

## AstraZeneca PLC

**DELÅRSRAPPORT FÖR ANDRA KVARTALET OCH FÖRSTA HALVÅRET 2010**

London den 29 juli 2010

**Försäljningen under andra kvartalet ökade med 1 procent i fasta valutakurser (CER) till 8.178 MUSD.**

-Försäljningen på marknaderna utanför USA ökade med 5 procent i fasta valutakurser, till stor del till följd av ökningen med 16 procent på tillväxtmarknaderna.

-Försäljningen i USA minskade med 4 procent i fasta valutakurser, huvudsakligen som ett resultat av generisk konkurrens för *Toprol-XL*, *Pulmicort Respules* och *Casodex*.

-Försäljningen av *Crestor* ökade med 23 procent i fasta valutakurser under andra kvartalet.

**Rörelseresultatet för kärnverksamheten uppgick under andra kvartalet till 3.650 MUSD, oförändrat i fasta valutakurser, då ökade intäkter och lägre rörelsekostnader motverkades av lägre övriga rörelseintäkter.****Vinst per aktie för kärnverksamheten (Core EPS) ökade under andra kvartalet med 9 procent i fasta valutakurser till 1,79 USD.**

- Core EPS gynnades av förbättrat finansnetto och en lägre effektiv skattesats jämfört med föregående år.

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

- Högre omstrukturingskostnader under kvartalet mer än uppvägdes av avsättningar för juridiska kostnader under föregående period.

**Patent för *Crestor* upprätthålls av amerikansk domstol i ett beslut som meddelades den 29 juni 2010.****Styrelsen rekommenderar en utdelning för första halvåret på 0,70 USD. Målet för nettoåterköp av aktier höjs till 2 miljarder USD för 2010 (se sidan 3).****Prognosen för Core EPS för hela året höjs till intervallet 6,35-6,65 USD.****Utvecklingen under andra kvartalet och första halvåret i sammandrag**

<b>Koncernen</b>	<b>April-juni 2010 MUSD</b>	<b>April-juni 2009 MUSD</b>	<b>Föränd- ring %</b>	<b>CER %</b>		<b>Jan-juni 2010 MUSD</b>	<b>Jan-juni 2009 MUSD</b>	<b>Föränd- ring %</b>	<b>CER %</b>
Intäkter	8.178	7.958	+3	+1		16.754	15.659	+7	+4
<b>Redovisat</b>									
Rörelseresultat	3.034	2.851	+6	+5		6.677	6.014	+11	+8
Resultat före skatt	2.917	2.608	+12	+10		6.436	5.611	+15	+11
Vinst per aktie	\$1,46	\$1,18	+24	+22		\$3,37	\$2,66	+27	+23
<b>Kärnverksamheten*</b>									
Rörelseresultat	3.650	3.606	+1	-		7.507	6.968	+8	+5
Resultat före skatt	3.533	3.363	+5	+4		7.266	6.565	+11	+8
Vinst per aktie	\$1,79	\$1,64	+9	+9		\$3,82	\$3,22	+19	+16

\* Finansiell information för kärnverksamheten utgör ett komplement utöver den ordinarie redovisningen, vilken AstraZeneca anser kan öka förståelsen för företagets utveckling. Prognosen för 2010 avser kärnverksamheten. Se sidan 11 för en definition av ekonomisk information för kärnverksamheten och en avstämning mellan kärnverksamheten och redovisad ekonomisk information.

**David Brennan, koncernchef, kommenterar:** "Vårt resultat under andra kvartalet speglar fortsatt stark tillväxt på våra tillväxtmarknader och god utveckling för nyckelprodukterna *Crestor*, *Seroquel* och *Symbicort*. Trots att det kommer att bli mer utmanande att jämföra andra halvåret med tidigare perioder när det gäller intäkter och vinst per aktie för kärnverksamheten, har vi höjt våra resultatmål för helåret".

## Förvaltningsberättelse

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

### Andra kvartalet

Försäljningen under andra kvartalet ökade med 1 procent i fasta valutakurser, medan den faktiska försäljningen ökade 3 procent till följd av positiv inverkan av valutakursförändringar. Försäljningen i USA minskade med 4 procent, till följd av effekterna av generisk konkurrens för *Toprol-XL*, *Pulmicort Respules* och *Casodex*. Koncernens försäljning på övriga marknader ökade 5 procent, till stor del till följd av en ökning med 16 procent på tillväxtmarknaderna. Tillväxtmarknaderna svarade för ca 75 procent av försäljningsökningen utanför USA. Försäljningen i Västeuropa ökade med 1 procent. Försäljningen på övriga etablerade marknader ökade med 4 procent, påverkad av prissänkningarna som genomförs vartannat år i Japan.

Rörelseresultatet för kärnverksamheten under andra kvartalet var 3.650 MUSD, oförändrat i fasta valutakurser. Den gynnsamma effekten av försäljningsökning och kostnadskontroll i rörelsen under kvartalet motverkades av lägre övriga rörelseintäkter jämfört med andra kvartalet 2009, vilket inkluderade inkomsterna från avyttringen av den nordiska receptfria produktportföljen. Redovisat rörelseresultat ökade med 5 procent, mer än tillväxten i rörelseresultatet för kärnverksamheten. Korrigeringar till rörelseresultatet för kärnverksamheten var 139 MUSD högre under det andra kvartalet föregående år, genom att högre omstruktureringskostnader under andra kvartalet i år mer än uppvägdes av avsättningarna för juridiska kostnader 2009.

Vinsten per aktie för kärnverksamheten (Core EPS) under andra kvartalet uppgick till 1,79 USD jämfört med 1,64 USD under andra kvartalet 2009, en ökning med 9 procent i fasta valutakurser. Vinsten per aktie för kärnverksamheten (Core EPS) gynnades av förbättrat finansnetto och en lägre effektiv skattesats jämfört med föregående år. Redovisad vinst per aktie under andra kvartalet uppgick till 1,46 USD, en ökning med 22 procent jämfört med andra kvartalet 2009, vilket återspeglar nettoeffekten av omstruktureringskostnader och avsättningar för juridiska kostnader som gynnade tillväxttakten i det redovisade rörelseresultatet.

### Första halvåret

Försäljningen under första halvåret ökade med 4 procent i fasta valutakurser, medan den faktiska försäljningen ökade 7 procent till följd av positiv inverkan av valutakursförändringar. Försäljningen i USA minskade med 1 procent, till följd av generisk konkurrens som påverkade resultatet under andra kvartalet. Försäljningen på övriga marknader ökade med 8 procent. Försäljningen på tillväxtmarknaderna ökade 18 procent under första halvåret, och svarade för mer än hälften av försäljningsökningen utanför USA. Försäljningen i Västeuropa ökade med 4 procent. Försäljningen på övriga etablerade marknader ökade med 8 procent.

Rörelseresultatet för kärnverksamheten ökade med 5 procent under första halvåret till 7.507 MUSD, vilket var en följd av ökade intäkter och lägre kostnader för försäljning och administration samt FoU-kostnader. Detta motverkades delvis av lägre bruttomarginal, mätt som procent av försäljning, och lägre övriga intäkter jämfört med föregående år. Redovisat rörelseresultatet uppgick till 6.677 MUSD, en ökning med 8 procent. Som påpekades ovan i redogörelsen för resultatet under andra kvartalet, beror ökningen i rörelseresultatet för kärnverksamheten under första halvåret på ökade korrigeringar till rörelseresultatet för kärnverksamheten under föregående år, huvudsakligen avsättningarna för juridiska kostnader.

Vinsten per aktie för kärnverksamheten var 3,82 USD under första halvåret, en ökning med 16 procent, vilket speglar den gynnsamma effekten av nettoupplösningen av skatteavsättningar (0,13 USD) under första kvartalet 2010 samt det förbättrade finansnettot och den lägre effektiva skattesatsen som ingick i resultatet under andra kvartalet. Redovisad vinst per aktie ökade 23 procent till 3,37 USD.

### Produktivetsförbättringar

De tidigare tillkännagivna programmen för att omforma verksamheten visar fortsatta goda framsteg. Under andra kvartalet kostnadsfördes 470 MUSD i omstruktureringskostnader, varav tre fjärdedelar avsåg omstruktureringen av FoU-verksamheten som tillkännagavs i samband med att helårsresultatet för 2009 presenterades. Dessa omstruktureringskostnader för FoU-verksamheten avser till stor del kontantutbetalningarna som kommer att uppkomma för, den hittills identifierade andelen av, den beräknade minskningen i antalet befattningar. Stängningen av två större forskningsanläggningar har också tillkännagivits.

Sammanlagt har omstruktureringskostnader på 565 MUSD uppkommit under första halvåret. Den tidsmässiga fördelningen under 2010 av kostnader och resultatförbättringar för AstraZenecas sammanlagda omstruktureringsinitiativ överensstämmer i stort med den som tillkännagavs i resultatrapporten för helåret 2009.

## Utdelningar och aktieåterköp

I samband med resultatrapporten för helåret 2009, meddelade AstraZeneca att styrelsen antagit en progressiv utdelningspolicy, inriktad på att upprätthålla eller öka utdelningen varje år. Samtidigt som styrelsen tillkännagav detta är den medveten om att vissa fluktuationer i resultatet kan förväntas i och med att företagets intäktsbas går igenom en period av förlorad ensamrätt och lansering av nya produkter. Styrelsens anser att den årliga utdelningen inte bara bör spegla det finansiella resultatet under ett enskilt år, utan över hela investeringscykeln. Därför kan utdelningen i förhållande till vinsten variera under perioden men målet är en genomsnittlig utdelningsandel på 50 procent, baserat på redovisat resultat (före omstrukturingskostnader).

Styrelsen rekommenderar en utdelning för första halvåret på 0,70 USD (44,9 pence, 5,12 SEK). Detta återspeglar styrelsens avsikt att över tid balansera utdelningarna för första och andra halvåret, med målet att utdelningen för första halvåret ska vara omkring en tredjedel av föregående helårsutdelning. Förra året uppgick denna till 2,30 USD.

Genom att fastställa utdelningspolicy och den övergripande finansiella strategin har styrelsen som mål att fortsätta att nå en balans mellan verksamhetens, långivarnas och aktieägarnas intressen. Efter investeringar i verksamheten, finansiering av den progressiva utdelningspolicyn och fullgjorda åtaganden avseende räntebetalning och amortering, kommer styrelsen att granska möjligheterna att återlämna medel till aktieägarna utöver dessa krav genom periodiska aktieåterköp.

Hittills har AstraZeneca genomfört aktieåterköp netto på 516 MUSD mot det ursprungliga målet på 1 miljard USD. Koncernen har återköpt 16,1 miljoner aktier för sammanlagt 709 MUSD under första halvåret, medan 4,8 miljoner aktier emitterades vid inlösen av aktieoptioner till ett sammanlagt belopp på 193 MUSD. Det totala antalet utestående aktier per den 30 juni 2010 var 1.440 miljoner.

Styrelsen har nu beslutat att aktieåterköp netto motsvarande sammanlagt 2 miljarder USD ska genomföras under 2010.

## Uppdatering av FoU-portföljen

En heltäckande uppdatering av AstraZenecas forskningsportfölj redovisas i samband med halvårsrapporten 2010. FoU-tabellen finns på våra hemsidor [astrazeneca.com](http://astrazeneca.com) och [astrazeneca.se](http://astrazeneca.se) under rubriken Investors/Aktieägare.

AstraZenecas forskningsportfölj innehåller nu 146 projekt, varav 97 i klinisk utvecklingsfas. 10 projekt avseende nya läkemedelssubstanser, befinner sig för närvarande i sen utvecklingsfas, antingen i fas 3 eller under granskning av registreringsmyndighet. Inom portföljen har, sedan den senaste uppdateringen den 29 januari, 15 projekt framgångsrikt gått vidare till nästa fas (inklusive 6 projekt som gått vidare till första studier på människa). 16 projekt har lagts till från den tidiga forskningsprocessen och 18 projekt har dragits tillbaka.

Väsentliga förändringar sedan uppdateringen för första kvartalet inkluderar:

### **Brilinta**

Den amerikanska registreringsmyndigheten FDA har sammanträtt med en rådgivande kommitté angående *Brilinta* (ticagrelor) den 28 juli 2010. AstraZeneca kommer att redogöra separat för utfallet av kommitténs möte idag.

### **Vimovo**

*Vimovo*, som har utvecklats gemensamt av POZEN Inc. och AstraZeneca, är en fast kombination av naproxen, magsyreresistent med fördröjd frisättning (depotform) och esomeprazol för omedelbar frisättning. Naproxen är ett icke steroidbaserat inflammationshämmande och smärtstillande medel (NSAID), och esomeprazol är en protonpumpshämmare. Den 30 april 2010 meddelade AstraZeneca att den amerikanska läkemedelsmyndigheten (FDA) godkänt *Vimovo* depottabletter för lindring av symtom på artros (osteoartrit), ledgångsreumatism (reumatoid artrit) och Bechterews sjukdom (ankyloserande spondylit) och samtidig minskning av risken för NSAID-relaterade magsår. *Vimovo* rekommenderas inte för inledande behandling av akut smärta eftersom upptaget av naproxen är fördröjt jämfört med andra produkter som innehåller naproxen. Kontrollerade studier sträcker sig inte bortom sex månader.

Efter godkännandet från FDA har inledande marknadsföringsinsatser inriktats på att bygga upp medvetandet om varumärket och på att få tillträde till listor över rekommenderade läkemedel och få subvention. Marknadsföring är planerad att inledas i slutet av tredje kvartalet eller i början av fjärde kvartalet 2010.

I EU pågår registreringsmyndighetens granskning av den registreringsansökan (Marketing Authorisation Application) som inlämnades för *Vimovo* den 15 oktober 2009 via det decentraliserade förfarandet.

## Motavizumab

Den 2 juni 2010 meddelade MedImmune att FDA:s rådgivande kommitté för antivirala läkemedel röstade 14 mot 3 för att inte rekommendera ett godkännande av motavizumab för förebyggande av allvarliga infektioner orsakade av RSV (respiratoriskt syncytialvirus) hos särskilt riskutsatta spädbarn. Kommitténs rekommendation kommer att övervägas av FDA i deras fortsatta granskning av ansökan om godkännande som bioläkemedel (Biologics License Application, BLA) för motavizumab.

AstraZeneca anser fortsatt att motavizumab erbjuder en meningsfull klinisk nytta för patienter med hög risk för en mycket vanlig och allvarlig sjukdom och kommer att fortsätta att samarbeta med FDA kring slutförandet av granskningen av registreringsansökan. Datum för slutförandet har angivits till den 27 augusti 2010. Koncernen har immateriella anläggningstillgångar på 445 MUSD, som är specifikt relaterade till motavizumab. Dessa tillgångar kan komma att bli föremål för nedskrivning efter koncernens analys av FDA:s beslut. Detta var en av de betydande immateriella anläggningstillgångar som redovisades vid vårt förvärv av MedImmune 2007.

## Certriad

Den 30 mars 2010 meddelade AstraZeneca och Abbott att FDA utfärdade en förfrågan om ytterligare information, ett s k Complete Response Letter (CRL), rörande registreringsansökan (New Drug Application – NDA) för *Certriad* kapslar (rosuvastatin/fenofibratsyra, fördröjd frisättning).

AstraZeneca och Abbott har utvärderat förfrågan och samarbetar med FDA för att bestämma den bästa vägen framåt.

## Recentin

Den 28 maj 2010 meddelade AstraZeneca de övergripande resultaten från HORIZON II, fas 3-studien som utvärderade *Recentin* (cediranib) för första linjens behandling av metastaserad kolorektalcancer (mCRC). Cediranib uppnådde ett av de primära effektmåten för förbättrad progressionsfri överlevnad (PFS) men visade ingen förbättring i total överlevnad (OS). Baserat på resultaten från denna studie, tillsammans med resultaten från studien HORIZON III som meddelades i mars, meddelade AstraZeneca att bolaget inte kommer att inlämna registreringsansökningar avseende första linjens mCRC.

AstraZeneca har nu granskat de övergripande resultaten från fas 3-studien REGAL, i vilken *Recentin* utvärderas vid återkommande glioblastom, en aggressiv typ av malign hjärntumör. Resultaten uppvisade tecken på klinisk aktivitet för cediranib, men uppnådde inte det primära effektmåttet förbättrad progressionsfri överlevnad för vare sig enbart cediranib eller cediranib i kombination med lomustin cellgiftsbehandling och visade heller ingen förbättring i total överlevnad jämfört med enbart lomustin.

Data från studieprogrammen HORIZON och REGAL kommer att presenteras vid framtida medicinska kongresser.

AstraZeneca fortsätter att undersöka om *Recentin* kan ha effekt vid flera andra tumörformer.

## Axanum

Den 30 april 2009 inlämnade AstraZeneca en ansökan till FDA i USA för *Axanum* (acetylsalicylsyra/esomeprazolmagnesium). Ansökan avser riskreducering hos patienter som löper risk för magsår och/eller tolvfingertarmssår relaterade till acetylsalicylsyra i låg dos (ASA). Vid samma tidpunkt inlämnade AstraZeneca också en tilläggsansökan (sNDA) för *Nexium* avseende reduktion av risk för magsår relaterad till acetylsalicylsyra i låg dos.

Den 2 juni 2010 meddelade AstraZeneca att man mottagit förfrågningar om ytterligare information, CRL, från FDA avseende både NDA för *Axanum* och sNDA för *Nexium*. AstraZeneca utvärderar för närvarande dessa, och kommer att fortsätta diskussionerna med FDA för att avgöra nästa steg för båda ansökningarna och kommer att besvara myndighetens förfrågningar om ytterligare information.

Den 4 juni 2010 meddelade AstraZeneca att en registreringsansökan (MAA) för *Axanum* inlämnats i EU, via det decentraliserade förfarandet. Ansökan avser förebyggande av hjärt/kärlhändelser hos patienter som får kontinuerlig lågdosbehandling med acetylsalicylsyra och som löper risk att utveckla ASA-relaterade magsår och/eller tolvfingertarmssår.

## TC-5214

Den 23 juni 2010 meddelade AstraZeneca och Targacept, Inc., att den första patienten rekryterats till det kliniska utvecklingsprogrammet i fas 3 för TC-5214, en nikotinkanalsblockerare. Fas 3-programmet, det s k Renässansprogrammet, är utformat till stöd för den registreringsansökan till den amerikanska läkemedelsmyndigheten FDA som planeras för andra halvåret 2012. Ansökan avser TC-5214 som tilläggsbehandling vid egentlig depression

(MDD) hos patienter som inte svarar tillräckligt på förstahandsbehandling med en selektiv hämmare för återupptag av serotonin (SSRI) eller en hämmare för återupptag av serotonin/noradrenalin (SNRI). En ansökan om godkännande för marknadsföring (MAA) i EU planeras till 2014.

AstraZeneca och Targacept har utformat Renässansprogrammet så att det omfattar två fas 3-studier med fast dosering, och två fas 3-studier med flexibel dosering, med målet att bedöma effekt och tolererbarhet hos TC-5214 som tilläggsbehandling hos patienter som inte svarar tillräckligt på enbart SSRI eller SNRI. Renässansprogrammet innefattar också en dubbelblind och placebokontrollerad säkerhetsstudie med långtidsbehandling, där patienterna får TC-5214 eller placebo under upp till ett år. Samtliga studier i Renässansprogrammet beräknas komma igång i år.

## Dapagliflozin

I juni 2010 presenterades nya fas 3-data för dapagliflozin vid 70<sup>th</sup> American Diabetes Association Annual Scientific Sessions. Resultat från en klinisk fas 3-studie, som pågick under 24 veckor, visade att tillägg av dapagliflozin, ett läkemedel under utveckling, ledde till minskning av det primära effektmåttet, HbA1c-nivån i blodet (långtidsblodsocker), hos patienter med diabetes typ 2, som inte uppnådde tillräcklig blodsockerkontroll vid behandling med insulin (med eller utan oral anti-diabetesmedicinering, OAD), jämfört med placebo plus insulin (med eller utan OAD). Studien visade också att dapagliflozin uppnådde minskningar i de sekundära effektmåtten, som utvärderade förändringen i total kroppsvikt jämfört med baseline, förändringar jämfört med baseline i medelvärdet för daglig insulindos samt förändring jämfört med baseline i fasteplasmaglykos (FPG). I stort sett var bieffekter, allvarliga bieffekter och fall där studien avbröts, likartade i samtliga behandlingsgrupper. Tecken, symtom och andra rapporter som tydde på urinvägsinfektioner och genitala infektioner noterades oftare vid behandling med dapagliflozin jämfört med placebo och ledde sällan till att studien avbröts.

## Olaparib

I juli offentliggjordes resultaten från två fas 2-studier, s k konceptteststudier, i The Lancet. Studierna, på tidigare behandlade patienter med framskriden bröst- och äggstockscancer med genmutationerna BRCA1 och BRCA2, visade att olaparib som monoterapi uppvisar aktivitet hos dessa patienter.

Ett fas 3-protokoll för en studie med olaparib hos patienter med bröstcancer med genmutationen BRCA1 och BRCA2 diskuteras för närvarande med FDA i USA. Måldatum för inledning av denna fas 3-studie, som kommer att kräva en förbättrad tablettberedningsform, är nu 2011, med siktet inställt på första registreringsansökningar under 2014.

## Framtidsutsikter

Effekterna av generisk konkurrens på försäljningen av *Toprol-XL*, *Pulmicort Respules* och *Casodex* framgår tydligt i resultatet för andra kvartalet, framför allt i USA. Detta tillsammans med de förväntade effekterna av generikakonkurrens för *Arimidex* och förväntat uteblivet bidrag från H1N1-vaccinet, gör att det som väntat blir svårare att jämföra andra halvåret 2010 med föregående år, när det gäller intäkter och vinst per aktie för kärnverksamheten.

Icke desto mindre har resultatet under första halvåret varit starkt och, i kombination med utsikterna för resten av året, föranleder detta en höjning av den finansiella prognosen för helåret. AstraZeneca förväntar sig nu en låg ensiffrig nedgång i intäkterna under 2010 omräknat till fasta valutakurser. På basis av de genomsnittliga valutakurserna i januari 2010 för våra huvudsakliga valutor, ligger den nya prognosen för Core EPS i intervallet 6,35-6,65 USD.

Prognosen beaktar inte sannolikheten att genomsnittliga valutakurser under resten av 2010 kan komma att avvika väsentligt från de genomsnittskurser i januari 2010, som 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 2009, och återfinns på AstraZenecas webbsidor.

De huvudsakliga riskerna och osäkerheterna som påverkar verksamheten, och som redovisas på sidorna 80-86 i årsredovisningen med information från Form 20-F 2009, förväntas inte komma att förändras under det andra halvåret 2010.

Sammanfattningsvis är de huvudsakliga riskerna och osäkerheterna, som redovisas i årsredovisningen med information från Form 20-F 2009, följande:

## Risker förknippade med produkter i forskningsportföljen

Misslyckande med att nå uppställda utvecklingsmål, svårigheter att få och behålla myndighetsgodkännande för nya produkter, misslyckande med att erhålla patentskydd, förseningar i lanseringen av nya produkter och strategiska samarbeten som bildats som ett led i vår externa strategi kan visa sig inte bli framgångsrika.

