



Genmab A/S
Bredgade 34
1260 København K
CVR-nr. 21 02 38 84
www.genmab.com



**Delårsrapport
pr. 30. juni 2010**

17. august 2010

Genmab arbejder målrettet på at udvikle og fremstille humane antistoffer til at hjælpe mennesker med livstruende og invaliderende sygdomme



Ledelsesberetning

Kære aktionær

I første halvår af 2010 realiserede Genmab et nettounderskud af fortsættende aktiviteter på DKK 191 mio. Dette er en forbedring på DKK 10 mio. i forhold til den tilsvarende periode i 2009. Nettounderskuddet af fortsættende aktiviteter pr. aktie var DKK 4,25 for første halvår af 2010 sammenlignet med DKK 4,47 for første halvår af 2009.

I første halvår af 2010 indregnede Genmab nettoomsætning på DKK 276 mio. sammenlignet med DKK 324 mio. i samme periode af 2009. Forsknings- og udviklingsomkostninger faldt fra DKK 463 mio. i første halvår af 2009 til DKK 413 mio. i den tilsvarende periode af 2010. Forsknings- og udviklingsomkostninger udgjorde 80% af driftsomkostningerne i første halvår af 2010 sammenlignet med 86% i samme periode af 2009.

Pr. 30. juni 2010 havde Genmab likvider og kortfristede værdipapirer på i alt DKK 931 mio.

Væsentlige begivenheder

Genmab opnåede følgende væsentlige forretnings- og forskningsmæssige resultater i andet kvartal af 2010:

- I april meddelte GlaxoSmithKline (GSK) og Genmab, at EU-kommissionen havde udstedt en betinget markedsføringstilladelse for Arzerra til behandling af refraktær kronisk lymfatisk leukæmi (CLL). Tilladelsen udløste en milestone til Genmab på ca. DKK 87 mio.
- I april offentliggjorde vi et nyt præklinisk antistofprogram, HuMax-cMet™, og en ny næste-generations bispecifik antistofteknologi.
- I april offentliggjorde vi, at nettoomsætningen for Arzerra i første kvartal af 2010 var på ca. DKK 42 mio. med en forventet royalty til Genmab på DKK 8 mio.
- I juni trådte tre Genmab medarbejdere ind i bestyrelsen efter valg i henhold til en vedtægtsændring, der blev vedtaget på den ordinære generalforsamling. De tre er Daniel J. Bruno, fra Princeton, N.J. USA, Nedjad Losic, fra København, Danmark og Dr. Tom Vink, fra Utrecht, Holland.
- I juni offentliggjorde Genmab en ændring i selskabets direktion og bestyrelse. Lisa N. Drakeman, ph.d., fratrådte sin stilling som



selskabets Chief Executive Officer og medlem af bestyrelsen. Stillingen som Chief Executive Officer hos Genmab blev overtaget af Prof. Jan G.J. van de Winkel, ph.d., selskabets tidligere President, Research and Development og Chief Scientific Officer.

Efter balancedagen:

- I juli ændrede vi aftalen om fælles udvikling og kommercialisering af ofatumumab med GSK. Ændringen vil medføre, at GSK vil påtage sig ansvaret for at udvikle ofatumumab inden for autoimmune indikationer, mens udviklingen af ofatumumab inden for onkologiindikationer fortsat vi ske i samarbejde med Genmab. Genmab modtog en upfrontbetaling på GBP 90 mio. fra GSK og Genmabs fremtidige forpligtelser vedrørende finansiering af udviklingen af ofatumumab inden for onkologiindikationer kan maksimalt udgøre GBP 145 mio., inklusive et årligt kontant betalingsmaksimum på GBP 17 mio.
- I juli offentliggjorde vi positive foreløbige data fra en fase II sikkerheds- og farmakokinetisk undersøgelse med ofatumumab til behandling af patienter med recidiverende-remitterende multipel sklerose (RRMS).
- I juli offentliggjorde vi, at nettoomsætningen for Arzerra i andet kvartal af 2010 var på ca. DKK 73 mio. med en forventet royalty til Genmab på DKK 15 mio.
- I august offentliggjorde GSK og Genmab primære resultater fra det afsluttede pivotale studie med ofatumumab til behandling af patienter med fludarabin og alemtuzumab refraktær CLL.
- I august offentliggjorde Genmab foreløbige resultater fra et indledende fase II åbent enkeltarms studie med ofatumumab til evaluering af behandling af recidiverende diffust storcellet B-celle lymfom (DLBCL) hos patienter, som ikke er egnede til, eller som har fået recidiv efter en stamcelletransplantation.



