

## GENMAB NÅR MILESTONES I SAMARBEJDET VEDRØRENDE OFATUMUMAB

*Resumé: Genmab har nået to udviklings-milestones under selskabets ofatumumab-samarbejde med GlaxoSmithKline.*

**København, Danmark, 21. januar 2008** – Genmab A/S (OMX: GEN) har i dag offentliggjort, at selskabet har nået den anden og tredje udviklings-milestone vedrørende ofatumumab (HuMax-CD20<sup>®</sup>) under samarbejdet med GlaxoSmithKline (GSK). Samarbejdets anden milestone-betaling på DKK 87,2 mio. blev udløst ved behandling af den første patient i fase II undersøgelsen med ofatumumab mod diffust storcellet B-celle lymfom (DLBCL). Dette fandt sted i 2007. Den tredje milestone-betaling på DKK 87,2 mio. blev udløst ved at den første patient modtog behandling i fase III leddegigtprogrammet. Dette fandt sted i 2008.

Genmab nåede den første udviklingsmilestone-betaling på DKK 116,3 mio. under samarbejdet med GSK i juni 2007, udløst på baggrund af positive effektresultater i fase II leddegigtundersøgelsen.

Ofatumumab er et nyt, fuldt humant, næste-generations monoklonalt antistof rettet mod et distinkt lille buet epitop på CD20-receptoren på overfladen af B-celler. Dette epitop er anderledes end de øvrige anti-CD20 antistoffer, som i øjeblikket er tilgængelige eller under udvikling. Ofatumumab udvikles i henhold til en aftale om fælles udvikling og kommercialisering mellem Genmab og GlaxoSmithKline.

“Genmab og GSK har arbejdet hårdt for at videreudvikle ofatumumab siden vores samarbejde begyndte i december 2006”, udtaler Lisa N. Drakeman, ph.d., Chief Executive Officer hos Genmab. “Den vellykkede igangsættelse af leddegigt- og DLBCL programmerne med ofatumumab illustrerer det gode samarbejde mellem vores selskaber.”

### **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 teknologi har Genmabs kompetente forsknings- og udviklingsmedarbejdere 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*

## GENMAB NÅR MILESTONES I SAMARBEJDET VEDRØRENDE OFATUMUMAB

*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 overflødigøre 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)

###