

# BASES CIENTÍFICAS DE ENVÍO DE E-PÓSTERS

1º Congreso Internacional de Medicina Clínica (CIMEC 2025)

Santiago de Compostela, Galicia 3 y 4 de octubre 2025



## DESTINATARIOS

- Residentes de todas las especialidades médicas.
- Estudiantes de grado, máster o doctorado en ciencias de la salud.

## MODALIDADES

1. Caso clínico.
2. Trabajo original.
3. TFG o Tesis doctoral.

## FORMATO DE EXPOSICIÓN

- e-Póster interactivo.
- Presentación en pantallas táctiles verticales 16:9.
- Ubicación: Zona Expo-CIMEC.

## 1. REQUISITOS GENERALES

- **Envío de resúmenes:** hasta el **18 de septiembre de 2025 - 23:59 h (CEST)**.
- **Idioma:** español o inglés.
- **Autores:** hasta 8; el/la primer/a firmante debe estar inscrito/a en CIMEC 2025.
- **Originalidad:** trabajos inéditos, sin publicación en congresos anteriores.
- **Límite de envíos:** máximo 2 resúmenes como primer autor.
- **Ética:**
  - Aprobación de CEI/IRB para estudios en humanos o animales.
  - Consentimiento informado en casos clínicos.
  - Declaración de conflictos de interés.

- ☐ **Ejemplo:** Un caso clínico presentado por un MIR de Medicina Interna debe incluir consentimiento firmado por el paciente e indicar si hay conflicto de interés si el tratamiento implicó un fármaco patrocinado.

## 2. ESTRUCTURA DEL RESUMEN (subida online)

| Apartado                                               | Límite de caracteres (con espacios)  |
|--------------------------------------------------------|--------------------------------------|
| Título                                                 | Máx. 15 palabras (recomendado: 8-12) |
| Palabras clave                                         | 3-5                                  |
| Introducción / Antecedentes                            | 450                                  |
| Objetivos                                              | 150                                  |
| Material y métodos / Caso                              | 600                                  |
| Resultados / Evolución                                 | 600                                  |
| Conclusiones                                           | 200                                  |
| Financiación / Conflictos                              | 100                                  |
| Diseño y emplazamiento (en proyectos de investigación) | 500                                  |

- Se permiten **hasta 7 imágenes o gráficos** (JPG/PNG, máx. 1 MB c/u) al final del resumen.
  - *Nota: los casos clínicos tienen límites específicos descritos más adelante.*
- ☐ **Ejemplo de palabra clave:** “insuficiencia cardíaca”, “diagnóstico precoz”.

## 3. DISEÑO DEL E-PÓSTER

- **Formato único:** 1 diapositiva en PDF o PPTX ( $\leq 10$  MB).
- **Tamaño recomendado:** 1080 × 1920 px (vertical).
- **Tipografía mínima:** 28 pt.

- **Contraste alto y márgenes  $\geq 2$  cm.**
  - **Logos obligatorios:** incluidos en la plantilla oficial.
  - **QR opcional:** a artículo completo o vídeo.
  - **Plantilla oficial descargable:** disponible en la plataforma (sección "Recursos").
- ☐ **Ejemplo visual:** puedes añadir un QR que redirija a un vídeo donde se explique la técnica quirúrgica presentada.

---

## 4. CRITERIOS ESPECÍFICOS POR MODALIDAD

---

### A. Trabajo original

| Sección                                              | Contenido obligatorio                                                                                                                                                                                       |
|------------------------------------------------------|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| Objetivo(s) (se puede añadir una introducción breve) | <ul style="list-style-type: none"><li>● Definir problema/población.</li><li>● Indicar intervención y comparador.</li><li>● Variable principal de resultado.</li></ul>                                       |
| Metodología                                          | <ul style="list-style-type: none"><li>● Tipo de estudio y diseño.</li><li>● Criterios de inclusión/exclusión.</li><li>● Variables, técnicas y análisis.</li><li>● Aspectos éticos y regulatorios.</li></ul> |
| Resultados                                           | Presentar datos relevantes sin comentarios.                                                                                                                                                                 |
| Discusión / Conclusiones                             | <ul style="list-style-type: none"><li>● Interpretar hallazgos clave.</li><li>● Derivar implicaciones clínicas.</li></ul>                                                                                    |

- ☐ **Ejemplo:** Estudio observacional sobre adherencia al tratamiento en pacientes con hipertensión arterial.
-

