



Simpósio de
**Medicamentos
Inovadores**
do Vale do São Francisco

do Vale do São Francisco

NORMAS PARA SUBMISSÃO DE RESUMOS DE TRABALHOS CIENTÍFICOS

1. Disposições gerais

O II Simpósio de Medicamentos Inovadores do Vale do São Francisco – **SIMEVASF 2026** receberá resumos de trabalhos científicos relacionados às áreas temáticas do evento.

A submissão deverá ser realizada **exclusivamente por meio do formulário eletrônico disponível na área do participante no site do SIMEVASF**.

Importante: o formulário para submissão de resumos somente será disponibilizado ao participante **após a efetivação de sua inscrição no evento**.

O prazo final para submissão dos trabalhos será **31 de agosto de 2026**.

2. Requisitos para submissão

Para submeter um trabalho, o participante deverá:

1. Realizar sua inscrição no SIMEVASF 2026;
2. Aguardar a confirmação/efetivação da inscrição;
3. Acessar a área do participante;
4. Preencher o formulário próprio para submissão de trabalhos científicos;
5. Conferir todas as informações antes de finalizar o envio.

Cada trabalho deverá ser submetido por **um autor responsável**, que será considerado o autor correspondente para fins de comunicação com a Comissão Científica.

3. Estrutura do resumo

O formulário eletrônico será composto pelos seguintes campos:

Título – máximo de 255 caracteres

Deverá ser claro, objetivo e representar adequadamente o conteúdo do trabalho. Recomenda-se evitar abreviações, siglas pouco conhecidas e informações desnecessárias.



Simpósio de **Medicamentos Inovadores** do Vale do São Francisco

do Vale do São Francisco

Autores – máximo de 2.000 caracteres

Deverão ser informados os nomes dos autores do trabalho, na ordem em que deverão constar nos certificados e demais documentos do evento.

Instituição dos autores – máximo de 2.000 caracteres

Deverão ser indicadas as instituições às quais os autores estão vinculados. Quando houver autores de diferentes instituições, deverá ser possível identificar claramente a respectiva vinculação institucional.

Resumo – máximo de 2.300 caracteres

O resumo deverá ser redigido em texto contínuo, de forma clara e concisa, contemplando, preferencialmente: **introdução/contextualização, objetivo, metodologia, principais resultados e conclusão.**

Não deverão ser incluídos no resumo tabelas, figuras, gráficos ou referências bibliográficas. Abreviações e siglas deverão ser definidas na primeira vez em que forem utilizadas.

Palavras-chave – máximo de 500 caracteres

Deverão ser informadas **de 3 a 5 palavras-chave**, representativas do conteúdo do trabalho e, preferencialmente, diferentes dos termos já utilizados no título.

Agradecimentos – máximo de 500 caracteres

Campo destinado ao reconhecimento de instituições, agências de fomento, programas de bolsas, laboratórios, projetos ou outras fontes de apoio ao desenvolvimento do trabalho. Quando aplicável, recomenda-se informar o número do processo ou projeto financiado.

4. Contagem de caracteres

Os limites estabelecidos correspondem ao **número máximo de caracteres permitido em cada campo do sistema**, incluindo espaços, quando contabilizados pelo formulário eletrônico.

O sistema poderá impedir a inserção ou submissão de textos que ultrapassem os limites estabelecidos.

5. Conteúdo científico e aspectos éticos

Os autores são responsáveis pela **originalidade, veracidade e qualidade científica** das informações apresentadas.



Simpósio de **Medicamentos Inovadores** do Vale do São Francisco

do Vale do São Francisco

Trabalhos envolvendo seres humanos, animais de experimentação, patrimônio genético, conhecimento tradicional associado ou outras atividades sujeitas à regulamentação ética ou legal deverão ter sido conduzidos em conformidade com a legislação e as normas aplicáveis.

Quando pertinente, recomenda-se mencionar no resumo a aprovação pelo respectivo Comitê de Ética ou órgão competente, incluindo o número do protocolo.

