

BILANCIO SOCIALE
ANNO 2017

INDICE

Prefazione	Pag. 3
Informazioni generali sull'ente e sugli amministratori	Pag. 4
Struttura, governo ed amministrazione dell'ente	Pag. 4
Obiettivi e attività	Pag. 6
Esame situazione finanziaria	Pag. 12
Altre informazioni	Pag. 14

1. Prefazione

Rare Partners è una società non profit, costituita nel marzo 2010, con lo scopo di supportare lo sviluppo di nuove terapie e strumenti diagnostici nel settore delle malattie. Le malattie rare sono quelle che colpiscono un numero limitato di pazienti. Le stime recenti indicano che nell'Unione Europea i malati siano tra i 20 e i 30 milioni e in Italia siano oltre 1,5 milioni. Il numero di malattie rare identificate si colloca tra 6.000 ed 8.000, frequentemente (>80%) di origine genetica. Ci si trova dunque di fronte ad un problema di rilevante impatto sociale, sino ad oggi spesso trascurato per una serie di motivi.

A tutti è ben noto quanto sia difficile reperire le risorse necessarie per lo sviluppo di farmaci con un limitato ritorno potenziale sugli investimenti, per questa ragione comunemente chiamati farmaci orfani. Rare Partners si focalizza sulla ricerca traslazionale e sulle fasi iniziali dello sviluppo, ben sapendo che i primi passi del processo di sviluppo dei farmaci, in ogni caso molto lungo, sono quelli caratterizzati da un più alto rischio di fallimento. Questo è vero per tutti i settori terapeutici, ma è ulteriormente aggravato nel campo delle malattie rare, dove esistono due ulteriori fattori critici, l'incertezza sul potenziale ritorno degli investimenti e la limitata conoscenza della patologia.

L'idea chiave che sta alla base dell'iniziativa è quella di utilizzare risorse finanziarie non profit (pubbliche e private) abbinate a competenze di sviluppo industriale messe a disposizione dalla nostra organizzazione. La fonte principale di innovazione e di identificazione di progetti potenziali candidati allo sviluppo è costituita dagli istituti di ricerca pubblici e privati attivi nel settore, con i quali Rare Partners sigla accordi specifici nella fase preliminare di collaborazione. Grazie a questi accordi, Rare Partners si assume la responsabilità di svolgere tutte le attività necessarie per lo sviluppo del progetto, includendo il project management, le attività regolatorie, la protezione della proprietà intellettuale e il reperimento delle risorse finanziarie necessarie.

Inoltre, siamo fortemente impegnati a promuovere campagne di sensibilizzazione, per accrescere il numero dei potenziali sostenitori e ad informare tutti coloro che ci hanno sostenuto e continuano a sostenerci sul lavoro finora svolto e sui risultati raggiunti nello sviluppo di nuove terapie per le malattie rare.

Tengo a ringraziare tutti coloro che hanno partecipato alle nostre iniziative e sono stati al nostro fianco nel corso di questi anni.

Rare Partners Srl Impresa Sociale

L'Amministratore Unico

Marco Prosdocimi

2. Informazioni generali sull'ente e sugli amministratori

Rare Partners Srl Impresa Sociale nasce come Start up innovativa in data 18 Marzo 2010, registrata nell'apposita sezione della Camera di Commercio di Milano; di seguito vengono riportate tutte le informazioni della Società:

Denominazione:	RARE PARTNERS SRL IMPRESA SOCIALE
Normativa riferimento:	D.lgs. N. 155 del 24 Maggio 2006
Indirizzo sede legale:	Milano (MI), Corso Magenta n. 31 - cap 20123
Indirizzo PEC:	rarepartners@pec.it
Forma giuridica:	Società a Responsabilità Limitata
Data atto di costituzione:	18/03/2010
Attività prevalente:	Ricerca e sviluppo sperimentale nel campo delle biotecnologie
Tipologia Amministratore:	Amministratore Unico
Durata in carica:	A tempo indeterminato
Rappresentante dell'Impresa:	Dott. Marco Prosdocimi
Numero di Soci:	5 (cinque)
Capitale Sociale interamente versato:	Euro 25.000,00 (Venticinquemila/00)
Numero Lavoratori Dipendenti:	1 (uno) - tempo indeterminato

