

AstraZeneca PLC

Delårsrapport för andra kvartalet och första halvåret 2002

***"Nya produkter bidrar till god utveckling under första halvåret.
Vinsten per aktie ökade 18 procent."***

Utvecklingen i sammandrag (före jämförelsepåverkande poster)

Koncernen (kvarvarande verksamhet)	Andra kvartalet 2002	Andra kvartalet 2001*	Fasta valuta- kurser	Första halvåret 2002	Första halvåret 2001*	Fasta valuta- kurser
	<u>MUSD</u>	<u>MUSD</u>	%	<u>MUSD</u>	<u>MUSD</u>	%
Försäljning	4.382	4.099	+8	8.803	8.090	+10
Rörelseresultat	1.064	996	+10	2.361	2.051	+17
Resultat före skatt	1.065	1.019	+8	2.383	2.129	+14
Vinst per aktie						
Koncernen	\$0,45	\$0,41	+13	\$1,00	\$0,86	+18
Koncernen (enligt FRS3)	\$0,45	\$0,39		\$1,00	\$0,83	

*Omräknat för att överensstämma med FRS19. Se not 1 på sidan 13 för ytterligare information.

Samtliga kommentarer i detta avsnitt avser tillväxt i fasta valutakurser (CER).

- Nexium™ uppnådde en försäljning på 830 MUSD under första halvåret. Försäljningen under den senaste tolv månadersperioden uppgick till 1,3 miljarder USD.
- Försäljningen av Symbicort™ uppgick till 122 MUSD under första halvåret. AstraZeneca fick den 5 juli klartecken enligt det ömsesidiga godkännandeförfarandet inom EU för en ny indikation avseende underhållsbehandling av astma hos barn (6-11 år).
- Iressa™ godkändes för behandling av icke småcellig lungcancer i Japan som första land.
- Registreringsansökan för Crestor™ inlämnades i Japan den 23 april. AstraZeneca och Shionogi tillkännagav den 16 maj att man kommer att marknadsföra produkten gemensamt på den japanska marknaden. I USA, där ett preliminärt godkännande erhållits för Crestor™, kommer diskussioner inom kort att inledas med FDA.
- Faslodex™ har introducerats i USA efter godkännandet den 25 april. Därmed kan ett nytt behandlingsalternativ erbjudas vid framskriden bröstcancer.
- Den första registreringsansökan för Exanta™, vid förebyggande av blodpropp efter ortopedisk kirurgi, inlämnades den 24 juli i Europa.

Tom McKillop, koncernchef, kommenterar: "En stark utveckling med lanseringarna av Nexium™ och Symbicort™ i kombination med fortsatt stark tillväxt för Seroquel™, Atacand™ och våra produkter inom onkologiområdet har medfört ett bra utfall för första halvåret. Utvecklingen hittills i år ligger väl i linje med våra ekonomiska mål för helåret. Under de senaste veckorna har vi nått två viktiga milstolpar i förnyelsen av vår produktportfölj – det första godkännandet för Iressa™ i Japan och inlämnandet av den första registreringsansökan för Exanta™ i Europa.

London den 25 juli 2002

Kontaktpersoner för media:	Steve Brown (London)	+44 207 304 5033
	Emily Denney (London)	+44 207 304 5034
	Staffan Ternby (Södertälje)	08 553 26107
	Steve Lampert (Wilmington)	+1 302 886 7862

Kontaktpersoner för analytiker och investerare:	Mina Blair-Robinson (London)	+44 207 304 5084
	Jonathan Hunt (London)	+44 207 304 5087
	Staffan Ternby (Södertälje)	08 553 26107
	Ed Seage (Wilmington)	+1 302 886 4065
	Jörgen Winroth (New York)	+1 212 581 8720

Verksamheten i sammandrag

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

Under första halvåret ökade försäljningen med 10 procent och rörelseresultatet förbättrades med 17 procent. Valutakursförändringar gentemot US-dollar reducerade försäljningsökningen med 1 procent och rörelseresultatet med 2 procent. Vinsten per aktie (före jämförelsepåverkande poster) ökade med 18 procent till 1,00 USD. Styrelsen har rekommenderat en oförändrad utdelning för första halvåret på 0,23 USD (2,21 SEK; 14,7 pence), att utbetalas den 7 oktober.

Under andra kvartalet ökade försäljningen med 8 procent och rörelseresultatet med 10 procent. Valutakurseffekter reducerade den redovisade ökningen av försäljning och rörelseresultat med 1 respektive 3 procent. Vinsten per aktie (före jämförelsepåverkande poster) ökade med 13 procent till 0,45 USD.

Försäljningstillväxten under första halvåret påverkades positivt av en ökning i USA på 11 procent och en fortsatt stark tillväxt i Japan (17 procent). Försäljningsökningen under andra kvartalet (8 procent) avspeglar förutsedda effekter i USA av lagerminskningar i grossistledet för hjärt/kärlprodukterna, liksom för Nolvadex™, Casodex™ och Zomig™.

Försäljningen inom området mage/tarm ökade med 8 procent under första halvåret. Den fortsatta utvecklingen för Nexium™ uppvägde mer än väl den minskade försäljningen av Losec™/Prilosec™. Försäljningen av Nexium™ i USA uppgick till 653 MUSD under första halvåret och marknadsandelen fortsätter att öka på den växande marknaden för protonpumpshämmare. Andelen för Nexium™ av nya receptförskrivningar av protonpumpshämmare i USA var 20,2 procent under veckan fram till den 12 juli. Utanför USA uppgick försäljningen av Nexium™ till 177 MUSD under första halvåret, bland annat genom god utveckling efter de senaste introduktionerna i Frankrike och Italien. Försäljningen av Losec™/Prilosec™ minskade med 17 procent under första halvåret, främst till följd av en minskning i USA på 24 procent. Hittills har inga generiska omeprazol-produkter introducerats på den amerikanska marknaden.

Domstolsförhandlingarna i rättegångarna mot fyra generikatillverkare gällande intrång i de patent som skyddar Prilosec™ har avslutats i distriktsdomstolen i New York. Parterna inväntar nu domstolens utslag.

Försäljningen utanför produktområdet mage/tarm ökade med 12 procent under första halvåret, med stark tillväxt inom områdena CNS (en ökning med 54 procent), andningsvägar (14 procent) och onkologi (14 procent).

