

Opdatering på sammenlægning af Pharmexa A/S og Affitech AS

Resumé:

Affitech A/S offentliggør i dag, at der i forbindelse med sammenlægningen af Pharmexa og Affitech er udstedt aktier til aktionærer i Affitech ("Apportindskudsaktier"), og at disse aktier er registreret i Erhvervs- og Selskabsstyrelsen. Som led i sammenlægningen af de to selskaber, udarbejdes der endvidere et prospekt i forbindelse med den officielle notering af Apportindskudsaktierne samt yderligere aktier, der vil blive udstedt til visse investorer ("Forhåndstilsagnsinvestorerne") mod deres bindende forhåndstilsagn om investering af et samlet beløb på ca. NOK 32,5 mio. Som følge af prospektplanlægningen og den første integration af de to selskaber er der udarbejdet yderligere information, som nu kan oplyses vedrørende regnskabsoplysninger og forventninger, selskabets strategi, kortsigtede mål og øvrige forhold.

På baggrund af de igangværende aktiviteter og allerede indgåede aftaler, nuværende muligheder for potentielle nye aftaler og bevilgede tilskud forventer vi, at omsætning, renteindtægter og andre driftsindtægter i regnskabsåret 2009 vil udgøre ca. DKK 10 mio. Selskabets forsknings- og udviklingsomkostninger forventes at udgøre ca. DKK 36 mio., mens de administrative udgifter forventes at udgøre ca. DKK 14 mio. Årsresultatet inklusive finansielle indtægter forventes at udgøre ca. DKK -40 mio.

Introduktion til Affitech A/S

Affitech A/S er som oplyst i tidligere meddelelser et biofarmaceutisk selskab med fokus på forskning og udvikling af nye humane antistoflægemidler. Virksomheden er for nylig etableret gennem sammenlægningen af Affitech AS, et norsk forskningsselskab inden for humane antistoflægemidler med hovedkontor i Oslo, og Pharmexa A/S, et dansk børsnoteret forsknings- og udviklingsselskab inden for vacciner med hovedkontor i København. Vi vurderer, at integrationen af de to enheder udgør en transformationel begivenhed for begge selskaber, idet den fører til sammenlægning af Affitech AS' (der ændrer navn til Affitech Research AS) ekspertise inden for forskning i antistoffer og produktpipeline med Pharmexa A/S' (nu Affitech A/S) kompetencer og infrastruktur inden for lægemiddelludvikling. Resultatet er blevet et integreret lægemiddelforsknings- og udviklingsselskab, som er i stand til ikke blot at opdage og tage patent på unikke humane antistoffer, men også til at udvikle dem hurtigt som potentielle nye lægemidler. Vi mener, at selskabets unikke kompetencer inden for antistofforskning skaber muligheder for Affitech A/S for at spille en konkurrencedygtig og fremtrædende rolle på det voksende marked for humane antistoflægemidler.

Kernen af vores virksomhed er dens konkurrencedygtige og veldokumenterede platform til opdagelse af monoclonale humane antistoffer. Evnen til at producere specifikke antistoffer, der er fuldt humane, og altså kun indeholder proteiner kodet med humane gensekvenser, har været et vigtigt fremskridt inden for antistoflægemidler. Der er primært to måder, hvorpå man kan frembringe fuldt humane antistoffer. Den første er gennem aktiv immunisering af humane transgene mus (en teknik, der med godt resultat er anvendt af en række selskaber på området, f.eks. Genmab og Abgenix, som nu er en del af Amgen), mens den anden måde, som anvendes af bl.a. Affitech, Cambridge Antibody Technology (nu en del af Astra Zeneca), Domantis (nu en del af GlaxoSmithKline) og andre, går ud på at generere humane antistoffer in vitro med en teknologi, der kaldes "phage display". Med denne sidstnævnte metode kan hele spektret af humane antistofgener klones til en bakteriel virus (en bakteriofag) på en sådan måde, at alle potentielle humane antistofproteiner vises ("display")

på overfladen af bakterier, hvor hvert enkelt protein kan testes for binding til et ønsket molekyle. Disse samlinger af antistofgener kaldes "phage display antistofbiblioteker".

Affitech har opbygget sit eget bibliotek af "phage display" humane antistoffer, som indeholder ca. 10^{10} humane gener. Mangfoldigheden af dette bibliotek af gener er flere gange større, end hvad der optimalt kan etableres med brug af humane transgene mus. Affitechs bibliotek af antistoffer er desuden yderst funktionelt, hvilket vil sige, at en stor del af de antistoffer, som det indeholder, vises i deres naturlige humane funktionstilstand. Dette gør det lettere at identificere effektive antistoffer mod specifikke humane proteintargets, og biblioteket har faktisk vist sig at være en rig kilde af sådanne nye humane antistoffer.

Affitechs vision

Vores mål er at skabe en internationalt konkurrencedygtig højvækst-virksomhed inden for antistoflægemidler. Vi vurderer, at selskabet har potentialet til at blive både en teknologisk innovator og produktudvikler, og det er vores hensigt, at selskabets antistofbaserede produkter skal dække i det mindste en del af den patientefterspørgsel, der findes efter nye lægemidler til mere effektiv behandling af alvorlige sygdom. Vi forventer, at medicinalmarkedets segment for monoklonale antistoffer vil fortsætte med at vokse målt på volumen, dækkede sygdomsområder og behandlingseffekt, og at segmentet fremover vil blive et mere og mere vigtigt vækstlokomotiv for medicinalbranchen som helhed. Det er vores vision at bidrage til denne vækst som et førende, uafhængigt biotekselskab inden for antistoffer samt at opnå væsentlige kliniske, kommercielle og økonomiske resultater inden for rammerne af den lange udviklingstid, der kendetegner vores branche.

Vores overordnede forretningsstrategi

Vi forventer at skabe værdi ved at udvælge innovative, kommercielt attraktive egenudviklede produkter og føre dem frem til kliniske forsøg til påvisning af effekt og sikkerhed i mennesker (proof of clinical concept). Der vil være følgende to typer af disse antistoffer:

- Forbedrede versioner af markedsførte antistoffer eller validerede antistoffer med dokumenteret klinisk effekt, hvor vores mål er at fremstille antistoffer, som er "first in class". Særligt er det vores mål, at vores første produkt af denne type bliver et nyt og anderledes antistof mod vaskulær endothelial vækstfaktor (VEGF), som Genentech/Roches produkt Avastin er rettet imod.
- Innovative antistoffer genereret mod nye medicinsk vigtige humane sygdomstargets, hvor vores mål er at skabe antistoffer, som er "first in class". Særligt vil vi rette vores innovative forskning mod fremstillingen af antistoffer til celleoverfladeproteiner, specielt G-proteinkoblede receptorer (GPCR), som er en type targets, der er af væsentlig interesse for medicinalbranchen.

