

Teva and Active Biotech Announce Expansion of Laquinimod Clinical Development Program with New Trial in Primary Progressive Multiple Sclerosis and First Patient Screened in Huntington's Disease Trial

ARPEGGIO and LEGATO-HD trials will further evaluate the effect of laquinimod in neurodegenerative diseases

Jerusalem & Lund, Sweden – November 4, 2014 – Teva Pharmaceutical Industries Ltd. (NYSE:TEVA) and Active Biotech (NASDAQ OMX NORDIC:ACTI) today announced the expansion of the laquinimod clinical development program with the initiation of the ARPEGGIO trial, which will evaluate the potential of laquinimod to treat primary progressive multiple sclerosis (PPMS). Additionally, Teva has screened the first patient in the LEGATO-HD trial, which will evaluate laquinimod in Huntington's disease. Currently, there are no approved therapies available for the treatment of PPMS or the treatment of Huntington's disease, beyond symptom management.

"Teva prides itself in striving to help patients with neurodegenerative diseases through research and innovation," said Michael Hayden, M.D., Ph.D., President of Global R&D and Chief Scientific Officer at Teva Pharmaceutical Industries, Ltd. "Laquinimod has been shown to modulate several significant pathways common to key neurodegenerative disease. More specifically, it modulates the immune cell lineages in the periphery and in the CNS. We look forward to the results from both of these studies."

The ARPEGGIO study will evaluate the efficacy, safety and tolerability of laquinimod in patients with PPMS with a primary endpoint of percent brain volume change (PBVC) through MRI analysis. PPMS is characterized by the worsening of neurologic function without distinct relapses (also called attacks or exacerbations). Approximately 15 percent of MS patients fall into the PPMS category.

The LEGATO-HD study will evaluate the efficacy, safety and tolerability of once-daily oral laquinimod as a potential treatment for adult patients with Huntington's disease. The primary endpoint for LEGATO-HD is change from baseline in the Unified Huntington's Disease Rating Scale-Total Motor Scale (UHDRS-TMS) as defined by the sum of the scores of all UHDRS-TMS sub-items after 12 months of treatment. Huntington's disease is caused by a genetically-programmed degeneration of brain cells in select areas of the brain, which results in uncontrolled movements, loss of intellectual faculties and personality and emotional disturbances. Huntington's disease affects about five to seven people per 100,000 in Western countries.

For further details on the Phase II ARPEGGIO and LEGATO-HD studies, please search laquinimod at ClinicalTrials.gov.

About ARPEGGIO

The study, **A** **R**andomized **P**lacebo-controlled Trial **E**valuating Laquinimod in PPMS, **G**auging **G**radations **I**n MRI and Clinical **O**utcomes (ARPEGGIO) is a multinational, multicenter, randomized, double-blind, parallel-group, placebo-controlled, Phase II clinical trial.

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

ARPEGGIO is intended to serve as a proof-of-concept study for potential treatment with laquinimod in PPMS. The trial will evaluate two doses of laquinimod (0.6 and 1.5mg/day) in PPMS compared to placebo. The primary endpoint of the study is brain atrophy as defined by PBVC from baseline to week 48. Secondary endpoints include time to confirmed disability progression, the number of new T2 lesions and change in the Brief International Cognitive Assessment for Multiple Sclerosis (BICAMS) score. ARPEGGIO has an estimated completion date of H2 2017.

About LEGATO-HD

LEGATO-HD (Laquinimod Efficacy and Safety in a Global Trial Of HD) is a multicenter, randomized, double-blind, placebo-controlled, parallel-group study to evaluate the efficacy and safety of laquinimod treatment at doses of 0.5, 1.0, and 1.5 mg/day in 400 adult Huntington's disease patients between the ages of 21-55. Ancillary studies will evaluate microglia activation, neuronal integrity, and peripheral inflammatory biomarkers. LEGATO-HD has an estimated completion date of H1 2017.

