



ESTADO DE WASHINGTON
DEPARTAMENTO DE CORRECCIONES
P.O. Box 41100 • Olympia, Washington 98504- 1100

13 de abril de 2021

PARA: Todos los individuos encarcelados

DE: Dan Johnson, Subsecretario de Servicios de Salud
Sara Kariko, Directora médica

ASUNTO: La administración de la vacuna J&J COVID-19 se ha interrumpido

El Departamento de Servicios de Salud Correccionales ha interrumpido la administración de la vacuna Johnson & Johnson/Janssen (J&J) basándose en el siguiente mensaje recibido de los Centros de Control de Enfermedades y la Administración Federal de Drogas, como se indica a continuación, en relación con un impacto potencial muy raro de la vacuna J&J.

Los Servicios de Salud estarán contactando a aquellos que recibieron la vacuna, que están en las categorías de mayor riesgo identificadas a continuación, si usted recibió la vacuna J&J y está experimentando cualquiera de los síntomas de abajo, por favor declare una emergencia médica. Tenga en cuenta que el Departamento de Correcciones se toma muy en serio la salud y la seguridad del personal y de las personas encarceladas, y que el equipo de vacunas está supervisando de cerca esta situación a medida que evoluciona, en coordinación con el Departamento de Salud del Estado de Washington, y seguirá manteniéndolo informado a medida que haya más información disponible.

Como se compartió de los CDC y la FDA. A medida que el Departamento de Salud aprenda más información, seguiremos compartiéndola.

Declaración conjunta de los CDC y la FDA sobre la Vacuna Johnson & Johnson COVID-19

La siguiente declaración se atribuye a la Dra. Anne Schuchat, Directora Adjunta Principal de los CDC y al Dr. Peter Marks, director del Centro de Evaluación e Investigación Biológica de la FDA

Hasta el 12 de abril, se han administrado más de 6,8 millones de dosis de la vacuna Johnson & Johnson (Janssen) en los EE.UU. Los CDC y la FDA están revisando los datos relativos a seis casos reportados en los EE.UU. De un tipo raro y grave de coágulo sanguíneo en individuos después de recibir la vacuna de J&J. En estos casos, se observó un tipo de coágulo sanguíneo llamado trombosis del seno venoso cerebral (CVST) en combinación con niveles bajos de plaquetas sanguíneas (trombocitopenia). Los seis casos ocurrieron entre mujeres de entre 18 y 48 años, y los síntomas ocurrieron de 6 a 13 días después de la vacunación. El tratamiento de este tipo específico de coágulo de sangre es diferente del tratamiento que normalmente se puede administrar. Por lo general, un medicamento anticoagulante llamado heparina se usa para tratar los coágulos de sangre. En este entorno, la administración de heparin puede ser peligrosa y es necesario administrar tratamientos alternativos.

Los CDC convocarán una reunión del Comité Asesor sobre Prácticas de Inmunización (ACIP) el miércoles para revisar más estos casos y evaluar su posible importancia. La FDA revisará ese análisis, ya que también investiga estos casos. Hasta que ese proceso esté completo, recomendamos una pausa en el uso de esta vacuna por abundante precaución. Esto es importante, en parte, para

"Trabajando Juntos para Comunidades MAS SEGURAS"

La administración de la vacuna J&J COVID-19 se ha interrumpido

13 de abril de 2021

Página 2

asegurar que la comunidad de proveedores de atención médica sea consciente del potencial de estos eventos adversos y pueda planificar el reconocimiento y manejo adecuados debido al tratamiento único requerido con este tipo de coágulo sanguíneo.

En este momento, estos acontecimientos adversos parecen ser extremadamente raros. La seguridad de la vacuna COVID-19 es una prioridad para el gobierno federal, y tomamos muy en serio todos los informes de problemas de salud después de la vacunación contra el COVID-19. Las personas que han recibido la vacuna J&J que desarrollan dolor de cabeza severo, dolor abdominal, dolor en las piernas o dificultad para respirar dentro de las tres semanas posteriores a la vacunación deben ponerse en contacto con su proveedor de atención médica. Se pide a los proveedores de atención médica que informen sobre los acontecimientos adversos de la vacuna al Sistema de notificación de eventos adversos de la vacuna en <https://vaers.hhs.gov/reportevent.html>.

Los CDC y la FDA proporcionarán información adicional y responderán a las preguntas más adelante hoy en una reunión informativa con los medios de comunicación. Una grabación de esa llamada mediática estará disponible en el canal de YouTube de la FDA.