

Preguntas frecuentes sobre la decisión de los CDC y FDA de “hacer una pausa” en la administración de las vacunas de Johnson & Johnson

Actualizado el 27 de abril de 2021

[Actualizaciones](#)

[Para las personas que ya han recibido la vacuna de Johnson & Johnson o que tienen citas para recibir esta vacuna](#)

[Para las personas que ya han recibido las vacunas de Pfizer o Moderna o que tienen citas para recibir estas vacunas](#)

[Para los proveedores de cuidados de la salud](#)

Actualizaciones

¿Qué sucedió con la vacuna de Johnson & Johnson contra el COVID-19? ¿Por qué se hizo una pausa en el uso de las vacunas de Johnson & Johnson?

Los científicos y los médicos han revisado constante y cuidadosamente todos los informes sobre los efectos secundarios y adversos de la vacuna contra el COVID-19 desde que se empezaron a utilizar las vacunas contra el COVID-19 en los Estados Unidos.

El 13 de abril de 2021, los CDC y la FDA recomendaron a los proveedores de vacunas que no administraran más vacunas de Johnson & Johnson después de que el Sistema de Notificación de Efectos Adversos de las Vacunas (VAERS) de los CDC recibiera 6 casos de personas que contrajeron un tipo raro de coágulo de sangre después de recibir la vacuna Johnson & Johnson COVID-19 (de un total de 6,85 millones de dosis).

Durante la pausa, los equipos médicos y científicos de la FDA y los CDC examinaron los datos disponibles para evaluar el riesgo de trombosis que afecta a los senos venosos cerebrales, o CVST (grandes vasos sanguíneos del cerebro), y a otros lugares del cuerpo junto con la trombocitopenia, o recuento bajo de plaquetas en la sangre. La pausa permitió a la FDA y a los CDC dar instrucciones a los profesionales médicos sobre cómo reconocer y diagnosticar a los pacientes que puedan tener este raro problema de salud, cómo tratarlos adecuadamente y notificar cualquier caso que consideren que pueda estar relacionado con la vacuna. La pausa también dio tiempo a los científicos y expertos médicos para revisar cuidadosamente todos los datos disponibles y hacer un análisis de riesgo-beneficio en torno al uso de esta vacuna.



La FDA, los CDC y el Comité Asesor sobre Prácticas de Inmunización (ACIP) revisaron cuidadosamente todos los datos disponibles antes de recomendar nuevamente el uso de la vacuna Johnson & Johnson el 23 de abril de 2021. El Departamento de Salud de Utah apoya esta recomendación y comenzará la distribución de la vacuna Johnson & Johnson de inmediato.

Los beneficios conocidos y potenciales de la vacuna superan los riesgos conocidos y potenciales. La FDA y los CDC confían en que la vacuna es segura y eficaz para prevenir el COVID-19. Los CDC y el ACIP predicen que los riesgos de levantar la pausa pueden provocar entre 26 y 45 casos más de este raro coágulo sanguíneo. Sin embargo, los beneficios del uso de la vacuna de Johnson & Johnson superan este riesgo: la vacuna evitará 1.435 muertes en Estados Unidos y 2.236 ingresos en la UCI. El riesgo de coagulación de la sangre es mucho mayor para las personas que reciben COVID que para las que reciben la vacuna de Johnson & Johnson. El riesgo de coágulos sanguíneos por tener COVID es de 165.000 por cada millón de casos en comparación con 7 por cada millón de vacunas.

Para la mayoría de las personas, recibir la primera vacuna contra el COVID disponible es lo mejor que puede hacer para protegerse a sí mismo y a su familia. Sus probabilidades de tener un caso de COVID-19 que pueda poner en peligro su vida son mucho mayores que las probabilidades de sufrir efectos secundarios graves por la vacuna.

Si estos efectos secundarios son tan raros, ¿por qué necesitamos hacer una pausa en la administración de la vacuna de Johnson & Johnson?

Hemos tenido muchas preguntas sobre las razones para hacer una pausa en la administración. También, se nos ha preguntado por qué se hace una pausa en la administración de la vacuna, cuando hay muchos medicamentos, como los anticonceptivos orales o control de la natalidad y muchos otros, que aumentan su riesgo de tener coágulos de sangre.

