

London, 26 april 2012

Första kvartalet återspeglar en utmanande intäktsbild. Forskningsportföljen stärkt genom samarbetet med Amgen, överenskommelsen att förvärva Ardea Biosciences och det positiva utlåtandet från CHMP (EMA:s rådgivande kommitté) för FORXIGA™ (dapaglifozin) i Europa.

Intäkterna under första kvartalet uppgick till 7.349 MUSD, en minskning med 11 procent i fasta valutakurser (CER).

-Förlorad marknadsexklusivitet för flera nyckelprodukter svarade för 8 procentenheter av intäktsminskningen, i vilken ingick en reserv för returer på 223 MUSD mot handelslager för *Seroquel IR* i USA efter lansering av generika i slutet av mars 2012.

-Intäkterna på tillväxtmarknaderna ökade med 1 procent i fasta valutakurser, vilket återspeglar den tidsfördelning på kvartalsbasis som företaget förutsett. Företaget förutser en återhämtning under de återstående tre kvartalen, men att uppnå tvåsiffrig tillväxt för hela året kan bli en utmaning.

Vinst per aktie för kärnverksamheten (Core EPS) var 1,81 USD under första kvartalet, en nedgång med 19 procent i fasta valutakurser jämfört med första kvartalet föregående år. Samma period förra året gynnades med 0,46 USD av två engångsvinster. Undantaget dessa vinster skulle Core EPS ha ökat med 2 procent jämfört med föregående år.

-I bruttomarginalen för kärnverksamheten under första kvartalet 2011 ingick en resultatförbättring på 131 MUSD (0,07 USD per aktie) till följd av förlikningen i patenttvister med PDL Biopharma, Inc.

-Vinst per aktie för kärnverksamheten (Core EPS) under första kvartalet 2011 gynnades med 0,39 USD till följd av överenskommelser mellan myndigheterna i Storbritannien och USA om vissa skattefrågor.

Den tredje fasen i omstruktureringsprogrammet genomförs i snabb takt, vilket återspeglas i att 702 MUSD i omstruktureringskostnader belastade första kvartalet.

Redovisad vinst per aktie minskade med 39 procent i fasta valutakurser till 1,28 USD.

-Nedgången i redovisad vinst per aktie är väsentligt större än nedgången i Core EPS, till stor del till följd av omstruktureringskostnader, som var 0,37 USD högre än under första kvartalet 2011.

Nettokontantutbetalningar till aktieägarna under första kvartalet uppgick till 3.417 MUSD genom utdelning på 2.505 MUSD och nettoaktieåterköp på 912 MUSD.

Förväntad vinst per aktie för kärnverksamheten (Core EPS) för helåret sänks till intervallet 5,85-6,15 USD.

Utvecklingen i sammandrag

Koncernen

	Första kvartalet 2012 MUSD	Första kvartalet 2011 MUSD	Förändring %	Fasta valutakurser %
Intäkter	7.349	8.292	-11	-11
Redovisat				
Rörelseresultat	2.160	3.401	-36	-37
Resultat före skatt	2.053	3.288	-38	-38
Vinst per aktie	\$1,28	\$2,08	-38	-39
Kärnverksamheten*				
Rörelseresultat	2.997	3.678	-19	-18
Resultat före skatt	2.890	3.565	-19	-19
Vinst per aktie	\$1,81	\$2,23	-19	-19

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

David Brennan, koncernchef, kommenterar resultatet: "Den förväntade effekten av förlorad marknads-exklusivitet för flera varumärken, tillsammans med utmanande marknadsförutsättningar har inneburit en svår inledning på året när det gäller intäkter. Vi genomför våra planer för omstrukturering och har fortsatt kostnadsdisciplin. Detta, i kombination med de gynnsamma effekterna av en lägre skattesats, kommer endast delvis att minska intäktspressen. Vi har därför sänkt vår helårsprognos för vinst per aktie för kärnverksamheten till intervallet 5,85-6,15 USD."

"Det samarbete med Amgen som nyligen tillkännagavs om en portfölj med fem projekt i klinisk fas inom området inflammation visar att vi är beredda att se bortom våra egna laboratorier för att investera i innovativ vetenskap, var den än har sitt ursprung. Vårt avtal om att förvärva Ardea Biosciences kommer att tillföra ett lovande fas III-projekt för kronisk behandling av hyperurikemi hos patienter med gikt. Dessutom gläds vi åt beskedet att EU:s rådgivande kommitté CHMP gett en positiv rekommendation för godkännande av FORXIGA™ (dapagliflozin). Tillsammans med vår partner Bristol-Myers Squibb ser vi fram mot att göra denna nya medicin tillgänglig för patienter med diabetes", säger David Brennan.

Verksamhet och ekonomisk översikt

Samtliga kommentarer i detta avsnitt avser tillväxt i fasta valutakurser (CER) och avser kärnverksamheten, om inte annat anges. Denna ekonomiska information utgör ett komplement utöver den ordinarie redovisningen, vilken AstraZeneca anser kan öka förståelsen för företagets underliggande utveckling och de viktigaste affärsdrivande faktorerna. Ekonomisk information för kärnverksamheten är justerad för att utesluta vissa väsentliga poster, såsom kostnader och reserveringar relaterade till våra globala omstruktureringsprogram, avskrivning och nedskrivning av de betydande immateriella tillgångar som sammanhänger med förvärvet av MedImmune Inc. 2007, vår nuvarande och framtida avtalssituation med Merck i USA samt andra specificerade poster. Närmare upplysningar om ovanstående korrigeringar ges på sidan 84 i vår Årsredovisning med information från Form 20-F 2011.

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 2012	Omstruk- turerings- kostnader	Merck & MedImmune Avskrivning	Immateriella tillgångar Nedskrivning	Juridiska kostnader & Övrigt	Kärn- verksam- heten 2012	Kärn- verksam- heten 2011	Faktisk %	CER %
Intäkter	7.349	-	-	-	-	7.349	8.292	(11)	(11)
Kostnad sålda varor	(1.375)	55	-	-	-	(1.320)	(1.327)		
Bruttoresultat	5.974	55	-	-	-	6.029	6.965	(13)	(13)
% av försäljning	81,3%					82,0%	84,0%	-2,0	-1,9
Distribution	(76)	-	-	-	-	(76)	(80)	(5)	(3)
% av försäljning	1,0%					1,0%	1,0%	-	-0,1
FoU	(1.530)	445	-	-	-	(1.085)	(1.072)	1	2
% av försäljning	20,8%					14,7%	12,9%	-1,8	-1,9
Försäljnings- och administrationskostnader	(2.461)	202	117	-	4	(2.138)	(2.350)	(9)	(9)
% av försäljning	33,5%					29,1%	28,3%	-0,8	-0,8
Övriga intäkter	253	-	14	-	-	267	215	24	25
% av försäljning	3,4%					3,6%	2,6%	+1,0	+1,1
Rörelseresultat	2.160	702	131*	-	4	2.997	3.678	(19)	(18)
% av försäljning	29,4%					40,8%	44,4%	-3,6	-3,6
Finansnetto	(107)	-	-	-	-	(107)	(113)		
Resultat före skatt	2.053	702	131	-	4	2.890	3.565	(19)	(19)
Skatt	(411)	(141)	(18)*	-	(1)	(571)	(439)		
Resultat efter skatt	1.642	561	113	-	3	2.319	3.126	(26)	(26)
Innehav utan bestämmande inflytande	(2)	-	-	-	-	(2)	(8)		
Nettoresultat	1.640	561	113	-	3	2.317	3.118	(26)	(26)
Vägt antal aktier, genomsnitt	1.281	1.281	1.281	1.281	1.281	1.281	1.397		
Vinst per aktie	1,28	0,44	0,09	-	-	1,81	2,23	(19)	(19)

* Av avskrivningsjusteringen på 131 MUSD är 90 MUSD relaterade till MedImmune, med en motsvarande skattejustering på 18 MUSD. Avskrivningar på 41 MUSD var relaterade till Merck, vilket inte medför någon skattejustering.

