

Preguntas frecuentes sobre la vacuna contra el COVID-19 de Johnson & Johnson

¿Qué es la vacuna contra el COVID-19 de Johnson & Johnson?

La vacuna contra el COVID-19 de Johnson & Johnson (J&J) es una vacuna no aprobada que puede prevenir el COVID-19. No hay ninguna vacuna aprobada por la FDA para prevenir el COVID-19. La FDA ha autorizado el uso de emergencia de la vacuna contra el COVID-19 J&J para prevenir COVID-19 en individuos de 18 años o mayores por medio de una Autorización de Uso de Emergencia (EUA).

¿Se necesita una segunda dosis de la vacuna de Johnson & Johnson?

La vacuna contra el COVID-19 de J&J se administra en **una sola dosis**, en el músculo. Hay una posibilidad de que se recomienden vacunas de refuerzo en el futuro, pero una sola dosis ha demostrado ser muy eficaz en proteger contra la infección por COVID-19.

¿Qué efectos secundarios puede tener la vacuna?

Los efectos secundarios que se han reportado con la vacuna contra el COVID-19 de J&J incluyen:

- Lugar donde se dio la inyección (brazo): dolor, hinchazón, enrojecimiento
- En el resto del cuerpo: fatiga, dolor de cabeza, escalofríos, fiebre, dolores corporales

Estos efectos secundarios suelen comenzar uno o dos días después de recibir la vacuna. Se puede sentir como síntomas de la gripe y puede afectar su capacidad de hacer sus actividades diarias, pero la mayoría de las personas padecen síntomas leves que se resuelven en unos pocos días.

Puede reportar los efectos secundarios de las vacunas al **FDA/CDC Vaccine Adverse Event Reporting System (VAERS)**. El número de teléfono gratuito del VAERS es el 1-800-822-7967 o repórtalo por el sitio de web a <https://vaers.hhs.gov/reporteventspan.html>. Por favor, incluya “Janssen COVID-19 Vaccine EUA” en la primera línea de la caja #18 del formulario de reporte.

¿Hay personas que tienen reacciones alérgicas a la vacuna?

Las personas con antecedentes conocidos de una reacción alérgica grave (por ejemplo, anafilaxia) a una vacuna anterior o a cualquier componente de la Vacuna J&J COVID-19 deben consultar con su médico antes de recibir la vacuna. Los signos de una reacción alérgica grave pueden incluir:

- Dificultad para respirar
- Inflamación de la cara y la garganta
- Pulso del corazón acelerado
- Un fuerte sarpullido en todo el cuerpo
- Mareos y debilidad

Tendrá a su disposición el tratamiento médico adecuado para atender las reacciones alérgicas inmediatas. A los que reciban la vacuna en Outside In se les pedirá que esperen de 15 a 30 minutos después de su dosis mientras un proveedor médico vigila las reacciones adversas.

¿En qué medida la vacuna Johnson & Johnson previene la COVID-19?

- La vacuna de J&J fue un 66,3% efectiva en los ensayos clínicos (eficacia) en la prevención de la enfermedad COVID-19 confirmada en laboratorio, en las personas que no tenían evidencia de infección previa 2 semanas después de recibir la vacuna. Las personas tuvieron la mayor protección 2 semanas después de vacunarse.
- La vacuna tuvo una gran eficacia para prevenir la hospitalización y la muerte de las personas que se enfermaron. Ninguna de las personas que se contagiaron de COVID-19 al menos 4 semanas después de recibir la vacuna de J&J/Janssen tuvo que ser hospitalizada.
- Desde los ensayos clínicos, nuevas pruebas sugieren que la vacuna de J&J tiene una eficacia de al menos el 85% en la prevención de casos graves de la infección por COVID-19.

¿Puede la vacuna J&J COVID-19 infectarme con el virus?

No. La vacuna J&J COVID-19 no contiene el SARS-CoV-2 y no puede contagiarle el COVID-19.

¿Pueden las personas embarazadas o en periodo de lactancia recibir la Vacuna Moderna COVID-19?

Aunque no se han realizado estudios específicos en estos grupos, no existe ninguna contraindicación para recibir la vacuna en el caso de las mujeres embarazadas o en período de lactancia. Las personas embarazadas o en periodo de lactancia deben discutir sus opciones con sus proveedores de atención médica.

¿Pueden vacunarse las personas que ya han tenido COVID-19?

Sí. Datos limitados sugieren que las personas previamente infectadas pueden estar en riesgo de contraer COVID-19 (es decir, reinfección) y pueden beneficiarse de la vacunación.

¿La participación en el ensayo clínico incluyó a miembros de grupos raciales o étnicos con mayor riesgo de contraer COVID-19?

Sí. En general, el 45,3% de los participantes se identificaron como hispanos o latinos, el 19,4% como afroamericanos o negros, el 3,3% como asiáticos, el 9,5% como indios americanos o nativos de Alaska, el 0,2% como nativos de Hawai u otras islas del Pacífico, el 5,6% como multirraciales. El 58,7% de los participantes se identificaron como blancos.

GUARDE SU TARJETA DE VACUNACIÓN

Quando reciba la vacuna Janssen COVID-19, recibirá una tarjeta de vacunación para documentar el nombre de la vacuna y la fecha en que la recibió.