



220 Virginia Ave. Indianapolis, IN 46204

<Date>

<Parent or Guardian of> <Member Name> <Address> <City, ST ZIP code>

News about <your/your child's> prescription for BluePoint Laboratories labeled Potassium Chloride Extended-Release Capsules, USP, 10 mEq

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

We have some important news about BluePoint Laboratories labeled Potassium Chloride Extended-Release Capsules, USP, 10 mEq. This is a drug for low potassium levels. Our records show <you/your child> may have gotten this drug not long ago. You may need to take some action.

As per American Health Packaging, health hazard assessment of the OOS was conducted and it is concluded that the quality issue related to the product dissolution may lead to increased bioavailability of potassium, which may cause abnormal potassium levels in body and consequently significant safety issue. According to AHP, though the complications/safety issues can be treated with clinical measures available, its impact on patient's health cannot be ignored; therefore, there is a potential impact on patient health.

**Product:** Potassium Chloride Extended-Release Capsules USP (750 mg) 10 mEq

K-100 count

NDC: 68001-0396-00

**Lot Number/Expiration Date:** 17221738 exp. 07/31/2024, 17222494 exp. 10/31/2024,

17230533 exp. 01/31/2025,17232208 exp. 09/30/2025

**Product:** Potassium Chloride Extended-Release Capsules USP (750 mg) 10 mEq

K-500 count

**NDC:** 68001-0396-03

**Lot Number/Expiration Date:** 17221823 exp. 07/31/2024, 17221830 exp. 07/31/2024, 17221831 exp. 08/31/2024, 17230248 exp. 12/31/2024, 17230253 exp. 12/31/2024 17230271 exp. 12/31/2024, 17230796 exp. 02/28/2025, 17230820 exp. 02/28/2025, 17230825 exp. 03/31/2025, 17230833 exp. 03/31/2025, 17230840 exp. 03/31/2025, 17231537 exp. 06/30/2025, 17231540 exp. 06/30/2025, 17231719 exp. 06/30/2025, 17231737 exp. 06/30/2025, 17232111 exp. 09/30/2025, 17232164 exp. 09/30/2025

American Health Packaging, Inc. recommends that consumers that have Potassium Chloride Extended-Release Capsules subject to the recall consult with their physician or health care provider before they stop using the product. Consumers should also contact their physician or healthcare provider if they have experienced any problems that may be related to taking or using this drug product.

## Here's what you should do:

- Check <your/your child's> drug bottles to see if you have Potassium Chloride Extended-Release Capsules.
- If you have this drug, call the pharmacy to see if the drug you bought was recalled.
- If the drug you bought was recalled, do not use it. Return it to the pharmacy.
- Call the doctor who gave <you/your child> the prescription.
- Additional information about this recall can be found at fda.gov/medwatch.

## If you have questions about:

- The drug recall, call the drug company. The number is 800-967-5952.
- <Your/Your child's> prescription or <your/your child's> health care, call <your/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, seven days a week.

Please be sure to talk with <your/your child's> doctor.

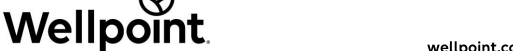
Sincerely,

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 New Jersey, Inc.



wellpoint.com/nj/medicaid

220 Virginia Ave. Indianapolis, IN 46204

<Date>

<Padre o tutor de>
<Member Name>
<Address>
<City, ST ZIP code>

Noticias sobre <su receta/la receta de su hijo> para cápsulas de liberación prolongada de Potassium Chloride, USP, 10 mEq, de BluePoint Laboratories

Estimado <padre o tutor de ><Member Name>:

Tenemos ciertas noticias importantes sobre cápsulas de liberación prolongada de Potassium Chloride, USP, 10 mEq, de BluePoint Laboratories. Este es un medicamento para los niveles bajos de potasio. Según nuestros registros, es posible que <usted/su hijo> haya recibido este medicamento hace poco. Tal vez deba tomar alguna medida

