

New Data Presented at 29th ECTRIMS Congress Reinforce the Clinical Profile of Investigational Laquinimod on Disease Progression and Inflammation in Relapsing-Remitting Multiple Sclerosis

Pooled Data Analysis of Phase III ALLEGRO and BRAVO Studies Add to our Understanding of Investigational Laquinimod for Relapsing-Remitting Multiple Sclerosis (RRMS)

Jerusalem & Lund, Sweden, October 4, 2013 – Teva Pharmaceutical Industries Ltd. (NYSE: TEVA) and Active Biotech (NASDAQ OMX NORDIC: ACTI) announced today the presentation of additional analyses of the Phase III ALLEGRO and BRAVO studies supporting the hypothesis that once-daily, oral laquinimod may have an effect on both inflammation and the broader underlying mechanisms associated with disease progression in relapsing-remitting multiple sclerosis. Various new laquinimod data will be featured in 16 scientific posters and presentations at the 29th Congress of the European Committee for Treatment and Research in Multiple Sclerosis (ECTRIMS) in Copenhagen, Denmark, October 2-5, 2013.

"Continued analysis of the ALLEGRO and BRAVO Phase III studies demonstrates that the trend of efficacy results was maintained in the analysis of data pooled from the two studies, and is consistent with the proposed mechanism of action for laquinimod," said Dr. Michael Hayden, President of Global R&D and Chief Scientific Officer for Teva Pharmaceutical Industries Ltd. "Teva remains committed to the laquinimod clinical development program in MS and in other diseases characterized by a neurodegenerative pathology, and to addressing the needs of these patients worldwide."

Results from a post-hoc subgroup analysis of pooled data from the Phase III double-blind ALLEGRO and BRAVO studies showed there were some patients who experienced disease progression without experiencing a relapse during the studies. Regardless of treatment arm and despite relapse status, 12 percent of patients studied experienced disability progression after two years; of those patients who progressed, approximately one-third did not experience a relapse. Results specific to treatment with laquinimod showed that both relapsing and relapse-free patients treated with laquinimod experienced less disease progression than those treated with placebo. Specifically, 19 percent of relapsing patients on laquinimod progressed compared to 22 percent on placebo and 4.8 percent of relapse-free patients on laquinimod progressed compared to 7.6 percent on placebo. Overall, laquinimod reduced disability progression by 26.7 percent in relapsing patients (P=0.058) and 38.9 percent in relapse-free patients (P=0.036) compared to placebo.

Both the ALLEGRO and BRAVO studies found that laquinimod demonstrated a tolerable clinical profile compared to placebo. The overall frequencies of adverse events, including incidence of infections, were comparable to those observed in the placebo group. The most commonly reported adverse events were headaches, nasopharyngitis and back pain. The incidence of liver enzyme elevation was higher in laquinimod treated patients; however, these elevations were transient, asymptomatic and reversible. No deaths were reported in laquinimod-treated patients.

IR Contacts:	Kevin C. Mannix	United States	(215) 591-8912
	Ran Meir	United States	(215) 591-3033
	Tomer Amitai	Israel	(972 (3) 926-7656
PR Contacts	Iris Beck Codner	Israel	972 (3) 926-7687
	Denise Bradley	United States	(215) 591-8974
	Nancy Leone	United States	(215) 284-0213
Active Biotech	Tomas Leanderson	Active Biotech AB	+46-46-19-20-95
	Hans Kolam	Active Biotech AB	+46-46-19-20-44

“We have made significant progress in understanding the pathology of multiple sclerosis however it remains a complex and often unpredictable disease,” said Professor Giancarlo Comi, Director of the Department of Neurology and Institute of Experimental Neurology at the San Raffaele Scientific Institute, Vita-Salute San Raffaele University, Italy. “When patients show disease progression but do not experience a relapse, it suggests that disability progression and relapses are not solely mediated through a common pathway. The data presented at ECTRIMS support the theory that laquinimod may have a dual effect on inflammation and broader underlying mechanisms of outside of inflammation.”

Results of this study will be presented at the ECTRIMS Congress on Friday, October 4, 15:30 - 17:00 CET ([P1036, Poster Session: Long-term treatment monitoring](#)).

