

## Opis choroby \*

### Definicja

A rare disorder characterized by periodic muscle paralysis, prolongation of the QT interval with a variety of ventricular arrhythmias (leading to predisposition to sudden cardiac death) and characteristic physical features: short stature, scoliosis, low-set ears, hypertelorism, broad nasal root, micrognathia, clinodactyly, brachydactyly and syndactyly.

### Dane

#### Klasyfikacja

Choroba

#### Synonimy

Andersen syndrome

LQT7

Okresowe porażenie kardiodysrytmiczne

Andersena

Zespół Andersena

Zespół Andersena i Tawila

Zespół długiego QT typu 7

LQT7

Long QT syndrome type 7

#### Kod ORPHA

37553

#### Kod OMIM

170390

#### Kod ICD10

G72.3

#### Kod ICD11

BC65.0

---

#### [\\*Źródło](#)

orphanet