Según American Health Packaging (AHP), se llevó a cabo una evaluación de los riesgos para la salud de los resultados fuera de especificación (OOS) y se concluyó que el problema de calidad relacionado con la disolución del producto puede conducir a una mayor biodisponibilidad de potasio, lo que puede causar niveles anormales de potasio en el cuerpo y, en consecuencia, un problema de seguridad significativo. De acuerdo con AHP, aunque las complicaciones/los problemas de seguridad pueden tratarse con las medidas clínicas disponibles, no se puede ignorar su impacto en la salud del paciente; por lo tanto, existe un posible impacto en la salud del paciente.

**Producto:** Cápsulas de liberación prolongada de Potassium Chloride USP (750 mg) 10 mEg K: 100 unidades

Código Nacional de Medicamentos (NDC): 68001-0396-00

**Número de lote/fecha de vencimiento:** 17221738, vto. 7/31/2024, 17222494, vto. 10/31/2024, 17230533, vto. 1/31/2025, 17232208, vto. 9/30/2025

**Producto:** Cápsulas de liberación prolongada de Potassium Chloride USP (750 mg) 10 mEg K: 500 unidades

Código Nacional de Medicamentos (NDC): 68001-0396-03

**Número de lote/fecha de vencimiento:** 17221823, vto. 7/31/2024, 17221830, vto. 7/31/2024, 17221831, vto. 8/31/2024, 17230248, vto. 12/31/2024, 17230253, vto. 12/31/2024 17230271, vto. 12/31/2024, 17230796, vto. 2/28/2025, 17230820, vto. 2/28/2025, 17230825, vto. 3/31/2025, 17230833, vto. 3/31/2025, 17230840, vto. 3/31/2025,

17231537, vto. 6/30/2025, 17231540, vto. 6/30/2025, 17231719, vto. 6/30/2025, 17231777, vto. 6/30/2025, 17232141, vto. 6/30/2025, 17232144, vto. 6/30/2025

17231737, vto. 6/30/2025, 17232111, vto. 9/30/2025, 17232164, vto. 9/30/2025

American Health Packaging, Inc. recomienda a los consumidores que tengan cápsulas de liberación prolongada de Potassium Chloride sujetas al retiro que consulten con su médico o proveedor de atención médica antes de dejar de usar el producto. Los consumidores también deben comunicarse con su médico o proveedor de atención médica si han tenido algún problema que pueda estar relacionado con la toma o el uso de este medicamento.

## Esto es lo que debe hacer:

- Revise <sus frascos de medicamento/los frascos de medicamento de su hijo> para ver si tiene cápsulas de liberación prolongada de Potassium Chloride.
- Si tiene este medicamento, llame a la farmacia para ver si el medicamento que compró fue retirado del mercado.
- Si el medicamento que compró fue retirado del mercado, no lo use. Devuélvalo a la farmacia.
- Llame al médico que le dio la receta <a usted/a su hijo>.
- Se puede encontrar información adicional sobre este retiro del mercado en fda.gov/medwatch.

## Si tiene preguntas sobre:

- El retiro del mercado, llame a la compañía farmacéutica. El número es 800-967-5952.
- <Su receta/La receta de su hijo> o <su cuidado de la salud/el cuidado de la salud de su hijo>, llame a <su proveedor de cuidado primario (PCP)/al proveedor de cuidado primario (PCP) de su hijo>.
- Cuáles medicamentos están cubiertos, llame a Servicios al Miembro de Farmacia al 833-207-3115 (TTY 711) las 24 horas del día, los siete días de la semana.

Asegúrese de hablar con <su doctor/el doctor de su hijo>.

Atentamente,

Departamento de Farmacia Wellpoint

Adjuntos: Obtenga ayuda en otros idiomas Aviso de no discriminación

Este documento contiene referencias a medicamentos recetados de marca que son marcas comerciales o marcas comerciales registradas de fabricantes farmacéuticos no afiliados a Wellpoint New Jersey, Inc.