ABOUT THE ALLEGRO STUDY

ALLEGRO was a two-year, multi-national, multi-center randomized, double blind, placebo-controlled study designed to evaluate the efficacy, safety and tolerability of laquinimod in MS patients. The study was conducted at 139 sites in 24 countries and enrolled 1,106 MS patients. Patients were randomized to receive a once-daily oral dose of 0.6 mg laquinimod or matching placebo. The primary outcome measure was the number of confirmed relapses; secondary measures included confirmed disability progression and changes in MRI active lesions.

In the ALLEGRO study, laquinimod showed a statistically significant 23 percent reduction in annualized relapse rate ($p=0.0024$), the primary endpoint, along with a significant 36 percent reduction in the risk of confirmed disability progression, as measured by Expanded Disability Status Scale (EDSS) ($p=0.0122$). Treatment with laquinimod was also associated with a significant reduction in brain tissue loss, as measured by a 33 percent reduction in progression of brain atrophy ($p<0.0001$).

Eighty percent of laquinimod and 77 percent of placebo patients completed the two-year study. Patients who completed the ALLEGRO study were offered to join an open-label extension phase, in which they are being treated with laquinimod 0.6 mg daily.

ABOUT THE BRAVO STUDY

BRAVO was a two-year, multi-national, multi-center, randomized, double-blind, parallel-group, placebo-controlled study designed to compare the safety, efficacy and tolerability of a once-daily oral dose of 0.6 mg laquinimod over placebo and to provide a descriptive comparison of the risk-benefit profiles of laquinimod and interferon beta-1a. The primary outcome measure was to assess the efficacy of 0.6 mg daily dose of laquinimod as measured by the relapse rate. Secondary outcome measures included impact on the accumulation of disability and brain atrophy. The BRAVO study completed enrollment in June 2009, recruiting more 1,331 patients at 153 sites worldwide, including in the U.S., Europe, Russia, Israel and South Africa.

Results showed that the BRAVO study did not achieve its primary endpoint of reducing the annualized relapse rate ($p=0.075$).

IR Contacts:	Kevin C. Mannix	United States	(215) 591-8912
	Ran Meir	United States	(215) 591-3033
	Tomer Amitai	Israel	(972 (3) 926-7656
PR Contacts	Iris Beck Codner	Israel	972 (3) 926-7687
	Denise Bradley	United States	(215) 591-8974
	Nancy Leone	United States	(215) 284-0213
Active Biotech	Tomas Leanderson	Active Biotech AB	+46-46-19-20-95
	Hans Kolam	Active Biotech AB	+46-46-19-20-44



ABOUT LAQUINIMOD

Laquinimod is an oral, investigational, CNS-active immunomodulator with a novel mechanism of action being developed for the treatment of relapsing-remitting MS (RRMS). The global Phase III clinical development program evaluating oral laquinimod in MS includes two pivotal studies, ALLEGRO and BRAVO. A third Phase III laquinimod trial, CONCERTO, is evaluating two doses of the investigational product (0.6mg and 1.2mg) in approximately 1,800 patients for up to 24 months. The primary outcome measure will be time to confirmed disability progression as measured by the EDSS.

In addition to the MS clinical studies, laquinimod is currently in Phase II of development for Crohn's disease and lupus nephritis. Further studies are planned to determine the effectiveness of laquinimod in treating patients with Huntington's disease and Alzheimer's disease.

ABOUT TEVA

Teva Pharmaceutical Industries Ltd. (NYSE: TEVA) is a leading global pharmaceutical company, committed to increasing access to high-quality healthcare by developing, producing and marketing affordable generic drugs as well as innovative and specialty pharmaceuticals and active pharmaceutical ingredients. Headquartered in Israel, Teva is the world's leading generic drug maker, with a global product portfolio of more than 1,000 molecules and a direct presence in about 60 countries. Teva's branded businesses focus on CNS, oncology, pain, respiratory and women's health therapeutic areas as well as biologics. Teva currently employs approximately 46,000 people around the world and reached \$20.3 billion in net revenues in 2012.

ABOUT ACTIVE BIOTECH

Active Biotech AB (NASDAQ OMX NORDIC: ACTI) is a biotechnology company with focus on autoimmune/inflammatory diseases and cancer. Projects in or entering pivotal phase are laquinimod, an orally administered small molecule with unique immunomodulatory properties for the treatment of multiple sclerosis, TASQ for prostate cancer as well as ANYARA for use in cancer targeted therapy, primarily of renal cell cancer. In addition, laquinimod is in Phase II development for Crohn's and Lupus. Further projects in clinical development comprise the two orally administered compounds, 57-57 for SLE & Systemic Sclerosis and RhuDex(TM) for RA. Please visit <http://www.activebiotech.com> for more information.

