



Ytterligere information

| AstraZeneca | 2004 | 2005 | 2006 | 2007 | 2008 |
|---|-------|-------|-------|-------|--------------|
| Utestående aktier – miljoner | | | | | |
| Vid årets slut | 1 645 | 1 581 | 1 532 | 1 457 | 1 447 |
| Vägt genomsnitt för året | 1 673 | 1 617 | 1 564 | 1 495 | 1 453 |
| Börskurs – per aktie med nominellt värde 0,25 USD | | | | | |
| Högsta, pence | 2749 | 2837 | 3529 | 2984 | 2888 |
| Lägsta, pence | 1863 | 1861 | 2574 | 2093 | 1748 |
| Vid årets slut, pence | 1889 | 2829 | 2744 | 2164 | 2807 |

PROCENTUELL FÖRDELNING AV UTFÄRDAT AKTIEKAPITAL PER DEN 31 DECEMBER 2008

| Antal aktier per innehav | 2008 |
|-----------------------------|-------|
| Antal aktier | % |
| 1 – 250 | 0,5 |
| 251 – 500 | 0,7 |
| 501 – 1 000 | 0,9 |
| 1 001 – 5 000 | 1,2 |
| 5 001 – 10 000 | 0,2 |
| 10 001 – 50 000 | 1,0 |
| 50 001 – 1 000 000 | 13,6 |
| Över 1 000 000 ¹ | 81,9 |
| Utfärdat aktiekapital | 100,0 |

¹ Inklusive VPC- och ADR-innehav.

Den 31 december 2008 hade AstraZeneca PLC 135 790 registrerade aktieägare med 1 447 481 548 aktier med nominellt värde 0,25 USD per aktie. Dessutom fanns den 31 december 2008 ca 52 000 innehavare av amerikanska depåbevis (ADR) motsvarande 7,36% av det utfärdade aktiekapitalet och 146 000 aktieägare i Sverige (registrerade hos VPC) med ett innehav motsvarande 17,83% av det utfärdade aktiekapitalet. De amerikanska depåbevisen, vilka var och en motsvarar en aktie, är utfärdade av JPMorgan Chase Bank.

ASTRAZENECA PLC

Sedan april 1999, efter AstraZeneca-fusionen, sker den huvudsakliga handeln med aktier i AstraZeneca PLC på börserna i London, Stockholm och New York. I tabellen nedan redovisas högsta och lägsta aktiekurser för AstraZeneca PLC för de fyra kvartalen 2007 och de första två kvartalen 2008 samt de sista sex månaderna 2008 med följande förutsättningar:

- > För aktier noterade på Londonbörsen (LSE) kommer uppgifterna gällande högsta och lägsta aktiekursernas slutnoteringar från The Daily Official List, börslistan.
- > För aktier noterade på Stockholmsbörsen (SSE) är de högsta och lägsta slutnoteringarna angivna i börslistan.
- > För amerikanska depåbevis (ADS) noterade på New York-börsen kommer uppgifterna gällande högsta och lägsta noteringar från Dow Jones (ADR quotations).

| | | Aktier, LSE | | ADS | | Aktier, SSE ¹ | |
|------|-------------|----------------|----------------|--------------|--------------|--------------------------|--------------|
| | | Högsta (pence) | Lägsta (pence) | Högsta (USD) | Lägsta (USD) | Högsta (SEK) | Lägsta (SEK) |
| 2007 | – Kvartal 1 | 2984 | 2734 | 58,78 | 53,53 | 414,0 | 367,5 |
| | – Kvartal 2 | 2953 | 2567 | 59,04 | 51,00 | 401,0 | 354,5 |
| | – Kvartal 3 | 2770 | 2278 | 56,16 | 45,56 | 374,5 | 315,0 |
| | – Kvartal 4 | 2589 | 2093 | 52,47 | 42,82 | 343,5 | 272,0 |
| 2008 | – Kvartal 1 | 2345 | 1748 | 45,70 | 35,50 | 296,5 | 211,5 |
| | – Kvartal 2 | 2289 | 1981 | 44,57 | 39,36 | 268,0 | 235,5 |
| | – Juli | 2468 | 2130 | 48,55 | 43,42 | 292,0 | 255,5 |
| | – Augusti | 2693 | 2437 | 49,85 | 47,55 | 314,0 | 292,0 |
| | – September | 2766 | 2415 | 48,95 | 43,53 | 321,5 | 292,5 |
| | – Oktober | 2630 | 2075 | 44,76 | 36,50 | 320,0 | 253,5 |
| | – November | 2888 | 2245 | 44,38 | 34,10 | 340,5 | 280,5 |
| | – December | 2807 | 2420 | 41,12 | 35,24 | 326,0 | 300,0 |

¹Avser i huvudsak direktägda aktier.

Under 2008 fortsatte AstraZenecas återköpsprogram av aktier vilket påbörjades under 1999. Totalt 13,6 miljoner aktier återköptes och annullerades till ett belopp av 610 MUSD, motsvarande 0,9% av bolagets totala utestående aktiekapital. Det genomsnittliga priset per aktie under 2008 var 2397 pence. Från 1999 till 2008 återköptes och annullerades 376,3 miljoner aktier till ett genomsnittligt pris av 2661 pence per aktie vilket motsvarar ett belopp på 18 099 MUSD inklusive kostnader. Den del av ersättningen som översteg det nominella värdet belastade balanserade vinstmedel. Totalt 4,1 miljoner aktier emitterades med avseende på aktieoptionsprogram.

I samband med 1999 års fusion ändrades valutan i vilken AstraZenecas aktiekapital uttrycks i USD. Den 6 april 1999 annullerades aktierna i Zeneca och aktier i USD emitterades, som krediterades till 1 USD för varje innehavd Zeneca-aktie, vilket motsvarade fullständig betalning. Detta uppnåddes genom en kapitalreduktion i enlighet med sektion 135 i Companies Act 1985. Då kapitalreduktionen genomförts annullerades alla Zeneca-aktier och resultatet lades till en särskild reserv vilken räknades om till USD till avstämningsdagens kurs. Denna dollarreserv utnyttjades sedan vid emissionen av de nya USD-aktierna till nominellt belopp.

Samtidigt som aktierna i USD emitterades, emitterade bolaget 50 000 preferensaktier som kan inlösas i förtid med ett nominellt värde av 1,00 GBP vardera kontant ersättning till pari. De inlösbare preferensaktierna medför begränsad rösträtt och ingen rätt till utdelning. Dessa aktier kan också lösas in av koncernen till nominellt belopp efter det att bolaget meddelat aktieägarna skriftligen minst sju dagar i förväg.

Totalt 826 miljoner AstraZeneca-aktier emitterades till de aktieägare i Astra som accepterade fusionserbjudandet före slutdagen den 21 maj 1999. Astras aktieägare löste in motsvarande 99,6% av det totala antalet aktier och återstående 0,4% förvärvades kontant under 2000.

STÖRRE AKTIEINNEHAV

Per den 29 januari 2009 hade nedanstående aktieägare tillkännagivit innehav i bolagets utfärdade aktiekapital, i enlighet med kraven i avsnitt 5.1.2 i UK Listing Authority's Disclosure and Transparency Rules:

| Aktieägare | Antal aktier | Dag för information till bolaget ¹ | Procentandel av utfärdat aktiekapital |
|---|--------------|---|---------------------------------------|
| Capital Research and Management Company | 71 261 060 | 25 jun 2007 | 4,92% |
| Axa SA | 70 934 559 | 20 dec 2007 | 4,90% |
| Investor AB | 63 465 810 | 11 feb 2004 | 4,38% |
| Barclays PLC | 61 721 820 | 18 dec 2006 | 4,26% |
| Wellington Management Co., LLP | 60 565 299 | 30 okt 2006 | 4,18% |
| Legal & General Investment Management Limited | 59 198 535 | 12 sep 2007 | 4,09% |

¹ Efter dagen för information till bolaget kan någon av ovanstående aktieägares innehav ha ökat eller minskat. Det finns ingen skyldighet att underrätta bolaget om huruvida ökning eller minskning har skett, såvida inte innehavet har ökat eller minskat med en hel procentenhet. Det procentuella innehavet kan öka (genom en annullering av aktier till följd av ett återköp av aktier under AstraZenecas återköpsprogram) eller minska (genom en emission av nya aktier under AstraZenecas aktieprogram).

Ingen annan aktieägare hade ett anmälningspliktigt innehav av aktier som utgjorde 3% eller mer av bolagets utfärdade aktiekapital.

Nedan anges förändringar i procentuell äganderätt hos de största aktieägarna under de senaste tre åren. Rösträtten skiljer sig inte för de största aktieägarna.

| Aktieägare | Procentandel av utfärdat aktiekapital | | | |
|---|---------------------------------------|-------------|-------------|-------------|
| | 29 jan 2009 | 31 jan 2008 | 31 jan 2007 | 31 jan 2006 |
| Capital Research and Management Company | 4,92% | 4,89% | 11,70% | 12,57% |
| Axa SA | 4,90% | 4,87% | – | – |
| Investor AB | 4,38% | 4,36% | 4,14% | 4,01% |
| Barclays PLC | 4,26% | 4,24% | 4,03% | 3,20% |
| Wellington Management Co., LLP | 4,18% | 4,16% | 3,95% | 4,97% |
| Legal & General Investment Management Limited | 4,09% | 4,06% | 3,43% | 3,32% |

AstraZeneca PLCs amerikanska depåaktier (ADS) – var och en motsvarande en aktie – bekräftade genom amerikanska depåbevis (ADR) utfärdade av JPMorgan Chase Bank som depåbank, är noterade på New York-börsen. Per den 29 januari 2009 utgjorde aktier representerade av depåbevis 7,20% av det totala antalet utestående aktier.

STÖRRE AKTIEINNEHAV FORTS

Antal registrerade innehavare av aktier i det brittiska aktieägarregistret per den 29 januari 2009:

| | |
|----------|---------|
| > I USA | 794 |
| > Totalt | 128 748 |

Antal innehavare av amerikanska depåbevis (ADR) per den 29 januari 2009:

| | |
|----------|-------|
| > I USA | 2 296 |
| > Totalt | 2 330 |

Såvitt AstraZeneca PLC känner till ägs eller kontrolleras bolaget varken direkt eller indirekt av ett eller flera bolag eller av någon regering.

Per den 29 januari 2009 uppgick styrelseledamöters och ledande befattningshavares totala antal av bolagets röstberättigade värdepapper till:

| Kategori av värdepapper | Ägt belopp | Procentandel av kategori |
|-------------------------|------------|--------------------------|
| Aktier | 294 034 | 0,02% |

Bolaget känner inte till några omständigheter som skulle kunna leda till en förändring av kontrollen över bolaget.

TRANSAKTIONER MELLAN NÄRSTÅENDE

Under perioden 1 januari 2009 till 29 januari 2009 genomfördes inga transaktioner, lån eller föreslagna transaktioner mellan bolaget och närstående parter av betydelse för bolaget eller närstående part. Inte heller genomfördes några transaktioner, lån eller föreslagna transaktioner som var ovanliga till sin natur eller till sina villkor (se vidare not 27 i bokslutet).

OPTIONER ATT KÖPA VÄRDEPAPPER FRÅN MODERBOLAGET ELLER DOTTERBOLAG

(a) Per den 29 januari 2009 fanns det följande utestående optioner för teckning av aktier på 0,25 USD i bolaget:

| Antal aktier | Teckningspris | Sista inlösendag |
|--------------|---------------|------------------|
| 55 640 140 | 1882p – 3487p | 2009 – 2018 |

Det vägda genomsnittliga teckningspriset för utestående optioner per den 29 januari 2009 var 2519p. Alla optioner tilldelas i enlighet med bolagets personaloptionsprogram.

(b) I paragraf (a) ingår tilldelade optioner till styrelseledamöter och chefer i AstraZeneca enligt följande:

| Antal aktier | Teckningspris | Sista inlösendag |
|--------------|---------------|------------------|
| 2 428 727 | 1882p – 3487p | 2009 – 2018 |

(c) I paragraf (b) ingår tilldelade optioner till enskilt namngivna styrelseledamöter. Information om dessa optionsinnehav per den 31 december 2008 framgår av Styrelsens rapport om ersättningar.

Under perioden 1 januari 2009 till 29 januari 2009 utnyttjade ingen styrelseledamot några optioner.

UTBETALNING AV UTDELNING

För aktier som är noterade på Londonbörsen och Stockholmsbörsen samt för depåbevis (ADR) som är noterade på New York-börsen är avstämningsdagen för andra halvårets utdelning för 2008, vilken utbetalas den 16 mars 2009, den 6 februari 2009. Datum för handel exklusive utdelning var den 4 februari 2009.

Avstämningsdagen för första halvårets utdelning 2009, vilken utbetalas den 14 september 2009, är den 7 augusti 2009.

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.

Följande tre avsnitt riktar sig till aktieägare i Storbritannien:

SHAREVIEW

Aktieägare i AstraZeneca som är registrerade i Storbritannien och har tillgång till Internet kan besöka shareview.co.uk och registrera sina uppgifter för att skapa en egen portfölj. Shareview är en kostnadsfri och säker onlinetjänst från bolagets registreringskontor, Equiniti Limited, som ger tillgång till information om aktieinnehavet inklusive värderelser, indikativa börskurser samt information om de senaste utdelningarna.

SHAREGIFT

AstraZeneca uppskattar och sätter stort värde på alla sina aktieägare, oavsett hur många eller hur få aktier de äger. Aktieägare som enbart äger ett litet antal aktier, vars värde är så begränsat att det ej är ekonomiskt att sälja dem, antingen idag eller vid ett framtida tillfälle, vill vi dock gärna upplysa om möjligheten att donera dessa aktier till välgörenhet genom ShareGift. En del av programmet är att det inte sker någon kapitalbeskattning i Storbritannien på vinster eller förluster avseende aktiegåvor via ShareGift. Det kan idag också vara möjligt att erhålla inkomstskattelättnader i Storbritannien genom donationen. Ytterligare information om ShareGift kan erhållas på hemsidan, sharegift.org, eller genom att kontakta ShareGift på +44 (0)20 7930 3737, alternativt 17 Carlton House Terrace, London W1Y 5AH. Mer information kring skattebestämmelserna i Storbritannien rörande aktiegåvor till ShareGift kan erhållas från HM Revenue & Customs i Storbritannien, med hemsida hmrc.gov.uk. Erforderlig aktieöverlåtelseblankett för att kunna göra en donation kan erhållas från bolagets registreringskontor, Equiniti Limited, vars adress finns på baksidan av detta dokument. ShareGift administreras av Orr Mackintosh Foundations, registrerat välgörenhetsnummer 1052686.

THE UNCLAIMED ASSETS REGISTER

AstraZeneca förser Unclaimed Assets Register (UAR) med information om uttagen vinstutdelning. UAR erbjuder investerare som har förlorat översikten över sina aktieinnehav att mot en mindre, fast avgift, söka efter uttagna vinstutdelningar relaterade till finansiella tillgångar i UARs databas. UAR donerar en del av sökvärdet till välgörenhet. UAR kan kontaktas på +44 (0) 870 241 1713 alternativt PO Box 9501, Nottingham NG80 1WD.

RAPPORTER

AstraZenecas oreviewade bokslut avseende de första tre månaderna år 2009 kommer att offentliggöras den 30 april 2009 och bokslutet för de första sex månaderna 2009 kommer att offentliggöras den 30 juli 2009.

OFFENTLIGA DOKUMENT

Den stiftelseurkund och bolagsordning och andra dokument som detta dokument refererar till finns tillgängliga på koncernens huvudkontor på 15 Stanhope Gate, London W1K 1LN.

BESKATTNING AV PERSONER BOFASTA I USA

Nedanstående sammanställning avseende de väsentliga inkomstskattekonsekvenserna i Storbritannien och USA för innehav av aktier eller depåbevis (ADR) grundar sig på nuvarande brittisk och amerikansk inkomstskattelagstiftning, inklusive det amerikanska/brittiska avtalet (konventionen) om dubbelbeskattning avseende inkomst och realisationsvinster som trädde i kraft den 31 mars 2003. Denna diskussion grundar sig också delvis på att JPMorgan Chase Bank fungerar som depåbank för depåbevisen och förutsätter att varje förpliktelse i depåavtalet mellan bolaget, depåbanken och innehavarna som från tid till annan äger depåbevis samt eventuella relaterade avtal, måste uppfyllas i enlighet med dess villkor. Det amerikanska finansdepartementet (US Treasury) har uttryckt oro för att parter som erhåller depåbevis (ADR) i förväg eventuellt agerar på ett sätt som är oförenligt med hur amerikanska innehavare av ADR har rätt att yrka avdrag för utländska skattetillgodohavanden. Sådana åtgärder skulle också strida mot den begäran om lägre skattesats som beskrivs nedan för utdelningar som mottagits av vissa privata aktieägare bosatta i USA. Följaktligen skulle möjligheten att erhålla en lägre skattesats för utdelningar som erhållits av vissa privata aktieägare bosatta i USA kunna påverkas av åtgärder från parterna till vilka amerikanska depåbevis överläts i förväg.

Denna diskussion utgår från att vi inte är, och inte heller blir, ett passivt utländskt investeringsbolag (PFIC), vilket redovisas nedan.

INKOMSTSKATT PÅ UTDELNINGAR I STORBRIANNIEN OCH USA

Storbritannien tar för närvarande inte ut kupongskatt på utdelningar som betalas av ett brittiskt bolag som moderbolaget.

Vid beräkning av den federala inkomstskatten i USA ska utdelningar från bolaget till en aktieägare bosatt i USA ingå i bruttointkomsten som en vanlig utdelningsinkomst från utlandet utifrån bolagets aktuella eller ackumulerade inkomster och vinster beräknade enligt amerikanska federala inkomstskatteprinciper. Utdelningsbeloppet kommer att vara beloppet i USD, som erhålls av depåbanken för innehavare av amerikanska depåbevis (ADR) bosatta i USA (eller om det rör sig om aktier, värdet i USD av de GBP som erhöles vid utdelningsdatumet av aktieägare bosatta i USA, oavsett om utdelningen omräknas till USD) och den kommer inte att kvalificera för det avdrag som erhållen utdelning vanligtvis kan fås av amerikanska bolag. Om utdelningen omräknas till USD vid tidpunkten för mottagandet, borde inte aktieägare bosatta i USA i allmänhet behöva redovisa valutakursvinster eller -förluster avseende utdelningsinkomsten. De kan få valutakursvinster eller -förluster om utdelningsbeloppet inte omräknas till USD vid tidpunkten för mottagandet.

I enlighet med gällande inskränkningar och diskussionen ovan om påpekandena från US Treasury, kan utdelningar som erhållits av vissa privatpersoner bosatta i USA som innehar stamaktier eller amerikanska depåbevis under beskattningsår som börjar före den 1 januari 2011 bli föremål för amerikansk inkomstbeskattning med maximalt 15%. Aktieägare bosatta i USA bör konsultera sina skatterådgivare för att avgöra om de omfattas av några specialregler som kan komma att begränsa deras möjligheter att beskattas med denna förmånliga skattesats.

BESKATTNING AV KAPITALVINSTER

Enligt dubbelbeskattningsavtalet kan vardera avtalsstaten i princip beskatta realisationsvinst i enlighet med landets inhemska lagar. I enlighet med den nuvarande brittiska lagstiftningen behöver inte privatpersoner som inte är bosatta eller normalt inte är bosatta i Storbritannien samt bolag som inte har sitt säte i Storbritannien, betala skatt i Storbritannien på de realisationsvinster som har uppkommit vid avyttring av aktier eller depåbevis (ADR), om inte sådana aktier eller ADRs ägs i samband med handel, yrke eller kall som utövas i Storbritannien genom en filial eller agentur.

BESKATTNING AV KAPITALVINSTER FORTS

En aktieägare som är bofast i USA kommer generellt sett att beskattas enligt amerikansk federal lagstiftning vid försäljning eller utbyte av aktier eller depåbevis för en reavinst eller -förlust motsvarande skillnaden mellan försäljningspriset i USD och det justerade skattemässiga anskaffningsvärdet för aktierna i USD eller ADR. Aktieägare som är bofasta i USA bör rådfråga sina skatterådgivare om hanteringen av reavinst, vilka kan komma att beskattas lägre än förvärsinkomst för privatpersoner som är bofasta i USA, och om hanteringen av reaförluster, för vilka avdragsrätt kan vara begränsad.

PASSIVT UTLÄNDSKT INVESTERINGSBOLAG

Vi bedömer att vi inte är ett passivt utländskt investeringsbolag (PFIC) i enlighet med de amerikanska federala skattebestämmelserna, för året som slutade den 31 december 2008, och vi förväntar oss inte att vara ett PFIC under överskådlig framtid. Eftersom PFIC-status emellertid beror på sammansättningen av våra intäkter och tillgångar samt på marknadsvärdet på våra tillgångar (inklusive bl a aktieinvesteringar som uppgår till mindre än 25%) vid olika tidpunkter, kan vi inte garantera att vi inte betraktas som PFIC under något beskattningsår. Om vi behandlas som PFIC för något beskattningsår under vilket stamaktier eller amerikanska depåbevis innehafvs, skulle vissa negativa skattekonsekvenser drabba aktieägare bosatta i USA.

ARVSSKATT I STORBRIANNIEN

Enligt det nuvarande avtalet (förmögenhetsskattekonventionen) avseende dubbelbeskattning av förmögenhetsskatt mellan USA och Storbritannien, gäller normalt för aktier eller depåbevis (ADR) som innehåses av en enskild aktieägare bosatt i USA i enlighet med förmögenhetsskattekonventionen och som inte är medborgare i Storbritannien i enlighet med förmögenhetsskattekonventionen, att dessa inte kommer att vara föremål för brittisk arvsskatt vid dödsfall eller om personen under sin livstid skänker aktier eller depåbevis (ADR) som avdragsgill gåva. Förutsättningen för detta är att gällande federala gåvo- eller förmögenhetsskatter betalas i USA, såvida inte aktierna eller depåbevisen

(ADR) utgör tillgång i ett fast driftställe ägd av personen i Storbritannien eller om aktieägaren tillhandahåller oberoende personliga tjänster och har en fast verksamhetsbas med säte i Storbritannien. Om aktierna eller depåbevisen (ADR) förvaltas av en förtroendeman, som vid tidpunkten för likviden var en aktieägare bosatt i USA, belastas aktierna eller depåbevisen (ADR) i allmänhet inte av arvsskatt i Storbritannien, förutsatt att förtroendemannen vid tidpunkten för likviden inte var bosatt i USA och var medborgare i Storbritannien. I de undantagsfall aktier eller depåbevis (ADR) belastas både med arvsskatt i Storbritannien och med federal gåvo- eller förmögenhetsskatt i USA, brukar förmögenhetsskattekonventionen i allmänhet ge en reduktion för dubbelbeskattning i form av en skattelättnad.

BRITTISK STÄMPELSKATT OCH STÄMPELAVGIFT

En stämpelskatt på 1,5% betalas när aktier deponeras för utfärdande av depåbevis (ADR), dock ej vid den efterföljande handeln. En stämpelavgift på 0,5% betalas på alla köp av aktier.

VALUTAREGLERING OCH ÖVRIGA BEGRÄNSNINGAR SOM PÅVERKAR INNEHAVARE AV VÅRDEPAPPER

I Storbritannien finns det inga lagar, statliga förordningar eller bestämmelser som begränsar importen eller exporten av kapital eller som påverkar betalningen av utdelningar, räntor eller övriga utbetalningar till ej fast bosatta innehavare av aktier eller depåbevis (ADR).

Det finns inga begränsningar, enligt brittisk lag eller enligt bolagets regler och bolagsordning, för ej fast bosatta innehavares eller utländska ägares rätt att vara registrerade innehavare av aktier, röstberättigade för aktier eller ADR, eller vara registrerade innehavare av räntepapper eller förlagslån i Zeneca Wilmington Inc. eller i AstraZeneca PLC.

VALUTAKURSER

Fram till april 1999 redovisade och rapporterade Astra sitt resultat i SEK medan Zeneca redovisade och rapporterade sitt resultat i GBP. I enlighet med AstraZenecas beslut att redovisa sitt bokslut i USD har den ekonomiska informationen i detta dokument räknats om från SEK och GBP till USD med hjälp av följande valutakurser:

| | SEK/USD | USD/GBP |
|--|---------|---------|
| Genomsnittskurser (resultaträkning, kassaflödesanalys) | | |
| 1995 | 7,1100 | 1,5796 |
| 1996 | 6,7000 | 1,5525 |
| 1997 | 7,6225 | 1,6386 |
| 1998 | 7,9384 | 1,6603 |
| 1999 | 8,2189 | 1,6247 |
| Avistakurser vid årets slut (balansräkning) | | |
| 1995 | 6,6500 | 1,5500 |
| 1996 | 6,8400 | 1,6900 |
| 1997 | 7,8500 | 1,6600 |
| 1998 | 8,0400 | 1,6600 |
| 1999 | 8,5130 | 1,6185 |

Följande valutakursinformation visar de genomsnittskurser och avistakurser som används av AstraZeneca:

| | SEK/USD | USD/GBP |
|--|---------|---------|
| Genomsnittskurser (resultaträkning, kassaflödesanalys) | | |
| 2006 | 7,4472 | 1,8265 |
| 2007 | 6,7692 | 2,0003 |
| 2008 | 6,5130 | 1,8728 |
| Avistakurser vid årets slut (balansräkning) | | |
| 2006 | 6,8824 | 1,9626 |
| 2007 | 6,4051 | 1,9932 |
| 2008 | 7,7740 | 1,4437 |

DEFINITIONER OCH TOLKNINGAR

Om inte annat framgår har siffrorna i denna rapport, vilka hänför sig till marknadsstorlek och marknadsandelar för läkemedelsprodukter, erhållits från gemensamma branschkällor, huvudsakligen från IMS Health (IMS) som är ett internationellt erkänt marknadsundersökningsföretag inom läkemedelsbranschen. Marknadsandelssiffrorna för 2008 som ingår i denna rapport baseras huvudsakligen på statistik som erhållits från en direktansluten IMS-databas.

IMS-statistiken kan skilja sig från den statistik som koncernen har sammanställt för sina egna produkter. Av särskild betydelse i detta avseende är följande: (1) AstraZeneca redovisar sin ekonomiska utveckling per räkenskapsår och kvartal medan IMS ger ut statistik varje månad och kvartal; (2) Den direktanslutna IMS-databasen uppdateras varje kvartal och använder genomsnittliga valutakurser för det aktuella kvartalet; (3) IMS-statistiken från USA justeras inte för rabatter till statlig sjukförsäkring (Medicaid) och liknande rabatter i olika delstater; och (4) IMS sammanställer sin försäljningsstatistik genom att använda faktiska siffror från grossister och statistiskt representativa data från detaljhandels- och sjukhusapotek. Denna statistik prognostiseras sedan av IMS för att ge siffror för de nationella marknaderna.

Upplysningar om utbredning av sjukdomar har hämtats från flera olika källor och avser inte att vara något mått på storleken på den aktuella marknaden eller på någon potentiell marknad för AstraZenecas läkemedelsprodukter, bland annat på grund av att det kan saknas korrelation mellan utbredningen av en sjukdom och antalet personer som behandlas för denna sjukdom.

INFORMATION OM FÖRETAGET

BOLAGETS HISTORIK OCH UTVECKLING

AstraZeneca PLC konstituerades i England och Wales den 17 juni 1992 i enlighet med Companies Act 1985 och är ett börsnoterat aktiebolag hemmahörande i Storbritannien. Bolagets organisationsnummer är 2723534 och bolagets säte är

15 Stanhope Gate,
London W1K 1LN
telefon: + 44 (0)20 7304 5000

Från februari 1993 till april 1999 hette bolaget Zeneca Group PLC. Den 6 april 1999 bytte bolaget namn till AstraZeneca PLC.

Bolaget bildades när Imperial Chemical Industries PLCs verksamhet för läkemedel, agrokemi och specialkemi avskildes under 1993. 1999 sålde bolaget specialkemiverksamheten. 1999 fusionerades också bolaget med svenska Astra AB. Under 2000 avskildes agrokemiverksamheten och fusionerades med motsvarande verksamhet i Novartis AG. Tillsammans bildade de det nya bolaget Syngenta AG.

Bolaget äger och driver ett flertal enheter för forskning och utveckling (FoU), produktion och marknadsföring över hela världen. Bolagets huvudkontor är beläget vid 15 Stanhope Gate, London W1K 1LN.

STIFTELSEURKUND OCH BOLAGSORDNING

SYFTE

Syftet med bolagets verksamhet är brett och vittomfattande, vilket är vanligt för bolag registrerade i England och Wales, och innefattar tillverkning, distribution och handel med läkemedelsprodukter.

Varje förändring i bolagsordningen kräver godkännande av aktieägarna vid en bolagsstämma.

STYRELSEN

Styrelsen har befogenhet att leda bolagets verksamhet, genom befogenhet att t ex bemyndiga bolaget att tilldela och återköpa bolagets aktier. Med vissa undantag har emellertid styrelseledamöter inte rätt att rösta på styrelsemöten i frågor i vilka de har betydande personliga intressen.

För beslutsmässighet på styrelsemötena krävs en majoritet av den fulltaliga styrelsen, av vilka minst fyra måste vara icke anställda styrelseledamöter. I avsaknad av beslutsmässighet har styrelseledamöterna inte rätt att bestämma ersättningar för sig själva eller någon annan styrelseledamot.

Styrelsen har bolagets alla befogenheter för att låna pengar. Ändring av dessa befogenheter kräver att ett beslut antas av aktieägarna med kvalificerad majoritet ("special resolution").

Samtliga styrelseledamöter måste varje år ställa sin plats till förfogande vid bolagets årsstämma och kan ställa upp för omval. Styrelseledamöter är inte förhindrade från att vid en viss ålder ställa upp för val och omval.

Inom två månader efter att ha blivit utsedda måste styrelseledamöter inneha aktier i bolaget med nyttjanderätt till ett totalt nominellt värde av 125 USD. För närvarande betyder detta att de måste äga minst 500 aktier.

RÄTTIGHETER, FÖRETRÄDEN OCH BEGRÄNSNINGAR KNUTNA TILL AKTIER

Bolagets aktiekapital är uppdelat på 2 400 000 000 stamaktier med ett nominellt värde på 0,25 USD per aktie och 50 000 inlösbare preferensaktier med ett nominellt värde om 1 GBP per aktie. De rättigheter och begränsningar som gäller för de inlösbare preferensaktierna skiljer sig från stamaktierna enligt följande:

- > Inlösbare preferensaktier medför ingen rätt till utdelning.
- > Innehavare av inlösbare preferensaktier har ingen rätt att få meddelande om, närvara eller rösta vid årsstämma förutom vid vissa undantagstillfällen. De har en röst per 50 000 inlösbare preferensaktier.
- > Vid utskiftning av bolagets tillgångar i händelse av likvidation eller annan återbetalning av kapital (med vissa undantag) har innehavare av inlösbare preferensaktier förmånsrätt i förhållande till innehavare av ordinarie aktier att erhålla kapital upp till värdet på dessa aktier.
- > I enlighet med bestämmelser i Companies Act 1985 har bolaget rätt att lösa in de inlösbare preferensaktierna när som helst efter skriftlig uppsägning minst sju dagar i förväg.

NÖDVÄNDIGA ÅTGÄRDER FÖR ATT ÄNDRA AKTIEÄGARNAS RÄTTIGHETER

För att ändra aktieägarnas rättigheter knutna till endera aktieslaget krävs skriftligt medgivande från innehavarna av tre fjärdedelar av det nominella värdet av de utestående aktierna för aktieslaget i fråga eller godkännande genom majoritetsbeslut på årsstämma och extra bolagsstämmor.

ÅRSSTÄMMOR OCH EXTRA BOLAGSSTÄMMOR

Årsstämmor och extra bolagsstämmor där ett beslut med kvalificerad majoritet ska tas eller en styrelseledamot ska utses kräver kungörelse till aktieägarna minst 21 dagar i förväg. Extra bolagsstämmor kräver kungörelse minst 14 dagar i förväg.

Vid alla årsstämmor och extra bolagsstämmor är det beslutsmässiga antalet minst två aktieägare, närvarande personligen eller genom fullmakt, och berättigade att rösta om de behandlade frågorna.

Aktieägare eller deras vederbörligen utnämnda ombud och representanter för aktieägare som är juridiska personer har rätt att närvara vid årsstämmor och extra bolagsstämmor.

BEGRÄNSNINGAR I RÄTTEN ATT ÄGA AKTIER

Det finns inga begränsningar i rätten att äga aktier.

Form 20-F är ett formbundet dokument som årligen ska inlämnas till den amerikanska finansinspektionen, Securities and Exchange Commission (SEC). Form 20-F 2008 är det enda dokument som AstraZeneca avser att utfärda i enlighet med Securities Act 1933. Hänvisningar till huvudrubriker omfattar all information under sådana huvudrubriker, inklusive underrubriker. Hänvisningar till underrubriker omfattar endast den information som ingår i en sådan underrubrik. Diagram ingår inte såvida det inte specifikt anges. Form 20-F 2008 har varken godkänts eller tillbakavisats av SEC och SEC har inte heller anmärkt på riktigheten i Form 20-F 2008. Form 20-F 2008 som registrerats hos SEC kan innehålla information som har ändrats och kan uppdateras från tid till annan.

| AVSNITT | SIDA | AVSNITT | SIDA | AVSNITT | SIDA |
|---|------|--|------|--|------|
| 3 KEY INFORMATION | | 6 DIRECTORS, SENIOR MANAGEMENT AND EMPLOYEES CONTINUED | | 10 ADDITIONAL INFORMATION | |
| A. Selected financial data | | C. Board practices | | B. Memorandum and Articles of Association | |
| Financial Highlights | 2 | Directors' Report – Board of Directors at 31 December 2008 | 84 | Additional Information – Memorandum and Articles of Association | 197 |
| Directors' Report – Reporting Our Performance – Financial | 15 | Remuneration Report – Directors' Remuneration Report | 174 | C. Material contracts | n/a |
| Group Financial Record | 172 | Directors' Report – Operation of the Board of Directors | 87 | D. Exchange controls | |
| Additional Information – Shareholder Information | 190 | Directors' Report – Operation of Board Committees | 88 | Additional Information – Exchange Controls and other Limitations affecting Security Holders | 194 |
| D. Risk Factors | | D. Employees | | E. Taxation | |
| Risk – Principal Risks and Uncertainties | 76 | Note 24 – Employee costs and share option plans for employees | 138 | Financial Review – Taxation | 46 |
| | | Directors' Report – People | 28 | H. Documents on display | |
| | | E. Share ownership | | Additional Information – Documents on Display | 193 |
| | | Remuneration Report – Directors' Interests in Shares | 185 | I. Subsidiary information | |
| | | Note 24 – Employee costs and share option plans for employees | 138 | Principal Subsidiaries | 164 |
| 4 INFORMATION ON THE COMPANY | | 7 MAJOR SHAREHOLDERS AND RELATED PARTY TRANSACTIONS | | 11 QUANTITATIVE AND QUALITATIVE DISCLOSURES ABOUT MARKET RISK | |
| A. History and development of the Company | | A. Major shareholders | | Financial Review – Financial Risk Management Policies | 41 |
| Additional Information – History and development of the Company | 197 | Additional Information – Major Shareholdings | 191 | | |
| Financial Review – Investments, divestments and capital expenditure | 41 | B. Related party transactions | | 15 CONTROLS AND PROCEDURES | |
| Directors' Report – Supply and Manufacturing | 27 | Additional Information – Related Party Transactions | 192 | Directors' Report – UK Corporate Governance Requirements | 91 |
| Note 7 – Property, plant and equipment | 114 | Note 27 – Statutory and other information | 163 | | |
| Note 22 – Acquisitions of business operations | 130 | 8 FINANCIAL INFORMATION | | 16 [RESERVED] | |
| B. Business overview | | A. Consolidated statements and other financial information | | A. Audit Committee financial expert | |
| Directors' Report | 7 | Financial Statements (excluding Directors' responsibilities on page 98 and Auditor's opinion on page 99) | 97 | Directors' Report – Audit Committee | 89 |
| C. Organisational structure | | B. Significant changes | | B. Code of ethics | |
| Directors' Report – Other Company Disclosures and Information | 94 | Note 27 – Statutory and other information | 163 | Directors' Report – Code of Conduct | 93 |
| Principal Subsidiaries | 164 | 9 THE OFFER AND LISTING | | C. Principal accountant fees and services | |
| D. Property, plants and equipment | | A4. Price history of listed stock | | Note 27 – Statutory and other information | 163 |
| Directors' Report – Our Resources | 17 | Additional Information – Shareholder Information | 190 | D. Exemptions from the listing standards for audit committees | n/a |
| | | C. Markets | | E. Purchases of equity securities by the issuer and affiliated purchasers | |
| | | Additional Information – Shareholder Information | 190 | Note 20 – Share capital of parent company | 129 |
| | | 5 OPERATING AND FINANCIAL REVIEW AND PROSPECTS | | G. Corporate Governance | |
| A-F. Directors' Report | 7 | Financial Review | 31 | Directors' Report – Principal UK and US Governance Requirements | 91 |
| Financial Review | 31 | Note 16 – Financial instruments | 122 | | |
| | | 6 DIRECTORS, SENIOR MANAGEMENT AND EMPLOYEES | | 18 FINANCIAL STATEMENTS | |
| | | A. Directors and senior management | | Financial Statements (excluding Directors' responsibilities on page 98 and Auditor's opinion on page 99) | 97 |
| | | Directors' Report – Board of Directors at 31 December 2008 | 84 | | |
| | | B. Compensation | | | |
| | | Remuneration Report – Directors' Remuneration Report | 174 | | |
| | | Note 23 – Post-retirement benefits | 133 | | |
| | | Note 27 – Statutory and other information | 163 | | |

MARKNADSDEFINITIONER

| NORDAMERIKA | | ETABLERADE MARKNADER – ÖVRIGA VÄRLDEN | | | TILLVÄXTMARKNADER – ÖVRIGA VÄRLDEN | | | |
|-------------|--------|--|-------|---------------------------|---|-------------------|--|---|
| USA | Kanada | Västeuropa | Japan | Övriga etablerade | Tillväxtmarknader i Europa | Kina | Tillväxtmarknader Asien/Stilla Havsområdet | Övriga tillväxtmarknader |
| USA | Kanada | Belgien Danmark Finland Frankrike Grekland Italien Nederländerna Norge Portugal Spanien Storbritannien Sverige Tyskland Österrike | Japan | Australien Nya Zeeland | Estland Lettland Polen Slovakien Tjeckoslovakien Turkiet | Hong Kong Kina | Filippinerna Indien Malaysia Sydkorea Taiwan Thailand | Algeriet Argentina Brasilien Centralamerika Chile Colombia Egypten Förenade Arabemiraten Libanon Marocko Mexiko Peru Saudiarabien Sydafrika Venezuela |
| | | Island Luxemburg | | | Albanien Bosnien-Hercegovina Bulgarien Georgien Kroatien Makedonien Rumänien Ryssland Serbien/Montenegro Ungern Vitryssland | | Afghanistan Bangladesh Brunei Burma Indonesien Kambodja Laos Nepal Nya Guinea Singapore Sri Lanka Vietnam | |

Med tillväxtmarknader avses tillväxtmarknader i övriga världen.

Med etablerade marknader avses Nordamerika och etablerade marknader i övriga världen.

IMS Data är ej inkluderat för länderna som är listade i den nedre tabellen.

Följande förkortningar och uttryck har följande betydelse i denna redovisning:

ACE-hämmare En klass läkemedel som blockerar produktionen av hormonet angiotensin II vid behandling av högt blodtryck och andra hjärt/kärlsjukdomar.

ANDA förenklad registreringsansökan Ansökan om godkännande av ett generiskt läkemedel inlämnad till FDA i USA.

ADR Amerikanskt depåbevis som berättigar till en ADS.

ADS Amerikansk depåaktie som representerar en underliggande aktie.

AS ankyloserande spondylit Degenerativ inflammatorisk sjukdom som påverkar ryggraden och orsakar kronisk smärta.

agonist Substans som kan binda till ett molekyllärt mål för att utlösa en respons.

andrahandsbehandling Behandling som ges sedan förstahandsbehandling misslyckats eller som tillägg till denna.

angiotensin II Hormon som får blodkärlen att dra ihop sig så att blodtrycket höjs.

antagonist Substans som kan binda till ett molekyllärt mål för att neutralisera eller motverka en reaktion.

antipsykotika Läkemedel för behandling av psykotisk sjukdom, i första hand schizofreni, men numera också mani eller depression.

Alzheimers sjukdom En grupp sjukdomar som orsakar nedbrytning av hjärnan, vilket påverkar minnet och förmågan att resonera.

aromatshämmare Läkemedel som hämmar enzymet aromatas som är involverat i produktionen av det kvinnliga könshormonet östrogen, och som därför används vid behandling av bröstcancer.

ateroskleros Fortskridande förträngning eller förhårdning av artärerna kopplad till ansamling av lipider (fetter) i kärlväggarna och bildning av aterosklerotiska plack.

aterosklerotisk plack Ansamling av kolesterol och fetter i blodkärlens väggar till följd av ateroskleros.

beta-agonist Läkemedel som verkar avslappande på musklerna runt luftvägarna och därigenom underlättar den annars begränsade andningen under ett astmaanfall eller vid kronisk obstruktiv lungsjukdom (KOL).

betablockerare Läkemedel som används vid behandling av olika hjärt/kärlsjukdomar och som fungerar genom att blockera receptorer i nervändarna.

biomarkör En egenskap som kan mätas objektivt och utvärderas som indikator på normala biologiska processer, patogena processer eller farmakologiska reaktioner på en behandling.

bioläkemedel/biologiska substanser En kategori läkemedel utvecklade ur proteiner som vanligtvis produceras naturligt av levande organismer som reaktion på sjukdom, till exempel antikroppar.

bipolär sjukdom En av flera sjukdomar som påverkar sinnestämningen och som vanligtvis karakteriseras av omväxlande perioder med depression och mani.

CRP C-reaktivt protein Produceras av levern. CRP-nivån ökar vid en kroppsomfattande (systemisk) inflammation.

CRL Complete Response Letter Förfrågan om kompletterande information från den amerikanska registreringsmyndigheten FDA.

diuretika Läkemedel som ökar urinproduktionen.

hjärtsvikt Försvagning av hjärtmuskeln som medför att hjärtats förmåga att fungera som pump för att cirkulera blodet genom kroppen försämras.

KOL kronisk obstruktiv lungsjukdom Alla kroniska sjukdomar som orsakar bestående hinder för luftflödet i luftrören, till exempel emfysem.

kognitiva störningar Sjukdomar med fortskridande eller kronisk försämring av uppfattningsförmågan eller minnet.

EFPIA European Federation for Pharmaceutical Industries and Associations, de europeiska läkemedelsföretagens branschorganisation.

EMA European Medicines Agency, den europeiska läkemedelsmyndigheten.

FDA Food and Drug Administration Del av det amerikanska hälsovårdsdepartementet som fungerar som registreringsmyndighet för alla läkemedel (inklusive biologiska substanser och vacciner) samt medicinteknisk utrustning i USA.

FGLP (First Good Laboratory Practice) Det skede då en substans genomgår den första prekliniska studie som krävs för myndighetsgodkännande, vilket också markerar dess inträde i forskningsportföljen.

farmakogenomik Bioteknisk vetenskapsgren som kombinerar teknologier från medicin, farmakologi och genomik, och som är inriktad på att utveckla läkemedelsbehandlingar som kompenserar för genetiska skillnader mellan patientgrupper.

farmakokinetik Studier av vad kroppen gör med läkemedel.

farmakologi Studier av hur läkemedel påverkar en levande organism.

farmakovigilans Vetenskaplig insamling och utvärdering av information från vårdgivare och patienter relaterad till läkemedels negativa effekter.

fas 1 Fas av de kliniska studierna där ett nytt läkemedel eller en ny behandling prövas för första gången på en liten grupp (20–80) personer för att se om läkemedlet kan uppnå lämpliga koncentrationer i kroppen, samt för att fastställa ett säkert doseringsintervall och identifiera biverkningar. Denna fas inkluderar studier på friska frivilliga försökspersoner.

fas 2 Fas av de kliniska studierna som omfattar kontrollerade kliniska aktiviteter för att utvärdera ett läkemedels effekt hos patienter med den studerade sjukdomen, samt för att fastställa vanliga kortsiktiga biverkningar och risker relaterade till läkemedlet. Fas 2-studier genomförs normalt på ett relativt litet antal patienter, omkring några hundra personer.

fas 3 Fas av de kliniska studierna som genomförs för att samla in ytterligare information om ett läkemedels effekt och säkerhet, ofta i en jämförande studie, för att utvärdera läkemedlets samlade risk/nyttoprofil. Fas 3-studier omfattar vanligtvis hundratals till tusentals patienter.

förstahandsbehandling Behandling som ges till en nydiagnostiserad patient som inte tidigare har behandlats.

första gången på människa Första gången som en experimentell substans ges till människa. Det innebär att substansen först har passerat etiska granskningsnämnder och klarat formella registreringsrelaterade toxikologiska studier.

GAD generaliserad ångest Neurotisk åkomma karakteriserad av kronisk och ihållande oro och spänning.

HDL-kolesterol (HDL-C) Kolesterol som transporteras av HDL (High-Density Lipoprotein) i blodet tillbaka till levern och som ibland kallas för det "goda" kolesterolet.

LIBID London Interbank Bid Rate, den räntesats en bank erbjuder sig att betala för lån från andra banker.

LDL-kolesterol (LDL-C) Kolesterol som transporteras av LDL (Low-Density Lipoprotein) i blodet och som ibland kallas för det "onda" kolesterolet.

MAA ansökan om godkännande för försäljning Ansökan om godkännande för marknadsföring av medicinska produkter på marknaden. Detta är en specifik term för EU- och EES-marknaderna.

MAb monoklonal antikropp Antikropp genererad från en enda klonad cell. Alla antikroppar från en sådan cell har samma aminosyresekvens.

MDD egentlig depression Depression där fem eller fler symptom på depression förekommer under minst två veckor.

Medicaid Amerikanskt sjukvårdsförsäkringsprogram för enskilda och familjer med låga inkomster och resurser. Programmet administreras av delstaterna och finansieras gemensamt av delstaterna och den federala regeringen.

Medicare Amerikanskt sjukvårdsförsäkringsprogram för amerikanska medborgare som har fyllt 65 år, eller för äldre amerikanska medborgare under 65 med vissa handikapp, samt för amerikanska medborgare i alla åldrar med permanent njursjukdom som kräver dialys eller njurtransplantation. Medicare började nyligen erbjuda bidrag till receptbelagda läkemedel enligt Medicare Part D.

MAT rullande årsgenomsnitt Tal som representerar det ekonomiska värdet av en variabel under 12 månader.

NCE originalsubstans Ny farmakologiskt aktiv kemisk substans till skillnad från produktutvecklingar och befintliga läkemedelsprodukter.

NDA registreringsansökan för nytt läkemedel Ansökan till FDA för godkännande av marknadsföring av ett nytt läkemedel i USA.

nebuliserad kortikosteroid Läkemedel av steroidtyp som ges i form av små droppar i vattenånga.

OA osteoartrit Ledsjukdom som orsakar nedbrytning av brosket som omger lederna.

PARP poly-ADP-ribospolymeras Enzym nödvändigt för reparation av skadade celler och underhåll av cellernas energitransport.

parenteral Administrerat genom injektion (till exempel intravenöst, subkutant eller intramuskulärt).

PhRMA Pharmaceutical Research and Manufacturers of America, den främsta branschorganisationen för läkemedelsindustrin i USA.

pMDI dosaerosol Aerosolinhalator som levererar ett läkemedel direkt till lungorna.

placebo Översam substans som ser identisk ut som substansen som testas i kliniska studier, även kallad sockerpiller.

prekliniska studier Studier som genomförs innan ett läkemedel har provats på människa för att fastställa gränser för säker användning av läkemedlet i efterföljande fas 1-studier.

primärvård Den medicinska vård en patient får vid första kontakten med hälsovårdssystemet, innan han eller hon får remiss till en annan del av systemet.

RA reumatoid artrit Ledinflammation där lederna blir ömma, svullna, stela och i svåra fall deformerade.

Securities and Exchange Commission (SEC) Amerikansk federal myndighet som reglerar finansbranschen och kapitalmarknaden.

siRNA molekyler Kort dubbelsträngad ribonukleinsyra (siRNA) är ett nytt sätt att selektivt "släcka" gener som medverkar till sjukdomsutveckling

små molekyler Allmän term som beskriver läkemedelsrelaterad FoU baserad på kemi och kemiska metoder och material för identifiering och utveckling av nya läkemedel. Kemiska molekyler är små jämfört med biologiska molekyler.

specialistvård Den medicinska vård en patient får efter att ha remitterats av primärvårdsgivaren.

stora molekyler Allmän term som beskriver läkemedelsrelaterad FoU baserad på biologi och biologiska metoder och material för identifiering och utveckling av nya läkemedel. Biologiska molekyler är stora jämfört med kemiskt framställda molekyler.

sNDA kompletterande registreringsansökan Ansökan till FDA för godkännande av marknadsföring av ett introducerat läkemedel för en annan indikation i USA.

UK Combined Code Riktlinjer som ställer upp normer för bästa praxis för bolagsstyrning i Storbritannien.

WHO Världshälsoorganisationen Förenta Nationernas organ för hälsorelaterade frågor.

XR Beredningsform med förlängd frisättning.