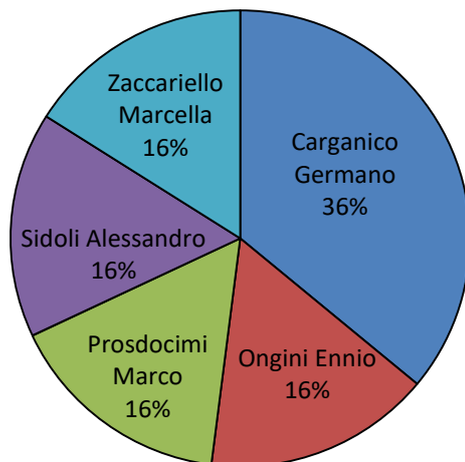
3. Struttura, governo ed amministrazione dell'ente

La Società svolge la propria attività di impresa senza perseguire scopo di lucro ai sensi del D.Lgs. n. 155 del 24 Marzo 2006 e così ai fini di utilità sociale nei settori dell'assistenza socio-sanitaria e della ricerca, con particolare riferimento al settore delle malattie rare e dei farmaci "orfani".

Eventuali utili netti annuali, dedotta una somma corrispondente al 5% di essi destinata a riserva legale, fino a che questa non abbia raggiunto il quinto del Capitale, sono destinati integralmente allo svolgimento dell'attività statutaria o ad incremento del Patrimonio. E' vietata la distribuzione, anche in forma indiretta, di utili o avanzi di gestione comunque denominati, così come la distribuzione di fondi e riserve in favore degli amministratori, soci, partecipanti, lavoratori o collaboratori.

La Compagine Societaria al 31/12/2017 è la seguente:

SINTESI DELLA COMPOSIZIONE SOCIETARIA



Carganico Germano: *Laurea in Chimica presso l'Università degli Studi di Milano;*

Ongini Ennio: *Laurea in Scienze Biologiche presso l'Università degli Studi di Milano;*

Prosdocimi Marco: *Laurea in Farmacia presso l'Università degli Studi di Padova; Managing Director di Rare Partners Srl;*

Sidoli Alessandro: *Laurea in Scienze Biologiche presso l'Università degli Studi di Pavia;*

Zaccariello Marcella: *Laurea in Scienze della Comunicazione presso l'Università degli Studi di Siena; dipendente di Rare Partners Srl.*

Nel corso dell'anno 2017 i Soci si sono riuniti, sempre in forma totalitaria, in occasione dell'approvazione del bilancio al 31-12-2016 e deliberato in merito alla destinazione del risultato d'esercizio, nonché per conferire un incarico specifico per l'attività di ricerca sulla sindrome di Usher.

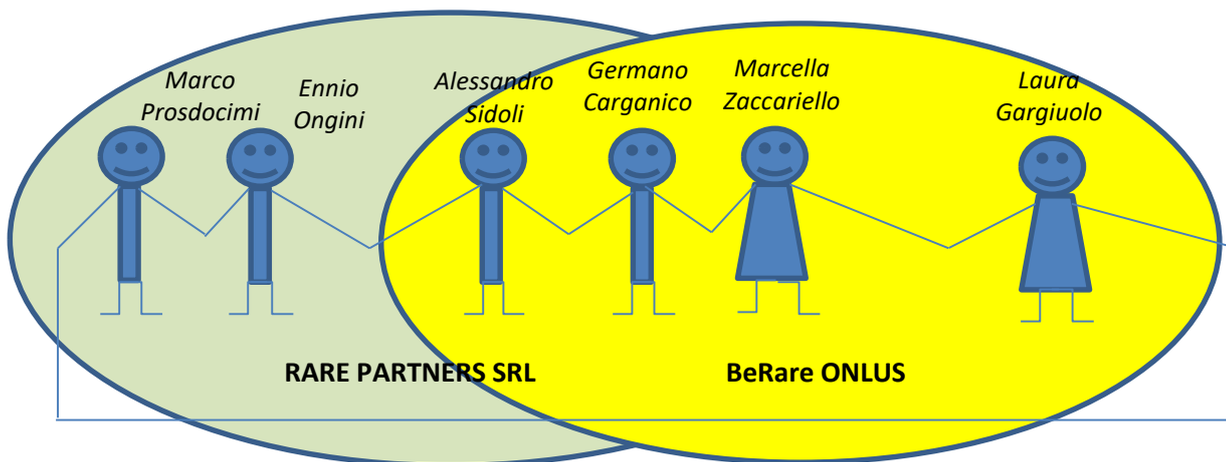
L'Amministrazione della Società è affidata, fin dalla data di costituzione, a Marco Prosdocimi, il quale possiede i più ampi poteri per la gestione ordinaria e straordinaria della Società, poteri esercitabili per l'attuazione ed il raggiungimento degli scopi sociali. A Marco Prosdocimi è attribuito l'incarico di coordinamento delle attività economiche scientifiche in cui la Società è coinvolta, nonché l'identificazione e la valutazione dei progetti scientifici d'interesse per la stessa. Le mansioni dell'unica dipendente della società, Marcella Zaccariello, riguardano principalmente la gestione dell'amministrazione interna e l'organizzazione di eventi volti alla promozione di campagne di sensibilizzazione.