Teva's Safe Harbor Statement under the U. S. Private Securities Litigation Reform Act of 1995:

This release contains forward-looking statements, which express the current beliefs and expectations of management. Such statements are based on management's current beliefs and expectations and involve a number of known and unknown risks and uncertainties that could cause our future results, performance or achievements to differ significantly from the results, performance or achievements expressed or implied by such forward-looking statements. Important factors that could cause or contribute to such differences include risks relating to: our ability to develop and commercialize additional pharmaceutical products, competition for our innovative products, especially Copaxone® (including competition from innovative orally-administered alternatives, as well as from potential purported generic equivalents), competition for our generic products (including from other pharmaceutical companies and as a result of increased governmental pricing pressures), competition for our specialty pharmaceutical businesses, our ability to achieve expected results through our innovative R&D efforts, the effectiveness of our patents and other protections for innovative products, decreasing opportunities to obtain U.S. market exclusivity for significant new generic products, our

IR Contacts:	Kevin C. Mannix	United States	(215) 591-8912
	Ran Meir	United States	(215) 591-3033
	Tomer Amitai	Israel	(972 (3) 926-7656
PR Contacts	Iris Beck Codner	Israel	972 (3) 926-7687
	Denise Bradley	United States	(215) 591-8974
	Nancy Leone	United States	(215) 284-0213
Active Biotech	Tomas Leanderson	Active Biotech AB	+46-46-19-20-95
	Hans Kolam	Active Biotech AB	+46-46-19-20-44



Press Release

ability to identify, consummate and successfully integrate acquisitions, the effects of increased leverage as a result of recent acquisitions, the extent to which any manufacturing or quality control problems damage our reputation for high quality production and require costly remediation, our potential exposure to product liability claims to the extent not covered by insurance, increased government scrutiny in both the U.S. and Europe of our agreements with brand companies, potential liability for sales of generic products prior to a final resolution of outstanding patent litigation, our exposure to currency fluctuations and restrictions as well as credit risks, the effects of reforms in healthcare regulation and pharmaceutical pricing and reimbursement, any failures to comply with complex Medicare and Medicaid reporting and payment obligations, governmental investigations into sales and marketing practices (particularly for our specialty pharmaceutical products), uncertainties surrounding the legislative and regulatory pathways for the registration and approval of biotechnology-based products, adverse effects of political or economical instability, corruption, major hostilities or acts of terrorism on our significant worldwide operations, interruptions in our supply chain or problems with our information technology systems that adversely affect our complex manufacturing processes, any failure to retain key personnel or to attract additional executive and managerial talent, the impact of continuing consolidation of our distributors and customers, variations in patent laws that may adversely affect our ability to manufacture our products in the most efficient manner, potentially significant impairments of intangible assets and goodwill, potential increases in tax liabilities, the termination or expiration of governmental programs or tax benefits, environmental risks and other factors that are discussed in our Annual Report on Form 20-F for the year ended December 31, 2012 and in our other filings with the U.S. Securities and Exchange Commission. Forward-looking statements speak only as of the date on which they are made and the Company undertakes no obligation to update or revise any forward-looking statement, whether as a result of new information, future events or otherwise.

Active Biotech's Safe Harbor Statement in Accordance with the Swedish Securities Market Act:

This press release contains certain forward-looking statements. Such forward-looking statements involve known and unknown risks, uncertainties and other important factors that could cause the actual results, performance or achievements of the company, or industry results, to differ materially from any future results, performance or achievement implied by the forward-looking statements. The company does not undertake any obligation to update or publicly release any revisions to forward-looking statements to reflect events, circumstances or changes in expectations after the date of this press release.

Active Biotech is obligated to publish the information contained in this press release in accordance with the Swedish Securities Market Act.

