



NORMATIVA Y FORMATO PARA LA PRESENTACIÓN DE TRABAJOS TIPO PÓSTER



Tu trabajo deberá ser presentado en formato de póster, **en inglés o español**, como un **documento PDF**, con un **tamaño DIN A0** (1189 x 841 mm) en **orientación vertical**.

Nota importante: El comité organizador se hará cargo de la impresión de los trabajos seleccionados para su exposición en la jornada.

Serán admitidos los siguientes tipos de trabajos:

- Trabajos experimentales relacionados con <u>prácticas externas o internas</u> tanto curriculares como extracurriculares
- Trabajos relacionados con <u>actividades empresariales</u> del sector farmacéutico/biomédico o biotecnológico
- Trabajos relacionados con la <u>cooperación y desarrollo</u> derivado del ámbito farmacéutico/biomédico o biotecnológico
- Trabajos relacionados con Bioética y/o Formación Integral
- Trabajos académicos que impliquen una <u>investigación original</u> enmarcada en cualquier asignatura del Grado
- Trabajos de <u>divulgación</u> sobre cualquier tema englobado en la temática de alguno de los Grados de la Facultad

¿Cómo registrar un póster?

Los alumnos interesados en presentar su trabajo en formato póster, tendrán que seguir las siguientes directrices:

1) Si el póster está firmado por varios alumnos (no más de 5), deberéis nombrar un representante o coordinador por grupo que será el responsable de rellenar correctamente el formulario y entregar el póster, en formato digital, en los plazos indicados.

NOTA IMPORTANTE: el coordinador debe aportar todos los datos solicitados correctamente, ya que serán los que aparezcan en el certificado que se expida tras el congreso.



2) El representante/coordinador, se inscribe y registra el póster. Él mismo, asignará un código único (ID) formado por las 3 primeras letras de su nombre y apellidos y dos cifras numéricas aleatorias para identificar de manera inequívoca el trabajo (un ejemplo: si Pepe Rodríguez Illescas es el coordinador del grupo y le encanta el baloncesto, podría registrar su póster con el ID PRI23). Además, tendrá que inscribir al resto de los coautores/firmantes del póster, siendo él el responsable de que esta información sea la correcta ya que los certificados que se expidan a posteriori dependerán de ello.

¡¡ATENCIÓN, LA FECHA DE INSCRIPCIÓN NO PODRÁ SER POSTERIOR AL 20 DE OCTU-BRE!!

3) El coordinador **NO MÁS TARDE DEL 30 DE OCTUBRE** deberá enviar el póster por correo electrónico a la dirección de mail: "**rrssccexperimentales@ufv.es**" el correo electrónico tendrá como ASUNTO: "PÓSTER SAM". El póster se envía como archivo adjunto en formato PDF y con nombre: "IDXXXYY título del póster" (en el ejemplo anterior, podría ser PRI23 Ellagitannins suppress the NF-κB pathway to ameliorate inflammation in a rheumatoid arthritis rat model).

Plazos de registro

El registro del póster se podrá hacer **desde la publicación de esta normativa hasta el lunes 20 de octubre**. Y SU ENVÍO POR CORREO ELECTRÓNICO (<u>rrssccexperimentales@ufv.es</u>) SE ADMITIRÁ HASTA EL JUEVES 30 DE OCTUBRE DE MANERA IMPRORROGABLE (ya que tienen que ser revisados y evaluados por el comité organizador del congreso). La figura del coordinador se convertirá en el interlocutor del grupo con los miembros de la comisión organizadora y evaluadora en el caso de que se necesite contactar por algún motivo.

Créditos AFCs

El número máximo de créditos AFCs por el póster, será de 0,5 ECTS, independientemente del número de participaciones por alumno. El número máximo de firmantes (alumnos) por póster no podrá superar las 5 personas.

Certificados

Con respecto al certificado de participación, será expedido tanto por la asistencia al congreso como por la presentación de un trabajo en formato póster. Será absolutamente necesario que todos los campos del formulario de inscripción del trabajo sean rellenados correctamente para poder tramitar estos documentos.





Comunicación de resultados científicos en formato póster: información general y ejemplos

En el caso de que nunca hayas presentado un póster, no sepas cómo hacerlo bien o quieras algún consejo, PINCHA <u>AQUÍ</u>.

Y si quieres ver ejemplos de pósteres en distintos formatos (investigación, cooperación, divulgación, empresa, etc.) PINCHA AQUÍ.



QUÉ ES UN PÓSTER CIENTÍFICO Y CUÁNDO/PARA QUÉ LO USAMOS

Un póster en gran formato es una impresión o imagen de grandes dimensiones (normalmente un A0) en un expositor o monitor colgado en una pared que presenta:

- a) un título corto,
- b) un listado de autores de la investigación y sus afiliaciones (*),
- c) una breve introducción al tema en cuestión o un resumen de tu estrategia experimental novedosa,
- d) tus resultados experimentales en formato gráfico,
- e) un listado de rigurosas conclusiones derivadas de esos resultados experimentales que pueden acompañarse, o no, de una breve discusión,
- f) una lista de la bibliografía utilizada y/o relevante en la investigación (artículos previamente publicados),
- g) un apartado muy breve, a veces, únicamente mencionado con logos, de agradecimientos a instituciones financiadoras y colaboradores científicos
- (*) afiliaciones son los institutos, centros de investigación, universidades o empresas a la que pertenecen cada uno de los autores del trabajo

Todos los apartados anteriores suelen mostrarse de manera breve (unas 1000 palabras), de manera que una persona sea capaz de leer completamente el póster en unos 5-10 minutos.

• ¿Qué pongo en cada sección?

Vamos a daros algunas someras directrices de qué incluir en cada sección de un póster científico y de cómo se organiza y presenta ese contenido

Título

Debería de comunicar en una frase el hecho científico que se ha abordado, la aproximación experimental usada y el sistema utilizado (por ejemplo, el modelo u organismo). O directamente la conclusión principal de todo el contenido experimental. Debe ser lo suficientemente riguroso, informativo y llamativo (!) como para que la audiencia quiera acercarse a leerlo detenidamente. *Piensa que ese va a ser el reclamo*



para que la gente se acerque a que les cuentes tu historia: eso sí, ¡tienes que ser muy riguroso!

Resumen (abstract)

Los congresos científicos, son reuniones periódicas (normalmente anuales o bianuales), nacionales o internacionales, en los que los investigadores presentan las novedades de sus investigaciones. Normalmente, son trabajos sin publicar aún o recientemente publicados en revistas científicas. Como hay muchos asistentes, el sistema que se utiliza para intentar asistir como ponente y poder presentar el trabajo que hemos realizado es presentar un breve resumen a la comisión científica de la(s) sociedad(es) que organizan los congresos científicos. Ese breve resumen es a lo que llamamos "abstract" y normalmente ocupa, de media, una carilla de una hoja. La comisión científica recibirá cientos de abstracts y seleccionará aquellos trabajos más interesantes para ser expuestos de forma oral: el resto, serán presentados en formato "poster". El póster está diseñado para exponerlo de forma oral y poder explicar y discutir in situ los resultados individualmente con las personas que se acerquen a él por interés.

Por lo tanto, y al ser ya un resumen del trabajo científico, el póster, como tal, no lleva un *abstract* incorporado. En cambio, podremos encontrar *abstracts* de los trabajos al principio de Tesis Doctorales, Trabajos Fin de Grado, Trabajos Fin de Máster o en los libros de *abstracts* que se entregan a los participantes en los propios congresos científicos.

Introducción

Escribe esta sección para que la pueda entender una persona educada, aunque no sea en tu mismo tema ni campo de investigación. Asume que pueden no tener idea alguna de tu organismo de estudio o que incluso no encuentren importante o interesante tu tema de investigación. Por ejemplo, imagina que eres astrónomo y que alguien que ha estudiado un Grado de Biología o Matemáticas, se te acercara para que le cuentes tu trabajo. Deberías, rápidamente, en una o dos frases hacer que tu visitante se interesase por el tema en cuestión: explícale cuáles fueron tus motivaciones para escoger ese proyecto, las que te impulsaron y animaron a estudiar en profundidad ese tema.

