

Genmab offentliggør resultat for de første ni måneder af 2013

6. november 2013: København, Danmark;
Delårsrapport pr. 30. september 2013

- **Ansøgninger om at udvide indikationsområdet for Arzerra® (ofatumumab) indsendt i USA og EU**
- **Opnåede Breakthrough Therapy-status for ofatumumab**
- **Salget af Arzerra i de første ni måneder steg med 23% i forhold til samme periode året før**
- **Driftsresultatet forbedret med DKK 125 mio. i forhold til de første ni måneder af 2012**
- **Forventningerne fastholdt**

“Genmab har igennem året opfyldt de mål, som vi har udmeldt til markedet. Vi har rapporteret positive data for ofatumumab, igangsat et nyt studie med daratumumab, er klar til at påbegynde det første kliniske studie med HuMax-TF-ADC, har indsendt ansøgninger om at udvide indikationsområdet for ofatumumab og derved skabe øget adgang til lægemidlet samt leveret positive finansielle resultater. Vi er også stolte af at være et af kun ganske få selskaber, som har opnået Breakthrough Therapy-status for to produkter, og vi mener dette afspejler den førende innovation, som er grundstenen i Genmab,” udtaler Jan van de Winkel, ph.d., Chief Executive Officer hos Genmab.

Økonomiske resultater i de første ni måneder

- Genmabs nettoomsætning udgjorde DKK 448 mio. i de første ni måneder af 2013 sammenlignet med DKK 322 mio. i den tilsvarende periode af 2012. Stigningen på DKK 126 mio., svarende til 39%, kunne primært henføres til højere indtægter fra vores samarbejde om daratumumab og DuoBody bispecifikke antistoffer med Janssen samt royalties fra Arzerra.
- Driftsomkostningerne var stort set uændrede på DKK 432 mio. i de første ni måneder af 2013 sammenlignet med DKK 430 mio. i samme periode i 2012.
- Et driftsoverskud på DKK 16 mio. i de første ni måneder af 2013 sammenlignet med et driftsunderskud på DKK 109 mio. i samme periode i 2012, svarende til en forbedring på DKK 125 mio., hvilket primært skyldtes stigende omsætning.
- Nettoresultatet af ophørt aktivitet udgjorde et nettooverskud på DKK 42 mio. i de første ni måneder af 2013. Nettoindtægterne i 2013 er resultatet af de sidste få måneders driftsomkostninger på DKK 10 mio. for produktionsfaciliteten i Minnesota forud for salget samt en gevinst fra salget på DKK 52 mio. Facilitetens vedligeholdelsesomkostninger udgjorde DKK 31 mio. i de første ni måneder af 2012.
- Den 30. september 2013 havde Genmab en likviditet på i alt DKK 1.498 mio. Dette var en nettonedgang på DKK 18 mio. i forhold til begyndelsen af 2013, som kunne henføres til de løbende driftsaktiviteter, som delvist udlignes af provenuet fra salget af produktionsfaciliteten og udførelse af warrants i de første ni måneder af 2013.

Forretningsmæssige resultater i 3. kvartal og efter regnskabsperiodens afslutning

- Oktober: GSK rapporterede en nettoomsætning for Arzerra i tredje kvartal 2013 på GBP 17,8 mio., hvilket gav Genmab en royaltybetaling på DKK 31 mio.
- Oktober: Genmab og GSK indsendte en supplerende ansøgning (supplemental Biologics License Application) til de amerikanske sundhedsmyndigheder (FDA) om at udvide indikationsområdet for Arzerra til at omfatte Arzerra i kombination med en alkylator-baseret behandling til patienter med CLL, som ikke tidligere har fået behandling, og som ikke er egnede til fludarabin-baseret behandling
- Oktober: Genmab og GSK indsendte en ansøgning (en ændring af markedsføringstilladelsen) til Det Europæiske Lægemiddelagentur (EMA) om at udvide indikationsområdet for Arzerra til at omfatte Arzerra i kombination med en alkylator-baseret behandling til patienter med CLL, som ikke tidligere har fået behandling, og som ikke er egnede til fludarabin-baseret behandling
- Oktober: Der blev rapporteret positive top-line resultater fra et fase II studie med subkutan formulering af ofatumumab til behandling af RRMS. Der var en klar adskillelse fra placebo hvad

Genmab offentliggør resultat for de første ni måneder af 2013

angår det samlede antal nye gadolinium-forstærkede læsioner (aktive hjernelæsioner) over en periode på 12 uger hos patienter, som blev behandlet med alle doser ofatumumab i forhold til patienter, som blev behandlet med placebo.

- September: FDA i USA tildelte Breakthrough Therapy-status for Arzerra i kombination med chlorambucil til behandling af patienter med CLL, som ikke tidligere har fået behandling, og som ikke er egnede til fludarabin-baseret behandling.
- September: Det blev offentliggjort, at Janssen vil igangsætte et nyt fase II studie med daratumumab til behandling af myelomatose-patienter, som har gennemgået mindst tre forskellige behandlingsforløb omfattende både en proteasom-hæmmer og et immunmodulerende stof (IMiD), eller som er dobbelt-refraktære over for en proteasom-hæmmer og et IMiD.
- August: Der blev opnået en teknisk proof-of-concept milestone i DuoBody-samarbejdet med Janssen, som udløste en milestonebetaling på USD 1 mio. til Genmab.
- Juli: Der blev indsendt en Investigational New Drug (IND)-ansøgning til FDA i USA for HuMax[®]-TF-ADC til behandling af solide tumorer.
- Juli: Der blev annonceret et fase III studie med ofatumumab som subkutan behandling af pemfigus vulgaris (PV), en sjælden autoimmun hudsygdom. Studiet foretages af GSK.
- Juli: I april stadfæstede den amerikanske føderale appeldomstol (U.S. Court of Appeals for the Federal Circuit) afgørelsen fra den amerikanske distriktsdomstol til fordel for GSK i en sag om patentkrænkelser vedrørende Arzerra, som var anlagt mod GSK af Genentech og Biogen Idec. Genentech og Biogen Idec indsendte i maj en anmodning om fornyet høring, som efterfølgende blev afvist af den amerikanske appeldomstol i juli. Afgørelsen er nu endelig, idet Genentech og Biogen Idec ikke har anmodet om fornyet prøvning ved den amerikanske højesteret.

Fremtidsudsigter

Genmab fastholder sine resultatforventninger til 2013 som blev offentliggjort den 14. august 2013.

Telefonkonference

Genmab afholder en telefonkonference på engelsk for at præsentere resultatet for de første ni måneder af 2013 i dag onsdag den 6. november kl. 18.00 CET, 17.00 GMT eller 12.00 EST. Ring venligst på følgende telefonnumre:

+1 866 682 8490 (i USA) og spørg efter Genmabs telefonkonference

+44 1452 555 131 (uden for USA) og spørg efter Genmabs telefonkonference

Det er muligt at høre en live eller arkiveret webcast af telefonkonferencen og se de relevante slides på 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 delårsrapport 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 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. For en yderligere gennemgang af disse risici henvises til afsnittet "Risikostyring" i Genmabs årsrapport, som er tilgængelig på www.genmab.com samt afsnittet "Væsentlige risici og usikkerheder" i denne delårsrapport. Genmab er ikke forpligtet til at opdatere fremadrettede udsagn efter udsendelsen af denne delårsrapport og er heller ikke forpligtet til at bekræfte sådanne udsagn i forbindelse med faktiske resultater, medmindre dette kræves i medfør af lov.

Genmab A/S og dets datterselskaber ejer følgende varemærker: Genmab[®], det y-formede Genmab logo[®], Genmab i kombination med det Y-formede Genmab logo[™], DuoBody[™] logoet; HuMax[®]; HuMax-CD20[®]; DuoBody[®], HexaBody[™] UniBody[®]. Arzerra[®] er et registreret varemærke tilhørende GlaxoSmithKline.

Delårsrapport pr. 30. september 2013

HOVED- OG NØGLETAL FOR KONCERNEN

	3. kvartal 2013	3. kvartal 2012	9 måneder 2013	9 måneder 2012	Hele året 2012
	DKK'000	DKK'000	DKK'000	DKK'000	DKK'000
Resultatopgørelse					
Nettoomsætning	149.662	115.876	447.528	321.533	486.636
Forsknings- og udviklingsomkostninger	(130.395)	(127.213)	(384.896)	(383.064)	(536.702)
Administrationsomkostninger	(14.568)	(15.920)	(46.695)	(47.252)	(64.613)
Driftsomkostninger	(144.963)	(143.133)	(431.591)	(430.316)	(601.315)
Driftsresultat	4.699	(27.257)	15.937	(108.783)	(116.679)
Finansielle poster, netto	655	(19.139)	(5.126)	12.145	2.598
Nettoresultat af fortsættende aktiviteter	5.343	(44.647)	10.287	(96.469)	(111.448)
Balance					
Likviditet*	1.498.054	1.193.711	1.498.054	1.193.711	1.515.754
Langfristede aktiver	32.037	43.001	32.037	43.001	39.076
Aktiver	1.797.023	1.772.128	1.797.023	1.772.128	1.692.886
Egenkapital	513.353	368.354	513.353	368.354	383.187
Aktiekapital	51.211	44.907	51.211	44.907	50.308
Investeringer i immaterielle og materielle aktiver	3.124	2.008	5.079	4.542	8.998
Pengestrømsopgørelse					
Pengestrømme fra driftsaktivitet	(49.537)	251.556	(115.174)	105.315	70.919
Pengestrømme fra investeringsaktivitet	(114.683)	43.403	(7.217)	256.796	(416.343)
Pengestrømme fra finansieringsaktivitet	10.437	(1.317)	71.563	(4.458)	357.814
Likvide beholdninger, netto	28.141	425.157	28.141	425.157	78.997
Stigning i likviditet/(fald i likviditet)	(48.653)	242.104	(17.700)	88.881	410.924
Nøgletal					
Aktuel og udvandet indtjening pr. aktie	0,1	(1,2)	1,0	(2,8)	(10,6)
Aktuel og udvandet indtjening af fortsættende aktiviteter pr. aktie	0,1	(1,0)	0,2	(2,1)	(2,4)
Aktiekurs ultimo perioden	226,0	73,0	226,0	73,0	77,8
Kurs/indre værdi	22,5	8,9	22,5	8,9	10,2
Indre værdi	10,0	8,2	10,0	8,2	7,6
Egenkapitalandel	29%	21%	29%	21%	23%
Gennemsnitligt antal medarbejdere	162	179	166	179	180
Antal medarbejdere ved periodens udgang	163	179	163	179	179

* Likvide beholdninger, overtræk kassekredit og kortfristede værdipapirer

De anførte hoved- og nøgletal er angivet på koncernbasis. De regnskabsmæssige nøgletal er beregnet i overensstemmelse med Den Danske Finansanalytikerforenings anbefalinger (2010).

