



TEVA PHARMACEUTICAL INDUSTRIES LTD.

www.tevapharm.com



Active Biotech AB
www.activebiotech.com

PRESSMEDDELANDE

ACTIVE BIOTECH OCH TEVA INLEDER REGISTRERINGSGRUNDANDE FAS III-PRÖVNINGAR AV SITT ORALA MS-PREPARAT LAQUINIMOD

Jerusalem, Israel och Lund, Sverige, den 7 juni 2007 - Teva Pharmaceutical Industries Ltd (NASDAQ: TEVA) och Active Biotech AB (OMX NORDIC: ACTI) inleder kliniska fas III-studier av den immunmodulerande substansen laquinimod, en oralt tillgänglig behandling (1 tablett om dagen) för behandling av relapserande multipel skleros (RMS). Studierna kommer nu att inledas efter en framgångsrikt genomförd andra fas II-studie och avslutade diskussioner med det amerikanska läkemedelsverket (FDA) och dess europeiska motsvarighet EMEA.

Active Biotech och Teva kommer att genomföra två globala, registreringsgrundande fas III-prövningar av laquinimod vid kliniker i USA, Europa och i övriga världen, i syfte att ytterligare bekräfta resultaten från fas II-prövningarna.

"Vi är mycket entusiastiska över att starta kliniska fas III-prövningar med oral laquinimod eftersom vi anser att laquinimod kan bli ett nytt och bekvämare behandlingsalternativ för MS-patienter", säger Shlomo Yanai, President and CEO, Teva Pharmaceutical Industries Ltd. "Den accelererade processen kring utvecklingen av oral laquinimod är en del i vårt engagemang för MS-patienter och utvecklingen av ytterligare förbättrade behandlingsalternativ, där överlägsen effektivitet kombineras med utmärkt säkerhet."

"Laquinimod har potential att bli en ny bromsmedicin i tablettform för personer som lider av multipel skleros", säger Sven Andréasson, VD för Active Biotech. "Det skulle vara ett genombrott för patienterna att genom laquinimod få tillgång till en effektiv, säker och enkel medicinering som dessutom är lämplig för långtidsbehandling".

Om fas II-studier av laquinimod

Resultaten från en 36-veckors randomiserad, dubbelblind, placebokontrollerad fas IIb-studie presenterades i maj på "American Academy of Neurology" (AAN) årliga konferens i Boston. Studien utvärderade effekten, mätt med magnetkamera (MRI), av en daglig oral dos om 0,3 mg eller 0,6 mg laquinimod avseende sjukdomsaktiviteten i patienter med relapserande remitterande multipel skleros (RRMS). Studien visar att daglig oral behandling med 0,6 mg laquinimod signifikant minskar sjukdomsaktiviteten, mätt med MRI, med 38 procent i patienter med RRMS, samt att den tolererades väl. Dessutom uppvisades en positiv trend dels mot en minskning av antalet relapser (skov) per år, dels beträffande antalet skovfria patienter samt tiden fram till första skov jämfört med placebo. Behandling med såväl 0,3 mg som 0,6 mg laquinimod tolererades väl, med endast några enstaka övergående och dosberoende öknings av leverenzym.

En 24-veckors fas IIa-studie som Active Biotech tidigare genomfört visade att en daglig behandling med 0,3 mg laquinimod tolererades väl och minskade bildandet av aktiva skador i hjärnan vid RRMS.



TEVA PHARMACEUTICAL INDUSTRIES LTD.

www.tevapharm.com



Active Biotech AB
www.activebiotech.com

Om laquinimod

Laquinimod är en ny immunmodulerande substans, utvecklad som en oralt tillgänglig behandling av MS. Active Biotech utvecklade laquinimod som utlicensierades till Teva Pharmaceutical Industries Ltd i juni 2004. Totalt har 460 MS-patienter behandlats med laquinimod i olika kliniska studier.

Om MS

Multipel skleros (MS) är den vanligaste orsaken till neurologiskt handikapp hos unga vuxna. Det uppskattas att cirka 400 000 personer lider av sjukdomen i USA och över en miljon personer världen över. MS är en gradvis tilltagande, demyeliniserande sjukdom i det centrala nervsystemet som drabbar hjärna, ryggmärg och synnerv.

Patienter med MS kan uppleva fysiska symptom och/eller kognitiva försvagningar såsom svaghet, trötthet, ataxi, fysisk dysfunktion, urinblåse- och magproblem, känselstörningar och synsvårigheter. För den som drabbas av MS innebär sjukdomen ofta en påverkan på det sociala livet och den allmänna livskvaliteten.

Om Teva

Teva Pharmaceutical Industries Ltd (NASDAQ: TEVA) med huvudkontor i Israel, är en av de 20 största läkemedelsföretagen i världen och det största läkemedelsföretaget inom generika (lika-läkemedel). Företaget utvecklar, producerar och marknadsför generiska och innovativa läkemedel och aktiva läkemedelsingredienser samt veterinärmedicinska läkemedelsprodukter. Nära 90 procent av Tevas försäljning sker i Nordamerika och Europa. Tevas innovativa R & D är i första hand inriktad på utveckling av nya läkemedel för sjukdomar i det centrala nervsystemet.

Om Active Biotech

Active Biotech AB (OMX NORDIC: ACTI) är ett bioteknikföretag fokuserat på forskning och utveckling av läkemedel. Företaget har en stark forskningsportfölj med fokus på autoimmuna/inflammatoriska sjukdomar och cancer. De projekt som avancerat längst är laquinimod, en substans i tablettform med unika immunmodulerande egenskaper, avsedd för behandling av multipel skleros, samt ANYARA för immunterapi, "targeted therapy", av i första hand indikationen njurcancer. Företaget har ytterligare tre projekt i klinisk utveckling, TASQ för prostatacancer, 57-57 för SLE och RhuDex[®] för RA, samtliga i tablettform. Dessutom drivs projektet I-3D i preklinisk utveckling gemensamt med Chelsea Therapeutics International Ltd.

För ytterligare information, v. v kontakta:

Teva:

Dan Suesskind
Chief Financial Officer
Teva Pharmaceutical Industries Ltd.
+ 972 2 589 28 40

George Barrett
President and CEO
Teva North America
+1 215 591 30 30

Liraz Kalif / Kevin Mannix
Teva Investor Relations
+972 3 926 72 81 / +1 215 591 89 12

Active Biotech:

Sven Andréasson
Verkställande direktör
046 19 20 49

Tomas Leanderson
Chief Scientific Officer
046 19 20 95

Cecilia Hofvander
Manager Corporate Communication
046 19 11 22



TEVA PHARMACEUTICAL INDUSTRIES LTD.

www.tevapharm.com



Active Biotech AB

www.activebiotech.com

Active Biotech AB (org. no. 556223-9227)

Box 724, 220 07 Lund

Tel 046 19 20 00

Fax 046 19 20 50

www.activebiotech.com