

# **XX Conferência Internacional da AMNET: Vigilância, Promoção e Cuidados para Pessoas com Doenças Crônicas**

**13, 14 e 15 de setembro de 2023, Porto Alegre, Brasil.**

## **Normas para o envio dos resumos**

### **I. Requerimentos**

Podem submeter resumos profissionais, estudantes, membros de organizações não-governamentais e pesquisadores da área da saúde e áreas afins.

Não é necessário que um dos autores esteja inscrito no Congresso para o resumo ser exposto no evento.

### **II. Modelo de apresentação do resumo**

Os resumos serão apresentados em formato de pôster digital ou apresentações orais. Os revisores selecionarão os resumos que irão para apresentação oral. Os autores serão notificados até 31 de agosto de 2023. As apresentações orais e pôsteres poderão ser feitas virtualmente caso nenhum autor possa comparecer ao XX Congresso da AMNET. Os resumos devem seguir o modelo fornecido pelos organizadores do evento.

### **III. Cronograma**

Data atualizada de abertura para recebimento de resumos: **01 de agosto de 2023.**

Data de encerramento do recebimento de resumos: **17 de agosto, até as 23h59.** (Horário de Brasília, Brasil). Somente resumos enviados até esta data e horário serão aceitos para avaliação.

Data de notificação de aceitação do resumo para apresentação poster digital ou oral: **31 de agosto de 2023.**

### **IV. Normas gerais para a formatação**

**Use as seguintes orientações para preparar seu resumo:**

Somente serão aceitos resumos originais, ou seja, não incluídos em artigos científicos já publicados.

Artigos que incluem dados de participantes devem ser aprovados por um comitê de ética e essa informação deve ser descrita no resumo.

Todos os resumos devem ser submetidos através do sistema de submissão online.

Todos os resumos devem ser escritos em inglês, espanhol ou português.

Selecione uma área de tópico primária e secundária na lista, que será usada para organizar sessões de contribuição simultâneas.

O resumo não deve exceder 250 palavras (o título e as informações do autor não estão incluídos no limite de 250 palavras).

O número de resumos por autor não será limitado.

Não inclua referências ou equações matemáticas no resumo.

Evite siglas não usuais e, quando necessário, descreva-as quando usadas pela primeira vez (abreviaturas que são padrão em epidemiologia, como OR, RR, RD e CI não precisam ser descritas).

Trabalhos desenvolvidos somente no âmbito graduação, coordenados por um professor, devem selecionar a categoria "trabalhos de graduação" no momento da submissão do resumo.

Estudos em humanos devem apresentar aprovação do Comitê de Ética em Pesquisas, exceto os que utilizam dados públicos. Estudos com animais da Comissão de Ética no Uso de Animais.

### **Formatação do texto**

**Formato do documento de submissão:** formato docx (Word 2007 ou superior) ou formato doc (versões antigas do Word).

**Tamanho do documento:** A4.

**Margens do documento:** 2,54 cm (superior, inferior, esquerda e direita).

**Tipo e tamanho da fonte do título do resumo:** usar fonte Calibri 12, em negrito e alinhada à esquerda.

**Tipo e tamanho da fonte do texto abstrato:** use fonte Calibri de 10 pontos e justificada.

**Tipo e tamanho da fonte do autor da correspondência:** usar fonte Calibri 10 pontos.

**Tipo e tamanho da fonte de filiação dos autores:** usar fonte Calibri 9 pontos e alinhada à esquerda.

**Nomes dos autores: Sobrenome(s) seguido(s) do(s) nome(s):** As informações do autor devem ser completas e separadas por ponto e vírgula, com fonte Calibri 10 pontos, negrito e alinhadas à esquerda.

**Informações do autor correspondente:** por favor, indique pelo menos um autor correspondente por trabalho com o nome completo e e-mail.

**Palavras-chave:** por favor, inclua de três a cinco palavras-chave relevantes após o resumo. Recomendamos que as palavras-chave sejam específicas para o resumo, mas razoavelmente comuns dentro da disciplina do assunto (você pode usar os termos MeSH e DeCS).,

**Unidades:** Use as unidades do sistema internacional (SI). Se outras unidades forem utilizadas, descreva o seu equivalente no SI.

