

AstraZeneca PLC

Bokslutsrapport januari – december 2007

“Vinsten per aktie bättre än väntat. Med sex nya projekt i den sena forskningsportföljen under 2007 finns nu 10 projekt i fas 3.”

Utvecklingen i sammandrag

Koncernen	Fjärde kvartalet 2007	Fjärde kvartalet 2006	Förändring %	Fasta valutakurser %	Helår 2007	Helår 2006	Förändring %	Fasta valutakurser %
	MUSD	MUSD						
Försäljning	8.170	7.154	+14	+8	29.559	26.475	+12	+7
Rörelseresultat	1.929	2.003	-4	-7	8.094	8.216	-1	-4
Resultat före skatt	1.837	2.103	-13	-16	7.983	8.543	-7	-9
Vinst per aktie	\$0,86	\$0,93	-7	-9	\$3,74	\$3,86	-3	-5
Vinst per aktie, exkl omstrukturerings- och synergikostnader	\$1,04	\$0,93	+11	+10	\$4,20	\$3,86	+9	+7

AstraZeneca rapporterar även Vinst per aktie för kärnverksamheten (Core EPS), ett kompletterande mått utöver den ordinarie redovisningen enligt IFRS. AstraZeneca anser att Core EPS kan underlätta förståelsen av företagets utveckling och detta mått ligger till grund för prognosen för 2008. Se sid 11 för ytterligare information om Core EPS och en avstämning mellan Core EPS för 2007 och redovisad Vinst per aktie.

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

- **Försäljningen för hela året ökade med 7 procent till 29.559 MUSD.** Tillskottet av MedImmunes produkter under sju månader ökade försäljningen med 3 procent. Exklusive försäljningen i USA av Toprol-XL™, ökade försäljningen med 10 procent.
- **Rörelseresultatet för hela året exklusive omstrukturerings- och synergikostnader ökade med 8 procent.**
- **Vinsten per aktie (exklusive omstrukturerings- och synergikostnader) uppgick till 4,20 USD, vilket är bättre än det tidigare förväntade intervallet på 3,98 USD till 4,13 USD per aktie.**
- Förvärvet av MedImmune slutfördes framgångsrikt i juni 2007 och etablerade AstraZeneca som ledande inom bioteknologi i läkemedelsbranschen.
- Satsningarna på forskning och utveckling ökade till mer än 5 miljarder USD. 36 nya kandidatsubstanser, fler än någonsin, identifierades för utveckling och 24 substanser gick vidare till första studier på människa. Forskningsportföljen utökades med sex nya projekt i fas 3, vilket ökar det totala antalet till 10 projekt.
- AstraZeneca planerar att lämna in registreringsansökningar för upp till tre nya läkemedel under 2008. AstraZeneca räknar med att målet att ta fram i genomsnitt två nya läkemedel till marknaden per år kan infrias från 2010 och framåt.
- Utdelningen ökade med 9 procent till 1,87 USD för hela året. Den sammanlagda kontanta utbetalningen till aktieägarna ökade med 444 MUSD till 6.811 MUSD.

David Brennan, koncernchef, kommenterar: “Det starka underliggande utfallet för 2007 återspeglar målmedvetna insatser inom tre prioriterade områden: vår forskningsportfölj är väsentligt starkare och förvärvet av MedImmune ger oss en ledande ställning på det biologiska området; försäljningen av nyckelprodukter har varit stark på de stora marknaderna och vi har haft en kraftfull utveckling på tillväxtmarknaderna; åtgärderna för att höja produktiviteten, inklusive omstruktureringsprogrammet utvecklas planenligt. Jag är övertygad om att vi vidtar rätt åtgärder för att förbättra AstraZenecas ställning inför de marknadsutmaningar som möter oss och hela branschen.”

London den 31 januari 2008

Kontaktpersoner för media:	Steve Brown/Edel McCaffrey (London)	+44 20 7304 5033/5034
	Staffan Ternby (Södertälje)	+46 8 553 26107
	Earl Whipple (Wilmington)	+1 302 885 8197
Kontaktpersoner för analytiker och investerare:	Karl Hård/Jonathan Hunt (London)	+44 20 7304 5322/5087
	Staffan Ternby (Södertälje)	+46 8 553 26107
	Ed Seage/Jörgen Winroth (US)	+1 302 886 4065/+1 212 579 0506
	Peter Vozzo (MedImmune)	+1 301 398 4358

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

Helåret

Försäljningen för hela året ökade med 7 procent i fasta valutakurser, motsvarande en redovisad ökning på 12 procent (inklusive en positiv valutakurseffekt på 5 procent). Tillskottet av försäljning från MedImmune mer än uppvägde nedgången för Toprol-XL™ i USA. Försäljningen i USA ökade med 7 procent, vilket i stort sett överensstämde med försäljningsökningen om Toprol-XL™ och MedImmune exkluderades. Försäljningen på övriga marknader ökade med 8 procent, med en tillväxt på 5 procent på etablerade marknader och 17 procent på tillväxtmarknaderna.

Rörelseresultatet för hela året uppgick till 8.094 MUSD (en minskning med 4 procent). Exklusive omstrukturerings- och synergikostnader ökade rörelseresultatet till 9.060 MUSD (en ökning med 8 procent). Denna förbättring av rörelseresultatet inrymmer en redovisad ökning på 1.187 MUSD i FoU-satsningar och påverkades positivt av ökade intäkter, förbättrad bruttomarginal samt lägre marknadsförings- och administrationskostnader i fasta valutakurser. Omstrukturerings- och synergivinster på 300 MUSD realiserades under året.

Den redovisade vinsten per aktie för hela året uppgick till 3,74 USD jämfört med 3,86 USD 2006. Exklusive omstrukturerings- och synergikostnader nåddes en vinst per aktie på 4,20 USD jämfört med AstraZenecas prognos för vinst per aktie om 3,98 USD till 4,13 USD, beräknat på samma sätt.

Försäljningen av Nexium™ minskade något för hela året till 5.216 MUSD, en minskning med 2 procent. Försäljningen i USA minskade med 4 procent genom att ökad marknadsandel för Nexium™ på marknaden för patentskyddade protonpumpshämmare inte kunde kompensera för fortsatt stark ökning av generiskt omeprazol och lägre realiserade priser för Nexium™. Försäljningen av Nexium™ på övriga marknader ökade med 2 procent.

Försäljningen av Seroquel™ ökade med 15 procent till 4.027 MUSD, med en ökning i USA med 15 procent och på övriga marknader med 16 procent. Marknadsintroduktionen av Seroquel XR™ för behandling av schizofreni pågår och kommer att stödjas av ett omfattande utvecklingsprogram. Registreringsansökningar för akut bipolär mani och bipolär depression lämnades in i USA i december. Ansökningar i Europa för dessa användningsområden planeras för första kvartalet 2008. Ansökningar avseende behandling av egentlig depression och behandling av generaliserad ångest planeras också i år i USA och Europa.

Försäljningen av Crestor™ ökade med 33 procent till 2.796 MUSD för hela året. Försäljningen i USA ökade med 24 procent. Försäljningen på övriga marknader ökade med 45 procent och utgör nu hälften av den globala försäljningen av Crestor™. I november 2007 godkändes Crestor™ av FDA i USA för ett nytt användningsområde, som ett komplement till diet för att bromsa utvecklingen av ateroskleros hos patienter med höga kolesterolvärden.

Försäljningen av Arimidex™ ökade med 10 procent till 1.730 MUSD för hela året, efter en ökning med 13 procent i USA och med 8 procent på övriga marknader.

Försäljningen av Symbicort™ ökade med 22 procent till 1.575 MUSD för hela året, varav 50 MUSD i USA sedan introduktionen i juni 2007. I USA hade Symbicort™ under veckan som slutade den 18 januari en marknadsandel på 11,5 procent bland patienter som nyligen påbörjat kombinationsbehandling, med en andel på 5,8 procent av alla nya förskrivningar av fasta kombinationsprodukter. Försäljningen utanför USA ökade med 18 procent för hela året.

Fjärde kvartalet

Försäljningen under fjärde kvartalet uppgick till 8.170 MUSD, en ökning med 8 procent i fasta valutakurser, eller en redovisad ökning på 14 procent (inklusive en positiv valutakurseffekt på 6 procent). Tillskottet från MedImmune mer än uppvägde den minskade försäljningen av Toprol-XL™ i USA. Den redovisade försäljningen i USA ökade med 8 procent. Redovisad försäljning på övriga marknader ökade med 8 procent genom att försäljningen på de etablerade marknaderna ökade med 5 procent och på tillväxtmarknaderna med 18 procent.

Rörelseresultatet för fjärde kvartalet uppgick till 1.929 MUSD (7 procent lägre än för fjärde kvartalet föregående år). Exkluderas omstrukturerings- och synergikostnader, ökade rörelseresultatet till 2.291 MUSD (en ökning med 11 procent).

Redovisad vinst per aktie för fjärde kvartalet 2007 var 0,86 USD jämfört med 0,93 USD föregående år. Exklusive omstrukturerings- och synergikostnader ökade vinsten per aktie med 10 procent i fasta valutakurser.

Produktivitetsförbättringar

Fjärde kvartalet belastades med omstrukturerings- och synergikostnader på 362 MUSD, vilket medförde att de sammanlagda kostnaderna uppgick till 966 MUSD för hela året. Detta motsvarar något mindre än hälften av de totala beräknade kostnaderna för programmet på 1.975 MUSD som tillkännagavs 2007.

Hittills har vinster på 300 MUSD realiserats av totalt beräknade 1.400 MUSD i sammanlagda årliga besparingar från 2010 genom omstruktureringar och synergier.

Uppdatering av FoU-portföljen

Betydande framsteg gjordes under 2007 i arbetet med att förnya forskningsportföljen. 36 kandidatsubstanser, fler än någonsin tidigare, identifierades för påbörjad utveckling jämfört med 22 kandidatsubstanser 2006. Insatser för att minska bortfallet i tidiga skeden ledde till att 24 molekyler gick vidare till första studier på människa under året, dubbelt så många som under 2006, 12 stycken. Samtidigt har medianvärdet för projektens utvecklingstid minskats med 18 månader, och vi förväntar oss att 2010 nå utvecklingstider som ligger inom den övre kvartilen för branschen. 10 kompletterande ansökningar lämnades in till olika registreringsmyndigheter under året. Flera av dessa godkändes i olika jurisdiktioner, framför allt Seroquel XR™ för schizofreni och Crestor™ för ateroskleros.

År 2008 planerar AstraZeneca att lämna in upp till tre registreringsansökningar för nya originalsubstanser och vi förväntar oss att fler projekt än någonsin tidigare kommer att nå stadiet för beslut om koncepttestning före årets slut. AstraZeneca räknar med att målet att ta fram i genomsnitt två nya läkemedel till marknaden per år kan infrias från 2010 och framåt.

Förvärvet av MedImmune säkrade AstraZenecas strategi avseende biologiska substanser och gav företaget det som krävs för att utveckla ett flöde av biologiska läkemedel som monoklonala antikroppar och vacciner till marknaden. Det är i linje med vårt tidigare angivna mål att biologiska substanser 2010 ska utgöra 25 procent av samtliga projekt i den sena utvecklingsportföljen. En strategisk översyn har genomförts för samtliga terapiområden, vilket medför en omfördelning av FoU-resurserna mellan små molekyler och biologiska substanser och till en rationalisering av antalet sjukdomsmekanismer. Satsningarna på små molekyler inom sjukdomar som rör andningsvägar och inflammation samt cancer kommer att minskas. Framför allt kommer vi att avbryta egna tidiga forskningsaktiviteter inom osteoartrit (ledsjukdom) och avsluta utvecklingen av cellcykelblockerare inom cancerområdet. Avvägningen mellan insatser för att utöka forskningsportföljen och de resultat vi uppnått genom omstrukturering och effektivitetshöjande insatser kommer att resultera i hög ensiffrig tillväxt i totala FoU-kostnader under 2008.

