

# Videnskaben ligger til grund – patienterne giver inspiration

Dansk resumé 2022

CVR No. 21 02 38 84



# Indholdsfortegnelse

## Ledelsesberetning

- |    |   |    |                      |
|----|---|----|----------------------|
| 4  | Vores vision  | 21 | Fremadrettede udsagn |
| 5  | Formandens beretning  | 22 | Kontakt detaljer     |
| 7  | Den administrerende direktør har ordet  |    |                      |
| 9  | Kort om 2022  |    |                      |
| 10 | Hoved- og nøgletal for koncernen  |    |                      |
| 11 | Forventninger til 2023  |    |                      |
| 12 | Vores strategi  |    |                      |
| 13 | Om Genmab   |    |                      |
| 14 | Forretningsmodel  |    |                      |
| 15 | Forsknings- og udviklingskompetencer  |    |                      |
| 16 | Styrkelse af vores kommercielle kompetencer for at bringe vores innovation frem til patienterne |    |                      |
| 18 | Produkter og teknologier  |    |                      |

# Ledelsesberetning



## Vores 2030-vision

Senest i 2030 skal vores enestående antistofbaserede lægemidler grundlæggende ændre livet for patienter med kræft og andre alvorlige sygdomme.



## Vores primære formål:

Vores primære formål understøtter vores 2030-vision – at vores ustoppelige team vil forbedre patienternes liv ved at skabe innovative og differentierede antistofbaserede lægemidler.

# Formandens beretning



**Deirdre P. Connelly**  
Bestyrelsesformand

## Kære aktionær

Hos Genmab arbejder vi på at være innovative og tænke fremad i alt hvad vi gør, og ikke kun i vores tilgang til at opdage og udvikle differentierede antistofbaserede lægemidler. Det medførte, at vores ustoppelige team i 2022 byggede videre på vores allerede solide fundament og opnåede fremskridt i alle dele af vores virksomhed.

## Fokus på bæredygtighed og miljø

I løbet af det seneste år fastholdt vi vores forretningsdrevne strategi for samfundsansvar med vægt på at måle vores CO<sub>2</sub>-aftryk, fastsætte klimaambitioner og -målsætninger og forbedre vores klimarelaterede rapportering. Vi har forpligtet os til FN's Verdensmål for bæredygtig udvikling (SDG) og tilføjede et yderligere SDG-mål 13: Klimaindsats.

Vi er også dedikerede til at sikre gennemsigtighed og fortsat at forbedre vores klimarapportering. Vi har i vores årsrapport medtaget oplysninger i overensstemmelse med anbefalingerne fra Task Force on Climate-related Financial Disclosures (TCFD). Derudover har vi til hensigt at forpligte os til at fastsætte en målsætning for reduktion af CO<sub>2</sub>-udledning i overensstemmelse med Parisaftalen. Takket være vores fokus på bæredygtighed har Genmab opnået en pæn score på det eksterne benchmark for miljømæssige, sociale og ledelsesmæssige (ESG) tiltag, og vi søger løbende efter nye måder til at forbedre indsatsen og kontinuerligt overholde eksisterende og nye krav. I 2023 vil vi fastholde vores fokus på miljømæssigt ansvar og bæredygtighed og

“

Hos Genmab arbejder vi på at være innovative og tænke fremad i alt hvad vi gør, og ikke kun i vores tilgang til at opdage og udvikle differentierede antistofbaserede lægemidler.

## Formandens beretning



I løbet af det seneste år fastholdt vi vores forretningsdrevne strategi for samfundsansvar med vægt på at måle vores CO<sub>2</sub>-aftryk, fastsætte klimaambitioner og -målsætninger og forbedre vores klimarelaterede rapportering.

arbejde på at finde muligheder for yderligere at integrere dette i vores virksomhed. Jeg opfordrer jer til at læse vores CSR-rapport for yderligere oplysninger.

### Erfaren ledergruppe

I februar 2022 styrkede vi yderligere vores direktion med udnævnelsen af Birgitte Stephensen til Chief Legal Officer og Chris Cozic til Chief People Officer. Begge ledere har erfaring inden for deres områder, både i og uden for Genmab. Birgitte Stephensen kom til Genmab i 2002 og har hos Genmab tidligere haft titel af Senior Vice President, Intellectual Property Rights and Legal. Chris Cozic kom til Genmab i 2017 og har senest haft titel af Senior Vice President, Global Human Resources.

Yderligere skete der en ændring i bestyrelsen med valget af Elizabeth O'Farrell på Genmabs ordinære generalforsamling i 2022. I løbet af sine 24 års karriere hos Eli Lilly havde Elizabeth O'Farrell titel af CFO for nogle af selskabets største virksomheder, herunder som Head of Global Finance Operations. Hun har stor regnskabserfaring, herunder inden for strategi, drift og finansielle beslutninger og rapportering på tværs af værdikæden samt ekspertise med håndtering af globale forandringstiltag.

På bestyrelsens vegne vil jeg gerne takke Genmabs dedikerede medarbejdere, administrerende direktør Jan van de Winkel og hele det globale ledelsesteam for deres

inspiration og ekstraordinære lederskab samt alle vores aktionærer for deres fortsatte støtte.

Venlig hilsen

**Deirdre P. Connelly**  
Bestyrelsesformand

# Den administrerende direktør har ordet



**Jan van de Winkel, ph.d.**  
President &  
Chief Executive Officer

## Vores ustoppelige team vil forbedre patienternes liv ved at skabe innovative og differentierede antistofbaserede lægemidler.

### Kære aktionær

#### En vellykket strategi

Da jeg blev administrerende direktør for Genmab i 2010 var det afgørende at udarbejde en ny strategi – en strategi som skulle repositionere virksomheden, så den kunne blive økonomisk rentabel og derved give os mulighed for at investere i vores enestående antistofbaserede lægemidler og teknologier. Denne trestrengede strategi – at omsætte videnskab til medicin, at opbygge en lønsom og succesfuld biotekvirksomhed og fokusere på vores kernekompetencer – viste sig hurtigt at være vellykket. Blot to år efter vi havde lanceret strategien, indgik vi to aftaler med Janssen Biotech, Inc. (Janssen), som efterfølgende resulterede i flere godkendte lægemidler: DARZALEX® (daratumumab) og DARZALEX FASPRO® (daratumumab og hyaluronidase-fihj) og de første DuoBody®-baserede behandlinger – RYBREVANT® (amivantamab) og

TECVAYLI® (teclistamab). Der er potentiale for et yderligere DuoBody-baseret lægemiddel fra dette samarbejde efter Janssens indlevering af en registreringsansøgning Biologics License Application (BLA) i december til de amerikanske sundhedsmyndigheder (FDA) vedrørende talquetamab.

De godkendte lægemidler udgør en del af den tilbagevendende omsætning, som vi geninvesterer i selskabets pipeline, teknologi og medarbejdere. Resultaterne af denne investering slog klart igennem i 2022. Vi fejrede det første fulde år, hvor Genmabs første godkendte lægemiddel, Tivdak® (tisotumab vedotin-tftv), som er udviklet i fællesskab med Seagen Inc. (Seagen), var tilgængeligt for visse livmoderhalskræftpatienter i USA. Vi indleverede ansøgninger for vores egen DuoBody-baserede lægemiddelkandidat, epcoritamab, for at få produktet godkendt i USA og Japan, og vores samarbejdspartner AbbVie Inc. (AbbVie) fulgte efter i Europa. Vi

## Den administrerende direktør har ordet

“

Vores 2030-vision skal ikke fortolkes på den måde, at vi gentænker, hvad Genmab står for, men det er en ambitiøs udvidelse af, hvad Genmab kan være.

udvidede og videreudviklede vores kliniske og prækliniske portefølje, herunder en udvidelse af vores succesfulde samarbejde med BioNTech SE (BioNTech), og vi tilpassede igen vores organisation til væksten i vores portefølje og potentielle fremtidige produktlanceringer.