Marco Prosdocimi e Marcella Zaccariello svolgono con continuità le loro attività all'interno della Società. Per remunerare tale impegno viene previsto annualmente un compenso, regolamentato con specifici contratti. Per l'anno 2017 i compensi lordi corrisposti sono i seguenti:

Nominativo	Posizione	Compenso lordo
Marco Prosdocimi	A.U. - Libero professionista	Euro 30.000
Marcella Zaccariello	Lavoratore Dipendente a tempo indeterminato	Euro 30.809

La Società si avvale di alcuni professionisti che sostengono volontariamente, con le loro attività, le finalità di Rare Partners Srl, cui va il nostro ringraziamento. Tra questi vogliamo citare lo Studio Bianchetti Bracco Minoja per le pratiche relative ai brevetti e Giorgio Garolfi e Marco Corbella per l'assistenza contabile e fiscale.

Ci preme infine comunicarvi che continua la collaborazione con l'associazione senza fini di lucro BeRare ONLUS. Tale Ente, visto come una "costola" di Rare Partners Srl, persegue le stesse finalità di solidarietà sociale e permette la raccolta di beneficenza da destinare alla realizzazione di progetti di utilità sociale, coerenti con lo scopo dell'associazione. La connessione con la Società è di visibilità immediata, tutti gli associati della Onlus fanno infatti parte, direttamente o indirettamente, del mondo Rare Partners Srl:



4. Obiettivi e attività

Descrizione attività

In totale sintonia con le proprie finalità Rare Partners ha messo in atto una serie di iniziative finalizzate ad introdurre in terapia agenti capaci di impattare in modo positivo sulla salute dei pazienti affetti da diverse malattie rare, vale a dire la talassemia, l'anemia falciforme, la fibrosi cistica e la sindrome di Usher.

Descrizione progetti

1. Per quanto riguarda le malattie del sangue, la talassemia è stata nel 2017 la malattia su cui abbiamo maggiormente focalizzato le attività. Abbiamo in primis confermato ed esteso la caratterizzazione del prodotto sirolimus (rapamicina) come agente potenzialmente in grado di

essere utilizzato in tempi brevi in uno studio clinico. Questa affermazione è stata confermata dal risultato ottenuto in termini di finanziamento da parte di Wellcome Trust (UK) che ha comunicato nel corso del mese di settembre 2017 la disponibilità a finanziare il primo studio clinico con sirolimus nei malati beta-talassemici. Lo studio verrà svolto nel 2018 e 2019 in due centri clinici, vale a dire Ferrara e Atene, e terrà conto nella definizione del disegno sperimentale delle indicazioni che l'agenzia europea EMA ci ha fornito con il documento "Protocol Assistance" di ottobre 2016.

