



Pluristem
Therapeutics Inc.

מצגת חברה
אוקטובר 2017

INSPIRED by LIFE



מידע צופה פני העתיד

מידע המפורט במצגת זו בקשר עם תיאור התרופות המפותחות על ידי הקבוצה, ויתרונותיהן, לרבות הערכות הנהלת החברה בקשר עם התאמתן, חדירתן לשווקי התרופות וכן לוחות הזמנים לגבי פיתוחן, הינו בגדר מידע צופה פני עתיד. מידע זה הינו בלתי ודאי ומבוסס על האינפורמציה הקיימת בידי הקבוצה. תוצאות פיתוח התרופות בפועל עשויות להיות שונות באופן מהותי מן התוצאות ומן המידע המשתמעים ממידע זה, שכן: (א) לעניין תיאור התרופות ויתרונותיהן - כחלק בלתי נפרד מתהליך המחקר והפיתוח של תרופות, עשויים להתעורר גורמים ונסיבות אשר לא יביאו לידי ביטוי את היתרונות כמתואר לעיל. בנוסף, אין ודאות כי במהלך ביצוע הניסויים הקליניים בבני אדם לא תתעוררנה תופעות שונות שלא נצפו במהלך הניסויים במעבדה ו/או בבעלי חיים, אשר יצביעו אף על אי התאמת התרופה לבני אדם; (ב) לעניין לוחות הזמנים וצפי להמשך הפיתוח של התרופות - מידע זה מבוסס על הניסיון המקצועי של הקבוצה ועל לוחות הזמנים המקובלים בתחום זה, עם זאת בפועל עשויים להתפתח עיכובים שלא ניתן לצפותם ויתכן כי קצב התקדמות שלבי המחקר והפיתוח בפועל יהיו שונים מאלו המפורטים לעיל, וזאת בשל אופיו של תחום המחקר והפיתוח והקושי באמידתו בצורה מדויקת. יתר על כן, אם יתברר כי הליך הפיתוח אינו מתקדם בהתאם לתכניות הנהלת החברה, הקבוצה עשויה להחליט להפסיק את הפיתוח של מי מבין התרופות המפותחות על ידה; (ג) בנוסף, קיימת האפשרות כי יושלם פיתוחן של תרופות ומוצרים נוספים על ידי חברות אחרות בשוק, אשר מתחרות במוצרי הקבוצה אשר בפיתוח.

סקירה כללית

- חברה ביו-רפואית המפתחת תרופות תאיות המופקות מהשלייה האנושית לאחר הלידה
- כניסה לניסויים מתקדמים ב3 אינדיקציות
- טיפול רב-תכליתי המשחרר מגוון של חלבונים המגיבים לאותות מגוף המטופל
- טכנולוגיית 3D ייחודית המאפשרת גידול יעיל ומבוקר של מוצרים תאיים שונים, בהיקף מסחרי



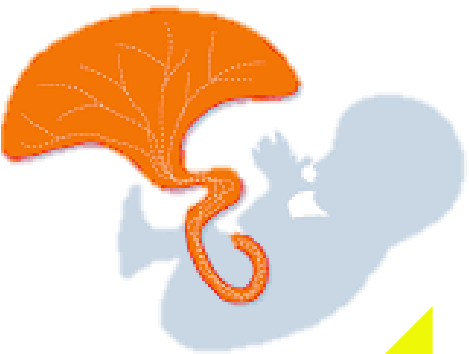


תקציר פיננסי

נאסד"ק: PSTI בורסה לני"ע בת"א: פלטר	Pluristem Therapeutics Inc.
\$1.97	מחיר המניה (נכון ל-27/10/2017)
כ-192 מיליון \$	שווי שוק
26.7 מיליון \$	יתרת מזומנים וני"ע סחירים (נכון ל-30/06/2017)
\$0	חובות
180	עובדים
115+ מאושרים כ-100 בהליכי רישום	פטנטים מאושרים

פלוריסטם

בשקופית אחת



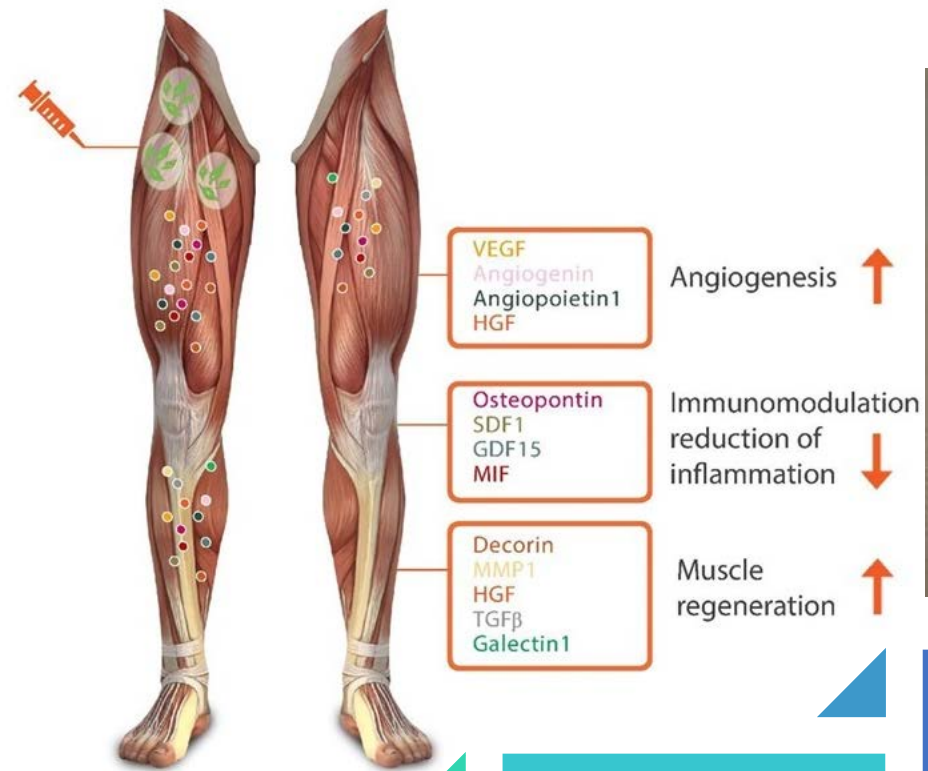
שלייה



טכנולוגיה
ייחודית



תרופת מדף
ללא צורך
בהתאמה גנטית



הזרקה פשוטה
לשריר

הפרשה איטית
של חלבונים
המותאמת
לסיגנלים מהגוף



אפקט שיקום
ארוך טווח

PLX - פלטפורמה טכנולוגית

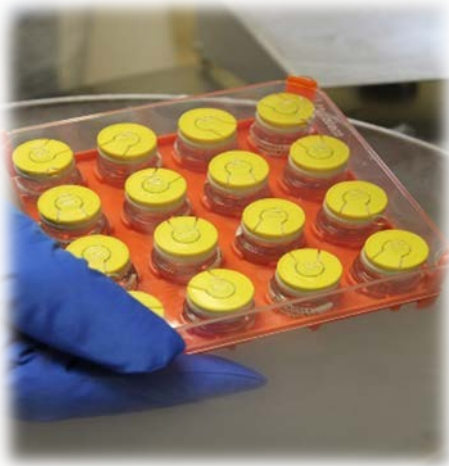


מתקן ייצור בעל תקן GMP



יצור in-house, טכנולוגית תלת ממד

פוטנציאל ייצור שנתי של עד 150,000 מנות





מפעל ייצור CMC* מאושר על ידי:



EUROPEAN MEDICINES AGENCY
SCIENCE MEDICINES HEALTH

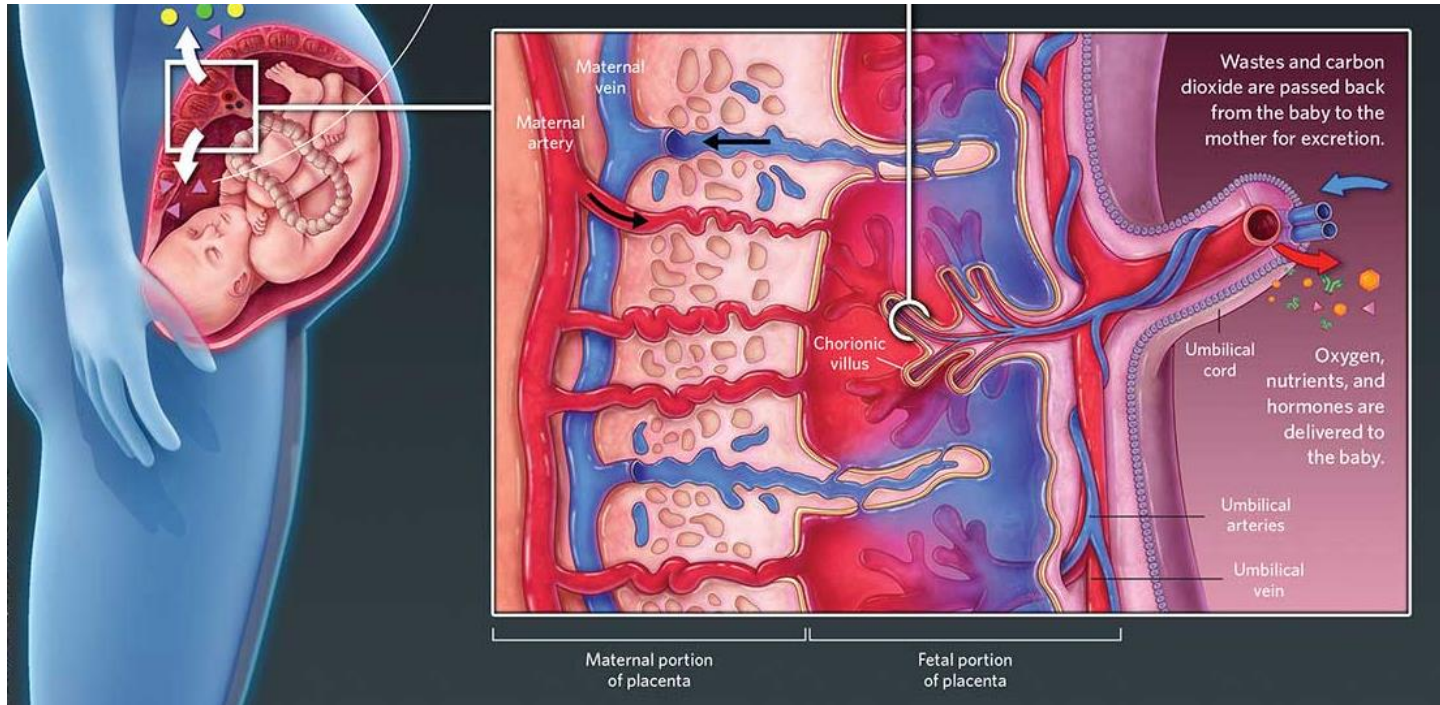


מדינת ישראל
משרד הבריאות
Ministry of Health Israel

* Chemistry, Manufacturing, and Controls



הפקת תאים משילייה



- ללא סוגיות אתיות (נחשב כפסולת רפואית)
- עשיר ומגוון
- מקור בעל יתרונות ביולוגים משמעותיים
- תורמות צעירות
- מקור בלתי מוגבל וקל לאיסוף
- הפקה של למעלה מ- 25,000 מנות של 300 מיליון תאים מכל שלייה

<http://www.the-scientist.com/?articles.view/articleNo/43618/title/The-Prescient-Placenta/>



פרויקט השלייה -

הושק ע"י מכון הבריאות הלאומי
האמריקאי (NIH) במטרה להעמיק
את המחקר בנוגע לתפקידה
וחשיבותה של השלייה

מפלא הלידה לרפואה לכל



פייפליין- התוויות קליניות מתקדמות

מימון



* ניסוי יחיד בינלאומי: ארה"ב- שלב 3, אירופה- דרך המסלול הרגולטורי המהיר העשוי לאפשר אישור שיווק מותנה
 ** דרך המסלול הרגולטורי המהיר לרפואה משקמת של ה PMDA
 *** בכפוף לאישור FDA/EMA



שינויים בסביבה הרגולטורית



סטטוס רגולטורי

PMDA

EMA

FDA

- מסלול רגולטורי מהיר
- ניסוי פיבוטלי יחיד (n=75)
- מסלול רגולטורי מהיר
- ניסוי פיבוטלי יחיד (n=246)
- פוטנציאל לאישור מותנה בהתאם לנתוני ביניים (n=123)

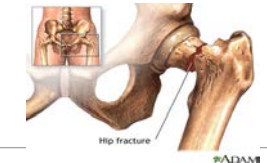
- מסלול רגולטורי מהיר
- ניסוי שלב III (n=246)
- **CLI (PLX-PAD)**



- **ניסויי שלב III**
- מסלול רגולטורי מהיר
- ניסוי פיבוטלי יחיד

- ניסוי שלב III
- כפוף לאישור ה-FDA

שבר בירך (PLX-PAD)



- **ARS (PLX-R18)**
- מסלול מקוצר דרך חוק בע"ח
- תקשורת פתוחה, לא מוגבלת מראש- IND



