

**AstraZeneca PLC**  
**BOKSLUTSRAPPORT FÖR ANDRA KVARTALET OCH FÖRSTA HALVÅRET 2012**

London, 26 juli 2012

Som väntat återspeglades generisk konkurrens och utmanande marknadsförutsättningar i lägre intäkter under andra kvartalet. Framsteg gjordes i genomförandet av långsiktiga prioriteringar, med portföljen av produkter på marknaden och forskningsportföljen stärktes genom nyligen genomförda affärsutvecklingsinitiativ. Resultatmålen för helåret är oförändrade.

**Intäkterna under andra kvartalet uppgick till 6.660 MUSD, en minskning med 18 procent i fasta valutakurser (CER).**

-Förlorad marknadsexklusivitet för flera nyckelprodukter svarade för 15 procentenheter av intäktsminskningen. Uthålligt resultat för *Crestor*. Fortsatt stark tillväxt för *ONGLYZA™*, *Iressa* och *Faslodex*.

-Som väntat rådde under andra kvartalet fortsatt begränsning i varuförsörjningen vid vår tillverkningsanläggning i Sverige. Den beräknade effekten på intäkterna under andra kvartalet uppgick till omkring 2 procent. Företaget bedömer att påverkan på intäkterna för helåret blir ca 1 procent.

-Intäkterna på tillväxtmarknaderna ökade med 1 procent i fasta valutakurser. Omständigheterna relaterade till varuförsörjningen påverkade intäkterna på tillväxtmarknaderna. Korrigerat för detta skulle intäktsökningen ha varit omkring 8 procent.

**Vinst per aktie för kärnverksamheten (Core EPS) uppgick till 1,53 USD under andra kvartalet, en nedgång med 6 procent i fasta valutakurser.**

-Core EPS gynnades med 240 MUSD (0,19 USD per aktie) av en skatteuppgörelse om en gränsöverskridande internprissättningsfråga. Effektiv skattesats för hela året beräknas nu bli omkring 20 procent.

**Redovisad vinst per aktie minskade under andra kvartalet med 11 procent i fasta valutakurser till 1,27 USD.**

**Samarbetet kring diabetes kommer att utvidgas genom Bristol-Myers Squibbs förvärv av Amylin Pharmaceuticals.**

Styrelsen har rekommenderat en utdelning för första halvåret på 0,90 USD. Nettoaktieåterköpen uppgick till 1,6 miljarder USD under första halvåret. Målet för hela året är fortsatt 4,5 miljarder USD, beroende på marknadsförutsättningar och verksamhetens behov.

**Förväntad vinst per aktie för kärnverksamheten (Core EPS) för hela året ligger fast vid intervallet 5,85–6,15 USD.**

**Utvecklingen i sammandrag**

<b>Koncernen</b>	<b>Andra kvartalet 2012 MUSD</b>	<b>Andra kvartalet 2011 MUSD</b>	<b>Förändring %</b>	<b>Fasta valutakurser %</b>	<b>Jan-juni 2012 MUSD</b>	<b>Jan-juni 2011 MUSD</b>	<b>Förändring %</b>	<b>Fasta valutakurser %</b>
Intäkter	6.660	8.430	-21	-18	14.009	16.722	-16	-15
<b>Redovisat</b>								
Rörelseresultat	1.868	2.965	-37	-32	4.028	6.366	-37	-35
Resultat före skatt	1.763	2.858	-38	-33	3.816	6.146	-38	-36
Vinst per aktie	\$1,27	\$1,53	-17	-11	\$2,55	\$3,61	-29	-27
<b>Kärnverksamheten*</b>								
Rörelseresultat	2.269	3.322	-32	-27	5.266	7.000	-25	-23
Resultat före skatt	2.164	3.215	-33	-28	5.054	6.780	-25	-23
Vinst per aktie	\$1,53	\$1,73	-12	-6	\$3,34	\$3,96	-16	-13

\* Finansiell information för kärnverksamheten utgör ett komplement utöver den ordinarie redovisningen, vilken AstraZeneca anser ökar förståelsen av företagets utveckling. Prognosen för 2012 avser kärnverksamheten. Se sid 2 och 4 för en definition av ekonomisk information för kärnverksamheten och en avstämning mellan kärnverksamheten och redovisad ekonomisk information.

**Simon Lowth, tillförordnad koncernchef, kommenterar resultatet:** "Som vi förväntat har förlorad marknadsexklusivitet för vissa nyckelprodukter och tuffa marknadsförutsättningar resulterat i minskade intäkter och vinster under andra kvartalet. Trots dessa utmaningar är vi på väg att nå våra resultatmål för hela året."

"Resultatet under första halvåret återspeglar uthålligheten hos flera av våra varumärken och de gynnsamma effekterna av kostnadsdisciplin. Efter samarbetet med Amgen och förvärvet av Ardea fortsatte vi att stärka vår forsknings- och produktportfölj genom en spännande möjlighet att utvidga vårt samarbete med Bristol-Myers Squibb kring diabetes."

"Våra långsiktiga prioriteringar är oförändrade. Vi driver utvecklingen av våra varumärken som har marknadsexklusivitet, investerar i marknader med långsiktig potential, omformar kostnadsbasen för att nå uthållig konkurrenskraft och fortsätter att sträva efter produktivitet i våra investeringar i innovation, oavsett om de åstadkoms internt eller externt."

## 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 väsentliga 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 avtalsituation med Merck i USA samt andra specificerade poster. Närmare upplysningar om ovanstående korrigeringar ges på sidan 84 i vår Årsredovisning med information från Form 20-F 2011.

### Andra kvartalet

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

	Redovisat 2012	Om- strukturering	Merck & MedImmune Avskrivning	Immateriella tillgångar Nedskrivning	Juridiska kostnader/ övrigt	Kärn- verksam- heten 2012	Kärn- verksam- heten 2011	Faktisk %	CER %
<b>Intäkter</b>	<b>6.660</b>	-	-	-	-	<b>6.660</b>	<b>8.430</b>	<b>(21)</b>	<b>(18)</b>
Kostnad sålda varor	(1.346)	6	-	-	-	(1.340)	(1.462)		
<b>Bruttoresultat</b>	<b>5.314</b>	<b>6</b>	-	-	-	<b>5.320</b>	<b>6.968</b>	<b>(24)</b>	<b>(20)</b>
% av försäljning	79,8%					79,9%	82,7%	-2,8	-1,9
Distribution	(75)	-	-	-	-	(75)	(88)	(15)	(10)
% av försäljning	1,1%					1,1%	1,0%	-0,1	-0,1
FoU	(1.189)	136	-	-	-	(1.053)	(1.119)	(6)	(4)
% av försäljning	17,9%					15,8%	13,3%	-2,5	-2,4
Försäljnings- och administrationskostnader	(2.350)	63	116	-	66	(2.105)	(2.627)	(20)	(18)
% av försäljning	35,3%					31,6%	31,2%	-0,4	-0,4
Övriga intäkter	168	-	14	-	-	182	188	(3)	-
% av försäljning	2,5%					2,7%	2,2%	+0,5	+0,5
<b>Rörelseresultat</b>	<b>1.868</b>	<b>205</b>	<b>130*</b>	-	<b>66**</b>	<b>2.269</b>	<b>3.322</b>	<b>(32)</b>	<b>(27)</b>
% av försäljning	28,0%					34,1%	39,4%	-5,3	-4,3
Finansnetto	(105)	-	-	-	-	(105)	(107)		
<b>Resultat före skatt</b>	<b>1.763</b>	<b>205</b>	<b>130</b>	-	<b>66</b>	<b>2.164</b>	<b>3.215</b>	<b>(33)</b>	<b>(28)</b>
Skatter	(145)	(48)	(20)*	-	(3)	(216)	(815)		
<b>Resultat efter skatt</b>	<b>1.618</b>	<b>157</b>	<b>110</b>	-	<b>63</b>	<b>1.948</b>	<b>2.400</b>	<b>(19)</b>	<b>(14)</b>
Innehav utan bestämmande inflytande	(7)	-	-	-	-	(7)	(10)		
<b>Nettoresultat</b>	<b>1.611</b>	<b>157</b>	<b>110</b>	-	<b>63</b>	<b>1.941</b>	<b>2.390</b>	<b>(19)</b>	<b>(14)</b>
Vägt antal aktier, genomsnitt	1.267	1.267	1.267	1.267	1.267	1.267	1.381		
<b>Vinst per aktie</b>	<b>1,27</b>	<b>0,12</b>	<b>0,09</b>	-	<b>0,05</b>	<b>1,53</b>	<b>1,73</b>	<b>(12)</b>	<b>(6)</b>

\* Av avskrivningsjusteringen på 130 MUSD är 91 MUSD relaterade till MedImmune, med en motsvarande skattejustering på 20 MUSD. Avskrivningar på 39 MUSD var relaterade till Merck, vilket inte medför någon skattejustering.

\*\* Inkluderar 50 MUSD i kostnader relaterade till förvärv vilka inte medför någon skattejustering.

Intäkterna under andra kvartalet minskade med 18 procent i fasta valutakurser, och de faktiska intäkterna minskade med 21 procent till följd av negativ inverkan av valutakursförändringar. Förlorad marknadsexklusivitet för flera nyckelprodukter (inklusive Seroquel IR sedan slutet av mars) svarade för 15 procentenheter av intäktsminskningen. Avyttringen av Astra Tech och Aptium svarade för 2,4 procentenheter. Fortsatta störningar i varuförsörjningskedjan på grund av införandet av ett IT-baserat ERP-system (enterprise resource planning) vid vår tillverkningsanläggning i Sverige påverkade intäkterna negativt med ca 2 procent. De underliggande problemen har nu till stor del lösts, och tillverkningen svarar nu mot befintlig efterfrågan, samt tillgodoser restorder och återställer normala lagernivåer i distributionskanalerna. Företaget bedömer att påverkan på intäkterna för helåret blir ca 1 procent.

Intäkterna i USA minskade med 29 procent under andra kvartalet, där förlorad marknadsexklusivitet för Seroquel IR svarade för 80 procent av intäktsminskningen. Tillväxt för Symbicort, ONGLYZA™ och Faslodex motverkades av avyttringen av Astra Tech och Aptium. Den negativa effekten av hälso- och sjukvårdsreformen i USA på intäkter och kostnader under andra kvartalet uppgick till ca 150 MUSD.

Intäkterna på övriga marknader minskade med 12 procent under andra kvartalet. Intäkterna i Västeuropa minskade med 20 procent. Utöver förlorad marknadsexklusivitet för Seroquel IR, innebar generisk konkurrens att intäkterna också minskade för Nexium, Atacand och Merrem i Västeuropa. Intäkterna på övriga etablerade marknader minskade med 12 procent, huvudsakligen till följd av en minskning med 30 procent i Kanada till följd av generisk konkurrens för Crestor och Atacand. Intäkterna på tillväxtmarknaderna ökade med 1 procent, vilket återspeglade förlorad marknadsexklusivitet för Seroquel IR och Crestor i Brasilien och svåra marknads-

förutsättningar i Mexiko. Intäktsökningen påverkades också av omständigheter relaterade till varuförsörjningen. Justerat för denna effekt skulle intäkterna på tillväxtmarknaderna ha ökat med ca 8 procent. En förbättring av tillväxttakten på tillväxtmarknaderna förutses fortfarande under andra halvåret, men tvåsiffrig tillväxt för hela året är inte sannolikt.

Bruttoresultatet för kärnverksamheten minskade med 20 procent under andra kvartalet. Bruttomarginalen för kärnverksamheten i procent av intäkter uppgick till 79,9 procent, 1,9 procentenheter lägre än föregående år främst till följd av en förändrad produktmix efter förlorad marknadsexklusivitet för viktiga varumärken, delvis uppvägda av frånvaron av kostnader för Astra Tech.

Försäljnings- och administrationskostnader för kärnverksamheten var 18 procent lägre än under andra kvartalet föregående år, genom fortsatt kostnadsdisciplin, gynnsamma effekter av omstrukturering och frånvaron av kostnader för Astra Tech. Punktskatten som infördes för genomförandet av hälso- och sjukvårdsreformen i USA uppgick till 2,8 procent av försäljnings- och administrationskostnaderna för kärnverksamheten under kvartalet.

Övriga intäkter för kärnverksamheten på 182 MUSD var oförändrade i fasta valutakurser jämfört med andra kvartalet föregående år. Lägre royaltyintäkter för *Entocort* i USA uppvägdes till större delen av inkomster från avtalet rörande *Zomig* med Impax Laboratories i USA.

Rörelseresultatet för kärnverksamheten före FoU minskade 21 procent till 3.322 MUSD under andra kvartalet. Rörelsemarginalen för kärnverksamheten före FoU uppgick till 49,9 procent av intäkterna, 1,9 procentenheter lägre än föregående år. Utöver nedgången i intäkter och i bruttomarginalen för kärnverksamheten, var försäljnings- och administrationskostnaderna för kärnverksamheten fortfarande högre i procent av intäkterna, även om de var 18 procent lägre än föregående år.

FoU-kostnaderna för kärnverksamheten minskade med 4 procent under andra kvartalet, genom att gynnsamma effekter av omstrukturering mer än uppvägde ökade kostnader för projekt, inklusive samarbetet avseende Amgen.

Rörelseresultatet för kärnverksamheten under andra kvartalet minskade 27 procent till 2.269 MUSD. Rörelsemarginalen för kärnverksamheten var 4,3 procentenheter lägre i procent av intäkter än föregående år. Utöver nedgången i intäkter och i marginalen före FoU för kärnverksamheten, var FoU-kostnaderna för kärnverksamheten, trots att de var 4 procent lägre uttryckt i USD, 2,4 procentenheter högre i procent av intäkter.

Vinsten per aktie för kärnverksamheten under andra kvartalet minskade 6 procent till 1,53 USD. Core EPS under kvartalet gynnades med 0,19 USD av skatteuppgörelsen om en gränsöverskridande internprissättningsfråga. Core EPS gynnades också av färre utestående aktier till följd av nettoaktieåterköp.

Redovisat rörelseresultat under andra kvartalet minskade med 32 procent till 1.868 MUSD. Redovisad vinst per aktie minskade med 11 procent till 1,27 USD. De större nedgångarna jämfört med resultatmått för rörelseresultat för kärnverksamheten beror till stor del på högre omstruktureringkostnader under andra kvartalet 2012 (205 MUSD) jämfört med andra kvartalet föregående år (138 MUSD).

