

كشفت 15 اختباراً جديداً تم إجراؤه على عينات من نفس زجاجة بودرة جونسون التي سبق اختبارها من قبل إدارة الغذاء والدواء الأمريكية (FDA) عن عدم وجود مادة الأسبستوس.

كشفت ما يزيد عن 60 اختباراً جديداً تم إجرائهم على الدفعة المسحوبة في مختبرين خارجيين عن عدم وجود مادة الأسبستوس.

للاتصالات الصحفية:

إرني كنيويز

(732) 524-1090

media-relations@its.jnj.com

جيك سارجنت

(202) 569-5086

JSargen3@ITS.JNJ.com

لاتصالات المستثمرين:

كريستوفر ديوفيس

(732) 524-2955

ليزا رومانكوي

(732) 524-2034

نيو برونزويك، نيوجيرسي، (29 أكتوبر 2019) أعلنت شركة Johnson & Johnson Consumer Inc. (الشركة) اليوم أن 15 اختباراً جديداً تم إجراؤه على عينات من نفس زجاجة بودرة جونسون التي سبق اختبارها من قبل إدارة الغذاء والدواء الأمريكية (FDA) كشفت عن عدم وجود مادة الأسبستوس. وأكد 48 اختباراً معملياً جديداً إضافياً على عينات من دفعة واحدة من بودرة جونسون للأطفال التي [سحبها الشركة طواعية](#) في 18 أكتوبر (دفعة رقم 22318RB) أن المنتج لا يحتوي على مادة الأسبستوس. أجريت هذه الاختبارات في مختبرين خارجيين كجزء من الاختبارات والتحقيقات الجارية في الشركة.

صرحت الشركة أن "الاختبارات الدقيقة والخارجية تؤكد عدم وجود مادة الأسبستوس في بودرة جونسون للأطفال. نحن نلتزم بسلامة منتجاتنا".

الاختبارات التي تظهر قراءات إيجابية من المحتمل أنها نتجت عن تلوث المختبر

بعد السحب الطوعي، تعاقدت الشركة مع مختبرين خارجيين للتسريع في إجراء عدد كبير من الاختبارات على الدفعة المسحوبة من بودرة جونسون للأطفال باستخدام مجهر إلكتروني النفاذ (TEM) وحيود الأشعة السينية على المسحوق (XRD) ومجهر ضوئي مسرّط (PLM).

بالإضافة إلى استخدام الغرف التحضيرية المعيارية الخاصة بهم، انحرف أحد المختبرات عن البروتوكول الطبيعي الخاص به باستخدام غرفة احتياطية. في تلك الغرفة الاحتياطية، حُضرت خمس عينات وأظهرت ثلاث عينات نتيجة إيجابية مبدئيًا لمادة الأسبستوس. بناءً على هذه النتيجة، أجرى المختبر تحقيقاً وثبت أن مكيف الهواء المحمول المُستخدم أثناء تحضير العينة في الغرفة الاحتياطية كان ملوثاً بمادة الأسبستوس. لم يتم الكشف عن مادة الأسبستوس في أي من العينات عند تحضيرها في الغرفة المعيارية.

تؤكد هذه النتيجة على أهمية التحقق من أي نتيجة اختبار إيجابية. حتى عند اتباع إجراءات وقائية حذرة، يمكن أن تتلوث العينة بمادة الأسبستوس أثناء تقسيم العينة وتخزينها وإعدادها وتحليلها، وفقاً للجمعية الأمريكية لاختبار المواد، منظمة دولية للمعايير تُعرّف التلوث باعتباره مصدر قلق في تحليل الأسبستوس (ASTM 6620-19)، والممارسات المعيارية لحدود اكتشاف مادة الأسبستوس بناءً على التعدادات، في 3، 5، 1 (2)).

ولقد نشرت الشركة تقارير اختباراتها التي نُوقشت أعلاه. يمكن الاطلاع على هذه التقارير على FactsAboutTalc.com.

على مدار عقود من اختبار المنتج، وُجد أن بودرة جونسون للأطفال خالية من مادة الأسبستوس

لدى الشركة معيار اختبار دقيق مُطبق لضمان سلامة مستحضر بودرة التلك. تؤكد آلاف الاختبارات التي أُجريت على مدار الأعوام الأربعين الماضية؛ بما في ذلك الاختبارات التي أجرتها إدارة الغذاء والدواء الأمريكية والتي أُجريت آخرها في الشهر الماضي، على نحو متكرر أن بودرة جونسون للأطفال لا تحتوي على مادة الأسبستوس. نحصل على بودرة التلك التي ننتجها من مصادر خام مثبت استيفائها لمواصفاتنا الصارمة والتي تتجاوز المعايير الصناعية. تُجري الشركة وموردوها اختبارات روتينية للتأكد من أن مادة التلك التي لدينا لا تحتوي على الأسبستوس. لقد جرى اختبار واعتماد التلك الذي رُتبه وثبت خُلوّه من الأسبستوس على يد مجموعة من المختبرات والجامعات والهيئات الصحية العالمية.

على مدار 133 عامًا، التزمت مجموعة شركات جونسون آند جونسون بوضع احتياجات وسلامة عملائها على رأس أولوياتها، وسواصل القيام بذلك.

وفقًا لما أعلن سابقًا، من منطلق الحرص الزائد سُحبت الدفعة رقم 22318RB من بودرة جونسون للأطفال في 18 أكتوبر. إذا كان لديك أسئلة بخصوص السحب، فلتصل بمركز خدمة شركة Johnson & Johnson Consumer على www.johnsonsbaby.com أو اتصل 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 دعاوى الأوراق المالية الخاصة لعام 1995 بخصوص نتائج الاختبارات التي أجريت فيما بعد والمتعلقة بالسحب الطوعي لدفعة واحدة من بودرة 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، فقد تختلف النتائج الفعلية اختلافًا جوهريًا عن توقعات وتنبؤات شركة JCI و/أو جونسون آند جونسون. 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، ومشكلات التصنيع أو تأخيراته، سواء داخليًا أو في نطاق سلسلة الإمداد؛ والتغير في أسلوب وأنماط شراء المشترين لمنتجات وخدمات الرعاية الصحية؛ ومزيد من التدقيق في صناعة الرعاية الصحية تُمارسه الهيئات الحكومية. لقائمة وإيضاحات أكثر تفصيلاً عن هذه المخاطر والشكوك والعوامل الأخرى، يمكنك الاطلاع على تقرير جونسون آند جونسون 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 1أ. عوامل الخطورة"، في آخر تقرير فصلي مقدم من الشركة في النموذج 10-Q والمستندات المقدّمة لاحقًا من الشركة لدى هيئة الأوراق المالية والبورصات الأمريكية.

يمكن الاطلاع على صور هذه المستندات على الإنترنت على www.sec.gov أو www.inj.com أو بناءً على طلبها من شركة جونسون آند جونسون. لا يصدر أي بيان تطلعي بشأن هذا البيان إلا اعتبارًا من تاريخ هذا البيان. لا تتحمّل شركة Johnson & Johnson Consumer ولا شركة جونسون آند جونسون 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.