

GENMAB UDLICENSERER HUMAX-IL8

Pressemeddelelse

- HuMax-IL8 udlicenseres til Cormorant Pharmaceuticals

København, Danmark; 30. maj 2012 – Genmab A/S (OMX: GEN) har i dag meddelt, at selskabet har givet en eksklusiv og global licens til dets antistof HuMax®-IL8 til Cormorant Pharmaceuticals. I henhold til aftalen modtager Genmab en engangsbetaling og vil være berettiget til milestonebetalinger og royalties af nettosalget. Cormorant planlægger at evaluere HuMax-IL8 til behandling af udvalgte cancersygdomme og vil være ansvarlig for alle fremtidige omkostninger forbundet med udvikling, fremstilling og kommercialisering af HuMax-IL8.

“Vi er glade for at indgå denne licensaftale med Cormorant Pharmaceuticals, som vil arbejde på at genoptage udviklingen af HuMax-IL8,” udtaler Jan van de Winkel, ph.d., Chief Executive Officer hos Genmab.

Aftalen har ingen indvirkning på Genmabs resultatforventninger til 2012.

Om HuMax-IL8

HuMax-IL8 er et humant IgG1, κ antistof med høj affinitet, som er rettet mod IL-8. IL-8 er et vigtigt signalstof for inflammation, en kraftig kemoattraktant for den type af hvide blodlegemer, som kaldes neutrofile granulocytter, og en vigtig faktor for angiogenese (dannelse af nye blodkar). HuMax-IL8 blokerer effektivt bindingen af IL-8 til de neutrofile granulocytter og hæmmer disses migrering til inflammationssteder via den proces, der kaldes for kemotaksi. HuMax-IL8 hæmmer desuden effektivt IL-8-induceret aktivering af neutrofile granulocytter. I prækliniske undersøgelser har HuMax-IL8 vist sig at hæmme tumorvækst i tumormodeller med primære humane tumorer i immundefekte mus.

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, 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.

Kontakt:

Rachel Curtis Gravesen, Senior Vice President, Investor Relations & Communication
T: +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 UDLICENSERER HUMAX-IL8

Genmab[®], det Y-formede Genmab logo[®], HuMax[®], HuMax-CD20[®], HuMax[®]-EGFr, HuMax[®]-IL8, HuMax[®]-TAC, HuMax[®]-CD38, HuMax[®]-TF, HuMax[®]-TF-ADC, HuMax[®]-Her2, HuMax[®]-cMet, HuMax[®]-CD74, DuoBody[™] og UniBody[®] er alle varemærker tilhørende Genmab A/S. Arzerra[®] er et varemærke tilhørende GlaxoSmithKline.