

EDITAL Nº 01, DE 30 DE JANEIRO DE 2019.

EDITAL RETIFICADO

A comissão científica da I Congresso Regional em Virologia torna público O EDITAL RETIFICADO de Nº 01/2019, que dispõe sobre as inscrições, valores, carga horária e regras para a seleção dos trabalhos científicos para apresentação no evento supracitado, que ocorrerá no período de 03, 04 e 05 Maio de 2019. Sugerimos ler atentamente todas as informações abaixo.

1. DAS INSCRIÇÕES

As inscrições para o I Congresso Regional em Virologia podem ser realizadas através do site doity.com. br/iconviro ou presencialmente com os MONITORES do evento.

Valores da INSCRIÇÃO:

1º LOTE (15/12 à 08/02) – BÁSICO R\$ 50,00 / PREMIUM R\$ 65,00

2º LOTE (09/02 à 21/03) – BÁSICO R\$ 60,00 / PREMIUM R\$75,00

3° LOTE (22/03 à 22/04) – BÁSICO R\$ 70,00 / PREMIUM R\$ 85,00

Obs: Em caso de desistência até o dia 27/02 serão devolvidos 100% do valor da inscrição. De 28/02 a 10/04 serão devolvidos 50% do valor da inscrição e a partir de 11/04 não haverá mais devolução.

2. CARGA HORÁRIA

Será realizado credenciamento no inicio do Congresso, havendo listas de frequência durante o evento. O participante só receberá **CERTIFICADO** com no mínimo 75% de presença.

CERTIFICADO DE PARTICIPAÇÃO NO EVENTO DE 40 HORAS.

No MINICURSO terá lista de frequência de entrada e saída e o participante deverá ter presença de 100%.

CERTIFICADO DE PARTICIPAÇÃO NO MINICURSO DE 10 HORAS.

3. DA SUBMISSÃO

- 3.1 Só poderão submeter e apresentar trabalhos científicos aqueles que estiverem devidamente inscritos no evento.
- A submissão dos trabalhos será feita por meio do envio de resumos, a partir do dia 21 de JANEIRO até a data limite de 18 de MARÇO de 2019. Trabalhos enviados após esta data não serão considerados. O resumo deverá ser submetido no site do evento doity.com. br/iconviro em SUBMISSÕES DE TRABALHOS. Cada resumo poderá ser submetido uma única vez, independentemente da área escolhida.
- 3.3 Os trabalhos deverão ser compostos por, no máximo, seis autores (incluindo o orientador). Cada inscrito poderá submeter o máximo de 02 (dois) trabalhos e não há limites para trabalhos em coautoria.
- 3.4 A ordem de envio dos nomes dos autores será a mesma emitida no certificado. Ordem recomendada: autor apresentador/principal, coautores e orientador.
- 3.5 Os componentes da comissão organizadora e da equipe de monitores poderão ser coautores de trabalhos.
- 3.6 Os trabalhos científicos serão apresentados na forma de COMUNICAÇÃO ORAL (SLIDE).
- 3.7 Não será permitida a edição dos resumos enviados e a adição ou retirada de nomes de autores do trabalho, portanto é importante o autor revisar os dados do resumo antes de enviá-lo. O resumo deve estar escrito conforme as instruções do item 2.
- 3.8 Será enviada a carta de aceite e recebimento do resumo via e-mail e após a aprovação do resumo, o participante receberá um e-mail com orientações sobre como proceder para apresentação.
- 3.9 Todos os trabalhos deverão ser obrigatoriamente enviados em dois arquivos: Resumo em Word e PDF. O pesquisador responsável de cada resumo deverá assinar uma declaração (ANEXO I) que deverá ser submetida juntamente ao resumo.

4. NORMAS PARA CONFECÇÃO DO RESUMO

4.1 O resumo deverá ser categorizado de acordo com um dos eixostemáticos:

Eixo 01: **BIOMEDICINA**

Eixo 02: FARMÁCIA

Eixo 03: **ENFERMAGEM**

Eixo 04: **MEDICINA**

Eixo 05: **FISIOTERAPIA**

Eixo 06: CIÊNCIAS BIOLÓGICAS

Eixo 07: TEMAS TRANSVERSAIS

4.2 Os trabalhos deverão ser encaminhados, sob a forma de resumo simples (300 a 400 palavras), nesta contagem não estão incluídos o título, os nomes dos autores, as afiliações, área temática, e-mail, categoria e nem as palavras-chave.

