

AstraZeneca PLC

Delårsrapport för första kvartalet 2009

London den 30 april 2009

Försäljningen under första kvartalet ökade med 7 procent i fasta valutakurser till 7.701 MUSD.

- Försäljningen av *Crestor* ökade med 35 procent i fasta valutakurser.
- Försäljningen på tillväxtmarknaderna ökade med 15 procent i fasta valutakurser.
- Försäljningen i USA av *Toprol-XL* gynnades av att några generiska kopior drogs tillbaka.

Rörelseresultatet för kärnverksamheten ökade med 19 procent i fasta valutakurser till 3.362 MUSD.

- Rörelsemarginalen för kärnverksamheten förbättrades genom ökad försäljning, effektivitetsvinster, högre övriga intäkter från avyttringar och positiva valutaeffekter.

Vinst per aktie för kärnverksamheten (Core EPS) ökade med 20 procent i fasta valutakurser till 1,58 USD.

Redovisad vinst per aktie ökade med 39 procent i fasta valutakurser till 1,48 USD.

- Tillväxttakten för redovisad vinst per aktie påverkades av ökade nedskrivningar av immateriella tillgångar och kostnader för omstrukturering under förra året.

Våra tidigare meddelade omstruktureringsprogram utvecklas planenligt.

Stark utveckling av likviditeten; efter utbetalning av utdelning för andra halvåret på 2.103 MUSD har nettoskulden minskat med ytterligare 321 MUSD sedan 31 december.

Prognosen för Core EPS bekräftad; målet för Core EPS kvarstår i intervallet 5,15 USD – 5,45 USD.

Den 23 april rekommenderade EMEAs vetenskapliga kommitté CHMP godkännande av *Iressa*.

- Rekommendationen avser vuxna med lokalt avancerad eller metastaserad icke småcellig lungcancer med mutationer i EGFR-TK, oavsett behandlingsskede.

Första kvartalet i sammandrag

<u>Koncernen</u>	Första kvartalet 2009 MUSD	Första kvartalet 2008 MUSD	Förändring %	Fasta valutakurser %
Omsättning	7.701	7.677	-	+7
Redovisat				
Rörelseresultat	3.163	2.257	+40	+37
Resultat före skatt	3.003	2.143	+40	+36
Vinst per aktie	\$1,48	\$1,03**	+44	+39
Kärnverksamheten*				
Rörelseresultat	3.362	2.765	+22	+19
Resultat före skatt	3.202	2.651	+21	+17
Vinst per aktie	\$1,58	\$1,28	+24	+20

* Finansiell information för kärnverksamheten utgör ett komplement utöver den ordinarie redovisningen, vilken AstraZeneca anser kan underlätta förståelsen för företagets utveckling. Prognosen för 2009 avser kärnverksamheten. Se sid. 8 för en definition av ekonomisk information för kärnverksamheten och för en avstämning mellan kärnverksamheten och redovisad ekonomisk information.

** I redovisad vinst per aktie för första kvartalet 2008 ingår en kostnad (0,12 USD) för nedskrivning av immateriella tillgångar avseende *Ethylol*, en produkt som förvärvades med *MedImmune*, till följd av en lansering "på egen risk" av en generisk produkt av *Sun Pharmaceutical Industries, Ltd.*, innan en pågående patentvist avgjorts.

David Brennan, koncernchef, kommenterar: "Vår verksamhet har visat uthållighet under första kvartalet, vilket är ett resultat av att vi har lyckats driva tillväxten för våra viktigaste läkemedel i alla regioner samtidigt som vi har förbättrat effektiviteten. Vårt mål för Core EPS under 2009 kvarstår oförändrat, vilket speglar en fortsatt försiktig syn när det gäller utvecklingen i läkemedelssektorn mot bakgrund av läget i världsekonomin."

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

Försäljningen under första kvartalet ökade med 7 procent i fasta valutakurser, men den redovisade försäljningen var oförändrad till följd av negativ inverkan av valutakursförändringar. Försäljningen i USA ökade med 7 procent jämfört med första kvartalet 2008 som påverkades av ökad lagerminskning. Försäljningen i USA gynnades också av ökad franchiseförsäljning av *Toprol-XL* i och med att två generiska konkurrenter drog tillbaka sina produkter från marknaden. Exklusive *Toprol-XL* ökade försäljningen i USA med 3 procent. AstraZenecas försäljning på övriga marknader ökade med 7 procent. Försäljningen på etablerade marknader ökade med 4 procent. Försäljningen på tillväxtmarknaderna var fortsatt stark; ökningen med 15 procent svarade för mer än hälften av försäljningstillväxten på övriga marknader.

Rörelseresultatet för kärnverksamheten under första kvartalet ökade med 19 procent till 3.362 MUSD, till följd av försäljningstillväxt och effektivitetsvinster i kombination med högre övriga intäkter relaterade till inkomsterna från avtalet om att återlämna rättigheterna till gemensam marknadsföring av *Abraxane®* till *Abraxis BioScience LLC*. Redovisat rörelseresultat ökade med 37 procent till 3.163 MUSD, i första hand till följd av kostnaden för nedskrivningen av *Ethylol* och något högre omstrukturingskostnader under första kvartalet 2008.

Vinsten per aktie för kärnverksamheten (Core EPS) under första kvartalet uppgick till 1,58 USD jämfört med 1,28 USD under första kvartalet 2008, en ökning med 20 procent i fasta valutakurser. Redovisad vinst per aktie under första kvartalet uppgick till 1,48 USD, en ökning med 39 procent jämfört med första kvartalet 2008 och i linje med tidigare identifierade faktorer som påverkar ökningen av redovisat rörelseresultat.

Uppdatering av FoU-portföljen

En uppdatering av AstraZenecas FoU-portfölj redovisades i samband med resultatrapporten för 2008. FoU-tabellen finns på våra hemsidor astrazeneca.com och astrazeneca.se under rubriken *Investors/Aktieägare*.

Förändringarna sedan den senaste uppdateringen inkluderar:

Symbicort

Den 27 februari meddelade AstraZeneca att US Food and Drug Administration (FDA) godkänt *Symbicort* för behandling två gånger dagligen som underhållsbehandling vid andningssvårigheter hos patienter med kroniskt obstruktiv lungsjukdom (KOL), inklusive kronisk bronkit och emfysem.

Den 6 april meddelade AstraZeneca att företaget mottagit ett s k Complete Response Letter (CRL) från FDA, rörande *Symbicort* i dosaerosol (pMDI) för långsiktig underhållsbehandling av astma hos barn i åldrarna 6-11 år. FDA ansåg att AstraZeneca inte hade tillhandahållit tillräckligt underlag för att fastställa lämplig dos eller lämpliga doser för var och en av de båda komponenterna i *Symbicort* – budesonid och formoterol – och för att fastställa hur de båda komponenterna bidrar till kombinationsprodukten, vid behandling av barn i åldrarna 6-11 år. AstraZeneca utvärderar nu innehållet i förfrågan och avser att återkomma med svar till FDA.

ONGLYZA™

Den 1 april meddelade AstraZeneca och Bristol-Myers Squibb att FDAs Endocrinologic and Metabolic Drugs Advisory Committee beslutat (med 10 röster mot 2) att data i underlaget till registreringsansökan för nytt läkemedel avseende ONGLYZA™ (saxagliptin) för behandling av vuxna med typ 2-diabetes, räckte för att utesluta oacceptabla kardiovaskulära risker jämfört med jämförelsesubstanser i programmet.

Advisory Committee rekommenderade enhälligt att företagen genomför en studie efter marknadsintroduktionen för att bekräfta den kardiovaskulära profilen hos ONGLYZA™. AstraZeneca och Bristol-Myers Squibb arbetar med en serie av fas 3b-studier och fas 4-studier, inklusive en omfattande, kontrollerad, randomiserad studie efter marknadsintroduktionen för att ytterligare karakterisera den långsiktiga kliniska effekten och den kardiovaskulära profilen hos ONGLYZA™. Företagen kommer nu att arbeta med FDA för att slutföra utformningen av studien.

Registreringsansökan för nytt läkemedel avseende ONGLYZA™ lämnades in till FDA den 30 juni 2008.

Den 23 april rapporterade AstraZeneca och Bristol-Myers Squibb att FDA beslutat att man behöver ytterligare tid för att slutföra granskningen av registreringsansökan för nytt läkemedel (NDA) för ONGLYZA™ för behandling av typ 2-diabetes. FDA har därför förlängt datumet för den s k Prescription Drug User Fee Act (PDUFA) från 30 april 2009 till 30 juli 2009. Företagen fortsätter sitt nära samarbete med FDA för att stödja granskningen av ONGLYZA™.

Seroquel XR

Den 8 april 2009 genomförde FDAs Psychopharmacologic Drugs Advisory Committee (PDAC) en granskning av tilläggsansökan (sNDA) avseende *Seroquel XR* för behandling av MDD (egentlig depression) och GAD (generaliserad ångest) ur ett säkerhets- och effektperspektiv.

