

# AstraZeneca PLC

## Delårsrapport för tredje kvartalet och de första nio månaderna 2009

London, 29 oktober 2009

### Intäkterna under tredje kvartalet ökade med 10 procent i fasta valutakurser till 8.200 MUSD.

- Försäljningen av *Toprol-XL* i USA, som gynnades av att generiska produkter drogs tillbaka från marknaden, svarade för 3 procent av den totala försäljningstillväxten i fasta valutakurser.
- Försäljningen i USA av vaccinet mot den nya influensan A (H1N1) uppgick till 152 MUSD under tredje kvartalet, motsvarande 2 procent av den totala försäljningstillväxten i fasta valutakurser.
- Försäljningen på tillväxtmarknaderna ökade med 15 procent i fasta valutakurser och väntas nå en tvåsiffrig tillväxt för hela året.

### Rörelseresultatet för kärnverksamheten under tredje kvartalet ökade med 29 procent i fasta valutakurser till 3.609 MUSD genom försäljningstillväxt och effektivitetsvinster.

### Vinst per aktie för kärnverksamheten (Core EPS) ökade under tredje kvartalet med 27 procent i fasta valutakurser till 1,68 USD.

### Redovisad vinst per aktie under tredje kvartalet ökade med 22 procent i fasta valutakurser till 1,46 USD.

- En principöverenskommelse har gjorts med US Attorney's Office i Philadelphia för att nå en lösning avseende utredningar kring försäljnings- och marknadsföringspraxis för *Seroquel*. Överenskommelsen avser 520 MUSD av de 538 MUSD i avsättningar som gjorts under de första nio månaderna, varav 108 MUSD har bokförts under tredje kvartalet (se not 4).

### Starkt kassaflöde har minskat nettoskulden med 3.981 MUSD sedan den 31 december 2008.

### Forskningsportföljen – händelser under kvartalet:

- ONGLYZA™, en ny behandling för diabetes, godkänd i USA och EU.
- Registreringsansökningar för *Brilinta* har lämnats in i EU. Ansökan i USA väntas ske under fjärde kvartalet enligt plan.
- Nya projekt i sen utvecklingsfas i samarbete med Forest Laboratories och Nektar Therapeutics har meddelats.
- Registreringsansökningarna för *Zactima* har dragits tillbaka baserat på en uppdaterad analys som inte visade någon total överlevnads fördel som tillägg till cellgiftsbehandling.

### Prognosen för vinst per aktie för kärnverksamheten för hela året höjs till intervallet 6,20–6,40 USD.

### Utvecklingen i sammandrag

Koncernen	Tredje kvartalet 2009	Tredje kvartalet 2008	Förändring	Fasta valutakurser	Jan-sept 2009	Jan-sept 2008	Förändring	Fasta valutakurser
	MUSD	MUSD	%	%	MUSD	MUSD	%	%
Omsättning	8.200	7.775	+5	+10	23.859	23.408	+2	+8
<b>Redovisat</b>								
Rörelseresultat	3.204	2.522	+27	+25	9.218	7.252	+27	+27
Resultat före skatt	3.032	2.443	+24	+23	8.643	6.865	+26	+26
Vinst per aktie	\$1,46	\$1,20	+23	+22	\$4,12	\$3,34	+24	+23
<b>Kärnverksamheten*</b>								
Rörelseresultat	3.609	2.771	+30	+29	10.577	8.273	+28	+29
Resultat före skatt	3.437	2.692	+28	+27	10.002	7.886	+27	+27
Vinst per aktie	\$1,68	\$1,32	+28	+27	\$4,90	\$3,85	+27	+28

\* Finansiell information för kärnverksamheten utgör ett komplement utöver den ordinarie redovisningen, vilken AstraZeneca anser ökar förståelsen av företagets utveckling. Prognosen för 2009 avser kärnverksamheten. Se sid. 10 för en definition av ekonomisk information för kärnverksamheten och sidorna 10 och 11 för en avstämning mellan kärnverksamheten och redovisad ekonomisk information.

**David Brennan, koncernchef, kommenterar:** "Vårt starka resultat drivs av god effektivitet i verksamheten och stärks ytterligare av de gynnsamma effekterna av försäljningsintäkterna från *Toprol-XL* och H1N1-vaccinet. Dessa faktorer avspeglas i resultatet för de första nio månaderna och i den höjda helårsprognosen för Core EPS. Sedan första halvåret har vi gjort framsteg med forskningsportföljen genom att ONGLYZA™ nu är godkänt, att registreringsansökningar har lämnats in i EU för *Brilinta* samt genom nya externa samarbeten. Framgångarna dämpas något av de tråkiga nyheterna om *Zactima*."

Verksamheten i sammandrag *Samtliga kommentarer i detta avsnitt avser tillväxt i fasta valutakurser (CER), om inte annat anges.*

### Tredje kvartalet

Försäljningen under tredje kvartalet ökade med 10 procent i fasta valutakurser, medan den faktiska försäljningen ökade 5 procent till följd av negativ inverkan av valutakursförändringar. Försäljningen gynnades av stark tillväxt för *Toprol-XL* i USA genom att två generiska konkurrentprodukter drogs tillbaka från marknaden. Utöver detta bidrog också statliga beställningar i USA av vaccinet mot den nya influensan A (H1N1) positivt. Korrigerat för detta ökade den globala försäljningen med 5 procent. Försäljningen i USA ökade med 14 procent (3 procent exklusive försäljningen av *Toprol-XL* och vaccinet mot H1N1). Försäljningen på övriga marknader ökade med 7 procent. Försäljningen på etablerade marknader ökade med 4 procent. Försäljningstillväxten på tillväxtmarknaderna uppgick till 15 procent. Tvåsiffrig försäljningstillväxt förväntas på tillväxtmarknaderna för hela året.

Rörelseresultatet för kärnverksamheten ökade under tredje kvartalet med 29 procent till 3.609 MUSD. Ökningen berodde i första hand på högre intäkter. Det ökade bidraget från bruttomarginal och lägre FoU-kostnader motverkades delvis av högre kostnader för marknadsföring och administration och något lägre övriga intäkter. Redovisat rörelseresultat ökade med 25 procent till 3.204 MUSD. Ökningstakten var något lägre än tillväxten i rörelseresultatet för kärnverksamheten. Det återspeglar avsättningar på 108 MUSD under tredje kvartalet 2009 avseende olika delstatliga och statliga utredningar och civilmål relaterade till marknadsföring av läkemedel och prissättningspraxis samt nedskrivningar i samband med reviderade uppskattningar av det potentiella värdet av licenser för den egenutvecklade teknologin för vaccin, s k omvänd genetik, som förvärvades med MedImmune.

Vinst per aktie för kärnverksamheten under tredje kvartalet uppgick till 1,68 USD jämfört med 1,32 USD under tredje kvartalet 2008. Detta motsvarar en ökning med 27 procent i fasta valutakurser, i stort sett i nivå med tillväxten i kärnverksamhetens rörelseresultat under kvartalet. Redovisad vinst per aktie under tredje kvartalet ökade med 22 procent till 1,46 USD efter att ha belastats med avsättningar för juridiska kostnader, liksom nedskrivning av immateriella tillgångar.

### Januari–september

Under perioden januari–september ökade försäljningen med 8 procent i fasta valutakurser, medan den faktiska försäljningen ökade 2 procent till följd av negativ inverkan av valutakursförändringar. Den globala försäljningstillväxten var 5 procent, exklusive försäljningen i USA av *Toprol-XL* och H1N1-vaccinet. Försäljningen i USA ökade med 11 procent (4 procent exklusive försäljningen av *Toprol-XL* och H1N1-vaccinet). Försäljningen på övriga marknader ökade med 6 procent. Försäljningen på etablerade marknader ökade med 4 procent. Försäljningen på tillväxtmarknaderna ökade med 13 procent.

Rörelseresultatet för kärnverksamheten ökade med 29 procent till 10.577 MUSD jämfört med niomånadersperioden 2008 till följd av försäljningstillväxt, effektivitetsvinster och högre övriga intäkter. Redovisat rörelseresultat uppgick till 9.218 MUSD, en ökning med 27 procent, i stort sett i nivå med ökningen av rörelseresultatet för kärnverksamheten. Orsaken var att den negativa inverkan av avsättningarna på 538 MUSD för juridiska kostnader under andra och tredje kvartalen 2009 delvis utjämnades av nedskrivningen avseende *Ethylol*, som kostnadsfördes under första kvartalet 2008.

Vinsten per aktie för kärnverksamheten uppgick till 4,90 USD under niomånadersperioden, en ökning med 28 procent, i linje med ökningen i rörelseresultatet för kärnverksamheten. Redovisad vinst per aktie ökade med 23 procent till 4,12 USD, vilket återspeglar inverkan av avsättningar för juridiska kostnader och ovan nämnda nedskrivning avseende *Ethylol*. De övriga justeringarna av vinst per aktie för kärnverksamheten till redovisad vinst per aktie (omstruktureringskostnader samt avskrivningar avseende MedImmune och Merck) var i stort sett likartade för båda perioderna.

### Uppdatering av FoU-portföljen

En heltäckande uppdatering av AstraZenecas FoU-portfölj redovisades i samband med halvårsrapporten 2009 som offentliggjordes den 30 juli. FoU-tabellen finns på våra hemsidor [www.astrazeneca.com](http://www.astrazeneca.com) och [www.astrazeneca.se](http://www.astrazeneca.se) under rubriken Investors/Aktieägare.

Fortsatta framsteg har gjorts i arbetet med att stärka forskningsportföljen sedan uppdateringen vid halvåret 2009, inklusive viktiga registreringsgodkännanden och två nya licenssamarbeten:

**ONGLYZA™**

Den 31 juli 2009 meddelade AstraZeneca och Bristol-Myers Squibb att den amerikanska registreringsmyndigheten FDA godkänt ONGLYZA™ (saxagliptin) för behandling av typ 2-diabetes hos vuxna.

Den 5 oktober 2009 meddelade företagen att EU-kommissionen beviljat tillstånd för marknadsföring av ONGLYZA™ i EU:s 27 medlemsstater för vuxna patienter med typ 2-diabetes, för förbättrad blodsockerkontroll i kombination med metformin, sulfonylurea eller glitazoner.

**Ceftarolin**

Den 12 augusti 2009 meddelade AstraZeneca och Forest Laboratories att företagen slutit ett avtal om gemensam utveckling och marknadsföring av ceftarolin på alla viktigare marknader utanför USA, Kanada och Japan. Ceftarolin är Forests nästa generation cefalosporin i sen utvecklingsfas, som studeras för behandling av komplicerade hud- och hudstrukturinfektioner (cSSSI) och samhällsförvärd pneumoni (bakteriell lunginflammation, s k Community-Acquired Bacterial Pneumonia, CABP). Ceftarolin har bakteriedödande effekt mot en rad patogener som vanligen förekommer i cSSSI och CABP, inklusive meticillinresistenta stafylokocker aureus (MRSA) och multiresistenta streptokocker pneumoniae (MDRSP).

Forest räknar med att inlämna en registreringsansökan (NDA) i USA i slutet av 2009 medan AstraZeneca inlämnar en ansökan om marknadsgodkännande (Marketing Authorisation Application) i Europa i slutet av 2010.

**NKTR-118 och NKTR-119**

Den 24 september 2009 meddelade AstraZeneca och Nektar Therapeutics att företagen tecknat ett globalt licensavtal med ensamrätt gällande två program för läkemedelsutveckling: NKTR-118, en produkt i sent utvecklingsstadium för behandling av opiatinducerad förstoppning, och NKTR-119, ett tidigt utvecklingsprogram med syftet att ta fram smärtstillande produkter som inte ger förstoppning som biverkan. Båda dessa program bygger på Nektars avancerade polymerkonjugatbaserade teknologiplattform för små molekyler.

Enligt avtalet kommer AstraZeneca att ta ansvar för fortsatt utveckling av båda programmen, vilket bland annat innefattar start av sena kliniska studier för NKTR-118. AstraZeneca räknar med att snart ha upplägget klart för fas 3-programmet, och räknar med att kunna ansöka om läkemedelsregistrering under 2013.

Andra viktiga händelser avseende forskningsportföljen:

**Zactima**

Den 28 oktober 2009 meddelade AstraZeneca att registreringsansökningarna för *Zactima* (vandetanib) 100 mg i kombination med cellgiftsbehandling, för behandling av patienter med avancerad icke småcellig lungcancer har dragits tillbaka. Ansökningarna som inlämnades i juni 2009 har dragits tillbaka både från den amerikanska registreringsmyndigheten FDA och från den europeiska läkemedelsmyndigheten EMEA.

Beslutet att dra tillbaka ansökningarna baseras dels på en uppdaterad analys som inte visade någon total överlevnads fördel när vandetanib användes som tillägg till cellgiftsbehandling, dels på preliminära synpunkter från registreringsmyndigheterna. Dessa antyder att det nuvarande primära effektmåttet progressionsfri överlevnad (PFS) inte är tillräckligt för ett godkännande.

Resultat från fas 3-studier visar att vandetanib är kliniskt verksamt i kombination med cellgiftsbehandling. AstraZeneca kommer att slutföra det pågående fas 3-programmet för att få en komplett bild av effekten hos vandetanib i olika kliniska situationer. Resultaten från ZEPHYR-studien (300 mg monoterapi på patienter med avancerad icke småcellig lungcancer som tidigare fått en EGFR-hämmare) och ZETA-studien (300 mg monoterapi vid avancerad medullär sköldkörtelcancer) väntas i slutet av 2009 eller i början av 2010.

**Brilinta**

Den 26 oktober 2009 lämnades registreringsansökningar till EMEA för *Brilinta* och AstraZeneca inväntar besked om mottagande av ansökan. Ansökan i USA förväntas enligt plan inlämnas under fjärde kvartalet.

Den 30 augusti 2009 meddelade AstraZeneca resultaten från den jämförande fas 3-studien PLATO (A Study of Platelet Inhibition and Patient Outcomes). Studien visar att ticagrelor (*Brilinta*) uppnådde större effekt i det primära effektmåttet som var minskning av hjärt/kärlrelaterade händelser (hjärt/kärlrelaterad död, hjärtinfarkt, stroke) jämfört med clopidogrel (Plavix®/Iscover®) utan ökad risk för allvarliga blödningar. Studien visade en statistiskt signifikant minskning av både hjärt/kärlrelaterad dödlighet och hjärtinfarkt utan skillnad för stroke. Ticagrelor är det första blodproppshämmande läkemedlet under utveckling som minskar hjärt/kärlrelaterad död jämfört med clopidogrel hos patienter med akut kranskärlssjukdom.

