



**Wellpoint New Jersey**

P. O. Box 62509  
Virginia Beach, VA 24466-2509

<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 Octreotide Acetate Injectable Suspension.

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

On May 5, 2026, the United States Food and Drug Administration (FDA) issued a Class II recall of one lot number of Octreotide Acetate Injectable Suspension, for gluteal intramuscular use, 30 mg.

Teva Pharmaceuticals USA, Inc. issued this recall due to lack of assurance of sterility: quality system deficiencies identified during a routine FDA inspection at the contract manufacturer.

**Product:** Octreotide Acetate Injectable Suspension, for gluteal intramuscular use, 30 mg (Kit Carton and tray)

**NDC:** 00480-9262-08

**Lot number:** 45011002

**Expiration date:** 03/31/2027

**Product:** Octreotide Acetate Injectable Suspension, for gluteal intramuscular use, 30 mg (Vial Label)

**NDC:** 00480-9260-01

**Lot number:** 45011002

**Expiration date:** 03/31/2027

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

1091281NJMESWLP 05/26

OMHC# 078-25-59

105-CNMCD26058WLPNJ 052026



**Product:** Octreotide Acetate Injectable Suspension, for gluteal intramuscular use, 30 mg (Diluent Label)

**NDC:** 00480-9263-21

**Lot number:** 45011002

**Expiration date:** 03/31/2027

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:**

Although the distributor doesn't need any action on your part, if you have questions or concerns about this recall, contact the distributor.

**We're here to help**

If you have questions about the recall, please call Teva Pharmaceuticals USA, Inc., the distributor, at 1-888-838-2872, option 3, then option 4. You can contact the FDA toll-free at **888-INFO-FDA (888-463-6332)** or visit [fda.gov](http://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 24466-2509

<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 la suspensión inyectable de acetato de octreotida.

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

El 5 de mayo de 2026, la Administración de Alimentos y Medicamentos (FDA) de los Estados Unidos emitió un retiro Clase II de un número de lote de suspensión inyectable de acetato de octreotida, para administración intramuscular en el glúteo, de 30 mg.

Teva Pharmaceuticals USA, Inc. emitió este retiro debido a la falta de garantía de esterilidad: deficiencias en el sistema de calidad identificadas durante una inspección de rutina de la Administración de Alimentos y Medicamentos en el fabricante contratado.

**Producto:** Suspensión inyectable de acetato de octreotida, para administración intramuscular en el glúteo, de 30 mg (caja y bandeja del kit)

**NDC:** 00480-9262-08

**Número de lote:** 45011002

**Fecha de vencimiento:** 03/31/2027

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

1091281NJMESWLP 05/26

OMHC# 078-25-59

105-CNMCD26058WLPNJ 052026

**Producto:** Suspensión inyectable de acetato de octreotida, para administración intramuscular en el glúteo, de 30 mg (etiqueta del vial)

**NDC:** 00480-9260-01

**Número de lote:** 45011002

**Fecha de vencimiento:** 03/31/2027

Producto: Suspensión inyectable de acetato de octreotida, para administración intramuscular en el glúteo, de 30 mg (etiqueta del diluyente)

**NDC:** 00480-9263-21

**Número de lote:** 45011002

**Fecha de vencimiento:** 03/31/2027

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.

**Qué debe hacer a continuación:**

Aunque el distribuidor no necesita ninguna acción de su parte, si tiene preguntas o dudas sobre este retiro, contacte al distribuidor.

**Estamos a su disposición para ayudar**

Si tiene preguntas sobre el retiro, llame a Teva Pharmaceuticals USA, Inc., al distribuidor, al 1-888-838-2872, opción 3 y luego opción 4. Puede comunicarse con la línea gratuita de la FDA al **888-INFO-FDA (888-463-6332)** o visitar **fda.gov** para obtener más información.

También puede llamar a su médico o farmacéutico si tiene preguntas sobre el medicamento o esta comunicación. 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**).

