



Teva Shares New Data on MS Therapies at 66th American Academy of Neurology (AAN) Annual Meeting

- *Results presented from first head-to-head, open-label, study (GLACIER) comparing the safety and tolerability of new three-times-a-week COPAXONE[®] (glatiramer acetate injection) 40 mg/mL to daily COPAXONE[®] 20 mg/mL*
- *Additional analyses from the GALA study illustrate COPAXONE[®] 40 mg/mL effect on relapse rates and 12-month MRI metrics*
- *Analyses of Phase III laquinimod studies provide additional clinical insight*

Jerusalem, April 30, 2014 – Teva Pharmaceutical Industries Ltd. (NYSE: TEVA) today announced that 14 company-sponsored COPAXONE[®] and laquinimod abstracts, including three oral presentations, were highlighted at the 66th annual American Academy of Neurology (AAN) meeting in Philadelphia, Pa. New data presented adds to the understanding of the clinical utility of three-times-a-week COPAXONE[®] 40 mg/mL and provides additional findings on its efficacy, safety, and tolerability profile.

Results from the open-label Phase IIIb GLatiramer Acetate low frequency safety and patient Experience (GLACIER) study, comparing the safety and tolerability of new three-times-a-week COPAXONE[®] 40 mg/mL to daily COPAXONE[®] 20 mg/mL, were presented during an oral session today by principal investigator, Dr. Jerry Wolinsky, Bartels Family and Opal C. Rankin Professor of Neurology at The University of Texas Medical School at Houston.

“The clinical and real-world significance of the data presented underscore Teva’s commitment to developing solutions to address unmet patient needs,” said Dr. Michael Hayden, president and chief scientific officer at Teva Pharmaceutical Industries, Ltd. “Our historical leadership, and deep understanding of MS patients’ needs, keeps us at the leading edge of MS therapy development, with a single-minded focus on supporting the MS community in the provision of the highest standards of care possible, now and in the future.”

Additional data presented elucidate the potential therapeutic role of the investigational drug laquinimod in relapsing and progressive forms of MS.

Data highlights from Teva’s MS franchise (Results available through the AAN at <http://www.abstracts2view.com/aan/sessionindex.php>):

COPAXONE[®] (glatiramer acetate injection):

- **[S31.002] GLACIER: An open-label, randomized, multicenter study to assess safety and tolerability of glatiramer acetate 40 mg/1ml 3-times weekly versus 20 mg/1ml daily in patients with relapsing-remitting multiple sclerosis** (Platform Session: General Neurology I,

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

Wednesday, April 30, 2:15 p.m.) *J. Wolinsky, T. Borresen, D. Dietrich, B. Gilder, Y. Sidi, V. Knappertz, S. Kolodny*

- **[S31.003] 24-Month efficacy and safety of glatiramer acetate 40mg/1ml 3-times weekly: Open-label extension study of the GALA trial in subjects with relapsing-remitting multiple sclerosis** (Platform Session: General Neurology I, Wednesday, April 30, 2:30 p.m.) *O. Khan, P. Rieckmann, A. Boyko, K. Selmaj, H. Barkay, S. Kolodny, R. Zivadinov*
- **[P1.212] Gene expression studies comparing glatiramer acetate and proposed generics** (Poster Session I: MS and CNS Inflammatory Disease: Treatment Mechanisms of Action, Monday, April 28, 3:00 p.m.-6:30 p.m.) *B. Zeskind, F. Towfic, J. Funt, K. Fowler, S. Bakshi, E. Blaugrund, S. Kolitz, M. Artyomov, M. Hayden, I. Grossman, L. Hayardeny, R. Schwartz*
- **[P3.026] Conversion of new active MRI lesions at 6 months to T1 Hypointense 'black holes' at 12 months in RRMS subjects from the GALA study** (Poster Session III: General Neurology II, Tuesday, April 29, 3:00 p.m.-6:30 p.m.) *R. Zivadinov, J. Steinerman, V. Knappertz, H. Barkay, O. Khan*
- **[P3.196] MRI correlates of disability: Neuroimaging substudy at 20 years in the ongoing US glatiramer acetate open-label extension study** (Poster Session III: MS and CNS Inflammatory Disease: Clinical Trials Outcomes, Tuesday, April 29, 3:00 p.m.-6:30 p.m.) *O. Khan, F. Bao, M. Shah, G. Ramesh, C. Caon, C. Santiago, Z. Latif, R. Aronov, I. Zak, Y. Sidi, S. Kolodny*

