

Dansk resumé 2023

CVR No. 21 02 38 84

Genmab A/S
Carl Jacobsens Vej 30
2500 Valby
Denmark



Videnskaben ligger til grund – patienterne giver inspiration



Indholdsfortegnelse

Ledelsesberetning

- | | | | |
|----|--|----|----------------------|
| 4 | Vores 2030-vision | 18 | Fremadrettede udsagn |
| 5 | Formandens beretning | 19 | Kontaktoplysninger |
| 7 | Den administrerende direktør har ordet | | |
| 9 | Kort om 2023 | | |
| 10 | Hoved- og nøgletal for koncernen | | |
| 11 | Forventninger til 2024 | | |
| 12 | Vores strategi | | |
| 13 | Om Genmab | | |
| 14 | Forretningsmodel | | |
| 15 | Forsknings- og udviklingskompetencer | | |
| 16 | Vi bringer vores egne innovative lægemidler ud til patienterne | | |
| 17 | Forskning og udvikling af antistofbaserede lægemidler | | |



Ledelsesberetning

Vores 2030-vision

Senest i 2030 skal vores enestående antistofbaserede KYSO® Knock Your Socks Off lægemidler grundlæggende ændre livet for patienter med kræft og andre alvorlige sygdomme.



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 stræber vi efter at yde vores bedste for patienter med kræft og andre alvorlige sygdomme og for vores øvrige interessenter. Vores team af innovative og fremsynede mennesker arbejder sammen om at bane vejen for nye antistofbaserede lægemidler og teknologier, give inspiration til gode idéer og støtte en fælles vision om at gøre en forskel for patienterne. Genmab har udvidet sit ustoppelige team i alle dele af vores virksomhed for at skabe livsændrende lægemidler til gavn for vores patienter, medarbejdere og de samfund, hvor vi bor og arbejder.

Udviklingen hos Genmab

Genmab nåede en vigtig milepæl i 2023, idet vi kom op på 2.000 medarbejdere globalt. Denne spændende milepæl er bevis på vores hårde arbejde og knivskarpe fokus på at bringe innovation inden for antistofbaserede lægemidler i anvendelse. Gennem vores vækst sikrede vi, at vores teams handler på vores værdier: at skabe innovation, bringe gode hoveder, kulturer og perspektiver i spil, bevare fokus på patienterne og støtte de samfund, hvor vi bor og arbejder.

I vores bestræbelser på at have en positiv indvirkning på patienter med kræft og andre alvorlige sygdomme har vores team i år haft øget fokus på fremme af patientinteresser. Patientperspektivet er altafgørende for

innovation inden for forskning og udvikling (F&U) og videnskabelige fremskridt. Genmabs faste beslutning om at gøre en meningsfuld forskel eksemplificeres gennem vores urokkelige fokus på at forstå de unikke oplevelser og historier, der former patientrejsen. I 2023 deltog medarbejdere fra Genmab i arrangementer, der viser vores engagement og omsætter vores ord til handling. Light the Night-marchen, som er et fundraising-arrangement til støtte for The Leukemia & Lymphoma Society, samler amerikanske lokalsamfund for at ære og støtte dem, der er berørt af kræft, og er et lysende eksempel herpå. Med vores voksende tilstedeværelse deltog vi i aktiviteter i 16 lokalsamfund i 12 stater i hele USA. Ved at lade patienten komme i første række sigter Genmab ikke kun mod at bringe behandlinger med patienten i centrum på markedet, men søger også at tage fat på de praktiske og følelsesmæssige aspekter, der er afgørende for trivsel i de patientfællesskaber, vi bistår.

Genmab forbereder sig på kommende globale rapporteringskrav og anden lokal rapporteringslovgivning, der vil være retningsgivende for vores bæredygtighedsstrategi i 2024 og fremover, herunder EU's direktiv om virksomheders rapportering om bæredygtighed og den amerikanske Securities and Exchange Commissions regler for offentliggørelse af klimarelaterede oplysninger.

Formandens beretning

Erfarent lederskab

Vi arbejder ud fra et kerneværdisæt, hvorpå alle vores beslutninger bygger. Vores forpligtelse til at handle med integritet kræver, at vi har fokus på fremtiden, men samtidig tager afsæt i videnskaben og lader os inspirere af patienterne. Genmab udvidede direktionen i 2023 og udnævnte Martine J. van Vugt, Ph.D. som vores første Chief Strategy Officer. Dr. van Vugt begyndte sin professionelle karriere hos Genmab i 2001 og har været aktiv inden for forretningsudvikling siden 2011.

I 2023 fortsatte vores bestyrelse med at sikre styring, retningslinjer og dedikeret lederskab. Bestyrelsen, der består af eksperter inden for hver deres område, har støttet organisatoriske vækstinitiativer, været drivkraften bag globale forandringer og bidraget med værdi i hele Genmab.

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

Genmab har udvidet sit ustoppelige team i alle dele af vores virksomhed for at skabe livsændrende lægemidler til gavn for vores patienter, medarbejdere og de samfund, hvor vi bor og arbejder.

Den administrerende direktør har ordet



Jan van de Winkel, Ph.D.
Administrerende direktør

Kære aktionær

Nye horisonter inspireret af vores resultater

2023 var et enestående år for Genmab. I mange år var vi kun et lille team, men det var engageret – og forankret i tanken om, at Genmabs innovative lægemidler en dag ville kunne ændre livet for patienter med kræft.

Den dag er nu kommet.

Der findes nu otte godkendte lægemidler baseret på Genmabs innovation og ekspertise inden for antistoffer.

