

Genmab modtager milestonebetaling i samarbejdet med Janssen om DuoBody platformen

Selskabsmeddelelse

- **Genmab vil modtage milestonebetaling på USD 3 mio. i samarbejdet med Janssen om DuoBody® platformen**

København, Danmark; 14. juli 2014 – Genmab A/S (OMX: GEN) har i dag meddelt, at selskabet har nået en milestone i samarbejdet med Janssen Biotech, Inc. (“Janssen”) vedrørende DuoBody teknologiplatformen, som udløser en milestonebetaling på USD 3 mio. Milestonebetalingen udløses som følge af prækliniske fremskridt med en DuoBody produktkandidat, som er rettet mod to inflammatoriske mediatorer, som er proteiner der spiller en væsentlig rolle i større autoimmune sygdomme.

“Dette er endnu en milestone fra vores produktive samarbejde med Janssen om DuoBody platformen. Denne milestone afspejler hurtig og støt fremgang i udviklingen af potentielle produkter ved brug af vores state-of-the-art bispecifikke antistofteknologi,” udtaler Jan van de Winkel, ph.d., Chief Executive Officer hos Genmab.

Dagens nyhed vil ikke få indvirkning på Genmabs resultatforventninger til 2014.

Om samarbejdet om DuoBody teknologien med Janssen

I henhold til den oprindelige aftale har Janssen ret til at anvende DuoBody-teknologien til at skabe paneler af bispecifikke antistoffer (op til 10 DuoBody programmer) mod flere sygdomstarget-kombinationer, hvor Genmabs forskning finansieres af Janssen. Genmab modtog i juli 2012 en upfrontbetaling på USD 3,5 mio. (ca. DKK 21 mio. på aftaletidspunktet) fra Janssen og vil potentielt være berettiget til milestone- og licensbetalinger på op til ca. USD 175 mio. (ca. DKK 1.062 mio. på aftaletidspunktet) samt royalties for hvert kommercialiseret DuoBody produkt.

I henhold til en ændring af aftalen i december 2013 er Janssen berettiget til at arbejde på op til ti yderligere programmer. Genmab modtog en upfrontbetaling på USD 2 mio. (ca. DKK 11 mio. på ændringstidspunktet) fra Janssen. For hvert af de ti yderligere programmer, som Janssen med succes igangsætter, udvikler og kommercialiserer, vil Genmab potentielt være berettiget til milestone- og licensbetalinger fra op til ca. USD 174 mio. (DKK 956 mio. på ændringstidspunktet) til USD 219 mio. (DKK 1,2 mia. på ændringstidspunktet) afhængig af tidspunktet, hvorpå det enkelte program igangsættes. I det mest favorable scenarie, hvor alle de ti yderligere programmer igangsættes, udvikles og kommercialiseres med succes, vil Genmab modtage gennemsnitlige milestone- og licensbetalinger på ca. USD 191 mio. (DKK 1,0 mia. på ændringstidspunktet) for hvert af de ti programmer. Endvidere vil Genmab være berettiget til royalties af salg af ethvert kommercialiseret produkt.

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

Genmab modtager milestonebetaling i samarbejdet med Janssen om DuoBody platformen

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 & 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.