Tendrás que poner tu tema en contexto usando información publicada y bibliografía básica, aunque esta información preliminar debería ser la mínima necesaria para entender el objeto de tu investigación. Se breve: intenta que no ocupe más de 200 palabras y jevita en lo posible el uso de acrónimos! Deberás también exponer y dejar muy clara cuál es tu hipótesis o pregunta novedosa que os habéis planteado en el grupo (por supuesto, frases como "es el tema que mi tutor me propuso" o "es en lo



que están trabajando en el laboratorio" no son válidas, incluso aunque sean reales) y que será la que se pruebe experimentalmente al desarrollar los resultados siguiendo una metodología determinada.

Se debe de intentar que el póster sea lo más impactante (visualmente hablando) que sea posible, así que la introducción es un buen lugar para colocar una fotografía o ilustración que ayude a comunicar algún aspecto de tu tema o pregunta científica planteada en el trabajo. Una buena imagen, ayudará a captar la atención además de facilitar la comprensión, ¡no dudes en usarla incluso prescindiendo del texto!

Material y métodos

Tendrás que describir, muy brevemente, la metodología experimental seguida y la equipación de laboratorio utilizada, pero no con tanto detalle como se haría para publicar un artículo científico. Es decir, no será utilizada para poder replicar tus experimentos, sino para guiar a la audiencia en cuanto a la estrategia experimental que se ha usado. En este caso, también es muy recomendable utilizar, en la medida de lo posible, cuadros, gráficos o ilustraciones para describir esa metodología, el procedimiento y el/los organismos y modelos utilizados. Menciona los análisis estadísticos que se han usado y cómo te han permitido abordar tus hipótesis. Se breve: intenta que no sobrepase unas 150 palabras, aproximadamente.

Resultados

Lo primero, es mencionar si tu procedimiento experimental funcionó, por ejemplo, algo así como "el 90% de las células sobrevivieron tras el tratamiento". En el mismo párrafo, brevemente, describe los resultados tanto cuantitativamente como cualitativamente, por ejemplo, "las células tratadas expresaron el factor de supervivencia X, 5 veces más que las células control".

En el segundo párrafo, presenta el análisis de los datos que abordan más específicamente tu hipótesis. MUY IMPORTANTE: refiere tus afirmaciones en el texto con llamadas a las figuras o imágenes (que deberán estar debidamente numeradas). Los pies de las figuras deberán de ser AUTOEXPLICATIVOS, es decir, se podría llegar a entender la figura perfectamente únicamente leyendo el texto del pie.

Aunque normalmente esta sección es la que más ocupa del póster, intenta restringir el texto a unas 200 palabras (excluyendo las leyendas de las figuras).

Conclusiones

Recuerda al lector el/los resultados principales y menciona si éstos apoyan tu hipótesis de partida. Intenta convencer a la audiencia de por qué la conclusión es interesante, es decir, su importancia (asumiendo que no hayan leído la introducción, por ejemplo). Expón la relevancia de tus descubrimientos y resalta su novedad con



respecto a los trabajos previamente publicados. Extrapola los resultados en tus modelos a las situaciones o patologías en la vida real. Añade una frase con las aproximaciones experimentales a realizar en un futuro y acota el texto a 300 palabras como mucho. Recuerda siempre ser breve.

Bibliografía citada

Escríbela en el formato científico indicado. Y si no tienes idea de cuál escoger, hazlo en formato APA o Vancouver (por ejemplo).

Agradecimientos

Da las gracias por las contribuciones específicas a individuos/instituciones: por donación o préstamo de equipamientos, por consejo estadístico, por la ayuda en el laboratorio o por revisar el trabajo del propio póster. Menciona las instituciones financiadoras de la investigación. Nombra a investigadores por el nombre completo (por ejemplo, Colin Purrington en vez de Dr. Purrington). También incluye en esta sección posibles cláusulas de confidencialidad o conflictos de interés. Mantén el texto aproximadamente sobre 40 palabras.

Más información (RECOMENDADO)

Puede que algunas personas que se acerquen a hablar contigo quieran saber más acerca de tu trabajo, con lo que podrías incluir tu correo electrónico, página web del laboratorio, contacto en redes sociales, etc. o incluir toda esa información en un código QR que lleve a una URL donde incluso se pueda descargar una versión en PDF de tu póster. MUY, MUY IMPORTANTE: asegúrate antes de tener el visto bueno de tu supervisor para difundir esta información ya que, en la mayoría de los casos, jel trabajo aún está sin publicar!

QUÉ HACER Y QUÉ NO HACER

Si quieres que te quede un póster de lo más profesional, trata de seguir estas recomendaciones.

- 1. El principal problema de la comunicación científica en formato póster, es escribir mucho texto. Intenta que tenga, como muchísimo, 1000 palabras, distribuidas en 700 palabras en forma de párrafos de texto y 300 palabras en las leyendas de tus figuras y tablas.
- 2. El segundo error que se comete más a menudo está relacionado con el primero: si se trata de aprovechar el máximo el espacio y no hay suficientes espacios "vacíos" alrededor de los párrafos de texto y figuras o imágenes, nos va a quedar un "ladrillo" imposible de abordar en 5 minutos que es lo que los asistentes tienen, normalmente,



para estar en tu póster (¡recuerda que hay muchos más a los que acercarse!). Un póster "embutido" de información es difícil de leer y de entender, aunque la información que contenga sea lo más fascinante del mundo.

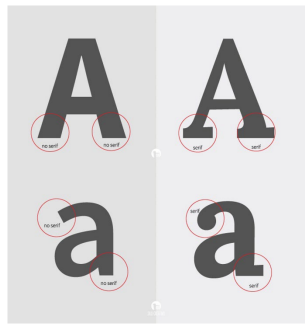
El póster, en realidad, es para atraer la atención del público: para que se acerquen a que tú les expliques muy brevemente lo que has hecho y para discutir sobre esos resultados-conclusiones. Es decir, el póster es simplemente, un reclamo visual, una representación muy concisa y gráfica de tu trabajo. El objetivo no es mostrar todos los detalles sino atraer la atención para que se acerquen a hablar contigo de tu investigación.

3. El formato del título tiene que ser en modo "frase", es decir, la primera con mayúscula y el resto en minúscula. De esa manera no se enmascaran las mayúsculas y cursiva



de nombres comerciales, binomios en latín, nombres de genes, alelos, etc. Si los pusiéramos en modo "título" o todo mayúsculas, podrían no llegar a distinguirse.





4. En cuanto al tipo de letra, la serifa son las volutas o adornos decorativos que aparecen en cada una de las letras de la tipografía serif: por ejemplo, en Times New Roman o Garamond. Estas tipografías son las más clásicas y antiguas. Suelen usarse para impresión y publicaciones, ya que estas suelen tener mucho texto y la serifa permite al ojo leer más rápido. Además, son las más utilizadas en libros, periódicos y revistas, ya que dan ese toque clásico, serio o tradicional. Usa un tipo de letra non-serif para el título y encabezados (como Helvetica, Arial o Calibri) y utiliza, por tanto, una tipografía serif para el cuerpo del texto. Intenta evitar en la medida de lo posible utilizar Comic Sans: es muy informal y no da el aspecto de rigor

que requiere un póster científico.

5. El tamaño de letra es fundamental: tu póster tiene que poder leerse desde, al menos un metro de distancia y tus títulos y encabezados necesitan ser destacados. Para pósteres en formato A0, intenta ajustarte a estos tamaños:

Títulos: 90pt

Encabezados: 60pt

Cuerpo de texto:36pt

Comprueba si se ve bien haciendo zoom al póster con un 100% de tamaño y aléjate un metro al menos de la pantalla para comprobar si puedes leer el cuerpo del texto y los encabezados fácilmente.

- 6. La anchura de los cuadros de texto debería de ser, aproximadamente, de 45-65 caracteres. Las líneas que no lleguen o sobrepasen esa longitud, son más difíciles de leer rápidamente.
- 7. Usa un espacio simple entre frases, no más.
- 8. Evita usar fondos oscuros en cuadros de texto: textos oscuros sobre fondos claros son, en general, los más fáciles de leer.
- 9. Evita combinaciones de colores que puedan ser problemáticas para aquellas personas con alteraciones en la percepción del color, es decir, con discromatopsia (daltonismo). Aproximadamente 8% de los hombres y 0,5% de mujeres tienen esta



anomalía en algún grado. En general, evita usar juntos rojos y verdes y elige usar símbolos y patrones de líneas (por ejemplo: líneas continuas y discontinuas) en vez de coloreadas en los elementos gráficos de las figuras.

