

- O *Dental Press Journal of Orthodontics* publica artigos de investigação científica, revisões significativas, relatos de casos clínicos e de técnicas, comunicações breves e outros materiais relacionados à Ortodontia e Ortopedia Facial.
- O *Dental Press Journal of Orthodontics* utiliza o *ScholarOne Manuscripts*, um sistema *on-line* de submissão e avaliação de trabalhos. Para submeter novos trabalhos, visite o *website*: <http://mc04.manuscriptcentral.com/dpjo-scielo>
- Correspondências de outros tipos poderão ser enviadas para o seguinte endereço postal:  
*Dental Press International*  
Av. Dr. Luiz Teixeira Mendes, 2.712 - Zona 5  
CEP: 87.015-001 — Maringá/PR, Brasil  
Tel.: 55 44 3033-9818  
E-mail: [artigos@dentalpress.com.br](mailto:artigos@dentalpress.com.br)

## Políticas Editoriais

- **Plágio e originalidade**  
Trabalhos com plágio não serão aceitos para publicação no *Dental Press Journal of Orthodontics* e, caso seja detectado o plágio (por meio do sistema *Crossref Similarity Check*®), o manuscrito será recusado. Os trabalhos apresentados devem ser inéditos e não publicados ou submetidos para publicação em outra revista. Os manuscritos serão analisados pelo editor e consultores, e estão sujeitos a revisões editoriais.
- **Processo de Revisão por Pares**  
Todos os manuscritos submetidos serão encaminhados a dois editores associados, para análise inicial. Caso ambos decidam que o manuscrito é de baixa prioridade, ele será devolvido ao autor. Por outro lado, se ao menos um dos editores decidir que o manuscrito é adequado para publicação, ele seguirá o processo de submissão, sendo analisado por um grupo de três a quatro revisores, utilizando, para isso, o sistema “duplo cego”.
- As declarações e opiniões expressas pelo(s) autor(es) não necessariamente correspondem às do(s) editor(es) ou *publisher*, os quais não assumirão qualquer responsabilidade por elas. Nem o(s) editor(es) nem o *publisher* garantem ou endossam qualquer produto ou serviço anunciado nessa publicação ou alegação feita por seus respectivos fabricantes. Cada leitor deve determinar se agirá conforme as informações contidas nessa publicação. A Revista ou as empresas patrocinadoras não serão responsáveis por qualquer dano advindo da publicação de informações errôneas.
- Todo o conteúdo do periódico, exceto onde está identificado, está licenciado sob uma licença *Creative Commons* do tipo atribuição 4.0 International (CC BY 4.0): <https://creativecommons.org/licenses/by/4.0/deed.en>

## ORIENTAÇÕES PARA SUBMISSÃO DOS MANUSCRITOS

- Os trabalhos devem ser escritos em língua inglesa, com qualidade vernacular adequada.

- Apesar de ser oficialmente publicado em inglês, o *Dental Press Journal of Orthodontics* conta, também, com uma versão impressa em português. Por isso, após o processo de revisão, os autores de língua portuguesa deverão enviar a versão em português do artigo, com conteúdo idêntico ao da versão em inglês, para que o trabalho possa ser considerado aprovado.
- Submeta os artigos usando o *website*: <http://mc04.manuscriptcentral.com/dpjo-scielo>
- Os artigos devem ser organizados como descrito abaixo e de acordo com o *NCBI Style Guide*, disponível em: <http://www.ncbi.nlm.nih.gov/books/NBK988/>

### 1. Autores

- o número de autores é ilimitado; porém, os autores deverão informar a contribuição de cada um, sendo utilizados dois critérios mínimos de autoria: a) participar ativamente da discussão dos resultados; b) revisão e aprovação da versão final do trabalho. Ainda, no momento da submissão, deve ser informado o ORCID ID (*Open Researcher and Contributor ID*, <http://orcid.org>) de cada autor, em campo específico no perfil do usuário na plataforma de submissão.

### 2. Resumo/Abstract

- os resumos estruturados de 250 palavras ou menos são os preferidos.
- os resumos estruturados devem conter as seções: INTRODUÇÃO; OBJETIVOS, com a proposição do estudo; MÉTODOS, descrevendo como ele foi realizado; RESULTADOS, descrevendo os resultados primários; e CONCLUSÕES, relatando, além das conclusões do estudo, as implicações clínicas dos resultados.
- os resumos devem ser acompanhados de 3 a 5 palavras-chave, adequadas conforme orientações do MeSH ([www.nlm.nih.gov/mesh](http://www.nlm.nih.gov/mesh)) e do DeCS (<http://decs.bvs.br/>).

