

6 augusti 2002

ASTRAZENECA — NY INFORMATION OM CRESTOR

Efter ett konstruktivt möte med den amerikanska registreringsmyndigheten FDA med anledning av det tidigare preliminära godkännandet för Crestor (rosuvastatin kalcium) har AstraZeneca åtagit sig att tillhandahålla ytterligare information från de pågående kliniska studierna som komplement till vad som redan inlämnats.

Denna komplettering kommer att stödja användningen av Crestor i doseringsintervallet 10-40 mg i den vanliga gruppen patienter med blodfettrubbningar och beräknas inlämnas under första kvartalet 2003.

För närvarande omfattar de pågående studierna med Crestor över 10.000 patienter. AstraZeneca har fortsatt förtroende för produktens profil och kommersiella potential.

AstraZenecas prognos för resultatet 2002 kvarstår oförändrad.

Kontaktpersoner press:

Staffan Ternby, 070-5574300
Chris Major, +44 (0) 207 304 5028
Steve Brown, +44 (0) 207 304 5033

Investor Relations:

Staffan Ternby, 070-5574300
Mina Blair Robinson, +44 (0) 207 304 5084
Jonathan Hunt, +44 (0) 207 304 5087
Jörgen Winroth, +1 212 581 8720