



**Chief Medical Officer Statement
Regarding: Johnson & Johnson Vaccine Suspension**
Issued: April 13, 2021

The safety and well-being of our patients, team, and community is our number one priority. We are aware of an extremely rare disorder involving people with blood clots in combination with the injection of the Johnson & Johnson COVID-19 vaccine. The United States Centers for Disease Control (CDC) and Food and Drug Administration (FDA) are reviewing data involving six reported U.S. cases out of more than 6.8 million doses administered. Out of an abundance of caution, the CDC and FDA have recommended a pause in the use of the Johnson & Johnson vaccine.

The health authorities advise that anyone who has received the Johnson & Johnson COVID-19 vaccine and develops a severe headache, abdominal pain, leg pain, or shortness of breath within three weeks after vaccination should contact their health care provider or seek emergency services immediately.

La seguridad y el bienestar de nuestros pacientes, equipo y comunidad es nuestra prioridad número uno. Somos conscientes de un trastorno extremadamente raro que involucra a personas con coágulos de sangre en combinación con la inyección de la vacuna COVID-19 de Johnson & Johnson. Los Centros para el Control de Enfermedades (CDC) y la Administración de Drogas y Alimentos (FDA) de los Estados Unidos están revisando datos que involucran seis casos reportados en los EE. UU. De más de 6.8 millones de dosis administradas. Por precaución, los CDC y la FDA han recomendado una pausa en el uso de la vacuna Johnson & Johnson.

Las autoridades sanitarias advierten que cualquier persona que haya recibido la vacuna Johnson & Johnson COVID-19 y desarrolle un fuerte dolor de cabeza, dolor abdominal, dolor en las piernas o dificultad para respirar dentro de las tres semanas posteriores a la vacunación debe comunicarse con su proveedor de atención médica o buscar servicios de emergencia de inmediato.

Delisa G. Heron, MD
Chief Medical Officer

