

Flere abstracts om daratumumab til præsentation på EHA

Pressemeddelelse

- Fire abstracts om daratumumab og to om ofatumumab præsenteres på EHA
- Abstracts kan ses online på EHA's hjemmeside.

København, Danmark; 22. maj 2014 – Genmab A/S (OMX: GEN) har i dag meddelt, at der vil blive præsenteret data fra to igangværende studier med daratumumab samt prækliniske data på den 19. kongres i European Hematology Association (EHA) i Milano, Italien, 12.-15. juni. Data fra fase I/II studiet med daratumumab som monoterapi til behandling af patienter med recidiverende eller refraktær myelomatose samt resultater fra fase I/II studiet med daratumumab i kombination med lenalidomid og dexamethason til behandling af patienter med recidiverende eller refraktær myelomatose vil blive præsenteret i poster-sessioner. Disse data vil også blive præsenteret på årsmødet i American Society of Clinical Oncology (ASCO) i Chicago fra 30. maj til 3. juni. Abstracts er tilgængelige på EHA's hjemmeside www.ehaweb.org.

Abstracts

Sikkerheds- og effektdata for daratumumab i kombination med lenalidomid og dexamethason til behandling af patienter med recidiverende eller recidiverende, refraktær myelomatose – Poster-præsentation den 13. juni fra 17.45 til 19.00 dansk tid

Dosisafhængig behandlingseffekt af daratumumab (dara) som monoterapi hos patienter med recidiverende eller refraktær myelomatose (RR MM) – Poster-præsentation den 13. juni fra 17.45 til 19.00 dansk tid

Resultater af daratumumab-behandling alene eller i kombination med vinkristin til hæmning af tumorvækst og langvarig overlevelse i prækliniske modeller af akut lymfatisk leukæmi – Poster-præsentation den 13. juni fra 17.45 til 19.00 dansk tid

Resultater af daratumumab-behandling i kombination med CHOP eller R-CHOP til hæmning eller regression af tumorer i prækliniske modeller af non-Hodgkins lymfom – Poster-præsentation den 13. juni fra 17.45 til 19.00 dansk tid

SF3B1-mutationer og resultat for CLL-patienter, som har fået behandling med chlorambucil (CHL) eller ofatumumab-CHL (O+CHL): Resultater fra fase III studiet COMPLEMENT 1 (OMB110911) – Mundtlig præsentation den 15. juni fra 11.30 til 11.45 dansk tid

Ibrutinib interfererer med terapeutiske CD20-antistoffers cellemedierede antitumor-aktiviteter: implikationer for kombinationsbehandling – Mundtlig præsentation den 15. juni fra 11.00 til 11.15 dansk tid

Om daratumumab

Daratumumab er et humant CD38 monoklonalt antistof med bredspektret celledræbende aktivitet. Daratumumab er i klinisk udvikling til behandling af myelomatose. Daratumumab er rettet mod CD38-molekylet, som er overudtrykt på overfladen af myelomatoseceller. Daratumumab kan også have potentiale i andre cancerformer, hvor CD38 er udtrykt, herunder diffust storcellet B-celle lymfom, kronisk lymfatisk leukæmi, akut lymfoblastisk leukæmi, plasmacelleleukæmi, akut myeloid leukæmi, follikulært lymfom og mantle-celle lymfom. Daratumumab har fået tildelt Breakthrough Therapy-status fra FDA i USA til behandling af patienter med myelomatose, som har gennemgået mindst tre tidligere behandlingsforløb herunder en proteasom-hæmmer (PI) og et immunmodulerende stof (IMiD), eller som er dobbelt-refraktære over for en PI og et IMiD. I august 2012 gav Genmab Janssen Biotech, Inc. en global eksklusiv licens til at udvikle og kommercialisere daratumumab.

Flere abstracts om daratumumab til præsentation på EHA

Om ofatumumab

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. Ofatumumab udvikles under en fælles udviklings- og samarbejdsaftale mellem Genmab og GlaxoSmithKline group of companies.

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, en klinisk pipeline med programmer i både sen og tidlig fase samt en innovativ præklinisk pipeline. Genmabs teknologibase består af validerede og egenudviklede næste-generations antistofteknologier – DuoBody® platformen til generering af bispecifikke antistoffer og HexaBody™ platformen, som skaber antistoffer med forbedret effektorfunktion. Genmabs omfattende 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 & Communication
Tlf.: +45 33 44 77 20; M: +45 25 12 62 60; E: r.gravesen@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 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 pressemeddelelse 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.