FDA sammankallar ofta möten med rådgivande kommittéer för att inhämta råd och rekommendationer från oberoende experter i kliniska frågor. Även om FDA inte behöver följa dessa råd, beaktas de vanligen av myndigheten när slutgiltiga beslut ska fattas om pågående ansökningar och andra folkhälsofrågor.

Den rådgivande kommittén fastslog följande:

- *Seroquel XR* hade visat sig effektivt både som monoterapi och tilläggsbehandling vid egentlig depression samt effektivt som monoterapi vid generaliserad ångest.
- *Seroquel XR* hade visat sig vara godtagbart säkert som tilläggsbehandling vid egentlig depression.
- *Seroquel XR* hade inte visat sig vara godtagbart säkert som monoterapi vid bred behandling av egentlig depression.
- Kommittén hade inte kunnat enas om huruvida *Seroquel XR* visat sig vara godtagbart säkert som monoterapi i vissa fall vid egentlig depression.
- *Seroquel XR* hade inte visat sig vara godtagbart säkert som monoterapi vid behandling av generaliserad ångest.

AstraZeneca ser fram emot ytterligare diskussioner med FDA om båda tilläggsansökningarna.

Crestor

I april lämnade AstraZeneca in en tilläggsansökan (sNDA) till FDA om att ändra förskrivningsinformationen för *Crestor* för att spegla den signifikanta minskningen av hjärt/kärlhändelser som visats i den viktiga kliniska studien JUPITER. Ansökningar till myndigheterna i Europa är planerade senare detta kvartal.

Iressa

Den 23 april meddelade AstraZeneca att Committee for Medicinal Products for Human Use (CHMP), den vetenskapliga rådgivande kommittén till EUs läkemedelsmyndighet (EMA), avgett ett positivt utlåtande till stöd för godkännande av det målstyrda orala läkemedlet mot cancer, *Iressa*.

CHMP har rekommenderat att *Iressa* godkänns för behandling av vuxna med lokalt avancerad eller metastaserad icke småcellig lungcancer (NSCLC) med mutationer i EGFR-TK (receptor för epidermal tillväxtfaktor-tyrosinkinas), oavsett behandlingsskede.

AstraZeneca kommer att uppmanas att genomföra en uppföljningsstudie för att ta fram ytterligare data från patienter med västerländsk härkomst, med icke småcellig lungcancer. AstraZeneca för diskussioner med CHMP för att slutföra studiens utformning och effektmått.

Det positiva utlåtandet från CHMP går nu vidare för ställningstagande till Europakommissionen som beviljar godkännande för marknadsföring inom EU.

Produktivitetsförbättringar

Under första kvartalet belastades resultatet med 72 MUSD i omstrukturerings- och synergikostnader avseende tidigare tillkännagivna program för att omforma verksamheten, vilka när de genomförts fullt ut kommer att leda till en resultatförbättring på 2,1 miljarder USD per år till slutet av 2010 och ytterligare 0,4 miljarder USD till 2013.

Samtliga program fortsätter att utvecklas planenligt avseende uppkomna kostnader och uppnådda resultatförbättringar.

Framtidsutsikter

Den starka försäljningsutvecklingen under första kvartalet återspeglar det beslutsamma genomförandet av våra planer i kombination med den gynnsamma effekten i USA av marknaden för *Toprol-XL*.

Det globala ekonomiska läget fortsätter att vara svårt. Företagsledningen anser att fortsatt försiktighet är på sin plats när den potentiella inverkan av läget inom läkemedelsindustrin och AstraZeneca bedöms. AstraZeneca bekräftar att prognosen för Core EPS för året kvarstår i intervallet 5,15 USD – 5,45 USD. Det faktiska resultatet inom detta intervall beror på hur mycket de negativa effekterna från världsekonomin påverkar.

Prognosen för Core EPS har baserats på de genomsnittliga valutakurserna i januari 2009 för våra huvudsakliga valutor, och det faktiska resultatet under första kvartalet var i stort sett i linje med detta valutakursantagande. Målet beaktar inte sannolikheten att genomsnittliga valutakurser under resten av 2009 kan komma att avvika väsentligt från de kurser som ligger till grund för vår prognos för vinsten. En bedömning av känsligheten hos försäljning och vinst vid förändringar i våra viktigaste valutor, i förhållande till USD, lämnades i samband med resultatrapporten för 2008, och återfinns på AstraZenecas webbsidor.

Försäljning

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

Mage/tarm

	Första kvartalet		CER %
	2009 MUSD	2008 MUSD	
<i>Nexium</i>	1.192	1.238	+2
<i>Losec/Prilosec</i>	211	252	-15
Totalt	1.427	1.510	-

- Försäljningen av *Nexium* i USA under första kvartalet uppgick till 705 MUSD, en minskning med 4 procent jämfört med första kvartalet 2008. Volymen apoteksexpedierade tabletter ökade med 3,6 procent, och det genomsnittliga realiserade försäljningspriset sjönk med ca 9 procent.
- Försäljningen av *Nexium* på övriga marknader ökade med 12 procent till 487 MUSD. Försäljningen i Västeuropa ökade med 8 procent trots en nedgång med 35 procent i Tyskland. Försäljningen på tillväxtmarknaderna ökade med 19 procent, inklusive god tillväxt i Kina.
- Försäljningen av *Prilosec* i USA minskade med 62 procent under första kvartalet sedan en generisk konkurrent avseende doseringen 40 mg introducerats under andra halvåret 2008.
- Försäljningen av *Losec* på övriga marknader minskade med 4 procent, även om försäljningen ökade med 14 procent på tillväxtmarknaderna.

Hjärta/kärl

	Första kvartalet		CER %
	2009 MUSD	2008 MUSD	
<i>Crestor</i>	969	772	+35
<i>Seloken/Toprol-XL</i>	288	190	+59
<i>Atacand</i>	323	346	+6
<i>Plendil</i>	61	66	-5
<i>Zestril</i>	47	59	-14
Totalt	1.810	1.571	+24

- Försäljningen av *Crestor* i USA under första kvartalet uppgick till 478 MUSD, en ökning med 35 procent jämfört med 2008. Den totala förskrivningen av *Crestor* ökade med 24 procent, mer än 4 gånger marknadstillväxten på 5 procent. *Crestor* fortsätter att vara den enda patentskyddade statinen som vinner marknadsandelar. Andelen för *Crestor* av de totala förskrivningarna i USA nådde 10,3 procent i mars 2009.
- Försäljningen av *Crestor* på övriga marknader ökade med 34 procent till 491 MUSD. Volymtillväxten för *Crestor* hittills under året var 4 gånger marknadens tillväxttakt. Försäljningen i Kanada ökade med 26 procent. Försäljningen på etablerade marknader ökade med 34 procent. Tillväxten var stark i Västeuropa (upp 22 procent) där volymandelen för *Crestor* i Frankrike och Italien översteg 20 procent. Försäljningen i Australien ökade med 96 procent och försäljningen i Japan med 61 procent. Försäljningen på tillväxtmarknaderna ökade med 41 procent. *Crestor* har blivit den marknadsledande statinen i Mexiko i såväl värde som volym.
- Försäljningen av *Toprol-XL* i USA, inklusive försäljningen av den auktoriserade generiska versionen, ökade med 175 procent till 176 MUSD. Ökningen är resultatet av att två generiska produkter dragits tillbaka från marknaden. Om, och i så fall när dessa produkter återkommer på marknaden eller potentiella nya läkemedel godkänns är svårt att fastställa. AstraZeneca gör sitt yttersta för att öka tillgången på *Toprol-XL* och den auktoriserade generiska versionen för att tillgodose patienternas behov.
- Försäljningen av *Seloken* på övriga marknader ökade med 1 procent under första kvartalet. Ökningen med 14 procent på tillväxtmarknaderna mer än uppvägde minskningen med 26 procent i Västeuropa.
- Försäljningen av *Atacand* i USA minskade med 2 procent under kvartalet. Försäljningen på övriga marknader ökade med 7 procent varvid etablerade och tillväxtmarknader bidrog med i stort sett lika mycket.