## Första halvåret

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

	Redovisat 2012	Om- strukturer ing	Merck & MedImmune Avskrivning	Immateriella tillgångar Nedskrivning	Juridiska kostnader/ övrigt	Kärn- verksam- heten 2012	Kärn- verksam- heten 2011	Faktisk %	CER %
<b>Intäkter</b>	<b>14.009</b>	-	-	-	-	<b>14.009</b>	<b>16.722</b>	<b>(16)</b>	<b>(15)</b>
Kostnad sålda varor	(2.721)	61	-	-	-	(2.660)	(2.789)		
<b>Bruttoresultat</b>	<b>11.288</b>	<b>61</b>	-	-	-	<b>11.349</b>	<b>13.933</b>	<b>(19)</b>	<b>(17)</b>
% av försäljning	80,6%					81,0%	83,3%	-2,3	-1,9
Distribution	(151)	-	-	-	-	(151)	(168)	(10)	(7)
% av försäljning	1,1%					1,1%	1,0%	-0,1	-0,1
FoU	(2.719)	581	-	-	-	(2.138)	(2.191)	(2)	(1)
% av försäljning	19,4%					15,2%	13,1%	-2,1	-2,1
Försäljnings- och administrationskostnader	(4.811)	265	233	-	70	(4.243)	(4.977)	(15)	(13)
% av försäljning	34,3%					30,3%	29,7%	-0,6	-0,5
Övriga intäkter	421	-	28	-	-	449	403	11	14
% av försäljning	3,0%					3,2%	2,4%	+0,8	+0,8
<b>Rörelseresultat</b>	<b>4.028</b>	<b>907</b>	<b>261*</b>	-	<b>70**</b>	<b>5.266</b>	<b>7.000</b>	<b>(25)</b>	<b>(23)</b>
% av försäljning	28,8%					37,6%	41,9%	-4,3	-3,8
Finansnetto	(212)	-	-	-	-	(212)	(220)		
<b>Resultat före skatt</b>	<b>3.816</b>	<b>907</b>	<b>261</b>	-	<b>70</b>	<b>5.054</b>	<b>6.780</b>	<b>(25)</b>	<b>(23)</b>
Skatter	(556)	(189)	(38)*	-	(4)	(787)	(1.254)		
<b>Resultat efter skatt</b>	<b>3.260</b>	<b>718</b>	<b>223</b>	-	<b>66</b>	<b>4.267</b>	<b>5.526</b>	<b>(23)</b>	<b>(20)</b>
Innehav utan bestämmande inflytande	(9)	-	-	-	-	(9)	(18)		
<b>Nettoresultat</b>	<b>3.251</b>	<b>718</b>	<b>223</b>	-	<b>66</b>	<b>4.258</b>	<b>5.508</b>	<b>(23)</b>	<b>(20)</b>
Vägt antal aktier, genomsnitt	1.274	1.274	1.274	1.274	1.274	1.274	1.389		
<b>Vinst per aktie</b>	<b>2,55</b>	<b>0,56</b>	<b>0,18</b>	-	<b>0,05</b>	<b>3,34</b>	<b>3,96</b>	<b>(16)</b>	<b>(13)</b>

\* Av avskrivningsjusteringen på 261 MUSD är 181 MUSD relaterade till MedImmune, med en motsvarande skattejustering på 38 MUSD. Avskrivningar på 80 MUSD var relaterade till Merck, vilket inte medför någon skattejustering.

\*\* Inkluderar 50 MUSD i kostnader relaterade till förvärv vilka inte medför någon skattejustering.

Intäkterna under första halvåret minskade med 15 procent i fasta valutakurser, och de faktiska intäkterna minskade med 16 procent till följd av negativ inverkan av valutakursförändringar. Förlorad marknadsexklusivitet för flera nyckelprodukter stod för 11 procentenheter av intäktsnedgången, vilket inkluderade 187 MUSD i reserv för returer i amerikanska handelslager av *Seroquel IR*. Intäkterna i USA minskade med 20 procent och intäkterna på övriga marknader minskade med 11 procent.

Bruttomarginalen för kärnverksamheten uppgick till 81,0 procent av intäkterna, 1,9 procentenheter lägre än föregående år.

Försäljnings- och administrationskostnader för kärnverksamheten var 13 procent lägre än under första halvåret föregående år genom fortsatt kostnadsdisciplin, gynnsamma effekter av omstrukturering och frånvaron av kostnader för Astra Tech, delvis motverkade av selektiva investeringar på tillväxtmarknaderna.

Övriga intäkter för kärnverksamheten under första halvåret ökade med 14 procent. Genom överenskommelsen med Impax Laboratories, som inleddes under första kvartalet 2012, redovisas numera det kommersiella tillskottet från *Zomig* i USA under övriga intäkter istället för under intäkter.

Rörelseresultatet för kärnverksamheten före FoU minskade 17 procent till 7.404 MUSD. Rörelsemarginalen för kärnverksamheten före FoU uppgick till 52,8 procent av intäkterna, en minskning med 1,7 procentenheter, till följd av lägre bruttomarginal för kärnverksamheten och högre försäljnings- och administrationskostnader för kärnverksamheten i procent av intäkterna, delvis uppvägda av ökade övriga intäkter för kärnverksamheten.

FoU-kostnaderna för kärnverksamheten under första halvåret var 1 procent lägre, genom att nedgången på 4 procent under andra kvartalet till stor del uppvägdes av ökningen med 2 procent under första kvartalet, som inkluderade nedskrivningar av immateriella anläggningstillgångar relaterade till TC-5214.

Rörelseresultatet för kärnverksamheten under första halvåret minskade 23 procent till 5.266 MUSD. Rörelsemarginalen för kärnverksamheten uppgick till 37,6 procent av intäkterna, en minskning med 3,8 procentenheter.

Vinsten per aktie för kärnverksamheten uppgick till 3,34 USD, 13 procent lägre jämfört med första halvåret föregående år. I vinsten per aktie för kärnverksamheten under första halvåret 2012 ingick en gynnsam effekt på 0,19 USD till följd av skatteuppgörelser. I första halvåret 2011 ingick en gynnsam effekt motsvarande 0,39 USD per aktie till följd av skatteuppgörelser. Core EPS under första halvåret 2012 gynnades av färre utestående aktier jämfört med föregående år till följd av nettoaktieåterköp.

Redovisat rörelseresultat under första halvåret minskade med 35 procent till 4.028 MUSD. Redovisad vinst per aktie minskade med 27 procent. De större nedgångarna jämfört med respektive ekonomiska mått för kärnverksamheten beror till stor del på högre omstruktureringskostnader under första halvåret 2012 (907 MUSD) jämfört med första halvåret föregående år (281 MUSD).

#### Produktivitetsförbättringar

Företaget gör goda framsteg i genomförandet av den tredje omstruktureringsfasen som tillkännagavs i februari 2012. 205 MUSD i omstruktureringskostnader kostnadsfördes under andra kvartalet, vilket hittills under året innebär 907 MUSD. Huvuddelen av de beräknade kostnaderna på 2,1 miljarder USD för programmet förväntas komma att belasta 2012.

Programmet utvecklas planenligt för att ge 1,6 miljarder USD i årliga resultatförbättringar i slutet av 2014.

#### Finansiella intäkter och kostnader

Finansnettot uppvisade ett underskott på 105 MUSD under kvartalet, jämfört med 107 MUSD 2011. Räntekostnaderna för förpliktelser i de förmånsbestämda pensionsplanerna minskade med 11 MUSD, vilket delvis motverkades av en minskning av planens förväntade avkastning. Räntekostnader för skulder och förluster vid marknadsvärdering som noterades för långfristiga obligationer var i stort sett oförändrade jämfört med andra kvartalet 2011.

#### Skatter

Den redovisade effektiva skattesatsen under andra kvartalet var 8,2 procent (2011: 25,7 procent) och 14,6 procent under första halvåret (2011: 18,0 procent). Den effektiva skattesatsen under kvartalet inkluderar en justering på 240 MUSD avseende tidigare perioder efter uppgörelsen om en internprissättningsfråga som tidigare rymdes i beloppet på 649 MUSD relaterat till internprissättning som rapporterades i not 25 i koncernens bokslut 2011. Undantaget denna resultatförbättring, uppgick den effektiva skattesatsen under första halvåret till 20,9 procent. Skattesatsen på 20,9 procent tillämpas vid de skattepliktiga justeringarna för att fastställa det beskattningsbara resultatet för kärnverksamheten, vilket medför en effektiv skattesats för kärnverksamheten på 15,6 procent under första halvåret.

Till följd av denna upplösning av reserver förväntas nu koncernens effektiva skattesats 2012 bli ca 20 procent, 2 procentenheter lägre än den föregående prognosen på ca 22 procent.

Den effektiva skattesatsen under första halvåret föregående år gynnades av en fördelaktig justering av skatteavsättningar om 520 MUSD efter tillkännagivandet i mars 2011 att skattemyndigheterna 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. Undantaget denna resultatförbättring, uppgick den redovisade effektiva skattesatsen under första halvåret föregående år till 26,5 procent.

#### Kassaflöde

Kassaflödet från rörelsen uppgick till 2.791 MUSD under första halvåret fram till 30 juni 2012, jämfört med 2.829 MUSD under samma period 2011. Förbättringar i rörelsekapital och lägre skattebetalningar mer än uppvägd det lägre rörelseresultatet, medan ökade inbetalningar till pensionsfonder bidrog till större utflöden avseende transaktioner som ej avser kontanta medel och övrigt.

Nettokassainflödet från investeringsaktiviteter uppgick till 1.353 MUSD under halvåret jämfört med 286 MUSD under första halvåret 2011. Skillnaden på 1.067 MUSD beror huvudsakligen på nettoförändringen mellan kassa, kortfristiga placeringar och placeringar till fast ränta, endast delvis motverkad av nettokontantbetalningen vid förvärvet av Ardea.

Kontantutbetalningar till aktieägare uppgick till 4.107 MUSD genom nettoaktieåterköp på 1.602 MUSD och 2.505 MUSD genom betalning av utdelningen för andra halvåret 2011.

### Skulder och kapitalstruktur

Per den 30 juni 2012 uppgick den utestående bruttoskulden (räntebärande lån och krediter) till 9.318 MUSD (31 december 2011: 9.328 MUSD). Av den utestående bruttoskulden den 30 juni 2012, förfaller 2.008 MUSD inom ett år (31 december 2011: 1.990 MUSD).

Nettokassan på 210 MUSD har minskat med 2.639 MUSD under första halvåret till följd av nettokassautflödet enligt redogörelsen i avsnittet Kassaflöde ovan.

### Utdelning och återköp av aktier

Styrelsen har rekommenderat en utdelning för första halvåret på 0,90 USD (58,1 pence, 6,26 SEK). Beloppet för utdelningen för första halvåret återspeglar styrelsens avsikt att omfördela utdelningen för första och andra halvåret, med målet att fastställa utdelningen för första halvåret till ca en tredjedel av utdelningen året innan, som förra året uppgick till 2,80 USD.

Styrelsen har antagit en progressiv utdelningspolicy, enligt vilken styrelsen avser att upprätthålla eller öka utdelningen varje år. Samtidigt som styrelsen antog denna policy var den medveten om att vissa fluktuationer i resultatet kan förväntas i och med att företagets intäktbas går igenom en period av förlorade ensamrätter och lanseringar av nya produkter. Styrelsen anser att den årliga utdelningen inte bara bör spegla det finansiella resultatet under ett enskilt år, utan över hela investeringscykeln. Därför kan utdelningen i förhållande till vinsten variera under perioden men målet är en genomsnittlig utdelningsandel på 50 procent, baserat på redovisat resultat (före omstrukturingskostnader).

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

Beroende på marknadsförutsättningar och verksamhetens behov, har styrelsen tillkännagivit att företaget avser att genomföra nettoåterköp av aktier till ett värde av 4,5 miljarder USD under 2012. Under första halvåret 2012 återköpte koncernen 41,0 miljoner aktier för sammanlagt 1.854 MUSD. Under halvåret emitterades 7,4 miljoner aktier vid inlösen av aktieoptioner för sammanlagt 252 MUSD.

Det totala antalet utestående aktier per den 30 juni 2012 var 1.259 miljoner.

### Framtidsutsikter

Det ekonomiska resultatet under första halvåret har till stor del påverkats av den förväntade effekten av förlorad marknadsexklusivitet för flera produkter, framför allt *Seroquel IR*, och av avyttringen av Astra Tech och Aptium. Dessa faktorer, i kombination med de utmanande marknadsförutsättningarna, motiverar vår fortsatta bedömning av en intäktsminskning för hela året i intervallet "low to mid-teens" i fasta valutakurser, inklusive eventuell återstående påverkan från omständigheter relaterade till varuförsörjningen. Vi fortsätter att uppnå resultatförbättringar genom våra omstrukturingsprogram och kommer att fortsätta att eftersträva kostnadsdisciplin. Även om Core EPS under andra kvartalet kännetecknades av en betydande resultatförbättring till följd av en upplösning av en skatteavsättning, ingick redan i vår revidering av prognosen under första kvartalet en sannolikhetsvägd bedömning att denna resultatförbättring troligen skulle uppnås. Sammantaget detta och även med hänsyn till utspädningseffekten på Core EPS 2012 från vårt utvidgade samarbete kring diabetes med Bristol-Myers Squibb efter deras förvärv av Amylin, står vi fast vid vår prognos för Core EPS för hela året i intervallet 5,85-6,15 USD.

Prognosen för vinst per aktie för kärnverksamheten (Core EPS) har grundats på genomsnittliga valutakurser i januari 2012 för våra huvudsakliga valutor, och det faktiska resultatet under första halvåret var i stort sett i linje med detta valutakursantagande. Prognosen beaktar inte sannolikheten att genomsnittliga valutakurser under resten av 2012 kan komma att avvika väsentligt från de genomsnittskurser 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 2011, och finns på [www.astrazeneca.com/investors](http://www.astrazeneca.com/investors).

### Definition av ekonomisk information för kärnverksamheten

Från och med delårsrapporten för första kvartalet 2013 kommer AstraZeneca att uppdatera sin definition av ekonomisk information för kärnverksamheten genom att utesluta alla avskrivningskostnader och nedskrivningar av immateriella tillgångar. Den nya definitionen kommer att ge en tydligare bild av resultatpåverkan från avskrivningar och nedskrivningar, som enligt nuvarande definition ingår i resultatet för kärnverksamheten, och dessutom underlätta jämförbarheten av vårt resultat med andra företag i branschen. Vi kommer att publicera en uppdatering om detta i samband med rapporten för tredje kvartalet och de första nio månaderna.

## Transaktioner mellan närstående

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

## Huvudsakliga risker och osäkerheter

Karaktären hos de viktigaste riskerna och osäkerheterna som påverkar verksamheten, och som redovisas på sidorna 130-138 i årsredovisningen med information från Form 20-F 2011, förväntas inte komma att ändras under det andra halvåret 2012.

Sammanfattningsvis är de huvudsakliga riskerna och osäkerheterna, som redovisas i årsredovisningen med information från Form 20-F 2011, följande:

### **Risker förknippade med produkter i forskningsportföljen**

Misslyckande med att nå uppställda utvecklingsmål, svårigheter att få och behålla myndighetsgodkännande för nya produkter, misslyckande med att erhålla och upprätthålla effektivt skydd för immateriella rättigheter, förseningar i lanseringen av nya produkter samt strategiska allianser och förvärv kan visa sig inte bli framgångsrika.

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

Svårigheter att uppnå kommersiell framgång med nya produkter, olaglig handel med våra produkter, utveckla vår verksamhet på tillväxtmarknaderna, upphörande eller förlust av, eller begränsningar i, immateriella rättigheter, press till följd av generisk konkurrens, effekter av patenntvister avseende immateriella rättigheter, priskontroller och prissänkningar, ekonomiskt, myndighets- och politiskt betingad press, kopior (biosimilars) av biologiska produkter, ökat införande och verkställande av strängare lagstiftning mot mutor och korruption, förväntade vinster av produktivitetsinitiativ är osäkra, misslyckande avseende informationsteknologi samt misslyckande avseende outsourcing.