Los coágulos de sangre que tienen estas personas son muy raros, pero graves, es un tipo de coágulo de sangre llamado trombosis con síndrome de trombocitopenia (STC o, por sus siglas en inglés, TTS). El STC es un problema de salud poco frecuente pero grave que consiste en la formación de coágulos de sangre con niveles bajos de plaquetas en la sangre (trombocitopenia). Los doctores tienen que tratar este tipo de coágulos de sangre de modo diferente, con medicamentos diferentes a los otros coágulos de sangre. Este trastorno es tratable, pero los doctores deben saber cómo reconocerlo, reportarlo y tratarlo. Generalmente, un fármaco anticoagulante llamado “heparina” se usa para tratar los coágulos de sangre. En estos casos, el uso de heparina puede ser peligroso y es necesario proporcionar tratamientos alternativos.

Los CDC y la FDA querían esperar antes de administrar más vacunas Johnson & Johnson, hasta que entendiéramos más acerca de lo sucedido y para asegurarnos de que los proveedores del cuidado de la salud tengan toda la información necesaria para poder tratar efectivamente a una persona que tiene este raro efecto secundario. Esta pausa fue apropiada



para asegurarnos de que esto suceda. Este es un buen ejemplo de cómo los sistemas de seguridad que tenemos funcionan para alertar de posibles preocupaciones por las vacunas. La pausa en la administración de las vacunas de Johnson & Johnson no significa que la vacuna no sea segura para la mayoría de las personas. O que toda o la mayoría de la gente que ya recibió la vacuna de Johnson & Johnson tendrá coágulos de sangre. Estos son efectos secundarios RAROS. Ellos hicieron pausa en la administración de esta marca de vacunas porque deseamos que todos tengan toda la información, para que puedan hacer decisiones informadas sobre su salud.

Además, es importante indicar que esta recomendación de hacer una pausa en la administración de la vacuna es sólo para la vacuna de Johnson & Johnson, no incluye las vacunas de Pfizer o Moderna. No ha habido informes de TTS en las personas que recibieron la vacuna de Pfizer o Moderna.

¿Cuántas personas han tenido este tipo de reacción a la vacuna de Johnson & Johnson?

Al 23 de abril, solamente 15 de más de 8 millones de personas en los Estados Unidos que recibieron la vacuna de Johnson & Johnson han reportado este tipo de efecto secundario raro. Los CDC y la FDA están revisando los casos de estos coágulos de sangre raros y graves llamados síndrome de trombosis con trombocitopenia (TTS). El TTS es un problema de salud raro pero grave que implica coágulos de sangre con (CVST) y se observó en combinación con niveles bajos de plaquetas de la sangre (trombocitopenia). El STC se confirmó en 15 personas tras recibir la vacuna de Johnson & Johnson. Los 15 casos se produjeron en mujeres de entre 18 y 59 años, y los síntomas comenzaron entre 6 y 15 días después de la vacunación.

Este efecto secundario es muy raro. Según estos informes, 7 casos de cada millón de vacunaciones se producen entre mujeres de 18 a 49 años. Es aún más raro en las mujeres de 50 años o más (menos de 0,91 por cada millón de vacunaciones) y en los hombres de todas las edades. Las probabilidades de tener un caso posiblemente mortal de COVID-19 son mucho más altas que las probabilidades de sufrir efectos secundarios graves de la vacuna.

Los beneficios conocidos y potenciales de la vacuna superan los riesgos conocidos y potenciales. La FDA y los CDC están convencidos de que la vacuna es segura y eficaz para prevenir el COVID-19. Para la mayoría de las personas, recibir la primera vacuna disponible contra el COVID es lo mejor que puede hacer para protegerse a sí mismo y a su familia.

¿Es normal que la FDA y los CDC hagan una pausa en la distribución de una vacuna?

