

AstraZeneca PLC

DELÅRSRAPPORT FÖR TREDJE KVARTALET OCH DE FÖRSTA NIO MÅNADERNA 2011

London, 27 oktober 2011

Intäkterna under tredje kvartalet minskade med 2 procent i fasta valutakurser (CER) till 8.213 MUSD.

-Stark intäktsökning för *Crestor*, *Seroquel XR* och *Symbicort*.

-Intäktsutvecklingen återspeglar intäktsbortfall på mer än 350 MUSD till följd av generisk konkurrens och inverkan från myndigheters prisinterventioner.

-Intäkterna på tillväxtmarknaderna ökade med 7 procent i fasta valutakurser under tredje kvartalet och med 10 procent under niomånadersperioden.

Rörelseresultatet för kärnverksamheten under tredje kvartalet uppgick till 3.177 MUSD, en minskning med 2 procent i fasta valutakurser, i linje med intäktsminskningen.

-Rörelsemarginalen för kärnverksamheten på 38,7 procent av intäkterna minskade med 0,3 procentenheter i fasta valutakurser – ökade investeringar i forskning och utveckling uppvägdes till stor del av högre bruttomarginal och lägre försäljnings- och administrationskostnader som andel av intäkterna.

Vinst per aktie för kärnverksamheten (Core EPS) ökade under tredje kvartalet med 12 procent i fasta valutakurser till 1,71 USD.

-Vinst per aktie för kärnverksamheten (Core EPS) gynnades av lägre antal utestående aktier till följd av nettoaktieåterköp och en lägre skattesats jämfört med tredje kvartalet föregående år.

Redovisad vinst per aktie ökade under tredje kvartalet med 140 procent i fasta valutakurser till 2,56 USD.

-Vinsten från avyttringen av Astra Tech, som undantogs från vinsten per aktie för kärnverksamheten (Core EPS), uppgick till 1,08 USD under tredje kvartalet 2011. I tredje kvartalet 2010 ingick avsättningar för juridiska kostnader om 0,24 USD, vilket också gynnade tillväxtakten för redovisad vinst per aktie under tredje kvartalet 2011.

Nettokontantutbetalningar till aktieägare under niomånadersperioden ökade med 64 procent till 7.642 MUSD.

Prognosen för Core EPS för hela året höjs till intervallet 7,20-7,40 USD, huvudsakligen till följd av valutakurseffekter.

Utvecklingen i sammandrag

<u>Koncernen</u>	Tredje kvartalet 2011 MUSD	Tredje kvartalet 2010 MUSD	Förändring %	CER %	Jan-sept 2011 MUSD	Jan-sept 2010 MUSD	Förändring %	CER %
Intäkter	8.213	7.898	+4	-2	24.935	24.652	+1	-3
Redovisat								
Rörelseresultat	4.262	2.406	+77	+78	10.628	9.083	+17	+16
Resultat före skatt	4.169	2.258	+85	+86	10.315	8.694	+19	+18
Vinst per aktie	\$2,56	\$1,08	+137	+140	\$6,17	\$4,45	+39	+38
Kärnverksamheten*								
Rörelseresultat	3.177	3.231	-2	-2	10.177	10.738	-5	-6
Resultat före skatt	3.084	3.083	-	-1	9.864	10.349	-5	-5
Vinst per aktie	\$1,71	\$1,50	+14	+12	\$5,67	\$5,32	+7	+6

* Finansiell information för kärnverksamheten utgör ett komplement utöver den ordinarie redovisningen, vilken AstraZeneca anser ökar förståelsen av företagets utveckling. Prognosen för 2011 avser kärnverksamheten. Se sid 10 och 11 för en definition av ekonomisk information för kärnverksamheten och en avstämning mellan kärnverksamheten och redovisad ekonomisk information.

David Brennan, koncernchef, kommenterar: "Vi har under tredje kvartalet levererat intäkter och resultat för kärnverksamheten i linje med våra förväntningar, mot bakgrund av förväntad generisk konkurrens och myndigheters prisinterventioner. Vårt disciplinerade sätt att driva verksamheten fortsätter att generera en hög avkastning, med utdelningar och nettoaktieåterköp som klart överträffar föregående år. Vi har också höjt vår prognos för vinst per aktie för kärnverksamheten (Core EPS) för hela året."

Verksamheten i sammandrag

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

Tredje kvartalet

Intäkterna under tredje kvartalet minskade med 2 procent i fasta valutakurser, men de faktiska intäkterna ökade 4 procent till följd av positiv inverkan av valutakursförändringar. Intäktsutvecklingen påverkades av myndigheters prisinterventioner och intäktsbortfallet på mer än 350 MUSD till följd av generisk konkurrens. Intäkterna i USA var oförändrade jämfört med föregående år efter att ha absorberat en negativ effekt på ca 3,5 procent till följd av hälso- och sjukvårdsreformen i USA. Intäkterna på övriga marknader minskade med 3 procent. Intäkterna i Västeuropa minskade med 15 procent som ett resultat av volymminskningar till följd av generisk konkurrens i kombination med en medelhög ensiffrig nedgång i realiserade priser. Intäkterna på övriga etablerade marknader ökade med 7 procent. Intäkterna på tillväxtmarknaderna ökade med 7 procent under kvartalet, vilket återspeglade effekten av att ensamrätten förlorades för *Crestor* och *Seroquel IR* i Brasilien och vissa förseningar i ordrar som sammanhänger med myndigheters upphandlingar i Mellanöstern. Dessa förväntas nu levereras under fjärde kvartalet.

Rörelseresultatet för kärnverksamheten under tredje kvartalet uppgick till 3.177 MUSD, en minskning med 2 procent i linje med nedgången i intäkter. Bruttomarginalen för kärnverksamheten var högre än förra året då en nedskrivning av immateriella anläggningstillgångar relaterade till lesogaberan ingick. Kostnaderna för försäljning och administration minskade med 2 procent – en följd av att effektivitetsvinster mer än uppvägde investeringar på tillväxtmarknader, produktlanseringar och punktskatten relaterad till hälso- och sjukvårdsreformen i USA. FoU-kostnaderna för kärnverksamheten ökade med 10 procent till följd av ökade kostnader för kliniska studier i sen utvecklingsfas och biologiska läkemedel, vilket delvis uppvägdes av effektivitetsvinster. Redovisat rörelseresultat ökade med 78 procent, i vilket ingår 1.483 MUSD i övriga intäkter från avyttringen av Astra Tech, som undantogs från resultatet för kärnverksamheten. Lägre avsättningar för juridiska kostnader jämfört med tredje kvartalet föregående år gynnade också tillväxttakten i redovisat rörelseresultat under kvartalet.

Vinsten per aktie för kärnverksamheten (Core EPS) under tredje kvartalet uppgick till 1,71 USD jämfört med 1,50 USD under tredje kvartalet 2010, en ökning med 12 procent. Vinsten per aktie för kärnverksamheten gynnades av det lägre antalet utestående aktier till följd av nettoaktieåterköp, en lägre skattesats och förbättrat finansnetto jämfört med föregående år. Redovisad vinst per aktie under tredje kvartalet uppgick till 2,56 USD, en ökning med 140 procent, till följd av den skattefria vinsten vid avyttringen av Astra Tech och lägre avsättningar för juridiska kostnader jämfört med tredje kvartalet 2010.

Januari – september

Intäkterna under niomånadersperioden minskade med 3 procent i fasta valutakurser, men de faktiska intäkterna ökade 1 procent till följd av positiv inverkan från valutakursförändringar. Intäkterna i USA minskade med 5 procent. Intäkterna på övriga marknader minskade med 1 procent. Intäkterna i Västeuropa minskade med 10 procent. På övriga etablerade marknader ökade intäkterna med 5 procent. Intäkterna på tillväxtmarknaderna ökade med 10 procent under niomånadersperioden.

Rörelseresultatet för kärnverksamheten under niomånadersperioden minskade med 6 procent till 10.177 MUSD. Ökningen av kostnaderna för FoU samt försäljning och administration kompenseras delvis av högre bruttomarginal, i vilken ingår resultateffekten under första kvartalet från förlikningen i patenttvisterna med PDL Biopharma Inc. Redovisat rörelseresultat ökade med 16 procent, inklusive vinsten från avyttringen av Astra Tech.

Vinst per aktie för kärnverksamheten under niomånadersperioden uppgick till 5,67 USD, en ökning med 6 procent, vilket återspeglar tidigare meddelade nettojusteringar i skatteavsättningar och gynnsam inverkan från aktieåterköp. Redovisad vinst per aktie under niomånadersperioden var 6,17 USD, en ökning med 38 procent.

Produktivetsförbättringar

De tidigare tillkännagivna programmen för att omforma verksamheten visar fortsatta goda framsteg. Under tredje kvartalet kostnadsfördes 221 MUSD för omstrukturering, vilket innebar sammanlagt 502 MUSD för niomånadersperioden. Programmen utvecklas planenligt avseende uppkomna kostnader och uppnådda resultatförbättringar.

Utdelning och återköp av aktier

Under niomånadersperioden har företaget genomfört nettoaktieåterköp motsvarande 3.878 MUSD, jämfört med det ursprungliga målet på 4 miljarder USD i nettoaktieåterköp under 2011. Avyttringen av Astra Tech avslutades i slutet av augusti vilket gör koncernen väl positionerad att nå sitt reviderade mål på ca 5 miljarder USD för hela året. Återköp som finansieras av eventuell återstående vinst från avyttringen av Astra Tech genomförs 2012.

Koncernen har återköpt 89,2 miljoner aktier för sammanlagt 4.256 MUSD under niomånadersperioden, medan 9,9 miljoner aktier emitterades vid inlösen av aktieoptioner till ett sammanlagt belopp på 378 MUSD.

Det totala antalet utestående aktier per den 30 september 2011 var 1.330 miljoner.

Uppdatering av FoU-portföljen

En heltäckande uppdatering av AstraZenecas forskningsportfölj redovisades i samband med halvårsrapporten 2011. FoU-tabellen finns på våra hemsidor www.astrazeneca.com och www.astrazeneca.se under rubriken Investors/Aktieägare.

Väsentliga förändringar sedan uppdateringen för första halvåret inkluderar:

Brilinta/Brilique

Den 30 augusti 2011 meddelade AstraZeneca att *Brilique* (ticagrelor) har inkluderats i de reviderade "Guidelines for Management of Acute Coronary Syndromes (ACS) in patients presenting without persistent ST-segment elevation", utfärdade av European Society of Cardiology (ESC).

I dessa riktlinjer från 2011 rekommenderas ticagrelor för alla ACS-patienter med hjärtinfarkt utan ST-förhöjning, som har medel till hög risk för ischemiska händelser, oavsett ursprunglig behandlingsstrategi, och inkluderar patienter som förbehandlats med klopido­grel (som ska avbrytas när ticagrelor påbörjas).

Den 4 oktober 2011 meddelade AstraZeneca att den tyska myndigheten för läkemedelsförmåner, G-BA, publicerat den preliminära värderingsrapporten från institutet för kvalitet och effekt inom sjukvården (IQWiG) avseende den medicinska nyttan av *Brilique*. AstraZeneca är tillfreds med denna preliminära bedömning, vilken inkluderade en bedömning av nyttograden som: "betydande tilläggsnytta" (gradering 2) i relation till den jämförda behandlingen (klopido­grel + acetylsalicylsyra) vid indikationen NSTEMI/instabil angina (hjärtinfarkt utan ST-förhöjning/instabil angina). Patienter med NSTEMI/instabil angina utgör uppskattningsvis 72% av alla patienter med akut krans­kär­lssjukdom (ACS) i Tyskland. Bedömningen "ingen tilläggsnytta kan påvisas" (gradering 5) gavs för patient­under­grupperna med STEMI/PCI (hjärtinfarkt med ST-förhöjning/perkutan koronarintervention), där det valda jämförda läkemedlet var prasugrel, inte klopido­grel. Gradering 5 gavs även för grupperna med STEMI/CABG (hjärtinfarkt med ST-förhöjning/krans­kär­lsope­ration) och STEMI/behandling med enbart läkemedel.

AstraZeneca ser fram emot nästa steg i processen och kommer att överlägga med G-BA angående värderingen under de kommande veckorna. Därefter görs den slutliga nyttobedömningen som förväntas i början av 2012, varefter AstraZeneca kommer att inleda prisförhandlingar med det federala försäkringsorganet GKV-Spitzenverband (GKV-SV).

Efter sitt möte den 5 oktober 2011 har den franska granskningskommissionen (FTC) meddelat AstraZeneca sin preliminära bedömning avseende den medicinska nyttan av *Brilique*. Dessa inkluderar en s k Service Médical Rendu (SMR) med graderingen "viktig", en beteckning för att *Brilique* kommer att få subvention, samt en s k Amélioration du Service Médical Rendu (ASMR), med graderingen 5, en beteckning för att "ingen medicinsk förbättring" visades jämfört med befintliga behandlingsalternativ, men att *Brilique* får en rekommendation för listning. AstraZeneca kommer att överlägga med FTC inom kort, och hoppas kunna nå en acceptabel lösning som gör att patienter med akut krans­kär­lssjukdom (ACS) i Frankrike får tillgång till detta innovativa läkemedel.

Den 26 oktober 2011 publicerade NICE (National Institute for Health and Clinical Excellence) finala riktlinjer till NHS i England och Wales där ticagrelor i kombination med acetylsalicylsyra (ASA) för behandling upp till 12 månader, rekommenderas som behandlingsalternativ för vuxna patienter med akut krans­kär­lssjukdom (ACS).

Brilique har fått godkänd prissättning i 20 länder och förmånsstatus i nio. Produkten är godkänd i 47 länder, inklusive EU under varumärkesnamnet *Brilique*, och i USA, Brasilien, Kanada och Australien under varumärkesnamnet *Brilinta*.

Dapagliflozin

Den 26 oktober 2011 meddelade AstraZeneca och Bristol-Myers Squibb att den amerikanska läkemedelsmyndigheten FDA har flyttat fram tidpunkten för besked om dapagliflozin för behandling av typ 2-diabetes med tre månader. Det nya så kallade PDUFA-datumet (Prescription Drug User Fee Act) för dapagliflozin är den 28 januari 2012.

Som svar på FDAs begäran om ytterligare data för dapagliflozin lämnar Bristol-Myers Squibb och AstraZeneca in data från nyligen avslutade och pågående kliniska fas III-studier. Dessa data utgör ett betydande tillägg till den ursprungliga registreringsansökan (NDA) för dapagliflozin.