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

Tillverkning av biologiska läkemedel och beroende av utomstående för varor.

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

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

### **Ekonomiska och finansiella risker**

Negativ inverkan av en långvarig ekonomisk nedgång, påverkan av valutakursfluktuationer, begränsat skydd från ansvarsförsäkring, skatt och pensioner.

## Uppdatering av FoU-portföljen

---

En heltäckande uppdatering av AstraZenecas forskningsportfölj redovisas i samband med halvårsrapporten 2012. FoU-tabellen finns på våra hemsidor [www.astrazeneca.com](http://www.astrazeneca.com) och [www.astrazeneca.se](http://www.astrazeneca.se) under rubriken Investors/Aktieägare.

AstraZenecas forskningsportfölj innehåller nu 90 projekt, varav 83 projekt befinner sig i klinisk utvecklingsfas och ytterligare 7 har antingen godkänts eller lanserats. I portföljen ingår 9 projekt som avser nya molekyllära substanser (NME) och som för närvarande befinner sig i sen utvecklingsfas, antingen i fas III eller under granskning av registreringsmyndighet. I hela den kliniska portföljen har 22 projekt framgångsrikt gått vidare till nästa fas under första halvåret 2012 (inklusive 7 projekt som gått vidare till första studier på människa); 10 projekt har dragits tillbaka.

Förändringar sedan uppdateringen för första kvartalet inkluderar:

### **AstraZenecas samarbete med Bristol-Myers Squibb avseende diabetes**

Den 30 juni 2012 tillkännagav AstraZeneca och Bristol-Myers Squibb en utvidgning av samarbetet kring diabetes genom Bristol-Myers-Squibbs förvärv av Amylin Pharmaceuticals. Bristol-Myers Squibb kommer att förvärva Amylin för 31,00 USD per aktie kontant, efter ett kontantanbud och en sammanslagning (second step merger), till ett sammanlagt förvärvspris på ca 5,3 miljarder USD. Det totala värdet av transaktionen, inklusive Amylins nettoskuld och ett avtalsenligt åtagande gentemot Eli Lilly and Company, sammanlagt ca 1,7 miljarder USD, uppgår till ca 7 miljarder USD.

Sedan Bristol-Myers Squibb slutfört förvärvet av Amylin kommer företagen att ingå samarbetsavtal, baserade på det befintliga diabetessamarbetet, avseende utveckling och kommersialisering av Amylins produktportfölj. Efter Bristol-Myers Squibbs förvärv av Amylin, kommer AstraZeneca att göra en betalning till Amylin, som ett helägt dotterbolag till Bristol-Myers Squibb, i storleksordningen 3,4 miljarder USD kontant, som kan komma att justeras vid en slutavräkning. Vinster och förluster som uppkommer vid samarbetet kommer att delas lika. Dessutom har AstraZeneca möjligheten att, efter eget val, erhålla likvärdig rätt till styrning rörande viktiga strategiska och ekonomiska beslut avseende samarbetet, vid betalning av ytterligare 135 MUSD till Bristol-Myers Squibb.

I Amylins portfölj ingår en grupp av GLP-1-produkter, innefattande två behandlingar för typ 2-diabetes, BYETTA® (exenatid) injektion och BYDUREON® (exenatid långsam frisättning för injicerbar suspension/exenatid 2 mg pulver och vätska för suspension för förlängd frisättning för injektion) som godkänts för användning i både USA och Europa, samt SYMLIN® (pramlinitid acetat) injektion. Det finns också en forskningsportfölj för livscykelhantering, inklusive produkter för tillförsel av läkemedel och förbättringar av beredningsformer (inklusive en beredning, en gång i månaden, av exenatid) som är under utveckling. Forskningsportföljen innehåller också metreleptin, en leptin analog som för närvarande granskas av den amerikanska registreringsmyndigheten FDA för behandling av diabetes och/eller hypertriglyceridemi hos patienter med sällsynta former av ärftlig eller förvärvad lipodystrofi.

### **Zinforo**

Den 22 juni 2012 tillkännagav AstraZeneca att den europeiska läkemedelsmyndigheten EMA:s rådgivande kommitté CHMP givit positivt besked och rekommenderat att *Zinforo* (ceftarolinfosamil) godkänns. *Zinforo* är ett nytt intravenöst cefalosporinantibiotikum för behandling av vuxna patienter med komplicerade infektioner i hud och mjukdelar (cSSTI, complicated Skin and Soft Tissue Infections) eller samhällsförvärvad lunginflammation (CAP, Community Acquired Pneumonia). Det positiva utlåtandet från CHMP kommer nu att granskas av EU-kommissionen, som har mandat att godkänna läkemedel för användning inom EU.

Ceftarolinfosamil är det första antibiotikum som vid monoterapi kombinerar den goda tolererbarheten hos cefalosporinerna med effektiv verkan mot ett brett spektrum av bakterier som kan orsaka allvarliga hudinfektioner och lunginflammation, inklusive sådana svårbehandlade stammar som meticillinresistenta *Staphylococcus aureus* (MRSA) vid cSSTI och *Streptococcus pneumoniae* vid CAP.

År 2009 fick AstraZeneca av Forest Laboratories global ensamrätt till marknadsföring och delad rätt till utvecklingsarbete för ceftarolinfosamil, med undantag för USA, Kanada och Japan. I mars 2011 introducerade Forest ceftarolinfosamil i USA, med motsvarande indikationer, under produktnamnet TEFLARO®.

AstraZeneca har ansökt om registrering i flera länder som omfattas av marknadsföringslicensen, och fler ansökningar planeras under 2012.



**Ardea Biosciences**

Den 19 juni 2012 tillkännagav AstraZeneca att bolaget slutfört förvärvet av Ardea Biosciences Inc., ett bioteknikföretag i San Diego, Kalifornien.

Ardeas kliniskt mest avancerade produktkandidat, lesinurad (tidigare känd som RDEA594) befinner sig för närvarande i fas III-utveckling som en potentiell behandling för kronisk behandling av hyperurikemi hos patienter med gikt.

## Intäkter

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

En fullständig analys av koncernens intäkter per produktområde och geografiskt område lämnas i noterna 7 och 8.

	Andra kvartalet		CER %	Första halvåret		CER %
	2012 MUSD	2011 MUSD		2012 MUSD	2011 MUSD	
<b>Mage/tarm</b>						
<i>Nexium</i>	949	1.112	-13	1.902	2.273	-15
<i>Losec/Prilosec</i>	195	239	-16	365	474	-22
<b>Hjärta/kärl</b>						
<i>Crestor</i>	1.587	1.714	-5	3.087	3.192	-2
<i>Atacand</i>	269	385	-25	586	740	-18
<i>Seloken/Toprol-XL</i>	208	232	-7	432	477	-7
<i>ONGLYZA™</i>	79	46	+72	151	81	+86
<i>Brilinta/Brilique</i>	18	2	n/m	27	3	n/m
<b>Andningsvägar och inflammation</b>						
<i>Symbicort</i>	795	802	+3	1.518	1.554	+1
<i>Pulmicort</i>	206	236	-10	433	484	-9
<b>Cancer</b>						
<i>Zoladex</i>	275	302	-6	548	577	-3
<i>Arimidex</i>	147	181	-16	291	414	-29
<i>Casodex</i>	118	138	-13	231	271	-15
<i>Iressa</i>	154	139	+13	297	260	+15
<i>Faslodex</i>	161	135	+24	312	258	+24
<i>Caprelsa</i>	7	2	n/m	12	2	n/m
<b>Neurovetenskap</b>						
<i>Seroquel</i>	647	1.537	-57	1.785	2.882	-37
<i>Seroquel IR</i>	277	1.150	-75	1.031	2.156	-52
<i>Seroquel XR</i>	370	387	-1	754	726	+6
<i>Zomig</i>	48	103	-50	102	204	-49
<i>Vimovo</i>	17	6	+200	33	10	+240
<b>Infektion och övrigt</b>						
<i>Synagis</i>	55	48	+15	439	456	-4
<i>Merrem</i>	100	158	-33	200	330	-37
<i>FluMist</i>	2	-	n/m	4	3	+33

### Mage/tarm

- Försäljningen av *Nexium* i USA under andra kvartalet uppgick till 554 MUSD, en minskning med 10 procent jämfört med andra kvartalet föregående år. Volymen apoteksexpedierade tabletter minskade med ca 10 procent. En betydande minskning i förskrivningar med låg marginal inom Medicaid resulterar i en liten ökning i genomsnittliga realiserade försäljningspriser på grund av denna förändring i mix. Försäljningen av *Nexium* i USA under första halvåret minskade också med 10 procent till 1.089 MUSD.
- Försäljningen av *Nexium* på övriga marknader under andra kvartalet minskade med 16 procent till 395 MUSD. Försäljningen i Västeuropa minskade med 37 procent, till stor del på grund av generisk konkurrens. Försäljningen på övriga etablerade marknader minskade 15 procent på grund av inverkan från generisk konkurrens i Kanada. Försäljningen på tillväxtmarknaderna ökade med 3 procent. Försäljningen av *Nexium* på övriga marknader minskade med 21 procent under första halvåret till 813 MUSD.
- Försäljningen av *Losec* på marknader utanför USA minskade med 17 procent under andra kvartalet till 186 MUSD. Försäljningen under första halvåret minskade med 23 procent till 348 MUSD.

## Hjärta/kärl

- Försäljningen av *Crestor* i USA under andra kvartalet uppgick till 787 MUSD, en minskning med 1 procent. De totala förskrivningarna av statinprodukter i USA ökade med 1,3 procent under andra kvartalet. De totala förskrivningarna av *Crestor* ökade med 1,5 procent, i stort sett opåverkade av den första lanseringen av generiskt atorvastatin i november föregående år och introduktionen av ett större antal generika vid utgången av perioden om 180 dagars marknadsexklusivitet i slutet av maj 2012. Försäljningen av *Crestor* under första halvåret i USA minskade med 1 procent till 1.469 MUSD.
- Försäljningen av *Crestor* på övriga marknader minskade under andra kvartalet med 8 procent till 800 MUSD, vilket återspeglade den förväntade förlusten av marknadsexklusivitet i Kanada i april 2012 till följd av förlikningar i patenttvister. Till följd av detta, minskade försäljningen i Kanada med 48 procent under andra kvartalet. Undantaget Kanada, ökade försäljningen på övriga marknader med 1 procent, efter tillväxt på tillväxtmarknader (främst Kina) och i Japan. Försäljningen av *Crestor* på övriga marknader minskade under första halvåret med 3 procent till 1.618 MUSD.
- Försäljningen i USA av *Toprol-XL*, inklusive försäljningen av den auktoriserade generiska versionen, minskade med 21 procent under andra kvartalet till 72 MUSD, till stor del till följd av lägre försäljningspriser efter lanseringen av en tredje generisk produkt i slutet av föregående år. Försäljningen under första halvåret i USA minskade med 24 procent till 145 MUSD.
- Försäljningen av *Seloken* på övriga marknader under andra kvartalet ökade 2 procent till 136 MUSD efter en tillväxt på 5 procent på tillväxtmarknaderna. Försäljningen under första halvåret ökade med 4 procent till 287 MUSD.
- Försäljningen av *Atacand* i USA minskade med 27 procent under andra kvartalet till 36 MUSD. Försäljningen under första halvåret minskade med 20 procent till 76 MUSD.
- Försäljningen av *Atacand* på övriga marknader minskade 25 procent till 233 MUSD under andra kvartalet, till stor del till följd av förlorad marknadsexklusivitet i Västeuropa, där försäljningen minskade 30 procent, och även i Kanada, där försäljningen minskade med 60 procent. Försäljningen på övriga marknader under första halvåret uppgick till 510 MUSD, en minskning med 17 procent.
- Intäkterna från samarbetet med Bristol-Myers Squibb avseende ONGLYZA™ ökade under andra kvartalet med 72 procent till 79 MUSD, varav 58 MUSD i USA och 21 MUSD på övriga marknader. Andelen för ONGLYZA™ av de totala förskrivningarna av DPP4-produkter i USA var 11,5 procent i juni 2012. KOMBIGLYZE XR™ ökade andelen av de totala förskrivningarna med ytterligare 5,4 procent i USA i juni. De globala intäkterna från samarbetet under första halvåret uppgick till 151 MUSD.
- Försäljningen av *Brilinta/Brilique* uppgick till 18 MUSD under andra kvartalet, varav 12 MUSD var i Västeuropa. Prisförhandlingar har nu slutförts framgångsrikt i Tyskland och även i Frankrike, till stöd för en lansering i juli 2012. I Tyskland, bland de 85 procent av utvalda sjukhus där *Brilique* är infört i protokoll, fortsätter *Brilique* att vara ledande oral trombocythämmare för ACS-patienter, före prasugrel och clopidogrel. *Brilique* är nu den näst största produkten mätt i dynamisk marknadsandel på apoteksmarknaden, och svarar för 8,5 procent av behandlingar med oral trombocythämmare. Försäljningen i USA under andra kvartalet uppgick till 3 MUSD, genom att expedierad efterfrågan börjat stimulera nya beställningar när nu lanseringslagren till stor del betats av i försäljningskanalerna. Vi fortsätter att göra goda framsteg när det gäller tillträde till förskrivningslistor, införande i protokoll och prövning av produkten av kardiologer som arbetar med intervention.
- Försäljningen av *Brilinta/Brilique* uppgick till 27 MUSD under första halvåret.

## Andningsvägar och inflammation

- Försäljningen av *Symbicort* i USA uppgick till 249 MUSD, en ökning med 21 procent jämfört med andra kvartalet föregående år. De totala förskrivningarna av *Symbicort* ökade med 12 procent jämfört med en ökning med 1 procent på marknaden för fasta kombinationsläkemedel. Andelen för *Symbicort* av nya förskrivningar av fasta kombinationsläkemedel nådde 22,5 procent i juni 2012, en ökning med 1 procentenhet sedan december 2011. Marknadsandelen bland patienter som påbörjar behandling med kombinationsläkemedel är 27,2 procent. Försäljningen av *Symbicort* i USA under första halvåret ökade med 16 procent till 466 MUSD.
- Försäljningen av *Symbicort* på övriga marknader under andra kvartalet uppgick till 546 MUSD, en nedgång med 3 procent. Försäljningen i Västeuropa minskade med 5 procent. Försäljningen på övriga etablerade marknader ökade med 6 procent. Försäljningen i Japan minskade 2 procent genom att leveranserna till vår försäljningspartner släpar efter den underliggande efterfrågan på marknaden. Försäljningen på tillväxtmarknaderna minskade 3 procent. Försäljningen av *Symbicort* på övriga marknader minskade under första halvåret med 5 procent till 1.052 MUSD.

- Försäljningen av *Pulmicort* i USA minskade med 32 procent under andra kvartalet till 60 MUSD. Försäljningen under första halvåret minskade med 30 procent till 116 MUSD.
- Försäljningen av *Pulmicort* på övriga marknader ökade 3 procent under andra kvartalet till 146 MUSD, med 42 procent ökning i Kina som pådrivande faktor. Försäljningen av *Pulmicort* på övriga marknader under första halvåret uppgick till 317 MUSD, 2 procent mer än under första halvåret 2011.

