



RESUMÉ 2014

*Innovative antistoffer,  
forbedrede liv*

# Indholdsfortegnelse

Genmab kort fortalt	1
Brev til aktionærerne	4
Resultater i 2014	6
Hoved- og nøgletal for koncernen	8
Forventninger til 2015	9
Målsætninger for 2015	10
Produktportefølje	12
Fremadrettede udsagn	13

“

*Udvikling frem mod  
en sund og succesrig fremtid”*

---

Resuméet for 2014 er udarbejdet til Genmabs danske aktionærer samt øvrige danske læsere. Resuméet indeholder hovedbudskaber og nøgletal fra den lovpligtige, reviderede engelske årsrapport for 2014 og er udarbejdet med henblik på at give et oversigtsbillede af Genmab. Det skal understreges, at dette resumé udelukkende er tiltænkt som en hjælp til de danske læsere og ikke erstatter den lovpligtige årsrapport. Genmabs årsrapport foreligger kun på engelsk og er tilgængelig via Genmabs hjemmeside [www.genmab.com](http://www.genmab.com).

# Genmab kort fortalt

## 4 produkter

Arzerra™ på markedet  
Daratumumab i den sene fase  
af klinisk udvikling



## 2 teknologier

To egenudviklede antistofteknologier  
– DuoBody® og HexaBody™  
platformene



## 173 FTE\*

Meget erfarne og kompetente  
medarbejdere  
\* Fuldtidsmedarbejdere



## >20 projekter

Bred præklinisk portefølje  
bestående af adskillige  
projekter



## 3 geografiske lokationer

Kontorer i Danmark, Holland og USA



DKK

## 850 mio.

Nettoomsætning i 2014  
28% højere end i 2013



DKK

## 585 mio.

Driftsomkostninger i 2014  
Fastholdt på samme niveau i fire år



DKK

## 2.661 mio.

Likviditet  
ultimo 2014



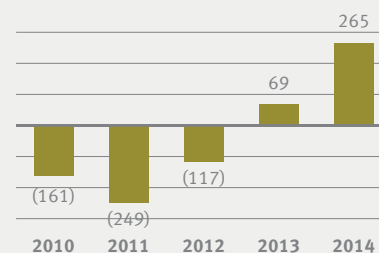
### Omkostningsstyring

DKK mio.  
(fald på 21%)



### Driftsresultat

DKK mio.



# Om Genmab



Genmab er et børsnoteret bioteknologisk selskab, som specialiserer sig i at skabe og udvikle differentierede humane antistoflægemidler med fokus på behandling af cancer. Vi er et internationalt team bestående af målrettede og motiverede medarbejdere, som mener, at vores arbejde med at udvikle nye antistofbehandlinger kan forandre den måde, hvorpå man behandler cancer. Vi fokuserer på at udvikle produkter, som er forskellige fra de, der i øjeblikket er tilgængelige for patienterne, samt produkter der repræsenterer nye måder at behandle visse former for cancer. Vores produktportefølje omfatter ét markedsført produkt, Arzerra, daratumumab i den sene fase af klinisk udvikling, yderligere to antistofprodukter i kliniske studier og mere end 20 prækliniske programmer, som udvikles

internt eller med samarbejdspartnere. Med vores antistofekspertise kan vi opfinde nye teknologier, som vil give os mulighed for at skabe innovative antistofbehandlinger i fremtiden. Vores egenudviklede teknologier omfatter DuoBody teknologien, som skaber antistoffer, som kan rettes mod to molekyler på samme tid, og HexaBody teknologien, som giver mulighed for at skabe mere potente antistoffer. Vi indgår strategiske samarbejdsaftaler med farmaceutiske og bioteknologiske selskaber for at opnå hjælp til at finansiere vores forsknings- og udviklingsaktiviteter, og vi ønsker i sidste ende selv at føre vores eget produkt på markedet. Vi tror, at vi med denne forretningsmodel vil kunne bidrage til en bedre livskvalitet for patienterne og en succesrig fremtid for vores virksomhed.