Una ulteriore possibilità nel campo della talassemia (e anche dell'anemia falciforme) potrebbe essere in futuro lo sviluppo di prodotti nuovi dotati di potente e selettiva capacità di aumentare la produzione di emoglobina fetale. A tal fine, in collaborazione con alcuni ricercatori dell'Università di Ferrara, nel 2017 abbiamo depositato una domanda di brevetto relativa a composti isossazolici di potenziale grande interesse e abbiamo presentato alla Regione Lombardia una domanda di finanziamento finalizzata a coprire parte delle relative spese.

Per un farmaco da utilizzare nelle malattie rare è molto importante ottenere la designazione come farmaco orfano (ODD) da parte di EMA (European Medicines Agency) e/o di FDA (Food and Drug Administration, USA). Questa designazione consente a chi la ottiene una serie di vantaggi rilevanti dal punto di vista industriale. In particolare, consente esclusività di mercato della durata di dieci anni in Europa e di sette anni negli Stati Uniti, a partire dalla prima immissione in commercio, indipendentemente dalla protezione brevettuale. In questo settore nel corso del 2017 abbiamo ampliato le nostre attenzioni sul possibile uso di sirolimus in un'altra malattia del sangue diversa dalla talassemia, vale a dire l'anemia falciforme, nota anche come sickle cell disease (SCD). Abbiamo iniziato la procedura per ottenere la designazione come farmaco orfano di sirolimus in questa malattia presso EMA e prevediamo di estendere poi le attività anche presso FDA.

2. Nel corso del 2017 abbiamo approfondito la nostra presenza nel settore delle malattie degenerative della retina, in particolare dedicando risorse importanti ad una malattia genetica nota come sindrome di Usher malattia che colpisce in primis l'udito e poi la vista, rendendo i pazienti sordi e ipovedenti. Abbiamo svolto una serie di attività, così riassumibili
 - a. Nel corso del 2017 abbiamo attivato, contribuendo con una borsa di studio, una collaborazione con il Centro "Synaptic Neuroscience" dell'Istituto Italiano di Tecnologia (IIT), che sta sviluppando delle retine artificiali basate su biopolimeri fotosensibili. I prototipi realizzati dal centro sopracitato, che lavora con un approccio multidisciplinare ed è guidato dal Prof. Benfenati e dal Prof. Lanzani, hanno fornito dati molto promettenti nei modelli sperimentali e potrebbero essere testati molto presto sull'uomo.

- b. È proseguito nel 2017 il supporto economico, iniziato nell'aprile del 2016, al gruppo coordinato dal Prof. Falsini, presso l'Università Cattolica del S. Cuore di Roma, Policlinico Gemelli, da molti anni attivo nel campo della sindrome di Usher, sia sotto l'aspetto diagnostico che in quello della ricerca di possibili approcci terapeutici. Il gruppo del Prof. Falsini è anche impegnato nella realizzazione di un registro dei pazienti affetti da sindrome di Usher, che costituirà un importante strumento sia per l'assistenza che per i futuri progetti di ricerca. Recentemente, Rare Partners ed il fondo WithUsShare hanno deciso di supportare l'avvio di uno studio clinico disegnato dal Prof. Falsini, denominato Rescue&Restore, che prevede l'utilizzo di un'associazione di farmaci in forma di collirio, potenzialmente in grado di ritardare la degenerazione retinica.
- c. Da circa tre anni Rare Partners è in contatto con il gruppo di ricerca diretto dal Prof. Samuel G. Jacobson, Direttore del Centro di Degenerazione Retinica Ereditaria dello Scheie Eye Institute, Università di Pennsylvania, massimo esperto mondiale per le patologie retiniche ed in particolare per la sindrome di Usher. Abbiamo organizzato il 25 giugno 2015 un seminario dal titolo "The road to treatment of inherited retinal degenerations: where are we now?" tenuto dal Prof. Jacobson presso il DIBIT, Centro Ricerche dell'Ospedale San Raffaele di Milano, che ha visto un'ampia partecipazione di ricercatori di base e clinici. A valle di questo evento ha preso avvio un progetto che ci ha visto contribuire al finanziamento per uno stage di un ricercatore italiano presso i laboratori dello stesso Prof. Jacobson a Filadelfia, allo scopo di formare un clinico esperto nel settore della sindrome Usher che sia in grado, una volta rientrato in Italia, di costituire un punto di riferimento per la diagnosi e la cura della patologia. Lo stagista individuato, Dr Giacomo Calzetti, ha iniziato la sua attività presso i laboratori del Prof. Jacobson nel marzo del 2017.
3. Nel settore della fibrosi cistica le nostre ricerche sono state svolte in collaborazione con Neupharma srl, società altamente specializzata nel settore delle terapie inalatorie, in particolare degli antibiotici per via inalatoria. La collaborazione ha ottenuto importanti risultati ed il 23 agosto 2017 la Commissione Europea ha concesso a Neupharma la designazione di farmaco orfano per l'uso della teicoplanina nel trattamento della fibrosi cistica. In particolare, la designazione è per una formulazione aerosol di teicoplanina per il trattamento di infezioni polmonari MRSA (infezioni da stafilococco resistente alla meticillina) in pazienti affetti da fibrosi cistica, patologia potenzialmente letale.