### **Risker förknippade med marknadsföring och utövande av verksamheten**

Svårigheter att uppnå kommersiell framgång med nya produkter, nya produkters utveckling, produktförfalskningar, utveckla vår verksamhet på tillväxtmarknaderna, skydd för immateriella rättigheter upphör, patenttvister och tidig förlust av immateriella rättigheter, upphörande eller tidig förlust av patent för konkurrerande produkter, konkurrens, priskontroller och prissänkningar, förväntade vinster från produktivetsinitiativ är osäkra, förvärv blir inte framgångsrika, misslyckad hantering av en kris, misslyckande avseende informationsteknologi samt misslyckande avseende outsourcing.

### **Risker förknippade med varuförsörjningskedjan och leveranser**

Tillverkning av bioläkemedel och beroende av utomstående för varor och tjänster.

### **Risker förknippade med lagstiftning, regelverk och efterlevnad**

Negativt utfall av tvister och/eller statliga utredningar, rättsprocesser avseende affärsmetoder, betydande produktansvarskrav, underlåtenhet att följa gällande lagar och regelverk samt åtaganden kring miljö, arbetsmiljö/hälsa och säkerhet.

### **Ekonomiska och finansiella risker**

Negativ inverkan av en långvarig ekonomisk nedgång, påverkan av valutakursfluktuationer, kredit och avkastning på väsentliga placeringar, begränsat skydd från ansvarsförsäkring, skatt och pensioner.

## Försäljning

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

### Mage/tarm

	Andra kvartalet		CER %	Första halvåret		CER %
	2010 MUSD	2009 MUSD		2010 MUSD	2009 MUSD	
<i>Nexium</i>	1.257	1.246	-	2.496	2.438	-
<i>Losec/Prilosec</i>	261	245	+3	510	456	+7
<b>Totalt</b>	<b>1.556</b>	<b>1.514</b>	<b>+1</b>	<b>3.076</b>	<b>2.941</b>	<b>+2</b>

- Försäljningen av *Nexium* i USA under andra kvartalet uppgick till 695 MUSD, en minskning med 4 procent jämfört med andra kvartalet 2009. Volymen apoteksexpedierade tabletter minskade med 5 procent, även om marknadsandelen för *Nexium* av expedierade enheter minskade med endast 6 procentenheter i juni 2010 jämfört med december 2009. Genomsnittliga realiserade försäljningspriser för *Nexium* var oförändrade jämfört med andra kvartalet föregående år.
- Försäljningen av *Nexium* i USA under första halvåret minskade med 6 procent till 1.348 MUSD.
- Försäljningen av *Nexium* på övriga marknader under andra kvartalet ökade med 5 procent till 562 MUSD. Försäljningen på tillväxtmarknaderna ökade med 18 procent, inklusive tillväxt på 35 procent i Kina. Försäljningen på övriga etablerade marknader ökade 2 procent, till följd av ökad försäljning i Kanada. Försäljningen i Västeuropa var oförändrad.
- Försäljningen av *Nexium* på övriga marknader ökade med 7 procent under första halvåret till 1.148 MUSD.
- Försäljningen av *Prilosec* i USA minskade med 8 procent under andra kvartalet och med 6 procent under första halvåret. Försäljningen i USA under första halvåret uppgick till 30 MUSD.
- Försäljningen av *Losec* på övriga marknader ökade med 3 procent under andra kvartalet till 249 MUSD, efter en ökning på 34 procent i Kina. Försäljningen av *Losec* på övriga marknader ökade med 8 procent under första halvåret till 480 MUSD.

### Hjärta/kärl

	Andra kvartalet		CER %	Första halvåret		CER %
	2010 MUSD	2009 MUSD		2010 MUSD	2009 MUSD	
<i>Crestor</i>	1.430	1.129	+23	2.730	2.098	+25
<i>Seloken/Toprol-XL</i>	317	417	-25	684	705	-5
<i>Atacand</i>	376	356	+3	749	679	+5
<i>Plendil</i>	63	60	+3	129	121	+4
<i>Zestril</i>	40	47	-15	82	94	-15
ONGLYZA™*	14	-	n/m	18	-	n/m
<b>Totalt</b>	<b>2.380</b>	<b>2.148</b>	<b>+8</b>	<b>4.667</b>	<b>3.958</b>	<b>+14</b>

\*ONGLYZA™ registreras 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 andra kvartalet med 24 procent till 679 MUSD. Den totala förskrivningen av *Crestor* ökade med 12 procent, fyra gånger tillväxten för statinmarknaden. Andelen för *Crestor* av de totala förskrivningarna fortsatte att öka och nådde 11,8 procent i juni 2010. Den dynamiska andelen för *Crestor* (nya patienter och patienter som byter till *Crestor*) överstiger nu 16 procent, näst störst efter generiskt simvastatin.
- Försäljningen av *Crestor* i USA under första halvåret ökade med 23 procent till 1.262 MUSD.
- Försäljningen av *Crestor* på övriga marknader ökade med 22 procent under andra kvartalet till 751 MUSD. Volymtillväxten för *Crestor* under de senaste månaderna är tre gånger högre än tillväxten för statinmarknaden på marknaderna utanför USA. Försäljningen i Västeuropa ökade med 22 procent. Försäljningen på övriga etablerade marknader ökade med 20 procent efter stark tillväxt i Kanada, Japan och Australien. Försäljningen på tillväxtmarknaderna ökade med 28 procent.
- Försäljningen av *Crestor* på övriga marknader ökade med 27 procent under första halvåret till 1.468 MUSD.

- Försäljningen av *Toprol-XL* i USA, inklusive försäljningen av den auktoriserade generiska versionen, minskade med 38 procent under andra kvartalet till 186 MUSD. Den totala förskrivningen minskade med 21 procent, till följd av ytterligare konkurrens efter Watsons lansering av dosstyrkorna 100 mg och 200 mg i början av maj. Volymen från fabrik var också lägre jämfört med andra kvartalet föregående år, som inkluderade inleveranser till lager av den auktoriserade generiska versionen efter en återgång till fullt leveransutbud. Det är fortfarande svårt att fastställa när ytterligare generiska läkemedel kan komma att godkännas på den amerikanska marknaden.
- Försäljningen av *Toprol-XL* i USA minskade under första halvåret med 11 procent till 422 MUSD.
- Försäljningen av *Seloken* på övriga marknader ökade med 6 procent under andra kvartalet och med 7 procent under första halvåret. Försäljningen på tillväxtmarknaderna ökade med 18 procent under både andra kvartalet och första halvåret.
- Försäljningen av *Atacand* i USA minskade under andra kvartalet med 12 procent till 58 MUSD, och minskade med 10 procent under första halvåret.
- Försäljningen av *Atacand* på övriga marknader ökade med 7 procent under andra kvartalet till 318 MUSD. Hittills under året ökade denna försäljning med 8 procent, huvudsakligen till följd av tillväxt på tillväxtmarknaderna, där försäljningen ökade med 17 procent under första halvåret.
- Intäkterna från samarbetet med Bristol-Myers Squibb avseende ONGLYZA™ uppgick till sammanlagt 14 MUSD under andra kvartalet och till 18 MUSD under första halvåret. Intäkterna från samarbetet i USA uppgick till 10 MUSD under andra kvartalet. Andelen för ONGLYZA™ av de totala förskrivningarna på den amerikanska marknaden för dipeptidylpeptidas-4 (DPP-4) nådde 6,9 procent under veckan som slutade den 16 juli. Andelen för ONGLYZA™ av patienter som påbörjar behandling med DPP-4 uppgick till 24,7 procent.

#### Andningsvägar och inflammation

	Andra kvartalet		CER %	Första halvåret		CER %
	2010 MUSD	2009 MUSD		2010 MUSD	2009 MUSD	
<i>Symbicort</i>	664	551	+20	1.365	1.066	+24
<i>Pulmicort</i>	216	311	-32	459	603	-26
<i>Rhinocort</i>	65	72	-11	120	136	-15
<i>Oxis</i>	16	16	-	33	28	+11
<i>Accolate</i>	16	16	-6	33	32	-
Totalt	1.009	997	-	2.077	1.932	+4

- Försäljningen av *Symbicort* i USA uppgick till 181 MUSD under andra kvartalet, en ökning med 63 procent jämfört med föregående år. Andelen för *Symbicort* av nya förskrivningar av fasta kombinationsläkemedel ökade till 18,8 procent i juni 2010, en ytterligare ökning med 40 procentenheter under kvartalet. Marknadsandelen bland patienter som påbörjar kombinationsbehandling är nu 27 procent.
- Försäljningen av *Symbicort* i USA uppgick under första halvåret till 354 MUSD, en ökning med 69 procent.
- Försäljningen av *Symbicort* på övriga marknader uppgick till 483 MUSD under andra kvartalet, 9 procent mer än under andra kvartalet 2009. Försäljningen på övriga etablerade marknader ökade med 38 procent, efter lanseringen i Japan. Försäljningen på tillväxtmarknaderna ökade med 18 procent. Försäljningen i Västeuropa ökade med 3 procent.
- Försäljningen av *Symbicort* på övriga marknader ökade med 13 procent under första halvåret till 1.011 MUSD.
- Försäljningen i USA av *Pulmicort* minskade under andra kvartalet med 57 procent till 84 MUSD, till följd av att Teva lanserade sin generiska inhalationssuspension av budesonid (BIS) i december 2009. Andelen för *Pulmicort Respules* av expedierade BIS-förskrivningar minskade till 18 procent under andra kvartalet. AstraZenecas royaltointäkter från försäljningen av Tevas generiska produkt inkluderas i övrigt rörelseresultat.
- Försäljningen i USA av *Pulmicort* minskade under första halvåret med 52 procent till 176 MUSD.
- Försäljningen av *Pulmicort* på övriga marknader ökade med 15 procent under första halvåret till 283 MUSD, till följd av en ökning på 42 procent på tillväxtmarknaderna.



Cancer

	Andra kvartalet		CER %	Första halvåret		CER %
	2010 MUSD	2009 MUSD		2010 MUSD	2009 MUSD	
<i>Arimidex</i>	439	483	-10	950	946	-2
<i>Casodex</i>	151	245	-40	294	481	-41
<i>Zoladex</i>	280	272	-1	545	504	+2
<i>Iressa</i>	93	75	+19	176	143	+19
<i>Faslodex</i>	79	64	+23	150	123	+20
<i>Nolvadex</i>	22	22	-5	43	42	-2
Totalt	1.067	1.167	-11	2.164	2.250	-7

- Försäljningen av *Arimidex* i USA minskade med 17 procent under andra kvartalet till 185 MUSD. Flera generiska konkurrenter godkändes av FDA i slutet av juni 2010. Därför ingår i försäljningen från fabrik under andra kvartalet en avsättning för produkter under leverans till kund på marknaden. De totala förskrivningarna av *Arimidex* minskade med 5 procent, jämfört med en nedgång på 2 procent på marknaden för hormonbaserade behandlingar mot bröstcancer.
- Försäljningen i USA av *Arimidex* minskade under första halvåret med 3 procent till 429 MUSD.
- Försäljningen av *Arimidex* på övriga marknader minskade med 3 procent under andra kvartalet till 254 MUSD. I enlighet med EU:s Barnförordning (European Union Paediatric Regulation) har AstraZeneca inlämnat ansökningar om förlängt tilläggsskydd (Supplementary Protection Certificate (SPC) Extensions) i 12 tillämpliga EU-länder, vilket, om det godkänns, skulle förlänga ensamrätten till marknadsföring från augusti 2010 till februari 2011. Hittills har förlängning medgivits i 10 medlemsstater, däribland Frankrike, Italien och Storbritannien. Försäljningen på övriga marknader var 521 MUSD under första halvåret, oförändrad i fasta valutakurser.
- Försäljningen av *Casodex* i USA minskade med 87 procent under andra kvartalet till 8 MUSD, till följd av generisk konkurrens som inleddes under tredje kvartalet föregående år. Försäljningen av *Casodex* i USA minskade med 91 procent under första halvåret till 11 MUSD.
- Försäljningen av *Casodex* på övriga marknader minskade med 25 procent under andra kvartalet till 143 MUSD, huvudsakligen till följd av effekterna av generisk konkurrens i Västeuropa och Japan. Försäljningen på övriga marknader minskade under första halvåret med 25 procent till 283 MUSD.
- Försäljningen av *Iressa* ökade med 19 procent under första halvåret till 176 MUSD, inklusive en försäljning på 15 MUSD i Västeuropa. Försäljningen i Japan ökade med 8 procent. Försäljningen på tillväxtmarknaderna ökade med 9 procent, inklusive en tillväxt på 6 procent i Kina.
- Försäljningen av *Faslodex* ökade under första halvåret med 18 procent i USA till 65 MUSD och med 21 procent på övriga marknader till 85 MUSD.

Neurovetenskap

	Andra kvartalet		CER %	Första halvåret		CER %
	2010 MUSD	2009 MUSD		2010 MUSD	2009 MUSD	
<i>Seroquel</i>	1.352	1.249	+8	2.659	2.374	+10
<i>Seroquel IR</i>	1.049	1.092	-5	2.100	2.091	-1
<i>Seroquel XR</i>	303	157	+92	559	283	+94
<i>Zomig</i>	109	107	+1	215	208	-
Totalt	1.707	1.591	+6	3.354	3.023	+9

- Försäljningen av *Seroquel* i USA ökade under andra kvartalet med 8 procent till 965 MUSD. Totala förskrivningarna av *Seroquel* ökade med 0,7 procent under andra kvartalet, mindre än tillväxten på 1,2 procent för marknaden för atypiska antipsykotika. Totala förskrivningarna av *Seroquel XR* mer än fördubblades, och svarar nu för 15 procent av förskrivningarna för *Seroquel* i USA. *Seroquel* var marknadsledande med en andel på 31 procent i juni 2010 (36 procentenheter lägre än i mars 2010).
- Försäljningen av *Seroquel* i USA uppgick under första halvåret till 1.878 MUSD, 11 procent mer än 2009.

- Försäljningen av *Seroquel* på övriga marknader uppgick till 387 MUSD under andra kvartalet, en ökning med 6 procent. Försäljningen av *Seroquel XR* ökade med 51 procent och svarar nu för 32 procent av försäljningen utanför USA. Försäljningen av *Seroquel* ökade med 27 procent på övriga etablerade marknader, efter en ökning med 24 procent i Japan, och viss tillväxt i Kanada i och med att effekterna av generisk konkurrens för beredningsformen med omedelbar frisättning har stabiliserats efter förlusten av ensamrätt 2009. Försäljningen av *Seroquel* på tillväxtmarknaderna ökade med 17 procent. Försäljningen i Västeuropa minskade med 2 procent.
- Försäljningen av *Seroquel* på övriga marknader ökade under första halvåret med 9 procent till 781 MUSD.

#### Infektion och övriga läkemedel

	Andra kvartalet		CER %	Första halvåret		CER %
	2010 MUSD	2009 MUSD		2010 MUSD	2009 MUSD	
<i>Synagis</i>	43	54	-20	502	599	-16
<i>Merrem</i>	197	213	-10	430	415	-1
<i>FluMist</i>	1	-	n/m	3	2	+50
H1N1-vaccin	-	-	n/m	39	-	n/m
<b>Totalt</b>	<b>266</b>	<b>302</b>	<b>-14</b>	<b>1.027</b>	<b>1.094</b>	<b>-8</b>

- I USA minskade försäljningen av *Synagis* under första halvåret med 28 procent till 359 MUSD. Huvuddelen av försäljningen ägde rum under RSV-säsongen under första kvartalet, vilken påverkades negativt av de nya riktlinjerna som offentliggjorts av Committee on Infectious Diseases (COID). Försäljningen av *Synagis* utanför USA ökade med 47 procent till 143 MUSD, vilket snarare berodde på skillnader mellan åren i tidpunkt för leveranser till Abbott, vår internationella distributör, än på underliggande försäljningstrender.
- I linje med det vanliga säsongsmönstret var försäljningen av *FluMist* obetydlig under första halvåret.
- Inga intäkter registrerades under andra kvartalet avseende statliga beställningar i USA av LAIV (levande försvagat influensavaccin) mot den nya influensan A (H1N1).

Projektet har finansierats helt eller delvis genom statliga fonder från HHS/ASPR/BARDA, enligt kontraktsnummer HHS01002009000021.

#### Försäljning per marknad

	Andra kvartalet		CER %	Första halvåret		CER %
	2010 MUSD	2009 MUSD		2010 MUSD	2009 MUSD	
USA	3.396	3.548	-4	7.094	7.172	-1
Västeuropa	2.213	2.241	+1	4.672	4.410	+4
Etablerade marknader*	1.277	1.105	+4	2.439	2.037	+8
Tillväxtmarknader	1.292	1.064	+16	2.549	2.040	+18

\* Etablerade marknader definieras som Kanada, Japan, Australien och Nya Zeeland.

- Försäljningen i USA minskade med 4 procent under andra kvartalet, eftersom god tillväxt för *Crestor*, *Symbicort* och *Seroquel* mer än motverkades av generisk konkurrens för *Toprol-XL*, *Pulmicort Respules* och *Casodex*.
- Intäkterna i Västeuropa ökade med 1 procent under andra kvartalet, till följd av att volymtillväxt översteg prisnedgångar relaterade till myndighetsingripanden. Volymtillväxten leddes av *Crestor*, *Seroquel XR*, *Nexium* och *Symbicort*. Effekterna av lägre priser märktes i stort sett över hela produktportföljen, med den enskilt största prisnedgången för *Nexium*, mätt i dollar.
- Försäljningen på övriga etablerade marknader ökade med 4 procent under andra kvartalet, till stor del till följd av god tillväxt i Kanada och i Australien. *Crestor*, *Seroquel* och *Symbicort* var de viktigaste drivkrafterna bakom tillväxten. Försäljningen i Japan minskade med 1 procent under kvartalet, sedan prissänkningar som sker vartannat år genomförts.
- Försäljningen på övriga tillväxtmarknader ökade med 16 procent under andra kvartalet. Stark "high teens" volymtillväxt på tillväxtmarknaderna i Europa begränsades till en intäktsökning på 6 procent till följd av prissänkningar, framför allt i Turkiet. Försäljningen i Kina ökade med 27 procent, varvid protonpumpshämmare och den mogna produktportföljen inom hjärta/kärl svarade för mer än hälften av tillväxten. Försäljningen på övriga tillväxtmarknader ökade 24 procent, främst genom *Crestor*, *Nexium*, *Atacand* och *Seroquel*.

## 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 våra globala omstrukturerings- och synergiprogram, avskrivning och nedskrivning av avsevärda immateriella tillgångar från vårt förvärv av MedImmune Inc. 2007, 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 2009 på sidan 37.

### Andra 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 2010	Om- strukturerings- kostnader	Merck & MedImmune Avskrivning	Immateriella tillgångar Nedskrivning	Juridiska kostnader Avsättning	Kärn- verksam- heten 2010	Kärn- verksam- heten 2009	Faktisk %	CER %
<b>Intäkter</b>	<b>8.178</b>	-	-	-	-	<b>8.178</b>	<b>7.958</b>	<b>3</b>	<b>1</b>
Kostnad sålda varor	(1.452)	63	-	-	-	(1.389)	(1.380)		
<b>Bruttoresultat</b>	<b>6.726</b>	<b>63</b>	-	-	-	<b>6.789</b>	<b>6.578</b>	<b>3</b>	<b>2</b>
% av försäljning	82,3%					83,0%	82,7%	+0,3	+0,8
Distribution	(88)	-	-	-	-	(88)	(70)	26	26
% av försäljning	1,1%					1,1%	0,9%	-0,2	-0,2
FoU	(1.320)	354	-	-	-	(966)	(1.035)	(7)	(9)
% av försäljning	16,1%					11,8%	13,0%	+1,2	+1,2
Försäljnings- och administrationskostnader	(2.450)	53	111	-	15	(2.271)	(2.216)	2	1
% av försäljning	30,0%					27,8%	27,9%	+0,1	-
Övriga intäkter	166	-	20	-	-	186	349	(47)	(47)
% av försäljning	2,0%					2,3%	4,4%	-2,1	-2,1
<b>Rörelseresultat</b>	<b>3.034</b>	<b>470</b>	<b>131</b>	-	<b>15</b>	<b>3.650</b>	<b>3.606</b>	<b>1</b>	-
% av försäljning	37,1%					44,6%	45,3%	-0,7	-0,3
Finansnetto	(117)	-	-	-	-	(117)	(243)		
<b>Resultat före skatt</b>	<b>2.917</b>	<b>470</b>	<b>131</b>	-	<b>15</b>	<b>3.533</b>	<b>3.363</b>	<b>5</b>	<b>4</b>
Skatt	(801)	(115)	(26)	-	(3)	(945)	(989)		
<b>Resultat efter skatt</b>	<b>2.116</b>	<b>355</b>	<b>105</b>	-	<b>12</b>	<b>2.588</b>	<b>2.374</b>	<b>9</b>	<b>8</b>
Minoritetsintressen	(9)	-	-	-	-	(9)	(10)		
<b>Nettoresultat</b>	<b>2.107</b>	<b>355</b>	<b>105</b>	-	<b>12</b>	<b>2.579</b>	<b>2.364</b>	<b>9</b>	<b>8</b>
Vägt antal aktier, genomsnitt	1.445	1.445	1.445	1.445	1.445	1.445	1.448		
<b>Vinst per aktie</b>	<b>1,46</b>	<b>0,25</b>	<b>0,07</b>	-	<b>0,01</b>	<b>1,79</b>	<b>1,64</b>	<b>9</b>	<b>9</b>

Försäljningen ökade med 1 procent till 8.178 MUSD.

Bruttomarginalen för kärnverksamheten på 83,0 procent var 0,8 procentenheter högre än föregående år. Lägre betalningar till Merck (0,3 procentenheter) samt gynnsamma effekter av produktmix och produktivitetsförbättringar (0,7 procentenheter) motverkades delvis av högre royaltybetalningar (0,2 procentenheter).

Försäljnings- och administrationskostnader för kärnverksamheten på 2.271 MUSD var 1 procent högre än föregående år. Investeringar på tillväxtmarknaderna och högre juridiska kostnader uppvägdes till största delen av produktivitetsförbättringar på de etablerade marknaderna.

Övriga intäkter i kärnverksamheten på 186 MUSD var 163 MUSD lägre än under föregående år, främst till följd av avyttringen under 2009 av den nordiska portföljen med receptfria produkter, endast delvis uppvägt av royaltyintäkter från försäljningen av Texas generiska version av *Pulmicort Respules*.

Rörelsemarginalen för kärnverksamheten före FoU-kostnader var 56,4 procent, ner 1,5 procentenheter, varvid den högre bruttomarginalen mer än motverkades av effekten på övriga intäkter från avyttringen under föregående år av den nordiska portföljen med receptfria produkter.

FoU-kostnaderna för kärnverksamheten uppgick till 966 MUSD, 9 procent lägre än föregående år, till följd av ökade investeringar i biologiska läkemedel som mer än uppvägdes av minskad aktivitet inom produktportföljen för små molekyler och lägre nedskrivningar av immateriella tillgångar, vilket speglade effekterna av avskrivningen avseende MAP under föregående år (44 MUSD).

