

## GENMAB OPNÅR MILESTONE I ARZERRA™ SAMARBEJDE

*Resumé: Genmab vil modtage en milestonebetaling på ca. DKK 87 mio. fra GSK for EU-kommissionens betingede markedsføringstilladelse for Arzerra™.*

**København, Danmark, 19. april 2010** – Genmab A/S (OMX: GEN) offentliggjorde i dag, at selskabet har nået en milestone for Arzerra™ (ofatumumab) under samarbejdsaftalen med GlaxoSmithKline (GSK). En milestonebetaling på ca. DKK 87 mio. (ca. USD 16 mio.) blev udløst, da EU-kommissionen udstedte en betinget markedsføringstilladelse vedrørende ofatumumab til behandling af patienter med refraktær kronisk lymfatisk leukæmi (CLL).

”Denne milestone markerer en vigtig milepæl, da det er det første Genmab antistof, der kommer på markedet i Europa,” udtaler Lisa N. Drakeman, ph.d., Chief Executive Officer i Genmab.

Ofatumumab er et nyt humant monoklonalt antistof med en unik virkningsmekanisme. Det retter sig mod en unik del af CD20-molekylet og omslutter en unik epitop på den lille løkke. CD20 molekylet er et vigtigt target i CLL behandlingen, fordi det er udtrykt ved de fleste B-celle sygdomme.

### 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](http://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 og immaterielle rettigheder, vort forhold til relaterede selskaber og personer, ændringer i og udvikling af teknologi, som kan overflødigøre 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](http://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™,

# GENMAB OPNÅR MILESTONE I ARZERRA™ SAMARBEJDE

HuMax-Wnt 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

###