

صحيفة معلومات كوفيد-19

إيقاف التطعيم بلقاح كوفيد-19 من شركة جونسون آند جونسون في ولاية أوهايو مؤقتًا

في 13 أبريل 2021، أخطر كل من، حاكم ولاية أوهايو مايك ديواين، ومديرة إدارة الصحة بالولاية ستيفاني ماكلاود، والمدير الطبي لإدارة الصحة بالولاية، الدكتور بروس فاندرووف، جميع مقدمي خدمة لقاحات كوفيد-19 بولاية أوهايو، بالتوقف مؤقتًا عن استخدام لقاح شركة جونسون آند جونسون (يانسين).

وقد جاء هذا استجابة لتوصية كل من إدارة الغذاء والدواء الأمريكية (FDA) ومراكز السيطرة على الأمراض والوقاية منها (CDC) [بالإيقاف المؤقت لاستخدام لقاح جونسون آند جونسون](#) لإجراء مزيد من الدراسات، بعد حدوث حالات نادرة من تجلطات الدم لستة أشخاص في الولايات المتحدة بعد تلقيهم اللقاح.

الإبلاغ عن حالات نادرة لتجلطات بالدم

تم إعطاء ما يقرب من 6.8 مليون جرعة من لقاح كوفيد-19 التابع لشركة جونسون آند جونسون في الولايات المتحدة حتى الآن. ووفقًا لتقارير FDA و CDC، فقد سُهِدَت ست حالات تجلطات بالدم تسمى تجلط الجيب الوريدي المخي (CVST) مصحوبة بانخفاض مستويات الصفائح الدموية، بين من تلقوا اللقاح. وحدث هذا المزيج من الحالات هو أمر نادر. وقد حدثت جميع الحالات الست لستة أشخاص تتراوح أعمارهم بين 18 و48 عامًا. واستغرق ظهور الأعراض عليهن مدة تتراوح بين ستة إلى 13 يومًا بعد تلقي اللقاح، وقد حدثت حالة وفاة واحدة.

ووفقًا لتوصيات CDC، فإن العلاج الموصى به لهذا النوع من تجلطات الدم بالذات، يختلف عن العلاج الذي قد يُستخدم عادةً لعلاج تجلطات الدم. فعادة ما يُستخدم دواء مضاد للتجلط، يُسمى الهيبارين، في علاج تجلطات الدم. أما في هذه الحالة، فقد يكون تناول الهيبارين خطيرًا، ويجب إعطاء علاجات بديلة.

يستخدم لقاح جونسون آند جونسون نسخة معدلة من الفيروس لإيصال تعليمات إلى الخلايا البشرية بإنتاج نسخ من البروتين السنيلي السطحي لفيروس سارس-كوف-2 (الفيروس المُسبب لمرض كوفيد-19). ويُستخدَم فيروس خامل، مثل الفيروس المسبب لنزلة البرد، بصفته ناقل، لتوصيل تلك التعليمات اللازمة لإنتاج البروتين السنيلي. ويعتبر الجسم هذا البروتين غازيًا ويُثبِئ استجابة مناعية لمحاربه.

الخطوات التالية

اجتمعت اللجنة الاستشارية لممارسات التطعيم (ACIP) التابعة لمراكز السيطرة على الأمراض والوقاية منها (CDC) يوم الأربعاء الموافق 14 من أبريل، لمراجعة هذه الحالات وتقييم دلالتها المحتملة. ولم تقدم اللجنة أي توصيات لمراكز السيطرة على الأمراض والوقاية منها، ولكنها تخطط للاجتماع مرة أخرى خلال مدة تتراوح بين 7 إلى 10 أيام تقريبًا، وذلك بعد الانتهاء من تحليل أكثر شمولاً للمخاطر والفوائد الناتجة عن استخدام اللقاح. وستراجع إدارة الغذاء والدواء الأمريكية ذلك التحليل لأنها تدرس أيضًا هذه الحالات. وسيظل الإيقاف المؤقت لإعطاء لقاح جونسون آند جونسون ساريًا.

ما الذي يعنيه هذا بالنسبة للأشخاص الذين تلقوا لقاح جونسون آند جونسون؟

وفقًا لمراكز السيطرة على الأمراض والوقاية منها (CDC)، فإن خطر الإصابة بهذه الحالات منخفض جدًا بالنسبة للأشخاص الذين تلقوا اللقاح منذ أكثر من شهر. أما إذا كنت قد تلقيت لقاح جونسون آند جونسون مؤخرًا خلال الأسابيع الثلاثة الماضية، فإن CDC توصي بالتماس العلاج إذا كنت تعاني من صداع شديد أو ألم في البطن أو ألم في الساق أو ضيق في التنفس.