Vi vil søge, at kommercialisere vores produkter ved at indgå aftaler om fælles udvikling og fælles markedsføring med større medicinal- og biotekselskaber. Vi mener, at samarbejde med andre selskaber og forsknings- og udviklingsaftaler er en vigtig måde at etablere den økonomiske og forretningsmæssige styrke, der kræves i den biofarmaceutiske branche, på. En stor del af vores arbejde vil derfor blive rettet mod forretningsudvikling. I særdeleshed skal nævnes:

- For hvert af den første række af produkter vil vi søge at indgå aftaler om fælles udvikling på et tidligt tidspunkt i produktudviklingen, hvor risikoen deles med samarbejdspartneren.
- Efterhånden som vores ressourcer forøges, vil vi overveje at føre vores produkter

videre i udviklingsforløbet inden for bestemte terapeutiske områder, mens vi vil udlicensiere eller indgå samarbejde for produkter til visse kliniske indikationer.

- Inden for vores udviklingsaktiviteter vil vi søge at indgå en eller flere strategiske samarbejdsaftaler inden for GPCR og andre celleoverfladetargets af stor kommerciel interesse.
- Vi vil muligvis søge, at indlicensiere yderligere attraktive produktkandidater fra eksterne parter for at udvide vores produktudviklingspipeline.

Umiddelbare mål

Selskabet vil som krævet i henhold til gældende børsregler offentliggøre et prospekt med henblik på optagelse til handel og officiel notering af aktierne udstedt af selskabet i forbindelse med forhøjelsen af selskabets aktiekapital mod apportindskud af aktier i Affitech AS. Selskabet forventer at offentliggøre prospektet den 30. juni 2009.

I forbindelse med offentliggørelsen af prospektet har Ferd AS, Arendals Fossekompagni ASA, Braganza AS, Teknoinvest VII KS, Verdane Capital IV TWIN AS, Anchor Secondary 3 Holding AS, Sarsia Life Science Fund AS, Glastad Invest AS, Lene AS, Hans Bjarne Dahl, John McDougall, Kerstin Maria Hareide, Marike Stassar og Amino AS ("Forhåndstilsagnsinvestorerne") forpligtet sig til at tegne nye aktier i selskabet for et samlet beløb på i alt NOK 32,5 mio. Kapitalforhøjelsen sker til markedskurs uden fortegningsret for selskabets eksisterende aktionærer.

Tillagt nettoprovenuet fra Forhåndstilsagnsinvestorerne investering udgjorde selskabets nettolikvider pr. 31. marts 2009 DKK 41,7 mio., hvilket forventes at være tilstrækkeligt til at finansiere selskabet frem til juni 2010. I denne periode vil vores første strategiske mål være:

- At rejse yderligere egenkapital i andet halvår 2009 til finansiering af produktudvikling.
- At forhandle og indgå en eller flere nye partnerskabsaftaler med andre farmaceutiske virksomheder eller biotekvirksomheder.
- At gennemføre integrationen af de to selskaber. Særligt vil selskabet fokusere på (i) implementeringen af en fælles IT-plattform, (ii) en integreret regnskabs- og finansstyringsstruktur, (iii) en integreret projektstyringsstruktur og (iv) en fælles ressourcepolitik og et fælles "management by objectives" system.
- At fokusere på forskning og yderligere præklinisk udvikling af selskabets antistofproduktkandidater i det tidlige stadie. Herudover planlægger vi at fremskynde anvendelsen af vores egenudviklede CBAS™ (Cell-based Antibody Selection) inden for cancerstamceller samt til opdagelsen af antistoffer mod yderligere GPCR targets. Vi vil føre vores antistofkandidater videre i fælles projekter med vores samarbejdspartnere.

Vores teknologier og produktkandidater

Vi har udviklet og anvender i dag to phage display-baserede teknologier til opdagelse af antistoffer, som vi benævner Molecule-Based Antibody Screening (MBAS) og Cell-Based Antibody Selection (CBAS™). MBAS indebærer "high throughput screening" (screening af et stort antal stoffer) af biblioteker af humane antistoffer mod validerede targets (antigener) med henblik på at opdage antistoffer af høj kvalitet. CBAS™ er en metode til fuld in vitro "reverse-screening" med henblik på at opdage antistoffer og deres dertil hørende targets ved brug af sygdomsspecifikke celler. CBAS™ giver en unik mulighed for at identificere antistoffer mod

targets, når de optræder i deres naturlige cellemiljø, samt at opdage antistoffer mod komplekse antigener som f.eks. GPCR og de antigener, der findes på cancerstamceller.

Vi har ved hjælp af disse teknologier opbygget en varieret pipeline af interne projekter og projekter, der køres i samarbejde med andre. Alle vores produktkandidater er rettet mod sygdomme, hvor der er et stort udækket behov for bedre resultater for patienterne. I tillæg til vores pipeline har vi to udlicenserede vaccineprodukter, som stammer fra den tidligere Pharmexa-virksomhed, GV1001, som er en peptidvaccine rettet mod telomerase, samt PX106, som er en rekombinant proteinvaccine rettet mod Amyloid betaprotein.

Tabel 1. Produktkandidater

Antistof	Samarbejds-partner	Molekylært target	Sygdomsområde	Status
AT001	Peregrine	VEGF	Cancer	Præklinisk udvikling
AT002	Egenudviklet	ALCAM	Cancer	Præklinisk forskning
AT003	Egenudviklet	EpCAM	Cancer	Antistofvalidering
AT004	Peregrine	PS	Cancer	Præklinisk forskning
AT005	Peregrine	PS	Virussygdomme	Præklinisk forskning
AT006	Roche	Ikke-oplyst cancertarget	Cancer	Ikke-oplyst
AT007	Egenudviklet	Kemokinreceptor (et GPCR target)	Inflammations- og autoimmune sygdomme, lymfecancer	Antistofvalidering

Der henvises til bilag 1 for en mere udførlig beskrivelse af de væsentligste produktkandidater.

Selskabsstruktur og større aktionærer

Efter gennemførelse og registrering af aktiekapitalforhøjelsen i Affitech A/S mod apportindskud af aktier i det norske selskab Affitech AS ejer Affitech A/S 99,71% af Affitech AS' samlede aktiekapital, og de resterende 0,29% ejes af 22 minoritetsaktionærer. I henhold til gældende ret kan minoritetsaktionærene i Affitech AS kræve, at Selskabet overtager deres aktier i Affitech AS, ligesom Selskabet kan tvangsindløse minoritetsaktionærene. Baseret på værdifastsættelsen af Affitech AS i forbindelse med udstedelse af aktier i forbindelse med den ekstraordinære generalforsamling den 5. maj 2009 estimeres omkostningerne ved indløsning af minoritetsaktionærene til ca. DKK 0,3 mio. Selskabet agter at tvangsindløse minoritetsaktionærene, således at der opnås 100% ejerskab af Affitech AS.