En uppdaterad tabell över substanser under utveckling har lämnats i samband med publiceringen av detta pressmeddelande. FoU-tabellen finns på våra hemsidor astrazeneca.se och astrazeneca.com.

Framtidsutsikter

Branschen står inför allt större utmaningar när det gäller marknadsförutsättningar. Ett ökat pristryck från betalare liksom konkurrens från generikaprodukter inom de större behandlingsområdena kommer att fortsätta att pressa försäljningstillväxten.

AstraZeneca räknar med att försäljningstillväxten i fasta valutakurser under 2008 ska uppgå till ett lågt till medelhögt ensiffrigt tal. Försäljningsökningen som följer av att MedImmune ingår för hela året, kommer i stort sett att uppvägas av den förväntade försäljningsminskningen till följd av ett helt år med generisk konkurrens för Toprol-XL™ på den amerikanska marknaden. Försäljningstillväxten, tillsammans med fortsatta vinster från omstrukturering och synergier samt strikt disciplin avseende bruttomarginal och kostnader för marknadsföring och administration, kommer att möjliggöra fortsatta satsningar på att stärka forskningsportföljen med en förväntad hög ensiffrig tillväxt i FoU-kostnader.

AstraZeneca bedömer att vinsten per aktie för kärnverksamheten (Core EPS) under 2008 kommer att ligga i intervallet 4,40 USD till 4,70 USD jämfört med 4,38 USD under 2007.

Risker beträffande framåtriktade kommentarer: Ovanstående framåtriktade kommentarer avseende förväntad utveckling för AstraZeneca PLC är förknippade med risker och osäkerheter, vilket innebär att det faktiska utfallet kan komma att skilja sig avsevärt från vad som anges i de framåtriktade kommentarerna. Dessa risker och osäkerheter utgörs bland annat av: graden av försäljningstillväxt för generiska konkurrentprodukter till Toprol-XL™ på den amerikanska marknaden, tillväxttakt i försäljningen av generiskt omeprazol i USA, tillväxt för de nuvarande marknadsförda produkterna (särskilt Crestor™, Nexium™, Seroquel™, Symbicort™ och Arimidex™), ökningen av kostnaderna, ränteförändringar, valutakursförändringar samt skattesatsen. För närmare uppgifter om dessa och andra risker och osäkerheter hänvisas till de handlingar som AstraZeneca PLC inlämnat till Securities and Exchange Commission, bland annat årsredovisningen med information från Form 20-F 2006.

Försäljning

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

Mage/tarm

	Fjärde kvartalet		CER %	Helår		CER %
	2007 MUSD	2006 MUSD		2007 MUSD	2006 MUSD	
Nexium™	1.303	1.430	-12	5.216	5.182	-2
Losec™/Prilosec™	298	347	-20	1.143	1.371	-20
Totalt	1.625	1.801	-14	6.443	6.631	-6

- Försäljningen av Nexium™ i USA under 2007 uppgick till 3.383 MUSD, en minskning med 4 procent. Uppskattad volymtillväxt uppgick till 2 procent för året. Marknadsandelen för Nexium™ på marknaden för patentskyddade protonpumpshämmare ökade med 1,5 procentenheter 2007, den enda stora produkt som ökade marknadsandelen. Andelen för generiskt omeprazol av receptförskrivningarna på marknaden för protonpumpshämmare ökade emellertid till 27,4 procent i december 2007, vilket motsvarade en ökning med nära 7 procentenheter sedan december 2006. Den realiserade prisnivån för Nexium™ sjönk med ca 8 procent för året.
- Under fjärde kvartalet minskade försäljningen av Nexium™ i USA med 18 procent, i och med att en uppskattad underliggande ökad efterfrågan på 2 procent uppvägdes av en stor negativ priseteffekt. Närmare 5 procentenheter av priseteffekten hänförs till den positiva effekten under fjärde kvartalet 2006 av återföringen av avsättningar som hörde samman med TriCare-programmet. Den sammanlagda priseteffekten beror på lägre kontraktspriser, vilket förstärktes av en ändrad mix genom att volymer försköts mot kundsegment med högre rabatter, och en minskad andel icke kontraktsbunden försäljning. Mixförskjutningen inträffade över hela året men är särskilt tydlig under fjärde kvartalet vid en jämförelse på årsbasis. För 2008 förväntas de genomsnittliga realiserade priserna fortsätta att sjunka men inte i den takt som under fjärde kvartalet.
- Försäljningen av Nexium™ på övriga marknader ökade med 2 procent till 1.833 MUSD för hela året, eftersom ökningen på tillväxtmarknaderna mer än kompenserade minskningarna i Västeuropa. Försäljningen på övriga marknader under fjärde kvartalet var oförändrad jämfört med föregående år.
- Under 2008 räknar AstraZeneca med att försäljningen av Nexium™ blir lägre än 2007.
- Försäljningen av Prilosec™ i USA för hela året minskade med 3 procent. Försäljningen av Losec™ på övriga marknader minskade med 24 procent, även om försäljningen ökade i Japan och Kina.

Hjärta/kärl

	Fjärde kvartalet		CER %	Helår		CER %
	2007 MUSD	2006 MUSD		2007 MUSD	2006 MUSD	
Crestor™	799	625	+21	2.796	2.028	+33
Seloken™ / Toprol-XL™	209	387	-50	1.438	1.795	-22
Atacand™	353	301	+7	1.287	1.110	+9
Zestril™	67	78	-22	295	307	-10
Plendil™	66	65	-6	271	275	-7
Totalt	1.656	1.609	-4	6.686	6.118	+5

- Försäljningen av Crestor™ i USA under 2007 uppgick till 1.424 MUSD, en ökning med 24 procent jämfört med föregående år. De totala förskrivningarna på den amerikanska statinmarknaden ökade med 8 procent för året, medan förskrivningen av Crestor™ ökade med 22 procent. Crestor™ hade i december en andel på 8,6 procent av de totala förskrivningarna i USA. Försäljningen av Crestor™ i USA under fjärde kvartalet ökade med 8 procent, i stort sett i linje med ökningen av förskrivningarna.
- I november 2007 godkändes Crestor™ för ett nytt användningsområde i USA, som ett komplement till diet för att bromsa utvecklingen av ateroskleros hos patienter med höga kolesterolvärden.

- Den 15 januari 2008 tillkännagav AstraZeneca starten av en ny klinisk studie, SATURN, som kommer att jämföra effekterna av Crestor™ och atorvastatin på förmågan att bromsa eller leda till tillbakagång av ateroskleros.
- Försäljningen av Crestor™ utanför USA ökade med 45 procent till 1.372 MUSD för hela året, vilket utgör nära hälften av den totala globala försäljningen av produkten. Försäljningen i Västeuropa ökade med 26 procent med god tillväxt i Frankrike och Italien. Försäljningen i Kanada ökade med 43 procent. Introduktionen av Crestor™ i Japan fortsätter att utvecklas väl, med en volymandel av marknaden i november 2007 på 8,8 procent.
- Försäljningen av Crestor™ utanför USA ökade med 38 procent under fjärde kvartalet.
- Försäljningen i USA av Toprol-XL™, inklusive den auktoriserade generiska versionen, minskade med 69 procent under fjärde kvartalet och med 30 procent för hela året, efter att samtliga tablettstyrkor utsatts för generisk konkurrens från augusti 2007. Generiska produkter svarade för 85 procent av de expedierade recepten under fjärde kvartalet.
- Försäljningen av Seloken™ på övriga marknader minskade med 2 procent under fjärde kvartalet, men ökade med 5 procent för hela året efter en ökning på tillväxtmarknaderna.
- Försäljningen av Atacand™ i USA minskade med 3 procent under fjärde kvartalet och var oförändrad för hela året.
- Försäljningen av Atacand™ på övriga marknader ökade med 10 procent under fjärde kvartalet och med 12 procent för hela året.

Andningsvägar

	Fjärde kvartalet		CER %	Helår		CER %
	2007 MUSD	2006 MUSD		2007 MUSD	2006 MUSD	
Symbicort™	436	323	+21	1.575	1.184	+22
Pulmicort™	447	400	+8	1.454	1.292	+10
Rhinocort™	87	90	-7	354	360	-4
Oxis™	22	23	-13	86	88	-10
Accolate™	19	22	-18	76	81	-7
Totalt	1.056	899	+10	3.711	3.151	+12

- Försäljningen av Symbicort™ under 2007 ökade med 22 procent till 1.575 MUSD. Försäljningen i Västeuropa ökade med 12 procent under fjärde kvartalet och med 16 procent för hela året efter en ökning av marknadsandelen med ytterligare en procentenhet under de sista 12 månaderna med stöd av introduktionen av Symbicort™ SMART™ och ökad användning vid KOL. God tillväxt för året uppnåddes i Kanada (ökning med 25 procent) och på tillväxtmarknaderna (ökning med 26 procent).
- Försäljningen av Symbicort™ i USA uppgick till 50 MUSD sedan introduktionen i slutet av juni 2007. Specialistläkare har snabbt tagit till sig produkten och i vår målgrupp har närmare 75 procent av allergologerna och mer än 60 procent av lungspecialisterna förskrivit Symbicort™. Under veckan som slutade den 18 januari uppgick andelen för Symbicort™ av nya förskrivningar av fasta kombinationsprodukter till 5,8 procent. Marknadsandelen bland patienter som nyligen påbörjat kombinationsbehandling utgör 11,5 procent.
- Försäljningen av Pulmicort™ i USA ökade med 13 procent under fjärde kvartalet och med 15 procent för hela året. Försäljningen av Pulmicort™ Respules™ i USA ökade med mer än 20 procent för hela året, efter en beräknad volymtillväxt med 15 procent. Av omkring 6 miljoner barn under åtta års ålder som behandlas för astma, utgör de som behandlas med Pulmicort™ Respules™ fler än en miljon.
- Försäljningen av Pulmicort™ på övriga marknader minskade med 2 procent under fjärde kvartalet och var oförändrad för året.

Cancer

	Fjärde kvartalet		CER %	Helår		CER %
	2007 MUSD	2006 MUSD		2007 MUSD	2006 MUSD	
Arimidex™	474	412	+8	1.730	1.508	+10
Casodex™	370	327	+6	1.335	1.206	+6
Zoladex™	307	272	+4	1.104	1.008	+4
Iressa™	70	63	+6	238	237	-
Faslodex™	58	48	+13	214	186	+10
Nolvadex™	24	23	-	83	89	-9
Ethyl™*	16	-	n/m	43	-	n/m
Totalt	1.339	1.157	+8	4.819	4.262	+8

n/m – ej meningsfullt

* Försäljningen av denna MedImmune-produkt ingår i AstraZenecas redovisning fr o m 1 juni 2007. Därför redovisas ingen försäljning för tidigare perioder.

- Försäljningen av Arimidex™ i USA ökade under fjärde kvartalet med 7 procent och för hela året med 13 procent till 694 MUSD. Den totala förskrivningen av Arimidex™ ökade med närmare 5,3 procent jämfört med en marknadstillväxt på 1,3 procent för läkemedel mot hormonkänslig bröstcancer.
- I november 2007 meddelade AstraZeneca att FDA i USA har godkänt ytterligare sex månader av ensamrätt att marknadsföra Arimidex™ till juni 2010 för de godkända behandlingarna av bröstcancer.
- Försäljningen av Arimidex™ på övriga marknader ökade med 9 procent under fjärde kvartalet och med 8 procent till 1.036 MUSD för hela året. Försäljningen för hela året ökade med 6 procent i Västeuropa och med 9 procent i Japan.
- Försäljningen av Casodex™ i USA ökade med 1 procent för hela året. Försäljningen på övriga marknader, vilka svarar för mer än 75 procent av produktens försäljning, ökade med 8 procent efter en ökning med 6 procent i Västeuropa och med 13 procent i Japan.
- Försäljningen av Iressa™ var oförändrad för hela året. Försäljningen i Japan ökade med 4 procent för året och i Kina ökade den med 24 procent.
- Försäljningen av Faslodex™ ökade med 10 procent till 214 MUSD för hela året, efter en ökning med 3 procent i USA och med 18 procent på övriga marknader.