Andningsvägar och inflammation

	Första kvartalet		CER %
	2009 MUSD	2008 MUSD	
<i>Symbicort</i>	515	471	+24
<i>Pulmicort</i>	292	411	-26
<i>Rhinocort</i>	64	80	-15
<i>Oxis</i>	12	17	-12
<i>Accolate</i>	16	18	-6
Totalt	935	1.040	-1

- Försäljningen av *Symbicort* i USA uppgick till 99 MUSD, en ökning med 125 procent jämfört med första kvartalet 2008, med fortsatt tillväxt av astma och godkännandet av indikationen kroniskt obstruktiv lungsjukdom (KOL) som pådrivande faktorer. Andelen för *Symbicort* av nya förskrivningar av fasta kombinationsprodukter ökade till 12,8 procent i mars 2009, drivet av en marknadsandel på över 20 procent bland patienter som påbörjade kombinationsbehandling.
- Försäljningen av *Symbicort* på övriga marknader uppgick till 416 MUSD under första kvartalet, 13 procent mer än förra året. Försäljningen i Västeuropa ökade med 12 procent. Försäljningen på tillväxtmarknaderna ökade med 19 procent under kvartalet.
- Försäljningen av *Pulmicort* i USA minskade med 37 procent till 173 MUSD. Försäljningen av *Pulmicort Respules* minskade med 42 procent. Andelen förskrivningar för den generiska produkten från Teva var 52 procent under kvartalet, vilket var mindre än förväntat. Därför kommer inverkan på försäljningen av *Pulmicort Respules* sannolikt att fortsätta under andra kvartalet.
- Försäljningen av *Pulmicort* på övriga marknader minskade med 3 procent under kvartalet till 119 MUSD.

Cancer

	Första kvartalet		CER %
	2009 MUSD	2008 MUSD	
<i>Arimidex</i>	463	430	+14
<i>Casodex</i>	236	316	-27
<i>Zoladex</i>	232	255	-
<i>Iressa</i>	68	58	+10
<i>Faslodex</i>	59	56	+14
<i>Nolvadex</i>	20	18	+6
<i>Ethyol</i>	4	14	-71
Totalt	1.083	1.165	-3

- Försäljningen av *Arimidex* i USA ökade med 20 procent under första kvartalet till 219 MUSD. Den totala förskrivningen av *Arimidex* minskade med 3 procent, i linje med nedgången med ca 2 procent för marknaden.
- Försäljningen av *Arimidex* på övriga marknader ökade med 10 procent till 244 MUSD. Försäljningen i Västeuropa ökade 10 procent, medan försäljningen på tillväxtmarknader ökade 21 procent.
- Försäljningen av *Casodex* i USA minskade med 18 procent under första kvartalet till 54 MUSD. Den totala förskrivningen minskade med 5 procent och det förekom viss lagerminskning i avvaktan på att generiska introduceras sedan ensamrätten för marknadsföring förlorades i april.
- Försäljningen av *Casodex* på övriga marknader minskade med 29 procent till 182 MUSD. Försäljningen i Västeuropa minskade med 58 procent till följd av generisk konkurrens som inleddes under tredje kvartalet 2008.
- Försäljningen av *Iressa* ökade med 10 procent till 68 MUSD. Försäljningen i Kina ökade med 42 procent och i Japan med 12 procent jämfört med förra året.
- Försäljningen av *Faslodex* ökade med 4 procent i USA och med 23 procent på övriga marknader.

Neurovetenskap

	Första kvartalet		CER %
	2009 MUSD	2008 MUSD	
<i>Seroquel</i>	1.125	1.050	+11
<i>Zomig</i>	101	107	+1
Totalt	1.432	1.378	+9

- Försäljningen av *Seroquel* i USA ökade med 14 procent till 800 MUSD. I och med att behandlingsområdena bipolär depression och bipolär mani nu lanserats för *Seroquel XR*, var den marknadsledande andelen för *Seroquel* på 31,5 procent av den totala förskrivningen av antipsykotika i stort sett oförändrad under kvartalet. De totala förskrivningarna ökade med 3 procent. Över 80 procent av denna ökning var hänförlig till *Seroquel XR*.
- Försäljningen av *Seroquel* på övriga marknader ökade med 6 procent, trots en minskning med 68 procent i Kanada på grund av generisk konkurrens, understödd av en ökning med 19 procent i Västeuropa.
- Försäljningen av *Zomig* i USA minskade med 2 procent till 43 MUSD. Försäljningen på övriga marknader ökade med 3 procent till 58 MUSD.

Infektion och övriga läkemedel

	Första kvartalet		CER %
	2009 MUSD	2008 MUSD	
<i>Synagis</i>	545	519	+5
<i>Merrem</i>	202	213	+8
<i>FluMist</i>	2	-	n/a
Totalt	792	787	+5

- Försäljningen av *Synagis* ökade med 5 procent till 545 MUSD. Försäljningen i USA uppgick till 471 MUSD, en ökning med 3 procent. Försäljningen på övriga marknader ökade med 17 procent till 74 MUSD.

Försäljning per marknad

	Första kvartalet		CER %
	2009 MUSD	2008 MUSD	
Nordamerika	3.891	3.723	+6
varav USA	3.624	3.401	+7
Övriga etablerade marknader*	2.834	2.973	+4
Tillväxtmarknader	976	981	+15

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

- Försäljningen i USA ökade med 7 procent. Exklusive *Toprol-XL* ökade försäljningen med 3 procent. Beräknad underliggande efterfrågeutveckling var lägre än redovisad försäljningstillväxt till följd av ökad lagerminskning under motsvarande kvartal förra året. *Crestor* och *Symbicort* låg bakom efterfrågeutvecklingen under kvartalet och mer än uppvägde den minskade försäljningen av *Pulmicort Respules* och *Nexium*.
- Försäljningen på segmentet övriga etablerade marknader ökade med 4 procent. Försäljningen i Västeuropa ökade med 2 procent genom att tillväxten för *Crestor*, *Seroquel* och *Symbicort* mer än uppvägde minskningen för *Casodex* till följd av generisk konkurrens. Försäljningen i Japan ökade med 10 procent, främst genom försäljningsökningen för *Crestor* och cancerverksamheten. *Crestor* var den huvudsakliga pådrivande faktorn bakom försäljningsökningen på 14 procent i Australien.
- Försäljningen på tillväxtmarknaderna ökade med 15 procent. Mer än en tredjedel av ökningen var hänförlig till *Crestor* och *Nexium*. Resterande ökning uppnåddes inom en rad olika produkter. Försäljningen på tillväxtmarknaderna i Europa ökade med 16 procent. Försäljningen i Kina ökade med 35 procent under kvartalet.

Verksamhet och ekonomisk översikt

Samtliga kommentarer i detta avsnitt avser tillväxt i fasta valutakurser (CER) och avser kärnverksamheten, om inte annat anges. Denna ekonomiska information utgör ett komplement utöver den ordinarie redovisningen, vilken AstraZeneca anser kan underlätta förståelsen för företagets utveckling. Ekonomisk information för kärnverksamheten är justerad för att utesluta vissa poster, såsom kostnader och reserveringar relaterade till omstrukturerings- och synergiprogrammen, avskrivning och nedskrivning av avsevärda immateriella tillgångar från företagsförvärv, och sådana som relaterar till vår nuvarande och framtida avtalsituation med Merck i USA, samt andra specificerade poster.

Första kvartalet

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

	Redovisat 2009	Om- strukturerings- och synergi- kostnader	MedImmune Avskrivning	Immateriella tillgångar Nedskrivning	Merck Avskrivning	Kärn- verksam- heten 2009	Kärn- verksam- heten 2008	Faktisk %	CER %
Omsättning	7.701	-	-	-	-	7.701	7.677	-	7
Kostnad sålda varor	(1.383)	31	-	-	-	(1.352)	(1.470)		
Bruttoresultat	6.318	31	-	-	-	6.349	6.207	2	8
% av försäljning	82,0%					82,4%	80,9%	+1,5	+0,9
Distribution	(64)	-	-	-	-	(64)	(66)	(3)	16
% av försäljning	0,8%					0,8%	0,9%	+0,1	-0,1
FoU	(980)	-	-	-	-	(980)	(1.182)	(17)	-
% av försäljning	12,7%					12,7%	15,4%	+2,7	+1,0
Marknadsföring/ administration	(2.376)	41	76	-	23	(2.236)	(2.345)	(5)	5
% av försäljning	30,9%					29,1%	30,6%	+1,5	+0,5
Övriga intäkter	265	-	28	-	-	293	151	94	111
% av försäljning	3,4%					3,8%	2,0%	+1,8	+1,9
Rörelseresultat	3.163	72	104	-	23	3.362	2.765	22	19
% av försäljning	41,0%					43,6%	36,0%	+7,6	+4,2
Finansnetto	(160)	-	-	-	-	(160)	(114)		
Resultat före skatt	3.003	72	104	-	23	3.202	2.651	21	17
Skatt	(859)	(21)	(30)	-	-	(910)	(782)		
Resultat efter skatt	2.144	51	74	-	23	2.292	1.869	23	19
Minoritetsintressen	2	-	-	-	-	2	(2)		
Nettoresultat	2.146	51	74	-	23	2.294	1.867	23	19
Vägt antal aktier, genomsnitt	1.447	1.447	1.447	1.447	1.447	1.447	1.457		
Vinst per aktie	1,48	0,03	0,05	-	0,02	1,58	1,28	24	20

Den redovisade försäljningen var oförändrad och ökade med 7 procent omräknad till fasta valutakurser. Valutakursförändringar hade en negativ inverkan motsvarande 7 procent.