**Referencias:** Referências não devem ser incluídas no resumo.

### **Estrutura geral do resumo:**

A estrutura do resumo deve seguir os subtítulos objetivos, métodos, resultados e conclusão, conforme sugerido a seguir.

#### **Estudos epidemiológicos:**

**Título:** deve estar relacionado ao objetivo principal da pesquisa e descrever o desenho da pesquisa (por exemplo, coorte, caso-controle, transversal)

#### **Objetivos:**

Esta seção deve indicar o objetivo preciso ou a questão de estudo abordada no projeto (por exemplo, "Para determinar se...").

Descritivo: idealmente usando o PEO (um acrônimo para P: população/pacientes; E: exposição; O: resultado/resultados).

Estudos analíticos: idealmente, deve usar o PICO (um acrônimo para P: população/pacientes; I: intervenção; C: comparação/controle; O: desfecho/resultado) ou PECO (um acrônimo para P: população/pacientes; E: exposição; C: comparação/controle; O: desfecho/resultado).

Se mais de um objetivo for abordado, o objetivo principal deve ser indicado e apenas os objetivos secundários críticos devem ser declarados. Se uma hipótese a priori foi testada, ela deve ser declarada.

#### **Métodos:**

**Delineamento do estudo:** descreva o desenho da pesquisa (por exemplo, coorte, caso-controle, transversal).

**Locais:** Descrição do cenário, datas de acompanhamento ou datas em que os eventos dos desfechos ocorreram ou em que os resultados estavam presentes e quaisquer pontos ou intervalos em outras escalas de tempo para os resultados (por exemplo, prevalência aos 30 anos, 200-2023).

**Participantes:**

Estudo de coorte—Forneça os critérios de elegibilidade mais importantes e as fontes e métodos mais importantes de seleção de participantes. Descreva resumidamente os métodos de acompanhamento.

Estudo de caso-controle—Forneça os principais critérios de elegibilidade e as principais fontes e métodos de verificação de caso e seleção de controle.

Estudo transversal—Forneça os critérios de elegibilidade e as principais fontes e métodos de seleção dos participantes.

**Variáveis:** descrever como as variáveis foram coletadas e classificadas quando aplicadas.

**Intervenção, apenas para ensaios clínicos:** As intervenções experimentais e de controle para cada grupo com detalhes suficientes para permitir a replicação, incluindo como e quando foram administradas. Em ensaios clínicos, inclua também uma descrição da randomização e cegamento, quando aplicável.

**Análise dos dados:** descreva o processo de definição e análise dos dados, se aplicável.

**Resultados:**

**Participantes:** Relate o número de participantes no início e no final do estudo e suas características.

**Resultados principais:** Relate as estimativas de associações estimadas, se aplicável. Considere traduzir as estimativas de risco relativo em risco absoluto por um período significativo, se relevante. Relate medidas apropriadas de variabilidade e incerteza (por exemplo, odds ratio com intervalos de confiança). Abordagens como o número necessário para tratar para atingir uma unidade de benefício podem ser incluídas, quando apropriado. Estudos de triagem e testes diagnósticos devem relatar sensibilidade, especificidade e razões de verossimilhança. Se o valor preditivo ou a precisão for relatado, a prevalência ou a probabilidade pré-teste também devem ser fornecidas. Todos os ensaios controlados randomizados devem incluir os resultados da análise de intenção de tratar e devem incluir as taxas de resposta.

**Conclusão:**

A conclusão deve descrever uma interpretação geral dos resultados do estudo. Forneça apenas achados do estudo diretamente apoiados pelos resultados objetivos, juntamente com implicações para a prática clínica, evitando especulações e generalizações excessivas. Indique se pesquisas adicionais são necessárias antes que as informações sejam usadas em ambientes clínicos usuais. Dê igual ênfase às descobertas positivas e negativas de igual mérito científico.

## **Estudos qualitativos:**

**Título:** Descrição concisa da natureza e do tópico do estudo. Identificar o estudo como qualitativo ou indicar a abordagem (por exemplo, etnografia, teoria fundamentada) ou dados.

### **Objetivos:**

Esta seção deve indicar o objetivo preciso ou a questão de estudo abordada na pesquisa.