## Vores trestrengede strategi



### Fokus på kernekompetencer

- Identificere de bedste sygdomstargets
- Udvikle unikke "best-in-class" eller "first-in-class" antistoffer
- Udvikle næste-generations teknologier



### Omsætte videnskab til medicin

- Fremstille differentierede antistofbaserede lægemidler med et stort kommercielt potentiale



### Opbygge en lønsom og succesfuld biotekvirksomhed

- Opretholde en fleksibel og kapitaleffektiv model
- Optimere partnerskabsrelationer
- Bevare ejerskab af udvalgte produkter

## Sådan arbejder vi



Hos Genmab forstår vi, hvordan antistoffer virker. Vi har en stor viden om antistofbiologi og antistoffers funktion, og vores forskere udnytter denne ekspertise til at skabe og udvikle differentierede antistofbaserede lægemidler. Ved at anvende vores viden om antistoffer og indgående kendskab til sygdomme kan vi fokusere på sygdomsområder, hvor antistoflægemidler

kan være mest gavnlige, herunder i cancer. Vi anvender en avanceret og automatiseret proces for effektivt at generere, udvælge, fremstille og evaluere antistofbehandlinger. Vores passion for innovation giver os fordele med hensyn til at skabe helt igennem differentierede lægemidler og platformteknologier.

## Vores motivation



Kampen mod cancer bliver mere og mere vigtig. Millioner af mennesker får stillet en cancerdiagnose hvert år, og cancer er en af de hyppigst forekommende dødsårsager på verdensplan. Hos Genmab arbejder vi ud fra et brændende ønske om at forbedre livskvaliteten for cancerpatienter og deres på-

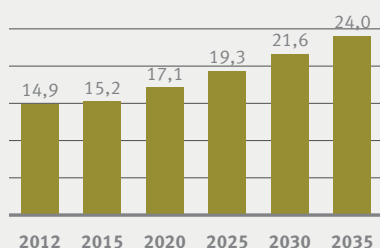
rørende, og vi mener, at antistofbehandlinger kan være med til at indfri dette mål. Vi er fast besluttet på at gøre en forskel og forestiller os en fremtid, hvor cancer kan behandles som en kronisk sygdom, og hvor man herved forbedrer livskvaliteten for patienterne og deres familier.

## Vores vision

**By 2025, our own product has transformed cancer treatment, and we have a pipeline of knock-your-socks-off antibodies.**

### Forventede nye cancertilfælde på verdensplan

Millioner



Verdenssundhedsorganisationen anslår, at antallet af nye tilfælde af cancer vil fortsætte med at stige i de næste 20 år.

Kilde: GLOBOCAN 2012

### Én ud af tre



I USA forventes én ud af tre at blive ramt af cancer på et tidspunkt i livet.

Kilde: American Cancer Society website, [www.cancer.org](http://www.cancer.org)

Brev til aktionærene

# Vi forestiller os en fremtid, hvor vi kan være med til at forandre den måde, hvorpå man behandler cancer



## KÆRE AKTIONÆR

Det forgangne år begyndte med en vellykket rettet emission af aktier og sluttede med spændende præsentationer om daratumumab på årsmødet i American Society of Hematology (ASH). I de mellemliggende måneder gjorde vi væsentlige fremskridt på tværs af alle vores forretningsområder. Vi videreudviklede vores produktportefølje, indgik nye samarbejdsaftaler og byggede videre på de eksisterende samtidig med, at vi fastholdt vores omkostningsniveau.

