

# PlantaDoce.

Empresa

## Janssen paraliza la vacunación en Estados Unidos y retrasa su lanzamiento en Europa

Este parón se produce como consecuencia de la investigación de seis casos de trombos entre casi siete millones de personas vacunadas.

PlantaDoce  
13 abr 2021 - 16:00



Janssen sufre un contratiempo. **La farmacéutica de Johnson&Johnson ha paralizado la vacunación en Estados Unidos** como consecuencia de la investigación de seis casos de trombos entre casi siete millones de personas vacunadas. Además, el grupo ha retrasado el lanzamiento de la vacuna en Europa.

“La seguridad y el bienestar de las personas que utilizan nuestros productos es nuestra prioridad número uno; somos conscientes de un trastorno extremadamente raro que involucra a personas con coágulos de sangre en combinación con plaquetas bajas en una pequeña cantidad de personas que han recibido nuestra vacuna”, explica Janssen en un comunicado emitido este martes.

---

# PlantaDoce.

---

En la nota, el grupo farmacéutico destaca que los Centros para el Control de Enfermedades (CDC) y la Agencia Estadounidense del Medicamento (FDA, por sus siglas en inglés) están revisando datos que involucran seis casos reportados en Estados Unidos de más de 6,8 millones de dosis administradas. “Por precaución, los CDC y la FDA han recomendado una pausa en el uso de nuestra vacuna”, añade la compañía en el texto.

## **Janssen iba a repartir las primeras 300.000 dosis de su vacuna este miércoles**

**Janssen defiende que “hemos estado trabajando en estrecha colaboración con expertos médicos y autoridades sanitarias, y apoyamos firmemente la comunicación abierta de esta información a los profesionales sanitarios y al público”.**

Los CDC y la FDA han puesto a disposición información sobre el reconocimiento y el manejo adecuados debido al tratamiento único que se requiere con este tipo de coágulo de sangre. “Las autoridades de salud aconsejan que las personas que hayan recibido nuestra vacuna y desarrollen dolor de cabeza intenso, dolor abdominal, dolor en las piernas o dificultad para respirar dentro de las tres semanas posteriores a la vacunación deben comunicarse con su proveedor de atención médica”, añade Janssen.

En España, la previsión inicial del Ministerio de Sanidad es que el país recibirá más de cinco millones de viales de Janssen entre abril y junio. En la mañana del pasado lunes la ministra de Sanidad aclaró que este miércoles estaba previsto recibir 300.000 dosis de la vacuna.