



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 Duloxetine Delayed-Release Capsules, USP, 60 mg.

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

On December 3, 2025, the United States Food and Drug Administration (FDA) issued a Class II recall of certain lot numbers of Duloxetine Delayed-Release Capsules, USP, 60 mg.

Breckenridge Pharmaceutical, Inc. issued this recall due to CGMP Deviations; presence of N-nitroso-duloxetine impurity above the FDA recommended limit.

Product: Duloxetine Delayed-Release Capsules, USP, 60 mg
(1,000 count bottles) Breckenridge Label
NDC: 51991-0748-10
Lot number/Expiration date: 240534C exp. 01/2027, 240977C
exp. 04/2027
Product: Duloxetine Delayed-Release Capsules, USP, 60 mg
(1,000 count bottles) Quallent Label
NDC: 82009-0032-10
Lot number/Expiration date: 240947C exp. 04/2027, 240962C
exp. 04/2027

wellpoint.com/nj/medicaid

1088120NJMESWLP 01/26

OMHC# 078-25-59

105-CNMCD25171WLPNJ 121825



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 Breckenridge Pharmaceutical, Inc., the distributor, at 1-800-466-2700. 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 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 cápsulas de liberación retardada de duloxetina, USP, 60 mg.

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

El 3 de diciembre de 2025, la Administración de Alimentos y Medicamentos (FDA) de los Estados Unidos emitió un retiro Clase II de determinados números de lote de cápsulas de liberación retardada de duloxetina, USP, 60 mg.

Breckenridge Pharmaceutical, Inc. emitió este retiro debido a desviaciones en las Buenas Prácticas de Fabricación Actuales (CGMP); presencia de impurezas de N-nitroso-duloxetina por encima del límite recomendado por la FDA.

Producto: Cápsulas de liberación retardada de duloxetina, USP, 60 mg (frascos de 1,000 unidades) etiquetadas como Breckenridge

NDC: 51991-0748-10

Número de lote/Fecha de vencimiento: 240534C vto. 1/2027, 240977C vto. 4/2027

Producto: Cápsulas de liberación retardada de duloxetina, USP, 60 mg (frascos de 1,000 unidades) etiquetadas como Quallent

NDC: 82009-0032-10

wellpoint.com/nj/medicaid

1088120NJMESWLP 01/26

OMHC# 078-25-59

105-CNMCD25171WLPNJ 121825

Número de lote/Fecha de vencimiento: 240947C vto. 4/2027, 240962C vto. 4/2027

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 Breckenridge Pharmaceutical, Inc. al 1-800-466-2700. 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 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.