Bruttomarginalen för kärnverksamheten på 82,4 procent under första kvartalet var 0,9 procentenheter högre än föregående år i fasta valutakurser. Lägre betalningar till Merck (0,7 procentenheter) och fortsatta produktivitetsförbättringar och effekter av produktmixen (1,1 procentenheter) uppvägdes delvis av högre royaltybetalningar (0,9 procentenheter).

FoU-kostnaderna för kärnverksamheten uppgick till 980 MUSD under första kvartalet, oförändrat sedan föregående år i fasta valutakurser, genom att ökade kostnader i samband med det ökande antalet projekt i den kliniska utvecklingsfasen uppvägdes av fortsatta ökade produktivitetsförbättringar inom FoU-verksamheten.

Marknadsförings- och administrationskostnader i kärnverksamheten på 2.236 MUSD var 5 procent högre än under första kvartalet 2008 till följd av fortsatta investeringar på tillväxtmarknaderna och tidpunkten för vissa kostnader inom marknadsföring och administration, delvis uppvägda av effektivitetsvinster.

Övriga intäkter i kärnverksamheten på 293 MUSD var 142 MUSD högre än under första kvartalet 2008, huvudsakligen till följd av avyttringen av Abraxane®.

Rörelseresultatet för kärnverksamheten uppgick till 3.362 MUSD, en ökning med 19 procent i fasta valutakurser, eller en redovisad ökning med 22 procent. Valutakurseffekter ökade rörelseresultatet för kärnverksamheten med 3 procent. Jämfört med föregående år var dollarn 15 procent starkare mot euron (vilket minskade försäljningen och kostnaderna), 33 procent starkare mot svenska kronan (vilket minskade kostnaderna), och 38 procent starkare mot brittiska pundet (vilket minskade kostnaderna). Omräknat till fasta

valutakurser ökade rörelsemarginalen för kärnverksamheten med 4,2 procentenheter till 43,6 procent av försäljningen genom försäljningstillväxt, förbättrad bruttomarginal, produktivitetsvinster inom FoU-verksamhet, marknadsföring och administration samt avyttringen av Abraxane® inom övriga intäkter.

Vinsten per aktie för kärnverksamheten under första kvartalet uppgick till 1,58 USD, en ökning med 20 procent i fasta valutakurser, genom att ökningen i kärnverksamhetens rörelseresultat och lägre skattesats delvis motverkades av högre finansiella nettokostnader. Redovisad vinst per aktie för kärnverksamheten, inklusive en positiv valutakurseffekt på 4 procent, ökade med 24 procent.

Redovisat rörelseresultat ökade med 37 procent i fasta valutakurser till 3.163 MUSD, vilket speglade lägre omstrukturerings- och synergikostnader samt nedskrivningen av *Ethyol* (257 MUSD) under första kvartalet 2008. Redovisad vinst per aktie var 1,48 USD.

Finansiella intäkter och kostnader

Finansnettot uppvisade ett underskott på 160 MUSD under kvartalet, jämfört med 114 MUSD 2008. De viktigaste orsakerna var återföringen av vinsten vid marknadsvärdering enligt beskrivning nedan, minskade ränteintäkter på grund av lägre räntor, en högre nettokostnad för räntor på pensionsåtaganden, delvis uppvägda av minskade räntekostnader för lägre skuldsättning.

Finansnettot inkluderade en nettoförlust vid marknadsvärdering motsvarande 21 MUSD under kvartalet (vinst på 44 MUSD under första kvartalet 2008) genom att kreditspreadarna har minskat sedan årsskiftet. Som meddelades i resultatrapporten för 2008 redovisades 2008 en nettovinst vid marknadsvärdering på 130 MUSD, i huvudsak avseende två långfristiga obligationslån. Dessa obligationslån omvandlades till rörlig ränta och redovisades med hjälp av alternativet redovisning till verkligt värde enligt IFRS. Enligt denna redovisningsmässiga behandling värderas både obligationerna och de tillhörande ränteswapparna till verkligt värde och förändringar i verkligt värde redovisas i resultaträkningen. Det verkliga värdet av varje instrument speglar förändringar i marknadsräntor, vilka i stort sett tar ut varandra, men obligationerna kommer också att spegla förändringar i kreditspreadar. AstraZeneca räknar med att vinsten från 2008 kommer att vända ytterligare under 2009 om kreditspreadarna fortsätter att minska.

Skatt

Den effektiva skattesatsen för kvartalet var 28,6 procent jämfört med 29,8 procent under samma period 2008. Skattesatsen för hela året 2009 beräknas för närvarande bli omkring 29,5 procent.

Kassaflöde

Kassaflödet från rörelsen uppgick till 2.227 MUSD under kvartalet, jämfört med 2.391 MUSD under motsvarande kvartal 2008. Kassaflödet från rörelsen ökade med 190 MUSD genom stark underliggande utveckling, även om detta mer än uppvägdes av en tidpunktsrelaterad ökning av betald skatt på 325 MUSD.

Nettokassainflöde från investeringsverksamhet uppgick till 74 MUSD under kvartalet jämfört med ett utflöde på 2.937 MUSD under motsvarande kvartal 2008. Förändringen på 3.011 MUSD beror i första hand på betalningen av 2.630 MUSD till Merck som ett led i Partial Retirement 2008, inkomsterna från avyttringen under kvartalet av rättigheterna till gemensam marknadsföring av Abraxane® på 269 MUSD samt en förändring i nettokassaflödet från kortfristiga placeringar och placeringar till fast ränta på 99 MUSD.

Kontantutbetalningar till aktieägare uppgick till 2.103 MUSD genom betalning av utdelningen för andra halvåret 2008.

En rad optionsbaserade valutasäkringar har genomförts för att skydda innevarande års fria kassaflöde från negativa valutakursförändringar. Dessa säkringar är utformade så att de bara kommer att erbjuda skydd om det uppstår en extrem valutakursförändring jämfört med nuvarande nivåer. Kostnaden för att genomföra dessa valutasäkringar samt förändring av verkligt värde redovisas i resultaträkningen och kan därför medföra viss resultatfluktuation under året. Denna fluktuation förväntas inte bli betydande såvida det inte uppstår en extrem negativ valutakursförändring. Detta skulle innebära att valutasäkringarna troligen resulterar i en vinst.

Skulder och kapitalstruktur

Per den 31 mars 2009 uppgick den utestående bruttoskulden (inklusive lång- och kortfristiga lån samt bankkrediter) till 11.634 MUSD (31 december 2008: 11.848 MUSD). Av denna skuld förfaller 1.628 MUSD inom ett år (31 december 2008: 993 MUSD), vilket vi för närvarande räknar med att betala med befintliga likvida medel på 4.441 MUSD och kassaflöde från rörelsen, utan att behöva återfinansiera. Utestående nettoskuld på 6.853 MUSD har minskat med 321 MUSD sedan 31 december 2008.

Återköp av aktier

Som tillkännagavs 2008 har koncernens aktieåterköpsprogram tills vidare inställts. Till följd av detta återköptes inga aktier under första kvartalet. Under kvartalet emitterades 0,2 miljoner aktier vid inlösen av aktieoptioner till ett sammanlagt belopp på 6 MUSD.

Det totala antalet utestående aktier per den 31 mars 2009 var 1.448 miljoner.

Kalender

30 april 2009	Årsstämma
30 juli 2009	Delårsrapport för andra kvartalet och första halvåret 2009
29 oktober 2009	Delårsrapport för tredje kvartalet och de första nio månaderna 2009

David Brennan
Koncernchef

Kontaktpersoner för media:	Ann-Leena Mikiver (Södertälje)	+46 8 553 260 20/+46 707 42 88 36
	Neil McCrae (London)	+44 20 7304 5045
	Chris Sampson/Sarah Lindgreen (London)	+44 20 7304 5130/5033
	Earl Whipple (Wilmington)	+1 302 885 8197
Kontaktpersoner för analytiker och investerare:	Karl Hård/James Mead (London)	+44 20 7304 5322/5084
	Jonathan Hunt (London)	+44 20 7304 5087
	Ed Seage/Jörgen Winroth (USA)	+1 302 886 4065/+1 212 579 0506