Hoved- og nøgletal for koncernen

Nedenstående hoved- og nøgletal er angivet på koncernbasis. De regnskabsmæssige nøgletal er beregnet i overensstemmelse med Den Danske Finansanalytikerforenings anbefalinger.

	2. kvartal 2010	2. kvartal 2009	1. halvår 2010	1. halvår 2009	Hele året 2009
	DKK'000	DKK'000	DKK'000	DKK'000	DKK'000
Resultatopgørelse					
Nettoomsætning	169.800	74.172	276.321	324.152	586.076
Forsknings- og udviklingsomkostninger	(193.063)	(216.133)	(413.264)	(462.533)	(935.361)
Administrationsomkostninger	(70.544)	(34.362)	(103.367)	(74.601)	(148.749)
Driftsresultat	(93.807)	(176.323)	(240.310)	(212.982)	(498.034)
Finansielle poster, netto	29.402	128.102	65.416	17.769	156.045
Nettoresultat af fortsættende aktiviteter	(75.090)	(50.414)	(190.652)	(200.577)	(347.898)
Balance					
Likvider og kortfristede værdipapirer*	930.983	1.474.241	930.983	1.474.241	1.281.356
Langfristede aktiver	66.885	1.249.087	66.885	1.249.087	65.282
Aktiver	1.954.929	2.994.439	1.954.929	2.994.439	2.221.534
Egenkapital	1.204.248	1.951.068	1.204.248	1.951.068	1.297.192
Aktiekapital	44.907	44.907	44.907	44.907	44.907
Investeringer i immaterielle og materielle aktiver	2.759	6.328	3.120	9.630	16.778
Pengestrømsopgørelse					
Pengestrømme fra driftsaktivitet	(145.696)	(90.785)	(363.919)	(279.626)	(570.061)
Pengestrømme fra investeringsaktivitet	316.471	(16.064)	340.092	425.596	974.726
Pengestrømme fra finansieringsaktivitet	(1.712)	(2.138)	(3.596)	(2.610)	(6.643)
Likvider*	445.980	213.915	445.980	213.915	464.446
Cash burn	(146.379)	45.350	(350.373)	(287.771)	(480.656)
Nøgletal					
Aktuel og udvandet indtjening pr. aktie	(1,98)	(2,55)	(4,88)	(6,98)	(22,51)
Aktuel og udvandet indtjening af fortsættende aktiviteter pr. aktie	(1,67)	(1,12)	(4,25)	(4,47)	(7,75)
Aktiekurs ultimo året	43,45	183,25	43,45	183,25	82,00
Kurs/indre værdi	1,62	4,22	1,62	4,22	2,84
Indre værdi	26,82	43,45	26,82	43,45	28,89
Egenkapitalandel	62%	65%	62%	65%	58%
Gennemsnitligt antal medarbejdere	226	530	256	533	505
Antal medarbejdere ved årets udgang	217	530	217	530	309

*I første halvår af 2010 og hele året 2009 indeholdt likvider og kortfristede værdipapirer henholdsvis DKK 11 mio. og DKK 4 mio., som er reklassificeret til aktiver bestemt for salg

Fremtidsudsigter

Genmab ændrer sine resultatforventninger til 2010 primært som følge af ændringen i aftalen om fælles udvikling og kommercialisering af ofatumumab med GSK.