### VÆKST DREVET AF VORES PRODUKTER OG PLATFØRME

Daratumumab-programmet skrider hurtigt frem, og i øjeblikket er et stort antal kliniske studier undervejs. Disse studier dækker hele sygdomsspektret inden for myelomatose. Det første fase III studie med daratumumab blev indledt i 2014 og blev hurtigt fulgt op med offentliggørelsen af fire yderligere fase III studier. Vi rapporterede også positive tidlige data for daratumumab fra tre studier i det tidlige stadie. Disse data blev modtaget med stor interesse i den medicinske verden. Vores samarbejdspartner Janssen Biotech, Inc. (Janssen) planlægger at udvide udviklingsprogrammet for daratumumab til at omfatte andre indikationer end myelomatose, og vi offentliggjorde, at der planlægges igangsat et fase II studie vedrørende behandling af non-Hodgkins lymfomer (NHL) i 2015. Janssen er dybt engageret i at sikre en omfattende udvikling af daratumumab, og vi har et tæt og konstruktivt samarbejde med dem.

Vores første markedsførte produkt, Arzerra (ofatumumab), blev lanceret som førstelinjebehandling af kronisk lymfatisk leukæmi (CLL) i USA og Europa i 2014 af vores samarbejdspartner GlaxoSmithKline (GSK). Arzerra er nu godkendt som behandling af visse patienter med refraktær CLL og i kombination med andre behandlinger som førstelinjebehandling af CLL. Vi forventer at indsende registreringsansøgninger for ofatumumab som vedligeholdelsesbehandling af recidiverende CLL i 2015 på basis af positive interimresultater fra et fase III studie, som blev offentliggjort i 2014. Vi rapporterede imidlertid også skuffende resultater fra to andre fase III studier med ofatumumab til behandling af diffus storcellet B-celle lymfom (DLBCL) og bulky fludarabin-refraktært CLL i 2014. GlaxoSmithKline (GSK) meddelte i 2014, at selskabet agter at frasælge sin markedsførte cancerportefølje, herunder ofatumumab, til Novartis AG (Novartis), og vi indgik en aftale om overdragelse af ofatumumab-samarbejdet til Novartis. Overdragelsen af samarbejdet trådte i kraft, da GSK/Novartis-transaktionen blev gennemført den 2. marts 2015. Som følge af overdragelsen skal Genmab ikke afholde udviklingsomkostninger forbundet med ofatumumab efter december 2014. Novartis vil udvikle ofatu-

mumab i cancerindikationer, mens GSK fortsætter udviklingen af den subkutane formulering af ofatumumab til behandling af autoimmune sygdomme.

Med hensyn til vores teknologiplatfØrme indgik vi de første to forskningssamarbejdsaftaler for HexaBody teknologien og har gjort væsentlige fremskridt i vores forskellige samarbejdsaftaler om DuoBody teknologien. Samarbejdet med Janssen om DuoBody teknologien har været særlig produktivt, og ti ud af de i alt 20 mulige programmer er aktiveret indtil videre. Vi indgik seks nye forskningssamarbejdsaftaler for DuoBody platformen i 2014, hvoraf de to er inden for det lovende immuno-onkologi område.

### VI SKABER EN ROBUST OG DIFFERENTIERET PORTEFØLJE

For at skabe succes på den lange bane er vi nødt til at udvide vores portefølje ud over daratumumab og ofatumumab. Det gør vi til dels gennem vores førnævnte teknologisamarbejder, men vi har også arbejdet ihærdigt på at udvide vores egne portefølje projekter i den tidlige fase. Fase I studiet med HuMax<sup>®</sup>-TF-ADC, et såkaldt "antibody-drug" konjugat (ADC) som udvikles mod solide tumorer, forløber planmæssigt. Vi har også offentliggjort en anden ADC-produktkandidat, HuMax-AXL-ADC. Dette prækliniske program har vist lovende effekt i prækliniske forsøg. Ved at kombinere innovative teknologier med vores store ekspertise inden for antistoflægemidler kan vi skabe en helt igennem differentieret produktportefølje.