I fattori che maggiormente influenzano l'andamento delle nostre ricerche sono la disponibilità di risorse finanziarie e la qualità della ricerca che riusciamo a realizzare. La qualità della ricerca dipende dalla capacità di coinvolgere ricercatori di grande livello nelle nostre attività. La disponibilità di risorse finanziarie è legata alle nostre iniziative di raccolta fondi, principalmente in occasione di eventi legati alle manifestazioni podistiche, alla partecipazione a bandi accessibili in funzione dei nostri progetti di ricerca e alla capacità di stipulare contratti con enti esterni per fornire loro expertise nel settore dei farmaci per le malattie rare. Il 2017 è stato anno di grandi soddisfazioni nella realizzazione dei progetti che ci vedono protagonisti.

Valutazione dei risultati conseguiti

Il prodotto sirolimus, il cui sviluppo rappresenta il nostro progetto di punta nel campo della Talassemia, aveva ottenuto lo status di Farmaco Orfano al termine del 2015 da parte di EMA e nel corso del 2016 da parte di FDA. Questo importante risultato ha confermato ulteriormente che la collaborazione stabilita fin dal 2011 con Roberto Gambari (Università di Ferrara) e i suoi collaboratori è estremamente fruttuosa. La loro ricerca, sostenuta da molti anni da AVLT (Associazione Veneta per la Lotta alla Talassemia) ha ottenuto risultati eccezionali, con potenziali applicazioni per i pazienti in un breve lasso di tempo. Le attività di Rare Partners nel campo della talassemia sono state oggetto di una domanda di finanziamento da noi presentata a Wellcome Trust e di una domanda di finanziamento presentata dal professor Gambari ad AIFA. Entrambe le domande sono state approvate ed il finanziamento ottenuto permetterà di iniziare nel corso del 2018 due trials clinici in questa malattia.

Il progetto di collaborazione con Neupharma srl ha visto nel 2017 un risultato molto importante: la Commissione Europea ha concesso a Neupharma la designazione di Farmaco Orfano per l'uso della teicoplanina nel trattamento della fibrosi cistica. In particolare, la designazione è per una formulazione aerosol di teicoplanina per il trattamento di infezioni polmonari MRSA in pazienti affetti da fibrosi cistica, patologia potenzialmente letale.

Nel settore della sindrome di Usher abbiamo iniziato una collaborazione con l'Istituto Italiano di Tecnologia ed abbiamo completato il lavoro preliminare in collaborazione con il Prof. Falsini di Roma per attivare appena possibile un trial clinico con due colliri già approvati per altre indicazioni.

Coinvolgimento dei lavoratori e dei beneficiari delle attività

Rare Partners ha un unico dipendente che si occupa della parte relativa alle attività di raccolta fondi, organizzazione eventi, comunicazione e visibilità, che sono di primaria importanza. Farsi conoscere è essenziale per trasmettere valori che altrimenti resterebbero inespressi. Perciò la comunicazione è per noi strumento essenziale. La dipendente è coinvolta direttamente anche nel mantenimento dei rapporti con la fondazione WithUsShare che si occupa della sindrome di Usher.