Den 5 juli nåddes en viktig milstolpe inom onkologiområdet, när Iressa™ godkändes i Japan som första marknad. Iressa™ är den första produkten som blir tillgänglig på marknaden i en ny kategori läkemedel mot cancer — substanser som selektivt hämmar den epidermala tillväxtfaktorreceptorn (Epidermal Growth Factor Receptor, EGFR). Den godkända indikationen i Japan avser behandling av inoperabel eller återkommande icke-småcellig lungcancer. AstraZeneca räknar med att få full subvention för Iressa™ i Japan från slutet av tredje kvartalet. I USA räknar företaget med att slutföra det rullande ansökningsförfarandet under nästa månad. Introduktionen planeras fortfarande till andra halvåret 2002.

De kliniska resultat rörande Crestor™ som nyligen presenterats vid World Congress of Cardiology (i maj) och European Atherosclerosis Society Congress (i juli) understryker styrkan i produktprofilen. I USA tillkännagav AstraZeneca den 5 juni att FDA utfärdat ett preliminärt godkännande av produkten. Överläggningar med FDA kommer inom kort att inledas med anledning av detta och närmare vägledning när det gäller tidpunkten för introduktionen i USA kommer att lämnas när dessa överläggningar har avslutats. Beträffande övriga marknader förväntar sig AstraZeneca, när det gäller Europa, att produkten kommer att godkännas i referenslandet för EU under andra halvåret 2002. I Japan inlämnades registreringsansökan för Crestor™ den 23 april, och i maj tillkännagavs att AstraZeneca och Shionogi kommer att marknadsföra Crestor™ gemensamt på denna viktiga marknad.

Utvecklingen av Exanta™ fortsätter. Den 24 juli inlämnade AstraZeneca den första registreringsansökan för detta viktiga nya antikoagulationsmedel. Denna första ansökan gäller godkännande i Europa, för förebyggande av venös tromboemboli, dvs djupa ventromboser som kan ge upphov till lungemboli i samband med höft- och knäoperationer. Registreringsansökan i USA gällande denna indikation, samt ansökningar för indikationen förebyggande av stroke hos patienter med förmaksflimmer, planeras som beräknat inlämnas 2003.

Uppdaterad information om utvecklingsportföljen publiceras idag på AstraZenecas webbplats, www.astrazeneca.com respektive www.astrazeneca.se

Framtidsutsikter

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

Vid tillkännagivandet av resultatet för första kvartalet meddelade AstraZeneca att vinsten per aktie för hela året beräknades hamna i övre delen av det intervall på 1,51 – 1,66 USD per aktie som utgjorde marknadens förväntningar. Detta byggde på den då aktuella bedömningen av de viktiga variabler som förväntas påverka årets ekonomiska utfall – särskilt tidpunkterna för produktgodkännanden och därpå följande introduktioner, samt tidpunkten för generisk konkurrens till PrilosecTM och andra mogna produkter. Denna bedömning fortsätter att gälla även idag.

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: tidpunkten för introduktionen av generiskt omeprazol i USA, den framgångsrika registreringen och introduktionen av nya produkter (särskilt CrestorTM och ExantaTM), den fortsatta tillväxten för etablerade produkter, ökningen av kostnader och utgifter, räntefluktuationer, variationer i valutakurserna samt ytterligare förbättringar i 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 och Form 20-F för 2001.

Försäljning

Samtliga kommentarer i detta avsnitt avser tillväxt i fasta valutakurser (CER).

Mage/tarm

	Andra kvartalet		CER %	Första halvåret		CER %
	2002	2001		2002	2001	
Losec™/Prilosec™	1.137	1.371	-17	2.355	2.866	-17
Nexium™	474	46	n/m	830	127	n/m
Totalt	1.628	1.426	+14	3.215	3.014	+8

- Den starka försäljningstillväxten för Nexium™ fortsätter. Försäljningen i USA uppgick under första halvåret till 653 MUSD. Andelen av nya receptförskrivningar för Nexium™ på marknaden för protonpumpshämmare i USA ökade i juni till 19,4 procent.
- Försäljningen av Nexium™ utanför USA uppgick till 177 MUSD under första halvåret med god tillväxt på de marknader där introduktion skett tidigare, i kombination med nyligen inledda framgångsrika introduktioner i Frankrike och Italien.
- I USA minskade försäljningen av Prilosec™ med 22 procent under kvartalet och med 24 procent under första halvåret, vilket i stort sett ligger i linje med förskrivningstrenden. Det totala antalet receptförskrivningar av AstraZenecas protonpumpshämmare ligger avsevärt högre än föregående år (en ökning med 15 procent till och med juni).
- Försäljningen av Losec™ utanför USA minskade med 7 procent under kvartalet och med 4 procent under första halvåret. God tillväxt rapporterades dock i Japan och Australien.
- Domstolsförhandlingarna i rättegångarna mot fyra generikatillverkare avseende intrång i de patent som skyddar Prilosec™ har avslutats i distriktsdomstolen i New York. Parterna inväntar nu domstolens utslag.

Hjärta/kärl

	Andra kvartalet		CER %	Första halvåret		CER %
	2002	2001		2002	2001	
Zestril™	276	350	-20	559	644	-12
Atacand™	130	113	+16	281	196	+45
Seloken™ / Toprol-XL™	210	199	+6	446	350	+28
Plendil™	98	106	-7	206	212	-2
Totalt	902	1.000	-9	1.863	1.835	+3

- Efterfrågan på Atacand™ och Atacand™ Plus/Atacand™ HCT fortsätter att öka på alla större marknader. Utanför USA ökade försäljningen med 36 procent under kvartalet och med 40 procent under första halvåret. I USA ökade försäljningen med 54 procent under första halvåret, medan minskningen under andra kvartalet (en minskning med 10 procent) sammanhängde med lagerförändringar i grossistledet. Ökningen av antalet receptförskrivningar för Atacand™ i USA var 34 procent till och med juni.
- Ökningen av antalet förskrivningar av Toprol-XL™ i USA ligger bakom försäljningsutvecklingen för Seloken™/Toprol-XL™. Det totala antalet förskrivningar av Toprol-XL™ ökade med 39 procent under första halvåret. Försäljningen i USA under första halvåret ökade med 46 procent, medan ökningen på 11 procent under andra kvartalet avspeglar fluktuationer i grossisternas inköp i samband med årliga prisjusteringar.
- Försäljningen av Zestril™ i USA minskade med 27 procent under andra kvartalet, vilket sammanhänger med en ogynnsam jämförelse med den lageruppbyggnad som skedde under andra kvartalet 2001. När nu ett dussintal generiska lisinopril-produkter godkänts i USA sedan patentskyddet löpte ut i juni, räknar företaget med en påtaglig försäljningsminskning under resten av året.

