

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

Klasyfikacja

Zespół wad wrodzonych Whyte-Murphy syndrome

Synonimy

Zespół Whyte i Murphy'ego

Kod ORPHA

2779

Kod OMIM

300373

Kod ICD10

Q77.8

Kod ICD11

LD2F.1Y

*Źródło

orphanet