PLX-PAD

- מפחית דלקתיות
- מעודד יצירת כלי דם חלופיים
- מעודד שיקום פגיעות שריר ורקמות

מחלות עורקים היקפיות
פציעות אורתופדיות



מכניזם הפעולה של PLX-PAD

Ischemia



Inflammation

Loss of muscle tissue



• VEGF
• Angiogenin
• Angiopoietin1
• HGF

Angiogenesis



• Osteopontin
• SDF1
• GDF15
• MIF

Immunomodulation:
reduction of inflammation



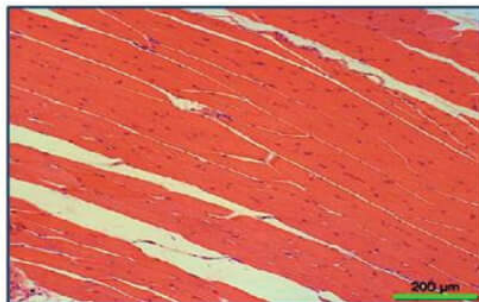
• Decorin
• MMP1
• HGF
• TGF β
• Galectin1

Muscle
regeneration



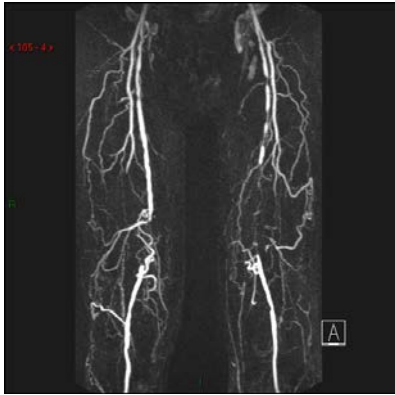
Muscle Recovery in process

Regenerated muscle tissue



Rows of myoblast nuclei indication
regenerative hyperplasia

ניסויים קליניים עם PLX-PAD



- הושלמו שני ניסויים שלב I בטרשת עורקים חמורה בגפיים תחתונות (CLI) בארה"ב וגרמניה, N=27

✓ פרופיל בטיחות טוב

✓ מגמת יעילות (הפחתת כאב והגברת חידוש רקמות)

- ניסוי בינלאומי מתמשך שלב II בצליעה לסירוגין (IC) בארה"ב, גרמניה, דרום קוריאה וישראל, N=172

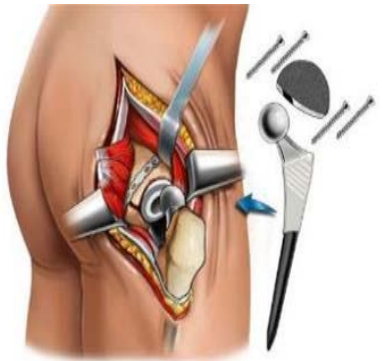
✓ הושלם גיוס מטופלים

✓ קריאת נתונים צפויה בחציון הראשון של 2018

- הושלם ניסוי שלב II בשיקום שריר לאחר ניתוח להחלפת מפרק ירך בגרמניה, N=20

✓ פרופיל בטיחות טוב

✓ הוכחת יעילות חזקה (עליה בנפח ובכוח השריר)



ניסויים קליניים קודמים ומתמשכים עם PLX-PAD

- ניסוי מתמשך שלב III בטרשת עורקים חמורה בגפיים תחתונות (CLI) בארה"ב ובאירופה, N=246

✓ אישור מסלול מהיר מה-FDA

✓ אישור מסלול מהיר מ-EMA

✓ תמיכה מהתכנית האירופאית הורייזן 2020

- מתוכנן ניסוי בינלאומי שלב III בשבר בירך בארה"ב ואירופה

✓ מסלול רגולטורי מהיר מ-EMA

✓ תמיכה מהתכנית האירופאית הורייזן 2020

- מתוכנן ניסוי פיבוטלי ב-CLI ביפן, N=75

✓ מסלול רגולטורי מואץ של ה-PMDA עבור רפואה משקמת

✓ יצירת מיזם משותף



לפני טיפול



8 שבועות אחרי הטיפול

פייפליין- התוויות קליניות מתקדמות

מימון



שלב 3

שלב 2

שלב 1

פרה-קליני

מיקום

מוצר

התוויה



ארה"ב
אירופה*

PLX-PAD

טרשת עורקים חמורה
בגפיים תחתונות (CLI)*



ניסוי פיבוטלי יחיד

יפן**



ארה"ב, אירופה,
דר' קוריאה, ישראל

PLX-PAD

צליעה לסירוגין (IC)



ארה"ב, אירופה

PLX-PAD

שבר בצוואר הירך***



ניסוי פיבוטלי דרך מסלול חוק החיות של ה FDA

ארה"ב

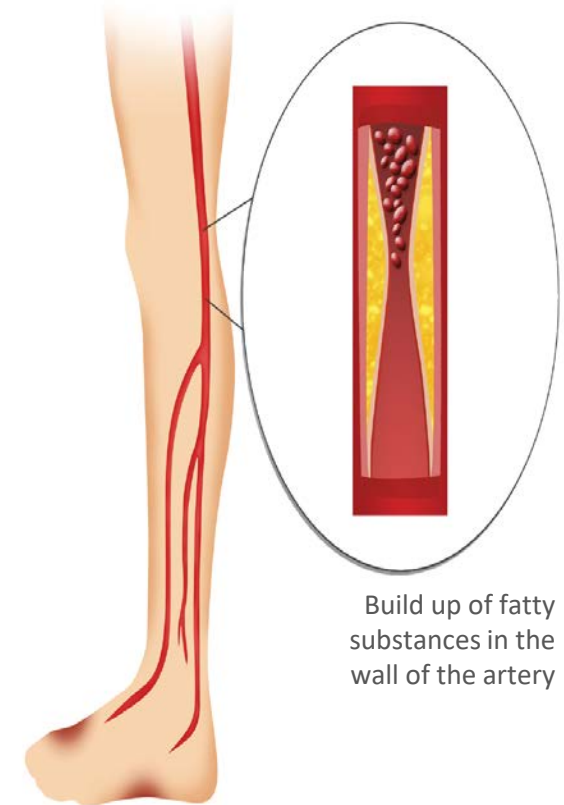
תסמונת קרינה חריפה (ARS) PLX - R18

* ניסוי יחיד בינלאומי: ארה"ב- שלב 3, אירופה- דרך המסלול הרגולטורי המהיר העשוי לאפשר אישור שיווק מותנה
** דרך המסלול הרגולטורי המהיר לרפואה משקמת של ה PMDA
*** בכפוף לאישור FDA/EMA



מחלות עורקים היקפיות (PAD)

- PAD נגרם על ידי הצטברות שומן בעורקים, דבר החוסם את זרימת הדם התקינה
- צליעה לסירוגין (IC) היא מצב מוקדם של המחלה, בעוד טרשת עורקים חמורה בגפיים תחתונות (CLI) היא מצב מתקדם
- חולי CLI סובלים מכאב חמור בעת מנוחה, פצעים בעור, נמק ברקמות ואיכות חיים ירודה עם סיכון גבוה לקטיעת רגל ותמותה
- 5-6 מיליון איש בארה"ב ואירופה סובלים מ-CLI
- עלות מוערכת לטיפול בארה"ב היא למעלה מ-25 מיליארד דולר לשנה*
- כ-40% מהחולים אינם מתאימים להליך צינתור וחווים כ-40% קטיעה במהלך השנה הראשונה