I PLATO-studien analyserades 66 undergrupper, varav 33 rörande effekt och 33 rörande säkerhet. Resultaten för 62 av de 66 undergrupperna var konsistenta med resultaten för hela studien. Mot bakgrund av det stora antalet undergrupper kan de återstående fyra gruppernas avvikande resultat vara en följd av slumpmässiga orsaker. En av de fyra undergrupperna visade skillnad i effektmåttet mellan nordamerikanska patienter och dem som rekryterats från övriga världen. Bortsett från möjliga slumpmässiga orsaker har detta väckt frågor huruvida geografiskt ursprung eller medicinsk praxis skulle kunna påverka effekten av de olika behandlingarna. Även om slutgiltiga förklaringar hittills saknas, visar ytterligare analyser en möjlig koppling mellan dos av ASA och det primära effektmåttet. Denna grupp visade minskande effekt av ticagrelor vid ökat intag av ASA. AstraZeneca och de ansvariga för PLATO-studien fortsätter att undersöka denna och andra hypoteser. Likaså kommer fler uppföljande data från PLATO-studien att analyseras och publiceras framöver.

Ytterligare vetenskapligt utbyte kring resultaten om *Brilinta* planeras, med åtta presentationer vid American Heart Association (AHA) Scientific Sessions i november. Dessa presentationer inkluderar:

- Presentation av en klinisk prövning (A Late-Breaker ) för STEMI ACS kohorten i PLATO-studien.
- Första presentationen av fas 2-studien ONSET /OFFSET, som undersöker snabbhet i tillslag och hävning av trombocythämmande effekt för ticagrelor jämfört med clopidogrel.
- Första presentationen av fas 2-studien RESPOND som jämför trombocythämmande respons hos patienter på ticagrelor jämfört med clopidogrel.

Ytterligare resultat avseende *Brilinta* från dessa studier kommer att publiceras under 2010.

### **Seroquel/Seroquel XR/Depot**

Den 29 september 2009 meddelade AstraZeneca att *Seroquel XR/Depot* och *Seroquel* godkännts enligt det europeiska förfarandet för ömsesidigt godkännande (MRP). Godkännandet avser förebyggande av återfall i bipolär sjukdom hos patienter som i maniska, depressiva eller blandade skov svarat väl på quetiapinbehandling.

*Seroquel* och *Seroquel XR/Depot* är därmed de enda läkemedel som godkännts i EU för behandling av alla faser av sjukdomen – akuta depressiva skov, akuta maniska skov och underhållsbehandling för att förebygga återfall vid samtliga tillstånd av bipolär sjukdom.

### **Vaccin mot den nya influensan A (H1N1)**

Den 15 september 2009 erhöll företaget godkännande från FDA för LAIV, ett levande försvagat influensavaccin, mot det nya influensaviruset A (H1N1). Vaccinet är avsett för aktiv immunisering av individer i åldrarna 2-49 år mot influensa som orsakats av 2009 års pandemiska virus (H1N1).

Den amerikanska regeringen har hittills beställt ca 40 miljoner doser av LAIV mot H1N1, till ett sammanlagt kontraktvärde av ca 453 MUSD. Tillräckligt med bulkvaccin har tillverkats för att fullfölja alla order som lagts av den amerikanska staten. Distribution enligt folkhälsomyndigheternas instruktioner har redan påbörjats.

### **Crestor**

Den 16 oktober 2009 meddelade AstraZeneca att FDA godkänt *Crestor* för användning på barn i åldrarna 10-17 år med heterozygot familjär hyperkolesterolemi, där behandling med kostförändring inte räcker för att minska förhöjda kolesterolnivåer. Heterozygot familjär hyperkolesterolemi är en genetisk sjukdom som kännetecknas av högt LDL-kolesterol (det "onda" kolesterolet) och ökad risk för tidig hjärt/kärlsjukdom.

FDA:s beslut grundar sig på en kompletterande registreringsansökan från AstraZeneca, som inkluderar resultat från studien PLUTO (**P**aediatric **L**ipid-re**U**ction **T**rial of **r**osuvastatin). PLUTO utformades för att utvärdera effekt och säkerhet hos *Crestor* för barn i åldrarna 10-17 år med heterozygot familjär hyperkolesterolemi.

Slutförandet och inlämnandet av PLUTO-studien fullföljde AstraZenecas åtagande till FDA att utvärdera effekten av *Crestor* på denna befolkningsgrupp. Detta resulterade i att FDA i juli 2009 beviljade ytterligare sex månaders ensamrätt att marknadsföra *Crestor* för de godkända indikationerna avseende kolesterol och åderförkalkning till juli 2016.

Registreringsansökningar för att revidera förskrivningsinformationen för *Crestor* så att den innefattar utfallsdata från JUPITER-studien granskas för närvarande av registreringsmyndigheterna i USA och Europa. AstraZeneca har informerats om att den amerikanska ansökan kommer att diskuteras vid ett möte med FDA:s Endocrinologic and Metabolic Drugs Advisory Committee den 15 december 2009.

## **Symbicort**

Den 16 oktober 2009 meddelade AstraZeneca att *Symbicort Turbuhaler* godkänts av Japans ministerium för hälsa, arbete och välfärd (MHLW) för underhållsbehandling av astma hos patienter över 16 år, när en kombinationsbehandling med en inhalationssteroid och en långverkande beta2-agonist är nödvändig.

AstraZeneca och Astellas Pharma Inc. ingick i augusti 2009 ett avtal om gemensam marknadsföring av *Symbicort Turbuhaler*. Produkten kommer att tillverkas och utvecklas av AstraZeneca samt distribueras och säljas av Astellas, medan marknadsföring kommer att genomföras gemensamt av företagen.

## **Vimovo**

Den 16 oktober 2009 meddelade AstraZeneca och POZEN Inc. att AstraZeneca inlämnat en registreringsansökan (Marketing Authorisation Application) till EU via det decentraliserade förfarandet DCP för *Vimovo* (naproxen/esomeprazolmagnesium, tidigare kallat PN400) i tablettform, en produkt under utveckling för behandling av symtom vid artros, ledgångsreumatism och Bechterews sjukdom (ankyloserande spondylit) hos patienter som löper risk att utveckla NSAID-relaterade magsår.

I juni 2009 inlämnade POZEN en registreringsansökan (NDA) till FDA avseende *Vimovo*. Registreringsansökan mottogs den 31 augusti 2009 och granskas för närvarande.

## Produktivetsförbättringar

De tidigare tillkännagivna programmen för att omforma verksamheten visar fortsatta goda framsteg. Under tredje kvartalet kostnadsfördes 112 MUSD för omstrukturering. Därmed uppgick de sammanlagda kostnaderna under niomånadersperioden till 374 MUSD.

Samtliga program utvecklas planenligt för att leda till förväntade årliga besparingar på 2,1 miljarder USD fram till 2010 och ytterligare 0,4 miljarder USD fram till 2013.

## Framtidsutsikter

Verksamheten har utvecklats bättre än förväntat mot bakgrund av de utmanande förhållandena som präglat ekonomin globalt. God effektivitet i verksamheten och vissa oförutsedda försäljningsintäkter (som inkluderar *Toprol-XL* och försenad introduktion av generiskt *Casodex* i USA) bidrog till ett starkt första halvår.

Som väntat har denna trend fortsatt under tredje kvartalet, där också den inledande försäljningen av H1N1-vaccinet har bidragit positivt. Utvecklingen för resten av året har fått draghjälp av flera faktorer: godkännandet av ytterligare en generisk konkurrentprodukt till *Toprol-XL* omfattade inte alla dosstyrkor, ytterligare order, utöver vad vi räknat med, har tillkommit på H1N1-vaccinet (där produktionstakten leder till att merparten av intäkterna resultatförs under 2009) och en upplösning av en avsättning rörande kostnad för sålda varor har gynnat bruttoresultatet.

AstraZeneca räknar nu med en medelhög till hög ensiffrig försäljningstillväxt i fasta valutakurser för hela året. Vinsten per aktie för kärnverksamheten (Core EPS) förutses nu ligga i intervallet 6,20–6,40 USD.

Prognosen beaktar inte sannolikheten att genomsnittliga valutakurser under resten av 2009 kan komma att avvika väsentligt från genomsnittskurserna i januari 2009, vilka ligger till grund för resultatprognosen. En bedömning av känsligheten hos försäljning och resultat vid förändringar i våra viktigaste valutor, i förhållande till USD, lämnades i samband med resultatrapporten för hela året 2008, och återfinns på AstraZenecas webbsidor.

## Försäljning

Samtliga kommentarer i detta avsnitt avser tillväxt i fasta valutakurser (CER), om inte annat anges.

### Mage/tarm

	Tredje kvartalet		CER %	Januari – september		CER %
	2009 MUSD	2008 MUSD		2009 MUSD	2008 MUSD	
<i>Nexium</i>	1.243	1.315	-1	3.681	3.876	+1
<i>Losec/Prilosec</i>	240	249	-3	696	791	-9
<b>Totalt</b>	<b>1.517</b>	<b>1.589</b>	<b>-1</b>	<b>4.458</b>	<b>4.733</b>	<b>-1</b>

- Försäljningen av *Nexium* i USA under tredje kvartalet uppgick till 689 MUSD, en minskning med 12 procent jämfört med tredje kvartalet 2008. Volymen apoteksexpedierade tabletter minskade med ca 1 procent. Det genomsnittliga realiserade försäljningspriset för *Nexium* var ca 13 procent lägre under kvartalet, och ca 9 procent under året hittills. Detta är i linje med förväntningarna på en hög ensiffrig prisnedgång för året som helhet.
- Försäljningen av *Nexium* i USA under niomånadersperioden minskade med 7 procent till 2.118 MUSD.
- Försäljningen av *Nexium* på övriga marknader under tredje kvartalet ökade med 13 procent till 554 MUSD. Försäljningen i Västeuropa ökade med 11 procent. Försäljningen på tillväxtmarknaderna ökade med 30 procent, inklusive tillväxt på 55 procent i Kina.
- Försäljningen av *Nexium* på övriga marknader ökade med 11 procent under niomånadersperioden till 1.563 MUSD.
- Försäljningen av *Prilosec* i USA minskade med 54 procent under tredje kvartalet och med 64 procent under niomånadersperioden, till följd av introduktionen av generisk konkurrens för doseringen 40 mg under andra halvåret 2008.
- Försäljningen av *Losec* på övriga marknader ökade med 6 procent under tredje kvartalet med god tillväxt i Japan (ökning 15 procent) och Kina (ökning 33 procent). Försäljningen av *Losec* på övriga marknader ökade med 2 procent under niomånadersperioden.

### Hjärta/kärl

	Tredje kvartalet		CER %	Januari – september		CER %
	2009 MUSD	2008 MUSD		2009 MUSD	2008 MUSD	
<i>Crestor</i>	1.147	922	+30	3.245	2.610	+32
<i>Seloken/Toprol-XL</i>	414	204	+110	1.119	600	+95
<i>Atacand</i>	370	386	+5	1.049	1.120	+6
<i>Plendil</i>	60	65	-5	181	201	-5
<i>Zestril</i>	47	60	-15	141	184	-15
ONGLYZA™*	9	-	n/m	9	-	n/m
<b>Totalt</b>	<b>2.191</b>	<b>1.782</b>	<b>+29</b>	<b>6.149</b>	<b>5.160</b>	<b>+28</b>

\* ONGLYZA™ redovisas som intäkt från samarbeten. Detta motsvarar inte försäljningsintäkt, utan AstraZenecas andel av bruttovinst från samarbetet med Bristol-Myers Squibb rörande denna produkt.

- Försäljningen av *Crestor* i USA ökade under tredje kvartalet med 25 procent till 523 MUSD. De totala förskrivningarna av *Crestor* ökade med 25 procent, jämfört med 6 procent för statinmarknaden som helhet. Andelen för *Crestor* av de totala förskrivningarna fortsatte att öka och nådde 11 procent i september 2009.
- Försäljningen av *Crestor* i USA under niomånadersperioden ökade med 30 procent till 1.548 MUSD.
- Försäljningen av *Crestor* på övriga marknader ökade med 34 procent under tredje kvartalet till 624 MUSD. Volymtillväxten för *Crestor* fortsätter att klart överträffa statinmarknadens tillväxt på både etablerade marknader och tillväxtmarknader. Tillväxten var stark i Västeuropa (ökning 26 procent), Kanada (ökning 28 procent), Japan (ökning 43 procent) och Australien (ökning 64 procent). Försäljningen på tillväxtmarknaderna ökade med 41 procent.
- Försäljningen av *Crestor* på övriga marknader ökade med 34 procent under niomånadersperioden till 1.697 MUSD.

- Försäljningen av *Toprol-XL* i USA, inklusive försäljningen av den auktoriserade generiska versionen, ökade med 307 procent under tredje kvartalet till 293 MUSD. De totala förskrivningarna för *Toprol-XL* ökade med 118 procent. Prisförändringar och ytterligare inleveranser till lager för den auktoriserade generiska produkten, i och med att fullt leveransutbud återställdes, svarade för resten av försäljningstillväxten. Under tredje kvartalet gick Watson in på marknaden med en generisk metoprololsuccinatprodukt. Deras första godkännande begränsades till dosstyrkorna 25 mg och 50 mg. Watsons produkt svarade för ca 6 procent av de totala förskrivningarna av metoprololsuccinat i september 2009. De två ursprungliga generiska konkurrentprodukterna är fortfarande tillbakadragna från den amerikanska marknaden. Det är svårt att fastställa när och om dessa produkter återkommer på marknaden eller när potentiella nya läkemedel kan komma att godkännas.
- Försäljningen av *Toprol-XL* i USA under niomånadersperioden ökade med 271 procent till 767 MUSD.
- Försäljningen av *Seloken* på övriga marknader ökade med 2 procent både under det tredje kvartalet och under niomånadersperioden med tvåsiffrig tillväxt på tillväxtmarknaderna.
- Försäljningen av *Atacand* i USA ökade med 4 procent under tredje kvartalet och minskade med 1 procent under niomånadersperioden. Försäljningen av *Atacand* på övriga marknader ökade med 5 procent under tredje kvartalet och med 7 procent hittills under året.
- Intäkter från samarbetet med Bristol-Myers Squibb avseende ONGLYZA™ uppgick till 9 MUSD under tredje kvartalet, vilket återspeglar AstraZenecas del av försäljning för lageruppbbyggnad i USA i samband med lanseringen efter FDA:s godkännande den 31 juli 2009.