- 10. Trata de realizar el póster usando un software en la misma plataforma: el cambiar de PC a Mac o viceversa, es una receta para el desastre en forma de figuras que se pierden, formatos de letra que cambia, o ejes de gráficos codificados. Incluso si tienes suerte para transferir el contenido entre estas plataformas, el hacerlo puede darte problemas en un futuro cuando lo intentes imprimir.
- 11. Nombra los títulos de las gráficas, así como los ejes con frases informativas y significativas. Esto no se hace así en el manuscrito para publicar en una revista, pero en un póster, se trata de guiar al lector tanto como sea posible.
- 12. Usa terminología descriptiva y trata de evitar acrónimos y otras abreviaturas para nombrar genotipos, cepas, etc. ya que será mucho más complicado para el lector entender el mensaje: aunque ocupen más espacio, usa el término sin abreviar.
- 13. Formatea las etiquetas de los ejes en formato "frase" (no en formato "título" y no en formato "todo mayúsculas"). En general, el procesamiento mental de la lectura en formato "frase" es mejor y más rápido.
- 14. Nunca representes datos que son en 2 dimensiones usando 3-D. La apariencia puede que te resulte preciosa, pero las diferencias entre la altura de las barras son mucho más difíciles de percibir.
- 15. Asegúrate de que los detalles de las gráficas y fotografías se pueden ver bien desde aproximadamente 1,5-2 metros de distancia. Un error muy, muy común es asumir que las etiquetas de los ejes, leyendas de figuras y escala de los ejes están, de alguna forma exentos de estas guías referentes a los tamaños de letra: la verdad es que la mayoría de los lectores lo único en que se fijarán es jen tus figuras!
- 16. Si incluyes fotografías, añade un borde fino gris o negro para así hacerlas resaltar sobre el fondo claro.
- 17. Referencia SIEMPRE aquellas imágenes o gráficas que NO SEAN DE TU AUTORÍA. Y usa únicamente imágenes públicas. Y si te surgen dudas sobre si puedes usarlas o no, pídele permiso al autor, fotógrafo o ilustrador de la misma.
- 18. Usa gráficos obtenidos de la Web con precaución para no perder resolución. Piensa que una imagen pequeña, al ampliarla para ser impresa, puede llegar a no verse bien. Las fotografías importadas en formato TIFF normalmente se ven mejor que las que están en formato JEPG ya que normalmente, estas últimas, están mucho más comprimidas.



- 19. No embarulles la parte superior del póster con logos de las instituciones. Si tu supervisor te pide que los incluyas (por ejemplo, para agradecer su participación a instituciones financiadoras o colaboradoras), si son muy numerosos, ponlos en la parte inferior y hazlos pequeños. Normalmente, el espacio de la parte superior podrá alojar uno o dos logotipos, como máximo.
- 20. Formatea cuidadosamente los contenidos bibliográficos: hazlo en el formato correspondiente y en el tamaño de letra del resto de las secciones.
- 21. Al acabar, guarda tu póster en formato PDF e imprímelo así, para evitar que se desconfigure.

...Y, si quieres ver algún ejemplo de pósteres de nuestros alumnos y *alumni*, ¡pincha AQUÍ!

A continuación, en un formato más visual, te pondremos un borrador de un póster científico:





Título dirigido a un público científico, pero no de tu campo, con una conclusion o teoría impactantes

Pérez, F. (1); Gómez, M. (1); González, T. (2)....(escribe todos los autores)

(1) Centro de Investigación del Cáncer (CIC), Salamanca; (2) Hospital Nacional de Parapléjicos, Toledo

Afiliaciones= Nombre del Centro, Dirección física del centro

Introducción

Distribuyelo en varios párrafos (tres, como máximo).

Convence al lector de que tienes preguntas e hipótesis novedosas e interesantes.

Resiste la tentación de utilizar todo el espacio en blanco. Ayudarás a que la lectura del texto sea agradable y fácil.

Si quieres, pon una imagen representativa y llamativa

Materiales y métodos

Tres técnicas como mucho, brevemente explicadas.

Si el espectador realmente quiere conocer detalles, te preguntará o te enviará un correo electrónico.

Si puedes, haz un esquema o diagrama de tu plan experimental: ayudará mucho al entendimiento de la metodología.

Resultados

Resalta sus fotografías, gráficos, mapas en GRANDE en esta zona central.

No incluyas todos los gráficos que hayas realizado en el proyecto. Escoge los más importantes y significativos. Recuerda los pies de figura: tienen que ser AUTOEXPLICATIVOS (es decir, que leyéndolos se entienda la figura perfectamente).



Numera los gráficos y acompáñalos de títulos para que el espectador sepa cómo abordan las hipótesis. El objetivo es permitir que los espectadores comprendan la lógica detrás de tus conclusiones sin que nadie más se lo cuente.

Conclusiones

Recuerda al lector tu hipótesis, no pienses que es repetirse demasiado.

Explica por qué, dado el resultado, llegas a una conclusion (recuerda que tiene que ser NOVEDOSA).

Indica por qué tu investigación y conclusiones son interesantes para la ciencia, para la sociedad. No asumas que es obvio.

Incluye una frase sobre lo que planeas hacer a continuación, o lo que sugieres, como expert@, que pueden reaizar los que estén interesados en seguir tu investigación.

Igual que la Introducción, no sientas que necesitas Ilenar todo el cuadro. Es decir, si conservas mucho espacio en blanco atraerás a más espectadores. Es cuestión de facilitar la lectura.

En serio.

Bibliografía

Author, J. 2012. Article title. Journal of Something 1:1-2.

Agradecimientos

¡Que no se te olviden! Pero sé breve...o usa LOGOTIPOS

Información de contacto

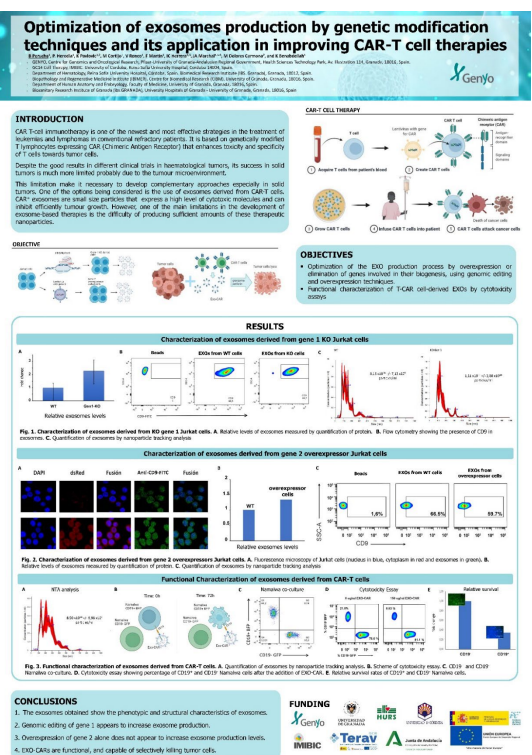
Pon tu web, email, linkedIn o incluso mejor... un QR con todo lo anterior ¡y una descarga a tu póster!



EJEMPLOS DE PÓSTERES EN DISTINTOS FORMATOS



PÓSTERES CIENTÍFICOS EN CENTROS DE INVESTIGACIÓN, UNIVERSIDADES, INSTITUTOS, ETC.





