

Společnost Teva posiluje svou vedoucí pozici v oblasti onemocnění CNS akvizicí společnosti Auspex

Společnost Teva očekává posílení svého portfolia v oblasti CNS a vybudování vedoucí pozice v oblasti pohybových poruch. Akvizice přinese pacientům s těmito onemocněními nové možnosti léčby, akcionářům a dalším zainteresovaným osobám pak zvýšení dlouhodobých tržeb a růst zisku.

Transakce v hodnotě 3,2 miliardy dolarů

Jeruzalém a La Jolla, Kalifornie, 30 března 2015 – Teva Pharmaceutical Industries Ltd. (NYSE a TASE: TEVA) a Auspex Pharmaceuticals, Inc. (Nasdaq: ASPX) oznámily, že uzavřely konečnou dohodu o fúzi, v rámci které společnost Teva nabídne převzetí všech akcií společnosti Auspex v oběhu za 101,00 dolarů za akcii v hotovosti, což představuje celkovou úhradu přibližně 3,2 miliardy dolarů hodnoty společnosti. Očekává se, že tato transakce zvýší příjmy a růst zisku společnosti Teva a posílí její hlavní oblast zájmu, tj. léčbu centrálního nervového systému (CNS), doplněním portfolia inovativních léčiv společnosti Auspex pro pacienty, kteří trpí pohybovými poruchami. Transakce byla jednomyslně schválena představenstvy společností Teva i Auspex a hlavní akcionáři společnosti Auspex uzavřeli dohody o podpoře této transakce.

Společnost Auspex je inovativní biofarmaceutická společnost specializující se na aplikaci sloučenin deuteria na známé molekuly k vytvoření inovativních léčiv s vylepšenými profily bezpečnosti a účinnosti. Její hlavní přípravek SD-809 (deutetrabenazin) je vyvíjen pro potenciální léčbu chorey spojené s Huntingtonovou chorobou, tardivní dyskinezi a Tourettovým syndromem, s farmakokinetickým profilem, který umožňuje nižší dávkování vedoucí k příznivému bezpečnostnímu profilu.

V roce 2014 ohlásila společnost Auspex pozitivní výsledky klinické studie 3. fáze s molekulou SD-809 u Huntingtonovy choroby a plánuje do poloviny roku 2015 předložit žádost o schválení nového léku (NDA) u Úřadu pro kontrolu potravin a léčiv USA (FDA) pro tuto indikaci.

SD-809 bylo uděleno FDA označení „lék na vzácná onemocnění“ pro léčbu Huntingtonovy choroby a společnost Auspex očekává souhlas regulačních orgánů a uvedení na trh pro tuto indikaci v roce 2016 ve Spojených státech. Výsledky studie fáze 3 ARM-TD SD-809 společnosti Auspex, testující SD-809 jako potenciální léčebný prostředek tardivní dyskineze, poruchy, pro kterou nejsou k dispozici žádná schválená léčba, se rovněž očekávají v polovině roku 2015. Další kandidáti zahrnují deuterované verze pirfenidonu pro idiopatickou plicní fibrózu a levodopy pro Parkinsonovu chorobu. Společnost Auspex má ve svém portfoliu patentů dalších 60 molekul.

Výhody této transakce

- výborná strategická kompatibilita – posílení vedoucí pozice společnosti Teva v oblasti CNS a rozšíření přítomnosti na nedostatečně zajištěném trhu léčiv pro poruchy hybnosti
- Stávající kapacita a infrastruktura v oblasti CNS společnosti Teva zrychlí potenciál pro SD-809 a další potenciální přípravky společnosti Auspex.
- Tvorba hodnoty v blízké budoucnosti – očekává se, že SD-809 pro léčbu Huntingtonovy choroby bude schválen a uveden na trh v roce 2016.
- Silné nové produktové portfolio a osvědčená technologie deuteriových přípravků podporuje více platforem pro růst:
 - SD-809 je v současné době ve fázi 3 pro tardivní dyskinezi a fázi 1 pro Tourettův syndrom;
 - SD-560 (deuterovaný pirfenidon) je v současné době ve vývoji pro léčbu

idiopatické plicní fibrózy;

- další kandidáti stanovení pro platformu deuteriové chemie v souladu se strategií společnosti Teva.

