

## GENMAB INDLEDER KOMBINATIONSUERSØGELSE MED ZALUTUMUMAB MOD KOLOREKTAL CANCER

*Resumé: Genmab har indledt en fase I/II undersøgelse af zalutumumab i kombination med irinotecan kemoterapi til behandling af refraktær kolorektal cancer.*

**København, Danmark, 30. maj 2008** – Genmab A/S (OMX: GEN) offentliggjorde i dag, at selskabet har indledt en fase I/II undersøgelse af zalutumumab (HuMax-EGFr<sup>TM</sup>) i kombination med irinotecan kemoterapi til behandling af kolorektal cancer. Undersøgelsen vil omfatte maksimalt 97 patienter, som ikke har haft gavn af standard kemoterapi og hvis sygdom er forværret under eller indenfor tre måneder efter cetuximab baseret behandling.

”Vi er glade for at udvide zalutumumab programmet med denne nye indikation,” udtaler Lisa N. Drakeman, ph.d., Chief Executive Officer hos Genmab.

### **Om undersøgelsen**

Den ublindede undersøgelse består af to dele. I begge dele af undersøgelsen vil patienterne modtage ugentlige doser indtil sygdommen forværres. Del 1 vil omfatte mellem 3 og 15 patienter, som vil få ugentlige doser af først 8 mg/kg af zalutumumab i kombination med irinotecan hver anden uge og hvis sikkert vil patienterne efterfølgende få 16 mg/kg zalutumumab i kombination med irinotecan.

I del 2 vil indgå en ublindet randomiseret parallel gruppe bestående af mellem 14 og 82 patienter afhængig af antallet af behandlingsgrupper og tidlig afslutning fra del 1. Patienter i del 2 vil få ugentlige doser af zalutumumab med eller uden irinotecan hver anden uge indtil sygdommen forværres. I alt vil maksimum 97 patienter deltage i undersøgelsen.

Sikkerhedsdata fra undersøgelsens del 1 vil blive evalueret af en uafhængig data-kontrol komité, som vil fastslå om det er sikkert at begynde del 2. Undersøgelsens formål er at evaluere zalutumumabs sikkerhedsprofil og effekt i kombination med irinotecan. Det primære endpoint i undersøgelsen er uønskede bivirkninger.

### **Om kolorektal cancer**

Kolorektal cancer er et offentligt sundhedsproblem i den vestlige verden. Selvom sygdommen er helbredelig i det tidlige forløb vil en andel af patienterne have eller få metastatisk uhelbredelig kolorektal cancer.

### **Om Genmab A/S**

Genmab er et førende internationalt bioteknologisk selskab med fokus på udvikling af fuldt humane antistoflægemidler til udækkede behandlingsbehov. Gennem anvendelsen af en unik og

## GENMAB INDLEDER KOMBINATIONSUUNDERSØGELSE MED ZALUTUMUMAB MOD KOLOREKTAL CANCER

avanceret antistofteknologi har Genmabs kompetente teams inden for forskning, udvikling og produktion skabt og udviklet en bred portefølje af produkter til potentiel behandling af en lang række sygdomme, herunder cancer og autoimmune sygdomme. Efterhånden som Genmab nærmer sig en kommerciel fremtid, vil vi fortsat fokusere på vores primære målsætning om 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 pressemeddelelse 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. Genmab er ikke forpligtet til at opdatere fremadrettede udsagn efter udsendelsen af denne meddelelse og er heller ikke forpligtet til at bekræfte 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-CD4<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> og UniBody<sup>®</sup> er alle varemærker tilhørende Genmab A/S.

Kontakt: Helle Husted, Sr. Director, Investor Relations  
T: +45 33 44 77 30; M: +45 25 27 47 13; E: [hth@genmab.com](mailto:hth@genmab.com)

###