



La Autoridad de Salud de Oregón detiene la pausa en la administración de la vacuna Johnson & Johnson

(Actualizado el 04-25-2021)

La Administración de Alimentos y Medicamentos (Food and Drug Administration, FDA) ha detenido la pausa en la administración de la vacuna Johnson & Johnson contra la COVID-19 y agregó una advertencia sobre los raros efectos secundarios de coágulos de sangre en mujeres de menos de 50 años de edad.

- La FDA y los Centros para Prevención y el Control de las Enfermedades (Centers for Disease Control and Prevention, CDC) han confirmado que la vacuna es segura y eficaz después de una revisión completa de seguridad.
- La Autoridad de Salud de Oregón ha emitido la guía que permitirá a los proveedores de Oregón retomar el uso y la distribución de la vacuna de Johnson & Johnson, después de una revisión realizada por el Grupo de trabajo de revisión científica de seguridad.
- Los proveedores de la vacunan en Oregón pueden ahora retomar el uso de la vacuna Johnson & Johnson contra la COVID-19 mientras aseguran que los que la reciban y sus cuidadores reciban la nueva información de precaución con respecto a ciertas afecciones de coágulos sanguíneos muy poco frecuentes.

El 13 de abril, debido a que tomó mucha precaución, los CDC y la FDA de los EE. UU. publicó una declaración que recomendaba una pausa en el uso de la vacuna Johnson & Johnson contra la COVID-19 mientras revisaban los datos que involucraban seis casos informados en los EE. UU. de un tipo grave y poco frecuente de coágulos sanguíneos en mujeres de entre 18 y 48 años que habían recibido la vacuna de Johnson & Johnson.

Todo el tiempo, la Autoridad de Salud de Oregón le pidió a todos los proveedores de vacunas del estado que pausaran inmediatamente la administración de la vacuna de Johnson & Johnson, en concordancia con el [anuncio](#).

P1. ¿Qué sabemos de estos casos hasta ahora

R1. Hasta del 24 de abril, han habido 15 casos informados que involucraron un tipo grave y poco frecuente de coágulos sanguíneos que se conocen como trombosis de senos venosos cerebrales (cerebral venous sinus thrombosis, CVST) Estos casos se ven en combinación con niveles bajos de las plaquetas sanguíneas.

Todos los 15 casos tuvieron lugar en mujeres entre los 18 y los 59 años de edad, con una edad media de 37. Los síntomas comenzaron entre los 6 y los 15 días posteriores a la vacunación. Uno de los casos tuvo lugar en Oregón.

Tres de las 15 mujeres murieron. Nuestras más sentidas condolencias para los seres queridos de estas mujeres.

P2. ¿Cuántas personas han recibido la vacuna de Johnson & Johnson?

R2. A partir del 12 de abril de 2021 más de 6.8 millones de dosis de la vacuna de Johnson & Johnson han sido administradas en los Estados Unidos.

En Oregón, 213,300 dosis de la vacuna de Johnson & Johnson se han entregado, al 12 de abril de 2021 y de ellas se han administrado 85,148.

P3. Si recibí la vacuna de Johnson & Johnson, ¿qué síntomas debo sospechar?

R3. Las personas que recibieron la vacuna de Johnson & Johnson y desarrollan dolor intenso de cabeza, abdominal, de pierna o falta de aire dentro de las tres semanas de la vacunación deben contactar a su proveedor de atención médica o buscar atención de emergencia.

P4. ¿Dónde se designan las vacunas de Johnson & Johnson en Oregón?

R4. Las vacunas de Johnson & Johnson se han designado por todo el estado a las clínicas, farmacias, hospitales, centros de salud habilitados a nivel federal (Federally Qualified Health Centers, FQHC) y a las Autoridades de Salud Pública Locales (Local Public Health Authorities, LPHA).

P5. ¿Cuál es el impacto sobre los esfuerzos del estado para vacunas a todos en Oregón que quiera la vacuna?

R5. Pausar el uso de la vacuna de Johnson & Johnson ha frenado de manera temporaria los esfuerzos de vacunación de la nación y en Oregón. Aún así permanecemos optimistas que habrá suficientes vacunas para que todas las personas elegibles en Oregón reciban su primera dosis a principios de junio.

Las vacunaciones con las vacunas de Moderna y Pfizer continuarán, y la elegibilidad no ha cambiado. Todos los residentes de Oregón de 16 años o más son elegibles para recibir una vacuna. Las vacunas de Moderna y Johnson & Johnson están disponibles para personas de 18 años o más. La vacuna de Pfizer está autorizada para gente de 16 o más.

P6. ¿Han habido informes de esta condición en pacientes de Oregón después de recibir la vacuna de Johnson & Johnson?

R6. Sí, los CDC están investigando la muerte de una mujer de Oregón después de administración de la vacuna de Johnson & Johnson's contra la COVID-19.

P7. Esto significa que la vacuna de Johnson & Johnson es menos eficaz de lo que se creía previamente?

R7. No. No han habido informes que indique que la eficacia de la vacuna de Johnson & Johnson esté afectada.

P8. ¿Han habido recomendaciones para pausar el uso de las vacunas de Pfizer y Moderna?

R8. No. La pausa no impacta el uso de la vacuna de Moderna y Pfizer porque estas enfermedades no se encontraron en quienes recibieron las vacunas de Moderna y Pfizer. El alerta de los CDC y de la FDA fue muy específica sobre el uso de la vacuna de Johnson & Johnson.

P9. ¿Hay personas que son más susceptibles a desarrollar esta afección si se les administra la vacuna de Johnson & Johnson?

R9. Estos eventos adversos parecen ser extremadamente poco frecuentes, pero fueron marcados para su estudio por el Sistema de Notificación de Eventos Adversos de Vacunas (Vaccine Events Reporting System [VAERS]). Los 15 casos informados fueron mujeres entre los 18 y los 59 años de edad, y tuvieron lugar entre 6 y 15 días después de la vacunación. Se los está revisando cuidadosamente a nivel federal. La seguridad de la vacuna contra la COVID-19 es de máxima prioridad.

P10. Hay algo que la gente puede hacer para prevenir esta afección si han recibido la vacuna de Johnson & Johnson?

R10. La frecuencia de los informe es extremadamente baja, hasta ahora poco más de 1 en un millón.

Recomendamos que la gente que recibe la vacuna de Johnson & Johnson estén atentos a síntomas, incluido dolor de cabeza, abdominal, de pierna graves o dificultad para respirar, por 21 días posteriores a la vacunación y notifiquen a su médico si se desarrollan cualquiera de estos síntomas.

Accesibilidad a los documentos: Para las personas con discapacidades o las personas que hablan un idioma que no es inglés, la OHA puede proporcionar información en formatos alternativos, como traducciones, letra grande o braille. Comuníquese con el Centro de Información de Salud llamando al 1-971-673-2411, TTY: 711, o bien, envíe un mensaje de correo electrónico a COVID19.LanguageAccess@dhsosha.state.or.us.