CD90 EXPRESSION IN GLIOMAS AND ITS POTENTIAL ROLE AS A PREDICTIVE MARKER OF RESPONSE TO GLUCOCORTICOIDS



SURF Program-UFV TFG

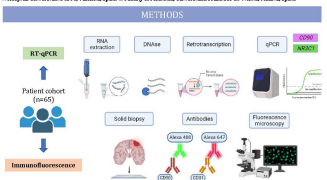
EMILIO MARTÍNEZ GARCÍA-TENORIO ^{1,2} ÁLVARO MONAGO-SÁNCHEZ ^{1,2} LAURA FRANCO-EZQUERRO ^{1,2} IRINA PALACÍN-ALIANA^{2,3,4} JOSEFA CARRIÓN-NAVARRO ^{1,2} ANA HERNÁNDEZ-MARTÍNEZ^{2,3} RICARDO PRAT-ACÍN³ NOEMÍ GARCÍA-ROMERO ^{1,2}ÁNGEL AYUSO-SACIDO ^{1,2,2}

1. Faculty of Experimental Sciences, Universidad Francisco de Vitoria, Madrid, Spain 2. Brain Tumour Laboratory, Fundación Vithas, Grupo Hospitales Vithas, Madrid, Spain 3. Fundación de Investigación HM Hospitales, HM Hospitales, Madrid, Spain 4. Atrys Health, Barcelona, Spain 5. Hospital Universitario la Fé, Valencia, Spain 6. Faculty of Medicine, Universidad Francisco de Vitoria, Madrid, Spain

Giloblastoma (GBM) is the most common and deadly tumor of the central nervous system. In spite of the current standard-of-care, which consists on surgical ressection followed by radiotherapy and concomitant chemotherapy. His expectancy does not extend over 14.5 months, and for this reason, there is great necessity for improvement on the quality-of-life of patients. Prior to surgery, treatment with dexamehasone is administered in order to reduce cerebral inflammation an edema. However, many patients show resistance to glucocorticolds due to the high intratumoral variability, the exact reasons for which remain unexplained.

CD90/Thy-1 is a membrane protein with high expression in different tissues and tumors such as GBM. While it has been associated to adhesion and migration, its function is still controversial. Nevertheless, previous results from our group have reported a correlation between the increase in CD90 expression and dexamethasone

- Analyze CD90 expression in a larger group of patients in order to verify its association to dexamethasone response and its relation to tumor histological classification.
- classification. Determine whether dexamethasone response is also related to the expression of the glucocorricoid receptor gene (NRZCI), as well as tumor histology. Characterize the frequency and the morphology of CD90+ blood vessels in the tumoral tissue, and describe the identity of CD90+ cells within such structures.



CD90 mRNA expression positively correlates

NR3C1 mRNA is significantly increasing a compared to glioblasto

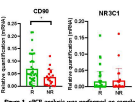


Figure 1, qPCR analys from responders (R, in green) and non-responders (NR, in red). *p-value < 0.05.

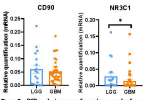
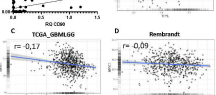


Figure 2. qPCR analysis was performed on samples from low-grade gliomas (LGG, in blue) and glioblastoma (GBM, in orange). *p-value < 0.05.

r = 0.2482

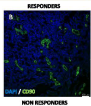


CD90 and NR3C1 expression display a non-significant positive correlation inconsistent patterns were found across the main cancer databases.

Figure 3. Correlation of relative quantification values for CD90 and NR3C1 from qPCR experiments is shown in (a). Database searches for the same gene correlation were performed at GloWs platform in CGGA, TCGA and Rembrandt databases (b, c, d). Pearson correlation coefficient (r) is shown for every dataset.

vessels are enriched in responder patients forming a characteristic vascular struc







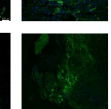


Figure 4. Hematoxylin and eosin staining of paraffin embedded tumoral sections shows high intertumoral variability. Scale bar is 100 μm. (a). Immunofluorescence was performed on fissue sections from responder and non-responder patients for CD90 (in red) and DAPI (in blue). Scale bar is 100 μm. (b)

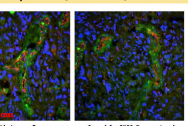


Figure 5. Double immunofluorescence was performed for CD90 (in green) and CD31 (in red), a marker for endotelial cells. Two representative images are shown.

- Expression analysis confirmed a significant increase of CD90 mRNA in dexamethasone responders compared to non-responders, whereas no difference was observed for NR3CI gene.
 NR3CI expression was significantly increased in LGG against GBM patients, a pattern not present for CD90.
 Immunoflouroescence shows a higher abundance of CD90-1 blood vessels in responder patients, as well as a more complex vascular structure, with CD90- cells located around CD31+ endotelial cells.
 Purther research is required in order to clarify whether a true gene correlation exists between CD90 and NR3C1, as well as the increase observed for NR3CI in LGG patients.
 Uncovering the cell types expressing CD90 in blood vessels would improve our knowledge of its function.

- Ouz Da Shva, E., Mercler, M.-C., Eldanne-Selloum, N., Dontewvill, M., & Chouller, L. (2021). A Systematic Review of Globatrona-Tre gated There apies in Phasses II, III, IV Clinical Telah. 30 Cancers, 13(8). https://doi.org/10.1389/journes-1380/journes-



Role of Deltex 3 ubiquitin ligase in type I and II



interferon responses

Introduction

Type I and type II interferons (IEN) play a crucial role combating virus infection Type I and type II interferons (IPM) play a crucial role combating virus interactions and modulating the anthiral immune response. Any alteration in the expression of interferons are thus detrimental to the antiviral response. The signaling of the interferon pathways is dependent on the activation of Janus activated kinase (JAK)-signal transducers and activators of transcription (STAT) pathways. This activation leads to the expression of the interferon-stimulated genes (ISCs) whose products will have antiviral functions? The Deltex E3 ubiquini ligase (DTXSL) is a member of the Deltex family that mediates the treasets of chievals because it is a member of the Deltex family that mediates the transfer of ubiquitin to specific substrates (as well as itself)2. DTX3L was initially transfer of ubbuilm to specific substrates (as well as itself): DTX3L was nitially identified as the binding partner of the poly-(ADP-ribose) polymerase 9 (PARP9): It has been proposed that DTX3L, forming a heterodimer with PARP9 is involved in DNA repair¹, but it also seems to play a role in the immune response, so they share a common IPN-responsey promoter and appear to be up-regulated during viral infections (e.g., the infection by SARS-COV-2)*. We studied the role of DTX3L during interferon response using a CRISPR knockout model (DTX3L KO) in adenocarenoma human alveolar epithelial cells (A549) and the differences its loss causes in the cellular proteome during interferon simplications. proteome during interferon stimulation.

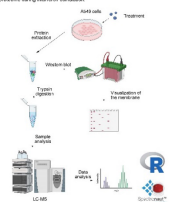


Figure 1 - Workflow of the experimental process

CRISPR knock-out generation

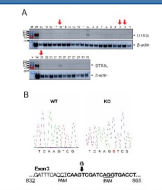


Figure 2 - Validation and characterisation of DTX3L KO A549 clone cells

(A) A DTX3L knack-out cell line was needed to perform the different experiments, thus the CRISPRCas9 system was used for this purpose. A549 a cells were employed, and several clones were generated, which were later validated by immunoblotting. From the initial 31 clones, four were selected to continue the investigation: #2, #3, #16 and #21 (indicated with a red arrow). (B) These fou clones had a common point insertion mutation (c.845insG) which made them a knock-out for our protein of interest (DTX3L). After the Protospacer Adjace Antice-tout of our protest or imiteds (LIAZ), Area the Propagate Anglacen (Modif PAM) segances were reaconsised and cut by Casil in the region of exon 3 to which the CRISPR/Casil complex was guided, the non-homologous and gliring repair caused the insertion of a guarine that generated a premature termination codon into the protein.

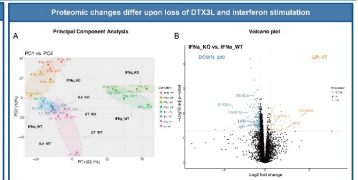


Figure 4 - Proteomic changes diverge by treatment with IRN-a and IRN-y between DTX3L knock-out and wild type A549 cells.
(A) Principal component analysis (PCA) of the whole proteome dataset. Three biological replicates were analysed by proteomics.
(B) Volcano plot shows 47 significantly increased proteins (orange points) and 200 significantly decreased proteins (blue points) in IRN-a treated DTX3L KO compared with WT A549 cells.

PARP14 (another member of the poly-ADP ribose polymerase) appeared to be down-regulated, which could be due to the lack of crosstalk between DTX2L and PARP14 in KO cells. Through functional annotation we identified that proteins in the interleukin-6-mediated signaling pathway were down-regulated. Janus kinase 1 (JAK1), interhebin-6 receptor subunit β (ILBRB) and SMAD4. Cell death related proteins (e.g., OPTN) were found to be up-regulated in the absence of DTX3L.

