



Press Release

for
immediate
release

**TEVA ANNOUNCES AZILECT® (RASAGILINE TABLETS) DATA
TO BE PRESENTED AT THE 2013 INTERNATIONAL CONGRESS OF PARKINSON'S
DISEASE AND MOVEMENT DISORDERS**

Studies Further Define the Clinical Utility of AZILECT® in the Treatment of Parkinson's Disease (PD)

Jerusalem, June 14, 2013 – Teva Pharmaceutical Industries Ltd. (NYSE: TEVA) announced today that a number of abstracts will be presented during the 17th Annual International Congress of Parkinson's Disease and Movement Disorders in Sydney, Australia, June 16-20, 2013, also known as the Movement Disorders Society (MDS). These presentations affirm Teva's ongoing commitment to Parkinson's disease (PD) research and underscore the potential of AZILECT® as a treatment modality for PD.

"The AZILECT® abstract topics presented at MDS demonstrate our efforts to further clarify the clinical utility of rasagiline to prescribers and PD patients across various stages of the disease," said Michael Hayden, MD, President of Global R&D and Chief Scientific Officer at Teva Pharmaceutical Industries Ltd. "We are committed to driving advances in research to help address the treatment needs of those impacted by neurological conditions."

Some of the presentations include:

- **[283] Efficacy and Tolerability of Rasagiline in Daily Clinical Use – A Post Marketing Observational Study in Patients with Parkinson's Disease Focusing on Nonmotor Symptoms and QoL Data** (Poster Session Topic: PD: Quality of Life/Caregiver Burden, Monday, June 17, 2013) *Heinz Reichmann, Prof, Dr., Rainer Apfel, PhD, Sabrina Schroeder, PhD*
- **[389] Efficacy of Rasagiline 1mg/day on Key Motor Symptoms of Early Parkinson Disease: Post-hoc Analysis from the Attenuation of Disease Progression with Azilect® Given Once-Daily (ADAGIO) Study** (Poster Session Topic: PD: Clinical Trials, Tuesday, June 18, 2013) *Eduardo Tolosa, MD, on behalf of the ADAGIO investigators (Selected for a guided poster tour: Thursday, June 20, 2013)*
- **[446] A Placebo-Controlled, Randomized, Double-Blind Study to Assess the Safety and Clinical Benefit of Rasagiline as an Add-On to Dopamine Agonist Monotherapy in Early Parkinson's Disease (PD): The ANDANTE Study** (Poster Session Topic: PD: Clinical Trials, Tuesday, June 18, 2013) *Robert A Hauser, MD, Dee Silver, MD, Azhar Choudhry, MD, Stuart Isaacson, MD (Selected for a guided poster tour: Thursday, June 20, 2013)*
- **[387] A Randomized, Double Blind, Placebo-Controlled Study to Assess the Effect of Rasagiline on Mild Cognitive Impairment in Patients with Parkinson's Disease: The MODERATO Study** (Poster Session Topic: PD: Clinical Trials, Tuesday, June 18, 2013) *D. Weintraub MD, R.A. Hauser MD, MBA, A. Choudhry MD, MBA*

IR Contacts:	Kevin C. Mannix Tomer Amitai	United States Israel	(215) 591-8912 972 (3) 926-7656
PR Contacts:	Iris Beck Codner Denise Bradley	Israel United States	972 (3) 926-7687 (215) 591-8974



Press Release

for
immediate
release

ABOUT AZILECT® (UNITED STATES)

AZILECT® (rasagiline tablets) is indicated for the treatment of the signs and symptoms of Parkinson's disease (PD) both as initial therapy alone and to be added to levodopa later in the disease.

Patients should not take AZILECT® if they are taking meperidine, tramadol, methadone, propoxyphene, dextromethorphan, St. John's Wort, cyclobenzaprine, or other monoamine oxidase inhibitors (MAOIs), as it could result in a serious reaction. Patients should inform their physician if they are taking, or planning to take, any prescription or over-the-counter drugs, especially antidepressants and ciprofloxacin. Patients with moderate to severe liver disease should not take AZILECT®. Patients should not exceed a dose of 1 mg per day of AZILECT® in order to prevent a possibly dangerous increase in blood pressure.