#### Andningsvägar och inflammation

	Tredje kvartalet		CER %	Januari – september		CER %
	2009 MUSD	2008 MUSD		2009 MUSD	2008 MUSD	
<i>Symbicort</i>	562	501	+22	1.628	1.490	+23
<i>Pulmicort</i>	320	304	+8	923	1.098	-12
<i>Rhinocort</i>	63	72	-7	199	244	-13
<i>Oxis</i>	16	18	-	44	56	-5
<i>Accolate</i>	17	18	-	49	55	-7
Totalt	1.009	951	+13	2.941	3.069	+5

- Försäljningen av *Symbicort* i USA uppgick till 125 MUSD under tredje kvartalet, en ökning med 95 procent jämfört med föregående år. Lanseringen av behandlingsområdet kroniskt obstruktiv lungsjukdom (KOL) och fortsatt penetrering av astmamarknaden driver denna tillväxt. Andelen för *Symbicort* av nya förskrivningar av fasta kombinationsläkemedel ökade till 16,6 procent i september 2009, en ökning med 2,7 procentenheter under kvartalet. Marknadsandelen bland patienter som påbörjar kombinationsbehandling är nu 26,3 procent.
- Försäljningen av *Symbicort* i USA under niomånadersperioden uppgick till 335 MUSD, en ökning med 103 procent.
- Försäljningen av *Symbicort* på övriga marknader uppgick till 437 MUSD under tredje kvartalet, 11 procent mer än under tredje kvartalet 2008. Försäljningen i Västeuropa ökade med 8 procent. Försäljningen på tillväxtmarknader ökade med 22 procent under kvartalet.
- Försäljningen av *Symbicort* på övriga marknader ökade med 13 procent under niomånadersperioden till 1.293 MUSD.
- Försäljningen av *Pulmicort* i USA ökade under tredje kvartalet med 6 procent till 207 MUSD. Den generiska inhalationssuspension av budesonid (BIS) som levererades av Teva i slutet av 2008 fortsatte att minska på marknaden under kvartalet, även om det förefaller som att utbudet kommer att fortsätta in i fjärde kvartalet inför Tevas lansering av sin generiska produkt den 15 december 2009, under licens från AstraZeneca. Andelen för *Pulmicort Respules* av de expedierade förskrivningarna av BIS ökade till 73 procent under tredje kvartalet, en ökning från 62 procent under andra kvartalet.
- Försäljningen i USA av *Pulmicort* minskade under niomånadersperioden med 20 procent till 574 MUSD.
- Försäljningen av *Pulmicort* på övriga marknader ökade med 3 procent under niomånadersperioden till 349 MUSD.

Cancer

	Tredje kvartalet		CER %	Januari – september		CER %
	2009 MUSD	2008 MUSD		2009 MUSD	2008 MUSD	
<i>Arimidex</i>	476	486	+2	1.422	1.406	+7
<i>Casodex</i>	174	300	-43	655	974	-32
<i>Zoladex</i>	282	295	+1	786	860	-
<i>Iressa</i>	75	67	+7	218	192	+9
<i>Faslodex</i>	67	67	+7	190	188	+10
<i>Nolvadex</i>	22	20	+5	64	62	+2
<i>Ethyol</i>	2	3	-33	11	23	-52
Totalt	1.099	1.256	-10	3.349	3.759	-6

- Försäljningen av *Arimidex* i USA ökade med 11 procent under tredje kvartalet till 215 MUSD. De totala förskrivningarna av *Arimidex* minskade med 2,5 procent, något mer än nedgången med 1,4 procent på marknaden för läkemedel mot hormonkänslig bröstcancer.
- Försäljningen i USA av *Arimidex* ökade under niomånadersperioden med 14 procent till 658 MUSD.
- Försäljningen av *Arimidex* på övriga marknader minskade med 5 procent under tredje kvartalet. Under niomånadersperioden ökade försäljningen med 3 procent.
- Försäljningen av *Casodex* i USA minskade med 80 procent under tredje kvartalet till 14 MUSD sedan FDA i juli godkänt 8 generiska bikalutamidprodukter. Försäljningen av *Casodex* i USA minskade med 40 procent under niomånadersperioden till 130 MUSD.
- Försäljningen av *Casodex* på övriga marknader under tredje kvartalet minskade med 31 procent till 160 MUSD till följd av generisk konkurrens i Västeuropa, där försäljningen minskade med 57 procent. Försäljningen på övriga marknader minskade under niomånadersperioden med 30 procent till 525 MUSD.
- Försäljningen av *Iressa* ökade med 9 procent till 218 MUSD under niomånadersperioden, inklusive försäljning på 4 MUSD i Västeuropa efter registreringsgodkännande inom EU i juli. Tvåsiffriga försäljningsökningar uppnåddes i Japan och Kina under niomånadersperioden.
- Försäljningen av *Faslodex* ökade under niomånadersperioden med 4 procent i USA och med 15 procent på övriga marknader.

Neurovetenskap

	Tredje kvartalet		CER %	Januari – september		CER %
	2009 MUSD	2008 MUSD		2009 MUSD	2008 MUSD	
<i>Seroquel</i>	1.231	1.130	+12	3.605	3.292	+14
<i>Zomig</i>	111	115	+1	319	336	+1
Totalt	1.578	1.476	+11	4.601	4.342	+11

- Försäljningen av *Seroquel* i USA ökade under tredje kvartalet med 14 procent till 851 MUSD. De totala förskrivningarna för *Seroquel* ökade med 2,4 procent under tredje kvartalet. Hela tillväxten avsåg beredningsformen *Seroquel XR/Depot*. *Seroquel* var marknadsledande med en andel på 31,3 procent i september 2009, (ökning 0,12 procentenheter under kvartalet) varav 3,0 procentenheter utgjordes av *Seroquel XR/Depot* som ökade med 0,62 procentenheter. *Seroquel XR/Depot* svarade för 9,5 procent av de totala förskrivningarna i september 2009.
- Försäljningen av *Seroquel* i USA under niomånadersperioden uppgick till 2,544 MUSD, 16 procent mer än 2008.
- Försäljningen av *Seroquel* på övriga marknader uppgick till 380 MUSD under tredje kvartalet, en ökning med 9 procent trots nedgången med 73 procent i Kanada till följd av generisk konkurrens. Försäljningen i Västeuropa ökade med 17 procent. Försäljningen på tillväxtmarknaderna ökade med 15 procent.
- Försäljningen av *Seroquel* på övriga marknader ökade under niomånadersperioden med 9 procent till 1.061 MUSD.



### Infektion och övriga läkemedel

	Tredje kvartalet		CER %	Januari – september		CER %
	2009 MUSD	2008 MUSD		2009 MUSD	2008 MUSD	
<i>Synagis</i>	82	124	-34	681	724	-6
<i>Merrem</i>	221	241	-	636	680	+6
<i>FluMist</i>	92	71	+30	94	71	+32
H1N1-vaccin	152	-	n/m	152	-	n/m
<b>Totalt</b>	<b>582</b>	<b>494</b>	<b>+22</b>	<b>1.676</b>	<b>1.646</b>	<b>+7</b>

- I USA minskade försäljningen av *Synagis* under niomånadersperioden med 4 procent till 519 MUSD. Huvuddelen av försäljningen ägde rum under RSV-säsongen (respiratoriskt syncytialvirus, RSV) under första kvartalet. Försäljningen av *Synagis* utanför USA minskade med 10 procent till 162 MUSD, relaterat till tidpunkterna för leveranser till Abbott, vår globala distributör för *Synagis*.
- Försäljningen av *FluMist* under tredje kvartalet uppgick till 92 MUSD, en ökning med 30 procent jämfört med tredje kvartalet föregående år.
- Den amerikanska regeringen har lagt order på ca 40 miljoner doser av LAIV mot den nya influensan A (H1N1), till ett sammanlagt kontraktvärde av ca 453 MUSD. Försäljning motsvarande 152 MUSD resultatfördes under tredje kvartalet, medan större delen av det återstående kontraktsvärdet förväntas realiseras under fjärde kvartalet 2009. Projektet har finansierats helt eller delvis genom statliga fonder från HHS/ASPR/BARDA, enligt kontraktsnummer HHS01002009000021.

### Försäljning per marknad

	Tredje kvartalet		CER %	Januari – september		CER %
	2009 MUSD	2008 MUSD		2009 MUSD	2008 MUSD	
Nordamerika	3.959	3.519	+13	11.693	10.705	+10
varav USA	3.659	3.199	+14	10.831	9.726	+11
Övriga etablerade marknader*	3.094	3.140	+4	8.979	9.453	+4
Tillväxtmarknader	1.147	1.116	+15	3.187	3.250	+13

\* Övriga etablerade marknader definieras som Västeuropa (inklusive bl a Frankrike, Storbritannien, Tyskland, Italien och Sverige), Japan, Australien och Nya Zeeland.

- Försäljningen i USA ökade med 14 procent under tredje kvartalet. Som tillägg till de gynnsamma effekterna av försäljningen av *Toprol-XL* och influensavaccinet mot H1N1, var intäktsökningen under kvartalet positiv för *Crestor*, *Seroquel* och *Symbicort*, vilket mer än uppvägde minskningarna för *Nexium*, *Casodex* och *Prilosec*. Justerat för försäljningen av *Toprol-XL* och vaccinet mot H1N1 var försäljningsökningen i USA 3 procent under kvartalet.
- Försäljningen på övriga etablerade marknader ökade med 4 procent under tredje kvartalet. Försäljningen i Västeuropa ökade med 3 procent. Tillväxten för *Crestor*, *Seroquel*, *Nexium* och *Symbicort* mer än uppvägde de negativa effekterna av generikakonkurrens för *Casodex*. Försäljningen i Japan ökade med 9 procent, främst genom försäljningsökning för *Crestor* och *Seroquel*. *Crestor* svarade för hela försäljningsökningen på 8 procent i Australien.
- Försäljningen på tillväxtmarknaderna ökade med 15 procent under tredje kvartalet. Försäljningen i Kina ökade med 26 procent under kvartalet. AstraZeneca förutser fortfarande tvåsiffrig försäljningstillväxt på tillväxtmarknaderna för hela året.

## Verksamhet och ekonomisk översikt

Samtliga kommentarer i detta avsnitt avser tillväxt i fasta valutakurser (CER) och avser kärnverksamheten, om inte annat anges. Denna ekonomiska information utgör ett komplement utöver den ordinarie redovisningen, vilken AstraZeneca anser kan underlätta förståelsen för företagets underliggande utveckling och de viktigaste affärsdrivande faktorerna. Ekonomisk information för kärnverksamheten är justerad för att utesluta vissa poster, såsom kostnader och reserveringar relaterade till omstrukturerings- och synergiprogrammen, avskrivning och nedskrivning av avsevärda immateriella tillgångar från företagsförvärv, och sådana som relaterar till vår nuvarande och framtida avtalsituation med Merck i USA, samt andra specificerade poster. Ytterligare information om ovanstående justeringar ges i vår Årsredovisning med information från Form 20-F 2008. Under andra kvartalet 2009 förbättrade koncernen sin metodik för att beräkna tillväxttakten i fasta valutakurser. Den tillväxttakt i fasta valutakurser (CER) som anges för tredje kvartalet och de första nio månaderna har beräknats med den uppdaterade metodiken.

### Tredje kvartalet

Samtliga finansiella uppgifter, med undantag för vinst per aktie, avser MUSD. Vägt antal aktier anges i miljoner. Siffror inom parentes avser negativa tal.

	Redovisat 2009	Om- strukturerings- och synergi- kostnader	Merck & MedImmune Avskrivning	Immateriella tillgångar Nedskrivning	Juridiska kostnader Avsättning	Kärn- verksam- heten 2009	Kärn- verksam- heten 2008	Faktisk %	CER %
<b>Omsättning</b>	<b>8.200</b>	-	-	-	-	<b>8.200</b>	<b>7.775</b>	<b>5</b>	<b>10</b>
Kostnad sålda varor	(1.263)	24	-	-	-	(1.239)	(1.457)		
<b>Bruttoresultat</b>	<b>6.937</b>	<b>24</b>	<b>-</b>	<b>-</b>	<b>-</b>	<b>6.961</b>	<b>6.318</b>	<b>10</b>	<b>14</b>
% av försäljning	84,6%					84,9%	81,3%	+3,6	+2,7
Distribution	(73)	-	-	-	-	(73)	(79)	(7)	4
% av försäljning	0,9%					0,9%	1,0%	+0,1	+0,1
FoU	(1.056)	6	-	1	-	(1.049)	(1.261)	(17)	(9)
% av försäljning	12,9%					12,8%	16,2%	+3,4	+2,8
Marknadsföring/ administration	(2.663)	82	100	-	108	(2.373)	(2.369)	-	7
% av försäljning	32,5%					28,9%	30,5%	+1,6	+0,9
Övriga intäkter	59	-	24	60	-	143	162	(11)	(13)
% av försäljning	0,7%					1,7%	2,1%	-0,4	-0,4
<b>Rörelseresultat</b>	<b>3.204</b>	<b>112</b>	<b>124</b>	<b>61</b>	<b>108</b>	<b>3.609</b>	<b>2.771</b>	<b>30</b>	<b>29</b>
% av försäljning	39,0%					44,0%	35,7%	+8,3	+6,1
Finansnetto	(172)	-	-	-	-	(172)	(79)		
<b>Resultat före skatt</b>	<b>3.032</b>	<b>112</b>	<b>124</b>	<b>61</b>	<b>108</b>	<b>3.437</b>	<b>2.692</b>	<b>28</b>	<b>27</b>
Skatt	(911)	(33)	(30)	(19)	-	(993)	(770)		
<b>Resultat efter skatt</b>	<b>2.121</b>	<b>79</b>	<b>94</b>	<b>42</b>	<b>108</b>	<b>2.444</b>	<b>1.922</b>	<b>27</b>	<b>27</b>
Minoritetsintressen	(6)	-	-	-	-	(6)	(8)		
<b>Nettoresultat</b>	<b>2.115</b>	<b>79</b>	<b>94</b>	<b>42</b>	<b>108</b>	<b>2.438</b>	<b>1.914</b>	<b>27</b>	<b>27</b>
Vägt antal aktier, genomsnitt	1.449	1.449	1.449	1.449	1.449	1.449	1.452		
<b>Vinst per aktie</b>	<b>1,46</b>	<b>0,05</b>	<b>0,07</b>	<b>0,03</b>	<b>0,07</b>	<b>1,68</b>	<b>1,32</b>	<b>28</b>	<b>27</b>

Försäljningen ökade med 10 procent under tredje kvartalet till 8.200 MUSD.