Efter udstedelse af aktierne tegnet mod apportindskud har selskabet følgende større aktionærer:

	Antal Aktier à DKK 0,50	Ejerandel (%)
Ferd AS	26.675.248	13,81
Arendals Fossekompani ASA	24.534.041	12,70

Braganza AS	18.256.443	9,45
Verdane Private Equity AS	16.674.536	8,63
Teknoinvest VII KS	16.582.629	8,58
Verdane Capital IV TWIN AS	12.603.003	6,52

Der er selskabet bekendt ikke indgået nogen aktionæroverenskomster mellem nogen af aktionærerne i selskabet, og selskabet har ikke kendskab til nogen aftaler, som kan føre til en ændring af kontrollen med selskabet.

Bestyrelse og ledelse

Selskabets bestyrelse består af følgende personer:

Navn	Fødsels- dato	Valgt første gang	Valg- periode	Hverv	Stilling
Keith McCullagh	1943	2009	2009	Formand	Bestyrelsesmedlem
Ole Steen Andersen	1946	2007	2009	Næstformand	Bestyrelsesmedlem
Pål Rødseth	1968	2009	2009	Bestyrelsesmedlem	Partner
Arne Handeland	1964	2009	2009	Bestyrelsesmedlem	Partner
Michel L. Pettigrew	1953	2006	2009	Bestyrelsesmedlem	Direktør
Steinar J. Engelsen	1950	2009	2009	Bestyrelsesmedlem	Partner

Selskabets direktion består af Achim Kaufhold, læge, ph.d. Selskabet har en ledelsesgruppe, som bistår direktionen i den daglige ledelse af selskabet. Ledelsesgruppen består af følgende personer:

Navn	Fødselsdato	Ansættelsesår	Stilling
Martin Welschhof	1961	2002	Chief Technical Officer & Managing Director, Affitech AS
Hans Petter Tjeldflaat	1966	2006	Vice President Finance & Administration
Rathin C. Das	1948	2001	Senior Vice President, Business Development & President, Affitech Inc
Sergej Kiprijanov	1961	2008	Vice President, Discovery Research & Preclinical Development
Dana R. Leach	1954	1998	Senior Vice President, Corporate Affairs
Torsten Skov	1956	2004	Senior Vice President, Drug Development & Project Management

Selskabets væsentlige aftaler

Med sammenlægningen af Affitech AS og Pharmexa A/S er det sammenlagte selskab nu part i en række yderligere aftaler i relation til Affitechs virksomhed, som betragtes som væsentlige for selskabet. Disse aftaler er nærmere beskrevet i bilag 2.

Regnskabsoplysninger og forventninger

Historiske regnskabsoplysninger for første kvartal 2009 Affitech A/S (tidligere Pharmexa A/S) og Affitech AS (der vil ændre navn til Affitech Research AS) er medtaget i bilag 3.

På baggrund af de igangværende aktiviteter og allerede indgåede aftaler, nuværende muligheder for potentielle nye aftaler og bevilgede tilskud forventer vi, at omsætning, renteindtægter og andre driftsindtægter i regnskabsåret 2009 vil udgøre ca. DKK 10 mio.

Selskabets forsknings- og udviklingsomkostninger forventes at udgøre ca. DKK 36 mio., mens de administrative udgifter forventes at udgøre ca. DKK 14 mio. Årsresultatet inklusive finansielle indtægter forventes at udgøre ca. DKK -40 mio.

Selskabets kapitalberedskab udgjorde pr. 31. marts 2009 DKK 19,6 mio. Kombineret med forventede indtægter fra samarbejdsaftaler og de midler, som Forhåndstilsagnsinvestorerne har givet tilsagn om over for selskabet, forventer selskabet at have tilstrækkelige ressourcer til at kunne finansiere sine planlagte aktiviteter frem til juni 2010.

Provenuet fra Forhåndstilsagnsinvestorerens investering samt selskabets eksisterende kapital vil blive anvendt til forskning og præklinisk udvikling af selskabets antistofproduktkandidater. Herudover planlægger selskabet at fremskynde anvendelsen af CBAS inden for cancerstamceller samt til opdagelsen af antistoffer mod yderligere GPCR targets. Selskabet vil endvidere fremme sine antistofkandidater i fælles projekter med sine samarbejdspartnere.

Med henblik på at efterleve sin langsigtede strategi og mere aktivt at føre sine primære produktkandidater ind i kliniske forsøg i mennesker forventer selskabet at rejse yderligere egenkapital i andet halvår 2009 gennem udstedelse af nye aktier.

Hvis selskabet ikke kan rejse yderligere kapital i andet halvår 2009, kan selskabet blive nødt til at igangsætte en række kortsigtede dispositioner med henblik på at beskytte sine aktiver, herunder at iværksætte omkostningsbesparende tiltag og prioriteringer i porteføljen. Herudover kan Selskabet være tvunget til straks at søge at finde en køber til selskabets aktier eller aktiviteter, og der kan ikke gives sikkerhed for, at et sådant salg kan gennemføres inden for den nødvendige korte tidsramme, eller på hvilke vilkår et sådant salg vil kunne gennemføres. Såfremt et sådant salg ikke kan gennemføres, eller ikke kan gennemføres på tilfredsstillende vilkår, vil dette medføre, at selskabet må træde i betalingsstandsning eller indgive konkursbegæring, hvilket vil medføre, at aktionærernes investering i aktierne må anses for tabt.

De samlede gældsforpligtelser pr. 31. marts 2009 for den sammenlagte virksomhed udgør DKK 15,9 mio. Heri indgår gæld på DKK 1,7 mio. vedrørende en finansiell leasingkontrakt. Herudover indgår der ikke rentebærende gæld pr. 31. marts 2009.

Hørsholm, 22. juni 2009

Affitech A/S

Achim Kaufhold
Administrerende direktør

Yderligere oplysninger:

Claude Mikkelsen, Senior Vice President, Investor Relations & Communication, telefon +45 4060 2558

Denne meddelelse indeholder visse fremadrettede erklæringer og forventninger. Disse fremadrettede erklæringer udgør ingen garanti for det fremtidige afkast. De er behæftet med en vis risiko og usikkerhed, idet det faktiske afkast som følge af en række forhold kan afvige væsentligt fra det, der fremgår af erklæringerne. Læsere bør således ikke stole for meget på disse erklæringer, der kun gælder på tidspunktet for udsendelsen af denne meddelelse. Medmindre andet følger af lovgivningen, er Affitech A/S ikke forpligtet til at opdatere eller revidere en fremadrettet erklæring efter udsendelse heraf, hverken i tilfælde af nye oplysninger, fremtidige begivenheder eller andet

BILAG 1: PRODUKTPORTEFØLJEKANDIDATER

AT001 (r84): Et monoklonalt antistof rettet mod VEGF

Vores antistof r84 er i præklinisk udvikling, hvor det undersøges i en række farmakologiske og eksperimentelle forsøg. Der er fremstillet materiale til toksikologistudier.

Vi ser r84 (AT001) som efterfølger til Genentech/Roches Avastin[®] (bevacizumab), som blokerer samspillet mellem VEGF og både dets R1 og R2 receptorer. Avastin[®] er et humaniseret monoklonalt museantistof, som har vist sig at have en væsentlig indvirkning på den forventede levetid blandt patienter med en række forskellige kræftsygdomme.

