

Estimados compañeros/as,

Os informamos de la reciente puesta en marcha de la **Base de Datos Nacional para el Registro de Tumores Tímicos** creado por el **Grupo Español Para el Estudio de la Patología Tímica**.

El objetivo de esta base de datos multicéntrica es disponer de un registro unificado de la incidencia, métodos diagnósticos, tratamiento y evolución de los tumores tímicos en España.

Dada la baja incidencia de este tipo de tumores, la creación de esta base de datos, donde participarán 27 centros de nuestro país, puede mejorar el conocimiento de la situación de esta enfermedad en todos sus aspectos: diagnóstico, estadificación, tratamiento, factores pronósticos, evolución y supervivencia, así como plantear líneas de actuación tanto en el ámbito clínico como de investigación.

La recogida de datos se dividirá en dos fases. Una primera fase de carácter retrospectivo y una segunda de carácter prospectivo.

Creemos que conocer los métodos diagnósticos y terapéuticos de los tumores tímicos en nuestro país puede ayudar a la creación de protocolos de actuación unificados.

Los tumores tímicos están considerados dentro del grupo de Enfermedades Raras por lo que el diseño de la base de datos se ha realizado en colaboración con el **Instituto Carlos III** encargado de fomentar la creación de estudios que ayuden a mejorar el tratamiento de este tipo de enfermedades.

Por otra parte, estará en estrecha relación con el *International Thymic Malignancy Interest Group* (ITMIG). Grupo de carácter internacional para el estudio de este tipo de patología. Nuestro objetivo es compartir nuestros datos con ITMIG de cara a los futuros estudios que se puedan llevar a cabo.

Agradecer públicamente su interés y disponibilidad a los responsables de cada centro participantes que han hecho posible la creación de la base de datos.

Atentamente,

Juan Carlos Trujillo- Reyes  
Elisabeth Martínez- Téllez  
Servicio de Cirugía Torácica  
Hospital de la Santa Creu i Sant Pau