Laquinimod:

- **[S4.001] Rationale for advancing laquinimod for progressive MS: Evidence from large clinical trials in RRMS** (Platform Session: MS and CNS Inflammatory Disease: Clinical Trials, Tuesday, April 29, 1:00 p.m.) *G. Comi, M. Pia Sormani, G. Giovannoni, D. Ladkani, N. Sasson, T. Gorfine, V. Knappertz*
- **[P3.195] Mediation of the effect of laquinimod on disability progression in relapsing-remitting multiple sclerosis (RRMS)** (Poster Session III: MS and CNS Inflammatory Disease: Clinical Trials Outcomes, Tuesday, April 29, 3:00 p.m.-6:30 p.m.) *G. Comi, D. Ladkani, T. Vollmer, M. Pia Sormani, Y. Sidi, V. Knappertz*
- **[P1.203] Laquinimod modulates genes encoding cell migration in multiple sclerosis** (Poster Session I: MS and CNS Inflammatory Disease: Treatment Mechanisms of Action, Monday, April 28, 3:00 p.m.-6:30 p.m.) *R. Zilkha-Falb, M. Gurevich, L. Hayardeny Nisimov, A. Achiron*

ABOUT COPAXONE®

COPAXONE® (glatiramer acetate injection) is indicated for the treatment of patients with relapsing forms of multiple sclerosis. The most common side effects of COPAXONE® are redness, pain, swelling, itching, or a lump at the site of injection, flushing, rash, shortness of breath, and chest pain. See additional important information at: www.CopaxonePrescribingInformation.com For hardcopy releases, please see enclosed full prescribing information. COPAXONE® is now approved in more than 50 countries worldwide, including the United States, Russia, Canada, Mexico, Australia, Israel, and all European countries.

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

**Important Safety Information about COPAXONE®**

Patients allergic to glatiramer acetate or mannitol should not take COPAXONE®. Some patients report a short-term reaction right after injecting COPAXONE®. This reaction can involve flushing (feeling of warmth and/or redness), chest tightness or pain with heart palpitations, anxiety, and trouble breathing. These symptoms generally appear within minutes of an injection, last about 15 minutes, and go away by themselves without further problems. During the postmarketing period, there have been reports of patients with similar symptoms who received emergency medical care. **If symptoms become severe, patients should call the emergency phone number in their area.** Patients should call their doctor right away if they develop hives, skin rash with irritation, dizziness, sweating, chest pain, trouble breathing, or severe pain at the injection site. If any of the above occurs, patients should not give themselves any more injections until their doctor tells them to begin again. Chest pain may occur either as part of the immediate postinjection reaction or on its own. This pain should only last a few minutes. Patients may experience more than one such episode, usually beginning at least one month after starting treatment. Patients should tell their doctor if they experience chest pain that lasts for a long time or feels very intense. A permanent indentation under the skin (lipoatrophy or, rarely, necrosis) at the injection site may occur, due to local destruction of fat tissue. Patients should follow proper injection technique and inform their doctor of any skin changes. The most common side effects of COPAXONE® are redness, pain, swelling, itching, or a lump at the site of injection, flushing, rash, shortness of breath, and chest pain. These are not all of the possible side effects of COPAXONE®. For a complete list, patients should ask their doctor or pharmacist. Patients should tell their doctor about any side effects they have while taking COPAXONE®. Patients are encouraged to report negative side effects of prescription drugs to the FDA. Visit www.fda.gov/medwatch or call 1-800-FDA-1088.