Neurovetenskap

	Fjärde kvartalet		CER %	Helår		CER %
	2007 MUSD	2006 MUSD		2007 MUSD	2006 MUSD	
Seroquel™	1.086	912	+15	4.027	3.416	+15
Zomig™	114	103	+4	434	398	+5
Totalt	1.449	1.240	+12	5.340	4.704	+10

- Försäljningen av Seroquel™ i USA ökade med 16 procent under fjärde kvartalet och med 15 procent för hela året. Den sammanlagda förskrivningen av Seroquel™ ökade med 10 procent under året, vilket är dubbelt så mycket som marknadens tillväxt. Andelen av den sammanlagda receptförskrivningen på den amerikanska marknaden för antipsykotika ökade till 31,8 procent i december 2007. Det var 1,3 procentenheter mer än 12 månader tidigare och en tredjedel av ökningen hänförde sig till Seroquel XR™ under de fem månaderna sedan introduktionen i augusti.
- Försäljningen av Seroquel™ på övriga marknader ökade med 14 procent under fjärde kvartalet och med 16 procent för hela året till följd av ökade marknadsandelar på flertalet marknader.
- Det ömsesidiga registreringsförfarandet i Europa för Seroquel XR™ slutfördes i december och AstraZeneca går nu vidare i arbetet med att säkra nationella godkännanden. Ett omfattande utvecklingsprogram för Seroquel XR™ håller på att utarbetas. Registreringsansökningar för akut bipolär mani och bipolär depression lämnades in i USA i december 2007. Ansökningar i Europa för dessa behandlingsområden planeras under första kvartalet 2008. Registreringsansökningar för egentlig depression och generaliserad ångest planeras också för innevarande år i USA och Europa.

- Försäljningen av Zomig™ för hela året ökade med 5 procent i USA och 4 procent på övriga marknader.

Infektion och övriga läkemedel

	Fjärde kvartalet		CER %	Helår		CER %
	2007 MUSD	2006 MUSD		2007 MUSD	2006 MUSD	
Synagis™*	480	-	n/m	618	-	n/m
Merrem™	215	167	+18	773	604	+20
FluMist™*	53	-	n/m	53	-	n/m
Totalt	816	248	+220	1.714	875	+89

n/m – ej meningsfullt

* Försäljningen av dessa MedImmune-produkter ingår i AstraZenecas redovisning fr o m 1 juni 2007. Därför redovisas ingen försäljning för tidigare perioder.

- Försäljningen av Synagis™ uppgick till 480 MUSD under fjärde kvartalet. Försäljningen i USA uppgick till 391 MUSD och utanför USA till 89 MUSD. Det finns inga motsvarande försäljningssiffror i AstraZenecas redovisning från föregående år. Proformaberäknat är försäljningen av Synagis™ 5 procent högre än under fjärde kvartalet föregående år. Försäljningen av Synagis™ är starkt säsongsberoende och sker i huvudsak under årets sista och första kvartal.
- Försäljningen av FluMist™ uppgick till 53 MUSD för hela året. Hela försäljningen registrerades under fjärde kvartalet. Liksom för Synagis™ finns inga motsvarande försäljningssiffror i AstraZenecas redovisning från föregående år. Proformaberäknat är försäljningen av FluMist™ hittills under influensasäsongen 2007/2008 56 procent högre än under motsvarande period 2006/2007.

Försäljning per marknad

	Fjärde kvartalet		CER %	Helår		CER %
	2007 MUSD	2006 MUSD		2007 MUSD	2006 MUSD	
Nordamerika	3.996	3.653	+8	14.511	13.480	+7
varav USA	3.665	3.390	+8	13.366	12.449	+7
Övriga etablerade marknader*	3.194	2.745	+5	11.491	10.131	+5
Tillväxtmarknader	980	756	+18	3.557	2.864	+17

* 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 under 2007 med tillväxttakten i stort sett oförändrad efter korrigerig för rabatter på marknaden för managed-care, lagerförändringar och förändringar i avsättningar. Tillskottet från sju månader av MedImmunes försäljning svarar för 3 procentenheter av ökningen. Exklusive MedImmune och försäljningen av Toprol-XL™ ökade försäljningen med 7 procent. Försäljningsökningar för Seroquel™ Crestor™, Arimidex™ och Symbicort™ mer än uppväggde minskad försäljning för Toprol-XL™ och Nexium™.
- Försäljningsökningen på övriga etablerade marknader var 5 procent för hela året. Försäljningen i Västeuropa ökade med 3 procent (1 procent exklusive Synagis™), med god tillväxt för Symbicort™, Crestor™, Seroquel™ och för produkterna inom cancerområdet, vilket mer än kompenserade minskningen för mage/tarmområdet. Försäljningen i Japan ökade med 11 procent, varvid Crestor™ och produkterna inom cancerområdet svarade för huvuddelen av ökningen.
- Försäljningen på tillväxtmarknaderna ökade med 17 procent för hela året och svarade för närmare 45 procent av AstraZenecas totala försäljningsökning utanför den amerikanska marknaden. Försäljningen på tillväxtmarknaderna i Europa ökade med 12 procent. Försäljningen i Kina ökade med 28 procent.

Rörelseresultat

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

Fjärde kvartalet

Den redovisade försäljningen ökade med 14 procent och rörelseresultatet minskade med 4 procent. Omräknat till fasta valutakurser ökade försäljningen med 8 procent och rörelseresultatet minskade med 7 procent. Valutakursförändringar förbättrade således den redovisade försäljningen med 6 procent och rörelseresultatet med 3 procent. I jämförelse med föregående år var den amerikanska dollarn 11 procent svagare mot euron, vilket ökar försäljningen, och även mot den svenska kronan (9 procent) och det brittiska pundet (6 procent), vilket ökar kostnaderna. Nettoeffekten på den redovisade vinsten per aktie av dessa valutakursförändringar var en positiv effekt om 0,02 USD.

Som framgår av tabellen nedan ökade rörelseresultatet med 4 procent och vinsten per aktie med 13 procent när effekterna av omstrukturerings- och synergikostnader samt rörelseresultatet i MedImmune exkluderas.

Fjärde kvartalet	Rörelse- resultat MUSD	Fasta valuta- kurser %	Vinst per aktie	Fasta valuta- kurser %
Redovisat	1.929	-7	\$0,86	-9
Omstrukturerings- och synergikostnader	362	n/a	\$0,18	n/a
Redovisat, exklusive omstrukturerings- och synergikostnader	2.291	+11	\$1,04	+10
MedImmune	-137	n/a	\$0,03	n/a
Underliggande	2.154	+4	\$1.07	+13

n/a – ej tillämpligt

Under fjärde kvartalet var den redovisade rörelsemarginalen 23,6 procent. Exklusive omstrukturerings- och synergikostnader på 362 MUSD och rörelseresultatet från MedImmune på 137 MUSD (exklusive kostnader för att uppnå synergier), var den underliggande rörelsemarginalen 28,3 procent, en ökning med 0,3 procentenheter jämfört med fjärde kvartalet 2006 (se tabellen nedan).

Fjärde kvartalet	Redovisat % av försäljningen	Omstrukturerings- och synergikostnader MUSD	MedImmune MUSD	Underliggande % av försäljningen	Förändring mot f å ¹
Bruttomarginal	77,7	-95	366	79,8	+1,9
Distributionskostnader	0,8	-	-2	0,9	-0,1
FoU-kostnader	17,5	-36	-60	17,5	-1,8
Marknadsförings- och administrations- kostnader	37,4	-231	-247	33,8	+1,3
Övriga rörelseintäkter	1,6	-	80	0,7	-1,0
Rörelseresultat	23,6	-362	137	28,3	+0,3

Den underliggande bruttomarginalen på 79,8 procent för fjärde kvartalet är 1,9 procentenheter högre än förra året. Framför allt bidrog avsättningar på sammanlagt 108 MUSD, vilka registrerats under föregående period (1,5 procentenheter), och lägre betalningar till Merck (1,3 procentenheter). Negativ påverkan härrörde från valutaeffekter och ökade royaltybetalningar, vilka sammanlagt ledde till en negativ effekt med 0,6 procentenheter.

De underliggande FoU-kostnaderna var 1.336 MUSD under fjärde kvartalet, vilket är 11 procent högre än föregående år, främst till följd av ökad aktivitet och strategiska satsningar på externa projekt, särskilt samarbetet med Bristol-Myers Squibb.

De underliggande marknadsförings- och administrationskostnaderna på 2.577 MUSD var 4 procent lägre än under fjärde kvartalet 2006, till följd av fortsatta produktivetsförbättringar och inledande positiva effekter av företagets åtgärder för att höja produktiviteten.

¹ Ett positivt värde visar positiv effekt på rörelsemarginalen jämfört med föregående år.

Underliggande övriga intäkter på 54 MUSD var 69 MUSD lägre än under fjärde kvartalet 2006, som inkluderade avyttringen av 17 produkter utanför kärnverksamheten i Skandinavien och högre royaltyintäkter.

MedImmune bidrog med ett rörelseresultat på 137 MUSD (inklusive avskrivningar på 115 MUSD) under fjärde kvartalet, jämfört med en förlust på 212 MUSD under tredje kvartalet (vilket också inkluderade avskrivningar på 105 MUSD). Detta speglar den säsongsbetonade karaktären hos MedImmunes huvudsakliga affärsverksamheter.

Helåret

Den redovisade försäljningen ökade med 12 procent och rörelseresultatet minskade med 1 procent. Omräknat till fasta valutakurser ökade försäljningen med 7 procent medan rörelseresultatet minskade med 4 procent. Valutakursförändringar förbättrade den redovisade försäljningen med 5 procent och rörelseresultatet med 3 procent. Den ackumulerade effekten av valutakursförändringarna på vinsten per aktie är en ökning med 0,07 USD.

Som framgår av tabellen nedan ökade rörelseresultatet med 10 procent och vinsten per aktie med 15 procent när effekterna av omstrukturerings- och synergikostnader samt rörelseförlusten i MedImmune exkluderas.

Januari – december	Rörelse- resultat MUSD	Fasta valuta- kurser %	Vinst per aktie	Fasta valuta- kurser %
Redovisat	8.094	-4	\$3,74	-5
Omstrukturerings- och synergikostnader	966	n/a	\$0,46	n/a
Redovisat, exklusive omstrukturerings- och synergikostnader	9.060	+8	\$4,20	+7
MedImmune	178	n/a	\$0,32	n/a
Underliggande	9.238	+10	\$4,52	+15

n/a – ej tillämpligt

För hela året var den redovisade rörelsemarginalen 27,4 procent. Exklusive omstrukturerings- och synergikostnader på 966 MUSD samt rörelseförlusten i MedImmune på 178 MUSD (exklusive kostnader för att uppnå synergier), var den underliggande rörelsemarginalen 32,0 procent, en ökning med 1,0 procentenheter jämfört med 2006 (se tabellen nedan).

Januari – december	Redovisat % av försäljningen	Omstrukturerings- och synergikostnader MUSD	MedImmune MUSD	Under- liggande % av försäljningen	Förändring mot f å ²
Bruttomarginal	78,3	-415	472	80,0	+1,0
Distributionskostnader	0,8	-	-4	0,8	+0,1
FoU-kostnader	17,5	-73	-255	16,8	-2,1
Marknadsförings- och administrations- kostnader	35,1	-478	-560	32,3	+2,1
Övriga rörelseintäkter	2,5	-	169	1,9	-0,1
Rörelseresultat	27,4	-966	-178	32,0	+1,0

Den underliggande bruttomarginalen ökade med 1,0 procentenheter till 80,0 procent. Framför allt bidrog produktivetsförbättringar, minskade betalningar till Merck (0,7 procentenheter), avsättningar som bokförts under föregående period (0,4 procentenheter) och gynnsamma valutakursförändringar (0,2 procentenheter). Ökade royaltybetalningar hade en negativ effekt och ledde till en minskning på 0,4 procentenheter.

