

Genmab offentliggør samarbejde med Kyowa Hakko Kirin vedrørende DuoBody-platformen

Selskabsmeddelelse

- DuoBody[®] forskningssamarbejde med Kyowa Hakko Kirin
- Genmabs fjerde DuoBody teknologisamarbejde

København, Danmark; 5. december 2012 – Genmab A/S (OMX: GEN) har i dag offentliggjort et forskningssamarbejde med Kyowa Hakko Kirin Co., Ltd. om at skabe bispecifikke antistoffer ved brug af Genmabs DuoBody-teknologi. Hvis samarbejdet er vellykket, kan parterne beslutte at indgå en licensaftale om udvikling af et nyt DuoBody-produkt.

“Vi har gjort store fremskridt med hensyn til at indgå samarbejdsaftaler om vores innovative DuoBody-teknologiplatform, og aftalen med Kyowa Hakko Kirin er det fjerde samarbejde vedrørende DuoBody-platformen, vi har indgået inden for det seneste år. Vi mener, at denne store interesse hos de helt store farmaceutiske selskaber klart understreger potentialet for bispecifikke antistoffer skabt med DuoBody-platformen, og at den også viser teknologiens forenelighed med en lang række antistofplatforme,” udtaler Jan van de Winkel, ph.d., Chief Executive Officer hos Genmab.

De økonomiske vilkår i aftalen er ikke oplyst. Aftalen vil ikke få væsentlig indvirkning på Genmabs resultatforventninger til 2012.

Om DuoBody-platformen

DuoBody-platformen er en innovativ platform til dannelse og udvikling af bispecifikke antistoffer, som potentielt kan forbedre antistofbehandlingen af cancer, autoimmune sygdomme og infektionssygdomme samt sygdomme i centralnervesystemet. Bispecifikke antistoffer binder til to forskellige epitoper på de samme eller på forskellige targets (også benævnt som “dual-targeting”), hvilket kan forbedre antistoffernes specificitet og effekt med hensyn til at inaktivere sygdoms-targets. DuoBody-molekyler er unikke, idet de kombinerer fordelene ved bispecificitet med styrken af konventionelle antistoffer, hvorved DuoBody-molekylerne kan administreres og doseres som andre antistofbaserede lægemidler. Genmabs DuoBody-platform genererer bispecifikke antistoffer via en hurtig og bredt anvendelig proces, som let kan foretages i laboratoriemålestok samt bruges til produktion i kommerciel skala.

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 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

Genmab offentliggør samarbejde med Kyowa Hakko Kirin vedrørende DuoBody-platformen

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 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[®], DuoBody[®] og UniBody[®] er alle varemærker tilhørende Genmab A/S. Arzerra[®] er et varemærke tilhørende GlaxoSmithKline.