4.3 TEXTO DO RESUMO: Ser escrito em português, conter título, autores e texto descrevendo o trabalho.

RESUMO SIMPLES (ANEXO II)

- Os trabalhos deverão ser encaminhados, sob a forma de resumo simples (300 a 400 palavras) qualquer que seja a modalidade escolhida, nesta contagem não estão incluídos o título, os nomes dos autores, as afiliações, área temática, modalidade de apresentação, e-mail, categoria e nem as palavras-chave.
- Os trabalhos poderão ser oriundos de: Pesquisas; Relatos de experiência; Revisões de Literatura; Estudos de Caso; Monografias; Dissertações ou Teses.
- O texto deve ser escrito em fonte Arial, tamanho 12, espaçamento simples. O texto deverá ser contínuo, sem parágrafos, sem figuras ou tabelas, conter introdução ao tema, objetivo, metodologia, resultados/discussão ou analise e conclusão; Palavraschave (máximo de 05-cinco).
- Título completo do trabalho (ARIAL, CAIXA ALTA, NEGRITO, FONTE: 12).
- Autores: Primeiro autor (1); Coautores (no máximo 6); Os nomes inseridos devem ser completos (sem abreviações) (ARIAL, 11).
- Deve-se inserir juntamente aos autores a respectiva instituição de ensino/ entidade/ empresa, seguida da sigla (ARIAL, 11).
- 2.4 Gráficos, tabelas e imagens não poderão ser incluídos devido à limitação de espaço. Para a análise e seleção dos trabalhos, somente será considerada a parte textual do



resumo. O uso de abreviaturas será restrito àquelas já identificadas anteriormente por extenso no texto do resumo. Sendo permitido seu uso apenas no Slide de Apresentação.

- 4.5 As PALAVRAS-CHAVE deverão ser selecionadas segundo os Descritores em Ciências da Saúde (DeCS) na página http://decs.bvs.br/. Os trabalhos que desobedecerem à regra serão reprovados.
- 4.6 Todos os resumos de trabalhos relacionados à pesquisa envolvendo seres humanos deverão seguir as determinações da Resolução Nº 196/96 do Conselho Nacional de Saúde (CNS).

5. SELEÇÃO E CRITÉRIOS DE AVALIAÇÃO DOTRABALHO

- 5.1 A Comissão Científica do **I CONVIRO**, formada por profissionais com elevada capacidade técnico-científica, será responsável pela avaliação dos trabalhos, de acordo com os seguintes critérios:
- 5.1.1 Título: adequação, clareza ao conteúdo do resumo.
- 5.1.2 Introdução: qualidade e adequação ao objetivo do trabalho.
- 5.1.3 Objetivo: clareza, pertinência e consecução.
- 5.1.4 Métodos: adequação e qualidade.
- 3.1.5 Resultados e Discussão: clareza, consistência, análise dos dados e alcance aos objetivos.
- 5.1.6 Conclusão: coerência em função dos objetivos e resultados.
- 5.1.7 Originalidade e Organização do texto.
- 5.1.8 Relevância: inovação e contribuição para área de conhecimento.
- 5.1.9 Qualidade da redação: ortografia e gramática.
- 52 Serão DESCLASSIFICADOS os trabalhos que NÃO obedecerem às normas gramaticais ou não estiverem dentro das normas estabelecidas no modelo disponibilizado no site.



53 Os trabalhos selecionados serão divulgados através do site oficial do evento, https://doity.com.br/iconviro, e todos os resumos que forem devidamente apresentados, serão indexados aos Anais.