Epcoritamab blev vores andet produkt på markedet, godkendt som EPKINLY® i USA og Japan og TEPKINLY® i Europa. Med EPKINLY er vi, for første gang i vores historie, den kommercielle leder i både USA og Japan. Med hensyn til fremtiden forventer vi i 2024 yderligere godkendelser inden for en ny indikation og igangsætning af flere fase 3-forsøg med det formål at bevæge os ind på tidligere behandlingslinjer. Denne udvidelse afspejler det robuste kliniske udviklingsprogram på tværs af B-celle-maligniteter, som vi løbende udvikler i fællesskab med vores partner AbbVie Inc. (AbbVie). Epcoritamab er blot ét af vores spændende programmer.

Vi har også opnået store fremskridt med Tivdak® (tisotumab vedotin-tftv) i år. Med de positive resultater fra både det konfirmatoriske innovatv 301-studie inden for livmoderhalskræft og data for hoved- og halskræft fra innovatv 207-studiet har tisotumab vedotin opfyldt vores meget strenge kriterier for fortsat investering i udvikling. Vi er meget glade for vores planer om aktivt at indgå samarbejde med sundhedsmyndighederne om de næste skridt for tisotumab vedotin til begge disse indikationer sammen med vores partner, Pfizer Inc. (Pfizer).

Acasunlimab (GEN1046 (BNT311, DuoBody-PD-L1x4-1BB®), som er udviklet i fællesskab med BioNTech SE (BioNTech), har også vist sig lovende inden for andenlinjebehandling af ikke-småcellet lungekræft (NSCLC). Baseret på foreløbige data arbejder vi og vores partner, BioNTech, sammen med sundhedsmyndighederne på de næste skridt for programmet, og vi ser frem til at præsentere dataene på en lægevidenskabelig konference i 2024. Ud over acasunlimab har vores succesfulde partnerskab med BioNTech også givet os flere andre lovende programmer, herunder de kliniske udviklingsprogrammer GEN1042 (BNT312, DuoBody-CD40x4-1BB), som tilvejebragte opløftende data for flere solide tumorer i 2023, GEN1053 (BNT313, HexaBody-CD27) samt de næste programmer på vej i klinisk udvikling, GEN1059 (BNT314, DuoBody-EpCAMx4-1BB) og GEN1055 (BNT315, HexaBody-OX40®).

Den administrerende direktør har ordet

To andre pipeline-programmer, der viste fremskridt i 2023, er GEN1047 eller DuoBody-CD3xB7H4 og GEN3017 eller DuoBody-CD3xCD30. Fase 1/2-forsøget med GEN1047 befinder sig i øjeblikket i dosisekspansionsfasen, et vigtigt skridt i udviklingen af vores CD3-baserede bispecifikke platform inden for solide tumorer. GEN3017 påbegyndte rekruttering af patienter til gennemførelse af første kliniske forsøg på mennesker med hæmatologiske kræftsygdomme.

Vores DuoBody-partnerskab med Janssen Biotech, Inc. (Janssen) har fortsat båret frugt. Der er nu kommet tre godkendte lægemidler ud af dette samarbejde: RYBREVANT® (amivantamab), TECVAYLI® (teclistamab) og TALVEY™ (talquetamab), hvoraf sidstnævnte blev godkendt i både USA og Europa i 2023. Vi mener, at succesen med disse bispecifikke programmer understreger potentialet for vores innovative DuoBody-teknologi, og vi ser frem til at følge deres fortsatte udvikling.

Da Genmab traf en strategisk beslutning om at fokusere på vores kernekompetencer inden for udvikling af antistofbaserede behandlinger, fokuserede vi specifikt på onkologiske lægemidler. Vores viden om specifikke immunologiske virkningsveje og adgang til unikke næstegenerations antistofformater, som vi udnytter til at bekæmpe kræft, kan imidlertid også anvendes til at udvikle behandlinger til immunmedierede og inflammatoriske sygdomme (I&I). Derfor har vi i år opdateret vores vision om, at vores KYSO-antistofbaserede lægemidler senest i 2030 grundlæggende skal ændre livet for patienter med kræft og andre alvorlige sygdomme.

At inkludere indikationer ud over onkologi gav perfekt mening, da antistoffer udviklet af Genmab, der nu markedsføres af vores partnere,

er godkendt inden for områder som multipel sklerose og thyroïd øjensygdom. Til dette formål indgik vi i 2023 et samarbejde med argenx SE (argenx), hvilket giver os mulighed for at udforske patienters behov inden for onkologi samt I&I.

En gennemprøvet vej frem

Godkendelsen af vores første to behandlinger, som Genmab er medejer af, banede vejen for en køreplan til at udforske og tilvejebringe nye behandlinger mod kræft og andre sygdomme til patienterne. Vi har rettet vores opmærksomhed mod nutiden og vores øjne mod fremtiden. En fremtid, hvor vores KYSO-antistofbaserede lægemidler grundlæggende kan ændre livet til det bedre for patienterne. Vi tror på, at vi fortsat vil kunne bringe håb med vores egenudviklede teknologier og antistofbaserede produkter. Som sådan har vores filosofi om udvikling og vækst gennem en strategisk og disciplineret tilgang tjent os godt, og vi planlægger at fortsætte med at gøre netop det.

Efterhånden som vi med succes udvidede vores lovende portefølje og opbyggede vores teams, kom tiden i 2023 til at bygge et nyt, større hovedkontor i København. Denne topmoderne bygning markerer, hvor langt vi er kommet som virksomhed, og huser 500 teammedlemmer, der alle arbejder sammen hen imod et fælles mål under samme tag. Vores globale forsknings- og udviklingscenter blev også udvidet med åbningen af Accelerator, en ikonisk bygning med flere lejere beliggende i hjertet af Utrecht Science Park, hvor mange flere af vores eksperter og forskere inden for antistofbaserede produkter nu har til huse.