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.

Delårsrapport pr. 30. september 2013

FREMTIDSUDSIGTER

Resultatopgørelse	Forventninger til 2013 (DKK mio.)
Nettoomsætning	550 – 590
Driftsomkostninger	(600) – (625)
Driftsresultat af fortsættende aktiviteter	(10) – (75)
Ophørt aktivitet	42
Likviditet	
Likviditet, primo året*	1.516
Likvider anvendt i driften	(225) – (275)
Salg af MN-facilitet	52
Udnyttelse af warrants	74
Likviditet, ultimo året*	1.350 – 1.400
<i>*Likvider og kortfristede værdipapirer</i>	

Genmab fastholder sine resultatforventninger til 2013 som blev offentliggjort den 14. august 2013.

Fortsættende aktiviteter

Vi forventer, at nettoomsætningen i 2013 vil ligge i intervallet DKK 550 – 590 mio. Den forventede nettoomsætning for 2013 består primært af en ikke-likviditetspåvirkende amortisering af udskudt omsætning på i alt DKK 295 mio. og royalties fra salg af Arzerra, som forventes at udgøre ca. DKK 125 mio. (uændret). Der er ikke medtaget yderligere milestones i forventningerne ud over de DKK 32 mio., som er rapporteret til dato.

Vi forventer, at vores driftsomkostninger fra fortsættende aktiviteter for 2013 vil udgøre DKK 600 – 625 mio. I forhold til 2012 vil der være en stigende investering i daratumumab i 2013. Denne stigning vil ikke få negativ indvirkning på vores cash burn, da Janssen vil refundere alle omkostninger forbundet med programmet.

Vi forventer, at driftsunderskuddet fra fortsættende aktiviteter for 2013 vil udgøre ca. DKK 10 – 75 mio.

Ophørt aktivitet

Salget af produktionsfaciliteten i Minnesota blev gennemført den 28. februar 2013. Indtægterne fra ophørt aktivitet på DKK 42 mio. i 2013 er resultatet af de sidste få måneders driftsomkostninger for produktionsfaciliteten på DKK 10 mio. forud for salget samt en gevinst fra salget på DKK 52 mio.

Likviditet

Pr. 31. december 2012 udgjorde vores likviditet DKK 1.516 mio., og vi forventer et cash burn fra driften i 2013 på DKK 225 – 275 mio. Vi forventer, at likviditeten ved udgangen af 2013, inklusive salg af faciliteten på DKK 52 mio., vil være DKK 1.350 – 1.400 mio. Likviditeten omfatter provenuet fra udnyttelse af warrants og er forbedret fra DKK 63 mio. i de tidligere forventninger til DKK 74 mio. for at indregne provenuet fra warrants udnyttet i august 2013.

I tillæg til de allerede nævnte faktorer kan ovenstående forventninger ændre sig som følge af en række forskellige forhold, herunder, men ikke begrænset til, timingen og variationen af udviklingsaktiviteter (herunder aktiviteter udført af vores samarbejdspartnere) og relaterede indtægter og omkostninger, opnåelsen af visse milestones forbundet med vores samarbejdsaftaler, omsætning fra salg af Arzerra og dertil hørende royalties til Genmab, udsving i værdien af vores kortfristede værdipapirer, provenu fra fremtidige warrantudnyttelser samt valutakurser. Forventningerne forudsætter endvidere, at der ikke indgås væsentlige nye aftaler i 2013, som kan få en væsentlig indvirkning på resultaterne.

Delårsrapport pr. 30. september 2013

MÅL FOR 2013

Prioritet	Milestone	Fremskridt til dato
Maksimere ofatumumabs værdi	<ul style="list-style-type: none"> Fase III førstelinjebehandling CLL; ofatumumab + chlorambucil vs chlorambucil data Fase II første- og andenlinjebehandling CLL; ofatumumab + bendamustin data Fase III CLL vedligeholdelse, IDMC sikkerheds-interimanalyse Opdatere om fremskridt med ofatumumab subkutan udvikling 	<ul style="list-style-type: none"> ✓ Positive top-line data rapporteret i maj ✓ Fik tildelt Breakthrough Therapy-status ✓ Positive data præsenteret på IWCLL i september ✓ IDMC anbefaler at fortsætte studiet ✓ Positive fase II MS-data rapporteret ✓ Fase III studie i PV
Udvidelse Arzerra	<ul style="list-style-type: none"> Godkendelse i Japan Lancering og tilskud i nye lande 	<ul style="list-style-type: none"> ✓ Godkendt i marts ✓ Lanceret i Japan i maj, nu lanceret i omkring 30 lande ✓ Ansøgninger om at udvide indikationsområdet indsendt i USA og EU
Udnytte daratumumabs fulde potentiale	<ul style="list-style-type: none"> Fase I/II myelomatose monoterapi – opdaterede sikkerheds- og effektdata Fase I/II myelomatose kombinationsbehandling – foreløbige sikkerheds- og effektdata Indlede yderligere kliniske studier i myelomatose 	<ul style="list-style-type: none"> ✓ Opdaterede data præsenteret på international workshop om myelomatose / ASCO 2013 / EHA 2013 ✓ Fik tildelt Fast Track-, Orphan Drug- og Breakthrough Therapy-status ✓ Foreløbige data vil blive præsenteret på ASH ✓ Annoncerede et fase II monoterapi-studie i myelomatose & beslutning om at igangsætte et fase Ib kombinationsstudie med daratumumab med forskellige standardbehandlinger
Udvide vores pipeline	<ul style="list-style-type: none"> Indsende ansøgning (IND) for HuMax-TF-ADC Indlede første kliniske studie med HuMax-TF-ADC Opdatere om fremskridt i prækliniske programmer, herunder ADC og DuoBody®-projekterne 	<ul style="list-style-type: none"> ✓ IND-ansøgning indsendt i juli ✓ DuoBody-platform og HuMax-TF-ADC opdateringer præsenteret på flere konferencer
Næste-generations teknologier	<ul style="list-style-type: none"> Udvide samarbejdsaftaler vedrørende DuoBody-teknologien Validere og videreudvikle HexaBody-platformen 	<ul style="list-style-type: none"> ✓ Janssen aktiverede det fjerde, femte og sjette bispecifikke antistofprogram, 1 in vivo og 1 teknisk proof-of-concept milestone nået ✓ Første udviklings-milestone nået i samarbejdet med Novartis og aktivering af det andet DuoBody program ✓ Præklinisk validering vil blive præsenteret på ASH og IBC Antibody Engineering & Therapeutics Conf.
Samarbejdsaftaler	<ul style="list-style-type: none"> Rapportere fremskridt i samarbejdsprogrammer 	<ul style="list-style-type: none"> ✓ Fase II data for inclacumab rapporteret, Roche har besluttet at udlicensere programmet ✓ Fase II studie med teprotumumab

Delårsrapport pr. 30. september 2013

Prioritet	Milestone	Fremskridt til dato
	<ul style="list-style-type: none"> Indgå ny samarbejdsaftale 	<ul style="list-style-type: none"> indledt af River Vision ✓ Indgik aftale om 50:50 partnerskab for HuMax-TAC-ADC med ADC Therapeutics
Disciplineret omkostningsstyring, reducere cash burn	<ul style="list-style-type: none"> Driftsunderskud i 2013 mindre end i 2012 Reducere cash burn og forlænge cash runway 	<ul style="list-style-type: none"> ✓ Driftsresultatet forbedret med DKK 125 mio. ved udgangen af tredje kvartal 2013 ✓ MN-facilitet solgt i første kvartal 2013

PRODUKTPORTEFØLJE – FREMSKRIDT I DE FØRSTE NI MÅNEDER AF 2013

Vores forskere undersøger løbende lovende nye sygdoms-targets med henblik på en mulig udvidelse af vores produktportefølje. Pr. datoen for denne rapport er der 23 igangværende kliniske studier, herunder 7 fase III studier.

Den følgende oversigt viser sygdomsindikationerne og den udviklingsfase, der er længst fremme for hver af vores produktkandidater. For yderligere oplysninger om vores produktkandidater henvises til www.genmab.com/products.

Produkt	Sygdomsindikationer	Fase
Ofatumumab (19 studier) Target: CD20 Partner: GSK	Kronisk lymfatisk leukæmi (CLL)	IV*/III
	Folikulært lymfom (FL)	III
	Diffust storcellet B-celle lymfom (DLBCL)	III
	Waldenströms Makroglobulinæmi (WM)	II
	Pemfigus vulgaris (PV) [#]	III
	Recidiverende-remitterende multipel sklerose (RRMS) [#]	II
Daratumumab (3 studier) Target: CD38 Partner: Janssen	Myelomatose (MM)	II
Teprotumumab Target: IGF-1R Partner: River Vision	Aktiv thyroid øjensygdom	II
HuMax-TF-ADC Target: TF Partner: Seattle Genetics	Solide cancerformer	Præklinisk (IND-ansøgning indsendt)
>10 aktive prækliniske programmer	HuMab, forstærket HuMab, HuMab-ADC, DuoBody eller DuoBody-ADC programmer	Præklinisk

*godkendt til behandling af CLL, som er refraktært over for fludarabin og alemtuzumab

[#]subkutan formulering af ofatumumab

Delårsrapport pr. 30. september 2013

Ofatumumab (Arzerra) – vores første markedsførte produkt

- GSK salg i de første ni måneder af 2013 på GBP 56,1 mio. (DKK 491 mio.), hvilket resulterede i royalties til Genmab på DKK 98 mio.
- Lanceret i omkring 30 lande
- Breakthrough Therapy-status i tidligere ubehandlet CLL
- 19 igangværende studier – 7 fase III pivotalstudier i cancer og 1 fase III studie i autoimmune sygdomme
- Bredt potentiale inden for cancer og autoimmune sygdomme

Ofatumumab er et humant monoklonalt antistof, som retter sig mod en epitop i CD20-molekylet, som omfatter dele af den lille og store ekstracellulære løkke (Teeling et al 2006). Det markedsføres og udvikles i henhold til en aftale om fælles udvikling og kommercialisering med GSK og er godkendt i USA, EU, Japan samt i andre lande til behandling af kronisk lymfatisk leukæmi (CLL) hos patienter, som er refraktære over for fludarabin og alemtuzumab. Godkendelsen var baseret på interimresultater fra et pivotalstudie i denne refraktære patientgruppe, hvor 42% af patienterne responderede på behandling med Arzerra. Disse patienter havde en median responsvarighed på 6,5 måneder.

