

## GENMAB OFFENTLIGGØR RESULTAT FOR FØRSTE HALVÅR AF 2009

*Resumé: Genmab aflægger regnskab for første halvår af 2009.*

**København, Danmark, 18. august 2009** – Genmab A/S (OMX: GEN) offentliggjorde i dag resultatet for første halvår af 2009. Genmab rapporterede følgende resultater for perioden:

- En nettoomsætning på DKK 348 mio. (USD 66 mio.) i første halvår af 2009. I samme periode i 2008 havde Genmab en nettoomsætning på DKK 277 mio. (USD 53 mio.).
- Et driftsunderskud på DKK 326 mio. (USD 62 mio.). Til sammenligning realiserede Genmab et driftsunderskud på DKK 471 mio. (USD 89 mio.) i samme periode i 2008. Resultatforbedringen kan primært henføres til en højere nettoomsætning i forhold til samme periode af 2008 samt stor fokus på omkostningsbesparelser og -styring.
- Finansielle poster, netto udgjorde i første halvår af 2009 en nettoindtægt på DKK 18 mio. (USD 3 mio.) mod en nettoomkostning på DKK 20 mio. (USD 4 mio.) i samme periode i 2008. I 2009 har finansielle poster, netto været påvirket af en høj volatilitet, og i andet kvartal af 2009 var der en nettoindtægt på DKK 128 mio. (USD 24 mio.), der således udligner nettoomkostningen på DKK 110 mio. (USD 21 mio.) fra første kvartal af 2009.
- Et nettounderskud på DKK 314 mio. (USD 60 mio.) i forhold til et nettounderskud på DKK 491 mio. (USD 93 mio.) i samme periode i 2008. Nettounderskuddet pr. aktie var på DKK 6,98 (USD 1,33) i første halvår af 2009 sammenlignet med DKK 11,02 (USD 2,09) i første halvår af 2008.
- Genmab sluttede første halvår med en likviditet på DKK 1.474 mio. (USD 280 mio.), hvilket er et fald på DKK 288 mio. (USD 55 mio.) i forhold til udgangen af 2008. Faldet kan primært henføres til investeringen i vores forsknings- og udviklingsaktiviteter.

# GENMAB OFFENTLIGGØR RESULTAT FOR FØRSTE HALVÅR AF 2009

## Væsentlige begivenheder

De væsentligste forretnings- og forskningsmæssige resultater i andet kvartal af 2009 omfattede følgende:

Vedrørende ofatumumab til behandling af refraktær kronisk lymfatisk leukæmi (CLL):

- Oncologic Drugs Advisory Committee (ODAC) under de amerikanske sundhedsmyndigheder (FDA) stemte med 10 stemmer mod 3 for, at de ofatumumab data, der blev indgivet i BLA-ansøgningen, med sandsynlighed kan forudsige klinisk gavn for patienter med CLL, hvis sygdom er refraktær over for fludarabin og alemtuzumab
- FDA forlængede afgørelsesdatoen for ofatumumab BLA-ansøgningen med tre måneder til den 31. oktober 2009 for at give myndighederne mulighed for at gennemgå yderligere data

Vedrørende ASCO:

- Data fra udviklingsprogrammerne med Arzerra™ (ofatumumab) og R1507 blev præsenteret på 2009 årsmødet i ASCO

Vedrørende zalutumumab:

- FDA pålagde Genmab en delvis afbrydelse af kliniske undersøgelser med zalutumumab, som udføres i henhold til en IND-ansøgning i USA, samt ansøgninger om nye studier. Genmab imødekom FDAs anmodning om yderligere sikkerhedsoplysninger, og påbuddet om afbrydelse blev ophævet den 16. juli
- Rekrutteringen af 273 patienter til det pivotale fase III studie med zalutumumab til behandling af refraktær hoved- og halscancer blev afsluttet i juni

Efter balancedagen:

- I juli offentliggjorde vi, at vi havde afsluttet rekrutteringen af patienter til to ofatumumab-studier: Fase III pivotalstudiet til behandling af refraktært CLL og fase II undersøgelsen til behandling af recidiverende DLBCL
- I juli og august offentliggjorde vi foreløbige resultater fra tre ofatumumab-studier: Et fase III studie til behandling af leddegigt (RA) hos patienter, som ikke har haft tilstrækkelig effekt af behandling med methotrexat; en fase II førstebehandlings- og kombinationsundersøgelse til behandling af CLL og et fase III pivotalstudie til behandling af patienter med refraktært follikulært NHL, som ikke har haft tilstrækkelig effekt af behandling med rituximab
- I august offentliggjorde vi reviderede resultatforventninger til 2009 for at reflektere, at en milestonebetaling vedrørende et fase III NHL studie ikke skulle medregnes, da de foreløbige resultater fra studiet ikke var gode nok til at udløse den relaterede milestonebetaling fra GlaxoSmithKline

# GENMAB OFFENTLIGGØR RESULTAT FOR FØRSTE HALVÅR AF 2009

## Fremtidsudsigter

Den 17. august offentliggjorde Genmab reviderede resultatforventninger for 2009. Vi forventer nu, at omsætningen i 2009 vil være ca. DKK 750 mio. mod en tidligere forventet omsætning på DKK 1,2 mia. Reduktionen skyldes primært, at en milestonebetaling under Arzerra™ (ofatumumab) samarbejdet med GlaxoSmithKline ikke bliver medregnet.