### En vision med afsæt i videnskaben og inspireret af patienterne

Kort tid efter vi lancerede vores vellykkede strategi, formulerede vi en ambitiøs vision for selskabet: at vores eget produkt senest i 2025 har ændret kræftbehandlingen, og vi har en portefølje af antistoffer med enestående behandlingseffekt. For at understøtte denne vision beskrev vi, hvordan vi ville opbygge vores kompetencer og team, og vi blev enige om en række målsætninger og milepæle, som vi forpligtede os til at nå senest i 2025. Disse ambitiøse mål skulle vise vejen for, hvordan vi bliver det selskab, som vi ved, vi kan blive. Jeg er stolt over, at vi har indfriet de fleste af disse målsætninger, og da endnu flere er inden for rækkevidde, giver det os et ekstremt solidt grundlag for at kunne videreudvikle Genmab. Med disse resultater følte vi, at tiden var inde til at rette blikket ud over vores 2025-vision, så vi fortsat kan påvirke patienternes liv og sundhedssektoren. Sammen med medlemmer af Genmabs ledelsesteam og kolleger fra hele organisationen drøftede vi, hvad der ville gøre os stolte i 2030. Vi har opsummeret vores ambitioner for fremtiden med en ny vision: *Senest i 2030 skal vores enestående antistofbaserede lægemidler grundlæggende ændre livet for patienter med kræft og andre alvorlige sygdomme.*

Vores 2030-vision skal ikke fortolkes på den måde, at vi gentænker, hvad Genmab står for, men det er en ambitiøs udvidelse af, hvad Genmab kan være, og hvordan vores ustoppelige team arbejder med at bringe vores innovation inden for antistofbaserede lægemidler i anvendelse til grundlæggende at transformere patienters liv. Vi ved, at vores viden omkring antistoffer samt vores egenskaber og teknologier kan anvendes til andre sygdomme end kræft, hvilket bevidnes af godkendelserne af Novartis AG (Novartis)'s Kesimpta® (ofatumumab) i recidiverende multipel sklerose og Horizon Therapeutics, plc (Horizon)'s TEPEZZA® (teprotumumab-trbw) i thyroid øjensygdom. Samtidig med, at vi fortsat vil skabe og udvikle nye behandlingskoncepter inden for onkologi, vil vi arbejde intensivt med at identificere det område uden for onkologien, hvor vores videnskab og ekspertise potentielt kan gøre den største forskel for patienterne. Det ultimative mål er at forbedre livet for så mange mennesker som muligt.

### Et ustoppeligt team og en fremtid med enestående lægemidler

Som medstifter af Genmab er jeg ekstremt motiveret af de fremskridt, vi har opnået – både siden jeg blev administrerende direktør og igennem det seneste år. Som forsker og immunolog er jeg meget begejstret for det potentiale, der ligger i vores antistoffer, og på de muligheder Genmab står over for i 2023, 2030 og derefter.

Jeg kan med stor overbevisning sige, at dette ikke kun drejer sig om mig eller om vores globale ledelsesteam – det drejer sig om vores kompetente og ustoppelige Genmab-team, vores samarbejdspartnere, som tror på effekten af antistofbaserede lægemidler, om støtten fra vores bestyrelse, de patienter der deltager i vores kliniske studier, og deres familier, de investigatore, som hjælper os med banebrydende nyudviklinger, samt vores aktionærer, som har tiltro til vores vision. Vi står på randen af en fantastisk fremtid med vores portefølje af antistoffer med enestående behandlingseffekt, som vi skaber sammen, og jeg takker for jeres fortsatte støtte.

Venlig hilsen



**Jan van de Winkel, ph.d.**

President & Chief Executive Officer



# Kort om 2022

## Drift

- **FDA i USA tildelte Orphan Drug-status** til epcoritamab til behandling af follikulært lymfom (FL)
- **Genmab og samarbejdspartneren AbbVie** offentliggjorde topline-resultater fra kohorten af patienter med storcellet B-celle lymfom (LBCL) i det pivotale epcoritamab studie EPCORE™ NHL-1
- **Nyt fase 3 studie** igangsat med epcoritamab
- **Registreringsansøgninger** for subkutan epcoritamab i USA og Japan (Genmab) og i Europa (AbbVie)
- FDA i USA tildelte Priority Review-status til **BLA-ansøgningen for epcoritamab** med en forventet afsluttet behandlingsdato (PDUFA date) 21. maj 2023
- **Ansøgning om markedsføringstilladelse** (MAA) for epcoritamab valideret af det Europæiske Lægemiddelagentur (EMA)
- **Første fulde år hvor Tivdak**, som udvikles sammen med Seagen, var tilgængeligt for livmoderhalskræftpatienter i USA
- **Videreudvikling** af kommercialiseringskompetencer og Genmabs bredere organisationsmæssige infrastruktur med tilføjelsen af yderligere 448 nye kolleger
- **Udvidelse af globalt strategisk samarbejde** med BioNTech, herunder lægemiddelkandidaten HexaBody®-CD27 (GEN1053/BNT313)
- **Det andet DuoBody-baserede lægemiddel blev godkendt af myndighederne:** Janssens TECVAYLI

## Regnskab

DKK

194 mio.

Markedsværdi ultimo 2022

DKK

14.595 mio.

Nettoomsætning i 2022

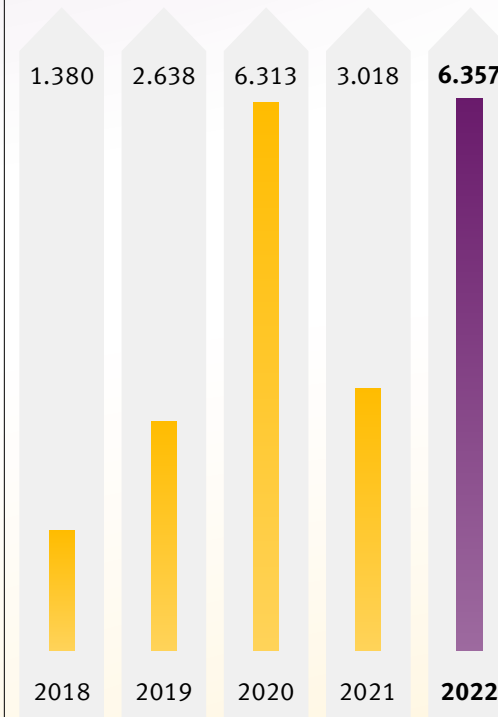
DKK

8.238 mio.

Driftsomkostninger i 2022  
68% investeret i forskning og udvikling

Driftsresultat

(DKK mio.)



Driftsresultat i 2020 påvirket af engangsbetaling fra AbbVie

Likviditet og kapitalberedskab

DKK

12.431 mio.

Kortfristede værdipapirer

DKK

9.893 mio.

Likvider

DKK

27.441 mio.