The primary endpoint of LEGATO-HD is change from baseline in the Unified Huntington's Disease Rating Scale-Total Motor Scale (UHDRS-TMS) as defined by the sum of the scores of all UHDRS-TMS sub-items after 12 months of treatment. Secondary endpoints will measure brain atrophy, cognition, clinical global impression and functional capacity.

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), progressive MS and Huntington's disease. The global, Phase III, clinical development program evaluating laquinimod in MS includes two completed pivotal studies, ALLEGRO and BRAVO (both 0.6mg/day). A third Phase III trial, CONCERTO, is currently ongoing and evaluating two doses of laquinimod (0.6mg and 1.2mg/day) in approximately 2,100 patients for up to 24 months. The primary outcome measure is time to three-month confirmed-disability progression as measured by the Expanded Disability Status Scale (EDSS).

In the ALLEGRO and BRAVO trials, adverse reactions observed included headache, abdominal pain, back and neck pain, appendicitis, and mild, asymptomatic laboratory abnormalities, including liver enzyme elevations, hematological changes and elevation of CRP or fibrinogen levels.

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, sold in more than 100 countries, and with a direct presence in about 60 countries. Teva's specialty medicine businesses focus on CNS, including pain, respiratory, oncology, and women's health 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.

About Active Biotech

Active Biotech AB (NASDAQ OMX NORDIC:ACTI) is a biotechnology company with focus on autoimmune/inflammatory diseases and cancer. In pivotal phase is laquinimod, an orally administered small

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

molecule with unique immunomodulatory properties for the treatment of multiple sclerosis. Also tasquinimod for the treatment of prostate cancer, with a unique mode of action, is in pivotal phase. In addition, laquinimod has concluded Phase II development for Crohn's and Lupus. The company has two additional projects in clinical development, ANYARA primarily for the treatment of renal cell cancer and the orally administered compound paquinimod (57-57) for systemic sclerosis. Please visit www.activebiotech.com for more information.

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
Active Biotech	Tomas Leanderson	Active Biotech AB	+46-46-19-20-95
	Hans Kolam	Active Biotech AB	+46-46-19-20-44

טבע ו- Active Biotech מודיעות על הרחבת תכנית הפיתוח הקליני של לקווינימוד (Laquinimod) עם מחקר חדש בטרשת נפוצה מתקדמת ראשונית ומטופל ראשון במחקר של מחלת הנטינגטון

המחקרים הקליניים ARPEGGIO ו- LEGATO-HD יסייעו בהערכת השפעה של Laquinimod על מחלות נירולוגיות ניווניות

ירושלים ולונד, שוודיה - 4 בנובמבר, 2014 – טבע תעשיות פרמצבטיות בע"מ (NYSE:TEVA) ו-Active Biotech (NASDAQ OMX NORDIC:ACTI) הודיעו היום על הרחבת התכנית לפיתוח קליני של לקווינימוד עם השקת מחקר ה-ARPEGGIO, המיועד להעריך את מתן הלקווינימוד לטיפול בטרשת נפוצה מתקדמת ראשונית (PPMS). בנוסף, טבע רשמה את המטופל הראשון למחקר הקליני LEGATO-HD, שמטרתו להעריך את השפעת הטיפול בלקווינימוד במחלת הנטינגטון. כיום, אין תכשירים מאושרים לטיפול ב-PPMS או במחלת הנטינגטון, מעבר לטיפולים בתסמינים של המחלות.

"טבע מתגאה במאמצים שהיא משקיעה במחקר וחדשנות כדי לעזור לחולים המתמודדים עם מחלות נירולוגיות ניווניות", אמר ד"ר מייקל היידן, נשיא מחקר ופיתוח גלובלי ומדען ראשי של טבע תעשיות פרמצבטיות בע"מ. "נמצא כי לקווינימוד מווסת מספר נתיבים עצביים משמעותיים הנפוצים בהתקדמות של מחלות נירולוגיות ניווניות. באופן מפורש יותר, הטיפול מווסת תאים של מערכת החיסון גם בפריפריה וגם במערכת העצבים המרכזית. אנו מצפים מאוד לתוצאות המחקרים."