Andningsvägar

	Andra kvartalet		CER %	Första halvåret		CER %
	2002	2001		2002	2001	
Pulmicort™	201	209	-4	430	409	+6
Accolate™	34	46	-26	67	95	-28
Rhinocort™	82	74	+12	146	130	+13
Oxis™	30	33	-6	61	65	-4
Symbicort™	68	11	n/m	122	14	n/m
Totalt	452	413	+10	898	794	+14

- Försäljningsökningen för Symbicort™ på astmamarknaden har gynnats av en fortsatt utbredning av kombinationsbehandling i Europa. Marknadsandelen är omkring 20 procent på de sexton europeiska marknader där introduktion skett. Den 5 juli fullföljdes det ömsesidiga godkännandeförfarandet inom EU för Symbicort™ vid indikationen underhållsbehandling av astma hos barn (6-11 år).
- Försäljningen av Pulmicort™ Respules™ förbättrades stadigt i USA under första halvåret (en ökning med 96 procent), vilket gav en sammanlagd ökning av Pulmicort™ (inklusive Pulmicort™ Turbuhaler™) med 37 procent på denna marknad. Utanför USA minskade försäljningen av Pulmicort™ med 11 procent under första halvåret.
- Receptförskrivningarna av Rhinocort™ Aqua i USA ökade med 41 procent till och med juni, vilket positivt påverkade den globala försäljningsökningen för Rhinocort™. Marknadsandelen av nya förskrivningar inom segmentet vattenbaserade nässprayer med steroider på rinitmarknaden var i juni 14,1 procent, en ökning med 2 procentenheter jämfört med föregående år.

Onkologi

	Andra kvartalet		CER %	Första halvåret		CER %
	2002	2001		2002	2001	
Casodex™	150	129	+19	274	244	+16
Arimidex™	80	49	+65	146	92	+61
Nolvadex™	119	147	-18	262	286	-6
Zoladex™	197	184	+10	387	344	+16
Faslodex™	8	-	n/m	8	-	n/m
Totalt	560	517	+10	1.088	981	+14

- Resultaten från den banbrytande ATAC-studien, som visar fördelarna med Arimidex™ vid adjuvant behandling av tidig bröstcancer, publicerades i tidskriften Lancet den 23 juni. Arimidex™ godkändes i Japan för adjuvant behandling i mars, och registreringsansökningar har nu inlämnats på alla större marknader.
- Försäljningen av Arimidex™ under första halvåret ökade med 97 procent i USA och med 41 procent på övriga marknader. Arimidex™ försätter att vara globalt marknadsledande produkt inom området aromatashämmare.
- Försäljningen av Casodex™ utanför USA ökade med 48 procent under andra kvartalet och första halvåret. God tillväxt i Japan och en ökad användning av tabletten 150 mg som monoterapi vid framskriden sjukdom respektive vid den nya indikationen tidig prostatacancer är viktiga faktorer bakom denna utveckling. Indikationen tidig prostatacancer har nu godkänts i 20 länder. I USA har FDA avstyrkt godkännande av denna indikation och AstraZeneca undersöker nu vilka möjligheter som finns till hands med FDA för att finna bästa vägen framåt.
- Efterfrågan på förskrivningar av Casodex™ i USA har ökat med ca 7 procent till och med juni. Stora lager i grossistledet har påverkat försäljningssiffrorna för första halvåret (en minskning med 33 procent), men i slutet av kvartalet föreföll lagersituationen ha återgått till den normala.
- Faslodex™ introducerades i USA i maj och försäljningen under andra kvartalet uppgick till 8 MUSD. Faslodex™ erbjuder ett viktigt nytt behandlingsalternativ för patienter med framskriden bröstcancer där sjukdomen fortskridit trots behandling med antiöstrogener (t ex tamoxifen).

CNS

	Andra kvartalet		CER %	Första halvåret		CER %
	2002	2001		2002	2001	
Seroquel™	268	168	+61	604	357	+70
Zomig™	75	88	-14	168	154	+10
Totalt	351	257	+38	787	514	+54

- Försäljningen av Seroquel™ under första halvåret ökade med 68 procent i USA och med 78 procent i övriga världen. Marknadsandelen i Japan ligger strax under 20 procent efter endast ett år på marknaden. Förskrivningarna i USA ökade med 48 procent till och med juni, och andelen av de nya förskrivningarna på marknaden ökade till 17,6 procent. Mycket god försäljningsökning rapporterades för kvartalet, med en ökning i USA på 55 procent och på andra marknader med 83 procent.
- Försäljningen av Zomig™ utanför USA ökade med 36 procent under kvartalet och med 34 procent under första halvåret. Bakom detta ligger en fortsatt försäljningsökning för Zomig™ Rapimelt™ och god utveckling i Japan sedan introduktionen sommaren 2001. Sverige blev i februari den första marknad där Zomig™ nässpray introducerades. Zomig™ nässpray, med en snabb effekt (inom 15 minuter), kommer att utgöra ett viktigt komplement. Produkten bör finnas att tillgå i ytterligare tio EU-länder från och med fjärde kvartalet, efter godkännandet enligt EU:s ömsesidiga procedur, vilket tillkännagavs tidigare denna månad.
- I USA har förskrivningarna av Zomig™ fortsatt att öka med tvåsiffriga tal. Närmare 90 procent av tillväxten härrör från den nyligen introducerade beredningsformen Zomig™ ZMT. Förklaringen till den redovisade minskningen på 37 procent för kvartalet är att lagerminskningar i grossistledet under andra kvartalet i år jämförs med lageruppbyggnad under andra kvartalet föregående år.

Smärtlindring, infektion och övriga läkemedel

	Andra kvartalet		CER %	Första halvåret		CER %
	2002	2001		2002	2001	
Merrem™	75	57	+32	142	106	+35
Diprivan™	113	108	+6	226	215	+7
Lokalanestetika	60	92	-34	156	196	-17
Övriga läkemedel	118	121	-3	189	225	-15
Totalt	366	378	-3	713	742	-2

- Marknadstillväxten och en stabil marknadsandel i USA har bidragit till en mindre ökning för Diprivan™ under första halvåret.
- Försäljningen av Merrem™ under första halvåret har påverkats positivt av tillväxt på alla större marknader. Försäljningen i USA ökade med 50 procent och försäljningen på marknaderna utanför USA med 31 procent under första halvåret.