B. Proyecto de investigación (en curso o en diseño)

| Sección                                       | Contenido obligatorio                                                                                                         |
|-----------------------------------------------|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| Introducción                                  | Justificación del estudio y lagunas en el conocimiento.                                                                       |
| Objetivos                                     | Población, intervención, comparador, resultado.                                                                               |
| Diseño                                        | Tipo de estudio propuesto.                                                                                                    |
| Emplazamiento                                 | Lugar o ámbito de realización.                                                                                                |
| Metodología                                   | <ul style="list-style-type: none"><li>• Tamaño muestral.</li><li>• Selección y variables.</li><li>• Plan analítico.</li></ul> |
| Aplicabilidad y pertinencia                   | Relevancia y potencial impacto.                                                                                               |
| Contribución esperada                         | Originalidad y utilidad científica/asistencial.                                                                               |
| Aspectos éticos y legales ( <i>opcional</i> ) | Autorizaciones, dictámenes, registros.                                                                                        |

☐ **Ejemplo:** Propuesta de cohorte prospectiva para evaluar efectos adversos de un nuevo anticoagulante.

---

## C. Caso clínico

| Sección                                  | Contenido obligatorio                                                                                         |
|------------------------------------------|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| Introducción (≤ 500 caracteres)          | Relevancia clínica y vacío de conocimiento.                                                                   |
| Descripción del caso (≤ 1000 caracteres) | Antecedentes, exploración, pruebas, diagnóstico diferencial y final, tratamiento, evolución, aspectos éticos. |
| Lecciones clave (≤ 600 caracteres)       | Hallazgos relevantes y recomendaciones éticas y clínicas.                                                     |
| Palabras clave                           | 3-5 términos en minúscula, separados por comas.                                                               |
| Bibliografía                             | 3-5 referencias recientes (formato Vancouver).                                                                |

- ☐ **Ejemplo:** "Miocarditis pos-COVID: hombre 45 a, dolor torácico, ST elevado, troponina+, resonancia positiva, mejora con AINE."
- ☐ **Ejemplo:** "Síndrome de takotsubo tras examen universitario: mujer 22 a, dolor torácico, ECG mimetiza IAM, recuperación completa"

## 5. EVALUACIÓN, DEFENSA Y PREMIOS

- Revisión doble ciego** por el Comité Científico (impacto, originalidad, metodología, diseño).
- Notificación de aceptación:** antes del **20 de septiembre de 2025** por correo.
- Defensa presencial obligatoria** (entre 5-12 min presentación + 2 min preguntas) para:
  - Todos los **Trabajos originales**.
  - Todos los **TFG/Tesis**.
  - Los **mejores casos clínicos**.
  - Resto: valorados el día del congreso en exposición.
- Premios:**
  - Mejor e-Póster por modalidad.
  - Mención especial al diseño más innovador.

## 6. CALENDARIO RESUMIDO

| Hito                       | Fecha límite             |
|----------------------------|--------------------------|
| Apertura de plataforma     | 28 julio 2025            |
| Cierre envío de resúmenes  | 31 agosto 2025 – 23:59 h |
| Comunicación de aceptación | 15 septiembre 2025       |
| Envío e-Póster definitivo  | 25 septiembre 2025       |
| Defensa presencial         | 3–4 octubre 2025         |

## 7. CONTACTO Y SOPORTE

---

- Gestor de comunicaciones y abstracts CIMEC 2025: abstractscimec@gmail.com
  - Soporte técnico: **(mismo correo)**
  - Consultas académicas (residentes / estudiantes): abstractscimec@gmail.com
- 

## IMPORTANTE

- El/la primer/a autor/a debe formalizar su inscripción **antes del 18 de septiembre de 2025** para mantener la aceptación del e-Póster.
  - El incumplimiento de estas normas supondrá la retirada automática del programa científico de CIMEC 2025.
  - Todos los participantes que presenten su e-Póster recibirán un **certificado oficial expedido por la universidad**. Además, los pósteres que obtengan los primeros puestos en la evaluación recibirán una **mención especial con certificado adicional**.
- 



SERVIZO  
GALEGO  
DE SAÚDE

AXENCIA GALEGA  
DE COÑECEMENTO  
EN SAÚDE



XUNTA  
DE GALICIA

CONSELLERÍA DE EDUCACIÓN,  
CIENCIA, UNIVERSIDADES E  
FORMACIÓN PROFESIONAL