

Ficha informativa sobre la COVID-19

Se suspenden las vacunas contra la COVID-19 de Johnson & Johnson en Ohio

El 13 de abril de 2021, Mike DeWine, gobernador; Stephanie McCloud, directora del Departamento de Salud de Ohio y el Dr. Bruch Vanderhoff, director médico del Departamento de Salud de Ohio, notificaron a todos los proveedores de vacunas contra la COVID-19 de Ohio que suspendan temporalmente el uso de la vacuna de Johnson & Johnson (Janssen).

Esto es en respuesta a la recomendación de la Administración de Alimentos y Medicamentos (Food and Drug Administration, FDA) y los Centros para el Control y la Prevención de Enfermedades (Centers for Disease Control and Prevention, CDC) [de suspender el uso de la vacuna de Johnson & Johnson](#) para someterla a estudios adicionales después de que seis personas que recibieron la vacuna en los Estados Unidos, presentaron una coagulación sanguínea poco común.

Se informó de la presencia de coágulos sanguíneos poco comunes

Hasta la fecha, se han administrado aproximadamente 6.8 millones de dosis de vacunas Johnson & Johnson contra la COVID-19 en los Estados Unidos. Según la FDA y los CDC, se observaron seis casos que presentaron un coágulo sanguíneo llamado trombosis de senos venosos cerebrales (cerebral venous sinus thrombosis, CVST) en combinación con bajos niveles de plaquetas (trombocitopenia). Esta combinación de afecciones es poco común. Los seis casos se produjeron en mujeres que se encuentran en un rango de 18 a 48 años de edad. Los síntomas se presentaron de 6 a 13 días después de la aplicación de la vacuna, y un caso fue fatal.

Según los CDC, el tratamiento recomendado para este tipo específico de coágulos sanguíneos es distinto del tratamiento que habitualmente se administraría para un coágulo. Por lo general, se utiliza un medicamento anticoagulante denominado heparina para tratar los coágulos sanguíneos. En este caso, la administración de heparina podría ser peligrosa, y se necesita emplear tratamientos alternativos.

La vacuna de Johnson & Johnson utiliza una versión modificada de un virus para entregar instrucciones a las células para que hagan copias de la proteína de superficie Spike de SARS-CoV-2 (el virus que produce la COVID-19). Un virus inactivo, como el que causa el resfrío común, se utiliza como un vector (o dispositivo de transporte) para entregar instrucciones para producir la proteína Spike. El cuerpo ve a la proteína como un invasor y crea una respuesta inmune para combatirla.

Próximos pasos

El miércoles 14 de abril, el Comité Asesor sobre Prácticas de Vacunación (Advisory Committee on Immunization Practices, ACIP) de los CDC se reunió para revisar estos casos y evaluar su posible importancia. El comité no hizo ninguna recomendación para los CDC, y planea volver a reunirse en aproximadamente 7 a 10 días después de completar un análisis riesgo-beneficio más exhaustivo. La FDA revisará ese análisis mientras también estudia estos casos. La pausa temporal en la administración de la vacuna de Johnson & Johnson permanece vigente.

¿Qué significa esto para las personas que recibieron la vacuna de Johnson & Johnson?

Según los CDC, el riesgo de desarrollar estas afecciones es muy bajo para las personas que recibieron la vacuna hace más de un mes atrás. Si recientemente recibió la vacuna de Johnson & Johnson **en las últimas tres semanas**, los CDC recomiendan solicitar tratamiento médico si desarrolla un dolor de cabeza severo, dolor abdominal, dolor en las piernas o dificultad para respirar.

Las personas no deben preocuparse si presentan dolores de cabeza leves o síntomas similares a la gripe durante los primeros días después de la vacunación. Esos síntomas son efectos secundarios inocuos y comunes producidos por la respuesta del sistema inmunológico a la vacuna.

¿Qué deben hacer las personas si tienen previsto recibir la vacuna de Johnson & Johnson?

Los pacientes con citas programadas para recibir la vacuna de Johnson & Johnson deben comunicarse con su proveedor para obtener orientación inmediata acerca del cronograma. Si los proveedores no tienen acceso inmediato a las vacunas de dos dosis de Moderna o Pfizer, es probable que las citas de los pacientes se cancelarán o reprogramarán para una fecha futura.

Las vacunas de Moderna y Pfizer usan una tecnología distinta de la vacuna de Johnson & Johnson. No se han generado preocupaciones de seguridad de los ensayos clínicos o desde la autorización para uso de emergencia con ninguna de las vacunas de ARN mensajero (mRNA). Las vacunas de ARN mensajero (mRNA) utilizan cepas de material genético para entregar un código genético a las células para que generen la proteína de superficie/Spike del virus SARS-CoV-2. Las proteínas que se generan con las instrucciones del mRNA activan el sistema inmunológico, enseñándole a ver la proteína Spike como invasora, y desarrollar anticuerpos para combatirla.

Monitoreo continuo de la seguridad

Los CDC y otros socios federales continúan monitoreando las nuevas vacunas para detectar cualquier efecto secundario, mediante el uso de numerosos sistemas de monitoreo de seguridad de las vacunas. Es posible que este monitoreo continuo revele efectos secundarios que no se hayan observado durante los ensayos clínicos.

Si alguna persona experimenta un efecto secundario después de recibir la vacuna, el proveedor de su vacuna enviará un informe al [Sistema de reporte de reacciones adversas a las vacunas \(Vaccine Adverse Event Reporting System, VAERS\)](#). VAERS es un sistema nacional que recopila reportes de los profesionales de atención médica, los fabricantes de las vacunas y el público sobre los efectos secundarios que se presentan después de la vacunación. Los informes de los efectos secundarios que son inesperados, los cuales parecen presentarse más a menudo que lo esperado o tienen patrones fuera de lo común, son sometidos a seguimiento con estudios específicos.

Si una investigación revela que una vacuna representa un riesgo potencial, los reguladores pueden emitir una orientación actualizada sobre quién debe o no recibirla.

Creado el 14 de abril de 2021.

Si desea obtener más información, visite coronavirus.ohio.gov.

Comuníquese con el 1-833-4-ASK-ODH (1-833-427-5634), para obtener respuestas a sus preguntas relacionadas con la COVID-19.

Su salud mental es tan importante como su salud física. Si usted o un ser querido experimentan ansiedad relacionada con la pandemia del coronavirus, cuenta con ayuda disponible las 24 horas del día y los siete días de la semana. Comuníquese con la línea de atención para la COVID-19 al 1-800-720-9616.

Si desea obtener más información, visite