Försäljning per marknad

	Andra kvartalet		CER %	Första halvåret		CER %
	2002	2001		2002	2001	
USA	2.271	2.120	+7	4.719	4.259	+11
Europa	1.410	1.358	+5	2.805	2.649	+8
Japan	240	211	+23	412	389	+17
Övriga världen	461	410	+13	867	793	+12

- Stark utveckling för Nexium™, Seroquel™ och Toprol-XL™ bidrog till försäljningsökningen på 11 procent i USA under första halvåret.
- I Europa bygger försäljningsökningen på 8 procent under första halvåret främst på utvecklingen för Nexium™ och Symbicort™, i kombination med styrkan i sortimentet av onkologiprodukter. Frankrike, Italien och Spanien är fortfarande de mest snabbväxande av de större marknaderna.
- Den starka utvecklingen för onkologiprodukterna, samt god tillväxt för Losec™ och Seroquel™, ligger bakom ökningen i Japan på 17 procent under första halvåret.

Rörelseresultat

Rörelseresultatet före jämförelsepåverkande poster ökade med 10 procent till 1.064 MUSD under andra kvartalet, och med 17 procent till 2.361 MUSD för första halvåret. Resultatet för andra kvartalet var lägre till följd av en betydande reduktion av de lagerökningar i grossistledet på 200 MUSD som skedde under första kvartalet. Jämförelsedata mellan åren blev också sämre till följd av en nettoinköps effekt under andra kvartalet 2001.

Valutakurseffekter hade en liten negativ inverkan på resultatet för andra kvartalet och första halvåret med omkring 30 MUSD. Mot slutet av andra kvartalet försvagades US-dollar mot alla viktiga valutor, och om nuvarande kurser fortsätter att gälla under resten av året kommer försäljningen för tredje och fjärde kvartalet att påverkas positivt till följd av den starkare euron. Detta kommer dock att motverkas av högre kostnader från vår kostnadsbas i pund och kronor, vilket medför en i stort sett neutral effekt på 2002 års resultat jämfört med 2001.

Rörelsemarginalen för kvartalet var 24,3 procent, i nivå med siffran för andra kvartalet 2001. För första halvåret var rörelsemarginalen 26,8 procent av försäljningen, vilket är 1,4 procentenheter högre än 2001.

För första halvåret uppgick kostnaden för sålda varor räknat som andel av försäljningen till 26,1 procent, vilket är 0,9 procentenheter lägre 2002 än 2001. Den viktigaste faktorn bakom detta var en lägre andel försäljning av produkter med försäljningsrelaterad ersättning till Merck. Kostnaderna för forskning och utveckling på 16,1 procent av försäljningen var 0,5 procentenheter lägre än motsvarande period föregående år. En mindre positiv effekt av valutakursförändringar medförde en begränsad tillväxt på 6 procent räknat i US-dollar. Under andra halvåret förväntas aktivitetsnivåerna öka, vilket i kombination med ett starkare pund och en starkare krona kommer att öka kostnaderna för FoU i relation till försäljningen. Marknadsförings- och administrationskostnaderna på 32,6 procent var 0,3 procentenheter lägre än 2001. Ökningen av försäljningskostnaderna sammanhänger med introduktionsprogrammet för nya produkter. Övriga rörelseintäkter under andra kvartalet på 55 MUSD utgjordes i första hand av royaltyintäkter. En stor del av dessa har nu upphört. I övriga rörelseintäkter för första halvåret inkluderas en vinst från avyttringen av SularTM i USA. Prognosen för 2002 års resultat i avsnittet "Framtidsutsikter" baseras på antaganden rörande viktiga variabler, bland annat tidpunkten för godkännande av nya produkter samt konkurrens från generika. I denna prognos ligger en minskning av rörelsemarginalen för andra halvåret mot bakgrund av den starka utvecklingen under första halvåret.

Räntenetto

De finansiella nettointäkterna på 1 MUSD för andra kvartalet påverkades negativt av valutakursförluster på monetära tillgångar i dotterbolag som verkar i länder med hög inflation. Den 30 juni 2002 uppgick koncernens likvida tillgångar netto till 3,4 miljarder USD, vilka för närvarande ger en avkastning på ca 2 procent.

Skatter

Exklusive jämförelsepåverkande poster uppgick den effektiva skattesatsen till 27 procent för andra kvartalet och första halvåret 2002, jämfört med en omräknad skattesats på 28,4 procent för motsvarande perioder 2001. Skattesatsen för 2001 har omräknats enligt FRS19. Se not 1 sid 13 för ytterligare information.

Kassaflöde

Kassaflödet från rörelsen uppgick till 3,1 miljarder USD för första halvåret, med ett lägre rörelsekapital som bidrog med 0,3 miljarder USD. Det positiva kassaflödet användes för investeringar i anläggningstillgångar på 0,6 miljarder USD; skatt på 0,4 miljarder USD; utdelningar på 0,8 miljarder USD samt återköp av aktier på 0,7 miljarder USD. Därmed ökade de likvida tillgångarna netto med 0,6 miljarder USD.

Utdelning

En utdelning för första halvåret på 0,23 USD (2,21 SEK; 14,7 pence) kommer att utbetalas den 7 oktober till de aktieägare som är registrerade den 23 augusti 2002.

Återköp av aktier

Under kvartalet återköptes för annullering 13,2 miljoner aktier (med ett nominellt värde av 0,25 USD per aktie) till ett belopp av 608 MUSD, vilket innebär att det totala antalet som återköpts under året uppgår till 16 miljoner aktier till ett belopp av 748 MUSD.

Det totala antalet aktier som återköpts för annullering sedan programmet inleddes är nu 53,2 miljoner, till ett sammanlagt belopp av 2.362 MUSD. Det totala antalet utestående aktier per den 30 juni 2002 är 1.730 miljoner.

Enligt det utökade återköpsprogrammet som tillkännagavs i samband med bokslutet 2001, återstår 1.638 MUSD i återköp. Beloppet beräknas vara uppnått före utgången av 2003.