ABOUT LAQUINIMOD

Laquinimod is a once-daily oral, investigational, CNS-active immunomodulator with a novel mechanism of action being developed for the treatment of relapsing-remitting MS (RRMS) and progressive MS (PMS). The global Phase III clinical development program evaluating 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 2,100 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, studies are planned to evaluate the efficacy, safety and tolerability of laquinimod in other neurodegenerative diseases including Huntington'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 approximately 60 countries. Teva's Specialty Medicines businesses focus on CNS, respiratory oncology, pain, and women's health

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



Press Release

for
immediate
release

therapeutic areas as well as biologics. Teva currently employs approximately 45,000 people around the world and reached \$20.3 billion in net revenues in 2013.

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

This release contains forward-looking statements, which are based on management's current beliefs and expectations. Such statements 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 orally-administered alternatives, as well as from potential generic versions); the possibility of material fines, penalties and other sanctions and other adverse consequences arising out of our ongoing FCPA investigations and related matters; our ability to achieve expected results from the research and development efforts invested in our pipeline of specialty and other products; our ability to reduce operating expenses to the extent and during the timeframe intended by our cost reduction program; our ability to successfully pursue and consummate suitable acquisitions or licensing opportunities; the extent to which any manufacturing or quality control problems damage our reputation for quality production and require costly remediation; our potential exposure to product liability claims that are not covered by insurance; increased government scrutiny in both the U.S. and Europe of our patent settlement agreements; our exposure to currency fluctuations and restrictions as well as credit risks; the effectiveness of our patents and other measures to protect the intellectual property rights of our specialty medicines; the effects of reforms in healthcare regulation and pharmaceutical pricing, reimbursement and coverage; governmental investigations into sales and marketing practices, particularly for our specialty pharmaceutical products; uncertainties related to our recent management changes; the effects of increased leverage and our resulting reliance on access to the capital markets; any failure to recruit or retain executives or other key personnel; adverse effects of political or economical instability, major hostilities or acts of terrorism on our significant worldwide operations; interruptions in our supply chain or problems with internal or third-party information technology systems that adversely affect our complex manufacturing processes; significant disruptions of our information technology systems or breaches of our data security; competition for our generic products, both from other pharmaceutical companies and as a result of increased governmental pricing pressures; competition for our specialty pharmaceutical businesses from companies with greater resources and capabilities; decreased opportunities to obtain U.S. market exclusivity for significant new generic products; potential liability for sales of generic products prior to a final resolution of outstanding patent litigation; any failures to comply with complex Medicare and Medicaid reporting and payment obligations; the impact of continuing consolidation of our distributors and customers; significant impairment charges relating to intangible assets and goodwill; the potential for significant tax liabilities; the effect on our overall effective tax rate of the termination or expiration of governmental programs or tax benefits, or of a change in our business; variations in patent laws that may adversely affect our ability to manufacture our products in the most efficient manner; environmental risks; and other factors that are discussed in our Annual Report on Form 20-F for the year ended December 31, 2013 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 we assume 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

טבע מפרסמת נתונים חדשים בנוגע לטיפול טרשת נפוצה במפגש השנתי ה-66 של האקדמיה האמריקאית לנזירולוגיה (AAN)

- התוצאות נלקחו ממחקר בתווית פתוחה (GLACIER) המשווה את הבטיחות והסבילות של קופקסון® 40 מ"ג/מ"ל (זריקה של גלטימרר אצטט) שלוש פעמים בשבוע מול קופקסון® 20 מ"ג/מ"ל במנה יומית
- ניתוחים נוספים ממחקר GALA מדגימים את ההשפעה של קופקסון® במינון של 40 מ"ג/מ"ל על תדירות ההתקפים ועל מדדי MRI לאורך 12 חודשים
- ניתוחים של מחקרי שלב III בלקווינימוד מספקים תובנות קליניות נוספות

