

Mylan erhåller kokurrenstillstånd från US FTC för det planerade förvärvet av Meda

Mylan har nu erhållit samtliga kokurrenstillstånd för förvärvet av Meda

HERTFORDSHIRE, England, och PITTSBURGH, 27 juli 2016 --

Erbjudandet lämnas inte, och detta pressmeddelande får inte distribueras, vare sig direkt eller indirekt, i eller till, och inga anmälningssedlar kommer att accepteras från eller på uppdrag av aktieägare i, Australien, Hongkong, Japan, Kanada, Nya Zeeland eller Sydafrika eller någon annan jurisdiktion där Erbjudandet, distribution av detta pressmeddelande eller godkännande av accept av Erbjudandet skulle strida mot tillämpliga lagar eller regler eller skulle kräva att ytterligare erbjudandehandlingar upprättas eller registrering sker eller att någon annan åtgärd vidtas utöver vad som krävs enligt svensk lag (inklusive takeover-reglerna), nederländsk lag, lagen i Storbritannien, dansk lag, irländsk lag och amerikansk lag.

Mylan N.V. (NASDAQ, TASE: MYL) meddelade idag att US Federal Trade Commission ("FTC") har godkänt Mylans planerade transaktion att förvärva Meda Aktiebolag (publ.) under förutsättning att Mylan avyttrar vissa produkter, som inte har någon väsentlig betydelse för Mylans resultat, efter fullbordandet av det rekommenderade offentliga uppköpserbjudandet till aktieägarna i Meda att överlåta samtliga sina aktier i Meda till Mylan ("Erbjudandet").

Godkännandet från FTC var det sista myndighetstillstånd som behövdes för fullföljande av Erbjudandet och Mylan har nu erhållit samtliga nödvändiga kokurrenstillstånd för att förvärva Meda. Till följd av detta är fullföljande av Erbjudandet inte längre villkorat av erhållande av ytterligare myndighetstillstånd.

Acceptfristen för Erbjudandet löper till och med den 29 juli 2016. Mylan förbehåller sig rätten att förlänga acceptfristen. Mylan förbehåller sig även rätten att senarelägga tidpunkten för utbetalning av vederlag. Mylan kommer att offentliggöra eventuell förlängning av acceptfristen och/eller senareläggning av tidpunkten för utbetalning av vederlag genom pressmeddelande i enlighet med gällande lagar och regler.

En erbjudandehandling avseende Erbjudandet ("Erbjudandehandlingen") och prospektet som upprättats med anledning av Erbjudandet ("EU-prospektet") offentliggjordes den 16 juni 2016 och den 21 juli 2016 offentliggjorde Mylan tillägg till Erbjudandehandlingen respektive EU-prospektet ("Tilläggen"). Mylan har också lämnat in ett Registration Statement på Form S-4 ("Registration Statement") som förklarades gällande den 16 juni 2016.

Ytterligare information om Erbjudandet

Registreringsdokumenten som omnämns ovan, Tilläggen och övrig information om Erbjudandet finns att tillgå på: medatransaction.mylan.com.

Informationen i detta pressmeddelande lämnas av Mylan i enlighet med Nasdaq Stockholms takeover-regler (takeover-reglerna). Informationen lämnades för offentliggörande den 27 juli 2016, klockan 23:00.

För mer information, vänligen kontakta:

Media:

Nina Devlin

Tel. +1 (724) 514-1968

Nina.Devlin@mylan.com

Investerare:

Kris King

Tel. +1 (724) 514-1813

Kris.King@mylanlabs.com

Övrig information

Med anledning av Erbjudandet godkändes Erbjudandehandlingen av Finansinspektionen, och offentliggjordes av Mylan, den 16 juni 2016. Dessutom har Mylan lämnat in visst material till US Securities and Exchange Commission ("SEC"), inklusive det Registration Statement som förklarades gällande den 16 juni 2016. EU-prospektet godkändes av nederländska Authority for the Financial Markets (*Autoriteit Financiële Markten*) ("AFM"), och offentliggjordes av Mylan, den 16 juni 2016. Tilläggen godkändes av Finansinspektionen respektive av AFM, och offentliggjordes av Mylan, den 21 juli 2016. Detta pressmeddelande är inte avsett att vara och utgör inte ett substitut för sådana dokument eller för eventuella andra dokument som Mylan kan komma att lämna in till Finansinspektionen, SEC, AFM eller någon annan behörig myndighet inom EU i samband med Erbjudandet. Detta pressmeddelande innehåller marknadsföringsmaterial (*reclame-uitingen*) hänförligt till Erbjudandet så som framgår av paragraf 5:20 i nederländska Financial Services Act (*Wet op het financieel toezicht*). **INVESTERARE OCH VÄRDEPAPPERSINNEHAVARE I MEDA INOM SVERIGE SAMT INVESTERARE OCH VÄRDEPAPPERSINNEHAVARE INOM EUROPEISKA EKONOMISKA SAMARBETSOMRÅDET MEN UTANFÖR SVERIGE UPPMANAS ATT NOGGRANT OCH I HELHET LÄSA DEN AV FINANSINSPEKTIONEN GODKÄNDA ERBJUDANDEHANDLINGEN SAMT EVENTUELLA TILLÄGG DÄRTILL, ELLER, BEROENDE PÅ VAD SOM ÄR TILLÄMPLIGT, DET EU-PROSPEKT SOM ÄR GODKÄNT AV AFM SAMT EVENTUELLA TILLÄGG DÄRTILL, INNAN ETT INVESTERINGSBESLUT FATTAS EFTERSOM DE KOMMER ATT INNEHÅLLA VIKTIG INFORMATION OM MYLAN, MEDA OCH ERBJUDANDET. INVESTERARE OCH VÄRDEPAPPERSINNEHAVARE I MEDA UTANFÖR EUROPEISKA EKONOMISKA SAMARBETSOMRÅDET UPPMANAS ATT NOGGRANT OCH I HELHET LÄSA ALLA DOKUMENT INLÄMNADE TILL FINANSINSPEKTIONEN, SEC OCH AFM ELLER NÅGON ANNAN BEHÖRIG MYNDIGHET INOM EU INNAN ETT INVESTERINGSBESLUT FATTAS EFTERSOM DE VAR FÖR SIG KOMMER ATT INNEHÅLLA VIKTIG INFORMATION OM MYLAN, MEDA OCH ERBJUDANDET.** Sådana dokument är, eller kommer efter att de offentliggjorts vara, fritt tillgängliga via den webbplats som tillhandahålls av SEC www.sec.gov, på Mylans webbplats medatransaction.mylan.com eller, för vad som lämnas in till AFM, via den webbplats som tillhandahålls av AFM www.afm.nl, eller genom en direkt förfrågan till Mylan på +1 724-514-1813 eller investor.relations@mylan.com. Eventuellt material inlämnat av Mylan till Finansinspektionen, SEC, AFM eller någon annan behörig myndighet inom EU och som behöver skickas till aktieägare i Meda kommer också att skickas till sådana aktieägare. En kopia av detta pressmeddelande kommer finnas fritt tillgänglig på följande webbplats: medatransaction.mylan.com.

Ytterligare information

Erbjudandet riktar sig inte till personer vars deltagande i Erbjudandet kräver att en ytterligare erbjudandehandling upprättas eller att registrering sker eller att någon annan åtgärd vidtas utöver vad som krävs enligt svensk lag (inklusive takeover-reglerna), nederländsk lag, lagen i Storbritannien, dansk lag, irländsk lag och amerikansk lag.

Distribution av detta pressmeddelande och andra dokument hänförliga till Erbjudandet kan i vissa jurisdiktioner vara föremål för restriktioner eller påverkas av lagar i sådana jurisdiktioner. Exemplar av detta pressmeddelande skickas således inte, och får inte skickas, eller på annat sätt vidarebefordras, distribueras eller sändas, inom, in i eller från någon sådan jurisdiktion. Därför måste personer som mottar detta pressmeddelande (inklusive, men inte begränsat till, förvaltare, förmyndare och panthavare) och som är underkastade lagarna i en sådan jurisdiktion, informera sig om, och iaktta, eventuella tillämpliga lagar och regler. Underlåtenhet att göra detta kan utgöra en överträdelse av värdepapperslagar i en sådan jurisdiktion. Mylan avsäger sig, i den mån det är möjligt enligt tillämplig lag, allt ansvar för personers eventuella överträdelser av sådana bestämmelser.