Antistoffet r84 er en hæmmer af VEGF, som selektivt blokerer virkningen af VEGF på dets R2-receptor, men ikke dets R1-receptor. Data fra andre kilder tyder på, at det primært er VEGF-R2, der er involveret i væksten af tumorblodkar hos mennesker. Derfor vil blokering af samspillet mellem VEGF og R2 selektivt kunne have en anderledes sikkerheds- og effektprofil end antistoffer som f.eks. Avastin, som blokerer interaktionen af VEGF med både R1 og R2. Desuden minimerer den fuldt humane karakter af vores r84-antistof risikoen for et immunrespons mod selve lægemidlet og reducerer således potentialet for immunologiske bivirkninger samt for neutralisering af behandlingseffekten. Som et fuldt humant antistof kan r84 også have bedre farmakokinetiske egenskaber hos patienterne end humaniserede museantistoffer.

AT001 er dækket af samarbejdsaftaler mellem selskabet og Peregrine Pharmaceuticals. I henhold til disse aftaler har Peregrine forsteret til at udvikle og kommercialisere r84, men selskabet forhandler med Peregrine om at tilbagekøbe alle eller dele af udviklings- og kommercialiseringsrettighederne til r84.

r84 er beskyttet af patentansøgninger indleveret af Peregrine og Affitech Research AS i november 2008 (prioritet november 2007).

AT002 (CBAS-173): Et monoklonalt antistof rettet mod ALCAM

CBAS-173 er vores egenudviklede fuldt humane antistof rettet mod overfladeproteinet, der benævnes Activated Leukocyte Cell Adhesion Molecule (ALCAM), som også omtales som CD166. ALCAM er for nylig blevet identificeret som specifik mediator for migrationen af hvide blodlegemer på tværs af blodhjernebarrieren og ind i centralnervesystemet (Nat Immunol, 2008).

Den potentielle terapeutiske anvendelse af anti-ALCAM antistoffer omfatter behandling af cancer, autoimmune sygdomme og inflammationssygdomme. AT002 er i præklinisk forskning, hvor der foretages dyreforsøg.

ALCAM (CD166) er et immunoglobulin "superfamily" celleadhæsionsmolekyle, som er udtrykt på overfladen af epitelcellerne i en række organer. ALCAM er lokaliseret ved overgangene mellem cellerne i epitlet og udgør sandsynligvis en del af det adhæsionskompleks, der opretholder vævsarkitekturen. ALCAM virker med lav affinitet sammen med ALCAM på andre celler og virker med høj affinitet sammen med CD6, som er et kostimulerende molekyle, der er involveret i lymfocyt-aktivering og -differentiering. CBAS-173 blokerer ALCAM-ALCAM interaktionen samt dens interaktion med CD6.

CBAS-173 er et fuldt humant IgG1-antistof mod humant ALCAM. Antistoffet er opdaget med Affitechs bibliotek af humane antistoffer og egenudviklede CBAS-teknologi ved brug af en velkarakteriseret og veldokumenteret cellelinje fra humant brystcancer til screening. Antistoffet er efterfølgende blevet optimeret gennem antistofmodificering.

CBAS-173 er beskyttet af Affitechs patentansøgninger, som blev indgivet i marts 2008 (prioritetsdato i marts 2007). Vi er ikke bekendt med andre anti-ALCAM antistoffer under udvikling.

Selskabet har p.t. bevaret alle rettigheder til CBAS-173.

AT003: Et monoklonalt antistof rettet mod EpCAM (Epithelial Cell Adhesion Molecule)

EpCAM eller CD326 er et af de første tumor-associerede antigener, der blev identificeret. EpCAM hævdes at kunne fungere som et celleadhæsionsmolekyle, der interfererer med cadherin-medieret celle-cellekontakt. EpCAM opregulerer c-myc, cyklin A og E, og fremmer cellecyklus og celledeling. 80-100% af alle humane adenokarcinomer viser ekspresion af EpCAM (98% tyktarmscancer, 91% mavecancer, 87% prostatacancer). Endvidere viser EpCAM 100 gange højere ekspresion i bryst- og ovariekarcinomer i sammenligning med raskt væv. Det er et valideret target for karcinom-rettet immunterapi (i 1995-2000 blev Panorex[®] (edrecolomab) midlertidigt markedsført i Tyskland af GSK/Centocor). For nylig har et EpCAM-rettet bispecifikt antistof Removab[®] fra Trion Pharma/Fresenius Biotech opnået godkendelse i Europa til intra-peritoneal behandling af ondartet ascites hos patienter med EpCAM-positive karcinomer.

AT003 er et egenudviklet, fuldt humant antistof rettet mod EpCAM, som er udvalgt fra vores bibliotek af humane antistoffer ved brug af CBAS-teknologien og en velkarakteriseret og veldokumenteret cellelinje fra humane kræftsvulster til screening. Antistoffet er udvalgt på baggrund af dets tumorcelle-specificitet. AT003 er i øjeblikket i antistofvalideringsfasen.

Selskabets AT003 er et fuldt humant antistof, som er en lovende kandidat til behandling af en række almindelige cancerformer, som er opstået i de epiteliale celler. Vi har for nyligt opnået data, der indikerer ødelæggelse af cancerceller, som vi mener kan være bedre end de data, der tidligere er opnået med konkurrerende antistoffer.

Der blev indgivet en foreløbig patentansøgning i juni 2009.

Selskabet har p.t. bevaret alle rettigheder til AT003.

AT004 og AT005: Monoklonale antistoffer rettet mod Phosphatidylserin

AT004 og AT005 undersøges i øjeblikket i den prækliniske forskningsfase. Vi samarbejder med Peregrine Pharmaceuticals omkring udviklingen af disse fuldt humane antistoffer, som Affitech AS har opdaget, og som er rettet mod Phosphatidylserin, et phospholipid på overfladen af virusinficerede celler og på visse kræftceller. Peregrine Pharmaceuticals har for nyligt rapporteret, at bavituximab, et kimært antistof mod samme target, har vist foreløbige tegn på effekt i fase II undersøgelser vedrørende lungecancer og brystcancer. Vores antistoffer er forbedrede humane andengenerationsversioner af bavituximab, og er i øjeblikket i præklinisk udvikling hos Peregrine.

AT006: Monoklonalt antistof rettet mod et ikke-oplyst concertarget

AT006 er en antistofproduktkandidat udviklet af selskabet i samarbejde med Roche til behandling af et ikke-oplyst concertarget, som Roche har rettighederne til. Produktet evalueres i øjeblikket af hos Roche med henblik på udvikling som led i en ny og anderledes metode til cancerbehandling. Hvis Roche begynder at udvikle produktet, vil Affitech modtage milepælsbetalinger vedrørende klinisk udvikling og royalties på salg.