Rörelseresultatet för kärnverksamheten uppgick till 3.650 MUSD, oförändrat i fasta valutakurser, eller en faktisk ökning med 1 procent. Jämfört med föregående år, och i förhållande till dollarn, var euron 7 procent svagare (vilket minskade försäljningen och kostnaderna), svenska kronan 4 procent starkare (vilket ökade kostnaderna), och brittiska pundet 4 procent svagare (vilket minskade kostnaderna). Rörelsemarginalen för kärnverksamheten minskade med 0,3 procentenheter till 44,6 procent till följd av lägre övriga intäkter, endast delvis uppvägt av högre bruttomarginal och lägre FoU-kostnader.

Vinsten per aktie för kärnverksamheten uppgick till 1,79 USD under andra kvartalet, upp 9 procent, huvudsakligen beroende på förbättrat finansnetto och lägre effektiv skattesats.

Redovisat rörelseresultat ökade med 5 procent till 3.034 MUSD. Redovisad vinst per aktie uppgick till 1,46 USD, upp 22 procent, till följd av de faktorer som påverkade vinsten per aktie för kärnverksamheten och lägre avsättningar för juridiska kostnader, endast delvis uppvägda av högre kostnader för omstrukturering.

## Första halvåret

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

	Redovisat 2010	Om- strukturerings- kostnader	Merck & MedImmune Avskrivning	Immateriella tillgångar Nedskrivning	Juridiska kostnader Avsättning	Kärn- verksam- heten 2010	Kärn- verksam- heten 2009	Faktisk %	CER %
<b>Intäkter</b>	<b>16.754</b>	-	-	-	-	<b>16.754</b>	<b>15.659</b>	<b>7</b>	<b>4</b>
Kostnad sålda varor	(3.106)	91	-	-	-	(3.015)	(2.732)		
<b>Bruttoresultat</b>	<b>13.648</b>	<b>91</b>	-	-	-	<b>13.739</b>	<b>12.927</b>	<b>6</b>	<b>3</b>
% av försäljning	81,5%					82,0%	82,6%	-0,6	-0,5
Distribution	(166)	-	-	-	-	(166)	(134)	24	18
% av försäljning	1,0%					1,0%	0,9%	-0,1	-0,1
FoU	(2.311)	372	-	-	-	(1.939)	(2.015)	(4)	(7)
% av försäljning	13,8%					11,6%	12,9%	+1,3	+1,4
Försäljnings- och administrationskostnader	(4.912)	102	212	-	15	(4.583)	(4.452)	3	-
% av försäljning	29,3%					27,3%	28,4%	+1,1	+1,0
Övriga intäkter	418	-	38	-	-	456	642	(29)	(30)
% av försäljning	2,5%					2,7%	4,1%	-1,4	-1,3
<b>Rörelseresultat</b>	<b>6.677</b>	<b>565</b>	<b>250</b>	-	<b>15</b>	<b>7.507</b>	<b>6.968</b>	<b>8</b>	<b>5</b>
% av försäljning	39,9%					44,8%	44,5%	+0,3	+0,5
Finansnetto	(241)	-	-	-	-	(241)	(403)		
<b>Resultat före skatt</b>	<b>6.436</b>	<b>565</b>	<b>250</b>	-	<b>15</b>	<b>7.266</b>	<b>6.565</b>	<b>11</b>	<b>8</b>
Skatt	(1,541)	(135)	(46)	-	(3)	(1,725)	(1,899)		
<b>Resultat efter skatt</b>	<b>4.895</b>	<b>430</b>	<b>204</b>	-	<b>12</b>	<b>5.541</b>	<b>4.666</b>	<b>19</b>	<b>16</b>
Minoritetsintressen	(11)	-	-	-	-	(11)	(8)		
<b>Nettoresultat</b>	<b>4.884</b>	<b>430</b>	<b>204</b>	-	<b>12</b>	<b>5.530</b>	<b>4.658</b>	<b>19</b>	<b>16</b>
Vägt antal aktier, genomsnitt	1.448	1.448	1.448	1.448	1.448	1.448	1.447		
<b>Vinst per aktie</b>	<b>3,37</b>	<b>0,30</b>	<b>0,14</b>	-	<b>0,01</b>	<b>3,82</b>	<b>3,22</b>	<b>19</b>	<b>16</b>

Försäljningen ökade med 4 procent till 16.754 MUSD.

Bruttomarginalen för kärnverksamheten på 82,0 procent var 0,5 procentenheter lägre än föregående år. Högre royaltybetalningar (0,1 procentenheter) tillsammans med effekter av den regionala sammansättningen och produktmixen (0,7 procentenheter) uppvägdes endast delvis av lägre betalningar till Merck (0,3 procentenheter).

Försäljnings- och administrationskostnader för kärnverksamheten uppgick till 4.583 MUSD, oförändrat i fasta valutakurser jämfört med 2009. Investeringar på tillväxtmarknader och nyligen lanserade varumärken samt högre juridiska kostnader uppvägdes till större delen av effektivitetsvinster i USA och Västeuropa.

Övriga intäkter i kärnverksamheten på 456 MUSD var 186 MUSD lägre än under föregående år, främst till följd av att vinsten vid avyttrandet av nordiska receptfria produkter och Abraxane® endast delvis uppvägdes av royaltyintäkter från försäljningen av Texas generiska version av *Pulmicort Respules*.

Rörelsemarginalen för kärnverksamheten före FoU-kostnader på 56,4 procent, utgjorde en minskning med 0,9 procentenheter, där den lägre bruttomarginalen och minskningen av de övriga intäkterna endast delvis uppvägdes genom ökade intäkter och effektivitetsvinster inom försäljning och administrationskostnader.

FoU-kostnaderna inom kärnverksamheten uppgick till 1.939 MUSD, 7 procent lägre än föregående år, till följd av att ökade investeringar i biologiska läkemedel mer än uppvägdes av lägre nedskrivningar av immateriella tillgångar och projektkostnader. De lägre projektkostnaderna beror på att studier avslutades för flera projekt i sen utvecklingsfas. Kostnaderna förväntas öka under andra halvåret främst beroende på fas 3-studier för nyligen icensierade fostamatinib dinatrium och TC-5214.

Rörelseresultatet för kärnverksamheten uppgick till 7.507 MUSD, en ökning med 5 procent. Rörelsemarginalen för kärnverksamheten ökade med 0,5 procentenheter till 44,8 procent till följd av lägre FoU-kostnader och den samlade effekten av försäljningstillväxt, delvis motverkades av lägre övriga intäkter.

Vinsten per aktie för kärnverksamheten uppgick till 3,82 USD under första halvåret, en ökning med 16 procent, varvid det starka rörelseresultatet understöddes av förbättrat finansnetto och en lägre effektiv skattesats till stor del till följd av nettoupplösningen av skatteavsättningar (0,13 USD) under första kvartalet.

Redovisat rörelseresultat ökade med 8 procent till 6.677 MUSD. Redovisad vinst per aktie uppgick till 3,37 USD, upp 23 procent, till följd av de faktorer som påverkade vinsten per aktie för kärnverksamheten och lägre avsättningar för juridiska kostnader, endast delvis motverkades av högre omstruktureringkostnader.

### Finansiella intäkter och kostnader

Finansnettot uppvisade ett underskott på 241 MUSD under första halvåret, jämfört med 403 MUSD under motsvarande period 2009 (117 MUSD under kvartalet, jämfört med 243 MUSD under andra kvartalet 2009). Vinsten vid marknadsvärdering på 8 MUSD resultatfördes under första halvåret avseende de långfristiga obligationslånen, jämfört med förluster vid marknadsvärdering på 100 MUSD under första halvåret 2009 (3 MUSD i vinst under kvartalet jämfört med 79 MUSD i förlust under andra kvartalet 2009). Dessutom förelåg minskade räntekostnader på grund av lägre skuldsättning, och något högre avkastning från ökade kontanter och övriga likvida medel.

### Skatt

Den effektiva skattesatsen under andra kvartalet var 27,5 procent (2009 34,2 procent, 29,3 procent exklusive effekten av avsättningar för juridiska kostnader) och 23,9 procent för första halvåret (2009 31,2 procent, 29,0 procent exklusive effekten av avsättningar för juridiska kostnader). Som tidigare meddelats har den effektiva skattesatsen gynnats av en justering avseende tidigare perioder efter tillkännagivandet i februari att AstraZeneca nått en uppgörelse med den brittiska skattemyndigheten avseende ett mångårigt ärende om internprissättning och vissa övriga utestående brittiska skatteärenden. Uppgörelsen och utvecklingen av andra ärenden avseende internprissättning ledde till en positiv nettoeffekt på resultatet om 194 MUSD vilket rapporterades under första kvartalet. Den effektiva skattesatsen under andra kvartalet 2010 (27,5 procent) var lägre än under andra kvartalet 2009 (29,3 procent exklusive effekten av avsättningar för juridiska kostnader) främst på grund av en relativ inverkan från justeringar mot föregående perioder och pågående inverkan från den ovan beskrivna uppgörelsen. AstraZeneca förutser fortfarande att skattesatsen för hela året kommer att vara ca 27 procent.

Den brittiska regeringen har tillkännagivit förslag till förändringar i det brittiska bolagsskattesystemet i juni 2010 Budget Statement. Genom Finance (No.2) Act 2010 kommer bolagsskattesatsen i Storbritannien att sänkas från 28 procent till 27 procent från den 1 april 2011. Förslag om att ytterligare sänka bolagsskattesatsen tillkännagavs också och skulle, om det genomförs, leda till en gradvis sänkning av bolagsskatten till 24 procent den 1 april 2014. Den inledande reduktionen av bolagsskattesatsen på 1 procent hade ännu inte godkänts av parlamentet vid balansdagen den 30 juni 2010 och återspeglas inte i halvårets ekonomiska resultat. AstraZeneca utvärderar för närvarande effekterna av förändringarna.

### Kassaflöde

Kassaflödet från rörelsen uppgick till 4.767 MUSD under halvåret fram till 30 juni 2010, jämfört med 5.334 MUSD under första halvåret 2009. Nedgången med 567 MUSD berodde i första hand på ett starkt underliggande resultat som mer än motverkades av den första avbetalningen om 562 MUSD (350 MGBP) för den brittiska skatteuppgörelsen (på vilken den sista avbetalningen om 155 MGBP ska göras i mars 2011), och betalningen av 302 MUSD i USA för försäljnings- och marknadsföringsmetoder för *Seroquel* (för vilka ytterligare 218 MUSD har avskiljts för att täcka återstående uppgörelser med enskilda delstater).

Nettokassautflödet från investeringsverksamheten uppgick till 2.188 MUSD under halvåret, jämfört med 162 MUSD under motsvarande period 2009. Ökningen på 2.026 MUSD beror i första hand på förändringar i kortfristiga placeringar och placeringar till fast ränta på 707 MUSD samt ökade betalningar på 1.032 MUSD för immateriella anläggningstillgångar (inklusive betalningen på 647 MUSD till Merck avseende First Option och ökade externa satsningar).

Kontantbetalningar netto till aktieägare ökade till 2.883 MUSD (från 2.084 MUSD 2009) genom betalning av utdelningen för andra halvåret 2009 på 2.367 MUSD och nettoåterköp av aktier på 516 MUSD.

## Skulder och kapitalstruktur

Per den 30 juni 2010 uppgick den utestående bruttoskulden (lång- och kortfristiga lån samt bankkrediter) till 10.318 MUSD (31 december 2009: 11.063 MUSD). Minskningen av bruttoskulden med 745 MUSD under första halvåret berodde i huvudsak på återbetalningen på förfallodagen av det 18 månaders obligationslån om 500 MEUR, vilket emitterades i juli 2008. Av den utestående bruttoskulden den 30 juni 2010, förfaller 1.275 MUSD inom ett år (31 december 2009: 1.926 MUSD). Nettokassa på 903 MUSD har ökat med 368 MUSD sedan den 31 december 2009 till följd av nettokassainflödet under halvåret fram till den 30 juni 2010 enligt redogörelsen ovan.

## Transaktioner mellan närstående

Det har inte förekommit några väsentliga transaktioner mellan närstående under perioden.

## Kalender

---

28 oktober 2010 Delårsrapport för tredje kvartalet och de första nio månaderna 2010  
 27 januari 2011 Delårsrapport för fjärde kvartalet och hela året 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
	Clive Morris (London)	+44 20 7304 5084
	Ed Seage/Jörgen Winroth (USA)	+1 302 886 4065/+1 212 579 0506

## Rapport över totalresultat för koncernen i sammandrag

Januari – juni	2010 MUSD	2009 MUSD
<b>Intäkter</b>	16.754	15.659
Kostnad för sålda varor	(3.106)	(2.847)
<b>Bruttoresultat</b>	13.648	12.812
Distributionskostnader	(166)	(134)
Forsknings- och utvecklingskostnader	(2.311)	(2.039)
Försäljnings- och administrationskostnader*	(4.912)	(5.204)
Övriga rörelseintäkter och -kostnader	418	579
<b>Rörelseresultat</b>	6.677	6.014
Finansiella intäkter	259	207
Finansiella kostnader	(500)	(610)
<b>Resultat före skatt</b>	6.436	5.611
Skatter	(1.541)	(1.750)
<b>Periodens resultat</b>	4.895	3.861
<b>Övrigt totalresultat:</b>		
Omräkningsdifferenser vid konsolidering	(378)	230
Valutakursdifferenser vid upplåning som utgör säkring av nettoinvestering	196	(75)
Vinst på kassaflödessäkring i samband med emittering av lån	1	-
Förluster, netto avseende likvida finansiella tillgångar, förda mot eget kapital	(5)	(3)
Aktuariell förlust för perioden	(328)	(115)
Inkomstskatt hänförligt till övrigt totalresultat	17	52
<b>Övrigt totalresultat under perioden, efter skatt</b>	(497)	89
<b>Totalresultat för perioden</b>	4.398	3.950
<b>Resultat hänförligt till:</b>		
Moderbolagets aktieägare	4.884	3.853
Minoritetsintressen	11	8
	4.895	3.861
<b>Totalresultat hänförligt till:</b>		
Moderbolagets aktieägare	4.381	3.948
Minoritetsintressen	17	2
	4.398	3.950
Vinst per 0,25 USD aktie	\$3.37	\$2.66
Vinst per 0,25 USD aktie, efter utspädning	\$3.36	\$2.66
Vägt genomsnittligt antal utestående aktier, miljoner	1.448	1.447
Genomsnittligt antal utestående aktier efter utspädning, miljoner	1.454	1.448

\* 2009 inkluderar avsättningar på 430 MUSD avseende olika delstatliga och statliga utredningar och civilmål relaterade till marknadsföring av läkemedel och prissättningspraxis (se not 5).

Notera: siffror inom parentes på sidorna 15-40 i delårsrapporten avser negativa tal.

## Rapport över totalresultat för koncernen i sammandrag

April – juni	2010 MUSD	2009 MUSD
<b>Intäkter</b>	8.178	7.958
Kostnad för sålda varor	(1.452)	(1.464)
<b>Bruttoresultat</b>	6.726	6.494
Distributionskostnader	(88)	(70)
Forsknings- och utvecklingskostnader	(1.320)	(1.059)
Försäljnings- och administrationskostnader*	(2.450)	(2.828)
Övriga rörelseintäkter och -kostnader	166	314
<b>Rörelseresultat</b>	3.034	2.851
Finansiella intäkter	126	94
Finansiella kostnader	(243)	(337)
<b>Resultat före skatt</b>	2.917	2.608
Skatter	(801)	(891)
<b>Periodens resultat</b>	2.116	1.717
<b>Övrigt totalresultat:</b>		
Omräkningsdifferenser vid konsolidering	(175)	468
Valutakursdifferenser vid upplåning som utgör säkring av nettoinvestering	92	(211)
Vinst på kassaflödessäkring i samband med emittering av lån	1	-
(Förluster)/vinster, netto avseende likvida finansiella tillgångar, förda mot eget kapital	(5)	8
Aktuariell (förlust)/vinst för perioden	(247)	455
Inkomstskatt hänförligt till övrigt totalresultat	11	(73)
<b>Övrigt totalresultat under perioden, efter skatt</b>	(323)	647
<b>Totalresultat för perioden</b>	1.793	2.364
<b>Resultat hänförligt till:</b>		
Moderbolagets aktieägare	2.107	1.707
Minoritetsintressen	9	10
	2.116	1.717
<b>Totalresultat hänförligt till:</b>		
Moderbolagets aktieägare	1.777	2.360
Minoritetsintressen	16	4
	1.793	2.364
Vinst per 0,25 USD aktie	\$1.46	\$1.18
Vinst per 0,25 USD aktie, efter utspädning	\$1.45	\$1.18
Vägt genomsnittligt antal utestående aktier, miljoner	1.445	1.448
Genomsnittligt antal utestående aktier efter utspädning, miljoner	1.450	1.448

\* 2009 inkluderar avsättningar på 430 MUSD avseende olika delstatliga och statliga utredningar och civilmål relaterade till marknadsföring av läkemedel och prissättningspraxis (se not 5).



# Rapport över finansiell ställning för koncernen i sammandrag

	30 juni 2010 MUSD	31 dec 2009 MUSD	30 juni 2009 MUSD
<b>TILLGÅNGAR</b>			
<b>Anläggningstillgångar</b>			
Materiella anläggningstillgångar	6.824	7.307	7.262
Goodwill	9.846	9.889	9.887
Immateriella tillgångar	12.832	12.226	12.098
Finansiella derivatinstrument	370	262	285
Övriga placeringar	193	184	171
Uppskjuten skattefordran	1.206	1.292	1.371
	<b>31.271</b>	<b>31.160</b>	<b>31.074</b>
<b>Omsättningstillgångar</b>			
Varulager	1.689	1.750	1.866
Kundfordringar och andra fordringar	7.307	7.709	7.361
Finansiella derivatinstrument	-	24	38
Övriga placeringar	1.964	1.484	42
Skattefordran	3.328	2.875	2.624
Kassa, bank och andra likvida medel	9.088	9.918	7.195
	<b>23.376</b>	<b>23.760</b>	<b>19.126</b>
<b>Summa tillgångar</b>	<b>54.647</b>	<b>54.920</b>	<b>50.200</b>
<b>SKULDER</b>			
<b>Kortfristiga skulder</b>			
Räntebärande lån och krediter	(1.275)	(1.926)	(1.498)
Leverantörsskulder och övriga skulder	(7.362)	(8.687)	(7.366)
Finansiella derivatinstrument	(201)	(90)	(65)
Avsättningar	(947)	(1.209)	(957)
Skatteskuld	(6.519)	(5.728)	(5.257)
	<b>(16.304)</b>	<b>(17.640)</b>	<b>(15.143)</b>
<b>Långfristiga skulder</b>			
Räntebärande lån och krediter	(9.043)	(9.137)	(10.163)
Uppskjuten skatteskuld	(2.851)	(3.247)	(3.170)
Pensionsskulder	(3.478)	(3.354)	(3.103)
Avsättningar	(491)	(477)	(520)
Övriga skulder	(215)	(244)	(159)
	<b>(16.078)</b>	<b>(16.459)</b>	<b>(17.115)</b>
<b>Summa skulder</b>	<b>(32.382)</b>	<b>(34.099)</b>	<b>(32.258)</b>
<b>Nettotillgångar</b>	<b>22.265</b>	<b>20.821</b>	<b>17.942</b>
<b>EGET KAPITAL</b>			
Aktiekapital	360	363	362
Överkursfond	2.372	2.180	2.065
Övriga reserver	1.939	1.919	1.932
Balanserade vinstmedel	17.420	16.198	13.437
	<b>22.091</b>	<b>20.660</b>	<b>17.796</b>
<b>Minoritetsintressen</b>	<b>174</b>	<b>161</b>	<b>146</b>
<b>Summa eget kapital</b>	<b>22.265</b>	<b>20.821</b>	<b>17.942</b>

# Rapport över kassaflöden i koncernen i sammandrag

Januari – juni	2010 MUSD	2009 MUSD
<b>Kassaflöde från rörelsen</b>		
Resultat före skatt	6.436	5.611
Finansiella intäkter och kostnader	241	403
Avskrivning och nedskrivning	832	849
(Ökning)/minskning av rörelsekapital och kortfristiga avsättningar	(977)	258
Övriga transaktioner som ej avser kontanta medel	32	(173)
<b>Kassaflöde från rörelsen</b>	<b>6.564</b>	<b>6.948</b>
Betald ränta	(323)	(320)
Betald skatt	(1.474)	(1.294)
<b>Nettokassaflöde från rörelsen</b>	<b>4.767</b>	<b>5.334</b>
<b>Kassaflöde från investeringsverksamheten</b>		
Förändringar i kortfristiga investeringar och placeringar till fasta räntor	(639)	68
Förvärv av materiella anläggningstillgångar	(313)	(404)
Avyttring av materiella anläggningstillgångar	28	37
Förvärv av immateriella tillgångar	(1.172)	(140)
Avyttring av immateriella tillgångar	210	269
Förvärv av finansiella anläggningstillgångar	(23)	(19)
Avyttring av finansiella anläggningstillgångar	2	1
Förvärv av affärsverksamhet	(348)	-
Erhållen ränta	77	36
Betalningar från dotterbolag till minoritetsintressen	(10)	(10)
<b>Nettokassautflöde från investeringsverksamheten</b>	<b>(2.188)</b>	<b>(162)</b>
<b>Nettokassainflöde före finansieringsverksamheten</b>	<b>2.579</b>	<b>5.172</b>
<b>Kassaflöde från finansieringsverksamheten</b>		
Inbetalning från emission av aktiekapital	193	19
Återköp av aktier för annullering	(709)	-
Återbetalning av lån	(717)	-
Betalda utdelningar	(2.367)	(2.103)
Förändring av kortfristiga lån	(27)	(139)
<b>Nettokassautflöde från finansieringsverksamheten</b>	<b>(3.627)</b>	<b>(2.223)</b>
<b>Netto(minskning)/ökning av kontanter och andra likvida medel under perioden</b>	<b>(1.048)</b>	<b>2.949</b>
Kontanter och andra likvida medel vid periodens början	9.828	4.123
Valutakurseffekter	(36)	20
<b>Kontanter och andra likvida medel vid periodens slut</b>	<b>8.744</b>	<b>7.092</b>
<b>Kontanter och andra likvida medel består av:</b>		
Kassa och bank	9.088	7.195
Utnyttjade bankkrediter	(344)	(103)
	<b>8.744</b>	<b>7.092</b>

## Rapport över förändringar i koncernens eget kapital i sammandrag

	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	-	-	-	3.853	3.853	8	3.861
Övrigt totalresultat	-	-	-	95	95	(6)	89
<b>Transaktioner med ägare:</b>							
Utdelningar	-	-	-	(2.171)	(2.171)	-	(2.171)
Emission av aktier	-	19	-	-	19	-	19
Aktiebaserade ersättningar	-	-	-	88	88	-	88
Överföring från minoritetsintressen till skulder	-	-	-	-	-	(3)	(3)
Utdelning till minoritetsintressen	-	-	-	-	-	(1)	(1)
<b>Den 30 juni 2009</b>	362	2.065	1.932	13.437	17.796	146	17.942
	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 2010</b>	363	2,180	1,919	16,198	20,660	161	20,821
Periodens resultat	-	-	-	4,884	4,884	11	4,895
Övrigt totalresultat	-	-	-	(503)	(503)	6	(497)
Överföringar till övriga reserver	-	-	16	(16)	-	-	-
<b>Transaktioner med ägare:</b>							
Utdelningar	-	-	-	(2,484)	(2,484)	-	(2,484)
Emission av aktier	1	192	-	-	193	-	193
Återköp av aktier	(4)	-	4	(709)	(709)	-	(709)
Aktiebaserade ersättningar	-	-	-	50	50	-	50
Överföring från minoritetsintressen till skulder	-	-	-	-	-	(3)	(3)
Utdelning till minoritetsintressen	-	-	-	-	-	(1)	(1)
<b>Den 30 juni 2010</b>	360	2,372	1,939	17,420	22,091	174	22,265

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

## Uttalande om styrelsens ansvar avseende delårsrapporten

Vi bekräftar att enligt vår kännedom:

- har delårsbokslutet i sammandrag upprättats i enlighet med IAS 34 Delårsrapportering (Interim Financial Reporting) såsom denna antagits av EU;
- ger förvaltningsberättelsen i delårsrapporten en rättvisande översikt över informationen som krävs enligt:
  - (a) DTR 4.2.7R i Disclosure and Transparency Rules eftersom den ger en bild av viktiga händelser som inträffat under räkenskapsårets första sex månader och hur dessa påverkat delårsbokslutet i sammandrag, samt en beskrivning av de huvudsakliga riskerna och osäkerheterna för de återstående sex månaderna av året; och
  - (b) DTR 4.2.8R i Disclosure and Transparency Rules eftersom den redogör för transaktioner med närstående under innevarande räkenskapsårs första sex månader, vilka väsentligt påverkat AstraZenecas finansiella ställning eller resultat under denna period; samt varje förändring i transaktioner med närstående som beskrivits i den senaste årsredovisningen, och som skulle ha kunna påverkat detta.