I pivotalstudiet, som godkendelsen var baseret på (samlet population n=154), var de mest almindelige bivirkninger ($\geq 10\%$, alle grader) ved ofatumumab neutropeni, lungebetændelse, feber, hoste, diarré, anæmi, træthed, dyspnø, udslæt, kvalme, bronkitis og øvre luftvejsinfektion. De mest almindelige alvorlige bivirkninger var infektioner (herunder lungebetændelse og sepsis), neutropeni og feber. I alt oplevede 108 patienter (70%) bakterie-, virus- eller svampeinfektioner. I alt oplevede 45 patienter (29%) infektioner af grad 3 eller højere, hvoraf 19 (12%) var fatale. Andelen af fatale infektioner i gruppen af patienter, som var refraktære over for fludarabin og alemtuzumab, var 17%.

På nuværende tidspunkt er der 19 igangværende studier med ofatumumab, herunder 7 fase III pivotalstudier i cancer. Af disse fase III studier blev der rapporteret top-line resultater fra førstebehandlings-CLL studiet i maj i år, og der vil blive rapporteret fra fire studier i 2014 og to i 2016. Ofatumumab er tilgængeligt i omkring 30 lande verden over. Herudover er der mere end 75 planlagte eller igangværende investigator-sponsorerede studier (ISS), herunder et fase III cancerstudie.

For yderligere oplysninger om ofatumumab henvises til www.genmab.com/ofatumumab.

Opdatering om tredje kvartal og perioden efter regnskabsperiodens afslutning

- Den amerikanske føderale appeldomstol (U.S. Court of Appeals for the Federal Circuit) stadfæstede afgørelsen fra den amerikanske distriktsdomstol til fordel for GSK i en sag om patentrænkelser vedrørende Arzerra, som var anlagt mod GSK af Genentech og Biogen Idec. Genentech og Biogen Idec indsendte efterfølgende en anmodning om fornyet høring i plenum (det vil sige foran alle rettens dommere). Denne anmodning blev afvist af den amerikanske appeldomstol, og retssagen er nu afsluttet, idet Genentech og Biogen Idec ikke har anmodet om en fornyet prøvning ved den amerikanske højesteret.
- GSK har indledt et nyt fase III studie med ofatumumab som subkutan behandling af pemfigus vulgaris, en sjælden autoimmun hudsygdom. Studiet er fuldt finansieret af GSK.
- FDA tildelte i september Breakthrough Therapy-status for Arzerra i kombination med chlorambucil til behandling af patienter med CLL, som ikke tidligere har fået behandling, og som ikke er egnede til fludarabin-baseret behandling.
- Der blev i oktober rapporteret positive top-line resultater fra et fase II studie med subkutan formulering af ofatumumab til behandling af RRMS. Der blev randomiseret i alt 232 patienter med RRMS i studiet. Der var en klar adskillelse fra placebo hvad angår det samlede antal nye gadolinium-forstærkede læsioner (aktive hjernelæsioner) over en periode på 12 uger hos patienter, som blev behandlet med alle doser ofatumumab, i forhold til patienter, som blev behandlet med placebo ($p < 0,001$). Der forekom ingen uventede bivirkninger i studiet.

Delårsrapport pr. 30. september 2013

- Genmab og GSK indsendte ansøgninger til FDA og EMA om at udvide indikationsområdet for Arzerra til at omfatte Arzerra i kombination med en alkylator-baseret behandling til patienter med CLL, som ikke tidligere har fået behandling, og som ikke er egnede til fludarabin-baseret behandling.

Væsentlige opdateringer fra første halvår

- Arzerra blev godkendt af det japanske ministerium for sundhed, arbejde og velfærd (MHLW) til behandling af patienter med recidiverende/refraktær CD20-positiv CLL. Godkendelsen udløste en milestonebetaling på DKK 20 mio. fra GSK til Genmab. Arzerra blev derefter lanceret i Japan i andet kvartal.
- I henhold til forsøgsprotokollen foretog en uafhængig dataovervågningskomité (IDMC) en interim analyse af fase III vedligeholdelsesstudiet i CLL. På baggrund af denne interim-analyse anbefalede komitéen at fortsætte studiet som planlagt.
- Positive top-line resultater fra fase II studiet med ofatumumab i kombination med bendamustin til behandling af patienter med ubehandlet eller recidiverende CLL blev rapporteret i maj. Der blev behandlet i alt 97 patienter, og 89% af de tidligere ubehandlede patienter og 85% af patienterne med recidiverende CLL gennemførte hele behandlingsforløbet bestående af 6 behandlingsserier. Studiets patientpopulation bestod af 44 patienter med ubehandlet CLL og 53 patienter med recidiverende CLL. Hos patienterne med ubehandlet CLL var den samlede responsrate (ORR) 95%, og de opnåede en komplet responsrate (CR) på 43%, hvoraf 57% også opnåede minimal residual sygdoms negativitet. Hos patienterne med recidiverende CLL var ORR 74% og CR var 11%. Behandlingen med ofatumumab og bendamustin var veltolereret hos patienterne i studiet. De hyppigst forekommende bivirkninger (>20% af patienterne) var neutropeni, kvalme, udslæt, feber og trombocytopeni. Disse data blev præsenteret på den internationale workshop om CLL i september.
- I maj blev der rapporteret positive top-line resultater fra et fase III studie med ofatumumab i kombination med chlorambucil over for chlorambucil alene til behandling af patienter med tidligere ubehandlet CLL. Ifølge en vurdering foretaget af en uafhængig review komité (IRC) sås der en forbedring på 9,3 måneder i den tid, som gik, inden patienten oplevede en forværring af sygdommen (median progressionsfri overlevelse) for de patienter, der fik ofatumumab og chlorambucil i forhold til de patienter, der alene fik chlorambucil (22,4 måneder vs. 13,1 måneder; Hazard Ratio 0,57; $p < 0,001$). De hyppigst forekommende ($\geq 1\%$) alvorlige bivirkninger, som blev rapporteret af investigatoren inden for 60 dage efter sidste behandling, var neutropeni (herunder febril neutropeni), anæmi, lungebetændelse og feber. Disse data vil blive præsenteret ved et mundtligt indlæg på årsmødet i American Society of Hematology (ASH) i december.
- Patientrekruttering blev i andet kvartal gennemført i et fase III studie med ofatumumab over for lægens valg til behandling af patienter med bulky refraktært CLL.
- Resultaterne fra et fase IV observationsstudie i CLL blev indsendt til Det Europæiske Lægemiddelagentur (EMA) som en del af vores forpligtelse efter opnåelse af markedsføringstilladelse for Arzerra. I studiet blev patienterne behandlet i et dagligdags miljø for yderligere at undersøge produktets sikkerhed og indsamle yderligere data om Arzerra. Resultaterne blev præsenteret på kongressen afholdt af European Hematology Association (EHA) i juni måned.

Følgende tidsoversigt viser de igangværende pivotale kliniske studier inden for cancerområdet med ofatumumab pr. 30. september 2013 samt forventet tidspunkt for fremkomst af primære data. Tidspunktet for fremkomst af primære data kan ændre sig og kan indtræffe tidligere eller senere end anført baseret på faktiske begivenheder.

Delårsrapport pr. 30. september 2013

	2012	2013	2014	2015	2016
* Førstelinjebehandling CLL (n=447) Ofatumumab + Chlorambucil vs Chlorambucil		★			
✓ Recidiverende CLL (n=352) Ofatumumab + Fludarabin (F) + Cyclofosamid (C) vs FC			★		
Recidiverende DLBCL (n=410) Ofatumumab + kemo vs Rituximab + kemo			★		
Recidiverende CLL (n=532) Ofatumumab vedligeholdelsesbehandling vs observation			★		
✓ Bulky refraktær CLL (n=120) Ofatumumab vs lægens valg			★		
Refraktær FL (n=346) Ofatumumab + bendamustin vs bendamustin					★
Recidiverende FL (n=516) Ofatumumab vs Rituximab					★

★ = data rapporteret ✓ = rekruttering gennemført ★ = fremkomst af data

Daratumumab – et “first-in-class” antistof

- FDA i USA har tildelt Breakthrough Therapy-, Fast Track- samt Orphan Drug-status
- Lovende foreløbige sikkerheds- og effektdata fra fase I/II studiet vedrørende behandling af myelomatose
- Bredt samarbejde med Janssen
- Tre igangværende studier samt beslutning om at igangsætte et fase Ib kombinationsstudie inden udgangen af 2013; yderligere studier planlagt
- Stort potentiale til at behandle flere cancertyper, herunder myelomatose, forskellige leukæmityper (B-CLL, AML, B-ALL, plasmacelleleukæmi), follikulært lymfom, DLBCL og mantle-celle lymfom

Daratumumab, et CD38 monoklonalt antistof, er i klinisk udvikling til behandling af myelomatose. CD38-molekylet er overudtrykt på overfladen af tumorceller i myelomatose. For yderligere oplysninger om daratumumab henvises til www.genmab.com/daratumumab.