Koncernens resultaträkning

Januari – mars	2009 MUSD	2008 MUSD
Omsättning	7.701	7.677
Kostnad för sålda varor	(1.383)	(1.502)
Bruttoresultat	6.318	6.175
Distributionskostnader	(64)	(66)
Forsknings- och utvecklingskostnader	(980)	(1.236)
Marknadsförings- och administrationskostnader	(2.376)	(2.737)
Övriga rörelseintäkter och kostnader	265	121
Rörelseresultat	3.163	2.257
Finansiella intäkter	113	258
Finansiella kostnader	(273)	(372)
Resultat före skatt	3.003	2.143
Skatt	(859)	(638)
Periodens resultat	2.144	1.505
Vinster och förluster redovisade direkt mot eget kapital:		
Valutakursdifferenser vid konsolidering	(231)	287
Valutakursdifferenser vid upplåning som utgör säkring av nettoinvestering	129	(167)
Netto förluster avseende tillgångar tillgängliga för försäljning, förda mot eget kapital	(11)	(14)
Aktuariell (förlust)/vinst för perioden	(570)	290
Skatt på poster redovisade direkt mot eget kapital	125	(26)
Vinster och förluster redovisade direkt mot eget kapital efter skatt	(558)	370
Total redovisad vinst för perioden	1.586	1.875
Periodens resultat hänförligt till:		
Bolagets aktieägare	2.146	1.503
Minoritetsintressen	(2)	2
	2.144	1.505
Total redovisad vinst/(förlust) hänförlig till:		
Bolagets aktieägare	1.588	1.865
Minoritetsintressen	(2)	10
	1.586	1.875
Vinst per 0,25 USD aktie	\$1,48	\$1,03
Vinst per 0,25 USD aktie, efter utspädning	\$1,48	\$1,03
Vägt antal utestående aktier, genomsnitt (miljoner)	1.447	1.457
Antal utestående aktier efter utspädning, genomsnitt (miljoner)	1.448	1.457

Koncernens balansräkning

	31 mars 2009 MUSD	31 december 2008 MUSD	31 mars 2008 MUSD
TILLGÅNGAR			
Anläggningstillgångar			
Materiella anläggningstillgångar	6.820	7.043	8.486
Goodwill	9.855	9.874	9.906
Immateriella tillgångar	12.040	12.323	13.778
Finansiella derivatinstrument	416	449	239
Övriga placeringar	149	156	197
Uppskjuten skattefordran	1.383	1.236	1.400
	30.663	31.081	34.006
Omsättningstillgångar			
Varulager	1.702	1.636	2.169
Kundfordringar och andra kortfristiga fordringar	7.126	7.261	7.054
Finansiella derivatinstrument	-	-	36
Övriga placeringar	49	105	55
Skattefordran	2.534	2.581	2.218
Kassa och bank	4.441	4.286	2.920
	15.852	15.869	14.452
Summa tillgångar	46.515	46.950	48.458
SKULDER			
Kortfristiga skulder			
Räntebärande kortfristiga skulder och krediter	(1.628)	(993)	(3.886)
Leverantörsskulder och andra skulder	(7.150)	(7.178)	(7.194)
Finansiella derivatinstrument	(125)	(95)	-
Avsättningar	(479)	(600)	(531)
Skatteskuld	(4.667)	(4.549)	(4.071)
	(14.049)	(13.415)	(15.682)
Långfristiga skulder			
Räntebärande långfristiga lån och krediter	(10.006)	(10.855)	(11.116)
Finansiella derivatinstrument	-	(71)	-
Uppskjuten skatteskuld	(3.110)	(3.126)	(4.322)
Pensionsskulder	(3.174)	(2.732)	(1.755)
Avsättningar	(514)	(542)	(490)
Övriga skulder	(133)	(149)	(226)
	(16.937)	(17.475)	(17.909)
Summa skulder	(30.986)	(30.890)	(33.591)
Nettotillgångar	15.529	16.060	14.867
EGET KAPITAL			
Aktiekapital	362	362	364
Överkursfond	2.052	2.046	1.889
Övriga reserver	1.947	1.932	1.882
Balanserade vinstmedel	11.022	11.572	10.585
	15.383	15.912	14.720
Minoritetsintressen	146	148	147
Summa eget kapital	15.529	16.060	14.867

Koncernens kassaflödesanalys

Januari – mars	2009 MUSD	2008 MUSD
Kassaflöde från rörelsen		
Resultat före skatt	3.003	2.143
Finansiella intäkter och kostnader	160	114
Avskrivning och nedskrivning	385	702
Ökning av rörelsekapital	(63)	(59)
Övriga transaktioner som ej avser kontanta medel	(295)	100
Kassaflöde från rörelsen	3.190	3.000
Betald ränta	(287)	(258)
Betald skatt	(676)	(351)
Nettokassaflöde från rörelsen	2.227	2.391
Kassaflöde från investeringsverksamheten		
Förändringar i kortfristiga investeringar och placeringar till fasta räntor	68	(31)
Förvärv av materiella anläggningstillgångar	(190)	(249)
Avyttring av materiella anläggningstillgångar	15	14
Förvärv av immateriella anläggningstillgångar	(94)	(2.689)
Avyttring av immateriella anläggningstillgångar	269	-
Förvärv av finansiella anläggningstillgångar	(10)	(29)
Avyttring av finansiella anläggningstillgångar	1	-
Erhållen ränta	24	61
Utdelningar som betalats av dotterbolag till minoritetsintressen	(9)	(14)
Nettokassainflöde/(utflöde) från investeringsverksamhet	74	(2.937)
Nettokassainflöde/(utflöde) före finansiell verksamhet	2.301	(546)
Kassaflöde från finansiell verksamhet		
Emission av aktier	6	1
Betalda utdelningar	(2.103)	(2.007)
Förändring av kortfristiga lån	(157)	(375)
Nettokassautflöde från investeringsverksamhet	(2.254)	(2.381)
Nettoökning/(minskning) av kontanter och övriga likvida medel under perioden	47	(2.927)
Kontanter och övriga likvida medel vid periodens början	4.123	5.727
Valutakurseffekter	(25)	1
Kontanter och övriga likvida medel vid periodens slut	4.145	2.801
Kontanter och övriga likvida medel består av:		
Kassa och bank	4.441	2.920
Utnyttjade bankkrediter	(296)	(119)
	4.145	2.801

Förändringar i koncernens eget kapital

	Aktie- kapital MUSD	Över- kurs- fond MUSD	Övriga* reserver MUSD	Balan- serade vinstmedel MUSD	Totalt MUSD	Minoritets- intressen MUSD	Totalt eget kapital MUSD
Den 1 januari 2008	364	1.888	1.902	10.624	14.778	137	14.915
Periodens resultat	-	-	-	1.503	1.503	2	1.505
Vinster och förluster redovisade direkt mot eget kapital efter skatt	-	-	-	362	362	8	370
Omföring till övriga reserver	-	-	(20)	20	-	-	-
Transaktioner med ägare:							
Utdelningar	-	-	-	(1.967)	(1.967)	-	(1.967)
Emission av aktier	-	1	-	-	1	-	1
Aktiebaserade ersättningar	-	-	-	43	43	-	43
Den 31 mars 2008	364	1.889	1.882	10.585	14.720	147	14.867
	Aktie- kapital MUSD	Över- kurs- fond MUSD	Övriga* reserver MUSD	Balan- serade vinstmedel MUSD	Totalt MUSD	Minoritets- intressen MUSD	Totalt eget kapital MUSD
Den 1 januari 2009	362	2.046	1.932	11.572	15.912	148	16.060
Periodens resultat	-	-	-	2.146	2.146	(2)	2.144
Vinster och förluster redovisade direkt mot eget kapital efter skatt	-	-	-	(558)	(558)	-	(558)
Omföring till övriga reserver	-	-	15	(15)	-	-	-
Transaktioner med ägare:							
Utdelningar	-	-	-	(2.171)	(2.171)	-	(2.171)
Emission av aktier	-	6	-	-	6	-	6
Aktiebaserade ersättningar	-	-	-	48	48	-	48
Den 31 mars 2009	362	2.052	1.947	11.022	15.383	146	15.529

* Övriga reserver består av ej utdelningsbara medel samt fusionsreserv.

Noter till delårsbokslutet

1 TILLÄMPADE REDOVISNINGSPRINCIPER

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

Under året har AstraZeneca-koncernen tillämpat IAS 1 *Presentation of Financial Statements (reviderad 2007)*, vilket inneburit ett antal förändringar i terminologin (inklusive rubriker i delårsbokslutet) samt ändringar i presentation och upplysningar. Dessa revideringar har ingen påverkan på det redovisade resultatet eller koncernens finansiella ställning. Dessutom har koncernen antagit IFRS 2 *Amendment regarding Vesting Conditions and Cancellations*, IFRS 8 *Operating Segments*, IAS 23 *Borrowing Costs (reviderad 2007)* och Amendments to IAS 32 *Financial Instruments: Presentation* samt IAS 1 *Presentation of Financial Statements*. Dessa har inte heller haft någon betydande 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 trots den rådande osäkerheten i utsikterna för den globala ekonomiska utvecklingen. Med utgångspunkt från styrelsens bedömning har koncernens delårsbokslut upprättats enligt fortlevnadsprincipen.