### Styrelsen

Styrelsen under perioden 1 januari – 30 juni 2010 och fördelningen av ansvarsområden inom styrelsen redovisas på sidorna 88 och 89 i AstraZenecas Årsredovisning med information från Form 20-F 2009. John Buchanan och Bo Angelin avgick från styrelsen den 29 april 2010.

Godkänt av styrelsen och undertecknat på uppdrag av styrelsen av

David R Brennan  
Koncernchef  
29 juli 2010

# Oberoende granskningsrapport till AstraZeneca PLC

## Inledning

Bolaget har uppdragit åt oss att granska delårsbokslutet i sammandrag i delårsrapporten för perioden 1 januari – 30 juni 2010 (dock ej för kvartalet som slutade 30 juni 2010) bestående av rapport över totalresultat för koncernen i sammandrag, rapport över finansiell ställning för koncernen i sammandrag, rapport över kassaflöden i koncernen i sammandrag, rapport över förändringar i koncernens eget kapital i sammandrag samt not 1-7 och 9. Vi har tagit del av den övriga informationen som ingår i delårsrapporten och undersökt om denna information innehåller några uppenbara felaktiga utlåtanden eller väsentliga oförenligheter med informationen i delårsbokslutet i sammandrag.

Denna rapport är endast upprättad för bolaget enligt villkoren för vårt uppdrag, vars syfte är att underlätta för bolaget att uppfylla kraven i Disclosure and Transparency Rules (DTR) utfärdade av den brittiska finansinspektionen (Financial Services Authority). Vår granskning har genomförts så att vi för bolaget kan uttala oss om de förhållanden som vi är skyldiga att uttala oss om i denna rapport utan några andra syften. Så långt det är förenligt med lagstiftningen accepterar eller åtar vi oss inget ansvar gentemot några andra än bolaget för vår granskning, denna rapport eller de slutsatser vi har dragit.

## Styrelsens ansvar

Delårsbokslutet är styrelsens ansvar och har godkänts av denna. Styrelsen ansvarar för upprättandet av delårsrapporten i enlighet med DTR från den brittiska finansinspektionen.

Som meddelas i not 1 upprättas koncernens bokslut för året i enlighet med IFRS såsom dessa antagits av den Europeiska unionen (EU) och utgivits av International Accounting Standards Board (IASB). Delårsbokslutet i sammandrag som ingår i denna delårsrapport har upprättats i enlighet med IAS 34 Delårsrapportering (Interim Financial Reporting) såsom denna antagits av EU.

## Vårt ansvar

Vårt ansvar är att på grundval av vår granskning till bolaget uttrycka en slutsats om delårsbokslutet i sammandrag i delårsrapporten.

## Den översiktliga granskningens inriktning och omfattning

Vi har utfört vår översiktliga granskning i enlighet med International Standard on Review Engagements (Storbritannien och Irland) 2410 Review of Interim Financial Information Performed by the Independent Auditor of the Entity utfärdad av Auditing Practices Board för användning i Storbritannien. En översiktlig granskning består av att göra förfrågningar, i första hand till personer som är ansvariga för finansiella frågor och redovisningsfrågor, att utföra analytisk granskning och att vidta andra översiktliga granskningsåtgärder. En översiktlig granskning har en annan inriktning och en betydligt mindre omfattning jämfört med den inriktning och omfattning en revision enligt International Standards on Auditing (Storbritannien och Irland) har. De granskningsåtgärder som vidtas vid en översiktlig granskning gör det inte möjligt för oss att skaffa oss en sådan säkerhet att vi blir medvetna om alla viktiga omständigheter som skulle kunna ha blivit identifierade om en revision utförts. Vi avger därför inget revisionsuttalande.

## Slutsats

Grundat på vår översiktliga granskning har det inte framkommit några omständigheter som ger oss anledning att anse att delårsbokslutet i sammandrag i delårsrapporten för perioden 1 januari – 30 juni 2010 inte, i allt väsentligt, är upprättad i enlighet med IAS 34 såsom denna antagits av EU, samt DTR från den brittiska finansinspektionen.

**Jimmy Daboo**

**På uppdrag av KPMG Audit Plc**

Auktoriserade revisorer

8 Salisbury Square  
London EC4Y 8BB

29 juli 2010

# Noter till delårsbokslutet

## 1 TILLÄMPADE REDOVISNINGSPRINCIPER

Detta delårsbokslut i sammandrag för perioden januari - juni 2010 har upprättats i enlighet med IAS 34 Delårsrapportering (*Interim Financial Reporting*) antagna av EU. I enlighet med kraven i Disclosure and Transparency Rules of the Financial Services Authority har delårsbokslutet upprättats genom att tillämpa de redovisningsprinciper och den utformning som tillämpades vid upprättandet av koncernens publicerade bokslut för 2009, undantaget där nya eller ändrade redovisningsprinciper har tillämpats. Tillämpningen av nya eller reviderade redovisningsprinciper under perioden har inte haft någon väsentlig effekt på det redovisade resultatet eller koncernens finansiella ställning.

Koncernen redovisar sina förmånsbestämda pensionsplaner enligt IAS 19 "Employee Benefits". Som tidigare meddelats, tillkännagav koncernen den 28 januari 2010 förslag avseende förändringar som påverkar pensionsarrangemangen i Storbritannien, inbegripet en frysning av pensionsgrundande lön för anställda som är berättigade till den förmånsbestämda planen. Efter återkoppling som erhållits under samrådsperioden, underrättades de anställda om ändrade villkor som gäller från den 1 juli 2010. Enligt de ändrade villkoren kan de anställda göra ett val när det gäller utformningen av deras pension vid slutet av året. Ändringarna väntas resultera i en väsentlig vinst till följd av reduceringen, vilken redovisas i rörelseresultatet under andra halvåret 2010.

Den 25 juni 2010 meddelade AstraZeneca att bolaget mottagit besked om att den amerikanska registreringsmyndigheten (FDA) ändrat beslutsdatum för sin granskning av motavizumab till den 27 augusti 2010. Beskedet följer efter tillkännagivandet den 3 juni 2010 att FDA:s rådgivande kommitté för antivirala läkemedel röstat 14 mot 3 för att rekommendera att motavizumab inte skulle ges marknadsgodkännande för förebyggande av allvarliga infektioner orsakade av RSV (respiratoriskt syncytialvirus) hos särskilt riskutsatta spädbarn. AstraZeneca anser fortsatt att motavizumab erbjuder en meningsfull klinisk nytta för patienter med hög risk för en mycket vanlig och allvarlig sjukdom och kommer att arbeta för att åtgärda de frågor som kommittén tagit upp samt fortsätter att arbeta med FDA i samband med att myndigheten slutför sin granskning av ansökan. Koncernen har immateriella anläggningstillgångar motsvarande 445 MUSD, vilka är specifikt relaterade till motavizumab. Dessa tillgångar kan komma att bli föremål för nedskrivning efter koncernens analys av FDA:s beslut. Detta var en av de betydande immateriella anläggningstillgångar som redovisades vid vårt förvärv av MedImmune 2007.

Koncernen har betydande finansiella resurser till förfogande. 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 delårsbokslutet upprättats enligt fortlevnadsprincipen.

Den information som framgår av not 5 nedan utgör en uppdatering av avsnittet om åtaganden och ansvarsförbindelser i koncernens Årsredovisning med information från Form 20-F 2009.

Jämförelsetalen för perioden januari – december 2009 utgör inte koncernens lagstadgade redovisning för räkenskapsåret. De lagstadgade räkenskaperna har reviderats av bolagets revisorer och inlämnats till aktiebolagsregistret. 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 498(2) eller (3) i Companies Act 2006.

## 2 NETTOKASSA

Tabellen nedan utgör en analys av nettokassa och en avstämning mellan nettokassaflöde och förändring av nettokassa.

	1 jan 2010 MUSD	Kassa- flöde MUSD	Övriga förändringar MUSD	Valutakurs- förändringar MUSD	30 juni 2010 MUSD
Långfristiga lån	(9.137)	-	(102)	196	(9.043)
Nettoförändring av lån	(1.790)	717	-	160	(913)
Totala lån	(10.927)	717	(102)	356	(9.956)
Övriga kortfristiga placeringar	1.484	586	(101)	(5)	1.964
Finansiella derivatinstrument, netto	196	53	(80)	-	169
Kassa, bank och andra likvida medel	9.918	(794)	-	(36)	9.088
Utnyttjade bankkrediter	(90)	(254)	-	-	(344)
Kortfristiga lån	(46)	27	-	1	(18)
	11.462	(382)	(181)	(40)	10.859

Nettokassa	535	335	(283)	316	903
------------	-----	-----	-------	-----	-----

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

### 3 FÖRVÄRV AV NOVEXEL

Den 3 mars 2010 slutförde AstraZeneca förvärvet av Novexel SA. Novexel är ett forskningsföretag inriktat på behandling av infektioner och är baserat i Frankrike. AstraZeneca förvärvade 100 procent av Novexels aktier mot en direktbetalning på 427 MUSD. Ytterligare betalningar på upp till 75 MUSD kommer att göras till Novexels aktieägare när vissa delmål uppnås. Både vid tidpunkten för förvärvet och den 30 juni 2010 uppgick det verkliga värdet av denna villkorade ersättning till 50 MUSD. För såväl perioden efter förvärvet som för första halvåret, hade Novexel inga intäkter och företagets förlust var obetydlig.

	Bokfört värde MUSD	Justering till verkligt värde MUSD	Verkligt värde MUSD
Anläggningstillgångar	1	548	549
Omsättningstillgångar	89	-	89
Kortfristiga skulder	(18)	-	(18)
Långfristiga skulder	(85)	(58)	(143)
<b>Totala förvärvade tillgångar</b>	<b>(13)</b>	<b>490</b>	<b>477</b>
Goodwill			-
<b>Verkligt värde av total ersättning</b>			<b>477</b>
Avgår: verkligt värde av villkorad ersättning			(50)
<b>Total direktbetalning</b>			<b>427</b>

Efter slutförandet av förvärvet av Novexel, träffade AstraZeneca en överenskommelse med Forest Laboratories om samarbete om framtida gemensam utveckling och marknadsföring av två antibiotikaprogram i sen utvecklingsfas, vilka förvärvats med Novexel: ceftazidim/NXL-104 (CAZ104) och ceftarolin/NXL-104 (CEF104). Dessa antibiotikakombinationer bygger på Novexels nya hämmare för betalaktamas, NXL-104, och är inriktade på att övervinna antibiotikaresistens vid behandling av det ökande antalet infektioner som är resistenta mot befintliga läkemedel. Därutöver förvärvade Forest rättigheter till CAZ104 i Nordamerika och dess betalningsåtaganden till Novexel reducerades avseende CEF104 enligt tidigare licensavtal. Som ersättning för dessa rättigheter betalade Forest till Novexel, då ett företag i AstraZeneca-koncernen, ett belopp motsvarande 210 MUSD den 3 mars 2010 och kommer också att betala ytterligare summor motsvarande hälften av de framtida specificerade delmålsbeloppen som ska betalas av AstraZeneca. Denna ersättning motsvarar det verkliga värdet som åsattes dessa tillgångar vid förvärvet. Följaktligen får denna avyttring ingen inverkan på resultatet.

#### Inverkan på rapporten över kassaflöden

	MUSD
Total direktbetalning	427
Kontanter och andra likvida medel i Novexel	(79)
<b>Nettobetaling</b>	<b>348</b>

### 4 OMSTRUKTURERINGS- OCH SYNERGIKOSTNADER

Resultat före skatt för perioden januari – juni 2010 redovisas efter att omstrukturerings- och synergikostnader på 565 MUSD kostnadsförts (262 MUSD under första halvåret 2009). Dessa har kostnadsförts i resultaträkningen enligt nedan:

	April-juni 2010 MUSD	April-juni 2009 MUSD	Januari-juni 2010 MUSD	Januari-juni 2009 MUSD
Kostnad för sålda varor	63	84	91	115
FoU-kostnader	354	24	372	24
Försäljnings- och administrationskostnader	53	82	102	123

<b>Total</b>	<b>470</b>	<b>190</b>	<b>565</b>	<b>262</b>
--------------	------------	------------	------------	------------



## 5 RÄTTSPROCESSER OCH ANSVARSFÖRBINDELSER

AstraZeneca är inblandad 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 2009. Om inte annat anges nedan eller i årsredovisningen med information från Form 20-F 2009, har inga avsättningar gjorts avseende de ärenden som beskrivs nedan.

Som redogjordes för i AstraZenecas årsredovisning med information från Form 20-F 2009, 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 den förväntade förlusten.

Detta ställningstagande skulle kunna ändras över tid och uppskattningarna vi har gjort och på vilka vi förlitat oss på när avsättningarna beräknats är till sin natur oprecisa. 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 2009 och här nedan.

### Information som tidigare tillkännagivits och som avser första kvartalet 2010 och april 2010

#### **Accolate (zafirlukast)**

##### *Patenttvister – USA*

I januari 2010 inlämnade Dr. Reddy's Laboratories, Ltd och Dr. Reddy's Laboratories, Inc. ett yrkande om dom efter förenklat rättegångsförfarande på grundval av principen om "prosecution history estoppel". AstraZeneca har svarat på yrkandet, och har samtidigt inlämnat ett motyrkande om deldom efter förenklat rättegångsförfarande avseende den del av målet (partial summary judgment) som avser estoppel-principen.

AstraZeneca har fullt förtroende för de immateriella rättigheter som skyddar *Accolate* 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 Canada) avseende de kanadensiska patenten nr 2.040.955 (955-patentet) och 2.083.305 (305-patentet) som är upptagna i patentregistret i Kanada för *Atacand*. Sandoz Canada meddelade att företaget kommer att invänta utgången av 955-patentet, men hävdade icke-intrång i 305-patentet och att patentet inte är korrekt upptaget i det kanadensiska patentregistret.

Som tidigare meddelats, inlämnade AstraZeneca Canada i maj 2009 en begäran (Notice of Application) hos federal domstol och yrkade på ett föreläggande som hindrar hälsoministeriet att utfärda marknadsgodkännande till Sandoz Canada för dess candesartan cilexetil tabletter i doserna 4 mg, 8 mg och 16 mg innan 305-patentet löpt ut. I december 2009 avbröt AstraZeneca Canada målet. Sandoz Canada kan inte få marknadsgodkännande före utgången av 955-patentet.

Den 9 mars 2010 mottog AstraZeneca Canada en Notice of Allegation från Cobalt Pharmaceuticals, Inc. (Cobalt) avseende de kanadensiska patenten nr 2.040.955 (955-patentet) och 2.083.305 (305-patentet) som är upptagna i det kanadensiska patentregistret för *Atacand*. Cobalt har bekräftat att företaget kommer att invänta utgången av 955-patentet. Avseende 305-patentet hävdar Cobalt icke intrång, att det är ogiltigt, irrelevant och inte korrekt upptaget i patentregistret. AstraZeneca granskar Cobalts Notice of Allegation. AstraZeneca kommer inte att inleda ett mål som svar. Cobalt kan inte få marknadsgodkännande före utgången av 955-patentet.

#### **Atacand Plus (candesartan cilexetil/hydroklortiazid)**

##### *Patenttvister – Kanada*

Som tidigare meddelats mottog AstraZeneca Canada i januari 2010 en Notice of Allegation från Mylan Pharmaceuticals ULC (Mylan) avseende de kanadensiska patenten nr 2.040.955, 2.083.305 och 2.125.251 som är upptagna i patentregistret i Kanada för *Atacand Plus*. AstraZeneca svarade genom att inleda ett mål den 25 februari 2010.

Den 21 januari 2010 fastställde domstolen datum för en förhandling under fyra dagar med början den 9 maj 2011 i det tidigare meddelade målet avseende Sandoz.

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

#### **Crestor (rosuvastatin)**

##### *Patenttvister – USA*

Mellan den 22 februari och 3 mars 2010 genomförde domare Joseph Farnan, US District Court, District of Delaware en rättegång som omfattade moder- och dotterbolag i de åtta generikaföretag som är svarandeparter och anklagade för intrång i 314-patentet avseende den aktiva substansen i *Crestor*. Efter att ha antagit domare Starks rapport och rekommendationer avseende frågor inför rättegång, inklusive överförandet av en av Apotex medsvarende till Florida, och efter att ha mottagit parternas inlagor inför rättegång, hörde domstolen vittnen och mottog bevis avseende hävdad uppenbar beskaffenhet (obviousness), icke korrekt beteende (inequitable conduct), felaktigt förnyat utfärdande (wrongful reissue), jurisdiktion, behörighet (standing) och icke-intrång. Domstolen sköt upp domslutet och fastställde den 30 april 2010 som tidsgräns för inlagor efter rättegång. Parterna har inlämnat sina respektive öppnings- och svarsinlagor efter rättegång. Förhandling (reply briefing) äger rum den 30 april 2010.

Den 26 april 2010 inledde AstraZeneca Pharmaceuticals LP, IPR Pharmaceuticals, Inc., och AstraZeneca AB (tillsammans AstraZeneca) ett andra, nytt mål om patentinfrång avseende *Crestor* i US District Court, District of Delaware, på basis av US Patents 6.858.618 (618-patentet) och 7.030.152 (152-patentet). I dessa nio nya mål avseende patentinfrång, hävdar AstraZeneca att svarandeparternas ursprungliga inlämnade, eller modifierade, förenklade registreringsansökningar (ANDA) för godkännande att marknadsföra rosuvastatinkalcium tabletter före utgången av de upptagna patenten, innebär intrång i 152-patentet och 618-patentet enligt 35 USC §271(e). 152-patentet och 618-patentet, som AstraZeneca har upptagit i FDAs Orange Book avseende *Crestor* i mars 2010, avser användning av rosuvastatinkalcium för primär prevention vid kardiovaskulär sjukdom och pediatrik behandling av heterozygot familjär hyperkolesterolemi (HeFH). AstraZeneca erhöll godkännande från FDA för användning av *Crestor* rosuvastatinkalcium tabletter för primär prevention av kardiovaskulär sjukdom i februari 2010 och för pediatrik behandling av HeFH i oktober 2009. De nya målen avseende patentinfrång riktas mot a) Aurobindo Pharma Ltd, Aurobindo Pharma USA Inc. (tillsammans Aurobindo), (b) Apotex Corp., (c) Cobalt Pharmaceuticals Inc., Cobalt Laboratories, Inc. (tillsammans Cobalt), (d) Par Pharmaceuticals, (e) Sandoz Inc., (f) Mylan Pharmaceuticals, (g) Sun Pharmaceutical Industries Ltd., Sun Pharmaceutical Industries Inc., Caraco Pharmaceutical Laboratories Ltd. (tillsammans Sun) och (h) Teva Pharmaceuticals Inc. USA. Därutöver inledde AstraZeneca ett första mål avseende patentinfrång mot Glenmark Generics Inc. USA.

Den 23 mars 2010 inlämnade svarandeparterna AstraZeneca, Shionogi, och Aurobindo ett förslag till beslut (stipulation and proposed order) avseende godkännandet från Aurobindo Pharma Ltd. av jurisdiktion och plats samt kärandepartens tillbakadragande av målet mot Aurobindo Pharma USA Inc. Domare Joseph J. Farnan, Jr. undertecknade beslutet den 26 mars 2010.

På basis av godkännandet från US Food and Drug Administration's (FDA) i februari 2010 av en indikation för *Crestor* avseende förebyggande användning, uppdaterade AstraZeneca registreringen för *Crestor* i Orange Book. Den 8 mars 2010 uppdaterade AstraZeneca registreringen för *Crestor* i Orange Book genom att lägga till ytterligare ett patent – US Patent 7.030.152 (152-patentet), som AstraZeneca inlicensierade från Brigham & Women's Hospital 2002.

I oktober 2008 inlämnade Teva Pharmaceuticals Industries Ltd. (Teva Pharma), en stämning om patentinfrång till Eastern District of Pennsylvania. I stämningen, som var riktad mot AstraZeneca, hävdades att *Crestor* utgjorde intrång i ett av Teva Pharmas formuleringspatent – US Patent No. RE 39.502 (502-patentet). Som tidigare rapporterats inlämnade AstraZeneca i september 2009 en begäran om dom efter förenklat rättegångsförfarande på basis av tidigare uppfinning. I oktober 2009 inlämnade Teva Pharma ett yrkande om vilandeförklaring för tvisten i dess helhet under behandlingen av företagens begäran om förnyat utfärdande (reissue) från US Patent and Trademark Office. AstraZeneca invände mot Teva Pharmas yrkande, och hävdade att begäran om dom efter förenklat rättegångsförfarande skall behandlas och avgöras före varje vilandeförklaring. I januari 2010 avvisade domstolen Teva Pharmas begäran om vilandeförklaring och beordrade företaget att svara på AstraZenecas begäran om dom efter förenklat rättegångsförfarande. Redogörelser avseende yrkandet har fullgjorts och beslut har inte meddelats.

#### *Patenttvister – Kanada*

Som tidigare meddelats mottog AstraZeneca Canada i september och november 2008 skrivelser (Notice of Allegation) från Novopharm Limited (nu Teva) och Apotex Inc. (Apotex) avseende de kanadensiska patenten nr. 2.072.945 (945-patentet) och 2.313.783 (783-patentet) som är upptagna i patentregistret i Kanada för *Crestor*. AstraZeneca svarade genom att inleda ett domstolsärende. Federal Court of Canada genomförde på varandra följande förhandlingar avseende ärendena med början den 22 mars 2010 och 29 mars 2010. Beslut har inte meddelats i någotdera målet.

