



**News about your or your child's prescription for Zenzedi® (dextroamphetamine sulfate tablets, USP) 30 mg manufactured by Azurity Pharmaceuticals, Inc.**

**We have some important news about Zenzedi® (dextroamphetamine sulfate tablets, USP) 30 mg.** This is a drug used to treat ADHD and narcolepsy (sleep disorder). Our records show you or your child may have gotten this drug not long ago. You may need to take some action.

On January 24, 2024, Azurity Pharmaceuticals, Inc. issued a recall of one lot number of Zenzedi® (dextroamphetamine sulfate tablets, USP) 30 mg. This recall was issued because Carbinoxamine Maleate tablets, an antihistamine drug, were found in an unopened bottle of Zenzedi® 30 mg.

<p><b>Product:</b> Zenzedi® (dextroamphetamine sulfate tablets, USP) 30 mg <b>NDC:</b> 24338-0856-03 <b>Lot Number:</b> F230169A <b>Expiration Date:</b> 06/2025</p>
----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

**Here's what you should do:**

- Check your or your child's prescriptions to see if you have Zenzedi® (dextroamphetamine sulfate tablets, USP) 30 mg manufactured by Azurity Pharmaceuticals, Inc.
- If you have this drug, check to see if it is from the recalled lot number.
- If your or your child's drug is from the recalled lot number, do Not use it and return it to the pharmacy where you got it.
- If you have medical questions, contact your or your child's 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 **800-461-7449**.
- Your or your child's prescription or your or your child's health care, call your or your child's 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 or your child's doctor.

Sincerely,  
Pharmacy Department  
Wellpoint

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 Wellpoint.



**Noticias sobre su receta o la receta de su hijo para Zenzedi® (dextroamphetamine sulfato pastillas, USP) 30 mg, fabricado por Azurity Pharmaceuticals, Inc.**

**Tenemos algunas noticias importantes sobre Zenzedi® (dextroamphetamine sulfato pastillas, USP) 30 mg.** Este medicamento se usa para tratar el ADHD y la narcolepsia (trastorno del sueño). Nuestros expedientes muestran que, posiblemente, usted o su hijo recibió este medicamento recientemente. Puede que deba tomar algunas medidas.

El 24 de enero de 2024, Azurity Pharmaceuticals, Inc. anunció la retirada de un número de lote de Zenzedi® (dextroamphetamine sulfato pastillas, USP) 30 mg. Esta retirada se anunció porque se encontraron pastillas de carbinoxamine maleate, un medicamento antihistamínico, en un frasco sin abrir de Zenzedi® 30 mg.

<p><b>Producto:</b> Zenzedi® (dextroamphetamine sulfato pastillas, USP) 30 mg <b>NDC:</b> 24338-0856-03 <b>Numero de lote:</b> F230169A <b>Fecha de caducidad:</b> 06/2025</p>
--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

**Esto es lo que debe hacer:**

- Revise sus recetas o las recetas de su hijo para ver si tiene Zenzedi® (dextroamphetamine sulfato pastillas, USP) 30 mg, fabricado por Azurity Pharmaceuticals, Inc.
- Si tiene este medicamento, fíjese si proviene del número de lote retirado.
- Si su medicamento o el medicamento de su hijo proviene del número de lote retirado, No lo use y devuélvalo a la farmacia donde lo haya comprado.
- Si tiene preguntas médicas, comuníquese con su médico o el médico de su hijo para que le dé instrucciones.
- Puede encontrar más información sobre esta retirada en [fda.gov/medwatch](https://www.fda.gov/medwatch).

**Si tiene preguntas sobre:**

- La retirada del medicamento, llame a la compañía farmacéutica. El número es **800-461-7449**.
- Su receta, la receta de su hijo, su atención médica, o la atención médica de su hijo, llame a su proveedor de atención primaria (PCP) o al proveedor de atención primaria (PCP) de su hijo.
- 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 o el médico de su hijo.

Atentamente,  
Departamento de Farmacia  
Wellpoint

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 Wellpoint.