



AVISO IMPORTANTE SOBRE EL RETIRO DE LAS TABLETAS DE ACCUPRIL 10MG, 20MG, 40 MG

Estimado(a) Asociado(a),

Su salud es importante para nosotros. El **22 de abril del 2022**, la Administración de Drogas y Alimentos (FDA) anunció una retirada de medicamento. Esta recogida es voluntaria. Es para **lotes específicos de las tabletas de Accupril 10mg, 20mg y 40 mg** de Pfizer. La FDA emitió el aviso porque el producto puede tener una preocupación de seguridad.

Productos que pueden verse afectados por este retiro:

Producto	Numero de NDC	Numero de lote	Fecha de Vencimiento
Accupril 10 mg	0071-0530-23	DR9639	2023 MAR 31
Accupril 20 mg	0071-0532-23	DX8682	2023 MAR 31
		DG1188	2022 MAY 31
Accupril 40 mg	0071-0535-23	DX6031	2023 MAR 31
		CK6260	2022 MAY 31

Información adicional está disponible en: https://www.fda.gov/safety/recalls-market-withdrawals-safety-alerts/pfizer-voluntary-nationwide-recall-lots-accuprilr-quinapril-hcl-due-n-nitroso-quinapril-content?utm_medium=email&utm_source=govdelivery

Por favor llame a su farmacia para averiguar si su medicina es parte de esta retirada. La farmacia puede remplazar el medicamento. Le estamos enviando esta carta para darle información. Esto no debe remplazar el consejo de su doctor. Solamente su doctor puede decidir cual medicina es correcta para usted.

Ignore esta carta si actualmente no está tomando tabletas de Accupril de 10mg, 20mg o 40 mg o si esta advertencia de seguridad no se aplica a usted. Es posible que nuestros registros no estén completos o que su médico haya descontinuado este medicamento.

Gracias,

Doctors HealthCare Plans, Inc.

H4140_MIRecallS_C