*Source: Sage Group- ([link](#), [link](#), [link](#))

**Source: European Society for Vascular Surgery ([link](#))

ניסוי שלב III לטיפול ב CLI - ארה"ב ואירופה (N=246)

- אישורים רגולטוריים מהירים בארה"ב (Fast Track), אירופה (Adaptive regulatory pathway) ויפן (Accelerated regulatory pathway for regenerative therapies)
- ניתוח תוצאות ביניים (N=123) של יעילות הניסוי יתבצע כתמיכה להגשת אישור שיווק מותנה ל EMA
- ניתוח תוצאות הביניים יכול להוביל לאישור שיווק מותנה במקרה של הצלחה בעמידה ביעדי הניסוי הראשוניים, יעד משני מרכזי או שילוב יעד הכולל מוות, קטיעה, פצעים בעור או נמק ברקמות
- היעד המרכזי של הניסוי הוא הזמן לקרות אירוע משמעותי (קטיעה או מוות), מדדים נוספים ליעילות כוללים שרידות ללא קטיעה (AFS), איכות חיים, רמת החמצן בדם (TcPO2) ודירוג כאב
- מעקב של 12-36 חודשים, מאפשר איסוף מידע קליני רב ומספר מטופלים נמוך יחסית
- מינונים- 2 הזרקות של 300 מיליון תאים כל אחת, בהפרש של חודשיים (N=144), פלסבו (N=72)
- ללא צורך בהתאמת רקמות או דיכוי המערכת החיסונית

מענק של 8 מיליון דולר מתכנית הורייזן 2020 לתמיכה בניסוי זה





ניסוי פיבוטלי לטיפול ב CLI - יפן (N=75)



- אישור המסלול המהיר לרפואה משקמת של ה PMDA
- ניסוי פיבוטלי יחיד של 75 מטופלים יכול להוביל לאישור מוקדם לשיווק ותכנית שיפוי ממשלתית
- הסכם עם Sosei CVC להקמת מיזם משותף לפיתוח ושיווק PLX-PAD עבור CLI ביפן



פייפליין- התוויות קליניות מתקדמות

מימון

שלב 3

שלב 2

שלב 1

פרה-קליני

מיקום

מוצר

התוויה



ארה"ב
אירופה*

PLX-PAD

טרשת עורקים חמורה
בגפיים תחתונות (CLI)*



ניסוי פיבוטלי יחיד

יפן**



ארה"ב, אירופה,
דר' קוריאה, ישראל

PLX-PAD

צליעה לסירוגין (IC)



ארה"ב, אירופה

PLX-PAD

שבר בצוואר הירך***



ניסוי פיבוטלי דרך מסלול חוק החיות של ה FDA

ארה"ב

תסמונת קרינה חריפה (ARS) PLX - R18



* ניסוי יחיד בינלאומי: ארה"ב- שלב 3, אירופה- דרך המסלול הרגולטורי המהיר העשוי לאפשר אישור שיווק מותנה
** דרך המסלול הרגולטורי המהיר לרפואה משקמת של ה PMDA
*** בכפוף לאישור FDA/EMA

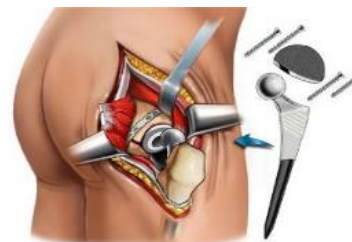
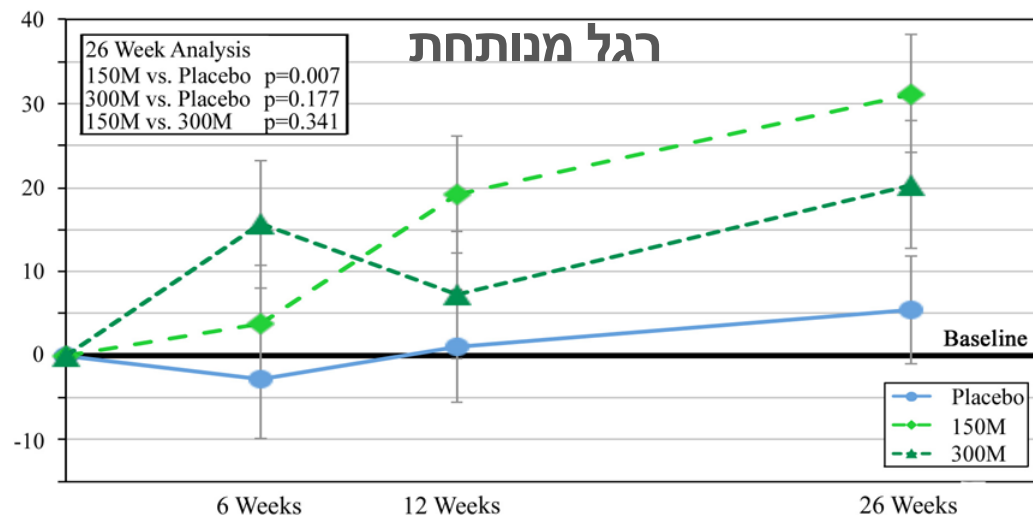


פגיעות אורתופדיות- הוכחות קליניות משמעותיות

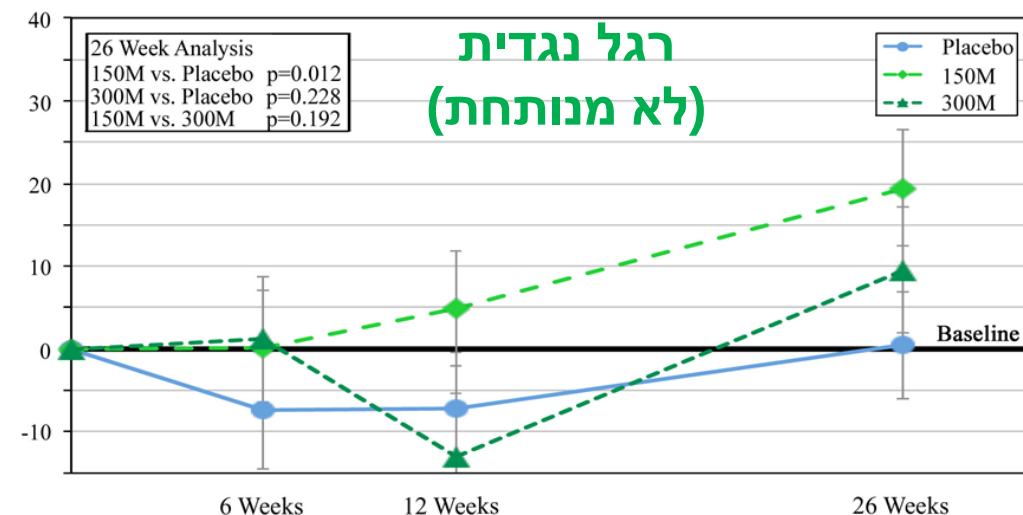
פציעת שריר לאחר ניתוח החלפת מפרק ירך (N=20)

