**5º Meeting Nacional de Farmácia Clínica**

O V Meeting Nacional de Farmácia Clínica será realizado de forma virtual nos dias 22, 23 e 24 de setembro de 2021, e, portanto, os resumos deverão ser disponibilizados em formato pdf e word para a avaliação.

**INSTRUÇÕES GERAIS PARA INSCRIÇÃO DE RESUMOS**

1. Os trabalhos deverão ser originais. Não devem ter sido apresentados em sua totalidade em congressos ou jornadas, em data anterior à realização do 5º Meeting Nacional de Farmácia Clínica.

2. Somente serão aceitos como Trabalhos Científicos no evento, os trabalhos acadêmicos ou profissionais que tenham alguma relação com a prática farmacêutica no âmbito da farmácia comunitária (drogarias, farmácias com manipulação e farmácias populares), logística farmacêutica, farmácia hospitalar, assistência domiciliar, assistência farmacêutica dos estados e municípios, análises clínicas, práticas integrativas e complementares na área farmacêutica, e de preferência na área clínica.

3. Endereço eletrônico para submissão dos trabalhos: A submissão do trabalho será realizada exclusivamente via site do evento.

4. IMPORTANTE: O autor/apresentador do trabalho selecionado deverá se inscrever no Congresso de modo a garantir que o trabalho submetido não seja excluído.

5. O que deverá ser submetido deve refletir um resumo do trabalho, que será então inserido no formulário de submissão disponível no endereço eletrônico informado e conter os seguintes elementos:

a. Página do resumo: , Com margem superior e esquerda de 3 cm e inferior e direita de 2 cm, em papel tamanho A4 (21 cm x 29,7 cm). O resumo deverá ser enviado obrigatoriamente em dois formatos: documento do word, e em pdf.

b. Fonte: “Times New Roman” no tamanho 12.

c. Título: em letras MAIÚSCULAS, negrito, centralizado, com todas as palavras, sem abreviaturas e sem ponto final no título. Limitado a 100 caracteres, incluídos os espaços.

d. Autores: texto centralizado, sem negrito, abaixo do título, com nome completo dos autores com a primeira letra do nome maiúscula, seguido de um e-mail para contato.

e. Instituições envolvidas: a primeira letra de cada palavra, maiúscula, indicado por número arábicos sobrescritos, relacionando o número(s) com o(s) autor(es), quando mais de uma Instituição ou de um Departamento (Universitário) estiverem envolvidos.

f. Espaço: simples. Entre título, autores, Departamento/Instituição. Deixar uma linha em branco, sem recuo de parágrafos, ao iniciar o texto do resumo.

g. Não colocar no texto do resumo palavras em negrito, apenas sublinhado ou itálico, e não colocar gráficos, tabelas, figuras, fotos e/ou referências bibliográficas e utilizar um único parágrafo (não deve haver mais de um parágrafo).

h. Indicar, no fim do texto, apenas auxílio financeiro. Quando houver mais de uma agência financiadora, separá-las com ponto e vírgula.

i. O Resumo deve ser do tipo **estruturado** em português, contendo: Introdução; Objetivo; Materiais e Métodos; Resultados; Conclusão ou Considerações finais. O limite de palavras será de 350 a 500 palavras. Para trabalhos apresentados na forma de relatos de casos ou de experiência, a estrutura será a seguinte: Introdução, Descrição do Caso/Experiência, Desenvolvimento e Intervenções, e Considerações finais. Os resumos devem apresentar ao final, três palavras-chave separadas por ponto, as quais devem ser obtidas no DeCS (Descritores em Ciências da Saúde) disponível no endereço eletrônico: ([http://decs.bvs.br](about:blank)).

6. O sistema enviará e-mail confirmando o recebimento dos arquivos. Considere seu trabalho inscrito somente após a confirmação de recebimento, por isso, é importante que os dados estejam corretos e sejam utilizados sempre os mesmos endereços eletrônicos. Esta confirmação não garante a aprovação do trabalho; este será analisado posteriormente pela comissão científica.