Interferon alpha and gamma increase DTX3L levels in A549 alveolar epithelial cells

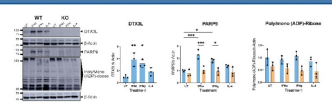


Figure 3 - DTX3L and PARP9 protein levels are regulated by IFN-α and IFN-γ
(A) Levels of DTX3L PARP9, and polymono (ADP)-ribosylated proteins were analysed after 24h with 20 ng/mL IFN-α. IFN-γ or IL-4 by western blot.

Pacids served as loading control. A representative image of three biological replicates is shown. Relative mobilities of reference proteins (masses in kiloDattons) are shown on the left of each blot. Relative quantification is shown for (B) DTX3L, (C) PARP9, and (D) polymono (ADP)-ribose. One-way
ANOVA tests were performed for (C) and (D), while for figure (B) a student's Letel vas performed ("p=0.05; ""p=0.01; ""p=0.001; only significant p-values
are shown). Error bars represent the standard deviation of three biological replicates.

DTX3L participates in various biological processes

Following proteomic analysis of IFN-g treated DTX3L KO and WT cells, up-regulated (orange) and down-regulated (blue) proteins were grouped

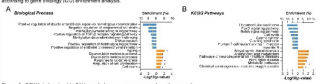


Figure 5 - DTX3L is involved in DNA repair, immune response and carcinogenesis
(A) Biological processes and (B) KEGG pathways with proteins differently expressed. Bars represent -log10(P-value) and points represent enrichment (%)

- DTX3L and PARP9 levels are regulated by IFN-a and IFN-y.
 Lack of DTX3L affects PARP9 levels in interferon-treated cells, indicating that the heterodimer formation may be needed to maintain PARP9 stability.
 DTX3L could be involved in the inflammation process through the IL-8 signalling pathway.
 IFN-a stimulated DTX3L KO A549 present a down-regulation of proteins related with DNA repair, negative regulation of apoptosis, and positive regulation of the aptitudinal manufacture of the process of the ageing, cell death and regulation of the cell cycle.

Future perspective	References
 Analyse if PARP9 expression and/or PARP9 protein stability depends on DTX3L presence. 	Fore, S., Gen, C.E. (N.E., N. 1900) and constraint of process are empty, in an application and process and proc





NEURAL TUBE FORMATION AND $\begin{tabular}{ll} M \ U \ N \ I \ Masaryk \ University \end{tabular}$ **ACTOMYOSIN PHOSPHORYLATION**

Miriam Sánchez Calvo¹, Jakub Harnoš².

larcón (Madrid, España) ty, Kamenice S, Bld. D36, 625 00 Bmo, Czech Republic

A large number of abnormalities in embryonic cell biomechanics arise due to congenital structura malformations in the different organ systems. **Neurulation** is the process by which, through a coordinated sequence of morphogenetic steps during embryogenesis, neuroectodermal cells transform into the **neural** tube (NT), the precursor of the central nervous system. Fallure of neurulation results in NT defects (NTDs), which are among the commonest congenital malformations in humans.

which are among the commonest congenital manormations in numnar, in the cardy stages of this process, in primary neurulation, the neuroepithelial cells that make up the neural plate undergo an apical constriction (AC) which has been shown to be mainly mediated by the actomyosin network? Some of the key actomyosin players are the kinase ROCK and the scaffold protein Stroom3, the major focus of this study as failures in their expression have been found to be intimately related to NTDs². In order to gain insight into the embryological basis of NTDs, such as spina blida and anencephaly, an understanding of all the mechanisms underlying AC will provide an opportunity to investigate potential risk factors and develop novel preventive therapies.

The planar cell polarity (PCP) signalling pathway that plays a key role for polarized cell movement (such as cell migration) and organ morphogenesis through the activation of cytoseletal changes seems to be connected also with primary neurulation!. Therefore, we analysed the influence of Prickle2º on the actomyosin network in order to determine the relationship between both cellular processes. By manipulating mammalian tissues and Xenopus embryos to induce the expression of our proteins of interest and, through different analyses, we were able to determine their influence on the actomyosin network, in particular on myosin light chain phosphorylation (pMLC). This study will therefore describe new molecular mechanisms behind neurulation.

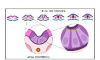


Figure 1.1. Apical contraction of neu-cells in neurolation.



Figure 1.2. Conformational change of the approximation provide our to pMLC.

OBJECTIVE 1

Does ROCK/Shroom3 interact with MLC?

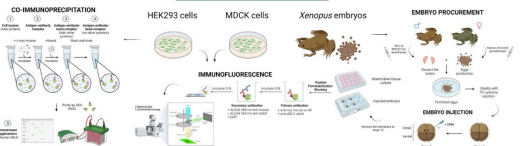
OBJECTIVE 2

Which one is the best model for pMLC

OBJECTIVE 3

Does the PCP signalling pathway plays a role in the induction of pMLC?





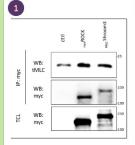


Figure 2.1. Both Shroom3 and ROCK kinase interact with the total MLC as analyzed by immunoprecipitation and Western Blot. It was a pre-step for us to study more the phosphorylation of MLC induced by ROCK and/or Shroom3.

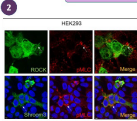


Figure 2.2. pMLC localization induced by ROCK or Shroom3 in HEK293 cells.

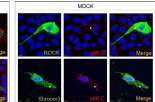
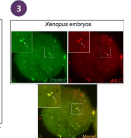


Figure 2.3. pMLC localization induced by ROCK or Shroom3 in MDCK cells.



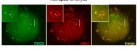


Figure 2.4. pMLC localization induced by ROCK in Figure 2.5. pMLC localization induced by Shroom3 in Xenopus embryos.

00

Ø

The best model to study MLC phosphorylation is Xenopus embryo due to its more developed actomyosin

- 1. Both Shroom3 and ROCK interact with the total MLC.
- 2. Xenopus is the best system to study pMLC.
- 3. Prickle (PCP) can induce pMLC.

It could be assumed that all these proteins influence MLC phosphorylation.

- I. Ribationable, C. Gales, G. L., Raldo, A., Gerenn, N. D., & Copp, A. J. (2017). Nevert tabe islas at callular, melanatar at biomedia and biomedia



INFECTIOUS BURSAL DISEASE VIRUS AS A POTENTIAL ONCOLYTIC VIROTHERAPY AGAINST GLIOBLASTOMA AND OTHER CANCER CELL **TUMOR MODELS**









Vicent Tur-Planells 1, Yonina-Bykov 4, Irina Palacín-Aliana 2, Noemi García-Romero 2, Gloria-Dawodu 4, Angel Ayuso-Sacido 2, José F Rodríguez 3, Dolores Rodríguez ³, Adolfo García-Sastre ^{4,5,6,7}, Sara Cuadrado-Castano ⁴, Estanislao Nistal-Villán²

Notaryuez , Audyo Gurcu-Susce , Jara Luagrago-Lastano *, Estanislao Nistal-Villán¹

*Microbiology Section, Department Pharmacological and Health Sciences, Vacultad de Farmacia, Universidad CEU San Pablo, Madrid, Spain. *Paculty of Expertmental Sciences, Universidad Francisco de Vitoria, 28223 Madrid, Spain. *Paculty of Expertmental Sciences, Universidad Francisco de Vitoria, 28223 Madrid, Spain. *Paculty of Expertmental Sciences, Universidad Francisco de Vitoria, 28223 Madrid, Spain. *Paculty of Expertment, Gentro Nacional de Biotecnologia-CSIC, Madrid, Spain. *Department of Microbiology, Icahn School of Medicine at Mount Sinai, 1468 Madison Avenue, New York, NY 10029, USA *Department of Medicine, Icahn School of Medicine at Mount Sinai, New York, NY 10029, USA *Department of Pathology, Molecular and Cell-Based Medicine, Icahn School of Medicine at Mount Sinai, New York, NY 10029, USA *Department of Pathology, Molecular and Cell-Based Medicine, Icahn School of Medicine at Mount Sinai, New York, NY 10029, USA *Department of Pathology, Molecular and Cell-Based Medicine, Icahn School of Medicine at Mount Sinai, New York, NY 10029, USA *Department of Pathology, Molecular and Cell-Based Medicine, Icahn School of Medicine at Mount Sinai, New York, NY 10029, USA *Department of Pathology, Molecular and Cell-Based Medicine, Icahn School of Medicine at Mount Sinai, New York, NY 10029, USA *Department of Pathology, Molecular and Cell-Based Medicine, Icahn School of Medicine at Mount Sinai, New York, NY 10029, USA *Department of Pathology, Molecular and Cell-Based Medicine, Icahn School of Medicine at Mount Sinai, New York, NY 10029, USA *Department of Pathology, Molecular and Cell-Based Medicine, Icahn School of Medicine at Mount Sinai, New York, NY 10029, USA *Department of Pathology, Molecular and Cell-Based Medicine, Icahn School of Medicine at Mount Sinai, New York, NY 10029, USA *Department of Pathology, Molecular and Cell-Based Medicine at Mount Sinai, New York, NY 10029, USA *Department of Pathology, Molecular and