שינוי בחוזק השריר

Improvement of
500%
P=0.0067

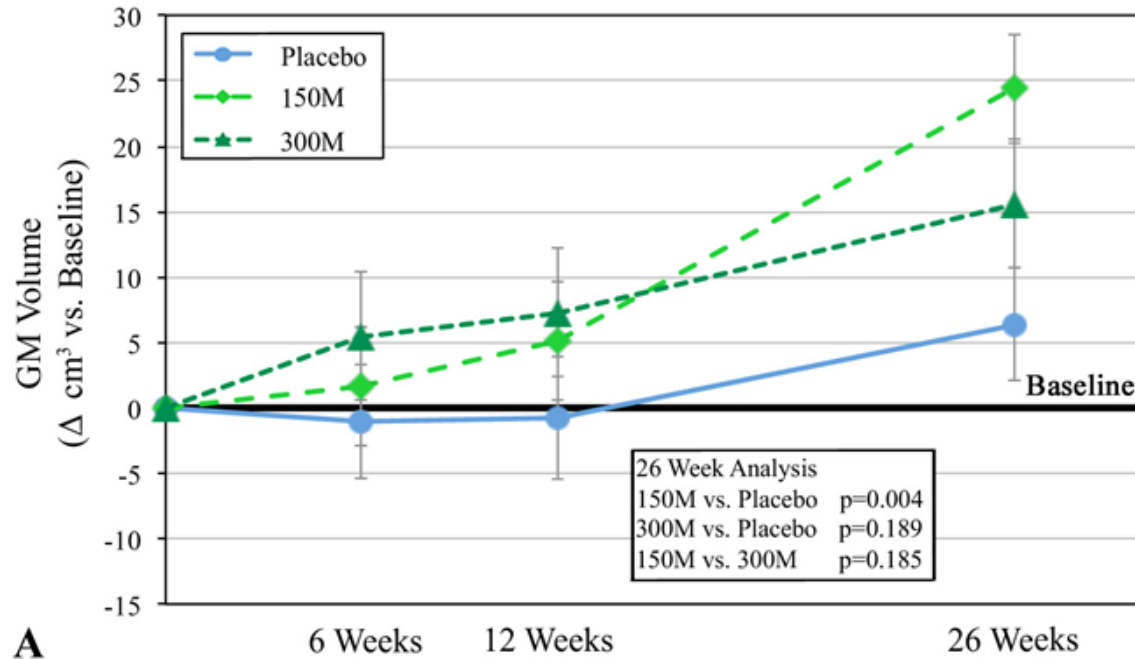
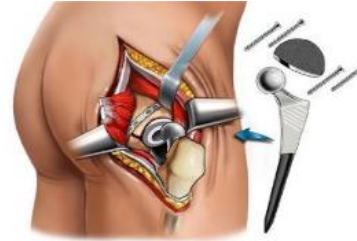
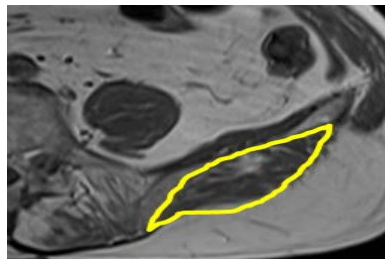
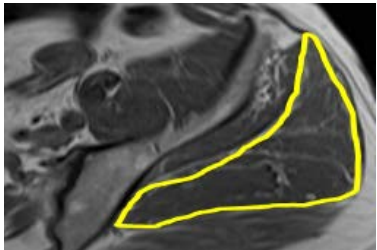


Improvement of
4000%
P=0.012



פגיעות אורתופדיות- הוכחות קליניות משמעותיות

פציעת שריר לאחר ניתוח החלפת מפרק ירך (N=20)



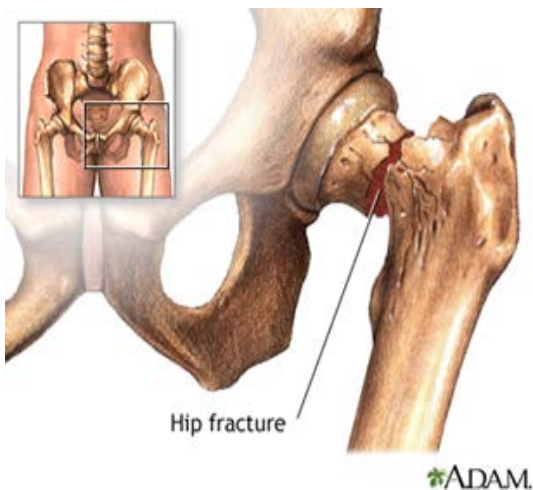
שינוי בנפח השריר

Improvement of
300%
 $P=0.004$

A



שבר בירך- ניסוי שלב III, ארה"ב ואירופה



- שבר בצוואר הירך נחשב כיום לצורת השבר הנפוצה ביותר של הירך
- עלות הטיפול השנתית בארה"ב נאמדת בכ- 10-15 מיליארד דולר וצפויה לעלות בשל הזדקנות האוכלוסייה
- שיעור תמותה של עד 36% * בקרב המטופלים
- פידבק חיובי מה FDA וה EMA למתווה ולפרוטוקול ניסוי שלב III לטיפול בשבר במפרק הירך לאחר ניתוח לתקון שבר בירך
- תכנית PLX-PAD לשבר בצוואר הירך צפויה להתאים למסלול ה- 21st Century Cures Act האמריקאי וכן המסלול הרגולטורי המהיר של האיחוד האירופאי

