

## FACT SHEET FOR RECIPIENTS AND CAREGIVERS

### EMERGENCY USE AUTHORIZATION (EUA) OF THE JANSSEN COVID-19 VACCINE TO PREVENT CORONAVIRUS DISEASE 2019 (COVID-19) IN INDIVIDUALS 18 YEARS OF AGE AND OLDER

You are being offered the Janssen COVID-19 Vaccine to prevent Coronavirus Disease 2019 (COVID-19) caused by SARS-CoV-2. This Fact Sheet contains information to help you understand the risks and benefits of receiving the Janssen COVID-19 Vaccine, which you may receive because there is currently a pandemic of COVID-19.

The Janssen COVID-19 Vaccine may prevent you from getting COVID-19. There is no U.S. Food and Drug Administration (FDA) approved vaccine to prevent COVID-19.

Read this Fact Sheet for information about the Janssen COVID-19 Vaccine. Talk to the vaccination provider if you have questions. It is your choice to receive the Janssen COVID-19 Vaccine.

The Janssen COVID-19 Vaccine is administered as a **single dose**, into the muscle. The Janssen COVID-19 Vaccine may not protect everyone.

This Fact Sheet may have been updated. For the most recent Fact Sheet, please visit [www.janssencovid19vaccine.com](http://www.janssencovid19vaccine.com).

**WHAT YOU NEED TO KNOW BEFORE YOU GET THIS VACCINE WHAT IS COVID-19?** COVID-19 is caused by a coronavirus called SARS-CoV-2. This type of coronavirus has not been seen before. You can get COVID-19 through contact with another person who has the virus. It is predominantly a respiratory illness that can affect other organs. People with COVID-19 have had a wide range of symptoms reported, ranging from mild symptoms to severe illness. Symptoms may appear 2 to 14 days after exposure to the virus. Common symptoms may include: fever or chills; cough; shortness of breath; fatigue; muscle or body aches; headache; new loss of taste or smell; sore throat; congestion or runny nose; nausea or vomiting; diarrhea.

#### **WHAT IS THE JANSSEN COVID-19 VACCINE?**

The Janssen COVID-19 Vaccine is an unapproved vaccine that may prevent COVID-19. There is no FDA-approved vaccine to prevent COVID-19. The FDA has authorized the emergency use of the Janssen COVID-19 Vaccine to prevent COVID-19 in individuals 18 years of age and older under an Emergency Use Authorization (EUA). For more information on EUA, see the "What is an Emergency Use Authorization (EUA)?" section at the end of this Fact Sheet.

#### **WHAT SHOULD YOU MENTION TO YOUR VACCINATION PROVIDER BEFORE YOU GET THE JANSSEN COVID-19 VACCINE?**

Tell the vaccination provider about all of your medical conditions, including if you: 1) have any allergies, 2) have a fever, 3) have a bleeding disorder or are on a blood thinner, 4) are immunocompromised or are on a medicine that affects your immune system, 5) are pregnant or plan to become pregnant, 6) are breastfeeding, 7) have received another COVID-19 vaccine,

**WHO SHOULD GET THE JANSSEN COVID-19 VACCINE?** FDA has authorized the emergency use of the Janssen COVID-19 Vaccine in individuals 18 years of age and older.

**WHO SHOULD NOT GET THE JANSSEN COVID-19 VACCINE?** You should not get the Janssen COVID-19 Vaccine if you: had a severe allergic reaction to any ingredient of this vaccine.

#### **WHAT ARE THE INGREDIENTS IN THE JANSSEN COVID-19 VACCINE?**

The Janssen COVID-19 Vaccine includes the following ingredients: recombinant, replication-incompetent adenovirus type 26 expressing the SARS-CoV-2 spike protein, citric acid monohydrate, trisodium citrate dihydrate, ethanol, 2-hydroxypropyl- $\beta$ -cyclodextrin (HBCD), polysorbate-80, sodium chloride.

**HOW IS THE JANSSEN COVID -19 VACCINE GIVEN?** The Janssen COVID-19 Vaccine will be given to you as an injection into the muscle.

The Janssen COVID-19 Vaccine vaccination schedule is a **single dose**.

#### **HAS THE JANSSEN COVID-19 VACCINE BEEN USED BEFORE?**

The Janssen COVID-19 Vaccine is an unapproved vaccine. In an ongoing clinical trial, 21,895 individuals 18 years of age and older have received the Janssen COVID-19 Vaccine.

