

Kontak Pers:

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

**JOHNSON & JOHNSON CONSUMER INC. SECARA SUKARELA AKAN
MENARIK SATU LOT BEDAK BAYI JOHNSON DI AMERIKA SERIKAT**

Perusahaan Mengambil Langkah dengan Sangat Berhati-hati

Kontak Investor:

Christopher DeLorefice
(732) 524-2955

*Penarikan Terbatas untuk Satu Lot Botol yang Diproduksi dan Dikirimkan di A.S.
pada 2018*

Matthew Stuckley
(732) 524-2617

NEW BRUNSWICK, NJ, 18 Oktober 2019 – Johnson & Johnson Consumer Inc. (JJCI) menyatakan bahwa pihaknya mengambil langkah dengan sangat berhati-hati, dengan secara sukarela mulai menarik satu lot Bedak Bayi Johnson di Amerika Serikat sebagai tanggapan atas pengujian Food and Drug Administration (FDA) Amerika Serikat yang mengindikasikan adanya kontaminasi asbes krisotil dalam tingkat rendah (tidak lebih dari 0.00002%) pada sampel yang diambil dari sebotol bedak bayi yang dibeli dari peritel online. Sekalipun dalam tingkat rendah dan dengan kerja sama serta kolaborasi penuh bersama Food and Drug Administration, JJCI secara sukarela memulai penarikan Bedak Bayi Johnson dengan Lot #22318RB yang menjadi sampel pengujian tersebut.

Secara bersamaan, JJCI segera memulai penyelidikan ketat dan menyeluruh atas masalah ini serta bekerja sama dengan Food and Drug Administration untuk menentukan integritas sampel yang diuji dan validitas hasil pengujian tersebut. Pada tahap awal penyelidikan ini, JJCI menyatakan bahwa pihaknya:

- Tidak dapat mengonfirmasi jika kontaminasi silang pada sampel menyebabkan hasil positif palsu.
- Tidak dapat mengonfirmasi jika sampel diambil dari botol bedak bayi bersegel utuh atau jika sampel disiapkan dalam lingkungan terkendali.
- Tidak dapat mengonfirmasi jika produk yang diuji asli atau palsu.

JJCI memberlakukan standar pengujian yang ketat untuk memastikan talk kosmetiknya aman, serta riwayat pengujian selama bertahun-tahun, termasuk pengujian yang dilakukan oleh Food and Drug Administration dalam sejumlah kesempatan--yang terakhir pada bulan lalu--membuktikan bahwa produk tersebut tidak mengandung asbes. Selama lebih dari 40 tahun terakhir, ribuan pengujian telah dilakukan secara berulang dan membuktikan bahwa produk talk konsumen kami tidak mengandung asbes. Talk kami berasal dari sumber bijih mineral tepercaya yang telah terbukti memenuhi persyaratan ketat yang melampaui standar industri. Kami dan pemasok kami tidak hanya melakukan pengujian berkala untuk memastikan talk kami tidak mengandung asbes, melainkan juga telah menguji dan membuktikan bahwa talk kami bebas asbes, yang dilakukan oleh berbagai laboratorium independen, universitas, dan badan kesehatan global.

Selama 133 tahun, Kelompok Perusahaan Johnson & Johnson telah berkomitmen untuk memprioritaskan kebutuhan serta kesejahteraan konsumen, dan akan senantiasa mempertahankan komitmen tersebut.

Apabila Anda atau seseorang yang Anda rawat memiliki botol Bedak Bayi Johnson dengan Lot #22318RB, Anda dianjurkan untuk menghentikan penggunaan produk tersebut. Untuk mendapatkan informasi pengembalian dana, hubungi Pusat Dukungan Konsumen Johnson & Johnson di www.johnsonsbaby.com atau dengan menelepon +1 (866) 565-2229.

CATATAN BAGI INVESTOR TERKAIT PERNYATAAN MENGENAI PROYEKSI MASA MENDATANG:

Siaran pers ini memuat “pernyataan mengenai proyeksi masa mendatang” sebagaimana ditetapkan dalam Private Securities Litigation Reform Act tahun 1995 mengenai penarikan sukarela satu lot produk Bedak Bayi Johnson. Pembaca dianjurkan untuk tidak bergantung pada pernyataan mengenai proyeksi masa mendatang ini. Pernyataan mengenai proyeksi masa mendatang dalam siaran pers ini didasarkan pada ekspektasi saat ini terkait kejadian pada masa mendatang. Apabila asumsi dasar terbukti tidak akurat ataupun terjadi risiko atau ketidakpastian yang diketahui atau tidak diketahui, hasil aktual mungkin jauh berbeda dari ekspektasi dan perkiraan Johnson & Johnson Consumer Inc. dan/atau Johnson & Johnson. Risiko dan ketidakpastian termasuk, namun tidak terbatas pada: kekhawatiran terkait kemanjuran atau keamanan produk yang mengakibatkan penarikan produk ataupun tindakan regulasi; litigasi atau tindakan pemerintah yang tidak diinginkan serta serius, termasuk terkait klaim pertanggungjawaban produk; ketidakpastian terkait keberhasilan komersial produk yang baru atau yang sudah ada; kemampuan perusahaan untuk menjalankan rencana strategis dengan sukses; permasalahan atau penundaan produksi, baik secara internal ataupun dalam rantai pasokan; perubahan terhadap undang-undang dan peraturan yang berlaku; perubahan perilaku serta pola pembelian produk dan layanan perawatan kesehatan oleh pembeli; serta pemantauan lebih ketat terhadap industri perawatan kesehatan oleh lembaga pemerintah. Daftar selengkapnya dan penjelasan risiko, ketidakpastian, serta faktor lainnya dapat dibaca dalam Laporan Tahunan pada Formulir 10-K Johnson & Johnson untuk tahun fiskal yang berakhir pada 30 Desember 2018, termasuk bagian dengan subjudul "Catatan Peringatan Terkait Pernyataan Mengenai Proyeksi Masa Mendatang" dan "Item 1A. Faktor Risiko," dalam Laporan Kuartal pada Formulir 10-Q yang paling baru diajukan oleh perusahaan serta laporan berikutnya yang diserahkan perusahaan kepada Komisi Sekuritas dan Bursa. Salinan laporan ini tersedia secara online di www.sec.gov, www.jnj.com, atau atas permintaan dari Johnson & Johnson. Segala pernyataan mengenai proyeksi masa mendatang yang dibuat dalam siaran ini hanya berlaku sejak tanggal siaran pers ini. Johnson & Johnson Consumer Inc. atau Johnson & Johnson tidak wajib memperbarui pernyataan mengenai proyeksi masa mendatang sebagai hasil dari informasi baru ataupun kejadian atau pengembangan masa depan. Perusahaan secara tegas menafikan semua pertanggungjawaban sehubungan dengan tindakan yang diambil atau tidak diambil berdasarkan setiap atau seluruh konten siaran pers ini.