### VORES VISION FOR 2015 OG FREM

Vores prioriteringer vil i 2015 være stort set uændrede i forhold til de senere år, og vi vil således fortsat have fokus på at maksimere værdien af vores portefølje og teknologier samt fastholde vores disciplinerede omkostningsstyring. En af de væsentligste milestones i 2015, rapporteringen af data fra fase II monoterapi-studiet med daratumumab til behandling af myelomatose, blev allerede nået i februar. Vi er glade for de positive præliminære resultater fra studiet og ser frem til drøftelser med sundhedsmyndighederne. Endvidere forventer vi at indlede flere nye kliniske studier med daratumumab. Med hensyn til ofatumu-



“

*Vi er fast besluttet på at gøre en forskel for livskvaliteten for cancerpatienter og deres familier”*

mab forventer vi at indsende registreringsansøgninger for vedligeholdelsesbehandling af recidiverende CLL og rapportere data fra fase III studiet med ofatumumab i kombination med fludarabin og cyclophosphamid i recidiverende CLL. Vi forventer også at rapportere data fra det første kliniske studie med HuMax-TF-ADC. Endelig vil vi videreudvikle vores prækliniske ADC, DuoBody og HexaBody projekter og fokusere på at fastholde vores omkostningsgrundlag samtidig med, at vi selektivt investerer i nye muligheder for at fremme vores portefølje.

Når vi kigger frem, kigger vi også ud over 2015. Vi er fast besluttet på at gøre en forskel for livskvaliteten for cancerpatienter og deres familier. Vi forestiller os en fremtid, hvor vi kan være med til at forandre den måde, hvorpå man behandler cancer. Det kan vi kun opnå, hvis vi opbygger en stærk portefølje af dif-

ferentierede terapeutiske produkter og selv fører nogle af disse produkter på markedet. Det vil hjælpe os til at skabe større omsætning, som vi kan geninvestere i yderligere forskning til gavn for såvel patienter som aktionærer. Genmab går en spændende fremtid i møde, og jeg vil gerne takke vores kompetente medarbejdere for deres engagement og indsats for at nå vores vision og samtidig også takke vores aktionærer for deres tro på, at vi kan lykkes med vores virksomhed.

Med venlig hilsen

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

# Resultater i 2014



## Forretningsmæssige resultater

Strategi	Prioritet	Mål	Status
	<b>MAKSIMERE OFATUMUMABS VÆRDI</b>	• Fase III recidiverende CLL; ofatumumab + fludarabin og cyclophosphamid data	2015 <input checked="" type="checkbox"/>
		• Fase III CLL vedligeholdelse data	<input checked="" type="checkbox"/>
		• Fase III bulky refraktær CLL ofatumumab vs. lægens valg data	<input checked="" type="checkbox"/>
		• Fase III recidiverende DLBCL ofatumumab + kemoterapi vs. rituximab + kemoterapi data	<input checked="" type="checkbox"/>
		• Opdatere om fremskridt med ofatumumab subkutan autoimmun udvikling	<input checked="" type="checkbox"/>
	<b>UDVIDE VORES PORTEFØLJE</b>	• Fremskridt i fase I studiet med HuMax-TF-ADC	<input checked="" type="checkbox"/>
		• Rapportere fremskridt med prækliniske ADC, DuoBody og HexaBody projekter	<input checked="" type="checkbox"/>
	<b>NÆSTE-GENERATIONS TEKNOLOGIER</b>	• Indgå nye samarbejdsaftaler om DuoBody teknologien	<input checked="" type="checkbox"/>
		• Rapportere fremskridt i DuoBody samarbejdsaftaler	<input checked="" type="checkbox"/>
		• Indgå samarbejdsaftaler om HexaBody teknologien	<input checked="" type="checkbox"/>
<b>UDVIDELSE ARZERRA</b>	• Udvide indikationsområdet til førstelinjebehandling af CLL og lancering	<input checked="" type="checkbox"/>	
	• Lancering og tilskud i nye lande	<input checked="" type="checkbox"/>	
	<b>UDNYTTE DARATUMUMABS FULDE POTENTIALE</b>	• Fase I/II myelomatose monoterapi – udvidede effektdata	<input checked="" type="checkbox"/>
		• Fase I/II myelomatose daratumumab + Revlimid sikkerheds- og effektdata	<input checked="" type="checkbox"/>
		• Fase II myelomatose monoterapi præliminære data	2015
		• Fase Ib myelomatose flere kombinationsdata	<input checked="" type="checkbox"/>
		• Indlede flere nye studier i myelomatose	<input checked="" type="checkbox"/>
		• Fremskridt i andre indikationer end myelomatose	<input checked="" type="checkbox"/>

