

ЛИСТОК-ВКЛАДЫШ – ИНФОРМАЦИЯ ДЛЯ ПАЦИЕНТА**ФЛУДАРАБЕЛ, 10 мг, таблетки, покрытые пленочной оболочкой****(Флударабина фосфат)**

Перед применением препарата полностью прочитайте листок-вкладыш, поскольку в нем содержатся важные для Вас сведения.

- Сохраните этот листок-вкладыш. Возможно, Вам потребуется прочитать его еще раз.
- Если у Вас возникли дополнительные вопросы, обратитесь к лечащему врачу или работнику аптеки.
- Препарат назначен именно Вам. Не передавайте его другим людям. Он может навредить им, даже если симптомы их заболевания совпадают с Вашими.
- Если у Вас возникли какие-либо нежелательные реакции, обратитесь к лечащему врачу или работнику аптеки. Данная рекомендация распространяется на любые возможные нежелательные реакции, в том числе на не перечисленные в разделе 4 листка-вкладыша.

Содержание листка-вкладыша

1. Что из себя представляет препарат ФЛУДАРАБЕЛ, и для чего его применяют.
2. О чем следует знать перед применением препарата ФЛУДАРАБЕЛ.
3. Применение препарата ФЛУДАРАБЕЛ.
4. Возможные нежелательные реакции.
5. Хранение препарата ФЛУДАРАБЕЛ.
6. Содержимое упаковки и прочие сведения.

1. Что из себя представляет препарат ФЛУДАРАБЕЛ, и для чего его применяют

Препарат ФЛУДАРАБЕЛ, содержит активное вещество флударабина фосфат, которое останавливает рост новых раковых клеток.

Все клетки тела производят новые клетки, подобные себе, путем деления. Флударабина фосфат поглощается раковыми клетками и останавливает их деление.

При раке лейкоцитов (например, при хроническом лимфоцитарном лейкозе) организм вырабатывает много аномальных лейкоцитов (лимфоцитов), и в различных частях тела начинают расти лимфатические узлы. Аномальные лейкоциты не могут выполнять нормальные функции борьбы с болезнями и могут вытеснять здоровые клетки крови. Это может привести к инфекциям, уменьшению количества эритроцитов (анемия), кровоподтекам, сильному кровотечению или даже отказу органов.

ФЛУДАРАБЕЛ используется для лечения В-клеточного хронического лимфоцитарного лейкоза (В-ХЛЛ) у пациентов с достаточной продукцией здоровых клеток крови.

Первое лечение хронического лимфоцитарного лейкоза флударабина фосфатом следует начинать только у пациентов с прогрессирующим заболеванием, имеющим симптомы, связанные с заболеванием, или признаки прогрессирования заболевания.

2. О чем следует знать перед применением препарата ФЛУДАРАБЕЛ

Не принимайте препарат ФЛУДАРАБЕЛ:

- если у Вас аллергия на флударабина фосфат (действующее вещество препарата ФЛУДАРАБЕЛ) или какие-либо компоненты этого препарата (перечислены в разделе б);
- если у Вас серьезные проблемы с почками;
- если у Вас низкое количество эритроцитов из-за определенного типа анемии (декомпенсированная гемолитическая анемия). Ваш врач сообщит Вам, есть ли у Вас это заболевание;
- если Вы беременны;
- если Вы кормите грудью;
- если Ваш возраст до 18 лет.

Сообщите своему врачу, если что-либо из вышеперечисленного относится к Вам, прежде чем использовать это лекарство.

Особые указания и меры предосторожности

Поговорите со своим врачом, прежде чем использовать ФЛУДАРАБЕЛ.

Соблюдайте особую осторожность при приеме флударабина, если Ваш костный мозг не работает должным образом, или если у Вас плохо функционирует или угнетена иммунная система, или если у Вас в анамнезе серьезные инфекции. Ваш врач может принять решение не давать Вам это лекарство или принять меры предосторожности.

- Если Вы чувствуете себя очень плохо, заметили какие-либо необычные кровоподтеки, более сильное, чем обычно, кровотечение после травмы или Вы часто болеете инфекционными заболеваниями, сообщите об этом своему врачу до начала лечения.
- Если во время лечения у Вас появляется моча от красного до коричневого цвета, сыпь или волдыри на коже, немедленно сообщите об этом своему врачу.