De underliggande FoU-kostnaderna var 4.834 MUSD under 2007, vilket är 16 procent högre än föregående år, främst till följd av ökad aktivitet och strategiska satsningar på förvärv av externa projekt.

Underliggande marknadsförings- och administrationskostnader var 2 procent lägre än under samma period 2006, i första hand på grund av produktivetsförbättringar från våra försäljnings- och marknadsföringsinsatser.

Underliggande övriga intäkter på 559 MUSD var 35 MUSD högre än 2006, genom att förväntade minskade royaltyintäkter mer än uppvägdes av högre engångsintäkter och försäkringsersättningar under första kvartalet 2007.

² Ett positivt värde visar positiv effekt på rörelsemarginalen jämfört med föregående år.

MedImmune bidrog med en rörelseförlust på 178 MUSD (inklusive avskrivningar på 255 MUSD) för hela året.

Uppdatering om omstrukturerings- och synergiprogrammen

I rapporten för första halvåret redovisades detaljer om de olika produktivitetshöjande åtgärder som vidtogs i syfte att öka verksamhetens långsiktiga produktivitet tillsammans med de synergier som uppstod till följd av förvärvet av MedImmune. Efter integreringen av MedImmune kombinerar nu AstraZeneca dessa program. Omstrukturerings- och synergikostnaderna förväntas uppgå till 1.975 MUSD och de uppskattade årliga vinsterna 1.400 MUSD från 2010.

Per den 31 december uppgår de totala kostnaderna till 966 MUSD för dessa program, varav 723 MUSD är likviditetspåverkande. Under samma period har vinster på 250 MUSD från produktivitetshöjande åtgärder och synergieffekter på 50 MUSD uppnåtts.

Alla enskilda program fortsätter att utvecklas som planerat, och bedömningen av de totala kostnaderna och vinsterna för respektive projekt överensstämmer med de bedömningar som redovisades i halvårsrapporten. Av återstående 1 miljard USD i kostnader förväntas ca två tredjedelar kostnadsföras 2008 och resten 2009 och 2010. Av de förutsedda vinsterna om 1.400 MUSD från 2010 kommer ackumulerat två tredjedelar att uppnås under 2008.

Toprol-XL™

Under 2007 bidrog försäljningen av Toprol-XL™ i USA med 969 MUSD (2006: 1.382 MUSD) vilket innebär ett tillskott till vinsten per aktie med 0,39 USD (2006: 0,50 USD). Om Toprol-XL™ exkluderas från hela året 2007 respektive 2006 skulle försäljningsökningen vara 10 procent (jämfört med en total ökning på 7 procent), medan vinsten per aktie skulle ha minskat med 3 procent (jämfört med en total minskning på 5 procent). Med samma utgångspunkt skulle försäljningen för fjärde kvartalet ha ökat med 11 procent (jämfört med en total ökning på 9 procent), och vinsten per aktie skulle ha minskat med 2 procent (jämfört med en total minskning på 9 procent).

Finansiella intäkter och kostnader

Finansnettot uppvisade under fjärde kvartalet ett underskott på 92 MUSD (2006: överskott på 100 MUSD) och ett underskott på 111 MUSD för hela året (2006: överskott på 327 MUSD). Minskningen jämfört med föregående år beror främst på räntekostnader i samband med upplåningen för förvärvet av MedImmune, Inc. Räntekostnaderna för de nya skulderna uppgick till 203 MUSD under fjärde kvartalet och till 446 MUSD för hela året. I de redovisade beloppen ingår nettointäkter på 13 MUSD (2006: 9 MUSD) under fjärde kvartalet och 34 MUSD (2006: 43 MUSD) för hela året från förvaltningen av fonden för personalförmåner, som redovisas enligt IAS 19, "Employee Benefits".

Skatter

Den effektiva skattesatsen för året var 29,5 procent (30,6 procent för kvartalet) jämfört med 29,0 procent 2006 (31,3 procent för kvartalet). Den måttliga ökningen jämfört med 2006 är en nettoeffekt av en ändrad geografisk sammansättning av vinster, återföring av skattereduktioner till följd av aktiebaserade ersättningar, minskningen av den brittiska skattesatsen som tillämpas på uppskjuten nettoskatteskuld i Storbritannien samt en ökning i skatteavsättningar, i första hand i samband med globala internpriserffekter. Skattesatsen för hela året 2008 beräknas bli omkring 29,5 procent.

Kassaflöde

Kassaflödet från rörelsen uppgick till 7.510 MUSD under 2007, endast en måttlig minskning från 2006 (7.693 MUSD). Den begränsade minskningen i rörelseresultatet kompenserades genom en ökning i icke likviditetspåverkande poster (638 MUSD huvudsakligen hänförliga till icke utbetalda omstruktureringskostnader och avskrivningar och nedskrivningar (511 MUSD). Denna kompenserande effekt motverkades av ett ökat behov av rörelsekapital på 551 MUSD och ytterligare skatte- och räntebetalningar (394 MUSD respektive 265 MUSD).

Nettokassautflöde för investeringsaktiviteter uppgick till 14.887 MUSD för 2007 jämfört med 272 MUSD för 2006, huvudsakligen till följd av förvärvet av MedImmune, Inc. Övriga förvärv under 2007 inkluderade Arrow Therapeutics Limited, Atlantis Components Inc. och Denics International Co. Ltd.

Kontantutbetalningar till aktieägarna uppgick till 6.811 MUSD (genom aktieåterköp på 4.170 MUSD och utdelningar på 2.641 MUSD).

Nettotillgångar på 6.537 MUSD i början av året har blivit en nettoskuld på 9.112 MUSD i slutet av året till följd av förvärvet av MedImmune Inc., vilket väsentligen har lånefinansierats.

Investeringar

Nya investeringar som slutförts under det fjärde kvartalet inkluderar följande:

I oktober slutförde Astra Tech förvärvet av Atlantis Components Inc. En immateriell tillgång på 106 MUSD har redovisats avseende specialiserad CAD/CAM-teknologi för att konstruera och tillverka patientanpassade distanser för dentala implantat.

I december förvärvade Astra Tech också Denics International Co. Ltd, som tidigare var dess japanska distributör och som är av strategisk betydelse för företagets expansion i Asien. Företaget har aktiverat en immateriell tillgång på 15 MUSD i samband med förvärvet.

Vinst per aktie för kärnverksamheten – Core EPS

AstraZeneca anser att aktieägarna får en bättre förståelse för koncernens utveckling om måttet Core EPS redovisas. Core EPS är ett justerat mått där vissa viktiga poster exkluderats, exempelvis kostnader och reserveringar i samband med omstrukturerings- och synergiprogram, avskrivningar av immateriella tillgångar som uppstår i samband med större företagsförvärv och sådana som sammanhänger med våra pågående och framtida nedtrappningar av samarbetet med Merck i USA, samt andra specificerade poster. Core EPS är inte och ska inte uppfattas som ett substitut för begreppet vinst per aktie i enlighet med IFRS.

Nedan redovisas en avstämning mellan Core EPS och redovisad vinst per aktie för fjärde kvartalet och för hela året.

	Fjärde kvartalet 2007	Fjärde kvartalet 2006	Fasta valuta-kurser %	Jan-dec 2007	Jan-dec 2006	Fasta valuta-kurser %
Redovisad vinst per aktie	\$0,86	\$0,93	-9	\$3,74	\$3,86	-5
Omstrukturerings- och synergi-kostnader	\$0,18	-	n/a	\$0,46	-	n/a
Avskrivning av immateriella tillgångar						
Förvärvet av MedImmune	\$0,05	-	n/a	\$0,12	-	n/a
Avtalet med Merck	\$0,01	\$0,01	-	\$0,06	\$0,06	n/a
Vinst per aktie för kärnverksamheten – Core EPS	\$1,10	\$0,94	+16	\$4,38	\$3,92	+10

n/a – ej tillämpligt

AstraZeneca avser att använda måttet Core EPS i förutsägelseerna om utvecklingen under 2008. I syfte att ytterligare underlätta för aktieägare att förstå detta mått, visas nedan en avstämning mellan redovisad vinst och vinsten för kärnverksamheten (Core EPS) 2007.

	Redovisat MUSD	Omstrukturerings-kostnader MUSD	Avskrivningar avseende MedImmune MUSD	Avskrivningar avseende Merck MUSD	Core MUSD
Rörelseresultat	8.094	966	255	96	9.411
Finansnetto	-111	-	-	-	-111
Resultat före skatt	7.983	966	255	96	9.300
Skatt	-2.356	-285	-75	-	-2.716
Resultat efter skatt	5.627	681	180	96	6.584
Minoritetsintressen	-32	-	-	-	-32
Nettoresultat	5.595	681	180	96	6.552
Vägt antal utestående aktier, genomsnitt (miljoner)	1.495	1.495	1.495	1.495	1.495
Vinst per aktie	\$3,74	\$0,46	\$0,12	\$0,06	\$4,38

Skulder och kapitalstruktur

Under november emitterade AstraZeneca, som ett led i refinansieringsprogrammet, ytterligare två obligationslån efter den 4-delade SEC Global emissionen på 6,9 miljarder USD och den Eurobond på 750 MEUR som emitterades i september. Obligationerna emitterades som ett Euro Medium Term Note Programme och bestod av ett obligationslån i brittiska pund med lång löptid och en treårig Eurobond med fast ränta. Beloppen är följande:

- 350 MGBP till 5,75% som förfaller 2031
- 750 MEUR till 4,625% som förfaller 2010

Dessutom annullerades hela den första kortfristiga krediten på 15 miljarder USD och ersattes med sammanlagt 5,15 miljarder USD i bankkrediter med löptider på 1 och 5 år.

Per den 31 december 2007 uppgick den utestående bruttoskulden (inklusive lång- och kortfristiga lån samt bankkrediter) till 15.156 MUSD, av vilket 10.876 MUSD är långfristiga skulder (förfaller till betalning efter mer än ett år). Den utestående nettoskulden uppgår till 9.112 MUSD.

Utdelning och avkastning till aktieägarna

Styrelsen har rekommenderat en ökning av utdelningen med 10 procent för andra halvåret 2007 till 1,35 USD (8,61 SEK; 0,677 GBP) för utbetalning den 17 mars 2008. Därmed blir utdelningen för hela året 1,87 USD (12,10 SEK; 0,930 GBP), en ökning med 9 procent.

Styrelsens utdelningspolicy är oförändrad och avsikten är att fortsätta att höja utdelningen i takt med den redovisade vinsten (före omstrukturerings- och synergikostnader) i syfte att bibehålla målet att vinsten motsvarar åtminstone två gånger utdelningen.

Återköp av aktier

Under fjärde kvartalet återköptes 18,3 miljoner aktier för annullering till ett sammanlagt belopp på 876 MUSD. Därmed uppgick de totala aktieåterköpen för året till 79,9 miljoner aktier till ett sammanlagt belopp på 4.170 MUSD. Under året emitterades 4,7 miljoner aktier vid inlösen av aktieoptioner, till ett sammanlagt belopp på 218 MUSD.

Det totala antalet utestående aktier per den 31 december 2007 var 1.457 miljoner.

Aktieåterköpsprogrammet beräknas ha bidragit med 0,08 USD till vinsten per aktie för året, efter justering för beräknade uteblivna ränteintäkter.

Styrelsens utdelningspolicy och övergripande finansiella strategi är att nå balans mellan verksamhetens, våra aktieägares och våra långgivares intressen, samtidigt som en stark kreditriskvärdering upprätthålls. Styrelsen räknar med återköp av aktier i storleksordningen 1 miljard USD under 2008 förutsatt att affärsverksamhetens behov medger det.

