



Edward D. Hill
Director

Milton Teske, M.D.
Health Officer

To promote and protect the health and well-being of Kings County residents through education, prevention, and intervention.



FOR IMMEDIATE RELEASE
DATE: April 13, 2021

Contact: Kings County Department of Public Health, 559-852-4991
EMAIL: KCDPH.PIO@co.kings.ca.us

CDC and FDA Recommend Pause of Johnson & Johnson COVID-19 Vaccine

Hanford, CA – The Centers for Disease Control and Prevention (CDC) and the Food and Drug Administration (FDA) issued a joint statement recommending a pause in the use of the Johnson and Johnson (Janssen) COVID-19 vaccine. The recommendation comes after six reported cases of a rare and severe type of blood clot in the U.S. There have been no known cases in California to date. All six reported cases occurred among women between the ages of 18 and 48, and symptoms presented 6 to 13 days after vaccination. In these cases, a type of blood clot called cerebral venous sinus thrombosis (CVST) was seen in combination with low levels of blood platelets (thrombocytopenia). One patient died.

As of April 12, 2021, more than 6.85 million doses of the Janssen vaccine have been administered in the U.S. and these adverse events appear to be extremely rare. People who have received the Janssen vaccine who develop the following symptoms within three weeks after vaccination should contact their health care provider:

- Severe headache
- Abdominal pain
- Leg pain
- Shortness of breath

As of Monday April 12, an estimated 4,200 Janssen vaccines have been administered in Kings County and the Department of Public Health (KCDPH) has not received any reports of this adverse reaction in county residents.

“Although the risk of severe adverse reactions still appears to be very low, we’re taking this step out of an abundance of caution until we hear more from the CDC, FDA, and CDPH,” said Darcy Pickens, Assistant Director of KCDPH. “The Health Department will reallocate Pfizer and Moderna vaccines to make sure distribution continues and we get closer to safely opening our county.”

Providers should maintain a high index of suspicion for symptoms that might represent serious thrombotic events or thrombocytopenia in patients who have recently received the Janssen vaccine and report adverse events to the Vaccine Adverse Event Reporting System at <https://vaers.hhs.gov/reportevent.html> or 1-800-822-7967.



Edward D. Hill
Director

Milton Teske, M.D.
Health Officer

To promote and protect the health and well-being of Kings County residents through education, prevention, and intervention.



PARA PUBLICACION INMEDIATA
FECHA: 13 de abril, 2021

Contacto: Departamento de Salud Pública, 559-852-4991
EMAIL: KCDPHPIO@co.kings.ca.us

CDC y FDA recomiendan pausa de la vacuna COVID-19 de Johnson & Johnson

Hanford, CA – Los Centros para el Control y la Prevención de Enfermedades (CDC) y la Administración de Alimentos y Medicamentos (FDA) emitieron una declaración conjunta recomendando una pausa en el uso de la vacuna COVID-19 de Johnson & Johnson (Janssen). La recomendación surge después de seis casos reportados de un tipo de coágulo sanguíneo raro y severo en los EE.UU. Hasta la fecha no se han conocido casos en California. Los seis casos reportados ocurrieron en mujeres entre 18 y 48 años de edad, y los síntomas se presentaron de 6 a 13 días después de la vacunación. En estos casos, se observó un tipo de coágulo de sangre llamado trombosis venoso sinusal cerebral (CVST) en combinación con niveles bajos de plaquetas en sangre (trombocitopenia). Un paciente murió.

Hasta el 12 de abril de 2021, se han administrado más de 6,85 millones de dosis de la vacuna Janssen en los EE.UU. Y estos eventos adversos parecen ser extremadamente raros. Las personas que hayan recibido la vacuna Janssen y que desarrollen los siguientes síntomas dentro de las tres semanas posteriores a la vacunación deben comunicarse con su proveedor de atención médica:

- Dolor de cabeza intenso
- Dolor abdominal
- Dolor de pierna
- Dificultad para respirar

Hasta el lunes 12 de abril, se han administrado aproximadamente 4200 vacunas Janssen en el condado de Kings y el Departamento de Salud Pública (KCDPH) no ha recibido ningún informe de esta reacción adversa en los residentes del condado.

“Aunque el riesgo de reacciones adversas graves todavía parece ser muy bajo, estamos dando este paso por precaución hasta que escuchemos más de los CDC, la FDA y el CDPH”, dijo Darcy Pickens, subdirectora de KCDPH. “El Departamento de Salud reasignará las vacunas Pfizer y Moderna para asegurarse de que la distribución continúe y nos acerquemos a la apertura segura de nuestro condado.”

Los proveedores deben mantener un alto índice de sospecha de síntomas que puedan representar eventos trombóticos graves o trombocitopenia en pacientes que hayan recibido recientemente la vacuna Janssen e informar los eventos adversos al Sistema de notificación de eventos adversos de vacunas en <https://vaers.hhs.gov/reportevent.html> o 1-800-822-7967.