Dapagliflozin, som hämmar SGLT2, ett transportprotein i njurarna, utvecklas gemensamt av Bristol-Myers Squibb och AstraZeneca. Dapagliflozin som tillägg till kostomläggning och motion, studeras för att utvärdera säkerhet och effekt på blodsockernivåerna (eller HbA1c-värdena) hos vuxna med typ 2-diabetes, som monoterapi och i kombination med andra diabetesläkemedel.

KOMBOGLYZE™

Den 23 september 2011 meddelade AstraZeneca och Bristol-Myers Squibb att registreringsansökan (MAA) för KOMBOGLYZE™, en fast doskombination av saxagliptin och metformin-HCl IR (immediate release, för omedelbar frisättning), fått ett positivt utlåtande från den europeiska läkemedelsmyndighetens rådgivande kommitté CHMP (Committee for Medicinal Products for Human Use). Ansökan avser behandling av typ 2-diabetes, som komplement till kostförändring och motion, hos vuxna som inte svarar tillräckligt på behandling med metformin, eller som redan behandlas med en kombination av saxagliptin och metformin som separata tabletter.

Kommitténs positiva utlåtande baseras på en granskning av data från ett kliniskt prövningsprogram i fas III där totalt 4.326 patienter med typ 2-diabetes deltog, av vilka 2.158 fick saxagliptin plus metformin.

KOMBOGLYZE™ kombinerar saxagliptin (känt som ONGLYZA™), en DPP-4-hämmare, och metformin för omedelbar frisättning (metformin IR), en biguanid, i en tablett för behandling av typ 2-diabetes.

CHMP:s positiva utlåtande för KOMBOGLYZE™ kommer nu att granskas av EU-kommissionen, som har ansvar för godkännande av läkemedel inom EU.

Ceftazidim/avibactam (CAZ-AVI)

Den 18 oktober 2011 meddelade AstraZeneca och Forest Laboratories, Inc. att fas III-studier kommer att inledas med ceftazidim/avibactam (CAZ-AVI) för att undersöka effekt vid behandling av ineliggande patienter med allvarliga gramnegativa bakteriella infektioner, inklusive komplicerade intra-abdominella infektioner (cIAI) och komplicerade urinvägsinfektioner (cUTI). CAZ-AVI kombinerar ett bredspektrum-cefalosporin (ceftazidim) och en ny beta-laktamshämmare (avibactam, tidigare NXL104) för att övervinna antibiotikaresistens och behandla det ökande antalet infektioner resistenta mot befintliga läkemedel.

Studieprogrammet är utformat till stöd för de globala registreringsansökningar som planeras inlämnas 2014 och kommer att omfatta fem fas III-prövningar utformade för att visa att CAZ-AVI är en effektiv och väl tolererad behandling för patienter med cIAI och cUTI inklusive patienter med infektioner som kan vara resistenta mot tillgängliga antibiotika.

Som en del av samarbetet kommer utvecklingskostnaderna att delas mellan AstraZeneca och Forest. Forest kommer att ha marknadsföringsrättigheter för CAZ-AVI i Nordamerika och AstraZeneca i övriga världen.

Crestor

Den 2 september 2011 meddelade AstraZeneca de första resultaten från studien SATURN (**S**tudy of Coronary **A**theroma by In**T**ravascular **U**ltrasound: Effect of Rosuvastatin Versus Atorvastati**N**). SATURN var utformad för att mäta effekten av Crestor (rosuvastatin) 40 mg och atorvastatin 80 mg på utvecklingen av ateroskleros hos högriskpatienter.

Resultaten för det primära effektmåttet, som var förändring av ateromvolymen (PAV) från baseline mätt i procent i ett segment ≥ 40 mm av kranskärl som undersöktes, bedömd med intravaskulärt ultraljud (IVUS), visade en numeriskt större minskning till förmån för Crestor jämfört med atorvastatin men nådde inte statistisk signifikans.

För det sekundära IVUS-måttet, som var förändring från baseline i total ateromvolym (TAV) inom det kranskärl som undersöktes, visade Crestor en statistiskt signifikant minskning jämfört med atorvastatin.

Den tolerabilitet och effekt hos *Crestor* som sågs i SATURN var i linje med tidigare studier och godkänd förskrivningsinformation.

Ytterligare data och analyser kommer att presenteras av studiens akademiska prövare vid American Heart Association Scientific Sessions den 15 november 2011.

Axanum

Den 2 augusti 2011 meddelade AstraZeneca att *Axanum*, en fast doskombination av 81 mg acetylsalicylsyra (ASA) i låg dos och 20 mg esomeprazol, har fått positivt besked för godkännande i 23 EU-länder samt i Norge. *Axanum* har indikation att förebygga hjärt/kärlhändelser, t ex hjärtinfarkt eller stroke, hos patienter med hög risk för hjärt/kärlsjukdom som behöver daglig ASA-behandling i låg dos och som löper risk att få magsår.

Axanum är det enda läkemedel som i varje tablett med lågdos ASA även ger inbyggt skydd mot magsår. Detta innebär att *Axanum* kan ge kontinuerligt skydd vid hjärt/kärlsjukdomar hos denna patientgrupp.

EU-beslutet är en del av den decentraliserade process där Tyskland har agerat referensland. Processen kommer nu att följas av nationella godkännanden och lokala diskussioner om prissättning och subventionering.

MEDI-528

På grund av avsaknaden av effekt i en fas IIb-studie, beslöts under kvartalet att avbryta utvecklingsprogrammet för MEDI-528, en humaniserad IgG1 monoklonal antikropp, som hämmar aktiviteten hos IL-9, som var under utveckling mot otillräckligt kontrollerad astma.

Till följd av detta beslut kostnadsfördes under tredje kvartalet en nedskrivning på 22 MUSD av immateriella anläggningstillgångar relaterade till programmet, vilka undantogs från resultatet för kärnverksamheten.

Framtidsutsikter

Intäktsutvecklingen under årets första nio månader var i linje med våra förväntningar, och AstraZeneca räknar fortsatt med en oförändrad till låg ensiffrig nedgång i intäkterna för helåret jämfört med 2010, omräknat till fasta valutakurser.

Valutakurseffekter gynnade Core EPS under tredje kvartalet med ytterligare 3 cent jämfört med snittkurserna i januari 2011 på vilka vår prognos baseras och som, avrundade till närmaste 5 cent, utgör grunden för att höja vår prognos för Core EPS för hela året. Den nya prognosen som också har ett minskat intervall ligger nu på 7,20-7,40 USD per aktie.

Prognosen beaktar inte sannolikheten att genomsnittliga valutakurser under resten av 2011 kan komma att avvika väsentligt från de genomsnittskurser i januari 2011 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 helåret 2010, och återfinns på AstraZenecas webbsidor.

Intäkter

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

Mage/tarm

	Tredje kvartalet		CER %	Januari-september		CER %
	2011 MUSD	2010 MUSD		2011 MUSD	2010 MUSD	
<i>Nexium</i>	1.089	1.242	-16	3.362	3.738	-12
<i>Losec/Prilosec</i>	224	233	-13	698	743	-13
Totalt	1.350	1.512	-15	4.172	4.588	-12

- Försäljningen av *Nexium* i USA under tredje kvartalet uppgick till 570 MUSD, en minskning med 16 procent jämfört med tredje kvartalet föregående år. Volymen apoteksexpedierade tabletter minskade med ca 8 procent. Genomsnittliga realiserade försäljningspriser för *Nexium* var ca 10 procent lägre än under tredje kvartalet föregående år, vilket återspeglar inverkan från hälso- och sjukvårdsreformen i USA och en ogynnsam mixeffekt under kvartalet vilken uppkom på grund av tidpunkten för en stor order som låg under genomsnittspriserna.
- Försäljningen av *Nexium* i USA under niomånadersperioden minskade med 12 procent till 1.783 MUSD.
- Försäljningen av *Nexium* på övriga marknader under tredje kvartalet minskade med 14 procent till 519 MUSD. Försäljningen i Västeuropa minskade med 50 procent, till stor del på grund av lanseringar av generika. Försäljningen på övriga etablerade marknader ökade 35 procent, genom att försäljning i samband med lansering i Japan mer än uppvägde nedgången i Kanada. Försäljningen på tillväxtmarknaderna ökade med 12 procent, inklusive tillväxt på 24 procent i Kina.
- Försäljningen av *Nexium* på övriga marknader minskade med 12 procent under niomånadersperioden till 1.579 MUSD.
- Försäljningen av *Prilosec* i USA minskade med 24 procent under niomånadersperioden till 30 MUSD.
- Försäljningen av *Losec* på övriga marknader minskade med 14 procent under tredje kvartalet till 215 MUSD. Försäljningen på övriga marknader minskade under niomånadersperioden med 13 procent till 668 MUSD.

Hjärta/kärl

	Tredje kvartalet		CER %	Januari-september		CER %
	2011 MUSD	2010 MUSD		2011 MUSD	2010 MUSD	
<i>Crestor</i>	1.659	1.374	+14	4.851	4.104	+14
<i>Atacand</i>	364	359	-8	1.104	1.108	-5
<i>Seloken/Toprol-XL</i>	273	273	-4	750	957	-24
<i>Plendil</i>	66	63	-	196	192	-2
<i>Zestril</i>	37	35	-3	109	117	-11
ONGLYZA TM	59	19	+211	140	37	+278
<i>Brilinta/Brilique</i>	13	-	n/m	16	-	n/m
Totalt	2.600	2.249	+9	7.558	6.916	+5

- Försäljningen av *Crestor* i USA ökade under tredje kvartalet med 20 procent till 753 MUSD. De totala förskrivningarna av *Crestor* ökade med 3 procent jämfört med 0,5 procent tillväxt för statinmarknaden som helhet i USA. Marknadsandelen av de totala förskrivningarna ökade med 0,4 procentenheter sedan juni till 12,4 procent, med förändringarna i förskrivningsinformationen för simvastatin som pådrivande faktor. Den dynamiska andelen för *Crestor* (nya patienter och patienter som bytt behandling) är nu ca 15 procent.
- Försäljningen av *Crestor* i USA ökade under niomånadersperioden med 18 procent till 2.231 MUSD.
- Försäljningen av *Crestor* på övriga marknader ökade med 9 procent under tredje kvartalet till 906 MUSD. Försäljningen på övriga etablerade marknader ökade med 17 procent genom fortsatt tvåsiffrig tillväxt i Japan, Kanada och Australien. Försäljningen på tillväxtmarknaderna ökade med 7 procent, vilket återspeglar generisk konkurrens i Brasilien. Försäljningen i Västeuropa ökade med 2 procent.
- Försäljningen av *Crestor* på övriga marknader ökade med 10 procent under niomånadersperioden till 2.620 MUSD.
- Försäljningen av *Toprol-XL* i USA, inklusive försäljningen av den auktoriserade generiska versionen, minskade med 17 procent under tredje kvartalet till 123 MUSD. De totala förskrivningarna minskade med 23 procent jämfört med tredje kvartalet föregående år då det förekom viss prispress till följd av lanseringen av en tredje

generisk produkt i augusti. Redovisade intäkter påverkades också positivt av vissa justeringar av avsättningar för returer och rabatter.

- Försäljningen av *Toprol-XL* i USA minskade under niomånadersperioden med 45 procent till 315 MUSD.
- Försäljningen av *Seloken* på övriga marknader ökade med 12 procent under tredje kvartalet och med 7 procent under niomånadersperioden. Försäljningen på tillväxtmarknaderna ökade med 20 procent under tredje kvartalet och med 14 procent under niomånadersperioden.
- Försäljningen av *Atacand* i USA minskade med 15 procent under tredje kvartalet till 44 MUSD, och med 16 procent under niomånadersperioden till 139 MUSD.
- Försäljningen av *Atacand* på övriga marknader minskade med 6 procent under tredje kvartalet till 320 MUSD. Hittills under året har denna försäljning minskat med 4 procent, även om försäljningen på tillväxtmarknaderna ökade med 4 procent.
- Intäkterna från samarbetet med Bristol-Myers Squibb avseende ONGLYZA™ uppgick till sammanlagt 59 MUSD under tredje kvartalet och till 140 MUSD under niomånadersperioden. Intäkterna från samarbetet i USA uppgick till 44 MUSD under tredje kvartalet och till 103 MUSD under niomånadersperioden. Andelen för ONGLYZA™ av de totala förskrivningarna på DPP-4-marknaden i USA nådde 15,5 procent i september 2011 (inklusive en andel på 3,7 procent för KOMBIGLYZE XR™). Andelen för ONGLYZA™ bland patienter som påbörjar DPP-4-behandling var 25,5 procent i veckan som slutade den 14 oktober.
- Försäljningen av *Brilinta/Brilique* under tredje kvartalet var 13 MUSD, vilket återspeglar lagerupbyggnad på 11 MUSD i USA i samband med lansering.

Andningsvägar och inflammation

	Tredje kvartalet		CER %	Januari-september		CER %
	2011 MUSD	2010 MUSD		2011 MUSD	2010 MUSD	
<i>Symbicort</i>	755	640	+9	2.309	2.005	+10
<i>Pulmicort</i>	185	180	-3	669	639	+1
<i>Rhinocort</i>	52	55	-13	162	175	-11
<i>Oxis</i>	14	15	-13	42	48	-19
<i>Accolate</i>	5	17	-76	17	50	-68
Totalt	1.044	936	+4	3.302	3.013	+5

- Försäljningen av *Symbicort* i USA uppgick till 201 MUSD under tredje kvartalet, en ökning med 15 procent jämfört med föregående år. De totala förskrivningarna av *Symbicort* ökade med 9 procent jämfört med tredje kvartalet föregående år, jämfört med en nedgång på 2,5 procent för gruppen fasta kombinationsläkemedel. Till följd av detta ökade andelen för *Symbicort* av de totala förskrivningarna till 19,7 procent i september 2011. Det innebär en ökning med 2,1 procentenheter jämfört med september 2010, trots att ett nytt läkemedel lanserades på marknaden. Marknadsandelen bland patienter som påbörjar behandling med kombinationsläkemedel är 26,6 procent.
- Försäljningen av *Symbicort* i USA uppgick under niomånadersperioden till 604 MUSD, en ökning med 14 procent.
- Försäljningen av *Symbicort* på övriga marknader under tredje kvartalet uppgick till 554 MUSD, 7 procent mer än under tredje kvartalet föregående år. Försäljningen på övriga etablerade marknader ökade med 23 procent, vilket återspeglar fortsatt stark tillväxt i Japan liksom tvåsiffrig tillväxt i Kanada och Australien. Försäljningen på tillväxtmarknaderna ökade med 9 procent, till stor del till följd av tillväxt på tillväxtmarknaderna i Europa. Försäljningen i Västeuropa ökade med 3 procent.
- Försäljningen i USA av *Pulmicort* minskade under tredje kvartalet med 15 procent till 52 MUSD. Försäljningen under niomånadersperioden minskade med 8 procent till 218 MUSD.
- Försäljningen av *Pulmicort* på övriga marknader ökade med 3 procent under tredje kvartalet till 133 MUSD, genom att en ökning med 28 procent på tillväxtmarknaderna mer än uppvägde minskningar i andra regioner. Försäljningen på övriga marknader ökade under niomånadersperioden med 6 procent till 451 MUSD.

