

Aftale om daratumumab godkendt af konkurrencemyndighederne

Selskabsmeddelelse

- **Licensaftalen om daratumumab med Janssen Biotech, Inc., hørende til Janssen Pharmaceutical Companies under Johnson & Johnson, er blevet godkendt af konkurrencemyndighederne**
- **Licensaftalen er nu trådt i kraft**
- **Udstedelsen af nye Genmab-aktier til Johnson & Johnson Development Corporation i henhold til aktietegningsaftale afhænger fortsat af den formelle godkendelse af et prospekt for den rettede emission**

København, Danmark; 21. september 2012 – Genmab A/S (OMX: GEN) har i dag meddelt, at den globale licensaftale for daratumumab med Janssen Biotech, Inc., hørende til Janssen Pharmaceutical Companies under Johnson & Johnson, er blevet godkendt af de amerikanske konkurrencemyndigheder (Federal Trade Commission) og det amerikanske justitsministeriums antitrust-afdeling i henhold til Hart-Scott Rodino loven. Dette indebærer, at licensaftalen nu er trådt i kraft. Der er i forbindelse med licensaftalen udarbejdet et prospekt for den rettede emission med detaljer omkring udstedelsen af nye Genmab-aktier til Johnson & Johnson Development Corporation i overensstemmelse med gældende regler og bestemmelser. Prospektet for den rettede emission er blevet indsendt til Finanstilsynet. Efter Finanstilsynets godkendelse vil de nye Genmab aktier blive registreret hos Erhvervsstyrelsen via en kapitalforhøjelse i Genmab. Efterfølgende vil de nye aktier blive optaget og noteret til handel på NASDAQ OMX Copenhagen A/S, og aktietegningsaftalen vil på dette tidspunkt blive betragtet som endelig trådt i kraft. Licensaftalen med Janssen Biotech, Inc. blev første gang offentliggjort den 30. august 2012 (Selskabsmeddelelser nr. 20 og 21).

Om daratumumab

Daratumumab er et humant CD38 monoklonalt antistof med bredspektret celledræbende aktivitet. Daratumumab er i klinisk udvikling til behandling af myelomatose. Daratumumab er rettet mod CD38-molekylet, som er overudtrykt på overfladen af myelomatoseceller. Daratumumab kan også have potentiale i andre cancerformer, hvor CD38 er udtrykt, herunder diffust storcellet B-cellelymfom, kronisk lymfatisk leukæmi, akut lymfoblastisk leukæmi, plasmacelleleukæmi, akut myeloid leukæmi, follikulært lymfom og mantle-celle lymfom.

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, ofatumumab (Arzerra®), godkendt til behandling af kronisk lymfatisk leukæmi hos patienter, som er refraktære over for fludarabin og alemtuzumab, efter mindre end otte års udvikling. Genmabs validerede og 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 & Communications
Tlf.: +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 påvirke 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

Aftale om daratumumab godkendt af konkurrencemyndighederne

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-ADC, HuMax[®]-Her2, HuMax[®]-cMet, HuMax[®]-CD74-ADC, DuoBody[™] og UniBody[®] er alle varemærker tilhørende Genmab A/S. Arzerra[®] er et varemærke tilhørende GlaxoSmithKline.