Per quanto riguarda i principali beneficiari delle nostre attività nel campo della talassemia, vale a dire i pazienti affetti da tale patologia, punto di riferimento per noi è l'Associazione Veneta per la Lotta alla

Talassemia (AVLT), che ha sede a Rovigo, in una delle zone che in Italia ha la massima incidenza della malattia (Delta del Po).

Descrizione delle attività di promozione, sensibilizzazione e raccolta fondi svolte nel corso dell'anno

Rare Partners ha svolto attività di promozione, sensibilizzazione e raccolta fondi attraverso:

- A. I Charity Programs di alcune manifestazioni sportive
- B. Gli eventi sportivi dedicati
- C. L'organizzazione e/o partecipazione ad eventi scientifici
- D. Le campagne di Natale e Pasqua
- E. La realizzazione di interviste

A. Il Charity Program è un grande programma di solidarietà che permette a realtà come Rare Partners di associare all'evento sportivo un progetto di raccolta fondi e ai partecipanti di prendere parte alla manifestazione sportiva e al tempo stesso sostenere un progetto di utilità sociale attraverso la donazione al progetto specifico presentato dalla no profit. La partecipazione alle manifestazioni sportive (corsa, nuoto, triathlon) è stata possibile grazie soprattutto alla presenza di Alessandro Mennella, testimonial del progetto sulla Sindrome di Usher. Affetto da questa patologia e appassionato di sport, Alessandro in questi anni ha partecipato a numerosi eventi sportivi per il progetto, coinvolgendo nel tempo anche altri ragazzi affetti dalla sua stessa malattia.

Qui di seguito alcune delle manifestazioni sportive dove Rare Partners ha partecipato in qualità di Charity Partner:

Mezza Maratona di Genova (24 aprile 2017), Triathlon Olimpico di Pietra Ligure (21 maggio 2017), Cortina Dobbiaco (4 giugno 2017), SwimTheIsland Bergeggi (7/8 ottobre 2017), Last10km Verona Marathon (19 novembre 2017), Maratona di Firenze (28 novembre 2017).

B. Sono stati organizzati, da diverse persone che supportano attivamente Rare Partners, una serie di eventi sportivi i cui proventi sono stati devoluti a favore dei progetti di Rare Partners. Tra questi ricordiamo la staffetta "Nuota e Corri con *lo Corro con Chicchi e Rare Partners*", staffetta non competitiva organizzata dalla Polisportiva Maremola per sostenere i progetti delle due realtà non profit coinvolte.

C. In ambito scientifico da segnalare scientifico l'intervento di Rare Partners, del Fondo WithUsShare e di Noisy Vision all'interno del convegno "MediteRRetina" tenutosi a Parma nei giorni 11-13 maggio 2017.

D. Le campagne di Natale e di Pasqua rappresentano un'altra attività di raccolta fondi e promozione grazie principalmente alla disponibilità di aziende che ci ospitano presso i loro spazi in occasione delle festività (OpenZone, Bresso).

E. Le interviste e i video rappresentano un'altra fonte di comunicazione e di sensibilizzazione. Ad oggi sono state realizzate due interviste:

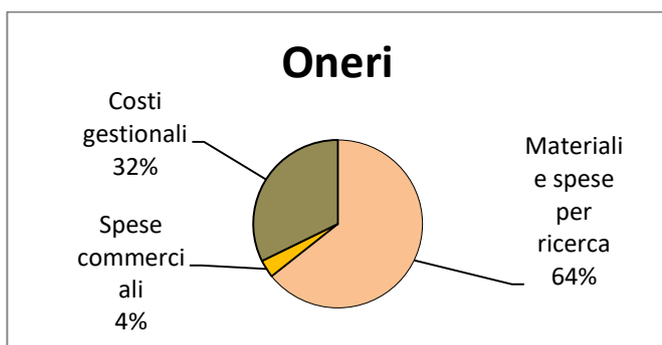
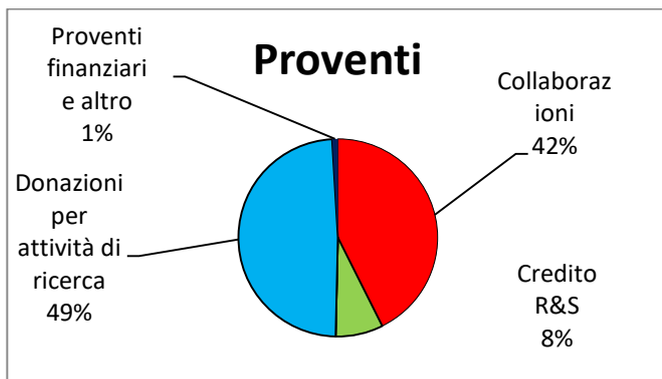
- Alessandro Mennella “ [Sono una testa dura](#)”
- Alessandro Mennella e Teresa Carrara “ [Intervista doppia](#)”

