

# Zespół włókniakowatości dziąseł i hipertrichozy

## Kod Orpha: 2026 Kod OMIM: 135400

### Opis choroby \*

#### Definicja

A rare autosomal dominant disorder characterized by a generalized enlargement of the gingiva occurring at birth or during childhood that is associated with generalized hypertrichosis developing at birth, during the first years of life, or at puberty and predominantly affecting the face, upper limbs, and midback.

#### Dane

#### Klasyfikacja

Zespół wad wrodzonych

#### Synonimy

CGHT  
CGHT  
Hipertrichoza z lub bez hiperplazji dziąseł  
Wrodzona uogólniona hipertrichoza graniczna  
Zespół hirsutyizmu i wrodzonego przerostu dziąseł  
Congenital generalized hypertrichosis terminalis  
Hirsutism-congenital gingival hyperplasia syndrome  
Hypertrichosis with or without gingival hyperplasia

Kod ORPHA  
2026

Kod OMIM  
135400

Kod ICD10  
L68.8

Kod ICD11  
LD27.0Y

---

[\\*Źródło](#)

orphanet

## Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.

**Orphanet** - internetowa baza danych dotyczących rzadkich chorób i sierochych leków. ©INSERM 1999 -  
Dostępna na stronie [www.orphanet.pl](http://www.orphanet.pl)