

Preliminary, pre-decisional, and deliberative. Based on input provided by State agency leaders and staff, to date, and subject to change. Content is descriptive only and is not meant to constitute legal, clinical, nor policy advice.

CALL CENTER LANGUAGE RE: J&J PAUSE

Brief overview:

Out of an abundance of caution and following federal guidance from the CDC (Centers for Disease Control) and FDA (Food and Drug Administration), as of this morning (April 13, 2021), all New Jersey vaccination sites have been told to cancel or put on hold Johnson & Johnson (J&J) appointments until further notice. The New Jersey Department of Health will work with all sites, as needed, to reschedule vaccination appointments, including to make arrangements for the administration of an alternative two-dose vaccine for those scheduled to receive J&J. The Department is awaiting further guidance from the federal government on how to proceed.

Breve resumen:

Debido a la multitud de precaución y siguiendo instrucciones federales de los Centros de Control y Prevención (CDC) y la Administración de Drogas y Alimentos de los Estados Unidos (FDA, por sus siglas en inglés), desde esta mañana (13 de abril de 2021), todos los sitios de vacunación de Nueva Jersey han sido ordenados a cancelar y poner en pausa citas de vacunación de Johnson & Johnson (J&J) hasta nuevo aviso. El Departamento de Salud de Nueva Jersey trabajará con todos los sitios, según sea necesario, para reprogramar citas de vacunación, incluyendo programar nuevas vacunas de dos-dosis, reemplazando las citas de J&J. El Departamento estará al tanto de nuevas instrucciones del gobierno federal.

FAQ: What are the CDC & FDA evaluating?

The CDC and the FDA are reviewing the data involving six reported cases—among nearly 7 million doses administered in the U.S.—in women between the ages of 18 and 48 who received the J&J vaccine. Symptoms occurred 6 to 13 days after vaccination. In these cases, a type of blood clot called cerebral venous sinus thrombosis was seen in combination with low levels of blood platelets.

¿Qué están evaluando los CDC y la FDA?

Los CDC y la FDA están examinando data implicando seis casos reportados – entre aproximadamente 7 millones de dosis administrados en los EE.UU. – en mujeres entre las edades de 18 y 48 años que recibieron la vacuna de J&J. Los síntomas ocurrieron entre 6 a 13 días después de la vacunación. En estos casos, un tipo de

Preliminary, pre-decisional, and deliberative. Based on input provided by State agency leaders and staff, to date, and subject to change. Content is descriptive only and is not meant to constitute legal, clinical, nor policy advice.

coágulo de sangre conocido como trombosis de los senos venosos cerebrales se identificó, en combinación con bajos niveles de plaquetas de sangre.

FAQ: How common were these adverse events?

Both the CDC and FDA have said that these adverse events are extremely rare. According to the FDA and CDC, individuals who have received the vaccine and develop abdominal pain, leg pain, shortness of breath, severe headache or other unusual symptoms within three weeks after vaccination should contact their health care provider.

¿Qué tan común son estos eventos adversos?

Ambos los CDC y la FDA han indicado que dichos eventos adversos son extremadamente raros. Según la FDA y los CDC, personas que hayan recibido la vacuna y han experimentado dolor abdominal, dolor las piernas, falta de aire, grave dolor de cabeza u otros síntomas inusuales, entre tres semanas después de vacunarse, deben contactar a su proveedor médico.

FAQ: When will we know more?

The federal Advisory Committee on Immunization Practices (ACIP) is scheduled to hold an emergency meeting tomorrow (April 14, 2021) to discuss these adverse events and make recommendations to the CDC on how to proceed. J&J vaccination is suspended until further notice.

¿Cuándo sabremos más?

El Comité Asesor de Prácticas de Inmunización (ACIP, por sus siglas en inglés) tiene programado una reunión de emergencia mañana (14 de abril 2021) para examinar dichos eventos adversos y hacer recomendaciones de procedimiento a los CDC. La vacuna de J&J está suspendida hasta nuevo aviso.