AT007: Et egenudviklet antistofprodukt rettet mod et GPCR-target, kemokinreceptor G-proteinkoblede receptorer (GPCR) er proteiner på celleoverfladen, som er

karakteriseret ved syv transmembrane domæner (7TM). De er den største familie af proteiner, der kendes, (600-1.000 medlemmer), som udgør mere end 2% af det menneskelige genom. De er involveret i en lang række sygdomme, herunder allergi, hjerte-karsygdomme, fedme, cancer, smerte, diabetes samt sygdomme i centralnervesystemet. Omkring 50% af alle lægemidler, som markedsføres i dag, er rettet mod GPCR, og omsætter årligt for mere end USD 40 mia.

Historisk har GPCR været svære targets for antistofforskningen. Da Affitechs CBAS er en funktionel, cellebaseret metode og derfor bruger intakte celler, er den i stand til at generere antistoffer mod targetproteiner i celleoverflader i deres naturlige form, og dermed antistoffer, der er i stand til at genkende targets i deres funktionelle tilstand med alle post-translationelle modifikationer. Det skal bemærkes, at andre grupper ikke har haft succes med at isolere anti-GPCR antistoffer med brug af phage display (Hoogenboom et al. 1999. Eur J Biochem 260: 774-84; Sui et al. 2003. Eur J Biochem 270: 4497-4506).

Med dette program har vi genereret fuldt humane anti-CCXX (kemokinreceptor) antistoffer, som er lovende kandidater til behandling af en række sygdomsindikationer, hvor de længst fremskredne kandidater er i valideringsstadiet.

Potentielle indikationer omfatter kroniske inflammations- og autoimmune sygdomme og visse lymfetumorer som f.eks. Hodgkins sygdom.

Der blev indgivet en foreløbig patentansøgning i juni 2009.

Selskabet har p.t. bevaret alle rettigheder til AT007.

Udlicenserede vaccineprodukter, som stammer fra den tidligere Pharmexa-virksomhed

GV1001: En peptidvaccine rettet mod telomerase

GV1001 er en peptidvaccine, der aktiverer immunforsvaret til at genkende og dræbe cancerceller. GV1001 er rettet mod et enzym, der kaldes telomerase, som sjældent findes i normale celletyper, men er overudtrykt i de fleste cancerceller.

I 2008 afbrød Pharmexa A/S rekrutteringen af patienter til et selskabssponsoreret kontrolleret pivotalt fase III studie med GV1001 til behandling af fremskreden cancer i bugspytkirtlen. Studiet blev stoppet på anbefaling af en uafhængig dataovervågningskomité.

Som følge af de negative data ophørte Pharmexa A/S med sin egen udvikling af GV1001. Der er imidlertid videreført et andet fase III studie med en anden protokol, som sponsoreres og ledes af en akademisk studiegruppe, Pancreas Cancer Sub-Group, koordineret af UK Cancer Research Institute, som er med til at finansiere studiet. Dette andet studie vil komme til at omfatte 1.110 patienter, og der rekrutteres i øjeblikket patienter fra mange hospitaler i Storbritannien. GV1001 evalueres i øjeblikket i dette studie i kombination med kemoterapistofferne gemcitabin (Gemzar[®]) og capecitabin (Xeloda[®]). Primært endpoint er overlevelse, mens de sekundære endpoints omfatter tid til progression og sikkerhed.

I oktober 2008 solgte Pharmexa A/S alle rettighederne til GV1001 til det koreanske biotekselskab KAEL. I henhold til aftalen med KAEL modtog selskabet USD 2 mio. som engangsbetaling og kan modtage yderligere milepælsbetalinger på USD 8 mio., hvis visse milepæle nås, samt royalty på 10% af et eventuelt fremtidigt salg af GV1001. Videreudviklingen af GV1001 finansieres fuldt ud af KAEL og andre parter.

PX106: En rekombinant proteinvaccine rettet mod Amyloid betaprotein

I henhold til en aftale med H. Lundbeck A/S, som blev indgået i 2000, har Pharmexa A/S haft et forsknings- og udviklingssamarbejde, hvor Pharmexa A/S' AutoVac™-teknologi har været anvendt til udvikling af en potentiel vaccine til behandling af Alzheimers sygdom.

Lundbeck har global eneretslicens på PX106 til behandling af Alzheimers sygdom. Hvis Lundbeck lykkes med at udvikle vaccinen, vil Affitech modtage milepælsbetalinger og royalties på et eventuelt fremtidigt salg af vaccinen. Lundbeck kan ensidigt opsige aftalen uden grund. PX106 er stadigvæk i præklinisk udvikling hos Lundbeck.

BILAG 2: VÆSENTLIGE AFTALER

I det følgende beskrives de aftaler, som Affitech A/S betragter som væsentlige for virksomhed relateret til Affitech AS' forretningsområde.

Aftaler med Peregrine Pharmaceuticals, Tustin, CA, USA

I juni 2003 indgik Affitech AS en rammeaftale med Peregrine Pharmaceuticals fra Tustin, CA, USA, hvori der blev fastsat retningslinjer for et multi-targetet samarbejde, i henhold til hvilket partnerne samarbejder om udviklingen af antistoffer baseret på klinisk validerede targets, som Peregrine stiller til rådighed. Formålet med programmet er at generere antistoffer, der kan anvendes i in vivo-diagnostisk og/eller i behandlingsøjemed.

På baggrund af aftalegrundlaget indgik parterne i oktober 2004 en forskningssamarbejdsaftale og en udviklings- og kommercialiseringsaftale.

Selskabet modtager upfront forskningshonorarer for hvert enkelt projekt i forskningssamarbejdsaftalen.

Udviklings- og kommercialiseringsaftalen giver Peregrine option på at indlicensere ethvert antistof, der opdages til videreudvikling, mod at betale et upfront licensgebyr til selskabet. Hvis Peregrine videreudvikler antistoffet, vil der skulle betales kliniske milepælsbetalinger og royalties til Selskabet af enhver omsætning, der genereres fra Peregrines eller en efterfølgende markedsføringslicenstagere endelige produksalg.

Aftale med XOMA Ireland Ltd, Shannon, Irland

I november 2005 indgik Affitech AS en aftale med XOMA i Shannon, Irland. I henhold til denne aftale fik Affitech licens på at bruge XOMAs bakterielle celleekspressions- (BCE) teknologi til at udvikle antistofprodukter ved brug af Affitechs phagemid display-baserede Breitling antistofbiblioteker, CBAS™-teknologien og AffiScreenN™ high-throughput screening-systemet. Affitech fik også option på produktion af antistoffer under XOMAs immaterielle rettigheder.

Aftalen giver XOMA ret til at benytte Affitechs naive antistofbibliotek til targetforskning og -discoverybrug samt til udvikling og kommercialisering af udvalgte antistoffer. Endvidere har Affitech indvilget i at opbygge patient-afledte biblioteker for XOMA og opdage nye antistoffer mod XOMAs targets gennem udnyttelse af Affitechs patientbiblioteker, AffiScreenN™-systemet og dets CBAS™-teknologi. Aftalen frigør endvidere Affitech og udvalgte samarbejdspartnere fra eventuelle tidligere aktiviteter, hvor XOMAs antistofekspressionsteknologi er blevet benyttet, og giver Affitech mulighed for at anvende XOMA-teknologien i kombination med dets egne teknologier i fremtidige samarbejdsaftaler.