Side effects seen with AZILECT® alone are flu syndrome, joint pain, depression, and indigestion; and when taken with levodopa are uncontrolled movements (dyskinesia), accidental injury, weight loss, low blood pressure when standing, vomiting, anorexia, joint pain, abdominal pain, nausea, constipation, dry mouth, rash, abnormal dreams, and fall.

See additional important information at <http://www.azilect.com/Resources/PDFs/PrescribingInformation-pdf.aspx>. For hardcopy releases, please see enclosed full prescribing information.

AZILECT® is currently available in more than 40 countries worldwide, including the U.S., Canada, Israel, Mexico, and all EU countries. Teva has a long-term agreement for the joint development and marketing of AZILECT® in Europe and some additional markets with H. Lundbeck A/S. In North America, AZILECT® is marketed by Teva's wholly-owned subsidiary, Teva Neuroscience, Inc. (www.tevaneuro.com).

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.

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.

IR Contacts:	Kevin C. Mannix Tomer Amitai	United States Israel	(215) 591-8912 972 (3) 926-7656
PR Contacts:	Iris Beck Codner Denise Bradley	Israel United States	972 (3) 926-7687 (215) 591-8974



Press Release

for
immediate
release

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 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 Tomer Amitai	United States Israel	(215) 591-8912 972 (3) 926-7656
PR Contacts:	Iris Beck Codner Denise Bradley	Israel United States	972 (3) 926-7687 (215) 591-8974

טבע מודיעה על הצגת נתוני מחקרים בתרופת האזילקט (טבליות rasagiline) בכנס הבינלאומי השנתי לפרקינסון והפרעות התנועה 2013

המחקרים תומכים בשימוש הקליני באזילקט בטיפול בחולי פרקינסון

ירושלים, 14 ביוני, 2013 – טבע תעשיות פרמצבטיות בע"מ (NYSE: TEVA) הודיעה היום כי נתוני מספר מחקרים יוצגו במהלך הכנס הבינלאומי השנתי ה-17 לפרקינסון והפרעות תנועה אשר יתקיים בסידני, אוסטרליה, בין ה-16-20 ביוני 2013. נתוני מחקרים אלו מחזקים את המחויבות המתמשכת של טבע למחלת הפרקינסון ומדגישים את הפוטנציאל של אזילקט וחשיבותו בטיפול בפרקינסון.

"נתוני המחקרים של אזילקט אשר יוצגו בכנס מעידים על המאמצים שלנו להמשיך ולחקור את השימוש הקליני ברסג'ילין (rasagiline) בשלבים שונים של המחלה, עבור הרופאים המטפלים וחולי פרקינסון", אמר ד"ר מייקל היידן, נשיא מחקר ופיתוח גלובלי והמדען הראשי של טבע. "אנו מחויבים להוביל התקדמויות במחקר על מנת לענות על הצרכים הטיפוליים של אנשים הסובלים מבעיות נוירולוגיות".

בין נתוני המחקרים שיוצגו:

- [283] היעילות והסבילות של רסג'ילין בשימוש קליני יומיומי – מחקר תצפיתי פוסט-שיווקי בקרב חולי פרקינסון המתמקד בתסמינים שאינם מוטוריים ובמדדים של איכות חיים (נושא הדיון: פרקינסון: איכות חיים / הנטל על המטפלים, יום שני, 17 ביוני 2013)
פרופ' היינץ רייכמן, ד"ר ריינר אפפל, ד"ר סברנה שרודר
- [389] היעילות של 1 מ"ג ליום רסג'ילין ביום בטיפול בתסמינים המוטוריים העיקריים של חולי פרקינסון בשלבים המוקדמים של המחלה: אנליזה ממוקדת מתוך המחקר הקליני ADAGIO (נושא הדיון: פרקינסון: מחקרים קליניים, יום שלישי, 18 ביוני 2013)
פרופ' אדוארדו טולוסה, בשם החוקרים של ADAGIO (נבחר להשתתפות בסיור מודרך: יום חמישי, 20 ביוני 2013)
- [446] מחקר אקראי, כפול-סמיות ומבוקר לבחינת הבטיחות והיתרונות הקליניים של רסג'ילין כתוספת לטיפול יחידני בנוסף לדופמין אגוניסט בחולים בשלבים מוקדמים של פרקינסון: מחקר ANDANTE (נושא הדיון: פרקינסון: מחקרים קליניים, יום שלישי, 18 ביוני 2013)
ד"ר רוברט א. האוזר, ד"ר די סילבר, ד"ר עזר צ'ודרי, ד"ר סטוארט אייזקסון (נבחר להשתתפות בסיור מודרך: יום חמישי, 20 ביוני 2013)
- [387] מחקר אקראי, כפול-סמיות ומבוקר לבחינת היעילות של רסג'ילין בהפרעות קוגניטיביות מתונות בקרב חולי פרקינסון: מחקר MODERATO (נושא הדיון: פרקינסון: מחקרים קליניים, יום שלישי, 18 ביוני 2013)
ד"ר דן ויינטראוב, ד"ר רוברט א. האוזר, ד"ר עזר צ'ודרי

אודות AZILECT® (ארצות הברית)

Azilect® (טבליות rasagiline) מותווה לטיפול בסימנים ובתסמינים של מחלת פרקינסון (PD) הן כטיפול ראשוני יחיד והן בשילוב עם levodopa בשלבים מאוחרים של המחלה.

אין לתת לחולים Azilect® במידה והם נוטלים meperidine, tramadol, methadone, propoxyphene, dextromethorphan, היפריקום (St. John's wort), cyclobenzaprine, או מעכבי מונואמין אוקסידאז אחרים (MAOIs), מכיוון שהיא עלולה לגרום לתגובה חמורה. על המטופלים לדווח לרופא שלהם במידה והם נוטלים, או מתכננים ליטול, תרופות מרשם או תרופות ללא מרשם, ובעיקר תרופות נוגדות דיכאון וציפרופלוקסצין. אנשים הסובלים ממחלת כבד בינונית עד חמורה אינם יכולים להשתמש ב-Azilect®. החולים לא יחרגו ממינון של 1 מ"ג ביום של Azilect® על מנת למנוע עלייה בלחץ הדם שעלולה להיות מסוכנת.

תופעות לוואי שדווחו בטיפול ב-Azilect® בלבד כללו תסמיני שפעת, כאבי פרקים, דיכאון והפרעות בעיכול. כאשר התרופה נלקחת ביחד עם levodopa, תופעות הלוואי כוללות דיסקינזיה (תנועות בלתי נשלטות), פציעות מקריות, ירידה במשקל, תת-לחץ דם אורתוסטטי, הקאות, אנורקסיה, כאבי פרקים, כאבי בטן, בחילה, עצירות, יובש בפה, פריחה, חלומות חריגים ונפילות.

ניתן לקבל מידע חשוב נוסף ב-<http://www.azilect.com/Resources/PDFs/PrescribingInformation-pdf.aspx>. לקבלת מהדורות מודפסות, עיינו בעלון המידע המלא המצורף לתרופה.

Azilect® זמינה כיום בלמעלה מ-40 מדינות ברחבי העולם, כולל ארה"ב, קנדה, ישראל, מקסיקו, וכל מדינות האיחוד האירופי. לטבע יש הסכם ארוך טווח עם H. Lundbeck A/S לפיתוח משותף ושיווק של Azilect® באירופה ובמספר שווקים נוספים. בצפון אמריקה, משווקת Azilect® על ידי Teva Neuroscience, Inc., חברת-בת בבעלות מלאה של טבע (www.tevaneuro.com).

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.

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-46,000 איש. מכירות החברה הסתכמו בשנת 2012 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 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 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.

####