Erbjudandet lämnas inte, och detta pressmeddelande får inte distribueras, vare sig direkt eller indirekt, i eller till, och inga anmälningssedlar kommer att accepteras från eller på uppdrag av aktieägare i, Australien, Hongkong, Japan, Kanada, Nya Zeeland eller Sydafrika eller någon annan jurisdiktion där Erbjudandet, distribution av detta pressmeddelande eller godkännande av accept av Erbjudandet skulle strida mot tillämpliga lagar eller regler eller skulle kräva ytterligare erbjudandehandlingar, inlämningar eller andra åtgärder utöver vad som krävs enligt svensk lag (inklusive takeover-reglerna), nederländsk lag, lagen i Storbritannien, dansk lag, irländsk lag och amerikansk lag.

Framåtriktad information

Detta pressmeddelande innehåller "framåtriktad information". Sådan framåtriktad information kan innehålla, men är inte begränsad till, information om Mylans planerade transaktion att förvärva Meda ("Meda-transaktionen"), Erbjudandet, fördelarna och synergierna med Meda-transaktionen, framtida möjligheter för Mylan, Meda eller det sammanslagna bolaget samt produkter och annan information avseende Mylans, Medas eller det sammanslagna bolagets framtida verksamhet, förväntade affärsnivåer, förväntade lönsamhet, planerade åtgärder, förväntade tillväxt, marknadsmöjligheter, strategier, konkurrens och andra förväntningar och målsättningar för framtida perioder. Sådan information kan ofta kännas igen då den innehåller uttryck som "kommer", "kan", "skulle", "bör", "ska", "bedömer", "tror", "förutser", "förväntar", "planerar", "uppskattar", "prognostiserar", "potentiell", "avser", "fortsätter", "mål" samt liknande uttryck eller jämförbara ord. Eftersom framåtblickande uttalanden i sig innebär risker och osäkerheter kan de faktiska framtida resultaten avvika väsentligt från dem som uttrycks eller antyds i sådana framtidsinriktade uttalanden. Faktorer som kan orsaka eller bidra till sådana avvikelser är, men är inte begränsade till: osäkerheter relaterade till Meda-transaktionen, inklusive timingen av Meda-transaktionen; osäkerheter avseende om Mylan kommer kunna fullfölja Meda-transaktionen, möjligheten att någon lämnar ett konkurrerande erbjudande, samt möjligheten att vissa av villkoren för fullföljande av Erbjudandet inte uppfylls; förmågan att möta förväntningarna avseende hantering av redovisning och skatt för Mylans förvärv ("EPD-transaktionen") av Mylan Inc. och Abbott Laboratories verksamhet för specialisläkemedel och generiska läkemedel under eget namn på välutvecklade marknader utanför USA ("EPD-verksamheten") samt Meda-transaktionen; förändringar i skattelagstiftning eller annan lagstiftning, inklusive men inte begränsat till förändringar av den amerikanska skattelagstiftningen, vård- och läkemedelslagstiftning och bestämmelser i USA och utomlands; integrationen av EPD-verksamheten och Meda blir svårare, mer tidskrävande eller kostsam än förväntat; operativa kostnader, förlust av kunder och störningar i verksamheten (inklusive, men inte begränsat till, svårigheter att bibehålla medarbetare, kunder, klienter eller underleverantörer) blir större än förväntat efter EPD-transaktionen och Meda-transaktionen; svårigheter med att behålla vissa nyckelpersoner i EPD-verksamheten och Meda; möjligheten att Mylan inte kan uppnå förväntade synergier och effektiviseringar i verksamheten i samband med EPD-transaktionen och Meda-transaktionen inom den förväntade tidsramen eller att alls lyckas med att integrera EPD-verksamheten och Meda; förväntade eller mål för framtida finansiella och operativa prestationer och resultat; förmågan att introducera nya produkter till marknaden, inklusive men inte begränsat till när Mylan gör affärsmässiga bedömningar och beslutar att tillverka, marknadsföra och/eller sälja produkter, direkt eller genom tredje part, trots att invändningar om patentintrång inte slutligen har avgjorts av domstol (d.v.s. en "at-risk launch"); eventuella regulatoriska, legala eller andra hinder för Mylans möjlighet att introducera nya produkter på marknaden; framgång i kliniska studier och Mylans förmåga att agera på nya produktmöjligheter; eventuella förändringar i eller svårigheter med Mylans lagerhållning av, och dess förmåga att tillverka och distribuera, autoinjektorn EpiPen® för att möta en förväntad efterfrågan; omfattningen, timingen och slutresultatet av eventuella pågående rättsliga förfaranden och sådana förfarandens påverkan på finansiell ställning, resultat av verksamheten och/eller kassaflöde; förmågan att skydda immateriella rättigheter och försvara dessa rättigheter; effekten av eventuella förändringar vad gäller förhållandet till kunder och underleverantörer och kunders köpmönster; förmågan att attrahera och bibehålla nyckelpersoner; ändringar i relationen till tredje part; påverkan av konkurrens; förändringar i ekonomiska och finansiella förutsättningar för verksamheten i Mylan, Meda eller det sammanslagna bolaget; de inneboende utmaningarna, kostnaderna och riskerna med att identifiera, förvärva och integrera komplementär eller strategiska förvärv av andra företag, produkter eller tillgångar och i att uppnå de förväntade synergierna; osäkerheter och händelser utanför ledningens kontroll; och inneboende osäkerheter med estimat och bedömningar använda vid framställningen av finansiella rapporter, och tillhandahållandet av estimat och finansiella mått, i enlighet med allmänt accepterade redovisningsprinciper i USA och tillhörande standarder eller på en justerad grund. För mer detaljerad information om riskerna och osäkerheterna förenade med Mylans verksamhet, se riskerna beskrivna i Mylans årsredovisning på Form 10-K för året som avslutades 31 december 2015, i gällande version, Mylans kvartalsrapport på Form 10-Q för de tre månader som avslutades 31 mars 2016, samt andra inlämnade dokument hos SEC. Dessa risker och osäkerheter inkluderar även de risker och osäkerheter som diskuteras i Erbjudandehandlingen som offentliggjordes den 16 juni 2016, Registration Statement som förklarades gällande den 16 juni 2016 och EU-prospektet som offentliggjordes den 16 juni 2016. Åtkomst till Mylans inlämnade dokument hos SEC är möjlig via SEC:s webbplats www.sec.gov, och Mylan rekommenderar starkt alla att läsa dessa. Förutom vad som krävs enligt tillämplig lag, åtar sig inte Mylan någon skyldighet att uppdatera uttalanden häri för revideringar eller ändringar efter dagen för detta pressmeddelande.