Egenkapital

# Hoved- og nøgletal for koncernen

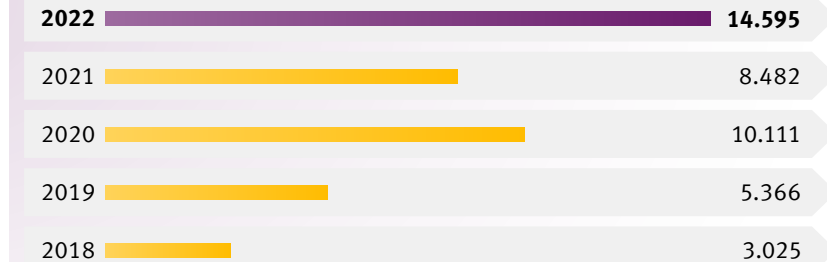
(DKK mio.)	2018*	2019	2020	2021	2022
<b>Resultatopgørelse</b>					
Nettoomsætning	3.025	5.366	10.111	8.482	14.595
Forsknings- og udviklingsomkostninger	(1.431)	(2.386)	(3.137)	(4.181)	(5.562)
Salgs- og administrationsomkostninger	(214)	(342)	(661)	(1.283)	(2.676)
Driftsomkostninger	(1.645)	(2.728)	(3.798)	(5.464)	(8.238)
Driftsresultat	1.380	2.638	6.313	3.018	6.357
Finansielle poster, netto	232	221	(409)	965	678
Periodens resultat	1.472	2.166	4.758	3.008	5.522
<b>Balance</b>					
Kortfristede værdipapirer	5.573	7.419	8.819	10.381	12.431
Likvider	533	3.552	7.260	8.957	9.893
Langfristede aktiver	1.028	1.183	2.352	1.891	1.901
Aktiver	8.461	15.144	21.143	24.627	30.278
Egenkapital	8.014	14.048	19.121	22.196	27.441
Aktiekapital	61	65	66	66	66
<b>Pengestrømsopgørelse</b>					
Pengestrømme fra driftsaktivitet	1.015	1.326	6.433	2.228	3.912
Pengestrømme fra investeringsaktivitet	(1.778)	(1.983)	(2.351)	(961)	(2.761)
Pengestrøm fra finansieringsaktivitet	(71)	3.660	71	(420)	(789)
Investering i immaterielle og materielle aktiver	(478)	(111)	(307)	(252)	(317)
<b>Nøgletal og andre oplysninger</b>					
Resultat pr. aktie	24,03	34,40	73,00	46,00	84,45
Udvandet resultat pr. aktie	23,73	34,03	72,21	45,54	83,65
Aktiekurs ultimo året	1.067,50	1.481,50	2.463,00	2.630,00	2.941,00
Kurs/indre værdi	8,19	6,85	8,50	7,82	7,07
Indre værdi pr. aktie	130,32	216,12	289,71	336,30	415,77
Egenkapitalandel	95%	93%	90%	90%	91%
Udestående aktier	61.497.571	65.074.502	65.545.748	65.718.456	65.961.573
Gennemsnitligt antal medarbejdere (FTE)**	313	471	656	1.022	1.460
Antal medarbejdere (FTE) ved årets udgang	377	548	781	1.212	1.660

\*Beløb for tidligere perioder er ikke tilpasset i henhold til den modificerede retrospektive metode til implementering af IFRS 16 pr. 1. januar 2019.

\*\*Fuldtidsmedarbejdere eller team-medlemmer

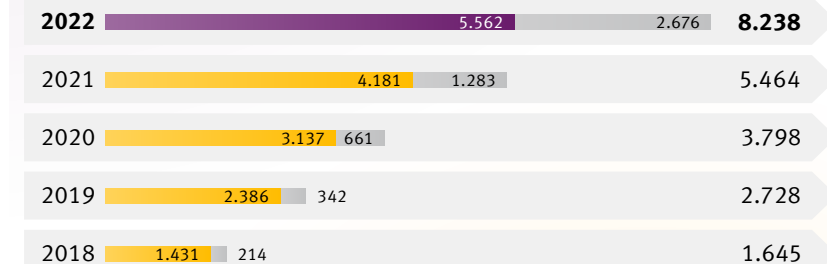
## Nettoomsætning

(DKK mio.)



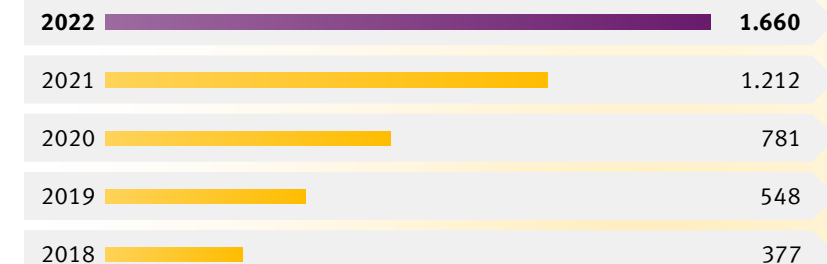
## Driftsomkostninger

(DKK mio.)



## Medarbejdere (FTE) ved årets udgang

Antal fuldtidsansatte medarbejdere



# Forventninger til 2023

(DKK mio.)	Forventninger til 2023	Realiseret resultat i 2022
Nettoomsætning	14.600–16.100	14.595
Driftsomkostninger	(9.800)–(10.600)	(8.238)
Driftsresultat	3.900–6.200*	6.357

\*Driftsresultat summerer ikke på grund af afrunding

## Nettoomsætning

Genmab forventer, at nettoomsætningen i 2023 vil ligge i intervallet DKK 14.600–16.100 mio. sammenlignet med en nettoomsætning på DKK 14.595 mio. i 2022. Vores omsætning var i 2022 drevet primært af royalties fra salget af DARZALEX på baggrund af den fortsat kraftige vækst i nettosalget af DARZALEX, fordelagtige kursudvikling mellem USD og DKK, samt positiv påvirkning af indvirkningen fra den kontraktuelle valutakurssikring af DARZALEX omsætning.

Genmabs forventede omsætningsvækst for 2023 er drevet af tilbagevendende indtægter relateret til royalties fra nettosalgsvækst for DARZALEX, TEPEZZA og Kesimpta, delvist opvejet af negativ kursudvikling mellem USD og DKK på grund af en lavere antaget USD/DKK-kurs.

Genmabs forventede omsætning i 2023 består primært af DARZALEX royalties på DKK 10.400–11.100 mio. Disse royalties baseres på et anslået nettosalg af DARZALEX i 2023 på USD 9,4-10,0 mia. sammenlignet med et faktisk nettosalg i 2022 på ca. USD 8,0 mia. DARZALEX royalties reduceres delvist af Genmabs andel af Janssens royaltybetaling til Halozyme Therapeutics, Inc. (Halozyme) i forbindelse med subkutan salg.

Den resterende del af Genmabs nettoomsætning består af stigende royalties fra TEPEZZA, Kesimpta, RYBREVANT og TECVAYLI, refusion af omkostninger, milepælsbetalinger, herunder for epcoritamab, samt samarbejdsindtægter med Seagen om Tivdak.

## Driftsomkostninger

Genmab forventer, at driftsomkostningerne i 2023 vil ligge i intervallet DKK 9.800–10.600 mio. sammenlignet med DKK 8.238 mio. i 2022. Stigningen i driftsomkostninger understøtter udviklingen af Genmabs portefølje og investering i fremtidige produktlanceringer herunder epcoritamab.

## Driftsresultat

Genmab forventer, at driftsoverskuddet for 2023 vil ligge i intervallet DKK 3.900–6.200 mio. sammenlignet med DKK 6.357 mio. i 2022.

## Forventninger: Risici og forudsætninger

I tillæg til de allerede nævnte faktorer kan ovenstående forventninger ændre sig som følge af en række forskellige forhold, herunder, men ikke begrænset til, opnåelsen af visse milestones forbundet med Genmabs samarbejdsaftaler, timingen og variationen af udviklingsaktiviteter (herunder aktiviteter udført af Genmabs samarbejdspartnere) og relaterede indtægter og omkostninger, omsætning fra salg og royalties betalt til Genmab vedrørende DARZALEX, Kesimpta, TEPEZZA, RYBREVANT og TECVAYLI, ændringer i inflationen samt udsving i valutakurser (i forventningerne til 2023 antages en dollarkurs på 6,8 over for danske kroner). Forventningerne forudsætter, at der ikke indgås nogen væsentlige nye aftaler i 2023, som kan få en væsentlig indvirkning på resultaterne. Afhængigt af udviklingen i coronavirusen og fremtidige varianter kan COVID-19-pandemien derudover potentielt få væsentlig negativ indvirkning på vores forretning og økonomiske resultater, herunder vores kliniske studier, forventede tidsplaner for myndighedernes godkendelse, forsyningskæder og nettoomsætning samt medføre, at vores faktiske resultater afviger væsentligt fra vores forventninger til 2023 og målsætninger for 2023 i indværende årsrapport.

