



São Paulo, 02 de Maio de 2018

**Comunicado sobre reativação de fabricação do produto Apidra® (insulina glulisina)**

A Sanofi informa que protocolou na Anvisa, em 25 de Abril de 2018, a notificação de reativação da fabricação do medicamento Apidra® (insulina glulisina). Desta forma o mercado não se encontra mais desabastecido do produto supracitado.

Atenciosamente,

**SANOFI-AVENTIS FARMACÊUTICA LTDA.**