###

IR Contacts:	Kevin C. Mannix	United States	(215) 591-8912
	Ran Meir	United States	(215) 591-3033
	Tomer Amitai	Israel	(972) (3) 926-7656
PR Contacts	Iris Beck Codner	Israel	972 (3) 926-7687
	Denise Bradley	United States	(215) 591-8974
	Nancy Leone	United States	(215) 284-0213
Active Biotech	Tomas Leanderson	Active Biotech AB	+46-46-19-20-95
	Hans Kolam	Active Biotech AB	+46-46-19-20-44

נתונים חדשים שהוצגו בקונגרס ECTRIMS ה-29 מחזקים את הפרופיל הקליני של Laquinimod הניסיונית לטיפול בהתקדמות ובדלקות בטרשת נפוצה התקפית הפוגתית

ניתוח של הנתונים המשולבים במחקרי שלב III ALLEGRO ו-BRAVO מסייע להבנה שלנו של Laquinimod הניסיונית לטיפול בטרשת נפוצה התקפית הפוגתית

ירושלים, ולונד, שבדיה, 4 באוקטובר 2013 – טבע תעשיות פרמצבטיות בע"מ (NYSE: TEVA) וחברת אקטיב ביוטק (NASDAQ OMX NORDIC: ACTI) הודיעו היום כי הניתוחים הנוספים של מחקרי שלב III ALLEGRO ו-BRAVO מעידים על כך שתרופת Laquinimod האוראלית הניתנת פעם ביום עשויה להשפיע על הדלקות ועל מנגנונים בסיסיים רחבים יותר המיוחסים להתקדמות המחלה בטרשת נפוצה התקפית הפוגתית. הנתונים החדשים אודות ה-Laquinimod יכולו 16 פוסטרים מדעיים ומצגות בקונגרס הוועדה האירופית למחקר וטיפול בטרשת נפוצה (ECTRIMS) ה-29, אשר יערך בקופנהגן, דנמרק, ב-5-2 באוקטובר 2013.

"ניתוח מתמשך של מחקרי שלב III ALLEGRO ו-BRAVO מראים כי המגמה של תוצאות אפקטיביות נשמרה על ידי ניתוח הנתונים המשולבים של שני המחקרים, ועובדה זו תואמת את מנגנון הפעולה המוצע של ה-Laquinimod, "אמר ד"ר מייקל היידן, נשיא מחלקת המחקר והפיתוח והמדען הראשי של טבע תעשיות פרמצבטיות בע"מ. "טבע ממשיכה במחויבותה לתוכנית הפיתוח הקלינית של Laquinimod לטרשת נפוצה ומחלות אחרות המאופיינות על ידי פתולוגיה ניוונית, וכדי לענות על הצרכים של מטופלים אלה ברחבי העולם."

התוצאות מניתוח אד הוק משני של הנתונים המשולבים משני מחקרי III כפולי-סמיות, ALLEGRO ו-BRAVO, מראות כי כמה מהמטופלים דיווחו על התקדמות המחלה ללא התקפים במהלך המחקרים. מבלי להתחשב בזרוע הטיפולית ולמרות מצב ההתקפים, 12 אחוז מהמטופלים שנבחנו חוו התקדמות בנכות לאחר שנתיים; מתוך אותם מטופלים שחוו התקדמות, קרוב לשליש מהם לא דיווחו על התקפים. התוצאות הספציפיות של הטיפול ב-Laquinimod הראו כי גם המטופלים שחוו התקפים וגם אלה שלא, אשר טופלו ב-Laquinimod, דיווחו על התקדמות מופחתת של המחלה מאשר אלו שטופלו בפלצבו. באופן ספציפי, 19 אחוז מהחולים שחוו התקפים וטופלו ב-Laquinimod התקדמו לעומת 22 אחוז מהמטופלים שטופלו בפלצבו ו-4.8 אחוז מהמטופלים שלא חוו התקפים שטופלו ב-Laquinimod התקדמו בהשוואה ל-7.6 אחוז מהמטופלים שטופלו בפלצבו. בסך הכל, הטיפול ב-Laquinimod הפחית את התקדמות הנכות ב-26.7 אחוז בקרב חולים עם התקפים ($P=0.058$) ו-38.9 אחוז בקרב חולים ללא התקפים ($P=0.036$) בהשוואה לקבוצת הביקורת.