Não serão aceitos trabalhos que contenham conteúdo discriminatório, ofensivo, comercial ou incompatível com os objetivos científicos do SIMEVASF.

6. Avaliação dos trabalhos

Os resumos submetidos serão avaliados pela **Comissão Científica do SIMEVASF**, considerando, entre outros aspectos:

- adequação às áreas temáticas e aos objetivos do evento;
- relevância científica e/ou tecnológica;
- clareza dos objetivos;
- adequação metodológica;
- consistência dos resultados e conclusões;
- inovação e contribuição do trabalho;
- clareza e qualidade da redação científica.

Após a avaliação, o trabalho poderá ser classificado como **aceito ou não aceito**. Quando previsto pela Comissão Científica, poderão ser solicitadas correções ou adequações antes da aprovação definitiva.

7. Apresentação dos trabalhos

Os autores dos trabalhos aprovados serão informados sobre a **modalidade de apresentação, formato, horário e demais orientações** por meio do site do evento e/ou do endereço eletrônico cadastrado no momento da inscrição.

A submissão do resumo implica a concordância dos autores com sua eventual publicação nos **anais ou demais materiais científicos do SIMEVASF 2026**, respeitada a autoria informada no formulário.



Simpósio de Medicamentos Inovadores do Vale do São Francisco

do Vale do São Francisco
Inovadores

8. Verificação após submissão

Após a submissão, o participante deve acompanhar a análise do trabalho pela Comissão Científica em consulta à área do usuário no site do SIMEVASF 2026. Observe abaixo um exemplo como o resumo aparece após a submissão.

The screenshot displays the SIMEVASF 2026 submission portal. The browser address bar shows simevasf.univasf.edu.br/painel/minhas-inscricoes/3. The page header includes the event logo and a navigation menu: Início / Sobre / Histórico / Comissão / Programação / Resumos / Inscrição / Contato / FABRÍCIO. The main content area is titled 'Resumo' and shows a submission status of 'Em Análise' (Under Review) with a timestamp of 'Resumo enviado em 26/03/2026 08:42.' and a 'Ver resumo enviado' link. The abstract details are as follows:

Título: QSAR modeling of tracheal relaxant coumarins and antitussive activity of 7-hydroxycoumarin: distinct activity profiles within a single chemical class in asthma pathophysiology

Autores: 1 - Iêda Maria dos Santos, 2 - João Lázaro de Oliveira Rocha, 2 - Murilo Soares da Silva, 2 - Nívia Amanda Cardoso de Sousa, 3 - Rosalvo Ferreira de Oliveira Neto, 4 - Edilson Beserra de Alencar Filho, 1,2,4 - Fabrício Souza Silva

Instituição dos autores: 1 - PPGBiotec/UEFS, 2 - LAFEX/UNIVASF, 3 - CECOMP/UNIVASF, 4 - PPGBIO/UNIVASF

Área de conhecimento: Farmacologia

Disponível para apresentação oral: Sim

Palavras-chave: 7-hydroxycoumarin, antitussive, anti-asthmatic, toxicity, QSAR.

Agradecimento: This research was supported by PPGBiotec (Programa de Pesquisa em Biotecnologia) through UEFS (Universidade Estadual de Feira de Santana).

Resumo:

QSAR models were developed based on 21 coumarin analogs with tracheal relaxant activity reported in the literature, employing multiple modeling strategies and the selection of molecular descriptors. Based on these models, five designed or commercially available coumarins were evaluated in silico, yielding activity predictions within a satisfactory range for future experimental validation. Desirable structural features include non-polar substituent groups at positions 6 and 7 and a methyl group at position 4. In parallel, 7-hydroxycoumarin (HCX) was subjected to in vivo assays to evaluate its expectorant and antitussive potentials. HXC demonstrated antitussive effects at doses of 10, 30, and 100 mg/kg in mice, with no associated expectorant activity and no signs of toxicity up to 300 mg/kg. Mechanistic studies indicated that the antitussive

Site oficial: simevasf.univasf.edu.br