## Cancer

- Försäljningen av *Arimidex* i USA uppgick till 6 MUSD under andra kvartalet och till 13 MUSD under första halvåret.
- Försäljningen av *Arimidex* under andra kvartalet på övriga marknader minskade med 15 procent till 141 MUSD. Försäljningen i Västeuropa minskade 29 procent till 36 MUSD, vilket återspeglade förlusten av marknads-exklusivitet. Försäljningen i Japan var oförändrad jämfört med föregående år. Försäljningen på tillväxtmarknaderna minskade med 15 procent. Försäljningen av *Arimidex* under första halvåret på övriga marknader minskade med 27 procent till 278 MUSD.
- Försäljningen av *Casodex* utanför USA minskade under andra kvartalet med 13 procent till 120 MUSD. Mer än 60 procent av intäkterna härrör från Japan, där försäljningen minskade 15 procent under andra kvartalet. Försäljningen minskade 27 procent i Västeuropa. Försäljningen på tillväxtmarknaderna ökade med 4 procent. Försäljningen av *Casodex* på övriga marknader under första halvåret uppgick till 233 MUSD, en minskning med 15 procent.
- Försäljningen av *Iressa* under andra kvartalet ökade med 13 procent till 154 MUSD. Försäljningen på tillväxtmarknaderna ökade med 16 procent. Försäljningen i Västeuropa ökade med 12 procent. Försäljningen i Japan ökade med 10 procent. Försäljningen av *Iressa* över hela världen under första halvåret ökade med 15 procent till 297 MUSD.
- Försäljningen av *Faslodex* i USA under andra kvartalet ökade med 15 procent och nådde 75 MUSD. Den nya doseringen om 500 mg har nu i stor utsträckning införts. En del av volymtillväxten under kvartalet återspeglar även en ökning i antalet patienter som behandlas med *Faslodex*. Försäljningen i USA under första halvåret ökade med 16 procent till 147 MUSD.
- Försäljningen av *Faslodex* på övriga marknader ökade 31 procent till 86 MUSD under andra kvartalet, där Japan svarade för närmare 60 procent av ökningen. Försäljningen i Västeuropa ökade med 4 procent under kvartalet. Försäljningen på tillväxtmarknaderna ökade 35 procent. Försäljningen på övriga marknader ökade under första halvåret med 32 procent till 165 MUSD.

## Neurovetenskap

- I USA minskade försäljningen av *Seroquel* under andra kvartalet med 70 procent till 323 MUSD, vilket återspeglade förlorad marknads-exklusivitet för *Seroquel IR* i slutet av mars 2012. Försäljningen av *Seroquel IR* minskade med 86 procent till 126 MUSD under kvartalet. Under veckan som slutade den 13 juli hade andelen för *Seroquel IR* av de totala förskrivningarna av quetiapinmolekylen fallit till 6,2 procent. Försäljningen av *Seroquel IR* i USA under första halvåret minskade med 59 procent till 668 MUSD.
- Försäljningen i USA av *Seroquel XR* minskade med 4 procent till 197 MUSD under andra kvartalet. De totala förskrivningarna av *Seroquel XR* minskade 3 procent, jämfört med 1 procent för marknaden för antipsykotika i USA. Det förekom viss lageravveckling jämfört med föregående år, men detta uppvägdes till stor del av en positiv priseffekt under kvartalet. Försäljningen av *Seroquel XR* i USA under första halvåret ökade med 4 procent till 396 MUSD.
- Försäljningen av *Seroquel* på övriga marknader minskade med 22 procent till 324 MUSD under andra kvartalet, vilket återspeglade förlorad marknads-exklusivitet för *Seroquel IR* på många marknader. Försäljningen av *Seroquel IR* minskade med 39 procent till 151 MUSD, huvudsakligen till följd av en nedgång med 61 procent i Västeuropa. Försäljningen på övriga marknader av *Seroquel IR* under första halvåret minskade med 28 procent till 363 MUSD.
- Försäljningen på övriga marknader av *Seroquel XR* ökade med 3 procent till 173 MUSD under andra kvartalet. Försäljningen i Västeuropa minskade 6 procent, huvudsakligen resultatet av en lansering på egen risk av generika i Tyskland, delvis uppvägt av goda framsteg i lanseringen i Frankrike. Försäljningen av *Seroquel XR* ökade med 4 procent på övriga etablerade marknader och ökade med 40 procent på tillväxtmarknaderna. Försäljningen av *Seroquel XR* på övriga marknader under första halvåret uppgick till 358 MUSD, en ökning med 9 procent jämfört med föregående år.

- Försäljningen av *Zomig* i USA uppgick till 2 MUSD under andra kvartalet. De kommersiella rättigheterna i USA för *Zomig* har licensierats till Impax Laboratories. AstraZenecas kommersiella tillskott från *Zomig* i USA redovisas nu under övriga intäkter, istället för under intäkter. Försäljningen av *Zomig* på övriga marknader minskade med 25 procent till 46 MUSD under kvartalet.
- Försäljningen av *Vimovo* under andra kvartalet uppgick till 17 MUSD, bestående av 6 MUSD i USA och 11 MUSD på övriga marknader.

### Infektion och övrigt

- Försäljningen av *Synagis* i USA uppgick till 1 MUSD under andra kvartalet, eftersom det inte var säsong. Utanför USA uppgick försäljningen av *Synagis* under andra kvartalet till 54 MUSD, en ökning med 26 procent, vilket återspeglar tidsfördelningen på kvartalsbasis av leveranser till Abbott, vår internationella distributör.
- I linje med det vanliga säsongsmönstret, var försäljningen av *FluMist* försumbar under första halvåret.
- Försäljningen av *Merrem* under första halvåret minskade med 37 procent till 200 MUSD till följd av generisk konkurrens på många marknader.

### Intäkter per region

	Andra kvartalet		% Förändring		Första halvåret		% Förändring	
	2012	2011	Faktisk	CER	2012	2011	Faktisk	CER
	MUSD	MUSD			MUSD	MUSD		
USA	2.339	3.292	-29	-29	5.259	6.596	-20	-20
Västeuropa <sup>1</sup>	1.626	2.194	-26	-20	3.401	4.429	-23	-20
Övriga etablerade marknader <sup>2</sup>	1.284	1.476	-13	-12	2.522	2.797	-10	-11
<i>Kanada</i>	286	423	-32	-30	663	840	-21	-19
<i>Japan</i>	723	736	-2	-2	1.321	1.367	-3	-6
<i>Andra övriga etablerade marknader</i>	275	317	-13	-11	538	590	-9	-10
Övriga tillväxtmarknader <sup>3</sup>	1.411	1.468	-4	+1	2.827	2.900	-3	+1
<i>Tillväxtmarknader i Europa</i>	283	316	-10	+1	577	636	-9	-
<i>Kina</i>	349	303	+15	+12	729	625	+17	+12
<i>Tillväxtmarknader i Asien/Stilla Havsområdet</i>	229	242	-5	-2	462	484	-5	-2
<i>Andra övriga tillväxtmarknader</i>	550	607	-9	-2	1.059	1.155	-8	-3
<b>Totalt</b>	<b>6.660</b>	<b>8.430</b>	<b>-21</b>	<b>-18</b>	<b>14.009</b>	<b>16.722</b>	<b>-16</b>	<b>-15</b>

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

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

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

- I USA minskade intäkterna med 29 procent under andra kvartalet, där förlorad marknadsexklusivitet för *Seroquel IR* svarade för 80 procent av nedgången. De sammanlagda effekterna på intäkter och kostnader av åtgärder i samband med hälso- och sjukvårdsreformen i USA var ca 150 MUSD under kvartalet. Tillväxten var god för *Symbicort*, *ONGLYZA™* och *Faslodex*, men detta motverkades av avyttringen av Astra Tech och Aptium.
- Intäkterna i Västeuropa minskade med 20 procent under andra kvartalet. Vid sidan av förlorad marknadsexklusivitet för *Seroquel IR*, minskade intäkterna också genom generisk konkurrens för *Nexium*, *Atacand* och *Merrem*. Dessa fyra produkter svarade för mer än hälften av intäktsminskningen under kvartalet.
- Intäkterna på övriga etablerade marknader minskade med 12 procent under andra kvartalet. Intäkterna i Kanada minskade med 30 procent. Utöver förlorad marknadsexklusivitet för *Atacand*, introducerades generisk konkurrens för *Crestor* på den kanadensiska marknaden i april efter den tidigare tillkännagivna förlikningen i en patenttvist. Intäkterna i Japan minskade 2 procent, till följd av att volymtillväxt mer än motverkades av lägre priser.
- Intäkterna på tillväxtmarknaderna ökade med 1 procent under andra kvartalet, vilket återspeglade förlorad marknadsexklusivitet för *Seroquel IR* och *Crestor* i Brasilien och utmanande marknadsförutsättningar i Mexiko. Intäktsökningen på tillväxtmarknaderna påverkades också av omständigheter relaterade till varuförsörjningen. Justerat för detta skulle intäktsökningen ha varit ca 8 procent. Intäkterna ökade med 12 procent i Kina efter god tillväxt för *Crestor*, *Pulmicort* och *Seloken*. En förbättring av tillväxttakterna på tillväxtmarknaderna väntas under andra halvåret, men tvåsiffrig tillväxt för hela året är nu inte sannolik.

# Rapport över totalresultat för koncernen i sammandrag

<b>Januari–juni</b>	<b>2012 MUSD</b>	<b>2011 MUSD</b>
<b>Intäkter</b>	14.009	16.722
Kostnad för sålda varor	(2.721)	(2.821)
<b>Bruttoresultat</b>	11.288	13.901
Distributionskostnader	(151)	(168)
Forsknings- och utvecklingskostnader	(2.719)	(2.360)
Försäljnings- och administrationskostnader	(4.811)	(5.376)
Övriga rörelseintäkter och -kostnader	421	369
<b>Rörelseresultat</b>	4.028	6.366
Finansiella intäkter	261	273
Finansiella kostnader	(473)	(493)
<b>Resultat före skatt</b>	3.816	6.146
Skatter	(556)	(1.108)
<b>Periodens resultat</b>	3.260	5.038
<b>Övrigt totalresultat:</b>		
Omräkningsdifferenser vid konsolidering	22	246
Valutakursdifferenser vid upplåning som utgör säkring av nettoinvestering	18	(113)
Avskrivning av förlust vid kassaflödessäkring	1	1
Vinster, netto avseende likvida finansiella tillgångar, förda mot eget kapital	7	18
Aktuariell (förlust)/vinst för perioden	(349)	156
Inkomstskatt hänförligt till övrigt totalresultat	40	(6)
<b>Övrigt totalresultat under perioden, efter skatt</b>	(261)	302
<b>Totalresultat för perioden</b>	2.999	5.340
<b>Resultat hänförligt till:</b>		
Moderbolagets aktieägare	3.251	5.020
Innehav utan bestämmande inflytande	9	18
	3.260	5.038
<b>Totalresultat hänförligt till:</b>		
Moderbolagets aktieägare	2.995	5.318
Innehav utan bestämmande inflytande	4	22
	2.999	5.340
Vinst per 0,25 USD aktie	\$2.55	\$3.61
Vinst per 0,25 USD aktie, efter utspädning	\$2.55	\$3.60
Vägt genomsnittligt antal utestående aktier, miljoner	1.274	1.389
Vägt genomsnittligt antal utestående aktier efter utspädning, miljoner	1.277	1.395

Notera: siffror inom parentes på sidorna 14-30 i delårsrapporten avser negativa tal.

# Rapport över totalresultat för koncernen i sammandrag

April–juni	2012 MUSD	2011 MUSD
<b>Intäkter</b>	6.660	8.430
Kostnad för sålda varor	(1.346)	(1.482)
<b>Bruttoresultat</b>	5.314	6.948
Distributionskostnader	(75)	(88)
Forsknings- och utvecklingskostnader	(1.189)	(1.198)
Försäljnings- och administrationskostnader	(2.350)	(2.868)
Övriga rörelseintäkter och -kostnader	168	171
<b>Rörelseresultat</b>	1.868	2.965
Finansiella intäkter	129	136
Finansiella kostnader	(234)	(243)
<b>Resultat före skatt</b>	1.763	2.858
Skatter	(145)	(735)
<b>Periodens resultat</b>	1.618	2.123
<b>Övrigt totalresultat:</b>		
Omräkningsdifferenser vid konsolidering	(99)	38
Valutakursdifferenser vid upplåning som utgör säkring av nettoinvestering	68	(21)
Avskrivning av förlust vid kassaflödessäkring	1	1
(Förluster)/vinster, netto avseende likvida finansiella tillgångar, förda mot eget kapital	(11)	7
Aktuariell (förlust)/vinst för perioden	(423)	174
Inkomstskatt hänförligt till övrigt totalresultat	86	(33)
<b>Övrigt totalresultat under perioden, efter skatt</b>	(378)	166
<b>Totalresultat för perioden</b>	1.240	2.289
<b>Resultat hänförligt till:</b>		
Moderbolagets aktieägare	1.611	2.113
Innehav utan bestämmande inflytande	7	10
	1.618	2.123
<b>Totalresultat hänförligt till:</b>		
Moderbolagets aktieägare	1.228	2.273
Innehav utan bestämmande inflytande	12	16
	1.240	2.289
Vinst per 0,25 USD aktie	\$1.27	\$1.53
Vinst per 0,25 USD aktie, efter utspädning	\$1.27	\$1.53
Vägt genomsnittligt antal utestående aktier, miljoner	1.267	1.381
Vägt genomsnittligt antal utestående aktier efter utspädning, miljoner	1.269	1.387

# Rapport över finansiell ställning för koncernen i sammandrag

	30 juni 2012 MUSD	31 dec 2011 MUSD	30 juni 2011 MUSD
<b>TILLGÅNGAR</b>			
<b>Anläggningstillgångar</b>			
Materiella anläggningstillgångar	6.047	6.425	6.832
Goodwill	9.887	9.862	9.877
Immateriella tillgångar	13.609	10.980	12.072
Finansiella derivatinstrument	324	342	319
Övriga placeringar	167	201	218
Uppskjuten skattefordran	1.579	1.514	1.397
	<b>31.613</b>	<b>29.324</b>	<b>30.715</b>
<b>Omsättningstillgångar</b>			
Varulager	2.039	1.852	2.021
Kundfordringar och andra fordringar	7.462	8.754	8.320
Övriga placeringar	1.555	4.248	679
Finansiella derivatinstrument	8	25	3
Skattefordran	1.072	1.056	1.538
Likvida medel	7.641	7.571	9.613
Tillgångar som innehas för försäljning*	-	-	517
	<b>19.777</b>	<b>23.506</b>	<b>22.691</b>
<b>Summa tillgångar</b>	<b>51.390</b>	<b>52.830</b>	<b>53.406</b>
<b>SKULDER</b>			
<b>Kortfristiga skulder</b>			
Räntebärande lån och krediter	(2.008)	(1.990)	(372)
Leverantörsskulder och andra skulder	(8.972)	(8.975)	(8.513)
Finansiella derivatinstrument	-	(9)	-
Avsättningar	(1.083)	(1.388)	(1.097)
Skatteskuld	(2.738)	(3.390)	(3.660)
Skulder hänförliga till tillgångar som innehas för försäljning *	-	-	(196)
	<b>(14.801)</b>	<b>(15.752)</b>	<b>(13.838)</b>
<b>Långfristiga skulder</b>			
Räntebärande lån och krediter	(7.310)	(7.338)	(9.210)
Uppskjutna skatteskulder	(2.836)	(2.735)	(3.034)
Pensionskulder	(2.523)	(2.674)	(2.354)
Avsättningar	(432)	(474)	(685)
Övriga skulder	(1.248)	(385)	(470)
	<b>(14.349)</b>	<b>(13.606)</b>	<b>(15.753)</b>
<b>Summa skulder</b>	<b>(29.150)</b>	<b>(29.358)</b>	<b>(29.591)</b>
<b>Nettotillgångar</b>	<b>22.240</b>	<b>23.472</b>	<b>23.815</b>
<b>EGET KAPITAL</b>			
Aktiekapital	315	323	341
Övrigt tillskjutet kapital	3.328	3.078	3.010
Reserver	1.971	1.951	1.915
Balanserade vinstmedel inklusive periodens resultat	16.412	17.894	18.340
	<b>22.026</b>	<b>23.246</b>	<b>23.606</b>
<b>Innehav utan bestämmande inflytande</b>	<b>214</b>	<b>226</b>	<b>209</b>
<b>Summa eget kapital</b>	<b>22.240</b>	<b>23.472</b>	<b>23.815</b>

\* Tillgångar och skulder som innehas för försäljning den 30 juni 2011 utgörs av tillgångar och skulder i Astra Tech.