- Zvýšení střednědobého až dlouhodobého horizontu příjmů společnosti Teva a růstu zisku, rentability a rozmanitosti produktů – očekává se, že přispěje ke zvýšení non-GAAP EPS začátkem roku 2017 s následnými významnými přírůstky, a diverzifikuje sortiment originálních léků společnosti Teva.

„Akvizice společnosti Auspex je významným krokem k posílení vedoucí pozice společnosti Teva v CNS a zlepšuje naše postavení v oblasti pohybových poruch, kde ještě nejsou potřeby pacientů zcela uspokojeny. Těšíme se na zrychlení vývoje a komercializaci portfolia společnosti Auspex na základě naší infrastruktury, schopností a silné obchodní a R&D pozice v oblasti CNS. Jak jsme nedávno nastínili, jednou z našich klíčových priorit pro rok 2015 je podpora růstu společnosti Teva ve střednědobém až dlouhodobém horizontu a vytváření hodnoty pro naše akcionáře s rozvíjením obchodních příležitostí, které jsou úzce spjaty s našimi základními terapeutickými oblastmi. Tato transakce představuje první významný krok s ohledem na tento závazek, a očekáváme, že do budoucna budeme v tomto směru pokračovat," řekl Erez Vigodman, prezident a generální ředitel společnosti Teva.

„Jsme přesvědčeni, že uplatnění deuteriové platformy známých léčiv společnosti Auspex je velmi slibné v širokém spektru neurologických nemocí a souvisejících poruch hybnosti, včetně Huntingtonovy nemoci, tardivní dyskineze a Tourettova syndromu. Hlavní kandidát společnosti Auspex, SD-809, nabízí výhody ve formě přesvědčivé účinnosti a bezpečnostního profilu, o čemž svědčí impozantní výsledky fáze 3 v léčbě Huntingtonovy choroby, vyhlášené v prosinci 2014," řekl Michael Hayden, MD, Ph.D., prezident globálního výzkumu a vývoje společnosti Teva. „Společnost Teva má dobrou pozici v realizaci potenciálu duševního vlastnictví těchto zkoumaných přípravků s deuterovanou technologií společnosti Auspex, která by mohla představovat významný průlom pro pacienty, kteří často nemají k dispozici léky na dlouhodobé zmírnění příznaků své nemoci."

„Společnost Teva se etablovala jako globální lídr se silnou orientací na řízení a komercializaci léčby v oblasti onemocnění centrálního nervového systému," řekl Pratik Shah, Ph.D., prezident a generální ředitel společnosti Auspex. „Je velmi důležité, že stejně jako my, i společnost Teva se cítí zavázána vyvíjet a zlepšovat léčbu pro ty pacienty, kteří trpí pohybovými poruchami. Tato transakce posílí poslání společnosti Auspex přinášet inovativní léčbu pro pacienty po celém světě tak rychle a efektivně, jak je to jen možné. Tato transakce také představuje skvělý přínos pro akcionáře a další zainteresované strany společnosti Auspex, protože nejen že potvrzuje naše portfolio léčebných kandidátů, ale zároveň i přináší značnou finanční návratnost. Navíc světuje naše programy společnosti, která má zkušenosti a odhodlání poskytovat naši léčbu pacientům, kteří ji nezbytně potřebují."

Další informace k akvizici zde.

O společnosti Teva

Teva Pharmaceutical Industries Ltd. (NYSE a TASE: TEVA) je přední globální farmaceutická společnost, která poskytuje vysoce kvalitní, na pacienta zaměřená řešení zdravotní péče milionům pacientů každý den.