Bruttomarginalen för kärnverksamheten på 84,9 procent under tredje kvartalet var 2,7 procentenheter högre än föregående år. Lägre betalningar till Merck (0,7 procentenheter), upplösning av en avsättning i samband med lösningen av ett problem relaterat till ett leverantörskontrakt med tredje part (1,8 procentenheter) samt fortsatta produktivitetsförbättringar och effekter av produktmixen (0,9 procentenheter) motverkades delvis av högre royaltybetalningar (0,7 procentenheter).

FoU-kostnaderna för kärnverksamheten uppgick till 1.049 MUSD under tredje kvartalet, 9 procent lägre än föregående år, eftersom ökade investeringar i biologiska läkemedel mer än uppvägdes av fortsatta produktivitetsökningar, lägre kostnader för nedskrivning av immateriella anläggningstillgångar och lägre projektkostnader till följd av att flera fas 3-projekt i sen utvecklingsfas avslutades och fortsatte till förberedelse för registrering.

Marknadsförings- och administrationskostnader för kärnverksamheten på 2.373 MUSD under tredje kvartalet var 7 procent högre än föregående år. Bakomliggande orsaker var fortsatta investeringar i tillväxtmarknader, ökad marknadsföring för influensavaccinet och stöd för pågående och planerade produkt lanseringar inom små molekyler samt ökade juridiska kostnader. Dessa uppvägdes endast delvis av effektivitetsvinster.

Övriga intäkter i kärnverksamheten på 143 MUSD var 19 MUSD lägre än under tredje kvartalet 2008, främst till följd av förväntade lägre engångsvinster.

Rörelseresultatet för kärnverksamheten uppgick till 3.609 MUSD, en ökning med 29 procent i fasta valutakurser, eller en faktisk ökning med 30 procent. Jämfört med föregående år, och i förhållande till dollarn var euron 5 procent svagare (vilket minskade försäljningen och kostnaderna), svenska kronan 14 procent svagare (vilket minskade kostnaderna), och brittiska pundet 13 procent svagare (vilket minskade kostnaderna).

Rörelsemarginalen för kärnverksamheten ökade med 6,1 procentenheter till 44,0 procent av försäljningen, till följd av ökad försäljning i kombination med effektivitetsvinster i hela verksamheten samt lägre FoU-investeringar.

Vinsten per aktie för kärnverksamheten uppgick till 1,68 USD under tredje kvartalet, en ökning med 27 procent, genom att ökningen i rörelseresultat för kärnverksamheten delvis uppvägdes av högre finansiella nettokostnader.

Redovisat rörelseresultat ökade med 25 procent till 3.204 MUSD. Redovisad vinst per aktie var 1,46 USD, en ökning med 22 procent.

## Januari – september

Samtliga finansiella uppgifter, med undantag för vinst per aktie, avser MUSD. Vägt antal aktier anges i miljoner. Siffror inom parentes avser negativa tal.

	Redovisat 2009	Om- strukturerings- och synergi- kostnader	Merck & MedImmune Avskrivning	Immateriella tillgångar Nedskrivning	Juridiska kostnader Avsättning	Kärn- verksam- heten 2009	Kärn- verksam- heten 2008	Faktisk %	CER %
<b>Omsättning</b>	<b>23.859</b>	-	-	-	-	<b>23.859</b>	<b>23.408</b>	<b>2</b>	<b>8</b>
Kostnad sålda varor	(4.110)	139	-	-	-	(3.971)	(4.358)		
<b>Bruttoresultat</b>	<b>19.749</b>	<b>139</b>	-	-	-	<b>19.888</b>	<b>19.050</b>	<b>4</b>	<b>10</b>
% av försäljning	82,8%					83,4%	81,4%	+2,0	+1,5
Distribution	(207)	-	-	-	-	(207)	(220)	(6)	10
% av försäljning	0,9%					0,9%	0,9%	-	-
FoU	(3.095)	30	-	1	-	(3.064)	(3.708)	(17)	(4)
% av försäljning	13,0%					12,9%	15,8%	+2,9	+1,9
Marknadsföring/ administration	(7.867)	205	299	-	538	(6.825)	(7.370)	(7)	1
% av försäljning	33,0%					28,6%	31,5%	+2,9	+2,2
Övriga intäkter	638	-	87	60	-	785	521	51	56
% av försäljning	2,7%					3,3%	2,2%	+1,1	+1,0
<b>Rörelseresultat</b>	<b>9.218</b>	<b>374</b>	<b>386</b>	<b>61</b>	<b>538</b>	<b>10.577</b>	<b>8.273</b>	<b>28</b>	<b>29</b>
% av försäljning	38,6%					44,3%	35,4%	+8,9	+6,6
Finansnetto	(575)	-	-	-	-	(575)	(387)		
<b>Resultat före skatt</b>	<b>8.643</b>	<b>374</b>	<b>386</b>	<b>61</b>	<b>538</b>	<b>10.002</b>	<b>7.886</b>	<b>27</b>	<b>27</b>
Skatt	(2.661)	(115)	(97)	(19)	-	(2.892)	(2.271)		
<b>Resultat efter skatt</b>	<b>5.982</b>	<b>259</b>	<b>289</b>	<b>42</b>	<b>538</b>	<b>7.110</b>	<b>5.615</b>	<b>27</b>	<b>27</b>
Minoritetsintressen	(14)	-	-	-	-	(14)	(18)		
<b>Nettoresultat</b>	<b>5.968</b>	<b>259</b>	<b>289</b>	<b>42</b>	<b>538</b>	<b>7.096</b>	<b>5.597</b>	<b>27</b>	<b>27</b>
Vägt antal aktier, genomsnitt	1.448	1.448	1.448	1.448	1.448	1.448	1.455		
<b>Vinst per aktie</b>	<b>4,12</b>	<b>0,18</b>	<b>0,20</b>	<b>0,03</b>	<b>0,37</b>	<b>4,90</b>	<b>3,85</b>	<b>27</b>	<b>28</b>

Försäljningen ökade med 8 procent under niomånadersperioden till 23.859 MUSD.

Bruttomarginalen för kärnverksamheten på 83,4 procent under niomånadersperioden var 1,5 procentenheter högre än föregående år. Lägre betalningar till Merck (0,6 procentenheter), upplösning av avsättningen under tredje kvartalet (0,6 procentenheter) samt fortsatta produktivitetsförbättringar och effekter av produktmixen (1,2 procentenheter) uppvägdes delvis av högre royaltybetalningar (0,9 procentenheter).

FoU-kostnaderna för kärnverksamheten var 3.064 MUSD under niomånadersperioden, 4 procent lägre än föregående år, genom att ökade investeringar i biologiska läkemedel mer än uppvägdes av fortsatta produktivitetsförbättringar och lägre kostnader i samband med att projekt i sen utvecklingsfas fortsatte till förberedelse för registrering.

Marknadsförings- och administrationskostnader för kärnverksamheten på 6.825 MUSD under niomånadersperioden var 1 procent högre än under samma period 2008 till följd av fortsatta investeringar i tillväxtmarknader och ökade marknadsföringsinsatser för influensavaccinet samt för pågående och planerade produkt lanseringar avseende små molekyler. Merparten av detta uppvägdes av effektivitetsvinster i USA och på etablerade marknader.

Övriga intäkter i kärnverksamheten på 785 MUSD var 264 MUSD högre än under niomånadersperioden 2008, huvudsakligen till följd av avyttringarna av Abraxane® och nordiska receptfria produkter under första halvåret.

Rörelseresultatet för kärnverksamheten uppgick till 10.577 MUSD, en ökning med 29 procent. Rörelsemarginalen för kärnverksamheten ökade med 6,6 procentenheter till 44,3 procent av intäkterna, genom ökad försäljning, effektivitetsvinster avseende hela kostnadsbasen, lägre FoU-utgifter och avyttringarna inom övriga intäkter.

Vinsten per aktie för kärnverksamheten uppgick till 4,90 USD under niomånadersperioden, en ökning med 28 procent, genom att ökningen i rörelseresultat för kärnverksamheten delvis uppvägdes av ökade finansiella nettokostnader.

Redovisat rörelseresultat ökade med 27 procent till 9.218 MUSD. Redovisad vinst per aktie var 4,12 USD, en ökning med 23 procent.

### **Finansiella intäkter och kostnader**

Finansnettot uppvisade ett underskott på 575 MUSD under niomånadersperioden (172 MUSD under kvartalet) jämfört med ett underskott på 387 MUSD under motsvarande period 2008 (79 MUSD under kvartalet). De viktigaste orsakerna var fortsatt återföring av vinsten vid marknadsvärdering enligt beskrivning nedan, minskade ränteintäkter på grund av lägre räntor, en högre nettokostnad för räntor på pensionsåtaganden, delvis uppvägda av minskade räntekostnader beroende på lägre skuldsättning.

Finansnettot inkluderade en nettoförlust vid marknadsvärdering på 30 MUSD under kvartalet (en vinst på 49 MUSD under tredje kvartalet 2008) och på 130 MUSD under niomånadersperioden (vinst på 57 MUSD under motsvarande period 2008) genom att kreditspreadarna minskat sedan årsskiftet. Som meddelades i resultatrapporten för 2008, redovisades 2008 en nettovinst vid marknadsvärdering på 130 MUSD, i huvudsak avseende två långfristiga obligationslån. Dessa obligationslån omvandlades till rörlig ränta och redovisades till verkligt värde enligt IFRS. Enligt denna redovisningsprincip värderas både obligationerna och de tillhörande ränteswapparna till verkligt värde och förändringar i verkligt värde redovisas i resultaträkningen. Det verkliga värdet av varje instrument speglar förändringar i marknadsräntor, vilka i stort sett tar ut varandra, men obligationernas verkliga värde kommer också att spegla förändringar i kreditspreadar. Vinsten 2008 har nu helt återförts under 2009 och, om kreditspreadarna fortsätter att minska, skulle ytterligare förluster kunna komma att bokföras.

### **Skatt**

Den effektiva skattesatsen för tredje kvartalet var 30,0 procent (2008: 28,9 procent) och för niomånadersperioden 30,8 procent (2008: 29,0 procent). Exklusive effekten av avsättningarna för juridiska kostnader (108 MUSD under tredje kvartalet och 538 MUSD under niomånadersperioden), skulle den effektiva skattesatsen för tredje kvartalet bli 29,0 procent och 29,0 procent för niomånadersperioden. För hela året beräknas för närvarande skattesatsen, exklusive effekten av avsättningarna för juridiska kostnader på 538 MUSD, bli ca 29,0 procent.

### **Kassaflöde**

Kassaflödet från rörelsen uppgick till 7.657 MUSD under niomånadersperioden fram till den 30 september 2009, jämfört med 5.951 MUSD under motsvarande period 2008. Förbättringen på 1.706 MUSD berodde i huvudsak på ökningen av kassaflödet från verksamheten på 1.903 MUSD, till följd av det starka underliggande resultatet och förbättrad förvaltning av rörelsekapitalet, delvis uppvägt av högre skattebetalningar på 221 MUSD.

Nettokassautflödet från investeringsverksamheten uppgick till 572 MUSD under niomånadersperioden jämfört med 3.424 MUSD under motsvarande period 2008. Förändringen på 2.852 MUSD beror främst på betalningen 2008 av 2.630 MUSD till Merck som ett led i Partial Retirement och inkomsterna från avyttringen av rättigheterna till gemensam marknadsföring av Abraxane® på 269 MUSD, som erhöles 2009.

Kontantutbetalningar till aktieägare uppgick till 2.977 MUSD genom betalning av utdelningen för andra halvåret 2008 och av utdelningen för första halvåret 2009.

## Skulder och kapitalstruktur

Under kvartalet återbetalades på förfallodagen det tvååriga lånet med rörlig ränta på 650 MUSD (emitterat i september 2007). Per den 30 september 2009 uppgick den utestående bruttoskulden (inklusive lång- och kortfristiga lån samt bankkrediter) till 11.270 MUSD (31 december 2008: 11.848 MUSD). Av denna skuld förfaller 980 MUSD inom ett år (31 december 2008: 993 MUSD), vilket vi för närvarande räknar med att betala med befintliga likvida medel på 7.794 MUSD utan att behöva återfinansiera. Starkt kassaflöde från verksamheten har minskat nettoskulden med 3.981 MUSD till 3.193 MUSD sedan den 31 december 2008.

## Utdelning och återköp av aktier

Som tillkännagavs 2008 har koncernens aktieåterköpsprogram tills vidare stoppats. Till följd av detta återköptes inga aktier under de första nio månaderna. Under niomånadersperioden emitterades 2,2 miljoner aktier vid inlösen av aktieoptioner till ett sammanlagt belopp på 85 MUSD.

Det totala antalet utestående aktier per den 30 september 2009 var 1,450 miljoner.