I april 2009 mottog AstraZeneca Canada en Notice of Allegation från Cobalt Pharmaceuticals, Inc. (Cobalt) avseende 783-patentet och 945-patentet. Cobalt hävdar att 945-patentet inte är föremål för intrång och är ogiltigt samt att 783-patentet inte är föremål för intrång och är ogiltigt. Den 30 mars 2010 fastställde domstolen datum för förhandling i det tidigare meddelade Cobalt-ärendet till den 29 november 2010.

Den 19 februari 2010 mottog AstraZeneca Canada en Notice of Allegation från Pharmascience Inc. (Pharmascience) avseende 945-patentet och 783-patentet. Pharmascience hävdar att 945-patentet och 783-patentet inte är föremål för intrång och är ogiltiga. AstraZeneca svarade genom att inleda ett domstolsärende den 7 april 2010.

Vid sidan av tidigare rapporterade pågående mål mot Novopharm och Apotex avseende marknadsgodkännande, inlämnades i september 2009 separata, parallella stämningar om intrång i patent mot Novopharm och Apotex till Federal Court of Canada avseende 945-patentet. Den 24 november 2009 avvisade den federala domstolen stämningen (Statement of Claim) mot Novopharm som varande för tidig, med möjlighet att på nytt väcka frågan. AstraZeneca överklagade. Den 22 april 2010 avvisade Federal Court of Appeal AstraZenecas överklagan.

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

#### **Faslodex (fulvestrant)**

##### *Patenttvister – USA*

AstraZeneca mottog en skrivelse innehållande en s k Paragraph IV Certification från Teva Parenteral Medicines, Inc. (Teva Parenteral) daterad den 25 november 2009. I skrivelsen informerades AstraZeneca om att Teva Parental inlämnat en förenklad registreringsansökan (ANDA) om godkännande från Food and Drug Administration att marknadsföra en generisk version av *Faslodex* före utgången av patenten för *Faslodex* upptagna i Orange Book. Den 7 januari 2010 inlämnade AstraZeneca en stämning avseende patentinfrång mot Teva Parenteral, Teva Pharmaceuticals USA, Inc. och Teva Pharmaceutical Industries Ltd till US District Court, District of Delaware.

#### **Nexium (esomeprazol)**

##### *Patenttvister – USA*

Som tidigare meddelats, mottog AstraZeneca i september 2009 en skrivelse med en s k Paragraph IV Certification från Lupin Limited (Lupin). I skrivelsen informerades AstraZeneca om att Lupin inlämnat en förenklad registreringsansökan (ANDA) om godkännande att marknadsföra 20mg och 40mg esomeprazolmagnesium, kapslar med fördröjd frisättning, relaterade till patenten upptagna för *Nexium* i FDAs (US Food and Drug Administration) Orange Book. I oktober 2009

inledde AstraZeneca ett mål avseende patentinfrång mot Lupin i US District Court for the District of New Jersey. I mars 2010 vilandeförklarade domstolen målet mot Lupin om patentinfrång tills efter rättegången i målet mot Dr. Reddy's om patentinfrång för *Nexium*. Inget datum för rättegång har fastställts i patentinfrångstvisten mot vare sig Dr. Reddy's eller Lupin.

#### *Patenttvister – Kanada*

Som tidigare rapporterats mottog AstraZeneca Canada i december 2009 en Notice of Allegation från Mylan Pharmaceuticals ULC (Mylan) avseende samtliga patent för *Nexium* i det kanadensiska patentregistret. AstraZeneca svarade genom att inleda ett domstolsärende den 29 januari 2010.

#### *Patenttvister – EU*

10-årsländerna: Lagstadgat uppgiftsskydd för *Nexium* i de s.k. 10-årsländerna (Frankrike, Italien, Storbritannien, Nederländerna, Sverige, Tyskland, Belgien och Luxemburg) löpte ut den 10 mars 2010.

6-årsländerna: Ett stort antal generikaföretag har fått marknadsgodkännande i dessa länder, t.ex. företag som ägs av Sandoz, Krka och Mepha. Ansökningar har också inlämnats av andra generikaföretag, t ex ratiopharm, Stada och Mylan. Generiska produkter från företaget i Sandoz-koncernen finns på marknaden i Ungern, Slovenien, Österrike, Bulgarien och Rumänien, men har dragits tillbaka från marknaden i Danmark. Generiska produkter från Krka finns på marknaden i Danmark och Slovenien.

I Danmark lanserade Sandoz A/S sin generiska produkt i juni 2009. AstraZeneca inlämnade i juni 2009 en begäran om interimistiskt förbudsföreläggande. I januari 2010 biföll domstolen AstraZenecas begäran om ett interimistiskt förbudsföreläggande, vilket hindrade Sandoz A/S att fortsätta att sälja produkterna på grund av intrång i ett patent för *Nexium* avseende optisk renhet (EP 1020461). Sandoz A/S har överklagat beslutet. Den 8 mars 2010 beviljade domstolen ett interimistiskt förbudsföreläggande på grund av intrång i ett processpatent för *Nexium* (EP 0773940).

I Portugal beviljades AstraZeneca i oktober 2009 ett interimistiskt förbudsföreläggande mot Sandoz Farmacêutica Limitada, vilket upphävde godkännandet för marknadsföring av dess produkt. Beslutet har överklagats. I februari 2010 inlämnade AstraZeneca en liknande begäran om interimistiskt förbudsföreläggande avseende godkännandet för marknadsföring för Mepha Farmacêutica Limitada.

I Österrike lanserade Hexal Pharma GmbH och 1A Pharma GmbH (båda i Sandoz-koncernen) generiska produkter i oktober 2009. Begäran om interimistiskt förbudsföreläggande inlämnades i december 2009. Interimistiska förbudsförelägganden beviljades av Vienna Commercial Court den 10 mars 2010 mot Hexal Pharma GmbH och den 11 mars mot 2010 1A Pharma GmbH. Besluten har överklagats.

I Norge inledde Sandoz (Hexal AG, Sandoz AS och Sandoz A/S) ett mål om ogiltighet avseende två patent relaterade till esomeprazol. I december 2009 ogiltigförklarade domstolen ett beredningspatent men bekräftade giltigheten av ett substanspatent avseende esomeprazol. Båda parter har överklagat och huvudförhandling i målet är planerad till januari 2011.

Under 2008 inledde AstraZeneca ett fastställelsemål i Finland och yrkade att domstolen skulle bekräfta att Sandoz A/S och Sandoz Oy skulle göra intrång i ett patent relaterat till esomeprazol om företagen marknadsförde sin generiska esomeprazolprodukt i Finland. Hexal AG, Sandoz Oy Ab och Sandoz A/S inledde ett mål om ogiltighet och yrkade att domstolen skulle ogiltigförklara detta patent. Huvudförhandling i målet är planerad att påbörjas i september 2010.

AstraZeneca inledde fastställelsemål i Finland mot Ranbaxy (UK) Limited i december 2009 och mot Mylan AB i mars 2010 och begärde att domstolen skulle bekräfta att Ranbaxy och Mylan skulle göra intrång i ett patent relaterat till esomeprazol om de marknadsförde sina respektive generiska esomeprazolprodukter i Finland.

Under 2009 inledde Lek Farmaceutvska Druzba d.d.(ett företag inom Sandoz-koncernen) ett mål om ogiltighet avseende två patent relaterade till esomeprazol i Slovenien. AstraZeneca inlämnade den 8 januari 2010 en begäran om interimistiskt förbudsföreläggande mot Lek Farmaceutvska Druzba d.d. för att hindra detta företag från att sälja produkter som innehåller esomeprazolmagnesium i Slovenien.

I Spanien har AstraZeneca i april 2010 inlämnat en begäran om interimistiskt förbudsföreläggande mot Sandoz Farmacêutica S.A., Bexal Farmacêutica S.A. och Acost Comercial Genericpharma, S.L. (samtliga inom Sandoz-koncernen) för att hindra företagen att sälja sina generiska esomeprazolmagnesiumprodukter i Spanien.

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

#### *Patentmål*

Som tidigare meddelats, offentliggjorde Europeiska patentorganisationen (EPO) i juli 2009 att två patent beviljats för *Nexium* (EP 1020461) och *Nexium IV* (EP 1020460). Tiden för att inlämna invändningar mot beviljandet av dessa patent löpte ut den 22 april 2010. Per den 28 april 2010 känner AstraZeneca till att tretton invändningar inlämnats mot EP 1020461 och fem invändningar mot EP 1020460.

#### ***Nexium IV Para. IV Certification***

##### *Patenttvister – USA*

I januari 2010 mottog AstraZeneca en skrivelse med en s.k. Paragraph IV Certification från Sun Pharma Global FZE och närstående företag (tillsammans Sun). I skrivelsen underrättades AstraZeneca om Suns förenklade registreringsansökan (ANDA) och om att Sun bestred patent som är upptagna i FDAs (Food and Drug Administration) Orange Book för *Nexium IV*. AstraZeneca inlämnade den 26 februari 2010 en stämning mot Sun till US District Court for New Jersey. Inget datum har fastställts för rättegång.

#### ***Prilosec OTC (omeprazolmagnesium)***

#### *Patenttvister – USA*

Som tidigare meddelats underrättades AstraZeneca i juni 2007 av Dr. Reddy's Laboratories Inc. och Dr. Reddy's Laboratories Limited (tillsammans Dr. Reddy's) om att Dr. Reddy's inlämnat en förenklad registreringsansökan (ANDA) för godkännande från Food and Drug Administration att marknadsföra en produkt med omeprazolmagnesium 20 mg med fördröjd frisättning, för receptfri försäljning. I juli 2007 inledde AstraZeneca en rättsprocess avseende patentintrång mot Dr. Reddy's i Southern District of New York. I juli 2009 överklagade AstraZeneca detta beslut till Federal Circuit Court of Appeals och i december 2009 fastställde domstolen domen i District Court efter förenklat rättegångsförfarande om icke-intrång.

#### **Pulmicort Respules (inhalationssuspension av budesonid)**

##### *Patenttvister – USA*

Som tidigare meddelats utfärdade United States District Court for the District of New Jersey i maj 2009 ett interimistiskt förbudsföreläggande som hindrar Apotex-koncernen att lansera en generisk version av *Pulmicort Respules* tills dess domstolen fattat ett annat beslut. Apotex-koncernen överklagade utfärdandet av det interimistiska förbudsföreläggandet till Court of Appeals for the Federal Circuit. Muntlig förhandling ägde rum den 5 februari 2010. Beslut har inte meddelats.

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

#### **Seroquel (quetiapin fumarat)**

##### *Försäljnings- och marknadsföringsmetoder*

Som tidigare meddelats har delstaterna Pennsylvania, Arkansas, Montana, New Mexico och South Carolina stämt AstraZeneca i samband med *Seroquel*. Även Mississippi inlämnade den 12 mars 2010 en stämning mot AstraZeneca. Kravens karaktär varierar från jurisdiktion till jurisdiktion och flera delstater har inlämnat reviderade stämningar som huvudsakligen är inriktade på prissättningen för *Seroquel*. Vissa delstater fortsätter dock att begära återbetalning av betalningar som gjorts av delstatliga Medicaid-program för förskrivningar som sammanhänger med s.k. "icke medicinskt accepterade indikationer" för *Seroquel*, och/eller ersättning för kostnader som åsamkats delstaten för behandling av förmånstagare, finansierade genom Medicaid och annat offentligt stöd, som påstås ha utvecklat diabetes, hyperglykemi och andra sjukdomstillstånd till följd av att de använt *Seroquel* utan lämplig varning. I stämningarna yrkas vidare olika böter och straff.

AstraZeneca anser att dessa krav saknar grund och kommer att försvara sig med kraft mot dem.

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 marknadsföringsmetoder, inklusive anklagelser att AstraZeneca marknadsförde *Seroquel* för icke föreskriven (off-label) användning. Dessa anklagelser ingick i två stämningsansökningar (qui tam lawsuit) inlämnade av två privatpersoner. I september 2009 nådde AstraZeneca en principöverenskommelse om att avsluta utredningen, under förutsättning att lämpliga avtal om genomförande överenskommit. Vi har nu kommit överens om de lämpliga avtalen om genomförande, inklusive ett avtal om förlikningsersättning med USA, en avtalsmall med National Association of Medicaid Fraud Control Units för delstater som önskar delta i uppgörelsen samt ett s k Corporate Integrity Agreement (avtal som anger principer och riktlinjer för verksamheten under ett antal år framöver). I de tillämpliga avtalen om genomförande ingår uppgörelser med de två privatpersoner som drivit stämningen.

Inom ramen för principöverenskommelsen gjorde AstraZeneca under 2009 en avsättning på 520 MUSD plus viss upplupen ränta. Enligt avtalen om genomförande kommer ca 302 MUSD plus upplupen ränta att betalas till USA och ca 218 MUSD plus upplupen ränta kommer att sättas in på ett konto för betalning av de krav som riktas av någon delstat inbegripet District of Columbia, som väljer att delta i uppgörelsen. Om någon enskild delstat inbegripet District of Columbia väljer att inte delta, kommer AstraZeneca att behålla den statens andel av det totala beloppet i uppgörelsen.

##### *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*.

Som tidigare meddelats har fyra stämningar avseende gruppptalan inlämnats i Kanada, i provinserna British Columbia, Alberta, Ontario och Quebec. Yrkandet om gruppcertifiering i målet i Quebec prövades i december 2009. Domstolen meddelade beslut i februari 2010, i vilket yrkandet avvisades och AstraZeneca tilldömdes kostnaderna. I mars 2010 inlämnade kändeparterna i målet i Quebec en överklagan (Notice of Appeal). Datum har ännu inte fastställts för överklagan.

Per den 31 mars 2010 var AstraZeneca svarande i 10 456 mål i USA, som väckts av 22 513 kändegrupper. Hittills har omkring 2 760 ytterligare fall avvisats genom beslut eller överenskommelse och ca 1 723 av dessa fall har avvisats efter att domstolen meddelat ett finalt bindande beslut (dismissed with prejudice). Ca 70% av kändeparternas yrkanden avseende *Seroquel*, som för närvarande behandlas, återfinns i delstatsdomstolar (i första hand Delaware, New Jersey, New York och Alabama). Återstående 30% behandlas i federal domstol där de flesta fallen sammanförts för förberedelse och inledande förhandling till en process som omfattar flera delstater (Multi-District Litigation (MDL)).

AstraZeneca känner också till ca 199 ytterligare fall (ca 3 479 kändeparter) som 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 & Company, Janssen Pharmaceutica, Inc. och/eller Bristol-Myers Squibb Company.

Den första rättegången avseende produktansvar för *Seroquel* genomfördes i en delstatsdomstol i New Jersey i februari och mars 2010. Den 18 mars 2010, efter fyra veckors rättegång, avkunnade juryn en dom till AstraZenecas fördel, i vilken fastslogs att AstraZeneca på ett lämpligt sätt varnat kändeparternas läkare om riskerna för diabetes vid behandling med *Seroquel*. Rättegången följde avvisningen efter förenklat rättegångsförfarande av ett av de tre vägledande mål ("bellwether cases) som förberetts av parterna.

Som tidigare meddelats biföll domstolen i Delaware i januari 2010 AstraZenecas yrkanden om dom efter förenklat rättegångsförfarande i två rättegångar som var planerade att inledas i mitten av januari 2010 och avvisade dessa mål. I april 2010 överklagade kändandeparten i ett av dessa mål beslutet till Delaware Supreme Court.

Som tidigare rapporterats, meddelade i januari och februari 2009 den federala domaren som ansvarar för MDL-målet om *Seroquel* i District Court for the Middle District of Florida att man beviljat AstraZenecas yrkanden om dom efter förenklat rättegångsförfarande i de första två målen om produktansvar för *Seroquel* som var klara för rättegång och ogillade dessa mål. Kändanden i ett av dessa mål överklagade till United States Court of Appeals for the Eleventh Circuit. Den 6 april 2010 meddelade Court of Appeals for the Eleventh Circuit sitt beslut och bekräftade ogillandet av målet i Florida District Court.

AstraZeneca avser att driva dessa mål baserat på omständigheterna i respektive mål och kommer att försvara sig kraftfullt i samtliga dessa mål.

Per den 31 mars 2010 har legala rättegångskostnader på ca 688 MUSD uppkommit i samband med produktansvarskrav relaterade till *Seroquel*. De första 39 MUSD täcks inte av försäkringar.

AstraZeneca har produktansvarsförsäkring från 2003, avsedd att täcka det övervägande flertalet av produktansvarskraven relaterade till *Seroquel*. Försäkringen omfattar juridiska kostnader och potentiella skadestånd. Försäkringsbolagen, som utfärdade de aktuella försäkringarna 2003, har på olika grunder ifrågasatt försäkringskydd för produktansvarskraven relaterade till *Seroquel*. I april 2010 nådde AstraZeneca en uppgörelse om sina krav mot flera av försäkringsbolagen avseende juridiska kostnader som uppkommit i samband med försvaret avseende produktansvarskrav relaterade till *Seroquel*, omedelbart överstigande AstraZenecas självrisk. Beloppet motsvarade ungefär den fordran som bokförts och det kommer därför inte att ha någon ytterligare inverkan på koncernens resultat från denna försäkringsuppgörelse.

AstraZeneca bedömer för närvarande att det sannolikt uppstår tvister med återstoden av företagets försäkringsbolag om tillgången på försäkringskydd under ytterligare försäkringar. Per den 31 mars hade rättegångskostnader på ca 73 MUSD uppkommit i samband med produktansvarskrav relaterade till *Seroquel*, vilka AstraZeneca anser vara täckta av dessa ytterligare försäkringspolicies.

AstraZeneca bedömer att dessa kommer att täckas av dessa ytterligare försäkringar. AstraZeneca anser att sannolikheten är större för att ytterligare återvinning kan säkerställas genom dessa ytterligare försäkringar än att så inte skulle vara fallet, men det finns ingen garanti för detta eller för storleken av en möjlig framtida återvinning.

Dessutom kommer troligen, med tanke på det aktuella läget i tvisten, rättegångskostnader i samband med kraven relaterade till *Seroquel*, före eventuella skadestånd, att överstiga de totala angivna övre limiterna i de aktuella försäkringarna.

### **Seroquel XR**

#### *Patenttvister – USA*

Som tidigare meddelats har AstraZeneca två patent upptagna i FDAs Orange Book avseende *Seroquel XR*: US Patent Nr. 4.879.288 (288-patentet), som omfattar quetiapin fumarat, den aktiva substansen, och US Patent Nr. 5.948.437 (437-patentet), som omfattar beredningsformer med förlängd frisättning, processer och metoder avseende quetiapin fumarat.

I mars 2010 mottog AstraZeneca en skrivelse från Anchen Pharmaceuticals, Inc. (Anchen) innehållande en s k "Paragraph IV certification" enligt vilken företaget ansöker om godkännande för att marknadsföra generiska versioner av *Seroquel XR* tabletter i doserna 150 mg, 200 mg, 300 mg och 400 mg före utgången av 437-patentet. I skrivelsen hävdar Anchen att delar av 437-patentet inte kommer att vara föremål för intrång av de föreslagna produkterna i företagets ANDA och att 437-patentet är ogiltigt. I april 2010 inlämnade AstraZeneca en stämning till US District Court, District of New Jersey mot Anchen och Anchen Inc. i vilken hävdades intrång i 437-patentet.

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

### **Synagis (palivizumab)**

I december 2008 inledde MedImmune en patenttvist mot PDL BioPharma, Inc. (PDL) vid the US District Court for the Northern District of California. MedImmune yrkar på en dom som fastställer att Queen-patenten (ägt av PDL) är ogiltigt och/eller inte utsatt för intrång av vare sig *Synagis* och/eller motavizumab och att ingen ytterligare royalty ska betalas enligt en patentlicens som MedImmune och PDL avtalade 1997 (avtalet från 1997). MedImmune har betalat royalty för *Synagis* sedan 1998 enligt avtalet från 1997. I februari 2009 modifierade MedImmune sin stämningsansökan för att lägga till ett separat yrkande, i vilket hävdades att MedImmune enligt bestämmelsen om "mest gynnad licenstagare" i avtalet från 1997 är berättigat till de fördelaktigare royaltyvillkor som PDL har givit andra licenstagare av Queen-patenten. PDL har i ärendet intagit ståndpunkten att både *Synagis* och motavizumab utgör intrång i ett patentkrav i Queen-patenten och att MedImmune därför ska betala royalty för båda produkterna. När det gäller tvisten om "mest gynnad licenstagare" hävdar PDL att MedImmunes rättigheter enligt den bestämmelsen inte har utlöst av PDLs licensaktiviteter mot tredje part. I december 2009 avsåg PDL att annullera avtalet från 1997, en handling som PDL senare förklarade var baserad på ett påstående att MedImmune betalat för lite royalty för försäljning av *Synagis* utanför USA av Abbott Laboratories, Inc. och att MedImmune underlåtit att medverka i en royaltyrevision. Efter den påstådda uppsägningen, modifierade PDL sitt svar för att lägga till motstämningar avseende kontraktsbrott och patentintrång. PDL begär kompensatoriskt och förhöjt skadestånd samt ett förbuds föreläggande. MedImmune svarade på de nya yrkandena, genom att lägga till sina egna yrkanden om skadestånd och gottgörelse för tidigare royalties. MedImmune bedömer att målet kommer att behandlas i en juryrättegång i slutet av 2010 eller början av 2011.

### **Zestril (lisinopril)**

Som tidigare rapporterats inlämnade 1996 två av AstraZenecas föregångare, Zeneca Limited och Zeneca Pharma Inc. (som licenstagare) samt Merck & Co., Inc. och Merck Frosst Canada Inc. (tillsammans Merck-koncernen) en stämningsansökan mot Apotex i Federal Court of Canada. Stämningsansökan avsåg intrång i Merck-koncernens

lisinoprilpatent. AstraZeneca och Merck-koncernen nådde till slut framgång. Den 22 mars 2010 inlämnade AstraZeneca och Merck-koncernen yrkanden för att påbörja fastställandet av skadestånd i samband med intrånget från Apotex.

### **Bildman v. Astra USA**

I mars 2010 inlämnade Bildman en begäran om förnyad prövning till US Supreme Court. Överklagan avsåg avvisningen i Massachusetts Supreme Judicial Court av hans talan mot företaget (AstraZeneca PLC) avseende ärekränkning.

### **Tvist avseende genomsnittligt grossistpris**

Som tidigare meddelats är AstraZeneca svarandepart, tillsammans med många andra läkemedelstillverkare, i flera mål som avser påståenden om att svarandeparterna föranlett enheter att betala för mycket för receptbelagda läkemedel på grund av att svarandena medverkat till att en förteckning med påstått onaturligt höga grossistpriser publicerats.

