

COVID, GLI USA LIMITANO IL VACCINO JOHNSON & JOHNSON: RISCHIO TROMBOSI

Pubblicato il 6 Maggio 2022 di redazione



Categoria: [SALUTE](#)



Sono 60 i casi confermati, inclusi nove fatali

ROMA – La Food and Drug Administration statunitense **ha limitato l'uso autorizzato del vaccino Janssen (Johnson & Johnson) Covid-19 ai soggetti di età pari o superiore a 18 anni** per i quali altri vaccini Covid-19 autorizzati o approvati non sono accessibili o clinicamente appropriati e ai soggetti di età pari o superiore a 18 anni maggiorenne che scelgono di ricevere il vaccino Janssen Covid-19 perché altrimenti non riceverebbero un vaccino Covid-19. Lo riporta una nota della Fda. Dopo aver condotto un'analisi, una valutazione e un'indagine aggiornate sui casi segnalati, la **Fda ha stabilito che il rischio di trombosi con sindrome da trombocitopenia (Tts)**, una sindrome di coaguli di sangue rari e potenzialmente pericolosi per la vita in combinazione con bassi livelli di piastrine nel sangue con insorgenza dei sintomi circa una o due settimane dopo la somministrazione del vaccino Janssen Covid-19, giustifica la limitazione dell'uso autorizzato del vaccino. La Fda e i Centers for Disease Control and Prevention (Cdc) hanno continuamente monitorato e studiato tutti i casi sospetti di Tts segnalati al Vaccine Adverse Event Reporting System (Vaers).

In un'analisi aggiornata dei casi di Tts in seguito alla somministrazione del vaccino Janssen Covid-19 segnalati al Vaers fino al 18 marzo 2022, Fda e Cdc **hanno identificato 60 casi confermati, inclusi nove casi fatali**. La Fda ha stabilito che il tasso di segnalazione di Tts è 3,23 per milione di dosi di vaccino somministrate e il tasso di segnalazione di decessi per Tts è di 0,48 per milione di dosi di vaccino somministrate. "Riconosciamo che il vaccino Janssen Covid-19- ha affermato Peter Marks, Md, Ph.D., direttore del Center for Biologics Evaluation and Research della Fda- ha ancora un ruolo nell'attuale risposta alla pandemia negli Stati Uniti e in tutta la comunità globale. La nostra azione riflette la nostra analisi aggiornata del rischio di Tts dopo la somministrazione di questo vaccino e limita l'uso del vaccino a determinati individui".

"La nostra azione- ha infine aggiunto- dimostra la solidità dei nostri sistemi di sorveglianza della sicurezza e il nostro impegno nel garantire che la scienza e i dati guidino le nostre decisioni. Abbiamo monitorato da vicino il vaccino Janssen Covid-19 e l'insorgenza di Tts dopo la sua somministrazione e abbiamo utilizzato le informazioni aggiornate dai nostri sistemi di sorveglianza della sicurezza per rivedere l'autorizzazione", ha concluso.

fonte Agenzia DIRE e l'indirizzo www.dire.it **Francesco Demofonti**