## Kalender

---

28 januari 2010	Delårsrapport för fjärde kvartalet och hela året 2009
29 april 2010	Delårsrapport för första kvartalet 2010
29 april 2010	Årsstämma
29 juli 2010	Delårsrapport för andra kvartalet och första halvåret 2010
28 oktober 2010	Delårsrapport för tredje kvartalet och de första nio månaderna 2010

David Brennan  
Koncernchef

Kontaktpersoner för media:	Ann-Leena Mikiver (Södertälje)	+46 8 553 260 20/+46 707 42 88 36
	Neil McCrae (London)	+44 20 7304 5045
	Chris Sampson/Sarah Lindgreen (London)	+44 20 7304 5130/5033
	Tony Jewell (Wilmington)	+1 302 885 4594

Kontaktpersoner för analytiker och investerare:	Karl Hård (London)	+44 20 7304 5322
	Jonathan Hunt (London)	+44 20 7304 5087
	Ed Seage/Jörgen Winroth (USA)	+1 302 886 4065/+1 212 579 0506

# Koncernens resultaträkning

Januari – september	2009 MUSD	2008 MUSD
<b>Omsättning</b>	23.859	23.408
Kostnad för sålda varor	(4.110)	(4.486)
<b>Bruttoresultat</b>	19.749	18.922
Distributionskostnader	(207)	(220)
Forsknings- och utvecklingskostnader	(3.095)	(3.824)
Marknadsförings- och administrationskostnader*	(7.867)	(8.057)
Övriga rörelseintäkter och kostnader	638	431
<b>Rörelseresultat</b>	9.218	7.252
Finansiella intäkter	332	637
Finansiella kostnader	(907)	(1.024)
<b>Resultat före skatt</b>	8.643	6.865
Skatt	(2.661)	(1.994)
<b>Periodens resultat</b>	5.982	4.871
<b>Vinster och förluster redovisade direkt mot eget kapital:</b>		
Valutakursdifferenser vid konsolidering	430	(439)
Valutakursdifferenser vid upplåning som utgör säkring av nettoinvestering	(95)	112
Netto vinster/(förluster) avseende tillgångar tillgängliga för försäljning, förda mot eget kapital	2	(1)
Aktuariell förlust för perioden	(65)	(150)
Skatt på poster redovisade direkt mot eget kapital	56	82
<b>Vinster och förluster redovisade direkt mot eget kapital efter skatt</b>	328	(396)
<b>Total redovisad vinst för perioden</b>	6.310	4.475
<b>Periodens resultat hänförligt till:</b>		
Bolagets aktieägare	5.968	4.853
Minoritetsintressen	14	18
	5.982	4.871
<b>Total redovisad vinst hänförlig till:</b>		
Bolagets aktieägare	6.293	4.451
Minoritetsintressen	17	24
	6.310	4.475
Vinst per 0,25 USD aktie	\$4,12	\$3,34
Vinst per 0,25 USD aktie, efter utspädning	\$4,12	\$3,33
Vägt antal utestående aktier, genomsnitt (miljoner)	1.448	1.455
Antal utestående aktier efter utspädning, genomsnitt (miljoner)	1.449	1.456

\* 2009 inkluderar avsättningar på 538 MUSD avseende olika delstatliga och statliga utredningar och civilmål relaterade till marknadsföring av läkemedel och prissättningspraxis (se not 4).

# Koncernens resultaträkning

Juli – september	2009 MUSD	2008 MUSD
<b>Omsättning</b>	8.200	7.775
Kostnad för sålda varor	(1.263)	(1.529)
<b>Bruttoresultat</b>	6.937	6.246
Distributionskostnader	(73)	(79)
Forsknings- och utvecklingskostnader	(1.056)	(1.291)
Marknadsförings- och administrationskostnader*	(2.663)	(2.486)
Övriga rörelseintäkter och kostnader	59	132
<b>Rörelseresultat</b>	3.204	2.522
Finansiella intäkter	125	235
Finansiella kostnader	(297)	(314)
<b>Resultat före skatt</b>	3.032	2.443
Skatt	(911)	(705)
<b>Periodens resultat</b>	2.121	1.738
<b>Vinster och förluster redovisade direkt mot eget kapital:</b>		
Valutakursdifferenser vid konsolidering	200	(693)
Valutakursdifferenser vid upplåning som utgör säkring av nettoinvestering	(20)	274
Netto vinster avseende tillgångar tillgängliga för försäljning, förda mot eget kapital	5	3
Aktuariell vinst/(förlust) för perioden	50	(113)
Skatt på poster redovisade direkt mot eget kapital	4	2
Vinster och förluster redovisade direkt mot eget kapital efter skatt	239	(527)
<b>Total redovisad vinst för perioden</b>	2.360	1.211
<b>Periodens resultat hänförligt till:</b>		
Bolagets aktieägare	2.115	1.730
Minoritetsintressen	6	8
	2.121	1.738
<b>Total redovisad vinst hänförlig till:</b>		
Bolagets aktieägare	2.345	1.202
Minoritetsintressen	15	9
	2.360	1.211
Vinst per 0,25 USD aktie	\$1,46	\$1,20
Vinst per 0,25 USD aktie, efter utspädning	\$1,46	\$1,19
Vägt antal utestående aktier, genomsnitt (miljoner)	1.449	1.452
Antal utestående aktier efter utspädning, genomsnitt (miljoner)	1.453	1.455

\* 2009 inkluderar avsättningar på 108 MUSD avseende olika delstatliga och statliga utredningar och civilmål relaterade till marknadsföring av läkemedel och prissättningspraxis (se not 4).

# Koncernens balansräkning

	30 sept 2009 MUSD	31 dec 2008 MUSD	30 sept 2008 MUSD
<b>TILLGÅNGAR</b>			
<b>Anläggningstillgångar</b>			
Materiella anläggningstillgångar	7,363	7,043	7,830
Goodwill	9,893	9,874	9,870
Immateriella tillgångar	12,230	12,323	13,223
Finansiella derivatinstrument	351	449	158
Övriga placeringar	183	156	179
Uppskjuten skattefordran	1,339	1,236	1,374
	<u>31,359</u>	<u>31,081</u>	<u>32,634</u>
<b>Omsättningstillgångar</b>			
Varulager	1.898	1.636	2.083
Kundfordringar och andra kortfristiga fordringar	8.008	7.261	7.181
Övriga placeringar	40	105	55
Skattefordran	2.800	2.581	2.710
Kassa och bank	7.794	4.286	3.541
	<u>20.540</u>	<u>15.869</u>	<u>15.570</u>
<b>Summa tillgångar</b>	<b>51.899</b>	<b>46.950</b>	<b>48.204</b>
<b>SKULDER</b>			
<b>Kortfristiga skulder</b>			
Räntebärande kortfristiga skulder och krediter	(980)	(993)	(2.546)
Leverantörsskulder och andra skulder	(7.385)	(7.178)	(6.939)
Finansiella derivatinstrument	(108)	(95)	(76)
Avsättningar	(1.052)	(600)	(359)
Skatteskuld	(5.591)	(4.549)	(4.536)
	<u>(15.116)</u>	<u>(13.415)</u>	<u>(14.456)</u>
<b>Långfristiga skulder</b>			
Räntebärande långfristiga lån och krediter	(10.290)	(10.855)	(10.826)
Finansiella derivatinstrument	-	(71)	(55)
Uppskjuten skatteskuld	(3.273)	(3.126)	(3.864)
Pensionsskulder	(2.880)	(2.732)	(2.018)
Avsättningar	(553)	(542)	(567)
Övriga skulder	(234)	(149)	(186)
	<u>(17.230)</u>	<u>(17.475)</u>	<u>(17.516)</u>
<b>Summa skulder</b>	<b>(32.346)</b>	<b>(30.890)</b>	<b>(31.972)</b>
<b>Nettotillgångar</b>	<b>19.553</b>	<b>16.060</b>	<b>16.232</b>
<b>EGET KAPITAL</b>			
Aktiekapital	363	362	362
Överkursfond	2.130	2.046	2.005
Övriga reserver	1.913	1.932	1.915
Balanserade vinstmedel	14.988	11.572	11.823
	<u>19.394</u>	<u>15.912</u>	<u>16.105</u>
<b>Minoritetsintressen</b>	<b>159</b>	<b>148</b>	<b>127</b>
<b>Summa eget kapital</b>	<b>19.553</b>	<b>16.060</b>	<b>16.232</b>



## Koncernens kassaflödesanalys

Januari – september	2009 MUSD	2008 MUSD
<b>Kassaflöde från rörelsen</b>		
Resultat före skatt	8.643	8.865
Finansiella intäkter och kostnader	575	387
Avskrivning och nedskrivning	1.312	1.693
Ökning av rörelsekapital	(239)	(862)
Övriga transaktioner som ej avser kontanta medel	(109)	196
Kassaflöde från rörelsen	10.182	8.279
Betald ränta	(512)	(536)
Betald skatt	(2.013)	(1.792)
<b>Nettokassaflöde från rörelsen</b>	7.657	5.951
<b>Kassaflöde från investeringsverksamheten</b>		
Förändringar i kortfristiga investeringar och placeringar till fasta räntor	74	28
Förvärv av materiella anläggningstillgångar	(638)	(750)
Avyttring av materiella anläggningstillgångar	44	28
Förvärv av immateriella anläggningstillgångar	(362)	(2.796)
Avyttring av immateriella anläggningstillgångar	269	-
Förvärv av finansiella anläggningstillgångar	(30)	(33)
Avyttring av finansiella anläggningstillgångar	2	5
Erhållen ränta	79	131
Utdelningar som betalats av dotterbolag till minoritetsintressen	(10)	(37)
<b>Nettokassautflöde från investeringsverksamhet</b>	(572)	(3.424)
<b>Nettokassainflöde före finansiell verksamhet</b>	7.085	2.527
<b>Kassaflöde från finansiell verksamhet</b>		
Emission av aktier	85	118
Återköp av aktier	-	(603)
Betalda utdelningar	(2.977)	(2.739)
Återbetalning av lån	(650)	-
Upptagna lån	-	787
Förändring av kortfristiga lån	(151)	(2.425)
<b>Nettokassautflöde från investeringsverksamhet</b>	(3.693)	(4.862)
<b>Nettoökning/(minskning) av kontanter och övriga likvida medel under perioden</b>	3.392	(2.335)
Kontanter och övriga likvida medel vid periodens början	4.123	5.727
Valutakurseffekter	60	(33)
<b>Kontanter och övriga likvida medel vid periodens slut</b>	7.575	3.359
<b>Kontanter och övriga likvida medel består av:</b>		
Kassa och bank	7.794	3.541
Utnyttjade bankkrediter	(219)	(182)
<b></b>	7.575	3.359

## Förändringar i koncernens eget kapital

	Aktie- kapital MUSD	Över- kurs- fond MUSD	Övriga* reserver MUSD	Balan- serade vinstmedel MUSD	Totalt MUSD	Minoritets- intressen MUSD	Totalt eget kapital MUSD
<b>Den 1 januari 2008</b>	364	1.888	1.902	10.624	14.778	137	14.915
Periodens resultat	-	-	-	4.853	4.853	18	4.871
Vinster och förluster redovisade direkt mot eget kapital efter skatt	-	-	-	(402)	(402)	6	(396)
Omföring till övriga reserver	-	-	10	(10)	-	-	-
<b>Transaktioner med ägare:</b>							
Utdelningar	-	-	-	(2.767)	(2.767)	-	(2.767)
Emission/(återköp) av aktier	(2)	117	3	(602)	(484)	-	(484)
Aktiebaserade ersättningar	-	-	-	127	127	-	127
Omföring från minoritetsintressen till skulder	-	-	-	-	-	(8)	(8)
Utdelning till minoritetsintressen	-	-	-	-	-	(26)	(26)
<b>Den 30 september 2008</b>	362	2.005	1.915	11.823	16.105	127	16.232
	Aktie- kapital MUSD	Över- kurs- fond MUSD	Övriga* reserver MUSD	Balan- serade vinstmedel MUSD	Totalt MUSD	Minoritets- intressen MUSD	Totalt eget kapital MUSD
<b>Den 1 januari 2009</b>	362	2.046	1.932	11.572	15.912	148	16.060
Periodens resultat	-	-	-	5.968	5.968	14	5.982
Vinster och förluster redovisade direkt mot eget kapital efter skatt	-	-	-	325	325	3	328
Omföring till övriga reserver	-	-	(19)	19	-	-	-
<b>Transaktioner med ägare:</b>							
Utdelningar	-	-	-	(3.026)	(3.026)	-	(3.026)
Emission av aktier	1	84	-	-	85	-	85
Aktiebaserade ersättningar	-	-	-	130	130	-	130
Omföring från minoritetsintressen till skulder	-	-	-	-	-	(5)	(5)
Utdelning till minoritetsintressen	-	-	-	-	-	(1)	(1)
<b>Den 30 september 2009</b>	363	2.130	1.913	14.988	19.394	159	19.553

\* Övriga reserver består av ej utdelningsbara medel samt fusionsreserv.

# Noter till delårsbokslutet

## 1 TILLÄMPADE REDOVISNINGSPRINCIPER

Detta oreviderade delårsbokslut i sammandrag för perioden januari - september 2009 har upprättats i enlighet med IAS 34 *Interim Financial Reporting* antagna av EU. De tillämpade redovisningsprinciperna beskrivs närmare i AstraZeneca-koncernens Årsredovisning med information från Form 20-F 2008.

Under året har AstraZeneca börjat tillämpa IAS 1 *Presentation of Financial Statements (reviderad 2007)* vilket har inneburit ett antal förändringar i terminologin (inklusive rubriker i bokslutet i sammandrag) samt ändringar i utformning och upplysningar. Dessa revideringar har ingen påverkan på det redovisade resultatet eller koncernens finansiella ställning. Dessutom har koncernen antagit IFRS 2 *Amendment regarding Vesting Conditions and Cancellations*, IAS 23 *Borrowing Costs (reviderad 2007)* och Amendments to IAS 32 *Financial Instruments: Presentation* samt IAS 1 *Presentation of Financial Statements*. Dessa har inte haft någon betydande effekt på det redovisade resultatet eller koncernens finansiella ställning.

Koncernen har under året antagit IFRS 8 *Operating Segments*. AstraZenecas läkemedelsverksamhet utgör ett rörelsesegment eftersom den förvaltas som en fullt integrerad verksamhet varvid tillverkning samt forskning och utveckling är väsentliga aktiviteter, utan vilka det inte skulle förekomma någon försäljning och marknadsföring. Funktionerna tillverkning samt forskning och utveckling förvaltas och verkar på global basis. De är inte specifikt inriktade på enskilda marknadsförings- eller behandlingsområden. Viktigare beslut tas genom tvärfunktionella kommittéer som beaktar verksamhetens integrerade karaktär. Vid bedömningen av resultat och beslut om resursallokering, granskar koncernledningen finansiell information på integrerad basis för koncernen som en helhet och, på samma basis, koncernens finansiella rapporter enligt IFRS. Koncernledningen granskar också försäljningsresultatet med utgångspunkt från både geografiskt område och produkt-/behandlingsområde.