ירושלים, 30 באפריל, 2014 – טבע תעשיות פרמצבטיות בע"מ (NYSE: TEVA) הודיעה היום כי 14 תמציות מאמרים, כולל שלוש מצגות, כולם בחסות החברה, המתייחסים לקופקסון® ולקווינימוד, הובלטו במפגש השנתי ה-66 של האקדמיה האמריקאית לנזירולוגיה בפילדלפיה, פנסילבניה. הנתונים החדשים שהוצגו עוזרים להבין טוב יותר את התועלת הקלינית של קופקסון במינון של 40 מ"ג/מ"ל שלוש פעמים בשבוע ומספקים ממצאים נוספים בנוגע לפרופיל היעילות, הבטיחות והסבילות של התרופה.

התוצאות מניסוי תווית פתוחה שלב III בשם GLatiramer Acetate low frequency safety and Experience patient (GLACIER), המשווה בין הבטיחות והסבילות של קופקסון® 40 מ"ג/מ"ל שלוש פעמים בשבוע ובין זו של קופקסון 20 מ"ג/מ"ל במנה יומית, הוצגו היום במהלך הרצאה על ידי החוקר הראשי, ד"ר ג'רי וולנסקי, פרופסור לנזירולוגיה בבית הספר הרפואי של אוניברסיטת טקסס ביוסטון.

"המשמעות הקלינית והפרקטית של הנתונים שהוצגו מדגישה את המחויבות של טבע לפיתוח פתרונות העונים על צרכים של מטופלים שעד כה לא היה להם מענה", אמר ד"ר מייקל היידן, נשיא מחקר ופיתוח והמדען ראשי בטבע. "ההובלה ההיסטורית שלנו, וההבנה העמוקה של צרכיהם של חולי טרשת נפוצה, מאפשרים לנו לעמוד בחוד החנית של פיתוח הטיפולים נגד טרשת נפוצה, עם מיקוד חד משמעי בתמיכה בקהילת חולי הטרשת הנפוצה, תוך הצעת טיפולים בסטנדרטים הגבוהים ביותר, היום ובעתיד."

נתונים נוספים שהוצגו הבהירו את התפקיד הטיפולי הפוטנציאלי של התרופה הניסיונית לקווינימוד עבור סוגי טרשת נפוצה מתקדמים והפוגתיים.

נתונים נבחרים מתוך תחום הטרשת הנפוצה של טבע (ניתן לגשת לתוצאות דרך האקדמיה האמריקאית לנזירולוגיה בכתובת <http://www.abstracts2view.com/aan/sessionindex.php>):

קופקסון® (זריקה של גלטימרר אצטט):

- **GLACIER [S31.002]: מחקר רב-מרכזי אקראי בתווית פתוחה הבדוק את הבטיחות והסבילות של 40 מ"ג/מ"ל של גלטימרר אצטט במתן שלוש פעמים בשבוע בהשוואה**

