

## **I. Escopo:**

Este documento abrange todas as publicações científicas relacionadas aos grupos de trabalho da Sociedade Brasileira de Transplante de Medula Óssea (GT-SBTMO). As regras gerais de publicações desse documento se aplicam a resumos (abstracts), manuscritos, apresentações orais ou em formas de posters, cartas ao editor e revisões que incluem dados de estudos originais que não foram publicados previamente.

Para o objetivo de publicações, ou apresentações, todos os dados derivados dos grupos de trabalhos (GT), ou materiais coletados durante os estudos, são de propriedade intelectual coletiva de cada GT-SBTMO e não de um investigador individual, investigador colaborativo ou patrocinador proveniente do governo ou indústria. Assim sendo, os dados que geraram a publicação devem ser necessariamente compartilhados com a sociedade.

## **II. Objetivo:**

A motivação da elaboração das regras para publicações é garantir que os membros dos GTs estejam informadas sobre as regras das publicações e tenham a oportunidade de participar e oferecer avaliações e revisões dos trabalhos do grupo.

## **III. Responsabilidades:**

O primeiro autor é geralmente a pessoa que tem um papel central na redação do protocolo e elaboração dos Termos de Consentimento Livre e Esclarecido, por sua inserção na Plataforma Brasil para a submissão ao Comitê de Ética, análise, interpretação dos resultados e redação do primeiro rascunho do manuscrito. Nos casos de estudo clínico, o primeiro autor é geralmente a pessoa com a maior responsabilidade para o desenvolvimento do protocolo. O autor sênior (último autor) é geralmente a pessoa que fornece uma supervisão geral para o projeto, mas que também contribui juntamente com o primeiro autor para o desenvolvimento do protocolo, análise, interpretação dos dados e redação. Os outros co-autores também devem estar envolvidos na análise, interpretação e redação. É desejável que seja dada a oportunidade de autoria a pelo menos um autor de cada instituição participante para preencher os critérios de autoria. Caso o número de pacientes incluídos seja muito discrepante entre as instituições participantes ou caso o número de autores seja limitado pela revista, as regras específicas para aquele projeto devem ser discutidas.

## **IV. Procedimentos:**

1. *Desenvolvimento da publicação:* em muitas publicações o processo inicia-se com a elaboração de uma proposta que pode ser tanto um estudo clínico, análise de dados observacionais ou laboratoriais. O primeiro e último autor são determinados quando a proposta é apresentada ao respectivo GT-SBTMO e é aprovada. Os passos seguintes incluem o

desenvolvimento do projeto ou protocolo, análise, interpretação e preparo do resumo ou do manuscrito. Geralmente estes dados são disponibilizados para todos os membros de cada GT específico para os comentários apropriados dentro de um intervalo pré-estabelecido, geralmente no mínimo duas semanas. Se algum membro não completa o trabalho ou não cumpre o período determinado da tarefa de sua responsabilidade, a inclusão e ordem dos autores será re-avaliada pelo primeiro e último autor.

2. *Aprovação do manuscrito*: O conteúdo e o formato dos manuscritos devem estar de acordo com os padrões científicos, os patrocinadores devem ser agradecidos, os auxílios deverão ser referenciados, assim como a origem dos fundos. Quer sejam ou não autores, todas as instituições participantes, os profissionais que enviaram dados e o número de pacientes incluídos devem ser necessariamente listados no corpo do trabalho, como agradecimentos ou ainda como suplemento ao artigo.

3. *Ordem de autoria*: Os autores do meio serão listados de acordo com as suas contribuições, considerando o número de pacientes recrutados para o estudo, o envolvimento no desenvolvimento do protocolo e avaliação do estudo, contribuição na análise e interpretação dos dados e importância dos comentários referentes ao resumo (abstract) ou manuscrito. Em geral somente um autor de cada instituição participante será designado como autor (co-investigador), a não ser que a instituição tenha contribuído para o estudo com mais de 30% dos pacientes e, assim, dois coautores da mesma instituição serão incluídos na publicação. Instituições com equipes e infra-estrutura distintas para o tratamento de crianças e adultos ou transplantes autólogos e alogênicos, devem ser consideradas para fins de autoria como duas instituições se ambas as equipes contribuíram para o estudo independentemente. Todas as instituições participantes do estudo específico farão parte da lista de autores ou, se excedido o número permitido, do apêndice. Assim, neste apêndice constarão os nomes das instituições das quais não fazem parte os principais autores, além dos participantes de todas as instituições com o respectivo número de pacientes incluídos. Seguindo a lista de autores a seguinte frase será adicionada: *on behalf of the Brazilian Society of Bone Marrow Transplantation*. A ordem da lista de autoria será proposta pelos primeiro e senior autor com a nuência de todos os participantes do estudo após terem sido consideradas todas as contribuições.

4. *Confidencialidade*: Todas as pessoas que revisarão o material antes da submissão e publicação concordam em tratar os conteúdos como confidenciais e não divulgá-los antes da publicação nem mesmo em reuniões internas em suas instituições.

5. *Conflitos*: Os conflitos de interesse de todos os autores deverão ser checados e divulgados antes de qualquer publicação. Os investigadores que se sentirem injustiçados em relação à autoria, ou outros problemas relacionados à autoria, deverão discutir estes problemas com o investigador principal e/ou autor senior do estudo.

6. *Comunicação*: Será dado um período mínimo de 2 semana para a revisão dos resumos e manuscritos, embora este período possa variar dependendo de circunstâncias específicas.

## Regras para Publicações Científicas dos Grupos de Estudo da SBTMO

7. *Prazos*: Caso os resultados do estudo, uma vez levantados, não tenham sido analisados em 4 meses ou, após a análise dos resultados, caso o primeiro rascunho do manuscrito não tenha sido escrito em 6 meses, o coordenador do GT, o primeiro autor e o autor sênior devem discutir uma estratégia para que o estudo seja analisado e publicado, inclusive modificando quem será o primeiro autor do trabalho.

## V. Modelo de Proposta de Estudos:

---

### Modelo para elaboração de proposta de projeto/protocolo

1. Data:
2. Título:
3. Primeiro Autor:
4. Último autor:
5. Estatístico:
6. Outros membros:
7. Descrição sucinta/ revisão da literatura referente à proposta destacando a importância dos tópicos que serão analisados:
8. Hipóteses:
9. População que será estudada:
10. Variáveis que serão incluídas na análise:
11. Análise estatística/métodos que serão utilizados para as análises:
12. Programação:
  - a. Aprovação do projeto
  - b. Análise dos resultados ( +1 semana a 4 meses)
  - c. Rascunho resumo/manuscrito (+1 semana a 2 meses)
  - d. Resumo/manuscrito final (+1 semana a 2 meses)
13. Fundos:
14. Referências:

#### ***Para estudos que necessitam de amostras:***

15. Tipo e quantidade de amostras necessárias. Métodos para identificar as amostras de interesse. Tipos de análises laboratoriais.
16. Necessidade de consentimento específico para a utilização destas amostras?
17. Listar todos os investigadores com acesso a estas amostras.