

Врожденный синдром удлинения интервала QT

- **Аутосомно-доминантный тип - синдром Романо - Уорда**, распространенность 1 : 2500, включает подтипы LQT1-6 и LQT9-13, характеризуется **изолированным удлинением интервала QT**;
- **Аутосомно-доминантный тип с экстракардиальными проявлениями**, который далее подразделяют на следующие подтипы:
 - LQT7 (**синдром Андерсена-Тавил**), при котором удлинение QT сочетается с выраженной U-волной, полиморфной или двунаправленной ЖТ, лицевым дисморфизмом и гипер/гипокалиемическим периодическим параличом
 - LQT8 (**синдром Тимоти**), для которого характерны удлинение QT, синдактилия, мальформации сердца, расстройства аутистического спектра и дисморфизм;
- **Аутосомно-рецессивный тип - синдром Джервелла-Ланге-Нильсена**, для которого характерно **выраженное удлинение интервала QT и врожденная глухота**.