Intäkterna under första kvartalet minskade med 11 procent i fasta valutakurser liksom även de faktiska intäkterna eftersom förändringarna i valutakurser var neutrala i förhållande till redovisade intäkter. Avyttringen av Astra Tech under förra året svarade för 1,7 procent av intäktsminskningen. Förlust av marknadsexklusivitet för flera produkter, huvudsakligen Seroquel IR, Nexium och Arimidex, svarade för 8 procent av intäktsminskningen. Brist på tillgången på vissa produkter till följd av införandet av ett nytt IT-baserat ERP-system (enterprise resource planning) vid bolagets produktionsanläggning i Sverige minskade intäkterna med

knappt 1 procent under första kvartalet. Även om de underliggande problemen nu till stor del har lösts, räknar vi med ytterligare begränsningar i varuförsörjningskedjan på vissa marknader under andra kvartalet när tillverkningen ska möta befintlig efterfrågan, tillgodose restordrar och återställa normala lagernivåer.

Intäkterna i USA minskade med 12 procent. Generisk konkurrens för *Seroquel IR* inleddes i slutet av mars. I enlighet med bolagets etablerade praxis avsattes en reserv för returer mot de beräknade handelslagren för *Seroquel IR*. Den uppgick till 223 MUSD, eller ca 7 procentenheter av nedgången i intäkter i USA under kvartalet. De negativa effekterna av hälso- och sjukvårdsreformen i USA på intäkterna under första kvartalet uppgick till 205 MUSD, inkluderat en justering på 38 MUSD för lämnade rabatter för Medicare avseende år 2011.

Intäkterna på övriga marknader minskade med 11 procent. Intäkterna i Västeuropa minskade 19 procent, huvudsakligen till följd av generisk konkurrens och lägre realiserade priser. Intäkterna på övriga etablerade marknader minskade med 9 procent. Intäkterna på tillväxtmarknaderna ökade 1 procent, i linje med förväntningar om en tidsfördelning på kvartalsbasis av intäkterna som skulle vara viktad mot de återstående tre kvartalen av året. Intäktsminskningar på endast tre marknader (Brasilien, Turkiet och Mexiko) svarade för mer än 40 procent av bortfallet jämfört med tidigare tvåsiffrig tillväxttakt på tillväxtmarknaderna. Vi förväntar oss en återhämtning under de återstående tre kvartalen, men att uppnå tvåsiffrig tillväxt för hela året kan bli en utmaning.

Jämfört med nedgången på 11 procent i intäkter, minskade bruttomarginalen för kärnverksamheten med 13 procent. I bruttomarginalen för kärnverksamheten under första kvartalet 2011 ingick en resultatförbättring med 131 MUSD till följd av förlikningen i patenttvister mellan MedImmune och PDL Biopharma, Inc. Den svarade för 1,6 procentenheter av nedgången om 1,9 procentenheter i bruttomarginalen under första kvartalet 2012 jämfört med första kvartalet föregående år.

Försäljnings- och administrationskostnader för kärnverksamheten minskade med 9 procent, genom att gynnsamma effekter av omstrukturering och sammantaget lägre kostnader för försäljning och marknadsföring på utvecklade marknader mer än uppvägde selektiva investeringar på tillväxtmarknaderna. Punktskatten som infördes för genomförandet av hälso- och sjukvårdsreformen i USA uppgick till 2,8 procent av försäljnings- och administrationskostnaderna under kvartalet.

Övriga intäkter för kärnverksamheten på 267 MUSD ökade med 25 procent. Första kvartalet 2012 inkluderar inverkan av licensieringen av kommersiella rättigheter i USA för *Zomig* till Impax Laboratories. AstraZeneca redovisar nu intäkten från *Zomig* under övriga intäkter, istället för som tidigare, under intäkter.

Rörelseresultatet för kärnverksamheten före FoU minskade 14 procent till 4.082 MUSD. Rörelsemarginalen för kärnverksamheten före FoU uppgick till 55,5 procent av intäkterna, över den övre gränsen för vårt planeringsintervall på 48 till 54 procent, men ner 1,7 procentenheter jämfört med föregående år. Lägre intäkter och bruttomarginal uppvägdes endast delvis av lägre försäljnings- och administrationskostnader och högre övriga intäkter.

FoU-kostnaderna för kärnverksamheten ökade med 2 procent under första kvartalet, varvid ökningen till stor del berodde på en nettoökning i nedskrivningar av immateriella anläggningstillgångar jämfört med föregående år (50 MUSD relaterade till TC-5214 under första kvartalet 2012). För hela året förväntas FoU-kostnaderna för kärnverksamheten bli lägre än föregående år omräknat till fasta valutakurser.

Rörelseresultatet för kärnverksamheten minskade med 18 procent till 2.997 MUSD, till följd av minskade intäkter och lägre rörelsemarginal för kärnverksamheten före FoU, i kombination med något högre FoU-kostnader för kärnverksamheten.

Vinst per aktie för kärnverksamheten minskade 19 procent till 1,81 USD, varvid negativ inverkan från en högre skattesats jämfört med första kvartalet 2011 (vilket gynnades av skatteuppgörelser) i stort sett kompensades av de gynnsamma effekterna av färre utestående aktier till följd av nettoaktieåterköp.

Redovisat rörelseresultat minskade 37 procent till 2.160 MUSD. Redovisad vinst per aktie minskade med 39 procent till 1,28 USD. De större nedgångarna jämfört med nedgångarna för måtten på rörelseresultat för kärnverksamheten beror till stor del på högre omstruktureringarkostnader under första kvartalet 2012 (702 MUSD) jämfört med första kvartalet föregående år (143 MUSD).

Produktivitetsförbättringar

Företaget gör goda framsteg i genomförandet av den tredje omstruktureringsfasen som tillkännagavs i februari 2012, vilket framgår av att 702 MUSD i kostnader för omstrukturering belastade första kvartalet (varav 445 MUSD var inom FoU). Kostnaden under första kvartalet utgör en tredjedel av den beräknade totala programkostnaden på 2,1 miljarder USD. Huvuddelen av de totala omstruktureringskostnaderna beräknas vara kostnadsförda under 2012.

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

Finansiella intäkter och kostnader

Finansnettot uppgick till -107 MUSD under kvartalet, jämfört med -113 MUSD 2011. Räntekostnaderna för förpliktelserna i de förmånsbestämda pensionsplanerna minskade med 6 MUSD jämfört med första kvartalet 2011. Räntekostnader för skulder och förluster vid marknadsvärdering som noterades för långfristiga obligationer var i stort sett oförändrade jämfört med första kvartalet 2011.

Skatter

Den effektiva skattesatsen under första kvartalet var 20,0 procent jämfört med 11,3 procent under motsvarande period föregående år. Den redovisade skattesatsen för hela året beräknas nu bli omkring 22 procent (sänkt från 24 procent) till följd av en sänkning av den brittiska skattesatsen, lösandet av frågor avseende skatterevision under första kvartalet och skillnader i vinstnivåer och vinstmix i olika jurisdiktioner.

Den effektiva skattesatsen under första kvartalet föregående år gynnades av en fördelaktig justering av skatteavsättningar om 540 MUSD efter tillkännagivandet i mars 2011 att skattemyndigheterna i Storbritannien (HM Revenue & Customs) och i USA (Internal Revenue Service) kommit överens om villkoren i ett internprissättningsbesked (Advance Pricing Agreement) avseende internprissättning för AstraZenecas verksamhet i USA under perioden från 2002 till utgången av 2014 samt ett relaterat värderingsärende. Exklusive denna resultatförbättring, uppgick den redovisade effektiva skattesatsen under kvartalet som slutade den 31 mars 2011 till 27,8 procent.

Kassaflöde

Kassaflödet från rörelsen uppgick till 1.540 MUSD under första kvartalet 2012, jämfört med 1.890 MUSD under samma period 2011. Förbättringar i rörelsekapital uppvägde lägre rörelseresultat, medan ökade inbetalningar till pensionsfonder bidrog till större utflöden avseende transaktioner som ej avser kontanta medel och övrigt.

Nettokassainflödet från investeringsaktiviteter uppgick till 593 MUSD under kvartalet jämfört med 100 MUSD under första kvartalet 2011. Skillnaden på 493 MUSD beror huvudsakligen på nettoförändringen mellan kassa, kortfristiga placeringar och placeringar till fast ränta, samt en ökning i kontanta medel som erhållits vid avyttringen av materiella anläggningstillgångar.

Kontantutbetalningar till aktieägare uppgick till 3.417 MUSD genom nettoaktieåterköp på 912 MUSD och 2.505 MUSD genom betalning av utdelningen för andra halvåret 2011.

