

GLAXOSMITHKLINE FÅR BETINGET MARKEDSFØRINGS- TILLADELSE FOR ARZERRA™ (OFATUMUMAB) I EUROPA

Resumé: GSK har fået betinget markedsføringstilladelse for Arzerra™ (ofatumumab) i Europa til behandling af refraktær CLL.

København, Danmark, 19. april 2010 – GlaxoSmithKline (GSK) og Genmab A/S (OMX: GEN) offentliggjorde i dag, at EU-kommissionen har udstedt en betinget markedsførings-tilladelse vedrørende Arzerra™ (ofatumumab) til behandling af patienter med refraktær kronisk lymfatisk leukæmi (CLL). Ofatumumab er indiceret ved behandling af patienter med CLL, som er refraktære (ikke har responderet) over for fludarabin og alemtuzumab. Fludarabin og alemtuzumab er i øjeblikket standardbehandling hos patienter med CLL.

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.

Om GlaxoSmithKline

GlaxoSmithKline – et af verdens ledende forskningsbaserede farma- og medicinalvirksomheder – er engageret i forbedring af livskvaliteten ved at gøre patienterne i stand til at kunne mere, føle sig bedre tilpas og leve længere. Yderligere oplysninger om GlaxoSmithKline fås på www.gsk.com.

Denne fondsboersmeddelelse 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 fondsboersmeddelelse 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™,

GLAXOSMITHKLINE FÅR BETINGET MARKEDSFØRINGS- TILLADELSE FOR ARZERRA™ (OFATUMUMAB) I EUROPA

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

###