

GENMAB MEDDELER, AT DER ER INDGIVET APPEL AF DEN AMERIKANSKE DOMSTOLS AFGØRELSE TIL FORDEL FOR ARZERRA I PATENTKRÆNKELSESSAG

- Appel af kendelse om at Arzerra ikke krænker Genentech og Biogen Idec US patent omhandlende metoder til behandling af CLL med anti-CD20 antistoffer

København, Danmark; 6. december, 2011 – Genmab A/S (OMX: GEN) har i dag meddelt, at Genentech og Biogen Idec har anket dom afsagt til fordel for GlaxoSmithKline (GSK) i en sag om patentkrænkelser vedrørende Arzerra, som var anlagt mod GSK af Genentech og Biogen Idec.

De to selskaber har indgivet appel til den amerikanske føderale appeldomstol (U.S. Court of Appeals for the Federal Circuit) vedrørende kendelsen fra november 2011 om, at Arzerra ikke krænker Genentech og Biogen US patentet. Selskaberne har også anket kendelsen vedrørende fortolkningen af patentkrævene, som førte til afgørelsen til fordel for GSK.

Genentech og Biogen Idec anlagde sagen om patentkrænkelser i 1. kvartal 2010 ved den amerikanske distriktsdomstol i San Diego, Californien, hvor de hævdede, at Arzerra krænkede US Patent nr. 7,682,612, som dækker metoder til behandling af kronisk lymfatisk leukæmi (CLL) med anti-CD20 antistoffer. GSK afviste krænkelserne og hævdede, at patentet var ugyldigt og ikke kunne håndhæves.

Arzerra, Genmabs anti-CD20 antistof, er en del af samarbejdet med GSK og markedsføres i USA og Europa.

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, Arzerra® (ofatumumab), godkendt til behandling af kronisk lymfatisk leukæmi, som er refraktær over for fludarabin og alemtuzumab, efter mindre end otte års udvikling. Genmabs validerede, 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 & Communication
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 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 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 overflødig gøre 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®, HuMax®-EGFr, HuMax®-IL8, HuMax®-TAC, HuMax®-CD38, HuMax®-TF, HuMax®-Her2, HuMax®-cMet, HuMax®-CD74, DuoBody™ og UniBody® er alle varemærker tilhørende Genmab A/S. Arzerra® er et varemærke tilhørende GlaxoSmithKline.