Med fortsat stor fokus på omkostningsbesparelser forventer vi nu, at vores driftsomkostninger vil være ca. DKK 1,4 mia., hvilket er DKK 200 mio. lavere end vores tidligere forventninger på DKK 1,6 mia. Dette resulterer i et revideret driftsunderskud på ca. DKK 650 mio., sammenlignet med tidligere forventninger på DKK 400 mio.

Vi forventer nu et cash burn for 2009 på ca. DKK 700 mio. sammenlignet med et tidligere forventet cash burn på DKK 500 mio. Som følge heraf forventer vi, at vores likvider og kortfristede værdipapirer vil udgøre ca. DKK 1.050 mio. ved årets udgang, hvilket er DKK 200 mio. lavere end vores tidligere forventninger.

Forventninger til 2009	Ny		Tidligere	
	DKK	USD	DKK	USD
	mio.	mio.	mio.	mio.
Omsætning	750	142	1.200	228
Driftsomkostninger	1.400	265	1.600	304
Driftsunderskud	(650)	(123)	(400)	(76)
Cash burn	(700)	(133)	(500)	(95)
Likvider ultimo året*	1.050	199	1.250	237

\* Likvide beholdninger og kortfristede værdipapirer

Ovenstående forventninger kan ændre sig afhængigt af en række faktorer, herunder timingen og variationen af udviklingsaktiviteter, relaterede indtægter og omkostninger samt udsving i værdien af vores kortfristede værdipapirer og valutakurser. Forventningerne forudsætter endvidere, at der ikke indgås yderligere væsentlige aftaler i 2009, som kan få en væsentlig indvirkning på resultaterne.

## Omregning af visse beløb i DKK til USD

Af hensyn til læserne er visse beløb i DKK omregnet til USD. Der er ved omregningen anvendt den danske nationalbanks spotkurs den 30. juni 2009, som var USD 1,00 = DKK 5,2689.

## Telefonkonference

Genmab afholder en telefonkonference for at præsentere periodens resultat i morgen onsdag den 19. august 2009 klokken:

15.00 CEST

14.00 BST

9.00 EDT

# GENMAB OFFENTLIGGØR RESULTAT FOR FØRSTE HALVÅR AF 2009

Telefonkonferencen vil foregå på engelsk.

Ring venligst på følgende telefonnumre:

+1 800-818-6852 (i USA) og spørg efter Genmabs telefonkonference

+1 719-325-2457 (uden for USA) og spørg efter Genmabs telefonkonference

Det er muligt at høre en live webcast af telefonkonferencen på [www.genmab.com](http://www.genmab.com) og relevante slides til telefonkonferencen vil være tilgængelige på Genmabs hjemmeside [www.genmab.com](http://www.genmab.com). Efterfølgende vil en kopi af webcasten endvidere kunne findes på Genmabs hjemmeside.

## Udvalgte nøgletal

	1. halvår 2009 DKK'000	1. halvår 2008 DKK'000	1. halvår 2009 USD'000	1. halvår 2008 USD'000
<b>Resultatopgørelse</b>				
Nettoomsætning	348.252	277.465	66.096	52.661
Forsknings- og udviklingsomkostninger	(577.867)	(662.068)	(109.675)	(125.656)
Administrationsomkostninger	(74.601)	(83.722)	(14.159)	(15.890)
Driftsresultat	(326.125)	(471.123)	(61.896)	(89.416)
Nettoresultat	(313.607)	(490.896)	(59.520)	(93.169)
<b>Balance</b>				
Likvider og kortfristede værdipapirer	1.474.241	2.093.537	279.800	397.339
Anlægsaktiver	1.249.087	1.171.727	237.067	222.385
Aktiver	2.994.439	3.506.756	568.322	665.558
Egenkapital	1.951.068	2.420.363	370.299	459.367
Aktiekapital	44.907	44.584	8.523	8.462
<b>Pengestrømsopgørelse</b>				
Pengestrømme fra driftsaktivitet	(279.626)	(322.033)	(53.072)	(61.120)
Pengestrømme fra investeringsaktivitet	425.596	326.250	80.776	61.919
Pengestrømme fra finansieringsaktivitet	(2.610)	(1.122)	(495)	(213)
<b>Nøgletal (i DKK / USD)</b>				
Indtjening og udvandet indtjening pr. aktie	(6,98)	(11,02)	(1,33)	(2,09)
Aktiekurs ultimo perioden	183,25	181,00	34,78	34,35
Kurs / indre værdi	4,22	3,33	4,22	3,33
Indre værdi	43,45	54,29	8,25	10,30
Egenkapitalandel	65%	69%	65%	69%
Gennemsnitligt antal medarbejdere	533	525	533	525
Antal medarbejdere ultimo perioden	530	628	530	628

# GENMAB OFFENTLIGGØR RESULTAT FOR FØRSTE HALVÅR AF 2009

## 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, udvikling og produktion 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 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](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<sup>®</sup>, det Y-formede Genmab logo<sup>®</sup>, HuMax<sup>®</sup>, HuMax-CD20<sup>®</sup>, HuMax-EGFr<sup>™</sup>, HuMax-IL8<sup>™</sup>, HuMax-TAC<sup>™</sup>, HuMax-HepC<sup>™</sup>, HuMax-CD38<sup>™</sup>, HuMax-CD32b<sup>™</sup>, HuMax-TF<sup>™</sup>, HuMax-Her2<sup>™</sup>, HuMax-VEGF<sup>™</sup> og UniBody<sup>®</sup> er alle varemærker tilhørende Genmab A/S. Arzerra<sup>™</sup> 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](mailto:h.husted@genmab.com)

###