### 3. Texto

- o texto não deve incluir informações sobre os autores (por exemplo, nomes completos, titulações acadêmicas, afiliações institucionais ou cargos administrativos). Elas devem ser incluídas somente nos campos específicos do *website* de submissão de artigos; assim, essas informações não serão visíveis para os pareceristas.
- o texto deve ser organizado nas seguintes seções: Introdução; Material e Métodos; Resultados; Discussão; Conclusões; Referências; Legendas das ilustrações.
- os textos devem ter, no máximo, 4.000 palavras, incluindo Legendas das ilustrações, Resumo, *Abstract* e Referências.
- as ilustrações devem ser enviadas em arquivos separados (leia mais a seguir).
- insira as legendas das ilustrações também no corpo do texto, para orientar a montagem final do artigo.

### 4. Figuras

- as imagens digitais devem ser no formato JPG ou TIFF, em CMYK ou tons de cinza, com pelo menos 7 cm de largura e 300 dpi de resolução.
- as imagens devem ser enviadas em arquivos independentes.
- se uma figura já tiver sido publicada anteriormente, sua legenda deve dar todo o crédito à fonte original.
- todas as figuras devem ser citadas no texto.

## 5. Gráficos e traçados cefalométricos

- devem ser enviados os arquivos que contêm as versões originais dos gráficos e traçados, nos programas que foram utilizados para sua confecção.
- não é recomendado o envio deles apenas em formato de imagem *bitmap* (não editável).
- os desenhos enviados podem ser melhorados ou redesenhados pela produção da revista, a critério do Corpo Editorial.
- os gráficos devem ser citados no texto e numerados como Figuras.

## 6. Tabelas

- as tabelas devem ser autoexplicativas e devem complementar, e não duplicar, o texto.
- devem ser numeradas com algarismos arábicos, na ordem em que são mencionadas no texto.
- cada tabela deve conter um título breve.
- se uma tabela tiver sido publicada anteriormente, inclua uma nota de rodapé dando crédito à fonte original.
- apresente as tabelas como arquivo de texto (Word ou Excel, por exemplo), e não como elemento gráfico (imagem não editável).

## 7. Comitês de Ética

- os artigos devem, se aplicável, fazer referência ao parecer do Comitê de Ética da instituição sem, todavia, especificar o nome da universidade, centro ou departamento (assim, essa informação não ficará visível para os pareceristas).

## 8. Revisões Sistemáticas

- O *Dental Press Journal of Orthodontics* apoia iniciativas que visem aprimorar o relato de pesquisas da área biomédica. Recomenda-se aos autores o uso de guias e *checklists* disponíveis para a pesquisa biológica e biomédica, caso aplicável.
- **Antes de enviar sua revisão sistemática, certifique-se de que ela atende aos seguintes requisitos:**
- Utilize a recomendação PRISMA (<http://www.prisma-statement.org>) como diretriz para relatar a revisão sistemática.
- O *checklist* PRISMA (<http://www.prisma-statement.org/PRISMAStatement/Checklist>) deve ser preenchido e enviado na submissão do manuscrito.
- Ferramentas validadas devem ser usadas para avaliar o risco de viés entre os estudos incluídos (i.e., ROBINS-I, JBI tools, GRADE tool, etc.). Essas ferramentas são desenvolvidas para tipos específicos de estudos. Assim, se forem incluídos vários tipos de estudo, pode ser necessário usar múltiplas ferramentas de análise de risco de viés.
- Como existem inúmeras revisões sistemáticas já publicadas em periódicos revisados por pares, é necessária uma declaração clara que justifique a necessidade da revisão sistemática submetida.
- Meta-análises somente devem ser incluídas se devidamente justificadas. Elas devem fazer parte do quadro de revisão sistemática.

## 9. Declarações exigidas

Todos os manuscritos devem ser acompanhados das seguintes declarações, a ser preenchidas no momento da submissão do artigo:

### — Cessão de Direitos Autorais

Transferindo os direitos autorais do manuscrito para a Dental Press, caso o trabalho venha a ser publicado.

