



THÔNG TIN QUAN TRỌNG VỀ VẮC XIN COVID-19 CỦA JOHNSON & JOHNSON/JANSSEN

Vào ngày 23 tháng 4 năm 2021, Trung tâm kiểm soát và phòng ngừa dịch bệnh (CDC) và Cơ quan quản lý thực phẩm và dược phẩm Hoa Kỳ (FDA) đã khuyến nghị việc tiếp tục sử dụng vắc xin COVID-19 của Johnson & Johnson (J&J/Janssen) tại Hoa Kỳ, sau khi có lệnh tạm dừng sử dụng vắc xin này.

Hiện tượng hình thành cục máu đông liên quan đến các mạch máu nằm ở não, bụng và chân cùng với lượng tiểu cầu thấp (tế bào máu giúp cơ thể bạn cầm máu), đã xảy ra ở một số người đã được tiêm vắc xin J&J/Janssen. Ở những người có các triệu chứng này, các triệu chứng bắt đầu xuất hiện vào khoảng một đến hai tuần sau khi tiêm vắc xin. Chúng xuất hiện chủ yếu ở nữ giới, từ 18 đến 49 tuổi. Xác suất của các triệu chứng này là rất thấp.

Việc đánh giá tất cả dữ liệu hiện có cho thấy rằng những lợi ích đã được kiểm chứng và tiềm năng của vắc xin J&J/Janssen vượt trội so với những rủi ro đã biết và tiềm ẩn của vắc xin này. Tuy nhiên, phụ nữ dưới 50 tuổi nên lưu ý về nguy cơ hiếm gặp nhưng đã gia tăng này cũng như luôn có sẵn các lựa chọn vắc xin COVID-19 khác chưa ghi nhận các nguy cơ này.

- Tác dụng phụ này rất hiếm gặp, xuất hiện với tỷ lệ khoảng 7 trên 1 triệu phụ nữ từ 18 đến 49 tuổi được tiêm vắc xin.
- Đối với phụ nữ từ 50 tuổi trở lên và nam giới ở mọi lứa tuổi, tác dụng phụ này thậm chí còn hiếm gặp hơn.

Các lựa chọn vắc xin bổ sung

Kể từ ngày 23 tháng 4 năm 2021, các tác dụng phụ này không liên quan đến hai loại vắc xin COVID-19 khác được sản xuất bởi Pfizer-BioNTech hoặc Moderna.

Vui lòng hỏi phòng khám về tính sẵn có của vắc xin thay thế nếu bạn chọn không tiêm vắc xin Johnson & Johnson. Xin lưu ý rằng các loại vắc xin khác yêu cầu 2 liều thay vì 1 liều và bạn sẽ phải quay lại phòng khám này để tiêm liều thứ hai.

Nếu muốn được tiêm một loại vắc xin thay thế không có sẵn tại địa điểm tiêm chủng này, bạn có thể truy cập vaccinate.virginia.gov hoặc gọi số 877-VAX-IN-VA (877-829-4682) để xếp lịch tiêm vắc xin COVID-19 như ý muốn.