Cancer

	Tredje kvartalet		CER %	Januari-september		CER %
	2011 MUSD	2010 MUSD		2011 MUSD	2010 MUSD	
<i>Arimidex</i>	176	284	-44	590	1.234	-55
<i>Zoladex</i>	304	268	+8	881	813	+4
<i>Casodex</i>	137	137	-9	408	431	-13
<i>Iressa</i>	145	102	+29	405	278	+35
<i>Faslodex</i>	139	84	+57	397	234	+65
<i>Nolvadex</i>	25	21	+10	72	64	+5
<i>Caprelsa</i>	2	-	n/m	4	-	n/m
Totalt	930	899	-4	2.766	3.063	-14

- Försäljningen av *Arimidex* i USA minskade med 81 procent under tredje kvartalet till 8 MUSD till följd av generisk konkurrens som inleddes i juni 2010. Generika svarar nu för 96 procent av de totala förskrivningarna av anastrozol.
- Försäljningen av *Arimidex* i USA under niomånadersperioden minskade med 92 procent till 37 MUSD.
- Försäljningen av *Arimidex* på övriga marknader minskade med 37 procent under tredje kvartalet till 168 MUSD, vilket återspeglar en minskning med 65 procent i Västeuropa sedan ensamrätten förlorats i februari 2011. Försäljningen på övriga etablerade marknader minskade med 1 procent. Försäljningen på övriga tillväxtmarknader minskade med 5 procent.
- Försäljningen av *Arimidex* under niomånadersperioden på övriga marknader uppgick till 553 MUSD, en minskning med 32 procent.
- Försäljningen av *Casodex* under tredje kvartalet minskade med 9 procent till 137 MUSD. Ingen försäljning ägde rum i USA där generika nu svarar för 98 procent av förskrivningarna av bicalutamid.
- Försäljningen av *Casodex* på övriga marknader minskade under tredje kvartalet med 7 procent till 137 MUSD, till stor del på grund av minskningen med 42 procent i Västeuropa till följd av generisk konkurrens. Försäljningen i Japan, som svarar för mer än 60 procent av försäljningen av produkten i världen, minskade med 5 procent. Försäljningen på övriga marknader under niomånadersperioden minskade med 10 procent till 409 MUSD.
- Försäljningen av *Iressa* ökade med 29 procent till 145 MUSD under tredje kvartalet. Här ingår en försäljning om 34 MUSD i Västeuropa, som svarade för drygt hälften av ökningen under kvartalet. Försäljningen på tillväxtmarknaderna ökade med 30 procent, inklusive en tillväxt på 30 procent i Kina. Försäljningen i Japan var oförändrad.
- Försäljningen av *Iressa* under niomånadersperioden nådde 405 MUSD, en ökning med 35 procent.
- Ökad användning av *Faslodex* i dosstyrkan 500 mg ledde till stark tillväxt under tredje kvartalet. Försäljningen ökade med 97 procent i USA till 65 MUSD och växte med 31 procent på övriga marknader till 74 MUSD.
- Försäljningen av *Faslodex* i USA under niomånadersperioden ökade med 96 procent till 192 MUSD. Försäljningen på övriga marknader nådde 205 MUSD, en ökning med 43 procent.

Neurovetenskap

	Tredje kvartalet		CER %	Januari-september		CER %
	2011 MUSD	2010 MUSD		2011 MUSD	2010 MUSD	
<i>Seroquel</i>	1.400	1.303	+4	4.282	3.962	+6
<i>Seroquel IR</i>	1.034	1.024	-2	3.190	3.124	-
<i>Seroquel XR</i>	366	279	+24	1.092	838	+26
<i>Zomig</i>	108	103	-3	312	318	-6
<i>Vimovo</i>	10	5	+80	20	5	+280
Totalt	1.745	1.644	+2	5.321	4.998	+4

- Försäljningen av *Seroquel* i USA ökade under tredje kvartalet med 4 procent till 975 MUSD. De totala förskrivningarna av *Seroquel* minskade med 2 procent under tredje kvartalet. De totala förskrivningarna av *Seroquel XR* ökade med 12 procent och svarade för 17,3 procent av förskrivningarna av *Seroquel* i USA och för 19 procent av intäkterna. Marknadsandelen för *Seroquel* uppgick till marknadsledande 29,7 procent i september 2011 (minskning med 0,2 procentenheter sedan juni 2011).
- Försäljningen av *Seroquel* i USA uppgick under niomånadersperioden till 2.999 MUSD, 7 procent mer än föregående år. Försäljningen av *Seroquel XR* i USA ökade med 18 procent till 565 MUSD.
- Försäljningen av *Seroquel* på övriga marknader uppgick till 425 MUSD under tredje kvartalet, en ökning med 4 procent. Försäljningen av *Seroquel XR* ökade med 33 procent och svarar nu för 43 procent av försäljningen av *Seroquel* utanför USA. Försäljningen av *Seroquel* ökade med 6 procent i Västeuropa efter en ökning på 25 procent för *Seroquel XR*.

Försäljningen av *Seroquel* ökade med 1 procent på övriga etablerade marknader. Försäljningen av *Seroquel* minskade med 1 procent på tillväxtmarknaderna, där stark tillväxt för *Seroquel XR* motverkades av minskningar för *Seroquel IR* i Brasilien sedan ensamrätt förlorats.

- Försäljningen av *Seroquel* på övriga marknader ökade under niomånadersperioden med 4 procent till 1.283 MUSD. Försäljningen av *Seroquel XR* ökade med 37 procent till 527 MUSD.
- Försäljningen av *Vimovo* i USA uppgick till 14 MUSD under niomånadersperioden och försäljningen på övriga marknader uppgick till 6 MUSD.

Infektion och övrigt

	Tredje kvartalet		CER %	Januari-september		CER %
	2011 MUSD	2010 MUSD		2011 MUSD	2010 MUSD	
<i>Synagis</i>	108	139	-22	564	641	-12
<i>Merrem</i>	139	204	-37	469	634	-29
<i>FluMist</i>	124	120	+3	127	123	+3
H1N1-vaccin	-	-	-	7	39	-82
Totalt	400	493	-21	1.261	1.520	-18

- Försäljningen av *Synagis* under tredje kvartalet, som föregår RSV-säsongen i USA, återspeglar en nedgång på 22 procent på övriga marknader, beroende på vid vilken tidpunkt leveranser har skett till Abbott, vår internationella distributör.
- Försäljningen av *FluMist* uppgick till 124 MUSD, en ökning med 3 procent jämfört med tredje kvartalet föregående år.
- Försäljningen av *Merrem* minskade med 37 procent under tredje kvartalet till följd av generisk konkurrens i USA och Västeuropa.

Försäljning per marknad

	Tredje kvartalet		CER %	Januari-september		CER %
	2011 MUSD	2010 MUSD		2011 MUSD	2010 MUSD	
USA	3.187	3.179	-	9.783	10.273	-5
Västeuropa	2.067	2.150	-15	6.496	6.821	-10
Övriga etablerade marknader*	1.504	1.262	+7	4.301	3.701	+5
Övriga tillväxtmarknader	1.455	1.307	+7	4.355	3.857	+10

* Övriga etablerade marknader definieras som Kanada, Japan, Australien och Nya Zeeland.

- Intäkterna i USA var oförändrade under tredje kvartalet. Priseffekterna av hälso- och sjukvårdsreformen i USA minskade intäkterna med ca 3,5 procent. Den branta nedgången i försäljningen av *Arimidex* har börjat dämpas nu när generika har funnits på marknaden i mer än ett år. God tillväxt för *Crestor*, *Seroquel XR*, *ONGLYZA™* och *Symbicort* mer än uppvägs nedgångar för *Nexium*, *Merrem* och *Toprol-XL*.
- Intäkterna i Västeuropa minskade med 15 procent under tredje kvartalet, trots tillväxt för *Seroquel XR*, *Iressa*, *Faslodex* och *Crestor*. Volymminskningar för tre produkter som nyligen utsatts för generisk konkurrens – *Nexium*, *Arimidex* och *Merrem* – svarade för mer än två tredjedelar av intäktsminskningen under kvartalet. Realiserade försäljningspriser i regionen fortsatte att sjunka i ett ensiffrigt medelhögt intervall.
- Intäkterna på övriga etablerade marknader ökade med 7 procent under tredje kvartalet, till stor del genom tillväxt i Japan, där lageruppbyggnad för *Nexium* inför lansering och fortsatt stark tillväxt för *Crestor* och *Symbicort* ledde till en intäktsökning på 10 procent. Intäkterna i Kanada minskade med 1 procent då tillväxten för *Crestor* mer än motverkades av effekten av generisk konkurrens för *Nexium* och *Atacand*. Intäkterna på andra övriga etablerade marknader ökade med 11 procent, där tillväxt för *Crestor* svarade för nästan hälften av ökningen.
- Intäkterna på tillväxtmarknaderna ökade med 7 procent under tredje kvartalet. Den långsammare tillväxten jämfört med tidigare kvartal beror till stor del på långsammare tillväxt på andra övriga tillväxtmarknader. Denna del påverkades av generisk konkurrens för *Crestor* och *Seroquel IR* i Brasilien och förseningar i vissa ordrar med anknytning till myndigheters upphandlingar i Mellanöstern, vilka nu förväntas levereras under fjärde kvartalet. Intäkterna i Kina ökade med 13 procent.

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 öka 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 omstrukturingsprogram, avskrivning och nedskrivning av de betydande immateriella tillgångar som sammanhänger med förvärvet av MedImmune Inc. 2007, vår nuvarande och framtida avtalssituation med Merck i USA samt andra specificerade poster. Närmare upplysningar om ovanstående korrigeringar ges på sidan 80 i vår Årsredovisning med information från Form 20-F 2010.

Tredje kvartalet

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

	Redovisat 2011	Om- strukturering	Merck & MedImmune Avskrivning	Immateriella tillgångar Nedskrivning	Juridiska kostnader/ Övrigt**	Kärn- verksam- heten 2011	Kärn- verksam- heten 2010	Faktisk %	CER %
Intäkter	8.213	-	-	-	-	8.213	7.898	4	(2)
Kostnad sålda varor	(1.593)	(14)	-	-	-	(1.607)	(1.505)		
Bruttoresultat	6.620	(14)	-	-	-	6.606	6.393	3	-
% av försäljning	80,6%					80,4%	80,9%	-0,5	+1,2
Distribution	(93)	-	-	-	-	(93)	(82)	13	5
% av försäljning	1,1%					1,1%	1,0%	-0,1	-0,1
FoU	(1.296)	124	-	22	-	(1.150)	(986)	17	10
% av försäljning	15,8%					14,0%	12,5%	-1,5	-1,5
Försäljnings- och administrationskostnader	(2.644)	111	117	-	21	(2.395)	(2.316)	3	(2)
% av försäljning	32,2%					29,1%	29,3%	+0,2	+0,2
Övriga intäkter	1.675	-	17	-	(1.483)**	209	222	(6)	(5)
% av försäljning	20,4%					2,5%	2,8%	-0,3	-0,1
Rörelseresultat	4.262	221	134*	22	(1.462)	3.177	3.231	(2)	(2)
% av försäljning	51,9%					38,7%	40,9%	-2,2	-0,3
Finansnetto	(93)	-	-	-	-	(93)	(148)		
Resultat före skatt	4.169	221	134	22	(1.462)	3.084	3.083	-	(1)
Skatt	(684)	(58)	(23)*	(6)	(6)**	(777)	(922)		
Resultat efter skatt	3.485	163	111	16	(1.468)	2.307	2.161	7	6
Innehav utan bestämmande inflytande	(8)	-	-	-	-	(8)	(6)		
Nettoresultat	3.477	163	111	16	(1.468)	2.299	2.155	7	6
Vägt antal aktier, genomsnitt	1.354	1.354	1.354	1.354	1.354	1.354	1.437		
Vinst per aktie	2,56	0,12	0,08	0,01	(1,06)**	1,71	1,50	14	12

* Av avskrivningsjusteringen på 134 MUSD är 93 MUSD relaterade till MedImmune, med en motsvarande skattejustering på 23 MUSD. Avskrivningar på 41 MUSD var relaterade till Merck, vilket inte medför någon skattejustering.

** Vinsten från avyttringen av Astra Tech uppgår till 1.483 MUSD, och medför inte någon skattejustering.

Intäkterna minskade med 2 procent till 8.213 MUSD.

Bruttomarginalen för kärnverksamheten på 80,4 procent var 1,2 procentenheter högre än föregående år. Det beror till stor del på nedskrivningen av immateriella anläggningstillgångar relaterade till lesogaberan (AZD3355) under tredje kvartalet 2010 (1,6 procentenheter), vilka delvis motverkades av negativa effekter av mix och tidsmässig fördelning av kostnader jämfört med föregående år.

Försäljnings- och administrationskostnader för kärnverksamheten på 2.395 MUSD var 2 procent lägre än föregående år. Inverkan från punktskatten inom ramen för hälso- och sjukvårdsreformen i USA mer än uppvägdes av effektivitetsvinster.

Övriga intäkter för kärnverksamheten på 209 MUSD var 5 procent lägre än föregående år, till stor del på grund av bortfallet av royalties för *Entocort* efter lanseringen av generika i USA.

Rörelsemarginalen före FoU för kärnverksamheten uppgick till 52,7 procent, en ökning med 1,2 procentenheter, till största delen på grund av förbättringen av bruttomarginalen som redovisats ovan.

