

**Relazione Pubblica di Valutazione**

Mod. 306/14 Relazione Pubblica di Valutazione Rev. 5.1 Data : 25/07/2025

**ASCRIPTIN 100 MG + 26,67 MG + 23,33 MG COMPRESSE**

(ACIDO ACETILSALICILICO, MAGNESIO IDROSSIDO, ALLUMINIO IDROSSIDO, 100 MG + 26,67 MG + 23,33 MG COMPRESSE)

**Titolare AIC**

**ACARPIA FARMACEUTICI S.R.L.**

**Numero di AIC: 023075**

**RIASSUNTO DELLA RELAZIONE PUBBLICA DI VALUTAZIONE**

Questa è la sintesi del *Public Assessment Report* (PAR) per ASCRIPTIN 100 MG + 26,67 MG + 23,33 MG COMPRESSE. In esso viene spiegato come ASCRIPTIN 100 MG + 26,67 MG + 23,33 MG COMPRESSE è stato valutato dall’AIFA e quali sono le sue condizioni di impiego. Il documento non intende fornire consigli pratici su come utilizzare ASCRIPTIN 100 MG + 26,67 MG + 23,33 MG COMPRESSE.

Per informazioni pratiche sull'utilizzo di ASCRIPTIN 100 MG + 26,67 MG + 23,33 MG COMPRESSE i pazienti devono consultare il foglio illustrativo o contattare il loro medico o il farmacista.

**1) COS’È ASCRIPTIN 100 MG + 26,67 MG + 23,33 MG COMPRESSE E A COSA SERVE?**

ASCRIPTIN 100 MG + 26,67 MG + 23,33 MG COMPRESSE è un medicinale contenente i principi attivi acido acetilsalicilico, magnesio idrossido e alluminio idrossido ed è disponibile come:

compresse contenenti 100 mg di acido acetilsalicilico, 26,67 mg di magnesio idrossido e 23,33 mg di alluminio idrossido;

Oggetto di questa Relazione Pubblica di Valutazione è la presentazione da 100 mg + 26,67 mg + 23,33 mg compresse.

ASCRIPTIN 100 MG + 26,67 MG + 23,33 MG COMPRESSE si usa negli adulti:

Per la prevenzione dei problemi causati dalla formazione di coaguli di sangue e dall’irrigidimento delle arterie (eventi atero-trombotici maggiori):

* dopo infarto del miocardio (attacco di cuore),
* dopo lesioni ai vasi sanguigni del cervello (ictus cerebrale) o dopo disturbi di circolazione sanguigna del cervello (attacchi ischemici transitori: TIA), in assenza accertata di emorragie all’interno del cranio.
* se soffre di dolore al petto a riposo (angina pectoris instabile),
* se soffre di dolore al petto sotto sforzo (angina pectoris stabile cronica).

Per la prevenzione della richiusura dei by-pass al cuore (riocclusione dei by‑pass aorto-coronarici) e in una particolare metodica che dilata le arterie che portano il sangue al cuore (angioplastica coronarica percutanea transluminale - PTCA).

**2) COME E’ PRESCRITTO/USATO ASCRIPTIN 100 MG + 26,67 MG + 23,33 MG COMPRESSE?**

ASCRIPTIN 100 MG + 26,67 MG + 23,33 MG COMPRESSE può essere ottenuto solo su prescrizione da parte del medico (ricetta ripetibile)

La dose raccomandata giornaliera negli adulti è di 1 compressa al giorno in un’unica somministrazione.

Neltrattamento di pazienti anziani la posologia deve essere attentamente stabilita dal medico che dovrà

valutare una eventuale riduzione dei dosaggi. L’acido acetilsalicilico non deve essere somministrato a bambini e adolescenti di età inferiore a 16 anni.

L'assunzione delle compresse contenenti acido acetilsalicilico deve avvenire preferibilmente a stomaco pieno.

**3) COME FUNZIONA ASCRIPTIN 100 MG + 26,67 MG + 23,33 MG COMPRESSE?**

ASCRIPTIN 100 MG + 26,67 MG + 23,33 MG COMPRESSE, il cui codice ATC è B01AC06 contiene i principi attivi acido acetilsalicilico, magnesio idrossido e alluminio idrossido e appartiene ad una classe di medicinali chiamata “Antitrombotici, Antiaggreganti piastrinici” che agiscono impedendo la formazione di coaguli di sangue (trombi), bloccando l’aggregazione di alcune cellule del sangue dette “piastrine”.