*

Simran Mundi, Bharadwaj Pindiprolu, Nicole Simunovic, and Mohit Bhandari

מענק של 8.7 מיליון דולר מתכנית הורייזן 2020 לתמיכה בניסוי זה



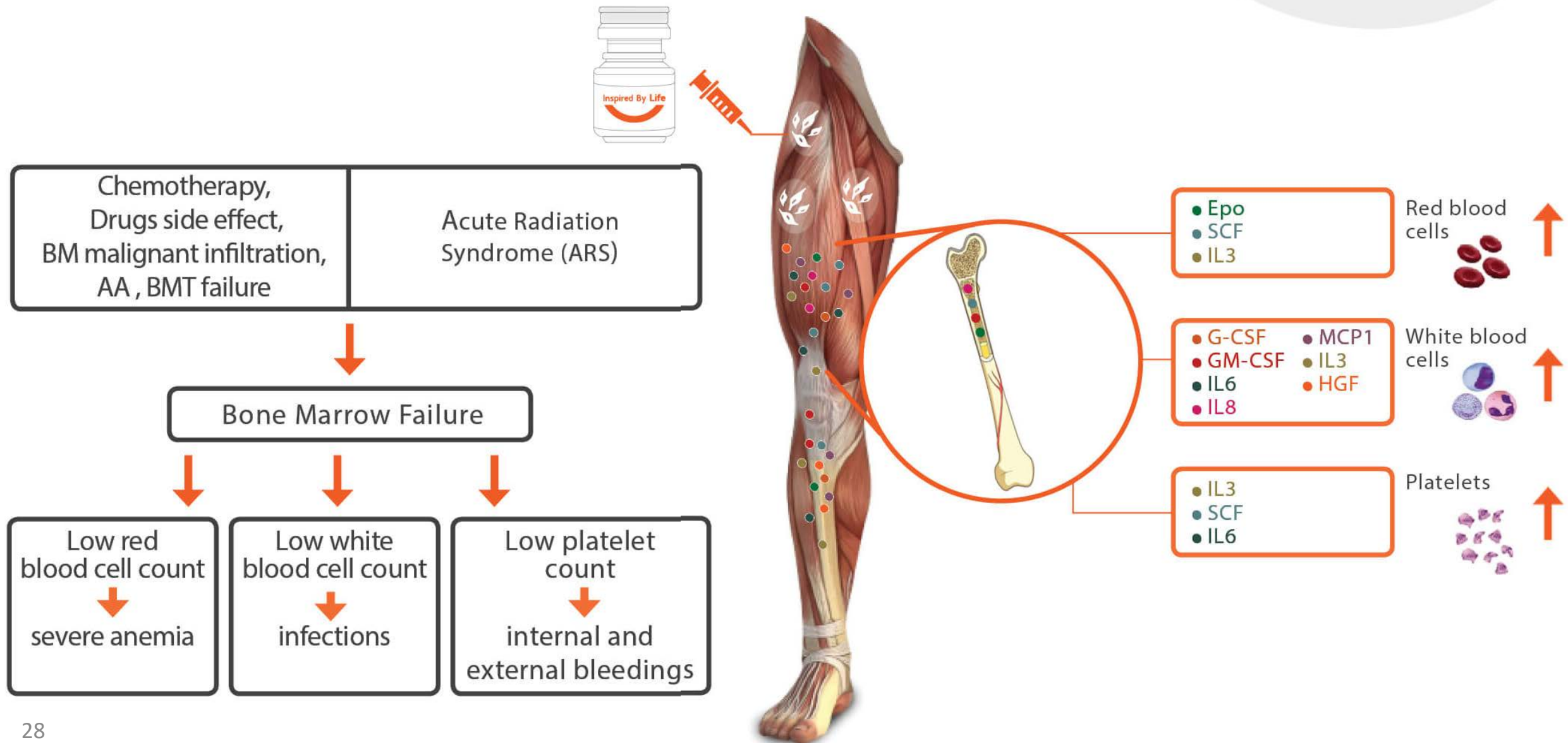
PLX-R18

- מעודד שיקום של מח עצם פגום
- מעודד הפקת תאי דם (לבנים, אדומים וטסיות דם)

**תסמונת קרינה חריפה (ARS)
התוויות המטולוגיות**



מכניזם הפעולה של PLX-R18



PLX-R18- תכניות



FUKUSHIMA
MEDICAL
UNIVERSITY



מדינת ישראל
משרד הבריאות
Ministry of Health Israel



תסמונת קרינה חריפה (ARS)

בהכנות לניסוי פיבולי

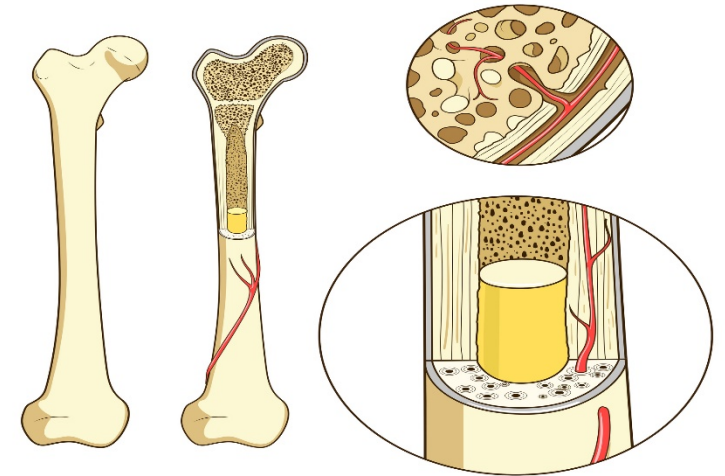
כשל במח העצם

לאחר או בתמיכה בהשתלת תאים המטופואטיים
ניסוי שלב I בארה"ב וישראל

התוויות המטולוגיות

מחלות אוטואימוניות, מחלות גנטיות, טיפולי כימותרפיה, טיפולי קרינה, תופעות לוואי מטיפולים / תרופות

מוגן בפטנט



פייפליין- התוויות קליניות מתקדמות

מימון



* ניסוי יחיד בינלאומי: ארה"ב- שלב 3, אירופה- דרך המסלול הרגולטורי המהיר העשוי לאפשר אישור שיווק מותנה
 ** דרך המסלול הרגולטורי המהיר לרפואה משקמת של ה PMDA
 *** בכפוף לאישור FDA/EMA



תסמונת קרינה חריפה

ARS

תסמונת קרינה חריפה מתרחשת לאחר חשיפה לרמות קרינה גבוהות מאד ומאופיינת בפגיעה קשה ואף קטלנית למח העצם ולאיברים ומערכות נוספות בגוף.

מינון גבוה של קרינה יכול להרוס את יכולתו של מח העצם לייצר תאי דם (לבנים, אדומים וטסיות). ללא תאים אלו, מצויים החולים בסיכון גבוה למוות.

פרויקט ARS עם ממשלת ארה"ב



Governmental
Departments

Department of Defense (DOD)
Warfighter and Immediate Response



Department of Health and Human Services (DHHS)
First Responders and Hospitals

Research
Institutes &
Agencies



Armed Forces Radiobiology
Research Institute

NIAID/NIH



Timeline

Exposure

Pre-exposure

Early Post Exposure

Late Post Exposure

Response
Phase

Initial Response (hours)

Acute Phase (Days-Weeks)

Chronic Phase (Months-Years)

Clinical
Syndrome

ARS (Hours-Weeks)