Kommande viktiga händelser

24 oktober	Rapport för tredje kvartalet och de första nio månaderna
7 november	Analytikermöte / Annual Business Review
Fjärde kvartalet	Registreringsansökan för Iressa™ avseende kombinationsbehandling vid icke småcellig lungcancer

Tom McKillop
Koncernchef

Koncernens resultaträkning

Januari — juni	2002 \$m	2001 (omräknat) \$m
Omsättning	8,803	8,090
Kostnad för sålda varor	(2,2)	(2,1)
Distributionskostnader	(65)	(60)
Forsknings- och utvecklingskostnader	(1,4)	(1,3)
Marknadsförings- och administrationskostnader	(2,8)	(2,6)
Övriga rörelseintäkter	211	208
Rörelseresultat före jämförelsepåverkande poster	2,361	2,051
Jämförelsepåverkande poster som belastat rörelseresultatet	-	(81)
Rörelseresultat	2,361	1,970
Resultat vid försäljning av anläggningstillgångar	-	10
Finansiella intäkter och kostnader netto	22	78
Resultat före skatt	2,383	2,058
Skatt	(644)	(584)
Resultat efter skatt	1,739	1,474
Minoritetens andel av resultatet	(6)	(5)
Periodens resultat	1,733	1,469
Utdelning till aktieägare	(398)	(405)
Periodens balanserade resultat	1,335	1,064
Vinst per aktie före jämförelsepåverkande poster	\$1.00	\$0.86
Vinst per aktie	\$1.00	\$0.83
Vinst per aktie efter utspädning	\$1.00	\$0.83
Vägt antal utestående aktier, genomsnitt (miljoner)	1,741	1,764
Antal utestående aktier efter utspädning, genomsnitt (miljoner)	1,743	1,766

Notera: siffrorna inom parentes på sidorna 9-19 i delårsrapporten avser negativa tal.

Koncernens resultaträkning

April — juni	2002	2001 (omräknat)
	\$m	\$m
Omsättning	4,382	4,099
Kostnad för sålda varor	(1,1)	(1,1)
Distributionskostnader	(35)	(30)
Forsknings- och utvecklingskostnader	(723)	(669)
Marknadsförings- och administrationskostnader	(1,4)	(1,3)
Övriga rörelseintäkter	55	47
Rörelseresultat före jämförelsepåverkande poster	1,064	996
Jämförelsepåverkande poster som belastat rörelseresultatet	-	(56)
Rörelseresultat	1,064	940
Resultat vid försäljning av anläggningstillgångar	-	-
Finansiella intäkter och kostnader netto	1	23
Resultat före skatt	1,065	963
Skatt	(288)	(275)
Resultat efter skatt	777	688
Minoritetens andel av resultatet	(2)	(2)
Periodens resultat	775	686
Utdelning till aktieägare	(398)	(405)
Periodens balanserade resultat	377	281
Vinst per aktie före jämförelsepåverkande poster	\$0.45	\$0.41
Vinst per aktie	\$0.45	\$0.39
Vinst per aktie efter utspädning	\$0.45	\$0.39
Vägt antal utestående aktier, genomsnitt (miljoner)	1,736	1,762
Antal utestående aktier efter utspädning, genomsnitt (miljoner)	1,738	1,764

Koncernens balansräkning

	30 juni 2002	30 juni 2001 (omräknat)
	\$m	\$m
Anläggningstillgångar		
Materiella anläggningstillgångar	6,079	4,925
Goodwill och övriga immateriella tillgångar	2,748	2,661
Finansiella anläggningstillgångar	22	16
	8,849	7,602
Omsättningstillgångar		
Varulager	2,460	2,063
Kortfristiga fordringar	4,648	4,396
Kassa, bank och kortfristiga placeringar	4,247	4,233
	11,355	10,692
Summa tillgångar	20,204	18,294
Kortfristiga skulder		
Kortfristiga lån samt kortfristig del av långfristiga lån	(476)	(263)
Övriga skulder	(6,646)	(5,980)
	(7,122)	(6,243)
Omsättningstillgångar netto	4,233	4,449
Summa tillgångar minus kortfristiga skulder	13,082	12,051
Långfristiga skulder		
Långfristiga lån	(337)	(638)
Övriga skulder	(153)	(258)
Avsättningar	(1,547)	(1,691)
	(2,037)	(2,587)
Nettotillgångar	11,045	9,464
Eget kapital		
Eget kapital	10,994	9,428
Minoritetens andel av eget kapital	51	36
Eget kapital och minoritetens andel av eget kapital	11,045	9,464

Kostnader och intäkter redovisade direkt mot eget kapital

	2002 \$m	2001 \$m
Januari — juni		
Periodens resultat	1,733	1,469
Valutakursdifferenser på nettotillgångar	797	(783)
Omräkningsdifferenser för lån i utländsk valuta	(5)	43
Skatt på omräkningsdifferenser för lån i utländsk valuta	-	(5)
Övriga förändringar	3	3
Periodens resultat justerat för kostnader och intäkter redovisade direkt mot eget kapital	2,528	727
Justeringar mot föregående år	(200)	

Koncernens kassaflödesanalys

Januari — juni	2002 \$m	2001 \$m
Kassaflöde från rörelsen		
Rörelseresultat före jämförelsepåverkande poster	2,361	2,051
Avskrivning	328	296
Avskrivning (goodwill och övriga immateriella tillgångar)	131	128
Minskning/(ökning) av rörelsekapital	251	(254)
Övriga ej kassapåverkande förändringar	78	6
Nettokassaflöde från rörelsen före jämförelsepåverkande poster	3,149	2,227
Utflöde hänförligt till jämförelsepåverkande poster	(55)	(181)
Nettokassaflöde från rörelsen	3,094	2,046
Avkastning på placeringar och finansiell förvaltning	3	71
Betald skatt	(415)	(522)
Kassaflöde från investeringar		
Nettoinvesteringar i anläggningar	(632)	(628)
Investeringar i aktier och andelar	(1)	(5)
	(633)	(633)
Förvärv och avyttringar	-	(45)
Betald utdelning till aktieägare	(820)	(830)
Nettokassaflöde före förvaltning av likvida medel och finansiering	1,229	87
Förvaltning av likvida medel		
Förändringar av kortfristiga placeringar och bundna depositioner (netto)	(428)	(451)
Finansiering	(815)	(169)
Minskning av likvida medel för perioden	(14)	(533)
Nettokassa		
Nettokassainflöde före förvaltning av likvida medel och finansiering	1,229	87
Aktier i AstraZeneca PLC		
Kontantemittering	26	55
Kontantåterköp	(748)	(344)
Nettokassainflöde/(utflöde) för perioden	507	(202)

Granskningsrapport från KPMG Audit Plc för AstraZeneca PLC

Inledning

Vi har fått i uppdrag av bolaget att översiktligt granska den ekonomiska informationen avseende perioden januari - juni 2002, vilken redovisas på sidorna 9 och 11 till 15, och vi har läst övrig information i delårsrapporten och bedömt huruvida denna innehåller några uppenbara felaktigheter eller väsentliga avvikelser i förhållande till den ekonomiska informationen.