6. NORMAS DEAPRESENTAÇÃO

COMUNICAÇÃO ORAL

- 6.1 O apresentador deverá estar presente no local de apresentação com, no mínimo, 30 minutos de antecedência para o início previsto da sessão. DEVERÁ ENVIAR O SLIDE COM 48 HORAS DE ANTECEDENCIA, EM PDF.
- 6.2 Será informado pelo site do evento o aceite do trabalho, com dia, local e horário da apresentação.
- 6.3 O conteúdo do trabalho apresentado deve ser correspondente ao resumo enviado à Comissão Científica. O título e os autores não poderão sofrer modificações.
- 6.4 A apresentação Comunicação ORAL deverá ter duração máxima de 10 (dez) minutos. Ao final da Sessão serão destinados 5 (cinco) minutos para discussão.
- 6.5 O Coordenador marcará o tempo da apresentação, que não deverá ser excedido.
- 6.6 O autor deverá chegar na sala onde fará sua apresentação pelo menos 30 minutos antes do início da sessão, identificar-se ao Coordenador(a) e certifica-se ao operador de recursos audiovisuais o material para projeção.
- 6.7 A apresentação deverá ser feita sob forma de exibição de slides digitais através de arquivo em PDF. Outros formatos serão aceitos somente se o apresentador se responsabilizar pela apresentação. Pode usar um computador próprio, porém solicita-se que se verifiquem compatibilidades, preferencialmente antes da apresentação. Recomenda-se que o relator do trabalho compareça com antecedência à Sala de Recursos Audiovisuais para checar as condições de apresentação do seu arquivo.
- 6.8 O manuseio do equipamento de audiovisual será realizado exclusivamente pelo operador presente na sala. No caso de algum problema técnico, o operador procurará saná-lo o mais rápido possível e, enquanto isso, o relator deverá continuar sua apresentação oral.
- 6.9 O certificado do trabalho será enviado por e-mail somente para os trabalhos efetivamente apresentados, após a realização do evento.



7. AVALIAÇÃO DOSTRABALHOS

- 7.1 O julgamento da apresentação é de inteira responsabilidade da Comissão Científica, segundo os critérios abaixo:
- Postura/comportamento durante a apresentação.
- Objetividade e domínio na apresentação dos resultados.
- Uso adequado do tempo.
- Capacidade de expressão oral.
- Organização do conteúdo.
- Relação do resumo escrito com a apresentação oral.
- Slide.
- 7.2 O julgamento será realizado em fichas padronizadas, com pontuação para cada um dos itens de avaliação. Em caso de empates, prevalecerá o trabalho com maior nota pela apresentação em relação à nota atribuída ao resumo no momento da seleção.
- 7.3 Sob nenhuma circunstância serão reveladas as pontuações obtidas pelos trabalhos no momento da seleção ou da apresentação, bem como não serão identificados seus avaliadores.

8. CERTIFICADOS DE APRESENTAÇÃO DE TRABALHOS

- 8.1 Os certificados de todos os trabalhos apresentados serão entregues após a apresentação dos mesmos, pela Comissão Organizadora.
- 82 Serão fornecidos apenas UM certificado por trabalho, citando o nome do trabalho, a forma de apresentação e o nome completo dos autores, de acordo com o resumo.
- 83 Na ausência de apresentação do trabalho para o avaliador, NÃO será emitido o certificado de apresentação.



9. DAPREMIAÇÃO

9.1 Os três (03) melhores trabalhos serão divulgados na cerimônia de encerramento do evento estes receberão premiação e certificados de Menção Honrosa comprovando a respectiva colocação e os resumos serão destacados nos Anais do evento.

Os autores e orientadores dos trabalhos reconhecem e declaram, assumindo todas as responsabilidades legais, de forma irrevogável e irretratável, que todas as informações fornecidas, bem como o conteúdo do trabalho inscrito, são verdadeiras, próprias e originais.

Em caso de plágio de qualquer espécie, o **I CONVIRO** não responderá pelo ato do participante, sendo este responsável por eventuais ônus ou danos a terceiros, respondendo integral e exclusivamente, além de ser desclassificado do concurso e consequentemente perder o direito de concorrer aos prêmios.

As comissões organizadora e científica são incontestavelmente soberanas nas suas decisões, inexistindo a possibilidade de recursos ou manifestações de qualquer espécie neste processo. Os casos omissos deste processo serão analisados pela Comissão Organizadora.