Koncernen förfogar över betydande finansiella resurser. Koncernens intäkter genereras huvudsakligen från försäljning av produkter som skyddas av patent och för vilka, åtminstone historiskt sett, efterfrågan varit relativt opåverkad av förändringar i den globala ekonomin. Som en konsekvens därav anser styrelsen att koncernen är väl positionerad att hantera verksamhetens risker framgångsrikt trots den rådande osäkerheten i utsikterna för den globala ekonomiska utvecklingen. Med utgångspunkt från styrelsens bedömning har koncernens delårsbokslut upprättats enligt fortlevnadsprincipen.

Den information som framgår av not 4 nedan utgör en uppdatering av avsnittet om åtaganden och ansvarsförbindelser i koncernens Årsredovisning med information från Form 20-F 2008.

De jämförande siffrorna för räkenskapsåret som slutade den 31 december 2008 utgör inte AstraZenecas lagstadgade räkenskaper för detta räkenskapsår. Dessa räkenskaper har reviderats av bolagets revisorer och överlämnats till Registrar of Companies. Revisionsberättelsen var (i) utan anmärkning, (ii) innehöll ingen hänvisning till någon fråga som revisorerna uppmärksammade genom särskild upplysning utan anmärkning i revisionsberättelsen, och (iii) innehöll inget uttalande i enlighet med paragraf 237(2) eller (3) i Companies Act 1985.

## 2 NETTOSKULD

Tabellen nedan utgör en analys av nettoskuldssättningen och en avstämning mellan nettokassaflödet och förändring av nettoskulden.

	1 jan 2009 MUSD	Kassa- flöde MUSD	Övriga förändringar MUSD	Valutakurs- förändringar MUSD	30 sept 2009 MUSD
Långfristiga lån	(10.855)	-	694	(129)	(10.290)
Nettoförändring av lån	(650)	650	(703)	(26)	(729)
Totala lån	(11.505)	650	(9)	(155)	(11.019)
Övriga kortfristiga placeringar	105	(84)	16	3	40
Finansiella derivatinstrument, netto	283	10	(50)	-	243
Kassa och bank	4.286	3.448	-	60	7.794
Utnyttjade bankkrediter	(163)	(56)	-	-	(219)
Kortfristiga lån	(180)	151	-	(3)	(32)
	4.331	3.469	(34)	60	7.826
Nettoskuld	(7.174)	4.119	(43)	(95)	(3.193)

Övriga förändringar under perioden inkluderar justering av marknadsvärde på finansiella instrument enligt IAS 39.

### 3 OMSTRUKTURERINGS- OCH SYNERGIKOSTNADER

Resultat före skatt för perioden januari – september 2009 redovisas efter att omstrukturerings- och synergikostnader på 374 MUSD kostnadsförts (365 MUSD under de första nio månaderna 2008). Dessa har kostnadsförts i resultaträkningen enligt nedan:

	Juli-sept 2009 MUSD	Juli-sept 2008 MUSD	Jan-sept 2009 MUSD	Jan-sept 2008 MUSD
Kostnad för sålda varor	24	72	139	128
FoU-kostnader	6	30	30	116
Marknadsförings- och administrationskostnader	82	15	205	121
Totalt	112	117	374	365

### 4 RÄTTSPROCESSER OCH ANSVARFÖRBINDELSER

AstraZeneca är inblandat i ett antal rättsprocesser som anses vara typiska för verksamheten. Hit hör tvister angående produktansvar, kommersiella tvister, intrång i immateriella rättigheter, vissa patents giltighet och konkurrenslagstiftning. Nedan beskrivs ärenden där viktigare förändringar skett sedan de sist kommenterades i årsredovisningen med information från Form 20-F 2008 och i Interim Management Statement 2009 som en del av halvårsrapporteringen för perioden januari – juni 2009.

Som redogjordes för i AstraZenecas årsredovisning med information från Form 20-F 2008, är det för flertalet av de anspråk som AstraZeneca är inblandade i inte möjligt att göra en rimlig uppskattning av den eventuella förväntade ekonomiska effekten av de rättsliga processernas slutliga avgörande. I dessa fall informerar AstraZeneca endast om målets karaktär och fakta men ingen avsättning görs.

När det gäller mål där förlikning har nåtts eller beslut meddelats, eller när kvantifierbara böter eller straff utdömts och inte är föremål för överklagan, eller när en förlust är sannolik och vi har kunnat göra en rimlig bedömning av förlusten, redovisar vi förlusten eller gör en avsättning motsvarande den bästa möjliga uppskattningen av förlusten.

Som tidigare och här nedan rapporterats försvarar AstraZeneca sina intressen i olika federala och delstatliga utredningar och civilmål avseende marknadsföring av läkemedel och prissättningspraxis. Som tidigare rapporterats bokförde AstraZeneca för dessa ärenden en avsättning under andra kvartalet 2009 på sammanlagt 430 MUSD för förväntade förluster. Avsättningen har nu ökats till sammanlagt 538 MUSD. 520 MUSD utav avsättningen på 538 MUSD avser den utredning som genomförs av US Attorney's Office avseende försäljnings- och marknadsföringsmetoder relaterade till *Seroquel*. Återstoden avser målet om genomsnittligt grossistpris som behandlas i federal domstol i USA. Det aktuella läget i dessa ärenden beskrivs nedan. Avsättningen utgör vår bästa möjliga uppskattning vid denna tidpunkt av de förväntade förlusterna för dessa ärenden och är utöver de belopp som redovisades i årsredovisningen med information från Form 20-F 2008.

Detta ställningstagande skulle kunna ändras över tid och det går därför inte att lämna några garantier för att förluster som någon process eller utredning kommer att leda till inte kommer att överstiga de avsättningar som bokförts. De viktigaste faktorerna som orsakar denna osäkerhet beskrivs närmare i årsredovisningen med information från Form-20 2008 och här nedan.

#### Information avseende tredje kvartalet 2009

##### **Arimidex (anastrozol)**

###### *Patenttvister – Kanada*

I juli 2009 mottog AstraZeneca Canada Inc. (AstraZeneca Canada) en Notice of Allegation från Mylan Pharmaceuticals ULC (bedriver verksamhet under namnet Genpharm ULC) (Mylan) avseende det kanadensiska patentet nr 1.337.420 (420-patentet) som är upptaget i patentregistret i Kanada för *Arimidex*. Mylan hävdar, bland annat, att 420-patentet är ogiltigt och/eller att företagets produkt inte innebär intrång i 420-patentet. I september 2009 inlämnade AstraZeneca en begäran (Notice of Application) hos federal domstol och yrkade på ett föreläggande som hindrar hälsoministeriet att utfärda marknadsgodkännande (Notice of Compliance) till Mylan avseende dess anastrozoltabletter innan 420-patentet löpt ut.

AstraZeneca har fullt förtroende för de immateriella rättigheter som skyddar *Arimidex* och kommer att försvara dem med kraft.

##### **Atacand (candesartan cilexetil)**

###### *Patenttvister – Kanada*

Som tidigare meddelats mottog AstraZeneca Canada Inc. (AstraZeneca Canada) i april 2009 en Notice of Allegation från Sandoz Canada Inc. (Sandoz) avseende de kanadensiska patenterna nr 2.040.955 (955-patentet) och 2.083.305 (305-patentet) som är upptagna i patentregistret i Kanada för *Atacand*. Sandoz har bekräftat att företaget kommer att invänta utgången av 955-patentet, men hävdar icke-intrång avseende 305-patentet och att 305-patentet inte är korrekt upptaget i patentregistret. I maj 2009 inlämnade AstraZeneca en begäran (Notice of Application) hos federal domstol och yrkade på ett föreläggande som hindrar hälsoministeriet att utfärda marknadsgodkännande till Sandoz avseende dess candesartan cilexetil tabletter i doserna 4 mg, 8 mg och 16 mg innan 305-patentet löpt ut.

I augusti 2009 mottog AstraZeneca Canada en Notice of Allegation från Sandoz avseende 955-patentet, 305-patentet och det kanadensiska patentet nr 2.125.251 (251-patentet) som är upptaget i patentregistret för *Atacand Plus* (candesartan cilexetil – hydroklortiazid (HCT)). Sandoz har bekräftat att företaget kommer att invänta utgången av 955-patentet, men hävdar icke-intrång avseende 305-patentet och att 305-patentet inte är korrekt upptaget i patentregistret, samt att 251-patentet inte utsatts för intrång, är ogiltigt och att det inte är korrekt upptaget i patentregistret. I september 2009 inlämnade AstraZeneca en begäran (Notice of Application) hos federal domstol och yrkade på ett föreläggande som hindrar hälsoministeriet att utfärda marknadsgodkännande till Sandoz avseende dess candesartan cilexetil – HCT tabletter i dosstyrkan 16/12.5mg innan 305- och 251-patenten löpt ut.

AstraZeneca har fullt förtroende för de immateriella rättigheter som skyddar *Atacand* och kommer att försvara dem med kraft.

### **Crestor (rosuvastatin)**

#### *Patenttvister – USA*

I september 2009 inlämnade AstraZeneca ett yrkande om dom efter förenklat rättegångsförfarande avseende icke inkorrekt beteende (No Inequitable Conduct). Informationsredogörelse (briefing) pågår. Svarandeparterna Apotex Inc. och Aurobindo Pharm Ltd har förnyat sina yrkanden avseende jurisdiktion och yrkat på skilda rättegångar i Florida och New Jersey. Expertbaserad bevisupptagning (expert discovery) pågår annars enligt en modifierad tidtabell. I oktober 2009 beordrade domare Leonard Stark muntlig förhandling avseende yrkandet om dom efter förenklat rättegångsförfarande och övriga yrkanden som behandlas av domstolen. Förhandlingen hade planerats till november 2009. I oktober 2009 avvisade domare Joseph Farnan invändningarna från Par Pharmaceuticals Inc. och Mylan Pharmaceuticals Inc. mot domare Starks rapport från maj 2009 med rekommendationer (Report and Recommendation Regarding Claim Construction) och antog domare Starks rekommendationer avseende patentkravens räckvidd (claim construction) för RE37.314 (314-patentet).

Som tidigare meddelats inlämnade i oktober 2008 Teva Pharmaceuticals Industries Ltd. (Teva), en stämning om patentintrång till Eastern District of Pennsylvania riktad mot AstraZeneca Pharmaceuticals LP, AstraZeneca PLC, AstraZeneca UK Limited och IPR Pharmaceuticals, Inc. Som tidigare meddelats i mars 2009 ansökte AstraZeneca om att överföra målet till US District Court, District of Delaware och i april 2009 yrkade AstraZeneca på avvisning av Tevas begäran om juryrättegång. Domstolen avvisade Astrazenecas yrkanden. I september 2009 inlämnade AstraZeneca ett yrkande om dom efter förenklat rättegångsförfarande för ogiltighet på grund av tidigare uppfinning. Informationsredogörelse (briefing) pågår. Faktabaserad bevisupptagning (fact discovery) pågår.

#### *Patenttvister – Kanada*

Som tidigare meddelats mottog AstraZeneca Canada Inc. (AstraZeneca Canada) i april 2009 en Notice of Allegation från Cobalt Pharmaceuticals Inc. (Cobalt) avseende de kanadensiska patenterna nr 2.072.945 (945-patentet) och 2.313.783 (783-patentet) som är upptagna i patentregistret i Kanada för *Crestor*. I maj 2009 inlämnade AstraZeneca en begäran (Notice of Application) hos federal domstol och yrkade på ett föreläggande som hindrar hälsoministeriet att utfärda marknadsgodkännande (Notice of Compliance) till Cobalt för dess rosuvastatinkalciumtabletter i doserna 5 mg, 10, 20 och 40 mg innan 945-patentet och 783-patentet löpt ut.

I maj 2009 mottog AstraZeneca Canada en Notice of Allegation från Sandoz Canada Inc. (Sandoz) avseende 945-patentet och 783-patentet. I juli 2009 inlämnade AstraZeneca en begäran (Notice of Application) hos federal domstol och yrkade på ett föreläggande som hindrar hälsoministeriet att utfärda marknadsgodkännande (Notice of Compliance) till Sandoz för dess rosuvastatinkalciumtabletter i doserna 5 mg, 10, 20 och 40 mg innan 945-patentet och 783-patentet löpt ut.

I augusti 2009 mottog AstraZeneca Canada en Notice of Application från ratiopharm Inc. (ratiopharm) avseende 945-patentet och 783-patentet. Ratiopharm hävdar att 945-patentet och 783-patentet inte utsatts för intrång och är ogiltiga. I oktober 2009 inlämnade AstraZeneca en begäran (Notice of Application) hos federal domstol och yrkade på ett föreläggande som hindrar hälsoministeriet att utfärda marknadsgodkännande (Notice of Compliance) till ratiopharm för dess rosuvastatinkalciumtabletter i doserna 5 mg, 10, 20 och 40 mg innan 945-patentet och 783-patentet löpt ut.

Utöver tidigare rapporterade pågående mål mot Novopharm Limited (Novopharm) och Apotex Inc. (Apotex) avseende marknadsgodkännande, inlämnades den 18 september 2009 separata, parallella stämningar om intrång i patent mot Novopharm och Apotex hos Federal Court of Canada avseende 945-patentet.

AstraZeneca har fullt förtroende för de immateriella rättigheter som skyddar *Crestor* och kommer att försvara dem med kraft.

### **Exanta (ximelagatran)**

Som tidigare meddelats avvisade United States District Court for the Southern District of New York den sammanförda ändrade stämningen i ett utlåtande daterat den 3 juni 2008. I talan som väckts av personer som köpt Astrazenecas börsnoterade värdepapper mellan april 2003 och september 2004, hänvisas till avsnitten 10(b) och 20(a) i Securities Exchange Act of 1934 och SEC Rule 10b-5. Kärandeparterna överklagade detta beslut till US Court of Appeals for the Second Circuit, med undantag för beslutet avseende två av de fyra individuella svarandeparterna. I juni 2009 bekräftade Second Circuit Court of Appeals kortfattat domstolens avvisning av målet. Kärandeparterna har inte överklagat beslutet i Second Circuit Court of Appeals. Denna tvist har därmed avslutats.