Selvom de globale sundhedsmyndigheder og den globale vaccinationsindsats afhjalp nogle af de negative indvirkninger af COVID-19-pandemien, kan COVID-19, hvis de globale udbrud fortsætter, få langvarig indvirkning på udviklingen, myndighedernes godkendelse og kommercialiseringen af vores produktkandidater samt på nettosalget af godkendte lægemidler skabt af Genmab, eller som udnytter Genmabs DuoBody teknologi, som udvikles og markedsføres af Genmab eller Genmabs samarbejdspartnere. De ovenfor beskrevne faktorer samt andre faktorer, som aktuelt er uforudsigelige, kan medføre yderligere og andre uforudsete væsentligt negative indvirkninger på Genmabs virksomhed og økonomiske resultater, herunder på salget af Tivdak og vores samarbejdspartneres nettosalg af DARZALEX, Kesimpta, TEPEZZA, RYBREVANT og TECVAYLI, og på Genmabs royalties, samarbejdsindtægter og milepælsbetalinger derfra.

# Vores strategi

Forretningsstrategi	Prioriteter i 2022	Målsætninger for 2023
<p><b>Opbygge et lønsomt og succesfuldt biotekselskab</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>– Opretholde en fleksibel og kapitaleffektiv model</li> <li>– Optimere partnerskabsrelationer</li> <li>– Bevare ejerskab af udvalgte produkter</li> </ul>	<p><b>Yderligere tilpasse organisationen til den stadigt voksende produktportefølje og brand-behov</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>– Yderligere tilpasse organisationen til vækst i porteføljen af differentierede antistofprodukter og til fremtidige lanceringer</li> <li>– Udnytte det solide økonomiske fundament til at øge og udvide porteføljen af antistofprodukter og teknologier</li> </ul>	<p><b>Investere i vores medarbejdere og kultur</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>– Yderligere tilpasse organisationen til vækst i porteføljen af differentierede antistofprodukter og til fremtidige lanceringer</li> </ul> <p><b>Blive et fuldt integreret bioteknologisk innovationskraftcenter</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>– Udnytte det solide økonomiske fundament til at øge og udvide porteføljen af antistofprodukter og teknologier</li> </ul>
<p><b>Fokus på kernekompetencer</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>– Identificere de bedste sygdoms-targets</li> <li>– Udvikle unikke “first-in-class” eller “best-in-class” antistoffer</li> <li>– Udvikle næste-generations teknologier</li> </ul>	<p><b>Vækst og udvikling af differentierede produktkandidater i den tidlige fase</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>– DuoBody-PD-L1x4-1BB<sup>1</sup> &amp; DuoBody-CD40x4-1BB<sup>1</sup> <ul style="list-style-type: none"> <li>– Data fra kliniske ekspansionskohorter til at avancere til næste skridt</li> </ul> </li> <li>– Fremdrift og udvidelse af egenudviklet produktportefølje</li> </ul>	<p><b>Opbygge verdensklasse portefølje af differentierede produkter</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>– DuoBody-PD-L1x4-1BB <ul style="list-style-type: none"> <li>– Etablere proof-of-concept data i indikation med solide tumorer</li> </ul> </li> <li>– DuoBody-CD40x4-1BB <ul style="list-style-type: none"> <li>– Etablere effekt- og sikkerhedsdata data i indikation med solide tumorer</li> <li>– Videreførelse til den sene fase af klinisk udvikling</li> </ul> </li> <li>– Fremdrift og udvidelse af egenudviklet produktportefølje</li> </ul>
<p><b>Omsætte videnskab til medicin</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>– Skabe differentierede antistofbaserede lægemidler med et væsentligt kommercielt potentiale</li> </ul>	<p><b>Omfattende og hurtig udvikling af klinisk portefølje af senfasekandidater og yderligere opbygning af organisationen i USA</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>– Epcoritamab<sup>2</sup> <ul style="list-style-type: none"> <li>– Udvide det kliniske udviklingsprogram med flere igangsatte fase III studier og indlevering af første BLA-ansøgning (såfremt FDA i USA giver positiv feedback)</li> </ul> </li> <li>– Tivdak<sup>3</sup> <ul style="list-style-type: none"> <li>– Etablere Tivdak som et klart førstevalg i andenlinjebehandling af patienter med recidiverende eller metastatisk livmoderhalskræft</li> </ul> </li> <li>– Udvide det kliniske udviklingsprogram, herunder fase II evaluering af kombinationsbehandling i tidligere behandlingslinjer for livmoderhalskræft og andre solide tumorer</li> </ul>	<p><b>Føre egne lægemidler frem til patienterne</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>– Epcoritamab <ul style="list-style-type: none"> <li>– Lancering til behandling af recidiverende/refraktær diffust storcellet B-celle lymfom (DLBCL)<sup>4</sup></li> <li>– Indlevere en supplerende ansøgning (sBLA)<sup>5</sup></li> </ul> </li> <li>– Udvide det kliniske udviklingsprogram</li> <li>– Tivdak <ul style="list-style-type: none"> <li>– Videreføre den vellykkede udrulning i andenlinjebehandling hos patienter med recidiverende eller metastatisk livmoderhalskræft</li> <li>– Videreudvikle det kliniske udviklingsprogram</li> </ul> </li> </ul>
<p><b>CSR-strategi</b></p> <p><b>Genmab er forpligtet til vores forretningsdrevne CSR-strategi, der fokuserer på fire søjler:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>– Forskningsbaseret innovation til patienter</li> <li>– Medarbejdertrivsel</li> <li>– Etik og transparens</li> <li>– Miljø- og samfundsmæssig bæredygtighed</li> </ul>	<p><b>Prioriteter i 2022</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>– Fortsat stærkt fokus på at være et ansvarligt og bæredygtigt biotekselskab</li> <li>– Afsøge mulighederne for yderligere at integrere ESG i vores strategiske planlægning og risikostyringsprocesser</li> <li>– Overvåge ESG-områder, der har relevans for vores forretning</li> <li>– Fastsætte klare mål til at vurdere vores performance</li> <li>– Etablere klima-ambitioner, målsætninger og udledningsreduktioner samt integrere klimarelaterede finansielle risici i Genmabs Enterprise Risk Management (ERM)-program</li> </ul>	<p><b>Målsætninger for 2023</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>– Fortsat stærkt fokus på at være et bæredygtigt og ansvarligt biotekselskab</li> <li>– Yderligere integrere ESG i vores strategiske planlægning, drift og risikostyringsprocesser</li> <li>– Yderligere formalisere kortlægning af samlede CO<sub>2</sub>-udledninger</li> <li>– Yderligere fastsætte og formidle Genmabs fokus på at tiltrække, motivere, fastholde og belønne talentmassen</li> <li>– Forbedre processerne omkring mangfoldighed, retfærdighed og inklusion</li> <li>– Overvåge den regulatoriske udvikling og forberede organisationen på nye ESG-relaterede rapporteringskrav</li> </ul>

1. Fælles udvikling med BioNTech; 2. Fælles udvikling med AbbVie; 3. Fælles udvikling med Seagen; 4. Afhænger af myndighedsgodkendelser; 5. Afhænger af positiv feedback fra FDA i USA

# Kort om Genmab

## Vores kerneværdier

Som en del af vores fokus på at omsætte videnskab til medicin anvender vi følgende kerneværdier til at transformere fremtidens kræftbehandling:

- Passion for innovation
- Måltæthed – vi vil være de bedste til det, vi gør
- Integritet – vi gør det rigtige
- Vi arbejder som et hold og respekterer hinanden

## Vores vigtigste resultater

Hvert eneste af vores resultater bevidner vores kompromisløse målrettethed, herunder:

- Tivdak, Genmabs første godkendte lægemiddel, som er udviklet i fællesskab med og markedsføres i USA i samarbejde med Seagen
- Fem lægemidler, som blev skabt af Genmab, eller som udnytter Genmabs DuoBody teknologi, udvikles og markedsføres af globale medicinal- og biotekselskaber.
- Opfindere af fire egenudviklede antistofteknologier
- voksende egenudviklede kliniske programmer
- Pionerer med en robust præklinisk portefølje
- 40 Investigational New Drug (IND)-ansøgninger indsendt af Genmab og samarbejdspartnere baseret på Genmabs innovation og teknologi siden 1999

- Enestående team med stor indsigt i antistoffer og ekspertise inden for forskning og udvikling samt kommercielle aktiviteter
- Samarbejdsaftaler med branchens ledende og innovative aktører
- Solidt finansielt fundament
- Opbygning og udvidelse af vores kompetencer med flere end 1.600 medarbejdere på tværs af vores internationale lokationer

## Genmabs voksende organisation og tilstedeværelse



# Forretningsmodel

Hos Genmab har vi opbygget en lønsom og succesfuld biotekvirksomhed, som skaber værdi for vores interessenter.

## Vores styrker og særkompetencer

**Enestående viden om antistofbiologi** og indgående indsigt i sygdoms-targets

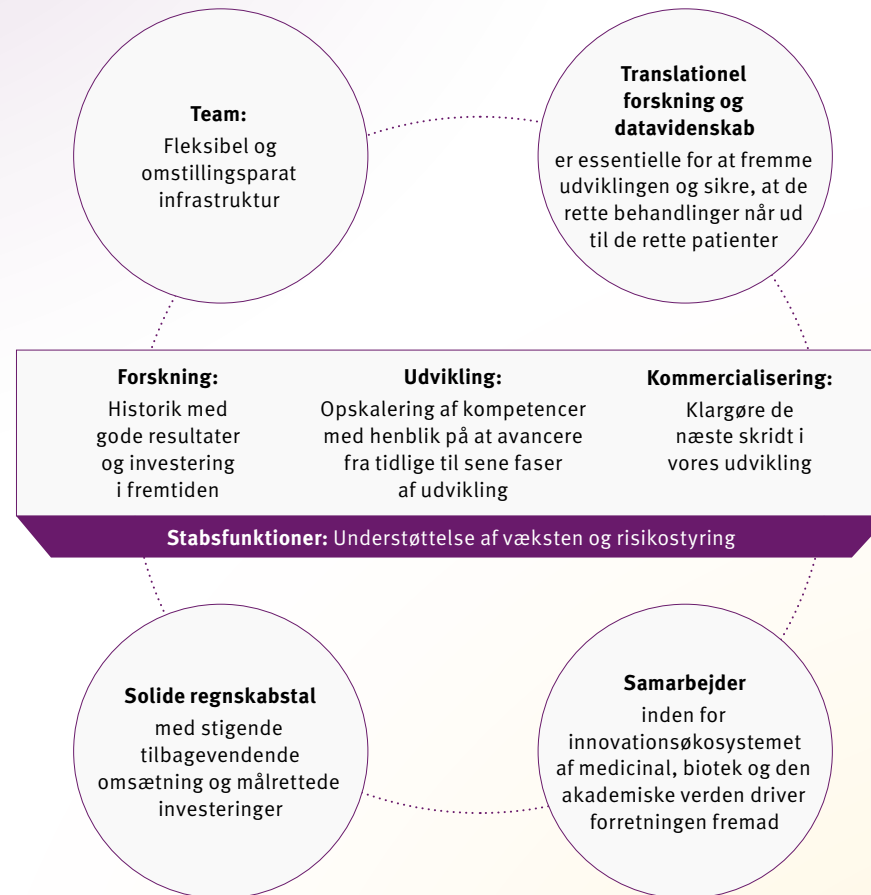
**Forsknings- og udviklingskompetencer** med egenudviklede teknologier, som gør os i stand til at opbygge en af verdens førende porteføljer

**Intern ekspertise** med solid erfaring i at sikre succesfulde strategiske samarbejdsaftaler

**Robust portefølje** af potentielle best-in-class og first-in-class behandlinger

**Erfaren og alsidig** ledelsesgruppe

## Opbygning af et fuldt integreret bioteknologisk innovationskraftcenter



## Den værdi vi skaber for vores interessenter

### Patienter

25

igangværende eller annoncerede kliniske undersøgelser

### Investorer

12%

stigning i markedsværdi i 2022

### Vores medarbejdere

>448

nye fuldtidsstillinger oprettet i 2022

### Samarbejdsaftaler

Forskningsaftaler og samarbejdsaftaler etableret på tværs af hele innovationsøkosystemet af farma, biotek og den akademiske verden

# Forsknings- og udviklingskompetencer

## Inspireret af naturen

Hos Genmab finder vi inspiration i naturen og forstår, hvordan antistoffer virker. Vi har en stor viden om antistofbiologi, og vores forskere udnytter denne ekspertise til at skabe og udvikle differentierede antistofbaserede lægemiddelkandidater. Vi anvender en avanceret og for det meste automatiseret proces for effektivt at generere, udvælge, fremstille og evaluere produktkandidater med humane antistoffer. Vores teams har etableret en fuldt integreret forsknings- og udviklingsforretning og en strømlinet proces til koordinering af aktiviteterne omkring antistofbaseret produktudvikling, præklinisk afprøvning, fremstilling, design og gennemførelse af kliniske studier, datahåndtering samt indsendelser til regulatoriske myndigheder på tværs af Genmabs internationale organisation. Med afsæt i vores ekspertise i udvikling af antistofbaserede lægemidler er vi pionerer inden for teknologier, som giver os mulighed for at skabe differentierede og potentielt first-in-class eller best-in-class produkter, som har potentialet til at forbedre patienternes liv. Vores antistofekspertise har gjort det muligt at skabe vores topmoderne teknologiplatforme: DuoBody, HexaBody, DuoHexaBody® og HexElect®.

For at sikre patienterne den rette medicin i den rette dosis undergår vi også selv en transformation ved at udnytte vores førende forskning inden for antistoffer til at styrke vores kompetencer uden for laboratorierne. Vi har udvidet vores videnskabelige fokus til at anvende datavidenskab og kunstig intelligens til at opdage

nye targets og biomarkører samt styrke vores omfattende laboratoriekompetencer inden for translational medicin.

## Bæredygtige og topmoderne faciliteter

### Holland

Genmabs udvikling og prækliniske forskning foretages på forsknings- og udviklingscentret i Utrecht, Holland. Bygningen er en af de første laboratoriebygninger i Holland, som er certificeret som BREEAM (Building Research Establishment Environmental Assessment Method) Excellent. Forsknings- og udviklingscentret ligger tæt på andre life science-selskaber og et forskningsuniversitet i verdensklasse. Det består af topmoderne laboratorier, herunder et avanceret robotlaboratorium, et moderne auditorium, en science-café og innovative lokaler til brainstorming samt mødelokaler. Det skaber en lys, åben og samarbejdsunderstøttende atmosfære, hvor Genmabs team fortsat kan skabe fornyelse og finde nye måder at hjælpe patienter på.