Vi forventer, at omsætningen i 2010, eksklusiv royalties fra salg af Arzerra, vil udgøre ca. DKK 475 – 525 mio. sammenlignet med tidligere forventninger på DKK 350 – 450 mio. Forbedringen er hovedsageligt et resultat af den ændrede aftale med GSK og mere sikkerhed omkring en milestone forbundet med opstart af et nyt fase III studie, som forventes at ske i tredje kvartal af 2010. Den forventede omsætning består primært af udskudt omsætning og milestonebetalinger. Den udskudte omsætning, der er inkluderet i disse forventninger, udgør DKK 212 mio., sammenlignet med DKK 217 mio. i tidligere forventninger. De nye forventninger indeholder amortiseringen af upfrontbetalingen fra GSK på GBP 90 mio. (DKK 815 mio. på aftaletidspunktet) og en ændring af amortiseringen af den resterende udskudte omsætning fra den oprindelige GSK-aftale. For yderligere information se afsnittet Efterfølgende begivenheder i denne rapport.

•
•
•
•
•
•
•
•

Royalties fra salg af Arzerra er ikke inkluderet i ovenstående forventninger, da vi ikke med sikkerhed kan estimere sådanne betalinger ud fra den korte periode, produktet har været på markedet.

Vi forventer, at vores driftsomkostninger fra fortsættende aktiviteter for 2010 vil udgøre DKK 825 – 875 mio., hvilket er lavere end de tidligere forventninger på 950 – 1.050 mio. Nedgangen skyldes primært ændringen i aftalen med GSK, dog er der en række delvist udlignende poster, som resulterer i nettofaldet. Disse er:

- Genmab finansierer ingen autoimmun udvikling af ofatumumab;
- Udvidelse af onkologisk udvikling af ofatumumab;
- Tilbageførsel af forpligtelser relateret til udviklingen af ofatumumab (omkostninger fra før den ændrede aftale); og
- Omkostninger i forbindelse med Genmabs tidligere CEOs fratrædelse.

Vi forventer, at driftsunderskuddet for fortsættende aktiviteter for 2010 vil udgøre ca. DKK 325 - 375 mio. sammenlignet med tidligere forventninger til driftsunderskud på DKK 550 - 650 mio.

Forventningerne til ophørt aktivitet på DKK 60 mio. er relateret til de fortsættende driftsomkostninger vedrørende produktionsfaciliteten i Minnesota og indeholder 12 fulde måneders vedligeholdelsesaktiviteter for at holde faciliteten i valideret stand. Disse omkostninger kan blive lavere, hvis faciliteten sælges før årets udgang. Stigningen i forhold til de tidligere forventninger på DKK 55 mio. skyldes udelukkende den stigende valutakurs mellem USD og DKK. Vi har igangsat en aktiv salgsproces og vi fokuserer stadig på at indgå en salgsaftale hen imod slutningen af 2010. Yderligere information om faciliteten kan findes på <http://genmab-facility.com/>.

Produktionsfacilitetens dagsværdi med fradrag af salgsomkostninger er estimeret til USD 145 mio., ca. DKK 800 mio. ved en valutakurs på 5,50. Der henvises til note 1 i årsrapporten for 2009 for yderligere information.

Forventninger til likvider og kortfristede værdipapirer inkluderer upfrontbetalingen relateret til den ændrede aftale på GBP 90 mio. (DKK 815 mio. på aftaletidspunktet). Denne betaling var ikke inkluderet i de tidligere forventninger.

Pr. 31. december 2009 udgjorde likvider og kortfristede værdipapirer DKK 1.281 mio. Som følge heraf forventer vi, at vores likvider og kortfristede værdipapirer vil udgøre ca. DKK 2.175 – 2.275 mio. ved årets udgang sammenlignet med tidligere forventninger på DKK 1.050 – 1.200.