Это могут быть признаки снижения количества клеток крови, что может быть вызвано либо самим заболеванием, либо терапией. Эти признаки могут длиться до года, независимо от того, были ли они у Вас до лечения флударабином. Во время лечения Ваша иммунная система может оказывать повреждающее действие на Ваш организм, в том числе на Ваши эритроциты (так называемые «аутоиммунные расстройства»). Эти состояния могут быть опасными для жизни. Если это произойдет, Ваш врач прекратит лечение, и Вы можете получить дополнительные лечебные мероприятия и лекарства, такие как переливание облученной крови (см. ниже) и адренкортикоиды.

Периодически во время лечения у Вас будут брать кровь для анализа, и Вы будете находиться под пристальным наблюдением врача.

- Если Вы заметили какие-либо необычные симптомы со стороны нервной системы такие как нарушение зрения, головная боль, спутанность сознания, судороги, немедленно сообщите об этом своему врачу.

СОГЛАСОВАНО
МИНИСТЕРСТВОМ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ
Приказ Министерства здравоохранения
Республики Беларусь

Влияние флударабина на состояние центральной нервной системы при длительном применении не изучено. Однако, пациенты переносили рекомендованную дозу в течение 26 курсов терапии.

При применении флударабина в рекомендуемой дозе после лечения некоторыми другими препаратами или одновременно с некоторыми другими препаратами наблюдались следующие нежелательные реакции: неврологические расстройства, проявляющиеся головной болью, тошнотой и рвотой, судорогами, нарушениями зрения, включая потерю зрения, изменения психического статуса (ненормальное мышление, спутанность сознания, измененное сознание) и иногда нервно-мышечные расстройства, проявляющиеся мышечной слабостью в конечностях (включая необратимый частичный или полный паралич). Это симптомы лейкоэнцефалопатии (ЛЭ), острой токсической лейкоэнцефалопатии (ОТЛ) или синдрома задней обратимой лейкоэнцефалопатии (СЗОЛ).

Имеются сведения о том, что прием доз, в четыре раза превышающих рекомендуемые, приводит к развитию слепоты, коме и смертельному исходу, при этом указанные эффекты могут проявляться на протяжении 60 и более дней после прекращения приема лекарственного препарата. У некоторых пациентов, получающих флударабин в дозах выше рекомендуемой, наблюдались ЛЭ, ОТЛ и СОЗЛ. Эти состояния могут быть необратимыми, опасными для жизни или фатальными.

При подозрении на ЛЭ, ОТЛ или СОЗЛ, Ваше лечение препаратом ФЛУДАРАБЕЛ будет прекращено для подтверждения диагноза. Если диагноз ЛЭ, ОТЛ или СОЗЛ подтверждается, Ваш врач навсегда прекратит лечение флударабином.

- Если Вы почувствовали боль в боку, заметили кровь в моче или уменьшение количества мочи, немедленно сообщите об этом своему врачу.

При тяжелом течении заболевания Ваш организм может оказаться не в состоянии своевременно вывести разрушенные лекарством раковые клетки, что называется синдромом лизиса опухоли и может сопровождаться почечной недостаточностью и сердечными осложнениями уже с первой недели лечения. Ваш врач будет знать об этом и может дать Вам другие лекарства, чтобы предотвратить это.

- Если Вам необходимо собрать стволовые клетки и Вы проходите (или проходили) курс лечения флударабином (или проходили лечение), сообщите своему врачу.
- Если Вам необходимо переливание крови и Вы проходите (или проходили) курс лечения флударабином, сообщите своему врачу.

Ваш врач позаботится о том, чтобы Вы получали только кровь, обработанную облучением. Имели место тяжелые осложнения и даже смерть от переливания необлученной крови.

- Если Вы заметите какие-либо изменения на Вашей коже во время приема этого лекарства или после окончания терапии, сообщите своему врачу.
- Если у Вас есть или был рак кожи, он может ухудшиться или снова обостриться во время терапии флударабином или после нее. У Вас может развиваться рак кожи во время или после терапии флударабином.