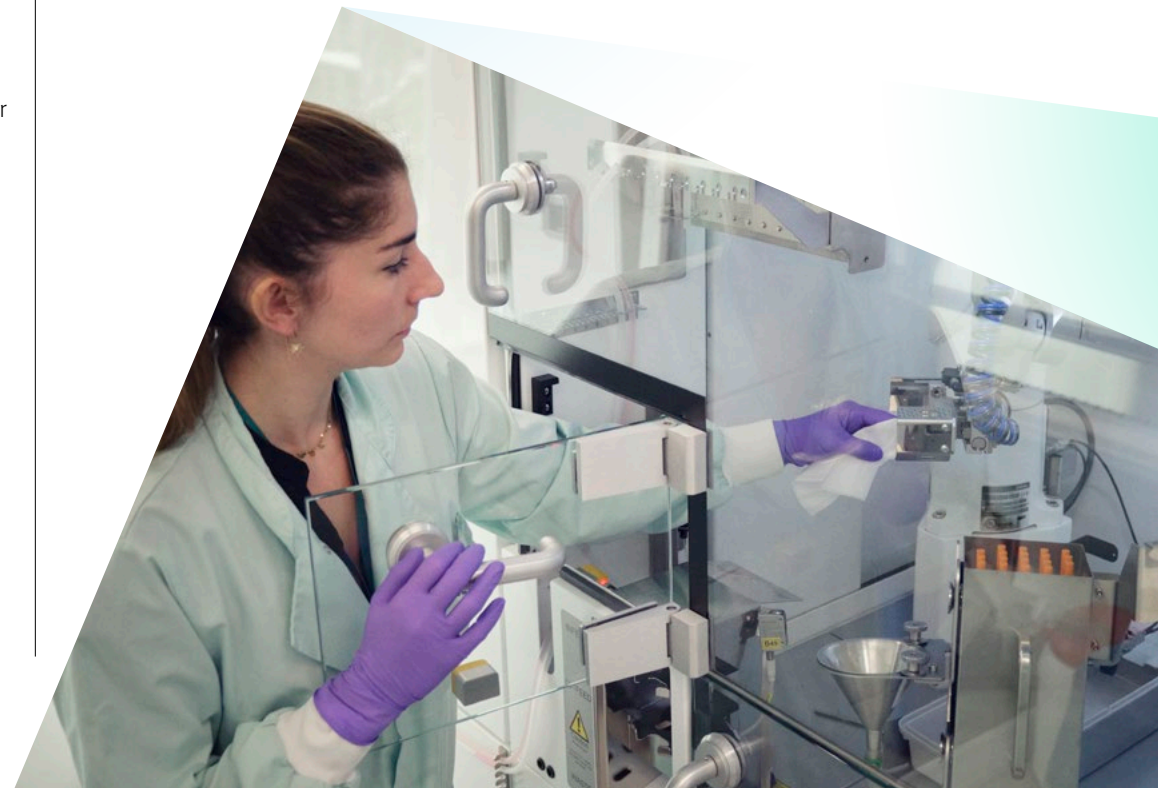
For at imødekomme Genmabs vækst vil vi overtage størstedelen af den nye "Accelerator"-bygning, som huser flere lejere, og som er direkte forbundet med Genmabs forsknings- og udviklingscenter. Bygningen vil opnå den samme høje bæredygtighedsstandard BREEAM Excellent. Udvidelsen med denne bygning, som vil indeholde både kontorer og laboratorier, forventes at ske i 2023.

### USA

Genmab åbnede sine nye faciliteter i USA i 2020. Disse lokaler, som er bygget efter samme model som vores åbne og samarbejdsunderstøttende forsknings- og udviklingscenter i Utrecht, indeholder både kontorer og laboratorier. Laboratorierne til translational forskning i USA giver Genmab mulighed for at udvide sin forskningsekspertise inden for translational præklinisk og klinisk lægemiddeludvikling og er en del af selskabets strategiske vækst. Som med opførelsen og udformningen af vores faciliteter i Utrecht er vores kontorer og laboratorier i

USA designet og bygget med bæredygtighed for øje, og de opfylder kravene til at blive LEED Gold-certificeret (Leadership in Energy and Environmental Design) som følge af det bæredygtige design. Endvidere er 75% af det byggeaffald, der blev genereret ved opførelsen af faciliteten, blevet genanvendt i stedet for at blive sendt til deponi.

Da Genmab fortsat ønsker at øge sin geografiske tilstedeværelse, agter vi at gøre det med mindst mulig indvirkning på miljøet og med bæredygtighed som et primært fokusområde.



## Styrkelse af vores kommercielle kompetencer for at bringe vores innovation frem til patienterne

Vores 2030-vision er, at Genmabs enestående antistofbaserede lægemidler grundlæggende skal transformere behandlingen af kræft og andre alvorlige sygdomme. Vi er ved at blive et fuldt integreret bioteknologisk innovationskraftcenter, som forsker i,

udvikler og gør den næste generation af antistofbaserede lægemidler tilgængelige for patienterne. Takket være tilførslen af talentfulde medarbejdere og en målrettet og strategisk styrkelse af vores kompetencer har vi aldrig stået i en bedre position til at indfri vores vision.

Kommercialiseringen er afgørende for vores evne til at føre vores lægemidler frem til patienterne. Igennem de seneste år har vi gennem en disciplineret og integreret tilgang gjort store fremskridt med at opbygge og etablere disse vigtige kompetencer – først i USA og Japan.

- I 3. kvartal 2021 lancerede vi sammen med vores samarbejdspartner Seagen vores første markedsførte lægemiddel, Tivdak, i USA. Efter lanceringen er Tivdak godt på vej til at blive det

klart foretrukne valg til andenlinjebehandling af kvinder med recidiverende eller metastatisk livmoderhalskræft, og flere end 900 kvinder anslås at have fået behandling pr. december 2022.

- Vi styrker løbende vores kompetencer, efterhånden som vi forbereder den mulige lancering af epcoritamabi USA og Japan, hvor vi afventer at modtage positive data og myndighedsgodkendelser, ved at udvide vores talentbase, fokusere på en effektiv tilgang og optimal adgang for alle egnede patienter.
- Vores kommercialiseringsteam bygger på yderst erfarne ledere og teams på tværs af områderne: medical affairs, markedsføring, markedsadgang, indsigt og analyse samt vores teams i marken i USA for at sikre den bedst mulige oplevelse for plejepersonalet og de patienter, som behandles med vores medicin.
- Vi har opbygget et globalt kommercialiseringsteam, som skal hjælpe med at forme vores udvikling og go-to-market-strategi i tæt samarbejde med forskning og udvikling. Ved at opnå indgående indsigt i potentialet ved og udviklingen på markeder/i segmenter kan vi sikre den rigtige tilgang til at videreudvikle vores portefølje.

Hos Genmab er kommercialisering en integreret øvelse, som bygger på vores forpligtelser over for de patienter, vi betjener, og alle spiller en rolle i at sikre, at patienterne får mest muligt udbytte af vores næste generation af differentierede antistofbaserede lægemidler.





