

AstraZeneca PLC:s resultatrapport för första halvåret 2021

Accelererande omsättningstillväxt med fortsatta forskningsframsteg understryker övergången till en långsiktigt hållbar tillväxt

AstraZeneca levererade en stark intäktstillväxt på 23% (18% i fasta valutakurser¹) under halvåret till 15 540 MUSD medan intäkterna under andra kvartalet ökade med 31% (25% i fasta valutakurser) till 8 220 MUSD. Exklusive bidraget från COVID-19-pandemivaccinet ökade intäkterna med 14% (9% i fasta valutakurser) under halvåret till 14 371 MUSD och med 17% (12% i fasta valutakurser) under kvartalet till 7 326 MUSD. Ytterligare framsteg i forskningsportföljen och det nyligen genomförda förvärvet av Alexion Pharmaceuticals Inc. (Alexion) understöder bolagets övergång till en långsiktigt hållbar tillväxt. AstraZeneca uppdaterar prognosen för helåret 2021 så att den speglar bidragen från Alexion under året.

Pascal Soriot, koncernchef, kommenterar:

"AstraZeneca har levererat ytterligare en period av stark tillväxt tack vare stabila resultat inom alla geografiska regioner och sjukdomsområden, i synnerhet inom Onkologi, nya CVRM samt *Fasenra* inom Andningsvägar. Till följd av detta har vi en ytterligare positiv resultatutveckling, understött pågående lanseringar och fortsatt våra investeringar inom FoU.

Vi fortsätter att stärka vår portfölj av livsförändrande läkemedel med ytterligare signifikanta framsteg inom olika sjukdomsområden. Inom Onkologi presenterade vi nyligen fas III-studien OlympiA för *Lynparza* vid plenarmötet som hölls vid 2021 års konferens för American Society of Clinical Oncology, och vi delade också med oss av de slutliga resultaten från den jämförande studien mellan *Calquence* och ibrutinib. Inom affärsområdet Bioläkemedel (BioPharmaceuticals) godkände man i USA *Farxiga* för behandling mot kronisk njursvikt och beviljade prioriterad granskning av tezepelumab för behandling av patienter med astma. Alexion kommer möjliggöra en utökning av vår forskningsportfölj och utvidga bolagets närvaro inom sällsynta sjukdomar och immunologi med dess komplementbiologi.

Efter det framgångsrika förvärvet av Alexion uppdaterar vi idag våra prognoser för helåret 2021. De långsiktiga målen att accelerera forskningen, investera för en hållbar tillväxt och ge fler fördelar till patienter kvarstår."

Tabell 1: Ekonomisk sammanfattning

	H1 2021			Q2 2021		
	MUSD	Utfall Förändring	i fasta valutakurser Förändring	MUSD	Utfall Förändring	i fasta valutakurser Förändring
– Produktförsäljning	15 302	24	19	8 045	33	27
– Intäkter från samarbeten	238	(12)	(12)	175	(23)	(23)
Totala intäkter	15 540	23	18	8 220	31	25
– Minus COVID-19-pandemivaccin ²	1 169	Ej relevant ³	Ej relevant	894	Ej relevant	Ej relevant
Totala intäkter exklusive COVID-19-pandemivaccin ⁴	14 371	14	9	7 326	17	12
Redovisad ⁵ vinst per aktie (EPS) ⁶	1,61 USD	37	45	0,42 USD	(27)	(15)
Vinst per aktie för kärnverksamheten ⁷	2,53 USD	26	27	0,90 USD	(6)	(2)
Påverkan från COVID-19-pandemivaccin på vinst per aktie	(0,04) USD	Ej relevant	Ej relevant	(0,01) USD	Ej relevant	Ej relevant

De totala intäkterna i korthet under halvåret:

- En ökning i produktförsäljningen med 24% (19% i fasta valutakurser) till 15 302 MUSD. Totala intäkter för nya läkemedel⁸ förbättrades med 31% (27% i fasta valutakurser) under halvåret till 8 332 MUSD, inklusive en tillväxt på tillväxtmarknaderna på 35% (29% i fasta valutakurser) till 1 895 MUSD. Globalt svarade de nya läkemedlen för 54% av de totala intäkterna (H1 2020: 50%)