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

למנה יומית של 20 מ"ג/1 מ"ל בקרב מטופלים הסובלים מטרשת נפוצה התקפית-הפוגתית

- [S31.003] מחקר של 24 חודשים הבדק את האפקטיביות והבטיחות של גלטימרר אצטט במינון של 40 מ"ג/1 מ"ל שלוש פעמים בשבוע: מחקר הרחבה בתווית פתוחה של מחקר GALA בקרב מטופלים הסובלים מטרשת נפוצה התקפית-הפוגתית
- [P1.212] מחקרי ביטויים גנטיים המשווים בין גלטימרר אצטט ותרופות גנריות הממתינות לאישור
- [P3.026] המרה של נגעי MRI פעילים חדשים ב-6 החודשים עד נגעי T1 Hypointense 'חורים שחורים' ב-12 חודשים בקרב מטופלים הסובלים מטרשת נפוצה התקפית-הפוגתית ממחקר GALA
- [P3.196] התאמות נכות ב-MRI: תת-מחקר בתחום ההדמיה הנוירולוגית במהלך 20 שנים של מחקר הרחבה המתמשך בתווית פתוחה בגלטימרר אצטט בארה"ב לקווינימוד:
- [S4.001] הרציונל מאחורי קידום לקווינימוד עבור טרשת נפוצה מתקדמת: הוכחות מתוך מחקרים קליניים גדולים בטרשת נפוצה התקפית-הפוגתית
- [S3.195] גישור ההשפעה של לקווינימוד על התקדמות הנכות בטרשת נפוצה התקפית-הפוגתית
- [P1.203] לקווינימוד מווסת גנים המקודדים נדידת תאים בטרשת נפוצה

אודות קופקסון®

קופקסון® (גלטימרר אצטט בהזרקה) מותווה לטיפול במטופלים הסובלים מסוגים שונים של טרשת נפוצה הפוגתית. תופעות הלוואי הנפוצות ביותר של קופקסון® הן אדמומיות, כאב, נפיחות, גירוד או גוש במקום ההזרקה, חולשה, הסמקה, פריחה, קוצר נשימה וכאבים בחזה. ראו מידע חשוב נוסף באתר <http://www.copaxone.com/Resources/pdfs/PrescribingInformation.pdf>. לקבלת עותקים פיזיים, אנא עיינו במידע המרשם המלא המצורף. קופקסון® מאושר כיום לשיווק בלמעלה מ-50 מדינות ברחבי העולם, בהן ארה"ב, רוסיה, קנדה, מקסיקו, אוסטרליה, ישראל וכל מדינות אירופה.

מידע בטיחות חשוב אודות קופקסון®

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

השימוש אינו מומלץ למטופלים האלרגיים לגלטרמר אצטט או מניטול. מטופלים מסוימים מדווחים על תגובה בטווח הקצר מיד לאחר הזרקת הקופקסון®. תגובה זו עשויה להיות הסמקה (תחושה של חום ולא אדמומיות), לחץ או כאבים בחזה מלווים בדפיקות לב, חרדה, וקוצר נשימה. תסמינים אלה מופיעים בדרך כלל תוך מספר דקות מהזריקה, נמשכים כ-15 דקות, ועוברים מעצמם ללא כל בעיות בהמשך. במהלך התקופה שלאחר השיווק, התקבלו דיווחים על מטופלים עם תסמינים דומים שנאלצו לקבל טיפול רפואי חירום. **אם התסמינים נעשים חמורים, על החולים ליצור קשר עם שירותי החירום באזורם.** על החולים להתקשר לרופא המטפל באופן מיידי אם מתפתחים אצלם סרפדת, פריחה עם גירוי, סחרחורות, הזעה, כאבים בחזה, קוצר נשימה, או כאב חזק במקום הזריקה. אם אחד מהנ"ל מתקיים, על המטופלים להימנע מהזרקת נוספת עד קבלת אישור להמשיך מהרופא המטפל. כאבים בחזה עלולים לקרות במסגרת התגובה המיידית שלאחר הזריקה או בכל עת אחר. הכאב אמור להימשך מספר דקות בלבד. חולים עלולים לחוות יותר מהתקף אחד, בדרך כלל חודש לאחר התחלת הטיפול. על המטופלים לדווח לרופא המטפל אם הם חווים בכאבים בחזה הנמשכים יותר זמן או מרגישים עדים במיוחד. תיתכן הזחה קבועה מתחת לעור (ליפואטרופיה או, לעיתים נדירות, נמק) במקום הזריקה, בעקבות הרס מקומי של רקמות שומן. על המטופלים למלא אחר הוראות ההזרקת באופן מדויק ולדווח לרופא המטפל על שינויים בעור. התופעות הלוואי הנפוצות ביותר של קופקסון® הן אדמומיות, כאב, נפיחות, גירוד או גוש במקום ההזרקת, חולשה, הסמקה, פריחה, קוצר נשימה וכאבים בחזה. קיימות תופעות לוואי נוספות. לקבלת הרשימה המלאה, על יש לפנות לרופא המטפל או לרוקח. על המטופלים לדווח לרופא המטפל על כל תופעת לוואי שהם חשים בזמן נטילת קופקסון®. המטופלים נקראים לדווח על תופעות לוואי של תרופות במרשם למנהל המזון והתרופות האמריקאי. בקרו באתר www.fda.gov/medwatch או התקשרו למספר 1-800-FDA-1088.