Opdatering om tredje kvartal og perioden efter regnskabsperiodens afslutning

- I september meddelte Genmab, at Janssen vil igangsætte et nyt fase II studie med daratumumab som monoterapi til behandling af myelomatose-patienter, som har gennemgået mindst tre forskellige behandlingsforløb omfattende både en proteasom-hæmmer og et immunmodulerende stof (IMiD), eller som er dobbelt-refraktære over for en proteasom-hæmmer og et IMiD. Der rekrutteres nu patienter til dette studie.
- Der vil på årsmødet i ASH i december blive præsenteret data fra fase I/II studiet med daratumumab i kombination med lenalidomid til behandling af patienter med recidiverende eller refraktær myelomatose.
- Der forventes inden udgangen af 2013 at blive igangsat et nyt fase Ib studie med daratumumab i kombination med standardbehandlinger [VD (bortezomib og dexamethason), VMP (bortezomib, melphalan og prednisolon), VTD (bortezomib, thalidomid og dexamethason) og Pom-dex (pomalidomid og dexamethason)] til behandling af myelomatose hos nyligt diagnosticerede patienter (VD, VTD, VMP) eller patienter, som har gennemgået mindst to tidligere behandlingsforløb (Pom-dex).

Delårsrapport pr. 30. september 2013

Væsentlige opdateringer fra første halvår

- I april tildelte FDA i USA Fast Track-status til daratumumab. Denne designering dækker patienter med myelomatose, som har gennemgået mindst tre tidligere behandlingsforløb, herunder med en proteasom-hæmmer (PI) og et immunmodulerende stof (IMiD), eller som er dobbelt-refraktære over for en PI og et IMiD.
- Opdaterede data fra fase I/II studiet med daratumumab til behandling af recidiverende/refraktært myelomatose blev præsenteret på EHA-kongressen i juni. Blandt de tolv patienter i studiet, som fik 4 mg/kg daratumumab eller derover, opnåede de otte patienter et klinisk respons, herunder fem tilfælde af partielt respons og tre tilfælde af minimalt respons. Nogle af patienterne i denne dosisgruppe vil potentielt fortsat kunne have gavn af deres behandling, idet median progressionsfri overlevelse ikke var blevet nået efter 4,2 måneders opfølgning. Data fra studiet viser fortsat en acceptabel sikkerhedsprofil.
- I april bekræftede EMA, at EMA-undtagelsen fra at udføre pædiatriske studier i myelomatose gælder for daratumumab. Dette medfører, at der ikke kræves yderligere tiltag omkring pædiatri forud for indsendelsen af den første markedsføringsansøgning for daratumumab til behandling af myelomatose.
- I maj tildelte FDA i USA Breakthrough Therapy-status til daratumumab til behandling af patienter med myelomatose, som har gennemgået mindst tre tidligere behandlingsforløb, herunder med en PI og et IMiD, eller som er dobbelt-refraktære over for en PI og et IMiD.
- FDA i USA og EMA tildelte Orphan Drug-status for daratumumab til behandling af myelomatose i henholdsvis maj og juni.

Inclacumab (RG1512)

Inclacumab (RO4905417) er et fuldt humant monoklonalt antistof, som er udviklet til selektivt at hæmme P-selectin, et adhæsionsmolekyle som menes at spille en afgørende rolle i inflammation, blodpropper og udvikling af aterosklerose. Inclacumab er skabt af Genmab under vores samarbejde med Roche. Inclacumab blev undersøgt som behandling af hjerte-kar-sygdomme.

Opdatering om tredje kvartal og perioden efter regnskabsperiodens afslutning

- Roche har besluttet ikke at fortsætte den interne udvikling af inclacumab, da selskabet overvejer sin position inden for kardiometaboliske sygdomme, og produktet er derfor ikke længere et godt strategisk match for selskabet. Beslutningen skyldtes ikke anliggender vedrørende sikkerhed eller data. Roche vil nu gøre inclacumab tilgængelig for udlicensering.

Væsentlige opdateringer fra første halvår

- Data fra et fase II studie med inclacumab til behandling af patienter med akut koronart syndrom (ACS), som får foretaget perkutan koronar intervention (PCI), som ofte benævnes angioplastik, blev præsenteret på det videnskabelige årsmøde i American College of Cardiology (ACC. 13) i marts måned.
- Patientrekrutteringen er gennemført i et fase II studie med 384 patienter til undersøgelse af inclacumab til behandling af vena saphena graft sygdom. Roche forventer at præsentere data på en kommende medicinsk konference.

Teprotumumab (tidligere RG1507)

Teprotumumab er et fuldt humant antistof, som er rettet mod insulin-lignende væksthorm-1 receptor (IGF-1R), som er et velvalideret target. Teprotumumab er skabt af Genmab under vores samarbejde med Roche. Den kliniske udvikling af teprotumumab vil blive foretaget af River Vision Development Corporation, som har indlicenseret produktet fra Roche. For yderligere oplysninger om teprotumumab henvises til <http://www.genmab.com/product-pipeline/products-in-development/teprotumumab>.

Delårsrapport pr. 30. september 2013

Væsentlige opdateringer fra første halvår

- River Vision Development Corporation har genstartet den kliniske udvikling af teprotumumab i et fase II studie med patienter med aktiv thyroïd øjenssygdom. Teprotumumab har fået tildelt Orphan Drug-status af FDA i USA.

Prækliniske programmer

Genmab har over 10 aktive programmer i præklinisk udvikling, som udføres af Genmab eller med vores samarbejdspartnere. Vi arbejder løbende på at skabe nye antistoffer til forskellige targets i en række sygdomsindikationer. Vi evaluerer også sygdomstargets identificeret af andre selskaber med henblik på eventuelt at føje dem til vores pipeline. For yderligere oplysninger om vores prækliniske pipeline henvises til www.genmab.com/pre-clinical.

Opdatering om tredje kvartal og perioden efter regnskabsperiodens afslutning

- Genmab har indsendt en IND-ansøgning for HuMax-TF-ADC til FDA i USA samt ansøgninger om opstart af kliniske forsøg til regulatoriske myndigheder i Europa. Genmab forventer at påbegynde et fase I studie vedrørende solide tumorer i 2013.
- Emergent BioSolutions, Inc. har givet meddelelse om opsigelse af licensaftalen, som dækker zanolimumab, det fuldt humane antistof som retter sig mod CD4. Produktet vil blive tilbageført til Genmab.

Væsentlige opdateringer fra første halvår

- Genmab og ADC Therapeutics Sarl har offentliggjort en aftale om at udvikle et ADC-produkt ved kombination af Genmabs HuMax-TAC antistof og ADC Therapeutics' PBD-baserede "warhead" (toksin baseret på pyrrolbenzodiazepin) og "linker"-teknologi.
- Efter en evaluering af levedygtigheden af HuMax-CD74-ADC programmet har Genmab i samråd med sin samarbejdspartner Seattle Genetics besluttet at afslutte programmet.

TEKNOLOGISKE FREMSKRIDT I DE FØRSTE NI MÅNEDER AF 2013

DuoBody-platform

DuoBody-platformen er Genmabs innovative platform til dannelse og udvikling af bispecifikke antistoffer, som potentielt kan forbedre antistofbehandlingen af cancer, autoimmune sygdomme og infektionssygdomme samt sygdomme i centralnervesystemet. DuoBody-platformen genererer bispecifikke antistoffer via en hurtig og bredt anvendelig proces, som let kan foretages i laboratoriemålestok samt bruges til produktion i kommerciel skala. For yderligere oplysninger om DuoBody-platformen henvises til www.duobody.com.

Opdatering om tredje kvartal og perioden efter regnskabsperiodens afslutning

- I oktober aktiverede Novartis det andet bispecifikke antistofprogram i henhold til samarbejdsaftalen.
- I oktober blev de første prækliniske data for et DuoBody-projekt i vores samarbejde med Janssen rapporteret på konferencen AACR-NCI-EORTC International Conference on Molecular Targets and Cancer Therapeutics. DuoBody-platformens antistof EM1-mAb retter sig mod EGFR- og cMet-signaleringsvejene, som er forbundet med væksten af solide cancerformer. Begge de antistoffer, der blev brugt til at skabe EM1-mAb DuoBody, er udviklet af Genmab.
- I juli og august blev der nået en in vivo proof-of-concept milestone og en teknisk proof-of-concept milestone i vores DuoBody-samarbejde med Janssen, som udløste en betaling til Genmab på henholdsvis USD 500.000 og USD 1 mio.
- DuoBody-forskningssamarbejdet med det ikke-navngivne farmaselskab er afsluttet, og selskaberne har besluttet ikke at indgå en licensaftale om at udvikle et DuoBody-ADC-produkt.

Delårsrapport pr. 30. september 2013

- I marts, juli og oktober aktiverede Janssen det fjerde, femte og sjette bispecifikke antistofprogram under vores DuoBody-samarbejde, og Genmab modtog i denne forbindelse betalinger (program reservation fees).

Væsentlige opdateringer fra første halvår

- I juni blev den første udviklingsmilestone nået under vores DuoBody-samarbejde med Novartis, hvilket udløste en betaling til Genmab på USD 500.000.
- I marts publicerede Genmab en vigtig forskningsartikel i tidsskriftet Proceedings of the National Academy of Sciences of the USA (PNAS), som beskriver eksperimenter, der fortsat viser DuoBody-plattformens potentiale til at skabe bispecifikke antistoffer.

HexaBody™-teknologien

HexaBody-teknologien er Genmabs nye egenudviklede teknologi, som er designet til at øge antistoffers effekt. Antistoffer har en naturlig evne til at eliminere patogener og tumorceller via forskellige cytotoxiske mekanismer. HexaBody-plattformen forstærker antistoffernes celledræbende evner, mens deres struktur og specificitet samtidig bevares. Teknologien har potentiale til at forbedre antistoflægemidler til en lang række anvendelser inden for cancer og infektionssygdomme.

Opdatering om tredje kvartal og perioden efter regnskabsperiodens afslutning

- Det planlægges at give præsentationer om den prækliniske validering af HexaBody-teknologien på ASH og på konferencen IBC Antibody Engineering and Therapeutics Conference i december.

PRODUKTION

Genmab solgte sin produktionsfacilitet i Brooklyn Park, Minnesota, den 28. februar 2013 til Baxter for USD 10 mio., hvilket førte til en gevinst på DKK 52 mio. Der henvises til note 2 i denne delårsrapport for yderligere oplysninger.