mål nået     ikke nået    2015 mål flyttet til 2015



## Forretningsmæssige resultater

Strategi	Prioritet	Mål	Status
	<b>SAMARBEJDSAFTALER</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Rapportere fremskridt i samarbejdsprogrammer</li> <li>Indgå ny samarbejdsaftale</li> </ul>	 
	<b>DISCIPLINERET OMKOSTNINGSSTYRING</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Væsentlige daratumumab-milestones</li> <li>Ingen væsentlig stigning i omkostningsgrundlaget</li> <li>Øge driftsoverskuddet og reducere cash burn</li> </ul>	  

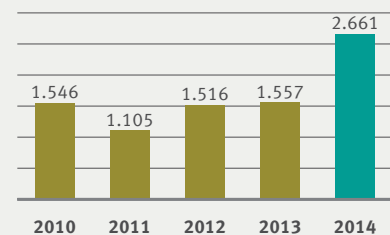
 mål nået   
  ikke nået   
 2015 mål flyttet til 2015

## Finansielle resultater

- Nettoomsætningen steg med DKK 186 mio., svarende til 28%, fra DKK 664 mio. i 2013 til DKK 850 mio. i 2014, primært som følge af højere nettoomsætning vedrørende vores samarbejdsaftaler om daratumumab og DuoBody teknologien med Janssen, som til dels blev opvejet af lavere royalties fra Arzerra.
- Driftsomkostningerne faldt fra DKK 594 mio. i 2013 til DKK 585 mio. i 2014.
- Driftsoverskuddet steg med DKK 196 mio. fra DKK 69 mio. i 2013 til DKK 265 mio. i 2014.
- Pr. 31. december 2014 havde Genmab en likviditet på DKK 2.661 mio. sammenlignet med DKK 1.557 mio. pr. 31. december 2013.

### LIKVIDITET

DKK mio.



# Hoved- og nøgletal for koncernen



	2010	2011	2012	2013	2014
	DKK'000	DKK'000	DKK'000	DKK'000	DKK'000
<b>RESULTATOPGØRELSE</b>					
Nettoomsætning	582.077	350.936	484.636	663.570	850.385
Forsknings- og udviklingsomkostninger	(582.512)	(532.507)	(536.702)	(527.576)	(505.679)
Administrationsomkostninger	(160.254)	(67.851)	(64.613)	(66.741)	(79.529)
Driftsomkostninger	(742.766)	(600.358)	(601.315)	(594.317)	(585.208)
Driftsresultat	(160.689)	(249.422)	(116.679)	69.253	265.177
Finansielle poster, netto	38.246	39.594	2.598	(3.851)	32.169
Nettoresultat af fortsættende aktiviteter	(143.317)	(215.748)	(111.448)	70.155	301.296
<b>BALANCE</b>					
Likviditet*	1.546.221	1.104.830	1.515.754	1.556.979	2.660.515
Langfristede aktiver	62.234	47.632	39.076	38.544	100.327
Aktiver	2.481.601	1.564.432	1.692.886	1.731.527	2.866.681
Egenkapital	1.080.067	486.418	383.187	659.523	2.032.939
Aktiekapital	44.907	44.907	50.308	51.756	56.967
Investeringer i immaterielle og materielle aktiver	10.110	7.205	8.998	11.078	75.442
<b>PENGESTRØMSOPGØRELSE</b>					
Pengestrømme fra driftsaktivitet	268.171	(437.225)	70.919	(127.999)	132.671
Pengestrømme fra investeringsaktivitet	(738.496)	514.750	(416.343)	66.953	(1.010.656)
Pengestrømme fra finansieringsaktivitet	(7.005)	(6.091)	357.814	151.663	1.035.352
Likvider og overtræk kassekredit	(2.088)	69.408	78.997	168.135	359.087
Stigning/(fald) i likviditet	264.865	(441.391)	410.924	41.225	1.103.536
<b>NØGLETAL</b>					
Resultat pr. aktie	(7,16)	(13,28)	(10,58)	2,20	5,35
Udvandet resultat pr. aktie	(7,16)	(13,28)	(10,58)	2,16	5,26
Resultat af fortsættende aktiviteter pr. aktie	(3,19)	(4,80)	(2,42)	1,38	5,35
Udvandet resultat af fortsættende aktiviteter pr. aktie	(3,19)	(4,80)	(2,42)	1,35	5,26
Aktiekurs ultimo året	66	38	78	212	360
Kurs/indre værdi	2,72	3,47	10,21	16,64	10,09
Indre værdi	24,05	10,83	7,62	12,74	35,69
Egenkapitalandel	44%	31%	23%	38%	71%
Gennemsnitligt antal medarbejdere (FTE**)	229	181	180	164	168
Antal medarbejdere (FTE) ved årets udgang	189	179	179	157	173