FoU-kostnaderna för kärnverksamheten uppgick till 1.150 MUSD, vilket var 10 procent högre än föregående år till följd av en ökning av kostnaderna för projekt i sen utvecklingsfas, investeringar i biologiska läkemedel och något större nedskrivningar av immateriella anläggningstillgångar.

Rörelseresultatet för kärnverksamheten uppgick till 3.177 MUSD, en minskning med 2 procent i fasta valutakurser.

Vinst per aktie för kärnverksamheten under tredje kvartalet uppgick till 1,71 USD – en ökning med 12 procent där minskningen i rörelseresultatet för kärnverksamheten mer är uppvägdes av en lägre skattesats, färre utestående aktier och förbättrat finansnetto.

Redovisat rörelseresultat uppgick till 4.262 MUSD, en ökning på 78 procent, vilket återspeglar vinsten vid avyttringen av Astra Tech under kvartalet (vilken undantogs från rörelseresultatet för kärnverksamheten) och lägre avsättningar för juridiska kostnader jämfört med tredje kvartalet föregående år.

Redovisad vinst per aktie uppgick till 2,56 USD, en ökning med 140 procent, huvudsakligen ett resultat av den skattefria vinsten från avyttringen av Astra Tech, färre utestående aktier och lägre avsättningar för juridiska kostnader.

Januari – september

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

	Redovisat 2011	Om- strukturering	Merck & MedImmune Avskrivning	Immateriella tillgångar Nedskrivning	Juridiska kostnader/ Övrigt**	Kärn- verksam- heten 2011	Kärn- verksam- heten 2010	Faktisk %	CER %
Intäkter	24.935	-	-	-	-	24.935	24.652	1	(3)
Kostnad sålda varor	(4.414)	18	-	-	-	(4.396)	(4.520)		
Bruttoresultat	20.521	18	-	-	-	20.539	20.132	2	(1)
% av försäljning	82,3%					82,4%	81,7%	+0,7	+1,4
Distribution	(261)	-	-	-	-	(261)	(248)	5	(1)
% av försäljning	1,0%					1,0%	1,0%	-	-
FoU	(3.656)	293	-	22	-	(3.341)	(2.925)	14	8
% av försäljning	14,7%					13,4%	11,9%	-1,5	-1,3
Försäljnings- och administrationskostnader	(8.020)	191	352	-	105	(7.372)	(6.899)	7	3
% av försäljning	32,2%					29,6%	28,0%	-1,6	-1,5
Övriga intäkter	2.044	-	51	-	(1.483)**	612	678	(10)	(11)
% av försäljning	8,2%					2,4%	2,8%	-0,4	-0,2
Rörelseresultat	10.628	502	403*	22	(1.378)	10.177	10.738	(5)	(6)
% av försäljning	42,6%					40,8%	43,6%	-2,8	-1,6
Finansnetto	(313)	-	-	-	-	(313)	(389)		
Resultat före skatt	10.315	502	403	22	(1.378)	9.864	10.349	(5)	(5)
Skatt	(1.792)	(132)	(73)	(6)	(28)	(2.031)	(2.647)		
Resultat efter skatt	8.523	370	330	16	(1.406)	7.833	7.702	2	1
Innehav utan bestämmande inflytande	(26)	-	-	-	-	(26)	(17)		
Nettoresultat	8.497	370	330	16	(1.406)	7.807	7.685	2	1
Vägt antal aktier, genomsnitt	1.377	1.377	1.377	1.377	1.377	1.377	1.445		
Vinst per aktie	6,17	0,27	0,24	0,01	(1,02)	5,67	5,32	7	6

* Av avskrivningsjusteringen på 403 MUSD är 280 MUSD relaterade till MedImmune, med en motsvarande skattejustering på 73 MUSD. Avskrivningar på 123 MUSD var relaterade till Merck, vilket inte medför någon skattejustering.

** Vinsten från avyttringen av Astra Tech uppgår till 1.483 MUSD, och medför inte någon skattejustering.

Intäkterna minskade med 3 procent till 24.935 MUSD.

Bruttomarginalen för kärnverksamheten på 82,4 procent var 1,4 procentenheter högre än föregående år på grund av resultateffekten till följd av förlikningen med PDL Biopharma Inc. under första kvartalet och inverkan från avskrivningar av immateriella anläggningstillgångar under föregående år.

Försäljnings- och administrationskostnaderna för kärnverksamheten på 7.372 MUSD var 3 procent högre än föregående år med fortsatta investeringar på tillväxtmarknaderna och effekten av punktskatten i samband med hälso- och sjukvårdsreformen i USA som endast delvis uppvägdes av effektivitetsvinster.

Övriga intäkter för kärnverksamheten på 612 MUSD var 11 procent lägre än föregående år till följd av flera faktorer, inklusive förändringar i avsättningar och högre vinster vid avyttringar under tredje kvartalet föregående år.

Rörelsemarginalen före FoU för kärnverksamheten var 54,2 procent, en minskning med 0,3 procentenheter, där högre bruttomarginal mer än motverkades av ökade försäljnings- och administrationskostnader och lägre övriga intäkter.

FoU-kostnader för kärnverksamheten uppgick till 3.341 MUSD, 8 procent högre än föregående år, med kostnader för projekt i sen utvecklingsfas och nedskrivningar av immateriella anläggningstillgångar som pådrivande faktorer.

Rörelseresultatet för kärnverksamheten uppgick till 10.177 MUSD, en minskning med 6 procent. Rörelsemarginalen för kärnverksamheten minskade med 1,6 procentenheter till 40,8 procent till följd av högre kostnader för FoU och för försäljning och administration i kombination med lägre övriga rörelseintäkter.

Vinsten per aktie för kärnverksamheten uppgick under niomånadersperioden till 5,67 USD, en ökning med 6 procent, varvid nedgången i rörelseresultatet mer än uppvägdes av lägre skattesats, färre utestående aktier och förbättrat finansnetto.

Redovisat rörelseresultat ökade med 16 procent till 10.628 MUSD. Redovisad vinst per aktie ökade 38 procent till 6,17 USD.

Finansiella intäkter och kostnader

Finansnettot uppgick till 313 MUSD under niomånadersperioden, jämfört med 389 MUSD 2010 (93 MUSD för kvartalet jämfört med 148 MUSD 2010). Räntekostnaderna minskade på grund av lägre skuldsättning samt förbättrat finansnetto för koncernens pensionsplaner. Vinster vid marknadsvärdering av långfristiga obligationer är 6 MUSD högre under niomånadersperioden (vinster på 18 MUSD under kvartalet jämfört med förluster på 3 MUSD under 2010).

Skatt

Den effektiva skattesatsen under tredje kvartalet uppgick till 16,4 procent (2010: 31,2 procent) och till 17,4 procent för niomånadersperioden (2010: 25,8 procent). Vinsten vid avyttringen av Astra Tech, som redovisades under tredje kvartalet, är skattefri och den effektiva skattesatsen för tredje kvartalet om denna post undantas är 25,5 procent.

Som tidigare meddelats har den effektiva skattesatsen också gynnats av en justering avseende tidigare perioder efter tillkännagivandet i mars att myndigheterna i Storbritannien (HM Revenue & Customs) och i USA (Internal Revenue Service) kommit överens om villkoren i ett internprissättningsbesked (Advance Pricing Agreement) avseende internprissättning för AstraZenecas verksamhet i USA under perioden från 2002 till utgången av 2014 samt ett relaterat värderingsärende. Exklusive denna positiva resultat effekt och resultat effekten från den skattefria vinsten vid avyttringen av Astra Tech, var den redovisade effektiva skattesatsen under niomånadersperioden 26,1 procent. Denna skattesats på 26,1 procent tillämpas vid de skattepliktiga justeringarna för att komma till det beskattningsbara resultatet för kärnverksamheten, vilket medför en effektiv skattesats för kärnverksamheten på 20,6 procent under niomånadersperioden.

För hela året räknar AstraZeneca med att den redovisade skattesatsen blir ca 19 procent. Den effektiva skattesatsen för kärnverksamheten förväntas bli högre, mellan 21 och 22 procent.

Kassaflöde

Kassaflödet från rörelsen uppgick till 4.752 MUSD under de nio månaderna fram till den 30 september 2011, jämfört med 7.120 MUSD under samma period 2010. Nedgången på 2.368 MUSD beror i första hand på högre skattebetalningar under innevarande år, inklusive ett nettobelopp på 1,1 miljarder USD i samband med överenskommelsen om internprissättning mellan skattemyndigheterna i Storbritannien och USA, uppgörelsen om ett relaterat värderingsärende, samt en ökning i rörelsekapital.

Nettokassainflödet från investeringsverksamheten uppgick till 1.558 MUSD under niomånadersperioden jämfört med ett utflöde på 1.774 MUSD under 2010. Ökningen på 3.332 MUSD beror i första hand på de netto likvida medel om 1.772 MUSD som erhöles vid avyttringen av Astra Tech, förändringen i kortfristiga placeringar och placeringar till fast ränta på 622 MUSD samt 915 MUSD lägre inköp av immateriella tillgångar.

Kontantutbetalningar till aktieägare uppgick till 7.642 MUSD genom nettoaktieåterköp på 3.878 MUSD och 3.764 MUSD genom betalning av utdelningen för andra halvåret 2010 och för första halvåret 2011.

Skulder och kapitalstruktur

Per den 30 september 2011 uppgick den utestående bruttoskulden (inklusive lång- och kortfristiga lån samt bankkrediter) till 9.449 MUSD (31 december 2010: 9.222 MUSD). Av den utestående bruttoskulden den 30 september 2011, förfaller 2.055 MUSD inom ett år (31 december 2010: 125 MUSD). Nettokassan på 1.719 MUSD har minskat med 1.934 MUSD under året till följd av nettokassautflödet under de nio månaderna fram till den 30 september 2011 enligt redogörelsen ovan.

Kalender

2 februari 2012	Delårsrapport för fjärde kvartalet och hela året 2011
26 april 2012	Delårsrapport för första kvartalet 2012
26 april 2012	Årsstämma
26 juli 2012	Delårsrapport för andra kvartalet och första halvåret 2012
25 oktober 2012	Delårsrapport för tredje kvartalet och de första nio månaderna 2012

David Brennan
Koncernchef

Kontaktpersoner för media:	Ann-Leena Mikiver (Södertälje)	+46 8 553 260 20/+46 707 428836
	Esra Erkal-Paler (London)	+44 20 7604 8030
	Abigail Baron (London)	+44 20 7604 8034
	Tony Jewell (Wilmington)	+1 302 885 4594

Kontaktpersoner för analytiker och investerare:	Karl Hård (London)	+44 20 7604 8123
	Nicklas Westerholm (London)	+44 20 7604 8124
	Ed Seage/Jörgen Winroth (USA)	+1 302 886 4065/+1 212 579 0506

Rapport över totalresultat för koncernen i sammandrag

Januari–september	2011 MUSD	2010 MUSD
Intäkter	24.935	24.652
Kostnad för sålda varor	(4.414)	(4.630)
Bruttoresultat	20.521	20.022
Distributionskostnader	(261)	(248)
Forsknings- och utvecklingskostnader	(3.656)	(3.388)
Försäljnings- och administrationskostnader	(8.020)	(7.923)
Övriga rörelseintäkter och -kostnader	2.044	620
Rörelseresultat	10.628	9.083
Finansiella intäkter	426	376
Finansiella kostnader	(739)	(765)
Resultat före skatt	10.315	8.694
Skatter	(1.792)	(2.245)
Periodens resultat	8.523	6.449
Övrigt totalresultat:		
Omräkningsdifferenser vid konsolidering	21	13
Valutakursdifferenser vid upplåning som utgör säkring av nettoinvestering	(25)	63
Avskrivning av förlust vid kassaflödessäkring	2	1
Förluster, netto avseende likvida finansiella tillgångar, förda mot eget kapital	(5)	-
Aktuariell förlust för perioden	(53)	(384)
Inkomstskatt hänförligt till övrigt totalresultat	4	84
Övrigt totalresultat under perioden, efter skatt	(56)	(223)
Totalresultat för perioden	8.467	6.226
Resultat hänförligt till:		
Moderbolagets aktieägare	8.497	6.432
Innehav utan bestämmande inflytande	26	17
	8.523	6.449
Totalresultat hänförligt till:		
Moderbolagets aktieägare	8.429	6.193
Innehav utan bestämmande inflytande	38	33
	8.467	6.226
Vinst per 0,25 USD aktie	\$6,17	\$4,45
Vinst per 0,25 USD aktie, efter utspädning	\$6,14	\$4,43
Vägt genomsnittligt antal utestående aktier, miljoner	1.377	1.445
Vägt genomsnittligt antal utestående aktier efter utspädning, miljoner	1.383	1.452

Notera: siffror inom parentes på sidorna 14-28 i delårsrapporten avser negativa tal.

