



REGISTROS DE ENFERMOS RENALES

Introducción

Hace ya 25 años que la Sociedad Española de Nefrología se planteó la necesidad de establecer un Registro de Pacientes en Tratamiento Renal Sustitutivo. En todos estos años, los miembros de nuestra Sociedad hemos participado activamente en todas las iniciativas que han surgido para favorecer el desarrollo de los Registros en el ámbito de nuestra especialidad. Hemos colaborado con el Registro Europeo de Diálisis y Trasplante, impulsado el desarrollo de los Registros Autonómicos de Enfermos Renales y constituido el Registro de Glomerulonefritis.

Los Informes que ha elaborado nuestra Sociedad son una referencia obligada para todas aquellas personas o instituciones que estén interesadas en conocer la evolución de la incidencia y prevalencia de los pacientes en tratamiento renal sustitutivo en España, las modalidades de tratamiento utilizadas, las causas de enfermedad renal y muchos otros aspectos relacionados con la morbilidad y mortalidad de estos pacientes.

Sin embargo, el funcionamiento adecuado de los Registros necesita una organización y una profesionalización que todavía no se ha alcanzado. El desarrollo de los Registros Autonómicos puede ser clave en este proceso. La formación del Grupo de Registros de Enfermos Renales (GRER) y la aprobación de la propuesta de formación de Registros Autonómicos, por parte del Consejo Interterritorial de Sanidad, son hechos importantes que en este momento están vertebrando el desarrollo coordinado de los Registros Autonómicos de Enfermos Renales en España.

Deseamos que este número monográfico sobre Registros sea un homenaje a todas las personas que han hecho posible el camino recorrido a lo largo de estos últimos años y sea, a su vez, un estímulo para continuar trabajando en este campo.

Juan José Amenábar