

Genmab nombra a Rodrigo Fernández-Baca director general para Italia y España

Copenhague, Dinamarca – 1 de septiembre de 2026

- Rodrigo Fernández-Baca se incorpora a Genmab en un momento en que la empresa amplía su presencia comercial en Italia y España y se prepara para hacer llegar sus innovadores medicamentos basados en anticuerpos a un mayor número de pacientes.
- Rodrigo cuenta con más de 20 años de experiencia en puestos de liderazgo en el sector biotecnológico y farmacéutico a nivel internacional, con amplios conocimientos en oncología, hematología, ejecución comercial y en la creación de equipos de alto rendimiento.

Genmab A/S (Nasdaq: GMAB) ha anunciado hoy el nombramiento de Rodrigo Fernández-Baca como director general para Italia y España, con el fin de impulsar el crecimiento continuo de la empresa en Europa y hacer llegar sus innovadores medicamentos basados en anticuerpos a un mayor número de pacientes con cáncer.

Fundada en 1999 en Copenhague, Genmab es una empresa internacional de biotecnología especializada en medicamentos basados en anticuerpos. Como director general, Rodrigo supervisará las actividades comerciales de Genmab en Italia y España, y será responsable de impulsar la coordinación, el rendimiento y la excelencia en los lanzamientos para avanzar en la misión de la empresa de mejorar la vida de los pacientes con cáncer y otras enfermedades graves.

“Estamos encantados de dar la bienvenida a Rodrigo a Genmab. Italia y España son mercados importantes en la próxima etapa del crecimiento europeo de Genmab, y Rodrigo aporta la combinación adecuada de visión estratégica, experiencia en el lanzamiento de productos oncológicos y liderazgo de personas necesaria para establecer equipos sólidos en el mercado y avanzar en nuestra ambición de llegar a más pacientes con nuestros medicamentos innovadores”, afirmó Margarida Duarte, vicepresidenta sénior y directora general para Europa y Mercados Emergentes de Genmab.

Rodrigo se incorpora a Genmab con más de 20 años de experiencia en puestos de liderazgo en el sector biotecnológico y farmacéutico a nivel internacional, centrándose últimamente de forma específica en oncología y hematología. Ha ocupado puestos de alta dirección en empresas como Clovis Oncology, Seagen y Pfizer, donde fue responsable de supervisar las estrategias generales de la cartera de productos oncológicos y hematológicos en España, Italia y Francia.

Anteriormente, Rodrigo ocupó puestos de alta dirección en Eli Lilly y Gilead Sciences, donde dirigió estrategias de comercialización locales y europeos, formó equipos de alto rendimiento y supervisó importantes lanzamientos de productos en Europa.

“Lo que me atrajo de Genmab es la combinación de una ciencia audaz y un propósito profundamente humano. Estoy encantado de incorporarme a la empresa en un momento tan crucial de su crecimiento y de formar parte de la misión de ayudar a llevar medicamentos innovadores basados en anticuerpos a más pacientes que los necesitan”, afirmó Rodrigo Fernández-Baca. *“Italia y España son entornos sanitarios dinámicos con comunidades oncológicas muy comprometidas, y estoy deseando trabajar con nuestros equipos locales y las partes interesadas para apoyar la expansión continua de Genmab y su impacto en los pacientes”,* afirma.

Rodrigo liderará desde la sede en Milán (Italia) y dependerá de Margarida Duarte, vicepresidenta sénior y directora general para Europa y mercados emergentes.

Sobre Genmab

Genmab es una empresa internacional de biotecnología dedicada a mejorar la vida de las personas con cáncer y otras enfermedades graves mediante medicamentos innovadores basados en anticuerpos. Durante más de 25 años, su equipo, apasionado, innovador y colaborador, ha impulsado una amplia gama de formatos terapéuticos basados en anticuerpos, entre los que se incluyen anticuerpos biespecíficos, conjugados de anticuerpos y fármacos (ADC), anticuerpos inmunomoduladores y otras modalidades de última generación. La investigación científica de Genmab está detrás de ocho medicamentos basados en anticuerpos ya autorizados, y la empresa cuenta con una sólida cartera de productos en fase clínica avanzada, incluidos programas de su propiedad exclusiva, con el objetivo de ofrecer medicamentos transformadores a los pacientes.

Fundada en 1999, Genmab tiene su sede en Copenhague (Dinamarca) y cuenta con presencia internacional en América del Norte, Europa y Asia-Pacífico. Para obtener más información, visítanos en Genmab.com y síguenos en [LinkedIn](#) y [X](#).

Contacto

Solrun Sigfusdottir Ørfjord, Director de Comunicación de Comercialización para Europa

Tfno: +45 3144 0408; E: sosf@genmab.com

Andrew Carlsen, Vicepresidente y director de Relaciones con los Inversores

Tfno: +45 3377 9558; E: acn@genmab.com

Términos y Declaraciones

Este comunicado de prensa contiene declaraciones prospectivas. Las palabras "creemos", "esperamos", "anticipamos", "tenemos la intención" y "planeamos", así como expresiones similares, identifican las declaraciones prospectivas. Los resultados o aplicaciones reales pueden diferir sustancialmente de cualquier resultado o adaptación futura expresada o implícita en dichas declaraciones. Los factores importantes que podrían causar que nuestros resultados o desempeño reales difieran sustancialmente incluyen, entre otros, los riesgos asociados con el desarrollo preclínico y clínico de productos, las incertidumbres relacionadas con el resultado y la realización de ensayos clínicos, incluidos los problemas de seguridad imprevistos, las incertidumbres relacionadas con la fabricación de productos, la falta de aceptación de nuestros productos en el mercado, nuestra incapacidad para gestionar el crecimiento, el entorno competitivo en relación con nuestra área de negocio y mercados, nuestra incapacidad para atraer y retener personal debidamente cualificado, la inaplicabilidad o la falta de protección de nuestras patentes y derechos de propiedad, nuestras relaciones con entidades afiliadas, los cambios y desarrollos en la tecnología que pueden hacer que nuestros productos o tecnologías queden obsoletos, y otros factores. Para obtener más información sobre estos riesgos, consulte las secciones de gestión de riesgos de los informes financieros más recientes de Genmab, disponibles en Genmab.com, y los factores de riesgo incluidos en el Informe Anual más reciente de Genmab en el Formulario 20-F y otros documentos presentados ante la Comisión de Bolsa y Valores de EE. UU. (SEC), disponibles en www.sec.gov. Genmab no asume ninguna obligación de actualizar o revisar las declaraciones prospectivas contenidas en este comunicado de prensa ni de confirmar dichas declaraciones para reflejar eventos o circunstancias posteriores a la fecha de su publicación o en relación con los resultados reales, salvo que la ley lo exija.