

Declaración de Johnson & Johnson en relación con la audiencia de la Comisión parlamentaria sobre supervisión y reforma que investiga los riesgos de los carcinógenos para la salud pública presentes en los productos destinados al consumidor

12 de marzo de 2019

New Brunswick, NJ. Nada es más importante para nosotros que la seguridad de los consumidores y mantener su confianza en nuestros productos. Hemos apoyado durante mucho tiempo la legislación para modernizar la autoridad reguladora de la FDA (Administración de Alimentos y Medicamentos) sobre productos cosméticos y de cuidado personal, y creemos que esta reforma es esencial para que el organismo pueda aumentar su capacidad de proteger al público. Nos comprometemos a seguir trabajando junto con el Congreso y la FDA para lograr un cambio significativo.

En lo que respecta a la audiencia de hoy, las pruebas eran sesgadas dado que la mayoría de los testigos estaban vinculados con el litigio contra nuestra empresa. Como consecuencia, no se analizaron décadas de estudios que concluyen que Johnsons Baby Powder está libre de asbesto y su uso es seguro, y la subcomisión no dio lugar al predominio de evidencia que respalda la seguridad de nuestro producto.

Durante décadas, laboratorios independientes globales y las autoridades sanitarias han evaluado el producto Johnsons Baby Powder y nunca han encontrado asbesto. En 2010, la FDA de los Estados Unidos analizó diversos productos cosméticos, incluido Johnsons Baby Powder, y el talco originario usado en el producto, y confirmó que no contenían asbesto. En una declaración del 5 de marzo de 2019, la FDA reafirmó estos hallazgos indicando que los resultados “no encontraron rastros de contaminación por asbesto mediante las técnicas más sensibles disponibles”.

###