En los Estados Unidos nos tomamos muy en serio la seguridad de las vacunas. Cuando se informa algún posible serio efecto adverso, lo investigamos. La transparencia es clave y deseamos que la gente sepa lo que nosotros sabemos, cuando lo sabemos, cómo obtuvimos la información y qué estamos haciendo para averiguar más. Tenemos implementada una medida de seguridad para ayudar a la salud pública, los proveedores de cuidados de la salud y los científicos para que entiendan cualquier posible problema relacionado con las vacunas. Es



normal hacer una pausa temporal de pruebas clínicas o distribución de vacunas o medicamentos, si los datos nos indican que puede haber algo que necesitamos investigar más. **Esto se hace para proteger a las personas de efectos secundarios peligrosos y para asegurar que las comunidades más afectadas por una enfermedad o, en este caso, una pandemia, no sufra mayores disparidades.** Si alguien recibe una vacuna y tiene una reacción adversa después de recibirla, el proveedor de cuidados de la salud o la persona que recibió la vacuna pueden reportar el evento adverso a los CDC en [Vaccine Adverse Event Reporting System \(VAERS\)](#). Esto significa que cualquier persona que recibió una vacuna, no solo los proveedores de cuidados de la salud, puedan reportar cualquier efecto secundario que suponen esté relacionado con la vacuna. El sistema VAERS está planificado para asegurarse de que nosotros obtengamos la mayor cantidad de información posible, para estudiar y para que la salud pública pueda confidencialmente dar recomendaciones sobre la vacuna.

En los Estados Unidos, las vacunas están monitoreadas tan de cerca, que nosotros sabemos los efectos secundarios leves o moderados, como que la fiebre o el dolor en el brazo son normales después de recibir cualquier vacuna. También sabemos que los efectos secundarios severos de la vacuna son muy raros. El monitoreo de las vacunas nos permite tener la confianza de que las vacunas son seguras y podemos dar buenas recomendaciones a los proveedores de cuidados de la salud, en cuanto a lo que deben tener en cuenta y las mejores maneras de tratar los efectos secundarios raros y severos de las vacunas.

Los CDC y la FDA querían esperar antes de administrar más vacunas de Johnson & Johnson, hasta entender mejor lo ocurrido y asegurarse de que los proveedores de atención médica tuvieran toda la información necesaria para tratar de modo efectivo a alguien que pueda tener este problema raro de salud. Esta condición médica es tratable, pero los doctores deben saber cómo reconocerla, reportarla y tratarla. Generalmente, un medicamento anticoagulante llamado heparina se usa para tratar los coágulos de sangre. En estos casos, el uso de heparina puede ser perjudicial y se necesita utilizar tratamientos alternativos.

No ha habido informes de TTS en las personas que recibieron las vacunas de Pfizer o Moderna. Si usted tiene una cita para recibir la vacuna de Pfizer o Moderna, manténgala. COVID-19 es un virus muy grave y puede causar afecciones de salud muy serias a largo plazo o puede ser mortal para muchas personas. Más de 1.9 millones de personas han sido hospitalizadas con enfermedades graves y más de 556,000 personas han fallecido debido al virus, sólo en los Estados Unidos. No hay manera de saber si usted tendrá una enfermedad grave como resultado del COVID-19. El beneficio de recibir la vacuna es mayor que el riesgo, para la mayoría de las personas.

¿Dónde puedo obtener más información sobre esta situación?

- Los CDC recomiendan que se reanude el uso de la vacuna contra el COVID-19 Janssen de Johnson & Johnson [Los CDC recomiendan que se reanude el uso de la vacuna contra el COVID-19 Janssen de Johnson & Johnson | CDC](#).



- Hoja informativa revisada de la vacuna Janseen COVID-19 para el personal de atención médica que administra la vacuna (proveedores de vacunas)
<https://www.fda.gov/media/146304/download>
- Hoja informativa revisada de la vacuna Janseen COVID-19 para quienes la reciben y quienes proveen cuidados <https://www.fda.gov/media/146305/download>
- Recomendaciones actualizadas del Comité Asesor sobre Prácticas de Inmunización para el uso de la vacuna contra el COVID-19 de Janssen (Johnson & Johnson) tras los informes de trombosis con síndrome de trombocitopenia por parte de los consumidores de la vacuna - Estados Unidos, abril de 2021
<https://www.cdc.gov/mmwr/volumes/70/wr/mm7017e4.htm>
- Declaración conjunta de los CDC y la FDA sobre las vacunas de Johnson & Johnson: <https://www.cdc.gov/media/releases/2021/s0413-JJ-vaccine.html>
- Red de Alertas de Salud de los CDC: <https://emergency.cdc.gov/han/2021/han00442.asp>
- 13 de abril de 2021 Conferencia de prensa con la FDA y los CDC en la que se discuten estos eventos raros y la decisión de pausar la administración de las vacunas Johnson & Johnson: https://www.youtube.com/watch?v=_ELXnGYgsJY
- 23 de abril de 2021 Conferencia de prensa con la FDA y los CDC discutiendo la recomendación de reanudar el uso de las vacunas Johnson & Johnson: https://www.youtube.com/watch?v=Nf_OuB1rBi0
- Diapositivas de la presentación del ACIP de la reunión del 23 de abril de 2021: <https://www.cdc.gov/vaccines/acip/meetings/slides-2021-04-23.html>
- Diapositivas de la presentación del ACIP de la reunión del 14 de abril de 2021: <https://www.cdc.gov/vaccines/acip/meetings/slides-2021-04.html>

