

**AVISO IMPORTANTE SOBRE EL RETIRO DE LAS TABLETAS, USP
DE ANAGRELIDE 0.5 MG**

Estimado(a) Asociado(a),

Su salud es importante para nosotros. El **23 de mayo del 2022**, la Administración de Drogas y Alimentos (FDA) anunció una retirada de medicamento. Esta recogida es voluntaria. Es para **un lote** de las **tabletas, USP de Anagrelide 0.5 mg** de Teva.¹ 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
Anagrelide capsules, USP 0.5mg	0172-5241-60	GD01090	05/2022

Información adicional está disponible en: https://www.fda.gov/safety/recalls-market-withdrawals-safety-alerts/teva-issues-voluntary-nationwide-recall-one-lot-anagrelide-capsules-usp-05-mg-due-dissolution-test?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 reemplazar el medicamento. Le estamos enviando esta carta para darle información. Esto no debe reemplazar 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, USP de Anagrelide 0.5 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 discontinuado este medicamento.

Gracias,

Doctors HealthCare Plans, Inc.

H4140_MIRecalls_C

1. https://www.fda.gov/safety/recalls-market-withdrawals-safety-alerts/teva-issues-voluntary-nationwide-recall-one-lot-anagrelide-capsules-usp-05-mg-due-dissolution-test?utm_medium=email&utm_source=govdelivery