מחקר ה-ARPEGGIO מיועד להעריך את היעילות, הבטיחות והסבילות של לקווינימוד בחולים עם PPMS. יעד המחקר העיקרי מוגדר כשינוי באחוזים של נפח רקמת המוח (PBVC) כפי שנמדד בסריקות MRI. PPMS מאופיין בירידה בתפקוד הנירולוגי ללא התקפים (relapses). כ-15 אחוז מחולי הטרשת הנפוצה נמצאים בקטגוריית PPMS.

מחקר ה-LEGATO-HD מיועד להעריך את הבטיחות והיעילות של לקווינימוד, הניתן אוראלית אחת ליום, כטיפול אפשרי לחולים בוגרים במחלת הנטינגטון. יעד המחקר העיקרי הוא השינוי, לעומת קו הבסיס, בסולם הדירוג האחיד של מחלת הנטינגטון - סולם מוטורי כללי (UHDRS-TMS, Unified Huntington's Disease Rating Scale - Total Motor Scale) כפי שהוגדר על ידי סכום התוצאות של כל סעיפי המשנה של UHDRS-TMS בתום 12 חודשי טיפול. מחלת הנטינגטון נגרמת מהתנוונות של תאי מוח (מתוכנתים גנטית) באזורים מסוימים במוח, דבר המוביל לתנועות בלתי רצונית, ירידה ביכולות מנטליות והפרעות רגשיות ואישיותיות. מחלת הנטינגטון נפוצה ב-7-5 אנשים מכל 100,000 איש במדינות מערביות.

לפרטים נוספים אודות המחקרים שלב ARPEGGIO II ו-LEGATO-HD, חפש את "laquinimod" באתר ClinicalTrials.gov.

אודות מחקר ה-ARPEGGIO

מחקר ה-ARPEGGIO, Gauging Gradations In MRI and Clinical Outcomes) הוא מחקר קליני שלב II בינלאומי, רב-מרכזי, אקראי, כפול-סמיות ובעל קבוצות מקבילות עם בקרת פלצבו.

ARPEGGIO מיועד לשמש כמחקר הוכחה (proof of concept) של לקווינימוד עבור טיפול אפשרי ב-PPMS. המחקר יבדוק שני מינונים של לקווינימוד (0.6 ו-1.5 מ"ג ליום) לטיפול ב-PPMS בהשוואה למתן פלצבו. יעד המחקר העיקרי הוא אטרופיה מוחית (אובדן נפח מוח), כפי המוגדר על ידי PBVC מקו הבסיס עד שבוע 48. יעדי המחקר המשניים כוללים את פרק הזמן עד לאישור התקדמות הנכות המצטברת, מספר הנגעים (לזיות) החדשים מסוג T2, והשינוי בציון ההערכה הקוגניטיבית הקצרה בסולם בינלאומי עבור טרשת נפוצה (BICAMS - Brief International Cognitive Assessment for Multiple Sclerosis). תאריך הסיום המשוער של ARPEGGIO הוא המחצית השנייה של 2017.

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 מחקר LEGATO-HD

LEGATO-HD (**Laquinimod Efficacy and Safety in a Global Trial of HD**) הוא מחקר רב-מרכזי, אקראי, כפול-סמיות ובעל קבוצות מקבילות, עם בקרת פלצבו להערכת היעילות והבטיחות של לקווינימוד במינונים 0.5, 1.0 ו-1.5 מ"ג ליום בקרב 400 בוגרים החולים במחלת ההנטינגטון, בין הגילאים 21-55. מחקרים תומכים יעריכו את שיפועל תאי מיקרוגליה, תקינות תאי העצב ומדדים ביולוגיים של דלקת פריפריית. תאריך הסיום המשוער של LEGATO-HD - המחצית הראשונה של 2017.