Som tidigare meddelats fann i oktober 2009 en jury i Kentucky AstraZeneca skyldigt enligt Kentuckys lagar om Consumer Protection och Medicaid Fraud, och utdömde 14,72 MUSD i kompensatoriskt skadestånd och 100 USD i straffskadestånd (punitive damages) för läkemedel som ersatts av Commonwealth of Kentucky Medicaid Agency. Den 26 januari 2010 meddelade domstolen ett beslut som innebär att AstraZeneca måste betala 5,4 MUSD i böter (statutory penalties). Domstolen beslutade också att AstraZeneca ska betala 8% i ränta på beloppet, från den 15 oktober 2009 till datum för domen och 9% i ränta för tiden därefter. Räntan löper endast på det kompensatoriska skadeståndet. AstraZeneca anser att domstolen begick flera väsentliga och allvarliga fel under rättegången och vid utdömandet av skadestånd. I februari 2010 inlämnade AstraZeneca ett yrkande om ny rättegång och ett yrkande om dom oaktat juryns utslag. En förhandling om AstraZenecas yrkanden har fastställts till maj 2010. AstraZeneca kommer att överväga att överklaga om så krävs.

Anklagelserna i målen om genomsnittligt grossistpris tillbakavisas och kommer att bestridas med kraft.

### **Toprol-XL (metoprololsuccinat)**

Som tidigare meddelats stämdes under 2006 olika företag inom AstraZeneca-koncernen av grupper av direkta och indirekta köpare av *Toprol-XL*, vilka hävdade att AstraZeneca brutit mot antitrustlagar i samband med hävdandet av patenten för *Toprol-XL* i USA. Kärandeparterna söker driva målen i form av grupptalan. Under 2006 yrkade AstraZeneca på avvisning av dessa stämningar. Den 15 mars 2010 beordrade domstolen parterna att inleda bevisupptagning och avslög den 13 april 2010 AstraZenecas yrkande om avvisning. Datum för rättegång kommer troligen att fastställas till 2012.

### **Tvist avseende smärtpump**

Som tidigare meddelats har, sedan februari 2008, AstraZeneca LP, AstraZeneca Pharmaceuticals LP, Zeneca Holdings Inc., och/eller AstraZeneca PLC namngivits bland andra svarandeparter och delgivits ca 293 stämningar, omfattande ca 482 kärandeparter, vilka inlämnats i olika jurisdiktioner i USA. I stämningarna hävdas skada orsakad av tredje parts smärtpumpar. I stämningarna hävdas i allmänhet att användningen av *Marcaïn*, *Sensorcaïn*, *Xylocain* och/eller *Naropin*, med eller utan adrenalin, i smärtpumpar som inopererats i patienter i samband med artroskopisk kirurgi, orsakat kondrolys. Bland andra namngivna svarandeparter återfinns andra tillverkare och leverantörer av smärtstillande läkemedel, tillverkare av smärtpumpar och i vissa fall kirurger. Per den 14 april 2010 har ca 229 mål mot AstraZenecas svarandeparter, omfattande ca 238 kärandeparter, frivilligt dragits tillbaka, eller håller på att dras tillbaka. Dessutom avvisades sexton fall, omfattande 160 kärandeparter av domstolen efter begäran från AstraZeneca, även om vissa av dessa krav kan komma att inlämnas på nytt. AstraZeneca har också inlämnat krav på avvisning eller dom efter förenklat rättegångsförfarande i flera fall som för närvarande behandlas.

Tidigare meddelades att kärandeparter i november 2009 inlämnade ett förnyat yrkande om sammanförning av de federala målen avseende smärtpumpar enligt MDL-förfarandet. Yrkandet ogillades den 14 april 2010 och dessa mål kommer följaktligen att fortsätta som enskilda mål. Likaledes avvisade i april 2010 New Jersey Supreme Court kärandeparternas begäran om centraliserad hantering av de smärtpumpsmål som behandlas i delstatsdomstolar i New Jersey. Kärandeparter i delstatsdomstol i Kalifornien har inlämnat en liknande begäran om sammanförning av smärtpumpsmålen som behandlas i den jurisdiktionen enligt en gemensam plan för hantering av målen. AstraZeneca motsätter sig detta. Beslut har ännu inte fattats avseende begäran i Kalifornien.

### **Skatt**

Den 23 februari meddelade AstraZeneca att företaget nått en uppgörelse med den brittiska skattemyndigheten (HMRC) avseende ett mångårigt ärende om internprissättning. Som ett resultat av uppgörelsen har AstraZeneca och HMRC återtagit det gemensamma hänskjutandet av ärendet till brittisk skattedomstol. Uppgörelsen kommer att resultera i att AstraZeneca betalar 505 MGBP till HMRC för att lösa samtliga krav från HMRC i detta ärende avseende 15-årsperioden 1996 till slutet av 2010. Uppgörelsen på 505 MGBP betalas i två avbetalningar, av vilka den första på 350 MGBP (562 MUSD) betalades i februari 2010. En andra, slutlig betalning på 155 MGBP ska betalas i mars 2011. AstraZenecas ledning anser fortfarande att bolaget har en god grund vad gäller internprisrevisioner och tvister samt att tillräckliga avsättningar har gjorts.

### **Ytterligare faktiska och möjliga myndighetsutredningar**

Som tidigare meddelats får AstraZeneca ibland förfrågningar om information från statliga organ. Deras karaktär och omfattning är inte alltid känd av AstraZeneca. I det sammanhanget har vi förstått att ytterligare stämningsansökningar (qui tam lawsuit) har inlämnats av privatpersoner enligt False Claims Act. Vi har inte sett dessa stämningar, men har förstått att de rör anklagelser relaterade till vissa marknadsföringsrutiner. AstraZeneca PLC har också mottagit en förfrågan från US Department of Justice avseende ärenden som rör läkemedelsindustrin och med anknytning till Foreign Corrupt Practices Act. Vi kan för närvarande inte bedöma om dessa ärenden kommer att leda till något ansvar för företaget.

## Information avseende andra kvartalet 2010 och juli 2010

### **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 Canada) avseende de kanadensiska patenten 2.040.955 (955-patentet) och 2.083.305 (305-patentet) som är upptagna i patentregistret i Kanada för *Atacand*. Sandoz Canada meddelade att företaget kommer att invänta utgången av 955-patentet, men hävdade icke-intrång i 305-patentet och att patentet inte är korrekt upptaget i det kanadensiska patentregistret.

Som tidigare meddelats, inlämnade AstraZeneca Canada i maj 2009 en begäran (Notice of Application) hos federal domstol och yrkade på ett föreläggande som hindrar hälsoministeriet att utfärda marknadsgodkännande till Sandoz Canada för dess candesartan cilexetil tabletter i doserna 4 mg, 8 mg och 16 mg innan 305-patentet löpt ut. I december 2009 avbröt AstraZeneca Canada målet. Sandoz Canada kan inte få marknadsgodkännande före utgången av 955-patentet.

Den 4 juni 2010 mottog AstraZeneca Canada en s.k. Notice of Allegation från Sandoz Canada avseende det kanadensiska patentet nr. 2.083.305 (305-patentet) för dosen 32 mg av *Atacand*, vilket inte tidigare tagits upp av Sandoz Canada. Sandoz Canada hävdar att 305-patentet inte är föremål för intrång och inte är korrekt upptaget. Sandoz Canada tar inte upp 955-patentet, och måste invänta dess utgång för att få marknadsgodkännande. AstraZeneca har inte påbörjat någon ansökan som svar.

Den 30 april 2010 mottog AstraZeneca Canada en s.k. Notice of Allegation från Pharmascience Inc. (PMS) avseende det kanadensiska patentet nr. 2.083.305 (305-patentet) som är upptaget i det kanadensiska patentregistret för *Atacand*. PMS hävdar att patentet för beredningsformen inte är föremål för intrång. PMS har inte tagit upp substanspatentet 2.040.955 (955-patentet) och måste invänta att detta går ut i april 2011 innan företaget kan få marknadsgodkännande. AstraZeneca inledde inte ett mål som svar.

Den 14 maj 2010 mottog AstraZeneca Canada en s.k. Notice of Allegation från Mylan Pharmaceuticals ULC (Mylan) avseende de kanadensiska patenten 2.040.955 (955-patentet) och 2.083.305 (305-patentet) som är upptagna i patentregistret i Kanada för *Atacand*. Mylan har bekräftat att företaget avser att invänta utgången av 955-substanspatentet. Mylan hävdade att 305-patentet inte är föremål för intrång, inte korrekt upptaget och ogiltigt. AstraZeneca inledde inte ett mål som svar. Mylan kan inte få marknadsgodkännande före utgången av 955-patentet.

#### *Patenttvister - EU*

I Portugal inlämnades i december 2009 hos förstainstansrätten för förvaltningsärenden i Lissabon en begäran om preliminärt förbuds föreläggande vid förvaltningsdomstolarna för att upphäva effekten av beslut som fattats av förvaltningsmyndigheter i Portugal om att ge Sandoz Farmacêutica Limitada marknadsgodkännande för generisk candesartan cilexetil. Domstolen avslog begäran om preliminärt förbuds föreläggande. Beslutet har överklagats. En liknande begäran om preliminärt förbuds föreläggande inlämnades i april 2010 avseende PTR Pharma Consulting Lda som berörd part.

### **Atacand Plus (candesartan cilexetil/hydroklortiazid)**

#### *Patenttvister – Kanada*

Den 27 april 2010 mottog AstraZeneca Canada två skrivelser med s.k. Notice of Allegation från Cobalt Pharmaceuticals, Inc. (Cobalt) avseende de kanadensiska patenten nr. 2.083.305 (305-patentet) och 2.125.251 (251-patentet) som är upptagna i patentregistret i Kanada för *Atacand Plus*. Cobalt hävdade att 305-patentet inte är föremål för intrång, inte är korrekt upptaget och är ogiltigt och irrelevant. Cobalt hävdar att 251-patentet inte är föremål för intrång och är ogiltigt.

Cobalt har angivit att företaget är berett att vänta med sitt marknadsgodkännande tills 955-patentet går ut den 22 april 2011. Som svar inledde AstraZeneca ett mål den 10 juni 2010.

Den 30 april 2010 mottog AstraZeneca Canada en s.k. Notice of Allegation från Pharmascience Inc. (PMS) avseende det kanadensiska patentet nr. 2.083.305 (305-patentet) som är upptaget i det kanadensiska patentregistret för *Atacand Plus*. PMS hävdar att 305-patentet inte är föremål för intrång.

PMS har inte tagit upp de kanadensiska patenten nr. 2.040.955 (går ut i april 2011) eller 2.125.251 (går ut i juni 2014). PMS kan inte få marknadsgodkännande utan att med framgång ta upp dessa båda patent. AstraZeneca svarade genom att inleda ett domstolsärende den 17 juni 2010.

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

### **Crestor (rosuvastatin)**

#### *Patenttvister – USA*

Som tidigare meddelats den 3 mars 2010 avslutade domare Joseph Farnan, US District Court, District of Delaware rättegången som omfattade moder- och dotterbolag i de åtta generikaföretag, som är svarandeparter och anklagade för intrång i US Patent nr. RE 37.314 avseende den aktiva substansen i *Crestor* i februari 2010. Den 29 juni 2010 meddelade domstolen sitt beslut att intrång förelåg och avvisade svarandeparternas försvar grundat på ogiltighet och verkningsslöshet (unenforceability). Den 14 juli 2010 meddelade domstolen dom.

Även om distriktsdomstolen i Delaware behöll jurisdiktion över Apotex Corp, överförde domstolen i februari 2010 målet avseende medsvarende Apotex Inc. till US District Court, Southern District of Florida. Det överförda målet har vilandeförklarats.

Som tidigare meddelats inledde den 26 april 2010 AstraZeneca Pharmaceuticals LP (AZPLP), IPR Pharmaceuticals, Inc. (IPR), och AstraZeneca AB (tillsammans AstraZeneca) ett andra, nytt mål om patentintrång avseende *Crestor* i US District

Court, District of Delaware, på basis av US Patents nr. 6.858.618 (618-patentet) och 7.030.152 (152-patentet). Den 30 april 2010 ändrade AstraZeneca sin stämning för att lägga till The Brighams & Women's Hospital, AstraZenecas licenstagare för 152-patentet, som medkärande. Målen har tilldelats domare Robert Kugler (D. NJ). Den 23 juli 2010 inlämnade åtta av svarandeparterna yrkanden om avvisning på grund av brist på jurisdiktion över saken och underlåtenhet att framställa ett yrkande.

AstraZeneca mottog den 17 maj 2010 en skrivelse med en s.k. Paragraph IV Certification från Glenmark, i vilken substanspatentet 314-patentet ifrågasattes. Den 21 juni 2010 inlämnade AZPLP, IPR, AstraZeneca UK Limited, och Shionogi en stämning mot Glenmark avseende intrång i patent till US District Court, District of Delaware. Ärendet har tilldelats domare Joseph Farnan.

AstraZeneca mottog också en skrivelse daterad den 26 maj 2010 med en s.k. Paragraph IV Certification från Torrent Pharmaceuticals Limited (Torrent) i vilken företaget ifrågasatte formuleringspatentet för *Crestor* (US Patent nr. 6.316.460). Den 8 juli 2010 inlämnade AstraZeneca AB och The Brighams & Women's Hospital en stämning avseende intrång i patent riktad mot Torrent vid US District Court, District of Delaware, på basis av US Patents nr. 6.858.618 (618-patentet) och 7.030.152 (152-patentet).

Som tidigare meddelats inlämnade Teva Pharmaceuticals Industries Ltd. en stämning om intrång i patent till US District Court for the Eastern District of Pennsylvania. I stämningen, som var riktad mot AstraZeneca, hävdades att *Crestor* utgjorde intrång i ett av Tevas formuleringspatent. AstraZeneca inlämnade 2009 en begäran om dom efter förenklat rättegångsförfarande på basis av tidigare uppfinning. Redogörelser avseende begäran har avslutats och en muntlig förhandling ägde rum inför domare Yohn den 21 juni 2010. Inget beslut har meddelats.

#### *Patenttvister – Kanada*

Som tidigare meddelats mottog AstraZeneca Canada i september och november 2008 en s.k. Notice of Allegation, från Novopharm Limited (nu Teva) och Apotex Inc. (Apotex) avseende de kanadensiska patenten nr. 2.072.945 (945-patentet) och 2.313.783 (783-patentet) som är upptagna i patentregistret i Kanada för *Crestor*. AstraZeneca svarade genom att inleda ett domstolsärende. Federal Court of Canada genomförde på varandra följande förhandlingar avseende ärendena med början den 22 mars 2010 och 29 mars 2010. AstraZeneca har nått heltäckande förlikningsavtal med Teva och Apotex var för sig för att lösa tvisten med dem. Som ett led i överenskommelsen, kan Teva och Apotex ge sig in på den kanadensiska marknaden den 2 april 2012, eller tidigare, under vissa förutsättningar. Det kanadensiska substanspatentet går ut den 2 juli 2012.

Som tidigare meddelats mottog AstraZeneca Canada i maj 2009 en s.k. Notice of Allegation från Sandoz Canada Inc. (Sandoz Canada) avseende 945-patentet och 783-patentet. Den 31 maj 2010 fastställde domstolen datum för förhandling i det tidigare meddelade ärendet avseende Sandoz Canada till den 11 april 2011.

Den 14 juli 2010 mottog AstraZeneca Canada en s.k. Notice of Allegation från Ranbaxy Pharmaceuticals Canada Inc. (Ranbaxy) avseende de kanadensiska patenten nr. 2.072.945 (945-patentet), 2.313.783 (783-patentet) och 2.315.141 (141-patentet) vilka är listade i det kanadensiska patentregistret för *Crestor*. AstraZeneca granskar för närvarande skrivelsen.

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

#### *Patenttvister - EU*

I Portugal inlämnades i maj 2010 en begäran till förstainstansrätten för förvaltningsärenden i Lissabon om preliminärt förbudsföreläggande, för att upphäva effekten av beslut som fattats av förvaltningsmyndigheter i Portugal om att ge TEVA Pharma Lda marknadsgodkännanden för generiskt rosuvastatinkalcium och för att hindra att detaljstpris godkändes. En liknande begäran om preliminärt förbudsföreläggande inlämnades i juni 2010 avseende Sandoz.

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

#### **Entocort EC (budesonid)**

Som tidigare meddelats inledde AstraZeneca under 2008 mål avseende intrång i patent mot Barr Laboratories och Mylan Pharma vid US District Court, District of Delaware. Målen utgjorde svar på skrivelser med s.k. Paragraph IV Certification från dessa företag.

I maj 2010 tillkännagav AstraZeneca ett förlikningsavtal med Barr Laboratories och dess närstående bolag. Enligt förlikningsavtalet har AstraZeneca tilldelat Barr en licens för att etablera sig på den amerikanska marknaden med företagets generiska version av oral budesonid den 15 februari 2012, förutsatt att myndighetsgodkännande erhålls. Likaledes i maj 2010 gick AstraZeneca vidare till rättegång mot Mylan Pharma. Huvudförhandlingen avsåg endast intrånget i AstraZenecas US Patent nr. 5.643.602. Domstolen meddelar domslut senare.

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

#### **Losec (omeprazol)**

##### *Patenttvister – Kanada*

Som tidigare meddelats inlämnade Apotex i januari 2006 en stämningsansökan riktad mot AstraZeneca Canada Inc. vid Federal Court of Canada. Stämningsansökan avsåg skadestånd för skada som åsamkats Apotex på grund av att Apotex ansökan om marknadsgodkännande för dess 20 mg omeprazol kapsel försenats från januari 2002 till januari 2004. AstraZeneca anser att kravet saknar grund och avser att försvara sig mot det. Den pågående tvisten med Apotex angående patentintrång kommer att fullföljas med kraft.



Den 3 maj 2010 beslutade domstolen att huvudförhandlingarna i de båda målen ska genomföras samtidigt med början den 19 mars 2012 och under 43 dagar samt fortsätta den 18 juni 2012 under fem dagar.

### **Nexium (esomeprazol)**

#### *Patenttvister – Kanada*

Som tidigare meddelats mottog AstraZeneca Canada Inc flera skrivelser innehållande Notices of Allegation från Apotex Inc. (Apotex) i slutet av 2007 avseende patent upptagna i patentregistret i Kanada. Skrivelserna avsåg kopior av *Nexium* tabletter i doserna 20 mg och 40mg. AstraZeneca svarade genom att inleda sju domstolsärenden i januari 2008 enligt Patented Medicines (Notice of Compliance) Regulations. Ärendet hördes 1-3 juni 2010.

Den 16 juni 2010 avslog Federal Court of Canada AstraZenecas begäran om förbud för hälsoministeriet att utfärda marknadsgodkännande (Notice of Compliance) till Apotex för dess generiska esomeprazolmagnesium.

Apotex erhöll marknadsgodkännande den 17 juni 2010.

#### *Patenttvister - Brasilien*

AstraZeneca har inlämnat två stämningar till federal domstol i Brasilia. I stämningarna yrkas rättslig förklaring som bekräftar att samtliga villkor i TRIPS-avtalet (Trade-Related Aspects of Intellectual Property Rights) har uppfyllts och AstraZeneca därför har ensamrätt till marknadsföring för *Nexium* till och med 2012. Domstolen avvisade en stämning den 1 maj 2010. Överklagan inlämnades den 17 maj 2010.

#### *Patenttvister – EU*

10-årsländerna: Lagstadgat uppgiftsskydd för Nexium i de s.k. 10-årsländerna (Frankrike, Italien, Storbritannien, Nederländerna, Sverige, Tyskland, Belgien och Luxemburg) löpte ut den 10 mars 2010. Den 12 juli 2010 gavs marknadsgodkännande i Storbritannien till Consilient Health Limited för en generisk esomeprazolprodukt, tillverkad av Krka, d.d., Novo Mesto (Krka) i Slovenien.

6-årsländerna: Ett stort antal generikaföretag har fått marknadsgodkännande i dessa länder, t.ex. företag som ägs av Sandoz, Krka och Mepha. Ansökningar har också inlämnats av andra generikaföretag, t.ex. Ratiopharm, Stada och Mylan. Generiska produkter från företag i Sandoz-koncernen finns på marknaden i Ungern, Bulgarien, och Rumänien, men har dragits tillbaka från marknaden i Danmark, Österrike och Slovenien. Generiska produkter tillverkade av Krka finns på marknaden i Danmark, Österrike, Slovenien och Irland.

I Danmark lanserade Sandoz A/S sin generiska produkt i juni 2009. AstraZeneca inlämnade i juni 2009 en begäran om interimistiskt förbuds föreläggande. I januari 2010 biföll domstolen AstraZenecas begäran om ett interimistiskt förbuds föreläggande, vilket hindrade Sandoz A/S att fortsätta att sälja produkterna på basis av ett patent för *Nexium* esomeprazolmagnesium (EP 1020461). I mars 2010 beviljade domstolen ett interimistiskt förbuds föreläggande på basis av intring i ett processpatent för *Nexium* (EP 0773940). Sandoz har överklagat besluten. Den 9 juli 2010 inlämnade AstraZeneca en ansökan till distriktsdomstolen i Köpenhamn, om interimistiskt förbuds föreläggande för att hindra Krka Sverige AB (Krka) att sälja och marknadsföra företagets generiska esomeprazolmagnesiumprodukter i Danmark.

I Portugal beviljades AstraZeneca i oktober 2009 ett interimistiskt förbuds föreläggande mot Sandoz Farmacêutica Limitada, vilket upphävde godkännandet för marknadsföring av dess produkt. Beslutet har överklagats. I januari 2010, väckte Mepha AG och Mepha Investigacao Fabricacao Farmacêutica, Limitada (Mepha) talan om ogiltighet för att upphäva esomeprazolmagnesiumpatentet (EP 1020461) för *Nexium*. I februari 2010 inlämnade AstraZeneca en liknande begäran om interimistiskt förbuds föreläggande avseende godkännandet för marknadsföring för Mepha Farmacêutica Limitada. Det preliminära yrkandet avslogs av domstolen i juni 2010. AstraZeneca har överklagat beslutet.

I Österrike lanserade Hexal Pharma GmbH och 1A Pharma GmbH (båda i Sandoz-koncernen) generiska produkter i oktober 2009. Begäran om interimistiskt förbuds föreläggande inlämnades i december 2009. Interimistiska förbuds förelägganden beviljades av Vienna Commercial Court den 10 mars 2010 mot Hexal Pharma GmbH och den 11 mars 2010 mot 1A Pharma GmbH. Besluten har överklagats av Sandoz-företagen. I juli 2010 bekräftade Higher Regional Court of Vienna förbuds föreläggandet mot 1A Pharma GmbH. Beslutet avseende överklagan från Hexal Pharma GmbH har ännu inte meddelats.

Utöver fastställelsemål i Finland mot Ranbaxy (UK) Limited i december 2009 och mot Mylan AB i mars 2010 som tidigare meddelats, påbörjade AstraZeneca också ett domstolsärende mot Stada Arzneimittel AG i april 2010.

Under 2009 inledde Lek Farmaceutvska Druzba d.d.(ett företag inom Sandoz-koncernen) ett mål om ogiltighet avseende två patent relaterade till esomeprazol i Slovenien. AstraZeneca inlämnade den 8 januari 2010 en begäran om interimistiskt förbuds föreläggande för Lek Farmaceutvska Druzba d.d. för att hindra detta företag från att marknadsföra och tillverka produkter som innehöll esomeprazolmagnesium i Slovenien. Det interimistiska förbuds föreläggandet beviljades i juni. Den 16 juli 2010 inlämnade AstraZeneca en ansökan till District Court of Ljubljana i Slovenien om interimistiskt förbuds föreläggande för att hindra Krka från att tillverka generiska esomeprazolmagnesiumprodukter.