•
•
•
•
•
•
•
•

Forventninger til 2010	Nye		Tidligere	
	DKK mio.	USD mio.	DKK mio.	USD mio.
Omsætning*	475 - 525	78 - 86	350 - 450	58 - 74
Driftsomkostninger	(825) - (875)	(136) - (144)	(950) - (1.050)	(157) - (173)
Driftsunderskud af fortsættende aktiviteter	(325) - (375)	(54) - (62)	(550) - (650)	(91) - (107)
Ophørt aktivitet	(60)	(10)	(55)	(9)
Salg af facilitet	800	145	800	145
GSK upfrontbetaling	815	134	-	-
Likvider primo året**	1.281	211	1.281	211
Likvider ved udgangen af året**	2.175 - 2.275	358 - 375	1.050 - 1.200	173 - 198
<i>*Eksklusive Arzerra royalties</i>				
<i>**Likvide beholdninger og kortfristede værdipapirer</i>				

I tillæg til de allerede nævnte forhold, kan ovenstående forventninger ændre sig som resultat af en række årsager, herunder timingen og variationen af udviklingsaktiviteter, relaterede indtægter og omkostninger samt udsving i værdien af vores kortfristede værdipapirer, dagsværdien med fradrag af salgsomkostninger af vores produktionsfacilitet og valutakurser. Forventningerne forudsætter endvidere, at der ikke indgås yderligere væsentlige aftaler i 2010, som kan få en væsentlig indvirkning på resultaterne.

Det forventede salg af faciliteten i Minnesota er blevet omregnet til en fast valutakurs på USD 1,00 = DKK 5,50, hvorved DKK-værdien er fastholdt på DKK 800 mio., hvilket stemmer overens med vores tidligere forventninger. Der er ved omregningen af den resterende del af vores 2010 fremtidsudsigter til USD anvendt den danske nationalbanks spotkurs den 30. juni 2010, som var USD 1,00 = DKK 6,0702.

Produktportefølje

Vores forskere undersøger løbende lovende nye sygdomstargets med henblik på en mulig udvidelse af vores portefølje. Pr. 30. juni 2010 havde vi 29 kliniske studier i gang sammenlignet med 31 kliniske studier pr. 30. juni 2009.

På tidspunktet for offentliggørelsen af denne rapport består vores kliniske produktportefølje af 11 fase III studier, ti fase II undersøgelser, otte fase I/II eller I undersøgelser og otte aktive programmer i præklinisk udvikling.

Den følgende oversigt viser sygdomsindikationerne og udviklingsfaserne for vores vigtigste programmer.



Produkt	Sygdomsindikationer	Udviklingsfase				
		Præ- klinisk	I	I/II	II	III
Ofatumumab 20 studier Partner: GSK	Kronisk lymfatisk leukæmi (CLL)		Y		Y	Y
	Non-Hodgkins lymfom (NHL)				Y	Y
	Leddegigt (reumatoid arthritis - RA)			Y	Y	Y
	Diffust storcellet B-cellelymfom (DLBCL)				Y	Y
	Recidiverende-remitterende multipel sklerose (RRMS)				Y	
	Waldenströms Makroglobulinæmi (WM)				Y	
Zalutumumab	Hoved- og halscancer (SCCHN) - 6 studier			Y	Y	Y
Daratumumab (HuMax-CD38)	Myelomatose			Y		
RG4930 Partner: Roche	Astma – target: OX40L				Y	
RG1512 Partner: Roche	Perifer karsygdom – target: P-selectin		Y			
HuMax-cMet	Cancer	Y				
HuMax-TF	Cancer	Y				
HuMax-Her2	Cancer	Y				

Fem yderligere aktive programmer i præklinisk udvikling

Ofatumumab (Arzerra)

Ofatumumab, som udvikles i henhold til en aftale om fælles udvikling og kommercialisering med GSK, har fået fremskyndet FDA-godkendelse i USA og betinget markedsføringstilladelse i EU til behandling af patienter med CLL, der er refraktære over for fludarabin og alemtuzumab, under varenavnet Arzerra. Ofatumumab er et nyt humant monoklonalt antistof, som retter sig mod en del af CD20-molekylet, som omfatter en epitop på den lille løkke (*Teeling et al 2006*). CD20-molekylet er et vigtigt target i behandlingen af CLL, da det er udtrykt i de fleste B-celle cancerformer (*Cragg et al 2005*). Ofatumumab er i udvikling for CLL, non-Hodgkins lymfom (NHL), diffust storcellet B-celle lymfom (DLBCL), Waldenströms makroglobulinæmi (WM), leddegigt (RA) og recidiverende-remitterende multipel sklerose (RRMS).