Se sídlem v Izraeli je společnost Teva největším světovým výrobcem generických léčiv, využívá své portfolio více než 1000 molekul k výrobě široké škály generických přípravků v téměř každé terapeutické oblasti. V oblasti originálních léků má společnost Teva vedoucí postavení v léčbě poruch centrálního nervového systému včetně bolesti, stejně jako silné portfolio produktů v respirační medicíně. Teva integruje generické a inovativní schopnosti ve svém globálním výzkumném a vývojovém oddělení a vytváří nové způsoby řešení neuspokojených potřeb pacientů

tím, že kombinuje schopnosti vývoje léčiv s přístroji, službami a technologií. Čisté výnosy společnosti Teva v roce 2014 činily 20,3 miliardy dolarů. Pro více informací navštivte www.tevapharm.com.

O společnosti Auspex Pharmaceuticals

Auspex Pharmaceuticals je biofarmaceutická společnost zabývající se pozdním klinickým stadiem, věnující se vývoji inovativních léků pro hyperkinetické pohybové poruchy a další vzácná onemocnění. Společnost Auspex využívá svou patentovanou technologii k vytváření patentově chráněných, nových chemických entit ze známých, klinicky ověřených terapií. Hlavní produkt společnosti, SD-809 (deutetrabenazin), je v posledních fázích vývoje pro léčbu chorey spojené s Huntingtonovou chorobou, neurodegenerativní poruchou pohybu, která ovlivňuje poznávání, chování a pohyby. Kromě toho společnost Auspex investuje do výzkumu širokého potenciálu SD-809 pro léčbu jiných pohybových poruch, včetně tardivní dyskineze a tiků spojených s Touretovým syndromem. Portfolio společnosti rovněž zahrnuje SD-560, který je vyvíjen pro fibrotické onemocnění a SD-1077, který je vyvíjen na Parkinsonovu nemoc. Další informace naleznete na internetových stránkách společnosti www.auspexpharma.com.

Prohlášení „bezpečného přístavu“ (Safe Harbor Statement) společnosti Teva podle zákona Spojených států amerických o vedení sporů při obchodování s cennými papíry z roku 1995:

Tato tisková zpráva obsahuje výhledová prohlášení, která jsou založena na současných názorech a očekáváních vedení společnosti a zahrnují celou řadu známých i neznámých rizik a nejistot, které by mohly způsobit, že se naše budoucí výsledky, výkony nebo úspěchy budou podstatně lišit od výsledků, výkonů a úspěchů vyjádřených nebo naznačených v takovýchto výhledových prohlášeních. Všechna prohlášení, jiná než prohlášení obsahující historická fakta, jsou prohlášení, která by mohla být považována za výhledová prohlášení, včetně prohlášení o plánované akvizici společnosti Auspex, o očekávaném finančním dopadu a výhodách takové akvizice pro společnost Teva a o předpokládaných cílech a dalších očekáváních týkajících se vývoje produktů a klinických studií společnosti Auspex. Důležité faktory, které by mohly způsobit tyto rozdíly nebo k nim přispět, jsou rizika týkající se: možnosti, že transakce se společností Auspex nebude dokončena, včetně důvodu selhání získání minimálních zadávacích podmínek; nejistoty, pokud jde o načasování transakce; možnosti, že námi očekávané přínosy transakce nebudou plně realizovány, nebo může trvat déle, než nastanou oproti očekávání; budoucích výsledků probíhajících nebo pozdějších klinických zkoušek pro kandidáty pro produkty společnosti Auspex včetně SD-809; našich schopností získat povolení od regulačních orgánů a komercializovat kandidáty produktů společnosti Auspex v návaznosti na uzavření a přijetí těchto produktů na trh; naší schopností vyvíjet a uvádět na trh další farmaceutické výrobky; soutěže pro naše inovativní produkty, zejména Copaxone® (včetně konkurence ze strany perorálně podané alternativy, jakož i ze strany potenciálních údajných generických ekvivalentů) a naší schopnosti migrovat uživatele na našich 40 mg/ml verzí; možnosti významných pokut, penále a jiných sankcí a jiných nepříznivých následků vyplývajících z našich probíhajících vyšetřování FCPA a souvisejících otázek; naší schopnosti dosahovat očekávaných výsledků úsilí v oblasti výzkumu a vývoje, které jsme investovali do našich zvláštních produktů a dalších produktů; naší schopnosti snížit provozní náklady v rozsahu a ve lhůtě určené naším programem snižování nákladů; naší schopnosti identifikovat a úspěšně se ucházet o vhodné akviziční cíle či licenční možnosti nebo dovést a začlenit akvizice; rozsahu, v jakém výrobní problémy nebo problémy kontroly kvality poškodí naši pověst kvality výroby a budou na nás uvaleny nákladné sanace; zvýšení vládní kontroly v USA i v Evropě našich smluv týkajících se patentního vypořádání; naší expozice výkyvům a omezením měnových i úvěrových rizik; účinnosti našich patentů, dohod o mlčenlivosti a dalších opatření na ochranu práv duševního vlastnictví našich speciálních léků; účinků reforem v regulaci zdravotnických a farmaceutických cen, úhrad a pokrytí; vládního vyšetřování prodejních a marketingových postupů, zejména pro naše zvláštní farmaceutické výrobky; nepříznivých vlivů politické nebo ekonomické nestability, velkého nepřátelství nebo aktů.

