

Contatti per la stampa:

Ernie Knewitz
(732) 524-6623
(917) 697-2318 (cell.)

**JOHNSON & JOHNSON CONSUMER INC. RICHIAMA VOLONTARIAMENTE
UN SINGOLO LOTTO DI TALCO JOHNSON'S BABY POWDER NEGLI STATI
UNITI****Contatti per gli investitori:**

Christopher DelOrefice
(732) 524-2955

Matthew Stuckley
(732) 524-2617

L'azienda sceglie la massima precauzione

*Il richiamo riguarda un unico lotto di flaconi prodotti e spediti negli Stati Uniti nel
2018*

NEW BRUNSWICK, New Jersey, 18 ottobre 2019 – Per massima precauzione, Johnson & Johnson Consumer Inc. (JJCI) ha annunciato l'avvio di un richiamo volontario negli Stati Uniti per un singolo lotto di talco Johnson's Baby Powder, in risposta a un test della Food and Drug Administration (FDA) che ha evidenziato la presenza di microtracce di amianto (pari al massimo allo 0,00002% del prodotto) in campioni prelevati da un singolo flacone acquistato online. Nonostante i livelli di contaminazione evidenziati siano infinitesimali e in totale collaborazione con la FDA, JJCI sta avviando tale richiamo volontario per il lotto numero 22318RB del talco Johnson's Baby Powder, lotto dal quale proviene il flacone testato dalla FDA.

In parallelo, JJCI ha immediatamente avviato una rigorosa indagine approfondita sul problema in questione e sta lavorando con la FDA per accertare l'integrità del campione testato e la validità dei risultati del test svolto dalla FDA. In questa fase iniziale dell'indagine, JJCI:

- non può verificare se è avvenuta una contaminazione crociata del campione che ha causato un falso positivo;
- non può verificare se il campione è stato prelevato da un flacone con sigillo di sicurezza intatto o se il campione è stato preparato in un ambiente controllato;
- non può verificare se il prodotto testato è autentico o contraffatto.

JJCI adotta un rigoroso standard di test per garantire la sicurezza del proprio talco cosmetico e anni di test, compresi quelli svolti autonomamente dalla FDA in occasioni precedenti e anche il mese scorso, non hanno rilevato alcuna presenza di amianto. Negli ultimi 40 anni, migliaia di test hanno ripetutamente confermato che i nostri prodotti a base di talco cosmetico non contengono amianto. Il nostro talco proviene da cave di minerali che soddisfano le nostre severe specifiche, più stringenti degli standard di settore. Oltre a superare i test periodici che noi e i nostri fornitori effettuiamo per garantire l'assenza di amianto, il nostro talco ha superato svariati test svolti da laboratori indipendenti, università e autorità sanitarie globali, dimostrandosi privo di amianto.

Il Gruppo Johnson & Johnson si impegna da 133 anni a mettere al primo posto le esigenze e il benessere delle persone che serve, e continuerà a farlo.

Chiunque sia in possesso di un flacone di talco Johnson's Baby Powder appartenente al lotto numero 22318RB è invitato a interrompere l'uso del prodotto. Per avere informazioni sui rimborsi, contattare il Centro Assistenza Clienti Johnson & Johnson tramite il sito www.johnsonsbaby.com oppure telefonando al numero +1 (866) 565-2229.

NOTA PER GLI INVESTITORI IN MERITO ALLE DICHIARAZIONI PREVISIONALI

Il presente comunicato stampa contiene "affermazioni previsionali" (secondo la definizione presente nel Private Securities Litigation Reform Act del 1995) relative al richiamo volontario di un lotto del talco Johnson's Baby Powder. Il lettore è invitato a non fare affidamento su tali affermazioni precauzionali. Le affermazioni previsionali contenute in questo comunicato stampa si basano sulle attuali aspettative in merito a eventi futuri. Qualora i presupposti di tali affermazioni previsionali si rivelassero imprecisi oppure qualora si concretizzassero rischi o incertezze noti o ignoti, i risultati effettivi potrebbero variare materialmente rispetto alle aspettative e alle previsioni di Johnson & Johnson Consumer Inc. e/o Johnson & Johnson. Rischi e incertezze includono, a titolo esemplificativo ma non esaustivo: dubbi sull'efficacia o sulla sicurezza del prodotto che generano richiami di prodotto o provvedimenti normativi; significative controversie o azioni governative avverse, incluse quelle relative a rivendicazioni per responsabilità del prodotto; incertezza del successo commerciale di prodotti nuovi ed esistenti; capacità dell'azienda di attuare con successo i propri piani strategici; difficoltà o ritardi nella produzione, a livello interno o nella catena di approvvigionamento; variazioni nelle leggi e normative applicabili; variazioni negli schemi di comportamento e di spesa di chi acquista prodotti e servizi sanitari; maggiore vigilanza sul settore sanitario da parte di enti pubblici. Un più vasto elenco con descrizioni di tali rischi, incertezze e altri fattori è consultabile all'interno della Relazione annuale di Johnson & Johnson su Modulo 10-K per l'anno fiscale conclusosi il 30 dicembre 2018, (comprese le sezioni "Nota precauzionale in merito alle dichiarazioni previsionali" ed "Elemento 1A. Fattori di rischio"), nel più recente Report trimestrale aziendale su Modulo 10-Q e nella successiva documentazione dell'azienda depositata presso la Securities and Exchange Commission. Copie di tali documenti sono disponibili online sui siti www.sec.gov e www.jnj.com, oppure su richiesta da Johnson & Johnson. Qualsiasi dichiarazione previsionale presente in questo comunicato stampa ha valore solo nella data del comunicato stesso. Da parte di Johnson & Johnson Consumer Inc. e Johnson & Johnson non esiste alcun impegno ad aggiornare alcuna dichiarazione previsionale a seguito di nuove informazioni o eventi o sviluppi futuri. L'Azienda declina esplicitamente tutte le responsabilità in merito a eventuali azioni intraprese o non intraprese sulla base di uno o tutti i contenuti di questo comunicato stampa.