

Dziedziczna włókniakowatość dziąseł

Kod Orpha: 2024 Kod OMIM: 617626

Opis choroby *

Definicja

Hereditary gingival fibromatosis (HGF) is a rare benign, slowly progressive, non-inflammatory fibrous hyperplasia of the maxillary and mandibular gingivae that generally occurs with the eruption of the permanent (or more rarely the primary) dentition or even at birth. It presents as a localized or generalized, smooth or nodular overgrowth of the gingival tissues of varying severity. It can be isolated, with autosomal dominant inheritance, or as part of a syndrome.

Dane

Klasyfikacja

Zespół wad wrodzonych

Synonimy

Autosomal dominant gingival fibromatosis
Autosomalna dominująca włókniakowatość dziąseł
Autosomalny dominujący przerost dziąseł
Dziedziczny przerost dziąseł
Autosomal dominant gingival hyperplasia
Hereditary gingival hyperplasia

Kod ORPHA

2024

Kod OMIM

617626

Kod ICD10

K06.1

Kod ICD11

DA0B.Y

[*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