#### **WHAT ARE THE BENEFITS OF THE JANSSEN COVID-19 VACCINE?**

In an ongoing clinical trial, the Janssen COVID-19 Vaccine has been shown to prevent COVID-19 following a single dose. The duration of protection against COVID-19 is currently unknown.

#### **WHAT ARE THE RISKS OF THE JANSSEN COVID-19 VACCINE?**

Side effects that have been reported with the Janssen COVID-19 Vaccine include: 1) Injection site reactions: pain, redness of the skin and swelling. 2) General side effects: headache, feeling very tired, muscle aches, nausea, and fever. There is a remote chance that the Janssen COVID-19 Vaccine could cause a severe allergic reaction. A severe allergic reaction would usually occur within a few minutes to one hour after getting a dose of the Janssen COVID-19 Vaccine. For this reason, your vaccination provider may ask you to stay at the place where you received your vaccine for monitoring after vaccination. Signs of a severe allergic reaction can include: 1) Difficulty breathing, 2) Swelling of your face and throat, 3) A fast heartbeat, 4) A bad rash all over your body, 5) Dizziness and weakness. These may not be all the possible side effects of the Janssen COVID-19 Vaccine. Serious and unexpected effects may occur. The Janssen COVID-19 Vaccine is still being studied in clinical trials.

#### **WHAT SHOULD I DO ABOUT SIDE EFFECTS?**

If you experience a severe allergic reaction, call 9-1-1, or go to the nearest hospital.

Call the vaccination provider or your healthcare provider if you have any side effects that bother you or do not go away.

Report vaccine side effects to **FDA/CDC Vaccine Adverse Event Reporting System (VAERS)**. The VAERS toll-free number is 1-800-822-7967 or report online to <https://vaers.hhs.gov/reportevent.html>. Please include “Janssen COVID-19 Vaccine EUA” in the first line of box #18 of the report form.

In addition, you can report side effects to Janssen Biotech, Inc. at the contact information provided below.

<b>e-mail</b>	<b>Fax number</b>	<b>Telephone numbers</b>
JNJvaccineAE@its.jnj.com	215-293-9955	1 Free: 1-800-565-4008 US Toll: (908) 455-992

You may also be given an option to enroll in **v-safe**. **V-safe** is a new voluntary smartphone-based tool that uses text messaging and web surveys to check in with people who have been vaccinated to identify potential side effects after COVID-19 vaccination. **V-safe** asks questions that help CDC monitor the safety of COVID-19 vaccines. **V-safe** also provides live telephone follow-up by CDC if participants report a significant health impact following COVID-19 vaccination. For more information on how to sign up, visit: [www.cdc.gov/vsafe](http://www.cdc.gov/vsafe).

#### **WHAT IF I DECIDE NOT TO GET THE JANSSEN COVID-19 VACCINE?**

It is your choice to receive or not receive the Janssen COVID-19 Vaccine. Should you decide not to receive it, it will not change your standard medical care.

#### **ARE OTHER CHOICES AVAILABLE FOR PREVENTING COVID-19 BESIDES JANSSEN COVID-19 VACCINE?**

Currently, there is no FDA approved alternative vaccine available for prevention of COVID-19. Other vaccines to prevent COVID-19 may be available under Emergency Use Authorization.

#### **CAN I RECEIVE THE JANSSEN COVID-19 VACCINE WITH OTHER VACCINES?**

There is no information on the use of the Janssen COVID-19 Vaccine with other vaccines.

#### **WHAT IF I AM PREGNANT OR BREASTFEEDING?**

If you are pregnant or breastfeeding, discuss your options with your healthcare provider.

#### **WILL THE JANSSEN COVID-19 VACCINE GIVE ME COVID-19?**

No. The Janssen COVID-19 Vaccine does not contain SARS-CoV-2 and cannot give you COVID-19.

#### **KEEP YOUR VACCINATION CARD**

When you receive the Janssen COVID-19 Vaccine, you will get a vaccination card to document the name of the vaccine and date of when you received the vaccine.

#### **ADDITIONAL INFORMATION**

If you have questions or to access the most recent Janssen COVID-19 Vaccine Fact Sheets, scan the QR code using your device, visit the website or call the telephone numbers provided below.

##### **HOW CAN I LEARN MORE?**

- Ask the vaccination provider.  
Contact your local or state public health department.

