

News about your prescription for Tydemy™ (Drospirenone, Ethinyl Estradiol & Levomefolate Calcium Tablets 3/0.03/0.451mg & 0.451mg)

We have some important news about Tydemy™ (Drospirenone, Ethinyl Estradiol & Levomefolate Calcium Tablets 3/0.03/0.451mg & 0.451mg). This is a drug for preventing pregnancy. Our records show you may have gotten this drug not long ago. You may need to take some action.

On July 28, 2023, Lupin Pharmaceuticals, Inc. issued a voluntary recall of two lots of Tydemy™ (Drospirenone, Ethinyl Estradiol & Levomefolate Calcium Tablets 3/0.03/0.451mg & 0.451mg). This recall was issued because the drug may not have enough of the inactive ingredient which could make the drug less effective. This could result in an unexpected pregnancy.

Product: Tydemy™ (Drospirenone, Ethinyl Estradiol & Levomefolate Calcium Tablets 3/0.03/0.451mg & 0.451mg)

NDC (National Drug Code): 68180-0904-71, 68180-0904-73

Lot Number/Expiration Date: L200183 exp. 01/2024, L201560 exp. 09/2024

Here's what you should do:

- Check your prescriptions to see if you have Tydemy™ (Drospirenone, Ethinyl Estradiol & Levomefolate Calcium Tablets 3/0.03/0.451mg & 0.451mg).
- If you have this drug, check to see if it is from one of the recalled lot numbers.
- The lot number is located on the blister pack and on the drug carton near the barcode.
- If you have drug from a recalled lot, continue taking the medication and immediately contact your pharmacist, physician, or medical provider for advice regarding an alternative treatment.
- If your drug is from an affected lot number, please contact Inmar Rx Inc. at **866-480-8206** Monday through Friday, 9 a.m. to 5 p.m. Eastern time for further instructions on how to return the product.
- If you have medical questions, contact your doctor for guidance.
- Additional information about this recall can be found at [fda.gov/medwatch](https://www.fda.gov/medwatch).

If you have questions about:

- The drug recall, call the drug company. The number is **410-576-2000**.
- Your prescription or your healthcare, call your primary care provider (PCP).
- What drugs are covered, call Pharmacy Member Services at **833-207-3115 (TTY 711)**, 24 hours a day, 7 days a week.

Please be sure to talk with your doctor.

Sincerely,

Pharmacy Department
Amerigroup Community Care

Enclosures: Get help in another language
Nondiscrimination Notice

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

Noticias sobre su receta para Tydemy™ (drospirenone, ethinyl estradiol y levomefolate calcium pastillas 3/0.03/0.451 mg y 0.451 mg)

Tenemos algunas noticias importantes sobre Tydemy™ (drospirenone, ethinyl estradiol y levomefolate calcium pastillas 3/0.03/0.451 mg y 0.451 mg). Este medicamento se usa para evitar el embarazo. Nuestros expedientes muestran que, posiblemente, usted recibió este medicamento recientemente. Puede que deba tomar algunas medidas.

El 28 de julio de 2023, Lupin Pharmaceuticals, Inc. anunció una retirada voluntaria de dos lotes de Tydemy™ (drospirenone, ethinyl estradiol y levomefolate calcium pastillas 3/0.03/0.451 mg y 0.451 mg). Esta retirada se anunció porque el medicamento podría no tener una cantidad suficiente del excipiente, lo que podría hacer que fuera menos eficaz. Esto podría resultar en un embarazo inesperado.

Producto: Tydemy™ (drospirenone, ethinyl estradiol y levomefolate calcium pastillas 3/0.03/0.451 mg y 0.451 mg)

NDC (código nacional de medicamentos): 68180-0904-71, 68180-0904-73

Número de lote/Fecha de caducidad: L200183 cad. 01/2024, L201560 cad. 09/2024

Esto es lo que debe hacer:

- Revise sus medicamentos para ver si tiene Tydemy™ (drospirenone, ethinyl estradiol y levomefolate calcium pastillas 3/0.03/0.451 mg y 0.451 mg).
- Si tiene este medicamento, fíjese si proviene de uno de los números de lote retirados.
- El número de lote está en el blíster y en la caja del medicamento, cerca del código de barras.
- Si usted tiene medicamento de un lote retirado, siga tomándolo y comuníquese inmediatamente con el farmacéutico, con el médico o con un proveedor médico para que le recomienden un tratamiento alternativo.
- Si su medicamento proviene de un número de lote afectado, llame a Inmar Rx Inc. al **866-480-8206**, de lunes a viernes, de 9 a.m. a 5 p.m., hora del este, para que le den más instrucciones sobre cómo devolver el producto.
- Si tiene preguntas médicas, comuníquese con su médico para que le dé instrucciones.
- Puede encontrar más información sobre esta retirada en fda.gov/medwatch.

Si tiene preguntas sobre:

- La retirada del medicamento, llame a la compañía farmacéutica. El número es **410-576-2000**.
- Su receta o su atención médica, llame a su proveedor de atención primaria (PCP).
- Qué medicamentos están cubiertos, llame a Servicios de Farmacia para Miembros al **833-207-3115 (TTY 711)**, que atienden las 24 horas del día, los siete días de la semana.

Asegúrese de hablar con su médico.

Atentamente,
Departamento de Farmacia
Amerigroup Community Care

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

En este documento, se hace referencia a medicamentos de marca de venta con receta que son marcas comerciales o marcas registradas de fabricantes de productos farmacéuticos no afiliados a Amerigroup Community Care.