Jeg er overbevist om, at vi i 2024 vil fortsætte dette momentum på vores rejse mod at blive et kraftcenter for bioteknologisk innovation. Vores succes er kun mulig takket være vores talentfulde

og ustoppelige team, de patienter, der deltager i vores kliniske forsøg, og deres familier, de investigatore, som gennemfører disse forsøg, vores partnere, der tror på effekten af vores banebrydende teknologier og antistofbaserede behandlinger, vores støttende bestyrelse og vores aktionærer, der har tiltro til vores vision. Sammen skaber vi en KYSO-fremtid. Tak for jeres fortsatte støtte.

Venlig hilsen



JAN VAN DE WINKEL, PH.D.
Administrerende direktør

Vi har rettet vores opmærksomhed mod nutiden og vores øjne mod fremtiden. En fremtid, hvor vores KYSO-antistofbaserede lægemidler grundlæggende kan ændre livet til det bedre for patienterne.

Kort om 2023

Drift

- Flere myndighedsgodkendelser givet til Genmab og AbbVie for EPKINLY/TEPKINLY
- Vellykket lancering af EPKINLY (epcoritamab-bysp) i USA og Japan, den første i Genmabs historie
- Indsendelse af ansøgninger til myndighederne baseret på positive topline-resultater fra kohorten af patienter med follikulært lymfom (FL) i det pivotale epcoritamab studie EPCORE™ NHL-1
- Genmab og Pfizer¹ indleder drøftelser med regulatoriske myndigheder baseret på positive topline-resultater fra tisotumab vodotin studiet innovatv 301 og innovatv 207
- Beslutning om overgang til senfaseudvikling af acasunlimab (GEN1046/BNT311)
- Flere Investigational New Drug (IND)-ansøgninger
- Samarbejde indgået med argenx om i fællesskab at forske i, udvikle og markedsføre antistofbaserede behandlinger med anvendelser inden for immunologi og onkologi
- Videreudvikling af Genmabs bredere organisationsinfrastruktur med tilgang af over 500 nye kolleger
- Indvielse af nyt hovedkontor i København og udvidelse af Genmab Research and Development Center (GRDC) i Utrecht, Holland
- Janssens TALVEY bliver det 8. godkendte lægemiddel, hvor Genmabs innovation anvendes

1. I marts 2023 meddelte Genmabs partner Seagen Inc. (Seagen), at de ville blive opkøbt af Pfizer. Pfizer afsluttede købet af Seagen den 14. december 2023. Alle henvisninger til Seagen i dette dokument er ændret til Pfizer.

Regnskab

DKK

142 mia.

Markedsværdi ultimo 2023

DKK

16.474 mio.

Nettoomsætning i 2023

DKK

10.927 mio.

Driftsomkostninger i 2023 70% investeret i forskning og udvikling

Likviditet og kapitalberedskab

DKK

13.268 mio.

Kortfristede værdipapirer

DKK

14.867 mio.

Likvider

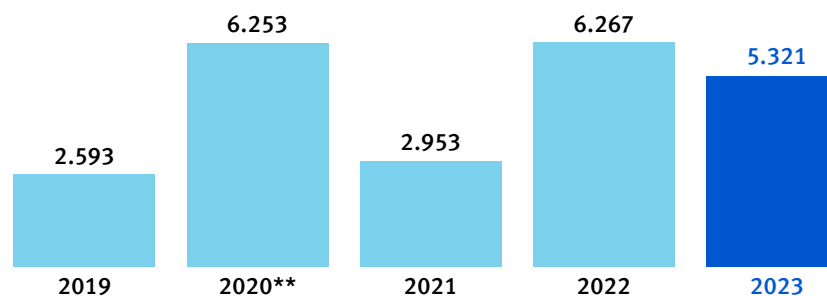
DKK

31.521 mio.

Egenkapital

Driftsresultat*

(DKK mio.)



*Se note 1.4 i koncernregnskabet for nærmere oplysninger om revisionen af årsregnskabet for tidligere regnskabsår.

**Driftsresultat i 2020 påvirket af engangsbetaling fra AbbVie.

Hoved- og nøgletal for koncernen

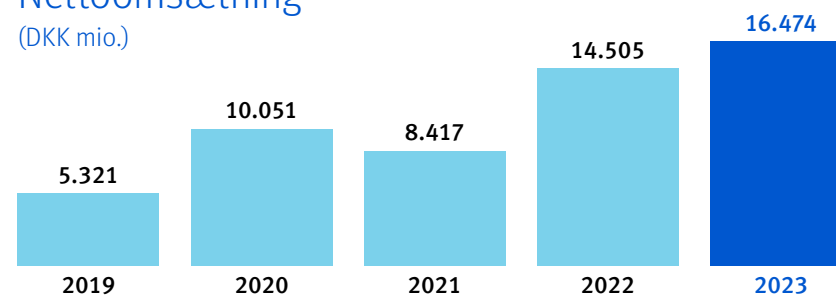
(DKK mio.)	2019*	2020*	2021*	2022*	2023
Resultatopgørelse					
Nettoomsætning	5.321	10.051	8.417	14.505	16.474
Omkostninger til varesalg	–	–	–	–	(226)
Forsknings- og udviklingsomkostninger	(2.386)	(3.137)	(4.181)	(5.562)	(7.630)
Salgs- og administrationsomkostninger	(342)	(661)	(1.283)	(2.676)	(3.297)
Driftsomkostninger	(2.728)	(3.798)	(5.464)	(8.238)	(10.927)
Driftsresultat	2.593	6.253	2.953	6.267	5.321
Finansielle poster, netto	221	(409)	965	678	316
Periodens resultat	2.121	4.711	2.957	5.452	4.352
Balance					
Kortfristede værdipapirer	7.419	8.819	10.381	12.431	13.268
Likvider	3.552	7.260	8.957	9.893	14.867
Langfristede aktiver	1.183	2.352	1.891	1.901	2.150
Aktiver	15.064	21.016	24.449	30.030	35.191
Egenkapital	13.968	18.994	22.018	27.193	31.521
Aktiekapital	65	66	66	66	66
Pengestrømsopgørelse					
Pengestrømme fra driftsaktivitet	1.326	6.433	2.228	3.912	7.380
Pengestrøm fra investeringsaktivitet	(1.983)	(2.351)	(961)	(2.761)	(1.282)
Pengestrøm fra finansieringsaktivitet	3.660	71	(420)	(789)	(606)
Investering i immaterielle aktiver	(32)	–	–	–	(10)
Investering i materielle aktiver	(79)	(307)	(252)	(317)	(366)
Nøgletal og andre oplysninger					
Resultat pr. aktie	33,69	72,28	45,22	83,38	66,64
Udvandet resultat pr. aktie	33,33	71,50	44,77	82,59	66,02
Aktiekurs ultimo året	1.481,50	2.463,00	2.630,00	2.941,00	2.155,00
Kurs/indre værdi	6,89	8,56	7,88	7,14	4,51
Indre værdi pr. aktie	214,89	287,79	333,61	412,02	477,59
Egenkapitalandel	93%	90%	90%	91%	90%
Udestående aktier	65.074.502	65.545.748	65.718.456	65.961.573	66.074.535
Gennemsnitligt antal medarbejdere (FTE)**	471	656	1.022	1.460	2.011
Antal medarbejdere (FTE) ved årets udgang	548	781	1.212	1.660	2.204