Kalender

24 april 2008	Delårsrapport för första kvartalet 2008
24 april 2008	Årsstämma
31 juli 2008	Delårsrapport för andra kvartalet och första halvåret 2008
30 oktober 2008	Delårsrapport för tredje kvartalet och de första nio månaderna 2008

David Brennan
Koncernchef

Koncernens resultaträkning januari – december

Januari – december	2007 MUSD	2006 MUSD
Omsättning	29.559	26.475
Kostnad för sålda varor	(6.419)	(5.559)
Distributionskostnader	(248)	(226)
Forsknings- och utvecklingskostnader	(5.162)	(3.902)
Marknadsförings- och administrationskostnader	(10.364)	(9.096)
Övriga rörelseintäkter och kostnader	728	524
Rörelseresultat	8.094	8.216
Finansiella intäkter	959	888
Finansiella kostnader	(1.070)	(561)
Resultat före skatt	7.983	8.543
Skatt	(2.356)	(2.480)
Periodens resultat	5.627	6.063
Hänförligt till:		
Bolagets aktieägare	5.595	6.043
Minoritetsintressen	32	20
	5.627	6.063
Vinst per 0,25 USD aktie	\$3,74	\$3,86
Vinst per 0,25 USD aktie, efter utspädning	\$3,73	\$3,85
Vägt antal utestående aktier, genomsnitt (miljoner)	1.495	1.564
Antal utestående aktier efter utspädning, genomsnitt (miljoner)	1.498	1.570
Utdelning under perioden	2.740	2.649

Not: siffrorna inom parentes på sidorna 13 – 27 i bokslutsrapporten avser negativa tal.

Koncernens resultaträkning fjärde kvartalet

Fjärde kvartalet	2007 MUSD	2006 MUSD
Omsättning	8.170	7.154
Kostnad för sålda varor	(1.821)	(1.578)
Distributionskostnader	(67)	(61)
Forsknings- och utvecklingskostnader	(1.432)	(1.124)
Marknadsförings- och administrationskostnader	(3.055)	(2.511)
Övriga rörelseintäkter och kostnader	134	123
Rörelseresultat	1.929	2.003
Finansiella intäkter	256	267
Finansiella kostnader	(348)	(167)
Resultat före skatt	1.837	2.103
Skatt	(562)	(658)
Periodens resultat	1.275	1.445
Hänförligt till:		
Bolagets aktieägare	1.266	1.432
Minoritetsintressen	9	13
	1.275	1.445
Vinst per 0,25 USD aktie	\$0,86	\$0,93
Vinst per 0,25 USD aktie, efter utspädning	\$0,86	\$0,93
Vägt antal utestående aktier, genomsnitt (miljoner)	1.464	1.540
Antal utestående aktier efter utspädning, genomsnitt (miljoner)	1.466	1.545

Koncernens balansräkning

Per den 31 december	2007 MUSD	2006 MUSD
TILLGÅNGAR		
Anläggningstillgångar		
Materiella anläggningstillgångar	8.298	7.453
Goodwill	9.884	1.097
Immateriella tillgångar	11.467	3.107
Övriga placeringar	182	119
Uppskjuten skattefordran	1.044	1.220
	30.875	12.996
Omsättningstillgångar		
Varulager	2.119	2.250
Kundfordringar och övriga kortfristiga fordringar	6.668	5.561
Övriga placeringar	177	657
Skattefordran	2.251	1.365
Kassa och bank	5.867	7.103
	17.082	16.936
Summa tillgångar	47.957	29.932
SKULDER		
Kortfristiga skulder		
Räntebärande kortfristiga lån och krediter	(4.280)	(136)
Leverantörsskulder och övriga skulder	(6.968)	(6.295)
Avsättningar	(387)	(39)
Skatteskuld	(3.552)	(2.977)
	(15.187)	(9.447)
Långfristiga skulder		
Räntebärande långfristiga lån och krediter	(10.876)	(1.087)
Uppskjuten skatteskuld	(4.119)	(1.559)
Pensionsskulder	(1.998)	(1.842)
Avsättningar	(633)	(327)
Övriga långfristiga skulder	(229)	(254)
	(17.855)	(5.069)
Summa skulder	(33.042)	(14.516)
Nettotillgångar	14.915	15.416
EGET KAPITAL		
Aktiekapital	364	383
Överkursfond	1.888	1.671
Övriga reserver	1.902	1.902
Balanserade vinstmedel	10.624	11.348
	14.778	15.304
Minoritetsintressen	137	112
Summa eget kapital	14.915	15.416

Koncernens kassaflödesanalys

Januari – december	2007 MUSD	2006 MUSD
Kassaflöde från rörelsen		
Resultat före skatt	7.983	8.543
Finansiella intäkter och kostnader	111	(327)
Avskrivning och nedskrivning	1.856	1.345
Ökning/(minskning) av rörelsekapital	(443)	108
Övriga transaktioner som ej avser kontanta medel	901	263
Kassaflöde från rörelsen	10.408	9.932
Betald ränta	(335)	(70)
Betald skatt	(2.563)	(2.169)
Nettokassaflöde från rörelsen	7.510	7.693
Kassaflöde från investeringsverksamheten		
Förvärv av affärsverksamheter	(14.891)	(1.148)
Förändringar i kortfristiga investeringar och placeringar till fasta räntor	894	1.120
Förvärv av materiella anläggningstillgångar	(1.130)	(794)
Avyttring av materiella anläggningstillgångar	54	35
Förvärv av immateriella tillgångar	(549)	(545)
Avyttring av immateriella tillgångar	-	661
Förvärv av finansiella anläggningstillgångar	(35)	(17)
Avyttring av finansiella anläggningstillgångar	421	68
Erhållen ränta	358	352
Utdelningar som betalats av dotterbolag till minoritetsintressen	(9)	(4)
Nettokassautflöde från investeringsverksamhet	(14.887)	(272)
Nettokassa(utflöde)/inflöde före finansiell verksamhet	(7.377)	7.421
Kassaflöde från finansiell verksamhet		
Nyemission av aktier	218	985
Återköp av aktier	(4.170)	(4.147)
Betalda utdelningar	(2.641)	(2.220)
Amortering av lån	(1.165)	-
Uptagna lån	9.692	-
Förändring av kortfristiga lån	4.117	16
Nettokassainflöde/(utflöde) från finansiell verksamhet	6.051	(5.366)
Netto(minskning)/ökning av kontanter och övriga likvida medel under perioden	(1.326)	2.055
Kontanter och övriga likvida medel vid periodens början	6.989	4.895
Valutakurseffekter	64	39
Kontanter och övriga likvida medel vid periodens slut	5.727	6.989
Kontanter och övriga likvida medel består av:		
Kassa och bank	5.867	7.103
Utnyttjade bankkrediter	(140)	(114)
	5.727	6.989

Vinster och förluster redovisade direkt mot eget kapital

Januari – december	2007 MUSD	2006 MUSD
Periodens resultat	5.627	6.063
Omräkningsdifferenser vid konsolidering	492	922
Valutakursdifferenser på upplåning	(40)	-
Kassaflödessäkring i samband med förväntad emittering av lån	(21)	-
Förluster avseende likvida finansiella tillgångar, förda mot eget kapital	(9)	(20)
Aktuariell förlust för perioden	(113)	(108)
Skatt på poster redovisade direkt mot eget kapital	33	137
	342	931
Totala redovisade vinster och förluster för perioden	5.969	6.994
Hänförligt till:		
Bolagets aktieägare	5.934	6.970
Minoritetsintressen	35	24
	5.969	6.994

Noter till det preliminära bokslutet

1 TILLÄMPADE REDOVISNINGSPRINCIPER

Det preliminära tillkännagivandet av bokslutet för perioden januari – december 2007 har upprättats i enlighet med International Accounting Standards och International Financial Reporting Standards ("IFRS"), vilka antagits av EU och utfärdats av International Accounting Standards Board. De tillämpade redovisningsprinciperna beskrivs närmare i AstraZeneca-koncernens årsredovisning med information från Form 20-F 2006. Räkenskaperna i bokslutsrapporten för perioden januari – december 2007 är baserad på och överensstämmer med koncernens reviderade bokslut för perioden januari – december 2007, vilket kommer att inlämnas till aktiebolagsregistret (Registrar of Companies) efter att företagets årsstämma ägt rum. Revisionsberättelsen för koncernens reviderade bokslut är ren och innehåller inga övriga upplysningar och heller inga uppgifter enligt paragraf 237 i Companies Act 1985.

Den information som framgår av not 5 nedan utgör en uppdatering av avsnittet om åtaganden och ansvarsförbindelser i koncernens årsredovisning med information från Form 20-F 2006 samt delårsrapporten för tredje kvartalet och de första nio månaderna 2007.

Innehållet i det preliminära tillkännagivandet av bokslutsrapporten utgör inte koncernens lagstadgade redovisning enligt paragraf 240 i Companies Act 1985. De lagstadgade räkenskaperna gällande perioden januari – december 2006 har inlämnats till aktiebolagsregistret. Revisionsberättelsen för denna redovisning var ren och innehöll inga uppgifter enligt paragraf 237 i Companies Act 1985.

2 NETTOSKULD

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

	1 jan 2007	Kassa- flöde	Förvärv	Övriga förändringar	Valutakurs- förändringar	31 dec 2007
	MUSD	MUSD	MUSD	MUSD	MUSD	MUSD
Långfristiga lån	(1.087)	(9.692)	-	(57)	(40)	(10.876)
Nettoförändring av lån	-	1.165	(1.165)	-	-	-
Totala lån	(1.087)	(8.527)	(1.165)	(57)	(40)	(10.876)
Övriga kortfristiga placeringar	657	(894)	279	132	3	177
Kassa och bank	7.103	(1.301)	-	-	65	5.867
Utnyttjade bankkrediter	(114)	(25)	-	-	(1)	(140)
Kortfristiga lån	(22)	(4.117)	-	-	(1)	(4.140)
	7.624	(6.337)	279	132	66	1.764
Likvida medel netto/(nettoskuld)	6.537	(14.864)	(886)	75	26	(9.112)

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

3 FÖRVÄRVET AV MEDIMMUNE, INC.

Den 1 juni 2007 tillkännagav AstraZeneca att erbjudandet om förvärv av samtliga utestående stamaktier i MedImmune, Inc. varit framgångsrikt. MedImmune är ett världsledande bioteknikföretag med erkänd kompetens inom upptäckt och utveckling av biologiska läkemedel, en stark forskningsportfölj och gedigen erfarenhet av tillverkning av biologiska substanser. Vid detta datum hade omkring 96,0% av de utestående aktierna förvärvats, och resterande aktier hade förvärvats till den 18 juni 2007. Verksamheten i MedImmune, Inc. har inkluderats i AstraZenecas koncernredovisning från den 1 juni 2007.

För de utestående aktierna betalades 13,9 miljarder USD i kontanta medel. Inräknat de förvärvade likvida medlen och placeringarna, samt betalningarna av MedImmunes konvertibla skuldebrev och utestående aktieoptioner, blir den totala kontanta köpeskillingen för MedImmune 15,6 miljarder USD.

Vid de flesta företagsförvärv kan en viss del av kostnaden inte hänföras redovisningstekniskt till konkreta tillgångar eller skulder, utan redovisas som en goodwillpost. Vid förvärvet av MedImmune finns det flera komponenter i denna goodwillpost, vilka inte kan kvantifieras var för sig. Viktigast av dem är det värde som ligger i en befintlig, väl positionerad verksamhet på den innovationsintensiva snabbväxande marknaden för biologiska läkemedel, med en medarbetarstab av hög kompetens och gott renommé. Andra viktiga komponenter är specifika synergier för det förvärvande företaget, potentiella utökningar av indikationerna för befintliga produkter, samt bolagets tekniska kompetens och kunskapsbas.

