

## NETTOOMSÆTNING FOR ARZERRA I TREDJE KVARTAL 2010

- Nettoomsætningen for Arzerra for tredje kvartal 2010 var på ca. DKK 78 mio. med en forventet royalty til Genmab på ca. DKK 15,6 mio.

København, Danmark, 21. oktober 2010 – Genmab A/S (OMX: GEN) offentliggjorde i dag, at nettoomsætningen for Arzerra® (ofatumumab) for tredje kvartal 2010 var på ca. DKK 78 mio. (ca. USD 14 mio.). Nettoomsætningen for Arzerra i USA og i resten af verden i tredje kvartal var på henholdsvis ca. DKK 69,3 mio. (ca. USD 12,7 mio.) og ca. DKK 8,7 mio. (ca. USD 1,6 mio.). I henhold til aftalen med GlaxoSmithKline (GSK) forventer Genmab at modtage en royalty på ca. DKK 15,6 mio. (ca. USD 2,9 mio.).

Arzerra opnåede fremskyndet godkendelse hos de amerikanske sundhedsmyndigheder (FDA) i oktober 2009 til behandling af patienter i USA, som lider af kronisk lymfatisk leukæmi (CLL), som er refraktære over for fludarabin og alemtuzumab. Arzerra blev lanceret af GSK i midten af november 2009. I april 2010 udstedte EU-kommissionen en betinget markedsføringstilladelse til behandling af CLL hos patienter, som er refraktære over for fludarabin og alemtuzumab.

Der er ved omregningen til USD anvendt den danske nationalbanks spotkurs den 30. september 2010, som var USD 1,00 = DKK 5,4601.

### 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](http://www.genmab.com).

### 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)

*Denne fondsårsmeddelelse 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 påvirke 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 fondsårsmeddelelse 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-TF™, HuMax-Her2™, HuMax-Wnt™, HuMax-cMet™ og UniBody® er alle varemærker tilhørende Genmab A/S. Arzerra® er et varemærke tilhørende GlaxoSmithKline.

###