Skulder och kapitalstruktur

Per den 31 mars 2012 uppgick den utestående bruttoskulden (räntebärande lån och krediter) till 9.383 MUSD (31 december 2011: 9.328 MUSD). Av den utestående bruttoskulden den 31 mars 2012, förfaller 2.006 MUSD inom ett år (31 december 2011: 1.990 MUSD).

Nettokassan på 943 MUSD har minskat med 1.906 MUSD under kvartalet till följd av nettokassautflödet enligt redogörelsen i avsnittet Kassaflöde ovan.

Aktieåterköp

Under första kvartalet 2012 återköpte koncernen 22,6 miljoner aktier för sammanlagt 1.055 MUSD. Under kvartalet emitterades 4,2 miljoner aktier vid inlösen av aktieoptioner för sammanlagt 143 MUSD.

Det totala antalet utestående aktier per den 31 mars 2012 var 1.274 miljoner.

Framtidsutsikter

Intäkterna för 2012 kommer till stor del att bestämmas av effekten av förlorad marknadsexklusivitet för flera produkter, framför allt *Seroquel IR*. Avyttringen av Astra Tech och den pågående avyttringen av Aptium-verksamheten kommer också att bidra till minskningen i intäkter. Dessutom förefaller de negativa effekterna av myndighetsingripande avseende priser att ligga i övre delen av våra planeringsantaganden för året. Sammantaget förväntar vi oss nu en nedgång i intäkter för helåret "low to mid-teens" i fasta valutakurser.

Mot bakgrund av denna utmanande intäktsbild, fortsätter vi i snabb takt med den tredje omstruktureringsfasen. Fortsatta uppnådda resultatförbättringar från omstrukturering, fortsatt disciplin när det gäller rörelsekostnader och en lägre prognostiserad skattesats för året, kommer endast delvis att minska intäktspressen. Vi har därför sänkt helårsprognosen för vinst per aktie för kärnverksamheten till intervallet 5,85-6,15 USD.

Prognosen för vinsten per aktie för kärnverksamheten (Core EPS) har grundats på genomsnittliga valutakurser i januari 2012 för våra huvudsakliga valutor, och det faktiska utfallet under första kvartalet var i stort sett i linje med detta valutakursantagande. Prognosen beaktar inte sannolikheten att genomsnittliga valutakurser under resten av 2012 kan komma att avvika väsentligt från de genomsnittskurser som ligger till grund för resultatprognosen. En bedömning av känsligheten hos försäljning och resultat vid förändringar i våra viktigaste valutor, i förhållande till USD, lämnades i samband med resultatrapporten för helåret 2011, och finns på www.astrazeneca.com/investors.

Uppdatering av FoU-portföljen

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

Förändringarna sedan den senaste uppdateringen inkluderar:

AstraZenecas samarbete med Amgen

Den 2 april 2012 tillkännagav AstraZeneca och Amgen ett avtal om gemensam utveckling och marknadsföring av fem monoklonala antikroppar från Amgens kliniska portfölj med produkter inom området inflammation: AMG 139, AMG 157, AMG 181, AMG 557 och brodalumab (AMG 827).

Företagen anser att samtliga dessa molekyler har nya profiler och potential att bli viktiga behandlingar för ett flertal indikationer inom området inflammationssjukdomar.

Enligt villkoren i avtalet kommer AstraZeneca att göra en engångsbetalning på 50 MUSD i förskott och företagen delar både kostnader och vinster. Baserat på nuvarande planer kommer AstraZeneca att stå för omkring 65 procent av kostnaderna under perioden 2012-2014. Därefter kommer företagen att dela kostnaderna lika. Amgen kommer att bokföra försäljningen globalt och behålla en låg ensiffrig royalty för brodalumab och en medelhög ensiffrig royalty för den övriga portföljen, varefter företagen kommer att dela vinsterna lika.

FORXIGA™ (dapagliflozin)

Den 20 april 2012 meddelade AstraZeneca och Bristol-Myers Squibb att CHMP, den europeiska läkemedelsmyndigheten EMA:s rådgivande kommitté, rekommenderar att FORXIGA™ (dapagliflozin) tabletter ska godkännas för behandling av typ 2-diabetes som komplement till kostomläggning och motion, i kombination med andra läkemedel som sänker blodsockerhalten, inklusive insulin, och som monoterapi för patienter som inte tål metformin.

Dapagliflozin är ett nytt läkemedel som selektivt och reversibelt hämmar natriumglukos-ko-transportör 2 (SGLT2) som inte är beroende av insulin. Detta är det första läkemedlet i den nya SGLT2-klassen som fått ett positivt utlåtande från CHMP för behandling av typ 2-diabetes, en sjukdom där det finns ett stort behov av nya behandlingsalternativ.

Dapagliflozin 10 mg är avsett för oral tillförsel en gång dagligen till vuxna med typ 2-diabetes, för förbättrad kontroll av blodsockret:

- Som monoterapi, när kostomläggning och motion inte är tillräckligt för att ge god kontroll av blodsockret för patienter som inte tål metformin;
- I kombination med andra diabetesläkemedel, inklusive insulin, om denna behandling plus kost och motion inte ger tillräcklig kontroll av blodsockret.

Det positiva utlåtandet för dapagliflozin från CHMP kommer nu att granskas av EU-kommissionen, som har mandat att godkänna läkemedel för användning inom EU.

TC-5214

Den 20 mars 2012 meddelade AstraZeneca och Targacept övergripande resultat från de återstående fas III-studier som undersöker effekt, tolerabilitet och säkerhet för TC-5214, som tilläggsbehandling till antidepressivt läkemedel, för patienter med egentlig depression (MDD) som inte svarar tillräckligt på initial behandling med antidepressivt läkemedel. RENAISSANCE 4 och RENAISSANCE 5, båda studier av effekt och tolerabilitet, nådde inte det primära effektmåttet som var förändring i total poäng på Montgomery-Åsberg Depression Rating Scale (MADRS) efter åtta veckors behandling med TC-5214 jämfört med placebo.

Baserat på resultaten från dessa studier och den totala bilden av resultaten från samtliga studier i RENAISSANCE-programmet, kommer AstraZeneca och Targacept inte fullfölja registreringsansökan för TC-5214 som tilläggsbehandling för patienter med MDD.

AstraZeneca gjorde en nedskrivning av en immateriell anläggningstillgång med 50 MUSD, det resterande värdet relaterat till TC-5214, under första kvartalet 2012.

FluMist Quadrivalent

Den 1 mars 2012 meddelade AstraZeneca att MedImmune, koncernens verksamhet inom biologiska läkemedel, fått godkännande från den amerikanska läkemedelsmyndigheten FDA för *FluMist Quadrivalent* (levande influensavaccin, nässpray) som förebyggande behandling mot influensa. Detta är det första kvadrivalenta (mot fyra olika virusstammar) influensavaccinet som godkänts av FDA.

Alla andra säsongsvaccin mot influensa som för närvarande finns på marknaden i USA är trivalenta (mot tre virusstammar: två stammar av typ A (A/H1N1 och A/H3N2) och en av typ B). *FluMist Quadrivalent* innehåller fyra stammar (två stammar av typ A och två av typ B), för att ge ett bredare skydd mot influensa A och B.

Caprelsa (vandetanib)

Den 21 februari 2012 meddelade AstraZeneca att EU-kommissionen godkänt *Caprelsa* (vandetanib) för behandling av aggressiv och symtomatisk medullär sköldkörtelcancer (MTC) hos patienter där sjukdomen är inoperabel, lokalt framskriden eller har metastaserat. *Caprelsa* är det första godkända läkemedlet i Europa för behandling av framskriden MTC.

Framskriden medullär sköldkörtelcancer är en ovanlig sjukdom som har dålig prognos. *Caprelsa* godkändes som särlekemedel av den amerikanska läkemedelsmyndigheten FDA i april 2011. *Caprelsa* är också godkänt i Kanada, och ansökan om godkännande prövas för närvarande i Ryssland, Schweiz, Brasilien, Mexiko, Argentina och Australien.

Intäkter

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

En fullständig analys av koncernens intäkter per produktområde och geografiska områden lämnas på sidan 19.