# Rapport över kassaflöden i koncernen i sammandrag

Januari – juni	2012 MUSD	2011 MUSD
<b>Kassaflöde från rörelsen</b>		
Resultat före skatt	3.816	6.146
Finansiella intäkter och kostnader	212	220
Avskrivning och nedskrivning	1.009	1.037
Minskning/(ökning) av rörelsekapital och kortfristiga avsättningar	98	(1.053)
Transaktioner som ej avser kontanta medel och övrigt	(516)	(236)
Kassaflöde från rörelsen	4.619	6.114
Betald ränta	(285)	(282)
Betald skatt	(1.543)	(3.003)
<b>Nettokassaflöde från rörelsen</b>	2.791	2.829
<b>Kassaflöde från investeringsverksamheten</b>		
Förändringar i kortfristiga investeringar och placeringar till fasta räntor	2.805	852
Förvärv av materiella anläggningstillgångar	(259)	(381)
Avyttring av materiella anläggningstillgångar	148	46
Förvärv av immateriella tillgångar	(224)	(294)
Förvärv av finansiella anläggningstillgångar	(5)	(6)
Avyttring av finansiella anläggningstillgångar	25	-
Förvärv av affärsverksamhet	(1.187)	-
Erhållen ränta	71	85
Betalningar från dotterbolag till innehav utan bestämmande inflytande	(21)	(16)
<b>Nettokassainflöde från investeringsverksamheten</b>	1.353	286
<b>Nettokassainflöde före finansieringsverksamheten</b>	4.144	3.115
<b>Kassaflöde från finansieringsverksamheten</b>		
Inbetalning från emission av aktiekapital	252	340
Återköp av aktier för annullering	(1.854)	(2.544)
Betalda utdelningar	(2.505)	(2.646)
Säkringskontrakt relaterade till betalda utdelningar	13	41
Förändring av kortfristiga lån	(62)	19
<b>Nettokassautflöde från finansieringsverksamheten</b>	(4.156)	(4.790)
<b>Nettominskning av likvida medel under perioden</b>	(12)	(1.675)
Likvida medel vid periodens början	7.434	10.981
Belopp som omklassificerats som innehav för försäljning	-	(47)
Valutakurseffekter	(8)	40
<b>Likvida medel vid periodens slut</b>	7.414	9.299
<b>Likvida medel består av:</b>		
Likvida medel	7.641	9.613
Utnyttjade bankkrediter	(227)	(314)
	7.414	9.299

## 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
<b>Den 1 januari 2011</b>	352	2.672	1.917	18.272	23.213	197	23.410
Periodens resultat	-	-	-	5.020	5.020	18	5.038
Övrigt totalresultat	-	-	-	298	298	4	302
Överföringar till reserver	-	-	(15)	15	-	-	-
<b>Transaktioner med ägare:</b>							
Utdelningar	-	-	-	(2.594)	(2.594)	-	(2.594)
Emission av stamaktier	2	338	-	-	340	-	340
Återköp av stamaktier	(13)	-	13	(2.544)	(2.544)	-	(2.544)
Aktiebaserade ersättningar	-	-	-	(127)	(127)	-	(127)
Överföring från innehav utan bestämmande inflytande till skulder	-	-	-	-	-	(6)	(6)
Utdelning till innehav utan bestämmande inflytande	-	-	-	-	-	(4)	(4)
Nettoförändring	(11)	338	(2)	68	393	12	405
<b>Den 30 juni 2011</b>	<b>341</b>	<b>3.010</b>	<b>1.915</b>	<b>18.340</b>	<b>23.606</b>	<b>209</b>	<b>23.815</b>
	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
<b>Den 1 januari 2012</b>	323	3.078	1.951	17.894	23.246	226	23.472
Periodens resultat	-	-	-	3.251	3.251	9	3.260
Övrigt totalresultat	-	-	-	(256)	(256)	(5)	(261)
Överföringar till reserver	-	-	10	(10)	-	-	-
<b>Transaktioner med ägare:</b>							
Utdelningar	-	-	-	(2.495)	(2.495)	-	(2.495)
Emission av stamaktier	2	250	-	-	252	-	252
Återköp av stamaktier	(10)	-	10	(1.854)	(1.854)	-	(1.854)
Aktiebaserade ersättningar	-	-	-	(118)	(118)	-	(118)
Överföring från innehav utan bestämmande inflytande till skulder	-	-	-	-	-	(5)	(5)
Utdelning till innehav utan bestämmande inflytande	-	-	-	-	-	(11)	(11)
Nettoförändring	(8)	250	20	(1.482)	(1.220)	(12)	(1.232)
<b>Den 30 juni 2012</b>	<b>315</b>	<b>3.328</b>	<b>1.971</b>	<b>16.412</b>	<b>22.026</b>	<b>214</b>	<b>22.240</b>

\* Reserver består av ej utdelningsbara medel samt fusionsreserv.

## Uttalande om styrelsens ansvar avseende delårsrapporten

Vi bekräftar att enligt vår kännedom:

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

### Styrelsen

Styrelsen under perioden 1 januari – 30 juni 2012 och fördelningen av ansvarsområden inom styrelsen redovisas på sidorna 100 och 101 i AstraZenecas Årsredovisning med information från Form 20-F 2011, undantagna Leif Johansson, Graham Chipchase och Geneviève Berger, vilka utnämndes den 26 april 2012. Michele Hooper avgick från styrelsen den 26 april 2012. David Brennan och Louis Schweitzer avgick från styrelsen den 1 juni 2012. Leif Johansson utnämndes till styrelsens ordförande och Simon Lowth utnämndes till tillförordnad koncernchef den 1 juni 2012.

Godkänt av styrelsen och undertecknat på uppdrag av styrelsen av

Simon Lowth

Tillförordad koncernchef

**26 juli 2012**

# Oberoende granskningsrapport till AstraZeneca PLC

## Inledning

Bolaget har uppdragit åt oss att granska delårsbokslutet i sammandrag i delårsrapporten för perioden 1 januari – 30 juni 2012 (dock ej för kvartalet som slutade 30 juni 2012) bestående av rapport över totalresultat för koncernen i sammandrag, rapport över finansiell ställning för koncernen i sammandrag, rapport över kassaflöden i koncernen i sammandrag, rapport över förändringar i koncernens eget kapital i sammandrag samt not 1-7. Vi har tagit del av den övriga informationen som ingår i delårsrapporten och undersökt om denna information innehåller några uppenbara felaktiga utlåtanden eller väsentliga oförenligheter med informationen i delårsbokslutet i sammandrag.

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

## Styrelsens ansvar

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

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

## Vårt ansvar

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

## Den översiktliga granskningens inriktning och omfattning

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

## Slutsats

Grundat på vår översiktliga granskning har det inte framkommit några omständigheter som ger oss anledning att anse att delårsbokslutet i sammandrag i delårsrapporten för perioden 1 januari – 30 juni 2012 inte, i allt väsentligt, är upprättad i enlighet med IAS 34 såsom denna antagits av EU, samt DTR från den brittiska finansinspektionen.

## Jimmy Daboo

### På uppdrag av KPMG Audit Plc

Auktoriserade revisorer

15 Canada Square  
London E14 5GL

26 juli 2012

# Noter till delårsbokslutet

## 1 TILLÄMPADE REDOVISNINGSPRINCIPER

Detta delårsbokslut i sammandrag för perioden januari–juni 2012 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 året som avslutades den 31 december 2011, 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 6 nedan utgör en uppdatering av avsnittet om åtaganden och ansvarsförbindelser i koncernens årsredovisning med information från Form 20-F 2011.

Jämförelsetalen för perioden januari–december 2011 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 2012 MUSD	Kassa- flöde MUSD	Förvärv MUSD	Övriga föränd- ringar MUSD	Valuta- kursför- ändringar MUSD	30 juni 2012 MUSD
Långfristiga lån	(7.338)	-	-	9	19	(7.310)
Nettoförändring av lån	(1.769)	-	-	13	-	(1.756)
<b>Totala lån</b>	<b>(9.107)</b>	<b>-</b>	<b>-</b>	<b>22</b>	<b>19</b>	<b>(9.066)</b>
Övriga kortfristiga placeringar	4.248	(2.805)	102	14	(4)	1.555
Finansiella derivatinstrument, netto	358	(13)	-	(13)	-	332
Likvida medel	7.571	78	-	-	(8)	7.641
Utnyttjade bankkrediter	(137)	(90)	-	-	-	(227)
Kortfristiga lån	(84)	62	-	-	(3)	(25)
	11.956	(2.768)	102	1	(15)	9.276
<b>Nettokassa</b>	<b>2.849</b>	<b>(2.768)</b>	<b>102</b>	<b>23</b>	<b>4</b>	<b>210</b>

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

## 3 OMSTRUKTURERINGSKOSTNADER

Resultat före skatt för perioden januari-juni 2012 redovisas efter att omstruktureringskostnader på 907 MUSD kostnadsförts (205 MUSD under andra kvartalet 2012). Dessa har kostnadsförts i resultaträkningen enligt nedan:

	Andra kvartalet 2012 MUSD	Andra kvartalet 2011 MUSD	Jan-juni 2012 MUSD	Jan-juni 2011 MUSD
Kostnad för sålda varor	6	20	61	32
FoU-kostnader	136	79	581	169
Försäljnings- och administrationskostnader	63	39	265	80
<b>Totalt</b>	<b>205</b>	<b>138</b>	<b>907</b>	<b>281</b>

#### 4 FÖRVÄRVET AV ARDEA

Den 19 juni 2012 slutförde AstraZeneca förvärvet av Ardea Biosciences Inc. Ardea är ett USA-baserat (San Diego, Kalifornien) bioteknikbolag inriktat på utvecklingen av småmolekylära läkemedel för behandling av allvarliga sjukdomar. AstraZeneca förvärvade 100 procent av aktierna i Ardea mot en ersättning på 1.268 MUSD.

I de flesta företagsförvärv kan en del av kostnaden inte redovisningstekniskt hänföras till identifierbara förvärvade tillgångar och skulder och redovisas därför som goodwill. När det gäller förvärvet av Ardea stöds denna goodwill av flera faktorer som inte kan kvantifieras var för sig. Den mest betydelsefulla bland dessa är premien som kan hänföras till en personal med hög kompetens och etablerad erfarenhet inom området gikt.

Ardeas resultat har konsoliderats i AstraZenecas resultat från och med den 20 juni 2012. Under perioden från förvärvet till den 30 juni 2012 var Ardeas intäkter och nettoförlust obetydliga. Under sexmånadersperioden som slutade den 30 juni 2012 hade Ardea intäkter på 10 MUSD och en nettoförlust på 70 MUSD.

	<b>Bokfört värde MUSD</b>	<b>Justering till verkligt värde MUSD</b>	<b>Verkligt värde MUSD</b>
<b>Anläggningstillgångar</b>			
Immateriella tillgångar	-	1.464	1.464
Övriga	4	-	4
	<b>4</b>	<b>1.464</b>	<b>1.468</b>
<b>Omsättningstillgångar</b>	<b>199</b>	<b>-</b>	<b>199</b>
<b>Kortfristiga skulder</b>	<b>(31)</b>	<b>(1)</b>	<b>(32)</b>
<b>Långfristiga skulder</b>			
Uppskjutna skatteskulder	-	(397)	(397)
	-	(397)	(397)
<b>Totala förvärvade tillgångar</b>	<b>172</b>	<b>1.066</b>	<b>1.238</b>
Goodwill			30
<b>Verkligt värde av total ersättning</b>			<b>1.268</b>
Avgår: Förvärvade likvida medel			(81)
<b>Kassautflöde</b>			<b>1.187</b>

#### 5 REDOVISNINGSEFFEKTER AV MELLANHAVANDEN MED MERCK

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

- Årliga försäljningsrelaterade betalningar, och
- Villkor för uppsägning, vilka leder till att Merck avstår från sina intressen i AstraZenecas produkter och verksamheter, av vilka vissa är obligatoriska och andra frivilliga.

Närmare upplysningar återfinns i årsredovisningen med information från Form 20-F 2011.

##### *2008 års nettobetaling till Merck*

Som tidigare meddelats gjorde AstraZeneca den 17 mars 2008 en nettobetaling till Merck om ca 2,6 miljarder USD i samband med Partial Retirement, Slutavräkningen och den långfristiga fordran. Denna betaling ledde till att AstraZeneca förvärvade Mercks rättigheter till vissa AstraZeneca-produkter, däribland *Pulmicort*, *Rhinocort*, *Symbicort* och *Toprol-XL*. AstraZeneca upphörde därmed med de villkorade betalningarna avseende dessa produkter och skaffade sig möjligheten att exploatera produkterna liksom andra möjligheter inom terapiområdet andningsvägar. Immateriella anläggningstillgångar om 994 MUSD redovisades vid den tidpunkten medan återstoden av nettobetalingen (1.656 MUSD) utgjorde à conto-betalningar för framtida produkt rättigheter relaterade till First Option och Second Option (se nedan). Dessa à conto-betalningar klassificerades som immateriella anläggningstillgångar.

##### *First Option*

Som tidigare meddelats utövade AstraZeneca den 26 februari 2010 First Option. Betalning av 647 MUSD till Merck ägde rum den 30 april 2010. Betalningen ledde till att AstraZeneca förvärvade Mercks rättigheter till produkter som omfattades av First Option, bl. a. *Entocort*, *Atacand*, *Plendil* och den godkända generiska versionen av felodipin, samt till vissa produkter som fortfarande var under utveckling (huvudsakligen *Brilinta* och lesogaberan). Den 30 april 2010

upphörde villkorade betalningar för dessa produkter (förutom för den godkända generiska versionen av felodipin) för tiden efter detta datum och AstraZeneca fick möjlighet att exploatera dessa produkter och andra möjligheter inom terapiområdena hjärta/kärl och neurovetenskap. Rättigheterna värderades till 1.829 MUSD och redovisades som immateriella anläggningstillgångar från och med den 26 februari 2010 (1.182 MUSD hade överförts från å conto-betalningar för att komplettera betalningen på 647 MUSD till Merck). De återstående å conto-betalningarna på 474 MUSD avser gynnsamma effekter som skulle uppkomma när AstraZeneca utövade Second Option. (Villkorade betalningar för den auktoriserade generiska versionen av felodipin kommer att fortsätta till slutet av AstraZenecas distributionsavtal med tredje part. Även om detta arrangemang avslutades i juni 2012 har distributören rätt att därefter sälja av sitt återstående lager under flera månader.)