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

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

2 NETTOSKULD

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

	1 jan 2009 MUSD	Kassa- flöde MUSD	Övriga förändringar MUSD	Valutakurs- förändringar MUSD	31 mars 2009 MUSD
Lånfristiga lån	(10.855)	-	714	135	(10.006)
Nettoförändring av lån	(650)	-	(703)	44	(1.309)
Totala lån	(11.505)	-	11	179	(11.315)
Övriga kortfristiga placeringar	105	(68)	13	(1)	49
Finansiella derivatinstrument, netto	283	-	8	-	291
Kassa och bank	4.286	180	-	(25)	4.441
Utnyttjade bankkrediter	(163)	(133)	-	-	(296)
Kortfristiga lån	(180)	157	-	-	(23)
	4.331	136	21	(26)	4.462
Nettoskuld	(7.174)	136	32	153	(6.853)

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

3 OMSTRUKTURERINGS- OCH SYNERGIKOSTNADER

Resultat före skatt för perioden januari – mars 2009 redovisas efter att omstrukturerings- och synergikostnader på 72 MUSD kostnadsförts (117 MUSD under 2008). Dessa har kostnadsförts i resultaträkningen enligt nedan:

	Jan – mars 2009 MUSD	Jan – mars 2008 MUSD
Kostnad för sålda varor	31	32
FoU-kostnader	-	54
Marknadsförings- och administrationskostnader	41	31
Totalt	72	117

4 RÄTTSPROCESSER OCH ANSVARSFÖRBINDELSER

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

Om inte annat anges nedan eller i koncernens årsredovisning, har inga reserveringar vidtagits med anledning av de anspråk som beskrivs nedan.

Crestor (rosuvastatin)

Patenttvister – USA

Som tidigare meddelats har i januari 2008 de tillverkare som lämnat in förenklade registreringsansökningar och som stämts av AstraZeneca i District of Delaware för intrång i patent No. RE37.314 (314-patentet), svarat på AstraZenecas yrkanden. Vissa har inlämnat yrkanden avseende jurisdiktion och begärt avvisning av parter och yrkanden. I november 2008 utfärdade domstolen en rapport med rekommendationer (Report and Recommendation Regarding Motions to Dismiss) om beslut om kändeparternas olika yrkanden avseende jurisdiktion. I januari 2009 antog domstolen rekommendationerna.

I mars 2009 höll domare Leonard Stark förhandling och sköt upp domslutet i domstolens s.k. *Markman* Hearing avseende patentkravens räckvidd (claim construction) för 314-patentet. Bevisupptagning pågår enligt en modifierad tidtabell.

Som tidigare meddelats inlämnade i oktober 2008 Teva Pharmaceuticals Industries Ltd. (Teva), en stämning om patentintrång till Eastern District of Pennsylvania riktad mot AstraZeneca Pharmaceuticals LP, AstraZeneca PLC, AstraZeneca UK Limited och IPR Pharmaceuticals, Inc. I januari 2009 yrkade AstraZeneca PLC och AstraZeneca UK Limited på avvisning med hänvisning till jurisdiktion. Domstolen avvisade yrkandena administrativt utan bindande verkan för att ge tid för bevisupptagning. I april 2009 förnyade AstraZeneca PLC och AstraZeneca UK Limited dessa yrkanden, som kommer att behandlas. I mars 2009 begärde AstraZeneca att målet skulle överföras till US District Court, District of Delaware. Den 8 april 2009 yrkade AstraZeneca på avvisning av Tevas begäran om juryrättegång. Bevisupptagning pågår.

Patenttvister – Kanada

Den 1 april 2009 mottog AstraZeneca Canada Inc. en Notice of Allegation från Cobalt Pharmaceuticals, Inc. (Cobalt) avseende de kanadensiska patenten 2.072.945 (945-patentet) och 2.313.783 (783-patentet), som är upptagna i patentregistret i Kanada för *Crestor*. Cobalt hävdar att 945-patentet är ogiltigt och att icke-intrång föreligger samt att 783-patentet är ogiltigt och att icke-intrång föreligger.

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

Prilosec OTC (omeprazolmagnesium)

Patenttvister

Som tidigare meddelats, underrättades AstraZeneca i juni 2007 av Dr. Reddy's Laboratories Inc. och Dr. Reddy's Laboratories Limited (tillsammans Dr. Reddy's) om att Dr. Reddy's inlämnat en förenklad registreringsansökan (ANDA) för godkännande från FDA för att marknadsföra en produkt med omeprazolmagnesium 20 mg med fördröjd frisättning för receptfri försäljning. I juli 2007 inledde AstraZeneca en rättsprocess mot Dr. Reddy's avseende patentintrång, i Southern District of New York som svar på Dr. Reddy's "Paragraph IV Certifications". I juli 2008 inlämnade Dr. Reddy's ett yrkande om dom efter förenklat rättegångsförfarande avseende icke-intrång i de omtvistade patenten. I mars 2009 beviljade domstolen Dr. Reddy's hemställan om dom efter förenklat rättegångsförfarande avseende icke-intrång i de omtvistade patenten. AstraZeneca överväger alternativen, däribland överklagan av domstolens beslut om dom efter förenklat rättegångsförfarande, till United States District Court for the Federal Circuit.

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

Nexium (esomeprazolmagnesium)

Försäljnings- och marknadsföringsmetoder

Som tidigare meddelats har företaget i AstraZeneca-koncernen stämts i flera delstatsdomstolar och federala domstolar i USA i fall av grupp-talan avseende marknadsföringen av *Nexium*. I juni 2008 inlämnade AstraZeneca invändningar mot de yrkanden om grupp-certifiering som inlämnats i fallen i Kalifornien och Massachusetts och yrkade också på dom efter förenklat rättegångsförfarande (summary judgment) i Kalifornien och Massachusetts. I mars 2009 godkände domstolen i Kalifornien AstraZenecas yrkanden om dom efter förenklat rättegångsförfarande och avvisade kraven från samtliga namngivna kändeparter. Domstolen avlog även kändeparternas yrkande om grupp-certifiering. Muntlig förhandling avseende yrkandena i Massachusetts är planerad till den 6 och 7 maj 2009.

Som tidigare meddelats, bekräftade US Court of Appeals for the 3rd Circuit avvisningen av ett liknande ärende i federal domstol i Delaware, och kändeparterna hade inlämnat en ansökan om förnyad prövning till högsta domstolen, US Supreme Court. I mars 2009 beviljade US Supreme Court förnyad prövning, upphävde beslutet i 3rd Circuit och återförvisade målet till 3rd Circuit för förnyad prövning mot bakgrund av högsta domstolens beslut om företräde (pre-emption) i målet *Wyeth v. Levine*. AstraZeneca bedömer att en tidplan för redogörelser kommer att fastställas inom de närmaste månaderna.

Patenttvister

Som tidigare meddelats mottog AstraZeneca i december 2008 en skrivelse innehållande en "Paragraph IV Certification" från Sandoz, Inc. (Sandoz), i vilken meddelades att Sandoz inlämnat en förenklad registreringsansökan (ANDA) avseende 20 mg och 40 mg esomeprazolmagnesium kapslar med fördröjd frisättning. I skrivelsen hävdades ogiltighet och/eller icke-intrång avseende vissa av AstraZenecas patent i USA. I januari 2009 inledde AstraZeneca som svar ett mål avseende patentintrång i District of New Jersey. Inget datum har fastställts för rättegång.

Som tidigare meddelats mottog AstraZeneca i maj och juni 2008 en stämningsansökan från IVAX Pharmaceuticals Inc. och IVAX Corporation (tillsammans IVAX) och en från Dr. Reddy's innehållande yrkanden om fastställelse (declaratory judgment) avseende icke-intrång och/eller ogiltighet rörande patent som tidigare inte omfattats av de pågående patenttvisterna. I augusti 2008 avvisade domstolen yrkandena från IVAX och Dr. Reddy's om fastställelse avseende vissa patent och vilandeförklarade ärendena avseende fastställelse för övriga berörda patent. I januari 2009 upphävde domstolen beslutet från augusti 2008 i vilket målen avseende fastställelse hade avvisats och vilandeförklarats. Till följd av detta behandlas för närvarande IVAX och Dr. Reddy's yrkanden om fastställelse. Inget datum har fastställts för rättegång.

Som tidigare meddelats mottog AstraZeneca i januari 2006 en skrivelse från IVAX innehållande en s k "Paragraph IV Certification", i vilken meddelades att IVAX inlämnat en förenklad registreringsansökan (ANDA) till FDA avseende 20 mg och 40 mg esomeprazolmagnesium kapslar med fördröjd frisättning. I "Paragraph IV Certifications" i registreringsansökan hävdades ogiltighet och/eller icke-intrång avseende några av AstraZenecas patent för *Nexium* som är upptagna i FDAs Orange Book. I mars 2006 inledde AstraZeneca ett mål om uppsåtligt patentintrång vid US District Court for the District of New Jersey mot IVAX, dess moderbolag Teva Pharmaceuticals och deras närstående bolag. I december 2008 biföll domstolen AstraZenecas yrkande om att lägga till Cipla, Ltd. som svarande i tvisten mot IVAX/Teva. I januari 2008 inledde AstraZeneca ett mål avseende patentintrång i US District Court for the District of New Jersey mot Dr. Reddy's som svar på Dr. Reddy's "Paragraph IV Certifications" avseende *Nexium*. I mars 2009 sammanförde domstolen målen avseende patentintrång mot IVAX/Teva, Cipla och Dr. Reddy's. Domstolen har meddelat sin avsikt att genomföra rättegång i det sammanförda målet om patentintrång så tidigt som i januari 2010.