*Se note 1.4 i koncernregnskabet for nærmere oplysninger om revisionen af årsregnskabet for tidligere regnskabsår.

**Fuldtidsmedarbejdere eller team-medlemmer

Nettoomsætning*

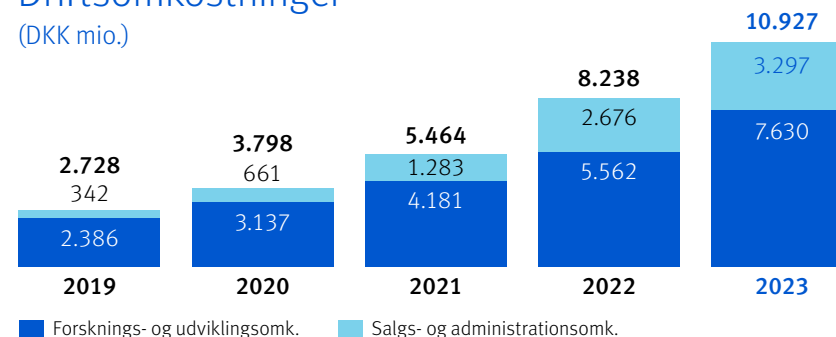
(DKK mio.)



*Se note 1.4 i koncernregnskabet for nærmere oplysninger om revisionen af årsregnskabet for tidligere regnskabsår.

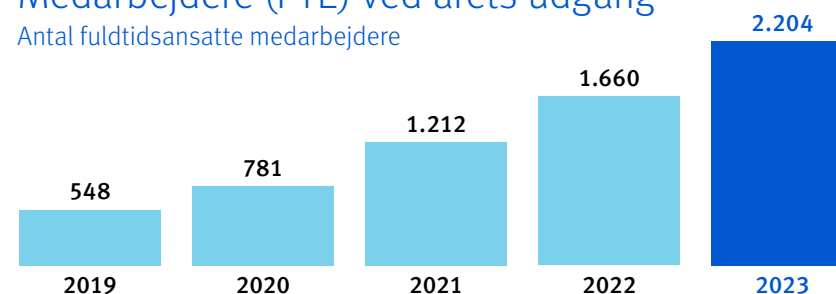
Driftsomkostninger

(DKK mio.)



Medarbejdere (FTE) ved årets udgang

Antal fuldtidsansatte medarbejdere



Forventninger til 2024

(DKK mio.)	Forventninger til 2024	Realiseret resultat i 2023
Nettoomsætning	18,700–20,500	16.474
Driftsomkostninger	(12,400)–(13,400)	(10.927)
Driftsresultat	4,600–7,100	5.321

*Driftsresultat summerer ikke på grund af afrunding

Nettoomsætning

Genmab forventer, at nettoomsætningen i 2024 vil ligge i intervallet DKK 18.7–20.5 mia. sammenlignet med en nettoomsætning på DKK 16.5 mia. i 2023. Vores omsætning var i 2023 drevet primært af royalties fra salget af DARZALEX® (daratumumab) på baggrund af den fortsat kraftige vækst i nettosalget af DARZALEX, den fordelagtige kursudvikling mellem USD og DKK, samt den positive indvirkning af den kontraktuelle valutakurssikring af DARZALEX omsætningen.

Genmabs forventede omsætningsvækst for 2024 er drevet af tilbagevendende indtægter relateret til royalties fra nettosalgsvækst for DARZALEX, TEPEZZA® (teprotumumab-trbw) og Kesimpta® (ofatumumab), delvist opvejet af negativ kursudvikling mellem USD og DKK på grund af en lavere antaget USD/DKK-kurs.

Genmabs forventede omsætning i 2024 består primært af DARZALEX royalties på DKK 12.6–13.3 mia. Disse royalties baseres på et anslået nettosalg af DARZALEX i 2024 på USD 10.9–11.5 mia. sammenlignet med et faktisk nettosalg i 2023 på ca. USD 9.7 mia. DARZALEX

royalties reduceres delvist af Genmabs andel af Janssens royaltybetaling til Halozyme Therapeutics, Inc. (Halozyme) i forbindelse med subkutant nettosalg. Den resterende del af Genmabs nettoomsætning består af stigende royalties fra TEPEZZA, Kesimpta, RYBREVANT, TECVAYLI og TALVEY, refusion af omkostninger, milepælsbetalinger, herunder for epcoritamab samt samarbejdsindtægter med Pfizer for Tivdak.