	Första kvartalet		CER %
	2012 MUSD	2011 MUSD	
Mage/tarm			
<i>Nexium</i>	953	1.161	-18
<i>Losec/Prilosec</i>	170	235	-29
Hjärta/kärl			
<i>Crestor</i>	1.500	1.478	+2
<i>Atacand</i>	317	355	-9
<i>Seloken/Toprol-XL</i>	224	245	-8
<i>ONGLYZA™</i>	72	35	+106
<i>Brilinta/Brilique</i>	9	1	n/m
Andningsvägar och inflammation			
<i>Symbicort</i>	723	752	-3
<i>Pulmicort</i>	227	248	-8
Cancer			
<i>Zoladex</i>	273	275	-1
<i>Arimidex</i>	144	233	-39
<i>Casodex</i>	113	133	-17
<i>Iressa</i>	143	121	+17
<i>Faslodex</i>	151	123	+24
<i>Caprelsa</i>	5	-	n/m
Neurovetenskap			
<i>Seroquel</i>	1.138	1.345	-15
<i>Seroquel IR</i>	754	1.006	-25
<i>Seroquel XR</i>	384	339	+14
<i>Zomig</i>	54	101	-47
<i>Vimovo</i>	16	4	+300
Infektion och övrigt			
<i>Synagis</i>	384	408	-6
<i>Merrem</i>	100	172	-40
<i>FluMist</i>	2	3	-33

Mage/tarm

- Försäljningen av *Nexium* i USA under första kvartalet uppgick till 535 MUSD, en minskning med 11 procent jämfört med första kvartalet föregående år. Volymen apoteksexpedierade tabletter minskade med 11 procent. Närmare 40 procent av volymminskningen var relaterad till en minskning med 57 procent i förskrivningar med låg marginal inom Medicaid. Denna förändring i mix resulterade i en liten ökning i genomsnittliga realiserade försäljningspriser under kvartalet.
- Försäljningen av *Nexium* på övriga marknader minskade med 25 procent till 418 MUSD. Försäljningen i Västeuropa minskade med 53 procent, till stor del på grund av generisk konkurrens. Försäljningen på övriga etablerade marknader minskade 2 procent, genom att tillväxt i Japan mer än motverkades av inverkan från generisk konkurrens i Kanada. Försäljningen på tillväxtmarknaderna ökade med 2 procent.
- Försäljningen av *Losec* på marknader utanför USA minskade med 28 procent till 162 MUSD.

Hjärta/kärl

- Försäljningen av *Crestor* i USA uppgick under första kvartalet till 682 MUSD, oförändrat sedan föregående år. De totala förskrivningarna av statinprodukter i USA ökade med 1,8 procent under första kvartalet. De totala förskrivningarna av *Crestor* ökade med 2,1 procent, i stort sett opåverkat av lanseringen av generiskt atorvastatin i november föregående år. Den lilla nedgången i genomsnittliga realiserade försäljningspriser beror på justeringen för lämnade rabatter för Medicare avseende år 2011.
- Försäljningen av *Crestor* på övriga marknader ökade med 3 procent till 818 MUSD. Försäljningen i Västeuropa ökade 5 procent efter en volymtillväxt som delvis motverkades av något lägre priser. Försäljningen på övriga etablerade marknader ökade 3 procent, genom att försäljningen i Japan var oförändrad. *Crestor* är nu den ledande statinen i Japan, mätt som volymandel, men fortsatt stark underliggande efterfrågan motverkades av den kvartalsvisa fördelningen av leveranser till vår försäljningspartner. Försäljningen på tillväxtmarknaderna ökade 1 procent, genom att tillväxt i Kina och på tillväxtmarknaderna i Europa motverkades av generisk konkurrens i Brasilien.
- Försäljningen i USA av *Toprol-XL*, inbegripet försäljningen av den auktoriserade generiska versionen, minskade med 28 procent till 73 MUSD, till stor del till följd av lägre försäljningspriser efter lanseringen av en tredje generisk produkt i slutet av föregående år.
- Försäljningen av *Seloken* på övriga marknader ökade 6 procent till 151 MUSD efter en tillväxt på 12 procent på tillväxtmarknaderna.
- Försäljningen av *Atacand* i USA minskade med 13 procent under kvartalet till 40 MUSD. Försäljningen på övriga marknader minskade 9 procent till 277 MUSD, till stor del på grund av minskningen med 57 procent i Kanada till generisk konkurrens.
- Intäkterna från samarbetet med Bristol-Myers Squibb avseende ONGLYZA™ uppgick till sammanlagt 72 MUSD under första kvartalet, varav 54 MUSD i USA och 18 MUSD på övriga marknader. Andelen för ONGLYZA™ av de totala förskrivningarna av DPP4-produkter i USA var 11,4 procent i mars 2012. KOMBIGLYZE XR™ ökade andelen av de totala förskrivningarna med ytterligare 5,1 procent i USA i mars. EU-kommissionen godkände i november 2011 KOMBOGLYZE™, en kombination av saxagliptin och metformin med omedelbar frisättning, som intas två gånger dagligen. På grund av en teknisk tillverkningsfråga förväntas emellertid lanseringen inte ske förrän 2013.
- Försäljningen av *Brilinta/Brilique* uppgick till 9 MUSD under kvartalet, huvudsakligen genom försäljning i Tyskland och på vissa tillväxtmarknader. I Tyskland, bland de 79 procent av utvalda sjukhus där *Brilique* är infört i protokoll, har *Brilique* nu gått förbi clopidogrel och blivit det ledande läkemedlet för inledande behandling av nya ACS-patienter, med en marknadsandel på 37 procent. Det fanns ingen rapporterad försäljning i USA, eftersom inledande lanseringslager i försäljningskanaler fortfarande betas av. Vi fortsätter att göra goda framsteg när det gäller tillträde till förskrivningslistor, antagande av protokoll och prövning av produkten av kardiologer som arbetar med intervention.

Andningsvägar och inflammation

- Försäljningen av *Symbicort* i USA uppgick till 217 MUSD, en ökning med 10 procent jämfört med första kvartalet föregående år. De totala förskrivningarna av *Symbicort* ökade med 11 procent jämfört med en nedgång med 1 procent på marknaden för fasta kombinationsläkemedel. Andelen för *Symbicort* av nya förskrivningar av fasta kombinationsläkemedel nådde 20,8 procent i mars 2012, en ökning med 0,5 procentenheter sedan december 2011. Marknadsandelen bland patienter som påbörjar behandling med kombinationsläkemedel är 25,8 procent.
- Försäljningen av *Symbicort* på övriga marknader under första kvartalet uppgick till 506 MUSD, en nedgång med 7 procent. Mer än 60 procent av intäktsminskningen beror på en minskning i Japan (ned 59 procent) till följd av lagerminskning hos vår försäljningspartner. Den underliggande efterfrågetillväxten fortsätter att vara betydligt högre än tillväxten för marknaden för kombinationsläkemedel i Japan. Försäljningen i Västeuropa minskade med 4 procent. Försäljningen på tillväxtmarknaderna minskade med 1 procent.
- Försäljningen av *Pulmicort* i USA minskade med 28 procent under första kvartalet till 56 MUSD. Försäljningen på övriga marknader ökade 1 procent, driven av en ökning med 49 procent i Kina, vilket mer än uppvägs minskningar i Västeuropa och på tillväxtmarknaderna i Europa.

Cancer

- Försäljningen av *Arimidex* i USA uppgick till 7 MUSD under första kvartalet. Försäljningen av *Arimidex* på övriga marknader minskade med 36 procent till 137 MUSD. Försäljningen i Västeuropa minskade 64 procent till 37 MUSD, vilket återspeglade förlusten av marknadsexklusivitet sedan februari 2011. Försäljningen i Japan var 8 procent lägre än föregående år. Försäljningen på tillväxtmarknaderna minskade med 14 procent.
- Försäljningen av *Casodex* under första kvartalet minskade med 17 procent till 113 MUSD, allt utanför USA. Mer än 60 procent av intäkterna härrör från Japan, där försäljningen minskade 13 procent under kvartalet. Försäljningen minskade 39 procent i Västeuropa. Försäljningen på tillväxtmarknaderna minskade med 4 procent.
- Försäljningen av *Iressa* under första kvartalet ökade 17 procent till 143 MUSD, varvid en ökning med 42 procent i Västeuropa svarade för mer än hälften av tillväxten under kvartalet. Försäljningen i Japan minskade med 2 procent. Försäljningen på tillväxtmarknaderna ökade med 18 procent.
- Försäljningen av *Faslodex* i USA ökade med 16 procent och nådde 72 MUSD. Försäljningen på övriga marknader ökade med 33 procent till 79 MUSD. Den nya doseringen om 500 mg har nu i stor utsträckning införts på många marknader, så framtida tillväxt kommer i ökande grad att drivas av starkare patientefterfrågan snarare än uppgradering av dosering.

