

## 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