**4) COME È STATO STUDIATO ASCRIPTIN 100 MG + 26,67 MG + 23,3 MG COMPRESSE?**

La domanda è stata presentata come line extension del medicinale autorizzato ASCRIPTIN 300 MG + 80 MG + 70 MG COMPRESSE. La società ha presentato un’approfondita rassegna di dati clinici da letteratura scientifica. I numerosi riferimenti bibliografici forniti confermano l’efficacia e la sicurezza dei principi attivi acido acetilsalicilico, magnesio idrossido e alluminio idrossido, quando assunti per la prevenzione secondaria degli eventi atero-trombotici e per la prevenzione della riocclusione dei by‑pass aorto-coronarici e nell’angioplastica coronarica percutanea transluminale (PTCA).

**5) QUAL È IL RAPPORTO BENEFICIO/RISCHIO DI ASCRIPTIN 100 MG + 26,67 MG + 23,33 MG COMPRESSE?**

I dati presentati a supporto dell’autorizzazione all’immissione in commercio di ASCRIPTIN 100 MG + 26,67 MG + 23,33 MG COMPRESSE hanno dimostrato che i benefici per l’uso di ASCRIPTIN 100 MG + 26,67 MG + 23,33 MG COMPRESSE quando assunto per:

Prevenzione secondaria degli eventi atero-trombotici maggiori:

• Dopo infarto miocardico,

• Dopo ictus cerebrale o attacchi ischemici transitori (TIA), purché sia stata esclusa la presenza di emorragie intracerebrali,

• In pazienti con angina pectoris instabile,

• In pazienti con angina pectoris stabile cronica.

Prevenzione della riocclusione dei by pass aorto-coronarici e nell’angioplastica coronarica percutanea transluminale (PTCA).

sono superiori ai suoi rischi.

Pertanto il rapporto beneficio/rischio è stato considerato favorevole per l’autorizzazione all’immissione in commercio di ASCRIPTIN 100 MG + 26,67 MG + 23,33 MG COMPRESSE.

I più comuni effetti indesiderati riscontrati con ASCRIPTIN 100 MG + 26,67 MG + 23,33 MG COMPRESSE sono

• A dosi elevate, riduzione della concentrazione di protrombina nel sangue, una proteina che interviene nella coagulazione del sangue (ipoprotrombinemia)

• irritazione e infiammazione del naso (rinite)

• gravi problemi ai bronchi (broncospasmo parossistico)

• gravi problemi alla respirazione (dispnea grave)

• perdite di sangue a livello dello stomaco e dell’intestino (emorragia gastrointestinale: ematemesi, melena, ematemesi)

• dolore addominale

• nausea

• problemi gastrointestinali come: difficoltà digestiva (dispepsia), vomito, erosione della parete dello stomaco e del primo tratto dell’intestino (ulcera gastrica, ulcera duodenale)

• problemi della pelle come che si manifestano con la presenza di pomfi pruriginosi: (orticaria), irritazioni (eruzione esantematica e eruzione fissa), gonfiore alla pelle, alla mucosa e agli occhi (angioedema).

Per l’elenco completo degli effetti indesiderati rilevati con ASCRIPTIN 100 MG + 26,67 MG + 23,33 MG COMPRESSE si rimanda al foglio illustrativo.

**6) PERCHE’ ASCRIPTIN 100 MG + 26,67 MG + 23,33 MG COMPRESSE È STATO APPROVATO?**

A seguito dell’istruttoria condotta dall’AIFA, conformemente ai requisiti della normativa vigente, i benefici di ASCRIPTIN 100 MG + 26,67 MG + 23,33 MG COMPRESSE sono superiori ai rischi individuati. La CSE ha, inoltre, definito le modalità di prescrizione di cui al punto 2) di questo Riassunto e la classe di rimborsabilità del medicinale (classificazione provvisoria Cnn).