הן במחקר ALLEGRO והן ב-BRAVO נמצא כי Laquinimod הפגינה פרופיל קליני נסבל בהשוואה לפלצבו. התדירות הכוללת של תופעות לוואי, לרבות מקרים של זיהומים, הייתה דומה לתופעות הלוואי שנמצאו בקבוצת הביקורת. תופעות הלוואי השכיחות ביותר היו כאבי ראש, התקררות וכאבי גב. השכיחות של עלייה

IR Contacts:	Kevin C. Mannix	United States	(215) 591-8912
	Ran Meir	United States	(215) 591-3033
	Tomer Amitai	Israel	(972 (3) 926-7656
PR Contacts	Iris Beck Codner	Israel	972 (3) 926-7687
	Denise Bradley	United States	(215) 591-8974
	Nancy Leone	United States	(215) 284-0213
Active Biotech	Tomas Leanderson	Active Biotech AB	+46-46-19-20-95
	Hans Kolam	Active Biotech AB	+46-46-19-20-44

ברמות האנזימים בכבד הייתה גבוהה יותר בקרב מטופלים שטופלו ב-Laquinimod; עם זאת, עליות אלה היו ארעיות, ללא תסמינים וניתנות להפיכה. לא דווח על מקרי מוות של מטופלים ב-Laquinimod.

"השגנו התקדמות משמעותית בהבנת הפתולוגיה של טרשת נפוצה, אם כי עדיין מדובר במחלה מורכבת ולעיתים קרובות בלתי צפויה," אמר פרופסור ג'אנקרלו קומי, מנהל המחלקה הנירולוגית והמכון לנירולוגיה ניסיונית באוניברסיטת ויטה סלוט, סאן רפאל, איטליה. "כשהמטופלים מפגינים התקדמות במחלה אך לא סובלים מהתקפים, אנו למדים כי ההתקדמות של הנכות וההתקפים אינם בהכרח עוברים דרך אותו נתיב. הנתונים שהוצגו ב-ECTRIMS תומכים בתיאוריה כי ל-Laquinimod עשויה להיות השפעה כפולה על דלקות ועל מנגנונים בסיסיים רחבים יותר מעבר לדלקות."

התוצאות של מחקר זה יוצגו בקונגרס ECTRIMS ביום שישי, ה-4 באוקטובר, בשעות 15:30 – 17:00 על פי שיעון מרכז אירופה (P1036, הצגת פוסטר: ניטור הטיפול לטווח ארוך).

אודות מחקר ALLEGRO

ALLEGRO היה מחקר רב-מרכזי, דו-שנתי, רב-לאומי, כפול-סמיות, אקראי ומבוקר שנועד להעריך את האפקטיביות, הבטיחות והסבילות של Laquinimod בקרב אנשים הסובלים מטרשת נפוצה. המחקר נערך ב-139 אתרים ברחבי 24 מדינות וכלל 1,106 חולי טרשת נפוצה. המטופלים קיבלו מנת אוראלית יומית של 0.6 מ"ג של Laquinimod או פלצבו בהתאם. יעד התוצאה העיקרי היה כמות ההתקפים המאושרת; היעדים המשניים כללו אישור של התקדמות הנכות ושינויים בנגעים פעילים ב-MRI.

במחקר ALLEGRO, Laquinimod הפגינה, במובהקות סטטיסטית, הפחתה של 23 אחוז בשיעור ההתקפים השנתי ($p=0.0024$), היעד הסופי, לצד הפחתה משמעותית של 36 אחוז בסיכון להתקדמות נכות מוכחת, על פי מדד ה-EDSS (אומדן רמת הנכות) ($p=0.0122$). הטיפול ב-Laquinimod כמו כן יוחס להפחתה משמעותית באובדן רקמות המוח, שנמדדה על ידי ירידה של 33 אחוז בהתקדמות של ניוון המוח ($p<0.0001$).

שמונה אחוז מהאנשים שטופלו ב-Laquinimod ו-77 אחוז מאלו שטופלו בפלצבו השלימו את המחקר שנערך במשך השנתיים. למטופלים שהשלימו את המחקר הוצע להצטרף לשלב הרחבה בתווית פתוחה, אשר במסגרתו הם מטופלים עם Laquinimod במינון יומי של 0.6 מ"ג.