Le raccolte di fondi sono fondamentali per costituire un primo piccolo zoccolo di finanziamenti sul quale cercare di aggregare, insieme ai programmi internazionali di sostegno alla ricerca, quelle cifre molto rilevanti che sono necessarie per sviluppare un farmaco/diagnostico.

Indicazione delle strategie di medio-lungo termine e sintesi dei piani futuri

Rare Partners intende proseguire sulla strada finora intrapresa con successo, rafforzando la propria presenza nelle malattie individuate e sopra menzionate. Compatibilmente con le risorse finanziarie che si renderanno disponibili, cercheremo di attivare degli studi clinici in tutti e tre i campi di attività in cui siamo impegnati (Talassemia, Sindrome di Usher, Fibrosi Cistica). Confermiamo la nostra strategia di non prendere in considerazione l'apertura di nostri laboratori ma invece collegarci, in maniera organica, a centri accademici di eccellenza nei campi specifici di nostro interesse.

5. Esame situazione finanziaria



CONFRONTO 2017 – 2016	AI 31.12.2017	AI 31.12.2016	Variazione
Proventi			
Collaborazioni e sponsorizzazioni	65.450	60.973	4.477
Contributi da Enti pubblici e privati	0	0	0
Contributi da raccolta fondi	74.817	75.976	-1.159
Contributi crediti ricerca e sviluppo	11.869	10.261	1.608
Altri proventi	1.399	4.601	-3.202
Totale proventi da gestione ordinaria	153.535	151.811	1.724
Oneri ed accantonamenti			
Acquisto beni per la ricerca	0	0	0
Acquisto servizi per la ricerca	77.445	88.518	-11.073
Spese commerciali	5.157	13.674	-8.517
Acquisti di beni e servizi vari e generali	3.270	2.853	417
Per godimento beni di terzi	0	0	0
Personale	42.862	44.498	-1.636
Ammortamenti	631	1.083	-452
Donazioni	20.000	0	20.000
Oneri diversi di gestione	2.193	2.463	-270
Totale oneri da gestione ordinaria	151.558	153.089	-1.531
<i>Risultato della gestione ordinaria</i>	<i>1.977</i>	<i>-1.278</i>	<i>3.255</i>
<i>Risultato della gestione finanziaria</i>	<i>111</i>	<i>-219</i>	<i>330</i>
Risultato di gestione	2.088	-1.497	3.585

I NOSTRI SOSTENITORI

PHARMA QUALITY EUROPE (PQE)

Leader nella consulenza nei campi della convalida dei sistemi informativi, della qualifica tecnica e dell'engineering ad aziende farmaceutiche e aziende di medical devices. Nel 2015 è stata manifestata l'intenzione di associare il loro logo e denominazione a quelli di Rare Partners Srl

REGULATORY PHARMA NET

Azienda leader in Europa nel campo della consulenza e servizi per Regulatory Affairs, operante nel settore farmaceutico, biotech e diagnostico. Fin dalla fondazione di Rare Partners ha contribuito prestando il proprio know-how e le proprie risorse per l'avanzamento dei progetti di sviluppo selezionati da RP

Le collaborazioni e sponsorizzazioni, ammontanti ad Euro 65.450, sono pari al 42% dei proventi riscossi nell'anno 2017 e l'impiego di tali fondi è stato destinato alla ricerca scientifica ed alla copertura di spese commerciali sostenute per promuovere campagne di sensibilizzazione verso le malattie rare.