##### **Fact Sheets Website**

[www.janssencovid19vaccine.com](http://www.janssencovid19vaccine.com)

##### **Telephone numbers**

Toll Free: 1-800-565-4008 US Toll: (908) 455-9922

##### **QR Code**



- Visit CDC at <https://www.cdc.gov/coronavirus/2019-ncov/index.html>.

##### **WHERE WILL MY VACCINATION INFORMATION BE RECORDED?**

- Visit FDA at <https://www.fda.gov/emergency-preparedness-and-response/mcm-legal-regulatory-and-policy-framework/emergency-use-authorization>.

The vaccination provider may include your vaccination information in your state/local jurisdiction’s Immunization Information System (IIS) or other designated system. For more information about IISs visit: <https://www.cdc.gov/vaccines/programs/iis/about.html>.

#### **WHAT IS THE COUNTERMEASURE INJURY COMPENSATION PROGRAM?**

The Countermeasures Injury Compensation Program (CICP) is a federal program that may help pay for costs of medical care and other specific expenses for certain people who have been seriously injured by certain medicines or vaccines, including this vaccine. Generally, a claim must be submitted to the CICP within one (1) year from the date of receiving the vaccine. To learn more about this program, visit [www.hrsa.gov/cicp](http://www.hrsa.gov/cicp) or call 1-855-266-2427.

#### **WHAT IS AN EMERGENCY USE AUTHORIZATION (EUA)?**

The United States FDA has made the Janssen COVID-19 Vaccine available under an emergency access mechanism called an EUA. The EUA is supported by a Secretary of Health and Human Services (HHS) declaration that circumstances exist to justify the emergency use of drugs and biological products during the COVID-19 pandemic.

© 2021 Janssen Pharmaceutical Companies  
For more information, call US Toll Free: 1-800-565-4008, US Toll: (908) 455-9922 or go to [www.janssencovid19vaccine.com](http://www.janssencovid19vaccine.com)



Scan to capture that this Fact Sheet was provided to vaccine recipient for the electronic medical records/immunization information systems.



## HOJA INFORMATIVA PARA RECEPTORES Y CUIDADORES

### AUTORIZACIÓN DE USO DE EMERGENCIA (EUA) DE LA VACUNA CONTRA LA COVID-19 DE JANSSEN PARA PREVENIR LA ENFERMEDAD POR CORONAVIRUS DE 2019 (COVID-19) EN PERSONAS DE 18 AÑOS EN ADELANTE

Se le ofrece la vacuna contra la COVID-19 de Janssen para prevenir la enfermedad por coronavirus de 2019 (COVID-19) causada por el SARS-CoV-2. Esta hoja informativa contiene información para ayudarle a comprender los riesgos y beneficios de recibir la vacuna contra la COVID-19 de Janssen, que pueden administrarle debido a la actual pandemia de COVID-19.

La vacuna contra la COVID-19 de Janssen podría prevenir el contagio de la COVID-19. No existe ninguna vacuna aprobada por la Administración de Alimentos y Medicamentos (Food and Drug Administration, FDA) de los EE. UU. para prevenir la COVID-19.

Lea esta hoja informativa para obtener información sobre la vacuna contra la COVID-19 de Janssen. Hable con el proveedor de vacunación si tiene alguna pregunta. Recibir la vacuna contra la COVID-19 de Janssen es decisión suya.

La vacuna contra la COVID-19 de Janssen se administra en una **dosis única** en el músculo. Es posible que la vacuna contra la COVID-19 de Janssen no proteja a todas las personas.

Esta hoja informativa puede haberse actualizado. Para obtener la hoja informativa más reciente, visite [www.janssencovid19vaccine.com](http://www.janssencovid19vaccine.com).

#### QUÉ NECESITA SABER ANTES DE RECIBIR ESTA VACUNA

##### ¿QUÉ ES LA COVID-19?

La COVID-19 es causada por un coronavirus denominado SARS-CoV-2. Este tipo de coronavirus no se ha observado anteriormente. Puede contraer COVID-19 a través del contacto con otra persona que tenga el virus. Es predominantemente una enfermedad respiratoria que puede afectar a otros órganos. Las personas con COVID-19 han notificado una amplia variedad de síntomas, desde síntomas leves hasta enfermedad grave. Los síntomas pueden aparecer entre 2 y 14 días después de la exposición al virus. Los síntomas frecuentes pueden incluir: fiebre o escalofríos, tos, falta de aire, fatiga, dolores musculares o corporales, dolor de cabeza, pérdida nueva del gusto o del olfato, dolor de garganta, congestión o secreción nasal, náuseas o vómitos, diarrea.