אודות מחקר BRAVO

BRAVO היה מחקר רב-מרכזי, דו-שנתי, רב-לאומי, כפול-סמיות, אקראי ומבוקר בקבוצות מקבילות שנועד להעריך את האפקטיביות, הבטיחות והסבילות של מנה של 0.6 מ"ג של Laquinimod על פני הפלצבו ולהוכיח את ההשוואה התיאורטית של פרופילי הסיכון-תועלת של ה-Laquinimod ושל interferon beta-1a. היעד העיקרי היה אומדן האפקטיביות של מנה יומית של 0.6 מ"ג של Laquinimod אשר נמדדה על ידי שיעור ההתקפים. היעדים המשניים כללו את ההשפעה על הנכות המצטברת ועל ניוון המוח. המחקר השלים את גיוס המטופלים ביוני 2009, עם מעל ל-1,331 מטופלים ב-153 אתרים ברחבי העולם, לרבות ארה"ב, אירופה, רוסיה, ישראל ודרום אפריקה. התוצאות מראות כי מחקר BRAVO לא השיג את היעד העיקרי שלו להפחתת שיעור ההתקפים השנתי ($p=0.075$).

IR Contacts:	Kevin C. Mannix	United States	(215) 591-8912
	Ran Meir	United States	(215) 591-3033
	Tomer Amitai	Israel	(972 (3) 926-7656
PR Contacts	Iris Beck Codner	Israel	972 (3) 926-7687
	Denise Bradley	United States	(215) 591-8974
	Nancy Leone	United States	(215) 284-0213
Active Biotech	Tomas Leanderson	Active Biotech AB	+46-46-19-20-95
	Hans Kolam	Active Biotech AB	+46-46-19-20-44

אודות Laquinimod

Laquinimod היא תרופה המשפיעה על המערכת החיסונית ועל מערכת העצבים המרכזית, הניתנת באופן אוראלי אחת ליום והיא בעלת מנגנון פעולה חדשני המפותח לטיפול בטרשת נפוצה התקפית הפוגתית. תוכנית הפיתוח הקלינית הגלובלית בשלב III הבדוקת את ההשפעה של Laquinimod האוראלית על טרשת נפוצה כוללת שני מחקרים מרכזיים, ALLEGRO ו-BRAVO. מחקר שלב III שלישי ב-Laquinimod, CONCERTO, מודד את ההשפעה של שתי מנות של המוצר הניסיוני (0.6 מ"ג ו-1.2 מ"ג) בקרב כ-1,800 מטופלים במהלך תקופה של עד 24 חודשים. מדד התוצאה העיקרי יקבל חותם אישור להתקדמות הנכות על פי מדד אומדן רמת הנכות (EDSS).

בנוסף למחקרים הקליניים על טרשת נפוצה, Laquinimod נמצאת כרגע בפיתוח שלב II עבור קרוהן וזאבת של הכליות. מחקרים נוספים מתוכננים כדי לקבוע את האפקטיביות של Laquinimod בטיפול בחולי הנטינגטון ואלצהיימר.

אודות טבע

טבע תעשיות פרמצבטיות בע"מ (NYSE: TEVA) היא חברת תרופות גלובלית המחויבת לפיתוח ולשיווק תרופות באיכות גבוהה בהישג יד בכל מקום בעולם. החברה, שבסיסה בישראל, עוסקת בייצור תרופות גנריות, תרופות ייחודיות וממותגות ובייצור חומרי גלם פעילים לתעשייה הפרמצבטית.

טבע מובילה את שוק התרופות הגנריות העולמי, עם נוכחות ביותר מ-60 מדינות ועם 30 תרופות של למעלה מ-1,000 מולקולות הנמכר ביותר מ-120 שווקים. התרופות הייחודיות והממותגות של החברה מתמקדות בתחומי מערכת העצבים המרכזית, האונקולוגיה, הכאב, הנשימה ובריאות האישה, כמו גם בתחום התרופות הביולוגיות. טבע מעסיקה כיום כ-46,000 איש. מכירות החברה הסתכמו בשנת 2012 ב-20.3 מיליארד דולר.

אודות אקטיב ביוטק

אקטיב ביוטק AB (NASDAQ OMX Nordid: ACTI) היא חברת ביוטכנולוגיה המתמקדת במחלות אוטואימוניות/דלקתיות וסרטן. פרויקטים בשלב המכריע או בדרך לשלב המכריע של החברה כוללים את Laquinimod, מולקולה קטנה הניתנת באופן אוראלי עם השפעות ייחודיות על המערכת החיסונית לטיפול בטרשת נפוצה, TASQ לטיפול בסרטן הערמונית ו-ANYARA המשמשת לטיפול ממוקד בסרטן, בעיקר בסרטן בתאי הכליה. כמו כן, Laquinimod נמצאת בפיתוח בשלב II למחלות קרוהן וזאבת. לחברה יש פרויקטים נוספים תחת פיתוח קליני המכילים שתי תרכובות אוראליות, 57-57 עבור זאבת אדמנתית מערכתית וטרשת מערכתית ו-RhuDex(TM) עבור דלקת מפרקים שגרונית. אנא בקרו באתר <http://www.activebiotech.com> לפרטים נוספים.