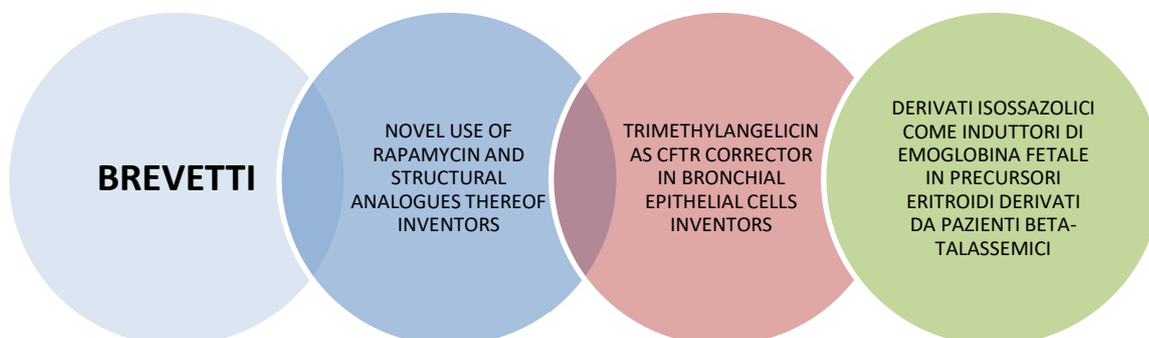
DONAZIONI

Euro 74.817
Totale raccolto e
utilizzato a copertura
costi sostenuti

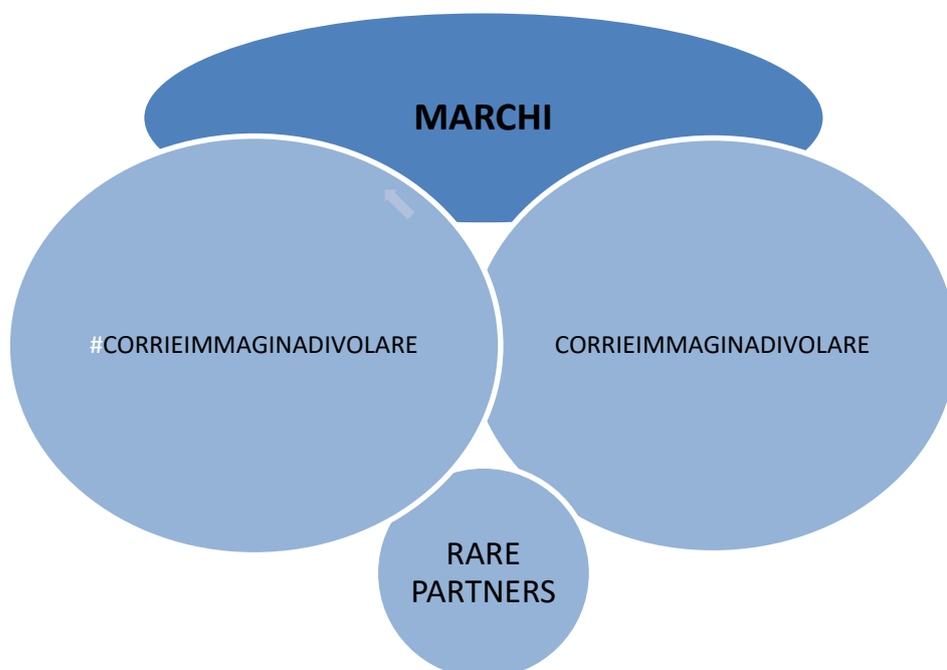
La raccolta fondi 2017 è basata principalmente sulla sensibilizzazione per la sindrome di Usher ed ha avuto un grosso impatto tra i sostenitori di Rare Partners. La totalità della raccolta è stata utilizzata nell'esercizio a copertura dei costi sostenuti per la ricerca nelle malattie rare in precedenza descritte.

6. Altre informazioni

ELENCO DIRITTI PRIVATIVA SU PROPRIETA' INDUSTRIALE e INTELLETTUALE



ELENCO MARCHI REGISTRATI



“Il sottoscritto Dott.Giorgio Garolfi, ai sensi dell’art. 31 comma 2- quinquies della Legge 340/2000, dichiara che il presente documento è conforme all’originale depositato presso la società”