Что еще следует учитывать во время лечения препаратом ФЛУДАРАБЕЛ

- Женщины, способные к деторождению, должны использовать эффективные средства контрацепции во время лечения и по крайней мере в течение 6 месяцев после него. Мужчины должны использовать эффективные средства контрацепции во время лечения и по крайней мере в течение 3 месяцев после него. Нельзя исключать, что флударабин может нанести вред нерожденному ребенку. Ваш врач тщательно взвесит пользу Вашего лечения от возможного риска для будущего ребенка и, если Вы беременны, назначит Вам флударабин только в случае крайней необходимости.
- Если Вы планируете кормить грудью или кормите грудью, Вам не следует начинать или продолжать это во время лечения флударабином.
- Если Вам нужна вакцинация, посоветуйтесь со своим врачом, поскольку во время и после лечения препаратом ФЛУДАРАБЕЛ следует избегать вакцинации живыми вакцинами.
- Если у Вас есть проблемы с почками или Вы старше 65 лет, Вам будут регулярно делать лабораторные анализы для проверки функции почек. Если у вас серьезные проблемы с почками, Вам вообще не будут давать это лекарство (см. раздел 2 и 3).
- ФЛУДАРАБЕЛ, таблетки, покрытые пленочной оболочкой, может вызывать более частую рвоту и тошноту, плохое самочувствие, чем ФЛУДАРАБЕЛ, вводимый внутривенно. Если это проблема, Ваш врач рассмотрит вопрос о смене Вашего лечения внутривенным введением препарата ФЛУДАРАБЕЛ.

Дети и подростки

Безопасность и эффективность применения этого препарата у детей в возрасте до 18 лет не установлены. Поэтому ФЛУДАРАБЕЛ не рекомендуется применять у детей.

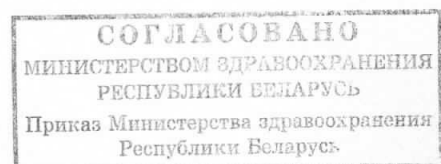
Пожилые пациенты и ФЛУДАРАБЕЛ

Люди старше 65 лет будут регулярно сдавать анализы для контроля функции почек (см. раздел 3). Особенно пристально будут следить за людьми старше 75 лет.

Другие лекарства и ФЛУДАРАБЕЛ

Сообщите своему лечащему врачу, если Вы принимаете, недавно принимали или собираетесь принимать что-либо из этого списка или любые другие лекарства, включая лекарства, отпускаемые без рецепта:

- **пентостатин** (дезоксикоформин), также используемый для лечения В-ХЛЛ. Прием этих двух препаратов вместе может привести к серьезным проблемам с легкими;
- **дипиридамол**, используемый для предотвращения чрезмерного свертывания крови или другие подобные препараты. Они могут снижать эффективность флударабина фосфата;
- **цитарабин**, используемый для лечения хронического лимфатического лейкоза. Если флударабин комбинировать с цитарабином, может повышаться уровень активной формы цитарабина в лейкоцитарных клетках; при этом не обнаружено влияния на накопление цитарабина в крови и его выведение из кровотока.



ФЛУДАРАБЕЛ противопоказано назначать беременным женщинам, поскольку исследования на животных и очень ограниченный опыт применения на людях показали возможный риск аномалий у нерожденного ребенка, а также ранней потери беременности или преждевременных родов.

Если Вы беременны или думаете, что можете быть беременны, немедленно сообщите об этом своему врачу. Ваш врач оценит пользу Вашего лечения и возможный риск для будущего ребенка и, если Вы беременны, назначит флударабин только при явной необходимости.

Вы не должны начинать или продолжать грудное вскармливание во время лечения флударабином, так как это лекарство может помешать росту и развитию Вашего ребенка.

Женщины, способные к деторождению, должны использовать эффективные средства контрацепции во время лечения и в течение как минимум 6 месяцев после прекращения лечения.

Мужчины должны использовать эффективные средства контрацепции во время лечения и в течение как минимум 3 месяцев после прекращения лечения.

Управление транспортными средствами и работа с механизмами

Препарат ФЛУДАРАБЕЛ может влиять на способность управлять автомобилем или работать с механизмами. Не садитесь за руль и не пользуйтесь механизмами, если Вы чувствуете слабость, у вас нарушено зрение, имеются судороги, возбуждение.

Препарат ФЛУДАРАБЕЛ содержит лактозу

Это лекарство содержит лактозу (разновидность сахара). Если Ваш врач сказал Вам, что у Вас непереносимость некоторых сахаров, обратитесь к врачу, прежде чем принимать это лекарство.

3. Применение препарата ФЛУДАРАБЕЛ

Лечение препаратом ФЛУДАРАБЕЛ должно быть назначено квалифицированным врачом, имеющим опыт проведения химиотерапии.

Дозировка

Доза, которую Вы должны принимать, зависит от площади поверхности Вашего тела. Она измеряется в квадратных метрах (m^2) и рассчитывается врачом исходя из Вашего роста и веса.