##### ¿QUÉ ES LA VACUNA CONTRA LA COVID-19 DE JANSSEN?

La vacuna contra la COVID-19 de Janssen es una vacuna no aprobada que podría prevenir la COVID-19. No existe ninguna vacuna aprobada por la FDA para prevenir la COVID-19.

La FDA ha autorizado el uso de emergencia de la vacuna contra la COVID-19 de Janssen para prevenir la COVID-19 en personas de 18 años en adelante en virtud de una autorización de uso de emergencia (EUA).

Para obtener más información sobre la EUA, consulte la sección “¿Qué es una autorización de uso de emergencia (EUA)?” al final de esta hoja informativa.

##### ¿QUÉ DEBERÍA MENCIONARLE A SU PROVEEDOR DE VACUNACIÓN ANTES DE RECIBIR LA VACUNA CONTRA LA COVID-19 DE JANSSEN?

Informe al proveedor de vacunación sobre todas las afecciones médicas que tenga, lo cual incluye si usted:

- tiene alguna alergia, tiene fiebre; tiene un trastorno hemorrágico o está en tratamiento con un anticoagulante; está inmunodeprimido o está en tratamiento con un medicamento que afecta al sistema inmunitario; está embarazada o planea quedar embarazada, está en período de lactancia; ha recibido otra vacuna contra la COVID-19.

##### ¿QUIÉN DEBERÍA RECIBIR LA VACUNA CONTRA LA COVID-19 DE JANSSEN?

La FDA ha autorizado el uso de emergencia de la vacuna contra la COVID-19 de Janssen en personas de 18 años en adelante.

##### ¿QUIÉN **NO** DEBERÍA RECIBIR LA VACUNA CONTRA LA COVID-19 DE JANSSEN?

Usted no debería recibir la vacuna contra la COVID-19 de Janssen si:

- tuvo una reacción alérgica grave a cualquier componente de esta vacuna.

##### ¿CUÁLES SON LOS COMPONENTES DE LA VACUNA CONTRA LA COVID-19 DE JANSSEN?

La vacuna contra la COVID-19 de Janssen incluye los siguientes componentes: adenovirus recombinante incapaz de reproducirse de tipo 26, que expresa la proteína espicular de SARS-CoV-2, monohidrato de ácido cítrico, dihidrato de citrato trisódico, etanol, 2-hidroxiipropil-beta-ciclodextrina (HBCD), polisorbato-80, cloruro sódico.

##### ¿CÓMO SE ADMINISTRA LA VACUNA CONTRA LA COVID-19 DE JANSSEN?

La vacuna contra la COVID-19 de Janssen se le administrará en forma de inyección en el músculo.

El calendario de vacunación de la vacuna contra la COVID-19 de Janssen consiste en una

**dosis única.**

##### ¿SE HA USADO LA VACUNA CONTRA LA COVID-19 DE JANSSEN EN EL PASADO?

La vacuna contra la COVID-19 de Janssen es una vacuna no aprobada. En un ensayo clínico en curso, aproximadamente 21,895 personas de 18 años en adelante han recibido la vacuna contra la COVID-19 de Janssen.

##### ¿CUÁLES SON LOS BENEFICIOS DE LA VACUNA CONTRA LA COVID-19 DE JANSSEN?

En un ensayo clínico en curso, se ha demostrado que la vacuna contra la COVID-19 de Janssen previene la COVID-19 después de la administración de una dosis única. Actualmente, se desconoce la duración de la protección contra la COVID-19.

##### ¿CUÁLES SON LOS RIESGOS DE LA VACUNA CONTRA LA COVID-19 DE JANSSEN?

Los efectos secundarios que se han notificado con respecto a la vacuna contra la COVID-19 de Janssen incluyen los siguientes: Reacciones en el lugar de la inyección: dolor, enrojecimiento de la piel e hinchazón, Efectos secundarios generales: dolor de cabeza, sensación de mucho cansancio, dolores musculares, náuseas y fiebre.

