

Genmab offentliggør betinget overdragelse af ofatumumab-aftale

Selskabsmeddelelse

- Ofatumumab-samarbejdsaftalen overdrages fra GSK til Novartis betinget af opfyldelse af visse betingelser
- Overdragelsen af aftalen er betinget af gennemførelsen af transaktionen mellem GSK og Novartis
- Genmab vil ikke have nogen fremtidige finansieringsforpligtelser for ofatumumab efter 2014
- GSK fortsætter udviklingen af den subkutane formulering af ofatumumab til behandling af autoimmune indikationer

København, Danmark, 3. november 2014 – Genmab A/S (OMX: GEN) har i dag meddelt, at selskabet har indgået en aftale med GlaxoSmithKline (GSK) og Novartis Pharma AG (Novartis) om at overdrage ofatumumab-samarbejdet med GSK til Novartis. Overdragelsen af samarbejdet kommer oven på en meddelelse i april 2014, hvor Novartis, som led i en endelig aftale indgået med GSK, aftalte at erhverve GSK's onkologi-produkter, herunder ofatumumab (GSK/Novartis-transaktionen). Overdragelsen af samarbejdet træder først i kraft, når GSK/Novartis-transaktionen er gennemført, hvilket på nuværende tidspunkt forventes at ske i første halvår af 2015.

Efter overdragelsen vil Novartis udvikle og kommercialisere ofatumumab i onkologi-indikationer, og GSK vil fortsætte med at udvikle og kommercialisere ofatumumab i autoimmune indikationer. Parterne har også aftalt, at Genmab ikke skal betale eksisterende finansieringsforpligtelse (på ca. GBP 19 mio. (DKK 180 mio.)) eller finansiere forsknings- og udviklingsomkostninger for ofatumumab efter den 31. december 2014. Samlet vil dette kunne reducere Genmabs finansieringsforpligtelse med op til GBP 60 mio. (DKK 570 mio.).

"Samarbejderne med Novartis og GSK om dette innovative terapeutiske antistof vil hjælpe os til at udnytte ofatumumabs fulde potentiale og samtidig forbedre Genmabs pengestrømme," udtaler Jan van de Winkel, ph.d., Chief Executive Officer hos Genmab.

Når overdragelsen af samarbejdet er gennemført, vil Genmab desuden have mulighed for at udvikle efterfølgende CD20-produkter, herunder formater som indarbejder selskabets egenudviklede DuoBody[®] og HexaBody[™] teknologier.

Overdragelsen af samarbejdet vil ikke påvirke Genmabs resultatforventninger til 2014.

Om ofatumumab

Ofatumumab er et monoklonalt antistof, som er udviklet til at rette sig mod CD20-molekylet, som findes på overfladen af CLL-celler (CLL= kronisk lymfatisk leukæmi) og normale B-lymfocytter.

Af hensyn til læserne indeholder denne pressemeddelelse en omregning af beløb i GBP til danske kroner (DKK) ved anvendelse af Nationalbankens slutkurs den 31. oktober 2014, som var GBP 1,00 = DKK 9,4924.

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 har i dag ét antistof, Arzerra[®] (ofatumumab) på markedet til behandling af visse indikationer inden for kronisk lymfatisk leukæmi og daratumumab i den sene fase af klinisk udvikling til behandling af myelomatose. Genmab har yderligere en klinisk pipeline med programmer i både sen og tidlig fase samt en innovativ præklinisk pipeline. Genmabs teknologibase består af validerede og egenudviklede næstgenerations antistofteknologier – DuoBody[®] platformen til generering af bispecifikke antistoffer og HexaBody[™] platformen, som skaber antistoffer med forbedret effektorfunktion. Genmabs omfattende

Genmab offentliggør betinget overdragelse af ofatumumab-aftale

antistofekspertise ventes at føre til en strøm af fremtidige produktkandidater. Partnerskaber vedrørende udvalgte 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
T: +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 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 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[™], HexaBody logoet[™], HuMax[®], HuMax-CD20[®], DuoBody[®], HexaBody[™] og UniBody[®]. Arzerra[®] er et registreret varemærke tilhørende GSK group of companies.