### — Conflito de Interesse

Caso exista qualquer tipo de interesse dos autores para com o objeto de pesquisa do trabalho, esse deve ser explicitado.

### — Proteção aos Direitos Humanos e de Animais

Caso se aplique, informar o cumprimento das recomendações dos organismos internacionais de proteção e da Declaração de Helsinki, acatando os padrões éticos do comitê responsável por experimentação humana/animal.

### — Permissão para uso de imagens protegidas por direitos autorais

Ilustrações ou tabelas originais, ou modificadas, de material com direitos autorais devem vir acompanhadas da permissão de uso pelos proprietários desses direitos e pelo autor original (e a legenda deve dar corretamente o crédito à fonte).

### — Consentimento Informado

Os pacientes têm direito à privacidade, que não deve ser violada sem um consentimento informado. Fotografias de pessoas identificáveis devem vir acompanhadas por uma autorização assinada pela pessoa ou pelos pais ou responsáveis (no caso de menores de idade). Essas autorizações devem ser guardadas indefinidamente pelo autor responsável pelo artigo. Deve ser enviada folha de rosto atestando o fato de que todas as autorizações dos pacientes foram obtidas e estão em posse do autor de correspondência.

## 10. Referências

- os trabalhos devem referenciar a literatura apropriada e relevante, que embasa as afirmações apresentadas. Autocitações excessivas e inapropriadas, ou esforços coordenados de vários autores para, coletivamente, referenciar a si próprios, são extremamente desencorajados.
- qualquer declaração no manuscrito que se baseie em fontes externas de informação (por exemplo, novas ideias ou achados que não sejam dos próprios autores, ou informações de conhecimento geral) deve apresentar a devida referência.
- os autores devem evitar citações indiretas de um trabalho original. Assim, devem referenciar o trabalho original, em vez de, por exemplo, uma revisão que cita o trabalho original.
- os autores devem garantir que as suas referências sejam precisas (isto é, devem assegurar-se de que a referência corrobora a ideia exposta no manuscrito, e não devem distorcer a ideia de qualquer outro trabalho, citando-o, caso ele não apoie o ponto de vista que o autores defendem).
- os autores não devem citar trabalhos que eles não leram.
- os autores não devem dar preferência a citações de trabalhos de sua própria autoria, de amigos, instituições ou grupos de pesquisa aos quais estão vinculados.
- os autores devem evitar citar trabalhos de um único país.
- os autores devem evitar um número excessivo de referências para embasar um mesmo ponto de vista.
- idealmente, os autores devem, sempre que possível, citar trabalhos que passaram pelo processo de revisão por pares.
- os autores não devem citar anúncios ou informes publicitários.
- as referências devem ser apresentadas no final do manuscrito, na mesma ordem em que são mencionadas no texto, e em acordo com as Normas de Vancouver: [http://www.nlm.nih.gov/bsd/uniform\\_requirements.html](http://www.nlm.nih.gov/bsd/uniform_requirements.html)

— Relatos de caso são regularmente publicados na DPJO. Para padronizar os casos clínicos apresentados, os autores devem seguir o protocolo descrito abaixo a menos que, por algum motivo específico, os itens abaixo não possam ser seguidos. Os autores devem procurar ser objetivos em seu relato, que será julgado pela originalidade do caso, qualidade dos registros e contribuição de conhecimento para os clínicos.

### Resumo

— O resumo deve ser estruturado seguindo uma descrição de uma ou duas sentenças com uma introdução breve e objetivo do artigo, objetivos do tratamento, resultados e conclusão.

### Introdução

— Esta seção deve ser breve. O autor deve introduzir ao leitor o problema que é ilustrado pelo relato de caso. Esta seção consiste em um a três parágrafos, e deve iniciar com uma descrição geral do problema a ser ilustrado, apresentar uma breve descrição da literatura e finalizar com uma sentença que guie o leitor ao objetivo do relato.

### Diagnóstico e etiologia

— O autor deve descrever o diagnóstico dentário e esquelético. É importante focar na originalidade ou anomalia do caso, e não em achados normais. Informações sobre a anamnese, etiologia da má oclusão e quaisquer outras que interfiram com o plano de tratamento devem ser descritas. Radiografias pré-tratamento e registros completos são necessários (devem ser utilizados modelos se as radiografias intrabucais não puderem apresentar o caso clínico, e os autores podem ser solicitados a enviar imagens dos modelos dentários a critério do editor). O autor deve apresentar medidas cefalométricas específicas se necessário, e referir o leitor às radiografias e fotografias.