#### *Second Option*

Den 26 juni 2012 kom AstraZeneca och Merck överens om att ändra vissa bestämmelser i avtalen avseende Second Option. AstraZeneca anser att ändringarna innebär ökad säkerhet avseende värderingen av Second Option, vilket är att föredra framför de tidigare arrangemangen och, om inget oförutsett inträffar, avser nu AstraZeneca att utöva Second Option 2014.

De huvudsakliga områden som omfattas av dessa ändringar är en ändring av tidpunkten för AstraZenecas utövande av Second Option, och en överenskommelse om värderingsmetoden för att fastställa vissa aspekter på lösenpriset för optionen. Enligt de ändrade avtalen har Merck utfärdat en ny Second Option som kan utövas av AstraZeneca mellan den 1 mars 2014 och den 30 april 2014, och som slutförs den 30 juni 2014. Optionerna som kan utövas 2017, eller om den sammanlagda årliga försäljningen understiger ett minimibelopp, står fortfarande till AstraZenecas förfogande.

Vid sidan av den reviderade tidpunkten för Second Option, har AstraZeneca och Merck också nått en överenskommelse om värderingsmetoden för att fastställa vissa komponenter i lösenpriset för optionen vid en inlösen 2014. I stället för värderingar gjorda av utomstående, har värderingen vid en inlösen 2014 nu fastställts till 327 MUSD, baserat på AstraZenecas och Mercks gemensamma bedömning av den prognosticerade försäljningen av *Nexium* och *Prilosec* i USA. Det överenskomna beloppet som ska betalas den 30 juni 2014 gäller med förbehåll för en slutavräkning 2018 som ersätter den gemensamma prognosen med den faktiska försäljningen under perioden från och med slutförandet 2014 till juni 2018.

Vidare ingår i lösenpriset för Second Option en multipel om 10 gånger Mercks genomsnittliga årliga vinstandel på 1% i kommanditbolaget under de tre åren före inlösen. AstraZeneca bedömer för närvarande att detta belopp uppgår till ca 80 MUSD.

Den komponent i lösenpriset för Second Option som inkluderar nuvärdet netto av upp till 5% av framtida försäljning av *Vimovo* i USA, varvid det exakta beloppet beror på ett träskelvärde för årlig försäljning som ännu inte nåtts och på tidpunkten för inlösen av optionen, kommer att fortsätta.

Enligt ändringarna kommer, om AstraZeneca utövar optionen 2014, Mercks nuvarande rättigheter avseende tillverkning av *Nexium* och *Prilosec* att upphöra vid slutförandet.

I samband med ändringarna gav också Merck AstraZeneca flexibilitet att exploatera vissa kommersiella möjligheter avseende *Nexium*.

Redovisningsmässigt anser AstraZeneca nu att utövandet av Second Option är praktiskt taget säkert och i själva verket inte längre en option. Denna avgörande redovisningsbedömning får stöd i ledningens bedömning att: AstraZeneca är fast beslutet att utöva Second Option under 2014, om inget oförutsett inträffar; genom att externt tillkännage denna avsikt förpliktagas AstraZeneca informellt att utöva optionen 2014, om inget oförutsett inträffar; och priset för Second Option är mycket fördelaktigt, vilket innebär ett starkt ekonomiskt motiv för AstraZeneca att utöva optionen 2014. Därför har AstraZeneca tillämpat redovisningsprinciper för att återspegla Second Option som om lösendatum var den 26 juni 2012 (datum då avtalen ändrades), vilket resulterar i en skuld till Merck på ca 1,4 miljarder USD (1,0 miljarder USD av detta kommer att betalas som månatliga villkorade betalningar mellan den 1 juli 2012 och den 30 juni 2014 samt återstoden som en engångsbetalning den 30 juni 2014), och en motsvarande ökning av immateriella anläggningstillgångar från detta datum.

Dessa immateriella anläggningstillgångar läggs till de 474 MUSD som överförts från First Option och, sammantaget, motsvarar värdet på rätten att exploatera möjligheter inom terapiområdet mage/tarm och befrielse från kravet på försäljningsrelaterade betalningar.

Avskrivning av dessa immateriella anläggningstillgångar påbörjades den 26 juni 2012 och leder till en ytterligare kostnad motsvarande ca 140 MUSD per år, vilken kostnadsförs under försäljning och administration samt en avskrivning som redovisas under kostnad för sålda varor och som i stort sett motsvarar de villkorade betalningar som den ersätter. AstraZeneca undantar endast avskrivningen som belastar försäljning och administration från beräkningen av de ekonomiska måtten för kärnverksamheten. Därför är effekten på de ekonomiska måtten för kärnverksamheten av denna utveckling försumbar.

Den immateriella anläggningstillgång som avser inköpta produkt rättigheter prövas med avseende på nedskrivningsbehov och kommer att helt eller delvis skrivas ned om en produkt dras in eller om verksamheten inom något av de berörda terapiområdena reduceras väsentligt.

## 6 RÄTTSPROCESSER OCH ANSVARSFÖRBINDELSER

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 upplysningarna avseende rättsprocesser lämnades i årsredovisningen med information från Form 20-F 2011 ("upplysningarna avseende 2011"). Om inte annat anges nedan eller i upplysningarna avseende 2011, har inga reserveringar vidtagits med anledning av de anspråk som beskrivs nedan.

Som redogjordes för i upplysningarna avseende 2011, är det för flertalet av de anspråk som AstraZeneca är inblandat 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 upplysningarna avseende 2011 och här nedan.

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

### Information avseende första kvartalet 2012 och april 2012

#### Patent- eller myndighetsrelaterade förfaranden

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

*Patentrelaterade förfaranden utanför USA*

I mars 2012 avisade Canadian Federal Court of Appeal överklagan från Mylan Pharmaceuticals ULC av ett beslut, enligt vilket Canadian Minister of Health förbjöds att ge företaget ett marknadsgodkännande.

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

*Patentrelaterade förfaranden utanför USA*

I Kanada ingick AstraZeneca i februari 2012 förlikning med Cobalt Pharmaceuticals Inc. i ett ärende avseende marknadsgodkännande. Enligt förlikningen tillåts detta företag att komma in på den kanadensiska marknaden den 23 september 2012, eller tidigare, under vissa förutsättningar.

##### **Crestor (rosuvastatinkalcium)**

*Patentrelaterade förfaranden i USA*

I februari 2012, bekräftade Federal Circuit distriktsdomstolens avvisning av AstraZenecas mål rörande patentintrång avseende två patent för Crestor avseende användningsområde på grundval av yrkande och ärendets mognad (pleading and ripeness). AstraZeneca förbehåller sig rätten att senare åter inlämna stämningen.

*Patentrelaterade förfaranden utanför USA*

I Kanada ingick AstraZeneca i februari 2012 en förlikning med Pharmascience Inc. (PMS) om att lösa tvisten avseende AstraZenecas substanspatent för Crestor. Som ett led i överenskommelserna kan PMS komma in på den kanadensiska marknaden den 2 april 2012, eller tidigare, under vissa förutsättningar.

I februari 2012 avisade Federal Court of Australia yrkandet från Apotex Pty Ltd (Apotex) om att upphäva ett interimistiskt förbuds föreläggande som hindrade företaget att lansera rosuvastatin i Australien. Ytterligare ett yrkande från Apotex om upphävande hördes och avslogs i mars 2012. Ett beslut till AstraZenecas fördel som fastställde det interimistiska förbuds föreläggandet meddelades den 23 mars 2012. AstraZenecas tidigare rapporterade yrkanden om interimistiska förbuds förelägganden riktade mot Watson Pharma Pty Ltd och Ascent Pharma Pty Ltd beviljades i mars 2012.

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

*Patentrelaterade förfaranden i USA*

I april 2012 fastställde US Court of Appeals for the Federal Circuit beslutet i US District Court att Mylan Pharmaceuticals Inc:s generiska budesonidprodukt inte utgör intrång i AstraZenecas patent som skyddar Entocort EC.

I februari 2012 mottog AstraZeneca skrivelse från Santarus, Inc. (Santarus), som enligt skrivelsen hade inlämnat en ansökan om nytt läkemedel enligt §505(b)(2) och ansökt om godkännande från FDA att marknadsföra en budesonidprodukt. Santarus hävdar icke-intrång i ett patent som är upptaget i FDA:s Orange Book för Entocort EC. AstraZeneca granskar skrivelsen från Santarus.



### **Nexium (esomeprazolmagnesium)**

#### *Patentrelaterade förfaranden i USA*

I april 2012 ingick AstraZeneca en överenskommelse med Hetero Drugs Ltd, Unit III och Hetero USA Inc. (tillsammans Hetero) om förlikning i AstraZenecas mål avseende patentintrång mot dessa enheter. Som ett led i avtalet gav AstraZeneca Hetero en licens att komma in på marknaden i USA med generiskt esomeprazolmagnesium den 27 maj 2014, förutsatt att registreringsgodkännande erhållits, eller tidigare under vissa förutsättningar.

I januari 2012 mottog AstraZeneca en skrivelse innehållande en s k Paragraph IV från Mylan Laboratories Ltd. (Mylan). I mars 2012 inledde AstraZeneca ett mål avseende patentintrång mot Mylan i US District Court for the District of New Jersey.

#### *Patentrelaterade förfaranden utanför USA*

I mars 2012 avbröt AstraZeneca sitt tidigare meddelade mål avseende marknadsgodkännande mot Mylan Pharmaceuticals ULC (Mylan), rörande det kanadensiska substanspatentet för *Nexium*, patent nr 2.290.963, sedan Mylan dragit tillbaka sin Notice of Allegation.

### **Seroquel (quetiapin fumarat) och Seroquel XR (quetiapin fumarat)**

#### *Myndighetsrelaterade förfaranden i USA*

Den 12 mars 2012 inlämnade AstraZeneca en stämning mot FDA till US District Court for the District of Columbia för att upphäva FDA:s avslag den 7 mars 2012 av begäran (Citizen Petition). I begäran yrkades att FDA inte lämnar slutgiltigt godkännande för något generiskt quetiapin som i produktbeskrivningen utelämnar varningstexter relaterade till hyperglykemi och självmordsbenägenhet som FDA krävde att AstraZeneca inkluderade i sin förskrivningsinformation för *Seroquel* och *Seroquel XR*. I stämningen yrkade AstraZeneca förbud för FDA att slutgiltigt godkänna något generiskt quetiapin till december 2012 då dataexklusivitet upphör för vissa kliniska försöksdata som är relaterade till varningstexterna om hyperglykemi, eller, alternativt, åtminstone tills en federal domstol granskat beslut av FDA att slutgiltigt godkänna generiskt quetiapin. Den 23 mars 2012 avlog distriktsdomstolen det interimistiska förbuds föreläggandet och avvisade stämningen med möjlighet att på nytt väcka frågan (without prejudice) och utan att besluta i sakfrågan på basis av att det var förhastat att inlämna stämningen före FDA:s slutliga beslut. Den 28 mars 2012 inlämnade AstraZeneca en ny stämning till US District Court for the District of Columbia som svar på att ha underrättats av FDA att generiska versioner av quetiapin slutgiltigt godkänts. I stämningen begärdes ett tillfälligt rättsligt förbud (temporary restraining order, TRO) för att upphäva dessa godkännanden, och förbjuda varje ytterligare godkännande av generiskt quetiapin. Domstolen avlog begäran om tillfälligt rättsligt förbud och beordrade en påskyndad föredragning i sakfrågan.

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

##### *Patentrelaterade förfaranden i USA*

I februari 2012 avvisade US District Court for the District of New Jersey målet avseende patentintrång mot Intellipharmaceutics Corp. och Intellipharmaceutics International Inc. (tillsammans Intellipharmaceutics) på grund av brist på personlig jurisdiktion (personal jurisdiction). Målet mot Intellipharmaceutics avseende patentintrång behandlas nu i US District Court for the Southern District of New York.

Som tidigare meddelats genomförde US District Court for the District of New Jersey i oktober 2011 en förhandling i målet avseende patentintrång rörande beredningspatentet för *Seroquel XR* mot vissa tillverkare av generiska läkemedel. I mars 2012 fann domstolen att beredningspatentet för *Seroquel XR* var giltigt. Domstolen fann också att Anchen Pharmaceuticals, Inc., Osmotica Pharmaceutical Corporation, Torrent Pharmaceuticals Limited, Torrent Pharma Inc., Mylan Pharmaceuticals Inc. och Mylan Inc. gjort intrång i beredningspatentet för *Seroquel XR*. Beslutet har överklagats.

##### *Patentrelaterade förfaranden utanför USA*

I Nederländerna bekräftade i mars 2012 District Court i Haag giltigheten hos beredningspatentet som skyddar *Seroquel XR*.

I Storbritannien fann UK High Court i mars 2012 beredningspatentet för *Seroquel XR* ogiltigt.

En förhandling rörande giltigheten hos beredningspatentet för *Seroquel XR* genomfördes i Spanien och ett beslut väntas.

Generiska versioner av *Seroquel XR* har lanserats i Tyskland, Österrike och Danmark. AstraZeneca har förtroende för patentet som skyddar *Seroquel XR* och kommer att fortsätta att vidta lämpliga rättsliga åtgärder. Även om AstraZeneca fortsätter att ha förtroende för de immateriella rättigheter som skyddar *Seroquel XR*, är ytterligare lanseringar av generiska och negativa domstolsutslag möjliga.

### **Produktansvarstvister**

#### **Crestor (rosuvastatinkalcium)**

AstraZeneca försvarar sig mot fem stämningar, som sammanlagt rör 115 käreandeparter som hävdar skada vid behandling med *Crestor*. Stämningarna inlämnades i mars 2012 till delstatsdomstolar i Kalifornien. I stämningarna hävdas flera typer av skador inbegripet diabetes mellitus, olika hjärtskador, rabdomyolys samt olika lever- och njurskador. AstraZeneca avser att försvara sig med kraft mot dessa yrkanden. Sex käreandeparter inlämnade tidigare under 2011 stämningar i San Francisco County för liknande skador som påstods ha orsakats av *Crestor*, men dessa ärenden har vilandeförklarats eller avvisats.

## Kommersiella tvister

### **Synagis (palivizumab)**

I september 2011 inledde AstraZenecas enhet för biologiska läkemedel, MedImmune, ett ärende mot Abbott International, LLC (Abbott) vid Circuit Court for Montgomery County, Maryland, och yrkade fastställelse (declaratory judgment) avseende en avtalstvist. Abbotts yrkande om avvisning bifölls. I september 2011 inledde Abbott ett parallellt ärende mot MedImmune vid Illinois State Court. Abbotts yrkande om att de omtvistade pengarna skulle placeras på depositionskonto avvisades. I februari 2012 avtog domstolen MedImmunes yrkande om avvisning och väntas fastställa ett datum för rättegång under 2013.