terorismu v našich významných oblastech působnosti na celém světě; přerušení našeho

dodavatelského řetězce nebo problémů se systémy informačních technologií, interních nebo třetích stran, které nepříznivě ovlivní naše složité výrobní procesy; významného narušení našich informačních systémů nebo narušení bezpečnosti našich dat; konkurence našich generických přípravků, a to jak ze strany jiných farmaceutických společností, tak i v důsledku zvýšených vládních cenových tlaků; konkurence pro naše speciální farmaceutické firmy v podnicích s více zdroji a schopnostmi; dopadu pokračující konsolidace našich distributorů a zákazníků; snížení příležitostí získat exkluzivitu na americkém trhu významných nových generických léčivých přípravků; potenciálního závazku v USA, Evropě a na dalších trzích pro prodej generických přípravků před konečným řešením neuzavřených patentových sporů; naší potenciální expozice vůči nárokům v důsledku odpovědnosti za výrobek, které nejsou kryty pojištěním; pokud se nepodaří přijmout nebo udržet si klíčové zaměstnance nebo získat další výkonné a manažerské talenty; selhání v souladu s komplexními Medicare a Medicaid zprávami a platebními závazky; významných nákladů v důsledku snížení hodnoty týkající se nehmotného majetku, goodwill a pozemků, budov a zařízení; účinků zvýšení pákového efektu a našeho vyplývajícího spoléhání se na přístup na kapitálové trhy; potenciálně významného zvýšení daňové povinnosti; vlivu na naše celkové efektivní daňové sazby, ukončení nebo vypršení vládních programů nebo daňových výhod nebo změny v našem podnikání; změn v patentových zákonech, které by mohly negativně ovlivnit naši schopnost vyrábět naše výrobky co nejefektivnějším způsobem; rizik pro životní prostředí a dalších faktorů, které jsou zmíněny v naší výroční zprávě na formuláři 20-F za rok končící 31. prosince 2014 a v našich dalších hlášeních, která předkládáme Komisi pro cenné papíry v USA. Výhledová prohlášení se vyjadřují pouze k datu, ke kterému jsou zhotoveny, a nepřebíráme žádnou povinnost aktualizovat nebo revidovat jakékoli prohlášení zaměřené do budoucna, ať už v důsledku nových informací, budoucích událostí ani jinak.

Upozornění týkající se výhledových prohlášení společnosti Auspex

Tato tisková zpráva obsahuje výhledová prohlášení. Veškerá prohlášení obsažená v tomto dokumentu, která nepopisují historická fakta, včetně, ale nikoli výhradně, prohlášení týkajících se: navrhované transakce mezi společností Teva a Auspex; očekávaného harmonogramu pro dokončení transakce; strategické a další potenciální výhody transakce. K těmto rizikům a nejistotám patří: možnost, že nebudou splněny určité podmínky uzavírané transakce; že požadované regulační schválení pro tuto transakci nelze získat včas, pokud vůbec; schopnost včas dokončit transakci a možnost, že transakce nebude dokončena a další faktory, které jsou zmíněny ve výroční zprávě společnosti Auspex na formuláři 10-K za rok končící 31. prosince 2014 a v dalších podáních Komisi pro cenné papíry v USA. Společnost Auspex varuje investory, aby nepřikládali značnou důvěru

výhledovým prohlášením obsaženým v této tiskové zprávě. Tato výhledová prohlášení vyjadřují skutečnost pouze k datu tohoto dokumentu a společnost Auspex nemá žádnou povinnost aktualizovat nebo revidovat kterýkoli z těchto výroků.