Aftalen omfatter milepæls- og royaltybetalinger parterne imellem. Hvis en af partnerne når en eller flere af de fastsatte milepæle eller sender et produkt på markedet, vil denne part skulle erlægge milepæls- og/eller royaltybetalinger til den anden part.

Aftale med F. Hoffmann-La Roche, Basel, Schweiz

Affitech AS indgik en forsknings- og licensaftale med F. Hoffmann-La Roche i maj 2007 om at fremstille fuldt humane monoklonale antistoffer mod et uoplyst concertarget. Målet med programmet er at anvende selskabets egenudviklede phagemid-bibliotek, high throughput screeningsteknologi og antistofmodificeringsplatforme til at identificere antistofkandidater, som F. Hoffmann-La Roche efterfølgende vil anvende til videreudvikling og kommercialisering. De finansielle betingelser i samarbejdet omfatter forskningshonorarer, milepælsbetalinger og royalties til selskabet på nettosalg ved kommercialisering af ethvert

produkt.

F. Hoffmann-La Roche kan opsige aftalen i sin helhed eller for et enkelt land med hensyn til en/et given(t) antistof, antistofkandidat eller produkt til enhver tid, uanset årsag og med øjeblikkelig virkning.

Aftalen indeholder en klausul om ændring af kontrol, hvori det anføres, at hvis 50% eller derover af den stemmeberettigede aktiekapital i Affitech AS overtages, enten direkte eller indirekte, af en konkurrent til F. Hoffmann-La Roche, så vil F. Hoffmann-La Roche være berettiget til at opsige aftalen.

Aftale med Omeros Corporation, Seattle, WA, USA

Affitech AS indgik en aftale med Omeros i juli 2008. I dette "single-target" samarbejde vil parterne i fællesskab identificere og udvikle fuldt humane antistoffer mod MASP-2. MASP-2 (mannanbindende lectin-associeret serinprotease-2) medierer aktivering af komplementsystemet via lectin-pathway'en og er associeret med flere potentielle indikationer på tværs af en lang række inflammationssygdomme, herunder maculadegeneration, transplantatafstødelse, hjerte-karsygdomme, nyreskader og iskæmiereperfusion.

Som led i dette samarbejde vil Omeros, på baggrund af sin eksklusive immaterialretlige stilling, fortsat videreudvikle sit MASP-2 program. Affitech vil anvende sine omfattende biblioteker af humane antistoffer og egenudviklede teknologier til antistofopdagelse og screening, herunder sin AffiScreen™-platform og modificeringsmetoder, til at frembringe fuldt humane MASP-2 antistoffer for Omeros. De finansielle betingelser omfatter betaling for adgang til teknologien, en række milepælsbetalinger og royalties på nettosalg, som alle skal afholdes af Omeros.

Omeros kan på visse stadier af samarbejdet mellem parterne opsige aftalen uden grund.

Aftale med Domantis (et GlaxoSmithKline selskab), Brentford, Storbritannien

I november 2008 indgik Affitech AS en krydslicensaftale om immaterielle rettigheder med Domantis. Aftalen giver selskabet rettighederne til at bruge visse "gridding"-teknologier, som er nyttige i forbindelse med AffiScreen™. Licensen er eksklusiv og indebærer en ret til at videregive den til selskabets samarbejdspartnere. I stedet får Domantis rettighederne til at anvende Breitling-patentet og AffiScreen™. Retten er begrænset til brug i forbindelse med et meget specifikt antistofformat, som er egenudviklet af Domantis. Inden for dette område er licensen eksklusiv. Der er ingen milepælsbetalinger eller royalties i forbindelse med aftalen.

Aftale med Deutsches Krebsforschungszentrum, Heidelberg, Tyskland

I februar 2006 indgik Affitech AS og Deutsches Krebsforschungszentrum i Heidelberg, Tyskland, en global enelicensaftale om Breitling-patentet.

Breitling-patentet er et centralt patent inden for "phagemid display". Patentet ejes af Deutsches Krebsforschungszentrum i Heidelberg, Tyskland. Selskabet har global enelicens med ret til at viderelicensere patenterne, så længe patenterne er gyldige. Breitling-patentfamilien består af fem tildelte patenter i USA. I Europa er der tildelt et enkelt patent, og der verserer en afdelt patentansøgning.

Disse patenter omhandler brugen af "full-length pIII phage-protein" som scaffold i en phagemid vektor til display af antistoffer og antistoffragmenter (USA) og brugen af disse molekyler til at identificere antigener på tumorceller ved en særlig metode (Europa).

Selskabet vil betale royalties til Deutsches Krebsforschungszentrum på basis af de

indtægter, der genereres via salg af produkter eller gennem underlicensaftaler.

Selskabet skal holde Deutsches Krebsforschungszentrum skadesløst, såfremt der opstår krav fra brugen af licensen.

Aftale med Micromet AG, München, Tyskland

I marts 2007 indlicenserede Affitech AS en ikke-eksklusiv global forskningslicens (som kan viderelicenseres) til den fælles patentportefølje hos Micromet AG, og baseret på en markedsføringsaftale mellem Micromet AG og Enzon Pharmaceuticals, Inc., et selskab med hovedkontor i Bridgewater, New Jersey, USA, patentporteføljen i Enzon Pharmaceuticals, inden for enkeltstrengede antistoffer (SCA). Affitech har ret til at foretage forskning, som involverer SCA-teknologi, og har ret til at viderelicensere til tredjemand med henblik på at udføre forskning, udvikling eller anvende et SCA-produkt genereret af Affitech.

Selskabet er i henhold til aftalen forpligtet til at betale licensgebyrer.

Selskabet kan til enhver tid opsige aftalen uden grund.

BILAG 3 – REGNSKABSOPLYSNINGER

Udvalgte regnskabstal for Pharmexa A/S (nu Affitech A/S)

De udvalgte regnskabstal for Pharmexa A/S omfatter regnskabsårene 2008, 2007 og 2006 samt første kvartal 2009 og 2008.

Årsregnskaberne er uddrag af de reviderede årsrapporter for 2008, 2007 og 2006, som er udarbejdet i overensstemmelse med International Financial Reporting Standards som godkendt af EU samt yderligere danske oplysningsforpligtelser gældende for børsnoterede selskabers årsrapporter.

Perioderegnskabet for første kvartal 2009 med sammenligningstal for første kvartal 2008 er ikke revideret pr. datoen for denne meddelelse.

