



An Anthem Company

myamerigroup.com

News about your prescription for Metformin Hydrochloride Extended-Release 500 mg tablets and 1000 mg tablets manufactured by Lupin Pharmaceuticals, Inc.

Thank you for being an Amerigroup Community Care member.

We have some important news about Metformin Hydrochloride Extended-Release 500 mg tablets and 1000 mg tablets. This is a drug used to treat a condition called type 2 diabetes mellitus. Our records show you may have been prescribed one of these drugs not long ago. You may need to take some action.

On July 17, 2020, Lupin Pharmaceuticals, Inc. recalled all lots of Metformin Hydrochloride Extended-Release 500 mg tablets and 1000 mg tablets, due to the potential presence of an impurity.

Product Name	NDC #	Affected Lots
Metformin Hydrochloride Extended-Release 500 mg Tablets 100 Count	68180-0338-01	All Lots Within Expiry
Metformin Hydrochloride Extended-Release 1000 mg Tablets 90 Count	68180-0339-09	All Lots Within Expiry
Metformin Hydrochloride Extended-Release 500 mg Tablets 60 Count	68180-0336-07	All Lots Within Expiry
Metformin Hydrochloride Extended-Release 1000 mg Tablets 60 Count	68180-0337-07	All Lots Within Expiry

Here’s what you should do

- Check your prescription bottles to see if you have Metformin Hydrochloride Extended-Release 500 mg and/or 1000 mg tablets by Lupin Pharmaceuticals.
- If you have Metformin Hydrochloride Extended-Release 500 mg and/or 1000 mg tablets from a recalled lot, Do NOT stop taking the tablets without first talking with your doctor.
- If you have medical questions, or need a different drug, 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 Inmar Rx Solutions, Inc. by phone at 1- 855-532-1856, Monday through Friday, 9:00 am to 5:00 pm (ET).
- 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.

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

Sincerely,
Pharmacy Department
Amerigroup Community Care

Enclosures: Get help in another language
HHS Nondiscrimination notice



An Anthem Company

myamerigroup.com

Noticias sobre su receta médica para metformina clorhidrato liberación prolongada 500 mg y 1000 mg pastillas, fabricada por Lupin Pharmaceuticals, Inc.

Gracias por confiar en Amerigroup Community Care.

Tenemos noticias importantes sobre la metformina clorhidrato liberación prolongada 500 mg y 1000 mg pastillas. Este es un medicamento que se usa para tratar una condición llamada “diabetes mellitus tipo 2”. Nuestros registros muestran que es posible que le recetaran este medicamento recientemente. Puede que deba tomar algunas medidas.

El 17 de junio de 2020, Lupin Pharmaceuticals, LLC retiró todos los lotes de metformina clorhidrato liberación prolongada 500 mg y 1000 mg pastillas, debido a la posible presencia de una impureza.

Nombre del producto	N.º de NDC	Lotes afectados
Metformina clorhidrato liberación prolongada 500 mg pastillas, 100 unidades	68180-0338-01	Todos los lotes que no han caducado
Metformina clorhidrato liberación prolongada 1000 mg pastillas, 90 unidades	68180-0339-09	Todos los lotes que no han caducado
Metformina clorhidrato liberación prolongada 500 mg pastillas, 60 unidades	68180-0336-07	Todos los lotes que no han caducado
Metformina clorhidrato liberación prolongada 1000 mg pastillas, 60 unidades	68180-0337-07	Todos los lotes que no han caducado

Esto es lo que debe hacer:

- Revise sus frascos de medicamentos para ver si tiene metformina clorhidrato liberación prolongada 500 mg o 1000 mg pastillas de Lupin Pharmaceuticals.
- Si tiene metformina clorhidrato liberación prolongada 500 mg o 1000 mg pastillas de un lote retirado, NO deje de tomar las pastillas sin hablar primero con su médico.
- Si tiene preguntas médicas o necesita un medicamento distinto, póngase en contacto con su médico 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 del mercado, llame a Inmar Rx Solutions, Inc. por teléfono al 1-855-532-1856, de lunes a viernes, de 9:00 a. m. a 5:00 p. m. (ET).
- Su receta médica o servicios de atención médica, llame a su médico 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.

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.

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