

للاتصالات الصحفية:

إرني كنيونز
(732) 524-6623
(جوال) (917) 697-2318

شركة **JOHNSON CONSUMER & JOHNSON** تسحب طواعية دفعة واحدة من بودرة جونسون للأطفال في الولايات المتحدة

الشركة تتصرف من منطلق الحرص الزائد

لاتصالات المستثمرين:

كريستوفر ديوفيس
(732) 524-2955

ماثيو ستوكلي
(732) 524-2617

السحب مقتصر على دفعة واحدة من الزجاجات تم إنتاجها وشحنها إلى الولايات المتحدة في عام 2018

نيويرانزويك، نيوجيرسي، 18 أكتوبر 2019 - من منطلق الحرص الزائد، أعلنت شركة Johnson & Johnson Consumer Inc. (JJCI) أنها بدأت في السحب الطوعي فعلياً لدفعة واحدة من بودرة جونسون للأطفال في الولايات المتحدة استجابة لاختبار أجرته إدارة الأغذية والعقاقير الأمريكية (FDA) الذي يشير إلى وجود مستويات من آثار بسيطة للتلوث بمادة الأسبستوس كريسونيل (لا تتعدى نسبة 0.00002%) في عينات أخذت من زجاجة واحدة تم شراؤها من بائع تجزئة على الإنترنت. على الرغم من المستويات المنخفضة المبلغ عنها ويتعاون وتشارك كامل مع إدارة الأغذية والعقاقير الأمريكية، بدأت شركة JJCI هذا السحب الطوعي للدفعة رقم 22318RB من بودرة جونسون للأطفال، والتي أخذت منها العينة التي أجري عليها الاختبار.

وفي الوقت ذاته، بدأت شركة JJCI فوراً في إجراء تحقيق دقيق في هذه القضية، وتعمل مع إدارة الأغذية والعقاقير الأمريكية للبت في مدى سلامة العينة المُختبرة وصحة نتائج الاختبار. في هذه المرحلة المبكرة من التحقيق، لا يمكن شركة JJCI:

- تأكيد إذا كان التلوث التبادلي للعينة تسبب في نتيجة إيجابية خاطئة.
- تأكيد ما إذا كانت العينة مأخوذة من زجاجة ذات قفل سليم أو ما إذا كانت العينة خُضرت في بيئة مراقبة.
- تأكيد ما إذا كان المنتج المختبر أصلي أم مقلد.

تُطبق شركة JJCI معيار اختبار دقيق لضمان أن مستحضر بودرة التالك الذي تُنتجه آمن وخلال سنوات من الاختبار، بما في ذلك اختبارات إدارة الأغذية والعقاقير الأمريكية التي أجريت في أوقات سابقة - كان آخرها الشهر الماضي - لم يُكتشف أي أسبستوس. تؤكد آلاف الاختبارات التي أجريت على مدار الأربعين سنة الماضية، بصورة مستمرة، أن منتجاتنا من بودرة التالك التي تُقدمها للمستهلك لا تحتوي على الأسبستوس. نحصل على بودرة التالك التي ننتجها من مصادر خام مثبتت استيفانها لمواصفاتها الصارمة التي تطابق المعايير الصناعية بل تفوقها. لسنا نحن أو موردينا فحسب من نجري الاختبارات بصورة منتظمة لضمان أن التالك الذي ننتجه لا يحتوي على الأسبستوس، لقد جرى اختبار التالك الذي ننتجه وثبت خلوه من الأسبستوس من خلال مجموعة من المختبرات والجامعات والهيئات الصحية العالمية.

على مدار 133 عامًا، التزمت مجموعة شركات Johnson & Johnson بوضع احتياجات وسلامة عملائها على رأس أولوياتها، وسنواصل القيام بذلك.

إذا كنت تمتلك أنت أو شخص ما تقدم له الرعاية زجاجة من بودرة جونسون للأطفال دفعة رقم 22318RB، ننصحك بالتوقف عن استخدام هذا المنتج. لمعلومات عن استرداد المبالغ، اتصل بمركز خدمة شركة the Johnson & Johnson Consumer على www.johnsonsbaby.com أو بالاتصال على رقم +1 (866) 565-2229.

ملحوظة للمستثمرين بشأن البيانات التطلعية:

يحتوي هذا البيان الصحفي على "بيانات تطلعية" على النحو المنصوص عليه في قانون إصلاح تقاضي الأوراق المالية الخاصة لعام 1995 بخصوص السحب الطوعي لدفعة واحدة من بوردرة جونسون للأطفال. نُحذّر القارئ من الاعتماد على هذه البيانات التطلعية. تعتمد البيانات التطلعية في هذا المنشور الصحفي على التوقعات الحالية للأحداث المستقبلية. إذا ثبت أن الافتراضات التي تستند إليها هذه القضية غير دقيقة أو ذات مخاطر معروفة أو غير معروفة أو تحققت الشكوك، قد تختلف النتائج الفعلية اختلافاً جوهرياً عن توقّعات وتنبؤات شركة Johnson & Johnson Consumer و/ أو Johnson & Johnson. تشمل المخاطر والشكوك، على سبيل المثال لا الحصر: فعالية المنتج أو مخاوف السلامة التي تؤدي إلى سحب المنتج أو إجراء تنظيمي؛ والدعاوى القضائية ذات الضرر الكبير أو الإجراءات الحكومية، بما في ذلك الدعاوى المتعلقة بالمسؤولية عن المنتج؛ الشك في النجاح التجاري للمنتجات الجديدة أو الحالية؛ وقدرة الشركة على تنفيذ خطط إستراتيجية بنجاح؛ ومشاكل التصنيع أو تأخيراته، سواء داخلياً أو في نطاق سلسلة التوريد؛ والتغيّر في أساليب وأنماط شراء المشترين لمنتجات وخدمات الرعاية الصحية؛ و التدقيق المتزايد في مجال الرعاية الصحية الذي تُمارسه الهيئات الحكومية. لقائمة وإيضاحات أكثر تفصيلاً عن هذه المخاطر والشكوك والعوامل الأخرى، يمكنك الاطلاع على تقرير Johnson & Johnson السنوي في النموذج 10-K للعام المالي المُنتهي في 30 ديسمبر 2018، بما في ذلك الأقسام المقرونة بعنوان "ملاحظة تحذيرية بشأن البيانات التطلعية" و"البند 11. عوامل الخطورة"، في آخر تقرير ربع سنوي مقمّم من الشركة في النموذج 10-Q والمستندات المقدمة لاحقاً من الشركة لدى لجنة الأوراق المالية والبورصة الأمريكية. يمكن الاطلاع على صور هذه المستندات على الإنترنت على www.sec.gov، أو www.jnj.com أو بناء على طلبها من شركة Johnson & Johnson. لا يصدر أي بيان تطلعي بشأن هذا البيان إلا اعتباراً من تاريخ هذا البيان. لا تتحمّل شركة Johnson & Johnson Consumer ولا شركة Johnson & Johnson مسؤولية تحديث أي بيان تطلعي نتيجة ظهور معلومات جديدة أو أحداث أو تطورات مستقبلية. تتنصّل الشركة صراحةً من كافة المسؤوليات المتعلقة بالإجراءات المتخذة أو التي لم تتخذ بناءً على أي من محتويات هذا البيان الصحفي أو جميعها.