30/01/2019

PAULO SÉRGIO DA PAZ SILVA FILHO COORDENADOR DO ICONVIRO

Poulo Sisgio da Paz Sidua Filho





DECLARAÇÃO

Título do resumo
1) Declaro ser o pesquisador responsável pelo trabalho acima;
2) Mediante comum acordo entre todos os autores, dou fé e transfiro todos os direitos autorais do trabalho acima para a Editora Acervo Saúde, caso o mesmo seja aceito para a publicação na Revista Eletrônica Acervo Saúde.
2) Declaro que o trabalho é original (não foi publicado previamente), não infringe qualquer direito autoral ou outro direito de propriedade de terceiros e não está sendo avaliado para publicação em outro periódico.
3) Não há nenhum potencial conflito de interesse por parte dos autores.
Notas: O pesquisador responsável deverá informar o nome e assinar esta declaração, que deverá ser digitalizada e enviada para a comissão do evento. Aceitamos apenas assinatura manuscrita.
NOME POR EXTENSO
ASSINATURA
LOCAL E DATA



ANEXO II- MODELO DO RESUMO SIMPLES

PRINCIPAIS RISCOS DO USO DA QUIMIOTERAPIA EMGESTANTES ACOMETIDA PELO CÂNCER DE MAMA: REVISÃO DE LITERATURA

lala Thais de Sousa Morais1; Amanda Leticia Rodrigues luz1; Mikhael de Sousa Freitas3; Paulo Sérgio da Paz Silva Filho4; Tacyana Pires de Carvalho Costa5.

1-Graduanda de Farmácia pelo Centro Universitário Santo Agostinho (UNIFSA); 2-Graduanda de Fisioterapia pelo Centro Universitário Santo Agostinho (UNIFSA); 3-Biomedico pela Faculdade Mauricio de Nassau (UNINASSAU); 4-Mestrado em Farmacologia pela Universidade Federal do Ceará (UFC).

Área temática:

E-mail do autor:

INTRODUÇÃO: O carcinoma de mama é a neoplasia maligna de maior prevalência na gestação, representando 25%. Trata-se de uma situação desafiadora, de manejo delicado, cuja condução frequentemente gera dificuldades e angústia para a gestante, para a sua família e para os profissionais de saúde envolvidos, em função do dilema criado entre a terapia ideal para a mãe portadora do câncer e o bem-estar do feto. OBJETIVO: Descrever os principais riscos ao feto do uso da quimioterapia durante a gestação. MÉTODOS: O presente estudo tratar-se de uma revisão de literatura. A pesquisa foi realizada nas bases de dados Scielo, Science Direct e PubMed, utilizando os seguintes descritores: Quimioterapia; Câncer de mama; Riscos e Gestantes, indexadas no DECs, de modo isolado e associados, em inglês e/ou português, com o recorte temporal de 2012 a 2018, após aplicação dos critérios de exclusão restaram apenas 9 artigos, onde foram inclusos porque melhor se enquadraram no objetivo proposto. RESULTADOS E **DISCUSSÃO:** Algumas células do corpo humano se dividem mais rapidamente do que outras, sofrendo com maior intensidade a ação da droga, e entre elas citam-se as células do tecido hematopoético, as células germinativas, os folículos pilosos, e as células fetais na fase de organogênese. Os efeitos potenciais dos agentes antineoplásicos ao feto incluem efeitos imediatos, como o abortamento e a teratogênese com danos específicos a um ou múltiplos órgãos, e os efeitos tardios como o retardo de crescimento e a disfunção gonadal. O risco de teratogenicidade das drogas utilizadas no câncer de mama depende de múltiplos fatores, incluindo idade gestacional e o próprio agente. Quando a quimioterapia é usada nas primeiras semanas de gestação há um risco significativo de abortamento espontâneo. Durante o segundo e terceiro



trimestre, a quimioterapia pode ser usada com mais tranquilidade, uma vez que se completou o período de organogênese. Estudos mostram que o risco de malformações no segundo e terceiro trimestres são de 1,3%. Enquanto no primeiro trimestre chega até 17%. **CONCLUSÃO:** O tratamento para gestantes com de câncer de mama, requer uma abordagem multidisciplinar, com atenção especial na investigação para o diagnóstico e o estadiamento. O uso da quimioterapia antineoplásica no primeiro trimestre, durante a fase de organogênese da gestação aumenta o número de abortamentos, e a incidência de malformações varia de 10% a 20% com monoquimioterapia, podendo chegar até 25% com poliquimioterapia.

Palavras-Chave: Quimioterapia; Câncer de mama; Riscos e Gestantes.