

GENMAB OFFENTLIGGØR FORELØBIGE RESULTATER FOR OFATUMUMAB TIL BEHANDLING AF DIFFUST STORCELLET B-CELLE LYMFOM

Resumé: Genmab offentliggør foreløbige resultater fra et fase II studie med ofatumumab til behandling af diffust storcellet B-celle lymfom.

København, Danmark, 10. august 2010 – Genmab A/S (OMX: GEN) offentliggjorde i dag foreløbige interim resultater fra et indledende fase II enkeltarms open label studie med ofatumumab til evaluering af behandling af recidiverende diffust storcellet B-celle lymfom (DLBCL) hos patienter, som ikke er egnede til, eller som har fået recidiv efter en stamcelletransplantation.

Formålet med studiet var at fastslå effekten af ofatumumab hos patienter med recidiverende DLBCL, som ikke er egnet til, eller som har fået recidiv efter stamcelletransplantation. Det primære endpoint i studiet var objektiv respons rate (ORR), bedømt af en uafhængig komité over en periode på seks måneder fra begyndelsen af behandlingen. Der blev behandlet i alt 81 patienter i dette studie. 96% af patienterne i studiet havde modtaget tidligere behandling med rituximab. 54% af patienterne havde modtaget mellem to og fem tidligere rituximab behandlinger. 31% af patienterne havde modtaget en stamcelletransplantation og de resterende 69% var ikke egnet til en transplantation. Den objektive responsrate (ORR) observeret i interim analysen var 11%, med en median responsvarighed på 6,9 måneder.

Der forekom ikke uventede bivirkninger under studiets forløb. De mest almindelige bivirkninger (> 10% af patienterne) som forekom hos patienter, der blev behandlet med ofatumumab, var infektioner (37%), diarré (17%), træthed (15%), perifert væskeansamling (15%), neutropenia (14%), smerter i underlivet (12%), forstoppelse (12%), kvalme (12%), feber (11%), blodmangel (11%) og leukopeni (11%).

”Responsraten, som blev observeret i studiet, peger i retning af behovet for at kombinere CD20 lægemidler med cytotoxiske kemoterapi lægemidler i den videre undersøgelse af CD20 behandlingen af denne DLBCL patient population, der har modtaget adskillige tidligere behandlinger,” udtaler professor Jan G.J. van de Winkel, ph.d. og Chief Executive Officer hos Genmab.

Om diffust storcellet B-celle lymfom

Diffust storcellet B-celle lymfom er en cancerform i B-lymfocytterne. Sygdommen udgør 30% af non-Hodgkins lymfomer blandt voksne og er den mest almindelige form for lymfecancer i den vestlige verden.

GENMAB OFFENTLIGGØR FORELØBIGE RESULTATER FOR OFATUMUMAB TIL BEHANDLING AF DIFFUST STORCELLET B-CELLE LYMFOM

Om ofatumumab

Ofatumumab er et humant monoklonalt antistof. Ofatumumab er ikke godkendt i noget land for behandling af recidiverende diffust storcellet B-celle lymfom (DLBCL).

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 og udvikling 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 fondsårsmeddelelse 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 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 fondsårsmeddelelse 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[™], HuMax-Wnt, HuMax-cMet[™] 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

###