Rapport över totalresultat för koncernen i sammandrag

Juli–september	2011 MUSD	2010 MUSD
Intäkter	8.213	7.898
Kostnad för sålda varor	(1.593)	(1.524)
Bruttoresultat	6.620	6.374
Distributionskostnader	(93)	(82)
Forsknings- och utvecklingskostnader	(1.296)	(1.077)
Försäljnings- och administrationskostnader	(2.644)	(3.011)
Övriga rörelseintäkter och -kostnader	1.675	202
Rörelseresultat	4.262	2.406
Finansiella intäkter	153	123
Finansiella kostnader	(246)	(271)
Resultat före skatt	4.169	2.258
Skatter	(684)	(704)
Periodens resultat	3.485	1.554
Övrigt totalresultat:		
Omräkningsdifferenser vid konsolidering	(225)	391
Valutakursdifferenser vid upplåning som utgör säkring av nettoinvestering	88	(133)
Avskrivning av förlust vid kassaflödessäkring	1	-
Förluster/(vinster), netto avseende likvida finansiella tillgångar, förda mot eget kapital	(23)	5
Aktuariell förlust för perioden	(209)	(56)
Inkomstskatt hänförligt till övrigt totalresultat	10	67
Övrigt totalresultat under perioden, efter skatt	(358)	274
Totalresultat för perioden	3.127	1.828
Resultat hänförligt till:		
Moderbolagets aktieägare	3.477	1.548
Innehav utan bestämmande inflytande	8	6
	3.485	1.554
Totalresultat hänförligt till:		
Moderbolagets aktieägare	3.111	1.812
Innehav utan bestämmande inflytande	16	16
	3.127	1.828
Vinst per 0,25 USD aktie	\$2,56	\$1,08
Vinst per 0,25 USD aktie, efter utspädning	\$2,54	\$1,07
Vägt genomsnittligt antal utestående aktier, miljoner	1.354	1.437
Vägt genomsnittligt antal utestående aktier efter utspädning, miljoner	1.359	1.446

Rapport över finansiell ställning för koncernen i sammandrag

	30 sept 2011 MUSD	31 dec 2010 MUSD	30 sept 2010 MUSD
TILLGÅNGAR			
Anläggningstillgångar			
Materiella anläggningstillgångar	6,526	6,957	7,096
Goodwill	9,874	9,871	9,878
Immateriella tillgångar	11,661	12,158	12,945
Finansiella derivatinstrument	355	324	420
Övriga placeringar	207	211	205
Uppskjuten skattefordran	1,486	1,475	1,277
	<u>30,109</u>	<u>30,996</u>	<u>31,821</u>
Omsättningstillgångar			
Varulager	1,955	1,682	1,810
Kundfordringar och andra fordringar	8,308	7,847	7,735
Övriga placeringar	924	1,482	1,517
Finansiella derivatinstrument	29	9	49
Skattefordran	1,391	3,043	3,448
Likvida medel	9,860	11,068	10,010
	<u>22,467</u>	<u>25,131</u>	<u>24,569</u>
Summa tillgångar	<u>52,576</u>	<u>56,127</u>	<u>56,390</u>
SKULDER			
Kortfristiga skulder			
Räntebärande lån och krediter	(2,055)	(125)	(1,376)
Leverantörsskulder och andra skulder	(8,028)	(8,661)	(7,796)
Finansiella derivatinstrument	-	(8)	(82)
Avsättningar	(1,083)	(1,095)	(884)
Skatteskuld	(3,491)	(6,898)	(6,714)
	<u>(14,657)</u>	<u>(16,787)</u>	<u>(16,852)</u>
Långfristiga skulder			
Räntebärande lån och krediter	(7,394)	(9,097)	(9,231)
Uppskjutna skatteskulder	(2,923)	(3,145)	(3,158)
Pensionsskulder	(2,388)	(2,472)	(3,739)
Avsättningar	(555)	(843)	(799)
Övriga skulder	(505)	(373)	(299)
	<u>(13,765)</u>	<u>(15,930)</u>	<u>(17,226)</u>
Summa skulder	<u>(28,422)</u>	<u>(32,717)</u>	<u>(34,078)</u>
Nettotillgångar	<u>24,154</u>	<u>23,410</u>	<u>22,312</u>
EGET KAPITAL			
Aktiekapital	332	352	356
Övrigt tillskjutet kapital	3,048	2,672	2,623
Reserver	1,937	1,917	1,913
Balanserade vinstmedel inklusive periodens resultat	18,614	18,272	17,233
	<u>23,931</u>	<u>23,213</u>	<u>22,125</u>
Innehav utan bestämmande inflytande	<u>223</u>	<u>197</u>	<u>187</u>
Summa eget kapital	<u>24,154</u>	<u>23,410</u>	<u>22,312</u>

Rapport över kassaflöden i koncernen i sammandrag

Januari–september	2011 MUSD	Omräknat 2010 MUSD
Kassaflöde från rörelsen		
Resultat före skatt	10.315	8.694
Finansiella intäkter och kostnader	313	389
Avskrivning och nedskrivning	1.580	1.434
Ökning av rörelsekapital och kortfristiga avsättningar	(1.528)	(1.016)
Övriga transaktioner som ej avser kontanta medel ¹	(1.806)	249
Kassaflöde från rörelsen	8.874	9.750
Betald ränta	(467)	(515)
Betald skatt	(3.655)	(2.115)
Nettokassaflöde från rörelsen	4.752	7.120
Kassaflöde från investeringsverksamheten		
Förändringar i kortfristiga investeringar och placeringar till fasta räntor ²	542	(80)
Förvärv av materiella anläggningstillgångar	(593)	(473)
Avyttring av materiella anläggningstillgångar	56	67
Förvärv av immateriella tillgångar	(326)	(1.241)
Avyttring av immateriella tillgångar	-	210
Förvärv av finansiella anläggningstillgångar	(8)	(27)
Avyttring av finansiella anläggningstillgångar	-	2
Förvärv av affärsverksamhet	-	(348)
Kontant nettoersättning vid avyttring av dotterbolag	1.772	-
Erhållen ränta	131	126
Betalningar från dotterbolag till innehav utan bestämmande inflytande	(16)	(10)
Nettokassainflöde/(utflöde) från investeringsverksamheten	1.558	(1.774)
Nettokassainflöde före finansieringsverksamheten	6.310	5.346
Kassaflöde från finansieringsverksamheten		
Inbetalning från emission av aktiekapital	378	445
Återköp av aktier för annullering	(4.256)	(1.742)
Återbetalning av lån	-	(717)
Betalda utdelningar	(3.764)	(3.361)
Förändring av finansiella derivatinstrument ²	3	(114)
Förändring av kortfristiga lån	(1)	(25)
Nettokassautflöde från finansieringsverksamheten	(7.640)	(5.514)
Nettominskning av likvida medel under perioden	(1.330)	(168)
Likvida medel vid periodens början	10.981	9.828
Valutakurseffekter	(30)	16
Likvida medel vid periodens slut	9.621	9.676
Likvida medel består av:		
Kassa, bank och andra likvida medel	9.860	10.010
Utnyttjade bankkrediter	(239)	(334)
	9.621	9.676

¹ Vinsten vid avyttring av Astra Tech (se not 4) är inkluderad i övriga transaktioner som ej avser kontanta medel.

² 2010 omräknat för omklassificering av 114 MUSD i förändringar av finansiella derivatinstrument relaterade till finansieringsaktiviteter.

Rapport över förändringar i koncernens eget kapital i sammandrag

	Aktie- kapital MUSD	Övrigt tillskjutet kapital MUSD	Reserver* MUSD	Balan- serade vinstmedel inklusive periodens resultat MUSD	Totalt MUSD	Innehav utan be- stämmande inflytande MUSD	Totalt eget kapital MUSD
Den 1 januari 2010	363	2.180	1.919	16.198	20.660	161	20.821
Periodens resultat	-	-	-	6.432	6.432	17	6.449
Övrigt totalresultat	-	-	-	(239)	(239)	16	(223)
Överföringar till reserver	-	-	(15)	15	-	-	-
Transaktioner med ägare:							
Utdelningar	-	-	-	(3.494)	(3.494)	-	(3.494)
Emission av AstraZeneca PLCs stamaktier	2	443	-	-	445	-	445
Återköp av av AstraZeneca PLCs stamaktier	(9)	-	9	(1.742)	(1.742)	-	(1.742)
Aktiebaserade ersättningar	-	-	-	63	63	-	63
Överföring från innehav utan bestämmande inflytande till skulder	-	-	-	-	-	(6)	(6)
Utdelning till innehav utan bestämmande inflytande	-	-	-	-	-	(1)	(1)
Nettoförändring	(7)	443	(6)	1.035	1.465	26	1.491
Den 30 september 2010	356	2.623	1.913	17.233	22.125	187	22.312
	Aktie- kapital MUSD	Övrigt tillskjutet kapital MUSD	Reserver* MUSD	Balan- serade vinstmedel inklusive periodens resultat MUSD	Totalt MUSD	Innehav utan be- stämmande inflytande MUSD	Totalt eget kapital MUSD
Den 1 januari 2011	352	2.672	1.917	18.272	23.213	197	23.410
Periodens resultat	-	-	-	8.497	8.497	26	8.523
Övrigt totalresultat	-	-	-	(68)	(68)	12	(56)
Överföringar till reserver	-	-	(2)	2	-	-	-
Transaktioner med ägare:							
Utdelningar	-	-	-	(3.752)	(3.752)	-	(3.752)
Emission av av AstraZeneca PLCs stamaktier	2	376	-	-	378	-	378
Återköp av av AstraZeneca PLCs stamaktier	(22)	-	22	(4.256)	(4.256)	-	(4.256)
Aktiebaserade ersättningar	-	-	-	(81)	(81)	-	(81)
Överföring från innehav utan bestämmande inflytande till skulder	-	-	-	-	-	(8)	(8)
Utdelning till innehav utan bestämmande inflytande	-	-	-	-	-	(4)	(4)
Nettoförändring	(20)	376	20	342	718	26	744
Den 30 september 2011	332	3.048	1.937	18.614	23.931	223	24.154

* Reserver består av ej utdelningsbara medel samt fusionsreserv.

Noter till delårsbokslutet

1 TILLÄMPADE REDOVISNINGSPRINCIPER

Detta delårsbokslut i sammandrag för perioden januari–september 2011 har upprättats i enlighet med IAS 34 Delårsrapportering (*Interim Financial Reporting*) antagna av EU. Koncernens årsbokslut har upprättats i enlighet med International Financial Reporting Standards (IFRSs) antagna av EU och utfärdade av International Accounting Standards Board. 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 2010, 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 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. Med utgångspunkt från styrelsen bedömning har bokslutsrapporten 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 2010.

Jämförelsetalen för perioden januari–december 2010 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 2011 MUSD	Kassa- flöde MUSD	Övriga föränd- ringar MUSD	Valutakurs- förändringar MUSD	30 sept 2011 MUSD
Långfristiga lån	(9.097)	-	1.729	(26)	(7.394)
Nettoförändring av lån	-	-	(1.777)	-	(1.777)
Totala lån	(9.097)	-	(48)	(26)	(9.171)
Övriga kortfristiga placeringar	1.482	(542)	(16)	-	924
Finansiella derivatinstrument, netto	325	(3)	62	-	384
Likvida medel	11.068	(1.179)	-	(29)	9.860
Utnyttjade bankkrediter	(87)	(151)	-	(1)	(239)
Kortfristiga lån	(38)	1	-	(2)	(39)
	12.750	(1.874)	46	(32)	10.890
Nettokassa	3.653	(1.874)	(2)	(58)	1.719

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

3 OMSTRUKTURERINGSKOSTNADER

Resultat före skatt för perioden januari-september 2011 redovisas efter att omstruktureringskostnader på 502 MUSD kostnadsförts (777 MUSD för de första nio månaderna 2010). Dessa har kostnadsförts i resultaträkningen enligt nedan:

	Tredje kvartalet 2011 MUSD	Tredje kvartalet 2010 MUSD	Jan-sept 2011 MUSD	Jan-sept 2010 MUSD
Kostnad för sålda varor	(14)	19	18	110
FoU-kostnader	124	91	293	463
Försäljnings- och administrationskostnader	111	102	191	204
Totalt	221	212	502	777

4 AVYTTRING AV ASTRA TECH

I augusti 2011, meddelade koncernen att verksamheten Astra Tech avyttrats till Dentsply International för cirka 1,8 miljarder USD kontant. Den 30 september 2011, redovisade koncernen en vinst från avyttringen på 1.483 MUSD och ett totalt kassainflöde på 1.772 MUSD som ett resultat av denna affärstransaktion.

	MUSD
Ersättning	1.795
Nettotillgångar	(279)
Avgifter och övriga kostnader för avyttring	(59)
Historiska konsolideringskursdifferenser resultatförda vid avyttring	26
Vinst vid avyttring	1.483

	MUSD
Ersättning	1.795
Likvida medel i Astra Tech vid avyttring	(23)
Kontant nettoersättning	1.772

5 RÄTTSPROCESSER OCH ANSVARFÖRBINDELSER

AstraZeneca är inblandat i ett antal rättsprocesser som anses vara typiska för verksamheten. Hit hör tvister och utredningar angående produktansvar, kommersiella tvister, intrång i immateriella rättigheter, vissa patents giltighet, konkurrenslagstiftning samt försäljnings- och marknadsföringsmetoder. Nedan beskrivs ärenden där viktigare förändringar skett sedan de sist kommenterades i årsredovisningen med information från Form 20-F 2010 och Interim Management Statement 2011 som en del av bolagets halvårsrapportering för perioden januari-juni 2011. Om inte annat anges nedan eller i koncernens årsredovisning, har inga reserveringar vidtagits med anledning av de anspråk som beskrivs nedan.

Som redogjordes för i AstraZenecas årsredovisning med information från Form 20-F 2010, 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 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 2010 och här nedan.

AstraZeneca har fullt förtroende för bolagets immateriella rättigheter och kommer att försvara dem med kraft.

Information avseende tredje kvartalet 2011 och oktober 2011

Arimidex (anastrozol)

Patentmål enligt Patented Medicines (Notice of Compliance) Regulations – Kanada (NOC-tvister)

Som tidigare meddelats genomförde Canadian Federal Court en förhandling i den tidigare meddelade NOC-tvisten som inlets av AstraZeneca mot Mylan Pharmaceuticals ULC (Mylan) avseende AstraZenecas kanadensiska substanspatent nr 1.337.420 (420-patentet). I augusti 2011 beviljade domstolen ett förbuds föreläggande som hindrade Minister of Health att bevilja marknadsgodkännande till Mylan före utgången av 420-patentet den 24 oktober 2012. Mylan har överklagat.

Som tidigare meddelats inledde AstraZeneca i maj 2011 ett NOC-mål mot Pharmascience Inc. avseende 420-patentet. I augusti 2011 vilandeförklarades målet tills ett slutgiltigt beslut fattats, inbegripet en eventuell överklagan, i ovan nämnda NOC-tvist med Mylan.

Som tidigare meddelats inledde AstraZeneca i maj 2011 ett NOC-mål mot Teva Canada Limited avseende 420-patentet. I september 2011 vilandeförklarades målet till utgången av 420-patentet.

Som tidigare meddelats inledde AstraZeneca i juli 2011 ett NOC-mål mot Apotex Inc. (Apotex) avseende 420-patentet. I september 2011 avbröts målet sedan Apotex dragit tillbaka sin Notice of Allegation.

Atacand (candesartan cilexetil)

Patenttvister – EU

I tillägg till tidigare meddelade ärenden har i Portugal, som tidigare meddelats, godkännande givits för generiskt candesartan cilexetil eller candesartan cilexetil och hydroklortiazid till Pharmakern Portugal - Produtos Farmacêuticos, Sociedade Unipessoal, Lda. (Pharmakern); Sandoz Farmacêutica Lda. (Sandoz), Bluepharma Genéricos Comércio de Medicamentos S.A. och Bluepharma Indústria Farmacêutica S.A (tillsammans Bluepharma) samt Sanofi-Aventis - Produtos Farmacêuticos, Lda (Sanofi). AstraZeneca inlämnade yrkanden om interimistiska förbuds förelägganden för att upphäva dessa marknads godkännanden och motsvarande administrativa mål under tredje kvartalet 2011.