### Objetivos do tratamento

— A lista de problemas itemizados na seção de diagnóstico e etiologia deve ser compatível com uma lista de objetivos de tratamento específicos para solucionar cada um destes problemas. Os objetivos do tratamento devem incluir referências para a maxila, mandíbula, dentes superiores, dentes inferiores, oclusão, e estética facial. Os objetivos devem incluir tais fins.

### Alternativas de tratamento

— O autor deve referenciar todos os planos de tratamento possíveis e razoáveis e descrever as vantagens e desvantagens de cada alternativa. A opção escolhida também deve ser descrita.

### Progresso do tratamento

— O autor deve descrever o tratamento para o paciente de forma abrangente. Tipos de aparelhos, prescrição, duração do tratamento, interação com outros aspectos da odontologia, e decisões especiais tomadas durante o tratamento devem ser incluídas.

### Resultados do tratamento

— Nesta seção o autor deve descrever os resultados do tratamento ortodôntico. Os registros finais devem ser apresentados da mesma forma que os registros iniciais. Em pacientes em crescimento, são necessárias superposições parciais ou totais (sugere-se o método de Björk), e apenas uma superposição total para pacientes após o crescimento. É importante que os objetivos da apresentação do caso clínico sejam sustentados pelos resultados. Medidas cefalométricas convencionais devem ser utilizadas, bem como qualquer medida específica que seja pertinente ao objetivo dos casos clínicos. Sugere-se que a cefalometria para cada fase não exceda 15 medidas.

### Discussão

— Esta seção deve discutir a originalidade do relato de caso, como ele se relaciona com as decisões tomadas pelo autor, e finalmente como o tratamento relaciona-se com a literatura publicada sobre este tópico. A discussão deve conter referências à literatura. A discussão deve concentrar-se nos pontos que tornam o relato de caso ou tratamento único. Cada ponto é discutido em um parágrafo separado, com referência ao tratamento do paciente e literatura apropriada.

### Sumário e conclusões

— O autor deve escrever um parágrafo que resuma o que foi aprendido neste caso específico.

### Referências

— O formato para esta seção é o mesmo encontrado em artigos científicos da DPJO.

## 1. O registro de ensaios clínicos

Os ensaios clínicos se encontram entre as melhores evidências para tomada de decisões clínicas. Considera-se ensaio clínico todo projeto de pesquisa com pacientes que seja prospectivo, nos quais exista intervenção clínica ou medicamentosa com objetivo de comparação de causa/efeito entre os grupos estudados e que, potencialmente, possa interferir na saúde dos envolvidos.

Segundo a Organização Mundial da Saúde (OMS), os ensaios clínicos controlados aleatórios e os ensaios clínicos devem ser notificados e registrados antes de serem iniciados.

O registro desses ensaios tem sido proposto com o intuito de: identificar todos os ensaios clínicos em execução e seus respectivos resultados, uma vez que nem todos são publicados em revistas científicas; preservar a saúde dos indivíduos que aderem ao estudo como pacientes; impulsionar a comunicação e a cooperação de instituições de pesquisa entre si e com as parcerias da sociedade com interesse em um assunto específico. Adicionalmente, o registro permite reconhecer as lacunas no conhecimento existentes em diferentes áreas, observar tendências no campo dos estudos e identificar os especialistas nos assuntos.

Reconhecendo a importância dessas iniciativas e para que as revistas da América Latina e Caribe sigam recomendações e padrões internacionais de qualidade, a BIREME recomendou aos editores de revistas científicas da área da saúde indexadas na *Scientific Library Electronic Online* (SciELO) e na LILACS (Literatura Latino-americana e do Caribe de Informação em Ciências da Saúde) que tornem públicas essas exigências e seu contexto. Assim como na base MEDLINE, foram incluídos campos específicos na LILACS e SciELO para o número de registro de ensaios clínicos dos artigos publicados nas revistas da área da saúde.