Tabel 1: Udvalgte regnskabstal for Pharmexa A/S (nu Affitech A/S) for 2006-08 samt første kvartal 2008 og 2009

(I tDKK, bortset fra nøgletal og øvrige data)	1. januar- 31. marts 2009 Ikke revideret	1. januar- 31. marts 2008 Ikke revideret	2008 Revideret	2007 Revideret	2006 Revideret
RESULTATOPGØRELSE					
Nettoomsætning	4.072	2.222	5.577	10.879	2.040
Forskningsomkostninger	(3.883)	(12.658)	(49.224)	(43.343)	(47.644)
Udviklingsomkostninger	(6.593)	(24.813)	(88.935)	(124.481)	(117.443)
Administrationsomkostninger	(6.402)	(6.071)	(27.325)	(36.029)	(32.335)
Resultat før andre driftsposter	(12.806)	(41.320)	(159.907)	(192.974)	(195.382)
)	
Andre driftsindtægter/-udgifter, netto	0	4.704	(38.266)	23.203	21.785
Finansielle poster, netto	57	1.078	3.575	5.060	4.547
Skat	0	0	0	0	0
Årets resultat	(12.749)	(35.538)	(194.598)	(164.711)	(169.050)
)	
BALANCE (ultimo)					
Immaterielle aktiver	0	68.483	0	73.564	86.734
Likvide beholdninger	18.149	120.793	36.071	76.010	165.260
Aktiver i alt	33.830	210.501	54.579	178.288	284.891
Aktiekapital	29.846	298.460	29.846	207.272	376.893
Egenkapital	29.451	191.733	41.767	150.753	258.219
Gæld i alt	4.379	18.768	12.812	27.535	26.672
PENGESTRØMSOPGØRELSE					
Pengestrømme fra driftsaktiviteter	(18.280)	(33.548)	(127.143)	(142.997)	(156.406)
Pengestrømme fra investeringsaktivitet ⁽¹⁾	358	5	12.954	(786)	66.924

heraf netto køb og salg af værdipapirer	-	-	-	-	70.853
heraf investeret i datterselskaber	-	-	11.205	-	-
heraf nettoinvestering i materielle anlægsaktiver og immaterielle aktiver	358	5	1.749	(786)	(3.929)
Pengestrøm fra finansieringsaktivitet	-	78.501	74.795	55.231	(3.723)
Ændringer i likvide beholdninger	(17.922)	44.958	(39.394)	(88.552)	(93.205)

NØGLETAL OG ØVRIGE DATA⁽²⁾

EPS (pr. Aktie à DKK 0,50)	(0,2)	(0,7)	(3,4)	(4,0)	(4,5)
Gennemsnitligt antal Aktier	59.691,940	52.599.561	57.943.134	41.009.610	37.649.206
Antal aktier ultimo	59.691,940	59.691.940	59.691.940	41.454.395	37.689.240
Indre værdi pr. Aktie (pr. Aktie à DKK 0,50)	0,50	3,3	0,70	3,6	6,9
Aktiekurs ultimo	0,89	3,65	0,67	6,45	17,5
Børskurs/Indre værdi	1,78	1,11	0,96	1,79	2,56
Aktiver/egenkapital	1,15	1,10	1,31	1,18	1,10
Antal medarbejdere (fuldtidsstillinger), ultimo	10	69	12	101	107
Antal medarbejdere (fuldtidsstillinger), gns.	11	73	74	102	104

(1) Som følge af en ændring i selskabets porteføljestyring har pengestrømme fra investeringsaktivitet siden 2002 omfattet køb og salg af kortfristede værdipapirer.

(2) Nøgletallene er udarbejdet i overensstemmelse med Den Danske Finansanalytikerforenings "Anbefalinger og nøgletal 2005" fra december 2004. Der henvises til definitioner af anvendte begreber i nøgletallene i "Anvendt regnskabspraksis".

Udvalgte regnskabstal for Affitech AS (ændrer navn til Affitech Research AS)

De udvalgte regnskabstal for Affitech AS omfatter regnskabsårene 2008 og 2007 samt første kvartal 2009 og 2008.

Årsregnskaberne for 2008 med sammenligningstal for 2007 er udarbejdet i overensstemmelse med International Financial Reporting Standards som godkendt af EU og er ikke revideret pr. datoen for denne meddelelse.

Perioderegnskabet for første kvartal 2009 med sammenligningstal for første kvartal 2008 er udarbejdet i overensstemmelse med International Financial Reporting Standards som godkendt af EU og er ikke revideret pr. datoen for denne meddelelse.

Nedenstående regnskabstal for Affitech AS er angivet i norske kroner. Kursen pr. 100 norske kroner, i forhold til danske kroner, var 93,51 pr. 31. december 2007 og 75,72 pr. 31. december 2008. Pr. 31. marts 2008 og 31. marts 2009 var kursen henholdsvis 92,62 og 83,78.

Tabel 2: Udvalgte regnskabstal for Affitech AS for regnskabsårene 2007-08, første kvartal 2008 og første kvartal 2009

(I tNOK bortset fra nøgletal og øvrige data)	1. januar-31. marts 2009	1. januar-31. marts 2008	2008	2007
	Ikke revideret	Ikke revideret	Ikke revideret	Ikke revideret
RESULTATOPGØRELSE				
Nettoomsætning	1.502	664	4.183	2.852
Forskningsomkostninger	(9.403)	(8.791)	(37.378)	(43.139)
Administrationsomkostninger	(3.392)	(2.114)	(10.490)	(10.037)
Resultat før andre driftsposter	(11.293)	(10.241)	(43.685)	(50.324)
Andre driftsindtægter/-udgifter, netto	0	0	2.661	1.149
Finansielle poster, netto	17	(265)	1.160	1.618
Skat	0	0	0	0
Årets resultat	(11.276)	(9.976)	(39.864)	(47.557)
BALANCE (ultimo)				
Immaterielle aktiver	1.605	1.081	1.708	1.161
Likvide beholdninger	1.745	24.459	12.758	36.376
Aktiver i alt	12.986	36.882	23.382	48.226
Aktiekapital	5.150	51.495	5.150	51.495
Egenkapital	(754)	22.327	10.433	32.224
Passiver i alt	13.740	14.555	12.949	16.002
PENGESTRØMSOPGØRELSE				
Pengestrømme fra driftsaktiviteter	(10.938)	(11.742)	(38.643)	(34.180)
Pengestrømme fra investeringsaktivitet	0	(132)	(2.482)	(6.234)
<i>heraf investeret i datterselskaber</i>	-	-	-	-

<i>heraf nettoinvestering i materielle anlægsaktiver og immaterielle aktiver</i>	-	(132)	(2.482)	(6.234)
Pengestrømme fra finansieringsaktivitet	(94)	(86)	17.798	43.792

Ændringer i likvide beholdninger	(11.032)	(11.960)	(23.327)	3.378
----------------------------------	----------	----------	----------	-------

NØGLETAL OG ØVRIGE DATA

Antal medarbejdere (fuldtidsstillinger), ultimo	32	35	37	31
--	----	----	----	----

BILAG 4 – CV FOR BESTYRELSESMEDLEMMER

Keith McCullagh (født i 1943, britisk statsborger)

Keith McCullagh, ph.d., BVSc, MRCVS er formand for Selskabets Bestyrelse.