Styrelsens ansvar

Delårsrapporten med däri ingående ekonomisk information är styrelsens ansvar och har godkänts av styrelsen. De börsregler som fastställts av "Financial Services Authority" kräver att redovisningsprinciper och den presentationsform som används avseende delårsrapportens sifferdel är i överensstämmelse med årsbokslutet för 2001, med undantag för förändringar som kommer att ske i nästa bokslut, i vilket fall förändringarna skall uppges och motiveras.

Utförd granskning

Vi har utfört vår översiktliga granskning i enlighet med riktlinjerna i Bulletin 1999/4 (Review of Interim Financial Information), utgiven av Auditing Practices Board. En översiktlig granskning består främst av att intervjua företagsledningen och att utföra en analytisk granskning av ekonomisk information och underliggande ekonomiska data, och utifrån detta bedöma om redovisningsprinciper och presentationsform har tillämpats konsekvent, där inte annat har uppgivits. En översiktlig granskning är väsentligt begränsad jämfört med en revision utförd i enlighet med god revisionsstandard (Auditing Standards) och ger således en lägre nivå av säkerhet än en revision. I enlighet med detta lämnas ingen revisionsberättelse avseende informationen i delårsrapporten.

Slutsats av granskningen

På grundval av vår översiktliga granskning känner vi inte till några väsentliga förändringar som borde vidtas avseende den ekonomiska informationen såsom den presenterats för perioden 1 januari till 30 juni 2002.

KPMG Audit Plc
Auktoriserade revisorer
London

25 juli 2002

Noter till delårsbokslutet

1 REDOVISNINGSPRINCIPER

Det oreviderade delårsbokslutet för perioden januari – juni 2002 har upprättats i enlighet med brittiska redovisningsprinciper. Tillämpade redovisningsprinciper beskrivs närmare i AstraZeneca-koncernens årsredovisning och Form 20-F för 2001, med undantag för att AstraZeneca under innevarande period antog reglerna i Financial Reporting Standard No. 19 "Deferred Tax". Tidigare perioder har omräknats och effekterna av detta blev en minskning av vinsten för perioden januari – juni 2001 med 19 MUSD och en minskning med nettotillgångarna för samma period med 126 MUSD. Vid omräkningen reducerades nettotillgångarna per den 1 januari 2002 med 193 MUSD. Tabellen nedan visar effekten av denna omräkning på vinsten per aktie före jämförelsepåverkande poster.

Innehållet i delårsbokslutet är oreviderat men har granskats av revisorerna (se granskningsrapporten ovan). Delårsbokslutet utgör inte koncernens lagstadgade redovisning enligt paragraf 240 i Companies Act 1985. Den lagstadgade redovisningen gällande perioden januari – december 2001 har inlämnats till aktiebolagsregistret. Revisionsberättelsen för denna redovisning var ren och innehöll inga uppgifter enligt paragraf 237 i Companies Act 1985.

SKATT OCH VINST PER AKTIE FÖRE JÄMFÖRELSEPÅVERKANDE POSTER 2001

	Q1 2001	Q2 2001	Q3 2001	Q4 2001	Helår
Skattekostnad före antagandet av FRS 19 (MUSD)	(316)	(269)	(286)	(282)	(1,153)
Skattekostnad efter antagandet av FRS 19 (MUSD)	(315)	(289)	(295)	(315)	(1,214)

Redovisad vinst per aktie före antagandet av FRS 19 (USD)	0.45	0.42	0.43	0.47	1.77
Justerad vinst per aktie efter antagandet av FRS 19 (USD)	0.45	0.41	0.42	0.45	1.73

2 JOINT VENTURES OCH INTRESSEFÖRETAG

Koncernens andel av omsättningen i joint ventures under perioden 1 januari — 30 juni 2002 uppgick till 173 MUSD jämfört med 163 MUSD för motsvarande period föregående år. Andelen av rörelseresultatet i joint ventures för perioden 1 januari — 30 juni 2002 och för motsvarande period föregående år uppgick till 0 MUSD.

3 FÖRÄNDRING AV EGET KAPITAL

Januari — juni	2002 \$m	2001 (omräknat) \$m
Eget kapital vid periodens början (ursprungligen 9,786 MUSD före minskning med justering för föregående period med 200 MUSD)	9,586	9,395
Periodens resultat	1,733	1,469
Utdelning till aktieägare	(398)	(405)
	1,335	1,064
Emission av aktier i AstraZeneca PLC	26	55
Återköp av aktier i AstraZeneca PLC	(748)	(344)
Valutajusteringar	792	(745)
Övriga förändringar	3	3
Nettotillskott till eget kapital	1,408	33
Eget kapital vid periodens slut	10,994	9,428

4 LIKVIDA MEDEL NETTO

Tabellen nedan ger en analys av förändringarna i nettokassan.

	31 dec 2001 \$m	Kassa- flöde \$m	Övriga förändringar \$m	Valutakurs- förändringar \$m	30 juni 2002 \$m
Långfristiga lån	(635)	14	284	-	(337)
Kortfristig del av långfristiga lån	(107)	64	(284)	(5)	(332)
Summa lån	(742)	78	-	(5)	(669)
Kortfristiga placeringar	3,118	428	-	33	3,579
Kassa, bank	705	(67) *	-	30	668
Utnyttjade checkräkningskrediter	(195)	53 *	-	(2)	(144)
Kortfristiga lån, exklusive utnyttjade checkräkningskrediter	(19)	15	-	4	-
	3,609	429	-	65	4,103
Nettokassa	2,867	507	-	60	3,434
Emission av aktier i AstraZeneca PLC		(26)			
Återköp av aktier i AstraZeneca PLC		748			

**Nettokassainflöde före förvaltning
av likvida medel och finansiering**

1,229

* Förändringen på -14 MUSD i kassa, bank och utnyttjade checkräkningskrediter motsvarar en minskning i kassa, bank under perioden, i enlighet med UK GAAP.

5 JURIDISKA PROCESSER

I not 36 till bokslutet på sid 94 i AstraZenecas årsredovisning och Form 20-F för 2001, hänvisas till olika undersökningar som genomförts rörande marknadsföring av läkemedel och prissättningspolicy i USA. US Department of Justice har genomfört en undersökning gällande försäljning och marknadsföring av Zoladex™ (goserelin acetatimplantat). Företaget har informerats om att undersökningen föranleddes av en stämningsansökan (qui tam complaint) från en privatperson innehållande anklagelser om oriktiga anspråk inom Medicare-programmet. Företaget samarbetar med myndigheterna i den pågående undersökningen. AstraZenecas ledning är av uppfattningen att utfallet av undersökningen - trots att det inte kan förutses - inte kommer att ha någon väsentlig inverkan på företagets finansiella ställning eller resultat.

6 FÖRSÄLJNING PER GEOGRAFISK MARKNAD UNDER HALVÅRET

	Januari-juni 2002 \$m	Januari-juni 2001 \$m	Tillväxt %	
			Faktisk	Fasta valutakurser
USA	4,719	4,259	11	11
Kanada	273	254	7	9
Japan	412	389	6	17
Frankrike	537	482	11	13
Tyskland	335	348	(4)	(2)
Italien	379	337	12	14
Sverige	138	142	(3)	2
Storbritannien	330	370	(11)	(10)
Övriga världen	1,680	1,509	11	14
Totalt	8,803	8,090	9	10

7 FÖRSÄLJNING PER GEOGRAFISK MARKNAD UNDER ANDRA KVARTALET

	April-juni 2002 \$m	April-juni 2001 \$m	Tillväxt %	
			Faktisk	Fasta valutakurser
USA	2,271	2,120	7	7
Kanada	144	126	14	15
Japan	240	211	14	23
Frankrike	272	244	11	13
Tyskland	168	180	(7)	(6)
Italien	207	187	11	13
Sverige	74	75	(1)	(1)
Storbritannien	150	198	(24)	(24)
Övriga världen	856	758	13	14
Totalt	4,382	4,099	7	8

8 FÖRSÄLJNING PER PRODUKT UNDER HALVÅRET

	Världen				varav USA	
	Januari-juni 2002 \$m	Januari-juni 2001 \$m	Faktisk tillväxt %	Tillväxt fasta valuta-kurser %	Januari-juni 2002 \$m	Faktisk tillväxt %
Mage/tarm:						
Losec	2,355	2,866	(18)	(17)		(24)
Nexium	830	127	n/m	n/m	653	n/m
Övrigt	30	21	43	43	9	-
Totalt mage/tarm	3,215	3,014	7	8	2,085	7
Hjärta/kärl:						
Zestril	559	644	(13)	(12)	351	(15)
Seloken	446	350	27	28	306	46
Plendil	206	212	(3)	(2)	75	(3)
Tenormin	190	213	(11)	(7)	37	6
Atacand	281	196	43	45	117	54
Övrigt	181	220	(18)	(16)	11	(67)
Totalt hjärta/kärl	1,863	1,835	2	3	897	7
Andningsvägar:						
Pulmicort	430	409	5	6	194	37
Rhinocort	146	130	12	13	100	23
Accolate	67	95	(29)	(28)	47	(3)
Oxis	61	65	(6)	(4)	-	-
Symbicort	122	14	n/m	n/m	-	-
Övrigt	72	81	(11)	(9)	-	-
Totalt andningsvägar	898	794	13	14	341	16
Onkologi:						
Zoladex	387	344	13	16	105	3
Nolvadex	262	286	(8)	(6)	193	(8)
Casodex	274	244	12	16	65	(33)
Arimidex	146	92	59	61	63	97
Faslodex	8	-	n/m	n/m	8	n/m
Övrigt	11	15	(27)	(27)	-	-
Totalt onkologi	1,088	981	11	14	434	(2)
CNS:						
Seroquel	604	357	69	70	507	68
Zomig	168	154	9	10	98	(2)
Övrigt	15	3	n/m	n/m	3	-
Totalt CNS	787	514	53	54	608	50
Smärtlindring, infektion och övriga läkemedel:						
Diprivan	226	215	5	7	113	30
Merrem	142	106	34	35	33	50
Lokalanestetika	156	196	(20)	(17)	33	(34)
Övriga läkemedel	189	225	(16)	(15)	56	(13)
Totalt smärtlindring, infektion och övriga läkemedel	713	742	(4)	(2)	235	5
Salick Health Care	113	95	19	19	113	19
Astra Tech	71	62	15	20	5	67

Marlow Foods	55	53	4	6	1	-
Totalt	8,803	8,090	9	10	4,719	11

n/m ej meningsfullt

	Världen				varav USA	
	April-juni 2002 \$m	April-juni 2001 \$m	Faktisk tillväxt %	Tillväxt fasta valuta-kurser %	April-juni 2002 \$m	Faktisk tillväxt %
Mage/tarm:						
Losec	1,137	1,371	(17)	(17)	67	(22)
Nexium	474	46	n/m	n/m	360	n/m
Övrigt	17	9	89	89	5	-
Totalt mage/tarm	1,628	1,426	14	14	1,044	17
Hjärta/kärl:						
Zestril	276	350	(21)	(20)	168	(27)
Seloken	210	199	6	6	140	11
Plendil	98	106	(8)	(7)	30	(14)
Tenormin	96	115	(17)	(14)	15	(32)
Atacand	130	113	15	16	44	(10)
Övrigt	92	117	(21)	(19)	5	(71)
Totalt hjärta/kärl	902	1,000	(10)	(9)	402	(16)
Andningsvägar:						
Pulmicort	201	209	(4)	(4)	87	10
Rhinocort	82	74	11	12	56	19
Accolate	34	46	(26)	(26)	24	(3)
Oxis	30	33	(9)	(6)	-	-
Symbicort	68	11	n/m	n/m	-	-
Övrigt	37	40	(8)	(8)	-	-
Totalt andningsvägar	452	413	9	10	167	3
Onkologi:						
Zoladex	197	184	7	10	57	8
Nolvadex	119	147	(19)	(18)	82	(22)
Casodex	150	129	16	19	34	(29)
Arimidex	80	49	63	65	36	125
Faslodex	8	-	n/m	n/m	8	n/m
Övrigt	6	8	(25)	(25)	-	-
Totalt onkologi	560	517	8	10	217	(2)
CNS:						
Seroquel	268	168	60	61	214	55
Zomig	75	88	(15)	(14)	38	(37)
Övrigt	8	1	n/m	n/m	1	-
Totalt CNS	351	257	37	38	253	27
Smärtlindring, infektion och övriga läkemedel						
Diprivan	113	108	5	6	58	32
Merrem	75	57	32	32	18	38
Lokalanestetika	60	92	(35)	(34)	11	(54)
Övriga läkemedel	118	121	(2)	(3)	38	6
Totalt smärtlindring, infektion och övriga läkemedel	366	378	(3)	(3)	125	7
Salick Health Care	59	50	18	18	59	18
Astra Tech	37	32	16	16	3	n/m