Viktigt meddelande

Detta pressmeddelande har offentliggjorts på svenska och engelska. Vid en eventuell avvikelse mellan språkversionerna ska den svenskspråkiga versionen ha företräde.

Om Mylan

Mylan är ett globalt läkemedelsbolag som strävar efter att sätta nya standarder inom hälso- och sjukvård. Genom vårt gemensamma arbete världen över, för att ge sju miljarder människor tillgång till högkvalitativa läkemedel, skapar vi möjligheter att tillgodose otillfredsställda behov. Vi gör tillförlitlig och förstklassig service till en vana, gör vad som är rätt och inte vad som är lätt och påverkar framtiden genom passionerat och globalt ledarskap. Vi erbjuder en växande portfölj bestående av drygt 1 400 generiska läkemedel och originalläkemedel, vilket inkluderar ett brett utbud av antiretrovirala behandlingar som cirka 50 procent av de patienter som behandlas för HIV/AIDS i utvecklingsländer är beroende av. Vi marknadsför våra produkter i cirka 165 länder och territorier. Vår globala forsknings-, utvecklings- och tillverkningsplattform omfattar fler än 50 anläggningar och vi är en av världens största tillverkare av aktiva farmaceutiska substanser. Varje medarbetare i vår fler än 35 000 personer starka arbetsstyrka är dedikerad att skapa bättre hälsa för en bättre värld, en person åt gången. Läs mer på www.mylan.com.

###