

**Contatos para imprensa:**

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

Jake Sargent  
+1 (202) 569-5086  
[JSargen3@ITS.JNJ.com](mailto:JSargen3@ITS.JNJ.com)

**Contatos para investidores:**

Christopher DelOrefice  
+1 (732) 524-2955

Lisa Romanko  
+1 (732) 524-2034

**Quinze novos testes do mesmo frasco do Johnson's Baby Talco testado anteriormente pela FDA não encontraram amianto**

*Mais de 60 novos testes do lote de recall realizados por dois laboratórios terceirizados não encontraram amianto*

**NEW BRUNSWICK, Nova Jersey, EUA (29 DE OUTUBRO DE 2019) –**

A Johnson & Johnson Consumer Inc. (a Empresa) anunciou hoje que 15 novos testes do mesmo frasco do Johnson's Baby Talco testado anteriormente pela Food and Drug Administration (FDA) dos EUA não encontraram amianto. Outros 48 novos testes de laboratório em amostras do único lote do Johnson's Baby Talco [que teve o recall solicitado voluntariamente pela Empresa](#), em 18 de outubro (lote n.º 22318RB), também confirmam que o produto não contém amianto. Esses testes foram realizados por dois laboratórios terceirizados como parte dos testes e investigação contínuos da Empresa.

A Empresa declarou: “Testes rigorosos de terceiros confirmam que não há amianto no Johnson's Baby Talco. Garantimos a segurança do nosso produto”.

**Testes demonstram que resultados positivos são possíveis em decorrência de contaminação laboratorial**

Após o recall voluntário, a Empresa contratou dois laboratórios terceirizados para providenciar um grande número de testes no lote de recall do Johnson's Baby Talco, utilizando testes de microscopia eletrônica de transmissão (Transmission Electron Microscopy, TEM), difração de raios X de pó (Powder X-Ray Diffraction, XRD) e microscopia de luz polarizada (Polarized Light Microscopy, PLM).

Além de usar suas salas de preparação padrão, um dos laboratórios foi além do protocolo padrão ao usar uma sala auxiliar. Nessa sala auxiliar, foram preparadas cinco amostras, e três delas inicialmente testaram positivo quanto à presença de amianto. Mediante esse achado, o laboratório realizou uma investigação e concluiu que o ar condicionado portátil usado durante a preparação das amostras na sala auxiliar estava contaminado com amianto. Não foi detectado amianto em nenhuma das amostras quando elas foram preparadas na sala padrão.

Esse achado ressalta a importância de se investigar qualquer resultado de teste positivo. Mesmo quando proteções cautelosas são seguidas, a contaminação por amianto pode ocorrer durante a divisão, o armazenamento, a preparação e a análise das amostras, de acordo com a American Society for Testing and Materials, uma organização de padronização internacional que considera a contaminação como uma preocupação na análise de amianto ([ASTM 6620-19, Standard Practice](#)

[for Asbestos Detection Limit Based on Counts \[Prática padrão para o limite de detecção de amianto com base em contagens\], em 5.1.3\(ii\)](#).

A Empresa divulgou relatórios dos seus testes discutidos acima. Eles podem ser acessados em [FactsAboutTalc.com](http://FactsAboutTalc.com).

### **Décadas de testes de produtos não encontraram amianto no Johnson's Baby Talc.**

A Empresa tem um padrão rigoroso de testes implementado para assegurar que seu talco cosmético seja seguro. Milhares de testes nos últimos 40 anos, inclusive os próprios testes da FDA realizados no mês passado, confirmam repetidamente que o Johnson's Baby Talc não contém amianto. Nosso talco é proveniente de fontes de minério para atender às nossas mais rigorosas especificações, as quais excedem as normas do setor. A Empresa e seus fornecedores testam com frequência para garantir que nosso talco não contenha amianto. 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.

Conforme anunciado anteriormente, agindo com extrema cautela, um recall do lote n.º 22318RB do Johnson's Baby Talc foi solicitado em 18 de outubro. Em caso de dúvidas sobre o recall, entre em contato com o Centro de Atendimento ao Consumidor da Johnson & Johnson através do site [www.johnsonsbaby.com](http://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 os resultados dos testes subsequentes relacionados ao recall voluntário de um lote do Johnson's Baby Talc. 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. Caso as suposições subjacentes sejam comprovadamente inexatas, ou caso se materializem riscos ou incertezas conhecidos ou desconhecidos, os resultados reais poderão variar substancialmente com relação às expectativas e projeções da JJCI 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](http://www.sec.gov), [www.jnj.com](http://www.jnj.com) ou mediante solicitação da Johnson & Johnson. Qualquer declaração prospectiva registrada nesta divulgação tem validade somente a partir da data desta 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.