I Spanien har AstraZeneca i april 2010 inlämnat en begäran om interimistiskt förbuds föreläggande mot Sandoz Farmacêutica S.A., Bexal Farmacêutica S.A. och Acost Comercial Genericpharma, S.L. (samtliga inom Sandoz-koncernen) för att hindra företagen att marknadsföra sina generiska esomeprazolmagnesiumprodukter i Spanien. Den 4 maj 2010 beviljade domstolen i Barcelona AstraZeneca ett interimistiskt förbuds föreläggande mot dessa Sandoz-företag. En förhandling genomfördes i domstolen den 22 juli 2010. Den 28 juli återkallade domstolen det interimistiska förbuds föreläggandet. AstraZeneca kommer att överklaga.

I Polen inlämnade AstraZeneca i maj 2010 en begäran om interimistiskt förbuds föreläggande mot Lek Farmaceutvska Druzba d.d. och Sandoz GmbH (båda tillhörande Sandoz-koncernen) för att hindra företagen från att tillverka, använda och marknadsföra sin generiska esomeprazolmagnesiumprodukt i Polen. I juni bifölls ansökan avseende marknadsföring av

produkten. AstraZeneca har överklagat beslutet för att utvidga förbuds föreläggandet till tillverkning och Lek/Sandoz har rätt att överklaga beslutet.

I Estland inlämnade AstraZeneca den 29 juni en begäran om interimistiskt förbuds föreläggande mot Krka d.d., Novo Mesto för att hindra detta företag från att marknadsföra sin esomeprazolmagnesiumprodukt i Estland. Den 1 juli beviljade domstolen det begärda interimistiska förbuds föreläggandet. Den 13 juli 2010 inlämnade AstraZeneca en liknande begäran om interimistiskt förbuds föreläggande mot Krka i Litauen. Krka och Zentiva har utmanat esomeprazolmagnesiumpatenten för *Nexium* i domstol i Estland, Lettland och Litauen.

I Nederländerna inlämnade i juni 2010 Sandoz B.V. / Hexal AG (båda inom Sandoz-koncernen) och Stada Arzneimittel AG/ Centrafarm Services B.V. (båda inom Stada-koncernen) stämningssökningar enligt påskyndat förfarande. I stämningssökningarna hävdades att esomeprazolmagnesiumpatentet för *Nexium* (EP 1020461) är ogiltigt i Nederländerna. Huvudförhandlingarna är planerade till den 14 januari 2011 (Sandoz/Hexal) och den 4 mars 2011 (Stada/Centrafarm).

I Italien inlämnade EG s.p.a. (ett företag inom Stada-koncernen) en stämning den 28 juni, i vilken hävdades att esomeprazolmagnesiumpatentet för *Nexium* (EP 1020461) är ogiltigt i Italien. Den första förhandlingen är planerad till den 23 november 2010.

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

#### *Patentmål*

Som tidigare meddelats, offentliggjorde Europeiska patentorganisationen (EPO) i juli 2009 att två patent beviljats för *Nexium* (EP 1020461) och *Nexium IV* (EP 1020460).

Tiden för att inlämna invändningar mot beviljandet av dessa patent löpte ut den 22 april 2010. Tretton invändningar har inlämnats mot EP 1020461 och sex invändningar mot EP 1020460. Inget datum för förhandling har fastställts, även om AstraZeneca inte förväntar sig att någon förhandling äger rum förrän 2011.

#### ***Nexium (esomeprazolmagnesium)***

##### *Försäljnings- och marknadsföringsmetoder*

Som tidigare meddelats har AstraZeneca stämts i flera delstatsdomstolar och federala domstolar i USA i fall av grupptalan avseende marknadsföringen av *Nexium*. I stämningarna hävdas i allmänhet att AstraZenecas marknadsföring och annonsering av *Nexium* till läkare och konsumenter var vilseledande, olaglig och bedräglig, särskilt i den del där marknadsföringen omfattade jämförelser mellan *Nexium* och *Prilosec*. Vidare hävdades att AstraZenecas prissättning av *Nexium* skulle vara vilseledande, olaglig och bedräglig.

Ett av dessa ärenden, som inlämnats vid US District Court for the District of Delaware, avvisades med ett finalt bindande beslut (dismissed with prejudice) sedan domstolen bifallit svarandeparternas yrkande om avvisning den 6 maj 2010.

#### ***Seroquel (quetiapin fumarat)***

##### *Försäljnings- och marknadsföringsmetoder*

Som tidigare meddelats har delstaterna Pennsylvania, Arkansas, Montana, New Mexico, South Carolina och Mississippi stämt AstraZeneca i samband med *Seroquel*. Utah har därefter också inlämnat en stämning mot AstraZeneca. Kravens karaktär varierar från jurisdiktion till jurisdiktion och flera delstater har inlämnat reviderade stämningar som huvudsakligen är inriktade på prissättningen för *Seroquel*. Vissa delstater fortsätter dock att begära återbetalning av betalningar som gjorts av delstatliga Medicaid-program för förskrivningar som sammanhänger med s.k. "icke medicinskt godkända indikationer" för *Seroquel*, och/eller ersättning för kostnader som åsamkats delstaten för behandling av förmånstagare, finansierade genom Medicaid och annat offentligt stöd, som påstås ha utvecklat diabetes, hyperglykemi och andra sjukdomstillstånd till följd av att de använt *Seroquel* utan lämplig varning. I stämningarna yrkas vidare olika böter och straff.

AstraZeneca anser att dessa krav saknar grund och kommer att försvara sig med kraft mot dem.

#### *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 29 juni 2010 var AstraZeneca svarande i 10 363 mål i USA, som väckts av 22 412 käreandegrupper. Hittills har omkring 2 901 ytterligare fall avvisats genom beslut eller överenskommelse och ca 1 826 av dessa fall har avvisats efter att domstolen meddelat ett finalt bindande beslut (dismissed with prejudice). Omkring 72% av käreandeparterna med pågående ärenden avseende *Seroquel* behandlas i delstatsdomstolar (huvudsakligen Delaware, New Jersey, New York och Alabama) medan återstående 28% behandlas i federala domstolar. Även om de flesta av de federala målen har sammanförts för förberedelse till en process som omfattar flera delstater (Multi District Litigation (MDL)) vid Middle District of Florida, har yrkandena från ca 1 000 käreandeparter sammanförts vid en enskild federal domstol i Kalifornien.

AstraZeneca känner också till ca 176 ytterligare fall (ca 3 661 käreandeparter) som inlämnats men ännu inte delgivits och har inte fastställt hur många ytterligare fall, om några, som kan ha inlämnats. Vissa av de pågående målen som riktas mot AstraZeneca omfattar också krav mot andra läkemedelstillverkare, som Eli Lilly & Company, Janssen Pharmaceutica, Inc. och/eller Bristol-Myers Squibb Company.

Den 13 maj utfärdade MDL-domstolen sitt beslut om förberedelse inför rättegång (Final Pretrial Order) och förslag om återförvisning, och Judicial Panel for Multi-District Litigation (JPML) utfärdade den 21 juni 2010 sin villkorade order om återförvisning (Conditional Remand Order), vilken AstraZeneca avser att invända mot.

Som tidigare meddelats genomfördes den första rättegången avseende produktansvar för *Seroquel* i en delstatsdomstol i New Jersey och resulterade den 18 mars 2010 i ett jurybeslut till AstraZenecas fördel. Juryn fann att AstraZeneca vederbörligen varnat kändepartens läkare om riskerna för diabetes vid behandling med *Seroquel*. Kändeparterna har överklagat jurydomen.

Trots att datum för att inleda rättegång hade fastställts för fem mål inför Federal District Court for the Middle District of Florida med början i juli 2010, drog kändeparterna frivilligt tillbaka målen med ett finalt bindande beslut före rättegång. För närvarande har tidpunkt för rättegång fastställt i flera jurisdiktioner där domstolarna behandlar sammanförda mål, däribland Delaware, New Jersey och Federal District Court for the Middle District of Florida. Dessutom har rättegång fastställts för ett enskilt mål som behandlas i delstatsdomstol i Kalifornien. Dessa rättegångar börjar i november 2010 och fortsätter under 2012.

Domare Anne Conway, som leder förhandlingarna i det federala MDL-målet avseende *Seroquel*, beordrade parterna att söka förlikning med en medlare som utsetts av domstolen. Förlikningsprocessen pågår med möten inplanerade med flera företag under sommaren.

Under juli 2010, och per den 27 juli 2010, har förlikningsprocessen lett fram till principöverenskommelser om monetära villkor, under olika följdförutsättningar, godkännanden och överenskommelse om icke-monetära villkor, med juridiska företrädare som representerar närmare 4 000 kändeparter. De specifika villkoren i dessa villkorade principöverenskommelser är enligt överenskommelse, och på medlarens begäran, konfidentiella för närvarande men bedöms inte vara av signifikant betydelse för AstraZenecas resultat.

Per den 30 juni 2010 har juridiska kostnader på ca 711 MUSD uppkommit i samband med produktansvarskrav relaterade till *Seroquel*. De första 39 MUSD täcks inte av försäkring.

AstraZeneca har produktansvarsförsäkring från 2003, avsedd att täcka det övervägande flertalet av produktansvarskraven relaterade till *Seroquel*. Försäkringen omfattar juridiska kostnader och potentiella skadestånd. Försäkringsbolagen, som utfärdade de aktuella försäkringarna 2003, har på olika grunder ifrågasatt försäkringskydd för produktansvarskraven relaterade till *Seroquel*. I april 2010 nådde AstraZeneca en uppgörelse om sina krav mot flera av försäkringsbolagen avseende juridiska kostnader som uppkommit i samband med försvaret avseende produktansvarskrav relaterade till *Seroquel* omedelbart överstigande AstraZenecas självrisk. Beloppet motsvarade ungefär den fordran som bokförts och till följd av detta kommer det inte att ha någon ytterligare inverkan på koncernens resultat från denna försäkringsuppgörelse.

AstraZeneca bedömer för närvarande att det sannolikt uppstår tvister med återstoden av företagets försäkringsbolag om tillgången på försäkringskydd under ytterligare försäkringar. Per den 30 juni 2010 hade rättegångskostnader på ca 96 MUSD uppkommit i samband med produktansvarskrav relaterade till *Seroquel*. AstraZeneca bedömer att dessa kommer att täckas av dessa ytterligare försäkringar.

AstraZeneca anser att sannolikheten är större för att ytterligare återvinning kan säkerställas genom dessa ytterligare försäkringar än att så inte skulle vara fallet, men det finns ingen garanti för detta eller för storleken av en möjlig framtida återvinning.

Dessutom kommer troligen, med tanke på det aktuella läget i tvisten, rättegångskostnader i samband med kraven relaterade till *Seroquel*, före eventuella skadestånd, att överstiga de totala angivna övre limiterna i de aktuella försäkringarna.

### **Seroquel XR**

#### **Patenttvister – USA**

Som tidigare meddelats har AstraZeneca två patent upptagna i FDAs Orange Book avseende *Seroquel XR*: US Patent nr. 4.879.288 (288-patentet), som omfattar quetiapin fumarat, den aktiva substansen, och US Patent nr. 5.948.437 (437-patentet), som omfattar beredningsformer med förlängd frisättning, processer och metoder avseende quetiapin fumarat.

I mars 2010 mottog AstraZeneca en skrivelse från Anchen Pharmaceuticals, Inc. (Anchen) innehållande en s.k. "Paragraph IV Certification" enligt vilken företaget ansöker om godkännande för att marknadsföra generiska versioner av *Seroquel XR* tabletter i doserna 150 mg, 200 mg, 300 mg och 400 mg före utgången av 437-patentet. I skrivelsen hävdar Anchen att vissa av patentkraven i 437-patentet inte kommer att utsättas för intrång av de föreslagna produkterna i företagets ANDA och att 437-patentet är ogiltigt. I april 2010 inlämnade AstraZeneca en stämning till US District Court, District of New Jersey mot Anchen och Anchen Inc. i vilken hävdades intrång i 437-patentet. Anchen svarade på stämningen i juni 2010.

Som tidigare meddelats, har AstraZeneca också stämt Handa Pharmaceuticals, LLC (Handa), Accord Healthcare Inc. (Accord) och Biovail Laboratories International SRL (Biovail) för intrång i patent. Domstolen har fastställt datum för förhandling avseende patentkravens räckvidd till den 22 november 2010.

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

### **Synagis (palivizumab)**

I december 2008 inledde MedImmune en patentvist mot PDL BioPharma, Inc. (PDL) vid the US District Court for the Northern District of California. MedImmune yrkar på en dom som fastställer att Queen-patenten (ägt av PDL) är ogiltiga och/eller inte utsatt för intrång av vare sig *Synagis* och/eller motavizumab och att ingen ytterligare royalty ska betalas enligt en patentlicens som MedImmune och PDL avtalade 1997 (avtalet från 1997). MedImmune har betalat royalty för *Synagis* sedan 1998 enligt avtalet från 1997. I februari 2009 modifierade MedImmune sin stämningsansökan för att lägga till ett separat yrkande, i vilket hävdades att MedImmune enligt bestämmelsen om "mest gynnad licenstagare" i avtalet från 1997 är berättigat till de fördelaktigare royaltyvillkor som PDL har givit andra licenstagare av Queen-patenten. PDL har i ärendet intagit ståndpunkten att både *Synagis* och motavizumab utgör intrång i ett patentkrav i Queen-patenten och att MedImmune därför ska betala royalty för båda produkterna. När det gäller tvisten om "mest gynnad licenstagare" hävdar

PDL att MedImmunes rättigheter enligt den bestämmelsen inte har utlösts av PDLs licensaktiviteter mot tredje part. I december 2009 avsåg PDL att annullera avtalet från 1997, en handling som PDL senare förklarade var baserad på ett påstående att MedImmune betalat för lite royalty för försäljning av *Synagis* utanför USA av Abbott Laboratories, Inc. och att MedImmune underlåtit att medverka i en royaltyrevision. Efter den påstådda uppsägningen, modifierade PDL sitt svar för att lägga till motstämningar avseende kontraktsbrott och intrång i patent. PDL begär kompensatoriskt och förhöjt skadestånd samt ett förbuds föreläggande. MedImmune svarade på de nya yrkandena genom att lägga till sina egna yrkanden om skadestånd och gottgörelse för tidigare royalties. MedImmune bedömer att målet kommer att behandlas i en juryrättegång i januari 2011.

### **Zestril (lisinopril)**

Som tidigare rapporterats inlämnade 1996 två av AstraZenecas föregångare, Zeneca Limited och Zeneca Pharma Inc. (som licenstagare) samt Merck & Co., Inc. och Merck Frosst Canada Inc. (tillsammans Merck-koncernen) en stämningsansökan mot Apotex i Federal Court of Canada. Stämningsansökan avsåg intrång i Merck-koncernens lisinoprilpatent. AstraZeneca och Merck-koncernen nådde till slut framgång. Den 22 mars 2010 inlämnade AstraZeneca och Merck-koncernen yrkanden för att påbörja fastställandet av skadestånd i samband med intrånget från Apotex. Det ärendet avseende skadestånd pågår.

### **Bildman v. Astra USA**

I mars 2010 inlämnade Bildman en begäran om förnyad prövning till US Supreme Court. Överklagan avsåg avvisningen i Massachusetts Supreme Judicial Court av hans talan mot företaget (AstraZeneca PLC) avseende ärekränkning. Den 17 maj avtog US Supreme Court Bildmans begäran om förnyad prövning, avstod från att granska beslutet i lägre domstol och upprätthöll ett gynnsamt utfall för AstraZeneca.

### **Tvist avseende genomsnittligt grossistpris**

Som tidigare meddelats är AstraZeneca svarandepart, tillsammans med många andra läkemedelstillverkare, i flera mål som avser påståenden om att svarandeparterna föranlett enheter att betala för mycket för receptbelagda läkemedel på grund av att svarandena medverkat till att en förteckning med påstått onaturligt höga grossistpriser publicerats.

Som tidigare meddelats fann i oktober 2009 en jury i Kentucky AstraZeneca skyldigt enligt Kentuckys lagar om Consumer Protection och Medicaid Fraud och utdömde 14,72 MUSD i kompensatoriskt skadestånd och 100 USD i allmänt skadestånd (punitive damages) för läkemedel som ersatts av Commonwealth of Kentucky Medicaid Agency och domstolen beslöt att AstraZeneca måste betala 5,4 MUSD i böter (statutory penalties). I maj 2010 genomförde domstolen en muntlig förhandling avseende AstraZenecas yrkande om en ny rättegång och om dom, oaktat juryns utslag. Beslut om dessa båda yrkanden har inte meddelats. AstraZeneca kommer om nödvändigt att överväga att överklaga.

Tidigare meddelades att AstraZeneca i december 2009 nådde en principöverenskommelse om förlikning i två fall av grupptalan avseende betalare från Massachusetts för *Zoladex* och en grupp betalare över hela USA för *Zoladex*. Dessa förlikningar slutfördes den 18 juni 2010, i avvaktan på godkännande från domstol. Som tidigare meddelats gjorde AstraZeneca under 2009 avsättningar på 13 MUSD och 90 MUSD avseende dessa ärenden och de slutliga förlikningarna föranleder inga väsentliga förändringar i reserverna.

I juli 2010 genomförde AstraZeneca en överenskommelse för att avsluta kraven som framförts av Attorney General of Pennsylvania på uppdrag av delstaten Pennsylvania och två bolag relaterade till delstaten, på 10 MUSD, vilket har reserverats i resultatet för andra kvartalet.

### **Tvist avseende smärtpump**

Som tidigare meddelats har, sedan februari 2008, AstraZeneca LP, AstraZeneca Pharmaceuticals LP, Zeneca Holdings Inc., och/eller AstraZeneca PLC namngivits bland andra svarandeparter och delgivits ca 296 stämningsansökningar, omfattande ca 485 kärandeparter, vilka inlämnats i olika jurisdiktioner i USA. I stämningsansökningarna hävdas skada orsakad av tredje parts smärtpumpar. I stämningarna hävdas i allmänhet att användningen av *Marcain*, *Sensorcain*, *Xylocain* och/eller *Naropin*, med eller utan adrenalin, i smärtpumpar som inopererats i patienter i samband med artroskopisk kirurgi, orsakat kondrolys. Per den 30 juni 2010 har AstraZenecas svarandeparter avförts från ca 271 av dessa mål omfattande ca 460 kärandeparter.

Tidigare meddelades att AstraZeneca Pharmaceuticals LP och AstraZeneca PLC ingick bland 20 svarandeparter som namngivits i en grupptalan, vid federal distriktsdomstol i Texas av en enskild kärande för "flera hundra" gruppmedlemmars räkning, vilka erhållit lokalbedövning intra-artikulärt i upp till 72 timmar eller mer via en smärtpump. Den 28 april 2010 avförde distriktsdomstolen AstraZeneca-svarandeparterna från detta mål.

### **Ytterligare faktiska och möjliga myndighetsutredningar**

Per den 27 juli 2010 har vi förstått att US Attorney's Office for the District of Delaware genomför en utredning avseende hittills ospecificerade försäljnings- och marknadsföringsaktiviteter. Parametrarna för denna undersökning är för närvarande okända, och vi kan inte för närvarande bedöma om detta ärende kommer att leda till något ansvar för AstraZeneca.

### **Foreign Corrupt Practices Act**

AstraZeneca PLC har mottagit förfrågningar från US Department of Justice och från Securities and Exchange Commission i samband med en undersökning avseende ärenden som rör läkemedelsindustrin och med anknytning till Foreign Corrupt Practices Act. AstraZeneca samarbetar med dessa undersökningar.

### **Processer som avser läkemedelsimport och anti-trustlagstiftning**

Som tidigare meddelats, inlämnade i augusti 2004 läkemedelsdetaljister i Kalifornien en stämningsansökan till Superior Court of California i vilken hävdades samordnat förfarande av AstraZeneca och ca 15 andra läkemedelstillverkare för att fastställa priserna på läkemedel i nivå med eller över de kanadensiska läkemedelspriserna för samma läkemedel samt på annat sätt begränsa importen av läkemedel till USA. I december 2006 biföll domstolen svarandeparternas yrkande om dom efter förenklat rättegångsförfarande, och målet avvisades därefter. Kärandena överklagade beslutet och Court of Appeal of the State of California fastställde den lägre instansens beslut. Kärandeparterna överklagade till California Supreme Court. I

juli 2010 upphävde California Supreme Court besluten i lägre domstol, förkastade försvaret baserat på "övervältring" (pass on) och återförvisade målet till den lägre domstolen för vidare rättegång.

AstraZeneca förnekar påståendena i målet i Kalifornien och försvarar sig kraftfullt.

**Dr. George Pieczenik mot. AstraZeneca Pharmaceuticals LP, AstraZeneca LP, et al**

I maj 2010 inlämnade Dr. George Pieczenik (kärande) en stämning mot AstraZeneca Pharmaceuticals LP, AstraZeneca, LP (tillsammans AstraZeneca) och flera andra läkemedelsföretag. I stämningen hävdas att svarandeparternas "forsknings-, affärs- och licensaktiviteter" utgjorde intrång i US Patent Nr. 5.866.363, som enligt uppgift innehas av käranden. Kärande hävdar också att svarandeparterna "stod i maskopi med varandra och agerade samordnat på ett sätt som tillhör organiserad brottslighet (Racketeering Institution and Corrupt Organization)". Kärande begär förbuds föreläggande och ekonomisk kompensation. I juni 2010 svarade AstraZeneca på stämningen, som inlämnats vid US District Court for the District of New Jersey. Den 25 juni avvisade domstolen, ex officio, kärandes stämning med möjlighet att på nytt väcka frågan, och avgjorde att de framförda kraven inte uppfyllde kraven för federal plädering.

Den 27 juli inlämnade kärandena en reviderad stämning där man gör liknande påståenden som beskrivs ovan.

AstraZeneca nekar till påståendena i målet och försvarar sig kraftfullt.

**Överklagan i EU avseende omeprazol**

Den 1 juli 2010 avkunnade tribunalen dom avseende AstraZenecas överklagan av Europeiska kommissionens beslut 2005 att utdöma böter på 60 MEURO för AstraZeneca för missbruk av dominerande ställning avseende omeprazol. Tribunalen godtog de flesta av kommissionens argument men fann att kommissionen inte bevisat att konkurrensen påverkades i Norge och Danmark och reducerade böterna till 52,5 MEURO. Böterna betalades 2005 i enlighet med det ursprungliga beslutet och 7,5 MEURO kommer att återbetalas till AstraZeneca. AstraZeneca beordrades att betala 90 % av kommissionens kostnader och kommissionen beordrades att betala 10 % av AstraZenecas kostnader. Vidare överklagan kan göras till den högsta instansen, Europeiska unionens domstol, men bara avseende den rättsliga bedömningen.

