

Les cliniques de vaccination du Vermont reprennent la vaccination avec Johnson & Johnson *D'après les résultats du CDC, le risque de développer des caillots sanguins est très rare*

BURLINGTON, VT - Le département de la Santé du Vermont a annoncé reprendre l'utilisation des vaccins Johnson & Johnson. La décision a été prise à la suite de l'annonce par la FDA et les Centers for Disease Control and Prevention (Centres pour le contrôle et la prévention des maladies) que le comité consultatif a conclu que le vaccin peut être utilisé de manière sûre et efficace et que la pause instaurée le 13 avril peut être levée.

« Nous sommes heureux d'avoir à nouveau cette réserve de vaccins disponible pour protéger les habitants du Vermont contre le virus COVID-19 », a déclaré le commissaire à la santé Mark Levine, MD. « J'encourage tous ceux qui sont éligibles à se faire vacciner le plus rapidement possible avec le vaccin disponible et adapté à chacun. »

Les habitants du Vermont âgés de 18 ans et plus peuvent s'inscrire dès maintenant auprès des cliniques qui proposent le vaccin à dose unique Johnson & Johnson. **Pour prendre rendez-vous, consultez la page healthvermont.gov/MyVaccine. Si vous avez besoin d'aide, appelez le 855-722-7878 et appuyez sur 1 pour les services d'interprétation.** Les habitants du Vermont âgés de 16 et 17 ans ne peuvent recevoir que le vaccin Pfizer.

« Bien que la perturbation ait été regrettable, s'assurer que le vaccin est sûr est notre principale préoccupation », a déclaré le Dr Levine. « Du point de vue de la santé publique, les mesures consistant à faire une pause et à poursuivre l'étude du vaccin étaient tout à fait appropriées - c'est la science à l'œuvre. Nous avons la responsabilité de veiller à ce que les gens aient confiance dans ce vaccin et dans tous les autres. »

Le Vermont a rejoint la position de la plupart des autres États en suspendant l'utilisation du vaccin sur la recommandation du CDC, en réponse à un petit nombre de signalements de caillots sanguins parmi les personnes vaccinées. Les responsables fédéraux de la santé ont annoncé cette suspension afin de laisser au Comité consultatif sur les pratiques d'immunisation des CDC le temps d'examiner des données supplémentaires sur les effets secondaires signalés.

Le Dr Levine a déclaré que pendant cette pause, les prestataires de soins de santé du Vermont avaient reçu des informations et des conseils sur les symptômes potentiels de la coagulation sanguine et le traitement médical approprié. Des recommandations seront régulièrement formulées.

Près de 8 millions de doses du vaccin Johnson & Johnson ont été administrées aux États-Unis. Les rapports qui ont conduit à cette pause temporaire concernaient un type rare et grave de caillot sanguin appelé thrombose du sinus veineux cérébral (TSVC). Ces problèmes ont été détectés jusqu'à deux semaines après la vaccination. Il n'y a eu aucun cas signalé de ces effets secondaires dans le Vermont.

Bien que les [effets secondaires](#) préoccupants soient extrêmement rares, la FDA et le CDC recommandent aux personnes qui souffrent de graves maux de tête, de douleurs abdominales, de douleurs dans les jambes ou d'un essoufflement dans les trois semaines suivant l'administration du vaccin Johnson & Johnson de contacter immédiatement leur prestataire de soins de santé.