INTRODUCTION

Glioblastoma is considered the most aggressive type of central nervous system (CNS) cancer and current therapies such as temozolomide (TMZ) do not offer a life expectancy greater than 15 months, while other cancers such as colon carcinoma still do not have a consolidated therapy. The use of oncolytic viruses (OVs) is an immune-related therapeutic strategy based on the selective destruction of cancer cells lacking or with limited anti-viral innate immune mechanisms, leaving non-tumoral cells as barrier controlling virus growth without cell damage.

IBDV belongs to the *Avibirnavirus* genus within *Birnaviridae* family, the virus is dsRNA, bi-segmented and the virion structure and genome organization is represented in Fig. 1. IBDV infects domestic chickens, and its pathogenicity is characterized by an atrophy of Fabricio's bursa (Fig. 2) and B lymphocytes depletion producing immunosuppression. Here, we evaluate the oncolytic potential of IBDV virotherapy for glioblastoma, colon carcinoma, melanoma and B-cell lymphoma using as a reference the well stablished oncolytic Newcastle disease virus (NDV) LaSota strain.

Figure 1. Schematic representation of the virion structure and genome organization (total size is $6\,$

Figure 2. Chicken anatomy where it is shown the Fabricio's bursa.

RESULTS

1. IBDV infects, replicates and induces cell death in murine glioblastoma (CT-2A, GL261), colon carcinoma (CT-26) and melanoma (B16-F10) cell lines in vitro.

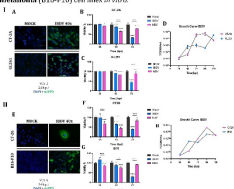


Figure 3. (1) Direct effect of IBDV on CT-2A and GL261 glioblastoma cell lines. (A) Immunofluoresnee: images were taken at 24 hp. (B.C.) Cytotoxicity: analysis of viability at 24, 48, 72 hpi measured by MTT assay showing comparitive with NDV. (D) Replication curves: viral litters were calculated by TCID50/mL. method: initial input. = M01 0.01. (II) Direct effect of IBDV on colon carcinoma (CT-26) and melanoma (B16-FL0) cell lines. (E) Immunofluorescence: images were taken at 24 hpi; cells were labeling with DAPI (blue) and ac-VP3 (green). (F.6) Cytotoxicity: analysis of viability at 24, 48 and 72 hpi measured by MTT assay and comparative with NDV; (H) Replication curves: viral litters were calculated by TCID50/ml. method; initial input. = M01 0,01. Two-way Anova: "p=0.05, "sped.01, ssped.001, sssp-cd.001, sss-p-cd.001, sss-p-cd.00

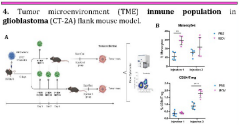


Figure 5. (A) Schematic representation of the assay. Tumor harvest after first and third IBDV injection. (B) Flow Cytometer results: Monocytes, CDB+ and Regulatory T cells within the TME. Two-way Anova: "Peo.65. "peo.601, "#peo.601, "#peo.600."

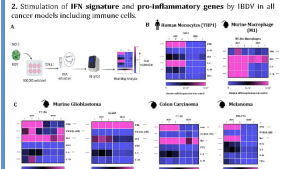


Figure 4. (I) Schematic representation of RT-qPCR assay. (B.C) Heat-Maps of gene expression analysis of IFN, ISGs and pro-inflammatory cytokines by RT-qPCR in all cancer models (CT-2A, GL26.), CT-26. Bife-Fi0) and immune cells (THP1, M1-like macrophages). Two-way Anova: \$\phi-0.05\$, \$\psi_0.05\$, \$\psi_0.001\$, \$\psi_0.001\$, \$\psi_0.0001\$.

3. IBDV provides extent of survival and control of tumor volumen in Glioblastoma (CT-2A), melanoma (B16-F10) flank-model in vivo and complete remissions in B-cell lymphoma (A20) flank-model in vivo.

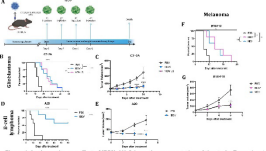


Figure 6. In vivo antitumor effect of IBDV (A) Schematic representation of the study. Tumor-bearing mine were intratumorally treated every other day with a total of four doses of 10° PIV of IBDV/NDV or PISS for control mice. Tumor volumen was monitored every 48 hours. ERP of 1,000 mm² (B,DF) Survival analysis: Log-Rank (Mantel-Cos) test. (C.E.G) Average of tumor volumen per experimental group at the time of lirist death. Two-voya Anova. Tped.03; "Tped.04; ""ped.040; ""ped.040; ""ped.040;

FUTURE PERSPECTIVES

- Study the oncolytic effect and safety profile of IBDV in an orthotropic GBM model in vivo.
 Evaluate IBDV in combinatory therapies such as the current standard of an orthography of the profile of IBDV in an orthotropic of IBDV in orthotropic or
- Evaluate HDDV in combinatory discuping a care (Temozolomide).
 Analize the innate and adaptative immune responses in an orthotropic
- GBM in vivo model.





l Congreso San Alberto Magno

Metodología de procesamiento de señales utilizando Matlab con señales reales de EEG para obtener ritmos y sus espectros

Greta Sánchez¹, Alicia Vaquero¹, Isidoro Martínez¹, Oscar Casanova¹¹¹Universidad Francisco de Vitoria, Facultad de Ciencias Experimentales, Grado en Ingeniería Biomédica 3ºA

Introducción

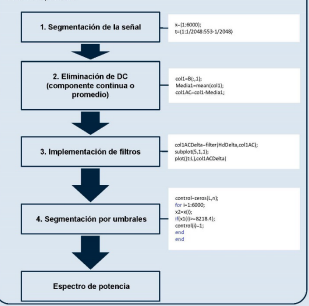
Con la finalidad de conseguir los espectros de potencia y los ritmos presentes en las señales de Electroencefalografía EEG registradas con electrodos superficiales (no invasivos), se ha utilizado una base de datos de pacientes sanos tomada de Physionet [1]. La base de datos seleccionada está compuesta por datos en crudo, sin ningún tratamiento previo.

El objetivo de este poster es probar una metodología de procesamiento de señales que permite mediante script en Matlab [2] conseguir los ritmos presentes en los EEG reales. Los resultados de la metodología han sido positivos ya que se ha conseguido una segmentación de datos adecuada, y finalmente hemos podido conseguir los ritmos con comportamientos típicos [3].

Materiales v Métodos

Los datos seleccionados corresponden a unas grabaciones obtenidas de pacientes sanos. Se registraron dos canales de EEG desde la corteza frontal desde las posiciones FPz y FP1h (usando el sistema 10-5 como se describe en [4]), etiquetados como canal 1 y canal 2 respectivamente. Se analizaron los datos del canal 2 en crudo considerando una señal de muestreo de 2048 Hz.

Para el análisis de los datos, se aplicó el procesamiento digital de señales y el lenguaje de programación Matlab. Como herramientas matemáticas se ha utilizado la transformada rápida de Fourier, para el estudio de las señales en el dominio de la frecuencia. Así como la implementación de filtros digitales con el objetivo de eliminar los artefactos no deseados de las señales para mejorar su calidad y prepararlos para un análisis posterior.