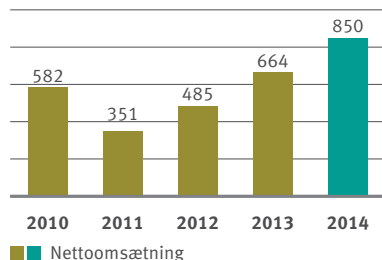
\* Likvider, overtræk kassekredit og kortfristede værdipapirer

\*\* Fuldtidsmedarbejdere

De anførte hoved- og nøgletal er angivet på koncernbasis. De regnskabsmæssige nøgletal er beregnet i overensstemmelse med Den Danske Finansanalytikerforenings anbefalinger (2010), og hovedtal er udarbejdet i overensstemmelse med IFRS.

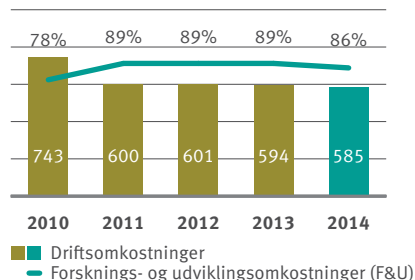
## NETTOOMSÆTNING

DKK mio.



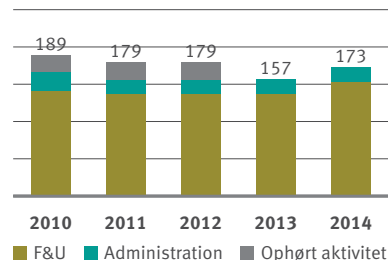
## DRIFTSOMKOSTNINGER

DKK mio. / %



## MEDARBEJDERE (FTE) VED ÅRETS UDGANG

FTE



# Forventninger til 2015



Vi forventer, at nettoomsætningen i 2015 vil ligge i intervallet DKK 650 – 725 mio. sammenlignet med en nettoomsætning på DKK 850 mio. i 2014. Den forventede nettoomsætning for 2015 består primært af en ikke-likviditetspåvirkende amortisering af udskudt omsætning på i alt DKK 285 mio., daratumumab-milestones på DKK 180 – 240 mio. og royalties fra salg af Arzerra på DKK 125 mio. Daratumumab-milestones indeholder i 2015 milestones forbundet med kliniske fremskridt og forventede registreringsansøgninger i USA og EU, men de indeholder ingen milestones forbundet med commercialisering.

Vi forventer, at vores driftsomkostninger for 2015 vil udgøre DKK 600 – 650 mio. i forhold til driftsomkostningerne i 2014 på DKK 585 mio.

Transaktionen med GSK/Novartis, som er beskrevet mere detaljeret i den engelske årsrapport for 2014\*, trådte i kraft den 2. marts 2015. Dette medfører, at Genmab ikke vil have nogen udviklingsomkostninger forbundet med ofatumumab i 2015 og fremover, og ikke vil være forpligtet til at betale den udskudte finansieringsforpligtelse på i alt DKK 176 mio. pr. 31. december 2014. I løbet af første kvartal 2015, vil den udskudte forpligtelse blive tilbageført som indtægt i en særskilt regnskabspost i vores resultatopgørelse som vist i forventningstabellen ovenfor.