7. O prazo máximo de submissão será 06 de agosto de 2021 as 23:59 h.

8. Os trabalhos aceitos serão classificados em 2 categorias distintas, a saber:

1.Trabalhos acadêmicos (graduação e pós-graduação).

2.Trabalhos profissionais.

9. Além da categoria (trabalho acadêmico ou profissional), cada trabalho deverá ser classificado em uma das seguintes modalidades: Assistência Farmacêutica, Educação Farmacêutica, Farmacotécnica, Farmacovigilância, Gestão Farmacêutica, Seguimento Farmacoterapêutico, Farmácia Hospitalar, Práticas Integrativas e Complementares na área farmacêutica e Outras.

10. O autor escolherá a categoria e a área de submissão e deverá explicitá-la ao final do resumo. Reserva-se o direito à Comissão Científica de modificar a categoria/modalidade dos trabalhos selecionados, sob seu critério, caso considere que o trabalho esteja mais adequado para classificação em outra categoria/modalidade.

11. Os Resumos deverão ser redigidos com clareza, sem erros ortográficos e gramaticais, e dentro da formatação descrita nas normas, caso contrário, serão recusados. Não serão aceitos resumos que contiverem apenas propostas de trabalho ou que forem enviados fora das especificações descritas.

12. Cada autor poderá apresentar no máximo 3 (três) trabalhos e se um mesmo autor participar em mais de um, deverá escrever seu nome do mesmo modo em todas, para que seja identificado adequadamente no catálogo oficial dos trabalhos aprovados.

13. Cada trabalho poderá conter no máximo 6 autores.

14. Toda correspondência da Comissão de Avaliação de Trabalhos Científicos será dirigida ao inscrito que o submeteu, que serão informados sobre a aceitação ou recusa do trabalho.

16. Trabalhos relacionados à pesquisa envolvendo seres humanos – pesquisa que, individual ou coletivamente, envolva o ser humano de forma direta ou indireta, em sua totalidade ou partes, incluindo o manejo de informações ou materiais – deverão seguir as determinações da Resolução 466/2012 de 12 de dezembro de 2012 do Conselho Nacional de Saúde (CNS).

17. A avaliação do trabalho será realizada pela Comissão de Avaliação de Trabalhos Científicos com base na originalidade, na clareza do texto, na relevância dos resultados, nos métodos utilizados, na aplicabilidade do trabalho e na coerência entre o objetivo e a conclusão do mesmo.

18. Serão concedidos 02 (dois) prêmios: 1 (um) para o melhor trabalho profissional e 1 (um) para o melhor trabalho acadêmico.

19. Trabalhos em que membros da Comissão de Avaliação de Trabalhos sejam autores ou co-autores poderão ser apresentados, mas não poderão participar do processo de premiação.

20. Os resumos serão avaliados pela Comissão de Avaliação de Trabalhos Científicos sem identificação dos autores. Todos os trabalhos serão inscritos na modalidade pôster. A lista oficial será publicada no **dia 10 de setembro de 2021**. O acompanhamento do status de seu trabalho poderá ser acompanhada na área do inscrito.

22. Será fornecido um certificado para cada trabalho apresentado.

23. ATENÇÃO: Os resumos serão publicados nos anais EXATAMENTE como foram enviados pelos autores, portanto, pede-se atenção máxima às normas e revisão ortográfica completa, sob pena de eventuais erros constarem na publicação.

24. Os trabalhos vencedores de cada categoria selecionados pela Comissão de Avaliação de Trabalhos Científicos serão anunciados no último dia do evento.

Disposições Gerais:

A Comissão Científica não se responsabiliza por resumos e/ou trabalhos enviados em formatos diferentes dos que constam neste regulamento. À Comissão Científica do IV Meeting Nacional de Farmácia Clínica reserva-se o direito de excluir trabalhos que não obedeçam a este regulamento, notadamente o item 5.