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

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

I mars 2009 inlämnade AstraZeneca en stämningsansökan till US District Court for the District of New Jersey mot Apotex, Inc. och Apotex Corp. (tillsammans Apotex) i vilken yrkades beslut om patentintrång. Stämningen följer på FDAs godkännande av en förenklad registreringsansökan (ANDA) som inlämnats av Apotex och avser Apotex avsikt att marknadsföra en generisk version av AstraZenecas *Pulmicort Respules* i USA före utgången av AstraZenecas patent. Den 16 april meddelade domstolen ett beslut (Temporary Restraining Order) som hindrar Apotex från att lansera sin generiska version av *Pulmicort Respules* i avvaktan på domstolens beslut. Den 27 april inledde domstolen en förhandling för att avgöra om detta förbuds föreläggande ska fortsätta att gälla.

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

Seroquel (quetiapin fumarat)**Försäljnings- och marknadsföringsmetoder**

I februari 2009 inlämnade delstaten New Mexico en stämningsansökan mot AstraZeneca, liknande de tidigare meddelade stämningsansökningarna som inlämnats av Pennsylvania, Arkansas, Montana och South Carolina, i vilka krävs ersättning för kostnader som åsamkats delstaten för behandling av förmånstagare, finansierade genom Medicaid och annat offentligt stöd, som påstås ha utvecklat diabetes, hyperglykemi och andra sjukdomstillstånd till följd av att de använt *Seroquel* utan lämplig varning. Dessutom krävs i dessa stämningsansökningar återbetalning av betalningar som gjorts av delstatliga Medicaid-program för förskrivning som sammanhänger med "icke medicinskt accepterade indikationer" för *Seroquel*.

Produktansvar

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

Per den 13 april 2009 var AstraZeneca svarande i ca 9.976 mål, som väckts av ca 16.198 käreandegrupper. Hittills har omkring 2.383 ytterligare fall avvisats genom beslut eller överenskommelse och ca 1.500 av dessa fall har avvisats efter att domstolen meddelat ett finalt bindande beslut (dismissed with prejudice).

Den 30 januari och 6 februari 2009 meddelade den federala domaren som ansvarar för MDL-målet (Multi-District Litigation) om *Seroquel* i District Court for the Middle District of Florida att man beviljat AstraZenecas yrkanden om dom efter förenklad rättegångsförfarande i de första två målen om produktansvar för *Seroquel* som var klara för rättegång och ogillar dessa mål. Käranden i ett av dessa mål överklagade till United States Court of Appeals for the Eleventh Circuit. Den federala MDL-domstolen har vilandeförklarat samtliga återstående mål i Florida i avvaktan på ett beslut i denna överklagan och utvärderar för närvarande processläget för samtliga mål utanför Florida.

Inledandet av den första rättegången i delstatsdomstolen i Delaware har fastställts till den 29 juni 2009. AstraZeneca bedömer att datum kan komma att fastställas för att inleda ytterligare två till fyra rättegångar under 2009. AstraZeneca känner till ytterligare ca 59 stämningansökningar som inlämnats men ännu inte delgivits och har ännu inte fastställt hur många ytterligare eventuella ärenden som kan ha inlämnats. Vissa av dessa ärenden omfattar också krav som riktats mot andra läkemedelstillverkare, som Eli Lilly & Co., Janssen Pharmaceutica, Inc. och/eller Bristol-Myers Squibb Company. AstraZeneca kommer att försvara sig kraftfullt i samtliga dessa mål.

Patenttvister

I december 2008 meddelade Teva att FDA preliminärt hade godkänt företagets generiska quetiapintabletter. I juli 2008 hade US District Court, District of New Jersey bifallit AstraZenecas yrkande om dom efter förenklat rättegångsförfarande avseende icke inkorrekt beteende. Teva och Sandoz överklagade hos Federal Circuit Court of Appeals. I december 2008 avslutade parterna sina redogörelser. En panel med tre domare vid Federal Circuit Court of Appeals genomförde en muntlig förhandling i mars 2009. Domstolen sköt upp domslutet. Inget beslut har meddelats.

I februari 2009 mottog AstraZeneca en andra skrivelse med en "Paragraph IV Certification" från Sandoz, i vilken meddelades att Sandoz modifierat sin ANDA för godkännande att marknadsföra en generisk version av *Seroquel* tabletter 25 mg före utgången av AstraZenecas patent för produkten. I den modifierade ANDA:n ansöks om godkännande att marknadsföra tabletter i doseringarna 50 mg, 100 mg, 150 mg, 200 mg, 300 mg och 400 mg. I mars 2009 inlämnade AstraZeneca en andra stämningansökan mot Sandoz till US District Court, District of New Jersey, i vilken hävdades intrång i AstraZenecas patent som skyddar den aktiva substansen i *Seroquel* tabletter. Inlämnandet av denna ytterligare stämningansökan utlöste en 30-månadersfrist (30-month stay) för FDAs slutliga godkännande av Sandoz ANDA-produkter i doseringarna 50 mg, 100 mg, 150 mg, 200 mg, 300 mg och 400 mg.

Patenttvister – Seroquel XR

AstraZeneca har två patent upptagna i FDAs Orange Book för *Seroquel XR*. US Patent No. 4.879.288 (288-patentet), som omfattar quetiapin fumarat, den aktiva substansen, och US Patent No. 5.948.437 (437-patentet), som omfattar beredningsformer med förlängd frisättning, processer och metoder avseende quetiapin fumarat.

I oktober och november 2008 mottog AstraZeneca en tredje och en fjärde "Paragraph IV Certification" från Handa Pharmaceuticals (Handa), i vilken meddelades att företaget inlämnat en ANDA för godkännande att marknadsföra generiska versioner av *Seroquel XR* 50 mg och 150 mg tabletter före utgången av AstraZenecas patent som skyddar produkten. I oktober 2008 lämnade AstraZeneca in en andra stämningansökan i District of New Jersey mot Handa, i vilken hävdades intrång i AstraZenecas patent för den aktiva substansen och beredningsformen för *Seroquel XR* 50 mg tablett. I december 2008 inlämnade AstraZeneca en tredje stämningansökan mot Handa, i vilken hävdades intrång i AstraZenecas patent för den aktiva substansen och beredningsformen för *Seroquel XR* 150 mg tabletter. Inlämnandet av dessa ytterligare stämningansökningar utlöste en 30-månadersfrist (30-month stay) för FDAs slutliga godkännande av Handas ANDA-produkter 50 mg och 150 mg.

För bevisupptagningen har de tre Handa-ärendena och det tidigare meddelade Accord-ärendet sammanförts inom ramen för en gemensam tidplan. Det sammanförda ärendet pågår.

I december 2008 mottog AstraZeneca en skrivelse innehållande en s k "Paragraph IV Certification" från Biovail Laboratories International SRL (Biovail), i vilken meddelades att Biovail inlämnat en ANDA för godkännande att marknadsföra generiska versioner av *Seroquel XR* tabletter i doseringarna 200 mg, 300 mg och 400 mg före utgången av AstraZenecas två patent för *Seroquel XR*. I skrivelsen hävdades icke-intrång och ogiltighet avseende AstraZenecas patent. I januari 2009 inlämnade AstraZeneca en stämningansökan i District of New Jersey mot Biovail, i vilken hävdades intrång i AstraZenecas 288- och 437-patent för *Seroquel XR* tabletter i doseringarna 200 mg, 300 mg och 400 mg. Inlämnandet av denna stämningansökan utlöste en 30-månadersfrist (30-month stay) för FDAs slutliga godkännande av produkterna som omfattas av Biovails ANDA.

I januari 2009 mottog AstraZeneca en andra skrivelse innehållande en s k "Paragraph IV Certification" från Accord, i vilken meddelades att Accord inlämnat en ANDA för godkännande att marknadsföra en generisk version av *Seroquel XR* tabletter 150mg före utgången av AstraZenecas 437-patent för produkten. I februari 2009 inlämnade AstraZeneca en andra stämningansökan mot Accord i District of New Jersey, i vilken hävdades intrång i AstraZenecas patent som skyddar beredningsformen för *Seroquel* tabletter 150 mg. Inlämnandet av denna ytterligare stämningansökan utlöste en 30-månadersfrist (30-month stay) för FDAs slutliga godkännande av Accords ANDA-produkter.