Existe una posibilidad remota de que la vacuna contra la COVID-19 de Janssen pueda causar una reacción alérgica grave. Una reacción alérgica grave normalmente ocurriría en el lapso de unos minutos a una hora después de recibir una dosis de la vacuna contra la COVID-19 de Janssen. Por este motivo, el proveedor de vacunación

podría pedirle que permanezca en el lugar donde recibió la vacuna para supervisarlos después de la vacunación. Los signos de una reacción alérgica grave pueden incluir los siguientes: Dificultad para respirar, Hinchazón de la cara y la garganta, Ritmo cardíaco acelerado, Erupción cutánea intensa en todo el cuerpo, Mareos y debilidad

Tal vez estos no sean todos los posibles efectos secundarios de la vacuna contra la COVID-19 de Janssen. Pueden producirse efectos secundarios graves e inesperados. La vacuna contra la COVID-19 de Janssen todavía se está estudiando en ensayos clínicos.

**¿QUÉ DEBO HACER SI TENGO EFECTOS SECUNDARIOS?**

Si tiene una reacción alérgica grave, llame al 9-1-1 o acuda al hospital más cercano.

Llame al proveedor de vacunación o a su proveedor de atención médica si tiene algún efecto secundario que le molesta o no desaparece.

Notifique los efectos secundarios de la vacuna al **Sistema de notificación de eventos adversos de vacunas (Vaccine Adverse Event Reporting System, VAERS) de la Administración de Alimentos y Medicamentos (FDA) y los Centros para el Control y la Prevención de Enfermedades (CDC)**. El número gratuito del VAERS es 1-800-822-7967. También puede notificarlos en línea en <https://vaers.hhs.gov/reportevent.html>. Incluya “Janssen COVID-19 Vaccine EUA” (EUA de la vacuna contra la COVID-19 de Janssen) en la primera línea de la casilla número 18 del formulario de notificación.

Además, puede notificar los efectos secundarios a Janssen Biotech, Inc. mediante la información de contacto que aparece a continuación.

Correo electrónico	Número de fax	Números de teléfono
JNJvaccineAE@its.jnj.com	215-293-9955	Número gratuito para los EE. UU.: 1-800-565-4008 Número con cargo para los EE. UU.: (908) 455-9922

También se le puede dar la opción de inscribirse en **v-safe**. **V-safe** es una nueva herramienta voluntaria para teléfonos inteligentes que utiliza mensajes de texto y encuestas web para verificar el estado de las personas que han sido vacunadas con el fin de identificar posibles efectos secundarios después de la vacunación contra la COVID-19. **V-safe** hace preguntas que ayudan a los CDC a supervisar la seguridad de las vacunas contra la COVID-19. **V-safe** también realiza un seguimiento telefónico en vivo por parte de los CDC si los participantes notifican un impacto significativo en la salud después de la vacunación contra la COVID-19. Para obtener más información sobre cómo registrarse, visite: [www.cdc.gov/vsafe](http://www.cdc.gov/vsafe).

**¿QUÉ OCURRE SI DECIDO NO RECIBIR LA VACUNA CONTRA LA COVID-19 DE JANSSEN?**

Recibir o no la vacuna contra la COVID-19 de Janssen es decisión suya. Si decidiera no recibirla, esto no modificará su atención médica habitual.

**¿EXISTEN OTRAS OPCIONES DISPONIBLES PARA PREVENIR LA COVID-19 ADEMÁS DE LA VACUNA CONTRA LA COVID-19 DE JANSSEN?**

Actualmente, no hay disponible ninguna vacuna alternativa aprobada por la FDA para la prevención de la COVID-19. Es posible que se disponga de otras vacunas para prevenir la COVID-19 en virtud de una autorización de uso de emergencia.

**¿PUEDO RECIBIR LA VACUNA CONTRA LA COVID-19 DE JANSSEN CON OTRAS VACUNAS?**

No hay información sobre el uso de la vacuna contra la COVID-19 de Janssen con otras vacunas.

**¿QUÉ OCURRE SI ESTOY EMBARAZADA O EN PERÍODO DE LACTANCIA?**

Si está embarazada o en período de lactancia, analice sus opciones con su proveedor de atención médica.

**¿LA VACUNA CONTRA LA COVID-19 DE JANSSEN ME HARÁ CONTRAER COVID-19?**


No. La vacuna contra la COVID-19 de Janssen no contiene SARS-CoV-2 y no puede hacerle contraer COVID-19.

**CONSERVE SU TARJETA DE VACUNACIÓN**

Cuando reciba la vacuna contra la COVID-19 de Janssen, recibirá una tarjeta de vacunación donde se registrará el nombre de la vacuna y la fecha en que la recibió.

