



An Anthem Company

myamerigroup.com

News about your prescription for SYMJJEPI® (Epinephrine) Injection manufactured by Adamis Pharmaceuticals Corporation and distributed by US WorldMeds.

Thank you for being an Amerigroup Community Care member.

We have some important news about SYMJJEPI® (Epinephrine) Injection. This is a drug used for the emergency treatment of allergic reactions. Our records show you may have been prescribed this drug not long ago. You may need to take some action.

On March 22, 2022, the United States Food and Drug Administration (FDA) published a recall of multiple lots of SYMJJEPI® (Epinephrine) Injection. This recall was issued due to the potential clogging of the needle which could prevent the dispensing of the medication.

Product: SYMJJEPI® (epinephrine) Injection 0.15 mg/0.3 mL

NDC: 78670-0131-02

Lot Number / Expiration Date: 21101Y exp. 11/30/2022

Product: SYMJJEPI® (epinephrine) Injection 0.3 mg/0.3 mL

NDC: 78670-0130-02

Lot Number / Expiration Date: 21041W exp. 08/31/2022

21081W exp. 11/30/2022

21102W exp. 02/28/2023

Here's what you should do

- Check your prescriptions to see if you have SYMJJEPI® (Epinephrine) Injection.
- If you have this product, check to see if it is from one of the recalled lot numbers.
- The lot number is located on the front of the syringe case and on the front of the syringe itself.
- If your product is from one of the recalled lot numbers, do Not use it, and contact your pharmacy for further instructions.
- If you have medical questions, contact your doctor for guidance.
- Additional information about this recall can be found at www.FDA.gov/medwatch.

If you have questions about:

- The drug recall, call US WorldMeds at 1-888-900-8796, Monday-Friday from 8:00 am to 4:00 pm (ET) or e-mail questions at medinfo@usworldmeds.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

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-TMAGM22012NJ 032322

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

Amerigroup Community Care

Enclosures: Get help in another language
HHS Nondiscrimination notice



An Anthem Company

myamerigroup.com

Noticias sobre su receta para SYMJJEPI® (epinefrina) inyectable, fabricado por Adamis Pharmaceuticals Corporation y distribuido por US WorldMeds.

Gracias por confiar en Amerigroup Community Care.

Tenemos algunas noticias importantes sobre SYMJJEPI® (epinefrina) inyectable. Este es un medicamento que se usa para el tratamiento de emergencia de reacciones alérgicas. Nuestros registros muestran que es posible que le hayan recetado este medicamento recientemente. Puede que deba tomar algunas medidas.

El 22 de marzo de 2022, la Administración de Alimentos y Medicamentos de los Estados Unidos (FDA) publicó una retirada de varios lotes de SYMJJEPI® (epinefrina) inyectable. Esta retirada se emitió debido a la potencial obstrucción de la aguja, que podría evitar que el medicamento se dispense.

Producto: SYMJJEPI® (epinefrina) inyectable 0.15 mg/0.3 mL
NDC: 78670-0131-02
Número de lote/Fecha de caducidad: 21101Y cad. 11/30/2022

Producto: SYMJJEPI® (epinefrina) inyectable 0.3 mg/0.3 mL
NDC: 78670-0130-02
Número de lote/Fecha de caducidad: 21041W cad. 8/31/2022
21081W cad. 11/30/2022
21102W cad. 2/28/2023

Esto es lo que debe hacer

- Revise sus medicamentos para ver si tiene SYMJJEPI® (epinefrina) inyectable.
- Si tiene este producto, fíjese si proviene de uno de los números de lote retirados.
- El número de lote está en la parte delantera de la caja de la jeringa y en la parte delantera de la jeringa en sí.
- Si su producto proviene de uno de los números de lote retirados, no lo use y comuníquese con su farmacia para que le den más instrucciones.
- Si tiene preguntas médicas, comuníquese con su doctor para que le dé indicaciones.
- Puede encontrar más información sobre esta retirada en www.FDA.gov/medwatch.

Si tiene preguntas sobre:

- La retirada del medicamento, llame a US WorldMeds al 1-888-900-8796, de lunes a viernes, de 8:00 a. m. a 4:00 p. m. (hora del este) o envíe sus preguntas por correo electrónico a medinfo@usworldmeds.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.

Este documento contiene referencias a medicamentos de marca con receta que son marcas comerciales o marcas registradas de fabricantes de productos farmacéuticos no afiliados con Amerigroup Community Care.

105-TMAGM22012NJ 032322

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

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

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