

ANERKENDELSESSØGSMÅL INDLEDT FOR KRÆNKELSE AF PATENT SOM FØLGE AF FREMSTILLING, MARKEDSFØRING OG SALG AF ARZERRA

Resumé: Genentech og Biogen Idec har sagsøgt Genmabs samarbejdspartner GSK for patentkrænkelse.

København, Danmark, 25. marts 2010 – Genmab A/S (OMX: GEN) offentliggjorde i dag, at Genentech, Inc. og Biogen Idec, Inc. den 23. marts 2010 indleverede stævning til US District Court, Southern District of California mod Genmabs samarbejdspartner GlaxoSmithKline (GSK) med påstand om anerkendelse af patentkrænkelse (declaratory relief complaint) af parternes amerikanske patent US patentnr. 7,682,612 som følge af GSK's fremstilling, markedsføring og salg af Arzerra™ i USA til behandling af patienter med kronisk lymfatisk leukæmi (CLL), som er refraktære over for fludarabin og alemtuzumab.

US patentnr. 7,682,612 blev udstedt til Genentech, Inc. og Biogen Idec, Inc. den 23. marts 2010 og indeholder krav omhandlende en metode til behandling af CLL med anti-CD20 antistoffer, hvori metoden ikke omfatter behandling med radioaktivt mærkede anti-CD20 antistoffer.

Genmab vil i samarbejde med GSK vurdere og analysere de i sagen nedlagte påstande og træffe beslutning om det mest hensigtsmæssige svar på søgsmålet.

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.

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. Genmab påtager sig

ANERKENDELSESSØGSMÅL INDLEDT FOR KRÆNKELSE AF PATENT SOM FØLGE AF FREMSTILLING, MARKEDSFØRING OG SALG AF ARZERRA

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[®], 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[™], 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

###