Рекомендуемая доза составляет 40 мг флударабина фосфата на m^2 поверхности тела, один раз в день. Обычная доза составляет от 3 до 10 таблеток один раз в день. Точное количество таблеток, которые вы должны принять, рассчитывается Вашим врачом.

Как принимать препарат ФЛУДАРАБЕЛ

Проглотите таблетку целиком, запивая водой. Не ломайте и не разжевывайте таблетки. Вы можете принимать препарат ФЛУДАРАБЕЛ либо натошак, либо вместе с пищей.

Как долго вы будете принимать ФЛУДАРАБЕЛ

Дозу необходимо принимать один раз в день в течение 5 дней подряд. Этот 5-дневный курс лечения будет повторяться каждые 28 дней, пока Ваш врач не решит, что достигнут наилучший эффект. Как правило это произойдет после шести циклов, другими словами, примерно через 6 месяцев.

Продолжительность лечения зависит от того, насколько успешно Ваше лечение и насколько хорошо Вы переносите флударабин. При возникновении нежелательных реакций Вам уменьшат дозу или отложат следующий курс лечения.

Во время лечения Вы будете регулярно сдавать анализы крови. Ваша индивидуальная доза будет тщательно подобрана в соответствии с количеством клеток крови и Вашей реакцией на терапию.

Если у Вас есть проблемы с почками или Вы старше 65 лет, Вы будете регулярно сдавать анализы для проверки функции почек. Если Ваши почки не работают должным образом, Вам могут дать это лекарство в более низкой дозе. Если у Вас сильно снижена функция почек, Вам вообще не будут давать это лекарство (см. раздел 2).

Если Вы прошли два курса и не ответили на лечение, но при этом Вы также показали несколько симптомов пониженного количества клеток крови, Ваш врач может решить увеличить Вашу дозу.

Если Вы приняли больше таблеток препарата ФЛУДАРАБЕЛ, чем предусмотрено

Немедленно сообщите своему врачу, если Вы приняли внутрь слишком много препарата ФЛУДАРАБЕЛ. Высокие дозы могут привести к значительному снижению количества клеток крови. Сообщалось, что при внутривенном введении флударабина передозировка может вызвать отсроченную слепоту, кому и даже смерть.

Если Вы забыли принять дозу препарата ФЛУДАРАБЕЛ

Поговорите со своим врачом как можно скорее, если Вы думаете, что, возможно, пропустили дозу или у Вас была рвота после приема таблеток. Не принимайте двойную дозу, чтобы компенсировать пропущенный прием таблеток.

Прекращение использования препарата ФЛУДАРАБЕЛ

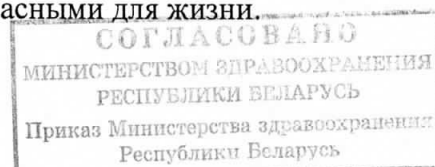
Не прекращайте принимать ФЛУДАРАБЕЛ без консультации с врачом. Вы и Ваш врач можете принять решение о прекращении лечения этим препаратом, если нежелательные реакции становятся слишком серьезными.

Если у Вас есть дополнительные вопросы по использованию этого лекарства, обратитесь к врачу.

4. Возможные нежелательные реакции

Как и все лекарственные препараты, ФЛУДАРАБЕЛ может вызывать нежелательные реакции, хотя они возникают не у всех пациентов. Это лекарство также может повлиять на результаты некоторых анализов крови.

Некоторые нежелательные реакции могут быть опасными для жизни.



Немедленно сообщите своему врачу:

- если у Вас затрудненное дыхание, кашель или боль в груди с лихорадкой или без нее. Это могут быть признаки инфекции легких.
- если Вы заметили какие-либо необычные кровоподтеки, более сильное кровотечение, чем обычно, после травмы или Вы стали чаще болеть инфекционными заболеваниями. Это может быть вызвано уменьшением количества клеток крови. Это также может привести к повышенному риску (серьезных) инфекций, вызванных микроорганизмами, которые обычно не вызывают заболевания у здоровых людей (оппортунистические инфекции), включая позднюю реактивацию вирусов, например, опоясывающий герпес.
- если Вы чувствуете боль в боку, наблюдаете кровь в моче или уменьшение количества мочи. Это могут быть признаки синдрома лизиса опухоли (см. раздел 2).
- если Вы заметили какую-либо реакцию кожи и/или слизистой оболочки с покраснением, воспалением, образованием пузырей и разрушением тканей. Это могут быть признаки тяжелой аллергической реакции (синдром Лайелла, синдром Стивенса-Джонсона)
- если у Вас учащенное сердцебиение (если Вы вдруг осознаете свое сердцебиение) или боль в груди. Это могут быть признаки проблем с сердцем.