**7) QUALI MISURE SONO STATE PRESE PER ASSICURARE LA SICUREZZA E L’EFFICACIA NELL’USO DI ASCRIPTIN 100 MG + 26,67 MG + 23,33 MG COMPRESSE?**

Il titolare dell’autorizzazione all’immissione in commercio (AIC) ha presentato un Piano di Gestione del Rischio, in accordo con quanto richiesto dalla Direttiva 2001/83/CE e successivi emendamenti, descrivendo le attività di Farmacovigilanza e gli interventi finalizzati ad identificare, caratterizzare, prevenire o minimizzare i rischi correlati a ASCRIPTIN 100 MG + 26,67 MG + 23,33 MG COMPRESSE.

La tabella dei Safety Concerns risulta vuota.

**8) ALTRE INFORMAZIONI RELATIVE A ASCRIPTIN 100 MG + 26,67 MG + 23,33 MG COMPRESSE**

Il 28/19/2025 l’AIFA ha rilasciato l’autorizzazione all’immissione in commercio di ASCRIPTIN 100 MG + 26,67 MG + 23,33 MG COMPRESSE.

La Relazione Pubblica di Valutazione completa segue questo Riassunto.

Per maggiori informazioni riguardo il trattamento con ASCRIPTIN 100 MG + 26,67 MG + 23,33 MG COMPRESSE si può leggere il foglio illustrativo(https://medicinali.aifa.gov.it) o contattare il medico o il farmacista.

Questo riassunto è stato redatto in data 18/11/2025.

**RELAZIONE PUBBLICA DI VALUTAZIONE**

**INDICE**

1. **INTRODUZIONE**
2. **ASPETTI DI QUALITA’**
3. **ASPETTI NON CLINICI**
4. **ASPETTI CLINICI**
5. **CONSULTAZIONE SUL FOGLIO ILLUSTRATIVO**
6. **CONCLUSIONI, VALUTAZIONE DEL RAPPORTO BENEFICIO/RISCHIO E RACCOMANDAZIONI**
7. **INTRODUZIONE**

Sulla base dei dati di qualità, sicurezza ed efficacia, l’AIFA ha rilasciato a ACARPIA FARMACEUTICI S.R.L. l’autorizzazione all’immissione in commercio (AIC) per il medicinale ASCRIPTIN 100 MG + 26,67 MG + 23,33 MG COMPRESSE il 28/10/2025.

ASCRIPTIN 100 MG + 26,67 MG + 23,33 MG COMPRESSE può essere ottenuto solo su prescrizione da parte del medico (ricetta ripetibile).

Questa procedura è stata presentata ai sensi dell’art. 8(3) della Direttiva 2001/83/EU s.m.i. (Dossier completo - principio attivo noto)

ASCRIPTIN 100 MG + 26,67 MG + 23,33 MG COMPRESSE è un medicinale contenente in associazione tre principi attivi, acido acetilsalicilico, magnesio idrossido e alluminio idrossido, noti

ASCRIPTIN 100 MG + 26,67 MG + 23,33 MG COMPRESSE, il cui codice ATC è B01AC06, contiene i principi attivi acido acetilsalicilico, magnesio idrossido e alluminio idrossido.

L’acido acetilsalicilico appartiene al gruppo degli antinfiammatori non steroidei con proprietà analgesiche, antipiretiche e antinfiammatorie***.***  Il meccanismo di azione dell'acido acetilsalicilico si basa sull’inibizione irreversibile della ciclo-ossigenasi (COX-1, enzima responsabile della sinesi di prostaglandine e trombossani), che determina il blocco della sintesi del trombossano A2 nelle piastrine.

L’inattivazione della ciclossigenasi e la mancata sintesi del trombossano A2 determinano un’inibizione dell'aggregazione piastrinica ed un effetto antitrombotico.

ASCRIPTIN 100 MG + 26,67 MG + 23,33 MG COMPRESSE è utilizzato negli adulti per:

1. Prevenzione secondaria degli eventi atero-trombotici maggiori:

• Dopo infarto miocardico,

• Dopo ictus cerebrale o attacchi ischemici transitori (TIA), purché sia stata esclusa la presenza di emorragie intracerebrali,

• In pazienti con angina pectoris instabile,

• In pazienti con angina pectoris stabile cronica.

2. Prevenzione della riocclusione dei by pass aorto-coronarici e nell’angioplastica coronarica percutanea transluminale (PTCA).