Para las personas que ya han recibido la vacuna de Johnson & Johnson o que tiene una cita para recibir esta vacuna.

¿A qué le debería prestar atención si recibí la vacuna de Johnson & Johnson? ¿Cuándo debería preocuparme o recibir atención médica?

Los doctores dicen que es normal que tenga síntomas leves o moderados similares a la gripe, incluyendo un dolor de cabeza, uno o dos días después de recibir la vacuna de Johnson & Johnson. **Si recibió la vacuna de Johnson & Johnson hace más de 3 semanas, el riesgo de tener este efecto secundario raro es muy bajo.** Sin embargo, si recibió la vacuna de Johnson & Johnson en las últimas 3 semanas, debe estar al tanto de estos síntomas. Si tiene alguno de los siguientes síntomas, llame a su proveedor de cuidados de la salud, vaya a la sala de emergencias o atención urgente. Informe a los proveedores de cuidados de la salud que recientemente recibió la vacuna de Johnson & Johnson.

- Dolores de cabeza severos o dolores de cabeza que no desaparecen
- Visión borrosa
- Dolor de pecho
- Dolor abdominal intenso que no desaparece



- Falta de aire
- Piernas hinchadas
- Petequias (pequeños puntos rojos en la piel)
- Hematomas (moretones) nuevos o fáciles de producir

¿Cómo determino la diferencia entre los efectos secundarios normales y los más serios que requieren atención médica, después de la vacunación?

Es común tener efectos secundarios leves o moderados después de recibir cualquier vacuna. Esto significa que el cuerpo comenzó a crear una respuesta inmunológica y que está aprendiendo a luchar contra el virus. Los efectos secundarios como dolor en el brazo, fiebre, dolores corporales o un dolor de cabeza son normales entre las primeras 24 y 48 horas después de haber recibido la vacuna. Estos efectos secundarios pueden afectar las actividades cotidianas, pero desaparecen en unos días. Las reacciones alérgicas severas después de recibir la vacuna contra el COVID-19 son raras y generalmente ocurren minutos u horas después de administrada la vacuna.

Los efectos secundarios que nos preocupan de la vacuna de Johnson & Johnson son diferentes y suceden entre 1-2 semanas después de que la persona haya sido vacunada. Si usted recibió la vacuna de Johnson & Johnson hace más de 3 semanas, su riesgo de tener una reacción severa es muy bajo.

Sin embargo, si fue vacunado en las últimas 3 semanas con la vacuna de Johnson & Johnson y tiene alguno de los siguientes síntomas, llame a su proveedor de cuidados de la salud, vaya a la sala de emergencias o cuidados urgentes. Informe al proveedor de cuidados de la salud que usted recibió la vacuna de Johnson & Johnson recientemente.

- Dolores de cabeza severos o dolores de cabeza que no desaparecen
- Visión borrosa
- Dolor de pecho
- Dolor abdominal intenso que no desaparece
- Falta de aire
- Piernas hinchadas
- Petequias (pequeños puntos rojos en la piel)
- Hematomas (moretones) nuevos o fáciles de producir

¿Debería reportar cualquier efecto secundario después de recibir la vacuna contra el COVID-19?

Tomamos con mucha seriedad la seguridad de las vacunas en los Estados Unidos. Si usted recibe una vacuna y tiene una reacción adversa después de recibirla, como un problema de salud o síntomas que no tuvo antes de recibir la vacuna, usted o su proveedor de cuidados de la salud pueden reportar el evento adverso a los CDC en [Vaccine Adverse Event Reporting System \(VAERS\)](#). Esto significa que cualquier persona que recibió una vacuna, no solo los



proveedores de cuidados de la salud pueden reportar cualquier efecto secundario que suponen esté relacionado con la vacuna. El sistema VAERS está planificado para asegurarse de que nosotros obtengamos la mayor cantidad de información posible, para estudiar y para que salud pública pueda confidencialmente dar recomendaciones sobre la vacuna.

