

COVID-19 情况说明书

俄亥俄州暂停强生公司的 COVID-19 疫苗接种

2021年4月13日，俄亥俄州州长迈克·德温（Mike DeWine），俄亥俄州卫生署署长斯蒂芬妮·麦克劳德（Stephanie McCloud）和俄亥俄卫生署首席医学官，医学博士布鲁斯·范德霍夫（Bruce Vanderhoff）建议所有俄亥俄州 COVID-19 疫苗提供者暂停使用强生（Janssen）疫苗。

这是针对美国食品药品监督管理局（FDA）和疾病控制与预防中心（CDC）建议暂停使用强生疫苗进行进一步研究的回应。在接种强生疫苗后，美国有6人出现了罕见的血栓症。

报告罕见血栓症

迄今为止，在美国已施用约680万剂强生公司的 COVID-19 疫苗。根据 FDA 和 CDC 的数据，有6例被称为脑静脉窦血栓形成（CVST）的血栓症与低水平的血小板（血小板减少症）合并发生。这种情况的并发症很罕见。所有六例发病者均为女性，年龄介于18-48岁之间。接种疫苗后6至13天出现症状，其中1例死亡。

根据 CDC 的说法，这种特定类型的血栓症的推荐治疗方法不同于通常可能针对血栓症采用的治疗方法。通常，一种称为肝素的抗凝血药可用于治疗血栓症。在该情况下，给药肝素可能是危险的，因此需要给予替代治疗。

强生疫苗使用一种改造版的病毒向细胞传递指令，以复制 SARS-CoV-2（引起 COVID-19 的病毒）上的表面刺突蛋白。一种非活性病毒（例如引起普通感冒的一种病毒）被用作载体（或运输工具），以传递有关制备刺突蛋白的指令。人体将蛋白质视为入侵者，并产生抵御它的免疫反应。

下一步

疾病预防控制中心（CDC）的免疫实践咨询委员会（ACIP）于4月14日（星期三）开会，来审查这些病例并评估了其潜在的意义。该委员会未向 CDC 提出任何建议，并计划在完成更彻底的风险收益分析后的约7-10天之内再次召开会议。FDA 将在研究这些病例的同时，对该分析进行审查。对强生疫苗接种的暂停仍然有效。

这对接种了强生疫苗的人意味着什么？

根据疾病预防控制中心（CDC）的说法，对于一个多月前接种疫苗的人来说，患这些疾病的风险非常低。如果您最近在最近三周内接种了强生疫苗，疾病预防控制中心（CDC）建议您在出现严重的头痛、腹痛、腿痛或呼吸急促时寻求治疗。

接种疫苗后的头几天，人们不应担心轻度头痛和类似流感的症状。这些是免疫系统对疫苗的反应所带来的常见的、无害副作用。

人们如计划接种强生疫苗应该怎么办？

预约即将接受强生疫苗接种的患者应联系其提供者以获取有关计划安排的即时指导。如果提供者无法立即获得 Moderna 或 Pfizer 两剂疫苗，则患者可能会取消其预约或将其预约重新安排到将来的某个日期。

Moderna 和 Pfizer 疫苗使用的技术与强生疫苗不同。从临床试验或自紧急使用授权以来，任何一种信使 RNA (mRNA) 疫苗都没有产生安全隐患。mRNA 疫苗使用遗传物质链将遗传密码传递给细胞，以在 SARS-CoV-2 病毒上形成表面/刺突蛋白。使用 mRNA 指令制造的蛋白激活免疫系统，教它将刺突蛋白视为入侵者，并产生抗体来对抗它。

持续的安全监测

CDC 和其他联邦合作伙伴继续利用多种疫苗安全监测系统来监测新疫苗是否有任何副作用。这种持续的监测可能发现在临床试验中未观察到的副作用。

如果某人在接种疫苗后经历了不良事件，其疫苗接种提供者将向[疫苗不良事件报告系统 \(VAERS\)](#) 发送报告。VAERS 是一个国家系统，该系统从医疗保健专业人员、疫苗制造商和公众那里收集有关接种疫苗后发生的不良事件的报告。意外的、发生频率高于预期的、或者以异常模式发生的不良事件的报告，将通过特定研究进行跟踪。

如果调查显示疫苗确实存在潜在风险，则监管机构可能会发布有关哪些人应该或不应该接种该疫苗的最新指南。

创建于 2021 年 4 月 14 日。

如需了解更多信息，请访问 coronavirus.ohio.gov。

如果您对 COVID-19 有任何疑问，请致电 1-833-4-ASK-ODH (1-833-427-5634)。

您的心理健康和身体健康同样重要。如果您或您的亲人正因新冠疫情而焦虑，我们将为您提供全天候相关帮助。请随时致电 COVID-19 热线 1-800-720-9616，寻求帮助。