I målen mot Laboratórios Azevedos – Industria Farmacêutica, Ceamed Serviço e Consultadoria Farmacêutica Lda, Teva Pharma – Produtos Farmacêuticos Lda; Mylan Lda, Laboratórios Anova - Produtos Farmacêuticos, Lda, Ranbaxy Portugal - Comércio e Desenvolvimento de Produtos Farmacêuticos, Unipessoal Lda och Ratiopharm - Comércio e Indústria de Produtos Farmacêuticos meddelade förstainstansrätten negativa beslut och avlog yrkandena om interimistiskt förbuds föreläggande. Besluten har överklagats och AstraZeneca väntar på beslut från appellationsdomstolen.

Atacand Plus (candesartan cilexetil och hydroklortiazid)

Patentmål enligt Patented Medicines (Notice of Compliance) Regulations – Kanada (NOC-tvister)

I augusti 2011 nådde AstraZeneca en uppgörelse i den tidigare meddelade pågående NOC-tvisten med Pharmascience Inc. (PMS) avseende de kanadensiska patenten nr 2.040.955 (955-patentet), 2.083.305 (305-patentet) och 2.125.251 (251-patentet). Genom förlikningen löses tvisten och PMS ges rätt att ge sig in på den kanadensiska marknaden den 23 september 2012, eller tidigare, under vissa förutsättningar.

I augusti 2011 nådde AstraZeneca en uppgörelse i den tidigare meddelade pågående NOC-tvisten med Teva Canada Limited (Teva) avseende 955-patentet, 305-patentet och 251-patentet. Genom förlikningen löses tvisten och Teva ges rätt att ge sig in på den kanadensiska marknaden den 23 september 2012, eller tidigare, under vissa förutsättningar.

Crestor (rosuvastatinkalcium)

Patenttvister – USA

Förenklade registreringsansökningar (ANDAs) – US Patent nr RE37.314 (314-patentet)

Den 5 oktober 2011 ägde muntlig förhandling rum vid US Court of Appeals for the Federal Circuit avseende överklagandet av beslutet från juni 2010 i US District Court for the District of Delaware, enligt vilket 314-patentet var giltigt, hade verkan och utsattes för intrång av de åtta generikatillverkare som var svarandeparter.

Förenklade registreringsansökningar (ANDAs) – US Patent nr 6.858.618 (618-patentet) och 7.030.152 (152-patentet)

US Court of Appeals for the Federal Circuit fastställde den 7 november 2011 som datum för muntlig förhandling rörande överklagan från AstraZeneca och Brighams & Women's Hospital (BWH) (AstraZenecas licensgivare för 152-patentet) (tillsammans svarandeparterna) av avvisningen i US District Court for the District of Delaware av målen avseende intrång i patent för Crestor på grundval av 152-patentet och 618-patentet på grund av brist på behörighet i sakfrågorna (lack of subject matter jurisdiction).

Teva Pharmaceutical Industries LTD. (Teva LTD) Tvist avseende intrång vid Eastern District of Pennsylvania

Den 6 oktober 2011 genomförde US Court of Appeals for the Federal Circuit muntlig förhandling avseende överklagandet av beslutet i US District Court for the District of Pennsylvania, enligt vilket AstraZenecas yrkande om dom efter förenklat rättegångsförfarande bifölls och Teva LTD's beredningspatent förklarades ogiltigt.

Patentmål enligt Patented Medicines (Notice of Compliance) Regulations – Kanada (NOC-tvister)

Som tidigare meddelats mottog AstraZeneca i juli 2010 en 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). I juli 2011 nådde AstraZeneca ett heltäckande förlikningsavtal som löste tvisten. Som ett led i avtalet kan Ranbaxy komma in på den kanadensiska marknaden i april 2012, eller tidigare, under vissa förutsättningar.

Som tidigare meddelats mottog AstraZeneca i juli 2011 en Notice of Allegation från Laboratoire Riva Inc. (Riva) enligt Canadian Patented Medicines (Notice of Compliance) Regulations avseende 945-patentet, 783-patentet och 141-patentet. AstraZeneca inledde ett mål som svar i augusti 2011.

Patenttvister/dataexklusivitet – Brasilien

Som tidigare meddelats avlog domstolen AstraZenecas begäran om dataexklusivitet för Crestor. AstraZeneca begärde interimistisk överklagan av beslutet, vilket avlogs. AstraZeneca inlämnade i september 2011 ett yrkande om omprövning.

Nexium (esomeprazolmagnesium)

Patenttvister – USA

Förenklade registreringsansökningar (ANDAs)

Som tidigare meddelats mottog AstraZeneca i juni 2011 en skrivelse med en s k Paragraph IV Certification från Hetero Drug Limited Unit III (Hetero). I skrivelsen meddelades att Hetero inlämnat en ANDA om godkännande att marknadsföra 20mg och 40mg esomeprazolmagnesium, kapslar med fördröjd frisättning. I augusti 2011 inledde AstraZeneca en ANDA-tvist avseende patentintrång mot Hetero i US District Court for the District of New Jersey. I september 2011 vilandeförklarades målet.

Patenttvister – EU: 10-årsländerna

Som tidigare meddelats delgavs AstraZeneca i oktober 2010 ett ogiltighetsmål i Storbritannien, enligt vilken Ranbaxy (UK) Ltd (Ranbaxy) hävdade att esomeprazolmagnesiumpatentet för *Nexium* (EP 1020461) och esomeprazolmagnesiumtrihydratpatentet (EP 0984957) var ogiltiga i Storbritannien. Ranbaxy yrkade vidare att domstolen skulle finna att företagets generiska esomeprazolprodukt inte skulle göra intrång i något av patenten om den lanserades i Storbritannien. I mars 2011 inlämnade AstraZeneca en stämning mot Ranbaxy, i vilken hävdades att detta företags generiska esomeprazolprodukt utgör intrång i patentet EP 1020461. Huvudförhandling i delen som rör icke-intrång eller intrång ägde rum i juni 2011. I juli 2011 fann domstolen att Ranbaxys generiska esomeprazolprodukt inte gör intrång i patentet EP 1020461. AstraZeneca har inte överklagat. Den del av målet som rör ogiltighet hade vilandeförklarats i avvaktan på huvudförhandlingen avseende icke-intrång. Ingen uppdatering har lämnats om när delen avseende ogiltighet kommer att höras.

I september 2011 delgavs AstraZeneca en fastställsetalan i Nederländerna, enligt vilken Ranbaxy (UK) Ltd begärde att domstolen skulle finna att företagets generiska esomeprazolprodukt inte skulle utgöra intrång i patenten EP 1020461 och EP 0984957 om den salufördes i Nederländerna. I september 2011 delgavs AstraZeneca en talan om ogiltighetsförklaring enligt vilken Actavis Group PTC ehf hävdar att två beredningspatent för esomeprazol (EP 984773 och EP 1124539) är ogiltiga. AstraZeneca förbereder sina svar.

Patenttvister – EU 6-årsländerna:

I Finland inledde, som tidigare meddelats, AstraZeneca ett fastställsemål och yrkade att Helsingfors tingsrätt skulle finna att Ranbaxy (UK) Ltd skulle göra intrång i ett patent relaterat till esomeprazol om företaget marknadsförde sin generiska esomeprazolmagnesiumprodukter. Huvudförhandling ägde rum i maj 2011. I juni 2011 avslög domstolen AstraZenecas yrkande. AstraZeneca har överklagat. I juli 2009 väckte AstraZeneca liknande fastställsetalan mot Sandoz Oy AB och Sandoz A/S. I september 2009 inledde Hexal AG, Sandoz Oy AB och Sandoz A/S (samtliga inom Sandoz-koncernen) ett mål avseende ogiltighet och begärde att domstolen ogiltigförklarade detta patent. Dessa mål hördes tillsammans i september 2011. Den 18 juli 2011 ansökte AstraZeneca om interimistiskt förbuds föreläggande mot Sandoz A/S och Novartis Finland Oy, vilket beviljades den 26 juli 2011.

I Polen inlämnade AstraZeneca den 13 juli 2011 en ansökan om interimistiskt förbuds föreläggande mot Krka d.d. Novo Mesto (Krka). Den 4 augusti 2011 beviljade den regionala domstolen i Lodz interimistiskt förbuds föreläggande. Krka kan överklaga. Den 8 augusti 2011 avvisade den regionala domstolen i Warszawa fastställsetalan som väckts av Lek Farmaceutvska Druzba d.d. (Lek) och Sandoz GmbH (Sandoz) (båda inom Sandoz-koncernen). Lek och Sandoz kan överklaga.

I Irland nådde AstraZeneca, som tidigare meddelats, en uppgörelse med Krka d.d. Novo Mesto och Pinewood Laboratories Ltd (tillsammans Krka) i oktober 2011. Uppgörelsen avslutade rättstvisten där AstraZeneca hävdade att Krkas generiska esomeprazolmagnesiumprodukt gör intrång i EP 1020461 och Krka hävdade att EP 1020461 är ogiltigt på Irland.

Patenttvister - Norge

I Norge ansåg, som tidigare meddelats, appellationsdomstolen att esomeprazolmagnesiumpatentet är giltigt. Hexal AG, Sandoz AS och Sandoz A/S (samtliga inom Sandoz-koncernen) ansökte om prövningstillstånd i högsta domstolen. Den 29 augusti 2011 avslög högsta domstolen ansökan om prövningstillstånd.

Patenttvister - Singapore

Som tidigare meddelats inledde AstraZeneca i juli 2011 ett mål om intrång i patent mot Ranbaxy (Malaysia) SDN BHD (Ranbaxy) på basis av ett patent relaterat till esomeprazol. I augusti 2011 inledde Ranbaxy ett ogiltighetsmål avseende esomeprazolmagnesiumpatentet.

Patenttvister – Turkiet

I juli 2011 inledde AstraZeneca ett mål avseende intrång i patent mot Logus Ilac, Integri Ilac, Vem Ilac, Biofarma Ilac och Sandoz Ilac San.ve Tic.AS på basis av patent relaterade till esomeprazol. I september 2011 avslög domstolen AstraZenecas yrkande i målet mot Integri Ilac. AstraZeneca kan inte överklaga.

Patenttvister – Australien

I september 2011 delgavs AstraZeneca ett ogiltighetsmål i vilket Ranbaxy (UK) Ltd hävdade att esomeprazolmagnesiumpatentet och ett beredningspatent relaterat till esomeprazol är ogiltiga i Australien.

Patenttvister – EU

Som tidigare meddelats beslutade Opposition Division i European Patent Office (EPO) i juni och juli 2011 att två patent relaterade till *Nexium* (patentet EP 1020461) och *Nexium i.v.* (patentet EP 1020460) är ogiltiga sedan invändningar inlämnats av parter som motsatte sig att dessa patent beviljats. AstraZeneca har nu överklagat dessa beslut. Formell överklagan avseende patentet EP 1020460 inlämnades den 15 juli 2011 och avseende EP 1020461 den 1 augusti 2011.

Patenttvister – Kina

I september 2011 underrättades AstraZeneca om att en person inlämnat en begäran till Chinese Patent Office om ogiltigförklarande av ett kinesiskt substanspatent relaterat till *Nexium* (Chinese Patent for Invention Nr 94190335.4).

Nexium i.v. (esomeprazolnatrium)

Patenttvister – USA

Förenklade registreringsansökningar (ANDAs)

I oktober 2011 ingick AstraZeneca ett avtal med Sun Pharma Global FZE och närstående företag (tillsammans Sun) om förlikning i det tidigare meddelade målet om patentintrång som AstraZeneca inlett mot Sun i US District Court for the District of New Jersey avseende Suns ANDA för esomeprazolnatrium, intravenös beredningsform. Som ett led i förlikningsavtalet har AstraZeneca gett Sun en licens att gå in på marknaden i USA den 1 januari 2014 med företagets generiska beredningsform för esomeprazolnatrium, förutsatt att registreringsgodkännande erhållits, eller tidigare under vissa förutsättningar.

Seroquel (quetiapin fumarat)

Produktansvar

Per oktober 2011 har principuppgörelser nåtts avseende ca 28 618 krav, varav 28 450 omfattas av skriftliga överenskommelser. AstraZeneca kände till ca 75 produktansvarskrav i USA med anknytning till *Seroquel*, för vilka principuppgörelse inte nåtts.

Per den 30 september 2011 har juridiska kostnader på ca 759 MUSD uppkommit i samband med produktansvarskrav med anknytning till *Seroquel*. Som tidigare meddelats har AstraZeneca nått en uppgörelse om sina krav mot flera av bolagets försäkringsgivare motsvarande en betydande del av dessa juridiska kostnader.

Twister fortsätter, som tidigare meddelats, med andra försäkringsbolag om tillgången på försäkringsskydd under andra försäkringar för juridiska kostnader och förlikningar. Dessa försäkringar har en sammanlagd täckningslimit på 300 MUSD. Den 5 september 2011 inledde AstraZeneca Insurance Company Limited formella rättsprocesser vid High Court in London mot vissa av dessa försäkringsbolag för att från dessa återvinna pengar som AstraZeneca anser ska betalas enligt vissa av dessa försäkringar, som har en sammanlagd täckningslimit på 200 MUSD.

Per den 30 september 2011 bedömer Astra Zeneca att, av de juridiska kostnader på 759 MUSD som nämndes ovan, täcks ca 144 MUSD av dessa försäkringar.

Även om ingen försäkringsfordran vid denna tidpunkt kan redovisas anser AstraZeneca 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.

Myndighetsrelaterade frågor – USA

Den 9 september 2011 inlämnade AstraZeneca en begäran (Citizen Petition) avseende *Seroquel* till US Food and Drug Administration (FDA). Bolaget begärde att FDA inte godkänner något generiskt quetiapin läkemedel som utelämnar viss varningstext i förskrivningsinformationen rörande hyperglykemi och suicidalitet, vilket FDA krävde att AstraZeneca inkluderade i sin förskrivningsinformation för *Seroquel*. FDA ska meddela ett beslut rörande denna begäran senast den 7 mars 2012.

