

Regulamento de Submissão de Trabalhos Científicos para o Dia da Farmacovigilância 2025

Introdução

- Os trabalhos científicos a serem apresentados no Dia da Farmacovigilância 2025 devem ser submetidos, sob a forma de resumo, à apreciação anónima da Comissão Científica (CC), através do formulário online acessível em <https://forms.gle/RGwjyzMaHu79DEtR9>, até ao dia **30 de abril de 2025**.
- Os trabalhos seleccionados pela CC serão exibidos em formato de póster no dia do evento, sendo obrigatória a inscrição de pelo menos um dos autores.
- Todos os trabalhos seleccionados estarão a concurso para os prémios “Farmacovigilante 2025”. Serão atribuídos três prémios pela votação da CC e um pelo público, sendo os vencedores anunciados no final do evento. O(s) autor(es) dos trabalhos premiados deverão apresentar o respetivo póster oralmente, numa exposição com duração máxima de 5 minutos. As apresentações ocorrerão após a atribuição dos prémios, conforme o horário estipulado no programa definitivo.
- Cada primeiro autor pode submeter múltiplos resumos, até um máximo de 5. No caso de submeter um número superior, serão rejeitados os resumos submetidos em último lugar. Cada resumo pode incluir até um máximo de 10 coautores.
- Os trabalhos podem ser originais ou ter sido previamente apresentados, desde que o desenvolvimento do estudo tenha sido efetuado, no máximo, há 3 anos. Não serão consideradas submissões de trabalhos apresentados em eventos anteriores do INFARMED, I.P.
- Os trabalhos submetidos estarão, desde o momento da sua submissão, sujeitos a este regulamento, permitindo a sua publicação nos meios de divulgação adotados pelo INFARMED, I.P., independentemente do tipo de formato e da plataforma. Os trabalhos considerados de maior relevância poderão ser publicados no Boletim de Farmacovigilância do INFARMED, I.P. sendo que para este efeito é necessária a submissão do póster em língua inglesa.

Regras de Submissão

- O resumo a ser submetido está limitado a um máximo de 3500 caracteres, espaços incluídos.
- O resumo deve seguir a seguinte estrutura: Introdução | Objetivos | Métodos | Resultados | Conclusão.
- O nome dos autores, das instituições e /ou dados de contacto não devem constar no resumo submetido, devendo ser fornecidos através dos campos específicos do formulário disponibilizado para o efeito.
- Podem ser utilizadas abreviaturas e/ou siglas, desde que o termo completo seja referido na primeira vez que aparece, seguido da respetiva abreviatura e/ou sigla entre parêntesis.
- A referência a medicamentos deve fazer-se pela denominação comum internacional (DCI).
- Os trabalhos científicos não devem promover qualquer produto ou serviço.
- Os trabalhos que forem seleccionados pela CC deverão ser apresentados em formato de póster, sob qualquer *template*, com formato A0 (841 mm x 1189 mm). Deverão também ser

disponibilizados em formato PDF através de canal online criado para o efeito, até ao dia **15 de maio de 2025**. Este canal será oportunamente disponibilizado.

- A informação disponibilizada pelos autores nos trabalhos submetidos é da sua inteira responsabilidade sob compromisso de honra, devendo observar-se o legalmente previsto na lei aplicável e no Regulamento Geral de Proteção de Dados (RGPD). No que concerne a informação proveniente da instituição onde exercem funções, a mesma deve cumprir os critérios internamente estabelecidos de autorização e aprovação pelas respetivas comissões de investigação, de ética e/ou pelo respetivo superior hierárquico.
- As eventuais omissões existentes neste regulamento serão avaliadas e decididas pela CC juntamente com a direção da Direção de Gestão do Risco de Medicamentos (DGRM), sem direito a recurso.

Critérios de avaliação pela CC

A CC irá avaliar os trabalhos selecionados segundo os seguintes parâmetros:

- Estrutura geral do resumo (Título, Introdução, Objetivos, Métodos, Resultados, Conclusão)
- Introdução (evidencia o *gap* no conhecimento e a razão/justificação do estudo).
- Objetivos (descreve claramente o que se pretende investigar (premissas, hipóteses)).
- Descrição dos Métodos (tipo, desenho e local do estudo, critérios de seleção, tipo de amostra, identificação das variáveis e período da recolha de dados).
- Resultados (destaca os resultados representativos e/ou principais e/ou mais relevantes clinicamente).
- Conclusão (responde à questão de investigação evidenciada nos objetivos tendo por base os resultados encontrados).
- "Rigor e Clareza Científica".
- Inovação em termos de contributo para a Farmacovigilância.
- Qualidade da apresentação visual do póster.