### **Tvist avseende subvention av egenavgift**

I mars 2012 inledde New England Carpenters Health and Welfare Fund en grupptalan mot AstraZeneca vid US District Court for the Eastern District of Pennsylvania för en klass av betalare som ersatte konsumenter för förskrivningar av *Nexium* och *Crestor*, för vilka AstraZeneca subventionerade konsumenternas egenavgifter. I stämningen yrkas ospecificerat tredubbelt skadestånd och kostnader (inklusive advokatarvoden) samt ett förbudsföreläggande som hindrar AstraZeneca att erbjuda sitt program för subventionering av egenavgifter. Liknande krav har inlämnats till andra federala domstolar mot sju andra tillverkare avseende deras respektive program för subventionering av egenavgifter.

## Myndighetsutredningar och sammanhängande tvister

### **Nexium (esomeprazolmagnesium)**

Europeiska kommissionen har avslutat sin utredning om påstådda förfaranden rörande *Nexium* och påstådda brott mot EU:s konkurrenslagstiftning.

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

I mars 2012 nådde AstraZeneca en principöverenskommelse om förlikning avseende kraven från delstatsåklagaren i Montana rörande påstått falska och/eller vilseledande påståenden som gjorts av AstraZeneca vid marknadsföringen av *Seroquel*. En avsättning har gjorts.

### **Indian Central Bureau of Investigation**

I Indien inlämnades i februari 2012 en straffrättslig First Information Request (FIR) av Indian Central Bureau of Investigation mot AstraZeneca och offentliganställda tjänstemän från Central Procurement Agency vid Delhi Directorate of Health Services (DHS). I FIR hävdas att AstraZeneca inlämnat en falsk edlig försäkran i samband med ett anbud för meropenem till DHS. I försäkran uttalar AstraZeneca att priserna som angivits inte var högre än de priser som angivits till andra statliga, halvstatliga, autonoma eller offentliga sjukhus, institutioner eller organisationer, medan, hävdas i FIR, AstraZeneca sålde samma läkemedel till ett lägre pris till ett annat sjukhus, vilket ledde till en förlust för DHS. Det hävdas vidare i FIR att icke namngivna tjänstemän i DHS och i AstraZeneca tillsammans försökte stoppa DHS återvinningsförfarande för att återvinna överbetalning, genom utfärdandet av en s k "Show Cause Notice". AstraZeneca utvärderar anklagelserna.

## Information avseende andra kvartalet 2012 och juli 2012

### Patent- eller myndighetsrelaterade förfaranden

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

##### *Patentrelaterade förfaranden utanför USA*

I Kanada ingick AstraZeneca i maj 2012 förlikning med Apotex Inc. i ett ärende avseende marknadsgodkännande. Enligt förlikningen tillåts detta företag att komma in på den kanadensiska marknaden den 23 september 2012, eller tidigare, under vissa förutsättningar.

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

##### *Patentrelaterade förfaranden utanför USA*

I maj 2012 fann Federal Court i Kanada AstraZeneca skadeståndsskyldigt mot Apotex Inc. enligt paragraf 8 till följd av ett ärende avseende marknadsgodkännande (notice of compliance), vilket avvisades slutgiltigt i december 2003. Det faktiska beloppet för ett eventuellt skadestånd, kommer att fastställas vid ett framtida datum genom ett referensförfarande i domstol.

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

##### *Patentrelaterade förfaranden i USA*

I maj 2012 ingick AstraZeneca en överenskommelse med Torrent Pharmaceuticals Ltd. (Torrent) om förlikning i AstraZenecas mål avseende patentintrång mot Torrent. Som ett led i avtalet gav AstraZeneca Torrent en licens att komma in på marknaden i USA med generiskt esomeprazolmagnesium den 27 maj 2014, förutsatt att registreringsgodkännande erhållits, eller tidigare under vissa förutsättningar.

Som tidigare meddelats inledde AstraZeneca under 2011 en patentvist vid US District Court for the District of New Jersey mot Hanmi USA Inc. et al. (Hanmi) som svar på Hanmi's skrivelse (Paragraph IV notice letter), enligt vilken Hanmi hade inlämnat en ansökan (NDA) i enlighet med paragraf 505(b)(2) om godkännande från FDA att marknadsföra 20mg och 40mg esomeprazolstrontiumkapslar. 2011 inlämnade Hanmi fem yrkanden om dom efter förenklat rättegångsförfarande. I juni 2012 avvisade domstolen två av dessa fem yrkanden. Domstolen har ännu inte meddelat beslut avseende återstående tre yrkanden. Domstolen har angivit att en rättegång kan komma att äga rum i april 2013.

#### **Seroquel (quetiapin fumarat) och Seroquel XR (quetiapin fumarat)**

##### *Myndighetsrelaterade förfaranden i USA*

Den 28 juni 2012 avtog US District Court for the District of Columbia AstraZenecas och biföll FDA:s yrkande om dom efter förenklat rättegångsförfarande avseende frågan om exklusivitet för *Seroquel IR*. AstraZeneca utvärderar sina möjligheter.

#### *Patentrelaterade förfaranden i USA*

I juli 2012 mottog AstraZeneca en skrivelse innehållande en s k Paragraph IV från Amneal Pharmaceuticals, LLC. AstraZeneca utvärderar skrivelsen.

#### *Patentrelaterade förfaranden utanför USA*

AstraZeneca är engagerat i flera mål i hela världen avseende patent som är relaterade till *Seroquel XR* och/eller dataexklusivitet för *Seroquel XR*.

I juli 2012 fann District Court i Barcelona att patentet för beredningsformen för *Seroquel XR* var giltigt.

Generiska versioner av *Seroquel XR* har lanserats i flera länder. AstraZeneca har förtroende för patentet som skyddar *Seroquel XR* och kommer att fortsätta att vidta lämpliga rättsliga åtgärder. Även om AstraZeneca fortsätter att ha förtroende för de immateriella rättigheter som skyddar *Seroquel XR*, är ytterligare lanseringar av generika och negativa domstolsutslag möjliga.

#### **Produktansvarstvister**

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

Som tidigare meddelats har AstraZeneca uppgivits som en svarandepart i stämningar avseende produktansvar, vilka väckts av kärandeparter som hävdar benförfall, reduktion av bentäthet och/eller benfrakturer som orsakats av *Nexium* och/eller *Prilosec* i USA. För närvarande finns 19 delgivna ärenden som rör 1.400 kärandeparter. Majoriteten av dessa väcktes under andra kvartalet 2012.

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

Under 2006 inlämnades en stämning vid en domstol i Ontario, i vilken hävdades, bland annat, att AstraZeneca känt till vissa hälsorisker som påstås vara förknippade med *Seroquel* och att företaget underlåtit att på korrekt sätt varna patienter för dem. Ett yrkande om att certifiera stämningen som en grupp talan behandlades i november 2011. I maj 2012 avvisade Ontario Superior Court of Justice yrkandet om certifiering. Kärandeparterna har överklagat.

##### ***Iressa (gefitinib)***

AstraZeneca och det japanska Ministry of Health, Labour and Welfare (MHLW) hade tidigare överklagat beslutet från februari 2011 i Osaka District Court, enligt vilket AstraZeneca skulle betala ca 670 000 USD, plus ränta. Den 25 maj 2012 upphävde Osaka High Court beslutet i Osaka District Court och beslutade att varken AstraZeneca eller MHLW hade något ansvar avseende något av kraven. Kärandeparterna har överklagat beslutet i Osaka High Court den 5 juni 2012 till Japanese Supreme Court.

#### **Kommersiella tvister**

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

Den 3 juli 2012 meddelade Federal Court i Philadelphia ett beslut som delvis biföll och delvis avslag svarandeparternas yrkande om avvisning. Beträffande AstraZeneca avvisade domstolen kraven från kärandena, på såväl delstatsnivå som federal nivå, avseende samtliga krav rörande inrapportering av genomsnittligt tillverkningspris som inlämnats före den 1 januari 2007, men avslag yrkandet att avvisa alla fall av inrapportering som inlämnats efter den 1 januari 2007.

##### **Tvist avseende genomsnittligt grossistpris**

I april 2012 nådde AstraZeneca och AstraZenecas enhet för biologiska läkemedel, MedImmune, en överenskommelse med delstatsåklagaren i Louisiana om förlikning i tvisten om genomsnittligt grossistpris som väckts av delstaten. En avsättning har gjorts. Domstolen i Louisiana avvisade ärendet den 29 juni 2012.

##### **Shionogi skiljeförfarande – beräkning av royalty avseende *Crestor***

Den 20 juli 2012 inledde Shionogi & Co Ltd skiljeförfarande för att lösa frågor som rör hantering av vissa punktskatter och andra specifika poster vid beräkningen av royalties på försäljningen av *Crestor*.

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

Som tidigare meddelats försvarar sig AstraZeneca mot antitrustkrav i USA avseende upptagandet och hävdandet av patent som skyddar *Toprol-XL*. AstraZeneca har nått en principöverenskommelse om förlikning avseende de återstående kraven från slutbetalare. En avsättning har gjorts.

#### **Myndigheters utredningar/förfaranden**

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

I utredningen som genomförts av Dutch Competition Authority (NMa) om påstått missbruk av dominerande ställning, utfärdade undersökningsteamet en rapport i vilken hävdades avskärmning (foreclosure) riktad mot generiska versioner av vissa andra protonpumpshämmare än esomeprazol. Utredningen har nu överförs till den juridiska avdelningen vid NMa. AstraZeneca slutförde sitt försvar i april 2012 och inväntar ett beslut från styrelsen för NMa senare under 2012.

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

I juli 2012 mottog AstraZeneca en begäran (Civil Investigative Demand) från delstatsåklagaren i Texas i samband med en utredning relaterad till försäljnings- och marknadsföringsaktiviteter som potentiellt rör *Seroquel*.

I juni 2012 genomförde AstraZeneca en överenskommelse om att förlika och avvisa kraven som väckts av delstatsåklagaren i New Mexico rörande påstått falska och/eller vilseledande påståenden som gjorts av AstraZeneca vid marknadsföringen av *Seroquel* och nådde en principöverenskommelse om förlikning och avvisning av liknande krav som väckts av delstatsåklagare i Utah, förutsatt dokumentering. Avsättningar har gjorts under andra kvartalet. I juli 2012 nådde AstraZeneca även en principöverenskommelse om förlikning och avvisande av liknande krav framställda av South Carolina State Attorney General, i avvaktan på dokumentation. En avsättning kommer att göras i juli.

### **Synagis (palivizumab)**

Som tidigare meddelats mottog den 30 juni 2011 AstraZenecas enhet för biologiska läkemedel, MedImmune, en begäran från US Attorney's Office for the Southern District of New York om vissa dokument relaterade till försäljningen och marknadsföringen av *Synagis*. Den 1 juli 2011 mottog MedImmune en liknande domstolsorder om att ta fram dokument från Office of the Attorney General for the State of New York Medicaid and Fraud Control Unit i samband med vad åklagare meddelade var en gemensam utredning. MedImmune har mottagit denna begäran och samordnar med myndigheterna för att lämna lämpliga svar och samarbeta i varje sammanhängande utredning. Den exakta omfattningen av dessa utredningar är inte kända och AstraZeneca kan inte vid denna tidpunkt förutsäga omfattningen, varaktigheten eller utfallet av dessa ärenden, inklusive om de kommer att leda till något ansvar för AstraZeneca.

Den 10 maj 2012 mottog AstraZenecas enhet för biologiska läkemedel, MedImmune, en stämning (subpoena *duces tecum*) från Office of Attorney General for the State of Florida Medicaid and Fraud Control Unit med en begäran om vissa dokument relaterade till försäljningen och marknadsföringen av *Synagis*. MedImmune har mottagit denna begäran och samordnar med myndigheterna i Florida för att lämna lämpliga svar och samarbeta med varje sammanhängande utredning. AstraZeneca känner inte till utredningens karaktär eller inriktning, men på basis av begärens karaktär förefaller den likna förfrågningarna från delstaten New York och Department of Justice (vilka omnämns ovan).

### **Serbien**

Som tidigare meddelats ändrade den serbiska åklagaren åtalet och lämnade in detta på nytt, sedan den serbiska domstolen avvisat ett åtal mot AstraZeneca och andra läkemedelsföretag. I åtalet hävdades att lokalanställda hos svarandeparterna gjort otillbörliga betalningar till läkare. I december 2011 begärde AstraZeneca att den serbiska domstolen än en gång skulle avvisa åtalet. I maj 2012 avslog domstolen AstraZenecas yrkande om avvisning av den ändrade stämningen och sammanförde målen mot AstraZeneca och de andra namngivna läkemedelsföretagen med de pågående målen mot de enskilda svarandeparter som hävdas vara inblandade. AstraZeneca har överklagat hos Serbian Constitutional Court.