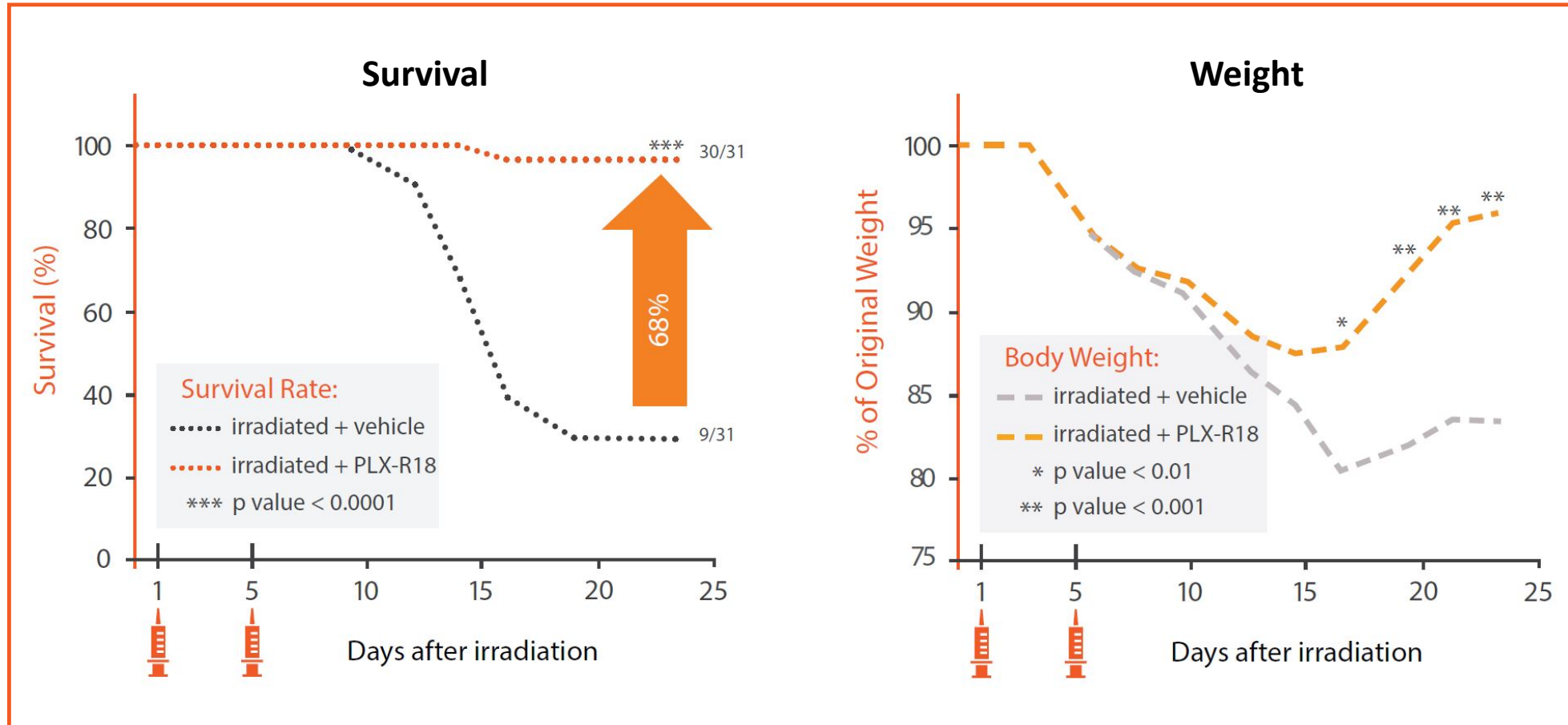
DEARE (Months-Years)

פרויקט ARS עם ממשלת ארה"ב

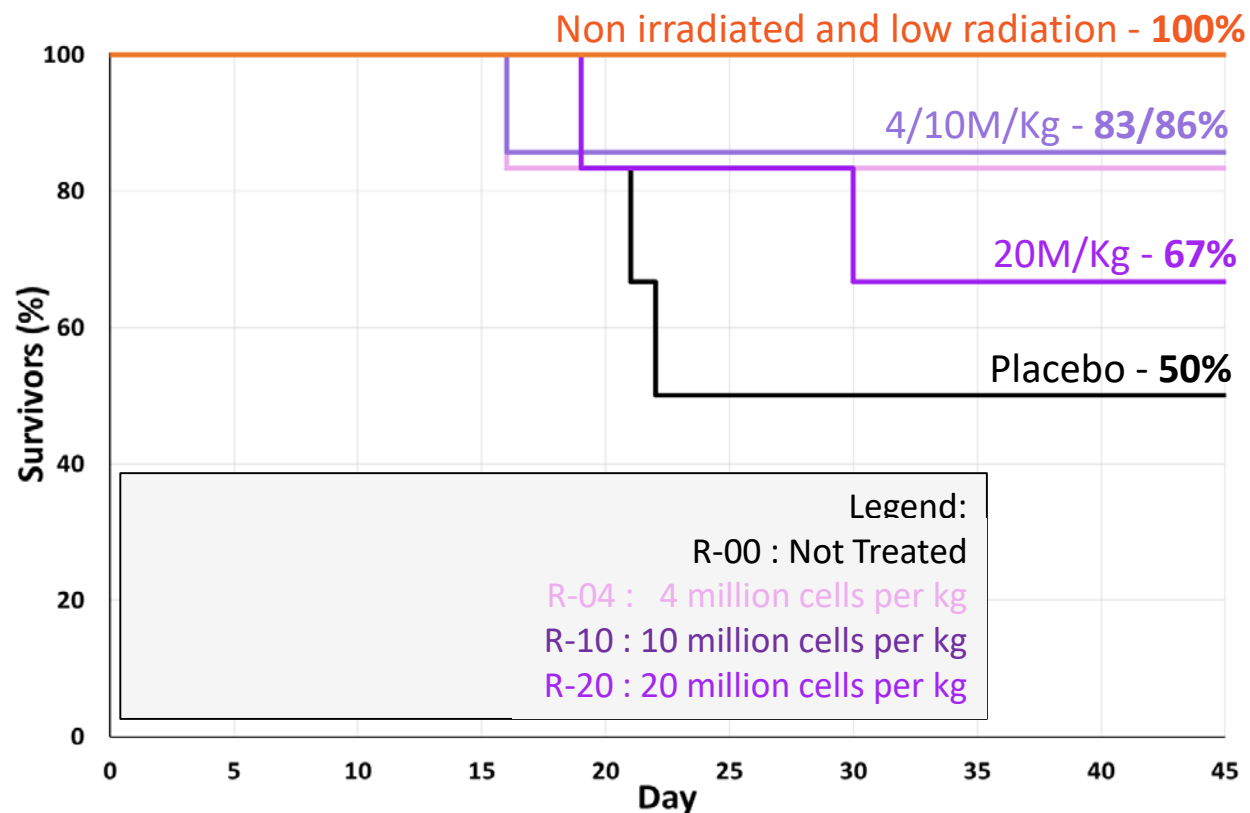


הניסויים נערכים וממומנים במלואם על ידי המכון הלאומי לאלרגיות ומחלות זיהומיות מטעם משרד הבריאות האמריקאי ומשרד ההגנה האמריקאי

תוצאות קרינה- ניסוי מקביל שלב I (FDA ANIMAL RULE)



תוצאות קרינה - ניסוי מקביל שלב II (n=62) (FDA ANIMAL RULE)