VÆSENTLIGE RISICI OG USIKKERHEDER

Som biotekselskab står Genmab over for en række risici og usikkerheder. Disse er almindelige for branchen og relaterer sig til drifts-, forsknings- og udviklingsaktiviteter, produktionsaktiviteter samt kommercielle og finansielle aktiviteter. Yderligere oplysninger omkring de risici og usikkerheder, som koncernen står overfor, er beskrevet i Genmabs årsrapport for 2012.

Pr. datoen for denne delårsrapport er der ikke sket nogen væsentlige ændringer i Genmabs samlede risikoprofil siden offentliggørelsen af årsrapporten for 2012.

REGNSKABSBERETNING

Delårsrapporten er udarbejdet på konsolideret basis for Genmab-koncernen. Delårsrapporten offentliggøres i danske kroner (DKK).

Nettoomsætning

Genmabs nettoomsætning udgjorde DKK 448 mio. i de første ni måneder af 2013 sammenlignet med DKK 322 mio. i den tilsvarende periode af 2012. Stigningen på DKK 126 mio., svarende til 39%, kunne primært henføres til højere indtægter fra vores samarbejde om daratumumab og DuoBody med Janssen samt royalties fra Arzerra.

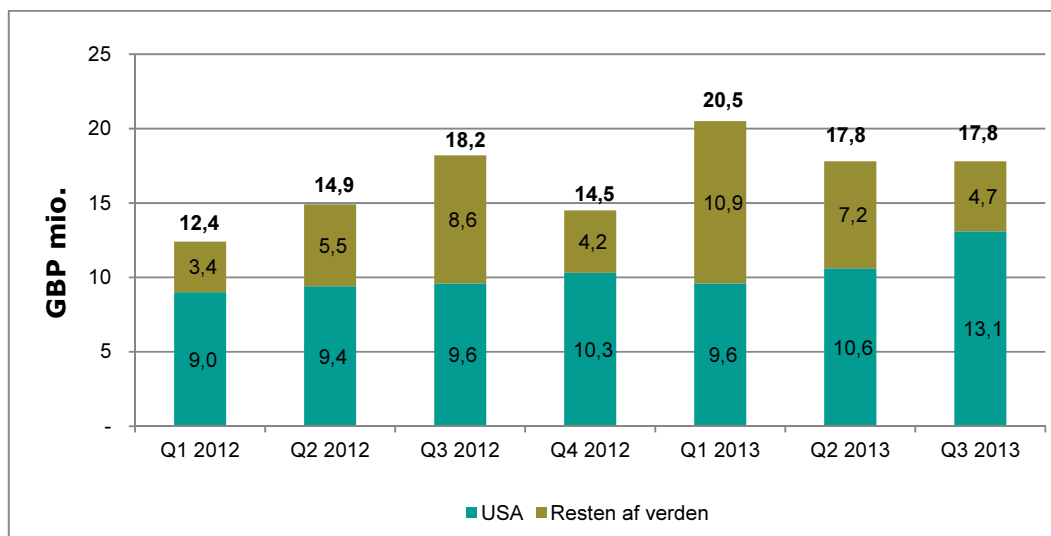
Delårsrapport pr. 30. september 2013

DKK mio.	Første ni måneder 2013	Første ni måneder 2012
Royalties	98	84
Milestonebetalinger	32	28
Udskudt omsætning	225	177
Refusionsindtægter	93	33
Samlet omsætning	448	322

Indregning af nettoomsætning kan variere fra periode til periode som følge af, at nettoomsætningen indeholder royalties, milestonebetalinger og refusion af visse forsknings- og udviklingsomkostninger i forbindelse med udviklingsarbejde under Genmabs samarbejdsaftaler.

Royalties:

GSK's nettoomsætning af Arzerra udgjorde GBP 56,1 mio. i de første ni måneder af 2013 sammenlignet med GBP 45,5 mio. i samme periode i 2012, svarende til en stigning på 23%. Salget i tredje kvartal 2013 var det højeste i USA siden lanceringen i 2009. Salget til resten af verden i både 2012 og 2013 blev positivt påvirket af salg vedrørende leverancer af ofatumumab til kliniske forsøg foretaget af andre selskaber og er ikke som sådan et udtryk for den løbende kommercielle efterspørgsel. Figuren nedenfor viser udviklingen i nettoomsætningen af Arzerra siden første kvartal 2012.



De samlede indregnede royalties af nettoomsætningen af Arzerra udgjorde i de første ni måneder af 2013 i alt DKK 98 mio. sammenlignet med DKK 84 mio. i tilsvarende periode af 2012. Væksten i royalties på 16% var lavere end væksten i det underliggende salg som følge af valutakursudsving mellem GBP og DKK.

Milestonebetalinger:

I marts blev der udløst en milestonebetaling på DKK 20 mio. fra vores samarbejdspartner GSK, da Arzerra blev godkendt i Japan til behandling af patienter med recidiverende/refraktær CD20-positiv kronisk lymfatisk leukæmi. Endvidere har vi nået tre udviklingsmilestones under vores DuoBody-samarbejde med Janssen og Novartis, som har udløst milestonebetalinger på i alt DKK 12 mio.

Delårsrapport pr. 30. september 2013

Det skal sammenlignes med de første ni måneder af 2012, hvor der blev udløst en milestonebetaling på DKK 20 mio. ved indsendelsen af en registreringsansøgning (NDA) for ofatumumab i Japan under vores samarbejde med GSK. Endvidere nåede Genmab den anden prækliniske milestone under samarbejdet med Lundbeck, hvilket udløste en milestonebetaling på DKK 8 mio.

Udskudt omsætning:

I de første ni måneder af 2013 udgjorde udskudt omsætning DKK 225 mio. sammenlignet med DKK 177 mio. i den tilsvarende periode af 2012. Den udskudte omsætning vedrører primært vores samarbejdsaftaler med GSK, Janssen og Lundbeck, som indregnes lineært i resultatopgørelsen over planlagte udviklingsperioder. Stigningen på DKK 48 mio. i forhold til den tilsvarende periode i 2012 kunne primært henføres til daratumumab-aftalen med Janssen, som blev indgået i august 2012. Pr. 30. september 2013 var DKK 874 mio. indregnet som udskudt omsætning i balancen. Der henvises til note 2 i årsrapporten for 2012 for yderligere oplysninger om den regnskabsmæssige behandling af udskudt omsætning.

Refusionsindtægter:

Refusionsindtægter udgjorde DKK 93 mio. i de første ni måneder af 2013 mod DKK 33 mio. i samme periode i 2012 og var primært relateret til refusion af visse forsknings- og udviklingsomkostninger under Genmabs samarbejdsaftaler med Janssen (indgået i august 2012) og Lundbeck.

Forsknings- og udviklingsomkostninger

Forsknings- og udviklingsomkostninger udgjorde DKK 385 mio. i de første ni måneder af 2013 mod DKK 383 mio. i de første ni måneder af 2012. Stigningen på DKK 2 mio. kunne henføres til større investeringer i daratumumab og HuMax-TF-ADC-programmerne, som dog delvist blev opvejet af timing af udviklingsomkostninger under ofatumumab-programmet, herunder en lavere valutakurs mellem GBP og DKK samt vores fortsat disciplinerede omkostningsstyring.

Forsknings- og udviklingsomkostninger udgjorde 89% af de samlede driftsomkostninger, hvilket var uændret i forhold til de første ni måneder af 2012.

Administrationsomkostninger

Administrationsomkostninger udgjorde DKK 47 mio. i de første ni måneder af 2013, hvilket var på samme niveau som i samme periode i 2012. Administrationsomkostningerne udgjorde 11% af vores samlede driftsomkostninger i de første ni måneder af 2013, hvilket var uændret i forhold til samme periode i 2012.

Driftsresultat

Den forbedrede nettoomsætning og stabile driftsomkostninger medførte en forbedring på DKK 125 mio. i driftsresultatet. Driftsoverskuddet udgjorde DKK 16 mio. i de første ni måneder af 2013 sammenlignet med et driftsunderskud på DKK 109 mio. i samme periode i 2012.

Pr. 30. september 2013 var antallet af medarbejdere i alt 163 mod 179 pr. 30. september 2012. Efter en kort overgangsperiode efter salget af produktionsfaciliteten tilbød Baxter beskæftigelse til de 23 medarbejdere, som havde vedligeholdt faciliteten frem til salget. Overgangsperioden sluttede ved udgangen af marts 2013. Alle omkostninger forbundet med overgangen blev afholdt af Baxter.

Delårsrapport pr. 30. september 2013

Medarbejdere	30. september 2013	30. september 2012
Forsknings- og udviklingsmedarbejdere	142	136
Administrative medarbejdere	21	20
Samlet antal medarbejdere i fortsættende aktiviteter	163	156
Ophørt aktivitet	-	23
Samlet antal medarbejdere	163	179

Finansielle poster, netto

Finansielle poster, netto for de første ni måneder af 2013 udgjorde en nettoudgift på DKK 5 mio. sammenlignet med en nettoindtægt på DKK 12 mio. i de første ni måneder af 2012. Forskellen mellem de to perioder skyldtes primært dagsværdireguleringer forbundet med vores kortfristede værdipapirer. I de første ni måneder af 2013 var vores kortfristede værdipapirer negativt påvirket af den svagt stigende markedsrente og en deraf følgende nedgang i dagsværdien af nogle af vores værdipapirer. Disse tab blev til dels opvejet af en stigende renteindtægt som følge af en højere gennemsnitlig likviditet.

DKK mio.	Første ni måneder 2013	Første ni måneder 2012
Renter og øvrige finansielle indtægter	22	12
Regulering af afledte finansielle instrumenter, netto	-	12
Realiserede og urealiserede valutakursgevinster, netto	1	-
Finansielle indtægter	23	24
Renter og øvrige finansielle omkostninger	(2)	(2)
Realiserede og urealiserede tab på kortfristede værdipapirer, netto	(21)	(4)
Realiserede og urealiserede valutakurstab, netto	-	(6)
Regulering af afledte finansielle instrumenter, netto	(5)	-
Finansielle omkostninger	(28)	(12)
Finansielle poster, netto	(5)	12

Nettoresultat af fortsættende aktiviteter

Nettooverskuddet af fortsættende aktiviteter for de første ni måneder af 2013 udgjorde DKK 10 mio. sammenlignet med et nettounderskud på DKK 96 mio. i samme periode i 2012. Forbedringen på DKK 106 mio. kunne primært henføres til stigende nettoomsætning på DKK 126 mio., som delvist blev opvejet af en reduktion i finansielle poster, netto på DKK 17 mio.

