



Wellpoint New Jersey

P. O. Box 62509

Virginia Beach, VA 23466-2509

<Date>

<Parent or Guardian of>

<Member Name>

<Member Address>

<Member City, State ZIP>

Dear Member or Parent/Guardian of <Member Name>:

We have important drug recall information about your prescription for Gamunex[®]-C, 40G Vial.

Our records show that you may have recently filled a prescription for this drug.

On August 11, 2026, Grifols Therapeutics issued a Class I recall of one lot number of Gamunex[®]-C, 40G Vial.

Grifols Therapeutics issued this recall as a precautionary measure due to an increased rate of allergic/hypersensitivity type reactions associated with this specific lot.

Product: Gamunex[®]-C, 40G Vial

NDC: 13533-0800-40

Lot number: B23L053203

Expiration date: 04/30/2029

Talk to your doctor before you stop taking any medication. Stopping a drug without a replacement could have health risks. Your doctor can talk to you about other options that are right for you.

What you need to do next:

- Check your prescriptions to see if you have Gamunex[®]-C, 40G Vial.
- To see if you have affected product, check the lot number. The lot number is on the carton and on the vial, above the barcode.

wellpoint.com/nj/medicaid

1092943NJMESWLP 08/26

OMHC# 078-25-59

105-CNMCD26115WLPNJ 082126



- If your product is from the affected lot number or if you cannot find the lot number, contact the pharmacy that filled your prescription for next steps.
- Grifols Therapeutics recommends that consumers cease use of the product immediately.
- Talk with your doctor about other drugs to use instead.
- Find more information about this recall at [fda.gov/medwatch](https://www.fda.gov/medwatch).

We're here to help

If you have questions about the recall, please call Grifols US Customer Service toll-free at 1-800-243-4153 or email customer.service@grifols.com. You can contact the FDA toll-free at **888-INFO-FDA (888-463-6332)** or visit [fda.gov](https://www.fda.gov) for more information.

You can also call your doctor or pharmacist if you have questions about the drug or about this letter. If you have questions about your prescription drug benefits, please call Pharmacy Member Services at the phone number on your member ID card (TTY users can call **711**).

Sincerely,

Your Wellpoint service team

Enclosures: Language assistance sheet
Nondiscrimination notice

This information is provided for educational purposes only and should not be considered medical advice. Talk to your physician for specific treatment options and recommendations best suited for you and before beginning any lifestyle program.



Wellpoint New Jersey

P. O. Box 62509

Virginia Beach, VA 23466-2509

<Date>

<Padre o tutor de>

<Member Name>

<Member Address>

<Member City, State ZIP>

Estimado/a miembro o padre/tutor de <Member Name>:

Tenemos información importante del retiro de medicamento sobre su receta para Gamunex®-C, 40 g en vial.

Nuestros registros muestran que usted tal vez ha surtido recientemente una receta de este medicamento.

El 11 de agosto de 2026, Grifols Therapeutics emitió un retiro Clase I de un número de lote de Gamunex®-C, 40 g en vial.

Grifols Therapeutics emitió este retiro como medida de precaución debido a un aumento de la tasa de reacciones alérgicas/de hipersensibilidad asociadas a este lote específico.

Producto: Gamunex®-C, 40 g en vial

NDC: 13533-0800-40

Número de lote: B23L053203

Fecha de vencimiento: 4/30/2029

Hable con su médico antes de dejar de tomar cualquier medicamento. Dejar de tomar un medicamento sin un reemplazo podría tener riesgos para la salud. Su médico puede hablar con usted sobre otras opciones que sean adecuadas para usted.

[wellpoint.com/nj/medicaid](https://www.wellpoint.com/nj/medicaid)

1092943NJMESWLP 08/26

OMHC# 078-25-59

105-CNMCD26115WLPNJ 082126

Qué debe hacer a continuación:

- Verificar sus recetas para ver si tiene Gamunex®-C, 40 g en vial.
- Para comprobar si tiene un producto afectado, verifique el número de lote.
El número de lote está en el envase y en el vial, arriba del código de barras.
- Si su producto pertenece al número de lote afectado o si usted no puede encontrar el número de lote, contacte a la farmacia donde surtió su receta para conocer los próximos pasos.
- Grifols Therapeutics recomienda a los consumidores que dejen de usar el producto inmediatamente.
- Hable con su médico sobre otros medicamentos para usar en su lugar.
- Encuentre más información sobre este retiro en [fda.gov/medwatch](https://www.fda.gov/medwatch).

Estamos a su disposición para ayudar

Si tiene preguntas sobre el retiro, llame a Servicio al Cliente de Grifols US al número gratuito 1-800-243-4153 o envíe un correo electrónico a customer.service@grifols.com. Puede comunicarse con la línea gratuita de la FDA al **888-INFO-FDA (888-463-6332)** o visitar **[fda.gov](https://www.fda.gov)** para obtener más información.

También puede llamar a su médico o farmacéutico si tiene preguntas sobre el medicamento o sobre esta carta. Si tiene preguntas sobre sus beneficios de medicamentos recetados, llame a Servicios de Farmacia para Miembros al número de teléfono que figura en su tarjeta de identificación del miembro (los usuarios de TTY pueden llamar al **711**).

Cordialmente,

Su equipo de servicio de Wellpoint

Documentos adjuntos: Reciba ayuda en otros idiomas
 Aviso sobre no discriminación

Esta información se proporciona solo para fines educativos y no se debe considerar como consejo médico. Hable con su médico para opciones específicas de tratamiento y recomendaciones que mejor se adapten a usted antes de comenzar cualquier programa de estilo de vida.