



Data do relatório:

# RELATÓRIO EXECUTIVO DO PROJETO

<b>Nome do projeto</b>	FAPDF/FINATEC/SO BIOTECH-Desenvolvimento de peptídeos imunomoduladores para tratamento da síndrome do desconforto respiratório agudo (SDRA)				
<b>Participe(s)</b>	FAPDF - FINATEC				
<b>Coordenador</b>	Octavio Luiz Franco	<b>Instrumento jurídico</b>		<b>Nº SEI</b>	
<b>Demandante(s)</b>		<b>Vigência do projeto</b>	<b>Termo de Outorga</b>		
<b>Valor do projeto</b>	R\$ 179.988,93	<b>Data assinatura</b>	<b>31/03/2025</b>	<b>Data fim (previsão)</b>	<b>04/04/2024</b>
					<b>31/03/2025</b>

## RESUMO DO PROJETO

<b>Objeto</b>	O projeto propõe a utilização dos peptídeos mastoprano-L (mast-L) e mastoparano-I5R8 (I5R8), assim como seus análogos quirais como moléculas imunomodulatória para terapia da SDRA.
<b>Metas</b>	1)- Síntese de Peptídeos 2)- Desenvolver um Modelo de SDRA em Murinos 3)- Desenvolvimento de Nanopartículas 4)- Avaliação In Vitro das Atividades Imunomoduladoras 5)- Avaliação In Vivo das Atividades Imunomoduladoras e eficácia dos peptídeos 6)- Planejamento para Testes Clínicos

## Indicadores de Desempenho (KPIs)

	NOK	ATENÇÃO	OK
Orçamento			
Cronograma			
Governança			
Escopo			
Time / pessoas			
Gestão de riscos			
Comunicação			

Principais etapas programadas	Data Prevista	Estágio atual	Status
-------------------------------	---------------	---------------	--------

Síntese de peptídeos

03/05/24

Os peptídeos foram selecionados e solicitado a síntese com empresa terceirizada

EM ANDAMENTO

Serão realizados ensaios <i>in vivo</i> a fim de desenvolver um modelo de SDRA em murinos, induzida por LPS. Esta fase é bastante crítica, uma vez que não há um modelo animal desenvolvido para a SDRA, sendo necessário para avaliar a eficácia dos peptídeos imunomoduladores desenvolvidos	03/07/24	O documento para aprovação do comitê de ética animal (CEUA/UCDB) estão sendo produzidos para submissão do projeto. Após a aprovação do CEUA, os animais serão solicitados para compra e início dos experimentos de padronização do modelo de SDRA.	EM ANDAMENTO
Dosagens de citocinas serão realizadas após o estabelecimento do modelo de SDRA; Dosagem de óxido nítrico, Dosagem da enzima mieloperoxidase	01/08/24	Os kits serão solicitados para compra e serão utilizados tanto para análises <i>in vitro</i> quanto do material colhido do ensaio <i>in vivo</i> .	EM ANDAMENTO
Desenvolver nanopartículas carregadas com peptídeos imunomoduladores	01/10/24	Etapa dependente dos resultados anteriores para iniciar	NÃO INICIADO
Avaliação das atividades imunomoduladoras dos peptídeos livre e nanoencapsulado em ensaios <i>in vitro</i>	01/11/24	Etapa dependente dos resultados anteriores para iniciar	NÃO INICIADO
Planejamento para Testes Clínicos	02/01/25	Etapa dependente dos resultados anteriores para iniciar	NÃO INICIADO

Pontos de atenção	Nível risco	Resolução / Providência	Responsável
Colocar pontos de atenção, principalmente os relacionados aos indicadores de desempenho	FORTE/ MÉDIO/ FRACO	Não se aplica	Não se aplica

Exemplo: Dificuldade de contratação de equipe especializada

Exemplo: Divulgação de chamada pública em grupos de especialistas, em redes sociais relacionadas à atividade; Abertura da chamada pública por um prazo um pouco maior

.....  
.....

## PRINCIPAIS AÇÕES REALIZADAS (PERÍODO ANTERIOR)

Mês/Ano

mai/24

O projeto está iniciando nesse mês. Até o momento foram solicitados as sínteses dos peptídeos necessários para os experimentos. Concomitante a compra dos peptídeos, o documento que será submetido ao Comitê de Ética de experimentação animal da Universidade católica Dom Bosco (CEUA-UCDB) está sendo produzido para submissão do mesmo. Após aprovação do projeto junto ao Comitê, aos animais serão solicitados no biotério da UNICAMP. Espera-se que até o momento da aprovação do projeto e pedido de compra dos animais, os peptídeos já cheguem ao laboratório para se dar início as próximas etapas *in vivo* e *in vitro*.

---

## PRINCIPAIS AÇÕES PLANEJADAS (PRÓXIMO PERÍODO)

Mês/Ano

mai/24

O projeto está iniciando nesse mês. Até o momento foram solicitados as sínteses dos peptídeos necessários para os experimentos. Concomitante a compra dos peptídeos, o documento que será submetido ao Comitê de Ética de experimentação animal da Universidade católica Dom Bosco (CEUA-UCDB) está sendo produzido para submissão do mesmo. Após a aprovação do projeto junto ao Comitê, aos animais serão solicitados no biotério da UNICAMP. Espera-se que até o momento da aprovação do projeto e pedido de compra dos animais, os peptídeos já cheguem ao laboratório para se dar início as próximas etapas *in vivo* e *in vitro*.

## INFORMAÇÕES RELEVANTES PARA STAKEHOLDERS

Como o projeto está no início, até o momento não foi observado nenhum problema ou impedimento com as etapas propostas e executadas até o momento.