

ՏԵՂԵԿԱՏՎԱԿԱՆ ԹԵՐԹԻԿ. Johnson & Johnson COVID-19 պատվաստանյութի օգուտներն ու ռիսկերը

Ազգային փորձագետների մանրակրկիտ ուսումնասիրության հիման վրա մենք գիտենք, որ COVID-19 պատվաստանյութերի օգուտները շատ ավելին են, քան ռիսկերը: Հասկացեք Johnson & Johnson COVID-19 պատվաստանյութի մեկ դեղաչափի ստացման օգուտներն ու ռիսկերը, որոնք կարող են պաշտպանել ձեզ COVID-19-ով վարակվելուց: Սկսած 12/16/21-ից CDC-ն հաստատում է իմունիզացիայի պրակտիկայի խորհրդատվական կոմիտեի (ACIP) կողմից արված թարմացված առաջարկությունները՝ COVID-19-ի կանխարգելման համար՝ արտահայտելով բժշկական նախապատվությունն անհատների համար՝ ստանալու mRNA COVID-19 պատվաստանյութ (Pfizer կամ Moderna COVID-19)՝ Johnson & Johnson-ի COVID-19 պատվաստանյութի նկատմամբ:

Այս պատվաստանյութի մասին

Այս պատվաստանյութը թույլատրվել է FDA-ի կողմից արտակարգ իրավիճակների օգտագործման համար՝ հաշվի առնելով COVID-19 համավարակի ծանրությունը և ունի Արտակարգ իրավիճակների օգտագործման թույլտվություն 18 և ավելի բարձր տարիքի մարդկանց համար: Այս պատվաստանյութը մկանների մեջ ներարկվող մեկ դեղաչափ է:

Երբ դուք պետք է նկատի ունենաք օգտագործել այս պատվաստանյութը

- Որոշ անհատներ չեն կարողանում ընդունել mRNA COVID-19 պատվաստանյութ (օրինակ, որոշ մարդիկ կարող են ծանր ալերգիկ ռեակցիա ունենալ նախորդ դեղաչափից հետո):
- Որոշ անհատներ կարող են նախընտրել Johnson & Johnson COVID-19 պատվաստանյութը:
- Մենք խորհուրդ ենք տալիս այս անձանց քննարկել COVID-19-ի դեմ պատվաստման տարբերակները բժշկական մատակարարի հետ:

Ինչ կարելի է ակնկալել, երբ դուք ստանում եք պատվաստանյութը

Դուք կարող եք ունենալ որոշ կողմնակի ազդեցություններ, որոնք սորմալ նշաններ են, որ ձեր մարմինը պաշտպանություն է ստեղծում: Կողմնակի ազդեցությունները կարող են ներառել ցավ կամ այտուց ներարկման տեղում, գլխացավ, հոգնածություն, մկանային ցավեր, սրտխառնոց կամ ջերմություն: Կողմնակի ազդեցությունները պետք է վերանան մի քանի օրվա ընթացքում:

Այս պատվաստանյութի հետ կապված ռիսկերը

Johnson & Johnson COVID-19 պատվաստանյութը ստանալու օգուտներ և ռիսկեր կան, և պատվաստման օգուտները գերազանցում են ռիսկերը: Ռիսկերը ներառում են.

- Արյան մակարոնուկներ. Որոշ մարդկանց մոտ, ովքեր ստացել են Johnson & Johnson COVID-19 պատվաստանյութը, եղել են արյան մակարոնուկի հազվադեպ դեպքեր (ներառելով ուղեղի, որովայնի և ոտքերի արյունատար անոթները), ինչպես նաև արյան բջիջների ցածր մակարդակ, որոնք օգնում են ձեր մարմնին դադարեցնել արյունահոսությունը: Մարդկանց մոտ, ում մոտ առաջացել են արյան մակարոնուկներ, ախտանշաններն ի հայտ են եկել պատվաստումից մոտավորապես 1-2 շաբաթ անց տղամարդկանց և կանանց մոտ՝ 18 տարեկան և ավելի բարձր տարիքային խմբերի մոտ: Տվյալներն ամենաբարձրն են եղել 30-ից 49 տարեկան կանանց շրջանում: Պատվաստանյութը ստանալուց հետո մեկից երկու շաբաթվա ընթացքում զգույշ եղեք շնչառության, կրծքավանդակի ցավի, ոտքերի այտուցվածության, որովայնի մշտական ցավի, ուժեղ գլխացավերի կամ տեսողության մշուշոտության, հեշտ կապտուկների կամ մաշկի տակ ներերկման վայրից այն կողմ արյան փոքրիկ բծերի հայտնաբերման համար: Դիմեք բժշկի, եթե ունեք այս ախտանիշներից որևէ մեկը: Մինչ օրս այս հազվագյուտ մակարոնուկները կապված չեն եղել Pfizer կամ Moderna պատվաստանյութերի հետ:
- Հազվագյուտ պատահող ծանր ալերգիկ ռեակցիա. Հնարավոր է, որ պատվաստանյութն առաջացնի ծանր ալերգիկ ռեակցիա (դժվար շնչառություն, դեմքի և կոկորդի այտուց, արագ սրտի բաբախյուն, վատ ցան ամբողջ մարմնում, գլխապտուկ, թուլություն), որը սովորաբար տեղի է ունենում դեղաչափը ստանալուց մի քանի րոպեից մեկ ժամ հետո: Եթե դուք զգում եք ծանր ալերգիկ ռեակցիա, զանգահարեք 9-1-1 կամ հասեք մոտակա հիվանդանոց:

Շարունակությունը՝ հաջորդ էջին



- Հազվագյուտ Guillain-Barre համախտանիշ. Guillain-Barre համախտանիշի հազվադեպ դեպքեր են գրանցվել Johnson & Johnson COVID-19 պատվաստանյութերը ստանալուց հետո: Guillain-Barre-ն հիվանդություն է, որը սովորաբար առաջանում է վարակի հետևանքով, որի ժամանակ օրգանիզմի իմունային համակարգը վնասում է նյարդային բջիջներն՝ առաջացնելով մկանային թուլություն կամ ամենածանր դեպքերում՝ կաթված: Guillain-Barre համախտանիշի դեպքերը հիմնականում գրանցվել են Johnson & Johnson COVID-19 պատվաստանյութով պատվաստումից մոտ 2 շաբաթ անց և հիմնականում տղամարդկանց մոտ, շատերը՝ 50 տարեկան և ավելի բարձր տարիքի: Դուք պետք է դիմեք բժշկի, եթե երկու ոտքերում թուլություն կամ քոր զգաք, որոնք կարող են տարածվել ձեռքերի և մարմնի վերին մասում:

Եթե դուք կողմնակի ազդեցություններ զգաք

Եթե դուք զգում եք ծանր ավերգիկ ռեակցիա, զանգահարեք 9-1-1 կամ գնացեք մոտակա հիվանդանոց: Չանզանահարեք պատվաստումների մատակարարին կամ ձեր բուժաշխատողին, եթե ունեք որևէ կողմնակի ազդեցություն, որը ձեզ անհանգստացնում է կամ չի անհետանում:

Խթանիչ դեղաչափեր

Առաջին և երկրորդ խթանիչ դեղաչափերն այժմ հասանելի են որոշակի տարիքային խմբերի համար, պայմանով, որ նվազագույն ժամանակն անցել է դրանց սկզբնական պատվաստանյութերի շարքից: 12-17 տարեկան բոլոր նրանք, ովքեր ունեն իմունային անբավարարություն, կարող են ստանալ իրենց երկրորդ խթանիչ դեղաչափը: 18-49 տարեկան բոլոր նրանք, ովքեր ունեն իմունային անբավարարություն, կարող են ստանալ իրենց երկրորդ խթանիչ դեղաչափը: Բոլոր նրանք, ովքեր 50 և ավելի տարեկան են, կարող են ստանալ իրենց երկրորդ խթանիչ դեղաչափը: 18-49 տարեկան բոլոր նրանք, ովքեր ստացել են Johnson & Johnson պատվաստանյութը որպես իրենց հիմնական և խթանիչ դեղաչափ, կարող են ստանալ իրենց երկրորդ խթանիչ դեղաչափը:

Խնդրում ենք նկատի ունենալ, որ mRNA պատվաստանյութերը նախընտրելի են Johnson & Johnson COVID-19 պատվաստանյութից՝ խթանող պատվաստման համար: Լրացուցիչ տեղեկություններ հասանելի են [CDPH COVID-19 խթանիչ դեղաչափի կայքում](#):

Լրացուցիչ տեղեկություններ

[Janssen COVID-19 պատվաստանյութ, CDC: Coronavirus, Վիրուսային վեկտորի COVID-19 պատվաստանյութերը հասկանալով, Johnson & Johnson's Janssen COVID-19 պատվաստանյութի ընդհանուր ակնարկ և անվտանգություն](#) կամ զանգահարեք 1-800-565-4008 կամ (908) 455-9922:

