

GENMAB NÅR MILESTONE I SAMARBEJDET VEDRØRENDE ARZERRA™

Resumé: Genmab vil modtage en milestone-betaling på ca. DKK 116 mio. fra GSK for FDA godkendelsen af Arzerra™ til behandling af patienter med kronisk lymfatisk leukæmi (CLL), som er refraktære over for fludarabin og alemtuzumab.

København, Danmark, 27. oktober 2009 – Genmab A/S (OMX: GEN) offentliggjorde i dag, at selskabet har nået en milestone for Arzerra™ (ofatumumab) under samarbejdsaftalen med GlaxoSmithKline (GSK). En milestone-betaling på ca. DKK 116 mio. (ca. USD 23 mio.) blev udløst, da FDA godkendte Arzerra til behandling af patienter med kronisk lymfatisk leukæmi (CLL), som er refraktære over for fludarabin og alemtuzumab.

”Godkendelsen af Arzerra markerer en vigtig milepæl for Genmab, da det er vores første antistof, som kommer på markedet. Vi er glade for, at vi nu kan tilbyde en ny behandling til disse refraktære CLL patienter, især da det er Genmabs mål at udvikle lægemidler mod livstruende og invaliderende udækkede behandlingsbehov,” sagde Lisa N. Drakeman, ph.d., Chief Executive Officer i Genmab.

Arzerra er et monoklonalt antistof, som har den virkning, at kroppens immunrespons bekæmper normale B-celler og cancer B-celler. Arzerra binder sig til både små og store epitoper - på CD20 molekylet, som findes på overfladen af B-celler, som er den type celler, som bliver til cancerceller hos CLL patienter.

Om Genmab A/S

Genmab er et førende internationalt bioteknologisk selskab med fokus på udvikling af fuldt humane antistoflægemidler til potentiel behandling af cancer. Genmabs kompetente teams inden for forskning, udvikling og produktion anvender unik og avanceret teknologi til at skabe og udvikle produkter til udækkede behandlingsbehov. Vores primære målsætning er at forbedre livet for de patienter, som har akut behov for nye behandlingsmuligheder. For yderligere oplysninger om Genmabs produkter og teknologi henvises til www.genmab.com.

Denne fondsbørsmeddelelse indeholder fremadrettede udsagn. Ord som "tror", "forventer", "regner med", "agter" og "har planer om" og lignende udtryk er fremadrettede udsagn. De faktiske resultater eller præstationer kan afvige væsentligt fra de fremtidige resultater eller præstationer, der direkte eller indirekte er kommet til udtryk i sådanne udsagn. De væsentlige faktorer, som kunne bevirke at vore faktiske resultater eller præstationer afviger væsentligt, inkluderer bl.a., risici forbundet med produktopdagelse og -udvikling, usikkerheder omkring udfald af og gennemførelse af kliniske forsøg herunder uforudsete sikkerhedsspørgsmål, usikkerheder forbundet med produktfremstilling, manglende markedsaccept af vore produkter, manglende evne til at styre vækst, konkurrencesituationen vedrørende vort forretningsområde og vore markeder, manglende evne til at tiltrække og fastholde tilstrækkeligt kvalificerede medarbejdere, manglende adgang til at håndhæve eller beskytte vore patenter

GENMAB NÅR MILESTONE I SAMARBEJDET VEDRØRENDE ARZERRA™

og immaterielle rettigheder, vort forhold til relaterede selskaber og personer, ændringer i og udvikling af teknologi, som kan overflødiggøre vore produkter samt andre faktorer. For yderligere oplysninger om disse risici henvises til afsnittet "Risikostyring" i Genmabs årsrapport, som er tilgængelig på www.genmab.com. Genmab påtager sig ingen forpligtigelser til at opdatere eller revidere fremadrettede udsagn i denne fondsbørsmeddelelse og bekræfter heller ikke sådanne udsagn i forbindelse med faktiske resultater, medmindre dette kræves i medfør af lov.

Genmab[®], det Y-formede Genmab logo[®], HuMax[®], HuMax-CD20[®], HuMax-EGFr[™], HuMax-IL8[™], HuMax-TAC[™], HuMax-HepC[™], HuMax-CD38[™], HuMax-CD32b[™], HuMax-TF[™], HuMax-Her2[™], HuMax-VEGF[™] og UniBody[®] er alle varemærker tilhørende Genmab A/S. Arzerra[™] er et varemærke tilhørende GlaxoSmithKline.

Kontakt: Helle Husted, Vice President, Investor Relations
T: +45 33 44 77 30; M: +45 25 27 47 13; E: h.husted@genmab.com

###