



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

14 de abril de 2021

PARA: Todos los individuos encarcelados
Todos los Residentes de Reclusorios Nocturnos

DE: Dan Johnson, Subsecretario de Servicios de Salud


Sara Kariko, Directora médica

ASUNTO: Actualización suspensión en la administración de la vacuna J&J COVID-19

Como se compartió ayer, 14 de abril de 2021, los Servicios de Salud del Departamento de Correcciones han interrumpido la administración de la vacuna Johnson & Johnson/Janssen (J&J) basada en la orientación recibida de los Centros para el Control de Enfermedades (CDC) y la Administración Federal de Drogas (FDA), basada en la aparición de un efecto secundario raro pero grave, incluyendo coágulos graves de sangre cerebral combinados con recuentos bajos de plaquetas en seis pacientes, todas mujeres menores de 50 años.

La pausa de la vacuna fue tomada por abundancia de precaución para asegurar que la comunidad de proveedores de servicios médicos esté enterada del potencial de estos acontecimientos adversos y cómo tratar este efecto secundario raro, pero serio. En este momento no hay ninguna indicación de que alguna de las personas impactadas provenía del Estado de Washington.

La vacuna J&J sigue siendo una opción segura y eficaz, y la pausa no se debió a ningún problema con la vacuna en sí. Durante esta pausa, los CDC y la FDA se asegurarán de que los médicos tengan las herramientas que necesitan para continuar proporcionando esta vacuna de manera segura.

Aunque los acontecimientos adversos, como los coágulos de sangre, son muy desafortunados, es importante recordar que de los 6,8 millones de vacunas J&J administradas a nivel nacional, sólo seis personas han experimentado este efecto secundario. Eso es una fracción de un porcentaje, lo que nos demuestra que este efecto secundario, aunque grave, es extremadamente raro.

Esto también demuestra lo bien que funcionan los sólidos sistemas de vigilancia de la seguridad de las vacunas, ya que este posible problema de seguridad se identificó rápidamente y las vacunas se pausaron para permitir una investigación más exhaustiva. Aunque no se ha identificado ninguna causa definitiva todavía, la FDA dijo que una causa probable es una respuesta inmune rara generada por un individuo después de recibir la vacuna.

Su salud y seguridad siguen siendo nuestra prioridad y la prioridad del Departamento de Salud del Estado de Washington. Seguiremos supervisando la situación relacionada con la vacuna de J&J y proporcionaremos actualizaciones sobre su uso a medida que se revise la pausa y una vez que se levante. Mientras tanto, seguimos ofreciendo la vacuna COVID-19 de Moderna, ya que se dispone de suministro.

Vacunarse es un paso importante y seguro para garantizar la salud y la seguridad de nosotros

"Trabajando Juntos para Comunidades MAS SEGURAS"

La administración de la vacuna J&J COVID-19 se detuvo
13 de abril de 2021
Página 2

mismos y de los que nos rodean.