



An Anthem Company

myamerigroup.com

**News about your prescription for Enoxaparin Sodium Injection, USP 40 mg/0.4 mL Single-Dose Syringes manufactured by Sandoz.**

Thank you for being an Amerigroup Community Care member.

**We have some important news about Enoxaparin Sodium Injection, USP 40 mg/0.4 mL Single-Dose Syringes manufactured by Sandoz.** This is a drug for prevention of blood clots. Our records show you may have been prescribed this drug not long ago. You may need to take some action.

On December 2, 2021, the United States Food and Drug Administration (FDA) published a notice regarding a voluntary recall of Enoxaparin Sodium Injection, 40 mg/0.4 mL manufactured by Sandoz. This recall was issued because the product experienced a temperature reading outside recommended ranges during shipment. The exposure to higher temperatures may significantly impact the product's effectiveness.

<p><b>Product:</b> Enoxaparin Sodium Injection, 40 mg/0.4 mL <b>NDC:</b> 00781-3246-64 <b>Lot Number:</b> SAB06761A <b>Expiration Date:</b> 04/2023</p>
---

**Here's what you should do**

- Check your prescriptions to see if you have Enoxaparin Sodium Injection, USP 40 mg/0.4 mL Single-Dose Syringes.
- If you have this drug, check to see if it is from the recalled lot number listed above.
- The lot number is located on the manufacturer's label above the barcode.
- If your drug is from lot number SAB06761A, stop taking the recalled product, immediately contact your doctor to get another prescription, and return the product where originally purchased.
- If you have medical questions, contact your doctor for guidance.
- Additional information about this recall can be found at [www.FDA.gov/medwatch](http://www.FDA.gov/medwatch).

**If you have questions about:**

- The drug recall, call Sandoz at 1-800-525-8747, Monday through Friday, 8:30 am to 5:00 pm (ET) or email [qa.drugsafety@sandoz.com](mailto:qa.drugsafety@sandoz.com).
- Your prescription or your health care, call your primary care provider (PCP).
- What drugs are covered, call Member Services at 1-800-600-4441 (TTY 711) Monday through Friday, 8 a.m. to 6 p.m. Eastern Time.

Please be sure to talk with your doctor.

Sincerely,  
Pharmacy Department  
Amerigroup Community Care

This document contains references to brand-name prescription drugs that are trademarks or registered trademarks of pharmaceutical manufacturers not affiliated with Amerigroup Community Care.

105-TMAGM56132NJ 120321

NJ-MEM-1023-18 OMHC #078-16-31

Enclosures: Get help in another language  
HHS Nondiscrimination notice

**Noticias sobre su receta para enoxaparina sódica inyectable, USP 40 mg/0.4 mL, jeringas de una sola dosis, fabricada por Sandoz.**

Gracias por confiar en Amerigroup Community Care.

**Tenemos algunas novedades importantes sobre enoxaparina sódica inyectable, USP 40 mg/0.4 mL, jeringas de una sola dosis, fabricada por Sandoz.** Este medicamento se usa para evitar los coágulos de sangre. Nuestros expedientes muestran que es posible que le hayan recetado este medicamento recientemente. Puede que deba tomar algunas medidas.

El 2 de diciembre de 2021, la Administración de Alimentos y Medicamentos de los Estados Unidos (FDA) publicó un aviso sobre una retirada voluntaria de enoxaparina sódica inyectable, 40 mg/0.4 mL, fabricada por Sandoz. Esta retirada se debe a que, durante el envío, la lectura de temperatura del producto estuvo por fuera de los rangos recomendados. La exposición a temperaturas más altas puede afectar significativamente a la eficacia del producto.

<p><b>Producto:</b> Enoxaparina sódica inyectable, 40 mg/0.4 mL <b>NDC:</b> 00781-3246-64 <b>Numero de lote:</b> SAB06761A <b>Fecha de caducidad:</b> 04/2023</p>
---

**Esto es lo que debe hacer**

- Revise sus medicamentos para ver si tiene enoxaparina sódica inyectable, USP 40 mg/0.4 mL, jeringas de una sola dosis.
- Si tiene este medicamento, fíjese si proviene del número de lote retirado que se menciona arriba.
- El número de lote está en la etiqueta del fabricante, encima del código de barras.
- Si su medicamento proviene del lote número SAB06761A, deje de usar el producto retirado, comuníquese de inmediato con su médico para obtener otra receta y devuelva el producto a donde se haya comprado originalmente.
- Si tiene preguntas médicas, llame a su médico para obtener asistencia.
- Puede encontrar más información sobre esta retirada en [www. FDA.gov/medwatch](http://www.FDA.gov/medwatch).
- 

**Si tiene preguntas sobre:**

- La retirada del medicamento, llame a Sandoz al 1-800-525-8747, de lunes a viernes, de 8:30 a. m. a 5:00 p. m. (hora del este) o envíe un correo electrónico a [qa.drugsafety@sandoz.com](mailto:qa.drugsafety@sandoz.com).
- Su receta o los servicios de atención médica, llame a su proveedor de atención primaria (primary care provider, PCP).
- Qué medicamentos están cubiertos, llame a Servicios para Miembros al 1-800-600-4441 (TTY 711), de lunes a viernes de 8:00 a. m. a 6:00 p. m., hora del este.

Asegúrese de hablar con su médico.

Atentamente,  
Departamento de Farmacia (Pharmacy Department)  
Amerigroup Community Care

Documentos adjuntos:    Reciba ayuda en otro idioma  
                                  Aviso de no discriminación de HHS