Nettoresultat af ophørt aktivitet

Nettoresultat af ophørt aktivitet omfatter resultatet fra vores produktionsfacilitet, som blev solgt i første kvartal 2013. Nettoresultatet af ophørt aktivitet udgjorde et nettooverskud på DKK 42 mio. i de første ni måneder af 2013 sammenlignet med et nettounderskud på DKK 31 mio. i samme periode i 2012.

Indtægterne fra ophørt aktivitet på DKK 42 mio. i 2013 er resultatet af de sidste driftsomkostninger på DKK 10 mio. for produktionsfaciliteten i Minnesota forud for salget samt en gevinst fra salget på DKK 52

Delårsrapport pr. 30. september 2013

mio. Salget blev gennemført den 28. februar 2013. Facilitetens vedligeholdelsesomkostninger udgjorde DKK 31 mio. i de første ni måneder af 2012.

Likviditet

Pr. 30. september 2013 afspejlede balancen likvider og kortfristede værdipapirer (likviditet) på i alt DKK 1.498 mio. Dette var en nettonedgang på DKK 18 mio. i forhold til begyndelsen af 2013, som primært kunne henføres til de løbende investeringer i vores forsknings- og udviklingsaktiviteter, som delvist udlignes af proventet fra salget af produktionsfaciliteten og udnyttelse af warrants i de første ni måneder af 2013. Dette skal ses i forhold til en nettostigning på DKK 89 mio. i de første ni måneder af 2012, som primært kunne henføres til upfrontbetalingen fra Janssen i september 2012, og som delvist udlignes af den løbende investering i vores forsknings- og udviklingsaktiviteter.

DKK mio.	30. september 2013	30. september 2012
Kortfristede værdipapirer	1.470	769
Likvide beholdninger og kassekreditter	28	425
Likviditet	1.498	1.194

Likviditeten pr. 30. september 2013 omfatter et negativt beløb, som er indregnet i balancen som en kassekredit, på DKK 153 mio., som skyldes købet af obligationer på en af vores investeringskonti ultimo september 2013. Disse obligationer blev afregnet i løbet af de første dage i oktober 2013, hvor proventet fra udløbne obligationer blev overført til kontoen. Vi indregner kortfristede værdipapirer på handelsdagen og ikke på afregningsdagen, og derfor var det nødvendigt at indregne det skyldige kontantbeløb på denne transaktion.

Som følge af de nuværende markedsforhold investeres al ny likviditet og geninvesteringer fra provenu fra afhændelsen af kortfristede værdipapirer i yderst sikre og likvide lavrisikopapirer med kort effektiv varighed. Pr. 30. september 2013 havde 100% af vores kortfristede værdipapirer en AAA-rating, hvilket var uændret i forhold til udgangen af december 2012. Den vægtede gennemsnitlige effektive varighed var ca. 1 år, hvilket også var uændret i forhold til 31. december 2012. Der henvises til note 3 i denne delårsrapport for yderligere oplysninger om vores kortfristede værdipapirer.

For at mindske kreditrisikoen på vores bankindeståender har Genmab størstedelen af sine bankindeståender hos større finansielle institutioner.

Balancen

Pr. 30. september 2013 udgjorde de samlede aktiver DKK 1.797 mio. mod DKK 1.693 mio. pr. 31. december 2012. Pr. 30. september 2013 bestod aktiverne hovedsageligt af likviditet på DKK 1.498 mio. og tilgodehavender på DKK 120 mio. Tilgodehavenderne kunne primært henføres til vores udviklingsaftaler med Janssen og GSK. Kreditrisikoen på disse tilgodehavender er begrænset.

Anden gæld steg fra DKK 200 mio. pr. 31. december 2012 til DKK 251 mio. pr. 30. september 2013. Stigningen skyldtes primært forpligtelser relateret til vores udviklingsaftale med GSK. Som et resultat af ændringen til GSK-aftalen i juli 2010 vil DKK 120 mio. forfalde til betaling til GSK fra begyndelsen af 2016 via forud aftalte maksimumfradrag i Arzerra royaltybetalinger til Genmab.

Pr. 30. september 2013 udgjorde egenkapitalen DKK 513 mio. sammenlignet med DKK 383 mio. ved udgangen af december 2012. Den 30. september 2013 udgjorde Genmabs egenkapitalandel 29% sammenlignet med 23% ved udgangen af 2012. Stigningen skyldes primært vores nettooverskud samt provenu fra udnyttelsen af warrants i de første ni måneder af 2013.

Delårsrapport pr. 30. september 2013

TOTALINDKOMSTOPGØRELSE FOR TREDJE KVARTAL 2013

Resultatopgørelse

Note	3. kvartal 2013 DKK'000	3. kvartal 2012 DKK'000
Nettoomsætning	149.662	115.876
Forsknings- og udviklingsomkostninger	(130.395)	(127.213)
Administrationsomkostninger	(14.568)	(15.920)
Driftsomkostninger	(144.963)	(143.133)
Driftsresultat	4.699	(27.257)
Finansielle poster, netto	655	(19.139)
Nettoresultat af fortsættende aktiviteter før skat	5.354	(46.396)
Selskabskat	(11)	1.749
Nettoresultat af fortsættende aktiviteter	5.343	(44.647)
Nettoresultat af ophørt aktivitet	-	(11.123)
Nettoresultat	5.343	(55.770)
Aktuel og udvandet indtjening pr. aktie	0,1	(1,2)
Aktuel og udvandet indtjening af fortsættende aktiviteter pr. aktie	0,1	(1,0)
Totalindkomstopgørelse		
Nettoresultat	5.343	(55.770)
Øvrig totalindkomst:		
Beløb som vil blive reklassificeret til resultatopgørelsen:		
Valutakursregulering vedr. datterselskaber	(2.096)	6.972
<i>Dagsværdireguleringer vedrørende sikring af pengestrømme:</i>		
Dagsværdireguleringer i perioden	-	-
Dagsværdireguleringer reklassificeret til resultatopgørelsen	143	-
Totalindkomst i alt	3.390	(48.798)

Delårsrapport pr. 30. september 2013
TOTALINDKOMSTOPGØRELSE FOR DE FØRSTE NI MÅNEDER AF 2013

	Note	9 måneder 2013 DKK'000	9 måneder 2012 DKK'000
Nettoomsætning		447.528	321.533
Forsknings- og udviklingsomkostninger		(384.896)	(383.064)
Administrationsomkostninger		(46.695)	(47.252)
Driftsomkostninger		(431.591)	(430.316)
Driftsresultat		15.937	(108.783)
Finansielle poster, netto		(5.126)	12.145
Nettoresultat af fortsættende aktiviteter før skat		10.811	(96.638)
Selskabsskat		(524)	169
Nettoresultat af fortsættende aktiviteter		10.287	(96.469)
Nettoresultat af ophørt aktivitet	2	42.207	(30.851)
Nettoresultat		52.494	(127.320)
Aktuel og udvandet indtjening pr. aktie		1,0	(2,8)
Aktuel og udvandet indtjening af fortsættende aktiviteter pr. aktie		0,2	(2,1)
Totalindkomstopgørelse			
Nettoresultat		52.494	(127.320)
Øvrig totalindkomst:			
Beløb som vil blive reklassificeret til resultatopgørelsen:			
Valutakursregulering vedr. datterselskaber		(4.544)	(376)
<i>Dagsværdireguleringer vedrørende sikring af pengestrømme:</i>			
Dagsværdireguleringer i perioden		945	-
Dagsværdireguleringer reklassificeret til resultatopgørelsen		(945)	-
Totalindkomst i alt		47.950	(127.696)

Delårsrapport pr. 30. september 2013
BALANCE – AKTIVER

	Note	30. september 2013 DKK'000	31. december 2012 DKK'000	30. september 2012 DKK'000
Immaterielle aktiver		2.677	-	-
Materielle aktiver		19.873	25.960	25.079
Tilgodehavender		6.299	9.369	13.976
Udskudte skatteaktiver		3.188	3.747	3.946
Langfristede aktiver i alt		32.037	39.076	43.001
Tilgodehavender		113.727	136.692	195.632
Kortfristede værdipapier	3	1.469.913	1.436.757	768.554
Likvide beholdninger		181.346	66.992	410.056
		1.764.986	1.640.441	1.374.242
Aktiver bestemt for salg	2	-	13.369	354.885
Kortfristede aktiver i alt		1.764.986	1.653.810	1.729.127
Aktiver i alt		1.797.023	1.692.886	1.772.128

Delårsrapport pr. 30. september 2013

BALANCE – PASSIVER

	Note	30. september 2013	31. december 2012	30. september 2012
		DKK'000	DKK'000	DKK'000
Aktiekapital		51.211	50.308	44.907
Overkurs ved emission		5.807.386	5.733.855	5.375.256
Andre reserver		75.778	80.322	72.058
Overført resultat		(5.421.022)	(5.481.298)	(5.123.867)
Egenkapital		513.353	383.187	368.354
Hensatte forpligtelser		1.648	2.644	2.510
Leasingforpligtelse		415	1.892	2.848
Anden gæld		120.780	121.513	71.516
Langfristede forpligtelser i alt		122.843	126.049	76.874
Hensatte forpligtelser		861	861	26.542
Leasingforpligtelse		3.086	3.768	4.540
Udskudt omsætning		873.912	1.090.365	1.160.079
Overtræk kassekredit		153.205	-	-
Anden gæld		129.763	78.944	123.514
		1.160.827	1.173.938	1.314.675
Forpligtelser vedrørende aktiver bestemt for salg	2	-	9.712	12.225
Kortfristede forpligtelser i alt		1.160.827	1.183.650	1.326.900
Forpligtelser i alt		1.283.670	1.309.699	1.403.774
Passiver i alt		1.797.023	1.692.886	1.772.128
Warrants	4			
Interne aktionærer	5			
Begivenheder efter balancedagen	6			