Dal momento che la domanda è stata presentata come line extension del medicinale autorizzato ASCRIPTIN 100 MG + 26,67 MG + 23,33 MG COMPRESSE la società non ha fornito nuovi dati non clinici e clinici ma ha presentato dati da letteratura scientifica che dimostrano l’efficacia e la sicurezza dei principi attivi acido acetilsalicilico, magnesio idrossido e alluminio idrossido, 100 mg + 26,67 mg + 23,33 mg quando assunti per le indicazioni terapeutiche proposte.

Le officine coinvolte nella produzione sono conformi alle linee guida di Buona Pratica di Fabbricazione (*Good Manufacturing Practice* - GMP).

Il sistema di Farmacovigilanza descritto dal titolare dell’AIC è conforme ai requisiti previsti dalla normativa corrente. E’ stato presentato un Piano di gestione del rischio (*Risk Management Plan* – RMP) accettabile.

Il titolare di AIC ha presentato una adeguata documentazione relativa alla valutazione del rischio ambientale da cui si evince che l’immissione in commercio di ASCRIPTIN 100 MG + 26,67 MG + 23,33 MG COMPRESSE contenente acido acetilsalicilico, magnesio idrossido e alluminio idrossido nella formulazione proposta non comporta rischi per l’ambiente.

1. **ASPETTI DI QUALITA’**

**II.1.a PRINCIPIO ATTIVO acido acetilsalicilico**

Denominazione chimicoACETYLSALICYLIC ACID

Struttura:



Formula molecolare: C9H8O4

Peso molecolare: 180.16 g/mol

CAS: [98201-60-6]

Dal momento che la procedura in oggetto è stata presentata come line extension del medicinale autorizzato ASCRIPTIN per aggiunta di un nuovo dosaggio, le sezioni relative alla produzione dei principi attivi non sono state nuovamente oggetto di valutazione nella presente line extension in quanto già valutate ed autorizzate nell’ambito dell’iter autorizzativo e post autorizzativo del medicinale ASCRIPTIN.

Il principio attivo è presente in Farmacopea Europea e il Direttorato Europeo per la Qualità dei Medicinali (*European Directorate for the Quality of Medicines* – EDQM) ha rilasciato al produttore il certificato di conformità alla Farmacopea Europea.

Tutti gli aspetti di produzione, controllo e stabilità sono coperti dal certificato di conformità alla Farmacopea Europea.

**II.1.b PRINCIPIO ATTIVO Magnesio idrossido**

Denominazione chimicoMagnesium hydroxide

Formula molecolare: Mg(OH)2

Peso molecolare: 58.32 g/mol

CAS: [1309-42-8]

Dal momento che la procedura in oggetto è stata presentata come line extension del medicinale autorizzato ASCRIPTIN per aggiunta di un nuovo dosaggio, le sezioni relative alla produzione dei principi attivi non sono state nuovamente oggetto di valutazione nella presente line extension in quanto già valutate ed autorizzate nell’ambito dell’iter autorizzativo e post autorizzativo del medicinale ASCRIPTIN.

Il principio attivo è presente in Farmacopea Europea e il Direttorato Europeo per la Qualità dei Medicinali (*European Directorate for the Quality of Medicines* – EDQM) ha rilasciato al produttore il certificato di conformità alla Farmacopea Europea.

Tutti gli aspetti di produzione e controllo, ad eccezione della stabilità sono coperti dal certificato di conformità alla Farmacopea Europea.

**II.1 PRINCIPIO ATTIVO Alluminio idrossido**

Denominazione chimicoAluminium Oxide, hydrated

Formula molecolare: Al(OH)(3-x)(CO3)x/2 \* z H2O

Peso molecolare: 78.00 g/mol ( as Al(OH)3 )

CAS: [21645-51-2]

Dal momento che la procedura in oggetto è stata presentata come line extension del medicinale autorizzato ASCRIPTIN per aggiunta di un nuovo dosaggio, le sezioni relative alla produzione dei principi attivi non sono state nuovamente oggetto di valutazione nella presente line extension in quanto già valutate ed autorizzate nell’ambito dell’iter autorizzativo e post autorizzativo del medicinale ASCRIPTIN.

Il principio attivo è presente in Farmacopea Europea; il produttore ha presentato la documentazione sotto forma di Active Substance Master File (ASMF).

La sintesi del principio attivo è stata adeguatamente descritta a partire da idonei materiali di partenza; sono utilizzati appropriati controlli di processo e intermedi di sintesi.