De tre målen pågår i samordnad bevisupptagning. I april 2009 yrkade AstraZeneca på vilandeförklaring av bevisupptagning avseende 288-patentet som skyddar den aktiva substansen i *Seroquel XR*, i avvaktan på beslutet i Federal Circuit Court of Appeals i ovan beskrivna relaterade mål *AstraZeneca mot Teva och Sandoz*, som rör registreringsansökningar (ANDA) för *Seroquel*.

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

Atacand (candesartan cilexetil)

Patenttvister – Kanada

Den 3 april 2009 mottog AstraZeneca Canada Inc. en Notice of Allegation från Sandoz Canada Inc. (Sandoz) avseende de kanadensiska patenten 2.040.955 (955-patentet) och 2.083.305 (305-patentet) som är upptagna i patentregistret i Kanada för *Atacand*. Sandoz har bekräftat att företaget kommer att invänta utgången av 955-patentet, men hävdar icke-intrång avseende 305-patentet och att 305-patentet inte är korrekt upptaget i patentregistret.

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

Tvist avseende smärtpump

Som tidigare meddelats har, med början i februari 2008, AstraZeneca LP, AstraZeneca Pharmaceuticals LP, Zeneca Holdings Inc., och/eller AstraZeneca PLC namngivits som svarandeparter och delgivits ca 51 stämningar, omfattande ca 58 kärandeparter, vilka inlämnats i olika jurisdiktioner i USA. I stämningarna hävdas skada orsakad av tredje parts smärtpumpar. I stämningarna hävdas i allmänhet att användningen av *Marcain*, *Sensorcain*, *Xylocain* och/eller *Naropin*, med eller utan adrenalin, i smärtpumpar som inplanterats i patienter i samband med artroskopisk kirurgi, orsakat kondrolys. Bland andra namngivna svarandeparter finns tillverkare och leverantörer av bupivakain och lidokain samt andra smärtstillande produkter, tillverkare av smärtpumpar och i vissa fall kirurgerna. Hittills har 38 kärandeparter dragit tillbaka sina mål mot AstraZeneca i det inledande skedet och en 39:e kärandeparts ärende avslutades i och med att domstolen biföll AstraZenecas yrkande om avvisning. AstraZeneca-svaranden har lämnat in ett yrkande om avvisning i ytterligare ett mål. Dessutom har två aktiva kärandeparter frivilligt dragit tillbaka sina ärenden mot AstraZeneca PLC, men behållit ärenden mot andra AstraZeneca-svaranden.

Rätten att marknadsföra *Sensorcain*, *Xylocain* och *Naropin* i USA såldes till Abraxis Bioscience Inc. (Abraxis) i juni 2006, men många av dessa stämningar kan omfattas av ett behållit ansvar enligt villkoren i Asset Purchase Agreement som ingicks med Abraxis. Hittills har AstraZeneca överlåtit ca femton av ärendena till Abraxis, varav tolv har avvisats såsom beskrivits ovan.

Tidigare har meddelats att kärandeparter ansökt om konsolidering av de federala smärtpumps målen enligt förfarandet som omfattar flera delstater (Multi-District Litigation, MDL). Judicial Panel on Multi-District Litigation avslag denna begäran i augusti 2008. Till följd av detta kommer målen att fortsätta som enskilda ärenden.

AstraZeneca kommer att försvara sig med kraft i dessa mål.

Skatt

Som tidigare meddelats har AstraZeneca och den brittiska skattemyndigheten till brittisk domstol gemensamt hänskjutit tvisten om internprissättning mellan Storbritannien och en av våra utländska verksamheter för åren fr o m 1996 till i dag. Betydande skillnader föreligger fortfarande mellan företagets och skattemyndighetens ställningstaganden. En ytterligare hänskjutning rörande kontrollerad utlandsverksamhet (CFC) gällande samma fall gjordes under 2008. Om ingen uppgörelse kommer till stånd väntas den rättsliga tvisten inledas 2010. AstraZenecas ledning anser fortfarande att bolaget har en solid ställning vad gäller internprisrevisioner och tvister samt att tillräckliga avsättningar har gjorts.

5 FÖRSÄLJNING PER MARKNAD JANUARI – MARS

	Jan – mars 2009 MUSD	Jan – mars 2008 MUSD	Tillväxt %	
			Faktisk	Fasta valutakurser
USA	3.624	3.401	7	7
Kanada	267	322	(17)	2
Nordamerika	3.891	3.723	5	6
Västeuropa**	2.176	2.405	(10)	2
Japan	497	378	31	10
Övriga etablerade marknader	161	190	(15)	14
Etablerade marknader*	2.834	2.973	(5)	4
Tillväxtmarknader i Europa	264	287	(8)	16
Kina	190	133	43	35
Tillväxtmarknader i Asien/Stilla Havsområdet	184	204	(10)	7
Övriga tillväxtmarknader	338	357	(5)	12
Tillväxtmarknader	976	981	(1)	15
Total försäljning	7.701	7.677	-	7

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

** För första kvartalet 2009 skulle den redovisade försäljningstillväxten i Västeuropa exklusive Synagis vara -10 procent och 2 procent i fasta valutakurser.

6 FÖRSÄLJNING PER PRODUKT JANUARI – MARS

	Världen				USA	
	Jan-mars 2009 MUSD	Jan-mars 2008 MUSD	Faktisk tillväxt %	Tillväxt fasta valuta- kurser %	Jan-mars 2009 MUSD	Faktisk tillväxt %
Mage/tarm:						
<i>Nexium</i>	1.192	1.238	(4)	2	705	(4)
<i>Losec/Prilosec</i>	211	252	(16)	(15)	18	(62)
Övrigt	24	20	20	30	12	100
Totalt mage/tarm	1.427	1.510	(5)	-	735	(7)
Hjärta/kärl:						
<i>Crestor</i>	969	772	26	35	478	35
<i>Seloken/Toprol-XL</i>	288	190	52	59	176	175
<i>Atacand</i>	323	346	(7)	6	61	(2)
<i>Tenormin</i>	66	70	(6)	(6)	4	(20)
<i>Zestril</i>	47	59	(20)	(14)	4	-
<i>Plendil</i>	61	66	(8)	(5)	3	(50)
Övrigt	56	68	(18)	(7)	-	(100)
Totalt hjärta/kärl	1.810	1.571	15	24	726	47
Andningsvägar:						
<i>Symbicort</i>	515	471	9	24	99	125
<i>Pulmicort</i>	292	411	(29)	(26)	173	(37)
<i>Rhinocort</i>	64	80	(20)	(15)	37	(24)
<i>Oxis</i>	12	17	(29)	(12)	-	-
<i>Accolate</i>	16	18	(11)	(6)	12	-
Övrigt	36	43	(16)	(2)	-	-
Totalt andningsvägar	935	1.040	(10)	(1)	321	(16)
Cancer:						
<i>Arimidex</i>	463	430	8	14	219	20
<i>Casodex</i>	236	316	(25)	(27)	54	(18)
<i>Zoladex</i>	232	255	(9)	-	11	(31)
<i>Iressa</i>	68	58	17	10	1	(50)
<i>Ethyol</i>	4	14	(71)	(71)	4	(71)
Övrigt	80	92	(13)	(9)	26	(35)
Totalt cancer	1.083	1.165	(7)	(3)	315	(2)
Neurovetenskap:						
<i>Seroquel</i>	1.125	1.050	7	11	800	14
Lokalanestetika	132	138	(4)	7	8	-
<i>Zomig</i>	101	107	(6)	1	43	(2)
<i>Diprivan</i>	64	68	(6)	(1)	10	(9)
Övrigt	10	15	(33)	(20)	1	(67)
Totalt neurovetenskap	1.432	1.378	4	9	862	12
Infektion och övriga läkemedel:						
<i>Synagis</i>	545	519	5	5	471	3
<i>Merrem</i>	202	213	(5)	8	46	-
<i>FluMist</i>	2	-	n/a	n/a	2	n/a
Övriga läkemedel	43	55	(22)	(15)	21	(28)
Totalt infektion och övriga läkemedel	792	787	1	5	540	2
Aptium Oncology	105	98	7	7	105	7
Astra Tech	117	128	(9)	3	20	5
Totalt	7.701	7.677	-	7	3,624	7

n/a – ej tillämpligt

Aktieägarinformation

RAPPORTDAGAR OCH MÖTEN

Årsstämma	30 april 2009
Delårsrapport för andra kvartalet och första halvåret 2009	30 juli 2009
Delårsrapport för tredje kvartalet och de första nio månaderna 2009	29 oktober 2009

UTDELNINGAR

Framtida utdelningar kommer normalt att utbetalas enligt följande:

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

VARUMÄRKEN

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

ADRESSER VID KORRESPONDENS

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

RISKER BETRÄFFANDE FRAMÅTRIKTADE KOMMENTARER

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