Neurovetenskap

- I USA minskade försäljningen av *Seroquel* med 20 procent till 741 MUSD. I enlighet med företagets etablerade praxis när generiska konkurrenter lanseras, avsattes en reserv på 223 MUSD för returer mot de beräknade handelslagren för *Seroquel IR* efter lanseringen av generiskt quetiapin IR i slutet av mars. Om det inte var för denna reserv skulle försäljningen av *Seroquel* ha ökat med 4 procent. Försäljningen av *Seroquel XR* i USA ökade med 13 procent till 199 MUSD. De totala förskrivningarna av *Seroquel XR* ökade 3 procent, en fördelaktig utveckling jämfört med nedgången på 1 procent för marknaden i USA för atypiska antipsykotika.
- Försäljningen av *Seroquel* på övriga marknader minskade med 3 procent till 397 MUSD under kvartalet. Försäljningen av *Seroquel IR* minskade med 16 procent till 212 MUSD. Försäljningen av *Seroquel XR* ökade med 16 procent till 185 MUSD. Försäljningen av *Seroquel XR* ökade med 15 procent i Västeuropa, inbegripet ett bidrag från lanseringen i Frankrike. Försäljningen av *Seroquel XR* ökade med 15 procent på övriga etablerade marknader och ökade med 18 procent på tillväxtmarknaderna.
- Försäljningen av *Zomig* i USA minskade med 87 procent till 5 MUSD, ett resultat av licensieringen av kommersiella rättigheter för *Zomig* i USA till Impax Laboratories. Det kommersiella bidraget från *Zomig* i USA redovisas nu under övriga intäkter snarare än under intäkter. Försäljningen på övriga marknader minskade med 21 procent till 49 MUSD under kvartalet.
- USA svarade för 9 MUSD av den totala försäljningen på 16 MUSD för *Vimovo* under första kvartalet. Försäljningen på övriga marknader uppgick till 7 MUSD.

Infektion och övrigt

- Försäljningen av *Synagis* i USA ökade med 3 procent till 302 MUSD. Intäkterna för *Synagis* under RSV-säsongen 2011/2012 var något lägre jämfört med föregående säsong. En senare RSV-säsongstart på grund av säsongsberoende virologiska mönster, har flyttat viss volym från fjärde kvartalet 2011 till första kvartalet 2012. Utanför USA minskade försäljningen av *Synagis* med 27 procent till 82 MUSD, vilket återspeglade tidsfördelningen på kvartalsbasis av leveranser till Abbott, vår internationella distributör.
- Försäljningen av *Merrem* minskade med 40 procent till 100 MUSD till följd av generisk konkurrens på många marknader.

Intäkter per region

	Första kvartalet		% Förändring	
	2012	2011	Faktisk	CER
	MUSD	MUSD		
USA	2.920	3.304	-12	-12
Västeuropa ¹	1.775	2.235	-21	-19
Övriga etablerade marknader ²	1.238	1.321	-6	-9
<i>Kanada</i>	377	417	-10	-8
<i>Japan</i>	598	631	-5	-10
<i>Andra övriga etablerade marknader</i>	263	273	-4	-8
Övriga tillväxtmarknader ³	1.416	1.432	-1	+1
<i>Tillväxtmarknader i Europa</i>	294	320	-8	-2
<i>Kina</i>	380	322	+18	+13
<i>Tillväxtmarknader i Asien/Stilla Havsområdet</i>	233	242	-4	-2
<i>Andra övriga tillväxtmarknader</i>	509	548	-7	-3
Totalt	7.349	8.292	-11	-11

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

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

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

- I USA minskade intäkterna med 12 procent, varvid lagerreserven för *Seroquel IR* svarade för 223 MUSD av intäktsminskningen på 384 MUSD. Preiseffekterna av åtgärder i samband med hälso- och sjukvårdsreformen i USA uppgick till 205 MUSD under kvartalet. Det förelåg god tillväxt för *ONGLYZA™*, *Seroquel XR* och *Symbicort*, men detta mer än motverkades av en minskning för *Nexium*, förlorad försäljning till generika för *Toprol-XL*, *Arimidex* och *Merrem*, överföringen av intäkter för *Zomig* till övriga intäkter, avyttringen av Astra Tech och den pågående avyttringen av Aptium-verksamheten.
- Intäkterna i Västeuropa minskade med 19 procent, varvid generisk konkurrens för *Nexium*, *Arimidex* och *Merrem* svarade för närmare 60 procent av intäktsminskningen. Ökad tillväxt uppnåddes för *Seroquel XR*, *Crestor*, *Iressa* och *ONGLYZA™*.
- Intäkterna på övriga etablerade marknader minskade med 9 procent. Intäkterna i Japan minskade 10 procent, vilket återspeglade lagerminskning inför den prissänkningen som kommer vartannat år och kvartalsvis fördelning av leveranser av *Crestor* och *Symbicort* till försäljningspartners. Intäkterna i Kanada minskade med 8 procent, huvudsakligen på grund av generisk konkurrens för *Nexium* och *Atacand*.
- Intäkterna på tillväxtmarknaderna ökade med 1 procent, med tillväxten på 13 procent i Kina som pådrivande faktor. Det svaga intäktsresultatet under första kvartalet var väntat, med svåra jämförelser på årsbasis för Brasilien, Turkiet och Mexiko. Det har förekommit generisk konkurrens för *Crestor* och *Seroquel IR* i Brasilien. Myndighetsingripanden avseende priser har påverkat intäkterna i Turkiet. Resultatet i Mexiko återspeglar utmanande marknadsvillkor. Företaget förutser att intäkterna på tillväxtmarknaderna återhämtar sig under de återstående kvartalen, men att uppnå tvåsiffrig tillväxt för hela året kan bli en utmaning.

Rapport över totalresultat för koncernen i sammandrag

Januari–mars	2012 MUSD	2011 MUSD
Intäkter	7.349	8.292
Kostnad för sålda varor	(1.375)	(1.339)
Bruttoresultat	5.974	6.953
Distributionskostnader	(76)	(80)
Forsknings- och utvecklingskostnader	(1.530)	(1.162)
Försäljnings- och administrationskostnader	(2.461)	(2.508)
Övriga rörelseintäkter och -kostnader	253	198
Rörelseresultat	2.160	3.401
Finansiella intäkter	132	137
Finansiella kostnader	(239)	(250)
Resultat före skatt	2.053	3.288
Skatter	(411)	(373)
Periodens resultat	1.642	2.915
Övrigt totalresultat:		
Omräkningsdifferenser vid konsolidering	121	208
Valutakursdifferenser vid upplåning som utgör säkring av nettoinvestering	(50)	(92)
Vinster, netto avseende likvida finansiella tillgångar, förda mot eget kapital	18	11
Aktuariell vinst/(förlust) för perioden	74	(18)
Inkomstskatt hänförligt till övrigt totalresultat	(46)	27
Övrigt totalresultat under perioden, efter skatt	117	136
Totalresultat för perioden	1.759	3.051
Resultat hänförligt till:		
Moderbolagets aktieägare	1.640	2.907
Innehav utan bestämmande inflytande	2	8
	1.642	2.915
Totalresultat hänförligt till:		
Moderbolagets aktieägare	1.767	3.045
Innehav utan bestämmande inflytande	(8)	6
	1.759	3.051
Vinst per 0,25 USD aktie	\$1,28	\$2,08
Vinst per 0,25 USD aktie, efter utspädning	\$1,28	\$2,07
Vägt genomsnittligt antal utestående aktier, miljoner	1.281	1.397
Genomsnittligt antal utestående aktier efter utspädning, miljoner	1.285	1.404

Notera: siffror inom parentes på sidorna 11-20 i delårsrapporten avser negativa tal.