MedImmune, Inc. bidrog under perioden efter förvärvet med en omsättning på 714 MUSD (Q4: 549 MUSD). Efter avskrivningar, nettoinvesteringar/räntekostnader (inklusive räntekostnader från extern finansiering på 446 MUSD; Q4: 203 MUSD och skatter) uppgick den förlust som kan hänföras till MedImmune efter förvärvet till 410 MUSD (Q4: 55 MUSD). Om förvärvet hade skett vid början av rapporteringsperioden (den 1 januari 2007), skulle intäkter, vinst före skatt och vinst efter skatt för den sammanslagna koncernen under perioden januari – december proforma ha uppgått till 30.127 MUSD, 7.576 MUSD respektive 5.351 MUSD. Vinsten per aktie före och efter utspädning för den sammanslagna koncernen skulle ha uppgått till 3,56 USD respektive 3,55 USD. Denna proformainformation baseras på avskrivningar, räntekostnader och tillhörande skatteeffekter, men ska inte uppfattas som ett mått på det resultat som koncernen i verkligheten skulle ha uppnått om förvärvet skett den 1 januari 2007, och bör inte uppfattas som en indikator på framtida resultat.

	Bokfört värde MUSD	Justering för marknadsvärde MUSD	Marknadsvärde MUSD
Anläggningstillgångar			
Immateriella tillgångar	193	7.882	8.075
Materiella anläggningstillgångar	523	70	593
Övrigt	550	(17)	533
	1.266	7.935	9.201
Omsättningstillgångar	1.439	115	1.554
Kortfristiga skulder	(326)	39	(287)
Ytterligare åtaganden hänförliga till konvertibla skuldebrev och aktieoptioner	-	(1.724)	(1.724)
Långfristiga skulder			
Räntebärande långfristiga lån och krediter	(1.165)	-	(1.165)
Övriga långfristiga skulder	(73)	-	(73)
Uppskjuten skattefordran/(skatteskuld)	314	(2.694)	(2.380)
	(924)	(2.694)	(3.618)
Summa förvärvade tillgångar	1.455	3.671	5.126
Goodwill			8.757
Total ersättning för utestående aktier*			13.883
Ytterligare betalningar relaterade till konvertibla skuldebrev, aktieoptioner samt övriga förvärvsåtaganden			1.770
Avgår: förvärvade likvida medel			(979)
Nettokassautflöde			14.674

* Den totala ersättningen för utestående aktier inkluderar 29 MUSD i direkt hänförliga kostnader.

4 OMSTRUKTURERINGS- OCH SYNERGIKOSTNADER

Resultat före skatt för perioden januari – december 2007 redovisas efter att omstrukturerings- och synergikostnader på 966 MUSD (Q4: 362 MUSD) kostnadsförts. Dessa har kostnadsförts i resultaträkningen enligt nedan:

	Fjärde kvartalet MUSD	Jan – dec MUSD
Kostnad för sålda varor	95	415
FoU-kostnader	36	73
Marknadsförings- och administrationskostnader	231	478
Totalt	362	966

5 RÄTTSPROCESSER OCH ANSVARSFÖRBINDELSER

AstraZeneca är inblandat i ett antal rättsprocesser som anses vara typiska för verksamheten. Hit hör tvister angående anställning, produktansvar, kommersiella tvister, intrång i immateriella rättigheter, vissa patents giltighet, konkurrenslagstiftning, värdepapperslagstiftning och myndighetsutredningar. Nedan beskrivs de områden där viktigare förändringar skett sedan de sist kommenterades i koncernens årsredovisning med information från Form 20-F 2006, och i delårsrapporten för tredje kvartalet och de första nio månaderna 2007.

Information med anknytning till fjärde kvartalet 2007 och januari 2008

Crestor™ (rosuvastatin)

AstraZeneca har tre patent upptagna i FDA Orange Book: No. RE37.314 för den aktiva substansen (314-patentet); No. 6.316.460 för beredningsformen (460-patentet) och No. 6.858.618 för medicinsk användning (618-patentet). 314-patentet löper ut i januari 2016, 460-patentet i augusti 2020 och 618-patentet i december 2021. Mellan den 30 oktober 2007 och den 6 december 2007 underrättades AstraZeneca om s k "paragraph IV-certification" från Apotex, Inc. ("Apotex"), Aurobindo Pharma Limited ("Aurobindo"), Cobalt Pharmaceuticals Inc och Cobalt Laboratories Inc ("Cobalt"), Glenmark Pharmaceuticals Inc. USA ("Glenmark"), Mylan Pharmaceuticals, Inc. ("Mylan"), Par Pharmaceutical, Inc. ("Par"), Sandoz, Inc ("Sandoz"), Sun Pharmaceuticals Industries Limited ("Sun"), och Teva Pharmaceuticals USA Inc. ("Teva"). Vart och ett av företagen underrättade AstraZeneca om att det hade lämnat in en förenklad registreringsansökan (ANDA) till den amerikanska registreringsmyndigheten FDA för att få godkännande att marknadsföra Crestor™ rosuvastatin kalciumtabletter i doserna 5, 10, 20 och 40 mg före utgången av ett eller flera av AstraZenecas tre patent i FDAs Orange Book. AstraZeneca underrättades om att varje ANDA innehöll en "paragraph IV-certification" i vilken hävdades icke intrång och att ett eller flera av AstraZenecas tre patent var ogiltigt och verkningslöst. Som svar på skrivelserna från sju av de nio tillverkarna väckte AstraZeneca Pharmaceuticals LP, AstraZeneca UK Limited, IPR Pharmaceuticals, Inc. och AstraZenecas licensgivare Shionogi Seiyaku Kabushiki Kaisha ("Shionogi") i december 2007 talan i United States District Court for the District of Delaware mot Apotex, Aurobindo, Cobalt, Mylan, Par, Sandoz och Sun för intrång i patentet för rosuvastatinkalcium, som är den aktiva substansen i Crestor™ tablettarna. AstraZeneca inlämnade inte någon stämningsansökan mot Teva och Glenmark eftersom de inte ansökt om godkännande för marknadsföring av produkter före 2016 då det patent går ut som skyddar den aktiva substansen. Vid sidan av att väcka talan i United States District Court for the District of Delaware, inlämnade AstraZeneca Pharmaceuticals LP, AstraZeneca UK Limited, IPR Pharmaceuticals, Inc. och Shionogi av processkäl tre identiska stämningsansökningar avseende patentintrång mot Mylan, Aurobindo and Cobalt i distriktsdomstolar i West Virginia, New Jersey och Florida. Dessa mål fortskrider.

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

Lossec™ / Prilosec™ (omeprazol)

Som tidigare meddelats stämde AstraZeneca under 2001 Andrx Pharmaceuticals, Inc. (Andrx) i USA för intrång i ett patent No. 6.013.281 avseende en process för att beredning av en omeprazolformulering (281-patentet). Andrx ingav en motstämning där man hävdade icke intrång, och att patentet var ogiltigt och verkningslöst på grund av inkorrekt beteende (inequitable conduct) i samband med ansökningsförfarandet av 281-patentet. Andrx hävdade också att vid sidan av 281-patentet, var två andra formuleringspatent No. 4.786.505 och No. 4.853.230 (505- och 230-patenten) verkningslösa på grund av olämpligt förfarande från AstraZenecas sida. Båda parter krävde ersättning för advokatarvoden. I maj 2004 beslöt US District Court for the Southern District of New York att intrång hade ägt rum i 281-patentet, men förklarade också att 281-patentet var ogiltigt.

Federal Circuit beslutade också att AstraZenecas formuleringspatent 505 och 230 var fortsatt giltiga och att AstraZeneca var den vinnande parten i målet mot Andrx i den lägre domstolen. AstraZeneca kräver rimlig ersättning inklusive skadestånd.

Nexium™ (esomeprazol)*Försäljnings- och marknadsföringsmetoder*

AstraZeneca har stämts i olika delstats- och federala domstolar i USA i s k grupptalan gällande marknadsföringen av Nexium™ (esomeprazol magnesium). I stämningarna hävdas att AstraZenecas marknadsföring och annonsering av Nexium™ till läkare och konsumenter skulle vara vilseledande, olaglig och bedräglig, särskilt i den del där marknadsföringen omfattar jämförelser mellan Nexium™ och Prilosec™. Vidare hävdas att AstraZenecas prissättning av Nexium™ skulle vara vilseledande, olaglig och bedräglig. Kärandena hävdar brott mot delstatslagar gällande konsumentskydd, vilseledande och falsk marknadsföring. Kärandena yrkar att domstolen ska besluta om återbetalning av företagsvinster, skadestånd, böter, interimistiska förelägganden samt ersättning för advokatarvoden och rättegångskostnader.

I november 2005 biföll US District Court for the District of Delaware AstraZenecas ansökan om avvisning av den sammanförda grupptalan. I september 2007 bekräftade US Court of Appeals for the Third Circuit beslutet om avvisning och avvisade kärandenas yrkande om ny prövning inför domstolen i plenum. I december 2007 inlämnade kärandena en ansökan om förnyad prövning till högsta domstolen, United States Supreme Court. AstraZenecas svar på ansökan kommer att lämnas i februari 2008. Delstatsmålet i Delaware har vilandeförklarats i avvaktan på utgången i de federala målen i Delaware.

Patenttvister

I december 2007 underrättades AstraZeneca av Dr. Reddy's Laboratories Inc. och Dr Reddy's Laboratories Limited ("Dr Reddy's") om att Dr. Reddy's inlämnat en förenklad registreringsansökan (ANDA) till FDA gällande kapslar med esomeprazol magnesium med fördröjd frisättning, 20 mg och 40 mg. I ansökan ifrågasattes giltigheten av tre patent som finns upptagna i Orange Book för esomeprazol magnesium (US Patent Nos. 5.714.504, 5.877.192 och 6.875.872). AstraZenecas ensamrätt enligt dessa tre patent gäller fram till den 3 augusti 2015, den 27 november 2014 och den 27 november 2014. I januari 2008 inledde AstraZeneca ett tvistemål mot Dr. Reddy's avseende patentintrång i US District Court for the District of New Jersey som svar på Dr. Reddy's s k "paragraph IV-certifications" avseende Nexium™. Inget datum har satts för rättegången.

När 30 månaders fristen ("30 month stay") går ut är FDA inte förhindrade att godkänna en förenklad registreringsansökan ("ANDA"), och en generikatillverkare kan komma att på egen risk lansera esomeprazolmagnesiumkapslar med fördröjd frisättning under kalenderåret 2008.

I Kanada mottog AstraZeneca Canada, Inc. i slutet av 2007 flera skrivelser med yrkanden från Apotex Inc. avseende patent som finns upptagna i Patent Register i Kanada för Nexium™. Apotex har i sina skrivelser hävdade att företaget inlämnat en förenklad ansökan om godkännande för ett nytt läkemedel (ANDS) i mars 2007 för tabletter med esomeprazol magnesium trihydrat, 20 och 40 mg och hävdar icke intrång och/eller ogiltighet för flera patent. AstraZeneca har svarat genom att inleda sju domstolsärenden i januari 2008 enligt Patented Medicines (Notice of Compliance) Regulations. Den 17 januari 2008 meddelade Apotex att dess produkt felaktigt beskrivits som varande trihydrat i sina nyligen gjorda yrkanden som Apotex meddelade att de drog tillbaka. Apotex inlämnade nya yrkanden den 17 januari 2008 vilka AstraZeneca har möjlighet att bestrida. Apotex kan inte få marknadsgodkännande för sina esomeprazoltabletter förrän det datum som infaller först av antingen undanröjandet av alla domstolsyrkanden till Apotex förmån eller 24 månader från det datum då det senaste domstolsyrkandet inleddes.