Marlow Foods	27	26	4	8	1	-
Totalt	4,382	4,099	7	8	2,271	7

n/m ej meningsfullt

Information till amerikanska investerare

OMRÄKNING TILL AMERIKANSKA REDOVISNINGSPRINCIPER

Resultaträkningarna och balansräkningen på sidorna 9 till 11 är upprättade enligt brittisk redovisningspraxis (UK GAAP), vilken i vissa betydelsefulla avseenden skiljer sig från redovisningspraxis i USA (US GAAP). De skillnader som påverkar AstraZeneca PLC förklaras i årsredovisningen och Form 20-F för 2001 med undantaget att avskrivning av goodwill inte är tillåtet från och med 1 januari 2002. Effekten har blivit en ökning av intäkterna för halvåret enligt US GAAP med ca 383 MUSD. Antagandet av FRS19 enligt UK GAAP har inte påverkat intäkter eller eget kapital enligt US GAAP trots att det hade väsentlig inverkan på den relevanta justeringen från UK till US GAAP. Kostnader för programvara på 13 MUSD från två infrastrukturprojekt har aktiverats enligt UK GAAP under första halvåret. De beräknade effekterna på resultat och eget kapital till följd av skillnader i redovisningsprinciper redovisas nedan.

Resultat	Januari-juni 2002 \$m	Januari-juni 2001 (omräknat) \$m
Periodens resultat enligt UK GAAP för kvarvarande verksamhet	1,733	1,469
Justeringar enligt US GAAP		
Justeringar för anpassning till förvärvsmetoden, (inklusive goodwill och övriga immateriella tillgångar):		
- beräknat förvärv av Astra (goodwill-avskrivningar och övriga förvärvsjusteringar)	(419)	(767)
Aktivering av ränta efter avskrivningar	-	19
Aktiverade programvarukostnader efter avskrivningar	(42)	10
Uppskjuten skatt	32	142
Pensionskostnad	(27)	(22)
Andra förmåner efter pensionering/justering av förvaltningstillgångar	2	2
Omstruktureringskostnader	-	(22)
Orealiserade valutakursdifferenser och övrigt	52	(21)
Periodens resultat enligt US GAAP	1,331	810
Vinst per aktie enligt US GAAP — före och efter utspädning	\$0.77	\$0.46

OMRÄKNING TILL AMERIKANSKA REDOVISNINGSPRINCIPER (FORTS)

Eget kapital	30 juni 2002 \$m	30 juni 2001 (omräknat) \$m
Eget kapital enligt UK GAAP	10,994	9,428
 Justeringar för anpassning till US GAAP		
Justeringar för förvärvsmetoden (inklusive goodwill och övriga immateriella tillgångar):		
- beräknat förvärv av Astra		
- goodwill	11,961	11,409
- materiella och övriga immateriella anläggningstillgångar	8,131	8,404
- övrigt	31	31
Aktivering av ränta	192	154
Uppskjuten skatt		
- på Astras marknadsvärde	(2,310)	(2,390)
- övrigt	(156)	(96)
Utdelning	398	405
Pensionskostnad	(189)	(151)
Andra förmåner efter pensionering/justering av förvaltningstillgångar	(26)	(30)
Aktiverade programvarukostnader	68	130
Övrigt	84	52
Eget kapital enligt US GAAP	29,178	27,346

Aktieägarinformation

RAPPORTDAGAR OCH MÖTEN

Rapport för tredje kvartalet och de första nio månaderna	24 oktober 2002
Analytikermöte – Annual Business Review	7 november 2002

UTDELNING

Utdelningen för första halvåret 2002 utbetalas den 7 oktober 2002 (i Storbritannien, Sverige och USA) till de aktieägare som är registrerade den 23 augusti 2002. Aktien kommer att handlas exklusive rätt till utdelning på börserna i London och Stockholm från och med 21 augusti 2002. Amerikanska depåbevis kommer att handlas exklusive rätt till utdelning på New York-börsen från och med samma dag.

Framtida utdelning utbetalas normalt enligt följande:

Första halvåret	Meddelas i slutet av juli och utbetalas i oktober.
Andra halvåret	Meddelas i januari och utbetalas i april.

VARUMÄRKEN

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

Accolate Arimidex Astra Tech Atacand Atacand HCT Atacand Plus Casodex Crestor Diprovan Exanta Faslodex Iressa Losec Merrem Nexium Nolvadex Oxis Plendil Prilosec Pulmicort Pulmicort Respules Pulmicort Turbuhaler Rhinocort Rhinocort Aqua Seloken Seroquel Symbicort Tenormin Toprol-XL Zestril Zoladex Zomig Zomig Rapimelt

ADRESSER VID KORRESPONDENS

Registrerings- och överlåtelsekontor	Depåbank för amerikanska depåbevis	Huvudkontor	Värdepapperscentralen
The AstraZeneca Registrar Lloyds TSB Registrars The Causeway Worthing West Sussex BN99 6DA Storbritannien Tel: +44 870 600 3956	JPMorgan Chase Bank PO Box 43013 Providence, RI 02940-3013 USA Tel: +1 781 575 4328	AstraZeneca PLC 15 Stanhope Gate London W1K 1LN Storbritannien Tel: +44 20 7304 5000	VPC AB Box 7822 S-103 97 Stockholm Tel: 08 402 90 00

RISKER BETRÄFFANDE FRAMÅTRIKTADE KOMMENTARER

För att uppfylla kraven enligt "Safe Harbor provisions" intagna i "United States Private Securities Litigation Reform Act" från 1995, lämnar AstraZeneca följande information. Denna delårsrapport innehåller framåtriktad information om AstraZeneca vad beträffar koncernens ekonomiska förutsättningar, verksamhet och rörelseresultat. Framåtriktade kommentarer och prognoser innebär naturligen risker och osäkerheter eftersom de relaterar till och är beroende av framtida händelser och omständigheter. Det finns flera faktorer som kan leda till att det faktiska resultatet och utvecklingen väsentligt avviker från vad som uttryckts eller antytts i dessa framåtriktade kommentarer. Dessa faktorer inkluderar bland annat valutakursfluktuationer, risken att FoU-verksamheten inte resulterar i nya produkter som når kommersiell framgång, effekter orsakade av konkurrenter, prissänkningar och prisregleringar, risken för att patent- och varumärkesrättigheter löper ut eller förloras, svårigheter att erhålla och bibehålla myndigheters godkännande för produkter, risker för betydande anspråk när det gäller produktansvar samt exponeringen när det gäller miljöansvar.