

Contatos para imprensa:

Ernie Knewitz
+1 (732) 524-6623
+1 (917) 697-2318 (M)

**A JOHNSON & JOHNSON CONSUMER INC. VOLUNTARIAMENTE CONVOCA
UM RECALL DE UM ÚNICO LOTE DE TALCO PARA BEBÊS (BABY POWDER)
DA JOHNSON NOS ESTADOS UNIDOS**

Contatos para investidores:

Christopher DeLorefice
+1 (732) 524-2955

Matthew Stuckley
+1 (732) 524-2617

A empresa está agindo com extrema cautela

O recall é limitado a um lote de frascos produzidos e expedidos nos Estados Unidos em 2018

NEW BRUNSWICK, Nova Jersey, 18 de outubro de 2019 – Em um ato de extrema cautela, a Johnson & Johnson Consumer Inc. (JJCI) anunciou que está dando início a um recall voluntário nos Estados Unidos de um único lote do talco para bebês (Baby Powder) da Johnson em resposta a um teste realizado pela Food and Drug Administration (FDA) dos EUA indicando a presença de níveis vestigiais de contaminação por amianto crisótilo (inferior a 0,00002%) em amostras de um único frasco adquirido de um varejista on-line. Apesar dos níveis baixos relatados e da cooperação e da colaboração totais com a FDA, a JJCI está dando início a este recall voluntário do Lote N.º 22318RB do talco para bebês (Baby Powder) da Johnson, do qual a amostra testada foi obtida.

Em paralelo, a JJCI iniciou imediatamente uma investigação rigorosa e completa a esse respeito e está trabalhando com a FDA para comprovar a integridade da amostra testada, bem como a validade dos resultados do teste. Nesta fase inicial da investigação, a JJCI:

- Não pode confirmar se a contaminação cruzada da amostra gerou um falso positivo.
- Não pode confirmar se a amostra foi obtida de um frasco com um lacre intacto ou se a amostra foi preparada em um ambiente controlado.
- Não pode confirmar se o produto testado é autêntico ou uma falsificação.

A JJCI conta com um padrão rigoroso de testes para assegurar que seu talco cosmético seja seguro, e anos de testes, inclusive os próprios testes da FDA em ocasiões anteriores, assim como os testes realizados no mês passado, não identificaram nenhuma concentração de amianto. Milhares de testes nos últimos 40 anos repetidamente confirmam que nossos produtos de talco para o consumidor não contêm amianto. Nosso talco é proveniente de fontes de minério para atender às nossas mais rigorosas especificações, as quais excedem as normas do setor. Nós e nossos fornecedores não só realizamos testes frequentes para assegurar que nosso talco não contenha amianto, como nosso talco também foi testado e confirmado como estando livre da presença de amianto por uma série de laboratórios independentes, universidades e autoridades globais de saúde.

Ao longo de 133 anos, a Johnson & Johnson Family of Companies tem estado comprometida em priorizar as necessidades e o bem-estar das pessoas a quem atendemos, e continuaremos fazendo isso.

Se você ou alguém sob seus cuidados tiver um frasco do talco para bebês (Baby Powder) da Johnson Lote N.º 22318RB, orientamos que o uso do produto seja descontinuado. Para obter informações sobre reembolso, entre em contato com o Centro de Atendimento ao Consumidor da Johnson & Johnson através do site www.johnsonsbaby.com ou pelo telefone +1 (866) 565-2229.

NOTA PARA INVESTIDORES SOBRE DECLARAÇÕES PROSPECTIVAS:

Este comunicado à imprensa contém “declarações prospectivas” conforme estabelecido na Lei de Reforma de Litígios Referentes a Títulos Mobiliários (Private Securities Litigation Reform Act) de 1995 sobre o recall voluntário de um lote do talco para bebês (Baby Powder) da Johnson. O leitor é alertado para não confiar nessas declarações prospectivas. As declarações prospectivas neste comunicado à imprensa são baseadas nas expectativas atuais de eventos futuros. Se as suposições subjacentes forem comprovadamente inexatas ou caso se materializem riscos de incertezas conhecidos ou desconhecidos, os resultados reais poderão variar materialmente com relação às expectativas e projeções da Johnson & Johnson Consumer Inc. e/ou da Johnson & Johnson. Os riscos e as incertezas incluem, entre outros: preocupações quanto à eficácia ou à segurança dos produtos, acarretando recalls de produtos ou ação regulatória; litígio adverso ou ação governamental significativos, inclusive com relação a reivindicações de responsabilidade do produto; incerteza de sucesso comercial para produtos novos e existentes; a capacidade da empresa de executar com sucesso planos estratégicos; dificuldades ou atrasos na fabricação, internamente ou dentro da cadeia de suprimentos; alterações nas leis e nos regulamentos aplicáveis; mudanças no comportamento e nos padrões de gastos dos compradores de produtos e serviços de assistência médica; e maior escrutínio do setor de assistência médica por agências do governo. Uma lista adicional e descrições desses riscos, incertezas e outros fatores podem ser encontradas no Relatório Anual da Johnson & Johnson no Formulário 10-K para o exercício fiscal encerrado em 30 de dezembro de 2018, inclusive nas seções intituladas “Nota de advertência sobre declarações prospectivas” e “Item 1A. Fatores de risco”, no Relatório Trimestral mais recente no Formulário 10-Q e nos protocolos subsequentes da empresa junto à Comissão de Valores Mobiliários dos EUA. Cópias desses protocolos estão disponíveis on-line em www.sec.gov, www.jnj.com ou mediante solicitação da Johnson & Johnson. Qualquer declaração prospectiva registrada nesta divulgação tem validade somente a partir da data dessa divulgação. Nem a Johnson & Johnson Consumer Inc. nem a Johnson & Johnson se encarrega de atualizar qualquer declaração prospectiva como resultado de novas informações sobre futuros eventos ou desenvolvimentos. A Empresa se exime expressamente de toda a responsabilidade em relação a medidas adotadas ou não com base em qualquer um ou em todo o conteúdo deste comunicado à imprensa.