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

Seroquel™ (quetiapin fumarat)*Produktansvar*

Som tidigare meddelats har AstraZeneca Pharmaceuticals LP, antingen ensamt eller tillsammans med ett eller flera närstående bolag, stämts av ett flertal personer som hävdar att de lidit skada med anknytning till Seroquel™. I de flesta av dessa fall framgår kärandenas påstådda skador inte av anmälan, och i de flesta fall lämnas i anmälan föga eller ingen faktabakgrund till respektive påstådd skada. Emellertid hävdar kärandena generellt att de utvecklat diabetes och/eller andra skador till följd av att de använt Seroquel™ och/eller andra atypiska antipsykotika. Per den 16 januari 2008 var AstraZeneca svarande i 8.121 mål, som väckts av ca 12.347 kärandegrupper (Den 24 januari 2007: 604 inledda stämningar omfattande 7.450 kärandegrupper). Hittills har omkring 1.900 ytterligare fall avslutats och ca 1.400 av dessa fall har avslutats efter det att domstolen meddelat ett finalt bindande beslut (dismissed with prejudice). Bevisupptagning (discovery) för alla parter pågår i flertalet jurisdiktioner i dessa mål om Seroquel™.

Patenttvister

Som tidigare meddelats har AstraZeneca fyra pågående mål avseende patentintrång mot Teva och Sandoz, som har sammanslagits i den pågående bevisupptagningen. När 30 månaders fristen ("30 month stay") går ut är FDA inte förhindrade att godkänna en förenklad registreringsansökan ("ANDA"), och en generikatillverkare kan komma att på egen risk lansera quetiapin fumarat-tabletter, under kalenderåret 2008.

I oktober 2007 biföll domstolen AstraZenecas ansökan om dom utan huvudförhandling avseende en del av målet (partial summary judgment) på basis av estoppel-principen. Det hindrar Teva att på nytt väcka talan i frågor där beslut tidigare gått dem emot i en tidigare patentvist rörande Eli Lilly's antipsykotiska läkemedel, Zyprexa.

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

Försäljnings- och marknadsföringsmetoder

I februari 2007 lämnade delstaten Pennsylvania in en stämning mot AstraZeneca, Eli Lilly & Co., och Janssen Pharmaceutica Inc. i vilken skadestånd begärs för skada som åsamkats delstaten till följd av påstått främjande av icke föreskriven (utvidgad) användning av atypiska antipsykotika från de tre tillverkarna. Stämningen har inlämnats till delstatsdomstol i Philadelphia och avsikten är att till Pennsylvanias Medicaid-program och andra delstatsfinansierade sjukförsäkringsprogram återvinna kostnaden för förskrivningar som varit en följd av det påstådda främjandet av icke föreskriven användning. I december 2007 biföll domstolen svarandenas ansökan om att skilja kraven mot AstraZeneca och Janssens från dem mot Eli Lilly och instruerade delstaten att inlämna separata stämningar mot de två avskilda svarandena, vilket delstaten gjorde i januari 2008. Även om inga liknande stämningsansökningar har inlämnats av andra delstater än Pennsylvania, har AstraZeneca informerats om att delstatsåklagarna i flera andra delstater utreder liknande frågor som rör icke föreskriven användning av Seroquel™. AstraZeneca har ingått överenskommelser med 20 delstater om fastställande av preskriptionsreglerna för potentiella krav och har kontaktats av ytterligare stater om att ingå liknande överenskommelser. AstraZeneca anser att dessa yrkanden saknar grund och kommer att försvara sig med kraft i målet i Pennsylvania.

Grupptalan avseende genomsnittligt grossistpris

Som tidigare meddelats har District Court in Boston, som har hand om tvisten avseende genomsnittligt grossistpris som omfattar flera distrikt, certifierat tre grupper av kändeparter mot svaranden bland tillverkarna inom "Track 1", AstraZeneca, GlaxoSmithKline, Bristol-Myers Squibb, Schering-Plough och Johnson & Johnson. De tre certifierade grupperna är: (Grupp 1) en grupp av konsumenter över hela USA, som betalade egenavgifter för vissa läkaradministrerade läkemedel som ersätts enligt Medicare Part B-programmet ("Part B-läkemedel"); (Grupp 2) en grupp, endast omfattande Massachusetts, av tredjepartsbetalare, inklusive försäkringsbolag, fackföreningars sjukförsäkringsprogram och arbetsgivare med egen försäkring, som täckte konsumenters egenavgifter för Part B-läkemedel; samt (Grupp 3) en grupp, endast omfattande Massachusetts, av tredjepartsbetalare och konsumenter som betalade för Part B-läkemedel vid sidan av Medicare-programmet. Det enda ifrågasatta läkemedlet från AstraZeneca i samtliga grupper är Zoladex™ (implantat av gosereleinacetat).

En rättegång mot fyra av svaranden inom "Track 1", inklusive AstraZeneca, avseende Grupp 2 och Grupp 3 inleddes i november 2006 och avslutades i januari 2007. En separat juryrättegång enbart mot AstraZeneca avseende Grupp 1, var planerad att inledas i juni 2007. I maj 2007 nådde emellertid parterna en överenskommelse om ett förslag till förlikning avseende kraven från Grupp 1. Om överenskommelsen godkänns av domstolen skulle den leda till betalningar på upp till 24 MUSD, exklusive advokatarvodet, för att ersätta enskilda gruppmedlemmar som ställt krav. AstraZeneca har samtyckt till att 10 MUSD av belopp som inte krävs, kommer att doneras till välgörenhetsorganisationer som finansierar vård av cancerpatienter och cancerforskning. Meddelande om den föreslagna förlikningen skickades till potentiella gruppmedlemmar i december 2007 och domstolen har satt ut till förhandling om slutgiltigt godkännande av förlikningen i maj 2008. En avsättning på 27 MUSD gjordes under 2007.

I juni 2007 och november 2007 meddelade domstolen sitt beslut avseende Grupp 2 och 3. Domstolen fann AstraZeneca skyldigt enligt Massachusetts bestämmelser om konsumentskydd till att ha betett sig vilseledande och bedrägligt vid prissättningen av Zoladex™ under perioden 1998 till 2003. Domstolen utdömde dubbelt skadestånd (till en fastställd ränta) på 5,5 MUSD för Grupp 2 och enkelt skadestånd (till fastställd ränta) på 7,4 MUSD för Grupp 3. AstraZeneca anser att beslutet är felaktigt och har överklagat i förvisningen att man kommer att få rätt och följaktligen så har ingen avsättning gjorts för dessa skadestånd.

Beslutet för Grupp 2 och 3 och överenskommelsen för Grupp 1 gäller endast Zoladex™. Delstatsåklagarnas olika stämningar mot AstraZeneca och andra tillverkare över hela landet, vilka rör flera läkemedel vid sidan av Zoladex™, pågår fortfarande. Det första av dessa mål för vilken rättegångsdatum fastställts är målet som drivits av Alabama Attorney General i delstatsdomstolen i Montgomery, Alabama. Det målet kommer att behandlas i en juryrättegång mot AstraZeneca i början av februari 2008.

Statliga utredningar rörande marknadsföringen av läkemedel

Flera aktiva undersökningar leds av delstatsåklagare. Dessa inbegriper flera utredningar om frågor med anknytning till icke föreskriven (off-label) användning av Seroquel™, tillsammans med en utredning som genomförs av Delaware Attorney General's Office om marknadsförings- och försäljningsaktiviteter i Delaware.

Serious Fraud Office utredning

I december 2007 mottog AstraZeneca en begäran från brittiska Serious Fraud Office (SFO) om dokument rörande företagets inblandning i FNs olja för matprogram. AstraZeneca bestrider alla påståenden om olagligt och oetiskt uppträdande i våra handelsrelationer med Irak. Vi kommer att tillmötesgå SFOs begäran om dokumentation.

Konkurrenslagstiftning

AstraZeneca ingår i en utredning om läkemedelsindustrin, som genomförs av EU-kommissionen och var föremål för en oanmäld inspektion i januari 2008. Utredningen rör introduktionen av innovativa och generiska läkemedel och kommer att omfatta affärsmetoder, inklusive användningen av patent och generika. Vi har förstått att flera företag har kontaktats på liknande sätt.

Kommissionen har angivit att syftet med undersökningen inte är att undersöka metoder där det har funnits tecken på oegentligheter, även om kommissionen skulle kunna åtgärda upptäckta brott mot konkurrenslagstiftning genom särskilda förfaranden. Kommissionen har också angivit att den planerar att utfärda en interimrapport i augusti 2008 och de slutliga resultaten av undersökningen förutses finnas tillgängliga våren 2009.

AstraZeneca samarbetar fullt ut med kommissionen i samband med dess undersökning.

Skatter

I de fall skatteexponeringen kan kvantifieras görs en avsättning på basis av uppskattningar och ledningens bedömning. Förändringar avseende väsentlig skatteexponering diskuteras mer i detalj nedan.

AstraZeneca är för närvarande föremål för ett antal internprissättningsrevisioner på olika platser i världen och är i en del fall indraget i rättstvister med skattemyndigheterna. Frågorna är ofta komplexa och kan ta flera år att lösa. Periodisering av osäkra skattekostnader kräver att ledningen gör prognoser och bedömningar av det slutliga utfallet på en skatterevision och det faktiska resultatet kan därför avvika från sådana prognoser. Internationellt kännetecknas skatteområdet av ökande utmaningar när det gäller uppgörelser i tvister avseende internprissättning. Dessa tvister resulterar vanligen i att beskattningsbar vinst ökar i ett land och i motsvarande grad minskar i ett annat. Vad gäller dessa frågor återspeglar AstraZenecas balansräkning i adekvat utsträckning motsvarande avdrag i berörda länder. Ledningen anser för närvarande att sådana avdrag kommer att erhållas men kommer med hänsyn till utmaningarna på det internationella skatteområdet att följa denna fråga noggrant. Den totala nettoavsättningen i bokslutet för att täcka den globala exponeringen för internprissättningsrevisioner är 1.322 MUSD, en ökning med 327 MUSD på grund av flera nya revisioner, ändrade uppskattningar avseende existerande revisioner och efter avräkning av flera förhandlade uppgörelser. För internprissättningsrevisioner där AstraZeneca inte är överens med skattemyndigheterna, uppskattar AstraZeneca att möjliga rimliga tänkbara förluster utöver det avsatta beloppet uppgår till 400 MUSD. Ledningen tror emellertid att det är osannolikt att dessa ytterligare förluster uppkommer att uppstå. När det gäller de återstående skatteexponeringarna förväntar sig företaget inga betydande ytterligare kostnader. Det går inte att uppskatta när AstraZenecas kassaflöden kommer att påverkas, men vår bedömning är att flera betydande tvister kan komma att lösas under de kommande 1-2 åren. I avsättningarna ingår ett räntebelopp på 234 MUSD. Ränta periodiseras som en skattekostnad.

6 FÖRSÄLJNING PER GEOGRAFISK MARKNAD JANUARI – DECEMBER

	Jan – dec 2007 MUSD	Jan – dec 2006 MUSD	Tillväxt %	
			Faktisk	Fasta valutakurser
USA	13.366	12.449	7	7
Kanada	1.145	1.031	11	5
Nordamerika	14.511	13.480	8	7
Västeuropa**	9.115	8.073	13	3
Japan	1.661	1.503	11	11
Övriga etablerade marknader	715	555	29	15
Etablerade marknader*	11.491	10.131	13	5
Tillväxtmarknader i Europa	1.028	831	24	12
Kina	437	328	33	28
Tillväxtmarknader i Asien/Stilla Havsområdet	749	646	16	10
Övriga tillväxtmarknader	1.343	1.059	27	21
Tillväxtmarknader	3.557	2.864	24	17
Total försäljning	29.559	26.475	12	7

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

** För hela året skulle den redovisade försäljningstillväxten i Västeuropa exklusive Synagis™ vara 11 procent och 1 procent i fasta valutakurser.

