



CARTA CIRCULAR #21-019

15 de abril de 2021

A TODOS LOS PROVEEDORES CONTRATADOS DEL PLAN DE SALUD MENONITA

RE: PAUSA EN LA ADMINISTRACIÓN DE LA VACUNA JOHNSON & JOHNSON

Estimado(a) proveedor(a):

Es nuestro deber mantenerle atento e informado de los sucesos que están aconteciendo. Sobre la vacuna COVID-19 Janssen de Johnson & Johnson (J&J), los datos indican que hasta el 12 de abril se habían administrado aproximadamente 6.85 millones de dosis en los Estados Unidos. Los Centros para el Control y la Prevención de Enfermedades (CDC) y la Administración de Drogas y Alimentos de los EE. UU. (FDA) se encuentran evaluando detenidamente una especie rara de un coágulo de sangre llamado Trombosis del Seno Venoso Cerebral, en combinación con niveles bajos de plaquetas en sangre, a 6 personas que fueron vacunados con Janssen. Sepa usted que este número de eventos es bien pequeño para determinar si existe asociación causal con la vacuna de Janssen. Sin embargo, la FDA y la Agencia Europea de Medicamentos (EMA) están investigando el riesgo de estos tipos inusuales de eventos después de la vacunación.

No se alarme, esté al pendiente. Si usted o un paciente suyo ha recibido la vacuna J&J COVID-19 y presenta dolor de cabeza intenso y persistente, dolor abdominal, dolor en las piernas o dificultad para respirar dentro de las tres semanas posteriores a la vacunación, debe ser evaluado por su médico de cabecera cuanto antes. Recuerde que este evento es sumamente raro, pero hay que estar al tanto de los síntomas.

Quedamos a su orden para clarificar cualquier duda:

Centro de Servicio al Proveedor

1-855-297-0140 (libre de cargos), lunes a viernes, 7:00 a.m. a 7:00 p.m.

<http://psmconnet.psmpr.com>

Cordialmente,

Gregorio A. Cortés-Soto, MD
Principal Oficial Médico