Driftsomkostninger

Genmab forventer, at driftsomkostningerne i 2024 vil ligge i intervallet DKK 12.4–13.4 mia. sammenlignet med DKK 10.9 mia. i 2023. Stigningen i driftsomkostninger understøtter udviklingen af Genmabs portefølje og investering i fremtidige produktlanceringer herunder epcoritamab.

Driftsresultat

Genmab forventer, at driftsoverskuddet for 2024 vil ligge i intervallet DKK 4.6–7.1 mia. DKK sammenlignet med DKK 5.3 mia. i 2023.

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 milepæle 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, DARZALEX FASPRO® (daratumumab and hyaluronidase-fihj), Kesimpta, TEPEZZA, RYBREVANT, TECVAYLI, TALVEY og TEPKINLY, ændringer i inflationen samt udsving i valutakurser (i forventningerne til 2024 antages en dollarkurs på 6,8 over for danske kroner). Forventningerne forudsætter, at der ikke indgås nogen væsentlige nye aftaler i 2024, som kan få en væsentlig indvirkning på resultaterne.

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 EPKINLY og vores samarbejdspartneres nettosalg af DARZALEX, Kesimpta, TEPEZZA, RYBREVANT, TECVAYLI, TALVEY og TEPKINLY, og på Genmabs royalties, samarbejdsindtægter og milepælsbetalinger derfra.



Vores strategi

Forretningsstrategi	Prioriteter i 2023	Målsætninger for 2024	Link til risiko
<p>Opbygge et lønsomt og succesfuldt biotekselskab</p> <ul style="list-style-type: none"> – Opretholde en fleksibel og kapitaleffektiv model – Optimere partnerskabsrelationer – Bevare ejerskab af udvalgte produkter 	<p>Investere i vores medarbejdere og kultur</p> <ul style="list-style-type: none"> – Yderligere tilpasse organisationen til vækst i porteføljen af differentierede antistofprodukter og til fremtidige lanceringer <p>Blive et førende, fuldt integreret bioteknologisk innovationskraftcenter</p> <ul style="list-style-type: none"> – Udnytte det solide økonomiske fundament til at øge og udvide porteføljen af antistofprodukter og teknologier 	<p>Investere i vores medarbejdere og kultur</p> <ul style="list-style-type: none"> – Yderligere tilpasse organisationen til vækst i porteføljen af differentierede antistofprodukter og til fremtidige lanceringer <p>Blive et førende, fuldt integreret bioteknologisk innovationskraftcenter</p> <ul style="list-style-type: none"> – Udnytte det solide økonomiske fundament til at øge og udvide porteføljen af antistofprodukter og teknologier 	<p>Der henvises til de risici, der er medtaget i Genmab 2023 Årsrapport.</p>
<p>Fokus på kernekompetencer</p> <ul style="list-style-type: none"> – Identificere de bedste sygdoms-targets – Udvikle unikke "first-in-class" eller "best-in-class" antistoffer – Udvikle næste-generations teknologier 	<p>Opbygge verdensklasse portefølje af differentierede produkter</p> <ul style="list-style-type: none"> – Acasunlimab (GEN1046/BNT311, DuoBody-PD-L1x4-1BB)¹ <ul style="list-style-type: none"> – Etablere proof-of-concept data i indikation med solide tumorer – GEN1042 (BNT312, DuoBody-CD40x4-1BB)¹ <ul style="list-style-type: none"> – Etablere effekt- og sikkerhedsdata i indikation med solide tumorer – Videreførelse til den sene fase af klinisk udvikling – Fremdrift og udvidelse af egenudviklet produktportefølje 	<p>Opbygge verdensklasse portefølje af differentierede produkter</p> <ul style="list-style-type: none"> – Acasunlimab (GEN1046)¹ <ul style="list-style-type: none"> – Igangsætte fase 3 studie (2L NSCLC) – GEN1042 (DuoBody-CD40x4-1BB)¹ <ul style="list-style-type: none"> – Fase 2 data og fastlægge de næste trin – Fremdrift og udvidelse af egenudviklet produktportefølje 	<p>Der henvises til de risici, der er medtaget i Genmab 2023 Årsrapport.</p>
<p>Omsætte videnskab til medicin</p> <ul style="list-style-type: none"> – Skabe differentierede antistofbaserede lægemidler med et væsentligt kommercielt potentiale 	<p>Føre egne lægemidler frem til patienterne</p> <ul style="list-style-type: none"> – Epcoritamab² <ul style="list-style-type: none"> – Lancering til behandling af recidiverende/refraktær diffust storcellet B-celle lymfom (DLBCL) – Indlevere en supplerende ansøgning (sBLA) – Udvide det kliniske udviklingsprogram – Tivdak³ <ul style="list-style-type: none"> – Videreføre den vellykkede udrulning i andenlinjebehandling hos patienter med recidiverende eller metastatisk livmoderhalskræft – Videreudvikle det kliniske udviklingsprogram 	<p>Føre egne lægemidler frem til patienterne og udvide vores markeder</p> <ul style="list-style-type: none"> – EPKINLY <ul style="list-style-type: none"> – Igangsætte tre fase 3 studier – Udvide indikationen til at omfatte R/R FL – TIVDAK <ul style="list-style-type: none"> – Igangsætte fase 3 studie mod H&N – Udføre vellykkede lanceringer & vækste på nøglemarkeder 	<p>Der henvises til de risici, der er medtaget i Genmab 2023 Årsrapport.</p>
CSR-strategi	Prioriteter i 2023	Målsætninger for 2024	Link til risiko
<p>Genmab er forpligtet til vores forretningsdrevne CSR-strategi, der fokuserer på fire søjler:</p> <ul style="list-style-type: none"> – Forskningsbaseret innovation til patienter – Medarbejdertrivsel – Etik og transparens – Miljø- og samfundsmæssig bæredygtighed 	<ul style="list-style-type: none"> – Fortsat stærkt fokus på at være et ansvarligt og bæredygtigt biotekselskab – Yderligere at integrere ESG i vores strategiske planlægning, drift og risikostyringsprocesser – Yderligere formalisere kortlægning af samlede CO₂-udledninger – Yderligere fastsætte og formidle Genmabs fokus på at tiltrække, motivere, fastholde og belønne talentmassen – Forbedre processerne omkring mangfoldighed, retfærdighed og inklusion – Overvåge den regulatoriske udvikling og forberede organisationen på nye ESG-relaterede rapporteringskrav 	<ul style="list-style-type: none"> – Fortsat stærkt fokus på at være et ansvarligt og bæredygtigt biotekselskab – Sikre, at politikker og procedurer implementeres i overensstemmelse med ESG-relaterede rapporteringskrav, samtidig med at den regulatoriske udvikling fortsat overvåges – Samarbejde internt for at indarbejde ESG i vores strategiske planlægnings-, forretningsdrifts- og risikostyringsprocesser. – Fortsætte med at udvikle og levere behandlinger for at forbedre patienternes liv – Minimere vores CO₂-aftryk og kortlægge vores udledning af drivhusgas – Fremme virksomhedens bestræbelser på at tiltrække, fastholde, motivere og anerkende alsidige talenter i verdensklasse – Investere i processer og indsats for mangfoldighed, retfærdighed og inklusion, som er afgørende for vores fremtidige vækst 	<p>Der henvises til de risici, der indgår i Genmabs 2023 Corporate Responsibility-rapport, https://ir.genmab.com/static-files/72218610-90a6-4fd3-a76a-d4a7c9c6ef01</p>