Patenttvister – EU

I Portugal gavs, vid sidan av tidigare meddelade fall, marknadsgodkännande till Germed Farmacêutica Lda (Germed) och ToLife Produtos Farmacêuticos S.A. i september 2011. Yrkanden inlämnades i oktober 2011 om interimistiska förbuds förelägganden för att upphäva dessa marknadsgodkännanden och motsvarande administrativa mål. I målen mot Alter S.A. och Mepha Investigação, Desenvolvimento e Fabricação Farmacêutica, Lda, meddelade förstainstansrätten negativa beslut och avlog yrkandena om interimistiskt förbuds föreläggande. I oktober 2011 överklagades besluten och AstraZeneca väntar på appellationsdomstolens beslut.

Efter ett misstag av det italienska patentverket inlämnade, som tidigare meddelats, AstraZeneca i Italien yrkanden om interimistiskt förbuds föreläggande mot fem generikaföretag. I september 2011 kom parterna överens om förlikning i dessa ärenden.

Seroquel XR

Patenttvister – USA

Förenklade registreringsansökningar (ANDAs)

Som tidigare meddelats inledde AstraZeneca i maj 2011 ett ANDA-mål avseende patentintrång vid United States District Court for the District of New Jersey mot Intellipharmaceuticals Corp. (IPC) och hävdade intrång i US Patent nr 5.948.437 (437-patentet). Sedan IPC inlämnat ett yrkande om avvisning av målet på grund av brist på personlig jurisdiktion (personal jurisdiction) eller, alternativt överföring av målet till New York, inlämnade AstraZeneca en andra, i stort sett identisk stämning till US District Court for the Southern District of New York. I augusti 2011 avvisade US District Court for the Southern District of New York den andra stämningen med möjlighet att på nytt väcka frågan (without prejudice). AstraZeneca inlämnade ett yrkande om omprövning och återinsättande av den ursprungliga tidpunkten för inledandet av ärendet. Detta yrkande bifölls i september 2011.

Som tidigare meddelats inledde AstraZeneca mål avseende patentintrång vid United States District Court for the District of New Jersey mot olika enheter inom Handa Pharmaceuticals, LLC (Handa), Accord Healthcare Inc. (Accord), Anchen Pharmaceuticals, Inc. (Anchen), Torrent Pharmaceuticals Ltd. (Torrent), Osmotica Pharmaceutical Corporation (Osmotica) och Mylan Pharmaceuticals Inc. (Mylan).

Den 29 september ingick AstraZeneca förlikning i tvisten med Handa rörande patentintrång, genom att ge Handa en licens till 437-patentet från den 1 november 2016, eller tidigare under vissa förutsättningar. Den 4 oktober 2011 avslutade domstolen målet mot Handa.

Med början den 3 oktober 2011 genomförde United States District Court for the District of New Jersey en huvudförhandling i de pågående målen avseende patentintrång mot Accord, Anchen, Torrent, Osmotica och Mylan.

Den 5 oktober 2011 ingick AstraZeneca förlikning i tvisten med Accord rörande patentintrång genom att ge Accord en licens till 437-patentet från den 1 november 2016, eller tidigare under vissa förutsättningar. Den 7 oktober 2011 avslutade domstolen målet mot Accord.

Patentmål enligt Patented Medicines (Notice of Compliance) Regulations – Kanada (NOC-tvister)

I augusti 2011 inledde AstraZeneca ett NOC-mål som svar på Notice of Allegation från juni 2011 från Teva Canada Limited enligt Patented Medicines (Notice of Compliance) Regulations avseende det kanadensiska patentet nr 2.251.944.

Patenttvister – EU

I Spanien inledde Accord Healthcare S.L.U. och Sandoz Farmaceutica S.A. ogiltighetstalan mot AstraZeneca i juli 2011. AstraZeneca underrättades om detta i augusti 2011. Datum för huvudförhandling har ännu inte fastställts.

I Rumänien inledde Teva Pharmaceuticals S.R.L. ogiltighetstalan mot AstraZeneca i september 2011. AstraZeneca underrättades om detta i oktober 2011.

Patenttvister – Turkiet

I Turkiet inledde Sanovel İlaç San. ve Tic.A.Ş. ett mål avseende negativ fastställsetalan rörande icke-intrång. Datum för huvudförhandling har ännu inte fastställts.

Myndighetsrelaterade frågor – USA

Den 9 september 2011 inlämnade AstraZeneca en begäran (Citizen Petition) till US Food and Drug Administration (FDA) avseende *Seroquel XR*. Bolaget begärde att FDA inte godkänner något generiskt quetiapin läkemedel som utelämnar viss varningstext i förskrivningsinformationen rörande hyperglykemi och suicidalitet, vilket FDA krävde att AstraZeneca inkluderade på sin förskrivningsinformation för *Seroquel XR*. FDA ska meddela ett beslut rörande denna begäran senast den 7 mars 2012.

Vimovo (fast doskombination av naproxen och esomeprazol)

Förenklade registreringsansökningar (ANDAs)

Som tidigare meddelats besvarade Dr. Reddy's Laboratories och Dr. Reddy's Laboratories, Ltd. (tillsammans DRL) i juni 2011 den ANDA-stämning avseende patentintrång som inlämnats mot DRL av AstraZeneca och Pozen, Inc. (Pozen) (AstraZenecas licensgivare) vid US District Court for the District of New Jersey. I stämningen hävdades intrång i US Patent nr 6.926.907 (907-patentet). AstraZeneca mottog en skrivelse daterad den 19 september 2011 avseende en s k "Paragraph IV Certification" från DRL. I skrivelsen uppgav DRL att företaget också ansöker om godkännande för att marknadsföra generiska versioner av 375/20 mg och 500/20mg *Vimovo* tabletter före utgången av US patent nr 5.714.504 (504-patentet), 6.875.872 (872-patentet), 5.900.424 (424-patentet), 6.369.085 (085-patentet), 7.411.070 (070-patentet) och 7.745.466 (466-patentet). AstraZeneca utvärderar DRL's skrivelser.

Den 26 september besvarade Lupin Ltd. och Lupin Pharmaceuticals, Inc. (tillsammans Lupin) den ANDA-stämning avseende patentintrång som inlämnats av AstraZeneca och Pozen vid US District Court for the District of New Jersey mot Lupin. I stämningen hävdades intrång i 504-patentet, 085-patentet, 872-patentet, 907-patentet, 070-patentet och 466-patentet.

AstraZeneca mottog en skrivelse daterad den 16 september 2011 avseende en s k "Paragraph IV Certification" från Anchen Pharmaceuticals, Inc. (Anchen). Enligt skrivelsen ansöker företaget om godkännande för att marknadsföra generiska versioner av 375/20 mg och 500/20mg *Vimovo* tabletter före utgången av 085-patentet, 424-patentet, 907-patentet, 070-patentet och 466-patentet. AstraZeneca utvärderar Anchens skrivelser.

Övriga kommersiella tvister

Synagis (palivizumab)

I augusti 2011 väckte AstraZenecas enhet för biologiska läkemedel, MedImmune, fastställsetalan mot Abbott International LLC (Abbott) vid Federal District Court i Maryland. I målet yrkades fastställsedom avseende en avtalstvist mellan parterna. Parterna tvistar om när överlåtelsepriset för *Synagis* skulle övergå till ett lägre belopp på grund av en eller fler händelser relaterade till utvecklingen av motavizumab (Reversion Event). Den 15 september 2011 yrkade Abbott avvisning av fastställsetalan som väckts i Federal District Court i Maryland. Samma dag inledde Abbott också ett parallellt ärende vid delstatsdomstol i Illinois avseende avtalsbrott och yrkade fastställsedom att Reversion Event ska ha ansetts ha ägt rum den 1 juli 2011, eller som alternativ, kommer att äga rum den 31 december 2011.

Den 26 september 2011 drog MedImmune frivilligt tillbaka sitt ärende vid Federal District Court och väckte på nytt samma fastställsetalan och begärde samma kompensation vid delstatsdomstolen i Montgomery County, Maryland. MedImmune räknar med att inlämna ett yrkande om avvisning av målet i Illinois eftersom man anser att avtalet kräver att eventuell tvist ska behandlas i federala eller delstatliga domstolar i Maryland. Abbotts svar i ärendet i delstatsdomstolen i Maryland ska inte lämnas förrän i slutet av november 2011.

Toprol XL (metoprololsuccinat)

Som tidigare meddelats försvarar sig AstraZeneca mot antitrustkrav avseende *Toprol XL*, vilka väckts av både direkta köpare och slutbetalare. AstraZeneca har avsatt 21 MUSD i samband med en principöverenskommelse om förlikning avseende kraven från gruppen direkta köpare. AstraZeneca fortsätter att försvara sig mot kraven från dem som har valt att inte ingå i gruppen och mot krav som ställs av slutbetalare.

Övriga tvister avseende prissättning

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. I oktober 2011 ingick AstraZeneca en principöverenskommelse om förlikning i ärendena som väckts av delstatsåklagarna i Kansas och Mississippi, förutsatt dokumentering. Under fjärde kvartalet har avsättningar gjorts avseende dessa förlikningar.

Tvist (qui tam) avseende genomsnittligt tillverkningspris (Average Manufacturer's Price) (Streck)

AstraZeneca är en av ett flertal tillverkare som namngivits som svarande i en stämning som inlämnats till federal domstol i Philadelphia av Ronald J. Streck, enligt bestämmelserna om uppgiftslämnare (*qui tam, whistleblower*) i federal lagstiftning och i vissa delstaters lagstiftning (False Claims Acts). Stämningen inlämnades ursprungligen i oktober 2008 men förblev konfidentiell fram till maj 2011, efter myndigheternas beslut att inte ingripa i ärendet avseende vissa tillverkare, inklusive AstraZeneca. AstraZeneca delgavs en kopia av den ändrade stämningen den 7 september 2011. I stämningsansökan yrkas återbetalning, bland annat, av skadestånd, böter och advokatarvoden för påstådd inkorrekt rapportering av genomsnittligt tillverkningspris (Average Manufacturer's Price) till Centers for Medicaid and Medicare Services. AstraZeneca avser att försvara sig med kraft mot dessa stämningar.

Övriga pågående och möjliga myndighetsutredningar och sammanhängande tvister

Den 5 oktober 2011 mottog AstraZeneca LP och AstraZeneca Pharmaceuticals LP en stämning från Department of Justice i samband med en undersökning av möjligt inlämnande av felaktig eller på annat sätt inkorrekt prisinformation till Centers for Medicare and Medicaid Services. De exakta ramarna för denna undersökning är inte kända och AstraZeneca kan inte vid denna tidpunkt förutsäga ärendets omfattning, varaktighet eller utfall, inklusive om den kommer att leda till något ansvar för AstraZeneca.

AstraZeneca LP och AstraZeneca Pharmaceuticals LP har också mottagit en begäran (Civil Investigative Demand) från Attorney General of Texas i samband med en undersökning av möjlig felaktig eller på annat sätt inkorrekt rapportering som använts för att beräkna Medicaid-rabatterna som betalats till Texas. De exakta ramarna för denna undersökning är inte kända och AstraZeneca kan inte vid denna tidpunkt förutsäga ärendets omfattning, varaktighet eller utfall, inklusive om den kommer att leda till något ansvar för AstraZeneca.

Serbien

I augusti 2011 åtalades AstraZeneca UK Limited's Representative Office i Belgrad, Serbien i samband med anklagelser att lokala anställda från AstraZeneca gjort påstått otillbörliga betalningar till läkare vid Institute of Oncology and Radiology of Serbia. AstraZeneca har inlämnat flera preliminära proceduråtgärder och yrkat att den serbiska domstolen avvisar åtalet mot Representative Office.

6 INTÄKTER PER MARKNAD JANUARI–SEPTEMBER

	Jan-sept 2011 MUSD	Jan-sept 2010 MUSD	Tillväxt %	
			Faktisk	Fasta valutakurser
USA	9.783	10.273	(5)	(5)
Västeuropa ¹	6.496	6.821	(5)	(10)
Kanada	1.241	1.102	13	6
Japan	2.138	1.854	15	4
Andra övriga etablerade marknader	922	745	24	6
Övriga etablerade marknader ²	4.301	3.701	16	5
Tillväxtmarknader i Europa	927	859	8	5
Kina	947	780	21	16
Tillväxtmarknader i Asien/Stilla Havsområdet	732	651	12	6
Andra övriga tillväxtmarknader	1.749	1.567	12	11
Övriga tillväxtmarknader ³	4.355	3.857	13	10
Totala intäkter	24.935	24.652	1	(3)

¹ Västeuropa innefattar Frankrike, Tyskland, Italien, Sverige, Storbritannien och andra länder.

² Övriga etablerade marknader innefattar Australien, Kanada, Japan och Nya Zeeland.

³ Övriga tillväxtmarknader innefattar Brasilien, Kina, Indien, Mexiko, Ryssland, Turkiet och alla andra övriga marknader.

7 INTÄKTER PER MARKNAD JULI–SEPTEMBER

	Juli-sept 2011 MUSD	Juli-sept 2010 MUSD	Tillväxt %	
			Faktisk	Fasta valutakurser
USA	3.187	3.179	-	-
Västeuropa ¹	2.067	2.150	(4)	(15)
Kanada	401	379	6	(1)
Japan	771	632	22	10
Andra övriga etablerade marknader	332	251	32	11
Övriga etablerade marknader ²	1.504	1.262	19	7
Tillväxtmarknader i Europa	291	263	11	4
Kina	322	269	20	13
Tillväxtmarknader i Asien/Stilla Havsområdet	248	222	12	5
Andra övriga tillväxtmarknader	594	553	7	7
Övriga tillväxtmarknader ³	1.455	1.307	11	7
Totala intäkter	8.213	7.898	4	(2)

¹ Västeuropa innefattar Frankrike, Tyskland, Italien, Sverige, Storbritannien och andra länder.

² Övriga etablerade marknader innefattar Australien, Kanada, Japan och Nya Zeeland.

³ Övriga tillväxtmarknader innefattar Brasilien, Kina, Indien, Mexiko, Ryssland, Turkiet och alla andra övriga marknader.