Rapport över finansiell ställning för koncernen i sammandrag

	31 mars 2012 MUSD	31 dec 2011 MUSD	31 mars 2011 MUSD
TILLGÅNGAR			
Anläggningstillgångar			
Materiella anläggningstillgångar	6.335	6.425	7.062
Goodwill	9.871	9.862	9.890
Immateriella tillgångar	11.027	10.980	12.232
Finansiella derivatinstrument	326	342	292
Övriga placeringar	204	201	212
Uppskjuten skattefordran	1.440	1.514	1.379
	29.203	29.324	31.067
Omsättningstillgångar			
Varulager	2.040	1.852	1.897
Kundfordringar och andra fordringar	8.511	8.754	8.493
Övriga placeringar	3.637	4.248	1.199
Finansiella derivatinstrument	31	25	7
Skattefordran	1.009	1.056	2.289
Likvida medel	6.332	7.571	9.582
	21.560	23.506	23.467
Summa tillgångar	50.763	52.830	54.534
SKULDER			
Kortfristiga skulder			
Räntebärande lån och krediter	(2.006)	(1.990)	(435)
Leverantörsskulder och andra skulder	(8.945)	(8.975)	(8.672)
Finansiella derivatinstrument	-	(9)	-
Avsättningar	(1.683)	(1.388)	(1.151)
Skatteskuld	(3.166)	(3.390)	(5.758)
	(15.800)	(15.752)	(16.016)
Långfristiga skulder			
Räntebärande lån och krediter	(7.377)	(7.338)	(9.159)
Uppskjutna skatteskulder	(2.671)	(2.735)	(3.168)
Pensionsskulder	(2.191)	(2.674)	(2.573)
Avsättningar	(496)	(474)	(699)
Övriga skulder	(507)	(385)	(372)
	(13.242)	(13.606)	(15.971)
Summa skulder	(29.042)	(29.358)	(31.987)
Nettotillgångar	21.721	23.472	22.547
EGET KAPITAL			
Aktiekapital	318	323	346
Övrigt tillskjutet kapital	3.220	3.078	2.761
Reserver	1.952	1.951	1.910
Balanserade vinstmedel inklusive periodens resultat	16.026	17.894	17.332
	21.516	23.246	22.349
Innehav utan bestämmande inflytande	205	226	198
Summa eget kapital	21.721	23.472	22.547

Rapport över kassaflöden i koncernen i sammandrag

Januari – mars	2012 MUSD	2011 MUSD
Kassaflöde från rörelsen		
Resultat före skatt	2.053	3.288
Finansiella intäkter och kostnader	107	113
Avskrivning och nedskrivning	499	526
Minskning/(ökning) av rörelsekapital och kortfristiga avsättningar	364	(864)
Transaktioner som ej avser kontanta medel och övrigt	(484)	(130)
Kassaflöde från rörelsen	2.539	2.933
Betald ränta	(248)	(241)
Betald skatt	(751)	(802)
Nettokassainflöde från rörelsen	1.540	1.890
Kassaflöde från investeringsverksamheten		
Förändringar i kortfristiga investeringar och placeringar till fasta räntor	651	317
Förvärv av materiella anläggningstillgångar	(122)	(161)
Avyttring av materiella anläggningstillgångar	125	24
Förvärv av immateriella tillgångar	(80)	(110)
Förvärv av finansiella anläggningstillgångar	(2)	(1)
Erhållen ränta	41	46
Betalningar från dotterbolag till innehav utan bestämmande inflytande	(20)	(15)
Nettokassainflöde från investeringsverksamheten	593	100
Nettokassainflöde före finansieringsverksamheten	2.133	1.990
Kassaflöde från finansieringsverksamheten		
Inbetalning från emission av aktiekapital	143	90
Återköp av aktier för annullering	(1.055)	(1.301)
Betalda utdelningar	(2.505)	(2.646)
Säkringskontrakt relaterade till betalda utdelningar	13	41
Förändring av kortfristiga lån	(34)	9
Nettokassautflöde från finansieringsverksamheten	(3.438)	(3.807)
Nettominskning av likvida medel under perioden	(1.305)	(1.817)
Likvida medel vid periodens början	7.434	10.981
Valutakurseffekter	14	30
Likvida medel vid periodens slut	6.143	9.194
Likvida medel består av:		
Likvida medel	6.332	9.582
Utnyttjade bankkrediter	(189)	(388)
	6.143	9.194

Rapport över förändringar i koncernens eget kapital i sammandrag

	Aktie- kapital MUSD	Övrigt tillskjutet kapital MUSD	Reserver* MUSD	Balan- serade vinstmedel inklusive periodens resultat MUSD	Totalt MUSD	Innehav utan be- stämmande inflytande MUSD	Totalt eget kapital MUSD
Den 1 januari 2011	352	2.672	1.917	18.272	23.213	197	23.410
Periodens resultat	-	-	-	2.907	2.907	8	2.915
Övrigt totalresultat	-	-	-	138	138	(2)	136
Överföringar till reserver	-	-	(14)	14	-	-	-
Transaktioner med ägare:							
Utdelningar	-	-	-	(2.594)	(2.594)	-	(2.594)
Emission av stamaktier	1	89	-	-	90	-	90
Återköp av stamaktier	(7)	-	7	(1.301)	(1.301)	-	(1.301)
Aktiebaserade ersättningar	-	-	-	(104)	(104)	-	(104)
Överföring från innehav utan bestämmande inflytande till skulder	-	-	-	-	-	(2)	(2)
Utdelning till innehav utan bestämmande inflytande	-	-	-	-	-	(3)	(3)
Nettoförändring	(6)	89	(7)	(940)	(864)	1	(863)
Den 31 mars 2011	346	2.761	1.910	17.332	22.349	198	22.547

	Aktie- kapital MUSD	Övrigt tillskjutet kapital MUSD	Reserver* MUSD	Balan- serade vinstmedel inklusive periodens resultat MUSD	Totalt MUSD	Innehav utan be- stämmande inflytande MUSD	Totalt eget kapital MUSD
Den 1 januari 2012	323	3.078	1.951	17.894	23.246	226	23.472
Periodens resultat	-	-	-	1.640	1.640	2	1.642
Övrigt totalresultat	-	-	-	127	127	(10)	117
Överföringar till reserver	-	-	(5)	5	-	-	-
Transaktioner med ägare:							
Utdelningar	-	-	-	(2.495)	(2.495)	-	(2.495)
Emission av stamaktier	1	142	-	-	143	-	143
Återköp av stamaktier	(6)	-	6	(1.055)	(1.055)	-	(1.055)
Aktiebaserade ersättningar	-	-	-	(90)	(90)	-	(90)
Överföring från innehav utan bestämmande inflytande till skulder	-	-	-	-	-	(2)	(2)
Utdelning till innehav utan bestämmande inflytande	-	-	-	-	-	(11)	(11)
Nettoförändring	(5)	142	1	(1.868)	(1.730)	(21)	(1.751)
Den 31 mars 2012	318	3.220	1.952	16.026	21.516	205	21.721

* Reserver består av ej utdelningsbara medel samt fusionsreserv.

Noter till delårsrapporten

1 TILLÄMPADE REDOVISNINGSPRINCIPER

Detta oreviderade delårsbokslut i sammandrag för perioden januari-mars 2012 har upprättats i enlighet med IAS 34 Delårsrapportering (*Interim Financial Reporting*), antagna av EU och utgivna av International Accounting Standards Board. Delårsbokslutet i sammandrag har upprättats i enlighet med de redovisningsprinciper och beräkningsmetoder som använts vid upprättandet av det senaste årsbokslutet. De tillämpade redovisningsprinciperna beskrivs närmare i AstraZeneca-koncernens Årsredovisning med information från Form 20-F 2011.

Koncernen har betydande finansiella resurser till förfogande. Koncernens intäkter genereras huvudsakligen från försäljning av produkter som skyddas av patent och för vilka, åtminstone historiskt sett, efterfrågan varit relativt opåverkad av förändringar i den globala ekonomin. Som en konsekvens därav anser styrelsen att koncernen är väl positionerad att hantera verksamhetens risker framgångsrikt. Med utgångspunkt från styrelsens bedömning har delårsbokslutet 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 2011.

Jämförelsetalen för perioden januari – december 2011 utgör inte koncernens lagstadgade redovisning för räkenskapsåret. De lagstadgade räkenskaperna har reviderats av bolagets revisorer och inlämnats till aktiebolagsregistret. Revisionsberättelsen var (i) utan anmärkning, (ii) innehöll ingen hänvisning till någon fråga som revisorerna uppmärksammade genom särskild upplysning utan anmärkning i revisionsberättelsen, och (iii) innehöll inget uttalande i enlighet med paragraf 498(2) eller (3) i Companies Act 2006.