1. Fælles udvikling med BioNTech; 2. Fælles udvikling med AbbVie; 3. Fælles udvikling med Pfizer

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
- Måltrettethed – 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 måltrettethed, herunder

- To lægemidler på markedet med Genmab som medejer; Tivdak med Pfizer og EPKINLY/TEPKINLY med AbbVie
- Seks 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
- Over 44 Investigational New Drug (IND)-ansøgninger indsendt af Genmab og/eller 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 på tværs af innovationsøkosystemet inden for farma, biotek og den akademiske verden
- Solidt finansielt fundament
- Opbygning og udvidelse af vores kompetencer med flere end 2.200 medarbejdere på tværs af vores internationale lokationer

Genmabs voksende organisation og tilstedeværelse

Princeton, USA

- Translational forskning
- Klinisk udvikling
- Udvikling
- Aktiviteter på det amerikanske marked
- Stabsfunktioner

Utrecht, Holland

- Opdagelse og antistofforskning
- Translational forskning
- Stabsfunktioner

København, Danmark

- Hovedkontor
- Translational forskning
- CMC-aktiviteter
- Udvikling
- Laboratorium for kvalitetskontrol (QC)
- Stabsfunktioner

Tokyo, Japan

- Udvikling
- Aktiviteter på det japanske marked
- Stabsfunktioner

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

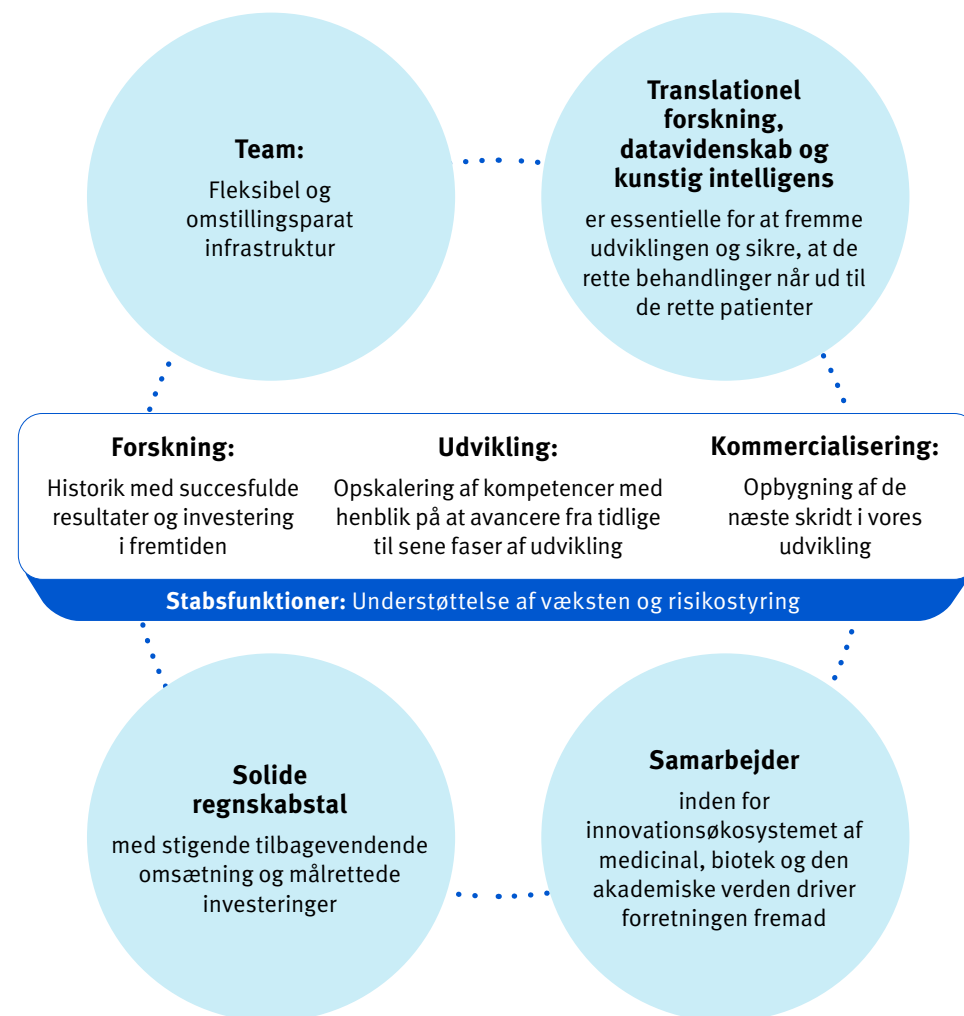
Forsknings- og udviklingskompetencer med egenudviklede teknologier, som gør os i stand til at opbygge en af verdens førende porteføljer

