

Contatti per la stampa:

Ernie Knewitz  
+1 (732) 524-1090  
[media-relations@its.jnj.com](mailto:media-relations@its.jnj.com)

Jake Sargent  
+1 (202) 569-5086  
[JSargent3@ITS.JNJ.com](mailto:JSargent3@ITS.JNJ.com)

Contatti per gli investitori:

Christopher DeLOrefice  
+1 (732) 524-2955

Lisa Romanko  
+1 (732) 524-2034

**15 nuovi test, eseguiti sullo stesso flacone di talco per bambini di Johnson, sottoposto in precedenza a test da parte dell'FDA, non hanno rilevato tracce di asbesto**

*Oltre 60 nuovi test eseguiti da due laboratori di terza parte sul lotto richiamato non hanno rilevato tracce di asbesto*

**NEW BRUNSWICK, NJ, (29 OTTOBRE 2019)** – Johnson & Johnson Consumer Inc. (l'Azienda) ha annunciato oggi che 15 nuovi test, eseguiti sullo stesso flacone di talco per bambini di Johnson, sottoposto in precedenza a test da parte dell'Ente preposto alla tutela di farmaci e alimenti (Food and Drug Administration, FDA) statunitense, non hanno rilevato tracce di asbesto. Anche altri 48 nuovi test di laboratorio, effettuati su campioni provenienti dal singolo lotto di talco per bambini di Johnson, che l'[Azienda ha richiamato volontariamente](#) il 18 ottobre (lotto n. 22318RB), hanno confermato che il prodotto non contiene asbesto. I test sono stati condotti da due laboratori di terza parte nell'ambito delle continue attività di analisi e ricerca dell'Azienda.

L'Azienda ha affermato: "Test rigorosi e di terze parti confermano che non vi sono tracce di asbesto nel talco per bambini di Johnson. Insistiamo sulla sicurezza del nostro prodotto".

**I test dimostrano che sono possibili letture positive causate dalla contaminazione del laboratorio**

A seguito del richiamo volontario del lotto di talco per bambini di Johnson, l'Azienda ha contrattato due laboratori di terza parte affinché eseguissero su di esso un gran numero di test utilizzando la microscopia elettronica a trasmissione (Transmission Electron Microscopy, TEM), la diffrazione di raggi X su polveri (X-Ray Diffraction, XRD) e la microscopia a luce polarizzata (Polarized Light Microscopy, PLM).

Oltre ad usare le proprie camere di preparazione standard, uno dei laboratori ha deviato dal proprio protocollo standard utilizzando una camera ausiliaria. Nella camera ausiliaria sono stati preparati cinque campioni e tre sono risultati inizialmente positivi all'asbesto. A partire da questo risultato, il laboratorio ha condotto una ricerca e ha scoperto che un condizionatore d'aria portatile, in uso durante la preparazione dei campioni nella camera ausiliaria, era contaminato con asbesto. Non sono state rilevate tracce di asbesto in nessuno dei campioni preparati nella camera standard.

Questo risultato sottolinea l'importanza di effettuare ricerche su qualsiasi risultato positivo dei test. Secondo l'American Society for Testing and Materials (Associazione americana per i test e i materiali),

un'Organizzazione internazionale di normazione che vede nella contaminazione un problema per le analisi relative all'asbesto ([ASTM 6620-19, Standard Practice for Asbestos Detection Limit Based on Counts](#) [Pratica standard per il limite di rilevamento dell'asbesto basato sui conteggi], al 5.1.3(ii)), anche quando sono seguite attente linee guida di sicurezza, la contaminazione con asbesto può avvenire durante la divisione, lo stoccaggio, la preparazione e l'analisi dei campioni.

L'Azienda ha pubblicato i rapporti relativi ai test sopra descritti, accessibili su [FactsAboutTalc.com](#).

### **Decenni di anni di test sul prodotto non hanno portato al rilevamento di asbesto nel talco per bambini di Johnson**

L'Azienda è dotata di uno standard rigoroso per i test al fine di garantire che il proprio talco cosmetico sia sicuro. Migliaia di test effettuati negli ultimi 40 anni, tra cui quelli della stessa FDA condotti non più tardi del mese scorso, confermano ripetutamente che il talco per bambini di Johnson non contiene asbesto. Il nostro talco proviene da cave di minerali che soddisfano le nostre severe specifiche, più stringenti degli standard di settore. L'Azienda e i suoi fornitori conducono test di routine per garantire che il nostro talco non contenga asbesto. Il nostro talco ha superato anche svariati test svolti da laboratori indipendenti, università e autorità sanitarie globali, dimostrandosi privo di asbesto.

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.

Come annunciato in precedenza, il lotto n. 22318RB di talco per bambini di Johnson è stato richiamato per eccesso di cautela. Per avere informazioni sul richiamo, 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 ai risultati dei test immediatamente successivi al richiamo volontario di un lotto del talco per bambini di Johnson. 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 JJCI 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](http://www.sec.gov) e [www.jnj.com](http://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.