Le specifiche del principio attivo sono appropriate e controllate con metodi analitici adeguatamente convalidati. Sono stati forniti certificati analitici che confermano la qualità del principio attivo.

Sono stati forniti adeguati studi di stabilità per il principio attivo.

**II.2 PRODOTTO FINITO**

**Descrizione e composizione**

ASCRIPTIN 100 MG + 26,67 MG + 23,33 MG COMPRESSE è disponibile in compresse contenenti 100 mg di acido acetilsalicilico, 26,67 mg di magnesio idrossido e 23,33 mg di alluminio idrossido.

Gli eccipienti sono amido di mais; lattosio; talco; magnesio stearato.

**Sviluppo farmaceutico**

Sono stati forniti dettagli dello sviluppo farmaceutico e questi sono stati ritenuti soddisfacenti.

**Produzione**

Sono stati forniti una descrizione del metodo di produzione e la relativa flow-chart.

I controlli effettuati nel corso della produzione sono appropriati per la natura del medicinale e del metodo di produzione. Sono stati forniti, inoltre, dati soddisfacenti relativi alla convalida del metodo di produzione.

**Specifiche del prodotto finito**

Sono state fornite adeguate specifiche di controllo per il prodotto finito al rilascio e alla fine della validità. I metodi analitici sono stati descritti e adeguatamente convalidati. Sono stati forniti, inoltre, dati analitici per il prodotto finito: questi dati dimostrano che i lotti prodotti sono in accordo alle specifiche proposte. Sono stati forniti, infine, dati adeguati per la qualità degli standard di riferimento utilizzati.

**Contenitore**

ASCRIPTIN 100 MG + 26,67 MG + 23,33 MG COMPRESSE è confezionato in blister di PVC/Al. Sono state fornite adeguate informazioni relative al confezionamento primario.

**Stabilità**

Studi di stabilità sul prodotto finito sono stati condotti in accordo alle correnti linee guida e i risultati sono entro i limiti delle specifiche autorizzate. Sulla base di questi risultati, è stato autorizzato un periodo di validità di 2 anni con conservazione a temperatura non superiore a 30°, al riparo dall’umidità.

**II.3 Discussione sugli aspetti di qualità**

La qualità di ASCRIPTIN 100 MG + 26,67 MG + 23,33 MG COMPRESSE è considerata adeguata. Pertanto dal punto di vista chimico-farmaceutico ASCRIPTIN 100 MG + 26,67 MG + 23,33 MG COMPRESSE è stato considerato accettabile per l’autorizzazione all’immissione in commercio.

1. **ASPETTI NON CLINICI**

Dal momento che la domanda è stata presentata come line extension del medicinale autorizzato ASCRIPTIN 300 MG + 80 MG + 70 MG COMPRESSE la società ha fatto riferimento alla documentazione non clinica già approvata per il suddetto medicinale.

1. **ASPETTI CLINICI**

ASCRIPTIN 100 MG + 26,67 MG + 23,33 MG COMPRESSE è utilizzato negli adulti per 1. Prevenzione secondaria degli eventi atero-trombotici maggiori:

• Dopo infarto miocardico,

• Dopo ictus cerebrale o attacchi ischemici transitori (TIA), purché sia stata esclusa la presenza di emorragie intracerebrali,

• In pazienti con angina pectoris instabile,

• In pazienti con angina pectoris stabile cronica.

2. Prevenzione della riocclusione dei by pass aorto-coronarici e nell’angioplastica coronarica percutanea transluminale (PTCA).

**Posologia e modalità di somministrazione**

Le informazioni sulla posologia e sulle modalità di somministrazione sono riportate nel Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto pubblicato sul sito dell’Agenzia Italiana del Farmaco - <https://medicinali.aifa.gov.it/it/#/it/>

L’efficacia e la sicurezza del principio attivo di ASCRIPTIN 100 MG + 26,67 MG + 23,33 MG COMPRESSE per l’indicazione terapeutica proposta sono ben conosciute; pertanto, non sono richiesti nuovi studi clinici. Il richiedente l’AIC ha presentato una approfondita rassegna di dati clinici da letteratura scientifica relativi al principio attivo contenuto in ASCRIPTIN 100 MG + 26,67 MG + 23,33 MG COMPRESSE, accompagnata da una adeguata relazione critica, redatta da un esperto qualificato, sull’uso di ASCRIPTIN 100 MG + 26,67 MG + 23,33 MG COMPRESSE nella forma/dosaggio indicate e per le indicazioni proposte:

Prevenzione secondaria degli eventi atero-trombotici:

* + Dopo infarto miocardico,
  + Dopo ictus cerebrale o attacchi ischemici transitori (TIA), purché sia stata esclusa la presenza di emorragie intracerebrali,
  + In pazienti con angina pectoris instabile,
  + In pazienti con angina pectoris stabile cronica.