El VAERS ayuda a los científicos y expertos médicos a detectar rápidamente patrones inusuales o inesperados de problemas de salud (también llamados "acontecimientos adversos") que podrían indicar un posible problema de seguridad con una vacuna. Es importante recordar que, si se notifica un problema de salud al VAERS, eso no significa que la vacuna haya causado el problema. Simplemente advierte a los expertos en seguridad de las vacunas de los posibles problemas que pueden requerir un examen más minucioso.

Si no está seguro de reportar un efecto secundario o tiene alguna pregunta, llame a su proveedor de cuidados de la salud. También puede llamar al centro de control de envenenamiento de Utah (Utah Poison Control Center) al 1-800-222-1222. Ellos tienen especialistas de envenenamiento disponibles las 24 horas, los 7 días de la semana para ayudar a responder preguntas sobre si debe o no reportar un efecto secundario a VAERS o si, potencialmente, debe obtener atención médica.

También puede utilizar la herramienta v-safe de los CDC para informar de cualquier efecto secundario después de recibir la vacuna contra el COVID-19. V-safe es una herramienta basada en un teléfono inteligente que utiliza mensajes de texto y encuestas web para informar rápidamente a los CDC si tiene algún efecto secundario después de recibir la vacuna contra el COVID-19. En función de sus respuestas a las encuestas web, es posible que alguien de los CDC le llame para ver cómo está y obtener más información.

En los Estados Unidos, las vacunas están monitoreadas tan de cerca, que nosotros sabemos los efectos secundarios leves o moderados, como que la fiebre o el dolor en el brazo son normales después de recibir cualquier vacuna. También sabemos que los efectos secundarios severos de la vacuna son muy raros. El monitoreo de las vacunas nos permite tener la confianza de que las vacunas son seguras y podemos dar buenas recomendaciones a los proveedores de cuidados de la salud, en cuanto a lo que deben tener en cuenta y las mejores maneras de tratar los efectos secundarios raros y severos de las vacunas.

Cuando se reporta un posible efecto secundario serio de la vacuna, se investiga. La transparencia es de suma importancia y queremos decirle a la gente lo que sabemos, cuándo lo sabemos, cómo obtuvimos la información y dónde pueden obtener más información. Tenemos un plan de seguridad para ayudar a la salud pública, los proveedores de cuidados de la salud y los científicos a entender cualquier problema posible, relacionado con las vacunas.

¿Quién puede recibir la vacuna Johnson & Johnson?

La vacuna Johnson & Johnson está autorizada para su uso por cualquier persona en los Estados Unidos que tenga 18 años de edad o más.



Para la mayoría de las personas, recibir la primera vacuna disponible contra el COVID es lo mejor que puede hacer para protegerse a sí mismo y a su familia. Sin embargo, las personas, especialmente las mujeres menores de 50 años, deben ser conscientes de un problema de coagulación de la sangre, poco frecuente pero grave, que puede ocurrir una o dos semanas después de recibir la vacuna de Johnson & Johnson. Si le preocupa o tiene dudas, hable con un médico. También puede optar por la vacuna de Pfizer o Moderna, en las que no se ha observado este raro efecto secundario.

¿Dónde puedo obtener la vacuna Pfizer o Moderna en su lugar?

Puede encontrar un centro de vacunación cercano a usted en <https://coronavirus.utah.gov/distribucion-de-vacunas/> o en vaccinefinder.org.

Para las personas que han recibido las vacunas de Pfizer o Moderna o que tienen citas para recibir estas vacunas

¿Se ha hecho una pausa para las vacunas de Pfizer y Moderna? ¿Se ha informado de este efecto secundario en personas que recibieron las vacunas de Pfizer o Moderna?