**INFORMACIÓN ADICIONAL**

Si tiene preguntas o desea tener acceso a las hojas informativas sobre la vacuna contra la COVID-19 de Janssen más recientes, escanee el código QR con su dispositivo, visite el sitio web o llame a los números de teléfono que se indican a continuación.

Código QR	Sitio web de las hojas informativas	Números de teléfono
	<a href="http://www.janssencovid19vaccine.com">www.janssencovid19vaccine.com</a>	Número gratuito para los EE. UU.: 1-800-565-4008 Número con cargo para los EE. UU.: (908) 455-9922

**¿CÓMO PUEDO OBTENER MÁS INFORMACIÓN?**

- Pregunte al proveedor de vacunación. , Visite el sitio web de los CDC en <https://www.cdc.gov/coronavirus/2019-ncov/index.html>.
- Visite el sitio web de la FDA en <https://www.fda.gov/emergency-preparedness-and-response/mcm-legal-regulatory-and-policy-framework/emergency-use-authorization>.

Comuníquese con su Departamento de Salud Pública local o estatal.

## ¿DÓNDE SE REGISTRARÁ MI INFORMACIÓN DE VACUNACIÓN?

El proveedor de vacunación puede incluir su información de vacunación en el Sistema de información de inmunización (Immunization Information System, IIS) de su jurisdicción local/estatal u otro sistema designado. Para obtener más información sobre los IIS, visite: <https://www.cdc.gov/vaccines/programs/iis/about.html>.

## ¿QUÉ ES EL PROGRAMA DE COMPENSACIÓN POR DAÑOS CAUSADOS POR CONTRAMEDIDAS?

El Programa de compensación por daños causados por contramedidas (Countermeasures Injury Compensation Program, CICP) es un programa federal que puede ayudar a pagar los costos relacionados con la atención médica y otros gastos específicos de determinadas personas que han sufrido daños graves a causa de ciertos medicamentos o vacunas, incluida esta vacuna. En general, se debe presentar un reclamo al CICP en el plazo de un (1) año desde la fecha de recepción de la vacuna. Para obtener más información acerca de este programa, visite [www.hrsa.gov/cicp/](http://www.hrsa.gov/cicp/) o llame al 1-855-266-2427.

## ¿QUÉ ES UNA AUTORIZACIÓN DE USO DE EMERGENCIA (EUA)?

La FDA de los Estados Unidos ha permitido que la vacuna contra la COVID-19 de Janssen esté disponible en virtud de un mecanismo de acceso de emergencia denominado autorización de uso de emergencia (emergency use authorization, EUA). La EUA está respaldada por una declaración del secretario del Departamento de Salud y Servicios Humanos (Health and Human Services, HHS) de que existen circunstancias para justificar el uso de emergencia de fármacos y productos biológicos durante la pandemia de COVID-19.

La vacuna contra la COVID-19 de Janssen no se ha sometido al mismo tipo de revisión que un producto aprobado o autorizado por la FDA. La FDA puede emitir una EUA cuando se cumplen determinados criterios, lo que incluye que no existan alternativas aceptables, aprobadas y disponibles. Además, la decisión de la FDA se basa en la totalidad de la evidencia científica disponible que muestra que el producto puede ser eficaz para prevenir la COVID-19 durante la pandemia de COVID-19, y que los beneficios conocidos y potenciales del producto superan sus riesgos conocidos y potenciales. Todos estos criterios deben cumplirse para permitir el uso del producto durante la pandemia de COVID-19.

La EUA para la vacuna contra la COVID-19 de Janssen estará en vigor durante la vigencia de la declaración sobre la COVID-19 que justifica el uso de emergencia de estos productos, a menos que se cancele o revoque (después de lo cual los productos ya no se podrán usar).

Fabricado por: Janssen Biotech, Inc.,

una compañía farmacéutica de Janssen de Johnson & Johnson Horsham, PA 19044, EE. UU.



© 2021 Janssen Pharmaceutical Companies

Para obtener más información, llame al número gratuito para los EE. UU. 1-800-565-4008, al número con cargo para los EE. UU. (908) 455-9922 o visite [www.janssencovid19vaccine.com](http://www.janssencovid19vaccine.com).

Revisado: 27 de febrero de 2021

cp-209711v3



Escanee para registrar la entrega de esta hoja informativa al receptor de la vacuna en los registros médicos electrónicos/sistemas de información de inmunización.

Fecha del código de barras: 02/2021