### **Métodos:**

**Orientação Metodológica e Teoria:** Que orientação metodológica foi declarada para sustentar o estudo? por exemplo, teoria fundamentada, análise do discurso, etnografia, fenomenologia, análise de conteúdo

#### **Seleção dos pacientes**

**Amostra:** Como os participantes foram selecionados? por exemplo, propósito, conveniência, consecutivo, snowball.

**Método de abordagem:** Como os participantes foram abordados? ex., face a face, telefone, correio, e-mail.

**Metodologia da coleta de dados:** Onde os dados foram coletados? ex., casa, clínica, local de trabalho.

**Coleção de dados:** As perguntas, sugestões e guias foram fornecidos pelos autores? Foi testado em piloto?

Unidades de estudo: Número e características relevantes dos participantes, documentos ou eventos incluídos no estudo; nível de participação (pode ser relatado em resultados)

**Análise dos dados:** descrição da análise e software utilizado.

### **Resultados:**

**Síntese e interpretação:** Achados principais (por exemplo, interpretações e inferências); pode ser incluído o desenvolvimento de uma teoria ou modelo ou integração com pesquisas ou teorias anteriores.

**Conclusão:** resumo dos principais achados; explicação de como as descobertas e conclusões se conectam, apoiam, elaboram ou desafiam conclusões de estudos anteriores; discussão do âmbito de aplicação/ generalização; identificação de contribuição(ões) única(s) para bolsa de estudos em uma disciplina ou campo.

### **Revisão sistemática ou de scopo:**

**Título:** deve estar relacionado ao objetivo primário da pesquisa e descrever o desenho da pesquisa (por exemplo, revisão sistemática, revisão sistemática e meta-análise ou revisão de escopo).

**Objetivos:**

Esta seção deve indicar o objetivo preciso ou a questão de estudo abordada no projeto (por exemplo, "Para determinar se...").

Descritivo: idealmente usar o PEO (um acrônimo para P: população/pacientes; E: exposição; O: resultado/resultados).

Estudos analíticos: idealmente, devem usar o PICO (um acrônimo para P: população/pacientes; I: intervenção; C: comparação/controle; O: desfecho/resultado) ou PECO (um acrônimo para P: população/pacientes; E: exposição; C: comparação/controle; O: desfecho/resultado).

Se mais de um objetivo for abordado, o objetivo principal deve ser indicado e apenas os principais objetivos secundários devem ser declarados. Se uma hipótese a priori foi testada, ela deve ser declarada.

**Critérios de elegibilidade:** Especifique as características das fontes de evidência usadas como critérios de elegibilidade (por exemplo, anos considerados na busca, idioma e status da publicação) e forneça uma justificativa.

**Fontes de informação:** Descreva todas as fontes de informação na pesquisa (por exemplo, bancos de dados com datas de abrangência e contato com autores para identificar fontes adicionais), bem como a data em que a pesquisa mais recente foi realizada.

**Seleção de fontes de evidência:** Declare o processo de seleção de fontes de evidência (ou seja, triagem e elegibilidade) incluído na revisão de escopo.

**Risco de viés:** Especifique os métodos usados para avaliar o risco de viés nos estudos incluídos.

**Síntese dos resultados:** Especifique os métodos usados para apresentar e sintetizar os resultados.

**Resultados:**

Estudos incluídos: Forneça o número total de estudos e participantes incluídos e resuma as características relevantes dos estudos.

Síntese dos resultados: Apresentar resultados para desfechos primários, preferencialmente indicando o número de estudos incluídos e participantes. Relate a estimativa resumida e o intervalo de confiança/crível se uma meta-análise foi realizada. Ao comparar grupos, indique a direção do efeito (ou seja, qual grupo é favorecido).

**Conclusão:**

Forneça uma interpretação geral dos resultados e implicações importantes.

#### IV. Informações gerais

Todos os resumos aceitos serão publicados no site do Congresso (ISSN: 2833-3640) com número DOI oficial.

O Comitê Científico da Conferência não será responsável por não receber trabalhos devido a erros de submissão, problemas de Internet, atrasos de hardware ou software, falta de energia ou outros fatores externos à organização.

Cada autor deve garantir que seu trabalho foi recebido corretamente. Assim que o resumo for recebido, você receberá um e-mail de confirmação.

Se você tiver alguma dúvida, entre em contato:

AMNET: [amnetconferencias@gmail.com](mailto:amnetconferencias@gmail.com)