- Tillväxt inom Onkologi på 19% (15% i fasta valutakurser) till 6 360 MUSD och en ökning inom nya CVRM⁹ på 21% (16% i fasta valutakurser) till 2 731 MUSD. På liknande sätt ökade Andningsvägar och Immunologi med 11% (6% i fasta valutakurser) till 2 970 MUSD trots negativ påverkan på resultatet för halvåret från mogna inhaleda läkemedel inom Andningsvägar.
- En ökning på Tillväxtmarknaderna med 26% (21% i fasta valutakurser) till 5 459 MUSD där resultaten gynnades av försäljning av COVID-19-pandemivaccinet med 455 MUSD. Tillväxt i Kina på 21% (11% i fasta valutakurser) till 3 209 MUSD. I USA ökade de totala intäkterna med 16% till 4 834 MUSD och i Europa med 33% (21% i fasta valutakurser) till 3 261 MUSD, som också gynnades av försäljning av COVID-19-pandemivaccinet med 572 MUSD.

Alexion, som förvärvades av AstraZeneca den 21 juli 2021, är inte inkluderat i bolagets ekonomiska resultat för perioden. Alexions resultat efter förvärvet kommer att konsolideras när förvärvet är slutfört och inkluderas i AstraZenecas resultat för de tre första kvartalen och kvartal 3 2021 som presenteras den 12 november 2021. Detaljer om förvärvet finns i noten om händelser efter bokslutsdagen i den fullständiga resultatrapporten på engelska.

Riktlinjer

Efter slutförandet av förvärvet av Alexion den 21 juli 2021 och utfärdandet av nya aktier¹⁰ uppdaterar bolaget sin prognos för helåret 2021 i fasta valutakurser för att inkludera bidraget från Alexion och för att spegla ökningen i det vägda genomsnittliga antalet utestående aktier till 1 418 miljoner. De tidigare förväntningarna som lämnats av båda bolagen under 2021 ligger i stort sett i linje med nuvarande förväntningar och understryker den uppdaterade prognosen.

De totala intäkterna förväntas öka med en "low-twenties" procentsats, tillsammans med en snabbare tillväxt av vinst per aktie för kärnverksamheten i spannet 5,05 till 5,40 USD.

Prognosen innefattar inte någon påverkan från försäljningen eller vinstpåverkan av COVID-19-pandemivaccinet. Rent generellt fortsätter AstraZeneca att vara medveten om förhöjda risker och osäkerheter i samband med påverkan från COVID-19, inklusive påverkan från nya potentiella läkemedel mot COVID-19 i klinisk utveckling. De kvartalsvisa variationerna i resultatet kan förväntas fortsätta.

AstraZeneca kan inte ge någon prognos eller några indikationer baserat på redovisat resultat eftersom bolaget inte med säkerhet kan förutse väsentliga delar av redovisat resultat, inklusive justeringar till verkligt värde av skulder relaterade till förvärv, nedskrivningar av immateriella tillgångar och avsättningar vid juridiska uppgörelser. Se avsnittet Risker beträffande framåtriktade kommentarer i den fullständiga resultatrapporten på engelska.

Indikationer

Bolaget tillhandahåller indikationer för helåret 2021 i fasta valutakurser:

- AstraZeneca har fortsatt fokus på att förbättra den operativa hävstångseffekten samtidigt som man allokera lämpliga resurser till fortsatta investeringar i FoU, stöttar nyligen lanserade läkemedel och patienttillgången på viktiga marknader för att understryka en långsiktigt hållbar tillväxt
- En skattesats för kärnverksamheten på 18–22%. Variationer i skattesatsen för kärnverksamheten mellan kvartalen förväntas fortsätta

Valutakurseffekter

Om valutakurserna för juli–december 2021 ligger kvar på samma genomsnitt som vi sett under halvåret förväntar vi oss en låg ensiffrig procentsats i fördelaktig påverkan på totala intäkter och vinst per aktie för kärnverksamheten. Bolagets analys av valutakurskänslighet framgår av Operating and Financial Review i den fullständiga resultatrapporten på engelska.

Ekonomisk sammanfattning

- Totala intäkter, bestående av produktförsäljning och intäkter från samarbeten, ökade med 23% under halvåret (18% i fasta valutakurser) till 15 540 MUSD. Produktförsäljningen ökade med 24% (19% i fasta valutakurser) till 15 302 MUSD, drivet främst av resultaten för nya läkemedel inom Onkologi och Bioläkemedel, inklusive *Tagrisso*, *Calquence* och *Farxiga*. Totala intäkter innefattade 1 169 MUSD från försäljning av COVID-19-pandemivaccinet
- Redovisad bruttomarginal¹¹ minskade med sju procentenheter (sex i fasta valutakurser) till 73,5% och bruttomarginalen för kärnverksamheten minskade med sju procentenheter (sex i fasta valutakurser) under halvåret till 73,8%. Resultaten speglade huvudsakligen betydande påverkan från jämlik tillgång, utan vinst för AstraZeneca, till COVID-19-pandemivaccinet, tillsammans med en ökande påverkan från vinstdelningsarrangemang, primärt *Lynparza* och roxadustat samt effekterna av den kinesiska nationella förteckningen över ersättningsläkemedel (NRDL) och de volymbaserade inköps- och patientprogrammen (VBP). En högre andel försäljning inom Onkologi och ökande patienttillgång i Kina uppväger delvis dessa påverkansfaktorer. Dessa variationer i bruttomarginalresultat mellan olika perioder kan förväntas fortsätta
- De redovisade totala rörelsekostnaderna ökade med 17% (12% i fasta valutakurser) under halvåret till 9 771 MUSD och stod för 63% av de totala intäkterna (H1 2020: 66%). Totala rörelsekostnader för kärnverksamheten ökade med 17% (12% i fasta valutakurser) till 8 511 MUSD och utgjorde 55% av de totala intäkterna (H1 2020: 57%)
- De redovisade forsknings- och utvecklingskostnaderna samt FoU-kostnaderna för kärnverksamheten ökade med 28% (22% i fasta valutakurser) under halvåret till 3 542 MUSD respektive 27% (21% i fasta valutakurser) till 3 439 MUSD. Ökningarna speglade främst bolagets fortsatta investeringar i COVID-19-vaccinet samt potentiella nya läkemedel för att förebygga och behandla COVID-19. Ökningarna speglade också investeringar i flera onkologistudier i sen fas, inklusive datopotamab deruxtecan samt ett antal kliniska utvecklingsprogram i fas II inom Bioläkemedel, huvudsakligen inom CVRM
- Redovisade försäljnings- och administrationskostnader ökade under halvåret med 13% (7% i fasta valutakurser) till 6 027 MUSD; försäljnings- och administrationskostnader för kärnverksamheten ökade med 12% (7% i fasta valutakurser) till 4 870 MUSD, vilket representerar 31% av de totala intäkterna (H1 2020: 34%). Kostnadsökningarna drevs av ytterligare investeringar i försäljnings- och administrationskostnader för lanseringar av onkologiläkemedel, lansering av flera olika bioläkemedel, i synnerhet i USA, samt AstraZenecas vidare expansion i Kina
- Övriga redovisade rörelseintäkter och rörelsekostnader¹² ökade med 117% (116% i fasta valutakurser) under halvåret till 1 308 MUSD. Övriga rörelseintäkter och rörelsekostnader för kärnverksamheten ökade med 117% (115% i fasta valutakurser) till 1 309 MUSD under perioden. Tillväxten speglade framför allt de 776 MUSD i intäkter från avyttringen av AstraZenecas andel på 26,7% av Viela Bio, Inc. (Viela) som en del i förvärvet som gjordes av Horizon Therapeutics plc
- Den redovisade rörelsemarginalen var stabil under halvåret (ökade med en procentenhet i fasta valutakurser) till 19,4%; rörelsemarginalen för kärnverksamheten minskade med en procentenhet (stabil i fasta valutakurser) till 27,9%. Resultatet speglade framför allt den tidigare nämnda engångsfördelen från Övriga rörelseintäkter och rörelsekostnader¹¹
- Redovisad vinst per aktie på 1,61 USD under halvåret stod för en ökning på 37% (45% i fasta valutakurser). Vinsten per aktie för kärnverksamheten ökade med 26% (27% i fasta valutakurser) till 2,53 USD. Redovisad vinst per aktie och vinst per aktie för kärnverksamheten påverkades negativt med 0,04 USD på grund av COVID-19-pandemivaccinet
- En oförändrad utdelning för första halvåret på 0,90 USD (64,8 pence, 7,77 SEK) per aktie

Affärsverksamheten i sammandrag

Onkologi

De totala intäkterna ökade med 19% under halvåret (15% i fasta valutakurser) till 6 360 MUSD.

Tabell 2: totala intäkter för utvalda läkemedel inom Onkologi

	H1 2021			Q2 2021		
	MUSD	Utfall Förändring i %	i fasta valutakurser Förändring i %	MUSD	Utfall Förändring i %	i fasta valutakurser Förändring i %
<i>Tagrisso</i>	2 454	22	17	1 306	26	21
<i>Imfinzi</i>	1 160	22	18	604	23	19
<i>Lynparza</i>	1 131	19	15	588	6	2
<i>Calquence</i>	490	Ej relevant	Ej relevant	280	Ej relevant	Ej relevant
<i>Enhertu</i>	89	Ej relevant	Ej relevant	49	Ej relevant	Ej relevant

Nya CVRM

De totala intäkterna ökade med 21% under halvåret (16% i fasta valutakurser) till 2 731 MUSD.

Tabell 3: totala intäkter för utvalda läkemedel inom Nya CVRM

	H1 2021			Q2 2021		
	MUSD	Utfall Förändring i %	i fasta valutakurser Förändring i %	MUSD	Utfall Förändring i %	i fasta valutakurser Förändring i %
<i>Farxiga</i>	1 359	60	53	734	65	56
<i>Brilinta</i>	749	(11)	(15)	375	(14)	(18)
<i>Bydureon</i>	198	(9)	(10)	95	(18)	(20)
<i>Roxadustat</i>	92	Ej relevant	Ej relevant	52	Ej relevant	Ej relevant
<i>Lokelma</i>	72	Ej relevant	Ej relevant	39	Ej relevant	Ej relevant

Andningsvägar och Immunologi

De totala intäkterna ökade med 11% under halvåret (6% i fasta valutakurser) till 2 970 MUSD.

Tabell 4: totala intäkter för utvalda läkemedel inom Andningsvägar och Immunologi

	H1 2021			Q2 2021		
	MUSD	Utfall Förändring i %	i fasta valutakurser Förändring i %	MUSD	Utfall Förändring i %	i fasta valutakurser Förändring i %
<i>Symbicort</i>	1 371	(5)	(9)	680	4	(1)
<i>Pulmicort</i>	497	4	(2)	167	72	59
<i>Fasenra</i>	580	36	32	320	41	36
<i>Breztri</i>	82	Ej relevant	Ej relevant	56	Ej relevant	Ej relevant

COVID-19

De totala intäkterna ökade sekventiellt från 275 MUSD under kvartal 1 2021 till 1 169 MUSD för halvåret.

Tabell 5: resultat för COVID-19-pandemivaccinet

	H1 2021			Q2 2021		
	MUSD	Utfall Förändring i %	i fasta valutakurser Förändring i %	MUSD	Utfall Förändring i %	i fasta valutakurser Förändring i %
COVID-19-pandemivaccin	1 169	Ej relevant	Ej relevant	894	Ej relevant	Ej relevant

Tillväxtmarknader

De totala intäkterna ökade med 26% under halvåret (21% i fasta valutakurser) till 5 459 MUSD, vilket speglar tillväxten för *Tagrisso* och *Lynparza* inom Onkologi, *Farxiga* inom CVRM samt intäkter från försäljningen av COVID-19-pandemivaccinet. Resultaten påverkades dock delvis av minskningen av *Brilinta*, som påverkades negativt vid implementeringen av Kinas volymbaserade inköpsprogram.

De totala intäkterna i Kina ökade med 21% (11% i fasta valutakurser) till 3 209 MUSD under halvåret och utgör 59% av de totala intäkterna på tillväxtmarknaderna (H1 2020: 61%). Nya läkemedel, drivet primärt av *Tagrisso* inom Onkologi och *Forxiga* inom Nya CVRM, levererade en särskilt positiv tillväxt. Den totala intäktstillväxten under halvåret inkluderade dock den tidigare nämnda negativa påverkan från den minskade försäljningen av *Brilinta*. De totala intäkterna exklusive Kina ökade med 35% (36% i fasta valutakurser) till 2 250 MUSD, vilket speglar bidragen från försäljning av COVID-19-pandemivaccinet. Om man exkluderar försäljning av vaccinet gynnades resultatet av en stark tillväxt i Latinamerika, Brasilien samt Mellanöstern och Afrika.

Affärsutveckling

Nexium godkänd generisk version i Japan

I juni 2021 ingick AstraZeneca ett avtal om att utlicensiera de godkända generiska rättigheterna till *Nexium* i Japan till ett lokalt läkemedelsföretag. Som en del av detta avtal redovisades initiala samarbetsintäkter på 75 MUSD under andra kvartalet 2021.

Hållbarhet i sammandrag

Den senaste utvecklingen av och framgångarna för Bolagets hållbarhetsprioriteringar redovisas nedan:

a) Tillgång till hälso- och sjukvård

Under första halvåret 2021 har bolaget och dess underlicensinnehavare SII totalt släppt över 80 miljoner doser COVID-19-vaccin för leverans till fler än 125 länder genom COVAX-programmet (COVID-19 Vaccines Global Access¹³), där vaccinet utgör cirka 90% av COVAX-leveranserna per utgången av juni 2021. Merparten av doserna har tillgängliggjorts till låg- och medelinkomstländer. I slutet av juni 2021 hade fler än 700 miljoner vaccindoser släppts för leverans till över 170 länder av AstraZeneca och dess underlicenspartners.

b) Miljöskydd

I maj 2021 listades bolaget som en av [Europas klimatledare 2021](#) av Financial Times, som identifierade de europeiska företag som uppnått den största reduktionen av koldioxidutsläpp mellan 2014 och 2019, där utsläppsintensiteten definieras i ton koldioxidekvivalenter per 1 MEUR i intäkter.

En mer omfattande hållbarhetsuppdatering finns i den fullständiga resultatrapporten på engelska.

Ledningsförändringar

Under perioden har AstraZeneca tillkännagivit förändringar i bolagsstyrelsen som träder i kraft den 1 augusti 2021: Aradhana Sarin, tidigare Executive Vice-President och Chief Financial Officer på Alexion, utses till Executive Director och Chief Financial Officer (CFO) på AstraZeneca. I tillägg avgår Marc Dunoyer som CFO på AstraZeneca och från bolagsstyrelsen och blir istället Chief Executive Officer på Alexion och Chief Strategy Officer på AstraZeneca. Marc Dunoyer fortsätter att rapportera till Pascal Soriot och kvarstår i AstraZenecas koncernledning.

I juni 2021 utsågs Susan Galbraith till Executive Vice-President inom Oncology Research & Development från initiala upptäckter till utveckling i sen fas. Dessförinnan arbetade Susan Galbraith i tio år som Senior Vice President, Early Oncology, där hon ansvarade för att framgångsrikt ta sju program till fas III-studier, varav fyra nya läkemedel nu är godkända i länder runtom i världen. Under denna period spelade hon en avgörande roll i utvecklingen av AstraZenecas onkologistrategi som stöttar banbrytande forskning, tar till sig de allra senaste teknikerna och utvecklar framgångsrika samarbeten för att förbättra produktivitet och vetenskapliga resultat.

Noter

Följande noter avser sidorna ett till fem.

1. Fasta valutakurser. Dessa ekonomiska nyckeltal överensstämmer inte med god redovisningssed (non-GAAP measures) eftersom de exkluderar effekterna från valutarörelser från de redovisade resultaten.
2. De totala intäkterna från COVID-19-pandemivaccinet inkluderar 33 MUSD samarbetsintäkter som erhållits från Serum Institute of India Pvt. Ltd (SII), en motsvarande avgift har inkluderats inom försäljnings- och administrationskostnader i förhållande till därav följande skyldigheter enligt licensavtalet med Oxford University Innovation (OUI).
3. Ej relevant.
4. *Totala intäkter exklusive COVID-19-pandemivaccin* överensstämmer inte med god redovisningssed (non-GAAP measures), och exkluderar intäkter och vinstpåverkan från försäljning av COVID-19-pandemivaccinet under pandemin för att förenkla en jämförelse med prognosen.
5. Redovisade ekonomiska mått är de finansiella resultat som presenteras i enlighet med UK-anpassade International Accounting Standards och EU-anpassade International Financial Reporting Standards (IFRSs) samt IFRS som utfärdats av International Accounting Standards Board (IASB).
6. Vinst per aktie.
7. Ekonomiska mått avseende kärnverksamheten. Dessa mått överensstämmer inte med god redovisningssed (non-GAAP measures) eftersom de, i motsats till redovisat resultat, inte kan härledas direkt ur informationen i koncernens bokslut. Se Operating and Financial Review i den fullständiga resultatrapporten på engelska för en definition av de ekonomiska måtten för kärnverksamheten och en avstämning av de ekonomiska måtten mellan kärnverksamheten och redovisat resultat.
8. *Tagrisso, Imfinzi, Lynparza, Calquence, Enhertu, Koselugo, Farxiga, Brilinta, Lokelma, roxadustat, Fasenra, Bevespi och Breztri*. De nya läkemedlen utgör pelarna inom de tre sjukdomsområdena (tidigare kallade terapiområdena) Onkologi, kardiovaskulära sjukdomar (CV), njur- och metabola sjukdomar (RM) (sjukdomsområdet CVRM) samt Andningsvägar och Immunologi och är viktiga plattformar för framtida tillväxt.
9. Nya CVRM omfattar *Brilinta*, läkemedel för njursjukdomar och diabetes.
10. Beräkningen av prognosen för vinst per aktie för kärnverksamheten baseras på 1 418 miljoner vägda genomsnittliga utestående aktier under 2021. Antalet utfärdade aktier vid slutförandet av förvärvet av Alexion uppgick till 1 549 miljoner.
11. Bruttovinst definieras som totala intäkter minus kostnad för sålda varor. Beräkningen av redovisad bruttomarginal och bruttomarginal för kärnverksamheten exkluderar påverkan från intäkter från samarbeten och tillhörande kostnader, och speglar därför de underliggande resultaten för produktförsäljningen.
12. I de fall AstraZeneca inte behåller ett betydande löpande intresse i potentiella eller lanserade läkemedel redovisas intäkter från avyttringar i Övriga rörelseintäkter och rörelsekostnader i bolagets delårsrapport.
13. COVAX (COVID-19 Vaccines Global Access) är en koalition som leds av CEPI, Coalition for Epidemic Preparedness Innovations, Gavi, the Vaccine Alliance (Gavi) och WHO. Det är det enda globala initiativ där regeringar och tillverkare samlas för att säkerställa att säkra och effektiva COVID-19-vaccin görs tillgängliga världen över för såväl hög- som låginkomstländer.

Tabell 6: Forskningsportföljen i sammandrag

Följande tabell beskriver betydande utveckling av portföljen i sen klinisk utvecklingsfas sedan föregående resultatrapport:

Myndighetsgodkännande eller andra åtgärder från myndigheter	<ul style="list-style-type: none"> - <i>Tagrisso</i> – adjuvant NSCLC¹³ (EGFRm¹⁴): godkännande (EU) - <i>Imfinzi</i> – ES-SCLC¹⁵: godkännande (KINA) - <i>Lynparza</i> – prostatacancer (andra linjens behandling) (BRCAm¹⁶): godkännande (KINA) - <i>Koselugo</i> – NF1¹⁷: godkännande (EU) - <i>Orpathys</i> – lungcancer (andra linjens behandling) (MET exon 14¹⁸): godkännande (KINA) - <i>Farxiga</i> – kronisk njursvikt¹⁹: godkännande (USA) - COVID-19-vaccin – COVID-19: godkännande (JAPAN)
Godkännande från registreringsmyndighet och/eller ansökan om registrering	<ul style="list-style-type: none"> - <i>Symbicort</i> – mild astma: ansökan om registrering har frivilligt dragits tillbaka (EU) - <i>Fasenra</i> – näspolyper²⁰: ansökan om registrering (USA) - tezepelumab – astma: registreringsansökan (USA, EU, JAPAN)
Övergripande resultat från viktiga fas III-studier eller annan större händelse	<ul style="list-style-type: none"> - <i>Imfinzi</i> + tremelimumab – NSCLC (första linjens behandling) (POSEIDON): nådde det primära målet för OS fas III²¹ - <i>Forxiga</i> – kronisk njursvikt: positivt utlåtande (EU) - roxadustat – kronisk njursvikt: negativt resultat från FDA:s rådgivande kommitté i USA - nirsevimab – RSV²²: det primära säkerhetsmålet nåddes för fas II/III - AZD7442 – SARS-CoV-2 (STORM CHASER): nådde inte det primära målet för fas III

¹³ NSCLC – icke-småcellig lungcancer.

¹⁴ EGFRm – Epidermal tillväxtfaktorreceptor, muterad.

¹⁵ ES-SCLC – småcellig lungcancer i framskridet stadium.

¹⁶ Mottaglighetsgen för bröstcancer har halverats, muterats.

¹⁷ NF1 – Neurofibromatos typ 1, ett genetiskt tillstånd som gör att tumörer växer längs nerver i huden, hjärnan och andra delar av kroppen.

¹⁸ MET exon 14-skippling inträffar med cirka 5% frekvens hos patienter med NSCLC och ses i både skivepitel- och adenokarcinom-histologi.

¹⁹ CKD – kronisk njursvikt.

²⁰ Godartade mjuka utväxter inuti näsan.

²¹ OS – total överlevnad.

²² RSV – Respiratoriskt syncytialvirus.

Tabell 7: Förväntade större nyheter för forskningsportföljen

Tidplan	Nyhetsflöde
H2 2021	<ul style="list-style-type: none"> - <i>Imfinzi</i> – inoperabel²³, NSCLC i stadium III (PACIFIC-2): övergripande resultat - <i>Imfinzi</i> + tremelimumab – NSCLC (första linjens behandling) (POSEIDON): ansökan om registrering - <i>Imfinzi</i> +/- treme – levercancer (första linjens behandling): övergripande resultat - <i>Lynparza</i> – adjuvant bröstcancer: ansökan om registrering - <i>Lynparza</i> – prostatacancer (första linjens behandling, kastrationsresistent): övergripande resultat, ansökan om registrering - <i>Enhertu</i> – bröstcancer (andra linjens behandling, HER2+²⁴): övergripande resultat²⁵, ansökan om registrering - <i>Calquence</i> – kronisk lymfatisk leukemi²⁶ (R/R²⁷) (ELEVATE-RR): ansökan om registrering - <i>Forxiga</i> – kronisk njursvikt: myndighetsbeslut (EU, JAPAN) - roxadustat – anemi på grund av kronisk njursvikt: myndighetsbeslut (USA) - PT027 – astma: övergripande resultat - anifrolumab – lupus (SLE²⁸): myndighetsbeslut (USA, EU, JAPAN) - COVID-19-vaccin – COVID-19: ansökan om registrering (USA) - AZD7442 – SARS-CoV-2: övergripande resultat, ansökan om registrering
H1 2022	<ul style="list-style-type: none"> - <i>Imfinzi</i> – inoperabel NSCLC i stadium III (PACIFIC-2): ansökan om registrering - <i>Imfinzi</i> – NSCLC (första linjens behandling) (PEARL): övergripande resultat - <i>Imfinzi</i> – livmoderhalscancer: övergripande resultat - <i>Imfinzi</i> +/- treme – levercancer (första linjens behandling): ansökan om registrering - <i>Enhertu</i> – bröstcancer (låg HER2): övergripande resultat, ansökan om registrering - <i>Calquence</i> – CLL: ansökan om registrering (KINA) - <i>Koselugo</i> – NF1: ansökan om registrering (JAPAN, KINA) - <i>Forxiga</i> – kronisk njursvikt: myndighetsbeslut (KINA) - <i>Farxiga</i> – HF²⁹ (HFpEF³⁰): övergripande resultat, ansökan om registrering - <i>Brilique</i> – stroke (THALES): myndighetsbeslut (EU, KINA) - roxadustat – MDS³¹: övergripande resultat - <i>Fasenra</i> – näspolyper myndighetsbeslut (USA) - tezepelumab – astma: registreringsansökan (USA, EU, JAPAN) - PT027 – astma: ansökan om registrering (USA) - nirsevimab – RSV: ansökan om registrering

²³ Tumören kan inte tas bort helt genom kirurgi.

²⁴ HER2+ – Human epidermal tillväxtfaktorreceptor 2-positiv.

²⁵ Baserat på en planerad interimsanalys enligt vad som kommunicerats av Daiichi Sankyo under Q2 av deras budgetår 2021.

²⁶ CLL – Kronisk lymfatisk leukemi, den vanligaste typen av leukemi bland vuxna.

²⁷ R/R – Recidiverande/refraktär.

²⁸ SLE – Systemisk lupus erytematos, en kronisk autoimmun sjukdom som orsakar inflammation i bindväv i hela kroppen.

²⁹ HF – hjärtsvikt.

³⁰ HF – hjärtsvikt med bevarad ejektionsfraktion.

³¹ MDS – Myelodysplastiskt syndrom.

Tidplan

Nyhetsflöde

-
- | | |
|----------------|---|
| H2 2022 | <ul style="list-style-type: none">- <i>Imfinzi</i> – NSCLC (första linjens behandling) (PEARL): ansökan om registrering- <i>Imfinzi</i> – LS-SCLC³²: övergripande resultat- <i>Imfinzi</i> – gallvägscancer: övergripande resultat, ansökan om registrering- <i>Imfinzi</i> – livmoderhalscancer: ansökan om registrering- <i>Imfinzi</i> – levercancer (lokoregional) (EMERALD-1): övergripande resultat- <i>Enhertu</i> – bröstcancer (tredje linjens behandling, HER2+) (fas III): övergripande resultat, ansökan om registrering
- roxadustat – MDS³³: ansökan om registrering
- <i>Fasenra</i> – hypereosinofilt syndrom³⁴: övergripande resultat- <i>Fasenra</i> – eosinofil esofagit³⁵: övergripande resultat, ansökan om registrering |
|----------------|---|
-

Den fullständiga versionen av resultatrapporten på engelska finns nedan som en bifogad fil

Telefonkonferens

En telefonkonferens för investerare och analytiker börjar klockan 12.45 CET. Ytterligare detaljer finns på astrazeneca.com.

Rapporteringskalender

Företaget kommer att publicera resultaten för de tre första kvartalen samt för det tredje kvartalet torsdagen den 12 november 2021.

AstraZeneca

AstraZeneca (LSE/STO/Nasdaq: AZN) är ett globalt, innovationsdrivet bioläkemedelsföretag med fokus på forskning, utveckling och marknadsföring av receptbelagda läkemedel för sjukdomar inom Onkologi, Sällsynta sjukdomar och Bioläkemedel, inklusive kardiovaskulära sjukdomar, njursjukdomar och metabola sjukdomar (CVRM) samt Andningsvägar och Immunologi. AstraZeneca är baserat i Cambridge i Storbritannien och bedriver verksamhet i över 100 länder. Dess innovativa läkemedel används av miljontals patienter över hela världen. Besök astrazeneca.com och följ bolaget på Twitter [@AstraZeneca](https://twitter.com/AstraZeneca).

Kontakter

Kontaktuppgifter till Investor Relations Team finns [här](#). Kontaktuppgifter för media finns [här](#).

³² LS-SCLC – småcellig lungcancer i begränsat stadium.

³³ MDS – Myelodysplastiskt syndrom.

³⁴ En grupp med sällsynta blodsjukdomar.

³⁵ Vita blodkroppar som ansamlas i slemhinnan i matstrupen.