יעד המחקר העיקרי של ה-LEGATO-HD הוא השינוי, לעומת קו הבסיס, בסולם הדירוג האחד של מחלת ההנטינגטון - סולם מוטורי כללי (UHDRS-TMS, Unified Huntington's Disease Rating Scale-Total Motor Scale) כפי שהוגדר על ידי סיכום התוצאות של כל סעיפי המשנה של UHDRS-TMS בתום 12 חודשי טיפול. יעדים משניים ימדדו אטרופיה מוחית, יכולת קוגניטיבית, התרשמות קלינית כללית ויכולת תפקוד.

אודות לקווינימוד (Laquinimod)

לקווינימוד היא תרופה ניסיונית, ניתנת אוראלית אחת ליום, המשפיעה על מערכת החיסון ועל מערכת העצבים המרכזית ובעלת מנגנון פעולה חדשני. לקווינימוד נמצא בפיתוח לטיפול בטרשת נפוצה התקפית הפוגתית (RRMS), טרשת נפוצה מתקדמת ולמחלת ההנטינגטון. תוכנית הפיתוח הקלינית הגלובלית שלב III הבודקת את ההשפעה של לקווינימוד על טרשת נפוצה כוללת שני מחקרים מרכזיים שהושלמו, ALLEGRO ו-BRAVO (שניהם במינון של 0.6 מ"ג ליום). מחקר שלב III שלישי בשם CONCERTO נמצא בשלבי ביצוע מודד את ההשפעה של שתי מנות של לקווינימוד (0.6 מ"ג ו-1.2 מ"ג) בקרב כ-2,100 מטופלים במהלך תקופה של עד 24 חודשים. המדד העיקרי במחקר הוא התקדמות נכות מצטברת של שלושה חודשים על פי המדד המקובל בסולם ה-EDSS.

במחקרי ALLEGRO ו-BRAVO, תופעות הלוואי שנצפו כוללות כאבי ראש, כאבי בטן, כאבי גב וצוואר, דלקת התוספתן, ואנומליות מתונות בתוצאות של בדיקות מעבדה שאינן מלוות בסימפטומים, ביניהן עליות ברמה של אנזימי הכבד, שינויים המטולוגיים ועלייה ברמות ה-CRP או הפיברינוגן.

אודות טבע

טבע תעשיות פרמצבטיות בע"מ (NYSE: TEVA; TASE: TEVA) היא חברת תרופות גלובלית המחויבת לפיתוח ולשיווק תרופות באיכות גבוהה בהישג ידי בכל מקום בעולם. החברה, שבסיסה בישראל, עוסקת ביצור תרופות גנריות, תרופות יחודיות וממותגות וביצור חומרי גלם פעילים לתעשייה הפרמצבטית.

טבע מובילה את שוק התרופות הגנריות העולמי, עם נוכחות בכ-60 מדינות ועם סל תרופות של למעלה מ-1,000 מולקולות הנמכר ביותר מ-100 שווקים. התרופות היחודיות 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.

אודות אקטיב ביוטק

אקטיב ביוטק AB (NASDAQ OMX Nordid: ACTI) היא חברת ביוטכנולוגיה המתמקדת במחלות אוטואימוניות ודלקתיות 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; ו-Tasquinimod לטיפול בסרטן הערמונית. כמו כן, Laquinimod נמצאת בפיתוח בשלב II למחלות קרוהן וזאבת. לחברה יש שני פרויקטים נוספים בשלבי פיתוח קליני: ANYARA המשמש בעיקר לטיפול בסרטן בתאי הכליה, והתרכובת האוראלית Paquinimod (57-57) לטיפול בטרשת רב-מערכתית. למידע נוסף, בקרו באתר www.activebiotech.com.

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

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
Active Biotech	Tomas Leanderson	Active Biotech AB	+46-46-19-20-95
	Hans Kolam	Active Biotech AB	+46-46-19-20-44