2 NETTOKASSA

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

	1 jan 2012 MUSD	Kassa- flöde MUSD	Övriga föränd- ringar MUSD	Valutakurs- förändringar MUSD	31 mars 2012 MUSD
Långfristiga lån	(7.338)	-	10	(49)	(7.377)
Nettoförändring av lån	(1.769)	-	5	-	(1.764)
Totala lån	(9.107)	-	15	(49)	(9.141)
Övriga kortfristiga placeringar	4.248	(651)	19	21	3.637
Finansiella derivatinstrument, netto	358	(13)	12	-	357
Likvida medel	7.571	(1.254)	-	15	6.332
Utnyttjade bankkrediter	(137)	(51)	-	(1)	(189)
Kortfristiga lån	(84)	34	-	(3)	(53)
	11.956	(1.935)	31	32	10.084
Nettokassa	2.849	(1.935)	46	(17)	943

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

3 OMSTRUKTURERINGSKOSTNADER

Resultat före skatt för perioden januari-mars 2012 redovisas efter att omstruktureringskostnader på 702 MUSD kostnadsförts (143 MUSD under första kvartalet 2011). Dessa har kostnadsförts i resultaträkningen enligt nedan:

	Första kvartalet 2012 MUSD	Första kvartalet 2011 MUSD
Kostnad för sålda varor	55	12
FoU-kostnader	445	90
Försäljnings- och administrationskostnader	202	41
Totalt	702	143

4 RÄTTSPROCESSER OCH ANSVARSFÖRBINDELSER

AstraZeneca är inblandat i ett antal rättsprocesser som anses vara typiska för verksamheten. Hit hör tvister och utredningar angående produktansvar, kommersiella tvister, intrång i immateriella rättigheter, vissa patents giltighet, konkurrenslagstiftning samt försäljnings- och marknadsföringsmetoder. Nedan beskrivs ärenden där viktigare förändringar skett sedan upplysningarna avseende rättsprocesser lämnades i årsredovisningen med information från Form 20-F 2010 ("upplysningarna avseende 2011"). Om inte annat anges nedan eller i upplysningarna avseende 2011, har inga reserveringar vidtagits med anledning av de anspråk som beskrivs nedan.

Som redogjordes för i upplysningarna avseende 2011, är det för flertalet av de anspråk som AstraZeneca är inblandade i inte möjligt att göra en rimlig uppskattning av den eventuella förväntade ekonomiska effekten av de rättsliga processernas slutliga avgörande. I dessa fall informerar AstraZeneca endast om målets karaktär och fakta men ingen avsättning görs.

När det gäller mål där förlikning har nåtts eller beslut meddelats, eller när kvantifierbara böter eller straff utdömts och inte är föremål för överklagan, eller när en förlust är sannolik och vi har kunnat göra en rimlig bedömning av förlusten, redovisar vi förlusten eller gör en avsättning motsvarande den bästa möjliga uppskattningen av den förväntade förlusten.

Detta ställningstagande skulle kunna ändras över tid och uppskattningarna vi har gjort och vilka vi förlitat oss på när avsättningarna beräknats är till sin natur oprecisa. Det går därför inte att lämna några garantier för att förluster som någon process eller utredning kommer att leda till inte kommer att överstiga de avsättningar som bokförts. De viktigaste faktorerna som orsakar denna osäkerhet beskrivs närmare i upplysningarna avseende 2011 och här nedan.

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

Information avseende första kvartalet 2012 och april 2012

Patent- eller myndighetsrelaterade förfaranden

Arimidex (anastrozol)

Patentrelaterade förfaranden utanför USA

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

Atacand Plus (candesartan cilexetil/hydroklortiazid)

Patentrelaterade förfaranden utanför USA

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

Crestor (rosuvastatinkalcium)

Patentrelaterade förfaranden i USA

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

Patentrelaterade förfaranden utanför USA

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

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

Entocort EC (budesonid)

Patentrelaterade förfaranden i USA

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

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

Nexium (esomeprazolmagnesium)

Patentrelaterade förfaranden i USA

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

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

Patentrelaterade förfaranden utanför USA

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

Seroquel (quetiapin fumarat) och Seroquel XR (quetiapin fumarat)

Myndighetsrelaterade förfaranden i USA

Den 12 mars 2012 inlämnade AstraZeneca en stämning mot FDA till US District Court for the District of Columbia för att upphäva FDA:s avslag den 7 mars 2012 av begäran (Citizen Petition). I begäran yrkades att FDA inte lämnar slutgiltigt godkännande för något generiskt quetiapin som i produktbeskrivningen utelämnar varningstexter relaterade till hyperglykemi och självmordsbenägenhet som FDA krävde att AstraZeneca inkluderade i sin förskrivningsinformation för *Seroquel* och *Seroquel XR*. I stämningen yrkade AstraZeneca förbud för FDA att slutgiltigt godkänna något generiskt quetiapin till den 2 december 2012 då dataexklusivitet upphör för vissa kliniska försöksdata som är relaterade till varningstexterna om hyperglykemi, eller, alternativt, åtminstone tills en federal domstol granskat beslut av FDA att slutgiltigt godkänna generiskt quetiapin. Den 23 mars 2012 avlog distriktsdomstolen det interimistiska förbuds föreläggandet och avvisade stämningen med möjlighet att på nytt väcka frågan (without prejudice) och utan att besluta i sakfrågan på basis av att det var förhastat att inlämna stämningen före FDA:s slutliga beslut. Den 28 mars 2012 inlämnade AstraZeneca en ny stämning till US District Court for the District of Columbia som svar på att ha underrättats av FDA att generiska versioner av quetiapin slutgiltigt godkänts. I stämningen begärdes ett tillfälligt rättsligt förbud (temporary restraining order, TRO) för att upphäva dessa godkännanden, och förbjuda varje ytterligare godkännande av generiskt quetiapin. Domstolen avlog begäran om tillfälligt rättsligt förbud och beordrade en påskyndad föredragning i sakfrågan.

Seroquel XR (quetiapin fumarat)

Patentrelaterade förfaranden i USA

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

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

Patentrelaterade förfaranden utanför USA

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

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

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

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

Produktansvarstviser

Crestor (rosuvastatinkalcium)

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

Kommersiella tvister

Synagis (palivizumab)

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

Tvist avseende subvention av egenavgift

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

Myndighetsutredningar och sammanhängande tvister

Nexium (esomeprazolmagnesium)

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

Seroquel (quetiapin fumarat)

