

Genmab reducerer dagsværdien af produktionsfaciliteten i Minnesota til nul, udskyder salget til 2013 og opdaterer sine resultatforventninger til 2012

Selskabsmeddelelse

- Dagsværdien af produktionsfaciliteten reduceret til nul
- Ikke-likviditetspåvirkende nedskrivning på DKK 331 mio. (USD 58 mio.)
- Salget forventes nu gennemført i første kvartal 2013, aggressiv salgsproces igangsættes
- Ingen indvirkning på resultatforventningerne til fortsættende aktiviteter

København, Danmark; 13. december 2012 – Genmab A/S (OMX: GEN) offentliggør en ændring til selskabets tidligere resultatforventninger fra den 7. november 2012 grundet en reduktion i værdien af produktionsfaciliteten i Minnesota og en udskydelse af salget til 2013.

“Der har været stor aktivitet omkring og interesse for faciliteten i de seneste måneder, men vi har ikke modtaget noget bindende bud. På grund af den fortsatte usikkerhed har vi besluttet at nedskrive faciliteten til nul, og vi vil nu indlede en aggressiv salgsproces med henblik på at lukke en transaktion inden for de næste par måneder,” udtaler Jan van de Winkel, ph.d. Chief Executive Officer hos Genmab.

Facilitetens dagsværdi med fradrag af salgsomkostningerne er blevet reduceret fra USD 58 mio. til nul, hvilket medfører en indregning af en ikke-likviditetspåvirkende nedskrivning på cirka DKK 331 mio. ved en valutakurs på USD 1,00 = DKK 5,7054.

Genmab går nu videre med en aggressiv salgsproces med bistand fra selskabets agent PharmaBioSource. Se følgende hjemmeside: <http://genmab-facility.com> for yderligere information om muligheden for at erhverve denne facilitet.

Efter reduktionen i dagsværdien af faciliteten i Minnesota og udskydelsen af det forventede salg til første kvartal 2013 ændrer Genmab sine resultatforventninger til 2012, som blev offentliggjort den 7. november 2012. Der er ingen ændringer til resultatet fra fortsættende aktiviteter eller i likviditeten ultimo året ekskl. salg af faciliteten.

FREMTIDSUDSIGTER

DKK mio.	Nye forventninger 13. dec. 2012	Tidligere forventninger 7. nov. 2012
Nettoomsætning	450 – 475	450 – 475
Driftsomkostninger	(600) – (625)	(600) – (625)
Driftsunderskud af fortsættende aktiviteter	(125) – (175)	(125) – (175)
Ophørt aktivitet	(371)	(40)
Likviditet, primo året*	1.105	1.105
Likvider anvendt i driften	(360) – (385)	(360) – (385)
Likvider fra licens- og aktietegningsaftale	800	800
Likviditet ultimo året* ekskl. salg af MN-facilitet	1.520 – 1.545	1.520 – 1.545
Salg af MN-facilitet	-	320
Likviditet, ultimo året*	1.520 – 1.545	1.840 – 1.865
*Likvider og kortfristede værdipapirer		

Genmab reducerer dagsværdien af produktionsfaciliteten i Minnesota til nul, udskyder salget til 2013 og opdaterer sine resultatforventninger til 2012

Fortsættende aktiviteter

Vores forventninger til de fortsættende aktiviteter er uændrede i forhold til resultatforventningerne offentliggjort den 7. november 2012.

Ophørt aktivitet

Forventningerne til ophørt aktivitet på DKK 371 mio. indeholder en ikke-likviditetspåvirkende nedskrivning på DKK 331 mio. samt DKK 40 mio. relateret til de fortsatte driftsomkostninger. De tidligere forventninger på DKK 40 mio. indeholdt udelukkende de fortsatte driftsomkostninger.

Den ikke-likviditetspåvirkende nedskrivning på DKK 331 mio. afspejler en reduktion i facilitetens dagsværdi med fradrag af salgsomkostninger fra USD 58 mio. til nul.

Likviditet

Pr. 31. december 2011 udgjorde vores likviditet DKK 1.105 mio., og vi forventer et cash burn fra driften i 2012 på DKK 360 – 385 mio. Dette er uændret i forhold til de tidligere forventninger.

Med yderligere likviditet på ca. DKK 800 mio. fra aktieinvesteringen og upfront-betalingen vedrørende licensaftalen og aktietegningsaftalen for daratumumab forventer vi, at likviditeten ved udgangen af 2012, ekskl. salg af faciliteten, vil udgøre DKK 1.520 – 1.545 mio. Dette er ligeledes uændret i forhold til de tidligere forventninger.

Vi forventer nu at sælge produktionsfaciliteten i første kvartal 2013 men har nedskrevet dagsværdien til nul. Den forventede likviditet ved udgangen af 2012 i de ændrede forventninger er således DKK 1.520 – 1.545 mio. i forhold til de tidligere forventninger på DKK 1.840 – 1.865 mio. I de tidligere forventninger var der forudsat et salg af produktionsfaciliteten i 2012 for USD 58 mio., svarende til ca. DKK 320 mio. ved en forudsat valutakurs på USD 1,00 = DKK 5,50.

I tillæg til de allerede nævnte faktorer kan ovenstående forventninger ændre sig som følge af en række forskellige forhold, herunder, men ikke begrænset til, timingen og variationen af udviklingsaktiviteter (herunder aktiviteter udført af vores samarbejdspartnere) og relaterede indtægter og omkostninger, udsving i værdien af vores kortfristede værdipapirer, omsætning fra salg af Arzerra og dertil hørende royalties til Genmab samt valutakurser.

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 & Communications
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

Genmab reducerer dagsværdien af produktionsfaciliteten i Minnesota til nul, udskyder salget til 2013 og opdaterer sine resultatforventninger til 2012

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 markedsaaccept 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 overflødigsgøre 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®, DuoBody® og UniBody® er alle varemærker tilhørende Genmab A/S. Arzerra® er et varemærke tilhørende GlaxoSmithKline.