Prevenzione della riocclusione dei by‑pass aorto-coronarici e nell’angioplastica coronarica percutanea transluminale (PTCA).

Pertanto, dal punto di vista clinico ASCRIPTIN 100 MG + 26,67 MG + 23,33 MG COMPRESSE è stato considerato accettabile per l’autorizzazione all’immissione in commercio per l’utilizzo in:

Prevenzione secondaria degli eventi atero-trombotici:

* + Dopo infarto miocardico,
  + Dopo ictus cerebrale o attacchi ischemici transitori (TIA), purché sia stata esclusa la presenza di emorragie intracerebrali,
  + In pazienti con angina pectoris instabile,
  + In pazienti con angina pectoris stabile cronica.

Prevenzione della riocclusione dei by‑pass aorto-coronarici e nell’angioplastica coronarica percutanea transluminale (PTCA).

**Piano di Valutazione del Rischio (*Risk Management Plan* - RMP)**

E’ stato presentato un RMP in accordo a quanto previsto dalla Direttiva 2001/83/EU s.m.i. che descrive le attività di farmacovigilanza e gli interventi definiti al fine di identificare, caratterizzare, prevenire o minimizzare i rischi collegati all’uso di ASCRIPTIN 100 MG + 26,67 MG + 23,33 MG COMPRESSE.

Il riassunto delle problematiche di sicurezza è riportato nella tabella seguente.

|  |  |
| --- | --- |
| Rischi importanti identificati | Nessuno |
| Rischi importanti potenziali | Nessuno |
| Informazioni mancanti | Nessuna |

Azioni routinarie di farmacovigilanza e di minimizzazione del rischio sono proposte per tutte le problematiche di sicurezza.

Oltre le misure previste nel Riassunto delle caratteristiche del prodotto non sono previste attività addizionali di minimizzazione del rischio.

Per maggiori dettagli circa le attività di farmacovigilanza previste per ASCRIPTIN 100 MG + 26,67 MG + 23,33 MG COMPRESSE si può consultare il “Summary RMP” allegato.

**Conclusioni**

Per la richiesta di AIC di ASCRIPTIN 100 MG + 26,67 MG + 23,33 MG COMPRESSE sono state presentate sufficienti informazioni cliniche.

Il rapporto beneficio/rischio di ASCRIPTIN 100 MG + 26,67 MG + 23,33 MG COMPRESSE è considerato favorevole dal punto di vista clinico.

1. **CONSULTAZIONE SUL FOGLIO ILLUSTRATIVO**

Il bridging report presentato dalla società è stato ritenuto accettabile: il test di leggibilità per il foglio illustrativo presentato con il modulo 1.3.4 del Dossier per il ASCRIPTIN 300 mg + 80 mg + 70 mg, è stato ritenuto valido anche per il nuovo dosaggio autorizzato

1. **CONCLUSIONI, VALUTAZIONE DEL RAPPORTO BENEFICIO/RISCHIO E RACCOMANDAZIONI**

La qualità di ASCRIPTIN 100 MG + 26,67 MG + 23,33 MG COMPRESSE è accettabile e non sono state rilevate criticità da un punto di vista non clinico e clinico.

Il rapporto beneficio/rischio di ASCRIPTIN 100 MG + 26,67 MG + 23,33 MG COMPRESSE è considerato favorevole per l’autorizzazione all’immissione in commercio.

Il riassunto delle caratteristiche del prodotto, il foglio illustrativo e le etichette sono in linea con le vigenti linee guida e raccomandazioni italiane ed europee.

Questi documenti possono essere consultati sul sito istituzionale di AIFA <https://medicinali.aifa.gov.it/it/#/it/>