Group	Females	Males	Females and Males	Total	04+10 only
NR-00	3/3 = 100%	3/3 = 100%	6/6 = 100%	6/6 = 100%	
NR-04	3/3 = 100%	3/3 = 100%	6/6 = 100%	18/18 = 100%	
NR-10	3/3 = 100%	3/3 = 100%	6/6 = 100%		
NR-20	3/3 = 100%	3/3 = 100%	6/6 = 100%		
R-00	1/3 = 33%	2/3 = 67%	3/6 = 50%	3/6 = 50%	
R-04	2/3 = 67%	3/3 = 100%	5/6 = 83%	15/19 = 79%	11/13 = 85%
R-10	3/4 = 75%	3/3 = 100%	6/7 = 86%		
R-20	2/3 = 67%	2/3 = 67%	4/6 = 67%		
R-Id-00	-	3/3 = 100%		3/3 = 100%	
R-Id-04		3/3 = 100%			
R-Id-10		3/3 = 100%			
R-Id-20		3/3 = 100%			

PLX-R18 - טיפול ב-ARS



- ✓ אלוגנאי, מוכן לשימוש, אינו מצריך התאמה גנטית
- ✓ הזרקה פשוטה לשריר
- ✓ מועיל גם בהזרקה לאחר 48 שעות מהחשיפה לקרינה
- ✓ אינו מצריך סינון של הנפגעים- לא משפיע במידה ומוזרק לאדם שלא נחשף לקרינה
- ✓ תומך בשיקום של שלוש שורות תאי הדם (לבנים, אדומים וטסיות)
- ✓ מגדיל את אחוזי השרידות בקרב הנפגעים
- ✓ חיי מדף ארוכים

PLX-R18 - פרויקט המטולוגיה

✓ ניסויי שלב I בארה"ב וישראל לטיפול בקליטה לא מספקת לאחר השתלת מח עצם

— 30>N

— ניסוי פתוח המאפשר ניתוח נתונים מתמשך

✓ שיתוף פעולה עם מרכז הדם בניו יורק לבחינת יעילות התאים בתמיכה בהשתלות דם טבורי

— מענק של \$900,000 מקרן בירד (Israel-U.S. Binational Industrial Research and Development Foundation)

 **New York** Blood Center

✓ אישור פטנט אירופאי לכיסוי התוויות לטיפול בכשלים במח העצם הנובעים ממחלות אוטואימוניות, מחלות גנטיות, טיפולי כימותרפיה, טיפולי קרינה, תופעות לוואי מטיפולים / תרופות ועוד



אסטרטגיה שיווקית

1. **הסכמי רישוי** עם חברות פארמה להתוויות עם אוכלוסיית חולים גדולה
2. **מכירות ישירות** להתוויות עם אוכלוסיית חולים קטנה יחסית ומחיר שוק גבוה
3. **מכירות ישירות לממשלות** עבור התווית תסמונת קרינה חריפה (ARS)



הסכמי שיתופי פעולה



פלוריסטם שומרת על הקניין
הרוחני וזכויות פיתוח וייצור
בכל השותפויות



מבנה ההסכם	התוויה	שותף
מיזם משותף לאחר אישור שיווק על ידי הרשויות בדרום קוריאה	צליעה לסירוגין, טרשת עורקים חמורה בגפיים תחתונות (IC, CLI) רישיון לדרום קוריאה בלבד	
תמיכה בפרויקט הקרינה עם PLX-R18	מחלת קרינה חמורה (ARS)	
משרד הביטחון האמריקאי יערוך ויממן ניסוי לבחינת יעילות הטיפול בתסמונת קרינה חריפה בהזרקה כטיפול מונע לפני החשיפה ובמהלך 24 השעות שאחריה	מחלת קרינה חמורה (ARS)	
פלוריסטם תספק תאים וידע מדעי, מימון הניסויים ע"י האוניברסיטה	מחלת קרינה חמורה (ARS)	
עריכת ניסוי לבחינת תאי PLX-R18 לטיפול בתסמונת קרינה והבנת מנגנון הפעולה	מחלת קרינה חמורה (ARS)	
מחקר לבחינת התכונות האימונולוגיות היחודיות של השלייה ומכניזם פעולה של התאים	CLI, אימונולוגיה אורטופדיה קרדיוסקולר	
מחקר לבחינת תאי PLX-R18 כתמיכה בהשתלת דם טבורי, מימון של 900 אלף דולר מקרן BIRD	תמיכה בהשתלת דם טבורי	

נקודות עיקריות להשקעה

- נסחרת בבורסה לני"ע ובנאסד"ק [PSTI]
- התוויות קליניות מתקדמות לקראת שיווק עם מימון לא מדלל מגורמי צד שלישי
- מסלולים רגולטוריים מהירים לקיצור זמן לשיווק של מוצרי PLX
- צפי לנתונים קליניים בטווח הקרוב
- מוצרי מדף אשר אינם מצריכים התאמת גנטית למטופל
- מכניזם פעולה ייחודי עם רקע מדעי נרחב
- יתרונות טכנולוגיים משמעותיים על פני המתחרים
- שיתופי פעולה ושותפויות חזקים



INSPIRED by LIFE



אבני דרך קרובות

❖ ניסויים קליניים פיבוטליים (לפני שיווק)

✓ טרשת עורקים חמורה בגפיים תחתונות (CLI) - ארה"ב, אירופה (יפן- עדיין לא החל)

- שבר בירך- ארה"ב ואירופה*

- תסמונת קרינה חמורה (ARS)

❖ תוצאות קליניות

- ניסוי בינלאומי שלב II בצליעה לסירוגין (IC)

- כשל בהשתלת מח עצם- ניסוי פתוח

- ניסוי פיבוטלי בARS

❖ פיתוח עסקי

- ארה"ב- דיונים עם הממשלה למאגרי חירום של PLX-R18 עבור ARS

- יפן- השלמת עסקה להקמת מיזם משותף

- אסיה- עסקת רישוי / JV לכניסה לשוק האסייתי

* בכפוף לאישור EMA / FDA



הנהלת החברה

יקי ינאי
נשיא ומנכ"ל משותף



אסתר חגי, Ph.D., M.D.
סמנכ"ל קליניקה ורגולציה



אורלי עמירן
סמנכ"ל הבטחת איכות



ליאור רביב
סמנכ"ל פיתוח



קארין קלינהאוס, MPH, M.D.
סמנכ"ל חטיבה צפון אמריקה



זמי אברמן
יו"ר ומנכ"ל משותף



אפרת ליבנה-הדס
סמנכ"ל משאבי אנוש



ארז אגוזי
סמנכ"ל כספים



שגיא מורן
סמנכ"ל תפעול וייצור



רחלי אופיר, Ph.D.
סמנכ"ל מחקר וקניין רוחני





Investor.relations@Pluristem.com



ישראל +972-74-710-8600
ארה"ב +1-914-512-4109



www.Pluristem.com