Vi forventer, at driftsoverskuddet for 2015 vil udgøre ca. DKK 200 – 275 mio. sammenlignet med DKK 265 mio. i 2014.

Vi forventer, at likviditeten ved udgangen af 2015 vil være DKK 2.300 – 2.400 mio. mod DKK 2.661 mio. pr. 31. december 2014.

DKK mio.	Forventninger til 2015	Realiseret resultat i 2014
Nettoomsætning	650 – 725	850
Driftsomkostninger	(600) – (650)	(585)
Tilbageførsel af GSK-forpligtelse	175	-
Driftsoverskud	200 – 275	265
Likviditet, ultimo året**	2.300 – 2.400	2.661

\*\* Likvider og kortfristede værdipapirer

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 vores samarbejdsaftaler, timingen og variationen af udviklingsaktiviteter (herunder aktiviteter udført af vores samarbejdspartnere) og relaterede indtægter og omkostninger, omsætning fra salg af Arzerra og dertilhørende royalties til Genmab, udsving i værdien af vores kortfristede værdipapirer samt valutakurser. Forventningerne indeholder ikke det potentielle provenu fra udnyttelse af warrants og forudsætter endvidere, at der ikke indgås væsentlige nye aftaler i 2015, som kan få en væsentlig indvirkning på resultaterne.

\* Tilgængelig via [www.genmab.com](http://www.genmab.com).



# Målsætninger for 2015



Vores målsætninger for 2015 er tilpasset vores trestrengede strategi: Vi fokuserer på vores kernekompetencer inden for udvikling af antistoffer, omsætter videnskab til medicin ved at skabe differentierede antistofbaserede lægemidler og har som mål at opbygge en lønsom og succesfuld biotekvirksomhed ved at fastholde en kapitaleffektiv model, optimere partnerskabsrelationer og bevare ejerskabet af udvalgte produkter.



## Målsætninger for 2015

Strategi	Prioritet	Mål
	<b>MAKSIMERE DE KLINISKE FREMSKRIDT MED DARATUMUMAB</b>  <b>OPTIMERE OFATUMUMABS VÆRDI</b>	<ul style="list-style-type: none"><li>✓ Fase II myelomatose monoterapi data og – hvis disse er positive – drøfte de næste regulatoriske skridt med sundhedsmyndighederne</li><li>• Indlede flere nye studier i myelomatose</li><li>• Indlede nyt klinisk studie i anden indikation end myelomatose</li> <li>• Indsende registreringsansøgning om en yderligere indikation</li><li>• Fase III recidiverende CLL data</li><li>• Indlede fase III studier: subkutan autoimmun</li></ul>
	<b>STYRKE DIFFERENTIERET PRODUKTORTEFØLJE</b>  <b>UDVIDE PARTNERSKABS- PORTEFØLJEN MED NÆSTE- GENERATIONS TEKNOLOGIER</b>	<ul style="list-style-type: none"><li>• Fase I HuMax-TF-ADC data</li><li>• Videreudvikle HuMax-AXL-ADC</li><li>• Videreudvikle prækliniske DuoBody og HexaBody projekter</li> <li>✓ Udvide samarbejdsaftaler vedrørende DuoBody og HexaBody teknologierne</li><li>• Videreudvikle samarbejdsprogrammer</li><li>• Indsende nye Investigational New Drug (IND)-ansøgninger</li></ul>
	<b>DISCIPLINERET OMKOSTNINGSSTYRING</b>	<ul style="list-style-type: none"><li>• Fastholde omkostningsgrundlaget samt selektivt investere i at fremme vores portefølje</li></ul>



“

*Vi vil fastholde  
omkostningsgrundlaget  
samt selektivt investere  
i at fremme vores  
portefølje”*