## 6 REDOVISNING AV MELLANHAVANDEN MED MERCK

Under 1982 bildade Astra AB ett joint venture tillsammans med Merck & Co., Inc. (numera Merck Sharp & Dohme Corp., ett dotterbolag till det nya Merck & Co., Inc som blev resultatet av fusionen med Schering Plough) ("Merck") i syfte att sälja, marknadsföra och distribuera vissa Astra-produkter i USA. Under 1998 omstrukturerades detta joint venture ("omstruktureringen"). Enligt avtalen avseende omstruktureringen ("avtalen") bildades ett amerikanskt kommanditbolag, där Merck är kommanditdelägare och AstraZeneca komplementär. AstraZeneca ansvarar för ledningen av företagens verksamhet och Merck och dess dotterbolag har rättigheter som kommanditdelägare samt andra rättigheter. Dessa rättigheter ger Merck garantier för samarbetet och sätter gränser för AstraZeneca att agera med fullständig affärsmässig frihet. Avtalen omfattar bland annat:

- Årliga försäljningsrelaterade betalningar.
- Villkor för uppsägning, vilka om och när de utlöses, leder till att Merck avstår från sina intressen i AstraZenecas produkter och verksamheter.

Ytterligare information framgår av årsredovisningen med information från Form 20-F 2009.

### *Partial Retirement*

Som tidigare meddelats gjorde AstraZeneca den 17 mars 2008 en nettobetaling till Merck på ca 2,6 miljarder USD. Betalningen innebar att AstraZeneca förvärvade Mercks rättigheter avseende vissa AstraZeneca-produkter, bland annat *Pulmicort*, *Rhinocort*, *Symbicort* och *Toprol-XL*, att AstraZeneca slutade göra försäljningsrelaterade betalningar för dessa produkter samt att AstraZeneca fick möjlighet att till fullo utnyttja dessa produkter och andra möjligheter inom terapiområdet andningsvägar. Immateriella tillgångar motsvarande 994 MUSD redovisades vid tidpunkten och återstoden av betalningen (1 656 MUSD) avsåg à conto-betalningar för produkträttigheter som förvärvas om First Option och Second Option (se nedan) utövas av AstraZeneca. Dessa à conto-betalningar klassificeras som immateriella anläggningstillgångar i rapporten över finansiell ställning. Om First och Second Option utövas, kommer rättigheterna som förvärvats avseende befrielse från kravet på försäljningsrelaterade betalningar och handlingsfrihet inom terapiområdena att värderas vid tidpunkten för utövandet och då överförs från à conto-betalningar.

### *First Option*

Den 26 februari 2010 lämnade AstraZeneca oåterkalleligt besked om sin avsikt att utöva First Option. Betalning av 647 MUSD ägde rum den 30 april 2010 till Merck. Betalningen leder till att AstraZeneca förvärvar Mercks rättigheter till ytterligare AstraZeneca-produkter, bl.a. *Entocort*, *Atacand*, *Plendil* och den godkända generiska versionen av felodipin, samt till vissa produkter som fortfarande är under utveckling (huvudsakligen *Brilinta* och AZD3355). Den 30 april 2010 upphörde de försäljningsrelaterade betalningarna för dessa produkter för tiden efter slutförandet av First Option (förutom försäljningsrelaterade betalningar för den godkända generiska versionen av felodipin, vilka kommer att fortsätta till juni 2011) och AstraZeneca fick möjlighet att utnyttja dessa produkter och andra möjligheter inom terapiområdena hjärta/kärl och neurovetenskap. Dessa rättigheter värderas till 1 829 MUSD och har redovisats som immateriella anläggningstillgångar från den 26 februari 2010 (1 182 MUSD har överförts från à conto-betalningar för att komplettera betalningen på 647 MUSD till Merck). À conto-betalningar på 474 MUSD avser fördelar som skulle säkerställas när AstraZeneca utövar Second Option, och därmed avslutar AstraZenecas samarbete med och åtaganden gentemot Merck (se nedan). De immateriella tillgångarna som överförts vid utövandet av First Option leder till ytterligare avskrivningar i intervallet 10 MUSD till 45 MUSD per år och redovisas som kostnad för sålda varor avseende befrielse från kravet på försäljningsrelaterade betalningar. Det exakta beloppet beror på lanseringsstatusen för de substanser i forskningsportföljen som omfattas. Härutöver kommer avskrivningar på ca 60 MUSD per år att redovisas som försäljnings- och administrationskostnader. Avskrivning på dessa immateriella tillgångar påbörjades när betalningen gjordes den 30 april 2010. AstraZeneca utelämnar endast kostnaden för avskrivning avseende försäljning och administration från beräkningen av finansiella mått för kärnverksamheten.

### *Second Option*

AstraZeneca kan utöva Second Option under 2012 eller under 2017, eller om den kombinerade årliga försäljningen av *Nexium* och *Prilosec* understiger ett minimibelopp. Det skulle leda till att de försäljningsrelaterade betalningarna avseende dessa två produkter upphör och att AstraZenecas samarbete med och åtaganden gentemot Merck avslutas (bortsett från några återstående mellanhavanden som rör tillverkning). Lösenpriset för Second Option är nuvärdet av de framtida försäljningsrelaterade betalningarna för *Nexium* och *Prilosec* vid tidpunkten för utövandet. Om Second Option utövas kommer avskrivningar som sammanhänger med möjligheten att genomföra värdeskapande aktiviteter inom terapiområdet mage/tarm att påbörjas. Denna avskrivning skulle uppgå till ca 25 MUSD per år (och belasta försäljnings- och administrationskostnader) tillsammans med ett ännu ej fastställt belopp för befrielsen från kravet på försäljningsrelaterade betalningar.

De immateriella tillgångar som sammanhänger med inköpta produkträttigheter och de immateriella tillgångar som sammanhänger med à conto-betalningar prövas med avseende på nedskrivningsbehov och kommer att skrivas ned helt eller delvis om en produkt dras in eller om verksamheten inom de berörda terapiområdena reduceras väsentligt. Om det blir sannolikt att Second Option inte kommer att utövas, kommer à conto-betalningarna för produkträttigheterna som skulle förvärvas enligt Second Option att omedelbart kostnadsföras.

## 7 FÖRSÄLJNING PER MARKNAD JANUARI – JUNI

	Jan-juni 2010 MUSD	Jan-juni 2009 MUSD	Tillväxt %	
			Faktisk	Fasta valutakurser
USA	7.094	7.172	(1)	(1)
Västeuropa <sup>1</sup>	4.672	4.410	6	4
Kanada	723	562	29	10
Japan	1.222	1.119	9	6
Övriga etablerade marknader	494	356	39	9
Etablerade marknader <sup>2</sup>	2.439	2.037	20	8
Tillväxtmarknader i Europa	596	523	14	7
Kina	511	388	32	32
Tillväxtmarknader i Asien/Stilla Havsområdet	429	376	14	5
Övriga tillväxtmarknader	1.013	753	35	23
Tillväxtmarknader <sup>3</sup>	2.549	2.040	25	18
Total försäljning	16.754	15.659	7	4

<sup>1</sup> Västeuropa innefattar Frankrike, Tyskland, Italien, Sverige, Storbritannien och andra länder.

<sup>2</sup> Etablerade marknader innefattar Australien, Kanada, Japan och Nya Zeeland.

<sup>3</sup> Tillväxtmarknader innefattar Brasilien, Kina, Indien, Mexiko, Ryssland, Turkiet och andra länder.

## 8 FÖRSÄLJNING PER MARKNAD APRIL – JUNI

	April-juni 2010 MUSD	April-juni 2009 MUSD	Tillväxt %	
			Faktisk	Fasta valutakurser
USA	3.396	3.548	(4)	(4)
Västeuropa <sup>1</sup>	2.213	2.241	(1)	1
Kanada	371	295	26	8
Japan	644	615	5	(1)
Övriga etablerade marknader	262	195	34	11
Etablerade marknader <sup>2</sup>	1.277	1.105	15	4
Tillväxtmarknader i Europa	286	259	10	6
Kina	252	198	27	27
Tillväxtmarknader i Asien/Stilla Havsområdet	210	192	9	1
Övriga tillväxtmarknader	544	415	31	24
Tillväxtmarknader <sup>3</sup>	1.292	1.064	22	16
Total försäljning	8.178	7.958	3	1

<sup>1</sup> Västeuropa innefattar Frankrike, Tyskland, Italien, Sverige, Storbritannien och andra länder.

<sup>2</sup> Etablerade marknader innefattar Australien, Kanada, Japan och Nya Zeeland.

<sup>3</sup> Tillväxtmarknader innefattar Brasilien, Kina, Indien, Mexiko, Ryssland, Turkiet och andra länder.

## 9 FÖRSÄLJNING PER PRODUKT JANUARI – JUNI

	Världen			USA		Västeuropa			Etablerade marknader			Tillväxtmarknader		
	Jan-juni 2010 MUSD	Faktisk tillväxt %	Fasta valuta- kurser Tillväxt %	Jan-juni 2010 MUSD	Faktisk tillväxt %	Jan-juni 2010 MUSD	Faktisk tillväxt %	Fasta valuta- kurser Tillväxt %	Jan-juni 2010 MUSD	Faktisk tillväxt %	Fasta valuta- kurser Tillväxt %	Jan-juni 2010 MUSD	Faktisk tillväxt %	Fasta valuta- kurser Tillväxt %
Mage/tarm:														
<i>Nexium</i>	2.496	2	-	1.348	(6)	630	6	4	219	24	3	299	26	19
<i>Losec/Prilosec</i>	510	12	7	30	(6)	138	5	1	210	9	3	132	31	28
Övrigt	70	49	47	42	83	22	10	5	3	50	50	3	50	50
<b>Totalt mage/tarm</b>	<b>3.076</b>	<b>5</b>	<b>2</b>	<b>1.420</b>	<b>(4)</b>	<b>790</b>	<b>6</b>	<b>3</b>	<b>432</b>	<b>17</b>	<b>3</b>	<b>434</b>	<b>27</b>	<b>22</b>
Hjärta/kärl:														
<i>Crestor</i>	2.730	30	25	1.262	23	557	27	26	611	45	27	300	39	29
<i>Seloken/Toprol-XL</i>	684	(3)	(5)	422	(11)	46	(12)	(13)	19	(10)	(19)	197	25	18
<i>Atacand</i>	749	10	5	114	(10)	376	8	6	108	29	6	151	26	17
<i>Tenormin</i>	139	(3)	(6)	7	-	32	(6)	(6)	61	(8)	(11)	39	8	-
<i>Zestril</i>	82	(13)	(15)	6	(25)	42	(26)	(26)	9	-	-	25	25	15
<i>Plendil</i>	129	7	4	8	33	15	(32)	(32)	6	20	-	100	14	11
Onglyza™	18	n/m	n/m	14	n/m	4	n/m	n/m	-	-	-	-	-	-
Övrigt	136	15	11	15	-	60	(8)	(9)	13	-	(8)	48	20	13
<b>Totalt hjärta/kärl</b>	<b>4.667</b>	<b>18</b>	<b>14</b>	<b>1.848</b>	<b>12</b>	<b>1.132</b>	<b>12</b>	<b>10</b>	<b>827</b>	<b>34</b>	<b>17</b>	<b>860</b>	<b>27</b>	<b>19</b>
Andningsvägar:														
<i>Symbicort</i>	1.365	28	24	354	69	710	10	7	122	72	48	179	30	22
<i>Pulmicort</i>	459	(24)	(26)	176	(52)	115	3	-	52	13	4	116	49	42
<i>Rhinocort</i>	120	(12)	(15)	53	(27)	22	(12)	(16)	6	-	(17)	39	22	16
Övrigt	133	5	-	24	-	61	3	-	12	-	-	36	13	-
<b>Totalt andningsvägar</b>	<b>2.077</b>	<b>8</b>	<b>4</b>	<b>607</b>	<b>(10)</b>	<b>908</b>	<b>8</b>	<b>5</b>	<b>192</b>	<b>42</b>	<b>26</b>	<b>370</b>	<b>32</b>	<b>25</b>
Cancer:														
<i>Arimidex</i>	950	-	(2)	429	(3)	307	2	(1)	137	10	3	77	-	(5)
<i>Casodex</i>	294	(39)	(41)	11	(91)	61	(42)	(43)	168	(18)	(21)	54	(2)	(7)
<i>Zoladex</i>	545	8	2	21	(9)	145	(10)	(13)	216	10	2	163	34	25
<i>Iressa</i>	176	23	19	2	-	15	n/m	n/m	84	14	9	75	14	9
Övrigt	199	13	10	68	8	62	13	11	27	-	(4)	42	35	26
<b>Totalt cancer</b>	<b>2.164</b>	<b>(4)</b>	<b>(7)</b>	<b>531</b>	<b>(18)</b>	<b>590</b>	<b>(6)</b>	<b>(8)</b>	<b>632</b>	<b>1</b>	<b>(5)</b>	<b>411</b>	<b>17</b>	<b>10</b>
Neurovetenskap:														
<i>Seroquel IR</i>	2.100	-	(1)	1.557	-	290	(12)	(13)	121	32	20	132	9	(2)
<i>Seroquel XR</i>	559	98	94	321	124	165	47	45	27	108	69	46	207	193
Lokalanestetika	304	7	1	18	(5)	137	-	(2)	88	14	3	61	17	10
<i>Zomig</i>	215	3	-	88	(1)	88	4	1	32	14	7	7	17	(17)
<i>Diprivan</i>	156	16	12	25	9	28	(15)	(15)	32	14	7	71	42	34
Övrigt	20	(9)	(14)	1	(67)	14	-	(7)	2	100	100	3	(25)	(25)
<b>Totalt Neurovetenskap</b>	<b>3.354</b>	<b>11</b>	<b>9</b>	<b>2.010</b>	<b>10</b>	<b>722</b>	<b>2</b>	<b>-</b>	<b>302</b>	<b>26</b>	<b>14</b>	<b>320</b>	<b>29</b>	<b>19</b>
Infektion & övrigt:														
<i>Synagis</i>	502	(16)	(16)	359	(28)	143	49	49	-	-	-	-	n/m	n/m
H1N1-vaccin	39	-	-	39	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-
<i>Merrem</i>	430	4	(1)	72	(19)	183	8	5	29	32	9	146	9	-
<i>FluMist</i>	3	50	50	3	50	-	-	-	-	-	-	-	-	-
Övrigt	53	(32)	(35)	32	(27)	7	(65)	(65)	6	(25)	(75)	8	33	67
<b>Totalt infektion &amp; övrigt</b>	<b>1.027</b>	<b>(6)</b>	<b>(8)</b>	<b>505</b>	<b>(21)</b>	<b>333</b>	<b>16</b>	<b>15</b>	<b>35</b>	<b>17</b>	<b>(13)</b>	<b>154</b>	<b>9</b>	<b>2</b>
Aptium Oncology	123	(43)	(43)	123	(43)	-	-	-	-	-	-	-	-	-
Astra Tech	266	9	6	50	25	197	6	3	19	6	(6)	-	n/m	n/m
<b>Totalt</b>	<b>16.754</b>	<b>7</b>	<b>4</b>	<b>7.094</b>	<b>(1)</b>	<b>4.672</b>	<b>6</b>	<b>4</b>	<b>2.439</b>	<b>20</b>	<b>8</b>	<b>2.549</b>	<b>25</b>	<b>18</b>



## 10 FÖRSÄLJNING PER PRODUKT APRIL – JUNI

	Världen			USA		Västeuropa			Etablerade marknader			Tillväxtmarknader		
	April-juni 2010 MUSD	Faktisk tillväxt %	Fasta valutakurser Tillväxt %	April-juni 2010 MUSD	Faktisk tillväxt %	April-juni 2010 MUSD	Faktisk tillväxt %	Fasta valutakurser Tillväxt %	April-juni 2010 MUSD	Faktisk tillväxt %	Fasta valutakurser Tillväxt %	April-juni 2010 MUSD	Faktisk tillväxt %	Fasta valutakurser Tillväxt %
Mage/tarm:														
<i>Nexium</i>	1,257	1	-	695	(4)	299	(2)	-	111	21	2	152	22	18
<i>Losec/Prilosec</i>	261	7	3	12	(8)	71	(1)	(1)	111	4	(3)	67	26	23
Övrigt	38	65	65	24	118	11	10	10	2	100	100	1	-	-
<b>Totalt mage/tarm</b>	<b>1,556</b>	<b>3</b>	<b>1</b>	<b>731</b>	<b>(2)</b>	<b>381</b>	<b>(2)</b>	<b>-</b>	<b>224</b>	<b>12</b>	<b>-</b>	<b>220</b>	<b>23</b>	<b>19</b>
Hjärta/kärl:														
<i>Crestor</i>	1,430	27	23	679	24	276	18	22	320	36	20	155	36	28
<i>Seloken/Toprol-XL</i>	317	(24)	(25)	186	(38)	22	(19)	(15)	10	(17)	(25)	99	24	18
<i>Atacand</i>	376	6	3	58	(12)	181	1	3	55	22	2	82	26	20
<i>Tenormin</i>	72	(6)	(9)	4	33	16	(11)	(6)	32	(11)	(17)	20	-	(5)
<i>Zestril</i>	40	(15)	(15)	2	(50)	20	(26)	(22)	4	(20)	(20)	14	27	18
<i>Plendil</i>	63	5	3	4	33	7	(30)	(30)	3	50	50	49	9	7
Onglyza™	14	n/m	n/m	10	n/m	4	n/m	n/m	-	-	-	-	-	-
Övrigt	68	10	8	6	-	30	(12)	(9)	7	-	(14)	25	19	14
<b>Totalt hjärta/kärl</b>	<b>2,380</b>	<b>11</b>	<b>8</b>	<b>949</b>	<b>3</b>	<b>556</b>	<b>5</b>	<b>8</b>	<b>431</b>	<b>26</b>	<b>11</b>	<b>444</b>	<b>25</b>	<b>19</b>
Andningsvägar:														
<i>Symbicort</i>	664	21	20	181	63	335	1	3	60	62	38	88	24	18
<i>Pulmicort</i>	216	(31)	(32)	84	(57)	51	(4)	(2)	28	17	4	53	33	30
<i>Rhinocort</i>	65	(10)	(11)	29	(19)	11	(21)	(21)	3	(25)	(25)	22	22	17
Övrigt	64	2	(2)	11	(8)	30	-	-	6	(25)	(25)	17	31	15
<b>Totalt andningsvägar</b>	<b>1,009</b>	<b>1</b>	<b>-</b>	<b>305</b>	<b>(14)</b>	<b>427</b>	<b>-</b>	<b>2</b>	<b>97</b>	<b>33</b>	<b>16</b>	<b>180</b>	<b>27</b>	<b>21</b>
Cancer:														
<i>Arimidex</i>	439	(9)	(10)	185	(17)	144	(7)	(5)	72	7	-	38	3	(3)
<i>Casodex</i>	151	(38)	(40)	8	(87)	30	(40)	(38)	87	(18)	(24)	26	(4)	(4)
<i>Zoladex</i>	280	3	(1)	12	-	68	(20)	(18)	113	5	(4)	87	30	24
<i>Iressa</i>	93	24	19	1	-	9	n/m	n/m	47	18	10	36	9	6
Övrigt	104	14	13	35	6	32	14	14	14	(7)	(13)	23	53	53
<b>Totalt cancer</b>	<b>1,067</b>	<b>(8)</b>	<b>(11)</b>	<b>241</b>	<b>(27)</b>	<b>283</b>	<b>(11)</b>	<b>(9)</b>	<b>333</b>	<b>(1)</b>	<b>(8)</b>	<b>210</b>	<b>17</b>	<b>13</b>
Neurovetenskap:														
<i>Seroquel IR</i>	1,049	(4)	(5)	785	(4)	138	(16)	(15)	63	31	21	63	2	(8)
<i>Seroquel XR</i>	303	93	92	180	137	81	27	30	15	114	71	27	170	170
Lokalanestetika	155	1	(2)	10	(9)	65	(8)	(7)	49	14	2	31	11	7
<i>Zomig</i>	109	2	1	46	-	42	(2)	-	17	13	7	4	33	-
<i>Diprivan</i>	81	16	11	13	-	13	(19)	(13)	19	27	13	36	38	31
Övrigt	10	(17)	(17)	1	(50)	7	-	-	2	n/m	n/m	-	n/m	n/m
<b>Totalt Neurovetenskap</b>	<b>1,707</b>	<b>7</b>	<b>6</b>	<b>1,035</b>	<b>7</b>	<b>346</b>	<b>(5)</b>	<b>(3)</b>	<b>165</b>	<b>29</b>	<b>16</b>	<b>161</b>	<b>22</b>	<b>14</b>
Infektion & övrigt:														
<i>Synagis</i>	43	(20)	(20)	8	(74)	35	59	59	-	-	-	-	n/m	n/m
H1N1-vaccin	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-
<i>Merrem</i>	197	(8)	(10)	27	(37)	82	(6)	(3)	17	42	17	71	-	(7)
<i>FluMist</i>	1	-	-	1	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-
Övrigt	25	(31)	(31)	15	(35)	4	(20)	(20)	-	n/m	n/m	6	200	200
<b>Totalt infektion &amp; övrigt</b>	<b>266</b>	<b>(12)</b>	<b>(14)</b>	<b>51</b>	<b>(47)</b>	<b>121</b>	<b>6</b>	<b>8</b>	<b>17</b>	<b>(6)</b>	<b>(22)</b>	<b>77</b>	<b>4</b>	<b>(3)</b>
Aptium Oncology	59	(47)	(47)	59	(47)	-	-	-	-	-	-	-	-	-
Astra Tech	134	6	6	25	25	99	2	3	10	11	-	-	n/m	n/m
<b>Totalt</b>	<b>8,178</b>	<b>3</b>	<b>1</b>	<b>3,396</b>	<b>(4)</b>	<b>2,213</b>	<b>(1)</b>	<b>1</b>	<b>1,277</b>	<b>15</b>	<b>4</b>	<b>1,292</b>	<b>22</b>	<b>16</b>

## Aktieägarinformation

### RAPPORTDAGAR OCH MÖTEN

Delårsrapport för tredje kvartalet och de första nio månaderna 2010	28 oktober 2010
Delårsrapport för fjärde kvartalet och hela året 2010	27 januari 2011

### UTDELNINGAR

Utdelningen för första halvåret 2010 utbetalas den 13 september 2010 (i Storbritannien, Sverige och USA) till de aktieägare som är registrerade den 6 augusti 2010. Aktien handlas exklusive rätt till utdelning på börserna i London och Stockholm från och med den 4 augusti 2010. Amerikanska depåbevis 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. och ONGLYZA™, ett varumärke som tillhör Bristol-Myers Squibb.

### 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 förutspåtts. 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 "förutser", "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 eller ensamrätt till marknadsföring och varumärkesrättigheter löper ut eller förloras, risk för väsentligt negativt utfall av tvister och statliga undersökningar samt otillräckliga försäkringar; påverkan av valutakursfluktuationer; risken att forsknings- och utvecklingsverksamheten inte resulterar i nya produkter som når kommersiell framgång; risken att strategiska samarbeten inte blir framgångsrika; konkurrenspåverkan; prisreglering och prissäskningar; skatterisker; risker för omfattande produktansvarskrav; 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; svårigheterna att erhålla och bibehålla myndigheters godkännande för produkter; risk för att inte uppmärksamma översyner från registreringsmyndigheterna; risker med att utveckla nya produkter; risker förknippade med miljö; risker att bedriva verksamhet på nya marknader; risker som kan skada vårt anseende; risk för produktförfalskning.