Ниже приведены возможные нежелательные реакции в зависимости от того, насколько они распространены (из опыта применения флударабина для внутривенного введения).

Очень частые нежелательные реакции – могут возникать у более чем 1 человека из 10:

- инфекции (некоторые серьезные);
- инфекции из-за угнетения иммунной системы (оппортунистические инфекции);
- инфекция легких (пневмония) с такими возможными симптомами как затрудненное дыхание и/или кашель с лихорадкой или без;
- снижение числа тромбоцитов в крови (тромбоцитопения) с возможностью образования кровоподтеков и кровотечений;
- пониженное количество лейкоцитов (нейтропения);
- снижение количества эритроцитов (анемия);
- рвота, диарея, плохое самочувствие (тошнота);
- чувство усталости;
- слабость.

Частые нежелательные реакции - могут возникать не более чем у 1 человека из 10:

- другие онкологические заболевания, связанные с кровью (миелодиспластический синдром, острый миелоидный лейкоз). Большинство пациентов с этими состояниями ранее, одновременно или позже лечились другими противораковыми препаратами (алкилирующие агенты, ингибиторы топоизомеразы) или лучевой терапией;

- угнетение костного мозга (миелосупрессия);
- сильная потеря аппетита, ведущая к потере веса (анорексия);
- онемение или слабость в конечностях (периферическая нейропатия);
- нарушение зрения;
- воспаление полости рта (стоматит);
- кожная сыпь;
- отек из-за чрезмерной задержки жидкости;
- воспаление слизистой оболочки органов пищеварения от рта до ануса (мукозит);
- озноб;
- общее плохое самочувствие.

Нечастые нежелательные реакции - могут возникать не более чем у 1 человека из 100:

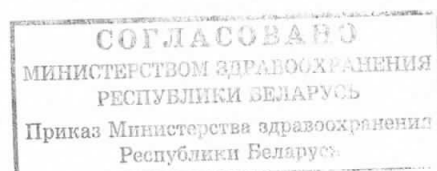
- аутоиммунное заболевание (см. раздел 2),
- синдром лизиса опухоли (см. раздел 2),
- спутанность сознания;
- легочная токсичность;
- рубцевание легких (легочный фиброз), воспаление легких (пневмонит), одышка;
- кровотечение в желудке или кишечнике;
- аномальные уровни ферментов печени или поджелудочной железы.

Редкие нежелательные реакции – могут возникать не более чем у 1 человека из 1000:

- нарушения лимфатической системы вследствие вирусной инфекции (лимфопролиферативное заболевание, ассоциированное с вирусом Эпштейна-Барр);
- кома;
- судороги;
- возбуждение;
- слепота;
- воспаление или повреждение нерва глаза (неврит зрительного нерва; нейропатия зрительного нерва);
- сердечная недостаточность;
- нерегулярное сердцебиение (аритмия);
- рак кожи,
- реакция кожи и/или слизистых оболочек с покраснением, воспаление, образование пузырей и разрушение тканей (синдром Лайелла, синдром Стивенса-Джонсона).

Частота неизвестна – исходя из имеющихся данных частоту возникновения определить невозможно

- кровоизлияние в мозг (внутричерепное кровоизлияние);
- неврологические расстройства, проявляющиеся головной болью, тошнотой и рвотой, судорогами, нарушениями зрения, включая потерю зрения, изменения психического состояния (ненормальное мышление, спутанность сознания, измененное сознание), а иногда и нервно-мышечные расстройства, проявляющиеся мышечной слабостью в конечностях (включая необратимый частичный или полный паралич) (симптомы лейкоэнцефалопатии, острой токсической лейкоэнцефалопатии или синдрома задней обратимой лейкоэнцефалопатии);
- кровотечение в легких;



- воспаление мочевого пузыря, которое может вызвать боль при мочеиспускании и привести к примеси крови в моче (геморрагический цистит).