Ao mesmo tempo, o *International Committee of Medical Journal Editors* (ICMJE) sugeriu aos editores de revistas científicas que exijam dos autores o número de registro no momento da submissão de trabalhos. O registro dos ensaios clínicos pode ser feito em um dos Registros de Ensaio Clínicos validados pela OMS e ICMJE, cujos endereços estão disponíveis no site do ICMJE. Para que sejam validados, os Registros de Ensaio Clínicos devem seguir um conjunto de critérios estabelecidos pela OMS.

## 2. Portal para divulgação e registro dos ensaios

A OMS, com objetivo de fornecer maior visibilidade aos Registros de Ensaio Clínicos validados, lançou o portal *WHO Clinical Trial Search Portal* (<http://www.who.int/ictrp/network/en/index.html>), com interface que permite busca simultânea em diversas bases. A pesquisa nesse portal pode ser feita por palavras, pelo título dos ensaios clínicos ou por seu número de identificação. O resultado mostra todos os ensaios existentes, em diferentes fases de execução, com links para a descrição completa no Registro Primário de Ensaio Clínicos correspondente.

A qualidade da informação disponível nesse portal é garantida pelos produtores dos Registros de Ensaio Clínicos que integram a rede criada pela OMS: *WHO Network of Collaborating Clinical Trial Registers*. Essa rede permite o intercâmbio entre os produtores dos Registros de Ensaio Clínicos para a definição de boas práticas e controles de qualidade. Os websites onde podem ser feitos os registros primários de

ensaio clínicos são: [www.actr.org.au](http://www.actr.org.au) (*Australian Clinical Trials Registry*), [www.clinicaltrials.gov](http://www.clinicaltrials.gov) e <http://isrctn.org> (*International Standard Randomised Controlled Trial Number Register* (ISRCTN)). Os registros nacionais estão sendo criados e, na medida do possível, os ensaios clínicos registrados neles serão direcionados para aqueles recomendados pela OMS.

A OMS propõe um conjunto mínimo de informações que devem ser registradas sobre cada ensaio, como: número único de identificação, data de registro do ensaio, identidades secundárias, fontes de financiamento e suporte material, principal patrocinador, outros patrocinadores, contato para dúvidas do público, contato para dúvidas científicas, título público do estudo, título científico, países de recrutamento, problemas de saúde estudados, intervenções, critérios de inclusão e exclusão, tipo de estudo, data de recrutamento do primeiro voluntário, tamanho pretendido da amostra, *status* do recrutamento e medidas de resultados primários e secundários.

Atualmente, a Rede de Colaboradores está organizada em três categorias:

- Registros Primários: cumprem com os requisitos mínimos e contribuem para o Portal.
- Registros Parceiros: cumprem com os requisitos mínimos, mas enviam os dados para o Portal somente através de parceria com um dos Registros Primários.
- Registros Potenciais: em processo de validação pela Secretaria do Portal, ainda não contribuem para o Portal.

## 3. Posicionamento do *Dental Press Journal of Orthodontics*

O *Dental Press Journal Of Orthodontics* apoia as políticas para registro de ensaios clínicos da Organização Mundial da Saúde, OMS (<http://www.who.int/ictrp/en/>) e do *International Committee of Medical Journal Editors*, ICMJE (<http://www.wame.org/wamestmt.htm#trialreg> e [http://www.icmje.org/clin\\_trialup.htm](http://www.icmje.org/clin_trialup.htm)), reconhecendo a importância dessas iniciativas para o registro e divulgação internacional de informações sobre estudos clínicos, em acesso aberto. Sendo assim, seguindo as orientações da BIREME/OPAS/OMS para a indexação de periódicos na LILACS e SciELO, somente serão aceitos para publicação os artigos de pesquisa clínica que tenham recebido um número de identificação em um dos Registros de Ensaio Clínicos validados pelos critérios estabelecidos pela OMS e ICMJE, cujos endereços estão disponíveis no site do ICMJE: <http://www.icmje.org/about-icmje/faqs/clinical-trials-registration>. O número de identificação deverá ser registrado ao final do resumo.

Consequentemente, recomendamos aos autores que procedam o registro dos ensaios clínicos antes do início de sua execução.

Atenciosamente,

Flavia Artese, CD, MS, Dr  
 Editora-chefe do *Dental Press Journal of Orthodontics*  
 E-mail: [flaviaartese@gmail.com](mailto:flaviaartese@gmail.com)