7 FÖRSÄLJNING PER GEOGRAFISK MARKNAD FJÄRDE KVARTALET

	Fjärde kvartalet 2007 MUSD	Fjärde kvartalet 2006 MUSD	Tillväxt %	
			Faktisk	Fasta valutakurser
USA	3.665	3.390	8	8
Kanada	331	263	26	10
Nordamerika	3.996	3.653	9	8
Västeuropa***	2.453	2.143	14	3
Japan	532	442	20	15
Övriga etablerade marknader	209	160	31	14
Etablerade marknader*	3.194	2.745	16	5
Tillväxtmarknader i Europa	293	216	36	17
Kina	124	87	43	36
Tillväxtmarknader i Asien/Stilla Havsområdet	204	180	13	6
Övriga tillväxtmarknader	359	273	32	22
Tillväxtmarknader	980	756	30	18
Total försäljning	8.170	7.154	14	8

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

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

8 FÖRSÄLJNING PER PRODUKT JANUARI – DECEMBER

	Världen				varav USA	
	Jan–dec 2007 MUSD	Jan–dec 2006 MUSD	Faktisk tillväxt %	Tillväxt fasta valuta- kurser %	Jan–dec 2007 MUSD	Faktisk tillväxt %
Mage/tarm:						
Nexium	5.216	5.182	1	(2)	3.383	(4)
Losec/Prilosec	1.143	1.371	(17)	(20)	226	(3)
Övrigt	84	78	8	3	30	25
Totalt mage/tarm	6.443	6.631	(3)	(6)	3.639	(4)
Hjärta/kärl:						
Crestor	2.796	2.028	38	33	1.424	24
Seloken/Toprol-XL	1.438	1.795	(20)	(22)	969	(30)
Atacand	1.287	1.110	16	9	259	-
Tenormin	308	320	(4)	(8)	19	(21)
Zestril	295	307	(4)	(10)	18	(36)
Plendil	271	275	(1)	(7)	35	46
Övrigt	291	283	2	(5)	2	(33)
Totalt hjärta/kärl	6.686	6.118	9	5	2.726	(5)
Andningsvägar:						
Symbicort	1.575	1.184	33	22	50	n/m
Pulmicort	1.454	1.292	13	10	964	15
Rhinocort	354	360	(2)	(4)	229	(9)
Oxis	86	88	(2)	(10)	-	-
Accolate	76	81	(6)	(7)	55	(7)
Övrigt	166	146	14	5	-	-
Totalt andningsvägar	3.711	3.151	18	12	1.298	13
Cancer:						
Arimidex	1.730	1.508	15	10	694	13
Casodex	1.335	1.206	11	6	298	1
Zoladex	1.104	1.008	10	4	92	(14)
Iressa	238	237	-	-	9	(44)
Ethyol	43	-	n/m	n/m	43	n/m
Övrigt	369	303	22	18	166	37
Totalt cancer	4.819	4.262	13	8	1.302	13
Neurovetenskap:						
Seroquel	4.027	3.416	18	15	2.863	15
Lokalanestetika	557	529	5	(1)	45	(41)
Zomig	434	398	9	5	177	5
Diprivan	263	304	(13)	(17)	40	(53)
Övrigt	59	57	4	(2)	15	-
Totalt neurovetenskap	5.340	4.704	14	10	3.140	11
Infektion och övriga läkemedel:						
Synagis	618	-	n/m	n/m	449	n/m
Merrem	773	604	28	20	149	32
FluMist	53	-	n/m	n/m	53	n/m
Övriga läkemedel	270	271	-	(4)	148	6
Totalt infektion och övriga läkemedel	1.714	875	96	89	799	217
Aptium Oncology	402	374	7	7	402	7
Astra Tech	444	360	23	14	60	46
Totalt	29.559	26.475	12	7	13.366	7

n/m – ej meningsfullt

9 FÖRSÄLJNING PER PRODUKT FJÄRDE KVARTALET

	Världen				varav USA	
	Fjärde kvartalet 2007 MUSD	Fjärde kvartalet 2006 MUSD	Faktisk tillväxt %	Tillväxt fasta valutakurser %	Fjärde kvartalet 2007 MUSD	Faktisk tillväxt %
Mage/tarm:						
Nexium	1.303	1.430	(9)	(12)	815	(18)
Losec/Prilosec	298	347	(14)	(20)	58	(25)
Övrigt	24	24	-	(4)	9	(10)
Totalt mage/tarm	1.625	1.801	(10)	(14)	882	(18)
Hjärta/kärl:						
Crestor	799	625	28	21	386	8
Seloken/Toprol-XL	209	387	(46)	(50)	86	(69)
Atacand	353	301	17	7	66	(3)
Tenormin	84	82	2	(5)	5	-
Zestril	67	78	(14)	(22)	2	(71)
Plendil	66	65	2	(6)	7	75
Övrigt	78	71	10	-	-	(100)
Totalt hjärta/kärl	1.656	1.609	3	(4)	552	(23)
Andningsvägar:						
Symbicort	436	323	35	21	16	n/m
Pulmicort	447	400	12	8	307	13
Rhinocort	87	90	(3)	(7)	55	(13)
Oxis	22	23	(4)	(13)	-	-
Accolate	19	22	(14)	(18)	14	(18)
Övrigt	45	41	10	-	-	-
Totalt andningsvägar	1.056	899	17	10	392	12
Cancer:						
Arimidex	474	412	15	8	187	7
Casodex	370	327	13	6	78	(5)
Zoladex	307	272	13	4	24	(11)
Iressa	70	63	11	6	2	(50)
Ethylol	16	-	n/m	n/m	16	n/m
Övrigt	102	83	23	17	44	22
Totalt cancer	1.339	1.157	16	8	351	9
Neurovetenskap:						
Seroquel	1.086	912	19	15	770	16
Lokalanestetika	159	133	20	9	13	18
Zomig	114	103	11	4	44	7
Diprivan	74	79	(6)	(13)	11	(50)
Övrigt	16	13	23	15	4	100
Totalt neurovetenskap	1.449	1.240	17	12	842	14
Infektion och övriga läkemedel:						
Synagis	480	-	n/m	n/m	391	n/m
Merrem	215	167	29	18	42	45
FluMist	53	-	n/m	n/m	53	n/m
Övriga läkemedel	68	81	(16)	(22)	39	(7)
Totalt infektion och övriga läkemedel	816	248	229	220	525	639
Aptium Oncology	102	98	4	4	102	4
Astra Tech	127	102	25	14	19	73
Totalt	8.170	7.154	14	8	3.665	8

n/m – ej meningsfullt

Valutaomräkning av finansiell information

Fjärde kvartalet	2007 MUSD	2006 MUSD	2007 MGBP	2006 MGBP	2007 MSEK	2006 MSEK
Försäljning	8.170	7.154	4.099	3.589	52.330	45.822
Rörelseresultat	1.929	2.003	968	1.005	12.355	12.829
Resultat före skatt	1.837	2.103	922	1.055	11.766	13.470
Periodens resultat	1.275	1.445	640	725	8.167	9.255
Vinst per aktie	\$0,86	\$0,93	£0,43	£0,47	SEK5,51	SEK5,96

Januari – december	2007 MUSD	2006 MUSD	2007 MGBP	2006 MGBP	2007 MSEK	2006 MSEK
Försäljning	29.559	26.475	14.830	13.283	189.328	169.575
Rörelseresultat	8.094	8.216	4.061	4.122	51.843	52.624
Resultat före skatt	7.983	8.543	4.005	4.286	51.132	54.719
Periodens resultat	5.627	6.063	2.823	3.042	36.041	38.834
Vinst per aktie	\$3,74	\$3,86	£1,88	£1,94	SEK23,96	SEK24,72
Utdelning per aktie	\$1,87	\$1,72	£0,93	£0,90	SEK12,10	SEK12,20
Nettokassaflöde från rörelsen	7.510	7.693	3.768	3.860	48.102	49.274
(Minskning)/ökning av kassa och bank	(1.326)	2.055	(665)	1.031	(8.493)	13.162
Eget kapital	14.778	15.304	7.414	7.678	94.655	98.024

Jämförelsetal i brittiska pund (GBP) och svenska kronor (SEK) presenteras i informationssyfte och har räknats fram med följande växelkurser vid periodens slut: 1 USD = 0,501718 GBP respektive 1 USD = 6,405100 SEK. Utdelning per aktie redovisas som det faktiska utbetalningsbeloppet enligt gällande valutakurser vid utdelningens tillkännagivande.

Aktieägarinformation

RAPPORTDAGAR OCH MÖTEN

Delårsrapport för första kvartalet 2008	24 april 2008
Årsstämma	24 april 2008
Delårsrapport för andra kvartalet och första halvåret 2008	31 juli 2008
Delårsrapport för tredje kvartalet och de första nio månaderna 2008	30 oktober 2008

UTDELNINGAR

Utdelningen för första halvåret 2007 utbetalades den 17 september 2007 (i Storbritannien, Sverige och USA) till de aktieägare som var registrerade den 10 augusti 2007. Aktien handlades exklusive rätt till utdelning på börserna i London och Stockholm från och med den 8 augusti 2007. Amerikanska depåbevis handlades exklusive rätt till utdelning på New York-börsen från samma datum.

Utdelningen för andra halvåret 2007 kommer att utbetalas den 17 mars 2008 (i Storbritannien, Sverige och USA) till de aktieägare som är registrerade den 8 februari 2008. Aktien kommer att handlas exklusive rätt till utdelning på börserna i London och Stockholm från och med den 6 februari 2008. Amerikanska depåbevis kommer att handlas exklusive rätt till utdelning på New York-börsen från samma datum.

Framtida utdelningar kommer normalt att utbetalas enligt följande:

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

VARUMÄRKEN

Följande produkt- och varumärkesnamn i bokslutsrapporten tillhör AstraZeneca-koncernen:

Accolate Arimidex Astra Tech Atacand Casodex Crestor Diprovan Ethyol Faslodex FluMist Iressa Losec Merrem Nexium Nolvadex Oxis Plendil Prilosec Pulmicort Pulmicort Respules Rhinocort Seloken Seroquel Seroquel XR Symbicort Symbicort SMART Synagis Tenormin Toprol-XL Zestril Zoladex Zomig

ADRESSER VID KORRESPONDENS

Registrerings- och överlåtelsekontor	Depåbank för amerikanska depåbevis	Huvudkontor	Värdepapperscentralen
The AstraZeneca Registrar Equiniti Limited Aspect House Spencer Road Lancing West Sussex BN99 6DA Storbritannien	JP Morgan Chase Bank JP Morgan Service Center PO Box 3408 South Hackensack NJ 07606-3408 USA	AstraZeneca PLC 15 Stanhope Gate London W1K 1LN Storbritannien	VPC AB Box 7822 103 97 Stockholm
Tel (inom Storbritannien): 0800 389 1580 Tel (övriga länder): +44 (0)121 415 7033	Tel: +1 (201) 680 6630	Tel: +44 (0)20 7304 5000	Tel: 08 402 9000

RISKER BETRÄFFANDE FRAMÅTRIKTADE KOMMENTARER

För att uppfylla kraven enligt "safe harbor provisions" intagna i US Private Securities Litigation Reform Act från 1995, lämnar vi följande information: denna bokslutsrapport innehåller viss framåtriktad information om AstraZeneca. Även om vi anser att våra förväntningar baseras på rimliga antaganden kan framåtriktade kommentarer påverkas av faktorer som leder till att det faktiska resultatet och utvecklingen blir avsevärt annorlunda än vad som förutspåts. 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 eller ensamrätt till marknadsföring och varumärkesrättigheter löper ut eller förloras, risk för väsentligt negativt utfall av tvister och statliga undersökningar samt otillräckliga försäkringar, valutakursfluktuationer, risken att forsknings- och utvecklingsverksamheten inte resulterar i nya produkter som når kommersiell framgång, risken att strategiska allianser inte blir framgångsrika, konkurrenspåverkan, prissänkningar och prisregleringar, skatterisker, risker för omfattande produktansvarskrav, påverkan av att tredje part misslyckas med att leverera varor och tjänster, risk förknippad med misslyckad hantering av en kris, risk för försening av nya produktansökningar, svårigheterna att erhålla och bibehålla myndigheters godkännande för produkter, risk för att inte uppmärksamma översyner från registreringsmyndigheterna, risken att nya produkter inte utvecklas så väl som vi förväntar oss, risk för miljöansvar, risk att bedriva verksamhet på nya marknader, risker som kan skada vårt anseende, samt risk för produktförfalskning.