No. La recomendación de hacer una pausa en la administración de la vacuna era sólo para la vacuna de Johnson & Johnson, no para las vacunas de Pfizer o Moderna. No se han recibido informes de TTS en las personas que recibieron la vacuna de Pfizer o Moderna. Si usted tiene una cita para recibir la vacuna de Pfizer o Moderna, por favor, mantenga la cita. COVID-19 es un virus muy grave y puede causar afecciones de salud muy serias a largo plazo o puede ser mortal para muchas personas. Más de 1.9 millones de personas han sido hospitalizadas con enfermedades graves y más de 556,000 personas han fallecido debido al virus, sólo en los Estados Unidos. No hay manera de saber si usted tendrá una enfermedad grave como resultado del COVID-19. El beneficio de recibir la vacuna es mayor que el riesgo, para la mayoría de las personas.

¿Son las vacunas de Pfizer y Moderna del mismo tipo que la vacuna de Johnson & Johnson?

No. Las vacunas de Pfizer y Moderna son vacunas mRNA. Puede obtener más información sobre las vacunas mRNA, aquí: <https://www.cdc.gov/coronavirus/2019-ncov/vaccines/different-vaccines/mRNA.html>.

La vacuna de Johnson & Johnson es una vacuna de tipo vector viral o adenovirus. Puede obtener más información sobre las vacunas vector viral, aquí: <https://www.cdc.gov/coronavirus/2019-ncov/vaccines/different-vaccines/viralvector.html>.



¿Debo mantener mi cita si supuestamente voy a recibir la vacuna de Pfizer o Moderna?

Sí. No se han recibido informes de TTS en las personas que recibieron la vacuna de Pfizer o Moderna. Si usted tiene una cita para recibir la vacuna de Pfizer o Moderna, por favor, mantenga la cita. COVID-19 es un virus muy grave y puede causar afecciones de salud muy serias a largo plazo o puede ser mortal para muchas personas. Más de 1.9 millones de personas han sido hospitalizadas con enfermedades graves y más de 556,000 personas han fallecido debido al virus, sólo en los Estados Unidos. No hay manera de saber si usted tendrá una enfermedad grave como resultado del COVID-19. El beneficio de recibir la vacuna es mayor que el riesgo, para la mayoría de las personas.

Para los proveedores de cuidados de la salud

¿Qué debo hacer si uno de mis pacientes tiene estos síntomas, después de recibir la vacuna de Johnson & Johnson?

Debe vigilar de cerca a los pacientes que recientemente recibieron la vacuna de Johnson & Johnson contra el COVID-19, por si presentan síntomas que pueden ser señales de eventos trombóticos o trombocitopenia.

- Dolores de cabeza severos o dolores de cabeza que no desaparecen
- Visión borrosa
- Dolor de pecho
- Dolor abdominal intenso que no desaparece
- Falta de aire
- Piernas hinchadas
- Petequias (pequeños puntos rojos en la piel)
- Hematomas (moretones) nuevos o fáciles de producir

Es importante estar al tanto de que el tratamiento para un paciente que tiene este tipo específico de coágulos de sangre, después de recibir la vacuna de Johnson & Johnson contra el COVID-19, es diferente al que típicamente se usaría para tratar los coágulos de sangre. Generalmente, el fármaco anticoagulante llamado heparina se usa para tratar los coágulos de sangre. En estos casos, el uso de heparina puede ser perjudicial y se deben usar tratamientos alternativos. Los proveedores deben obtener un conteo de plaquetas y examinar a los pacientes por si tienen señales de una trombocitopenia trombótica inmune

Se recomienda enfáticamente que los proveedores sigan las directrices del mensaje [HAN](#) para examinar y que consulten con un hematólogo para los pacientes con eventos trombóticos y trombocitopenia, después de recibir la vacuna de Johnson & Johnson contra el COVID-19.



Estos informes después de las vacunas de Johnson & Johnson son similares a los informes de eventos trombóticos con trombocitopenia después de recibir la vacuna de AstraZeneca contra el COVID-19, en Europa.

Los estudios de los pacientes en Europa, que fueron diagnosticados con trombocitopenia trombótica inmune, después de recibir la vacuna de AstraZeneca contra el COVID-19, indican que estos eventos raros y adversos después de la vacunación pueden estar asociados a los anticuerpos activados por las plaquetas contra las plaquetas factor-4 (PF4), que es un tipo de proteína. Generalmente, el fármaco anticoagulante llamado heparina se usa para tratar los coágulos de sangre. En estos casos, el uso de heparina puede ser perjudicial.