## **Nexium (esomeprazol)**

### *Patenttvister – USA*

I en skrivelse i september 2009 informerades AstraZeneca av Lupin Limited (Lupin) att Lupin inlämnat en förenklad registreringsansökan (ANDA) till FDA avseende esomeprazolmagnesium, kapslar med fördröjd frisättning i doserna 20 mg och 40 mg. Lupins skrivelse innehåller "Paragraph IV certifications" avseende patent som är upptagna i FDAs Orange Book för *Nexium*. I oktober 2009 inledde AstraZeneca en patenttvist mot Lupin i US District Court for the District of New Jersey. Patenttvisten mot Lupin är i ett tidigt stadium och har ej konsoliderats. Inget rättegångsdatum har fastställts.

### *Patenttvister – EU*

I juni 2009 inlämnade AstraZeneca en ansökan till domstol i Köpenhamn i vilken yrkades interimistiskt förbuds föreläggande som hindrar Sandoz A/S från att marknadsföra produkter som innehåller generiskt esomeprazolmagnesium i Danmark. AstraZeneca anser att produkterna som marknadsförs av Sandoz A/S utgör intrång i immateriella rättigheter avseende *Nexium*, vilka ägs av AstraZeneca. Målet kommer att behandlas vid domstol i Danmark och muntliga förhandlingar är planerade att inledas i november 2009.

Bakgrunden är att den danska läkemedelsmyndigheten i april 2009 beviljade marknadsföringstillstånd för en generisk version av *Nexium* (20 och 40 mg esomeprazolmagnesium) för Sandoz A/S, Hexal A/S och 1A Farma A/S (företag inom Sandoz-koncernen). Sandoz A/S lanserade sina esomeprazolmagnesiumprodukter i Danmark i juni 2009.

Information på webbsidan för läkemedelsmyndigheterna i EU-länderna (Heads of Medicines Agencies) bekräftade att Danmark är referensland bland EU:s medlemsländer för ansökningarna som omfattas av detta decentraliserade registreringsförfarande. Företag inom Sandoz-koncernen har också lanserat sina esomeprazolmagnesiumprodukter i Slovenien, Ungern, Bulgarien och Österrike. Andra länder som ingår i samma decentraliserade förfarande är Tjeckien, Estland, Finland, Irland, Lettland, Litauen, Norge, Polen, Portugal, Rumänien och Spanien.

För att hindra Sandoz Farmacêutica, Limitada (Sandoz Farmacêutica) från intrång i AstraZenecas patenträttigheter i Portugal, har AstraZeneca inlett en rättsprocess för att upphäva effekten av beslut som fattats av myndigheter i Portugal. I augusti 2009 inlämnade AstraZeneca en begäran till förstainstansrätten för förvaltningsärenden i Lissabon om interimistiskt förbud och inledde ett mål vid förvaltningsdomstolen i Portugal. Den 27 oktober beviljade förstainstansrätten för förvaltningsärenden i Lissabon ett interimistiskt förbud mot Sandoz Farmacêutica, vilket upphävde effekten av godkännandena för marknadsföringsrättigheter och prissättning avseende Sandoz Farmacêuticas generiska esomeprazolprodukt. Sandoz Farmacêutica kan överklaga beslutet inom 15 dagar.

AstraZeneca har fullt förtroende för de immateriella rättigheter som skyddar *Nexium* och kommer att försvara dem med kraft.

## **Seroquel (quetiapin fumarat)**

### *Försäljnings- och marknadsföringsmetoder*

Som tidigare meddelats genomför US Attorney's Office i Philadelphia, i samarbete med flera delstater som en del av National Medicaid Fraud Control Unit, en utredning avseende *Seroquel*. Utredningen omfattar en granskning av försäljnings- och marknadsföringspraxis, inklusive anklagelser att AstraZeneca marknadsförde *Seroquel* för icke föreskriven (off-label) användning, och en andra undersökning avseende utvalda läkare som deltog i kliniska studier avseende *Seroquel*. AstraZeneca har uppfattat att dessa undersökningar är föremål för två stämningsansökningar (qui tam lawsuit) från privatpersoner (whistleblower) enligt False Claims Act. I september 2009 gjorde AstraZeneca en principöverenskommelse med US Attorney's Office om att nå en lösning kring utredningen under förutsättning att lämpliga implementeringsavtal överenskommit, inklusive avtal om förlikningsersättning och ett s k corporate integrity agreement (avtal som anger principer och riktlinjer för verksamheten under ett antal år framöver). Vi har därför ökat vår avsättning avseende detta ärende till 520 MUSD, kostnadsfört 2009. Detta ingår i avsättningen på 538 MUSD som hänvisades till ovan.

### *Produktansvar*

Som tidigare meddelats har AstraZeneca Pharmaceuticals LP, ensamt eller tillsammans med ett eller flera närstående bolag, stämts av ett flertal personer som hävdar att de lidit skada med anknytning till *Seroquel*.

Per den 9 oktober 2009 var AstraZeneca svarande i 14.444 mål, som väckts av 22.189 käreandegrupper. Hittills har omkring 2.603 ytterligare fall avvisats genom beslut eller överenskommelse och ca 1.635 av dessa fall har avvisats efter att domstolen meddelat ett finalt bindande beslut (dismissed with prejudice).

De två första rättegångarna är nu planerade att inledas i delstatsdomstolar i Delaware och New Jersey i mitten av januari 2010.

AstraZeneca känner också till ca 142 ytterligare fall (1.500 käreandeparter) som har inlämnats men ännu inte delgivits och har inte fastställt hur många ytterligare fall, om några, som kan ha inlämnats. Vissa av ärendena omfattar också krav som riktats mot andra läkemedelstillverkare, som Eli Lilly & Co., Janssen Pharmaceutica, Inc. och/eller Bristol-Myers Squibb Company.

AstraZeneca kommer att försvara sig kraftfullt i samtliga dessa mål.

AstraZeneca har produktansvarsförsäkring från 2003 för produktansvarskrav relaterade till *Seroquel*. Försäkringsbolagen som utfärdade de tillämpliga försäkringarna 2003 har förbehållit sig rätten att av olika skäl bestrida försäkringsskydd för produktansvarskrav relaterade till *Seroquel*. AstraZeneca bedömer för närvarande att det sannolikt uppstår tvister med vissa eller alla företagens försäkringsbolag om delar av eller hela detta försäkringsskydd.

Per den 30 september 2009 har juridiska kostnader på ca 623 MUSD uppkommit i samband med produktansvarskrav relaterade till *Seroquel*. Beloppet överstiger den maximala försäkringsfordran som AstraZeneca kommer att redovisa vid detta tillfälle enligt gällande redovisningsprinciper och för de aktuella försäkringarna. Följaktligen kommer pågående juridiska kostnader och eventuella skadestånd, som kan uppkomma i anslutning till produktansvarskrav relaterade till *Seroquel* att redovisas i resultaträkningen. Det finns inga garantier för att ytterligare försäkringskydd enligt dessa försäkringar kan erhållas eller att den försäkringsfordran som vi tidigare redovisat kommer att kunna realiseras fullt ut.

Dessutom kommer under alla omständigheter, med tanke på det aktuella läget i tvisten, de juridiska kostnaderna för kraven avseende *Seroquel*, före eventuella skadestånd, ungefär motsvara, och kan komma att överstiga de totala angivna övre limiterna i de aktuella försäkringarna.

#### **Patenttvister – USA**

Som tidigare meddelats i juli 2008, biföll United District Court for the District of New Jersey AstraZenecas yrkande om dom efter förenklat rättegångsförfarande avseende icke inkorrekt beteende (No Inequitable Conduct) avseende Teva Pharmaceutical Industries Ltd. och Sandoz, Inc. I september 2009 fastställde Court of Appeals for the Federal Circuit beslutet i distriktsdomstolen.

#### **Tvister avseende genomsnittligt grossistpris**

Som tidigare meddelats är AstraZeneca och flera andra läkemedelstillverkare svarande i ett flertal fall där anklagelserna gäller att svarandena, genom att medverka till att en förteckning med påstått onaturligt höga grossistpriser publicerats, föranlett organisationer att betala för mycket för receptbelagda läkemedel.

Som tidigare meddelats biföll i juni 2009 delstatsdomstolen som ansvarar för målet avseende grupptalan i Arizona AstraZenecas yrkande om dom efter förenklat rättegångsförfarande och avslag kändeparternas yrkande om gruppcertifiering som irrelevant. Kändeparterna överklagade inte detta beslut.

I september 2009 fastställde First Circuit Court of Appeals ett utlåtande från District of Massachusetts vilket medgav gruppcertifiering, fastställde ansvar och tilldelade ca 12,9 MUSD till en grupp betalare från Massachusetts för läkemedlet Zoladex. Följaktligen har vi gjort en avsättning på 12,9 MUSD avseende detta ärende, vilken är inkluderad i avsättningen på 108 MUSD som gjorts under tredje kvartalet 2009. I oktober 2009 inlämnade AstraZeneca ett yrkande om omprövning av beslutet av hela First Circuit Court of Appeals.

I oktober 2009 fann en jury i Kentucky AstraZeneca skyldigt till att ha rapporterat felaktiga och vilseledande priser för läkemedel som ersattes av Commonwealth of Kentucky Medicaid Agency och tilldömde delstaten 14,72 MUSD i kompensatoriskt skadestånd och 100 USD i allmänt skadestånd. Delstaten har meddelat att den kommer att begära att domaren i rättegången utdömer bötesstraff på upp till 2000 USD per överträdelse samt advokatarvoden. AstraZeneca överväger sina möjligheter till ytterligare granskning, inklusive möjligheten att överklaga.

Som tidigare meddelats ägde förhandling rum i februari 2008 i målet avseende genomsnittligt grossistpris som drivits av delstatsåklagaren i Alabama. Rättegången resulterade i ett jurybeslut som gick emot AstraZeneca och en dom mot företaget motsvarande 160 MUSD efter yrkanden efter rättegång. I oktober 2009 upphävde Supreme Court of Alabama domstolens beslut mot AstraZeneca och beslutade till AstraZenecas fördel i stället.

#### **Tvist avseende smärtpump**

Som tidigare meddelats har AstraZeneca LP, AstraZeneca Pharmaceuticals LP, Zeneca Holdings Inc. och/eller AstraZeneca PLC namngivits bland andra svarandeparter i mål som behandlas i olika jurisdiktioner i USA. I målen hävdas i allmänhet att användningen av *Marcaine*, *Sensorcaine*, *Xylocaine* och/eller *Naropin* med eller utan adrenalin, i smärtpumpar som inplanterats i patienter i samband med artroskopisk kirurgi, orsakat kondrolys. Per den 16 oktober 2009 försvarar sig AstraZenecas svarandeparter i mål som omfattar 87 aktiva kändeparter. Hittills har 186 kändeparter frivilligt dragit tillbaka, eller håller på att dra tillbaka, sina mål mot AstraZenecas svarandeparter. Sex ytterligare fall avvisades av domstolen efter AstraZenecas yrkanden.

I oktober 2009 delgavs AstraZeneca Pharmaceuticals LP en stämning i en grupptalan inlämnad vid Texas State District Court av en enskild kändeparter för "flera hundra" gruppmedlemmars räkning och riktad mot mer än 20 svarandeparter, inklusive AstraZeneca Pharmaceuticals LP och AstraZeneca PLC. Gruppen definieras enligt uppgift som alla individer som erhållit lokalbedövning intra-artikulärt i 72 timmar eller mer via en smärtpump och har inga geografiska avgränsningar. I stämningen yrkas icke angivet kompensatoriskt skadestånd och förhöjt skadestånd (exemplary damages) från AstraZenecas svarandeparter enligt olika teorier avseende produktansvar.

AstraZeneca avser att försvara sig med kraft mot denna stämning.

Som tidigare meddelats såldes rätten att marknadsföra *Sensorcaine*, *Xylocaine* och *Naropin* i USA till Abraxis Bioscience Inc. (Abraxis) i juni 2006, men många av dessa stämningar kan omfattas av ett behållit ansvar enligt villkoren i Asset Purchase Agreement som ingicks med Abraxis.

## 5 FÖRSÄLJNING PER MARKNAD JANUARI – SEPTEMBER

	Jan – sept 2009 MUSD	Jan – sept 2008 MUSD	Tillväxt %	
			Faktisk	Fasta valutakurser
USA	10.831	9.726	11	11
Kanada	862	979	(12)	2
Nordamerika	11.693	10.705	9	10
Västeuropa**	6.715	7.445	(10)	3
Japan	1.674	1.355	24	10
Övriga etablerade marknader	590	653	(10)	13
Etablerade marknader*	8.979	9.453	(5)	4
Tillväxtmarknader i Europa	783	924	(15)	8
Kina	599	456	31	28
Tillväxtmarknader i Asien/Stilla Havsområdet	577	618	(7)	7
Övriga tillväxtmarknader	1.228	1.252	(2)	14
Tillväxtmarknader	3.187	3.250	(2)	13
Total försäljning	23.859	23.408	2	8

\* Etablerade marknader definieras som Västeuropa (inkluderande bl a Frankrike, Storbritannien, Tyskland, Italien och Sverige), Japan, Australien och Nya Zeeland.

\*\* För de första nio månaderna 2009 skulle den redovisade försäljningstillväxten i Västeuropa exklusive Synagis vara -10 procent och 3 procent i fasta valutakurser.

## 6 FÖRSÄLJNING PER MARKNAD JULI – SEPTEMBER

	Juli – sept 2009 MUSD	Juli – sept 2008 MUSD	Tillväxt %	
			Faktisk	Fasta valutakurser
USA	3.659	3.199	14	14
Kanada	300	320	(6)	1
Nordamerika	3.959	3.519	12	13
Västeuropa**	2.292	2.434	(6)	3
Japan	568	459	24	9
Övriga etablerade marknader	234	247	(5)	8
Etablerade marknader*	3.094	3.140	(1)	4
Tillväxtmarknader i Europa	260	315	(17)	2
Kina	211	168	26	26
Tillväxtmarknader i Asien/Stilla Havsområdet	201	204	(1)	8
Övriga tillväxtmarknader	475	429	11	24
Tillväxtmarknader	1.147	1.116	3	15
Total försäljning	8.200	7.775	5	10

\* Etablerade marknader definieras som Västeuropa (inkluderande bl a Frankrike, Storbritannien, Tyskland, Italien och Sverige), Japan, Australien och Nya Zeeland.

\*\* För tredje kvartalet 2009 skulle den redovisade försäljningstillväxten i Västeuropa exklusive Synagis vara -6 procent och 4 procent i fasta valutakurser.