ولا يجب أن يشعر من تلقوا اللقاح بالقلق حيال الشعور بالصداع الخفيف أو الأعراض المشابهة لأعراض الإنفلونزا، إذا ظهرت عليهم خلال الأيام الأولى بعد تلقي اللقاح. وذلك لأن هذه آثار جانبية شائعة وغير ضارة ناجمة عن استجابة الجهاز المناعي للقاح.

ما الذي يجب على الأشخاص فعله إذا كان من المقرر أن يتلقوا لقاح جونسون آند جونسون؟

يجب على المرضى الذين لديهم مواعيد قادمة لتلقي لقاح جونسون آند جونسون الاتصال بمقدم الخدمة الخاص بهم لتلقي إرشادات فورية حول جدولة مواعيدهم. فإذا لم يكن يتوفر لدى مقدمي الخدمة في الوقت الحالي ما يكفي من الجرعتين اللازمتين من لقاحي مودرنا أو فايزر، فقد تُلغى مواعيد هؤلاء المرضى أو تُعاد جدولتها لتاريخ مستقبلي.

ويستخدم لقاحا مودرنا وفايزر تقنية مختلفة عن التي يستخدمها لقاح جونسون آند جونسون. ولم تظهر أي مخاوف تتعلق بالسلامة خلال فترة التجارب السريرية التي أجريت على أي من لقاحي الحمض النووي الريبوزي المرسال (mRNA) أو منذ ترخيصهما للاستخدام الطارئ. ويستخدم لقاحا الحمض النووي الريبوزي المرسال (mRNA) جداول مادة وراثية لإيصال شفرة وراثية معينة إلى داخل الخلايا البشرية لتحثها على إنتاج البروتين السطحي أو البروتين السنبلي المغطي للسطح الخارجي لفيروس سارس-كوف-2. وتقوم البروتينات التي تم إنتاجها بناءً على تعليمات mRNA بتنشيط الجهاز المناعي، وتدريبه على اعتبار البروتين السنبلي غازيًا، وإنتاج الأجسام المضادة لمحاربتة.

مراقبة الأمان مستمرة

تواصل مراكز مكافحة الأمراض والوقاية منها وغيرها من الشركاء الفيدراليين مراقبة اللقاحات الجديدة لرصد أي آثار ضارة، باستخدام العديد من أنظمة مراقبة أمان اللقاحات. وقد تكشف هذه المراقبة المستمرة عن آثار جانبية لم تُلاحظ أثناء التجارب السريرية.

وإذا تعرض شخص ما لأثر ضار بعد التطعيم، فسوف يُرسل مقدم خدمة التطعيم الخاص به تقريرًا إلى نظام الإبلاغ عن الآثار الضارة للقاح (VAERS). (VAERS) هو نظام وطني يجمع التقارير من مقدمي الرعاية الصحية والشركات المصنعة للقاحات والجمهور من العامة حول الآثار الضارة التي تحدث بعد التطعيم. وبالنسبة لتقارير الآثار الضارة غير المتوقعة، والتي يبدو أنها تحدث بمعدلات أكثر من المتوقع، أو تكون لها أنماط غير معتادة، فإنها تُتبع بدراسات خاصة.

وإذا كشفت عملية التحقق أن اللقاح يشكل خطرًا محتملاً، فقد تُصدر الجهات التنظيمية إرشادات مُحدّثة حول الأشخاص الذين يجب أن يتلقوا اللقاح والأشخاص الذين لا ينبغي أن يتلقوه.

صدر في 14 إبريل 2021.

لمزيد من المعلومات، تفضل بزيارة coronavirus.ohio.gov.

للإجابة على استفساراتك بشأن كوفيد-19، اتصل على (1-833-427-5634) (1-833-4-ASK-ODH).

صحتك النفسية مهمة تمامًا كصحتك الجسدية. فإذا ساورك أنت أو أيًا من أحبائك القلق بشأن جائحة فيروس كورونا، فيُرجى العلم بأن المساعدة متوفرة على مدار الساعة، وطوال الأسبوع. اتصل على خط رعاية كوفيد-19 على 1-800-720-9616.