Teva's Safe Harbor Statement under the U. S. Private Securities Litigation Reform Act of 1995:

This release contains forward-looking statements, which express the current beliefs and expectations of management. Such statements are based on management's current beliefs and expectations and involve a number of known and unknown risks and uncertainties that could cause our future results, performance or achievements to differ significantly from the results, performance or achievements

IR Contacts:	Kevin C. Mannix	United States	(215) 591-8912
	Ran Meir	United States	(215) 591-3033
	Tomer Amitai	Israel	(972) (3) 926-7656
PR Contacts	Iris Beck Codner	Israel	972 (3) 926-7687
	Denise Bradley	United States	(215) 591-8974
	Nancy Leone	United States	(215) 284-0213
Active Biotech	Tomas Leanderson	Active Biotech AB	+46-46-19-20-95
	Hans Kolam	Active Biotech AB	+46-46-19-20-44



Press Release

expressed or implied by such forward-looking statements. Important factors that could cause or contribute to such differences include risks relating to: our ability to develop and commercialize additional pharmaceutical products, including our ability to develop, manufacture, market and sell biopharmaceutical products, competition for our innovative products, especially COPAXONE® (including competition from innovative orally-administered alternatives, as well as from potential purported generic equivalents), competition for our generic products (including from other pharmaceutical companies and as a result of increased governmental pricing pressures), competition for our specialty pharmaceutical businesses, our ability to achieve expected results through our specialty, including innovative, R&D efforts, the effectiveness of our patents and other protections for innovative products, decreasing opportunities to obtain U.S. market exclusivity for significant new generic products, our ability to identify, consummate and successfully integrate acquisitions, the effects of increased leverage as a result of recent acquisitions, the extent to which any manufacturing or quality control problems damage our reputation for high quality production and require costly remediation, our potential exposure to product liability claims to the extent not covered by insurance, increased government scrutiny in both the U.S. and Europe of our agreements with brand companies, potential liability for sales of generic products prior to a final resolution of outstanding patent litigation, our exposure to currency fluctuations and restrictions as well as credit risks, the effects of reforms in healthcare regulation and pharmaceutical pricing and reimbursement, any failures to comply with complex Medicare and Medicaid reporting and payment obligations, governmental investigations into sales and marketing practices (particularly for our specialty pharmaceutical products), uncertainties surrounding the legislative and regulatory pathways for the registration and approval of biotechnology based products, adverse effects of political or economical instability, corruption, major hostilities or acts of terrorism on our significant worldwide operations, interruptions in our supply chain or problems with our information technology systems that adversely affect our complex manufacturing processes, any failure to retain key personnel or to attract additional executive and managerial talent, the impact of continuing consolidation of our distributors and customers, variations in patent laws that may adversely affect our ability to manufacture our products in the most efficient manner, potentially significant impairments of intangible assets and goodwill, potential increases in tax liabilities, the termination or expiration of governmental programs or tax benefits, environmental risks and other factors that are discussed in our Annual Report on Form 20-F for the year ended December 31, 2012 and in our other filings with the U.S. Securities and Exchange Commission. Forward-looking statements speak only as of the date on which they are made and the Company undertakes no obligation to update or revise any forward looking statement, whether as a result of new information, future events or otherwise.

##

IR Contacts:	Kevin C. Mannix	United States	(215) 591-8912
	Ran Meir	United States	(215) 591-3033
	Tomer Amitai	Israel	(972 (3) 926-7656
PR Contacts	Iris Beck Codner	Israel	972 (3) 926-7687
	Denise Bradley	United States	(215) 591-8974
	Nancy Leone	United States	(215) 284-0213
Active Biotech	Tomas Leanderson	Active Biotech AB	+46-46-19-20-95
	Hans Kolam	Active Biotech AB	+46-46-19-20-44