

Landelijk MDO Thymustumoren

Het landelijk multidisciplinaire overleg (MDO) voor thymustumoren bestaat twee jaar. Aanvankelijk werd het MDO opgezet als een pilot met het Maastricht Universitair Medisch Centrum (MUMC), Erasmus Medisch Centrum (EMC) en het Antoni van Leeuwenhoek (AvL). Inmiddels kan elke zorgverlener in Nederland vrijblijvend casuïstiek inbrengen. Initiatiefneemster en voormalig voorzitter Dr. Florit Marcuse (MUMC), en de huidige voorzitter Dr. Daphne Dumoulin (EMC) brengen de voordelen en mogelijkheden van het MDO voor collega's graag onder de aandacht.

Met gemiddeld 120-150 nieuwe diagnoses per jaar zijn thymustumoren een zeldzaamheid. Het is voor veel zorgverleners een zoektocht naar de beste zorg voor de patiënt. Thymustumoren worden bovendien gemiddeld 10-15 jaar na initiële behandeling nog opgevolgd door de longarts vanwege de kans op een recidief. Alle thymustumoren bij elkaar opgeteld, is de kans op een recidief ca. 15%, die nog vele jaren na de behandeling kan optreden en tot de nodige vraagstukken in de dagelijkse praktijk kan leiden. Vanwege het gemis aan een Nederlands genootschap om thymuscasuïstiek en ervaringen te delen, werd het landelijk MDO Thymustumoren begin 2022 opgericht vanuit de bestaande samenwerkingen tussen MUMC, Erasmus MC en AvL. In het landelijk MDO Thymustumoren worden diagnostische, pre-operatieve, neoadjuvante, adjuvante en palliatieve casuïstiek gezamenlijk om de week doorgenomen. Radiologische beeldvorming wordt geanonimiseerd digitaal in beeld gebracht en door vaste in thymus-geïnteresseerde radiologen mede beoordeeld. Daarnaast is er samenwerking met het landelijk pathologie thymomenpanel, waardoor revisies

van pathologisch materiaal kunnen worden meegenomen in het landelijk MDO Thymustumoren.

Inmiddels werden er in 2022 en 2023 respectievelijk 38 en 56 casussen besproken in het landelijk MDO Thymustumoren. Dr. Marcuse kijkt terug op een geslaagde opzet en heeft met het oprichten van dit landelijk MDO Thymustumoren het zorgpad voor patiënten met een thymustumor weten te optimaliseren. Inmiddels is haar rol als voorzitter doorgegeven aan Dr. Dumoulin. Behalve het leerzame karakter heeft het landelijk MDO de lijntjes om gezamenlijk wetenschappelijk onderzoek te verrichten nog korter gemaakt. Daarnaast zijn veel van de groepsleden van het landelijk MDO werkgroep lid van de huidige richtlijnherziening thymustumoren, die wordt ondersteund door de Nederlandse Vereniging van Artsen voor Longziekten en Tuberculose (NVALT) en het Kennisinstituut van de Federatie Medisch Specialisten.

Samenwerken op nationaal en internationaal wordt steeds belangrijker in het geval van zeldzame aandoeningen. Daarnaast zullen toekomstige screenings-programma's voor meer toevalsbevindingen gaan zorgen, waaronder thymustumoren. We hopen dat collega's de weg vinden naar het landelijk MDO Thymustumoren om laagdrempelig casussen te bespreken. Op die manier kunnen we ook in de toekomst samen de zorg voor deze zeldzame tumoren zo optimaal en efficiënt mogelijk maken. Aan de financiële ondersteuning van het landelijk MDO Thymustumoren wordt nog gewerkt, vooralsnog wordt het gedreven door enthousiaste en betrokken zorgverleners. Casus bespreken? Aanmelden via d.dumoulin@erasmusmc.nl



Dr. Daphne Dumoulin
Longarts-oncoloog Erasmus Medisch Centrum Rotterdam



Dr. Florit Marcuse
AIOS Longziekten en Postdoc Thymustumoren Maastricht Universitair Medisch Centrum