

GENMAB INDGÅR DUOBODY TEKNOLOGISAMARBEJDE

Selskabsmeddelelse

- Yderligere DuoBody™ teknologisamarbejde
- Upfrontbetaling på USD 2 mio. til Genmab

København, Danmark; 4. juni 2012 – Genmab A/S (OMX: GEN) har i dag offentliggjort en aftale med Novartis om anvendelse af selskabets DuoBody™ teknologiplatform til at skabe og udvikle bispecifikke antistoffer. Genmab vil skabe paneler af bispecifikke antistoffer mod to sygdomstarget-kombinationer identificeret af Novartis. Al forskningsarbejde relateret til programmerne er fuldt finansieret af Novartis.

“Vi er utroligt glade for at indgå Genmabs andet samarbejde vedrørende DuoBody teknologien, denne gang med Novartis, som er en stærk farmaceutisk samarbejdspartner. Med denne aftale kommer vi et skridt nærmere på at realisere værdien af vores innovative bispecifikke antistofplatform,” udtaler Jan van de Winkel, ph.d., Chief Executive Officer hos Genmab.

I henhold til aftalen modtager Genmab en upfrontbetaling på USD 2 mio. (cirka DKK 12 mio.). Hvis alle milestones i aftalen bliver opnået, vil den samlede potentielle værdi af aftalen for Genmab være på cirka USD 175 mio. (ca. DKK 1.055 mio.) plus forskningsfinansiering og royalties.

Aftalen forventes ikke at få væsentlig indvirkning på Genmabs resultatforventninger til 2012.

Om DuoBody-platformen

DuoBody-platformen er en innovativ platform til fremstilling og udvikling af bispecifikke antistoffer, som kan forbedre antistofbehandlingen af cancer, autoimmune og infektionssygdomme og sygdomme i centralnervesystemet. Bispecifikke antistoffer binder til to forskellige epitoper på de samme eller på forskellige targets (også benævnt som “dual-targeting”), hvilket kan forbedre antistoffernes specificitet og effekt med hensyn til at inaktivere sygdoms-targets. DuoBody-molekyler er unikke, idet de kombinerer fordelene ved bispecificitet med styrken ved konventionelle antistoffer, hvorved DuoBody-molekylerne kan administreres og doseres som andre antistofbaserede lægemidler. Genmabs DuoBody platform genererer bispecifikke antistoffer via en hurtig og bredt anvendelig proces, som let kan foretages i en laboratoriemålestok samt bruges til produktion i kommercielle mængder.

Om Genmab A/S

Genmab er et børsnoteret internationalt bioteknologisk selskab, som specialiserer sig i at skabe og udvikle differentierede humane antistoflægemidler til behandling af cancer. Selskabet er stiftet i 1999 og fik sit første markedsførte antistof, ofatumumab (Arzerra®), godkendt til behandling af kronisk lymfatisk leukæmi hos patienter, som er refraktære over for fludarabin og alemtuzumab, efter mindre end otte års udvikling. Genmabs validerede og næste-generations antistofteknologier forventes at levere en stadig strøm af fremtidige produktkandidater. Samarbejdsaftaler omkring innovative produktkandidater og teknologier er et primært fokusområde i Genmabs strategi, og selskabet samarbejder med førende farmaceutiske og bioteknologiske selskaber. For yderligere oplysninger henvises til www.genmab.com.

Kontakt:

Rachel Curtis Gravesen, Senior Vice President, Investor Relations & Communication
T: +45 33 44 77 20; M: +45 25 12 62 60; E: r.gravesen@genmab.com

Denne selskabsmeddelelse 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 præklinisk og klinisk udvikling af produkter, 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

GENMAB INDGÅR DUOBODY TEKNOLOGISAMARBEJDE

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 afsnit vedrørende risiko i Genmabs seneste finansielle rapporter, som er tilgængelige på www.genmab.com. Genmab påtager sig ingen forpligtigelser til at opdatere eller revidere fremadrettede udsagn i denne selskabsmeddelelse 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[®]-CD38, HuMax[®]-TF, HuMax[®]-TF-ADC, HuMax[®]-Her2, HuMax[®]-cMet, HuMax[®]-CD74, DuoBody[™] og UniBody[®] er alle varemærker tilhørende Genmab A/S. Arzerra[®] er et varemærke tilhørende GlaxoSmithKline.