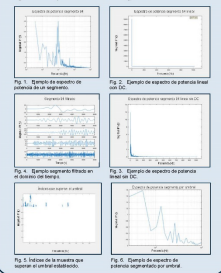


Resultados

Se obtuvo el espectro de densidad de potencia de cinco segmentos aleatorios (ver Fig. 1). Se obtuvo un resultado óptimo del procesado gracias a la eliminación del DC, lo que redujo la magnitud de la señal. Se representa de manera lineal para poder observar el cambio (ver Figs. 2 y 3). Con los filtros se muestra la intensidad de la señal para cada ritmo en el dominio de tiempo (ver Fig. 4).

Al establecer un umbral, se obtienen los índices de las muestras que lo superan (ver Fig. 5). Esto permite analizar las muestras respecto a unos valores de referencia y realizar un diagnóstico posterior.

El espectro de densidad de potencia de la muestra segmentada por umbrales (ver Fig. 6) es similar en magnitud al espectro de la señal segmentada inicialmente.



Conclusiones

- Se ha obtenido un resultado óptimo tras haber eliminado los artefactos y procesado la señal, permitiendo así el análisis de los registros de EEG obtenidos
- Mediante la segmentación y eliminación del DC, se logrado la estacionariedad de la señal, para la posterior reducción de la magnitud y obtención de una
- mayor cantidad de información de las muestras.
 Los filtros permiten analizar la intensidad de la frecuencia en cada ritmo visualizándolo en el dominio del tiempo

Referencias

[1] Goldberger, A., Amaral, L., Glass, L., Hausdorff, J., Ivanov, P. C., Mark, R., ... & Stanley, H. E. (2000). PhysioBank, Pt Components of a new research resource for complex physiologic signals. Circulation [Online]. Available:http://www.physionet.org .. & Stanley, H. E. (2000). PhysioBank, PhysioToolkit, and PhysioNet:

[2] MathWorks, Inc. MATLAB version R2022b. Natick, Massachusetts, 2022.
[3] Alan V. Oppenheim, Alan Willsky, S. Hamid Nawab. Señales y sistemas, 2nd. ed. London: Pearson Education, 1997.
[4] R. Oostenveld and P. Praamstra, "The five percent electrode system for high-resolution EEG and ERP measurements," Clinical Neurophysiol., vol. 112, no. 4, pp. 713-719, Apr. 2001.

Contacto: Greta Sánchez Roberts gretasanchezroberts@icloud.com

Universidad Francisco de Vitoria Facultad de Ciencias Experimentales Grado en Ingeniería Biomédica

Dirección: Ctra. M-515 Pozuelo-Majadahonda Km. 1,800; 28223, Pozuelo de Alarcón (Madrid).



PÓSTERES DE EMPRESA



WHERE IT ALL BEGINS:

MANUFACTURING AREA IN THE PHARMACEUTICAL INDUSTRY

Ana Lambea de Jesús (1), Silvia Gallego Colastra (1)(2) (1) Wyeth Pfizer, San Sebastián de los Reyes, Madrid, Spain (2) Universidad Francisco de Vitoria, Madrid, Spair







S AI Raw Materials Approval









In view of the diagnosis of a disease, the need arises to resort a medicine as a treatment of the pathology. In order to earry out the production of this medicine, it is necessary to go through the phase of clinical trials, where it is verified that this medicine is effective and safe. Once it is approved by regulators, it is time to serve the patient. At this point, in the pharmaceutical plant, is where drug life begins.





RAW MATERIAL RECEPTION AND LOGISTICS





At the beginning the materials arrive on the plant. In that moment the warehouse receives them and takes samples for the laboratory to analyze and verify that the incoming materials corresponds to what the plant has ordered.



The laboratory analyzes the raw materials to verify that these are the requested. It is also in charge of carrying out environmental monitoring (EM) of clean rooms in which the number of particles must be controlled.





It also analyzes the formulation product before starting the filling and the finished product, before releasing it.

Ouality Assurance is also involve in all the process making sure all of it complies with the regulations, as Pharmacopea, GMP among others.

VALIDATION & QUALIFICATION

Since the beginning of the process every single step should be validated through all the critical atributtes established and each equipment should be qualified in order to achieve the best quality on the product.

FINAL PRODUCT DISTRIBUTION

After secondary packaging, tertiary packaging takes place, in which several containers are grouped in boxes for their correct distribution.

Supply chain, distributors, marketing among others work hard in order to ahieve the best competitive product.

"MEDICINE IS BORN IN THE PHARMACEUTICAL PLANT WHERE EVERY WORK CARRIED OUT HAS A DIRECT IMPACT ON THE PATIENT "

Do you want to know how different young people have become part of this industry? - Scan this following QRI



MANUFACTURING

ndustrial scale drug synthesis process. Once the laboratory verifies that the raw materials that have arrived correspond to those requested by the factory, the manufacturing step begins, it consists of the combination of the raw materials in formulation tanks following the corresponding protocols. Then, the corresponding pharmaceutical form is obtained (tablets, capsules, vials...). In the case of injectables, sterilizing filtration of the formulated product contained in the tanks takes place and after this filtration, aseptic filling is carried out in previously sterilized vials.

Real-Time monitoring

The new direction of this industry allows us to have self-adjust and agile processes based on data from different interconneceted systems.



Automation & elimination of human intervention drives faster responses to e derived from Intelligence data getting higher quality in our product.

Applying Artificial Intelligence, Machine Learning enable us a self-learning sy that proposes solutions and takes action to optimize product quality.



PACKAGING & SERIALIZATION

When the product has acquired the required pharmaceutical form, they are introduced into containers together with the corresponding medical devices and the prospectus (secondary conditioning). This process takes place automatically and when the process is over, the equipment can recognize if all the elements have been added to the package. In addition, the equipment automatically notes the batch, expiration

te and a QR code that allows the serialization of the product.



THE GOOD WE HAVE DONE **GIVES US AN INNER** SATISFACTION THAT IS THE SWEETEST OF ALL PASSIONS. "Rene Descartes"







Incremento de la motivación infantil y juvenil hacia carreras cientifico-tecnológicas a través de la multidisciplinariedad de metodologías educativas



M. Aporta¹, I. Mínguez¹, M. Ferrer¹, J. Berges¹, MJ. Aporta¹ ¹Scientix community, coordinated by European Schoolnet





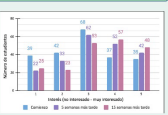
Science&more as un proyects de histotise privada que neue de la necessidad de que le ensellariza actual de las ciencias, tanto en primaria como en secundaria, transmita a los niños no sola información chercio, sino que les permite aperimentar con esco conocimientos a travela del netrodo cientifico, con el fine de poner solución a la litria profesionales competentes que impulsen la ciencia de celabda en Luropa Figura 1). Ad mismo, Science&more apuesta por el medodo STEAM, el cual imputa la formación multidaciplina en ciencias, tecnologia, inganieria, resir y maternaticas (Diagrama 3). Cemeno que los niños deben escarsas a la realidad de las carreras STEM y por ello establecemos conexiones com protesionales del sector cay, a travel de la explicación de sus funciones y presentación de sus lasgos (abbositos, cuchire nomo modelos que fionezcena in elimentés de los excitanates tabais estas y ade conocimiento. Del mismo modo, selemecâmore aborga por afinarar la autoconfianza de los niños con el fin de que difutem aprendiendo, desarrollam la resiliencia como valor fundamental para su vida portecional, y de esta manera, contribuir al fin de la brecha de género existence en la actualidad a la ver que se impulsa la artitud emprendedora e innovadora con los jóvenos.

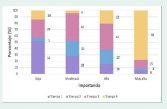
Figuro 1. Gráfico comporativo de los níveles de rendimienzo en asignaturas de ciencias de niños y niñas de primaria en España con respecto a Europa y la OCDE. Se observa que el porcenta, de secielencia en España as significativamente menor que en lo CCDE.¹





Rigura 3. Griffico de barras que muentra el incremento del interés de las estudiantes per las carrans STEM. Estudio a trade de cuestio-serio tracilidad o a restudiantes de primaria viacundad de cuestio estudio de a restudiantes de primaria viacundad de cuestio de propieto a respecta a un profesional de aven STEM y uma estrución de historica de misionado en el terra. Lun resultados muentam un horreserto propessivo del interior por las cerenas STEM a lo lorga del rie mo para parto de los escilaristes, marzió debido a la ro resposeta de religiono alluminos.