¿Dónde puedo reportar cualquier efecto secundario que tengan mis pacientes después de recibir la vacuna contra el COVID-19?

En los Estados Unidos nos tomamos muy en serio la seguridad de las vacunas. Los profesionales de la salud deben informar de cualquier efecto adverso que tengan sus pacientes después de recibir una vacuna al Sistema de Notificación de Efectos Adversos de Vacunas (VAERS) de los CDC. Los pacientes también pueden informar de sus efectos secundarios al VAERS. Esto significa que cualquier persona que se haya vacunado, no sólo los profesionales de la salud, puede informar de cualquier efecto secundario que crea que puede estar relacionado con la vacuna. El sistema VAERS está configurado de esta manera para asegurar que tengamos la mayor cantidad de información posible para estudiar, y es la razón por la que la salud pública puede dar recomendaciones de vacunas con confianza. El VAERS ayuda a los científicos y a los expertos médicos a detectar rápidamente patrones inusuales o inesperados de problemas de salud (también llamados "acontecimientos adversos") que podrían indicar un posible problema de seguridad con una vacuna. Es importante recordar que si se notifica un problema de salud al VAERS, eso no significa que la vacuna haya causado el problema. Simplemente advierte a los expertos en seguridad de las vacunas de posibles problemas que pueden necesitar un examen más minucioso.

Si no está seguro de si debe informar sobre el efecto secundario de un paciente o tiene preguntas, puede llamar al Centro de Control de Intoxicaciones de Utah al 1-800-222-1222. Ellos tienen especialistas en envenenamiento disponibles 24 horas al día 7 días a la semana para ayudar a responder a las preguntas.

Anime a sus pacientes a utilizar la herramienta v-safe de los CDC para informar de cualquier efecto secundario después de recibir una vacuna contra el COVID-19. V-safe es una herramienta basada en un teléfono inteligente que utiliza mensajes de texto y encuestas web para informar rápidamente a los CDC si tiene algún efecto secundario después de recibir una vacuna contra el COVID-19. En función de sus respuestas a las encuestas web, es posible que alguien de los CDC le llame para preguntar cómo está y obtener más información.



¿Dónde puedo obtener más información sobre esta situación?

- Los CDC recomiendan que se reanude el uso de la vacuna contra el COVID-19 Janssen de Johnson & Johnson [Los CDC recomiendan que se reanude el uso de la vacuna contra el COVID-19 Janssen de Johnson & Johnson | CDC](#)
- Hoja informativa revisada de la vacuna Janseen COVID-19 para el personal de atención médica que administra la vacuna (proveedores de vacunas) <https://www.fda.gov/media/146304/download>
- Hoja informativa revisada de la vacuna Janseen COVID-19 para quienes la reciben y quienes proveen cuidados <https://www.fda.gov/media/146305/download>
- Recomendaciones actualizadas del Comité Asesor sobre Prácticas de Inmunización para el uso de la vacuna contra el COVID-19 de Janssen (Johnson & Johnson) tras los informes de trombosis con síndrome de trombocitopenia por parte de los consumidores de la vacuna - Estados Unidos, abril de 2021 <https://www.cdc.gov/mmwr/volumes/70/wr/mm7017e4.htm>
- Declaración conjunta de los CDC y la FDA sobre las vacunas de Johnson & Johnson: <https://www.cdc.gov/media/releases/2021/s0413-JJ-vaccine.html>
- Red de Alertas de Salud de los CDC: <https://emergency.cdc.gov/han/2021/han00442.asp>
- 13 de abril de 2021 Conferencia de prensa con la FDA y los CDC en la que se discuten estos eventos raros y la decisión de pausar la administración de las vacunas Johnson & Johnson: <https://www.youtube.com/watch?v=ELXnGYgsJY>
- 23 de abril de 2021 Conferencia de prensa con la FDA y los CDC discutiendo la recomendación de reanudar el uso de las vacunas Johnson & Johnson: https://www.youtube.com/watch?v=Nf_OuB1rBi0
- Diapositivas de la presentación del ACIP de la reunión del 23 de abril de 2021: <https://www.cdc.gov/vaccines/acip/meetings/slides-2021-04-23.html>
- Diapositivas de la presentación del ACIP de la reunión del 14 de abril de 2021: <https://www.cdc.gov/vaccines/acip/meetings/slides-2021-04.html>