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

Indian Central Bureau of Investigation

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

5 FÖRSÄLJNING PER PRODUKT JANUARI – MARS

	Världen			USA		Västeuropa			Övriga etablerade marknader			Övriga tillväxtmarknader		
	Jan-mars 2012 MUSD	Faktisk tillväxt %	Fasta valuta-kurser Tillväxt %	Jan-mars 2012 MUSD	Faktisk tillväxt %	Jan-mars 2012 MUSD	Faktisk tillväxt %	Fasta valuta-kurser Tillväxt %	Jan-mars 2012 MUSD	Faktisk Tillväxt %	Fasta valuta-kurser Tillväxt %	Jan-mars 2012 MUSD	Faktisk Tillväxt %	Fasta valuta-kurser Tillväxt %
Mage/tarm:														
<i>Nexium</i>	953	(18)	(18)	535	(11)	121	(54)	(53)	121	(1)	(2)	176	-	2
<i>Losec/Prilosec</i>	170	(28)	(29)	8	(38)	44	(30)	(29)	72	(25)	(28)	46	(27)	(29)
Övrigt	52	33	33	38	52	10	(9)	(9)	1	-	-	3	50	50
Totalt mage/tarm	1.175	(18)	(18)	581	(9)	175	(48)	(47)	194	(11)	(14)	225	(7)	(5)
Hjärta/kärl:														
<i>Crestor</i>	1.500	1	2	682	-	297	3	5	363	5	3	158	(2)	1
<i>Atacand</i>	317	(11)	(9)	40	(13)	169	(2)	-	39	(36)	(38)	69	(9)	(5)
<i>Seloken/Toprol-XL</i>	224	(9)	(8)	73	(28)	16	(20)	(20)	8	(11)	(11)	127	10	12
<i>Tenormin</i>	57	(10)	(10)	3	-	13	(13)	(13)	25	(17)	(20)	16	7	13
<i>Plendil</i>	73	7	4	1	-	5	(17)	(17)	3	-	-	64	10	7
<i>Onglyza™</i>	72	106	106	54	108	11	83	83	2	100	100	5	150	150
<i>Brilinta/Brilique</i>	9	n/m	n/m	-	-	6	n/m	n/m	-	-	-	3	n/m	n/m
Övrigt	84	(11)	(10)	2	(33)	41	(11)	(11)	8	(20)	(20)	33	(6)	(3)
Totalt hjärta/kärl	2.336	-	-	855	(1)	558	1	2	448	(3)	(5)	475	3	5
Andningsvägar:														
<i>Symbicort</i>	723	(4)	(3)	217	10	326	(6)	(4)	72	(24)	(25)	108	(5)	(1)
<i>Pulmicort</i>	227	(8)	(8)	56	(28)	45	(17)	(15)	29	-	(3)	97	11	11
<i>Rhinocort</i>	44	(20)	(20)	16	(33)	8	(11)	(11)	3	(25)	(25)	17	(6)	(6)
Övrigt	48	(13)	(11)	3	50	24	(8)	(8)	4	(33)	(33)	17	(19)	(14)
Totalt andningsvägar	1.042	(6)	(5)	292	(3)	403	(7)	(6)	108	(19)	(21)	239	-	2
Cancer:														
<i>Zoladex</i>	273	(1)	(1)	6	(50)	58	(8)	(6)	105	(5)	(10)	104	17	21
<i>Arimidex</i>	144	(38)	(39)	7	(63)	37	(65)	(64)	68	(4)	(7)	32	(14)	(14)
<i>Iressa</i>	143	18	17	-	(100)	36	38	42	46	7	2	61	20	18
<i>Casodex</i>	113	(15)	(17)	-	(100)	14	(39)	(39)	73	(10)	(14)	26	(4)	(4)
<i>Faslodex</i>	151	23	24	72	16	45	7	10	10	n/m	n/m	24	26	32
Övrigt	29	7	7	6	200	3	50	50	13	(7)	(14)	7	(22)	(11)
Totalt cancer	853	(6)	(7)	91	(7)	193	(26)	(25)	315	(2)	(6)	254	9	12
Neurovetenskap:														
<i>Seroquel IR</i>	754	(25)	(25)	542	(28)	113	(17)	(15)	56	4	(2)	43	(31)	(29)
<i>Seroquel XR</i>	384	13	14	199	13	124	13	15	23	15	15	38	15	18
Lokalanestetika	132	(11)	(11)	-	(100)	55	(13)	(11)	47	4	-	30	(17)	(14)
<i>Zomig</i>	54	(47)	(47)	5	(87)	34	(17)	(15)	13	(24)	(24)	2	(50)	(75)
<i>Diprivan</i>	66	(6)	(6)	-	(100)	10	(17)	(17)	18	(14)	(19)	38	23	26
<i>Vimovo</i>	16	300	300	9	200	4	n/m	n/m	3	n/m	n/m	-	-	-
Övrigt	6	(40)	(40)	-	-	3	(50)	(50)	-	(100)	(100)	3	-	-
Totalt neurovetenskap	1.412	(16)	(16)	755	(23)	343	(7)	(5)	160	1	(3)	154	(9)	(8)
Infektion & övrigt:														
<i>Synagis</i>	384	(6)	(6)	302	3	82	(27)	(27)	-	-	-	-	-	-
<i>Merrem</i>	100	(42)	(40)	9	(44)	19	(68)	(68)	8	(43)	(43)	64	(22)	(18)
<i>FluMist</i>	2	(33)	(33)	2	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-
Övrigt	16	(60)	(60)	4	(89)	2	(33)	33	5	(17)	(33)	5	100	67
Totalt infektion & övrigt	502	(19)	(19)	317	(7)	103	(41)	(40)	13	(35)	(40)	69	(21)	(18)
Aptium Oncology	29	(45)	(45)	29	(45)	-	-	-	-	-	-	-	-	-
Astra Tech	-	(100)	(100)	-	(100)	-	(100)	(100)	-	(100)	(100)	-	-	-
Totalt	7.349	(11)	(11)	2.920	(12)	1.775	(21)	(19)	1.238	(6)	(9)	1.416	(1)	1

Aktieägarinformation

RAPPORTDAGAR OCH MÖTEN

Årsstämma	26 april 2012
Delårsrapport för andra kvartalet och första halvåret 2012	26 juli 2012
Delårsrapport för tredje kvartalet och de första nio månaderna 2012	25 oktober 2012

UTDELNINGAR

Framtida utdelningar kommer normalt att utbetalas enligt följande:

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

VARUMÄRKEN

Produktnamn i kursiv stil anger varumärken som ägs av AstraZeneca-koncernen. AstraZeneca, AstraZenecas logotyp och AstraZenecas symbol är alla varumärken som ägs av AstraZeneca-koncernen. Varumärken som tillhör andra företag än AstraZeneca anges med ® eller ™ och inkluderar: ONGLYZA™, KOMBOGLYZE™, KOMBIGLYZE XR™ och FORXIGA™, varumärken som tillhör Bristol-Myers Squibb Company.

ADRESSER VID KORRESPONDENS

Registrerings- och överlåtelsekontor	Depåbank för amerikanska depåbevis	Huvudkontor	Värdepappersförvarare
Equiniti Limited Aspect House Spencer Road Lancing West Sussex BN99 6DA, Storbritannien Tel (inom Storbritannien): 0800 389 1580 Tel (utanför Storbritannien): +44 (0) 121 415 7033	JP Morgan Chase & Co PO Box 64504 St Paul MN 55164-0504 USA Tel (inom USA): 800 990 1135 Tel (utanför USA): +1 (651) 453 2128	AstraZeneca PLC 2 Kingdom Street London W2 6BD Storbritannien Tel: +44 (0) 20 7604 8000	Euroclear Sweden AB PO Box 191 SE-101 23 Stockholm Sverige Tel: +46 (0) 8 402 9000

KONTAKTPERSONER

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

RISKER BETRÄFFANDE FRAMÅTRIKTADE KOMMENTARER

För att bland annat uppfylla kraven enligt "safe harbor provisions" intagna i US Private Securities Litigation Reform Act från 1995, lämnar vi följande information: Denna delårsrapport innehåller viss framåtriktad information om koncernens verksamhet, utveckling och finansiella ställning. Även om vi anser att våra förväntningar baseras på rimliga antaganden kan framåtriktade kommentarer till sin natur involvera risker och osäkerheter och kan påverkas av faktorer som leder till att det faktiska resultatet och utvecklingen blir avsevärt annorlunda än vad som förutspåts. De framåtriktade kommentarerna återspeglar kunskap och information som är tillgänglig vid datumet för framtagandet av delårsrapporten och AstraZeneca åtar sig ej att uppdatera dessa framåtriktade kommentarer. Vi identifierar framåtriktade kommentarer genom ord som till exempel "förutse", "tro", "förväntar", "avser" och snarlika uttryck i sådana kommentarer. Det finns viktiga faktorer, varav vissa ligger utanför vår kontroll, som skulle kunna leda till att det faktiska resultatet väsentligt avviker från vad som uttryckts eller antytts i dessa framåtriktade kommentarer. Dessa inkluderar bland annat risken att patenträttigheter eller ensamrätt till marknadsföring och varumärkesrättigheter löper ut eller förloras, eller risken att misslyckas med att erhålla patentskydd, risken för väsentligt negativt utfall av tvister och myndigheters undersökningar samt otillräckligt försäkringsskydd, valutakursfluktuationer, risken för att forsknings- och utvecklingsverksamheten inte resulterar i nya produkter som når kommersiell framgång, risken att strategiska allianser och förvärv inte blir framgångsrika, konkurrenspåverkan, prissänkningar och prisregleringar, skatterisker, risken för omfattande produktansvarskrav, effekten av att tredje part misslyckas med att leverera varor och tjänster, risken förknippad med misslyckad hantering av en kris, risken för försening av nya produktlanseringar, svårigheterna att erhålla och bibehålla myndigheters godkännande för produkter, risken för att inte uppmärksamma pågående översyn från registreringsmyndigheterna, risken för att nya produkter inte utvecklas som vi förväntar, risken för miljöansvar, riskerna förknippade med att bedriva verksamhet på tillväxtmarknader, risker som kan skada vårt anseende, risken för produktförfälskningar, risken att misslyckas med att framgångsrikt implementera planerade åtgärder för kostnadsminskning genom produktivitetsinitiativ och omstruktureringsprogram, risken för att godkännandeförfaranden för biosimilars skulle kunna få en negativ effekt på framtida kommersiella utsikter; samt påverkan av ökad implementering och verkställande av strängare lagstiftning mot mutor och korruption.