Сообщение о нежелательных реакциях

Если у Вас возникают какие-либо нежелательные реакции, проконсультируйтесь с врачом. Данная рекомендация распространяется на любые возможные нежелательные реакции, в том числе на не перечисленные в листке-вкладыше. Вы также можете сообщить о нежелательных реакциях в информационную базу данных по нежелательным реакциям (действиям) на лекарственные препараты, включая сообщения о неэффективности лекарственных препаратов, выявленным на территории Республики Беларусь. Сообщая о нежелательных реакциях, вы помогаете получить больше сведений о безопасности препарата.

Республика Беларусь
220037, г. Минск, Товарищеский пер., 2а
УП «Центр экспертиз и испытаний в здравоохранении»
Телефон отдела фармаконадзора: +375 (17) 242 00 29; факс: +375 (17) 242 00 29
Эл. почта: rcpl@rceth.by
<https://www.rceth.by>

5. Хранение препарата ФЛУДАРАБЕЛ

Храните в плотно закупоренном оригинальном флаконе для защиты от действия света и влаги при температуре не выше 25°C.

Храните препарат в недоступном и невидном для детей месте.

Не используйте это лекарство после истечения срока годности, указанного на этикетке флакона и коробке после «Годен до». Срок годности относится к последнему дню этого месяца.

Не выбрасывайте препарат в канализацию или с бытовыми отходами. Уточните у работника аптеки, как следует утилизировать (уничтожать) препарат, который больше не потребуется. Эти меры позволят защитить окружающую среду.

6. Содержимое упаковки и прочие сведения

Препарат ФЛУДАРАБЕЛ содержит

Действующим веществом препарата является флударабина фосфат.

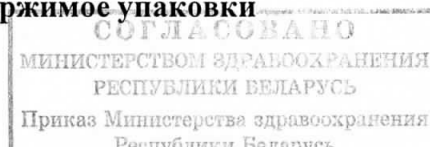
Каждая таблетка препарата ФЛУДАРАБЕЛ содержит 10 мг флударабин фосфата.

Каждый флакон содержит 20 таблеток препарата ФЛУДАРАБЕЛ.

Прочие ингредиенты:

- ядро таблетки: лактоза моногидрат, крахмал кукурузный, кросповидон, магния стеарат, кремния диоксид коллоидный безводный, целлюлоза микрокристаллическая;
- оболочка Opadry® желтый 03B220060: гипромеллоза, титана диоксид (E171), макрогол 400, железа оксид желтый (E172).

Внешний вид препарата ФЛУДАРАБЕЛ и содержимое упаковки



ФЛУДАРАБЕЛ, таблетки, покрытые пленочной оболочкой, представляет собой двояковыпуклые таблетки, покрытые пленочной оболочкой желтого цвета.

По 20 таблеток в пластиковых флаконах с ватой медицинской в качестве уплотнителя, укуренных пластиковыми крышками с осушителем и контролем первого вскрытия.

По одному флакону в картонной коробке с листком-вкладышем.

Условия отпуска из аптек

По рецепту.

Держатель регистрационного удостоверения и производитель

Республика Беларусь

Государственное научное учреждение «Институт биоорганической химии Национальной академии наук Беларуси»

220084 г. Минск, ул. академика В.Ф. Купревича, д. 5, корпус 2

Тел.: +375 (17) 397 96 12

Факс: +375 (17) 393 96 17

Эл. почта: reclamation@iboch.by

Данный листок-вкладыш пересмотрен

Подробная информация об этом лекарственном препарате доступна в Государственном реестре лекарственных средств Республики Беларусь на официальном сайте РУП «Центр экспертиз и испытаний в здравоохранении» Министерства здравоохранения Республики Беларусь в информационно-коммуникационной сети «Интернет» <https://www.rceth.by/Refbank>.

✂

(линия отрыва или отреза)

СЛЕДУЮЩАЯ ИНФОРМАЦИЯ ПРЕДНАЗНАЧЕНА ТОЛЬКО ДЛЯ МЕДИЦИНСКИХ РАБОТНИКОВ

Обращение и утилизация

Беременные женщины не должны обращаться с препаратом ФЛУДАРАБЕЛ.

Следует соблюдать процедуры надлежащего обращения в соответствии с локальными требованиями к цитотоксическим препаратам.

Любой неиспользованный лекарственный препарат или отходы следует утилизировать в соответствии с локальными требованиями к цитостатическим препаратам.

Заместитель директора по научной и инновационной работе – начальник НПЦ «ХимФармСинтез»

_____ Е.Н. Калиниченко