8 INTÄKTER PER PRODUKT JANUARI–SEPTEMBER

	Världen			USA		Västeuropa			Övriga etablerade marknader			Övriga tillväxtmarknader		
	Jan-sept 2011 MUSD	Faktisk tillväxt %	Fasta valuta-kurser Tillväxt %	Jan-sept 2011 MUSD	Faktisk tillväxt %	Jan-sept 2011 MUSD	Faktisk tillväxt %	Fasta valuta-kurser Tillväxt %	Jan-sept 2011 MUSD	Faktisk Tillväxt %	Fasta valuta-kurser Tillväxt %	Jan-sept 2011 MUSD	Faktisk Tillväxt %	Fasta valuta-kurser Tillväxt %
Mage/tarm:														
<i>Nexium</i>	3.362	(10)	(12)	1.783	(12)	617	(32)	(36)	408	24	12	554	19	18
<i>LOSEC/Prilosec</i>	698	(6)	(13)	30	(24)	185	(7)	(14)	315	1	(9)	168	(14)	(17)
Övrigt	112	5	2	67	3	35	6	-	6	20	20	4	-	(25)
Totalt mage/tarm	4.172	(9)	(12)	1.880	(12)	837	(27)	(31)	729	13	2	726	9	8
Hjärta/kärl:														
<i>Crestor</i>	4.851	18	14	2.231	18	920	12	5	1.197	27	16	503	11	8
<i>Atacand</i>	1.104	-	(5)	139	(16)	548	-	(6)	173	5	(4)	244	5	4
<i>Seloken/Toprol-XL</i>	750	(22)	(24)	315	(45)	63	(6)	(13)	28	(3)	(14)	344	19	14
<i>Plendil</i>	196	2	(2)	7	(42)	18	(14)	(19)	10	-	(10)	161	8	4
<i>Tenormin</i>	202	(2)	(9)	9	(10)	45	(2)	(9)	91	(1)	(11)	57	(2)	(5)
<i>Zestril</i>	109	(7)	(11)	8	-	54	(11)	(16)	12	(8)	(15)	35	-	(3)
Onglyza™	140	278	278	103	243	24	380	380	4	300	300	9	800	800
<i>Brilinta/Brilique</i>	16	n/m	n/m	11	n/m	4	n/m	n/m	-	-	-	1	n/m	n/m
Övrigt	190	(3)	(8)	-	(100)	91	6	(1)	18	-	(11)	81	7	4
Totalt hjärta/kärl	7.558	9	5	2.823	5	1.767	7	-	1.533	21	10	1.435	11	7
Andningsvägar:														
<i>Symbicort</i>	2.309	15	10	604	14	1.075	6	-	295	54	39	335	24	20
<i>Pulmicort</i>	669	5	1	218	(8)	143	(9)	(15)	86	10	-	222	34	30
<i>Rhinocort</i>	162	(7)	(11)	58	(22)	29	(3)	(10)	15	36	18	60	-	(5)
Övrigt	162	(16)	(22)	6	(84)	83	(6)	(13)	19	6	-	54	6	-
Totalt andningsvägar	3.302	10	5	886	1	1.330	3	(3)	415	39	26	671	22	18
Cancer:														
<i>Arimidex</i>	590	(52)	(55)	37	(92)	215	(51)	(53)	224	8	(2)	114	(1)	(4)
<i>Zoladex</i>	881	8	4	31	(9)	199	(5)	(10)	357	10	(1)	294	20	24
<i>Casodex</i>	408	(5)	(13)	(1)	(107)	63	(28)	(32)	262	4	(6)	84	8	5
<i>Iressa</i>	405	46	35	2	(33)	93	221	200	144	13	2	166	41	33
Övrigt	482	57	52	200	94	151	57	48	47	12	-	84	27	24
Totalt cancer	2.766	(10)	(14)	269	(57)	721	(16)	(21)	1.034	8	(2)	742	19	18
Neurovetenskap:														
<i>Seroquel IR</i>	3.190	2	-	2.434	4	418	-	(7)	165	(6)	(16)	173	(10)	(14)
<i>Seroquel XR</i>	1.092	30	26	565	18	363	44	35	66	57	43	98	46	43
Lokalanestetika	454	2	(5)	10	(58)	185	(5)	(11)	151	14	2	108	16	11
<i>Zomig</i>	312	(2)	(6)	117	(10)	131	2	(5)	52	4	(4)	12	33	22
<i>Diprivan</i>	227	(6)	(12)	12	(68)	33	(15)	(21)	63	19	9	119	7	1
<i>Vimovo</i>	20	300	280	14	180	2	-	-	3	n/m	n/m	1	n/m	n/m
Övrigt	26	(10)	(14)	1	-	14	(30)	(35)	3	-	-	8	50	50
Totalt neurovetenskap	5.321	6	4	3.153	5	1.146	9	2	503	11	-	519	9	4
Infektion & övrigt:														
<i>Synagis</i>	564	(12)	(12)	309	(16)	254	(6)	(6)	-	-	-	1	-	-
<i>Merrem</i>	469	(26)	(29)	33	(69)	151	(42)	(45)	46	12	2	239	6	2
<i>FluMist</i>	127	3	3	126	3	-	-	-	-	-	-	1	-	-
Övrigt	101	(17)	(19)	58	(33)	9	100	50	14	40	(10)	20	(4)	17
Totalt infektion & övrigt	1.261	(17)	(18)	526	(23)	414	(23)	(24)	60	18	-	261	5	4
Aptium Oncology	169	2	2	169	2	-	-	-	-	-	-	-	-	-
Astra Tech	386	(1)	(6)	77	3	281	(1)	(7)	27	(7)	(21)	1	-	-
Totalt	24.935	1	(3)	9.783	(5)	6.496	(5)	(10)	4.301	16	5	4.355	13	10

9 INTÄKTER PER PRODUKT JULI-SEPTEMBER

	Världen			USA		Västeuropa			Övriga etablerade marknader			Övriga tillväxtmarknader		
	Juli-sept 2011 MUSD	Faktisk tillväxt %	Fasta valuta-kurser Tillväxt %	Juli-sept 2011 MUSD	Faktisk tillväxt %	Juli-sept 2011 MUSD	Faktisk tillväxt %	Fasta valuta-kurser Tillväxt %	Juli-sept 2011 MUSD	Faktisk Tillväxt %	Fasta valuta-kurser Tillväxt %	Juli-sept 2011 MUSD	Faktisk Tillväxt %	Fasta valuta-kurser Tillväxt %
Mage/tarm:														
<i>Nexium</i>	1.089	(12)	(16)	570	(16)	163	(42)	(50)	169	52	35	187	12	12
<i>Losec/Prilosec</i>	224	(4)	(13)	9	13	58	(3)	(15)	102	-	(11)	55	(13)	(17)
Övrigt	37	-	(5)	20	(13)	13	18	9	2	-	-	2	100	-
Totalt mage/tarm	1.350	(11)	(15)	599	(16)	234	(34)	(42)	273	27	13	244	6	4
Hjärta/kärl:														
<i>Crestor</i>	1.659	21	14	753	20	307	16	2	431	31	17	168	10	7
<i>Atacand</i>	364	1	(8)	44	(15)	188	11	(4)	51	(9)	(20)	81	-	(2)
<i>Seloken/Toprol-XL</i>	273	-	(4)	123	(17)	22	5	(10)	9	(10)	(20)	119	28	20
<i>Plendil</i>	66	5	-	3	(25)	6	-	(17)	4	-	-	53	8	4
<i>Tenormin</i>	68	1	(7)	3	-	15	7	(7)	31	-	(10)	19	-	(5)
<i>Zestril</i>	37	6	(3)	3	50	18	(5)	(16)	3	(25)	(50)	13	30	30
Onglyza™	59	211	211	44	175	9	350	350	2	100	100	4	n/m	n/m
<i>Brilinta/Brilique</i>	13	n/m	n/m	11	n/m	2	n/m	n/m	-	-	-	-	-	-
Övrigt	61	3	(5)	-	-	28	8	(8)	6	20	-	27	(4)	(4)
Totalt hjärta/kärl	2.600	16	9	984	15	595	14	-	537	22	9	484	12	8
Andningsvägar:														
<i>Symbicort</i>	755	18	9	201	15	351	16	3	97	39	23	106	15	9
<i>Pulmicort</i>	185	3	(3)	52	(15)	40	(7)	(19)	27	4	(8)	66	32	28
<i>Rhinocort</i>	52	(5)	(13)	15	(29)	8	-	(13)	6	20	-	23	10	-
Övrigt	52	(15)	(23)	2	(85)	27	-	(11)	7	17	-	16	7	-
Totalt andningsvägar	1.044	12	4	270	-	426	12	(1)	137	28	13	211	19	12
Cancer:														
<i>Arimidex</i>	176	(38)	(44)	8	(81)	54	(59)	(65)	77	10	(1)	37	(3)	(5)
<i>Zoladex</i>	304	13	8	9	(31)	67	5	(5)	123	14	4	105	27	29
<i>Casodex</i>	137	-	(9)	-	(100)	18	(31)	(42)	90	7	(4)	29	21	17
<i>Iressa</i>	145	42	29	1	-	34	143	114	50	14	2	60	40	30
Övrigt	168	56	47	68	94	53	56	38	16	7	(7)	31	29	25
Totalt cancer	930	3	(4)	86	(9)	226	(17)	(26)	356	11	-	262	24	21
Neurovetenskap:														
<i>Seroquel IR</i>	1.034	1	(2)	791	1	138	6	(7)	56	4	(9)	49	(18)	(22)
<i>Seroquel XR</i>	366	31	24	184	18	124	43	25	23	53	40	35	67	57
Lokalanestetika	149	7	(4)	1	(83)	59	4	(9)	55	25	11	34	6	(3)
<i>Zomig</i>	108	5	(3)	40	(5)	46	12	(2)	17	(6)	(11)	5	150	100
<i>Diprivan</i>	71	(16)	(24)	-	(100)	10	(9)	(18)	21	-	(5)	40	-	(10)
<i>Vimovo</i>	10	100	80	6	20	2	-	n/m	2	n/m	n/m	-	-	-
Övrigt	7	(22)	(22)	-	-	3	(33)	-	-	-	-	4	-	-
Totalt neurovetenskap	1.745	6	2	1.022	2	382	15	1	174	14	3	167	6	(3)
Infektion & övrigt:														
<i>Synagis</i>	108	(22)	(22)	8	(27)	100	(22)	(22)	-	-	-	-	-	-
<i>Merrem</i>	139	(32)	(37)	5	(86)	39	(50)	(56)	13	8	-	82	4	(1)
<i>FluMist</i>	124	3	3	124	4	-	-	-	-	-	-	-	-	-
Övrigt	29	(3)	-	14	(7)	3	n/m	n/m	7	75	75	5	(60)	(40)
Totalt infektion & övrigt	400	(19)	(21)	151	(16)	142	(30)	(33)	20	25	19	87	(7)	(9)
Aptium Oncology	56	33	33	56	33	-	-	-	-	-	-	-	-	-
Astra Tech	88	(28)	(36)	19	(24)	62	(29)	(37)	7	(30)	(50)	-	(100)	(100)
Totalt	8.213	4	(2)	3.187	-	2.067	(4)	(15)	1.504	19	7	1.455	11	7

Aktieägarinformation

RAPPORTDAGAR OCH MÖTEN

Delårsrapport för fjärde kvartalet och hela året 2011	2 februari 2012
Delårsrapport för första kvartalet 2012	26 april 2012
Årsstämma	26 april 2012
Delårsrapport för andra kvartalet och första halvåret 2012	26 juli 2012
Delårsrapport för tredje kvartalet och de första nio månaderna 2012	25 oktober 2012

UTDELNINGAR

Utdelningen för första halvåret 2011 utbetalades den 12 september 2011 till de aktieägare som var registrerade den 5 augusti 2011. Aktien handlades exklusivt till utdelning från och med den 3 augusti 2011.

Utdelningen för andra halvåret 2011 kommer att utbetalas den 19 mars 2012 till de aktieägare som är registrerade den 17 februari 2012. Aktien kommer att handlas exklusivt till utdelning från och med den 15 februari 2012.

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: ONGLYZA™, KOMBOGLYZE XR™ och KOMBIGLYZE XR™, varumärken som tillhör Bristol-Myers Squibb Company.

ADRESSER VID KORRESPONDENS

Registrerings- och överlåtelsekontor	Depåbank för amerikanska depåbevis	Huvudkontor	Värdepappersförvarare
Equiniti Limited Aspect House Spencer Road Lancing West Sussex BN99 6DA, Storbritannien	JP Morgan Chase & Co PO Box 64504 St Paul MN 55164-0504 USA	AstraZeneca PLC 2 Kingdom Street London W2 6BD Storbritannien	Euroclear Sweden AB PO Box 7822 SE-103 97 Stockholm Sverige
Tel (inom Storbritannien): 0800 389 1580 Tel (utanför Storbritannien): +44 (0) 121 415 7033	Tel (inom USA): 800 990 1135 Tel (utanför USA): +1 (651) 453 2128	Tel: +44 (0) 20 7604 8000	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 förutspått. De framåtriktade kommentarerna återspeglar kunskap och information som är tillgänglig vid datumet för framtagandet av delårsrapporten och AstraZeneca åtar sig ej att uppdatera dessa framåtriktade kommentarer. Vi identifierar framåtriktade kommentarer genom ord som till exempel "förutse", "tror", "förväntar", "avser" och snarlika uttryck i sådana kommentarer. Det finns viktiga faktorer, varav vissa ligger utanför vår kontroll, som skulle kunna leda till att det faktiska resultatet väsentligt avviker från vad som uttryckts eller antytts i dessa framåtriktade kommentarer. Dessa inkluderar bland annat risken att patenträttigheter eller ensamrätt till marknadsföring och varumärkesrättigheter löper ut eller förloras, risken för väsentligt negativt utfall av tvister och myndigheters undersökningar samt otillräckligt försäkringsskydd, valutakursfluktuationer, risken för att forsknings- och utvecklingsverksamheten inte resulterar i nya produkter som når kommersiell framgång, risken att strategiska allianser och förvärv inte blir framgångsrika, konkurrenspåverkan, prissänkningar och prisregleringar, skatterisker, risken för omfattande produktansvarskrav, effekten av att tredje part misslyckas med att leverera varor och tjänster, risken förknippad med misslyckad hantering av en kris, risken för försening av nya produktlanseringar, svårigheterna att erhålla och bibehålla myndigheters godkännande för produkter, risken för att inte uppmärksamma pågående översyner från registreringsmyndigheterna, risken för att nya produkter inte utvecklas som vi förväntar, risken för miljöansvar, riskerna förknippade med att bedriva verksamhet på tillväxtmarknader, risker som kan skada vårt anseende, risken för produktförfalskningar, risken för att godkännandeförfaranden för biosimilars skulle kunna få en negativ effekt på framtida kommersiella utsikter; samt påverkan av ökad implementering och verkställande av strängare lagstiftning mot mutor och korruption.