## 7 INTÄKTER PER PRODUKT JANUARI – JUNI

	Världen			USA		Västeuropa			Övriga etablerade marknader			Övriga tillväxtmarknader		
	Jan-juni 2012 MUSD	Faktisk tillväxt %	Fasta valutakurser Tillväxt %	Jan-juni 2012 MUSD	Faktisk tillväxt %	Jan-juni 2012 MUSD	Faktisk tillväxt %	Fasta valutakurser Tillväxt %	Jan-juni 2012 MUSD	Faktisk Tillväxt %	Fasta valutakurser Tillväxt %	Jan-juni 2012 MUSD	Faktisk Tillväxt %	Fasta valutakurser Tillväxt %
Mage/tarm:														
<i>Nexium</i>	1.902	(16)	(15)	1.089	(10)	233	(49)	(46)	219	(8)	(8)	361	(2)	3
<i>LOSEC/Prilosec</i>	365	(23)	(22)	17	(19)	104	(18)	(13)	159	(25)	(27)	85	(25)	(26)
Övrigt	94	25	27	68	45	18	(18)	(14)	4	-	-	4	100	100
<b>Totalt mage/tarm</b>	<b>2.361</b>	<b>(16)</b>	<b>(15)</b>	<b>1.174</b>	<b>(8)</b>	<b>355</b>	<b>(41)</b>	<b>(38)</b>	<b>382</b>	<b>(16)</b>	<b>(17)</b>	<b>450</b>	<b>(7)</b>	<b>(4)</b>
Hjärta/kärl:														
<i>Crestor</i>	3.087	(3)	(2)	1.469	(1)	592	(3)	2	694	(9)	(10)	332	(1)	3
<i>Atacand</i>	586	(21)	(18)	76	(20)	289	(20)	(16)	76	(38)	(37)	145	(11)	(6)
<i>Seloken/Toprol-XL</i>	432	(9)	(7)	145	(24)	34	(17)	(12)	16	(16)	(16)	237	5	9
<i>Tenormin</i>	117	(13)	(11)	6	-	26	(13)	(7)	53	(12)	(13)	32	(16)	(13)
<i>Plendil</i>	133	2	-	3	(25)	10	(17)	(17)	7	17	17	113	5	2
ONGLYZA™	151	86	86	112	90	22	47	47	6	200	200	11	120	120
<i>Brilinta/Brilique</i>	27	n/m	n/m	3	n/m	18	n/m	n/m	-	-	-	6	n/m	n/m
Övrigt	167	(17)	(13)	4	(20)	81	(18)	(13)	17	(19)	(19)	65	(14)	(12)
<b>Totalt hjärta/kärl</b>	<b>4.700</b>	<b>(5)</b>	<b>(3)</b>	<b>1.818</b>	<b>(1)</b>	<b>1.072</b>	<b>(9)</b>	<b>(4)</b>	<b>869</b>	<b>(13)</b>	<b>(13)</b>	<b>941</b>	<b>(1)</b>	<b>2</b>
Andningsvägar:														
<i>Symbicort</i>	1.518	(2)	1	466	16	660	(9)	(5)	180	(9)	(9)	212	(7)	(2)
<i>Pulmicort</i>	433	(11)	(9)	116	(30)	84	(18)	(15)	60	2	-	173	11	13
<i>Rhinocort</i>	87	(21)	(19)	31	(28)	16	(24)	(19)	6	(33)	(33)	34	(8)	(5)
Övrigt	91	(17)	(15)	5	25	48	(14)	(11)	12	-	-	26	(32)	(29)
<b>Totalt andningsvägar</b>	<b>2.129</b>	<b>(6)</b>	<b>(3)</b>	<b>618</b>	<b>-</b>	<b>808</b>	<b>(11)</b>	<b>(6)</b>	<b>258</b>	<b>(7)</b>	<b>(8)</b>	<b>445</b>	<b>(3)</b>	<b>1</b>
Cancer:														
<i>Zoladex</i>	548	(5)	(3)	12	(45)	115	(13)	(10)	218	(7)	(8)	203	7	12
<i>Arimidex</i>	291	(30)	(29)	13	(55)	73	(55)	(52)	141	(4)	(5)	64	(17)	(14)
<i>Iressa</i>	297	14	15	-	(100)	70	19	25	102	9	6	125	18	17
<i>Casodex</i>	231	(15)	(15)	(2)	n/m	28	(38)	(33)	151	(12)	(15)	54	(2)	-
<i>Faslodex</i>	312	21	24	147	16	92	1	7	25	n/m	n/m	48	23	33
Övrigt	64	14	14	12	140	7	-	-	29	(3)	(7)	16	14	21
<b>Totalt cancer</b>	<b>1.743</b>	<b>(5)</b>	<b>(4)</b>	<b>182</b>	<b>(1)</b>	<b>385</b>	<b>(22)</b>	<b>(18)</b>	<b>666</b>	<b>(2)</b>	<b>(4)</b>	<b>510</b>	<b>6</b>	<b>10</b>
Neurovetenskap:														
<i>Seroquel IR</i>	1.031	(52)	(52)	668	(59)	165	(41)	(39)	110	1	(2)	88	(29)	(26)
<i>Seroquel XR</i>	754	4	6	396	4	236	(1)	4	46	7	9	76	21	29
Lokalanestetika	272	(11)	(8)	-	(100)	108	(14)	(10)	99	3	2	65	(12)	(8)
<i>Zomig</i>	102	(50)	(49)	7	(91)	63	(26)	(22)	26	(26)	(26)	6	(14)	(14)
<i>Diprivan</i>	145	(7)	(6)	-	(100)	18	(22)	(17)	39	(7)	(10)	88	11	14
<i>Vimovo</i>	33	230	240	15	88	9	n/m	n/m	6	n/m	n/m	3	n/m	n/m
Övrigt	18	(5)	-	5	400	6	(40)	(40)	1	(50)	(50)	6	-	17
<b>Totalt neurovetenskap</b>	<b>2.355</b>	<b>(34)</b>	<b>(33)</b>	<b>1.091</b>	<b>(49)</b>	<b>605</b>	<b>(21)</b>	<b>(17)</b>	<b>327</b>	<b>(1)</b>	<b>(2)</b>	<b>332</b>	<b>(6)</b>	<b>(1)</b>
Infektion & övrigt:														
<i>Synagis</i>	439	(4)	(4)	303	1	136	(12)	(12)	-	-	-	-	-	-
<i>Merrem</i>	200	(39)	(37)	10	(64)	37	(67)	(65)	14	(58)	(58)	139	(11)	(7)
<i>FluMist</i>	4	33	33	4	100	-	-	-	-	-	-	-	(100)	(100)
Övrigt	35	(51)	(51)	16	(64)	3	(40)	(40)	6	(14)	(14)	10	(38)	(38)
<b>Totalt infektion &amp; övrigt</b>	<b>678</b>	<b>(21)</b>	<b>(20)</b>	<b>333</b>	<b>(11)</b>	<b>176</b>	<b>(35)</b>	<b>(35)</b>	<b>20</b>	<b>(50)</b>	<b>(50)</b>	<b>149</b>	<b>(14)</b>	<b>(10)</b>
Aptium Oncology	43	(62)	(62)	43	(62)	-	-	-	-	-	-	-	-	-
Astra Tech	-	(100)	(100)	-	(100)	-	(100)	(100)	-	(100)	(100)	-	(100)	(100)
<b>Totalt</b>	<b>14.009</b>	<b>(16)</b>	<b>(15)</b>	<b>5.259</b>	<b>(20)</b>	<b>3.401</b>	<b>(23)</b>	<b>(20)</b>	<b>2.522</b>	<b>(10)</b>	<b>(11)</b>	<b>2.827</b>	<b>(3)</b>	<b>1</b>

8 INTÄKTER PER PRODUKT APRIL – JUNI

	Världen			USA		Västeuropa			Övriga etablerade marknader			Övriga tillväxtmarknader		
	Apr-jun 2012 MUSD	Faktisk tillväxt %	Fasta valuta-kurser Tillväxt %	Apr-jun 2012 MUSD	Faktisk tillväxt %	Apr-jun 2012 MUSD	Faktisk tillväxt %	Fasta valuta-kurser Tillväxt %	Apr-jun 2012 MUSD	Faktisk Tillväxt %	Fasta valuta-kurser Tillväxt %	Apr-jun 2012 MUSD	Faktisk Tillväxt %	Fasta valuta-kurser Tillväxt %
Mage/tarm:														
<i>Nexium</i>	949	(15)	(13)	554	(10)	112	(41)	(37)	98	(16)	(15)	185	(3)	3
<i>LOSEC/Prilosec</i>	195	(18)	(16)	9	13	60	(6)	3	87	(26)	(26)	39	(22)	(22)
Övrigt	42	17	19	30	36	8	(27)	(18)	3	-	-	1	-	-
<b>Totalt mage/tarm</b>	<b>1.186</b>	<b>(14)</b>	<b>(12)</b>	<b>593</b>	<b>(8)</b>	<b>180</b>	<b>(32)</b>	<b>(26)</b>	<b>188</b>	<b>(21)</b>	<b>(20)</b>	<b>225</b>	<b>(7)</b>	<b>(2)</b>
Hjärta/kärl:														
<i>Crestor</i>	1.587	(7)	(5)	787	(1)	295	(9)	(1)	331	(21)	(20)	174	-	6
<i>Atacand</i>	269	(30)	(25)	36	(27)	120	(36)	(30)	37	(39)	(36)	76	(13)	(7)
<i>Seloken/Toprol-XL</i>	208	(10)	(7)	72	(21)	18	(14)	(5)	8	(20)	(20)	110	-	5
<i>Tenormin</i>	60	(15)	(13)	3	-	13	(13)	-	28	(7)	(7)	16	(30)	(30)
<i>Plendil</i>	60	(3)	(5)	2	(33)	5	(17)	(17)	4	33	33	49	(2)	(4)
ONGLYZA™	79	72	72	58	76	11	22	22	4	300	300	6	100	100
<i>Brilinta/Brilique</i>	18	n/m	n/m	3	n/m	12	n/m	n/m	-	-	-	3	n/m	n/m
Övrigt	83	(22)	(17)	2	-	40	(25)	(15)	9	(18)	(18)	32	(22)	(20)
<b>Totalt hjärta/kärl</b>	<b>2.364</b>	<b>(10)</b>	<b>(7)</b>	<b>963</b>	<b>(1)</b>	<b>514</b>	<b>(17)</b>	<b>(9)</b>	<b>421</b>	<b>(21)</b>	<b>(20)</b>	<b>466</b>	<b>(5)</b>	<b>-</b>
Andningsvägar:														
<i>Symbicort</i>	795	(1)	3	249	21	334	(12)	(5)	108	5	6	104	(10)	(3)
<i>Pulmicort</i>	206	(13)	(10)	60	(32)	39	(20)	(14)	31	3	3	76	10	14
<i>Rhinocort</i>	43	(22)	(18)	15	(21)	8	(33)	(25)	3	(40)	(40)	17	(11)	(5)
Övrigt	43	(22)	(18)	2	-	24	(20)	(13)	8	33	33	9	(47)	(47)
<b>Totalt andningsvägar</b>	<b>1.087</b>	<b>(5)</b>	<b>(1)</b>	<b>326</b>	<b>3</b>	<b>405</b>	<b>(14)</b>	<b>(7)</b>	<b>150</b>	<b>4</b>	<b>5</b>	<b>206</b>	<b>(6)</b>	<b>(1)</b>
Cancer:														
<i>Zoladex</i>	275	(9)	(6)	6	(40)	57	(17)	(13)	113	(8)	(7)	99	(1)	4
<i>Arimidex</i>	147	(19)	(16)	6	(40)	36	(35)	(29)	73	(4)	(4)	32	(20)	(15)
<i>Iressa</i>	154	11	13	-	-	34	3	12	56	10	10	64	16	16
<i>Casodex</i>	118	(14)	(13)	(2)	n/m	14	(36)	(27)	78	(14)	(15)	28	-	4
<i>Faslodex</i>	161	19	24	75	15	47	(4)	4	15	n/m	n/m	24	20	35
Övrigt	35	21	21	6	100	4	(20)	(20)	16	-	-	9	80	80
<b>Totalt cancer</b>	<b>890</b>	<b>(4)</b>	<b>(1)</b>	<b>91</b>	<b>7</b>	<b>192</b>	<b>(18)</b>	<b>(11)</b>	<b>351</b>	<b>(2)</b>	<b>(2)</b>	<b>256</b>	<b>3</b>	<b>8</b>
Neurovetenskap:														
<i>Seroquel IR</i>	277	(76)	(75)	126	(86)	52	(64)	(61)	54	(2)	(2)	45	(27)	(23)
<i>Seroquel XR</i>	370	(4)	(1)	197	(4)	112	(13)	(6)	23	-	4	38	27	40
Lokalanestetika	140	(10)	(5)	-	(100)	53	(16)	(8)	52	2	4	35	(8)	(3)
<i>Zomig</i>	48	(53)	(50)	2	(95)	29	(34)	(30)	13	(28)	(28)	4	33	67
<i>Diprivan</i>	79	(8)	(6)	-	(100)	8	(27)	(18)	21	-	-	50	4	6
<i>Vimovo</i>	17	183	200	6	20	5	n/m	n/m	3	n/m	n/m	3	n/m	n/m
Övrigt	12	33	44	5	400	3	(25)	(25)	1	-	-	3	-	33
<b>Totalt neurovetenskap</b>	<b>943</b>	<b>(50)</b>	<b>(48)</b>	<b>336</b>	<b>(71)</b>	<b>262</b>	<b>(34)</b>	<b>(29)</b>	<b>167</b>	<b>(2)</b>	<b>(1)</b>	<b>178</b>	<b>(2)</b>	<b>5</b>
Infektion & övrigt:														
<i>Synagis</i>	55	15	15	1	(100)	54	26	26	-	-	-	-	-	-
<i>Merrem</i>	100	(37)	(33)	1	(92)	18	(65)	(62)	6	(68)	(68)	75	-	5
<i>FluMist</i>	2	n/m	n/m	2	n/m	-	-	-	-	-	-	-	-	-
Övrigt	19	(41)	(41)	12	(19)	1	(50)	(150)	1	-	100	5	(69)	(62)
<b>Totalt infektion &amp; övrigt</b>	<b>176</b>	<b>(26)</b>	<b>(24)</b>	<b>16</b>	<b>(53)</b>	<b>73</b>	<b>(25)</b>	<b>(25)</b>	<b>7</b>	<b>(65)</b>	<b>(60)</b>	<b>80</b>	<b>(8)</b>	<b>(2)</b>
Aptium Oncology	14	(77)	(77)	14	(77)	-	-	-	-	-	-	-	-	-
Astra Tech	-	(100)	(100)	-	(100)	-	(100)	(100)	-	(100)	(100)	-	(100)	(100)
<b>Totalt</b>	<b>6.660</b>	<b>(21)</b>	<b>(18)</b>	<b>2.339</b>	<b>(29)</b>	<b>1.626</b>	<b>(26)</b>	<b>(20)</b>	<b>1.284</b>	<b>(13)</b>	<b>(12)</b>	<b>1.411</b>	<b>(4)</b>	<b>1</b>

# Aktieägarinformation

## RAPPORTDAGAR OCH MÖTEN

Delårsrapport för tredje kvartalet och de första nio månaderna 2012	25 oktober 2012
Delårsrapport för fjärde kvartalet och hela året 2012	31 januari 2013

## UTDELNINGAR

Utdelningen för första halvåret 2012 utbetalas den 10 september 2012 till de aktieägare som är registrerade den 10 augusti 2012. Aktien kommer att handlas exklusive rätt till utdelning från och med den 8 augusti 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™ och KOMBIGLYZE XR™, varumärken som tillhör Bristol-Myers Squibb Company; BYETTA®, BYDUREON® och SYMLIN®, varumärken som tillhör Amylin Pharmaceuticals, Inc.; TEFLARO®, ett varumärke som tillhör Forest Laboratories, Inc.

## ADRESSER VID KORRESPONDENS

Registrerings- och överlåtelsekontor	Depåbank för amerikanska depåbevis	Huvudkontor	Värdepappersförvarare
Equiniti Limited Aspect House Spencer Road Lancing West Sussex BN99 6DA, Storbritannien Tel (inom Storbritannien): 0800 389 1580 Tel (utanför Storbritannien): +44 (0) 121 415 7033	JP Morgan Chase & Co PO Box 64504 St Paul MN 55164-0504 USA Tel (inom USA): 888 697 8018 Tel (utanför USA): +1 (651) 453 2128	AstraZeneca PLC 2 Kingdom Street London W2 6BD Storbritannien Tel: +44 (0) 20 7604 8000	Euroclear Sweden AB PO Box 191 SE-101 23 Stockholm Sverige Tel: +46 (0) 8 402 9000

## KONTAKTPERSONER

För media:	Ann-Leena Mikiver (Södertälje) Esra Erkal-Paler (London) Sarah Lindgreen (London) Tony Jewell (Wilmington)	+46 8 553 260 20/+46 707 428836 +44 20 7604 8030 +44 20 7604 8033 +1 302 885 4594
För analytiker och investerare:	James Ward-Lilley (London) Karl Hård/Nicklas Westerholm (London) Ed Seage/Jörgen Winroth (USA)	+44 20 7604 8122 +44 20 7604 8123/8124 +1 302 886 4065/+1 212 579 0506

## 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, eller risken att misslyckas med att erhålla patentskydd, 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 produktförfälskningar, risken att misslyckas med att framgångsrikt implementera planerade åtgärder för kostnadsminskning genom produktivitetsinitiativ och omstruktureringsprogram, 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.