Información de contacto scienceymore@gmail.com Visita nuestra web scienceandmore.es







- Las investigaciones demuestran que la metodologia STEAM despierta un mayor interés por las ciencias y una mayor motivación
 por las carreias STEM.
 La multidación planda educativa favorese el desarrollo de las habilidades necesarias para solventar problemas de forma eficazi,
 el applitu empresarial y la contiencia social.
 Selencializiona acerca a las estudiantas i arealdad de las profesiones eliminando exteraciópos a través de sus conexiones.

Bibliografía

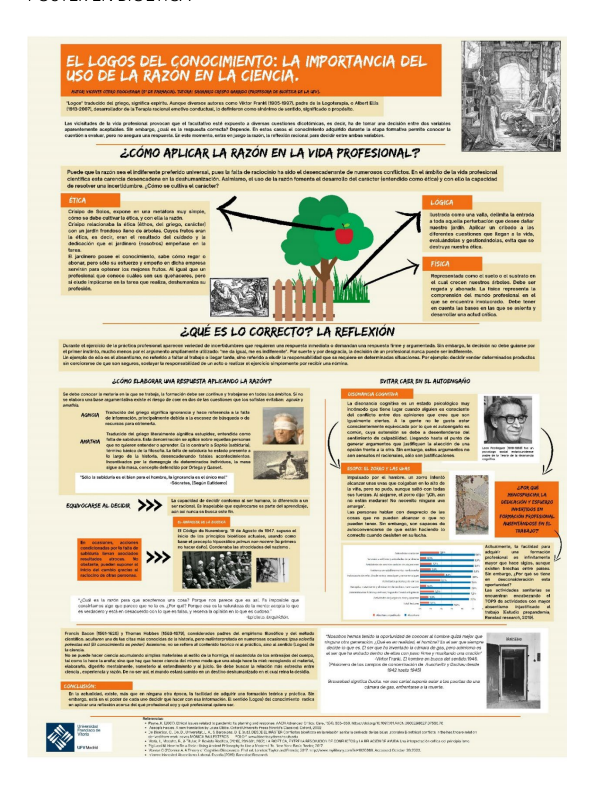
Graheras Pastrana M., Moreno Sinches M.E., Isidono Calle N., Vaquero Jimenes I.; Becio Multiz M.Salgado Ferreiro E. (2021).
Radicagrifia de la brecha de género en la formación EEGM. Unidad del gualdad del Ministerio de Abucación y Ferreiro E. (2021).
Radicagrifia de la brecha de género en la formación EEGM. Unidad del gualdad del Ministerio de Abucación y Ferreiro de Sarvad M.C. Chata I.; Patel P., Vaderel B., Verearmachanner I.) Le H. Odigiquar E. Zimmenhannes D. (2021). The University of Telas Southwestern Medical Cedex, Dallas, 124, USA I. he d'Reto d'university Structero Helovalia, Dallas, I. Vad. I. he d'Reto d'university Structero Helovalia, Dallas, I. Vad. I. he d'Reto d'university Structero Helovalia, Dallas, I. Vad. I. he d'Reto d'university d'university d'enes southwestero d'university d'enes southwestero d'university d'enes southwestero d'university d'enes southwestero de la misegrate despiración de Carlo de Carlo de Carlo de Sarvado de Sarvado de Carlo de Ca

Agradecimientos

Agradecumos la acogida de este trabajo por purte de la Universidad Francisco de Vitoria, az como a Scientis y a la European Schoolnet por haces posible este Proyecto y permitirnos ser participes de la enselanas TEAM. Experial manción merca futaria lacia hogoria Caso por el sienory paciencias que nos ha dedicado además de mostramos disponibilidad completa durante todo su desarrollo y un gran empeño en impulsar nuestro trabajo en todo momento.



PÓSTER EN BIOÉTICA





PÓSTER DIVULGATIVO

TOMOGRAFÍA POR EMISIÓN DE POSITRONES

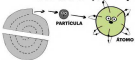






18FDG = DESOXIGLUCOSA + FLÚOR18





PRODUCE

*La partícula cargada que se acelere debe tener suficiente energía para superar la barrera electrostática que hay núcleo también está cargado positivamente). Si esa energía se supera, se fusiona la partícula formando e nuevo núcleo. Para que la partícula tenga tanta energía se necesita acelerar a grandes velocidades, dichas



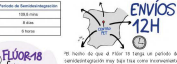




FORMACIÓN DE LA IMAGEN













EN RESUMEN:















PÓSTER DE COOPERACIÓN

Elaboración de un programa de prácticas de laboratorio docente e instalación de un cultivo que incluya la plantación de Artemisia annua en el Colegio Mater Salvatoris de Kalalé, Benín

Claudia Álvarez-Garcillán Padruno, C.S. y Ana de Martín Maurer, C.S.





Benín es un país situado en el golfo de Guinea y que cuenta con aproximadamente 12,4 millones de habitantes. El país se divide en 12 departamentos a su vez divididos en 77 comunas. Una de ellas es Kalalé, perteneciente al Departamento de Borgou, donde se encuentra el colegio Mater Salvatoris en el que se realiza este Trabajo.





OBJETIVO

Blacorar de un programa de prácticas de laboratorio de la asignatura de Sciences de la vie et de la terre en los cursos de Siviêne (111 12 de Jando, Cinquième (121 3 años) y Qualième (131 14 años) en d'edegio Mater Salvatoria de Kalale para poder así emedirar a las alumas las competencias recessiás. A su vez, se propore la eleboración de un proyecto transversal que contemple la instalación de un cultivo en que se incluya la plantación de Arrentisé annua (planta de la que se obtiene la natamisima, conocida por su acción antimalárica).



La educación en el continente africano es todo un reto y, más todavía, la educación de la mue. En el curriculo de Educación Secundaría de Benín se incluyer distintas competencias en las asignaturas de ciencias, como la acquisición de conocimiento y destrezas propias del acordam Estos conocimientos técnicos y prácticos son materia de avaluación en los exámenes estatales, pero la reladidad de la educación de las sonas rurales sumada a la deficiente formación del profesorado, al difficil acceso de los recursos necesarios y la pobreza del país, hace que estas competencias sean dificiles de adquirir y nos el leguen a los estandares de aprendizaje estipulados por el Ministerio de Educación Secundaria y Formación Técnica y Profesional de Benín.

Por ello, se propone la elaboración de un programa de prácticos de laboratorio de la asignatura de Sciences de la vie el de la terre en los cursos Sixième (11-12 años) y Cinquième (12-13 años) en Cicoja bitas de sua como de sua para poder asi enselar a las alimansa las competencias necesarias. A su vez, se propone la esboración de un proyector transversal que contemple a instalación de un cutivo en el que se incluya la planteción de Artemisia annue (planta de la que se obtene la artenistina, comocida por su acción antimatérica).



ARTEMISIA ANNUA⁴

Resultados y discusión

Proyecto transversal: cultivo de Artemisio annua⁵

En el curriquo beductativo de Sciences de la vive de la trene del curso de Chiquéme se encuentra la unidad cididatos la mensión de como en la que se dan a conocer las necesidades mutritivas de las plantas meciante la realización de un cutivo para aprendería. Por elso, peripone la elaboración de un proyecto transversar que contemple la instalación de un proyecto transversar que contemple la instalación de un proyecto transversar que contemple la instalación de dar a conocer, no solo dicho conocimiento curricular, sino también las propededes de esta planta antimatelárica para a el dicurs a las alumnas del colegio y que estas los dan a conocer a sus familias.

Mediante una extracción alcohófica se puede extracr la arteniária, por lo que una infrusión sirve para luchar contra el publidarion. C. un tratamiento recensifica y asequida para la podiación de catado. El tratamiento recomendado es beber 1L de tiane durante 7 clas.





Para continuar esta labor de ayuda a erradicar el a lacra mundial que afecta de manera especial a las niñas y mujeres africanas y las priva de este derecho humano que es fundamental, el Colegio Mater Salvatoris Kalalé necesita dotar de material los orios de física y biología en el edificio recién construido, para así asegurar la continuidad de su proceso educativo.

LOSE 1 In CONTROL COME TO THE PROPERTY OF THE