O nabídce veřejné soutěže

TISKOVÁ ZPRÁVA JE pouze pro informační účely a nepředstavuje nabídku k nákupu či žádost o nabídku na prodej žádné z kmenových akcií společnosti Auspex. NABÍDKA veřejné soutěže popsána v tomto dokumentu dosud nebyla zahájena.

V době, kdy bude nabídka zahájena, podá společnost Teva prohlášení o veřejné nabídce podle časového plánu spolu s Komisí pro cenné papíry (SEC) Spojených států a společnost Auspex podá výzvu/prohlášení doporučení o časovém plánu 14D-9 s ohledem na nabídku veřejné soutěže.

Nabídka ke koupi související s dopisem o předání a některými dalšími nabídkovými dokumenty jakož i prohlášení o akvizici, bude bezplatně k dispozici pro všechny akcionáře společnosti Auspex. Prohlášení o vyhlášení veřejné soutěže a prohlášení doporučení bude k dispozici bez poplatku na webových stránkách SEC na <http://www.sec.gov>. Bezplatná kopie těchto materiálů a některých dalších nabídkových dokumentů bude zaslána akcionářům společnosti Auspex informačním agentem pro nabídky.

Akcionáři společnosti Auspex a další investoři by si měli přečíst materiály vztahující se k výběrovému řízení (včetně nabídky ke koupi, SOUVISEJÍCÍho dopisu ze dne předání A DALŠÍCH NABÍDKOVÝCH DOKUMENTŮ) A prohlášení o doporučení včetně všech dodatků těchto materiálů. TYTO dokumenty obsahují důležité informace, které by měly být PEČLIVĚ přečteny před tím, než bude učiněno rozhodnutí, POKUD JDE O veřejnou nabídku

Další informace a kde je najít

Kromě prohlášení o doporučení společnost Auspex odevzdává SEC roční, čtvrtletní a aktuální zprávy a prohlášení o plné moci a další informace. Veškeré zprávy prohlášení nebo další informace podané společností Auspex si můžete přečíst a kopírovat ve veřejné referenční místnosti v 100 F Street, N.E., Washington, DC 20549.

Kontaktujte prosím SEC na 1-800-SEC-0330 pro další informace o veřejné referenční místnosti. Dokumentace odevzdaná společností Auspex SEC je také k dispozici pro veřejnost ve vyhledávacích službách obchodních dokumentů na webových stránkách SEC <http://www.sec.gov>.

Kontakty pro média:

Mgr. Rita Gabrielová

PR Manager

Teva Pharmaceuticals CR, s.r.o.

GSM: +420 724 329 813

Tel.: +420 251 007 354

www.teva.cz

O společnosti Teva

Teva Pharmaceutical Industries Ltd. je přední farmaceutická společnost s celosvětovou působností. Usiluje o zlepšení přístupu pacientů k vysoce kvalitní zdravotní péči vývojem, výrobou a prodejem cenově dostupných generických léčiv, stejně tak inovativních a brandových farmaceutických přípravků a aktivních farmaceutických substancí. Společnost, která má sídlo v Izraeli, je největším světovým výrobcem generických léčiv, jejíž globální portfolio zahrnuje více než 1000 molekul a která má přímé zastoupení ve více než 60 zemích. V rámci brandových léčiv se Teva zaměřuje oblast onemocnění CNS, onkologie, léčbu bolesti, respiračních a ženských onemocnění a na biologické léčivé přípravky. Teva má na 46 000 zaměstnanců po celém světě a v roce 2012 dosáhla tržeb ve výši 20,3 mld. USD.