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



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 højt automatiseret proces for effektivt at generere, udvælge, fremstille og evaluere humane antistofbaserede produkter. 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, samt indsendelser til regulatoriske myndigheder på tværs af Genmabs internationale organisation. Vi har udvidet vores videnskabelige fokus til at anvende datavidenskab og kunstig intelligens til at opdage nye targets og biomarkører samt styrke vores omfattende laborietkompetencer inden for translationel medicin. 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 ekspertise har gjort det muligt at skabe vores topmoderne teknologiplatforme: DuoBody, HexaBody, DuoHexaBody® og HexElect®.

Bæredygtige og topmoderne faciliteter

Holland

Genmabs lokation i Holland består af tre bygninger i Utrecht-området: GRDC og Accelerator i Utrecht Science Park og et Genmab-kontor i nærliggende Zeist. Al opdagelse og præklinisk forskning udføres på vores GRDC- og Accelerator-faciliteter, som huser topmoderne laboratorier. GRDC var en af de første laboratoriebygninger i Holland, der er certificeret som BREEAM (Building Research Establishment Environmental Assessment Method) Excellent. Accelerator, en ultramoderne forsknings- og udviklingscenter med flere lejere, åbnede i 2023, hvilket muliggør vores fortsatte vækst. Disse tre lokaliteter ligger tæt på andre life science-virksomheder og et forskningsuniversitet i verdensklasse. De består af moderne auditorier og innovative lokaler til brainstorming samt mødelokaler. De tre lokaliteter skaber en lys, åben og samarbejdsunderstøttende atmosfære, hvor Genmabs team fortsat kan skabe fornyelse og finde nye måder at hjælpe patienter på.

Danmark

Genmab etablerede sit eget Good Manufacturing Practice (GMP) QC-laboratorium i 2023. Den nye lokalitet, der blev lejet i januar, insourcer visse forretningskritiske processer og kapaciteter til vores tidlige kliniske udvikling. Med vores voksende portefølje og kommercielle ambitioner tager vi kontrol over processer, prioritering, mennesker og timing og tager endnu et kæmpe skridt i retning af at blive et end-to-end kraftcenter inden for bioteknologisk innovation. Derudover slog Genmabs nye hovedkontor, der nu er flyttet til Valby, dørene op i sommeren 2023. Denne bygning er designet specielt til Genmab.

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 og Zeist, indeholder både kontorer og laboratorier. Laboratorierne til translationel forskning i USA giver Genmab mulighed for at udvide sin forskningsekspertise inden for 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.

Japan

Genmabs kontor i Japan ligger i Roppongi, et internationalt forretningsområde i centrum af Tokyo. Som et kommercielt knudepunkt og den nyeste af Genmabs lokationer har det et åbent og samarbejdsfremmende miljø, der fremmer Genmabs innovations- og teamworkfokuserede kultur. Kontoret er designet til at være miljøvenligt og bruger vedvarende energi.

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



Vi bringer vores egne innovative lægemidler ud til patienterne

Vi anvender vores lange tradition for innovation og patienten-først-formål til at levere vores egne lægemidler til patienterne.

Efterhånden som vi bliver en fuldt integreret, end-to-end biotekvirksomhed, er vores teams tæt forbundet fra opdagelse til kommercialisering, og de har en gennemtænkt tilgang til at fremme vores portefølje, optimere vores udviklingsprogrammer og i sidste ende bringe vores antistofbaserede lægemidler ud til patienterne.

Vi har et klart fokus på at opdage, udvikle og levere lægemidler, der er first-in-class eller best-in-class og adresserer områder med et stort uopfyldt behov. Vi lever op til dette fokus, når vi fører vores egne innovative lægemidler frem til patienterne, først i USA og Japan, og ved at samarbejde med vores partnere om at føre vores lægemidler frem til patienterne i andre dele af verden.

Når vi bringer et nyt lægemiddel på markedet, er vores mål at anlægge en holistisk tilgang, der tager højde for hele patientrejsen, sikrer den bedst mulige oplevelse for patienter og deres behandlerteams og i sidste ende har en positiv indvirkning på hele sundhedssystemet og samfundet.

Levering af innovative behandlingsmuligheder inden for fremskreden livmoderhalskræft

På trods af fremskridt inden for tidlig intervention er fremskreden livmoderhalskræft fortsat en sygdom med et stort medicinsk behov. Op til 16 % af alle tilfælde af livmoderhalskræft diagnosticeres i metastatisk stadie, mens op til 61 % af diagnoserne i tidligere stadier vil udvikle sig til metastatisk sygdom.

I september 2021 lancerede vi sammen med vores partner, Pfizer, Tivdak i USA, som fortsat er det første og eneste antistofkonjugat (ADC), der er godkendt til behandling af recidiverende eller refraktær fremskreden livmoderhalskræft. Tivdak er ved at blive et klart førstevalg inden for andenlinjebehandling, idet mere end 1.900 kvinder anslås at være blevet behandlet pr. december 2023.

Potentiel anvendelse af bispecifikke antistoffer til lymfomer

Storcellet B-celle lymfomer (LBCL) er hurtigt voksende, aggressive former for non-Hodgkins lymfom (NHL), der kan være vanskelige at behandle. Diffust storcellet B-celle lymfom (DLBCL) er den mest almindelige type. På trods af fremskridt inden for behandlingen har patienter med fremskreden sygdom haft brug for behandlingsmuligheder, der kan give remission, er tolerable og kan administreres ved tilbagefald.

