

Klassifizierung der parodontalen Erkrankungen und Zustände

International Workshop for a Classification of Periodontal Diseases and Conditions
(Annals of Periodontology, Vol.4:1, December 1999)

I Gingivale Erkrankungen

A Plaquebedingte Gingivalerkrankungen

- Rein plaquebedingte Gingivitis mit oder ohne lokale Reizfaktoren
- Gingivitis modifiziert durch systemische Faktoren assoziiert mit dem endokrinen System (Pubertät, Menstruation, Schwangerschaft, Diabetes mellitus) assoziiert mit Bluterkrankungen (Leukämie, andere)
- Medikamentenbedingte Gingivitis und Hyperplasie
- Gingivitis modifiziert durch Mangelernährung Vitamin C Mangel, andere

B Nicht plaquebedingte Gingivalerkrankungen

- Gingivalerkrankungen mit spezifischer bakterieller Ursache Neisseria gonorrhoea, Treponema pallidum, Streptokokken, andere
- Gingivalerkrankungen viraler Ursache Primär herpetische Gingivostomatitis, oraler Herpes, Varicella zoster
- Pilzbedingte Gingivalerkrankungen Candida, lineares gingivales Erythem, Histoplasmose, andere
- Gingivalerkrankungen mit genetischer Ursache Hereditäre Gingivafibromatose, andere
- Gingivale manifestationen systemischer Erkrankungen Mukokutane Erkrankungen (Lichen planus, Pemphigoid, Pemphigus vulgaris, Erythema multiforme, Lupus erythematodes, medikamenteninduziert, andere), Allergische Reaktionen (Quecksilber, Nickel, Acrylate, Zahnpasten, Mundspüllösungen, Kaugummis, Esswaren, andere)
- Traumatische Läsionen chemisch, mechanisch, thermisch
- Fremdkörperreaktionen
- Andere

II Chronische Parodontitis

A lokalisiert

B generalisiert

III Aggressive Parodontitis

A lokalisiert

B generalisiert

IV Parodontitis als Manifestation einer Systemerkrankung

A Bluterkrankungen

- Neutropenie
- Leukämie
- Andre Bluterkrankungen

B Genetische Störungen

- Familiäre und Zyklische Neutropenie
- Down's Syndrom
- Leukocyte Adhesion Deficiency Syndrome
- Papillon-Lefevre Syndrom
- Chediak-Higashi Syndrom
- Histiocytosis Syndrom
- Glycogen Storage Disease
- Infantile Genetische Agranulozytose
- Cohen's Syndrom
- Ehlers-Danlos Syndrom, Typen IV und VIIIAD
- Hypophosphatasie
- Andere

C Übrige Erkrankungen

V Nekrotisierende Parodontalerkrankungen

A Nekrotisierende ulzerative Gingivitis (NUG)

B Nekrotisierende ulzerative Parodontitis (NUP)

VI Abszesse

A Gingivaler Abszess

B Parodontaler Abszess

C Perikoronaler Abszess

VII Paro-Endo-Läsionen

VIII Entwicklungsbedingte Störungen und Zustände

A Lokale zahnbedingte modifizierende Faktoren

- Zahnanatomie, Rekonstruktionen, Wurzelfrakturen, Wurzelresorption

B Mukogingivale Probleme im Bereich von Zähnen

- Rezession
- Fehlen keratinisierter Gingiva
- Ungenügende Tiefe des Vestibulums
- Störendes Frenum oder störender Muskelansatz
- Exzessive Gingiva Pseudotasche, inkonsistenter Gingivaverlauf, Gingivaerweiterung
- Abnormale Farbe

C Mukogingivale Probleme im zahnlosen Bereich

D Okklusales Trauma