

## Opis choroby \*

### Definicja

A rare primary bone dysplasia characterized by the association of osteopathia striata (longitudinal striations through most of the long bones) with a macular, hyperpigmented dermopathy and a white forelock.

### Dane

<b>Klasyfikacja</b>	<b>Synonimy</b>
Zespół wad wrodzonych	Whyte-Murphy syndrome
	Zespół Whyte i Murphy'ego

<b>Kod ORPHA</b>	<b>Kod OMIM</b>	<b>Kod ICD10</b>
2779	300373	Q77.8

**Kod ICD11**  
LD2F.1Y

---

### \*Źródło

orphanet