

Avaliação *in silico* de propriedades farmacocinéticas de compostos antileucêmicos publicados por periódicos científicos.**Tabela suplementar 1.** Atribuição de pesos aos parâmetros avaliados pelo *software* pkCSM. Os valores atribuídos foram escolhidos pelos autores.

| Parâmetros avaliados | Peso | Critério |
|------------------------------------|------|----------|
| Solubilidade em água | 10 | [-1,-5] |
| Permeabilidade em células Caco-2 | 10 | >= 0,9 |
| Absorção intestinal | 1 | >= 30 |
| Substrato da Glicoproteína P (PGP) | 7 | Não |
| Inibidor da P- Glicoproteína I | 5 | Não |
| Inibidor da P- Glicoproteína II | 5 | Não |
| Permeabilidade ao SNC | 4 | <= -3 |
| Substrato da CYP2D6 | 7 | Não |
| Substrato da CYP3A4 | 7 | Não |
| Inibidor de CYP1A2 | 7 | Não |
| Inibidor de CYP2C19 | 7 | Não |
| Inibidor de CYP2C9 | 7 | Não |
| Inibidor de CYP2D6 | 7 | Não |
| Inibidor de CYP3A4 | 7 | Não |
| Substrato da OCT2 renal | 7 | Não |
| Teste de AMES | 10 | Não |
| Máxima dose tolerada em humanos | 10 | - |
| Inibidor da hERG I | 4 | Não |
| Inibidor da hERG II | 4 | Não |
| Hepatotoxicidade | 10 | Não |