Delårsrapport pr. 30. september 2013

PENGESTRØMSOPGØRELSE

Note	9 måneder	9 måneder
	2013	2012
	DKK'000	DKK'000
	10.811	(96.638)
Nettoresultat af fortsættende aktiviteter før skat		
Nettoresultat af ophørt aktivitet før skat	2	42.236
		(30.823)
Nettoresultat før skat	53.047	(127.461)
Tilbageførsel af finansielle poster, netto	5.119	(12.153)
Regulering af ikke-likvide transaktioner	(35.906)	27.428
Ændring i driftskapital	(153.638)	197.078
Pengestrømme fra driftsaktivitet før finansielle poster	(131.378)	84.892
Renteindtægter, modtaget	16.499	15.873
Renteomkostninger, betalt	(243)	(394)
Betalte/modtagne selskabsskatter	(52)	4.944
Pengestrømme fra driftsaktivitet	(115.174)	105.315
Investeringer i immaterielle aktiver	(2.723)	-
Investeringer i materielle aktiver	(2.356)	(4.542)
Salg af materielle aktiver/aktiver bestemt for salg	52.526	27
Køb af kortfristede værdipapirer	3	(678.698)
Salg af kortfristede værdipapirer	624.034	888.670
Pengestrømme fra investeringsaktivitet	(7.217)	256.796
Udnyttelse af warrants	74.454	-
Omkostninger ved kapitalforhøjelse	(20)	-
Betalte afdrag på leasingforpligtelse	(2.871)	(4.458)
Pengestrømme fra finansieringsaktivitet	71.563	(4.458)
Ændring i likvide beholdninger	(50.828)	357.653
Likvide beholdninger primo	78.997	69.409
Kursreguleringer	(28)	(1.905)
Likvide beholdninger ultimo	28.141	425.157
Likvide beholdninger omfatter:		
Bankindeståender og kontantbeholdninger	146.122	402.582
Kortfristede værdipapirer	35.224	7.474
Overtræk kassekredit	(153.205)	-
Likvider bestemt for salg	2	-
		15.101
	28.141	425.157

Delårsrapport pr. 30. september 2013

EGENKAPITALOPGØRELSE

	Antal aktier	Aktiekapital DKK'000	Overkurs ved emission DKK'000	Reserve for valutakurs- regulering DKK'000	Sikring af fremtidige penge- strømme DKK'000	Overført resultat DKK'000	Egenkapital DKK'000
31. december 2011	44.907.142	44.907	5.375.256	72.434	-	(5.006.179)	486.418
Totalindkomst				(376)		(127.320)	(127.696)
Transaktioner med ejere:							
Aktiebaseret vederlag						9.632	9.632
30. september 2012	44.907.142	44.907	5.375.256	72.058	-	(5.123.867)	368.354
Totalindkomst				8.264		(359.798)	(351.534)
Transaktioner med ejere:							
Udnyttelse af warrants	750	1	50				51
Kapitalforhøjelse	5.400.000	5.400	360.990				366.390
Omkostninger ved kapitalforhøjelse			(2.441)				(2.441)
Aktiebaseret vederlag						2.367	2.367
31. december 2012	50.307.892	50.308	5.733.855	80.322	-	(5.481.298)	383.187
Totalindkomst				(4.544)		52.494	47.950
Transaktioner med ejere:							
Udnyttelse af warrants	902.804	903	73.551				74.454
Omkostninger ved kapitalforhøjelse			(20)				(20)
Aktiebaseret vederlag						7.782	7.782
30. september 2013	51.210.696	51.211	5.807.386	75.778	-	(5.421.022)	513.353

Delårsrapport pr. 30. september 2013

NOTER TIL REGNSKABET

Note 1 – Anvendt regnskabspraksis

Regnskabsgrundlag

Delårsrapporten er udarbejdet i overensstemmelse med International Regnskabsstandard nr. 34 (IAS 34), "Perioderegnskaber" samt yderligere danske oplysningskrav til delårsrapporter for børsnoterede selskaber. Delårsrapporten er ikke blevet gennemgået eller revideret af Genmabs eksterne revisorer.

Regnskabspraksis

Med undtagelse af nedenstående er delårsrapporten udarbejdet ved brug af samme regnskabspraksis som anført i note 1 i årsrapporten for 2012.

Genmab har med virkning fra 1. januar 2013 implementeret ændringerne til IFRS 7, IFRS 13, IAS 19 (ajourført 2011) og Forbedringer til IFRS 2009-2011. Implementeringen har ikke påvirket indregning og måling af Genmabs aktiver og forpligtelser.

IFRS 13 fastsætter rammer for måling af dagsværdi og introducerer nye oplysningskrav med hensyn til finansielle instrumenter. Da Genmab i øjeblikket anvender de samme principper fastsat i IFRS 13, har implementeringen af IFRS 13 kun indvirkning på oplysningskravene. De nye oplysninger er anført nedenfor.

Ledelsens vurderinger og skøn under IFRS

Ved aflæggelse af delårsrapporter er der visse bestemmelser under IFRS, der kræver ledelsens skøn (en række regnskabsmæssige skøn og forudsætninger), som kan påvirke koncernregnskabet væsentligt. De væsentligste skøn inkluderer blandt andet indregning af omsætning, klinisk antistofmateriale som er produceret eller indkøbt til brug i kliniske afprøvninger, vores produktionsfacilitets dagsværdi med fradrag af salgsomkostninger (solgt i første kvartal 2013) og indregning af internt genererede immaterielle aktiver. For en yderligere beskrivelse af de væsentlige vurderinger og skøn henvises til note 1 i årsrapporten for 2012.

Dagsværdimåling af finansielle instrumenter

For finansielle instrumenter, der måles i balancen til dagsværdi, kræver IFRS 13, at dagsværdimåling oplyses ud fra niveau ved brug af følgende hierarki:

- Niveau 1 – Noterede kurser (ikke justerede) på et aktivt marked for identiske aktiver eller forpligtelser
- Niveau 2 – Andre input end noterede kurser, inkluderet i niveau 1, som er observerbare for aktivet eller forpligtelsen, enten direkte (dvs. som kurser) eller indirekte (dvs. afledt af kurser)
- Niveau 3 – Input for aktiver eller forpligtelser, som ikke er baseret på observerbare markedsdata (dvs. ikke-observerbare input).

Eventuelle overførsler mellem de forskellige niveauer foretages ved udgangen af regnskabsperioden. Der har ikke fundet overførsler sted mellem de forskellige niveauer i de første ni måneder af 2013.

Kortfristede værdipapirer

Alle markedsværdier fastsættes med henvisning til eksterne kilder ved brug af ikke-justerede noterede kurser på etablerede markeder for vores kortfristede værdipapirer (Niveau 1).

Delårsrapport pr. 30. september 2013

Afledte finansielle instrumenter

Genmab har indgået to afledte instrumenter (en capped risk collar-kontrakt og en terminkontrakt) til afdækning af valutarisiko forbundet med det årlige betalingsmaksimum på GBP 17 mio. under samarbejdet med GSK. Genmabs afledte instrumenter handles ikke på et aktivt marked baseret på noterede kurser. Dagsværdien fastsættes ved brug af værdiansættelsesmetoder, som anvender markedsbaserede data som f.eks. valutakurser, rentekurver og implicit volatilitet (Niveau 2).

DKK mio.	Dagsværdi	Regnskabsmæssig værdi
Finansielle aktiver		
Kortfristede værdipapirer (Niveau 1)	1.470	1.470
Tilgodehavender – afledte finansielle instrumenter (Niveau 2)	1	1
Finansielle forpligtelser		
Anden gæld – afledte finansielle instrumenter (Niveau 2)	(1)	(1)

Delårsrapport pr. 30. september 2013

Note 2 – Ophørt aktivitet

	30. september 2013	31. december 2012	30. september 2012
	DKK'000	DKK'000 (hele året)	DKK'000
Nettoresultat af ophørt aktivitet			
Omkostninger	(10.260)	(44.740)	(30.831)
	(10.260)	(44.740)	(30.831)
Førtjeneste ved salg af aktiver bestemt for salg	52.489	-	-
Nedskrivninger til dagsværdi fratrukket salgsomkostninger	-	(330.913)	-
	42.229	(375.653)	(30.831)
Driftsresultat			
Finansielle indtægter, netto	7	11	8
	42.236	(375.642)	(30.823)
Nettoresultat før skat			
Skat af resultat	(29)	(28)	(28)
	42.207	(375.670)	(30.851)
Nettoresultat			
Aktuel og udvandet resultat af ophørt aktivitet pr. aktie	0,8	(8,2)	(0,7)
Nettopengestrømme i ophørt aktivitet			
Nettopengestrømme fra driftsaktivitet	(18.887)	(42.025)	(27.043)
Nettopengestrømme fra investeringsaktivitet	52.489	-	-
	33.602	(42.025)	(27.043)
Aktiver og forpligtelser bestemt for salg			
Materielle aktiver	-	-	334.428
Tilgodehavender	-	1.364	5.356
Likvide beholdninger	-	12.005	15.101
	-	13.369	354.885
Aktiver			
Anden gæld	-	(9.712)	(12.225)
	-	(9.712)	(12.225)
Forpligtelser			
	-	3.657	342.660
Nettoaktiver i ophørt aktivitet			

Efter en kort overgangsperiode efter salget af produktionsfaciliteten tilbød Baxter beskæftigelse til de 23 medarbejdere, som har vedligeholdt faciliteten. Overgangsperioden udløb ved udgangen af marts 2013, og alle overgangsomkostningerne blev afholdt af Baxter. Anden gæld vedrører primært personaleomkostninger, som blev betalt i andet kvartal 2013.

Den resterende likviditet inden for ophørt aktivitet er nu indregnet i fortsættende aktiviteter siden andet kvartal 2013.