I maj 2023 blev EPKINLY godkendt i USA som det første bispecifikke antistof til behandling af recidiverende eller refraktær DLBCL efter to eller flere systemiske behandlingslinjer. Det er fortsat den eneste subkutant administrerede behandlingsmulighed i dag. EPKINLY blev godkendt i henhold til fremskyndet godkendelse baseret på responsrate og varighed af respons. Det markedsføres i USA i fællesskab med AbbVie.

I Japan tegner NHL sig for mere end 90 % af tilfældene af malignt lymfom, men der har ikke været nogen standardbehandling til patienter med LBCL efter to eller flere systemiske behandlingslinjer. Med sin godkendelse i september 2023 som det første og eneste bispecifikke antistof i Japan til behandling af denne indikation samt til follikulært lymfom grad 3B (FL3B) er EPKINLY godt positioneret til at imødekomme et betydeligt uopfyldt behov hos patienterne.

I 2023 blev epcoritamab også godkendt i Canada som EPKINLY og i EU og Storbritannien under handelsnavnet TEPKINLY.

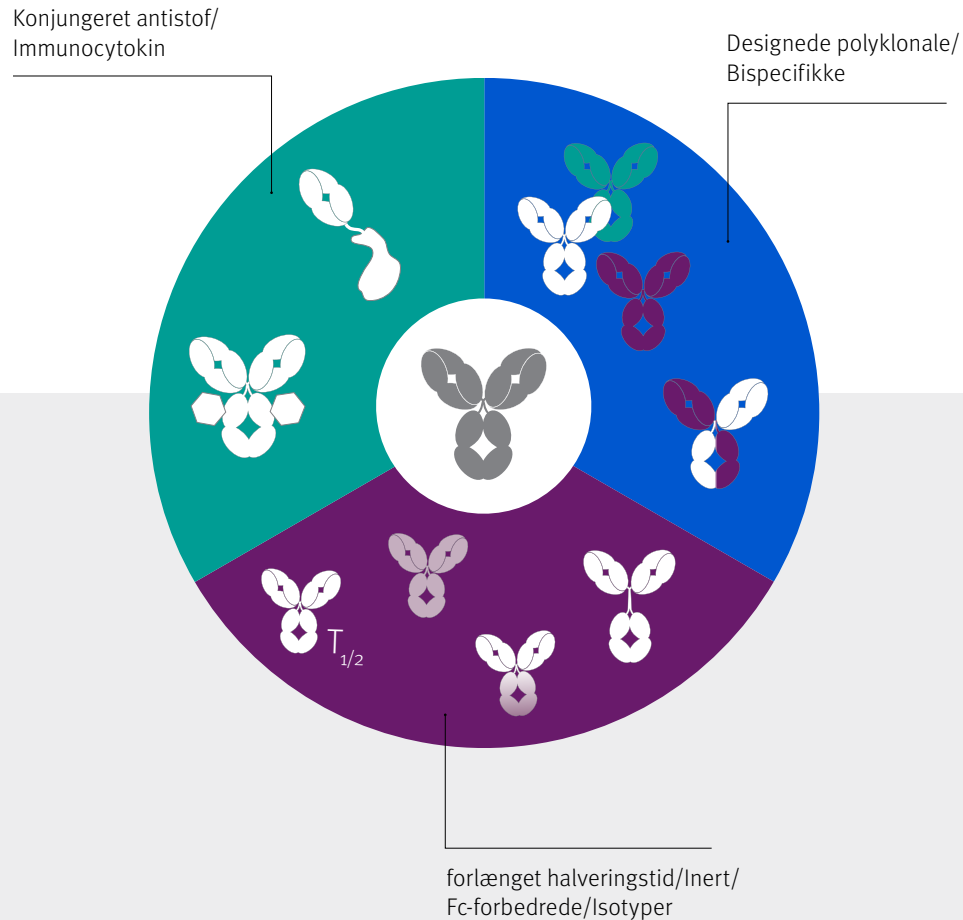
CeMe

Genmab og Pfizer skabte CeMe™ for at sætte et tiltrængt fokus på den ofte skjulte oplevelse med at leve med fremskreden livmoderhalskræft i USA. I dag er kampagnen vokset til en græsrodsindsats, der aktivt opbygger et fællesskab og en følelse af at høre til blandt dem, der er ramt af sygdommen.

MyNavCare™
PATIENT SUPPORT BY GENMAB

Patientpåvirkning sker, når vores lægemidler når ud til de mennesker, der har brug for dem, og hjælper dem til et bedre liv. MyNavCare™ Patient Support by Genmab blev oprettet for at levere omfattende tjenester til patienter, der ordineres Genmab-lægemidler, for at hjælpe dem med at navigere på hvert trin i deres behandlingsforløb.

Forskning og udvikling af antistofbaserede lægemidler



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 Pfizer, og vi lancerede vores andet lægemiddel med succes i 2023 i samarbejde med AbbVie.



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 markedsaccept 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 2023 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 denne årsrapport 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®, HexElect®; KYSO® og MyNavCare™. 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, FASPRO®, RYBREVANT®, TECVAYLI® og TALVEY™ er varemærker tilhørende Johnson & Johnson; EPCORE™, EPKINLY®, TEPKINLY® og deres design er varemærker 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 næstegenerations antistofbaserede teknologiplatforme og anvendt translational 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 Knock-Your-Socks-Off (KYSO®) antistofbaserede lægemidler.

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).

Kontaktoplysninger

Genmab A/S

Carl Jacobsens Vej 30
2500 Valby
Danmark
T. +45 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

LEI-kode 529900MTJPDPE4MHJ122

www.genmab.com