# Forskning og udvikling af antistoffer

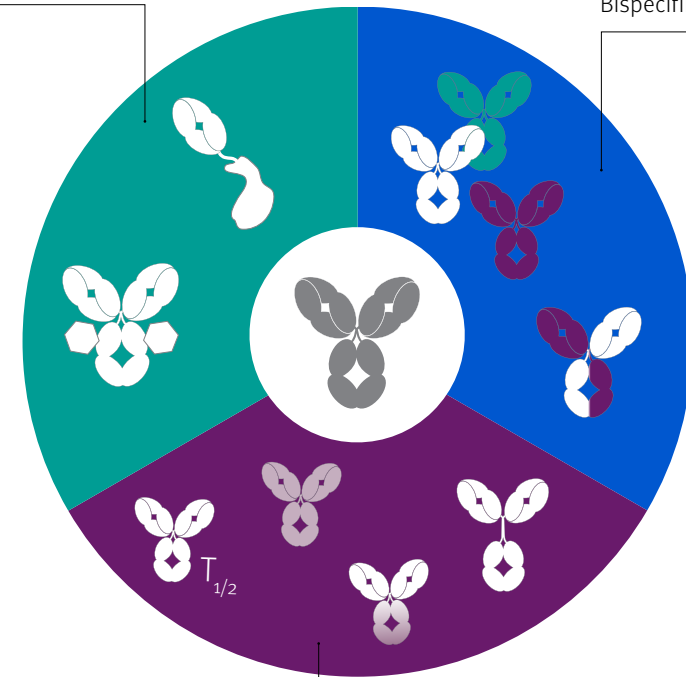
Vi er eksperter i forskning og udvikling af antistoffer. Vores respekt for og indsigt i styrken af menneskets immunforsvar giver os et unikt perspektiv på, hvordan man skal håndtere de konstante udfordringer inden for udvikling af onkologiske lægemidler. I 2021 indledte vi et nyt kapitel med kommercialiseringen og lanceringen af vores første medicin som vi ejer sammen med Seagen, og vi er ved at forberede den potentielle lancering af endnu et lægemiddel i 2023 under vores samarbejde med AbbVie.

**KYSO™**  
KNOCK YOUR SOCKS OFF



Konjungeret antistof/  
Immunocytokin

Designede polyklonale/  
Bispecifikke



forlænget halveringstid/Inert/  
Fc-forbedrede/Isotyper

# Produkter og teknologier

## Produktportefølje

Ved udgangen af 2022 bestod Genmabs portefølje af egenudviklede produktkandidater, hvor vi er ansvarlige for mindst 50% af udviklingen, af ni antistoffer i de kliniske faser. Disse omfatter Genmabs første lægemiddel godkendt af FDA i USA, Tivdak, som Genmab udvikler og markedsfører i USA i samarbejde med Seagen. I tillæg til vores egen produktportefølje er der flere lægemiddelkandidater, som udvikles af globale medicinalsekskaber og bioteksekskaber, herunder fem godkendte lægemidler, som bygger på Genmabs teknologi og innovation. Ud over antistofferne i klinisk udvikling består vores portefølje også af en lang række prækliniske programmer. Udviklingsstatus for vores godkendte lægemidler og hver enkelt af vores

lægemiddelkandidater fremgår af de følgende afsnit. Detaljerede beskrivelser af dosering samt effekt-, og sikkerhedsdata fra nogle af de kliniske studier er blevet offentliggjort i vores selskabsmeddelelser og pressemeddelelser via fondsbørsen Nasdaq Copenhagen A/S (Nasdaq København) og kan også ses i Genmabs rapportering til det amerikanske børstilsyn, Securities and Exchange Commission (SEC). Yderligere information er tilgængelig på Genmabs hjemmeside, [www.genmab.com](http://www.genmab.com). De oplysninger, der er tilgængelige på vores hjemmeside, er ikke en del af og indgår ikke ved henvisning heri.

### Genmabs egenudviklede portefølje (Genmab ejer mindst 50%)\*

#### Godkendte lægemidler

Tivdak (tisotumab vedotin-tftv)

#### Lægemiddelkandidater i klinisk fase

Epcoritamab

DuoBody-PD-L1x4-1BB (GEN1046/BNT311)

DuoBody-CD40x4-1BB (GEN1042/BNT312)

DuoHexaBody-CD37 (GEN3009)

HexaBody-CD38 (GEN3014)

DuoBody-CD3x87H4 (GEN1047)

HexaBody-CD27 (GEN1053/BNT313)

GEN1056 (BNT322)

\*Tisotumab vedotin fælles udvikling med Seagen; epcoritamab fælles udvikling med AbbVie; DuoBody-PD-L1x4-1BB, DuoBody-CD40x4-1BB, HexaBody-CD27 og GEN1056 fælles udvikling med BioNTech; Genmab udvikler HexaBody-CD38 under en eksklusiv global licens- og optionsaftale med Janssen.

### Programmer, som anvender Genmabs innovation og teknologi i fase II udvikling eller senere

#### Godkendte lægemidler

DARZALEX / DARZALEX *FASPRO* (daratumumab / daratumumab og hyaluronidase-fihj, Janssen)

Kesimpta (ofatumumab, Novartis)

TEPEZZA (teprotumumab-trbw, Horizon)

RYBREVANT (amivantamab, Janssen)

TECVAYLI (teclistamab, Janssen)

#### Lægemiddelkandidater i klinisk fase II eller senere

Talquetamab (Janssen)

Inclacumab (Global Blood Therapeutics, nu ejet af Pfizer)

Mim8 (Novo Nordisk A/S (Novo Nordisk))

Camidanlumab tesirine (ADC Therapeutics)

PRV-015 (Provention Bio)

Lu AF82422 (Lundbeck)

Yderligere lægemiddelkandidater er i tidlig klinisk udvikling.

## Produkter og teknologier

### Genmabs egenudviklede<sup>1</sup> produkter

#### Godkendte lægemidler

Produkt	Target	Udviklet af	Sygdomsindikationer
Tivdak (tisotumab vedotin-tftv)	TF	udviklingssamarbejde: Genmab/Seagen	Livmoderhalskræft <sup>2</sup>

1. Godkendte lægemidler og lægemiddelkandidater, hvor Genmab ejer mindst 50%, i fælles udvikling med samarbejdspartnere hvor angivet.

2. Der henvises til lokale produktresuméer for de enkelte lande for de præcise indikationer og sikkerhedsoplysninger.

#### Pipeline, herunder videreudvikling af godkendte lægemidler

Produkt	Target	Udviklet af	Sygdomsindikationer	Længst fremskreden udviklingsfase				
				Præklinisk	1	1/2	2	3
<b>Tisotumab vedotin</b>	TF	udviklingssamarbejde: Genmab/Seagen	Livmoderhalskræft					
			Solide tumorer					
<b>Epcoritamab</b>	CD3, CD20	udviklingssamarbejde: Genmab/AbbVie	Recidiverende/refraktær DLBCL					
			Recidiverende/refraktær FL (kombination)					
			B-celle NHL					
			B-celle NHL (kombination)					
			Recidiverende/refraktær CLL & Richter's Syndrome					
			Indolent NHL, pædiatrisk patienter					
<b>DuoBody-PD-L1x4-1BB</b> (GEN1046/BNT311)	PD-L1, 4-1BB	udviklingssamarbejde: Genmab/BioNTech	Ikke-småcellet lungekræft					
			Solide tumorer					
<b>Duo8ody-CD40x4-1 BB</b> (GEN1042/BNT312)	CD40, 4-1BB	udviklingssamarbejde: Genmab/BioNTech	Solide tumorer					
<b>DuoHexaBody-CD37</b> (GEN3009)	CD37	Genmab <sup>1</sup>	Hæmatologiske kræftsygdomme					
<b>HexaBody-CD38</b> (GEN3014)	CD38	Genmab <sup>2</sup>	Hæmatologiske kræftsygdomme					
<b>DuoBody-CD3xB7H4</b> (GEN1047)	CD3, B7H4	Genmab	Solide tumorer					
<b>HexaBody-CD27</b> (GEN1053/BNT313)	CD27	udviklingssamarbejde: Genmab/BioNTech	Solide tumorer					
<b>GEN1056</b> (BNT322)	uoplyst	udviklingssamarbejde: Genmab/BioNTech	Solide tumorer					

1. I juni 2022 besluttede AbbVie at afbryde den fælles udvikling af DuoHexaBody-CD37. Ved udløbet af opsigelsesperioden på 180 dage den 24. december 2022 blev Genmab eneansvarlig for videreudviklingen af DuoHexaBody-CD37 mod betaling af begrænsede encifrede royaltymbetalinger til AbbVie, op til et aftalt maksimumbeløb for samlede royalties baseret på fremtidigt salg af produktet.