Delårsrapport pr. 30. september 2013

Note 3 – Kortfristede værdipapirer

	30. september 2013	31. december 2012	30. september 2012
	DKK'000	DKK'000 (hele året)	DKK'000
Kostpris ved periodens begyndelse	1.436.910	1.025.020	1.025.020
Periodens tilgang	678.698	1.775.458	627.359
Periodens afgang	(632.172)	(1.363.568)	(887.185)
Kostpris ved periodens afslutning	1.483.436	1.436.910	765.194
Dagsværdiregulering primo perioden	(153)	10.402	10.402
Periodens dagsværdiregulering	(13.370)	(10.555)	(7.042)
Dagsværdiregulering ultimo perioden	(13.523)	(153)	3.360
Regnskabsmæssig værdi ultimo perioden	1.469.913	1.436.757	768.554
Regnskabsmæssig værdi i procent af kostpris	99%	100%	100%
Gennemsnitlig effektiv varighed	1,28	1,37	0,88

I henhold til koncernens retningslinjer for risikostyring administreres Genmabs kortfristede værdipapirer af to eksterne danske porteføljeforvaltere, der udelukkende investerer i værdipapirer fra investment grade-ratede udstedere. Pr. 30. september 2013 har Genmab kun investeret sine likvide midler via større danske finansielle institutioner, i danske realkreditobligationer samt danske, europæiske og amerikanske statsobligationer.

Pr. 30. september 2013 udgjorde dagsværdireguleringerne (de urealiserede tab) DKK 14 mio., hvor den regnskabsmæssige værdi i procent af kostprisen er nedskrevet til 99% mod 100% pr. 31. december 2012.

Note 4 – Warrants

Warrantprogram

Genmab A/S har indført warrantprogrammer med det formål at motivere alle koncernens medarbejdere samt bestyrelsesmedlemmer og medlemmer af direktionen.

Warrants tildelt fra august 2004 til april 2012

Under warrantprogrammet fra august 2004 kan warrants tidligst udnyttes fra et år efter tildelingstidspunktet. Som hovedregel kan warrantindehaveren kun udnytte 25% af de tildelte warrants pr. hele års ansættelse eller tilknytning til Genmab efter tildelingstidspunktet.

Warrantindehaveren vil dog være berettiget til at bevare rettighederne til at udnytte alle tildelte warrants i henhold til programmet, hvis ansættelsesforholdet opsiges af Genmab, uden at warrantindehaveren har givet Genmab anledning til opsigelsen.

Delårsrapport pr. 30. september 2013

Warrants tildelt efter april 2012

I forbindelse med den ordinære generalforsamling i april 2012 vedtog bestyrelsen et nyt warrantprogram. Hvor warrants tildelt i henhold til warrantprogrammet fra august 2004 udløber på tiårsdagen efter tildelingsdatoen, udløber warrants tildelt i henhold til det nye april 2012 warrantprogram på syvårsdagen efter tildelingsdatoen. Alle øvrige vilkår i de to warrantprogrammer er identiske.

Warrantaktivitet

Warrantaktivitet i de første ni måneder af henholdsvis 2013 og 2012 er anført nedenfor.

	30. september 2013	30. september 2012
Udestående warrants pr. 1. januar	6.676.053	6.313.678
Tildelt	35.250	27.000
Udnyttet	(902.804)	-
Udløbet/annulleret	(61.625)	(18.375)
Udestående warrants pr. 30. september	5.746.874	6.322.303
Vejet gennemsnitlig udnyttelseskurs	(DKK 210,86)	(DKK 198,86)

Der blev i de første ni måneder af 2013 tildelt 35.250 warrants til vores medarbejdere og et bestyrelsesmedlem med en vejet gennemsnitlig udnyttelseskurs på DKK 145,91 og en Black-Scholes værdi på DKK 62,62. Pr. 10. oktober 2013 blev der tildelt 32.500 warrants til vores medarbejdere.

I marts, maj og august 2013 blev der udnyttet 902.804 warrants med et provenu på DKK 74 mio. til Genmab. Udnyttelsen af warrants forøgede tilsvarende Genmabs aktiekapital og svarede til cirka 0,81% af Genmabs aktiekapital i marts, 0,67% i maj og 0,31% i august. Der blev ikke udnyttet warrants i de første ni måneder af 2012.

Omkostningerne til aktiebaseret vederlag udgjorde i de første ni måneder af 2013 i alt DKK 8 mio. sammenlignet med DKK 10 mio. i tilsvarende periode af 2012. De faldende omkostninger til aktiebaseret vederlag skyldes primært det faldende antal tildelte warrants igennem de seneste mange år.

Koncernen omkostningsfører aktiebaseret vederlag ved at indregne omkostninger vedrørende warrants til medarbejdere, direktionsmedlemmer og bestyrelsesmedlemmer i resultatopgørelsen. Sådanne omkostninger repræsenterer den beregnede værdi af de tildelte warrants og er ikke udtryk for kontante omkostninger.

Note 5 - Interne aktionærer

Følgende oversigt indeholder visse oplysninger vedrørende ejerskab af vores aktiekapital og de udestående warrants for medlemmer af bestyrelsen og direktionen pr. 30. september 2013.

Ud over aflønning af bestyrelsen og direktionen og de transaktioner, der er vist i de følgende oversigter, har der ikke fundet andre væsentlige transaktioner sted i de første ni måneder af 2013. For yderligere oplysninger om aflønning af bestyrelsen og direktionen henvises til note 18 i årsrapporten for 2012.

Delårsrapport pr. 30. september 2013

	31. december 2012	Købt	Solgt	Overførsler	30. september 2013
Antal aktier ejet					
Bestyrelsen					
Mats Pettersson	-	-	-	-	-
Anders Gersel Pedersen	-	-	-	-	-
Burton G. Malkiel	-	5.000	-	-	5.000
Hans Henrik Munch-Jensen	300	-	-	-	300
Tom Vink	-	-	-	-	-
Nedjad Losic	800	-	-	-	800
	1.100	5.000	-	-	6.100
Direktionen					
Jan van de Winkel	230.000	265.000	-	-	495.000
David A. Eatwell	-	-	-	-	-
	230.000	265.000	-	-	495.000
I alt	231.100	270.000	-	-	501.100
	31. december 2012	Tildelt	Udnyttet	Overførsler	30. september 2013
Antal udestående warrants					
Bestyrelsen					
Mats Pettersson	-	25.000	-	-	25.000
Anders Gersel Pedersen	107.500	-	-	-	107.500
Burton G. Malkiel	88.500	-	(5.000)	-	83.500
Karsten Havkrog Pedersen	98.500	-	-	(98.500)	-
Michael Widmer	188.000	-	-	(188.000)	-
Hans Henrik Munch-Jensen	88.500	-	-	-	88.500
Toon Wilderbeek	34.000	-	-	(34.000)	-
Daniel Bruno	40.500	-	-	(40.500)	-
Tom Vink	29.425	-	-	-	29.425
Nedjad Losic	36.750	-	-	-	36.750
	711.675	25.000	(5.000)	(361.000)	370.675
Direktionen					
Jan van de Winkel	930.000	-	(265.000)	-	665.000
David A. Eatwell	450.000	-	-	-	450.000
	1.380.000	-	(265.000)	-	1.115.000
I alt	2.091.675	25.000	(270.000)	(361.000)	1.485.675

I marts, maj og august 2013 erhvervede Dr. Jan van de Winkel henholdsvis 100.000, 115.000 og 50.000 aktier i forbindelse med udnyttelse af warrants. Hermed steg Jan van de Winkels personlige beholdning af aktier i Genmab A/S fra 230.000 til 495.000 stk. aktier. Endvidere erhvervede Burton G. Malkiel 5.000 aktier i forbindelse med udnyttelse af warrants. Efter udnyttelsen af warrants består Burton G. Malkiels personlige beholdning af aktier i Genmab A/S af 5.000 aktier.

Efter Genmab A/S' ordinære generalforsamling den 17. april 2013 består bestyrelsen af 4 uafhængige medlemmer og 2 medarbejdervalgte bestyrelsesmedlemmer. Dr. Anders Gersel Pedersen og Dr. Burton G. Malkiel blev genvalgt til bestyrelsen for en periode på ét år. Mats Pettersson blev valgt til bestyrelsen

Delårsrapport pr. 30. september 2013

for en periode på ét år. De medarbejdervalgte bestyrelsesmedlemmer Tom Vink og Nedjad Losic blev genvalgt til bestyrelsen for en periode på tre år. Bestyrelsen konstituerede sig selv med Mats Pettersson som formand og Anders Gersel Pedersen som næstformand. Ved indvælgelsen i bestyrelsen blev Mats Pettersson tildelt 25.000 warrants.

Michael Widmer, Toon Wilderbeek, Karsten Havkrog Pedersen og Daniel Bruno (medarbejdervalgte) trådte ud af bestyrelsen. Omklassificeringen af deres aktier og warrants er vist i tabellen i kolonnen "Overførsler".

Note 6 — Begivenheder efter balancedagen

Der er ikke indtruffet begivenheder efter balancedagen, som i væsentligt omfang har indflydelse på delårsrapporten pr. 30. september 2013.

Delårsrapport pr. 30. september 2013

LEDELSESPÅTEGNING

Bestyrelsen og direktionen har i dag gennemgået og godkendt den ikke-reviderede delårsrapport for Genmab-koncernen for perioden 1. januar til 30. september 2013.

Delårsrapporten er udarbejdet i overensstemmelse med International Regnskabsstandard nr. 34 (IAS 34), "Perioderegnskaber" som godkendt af EU samt yderligere danske oplysningskrav til delårsrapporter for børsnoterede selskaber.

Vi er af den opfattelse, at den anvendte regnskabspraksis er passende, således at delårsrapporten giver et retvisende billede af aktiver og passiver, finansielle stilling og resultat samt pengestrømme for koncernen.

Det er endvidere vores opfattelse, at ledelsesberetningen på side 3-16 indeholder en retvisende redegørelse for udviklingen i koncernens aktiviteter og økonomiske forhold, periodens resultat og koncernens finansielle stilling som helhed og en beskrivelse af de væsentlige risici og usikkerheder, som koncernen står overfor.

København, 6. november 2013

Direktionen

Jan van de Winkel
(President & CEO)

David A. Eatwell
(Executive Vice President & CFO)

Bestyrelse

Mats Pettersson
(Formand)

Anders Gersel Pedersen
(Næstformand)

Burton G. Malkiel

Hans Henrik Munch-Jensen

Tom Vink
(Medarbejdervalgt)

Nedjad Losic
(Medarbejdervalgt)