



## Declaración del UDOH sobre la vacuna de Johnson & Johnson

(Salt Lake City) - El Departamento de Salud de Utah (UDOH) recomienda hoy a los proveedores de vacunas que suspendan temporalmente la administración de la vacuna COVID-19 de Johnson & Johnson. La pausa es para dar tiempo a la Administración de Alimentos y Medicamentos de EE. UU. (FDA, por sus siglas en inglés) para investigar los informes sobre un tipo de coágulos sanguíneos raros y tratables y que han sido experimentados por un pequeño número de personas que recibieron la vacuna.

Se han administrado más de 6.8 millones de dosis de la vacuna de Johnson & Johnson en los Estados Unidos, y seis personas han informado de que han experimentado coágulos de sangre. En Utah se han administrado casi 77.000 dosis de Johnson & Johnson, sin que se haya informado de coágulos de sangre entre esos pacientes.

"Aunque esto retrasará nuestros esfuerzos para vacunar a los residentes de Utah contra el COVID-19, pedir esta pausa es lo correcto", dijo Rich Saunders, director ejecutivo del UDOH. "Es fundamental que el público confíe en las vacunas contra el COVID-19, y para construir y mantener esa confianza, informes como estos deben ser tomados en serio e investigados a fondo".

El UDOH coordinará de cerca con la FDA y los Centros para el Control y la Prevención de Enfermedades en los próximos días y determinará cómo avanzar en base a la revisión de la situación por parte de estas agencias.

Las otras dos vacunas contra el COVID-19, fabricadas por Pfizer y Moderna, representan la mayor parte de las dosis administradas en Utah y no están afectadas por este anuncio. Se han administrado más de 1.8 millones de dosis de esas vacunas en Utah.