

GLI USA CHIEDONO LA SOSPENSIONE DEL VACCINO JOHNSON&JOHNSON, RIMANDATA LA DISTRIBUZIONE IN EUROPA

Publicato il 13 Aprile 2021 di redazione



Categoria: [NOTIZIE DI PRIMA PAGINA](#)



La Fda ha chiesto una pausa nella somministrazione dopo sei casi di coagulazione del sangue. Speranza ha convocato i vertici di Aifa per fare il punto

ROMA – **“Raccomandiamo una pausa** nella somministrazione del vaccino **per un di più di cautela”**: lo ha detto **Peter Marks**, direttore del Center for Biologics Evaluation and Research dell'agenzia americana Food and Drug Administration (Fda), **invocando una sospensione negli Stati Uniti** delle inoculazioni con il prodotto **di Johnson&Johnson**. Le sue dichiarazioni sono state rilanciate oggi dal sito del 'New York Times'.

All'origine della richiesta, riferisce il quotidiano, ci sarebbero **sei casi di coagulazioni di sangue** un paio di settimane dopo la vaccinazione. **Problemi e disturbi** sarebbero stati riscontrati **in donne di età compresa tra i 18 e i 48 anni**. **Una di loro è poi deceduta**, ricostruisce il New York Times, mentre **una seconda è stata ricoverata in condizioni gravi**.

Finora, secondo dati dei Centers for Disease Control and Prevention (Cdc), **sono circa sette milioni gli americani che hanno ricevuto il vaccino di Johnson&Johnson**. In una nota, con le dichiarazioni di Marks insieme con quelle di Anne Schuchat, vicedirettrice dei Cdc, si evidenzia che “a oggi gli eventi avversi sembrano essere estremamente rari”.

SPERANZA INCONTRA I VERTICI DI AIFA PER FARE IL PUNTO

Il **ministero della Salute** ha convocato immediatamente una **riunione con l'Aifa** per fare il punto sul vaccino Johnson & Johnson, dopo la notizia della sospensione precauzionale negli Stati Uniti per alcuni rarissimi effetti collaterali gravi. All'incontro dovrebbero partecipare il ministro della Salute, **Roberto Speranza**, e i **vertici dell'agenzia del farmaco**. **Lo scorso 12 marzo l'Aifa ha approvato il vaccino Johnson & Johnson per l'Italia**, per tutte le persone al di sopra dei 18 anni, e **proprio oggi arrivano nel nostro Paese le prime 184.000 dosi** di vaccino.

JOHNSON&JOHNSON RIMANDA LA DISTRIBUZIONE DEL SIERO IN EUROPA

Johnson&Johnson ha deciso di rimandare la distribuzione del proprio vaccino nel vecchio continente alla luce della sospensione negli Stati Uniti, dopo i 6 casi di trombosi segnalati in donne che avevano ricevuto il siero. **“Abbiamo esaminato questi casi con le autorità sanitarie europee**.

Abbiamo **deciso di ritardare in modo proattivo il lancio del nostro vaccino in Europa**. Le autorità sanitarie consigliano alle persone che hanno ricevuto in Usa il nostro vaccino e sviluppano forti mal di testa, dolore addominale, dolore alle gambe o mancanza di respiro entro tre settimane dalla vaccinazione di contattare il proprio medico", dice in una J&J.

"La sicurezza e il benessere delle persone che utilizzano i nostri prodotti è la nostra priorità numero uno. **Siamo a conoscenza di una malattia estremamente rara** che coinvolge persone con coaguli di sangue in combinazione con piastrine basse in un piccolo numero di individui che hanno ricevuto il nostro vaccino covid-19", prosegue il comunicato. **"I centri statunitensi** per il controllo delle malattie e la food and drug administration **stanno esaminando i dati** che coinvolgono sei casi segnalati su oltre 6,8 milioni di dosi somministrate. Per un eccesso di cautela, il cdc e la fda hanno raccomandato una pausa nell'uso del nostro vaccino", conclude la nota.

fonte «Agenzia DiRE» e l'indirizzo «www.dire.it». [Vincenzo Giardina](#)