**7 FÖRSÄLJNING PER PRODUKT JANUARI – SEPTEMBER**

	Världen				USA	
	Jan-sept 2009 MUSD	Jan-sept 2008 MUSD	Faktisk tillväxt %	Tillväxt fasta valuta- kurser %	Jan-sept 2009 MUSD	Faktisk tillväxt %
<b>Mage/tarm:</b>						
<i>Nexium</i>	3.681	3,876	(5)	1	2,118	(7)
<i> Losec/Prilosec</i>	696	791	(12)	(9)	49	(64)
Övrigt	81	66	23	32	42	83
<b>Totalt mage/tarm</b>	<b>4.458</b>	<b>4,733</b>	<b>(6)</b>	<b>(1)</b>	<b>2,209</b>	<b>(9)</b>
<b>Hjärta/kärl:</b>						
<i>Crestor</i>	3.245	2,610	24	32	1,548	30
<i>Seloken/Toprol-XL</i>	1.119	600	87	95	767	271
<i>Atacand</i>	1.049	1,120	(6)	6	197	(1)
<i>Tenormin</i>	217	236	(8)	(5)	11	(21)
<i>Zestril</i>	141	184	(23)	(15)	13	(13)
<i>Plendil</i>	181	201	(10)	(5)	10	(33)
ONGLYZA™*	9	-	n/m	n/m	9	n/m
Övrigt	188	209	(10)	-	11	n/m
<b>Totalt hjärta/kärl</b>	<b>6.149</b>	<b>5,160</b>	<b>19</b>	<b>28</b>	<b>2,566</b>	<b>57</b>
<b>Andningsvägar:</b>						
<i>Symbicort</i>	1.628	1,490	9	23	335	103
<i>Pulmicort</i>	923	1,098	(16)	(12)	574	(20)
<i>Rhinocort</i>	199	244	(18)	(13)	101	(27)
<i>Oxis</i>	44	56	(21)	(5)	-	-
<i>Accolate</i>	49	55	(11)	(7)	36	(8)
Övrigt	98	126	(22)	(10)	-	-
<b>Totalt andningsvägar</b>	<b>2.941</b>	<b>3,069</b>	<b>(4)</b>	<b>5</b>	<b>1,046</b>	<b>(2)</b>
<b>Cancer:</b>						
<i>Arimidex</i>	1.422	1,406	1	7	658	14
<i>Casodex</i>	655	974	(33)	(32)	130	(40)
<i>Zoladex</i>	786	860	(9)	-	37	(33)
<i>Iressa</i>	218	192	14	9	4	(20)
<i>Ethyol</i>	11	23	(52)	(52)	9	(61)
Övrigt	257	304	(15)	(10)	84	(34)
<b>Totalt cancer</b>	<b>3.349</b>	<b>3,759</b>	<b>(11)</b>	<b>(6)</b>	<b>922</b>	<b>(8)</b>
<b>Neurovetenskap:</b>						
<i>Seroquel</i>	3.605	3,292	10	14	2,544	16
Lokalanestetika	433	458	(5)	5	30	15
<i>Zomig</i>	319	336	(5)	1	136	(1)
<i>Diprivan</i>	211	213	(1)	4	34	17
Övrigt	33	43	(23)	(12)	5	(29)
<b>Totalt neurovetenskap</b>	<b>4.601</b>	<b>4,342</b>	<b>6</b>	<b>11</b>	<b>2,749</b>	<b>15</b>
<b>Infektion och övrigt:</b>						
<i>Synagis</i>	681	724	(6)	(6)	519	(4)
H1N1-vaccin	152	-	n/m	n/m	152	n/m
<i>Merrem</i>	636	680	(6)	6	129	(15)
<i>FluMist</i>	94	71	32	32	94	32
Övriga produkter	113	171	(34)	(29)	63	(28)
<b>Totalt infektion och övrigt</b>	<b>1.676</b>	<b>1,646</b>	<b>2</b>	<b>7</b>	<b>957</b>	<b>12</b>
Aptium Oncology	321	294	9	9	321	9
Astra Tech	364	405	(10)	1	61	2
<b>Totalt</b>	<b>23.859</b>	<b>23,408</b>	<b>2</b>	<b>8</b>	<b>10,831</b>	<b>11</b>

\* ONGLYZA™ redovisas som intäkt från samarbeten. Detta motsvarar inte försäljningsintäkt, utan AstraZenecas andel av bruttovinst från samarbetet med Bristol-Myers Squibb rörande denna produkt.

## 8 FÖRSÄLJNING PER PRODUKT JULI – SEPTEMBER

	Världen				USA	
	Juli-sept 2009 MUSD	Juli-sept 2008 MUSD	Faktisk tillväxt %	Tillväxt fasta valuta- kurser %	Juli-sept 2009 MUSD	Faktisk tillväxt %
<b>Mage/tarm:</b>						
<i>Nexium</i>	1.243	1.315	(5)	(1)	689	(12)
<i>Losec/Prilosec</i>	240	249	(4)	(3)	18	(54)
Övrigt	34	25	36	44	19	73
<b>Totalt mage/tarm</b>	<b>1.517</b>	<b>1.589</b>	<b>(5)</b>	<b>(1)</b>	<b>726</b>	<b>(12)</b>
<b>Hjärta/kärl:</b>						
<i>Crestor</i>	1.147	922	24	30	523	25
<i>Seloken/Toprol-XL</i>	414	204	103	110	293	307
<i>Atacand</i>	370	386	(4)	5	70	4
<i>Tenormin</i>	74	79	(6)	(5)	4	(20)
<i>Zestril</i>	47	60	(22)	(15)	5	(29)
<i>Plendil</i>	60	65	(8)	(5)	4	-
ONGLYZA™*	9	-	n/m	n/m	9	n/m
Övrigt	70	66	6	14	11	n/m
<b>Totalt hjärta/kärl</b>	<b>2.191</b>	<b>1.782</b>	<b>23</b>	<b>29</b>	<b>919</b>	<b>60</b>
<b>Andningsvägar:</b>						
<i>Symbicort</i>	562	501	12	22	125	95
<i>Pulmicort</i>	320	304	5	8	207	6
<i>Rhinocort</i>	63	72	(13)	(7)	28	(28)
<i>Oxis</i>	16	18	(11)	-	-	-
<i>Accolate</i>	17	18	(6)	-	12	(8)
Övrigt	31	38	(18)	(8)	-	-
<b>Totalt andningsvägar</b>	<b>1.009</b>	<b>951</b>	<b>6</b>	<b>13</b>	<b>372</b>	<b>19</b>
<b>Cancer:</b>						
<i>Arimidex</i>	476	486	(2)	2	215	11
<i>Casodex</i>	174	300	(42)	(43)	14	(80)
<i>Zoladex</i>	282	295	(4)	1	14	(30)
<i>Iressa</i>	75	67	12	7	2	-
<i>Ethyol</i>	2	3	(33)	(33)	1	(67)
Övrigt	90	105	(14)	(10)	29	(34)
<b>Totalt cancer</b>	<b>1.099</b>	<b>1.256</b>	<b>(13)</b>	<b>(10)</b>	<b>275</b>	<b>(17)</b>
<b>Neurovetenskap:</b>						
<i>Seroquel</i>	1.231	1.130	9	12	851	14
Lokalanestetika	148	149	(1)	6	11	83
<i>Zomig</i>	111	115	(3)	1	47	(2)
<i>Diprivan</i>	77	69	12	16	11	22
Övrigt	11	13	(15)	(8)	2	100
<b>Totalt neurovetenskap</b>	<b>1.578</b>	<b>1.476</b>	<b>7</b>	<b>11</b>	<b>922</b>	<b>13</b>
<b>Infektion och övrigt:</b>						
<i>Synagis</i>	82	124	(34)	(34)	17	(69)
H1N1-vaccin	152	-	-	-	152	-
<i>Merrem</i>	221	241	(8)	-	40	(34)
<i>FluMist</i>	92	71	30	30	92	30
Övriga produkter	35	58	(40)	(38)	19	(41)
<b>Totalt infektion och övrigt</b>	<b>582</b>	<b>494</b>	<b>18</b>	<b>22</b>	<b>320</b>	<b>46</b>
Aptium Oncology	104	98	6	6	104	6
Astra Tech	120	129	(7)	1	21	5
<b>Totalt</b>	<b>8,200</b>	<b>7,775</b>	<b>5</b>	<b>10</b>	<b>3,659</b>	<b>14</b>

\* ONGLYZA™ redovisas som intäkt från samarbeten. Detta motsvarar inte försäljningsintäkt, utan AstraZenecas andel av bruttovinst från samarbetet med Bristol-Myers Squibb rörande denna produkt.

## Aktieägarinformation

### RAPPORTDAGAR OCH MÖTEN

---

Delårsrapport för fjärde kvartalet och hela året 2009	28 januari 2010
Delårsrapport för första kvartalet 2010	29 april 2010
Årsstämma	29 april 2010
Delårsrapport för andra kvartalet och första halvåret 2010	29 juli 2010
Delårsrapport för tredje kvartalet och de första nio månaderna 2010	28 oktober 2010

### UTDELNINGAR

---

Utdelningen för första halvåret 2009 utbetalades den 14 september 2009 (i Storbritannien, Sverige och USA) till de aktieägare som var registrerade den 7 augusti 2009. Aktien handlades exklusive rätt till utdelning på börserna i London och Stockholm från och med den 5 augusti 2009. Amerikanska depåbevis handlades exklusive rätt till utdelning på New York-börsen från samma datum.

Utdelningen för andra halvåret 2009 kommer att utbetalas den 15 mars 2010 (i Storbritannien, Sverige och USA) till de aktieägare som är registrerade den 5 februari 2010. Aktien kommer att handlas exklusive rätt till utdelning på börserna i London och Stockholm från och med den 3 februari 2010. Amerikanska depåbevis kommer att handlas exklusive rätt till utdelning på New York-börsen från samma datum.

Framtida utdelningar kommer normalt att utbetalas enligt följande:

Första halvåret	Meddelas i juli och utbetalas i september
Andra halvåret	Meddelas i januari och utbetalas i mars

### VARUMÄRKEN

---

Produktnamn i kursiv stil anger varumärken som ägs av AstraZeneca-koncernen. AstraZeneca, AstraZenecas logotyp och AstraZenecas symbol är alla varumärken som ägs av AstraZeneca-koncernen. Varumärken som tillhör andra företag än AstraZeneca anges med ® eller ™ och inkluderar: Abraxane®, ett registrerat varumärke som tillhör Abraxis BioScience, LLC. samt ONGLYZA™, ett varumärke som tillhör Bristol-Myers Squibb, Plavix® och Iscover®, varumärken som tillhör Sanofi-Aventis SA och TRILIPIX™, ett varumärke som tillhör Fournier Industries Et Sante.

### ADRESSER VID KORRESPONDENS

---

Registrerings- och överlåtelsekontor	Depåbank för amerikanska depåbevis	Huvudkontor	Värdepappersförvarare
Equiniti Limited Aspect House Spencer Road Lancing West Sussex BN99 6DA, Storbritannien Tel (inom Storbritannien): 0800 389 1580 Tel (utanför Storbritannien): +44 (0)121 415 7033	JP Morgan Chase & Co PO Box 64504 St Paul MN 55164-0504 USA Tel (inom USA): 800 990 1135 Tel (utanför USA): +1 (651) 453 2128	AstraZeneca PLC 15 Stanhope Gate London W1K 1LN Storbritannien Tel: +44 (0)20 7304 5000	Euroclear Sweden AB PO Box 7822 SE-103 97 Stockholm Sverige Tel: +46 (0)8 402 9000

### RISKER BETRÄFFANDE FRAMÅTRIKTADE KOMMENTARER

---

För att bland annat uppfylla kraven enligt "safe harbor provisions" intagna i US Private Securities Litigation Reform Act från 1995, lämnar vi följande information: denna delårsrapport innehåller viss framåtriktad information om koncernens verksamhet, utveckling och finansiella ställning. Även om vi anser att våra förväntningar baseras på rimliga antaganden kan framåtriktade kommentarer till sin natur involvera risker och osäkerheter och kan påverkas av faktorer som leder till att det faktiska resultatet och utvecklingen blir avsevärt annorlunda än vad som förutspåts. De framåtriktade kommentarerna återspeglar kunskap och information vid datumet för framtagandet av delårsrapporten och AstraZeneca åtar sig ej att uppdatera dessa framåtriktade kommentarer. Vi identifierar framåtriktade kommentarer genom ord som till exempel "förutse", "tror", "förväntar", "avser" och snarlika uttryck i sådana kommentarer. Dessa framåtriktade kommentarer innefattar flera risker och osäkerheter. Det finns betydelsefulla faktorer som kan leda till att de faktiska resultaten avsevärt avviker från vad som uttryckts eller antytts i dessa framåtriktade kommentarer, varav vissa ligger utanför vår kontroll. Dessa inkluderar bland annat risken att patenträttigheter (inklusive patent som skyddar konkurrerande produkter) eller ensamrätt till marknadsföring och varumärkesrättigheter löper ut eller förloras, risk för patenttvister, risk att misslyckas med att erhålla patentskydd, påverkan av valutakursfluktuationer, bolagets externa finansiering, osäkra fordringar, negativ påverkan av fortsatt ekonomisk nedgång, risk förknippad med verksamhet inom biologiska läkemedel och vacciner, konkurrenspåverkan, prissänkningar och prisregleringar, skatterisker, risker för omfattande produktansvarskrav, utvecklingen för nya produkter, risker förknippade med miljö- och arbetsmiljöfrågor, risk att bedriva verksamhet på nya marknader, risk för produktförfälskning, risk för väsentligt negativt utfall av tvister och statliga undersökningar samt otillräckliga försäkringar, svårigheterna att erhålla och bibehålla myndigheters godkännande för nya produkter, risk för att inte uppmärksamma översyner från registreringsmyndigheterna, risken att forsknings- och utvecklingsverksamheten inte resulterar i nya produkter som når kommersiell framgång, risken att förvärv och strategiska allianser inte blir framgångsrika, påverkan av att tredje part misslyckas med att leverera varor och tjänster, risk förknippad med misslyckad hantering av en kris, risk för försening av nya produktansökringar, informationsteknologi och outsourcing, risker relaterade till produktivetsinitiativ samt risker som kan skada vårt anseende.