

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