



TEVA PHARMACEUTICAL INDUSTRIES LTD.

Teva Pharmaceutical Industries Ltd.  
5 Bazel Street, P.O. Box 3190t  
Petah Tikva, 49131, Israel  
www.tevapharm.com

**Lonza**

Lonza Group Ltd  
Muenchensteinerstrasse 38  
CH-4002 Basel, Switzerland  
www.lonza.com

## Medienmitteilung

### Die Europäische Kommission bewilligt das Joint Venture zwischen Teva und Lonza

**Jerusalem, Israel, und Basel, Schweiz, 14. Mai 2009** – Teva Pharmaceutical Industries Ltd. (NASDAQ: TEVA) und Lonza Group AG (SIX: LONN) haben heute bekannt gegeben, dass die Europäische Kommission ihr am 20. Januar 2009 angekündigtes Joint Venture kartellrechtlich genehmigt hat.

In ihrem Joint Venture werden Teva und Lonza zusammenarbeiten, um eine Anzahl von erschwinglichen, wirksamen und sicheren generischen Entsprechungen eines ausgesuchten Portfolios biologischer Pharmazeutika zu entwickeln, herzustellen und zu vermarkten.

Teva und Lonza haben nun alle Formalitäten in Bezug auf die Errichtung des Joint Ventures erfüllt.

#### Über Teva

Teva Pharmaceutical Industries Ltd. hat ihren Hauptsitz in Israel. Sie ist eines der 20 grössten Pharma-Unternehmen der Welt und gleichzeitig die weltweit führende Generika-Herstellerin. Teva entwickelt, produziert und vertreibt Generika, innovative Arzneimittel sowie pharmazeutische Wirkstoffe. Über 80% ihres Umsatzes generiert Teva in Nordamerika und in Europa.

#### Über Lonza

Lonza zählt zu den weltweit führenden Anbietern von Produkten und Dienstleistungen für die Pharma-, Gesundheits- und Life-Sciences-Industrien und ist in der Lage, ihre Kunden vom Forschungsstadium bis hin zur Endproduktion mit ihren Lösungen zu begleiten. Lonza ist Weltmarktführer in der Produktion und Prozessbegleitung von pharmazeutischen Wirkstoffen, sowohl im chemischen als auch im biotechnologischen Bereich. Biopharmazeutika gehören zu den wichtigsten Wachstumsmotoren der Pharma- und Biotechnologieindustrie. Lonza verfügt über ausgezeichnetes Know-how in der Herstellung von grossen und kleinen Molekülen, Peptiden, Aminosäuren und in der Nischenproduktion von Bioprodukten, die eine wichtige Rolle bei der Entwicklung neuartiger Arzneimittel und Gesundheitsprodukte spielen. Lonza ist führend in zellbasierter Forschung, in Endotoxin-Nachweissystemen sowie in der Zelltherapieproduktion. Lonza ist ebenfalls eine führende

Anbieterin hochwertiger chemischer und biotechnologischer Zwischenprodukte für die Märkte Ernährung, Hygiene, Wasser- und Holzbehandlung, Agro und Körperpflege.

Lonza hat ihren Hauptsitz in Basel, Schweiz, und ist an der SIX Swiss Exchange notiert. Lonza erzielte im Jahr 2008 einen Umsatz von CHF 2.937 Milliarden. Weitere Informationen finden Sie auf unserer Website [www.lonza.com](http://www.lonza.com).

###

Für weitere Informationen:

	<b>Teva</b>	<b>Lonza</b>
<b>Website:</b>	<a href="http://www.tevapharm.com">www.tevapharm.com</a>	<a href="http://www.lonza.com">www.lonza.com</a>
<b>Kontakte:</b>	<b>Elana Holzman</b> Teva Pharmaceutical Industries Ltd. Tel. 972 (3) 926-7554 <a href="mailto:elana.holzman@teva.co.il">elana.holzman@teva.co.il</a>	<b>Media Relations</b> Dominik Werner Tel +41 61 316 8798 <a href="mailto:dominik.werner@lonza.com">dominik.werner@lonza.com</a>
	<b>Kevin Mannix</b> Teva North America Tel. (215) 591-8912 <a href="mailto:kevin.mannix@tevausa.com">kevin.mannix@tevausa.com</a>	<b>Investor Relations</b> Alexandre Pasini Tel +41 61 316 8835 <a href="mailto:alexandre.pasini@lonza.com">alexandre.pasini@lonza.com</a>

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

*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 successfully develop and commercialize additional pharmaceutical products, the introduction of competing generic equivalents, the extent to which we may obtain U.S. market exclusivity for certain of our new generic products and regulatory changes that may prevent us from utilizing exclusivity periods, potential liability for sales of generic products prior to a final resolution of outstanding patent litigation, including that relating to the generic versions of Neurontin®, Lotrel® and Protonix®, the current economic conditions, competition from brand-name companies that are under increased pressure to counter generic products, or competitors that seek to delay the introduction of generic products, the effects of competition on our innovative products, especially Copaxone® sales, dependence on the effectiveness of our patents and other protections for innovative products, especially Copaxone®, the impact of consolidation of our distributors and customers, the impact of pharmaceutical industry regulation and pending legislation that could affect the pharmaceutical industry, our ability to achieve expected results through our innovative R&D efforts, the difficulty of predicting U.S. Food and Drug Administration, European Medicines Agency and other regulatory authority approvals, the uncertainty surrounding the legislative and regulatory pathway for the registration and approval of biotechnology-based products, the regulatory environment and changes in the health policies and structures of various countries, supply interruptions or delays that could result from the complex manufacturing of our products and our global supply chain, our ability to successfully identify, consummate and integrate acquisitions, including the integration of Barr Pharmaceuticals, Inc., the potential exposure to product liability claims to the extent not covered by insurance, our exposure to fluctuations in currency, exchange and interest rates, significant operations worldwide that may be adversely affected by terrorism, political or economical instability or major hostilities, our ability to enter into patent litigation settlements and the intensified scrutiny by the U.S. government, the termination or expiration of governmental programs and tax benefits, impairment of intangible assets and goodwill, environmental risks, and other factors that are discussed in our Annual Report on Form 20-F and in our other filings with the U.S. Securities and Exchange Commission ("SEC").*