# Produktportefølje



Vores produktportefølje består af fire antistoffer i klinisk udvikling og mere end 20 prækliniske programmer, som udvikles internt eller med samarbejdspartnere. Pr. datoen for dette resumé er der 25 igangværende kliniske studier. Udviklingsstatus på hver enkelt af vores kliniske produktkandidater kan ses via [✱ http://www.genmab.com/product-pipeline](http://www.genmab.com/product-pipeline). Mere detaljerede beskrivelser af dosering, effekt-, og sikkerhedsdata fra nogle af de kliniske studier er blevet offentliggjort i vores selskabsmeddelelser og pressemeddelelser via fondsbørsen NASDAQ OMX Copenhagen A/S (“Nasdaq Copenhagen”). Meddelelserne kan ses på Genmabs hjemmeside, [✱ www.genmab.com](http://www.genmab.com). Den følgende oversigt viser sygdomsindikationerne og den udviklingsfase, der er længst fremme for hver af vores produktkandidater.

## Genmabs produktportefølje\*

Produkt	Sygdomsindikationer	Fase			
		Præklin.	I	II	III
<b>Ofatumumab</b> 12 studier Target: CD20 Samarbejdspartner: Novartis (cancer) GSK (autoimmun)	Kronisk lymfatisk leukæmi (CLL)				
	Folikulært lymfom (FL)				
	Pemfigus vulgaris (PV)**				
	Recidiverende-remitterende multipel sklerose (RRMS)**				
<b>Daratumumab</b> 10 studier Target: CD38 Samarbejdspartner: Janssen	Myelomatose (MM)				
<b>HuMax-TF-ADC</b> Target: Tissue factor (TF) Samarbejdspartner: Seattle Genetics	Solide cancerformer				
<b>Teprotumumab</b> 2 studier Target: IGF-1R Samarbejdspartner: River Vision	Aktiv thyroïd øjensygdom				
	Diabetisk maculaødem				
<b>&gt;20 aktive prækliniske programmer, herunder HuMax-AXL-ADC</b>	Samarbejdsaftaler og egne programmer: HuMab, HuMab-ADC, DuoBody, DuoBody-ADC & HexaBody				

\* Studier anført som aktive på [clinicaltrials.gov](http://clinicaltrials.gov)

\*\* Subkutan formulering af ofatumumab

## Fremadrettede udsagn

Dette resumé 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 produktopdagelse og -udvikling, 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, konkurrence-

situationen 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 en yderligere gennemgang af disse risici henvises til afsnittet “Risikostyring” i vores engelske årsrapport for 2014. Genmab påtager sig ingen forpligtigelser til at opdatere eller revidere fremadrettede udsagn i dette resumé og bekræfter heller ikke sådanne udsagn i forbindelse med faktiske resultater, medmindre dette kræves i medfør af lov.

### FOTOKREDITERING

Laboratoriebillede: Marieke de Lorijn  
CEO-billede: Jeroen Bouman

### DESIGN OG GRAFISK PRODUKTION

MeyerBukdahl

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. OmniAb™ er et varemærke tilhørende Open Monoclonal Technology, Inc. UltiMAb® er et varemærke tilhørende Medarex, Inc.

©2015, Genmab A/S. Med forbehold for alle rettigheder.

#### **GENMAB A/S**

Bredgade 34E  
1260 København K  
Danmark  
T. 70 20 27 28  
F. 70 20 27 29

#### **GENMAB US, INC.**

902 Carnegie Center  
Suite 301  
Princeton, NJ 08540  
USA  
T. +1 609 430 2481  
F. +1 609 430 2482

#### **GENMAB B.V.**

Yalelaan 60  
3584 CM Utrecht  
Holland  
T. +31 30 2 123 123  
F. +31 30 2 123 110

[www.genmab.com](http://www.genmab.com)

## 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 og daratumumab i den sene fase af klinisk udvikling til behandling af myelomatose. Genmab har yderligere 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](http://www.genmab.com).