Keith McCullagh er en erfaren farmaceutisk forsknings- og udviklingsdirektør og bioscience-iværksætter og har opbygget tre tidligere life science-virksomheder. Indtil juli 2008 var han administrerende direktør for Santaris Pharma A/S, et privatejet dansk biofarmaceutisk selskab. Keith McCullagh har en eksamen i veterinærmedicin fra University of Bristol og en ph.d. i patologi fra University of Cambridge.

Nuværende ledelseshverv:

Keith McCullagh er bestyrelsesformand for:

Clavis Pharma AS
Pharmacy 2U Limited
Xention Limited

Tidligere ledelseshverv:

Ud over ovennævnte ledelseshverv har Keith McCullagh inden for de seneste fem år været medlem af bestyrelsen for:

Santaris Pharma A/S

Keith McCullagh har inden for de seneste fem år desuden været medlem af direktionen for:

Stella ApS

Keith McCullagh er endvidere medlem af investeringskomitéen i MVM LLP.

Ole Steen Andersen (født i 1946, dansk statsborger)

Ole Steen Andersen er næstformand for Selskabets Bestyrelse.

Ole Steen Andersen er civilingeniør og HD i organisation.

Nuværende ledelseshverv:

Ole Steen Andersen er bestyrelsesformand for:

BB Electronics A/S
Danish Venture Capital and Private Equity Association
HedgeCorp A/S
Sanistål A/S

Ole Steen Andersen er desuden medlem af bestyrelsen for:

AVK Holding A/S
Den Selvejende Institution Sandbjerg Gods
HTCC Inc.
Invitel Holding A/S
Scandinavian Private Equity A/S

Ole Steen Andersen er medlem af direktionen for:

Slotsbakken Holding ApS

Tidligere ledelseshverv:

Ud over ovennævnte ledelseshverv har Ole Steen Andersen inden for de seneste fem år været bestyrelsesformand for:

Auriga Industries A/S
Cheminova A/S
Cowi A/S

Inden for de seneste fem år har Ole Steen Andersen været medlem af bestyrelsen for:

B&MC Holding Nordborg A/S
BMC Invest A/S
Danfoss International A/S
Danfoss Distribution Services A/S
Danfoss Drives A/S
Danfoss Compressors Holding A/S
DT Holding 1 A/S
Danfoss Bauer Holding A/S
Danfoss Murmann Holdings A/S
Danfoss Bionics A/S
Danfoss Ventures A/S
Orthobiologics A/S
Sauer-Danfoss Inc.

Ole Steen Andersen har inden for de seneste fem år desuden været medlem af direktionen for:

B&MC Holding Nordborg A/S
BMC Invest A/S
Danfoss A/S
Danfoss Bauer Holding A/S
Danfoss Ejendomsselskab A/S
Danfoss International A/S
Danfoss Murmann Holdings A/S
Orthobiologics A/S

Pål Rødseth (født i 1968, norsk statsborger)

Pål Rødseth (M.Sc., MBA) er medlem af Selskabets Bestyrelse.

Pål Rødseth er civilingeniør fra Norges Teknisk-Naturvitenskapelige Universitet (NTNU) og har en MBA fra London Business School.

Pål Rødseth er partner i Ferd Venture.

Nuværende ledelseshverv:

Pål Rødseth er medlem af bestyrelsen for:

Cinevation AS
Haukebø & Rødseth AS
Molde Auto AS
Nanoradio AB

Oxymonron AS
Solbakken Finans AS
Vensafe AS

Tidligere ledelseshverv:

Ud over ovennævnte ledelseshverv har Pål Rødseth inden for de seneste fem år været bestyrelsesformand for:

Cinevation AS

Inden for de seneste fem år har Pål Rødseth været medlem af bestyrelsen for:

Aarø Auto Finans AS
Agronova AS
Genkey AS

Arne Handeland (født i 1964, norsk statsborger)

Arne Handeland (M.Sc., MBA) er medlem af Selskabets Bestyrelse.

Arne Handeland har en kandidatgrad i erhvervsøkonomi samt en MBA fra BI Handelshøyskolen.

Arne Handeland er partner i Verdane Capital.

Nuværende ledelseshverv:

Arne Handeland har ingen ledelseshverv i andre selskaber

Tidligere ledelseshverv:

Ud over ovennævnte ledelseshverv har Arne Handeland inden for de seneste fem år været medlem af bestyrelsen for:

AquaGen AS
Biosergen AS
Fjord Marin AS
Nordic Sea Holding AS
Paro AS
Scanbio AS
Sentech AS
Sjøvik AS
TeamTec Invest AS
West Fish Aarsæther AS

Arne Handeland har inden for de seneste fem år desuden været medlem af direktionen for:

Biotec Holding AS

Michel L. Pettigrew (født i 1953, canadisk statsborger)

Michel L. Pettigrew er medlem af Selskabets Bestyrelse.

Michel L. Pettigrew er uddannet på McGill University, Montreal, Canada og har en MBA fra the Schulich School of Business, York University i Toronto, Canada.

Nuværende ledelseshverv:

Michel L. Pettigrew er bestyrelsesformand for:

Ferring Pharmaceuticals Inc.
Ferring SpA

Michel L. Pettigrew er desuden medlem af bestyrelsen for:

Arpida Ltd
Bio-Technology General (Israel) Ltd
Ferring Holding US Inc
Ferring B.V.
Ferring Farmaceutyki SP Z.O.O.
Ferring GmbH
Ferring Holding US Inc.
Ferring International Center A.S
Ferring Pharmaceuticals B.V.
Ferring Pharmaceuticals Limited
Ferring Pharmaceuticals S.A.
Ferring Pharmaceuticals, S.A de C.V.
Ferring Portuguesa – Produtos Farmaceuticos, Sociedade Unipessoal, Lda
Ferring S.A. de C.V.
Ferring S.A.S
Ferring S.A.U.

Tidligere ledelseshverv:

Inden for de seneste fem år har Michel L. Pettigrew været medlem af bestyrelsen for:

Farmaceutisk Laboratorium Ferring A/S
Ferring Lægemidler A/S.

Steinar J. Engelsen (født i 1950, norsk statsborger)

Steinar Engelsen (M.Sc., læge, CEFA) er medlem af Selskabets Bestyrelse.

Steinar Engelsen er Certificeret European Financial Analyst (CEFA) fra Norges Handelshøyskole og har en kandidatgrad i nuklear kemi foruden at være uddannet læge (begge uddannelser fra Universitetet i Oslo).

Steinar Engelsen er partner i Teknoinvest AS.

Steinar Engelsen er medlem af bestyrelsen for:

Capnia Inc.
Insmmed, Inc.
Teknoinvest AS

Tidligere ledelseshverv:

Ud over ovennævnte ledelseshverv har Steinar Engelsen inden for de seneste fem år været medlem af bestyrelsen for:

Exiqon A/S