

GENMAB OFFENTLIGGØR OPDATERING OM FASE III CANCERSTUDIER

Resumé: Opdatering om fase III studier med ofatumumab, zalutumumab og zanolimumab.

København, Danmark, 29. maj 2008 – Genmab A/S (OMX: GEN) har i dag meddelt, at den sidste patient, der skal inkluderes i den planlagte interim analyse (antal=132 patienter) i det kliniske fase III pivotalstudie med ofatumumab (HuMax-CD20®) til behandling af refraktær kronisk lymfatisk leukæmi (CLL), nu har fået den sidste planlagte behandling.

Med henblik på at færdiggøre databasen og gøre klar til at en uafhængig komité kan evaluere patienternes respons, vil de endelige data nu blive indsamlet og analyseret. Resultaterne forventes i begyndelsen af august 2008. Under forudsætning af et positivt udfald heraf forventes der indsendt en registreringsansøgning (Biologics License Application) for denne indikation før udgangen af 2008.

Ofatumumab er i klinisk udvikling til behandling af CLL, follikulært non-Hodgkins lymfom, diffust storcellet B-celle lymfom og leddegigt i henhold til en aftale om fælles udvikling og kommercialisering mellem Genmab og GlaxoSmithKline. Ofatumumab er endnu ikke godkendt i noget land.

Genmab har ligeledes meddelt, at 132 patienter til dato er blevet doseret i fase III pivotalstudiet med zalutumumab (HuMax-EGFr™) til behandling af patienter med hoved-halscancer, som anses for uheldbedelige med standardbehandling. Da overlevelse er det primære endpoint i dette studie, vil der blive foretaget en planlagt interim analyse, baseret på overlevelsedata for patienter, der deltager i undersøgelsen. Selskabet forventer på nuværende tidspunkt, at denne analyse vil finde sted i 2008, men det præcise tidspunkt kan ikke forudsiges.

Endvidere har Genmab meddelt, at Selskabet på baggrund af den nuværende rekrutteringshastighed til trods for en udvidelse af inklusionskriterierne ikke forventer, at der i indeværende år vil foreligge data fra det igangværende fase III pivotalstudie med zanolimumab (HuMax-CD4®) til behandling af patienter med refraktær kutant T-cellelymfom.

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 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

GENMAB OFFENTLIGGØR OPDATERING OM FASE III CANCERSTUDIER

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 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[®], det Y-formede Genmab logo[®], HuMax[®], HuMax-CD4[®], HuMax-CD20[®], HuMax-EGFr[™], HuMax-IL8[™], HuMax-TAC[™], HuMax-HepC[™], HuMax-CD38[™], HuMax-CD32b[™] og UniBody[®] 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

###