ABOUT LAQUINIMOD

Laquinimod is a once-daily oral, investigational, CNS-active immunomodulator with a novel mechanism of action being developed for the treatment of relapsing-remitting MS (RRMS) and progressive MS (PMS). The global Phase III clinical development program evaluating 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 2,100 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, studies are planned to evaluate the efficacy, safety and tolerability of laquinimod in other neurodegenerative diseases including Huntington's disease.

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 ביצור תרופות גנריות, תרופות ייחודיות וממותגות ובייצור חומרי גלם פעילים לתעשייה הפרמצבטית.

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



טבע מובילה את שוק התרופות הגנריות העולמי, עם נוכחות ביותר מ-60 מדינות ועם סל 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-45,000 איש. מכירות החברה הסתכמו בשנת 2013 ב-20.3 מיליארד דולר.

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

This release contains forward-looking statements, which 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 orally-administered alternatives, as well as from potential purported generic equivalents); the possibility of material fines, penalties and other sanctions and other adverse consequences arising out of our ongoing FCPA investigations and related matters; our ability to achieve expected results from the research and development efforts invested in our pipeline of specialty and other products; our ability to reduce operating expenses to the extent and during the timeframe intended by our cost reduction program; our ability to identify and successfully bid for suitable acquisition targets or licensing opportunities, or to consummate and integrate acquisitions; the extent to which any manufacturing or quality control problems damage our reputation for quality production and require costly remediation; our potential exposure to product liability claims that are not covered by insurance; increased government scrutiny in both the U.S. and Europe of our patent settlement agreements; our exposure to currency fluctuations and restrictions as well as credit risks; the effectiveness of our patents, confidentiality agreements and other measures to protect the intellectual property rights of our specialty medicines; the effects of reforms in healthcare regulation and pharmaceutical pricing, reimbursement and coverage; governmental investigations into sales and marketing practices, particularly for our specialty pharmaceutical products; uncertainties related to our recent management changes; the effects of increased leverage and our resulting reliance on access to the capital markets; any failure to recruit or retain key personnel, or to attract additional executive and managerial talent; adverse effects of political or economical instability, major hostilities or acts of terrorism on our significant worldwide operations; interruptions in our supply chain or problems with internal or third-party information technology systems that adversely affect our complex manufacturing processes; significant disruptions of our information technology systems or breaches of our data security; competition for our generic products, both from other pharmaceutical companies and as a result of increased governmental pricing pressures; competition for our specialty pharmaceutical

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



Press Release

for
immediate
release

businesses from companies with greater resources and capabilities; decreased opportunities to obtain U.S. market exclusivity for significant new generic products; potential liability in the U.S., Europe and other markets for sales of generic products prior to a final resolution of outstanding patent litigation; any failures to comply with complex Medicare and Medicaid reporting and payment obligations; the impact of continuing consolidation of our distributors and customers; significant impairment charges relating to intangible assets and goodwill; potentially significant increases in tax liabilities; the effect on our overall effective tax rate of the termination or expiration of governmental programs or tax benefits, or of a change in our business; variations in patent laws that may adversely affect our ability to manufacture our products in the most efficient manner; environmental risks; and other factors that are discussed in our Annual Report on Form 20-F for the year ended December 31, 2013 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 we assume 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