Todos os autores, ao inscreverem seus trabalhos para apresentação no IV Meeting Nacional de Farmácia Clínica, autorizam a Comissão Científica e todas os apoiadores do evento citado a publicar o resumo e/ou trabalho por tempo indeterminado nos mais variados veículos de comunicação (impressos, digitais e/ou web), desde que em caráter educativo e científico e com finalidade de divulgação do evento em âmbito regional, nacional ou internacional, identificando os respectivos autores, não cabendo qualquer pagamento por direito autoral.

Assuntos omissos serão decididos pela Comissão Científica.

**(EXEMPLO de RESUMO)**

**DESENVOLVIMENTO FARMACOTÉCNICO DE PIRULITO CONTENDO NISTATINA PARA USO PEDIÁTRICO**

Maria Elizabeth Ferreira1

Renata Ferraz Vasconcelos 1

1 Centro das Ciências Biológicas e da Saúde, Universidade Federal do Oeste da Bahia, Barreiras, Bahia.

maria.beth@gmail.com

**Introdução:** A nistatina está presente no mercado farmacêutico nas formas de creme vaginal, drágeas e suspensão oral. A candidíase na cavidade oral, causada por C. albicans, e popularmente conhecida como “sapinho”, é tratada através de bochechos com a suspensão de nistatina, a qual pode ser incômoda ou difícil de controlar em pacientes pediátricos. Com isso, o mercado magistral pode inovar em formas farmacêuticas mais atraentes para públicos específicos, facilitando a administração e propiciando melhoria na adesão ao tratamento. **Objetivo**: Este trabalho visa o desenvolvimento farmacotécnico de um pirulito medicamentoso contendo nistatina como forma farmacêutica especial para o tratamento de “sapinho” em pacientes pediátricos. **Materiais e método:** a base do pirulito foi composta de sacarose (53%), xarope de milho (31%), água purificada (15%), flavorizante (0,4%) e corante (qs). Os componentes foram pesados e aquecidos até 153ºC. Em seguida a base foi vertida em uma forma de silicone, resistente a altas temperaturas, contendo 400.000 UI de nistatina por pirulito, e um qs de agente molhante, escolhido em teste de molhabilidade comparando Tween® 80, propilenoglicol, álcool etílico e glicerina bidestilada. Após o resfriamento em temperatura ambiente, o pirulito foi desenformado, pesado, analisado quanto ao diâmetro e espessura. Por fim, foi realizado um teste para verificar o tempo de erosão do pirulito em água a 37ºC, sob agitação moderada. **Resultados**: Os testes iniciais com a base do pirulito foram satisfatórios, demonstrando rapidez de solidificação e fácil remoção do molde. O propilenoglicol foi o agente molhante escolhido por ser mais adequando à via de administração. Os pirulitos foram produzidos com as características físicas adequadas, com peso médio de 6,305 g (± 0,869), espessura média de 13,25 mm (± 1,00), e tamanho médio de 23,45 mm (± 0,471), apresentando tempo de erosão médio de 12 minutos. **Conclusão:** pode-se concluir que a nova forma farmacêutica possui um grande potencial, por proporcionar a administração da dose necessária do fármaco, e permanecer mais tempo em contato com a boca, quando comparado ao bochecho, podendo apresentar melhores resultados no tratamento, tornando-o então uma forma farmacêutica promissora no tratamento do “sapinho”, principalmente para os pacientes pediátricos.

Palavras-chave: xxx. www. yyy.

Apoio: UFOB

Categoria: Acadêmica OU Profissional

Modalidade: Assistência Farmacêutica OU Educação Farmacêutica OU Farmacotécnica OU Farmacovigilância OU Gestão Farmacêutica OU Seguimento Farmacoterapêutico OU Farmácia Hospitalar OU Outros.