2. Genmab udvikler HexaBody-CD38 under en eksklusiv global licens- og optionsaftale med Janssen.

## Produkter og teknologier

### Programmer, som anvender Genmabs innovation og teknologi<sup>1</sup>

#### Godkendte lægemidler

Produkt	Udviklet af	Sygdomsindikationer
<b>DARZALEX</b> (daratumumab)/ <b>DARZALEX FASPRO</b> (daratumumab and hyaluronidase-fihj)	Janssen (Royalties to Genmab on net global sales)	Myelomatose <sup>2</sup> AL Amyloidose <sup>2</sup>
<b>Kesimpta</b> (ofatumumab)	Novartis (Royalties to Genmab on net global sales)	Recidiverende multipel sklerose <sup>2</sup>
<b>TEPEZZA</b> (teprotumumab-trbw)	Horizon (under sublicense from Roche, royalties to Genmab on net global sales)	Thyroid øjenssygdom <sup>2</sup>
<b>RYBREVANT</b> (amivantamab/amivantamab-vmjw)	Janssen (Royalties to Genmab on net sales)	Ikke-småcellet lungekræft <sup>2</sup>
<b>TECVAYLI</b> (teclistamab/teclistamab-cqyv)	Janssen (Royalties to Genmab on net sales)	Recidiverende og refraktær myelomatose <sup>2</sup>

1. Godkendte lægemidler og lægemiddelkandidater skabt af Genmab eller skabt af samarbejdspartnere, som anvender Genmabs DuoBody teknologiplatform, under udvikling og, hvor relevant, kommerialiseret af tredjemand.

2. Der henvises til lokale produktresuméer for den præcise indikation og sikkerhedsoplysninger.

#### Pipeline, herunder videreudvikling af godkendte lægemidler, ≥ fase 2 udvikling

Produkt	Teknologi	Udviklet af	Sygdomsindikationer	Længst fremskreden udviklingsfase				
				Præklinisk	1	1/2	2	3
<b>Daratumumab</b>	UltiMab®*	Janssen	Myelomatose AL Amyloidosis					
<b>Ofatumumab</b>	UltiMab	Novartis	Recidiverende multipel sklerose					
<b>Teprotumumab</b>	UltiMab	Horizon	Thyroid øjenssygdom					
<b>Amivantamab</b>	DuoBody	Janssen	Ikke-småcellet lungekræft Fremskreden eller metastatisk mave- eller spiserørskræft Hepatocellulært karcinom Fremskreden eller metastatisk colorektal kræft					
<b>Teclistamab</b>	DuoBody	Janssen	Myelomatose					
<b>Talquetamab</b> (JNJ-64407564)	DuoBody	Janssen	Recidiverende/refraktær myelomatose					
<b>Inclacumab</b>	UltiMab	Global Blood Therapeutics	Vaso-okklusive kriser ved seglcellesygdom					
<b>Mim8</b>	DuoBody	Novo Nordisk	Raske frivillige & hæmofili A					
<b>Camidanlumab tesirine</b> (ADCT-301)	UltiMab	ADC Therapeutics	Recidiverende/refraktær Hodgkins lymfom					
<b>PRV-015</b> (AMG 714)	UltiMab	Provention Bio	Cøliaki					
<b>Lu AF82422</b>	UltiMab	Lundbeck	Multipel System Atrofi					

\*UltiMab transgen museteknologi indicenseret fra Medarex, Inc. (Medarex), et 100% ejet datterselskab af Bristol-Myers Squibb

# Fremadrettede udsagn

Denne årsrapport 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 vores 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 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. Yderligere faktorer, som kunne bevirke, at vores faktiske resultater eller præstationer afviger væsentligt, kunne også omfatte, og er ikke begrænset til, de risici og usikkerhedsfaktorer, der vedrører regulatoriske tiltag, tilskud, accept fra læger eller manglende markedaccept af vores produkter, risikoen for at selskabet eller vores samarbejdspartnere bliver forsinkede eller ikke lykkes med planlagte kliniske studier, rekruttering af patienter og planlagte indleveringer af registreringsansøgninger og godkendelser i USA og andre lande. For en yderligere gennemgang af disse risici henvises til afsnittet ”Risk Management” i den engelske årsrapport og beskrivelsen af risikofaktorer i Genmabs

årsrapport for 2022 på Form 20-F samt andre dokumenter, som er indsendt til det amerikanske børstilsyn, Securities and Exchange Commission (SEC). Genmab påtager sig ingen forpligtigelser til at opdatere eller revidere fremadrettede udsagn i dette resume og bekræfter heller ikke sådanne udsagn for at afspejle efterfølgende begivenheder eller omstændigheder efter den fremsatte dato eller i forbindelse med faktiske resultater, medmindre dette kræves i medfør af lov.

Genmab A/S og/eller dets datterselskaber ejer følgende varemærker: Genmab®; det Y-formede Genmab logo®; Genmab i kombination med det Y-formede Genmab logo®; HuMax®; DuoBody®; DuoBody i kombination med DuoBody logoet®; HexaBody®; HexaBody i kombination med HexaBody logoet®; DuoHexaBody® og HexElect®. Tivdak® er et varemærke tilhørende Seagen Inc. Arzerra® er et varemærke tilhørende Novartis Pharma AG. Kesimpta® og Sensoready® er varemærker tilhørende Novartis AG eller dets tilknyttede selskaber. DARZALEX®, DARZALEX FASPRO®, RYBREVANT® og TECVAYLI® er varemærker tilhørende Johnson & Johnson. Boltbody™ er et varemærke tilhørende Bolt Biotherapeutics. EPCORE™ er et varemærke tilhørende AbbVie Biotechnology Ltd. TEPEZZA® er et varemærke tilhørende Horizon Therapeutics Ireland DAC. ©2023, Genmab A/S. Med forbehold for alle rettigheder.

## Fotografier:

Andrei Jackamets  
Tuala Hjarnø  
3FX, Inc.

## Om Genmab A/S

Genmab er et internationalt bioteknologisk selskab, hvis hovedformål, som driver dets ustoppelige team, er at forbedre livet for patienter gennem innovative og differentierede antistofbaserede lægemidler. I mere end 20 år har selskabets engagerede, innovative og samarbejdsunderstøttende team opfundet næste-generations antistofbaserede teknologiplatforme og anvendt translationel forskning og datavidenskab, hvilket har ført til en egenudviklet portefølje, herunder bispecifikke T-celleaktivatorer og næste-generations immun-checkpoint modulatorer, antistoffer med forbedret effektorfunktion og antistofkonjugater.

For at udvikle og levere nye antistofbaserede behandlinger til patienter har Genmab indgået over 20 strategiske samarbejdsaftaler med bioteknologiske og farmaceutiske selskaber. I 2030 er det Genmabs vision at transformere livet for patienter med kræft og andre alvorlige sygdomme med antistoffer med enestående behandlingseffekt.

Genmab er grundlagt i 1999 og har hovedkontor i København og aktiviteter i Utrecht, Holland, Princeton, New Jersey, USA og Tokyo, Japan. For yderligere oplysninger henvises til [Genmab.com](https://www.genmab.com) eller følg os på [Twitter.com/Genmab](https://twitter.com/Genmab).

# Kontakt detaljer

## **Genmab A/S**

Kalvebod Brygge 43  
1560 København V  
Danmark  
T. 70 20 27 28

## **Genmab US, Inc.**

777 Scudders Mill Road  
Plainsboro, NJ 08536  
USA  
T. +1 609 430 2481

## **Genmab B.V. & Genmab Holding B.V.**

Uppsalalaan 15  
3584 CT Utrecht  
Holland  
T. +31 30 2 123 123

## **Genmab K.K.**

35F Midtown Tower  
9-7-1 Akasaka, Minato-ku  
Tokyo 107-6235  
Japan  
T. +81 3 5403 6330