I oktober 2009 offentliggjorde GSK og Genmab, at selskaberne havde fået fremskyndet FDA-godkendelse af ofatumumab til behandling af patienter med CLL i USA, der er refraktære over for fludarabin og alemtuzumab. I januar 2010 udstedte CHMP en positiv erklæring vedrørende ofatumumab til behandling af patienter med CLL, som er refraktære over for fludarabin og alemtuzumab, og i april 2010 modtog vi en betinget markedsføringstilladelse i EU for Arzerra.

Efter godkendelsen i USA i oktober 2009 og i EU i april 2010 var nettoomsætningen for produktet på DKK 29 mio. i 2009 og DKK 115 mio. i første halvår af 2010 med royalties til Genmab på henholdsvis DKK 6 mio. og DKK 23 mio. Arzerra blev af GSK lanceret i USA i midten af november 2009 og kom på markedet i Europa kort tid efter EU-godkendelsen i Tyskland, Østrig og flere nordiske lande, herunder Danmark.

I august offentliggjorde GSK og Genmab primære resultater fra det afsluttede pivotale studie med ofatumumab til behandling af patienter med fludarabin og alemtuzumab refraktær CLL. Der blev i alt behandlet 95 CLL patienter, som var refraktære over for både fludarabin og alemtuzumab i studiet. Den objektive responsrate (ORR) i studiet, baseret på vurdering fra en uafhængig komité, var

•
•
•
•
•
•
•
•

51%. Ud over de 95 patienter, som blev medtaget i effektanalysen, deltog yderligere 128 patienter med recidiverende eller refraktær CLL, som ikke var refraktære overfor både fludarabin og alemtuzumab. Der forekom ingen uventede bivirkninger hos populationen i studiet (n=223).

Resultater fra dette afsluttede pivotale studie stemmer overens med effekt og sikkerhedsdata fra den interim analyse og viser aktivitet af ofatumumab som monoterapi hos patienter med CLL, der har modtaget adskillige tidligere behandlinger, og som er refraktære over for fludarabin og alemtuzumab.

I juli 2010 offentliggjorde GSK og Genmab en ændring af aftalen om fælles udvikling og kommercialisering af ofatumumab. Ændringen vil medføre, at GSK vil påtage sig ansvaret for at udvikle ofatumumab inden for autoimmune indikationer, mens udviklingen af ofatumumab inden for onkologiindikationer fortsat vil ske i samarbejde med Genmab.

Genmab modtog en upfrontbetaling på GBP 90 mio. (DKK 815 mio. på aftaletidspunktet) fra GSK. Der vil være et maksimum på Genmabs fremtidige forpligtelser vedrørende finansiering af udviklingen af ofatumumab inden for onkologiindikationer som totalt vil udgøre GBP 145 mio. (DKK 1.314 mio. på aftaletidspunktet), inklusive et årligt kontant betalingsmaksimum på GBP 17 mio. (DKK 154 mio. på aftaletidspunktet) for hvert år de næste seks år med start fra 2010. Fremtidige milestones til Genmab i henhold til onkologiudviklingsprogrammet vil blive reduceret med 50%. Udviklingsmilestonebetalingen, der er relateret til opstarten af fase III studiet med ofatumumab i kombination med bendamustin til behandling af NHL, forbliver på 100%. Det forventes, at studiet starter i tredje kvartal af 2010.

Der vil ikke være nogen ændring i de trinvis stigende royalties til Genmab inden for onkologiprogrammet.

Alt udviklingsarbejde inden for de autoimmune og onkologiske indikationer, som udføres af Genmab, vil blive overført til GSK, hvor det er praktisk muligt, i andet halvår af 2010.

I juli 2010 offentliggjorde GSK og Genmab positive foreløbige resultater fra en fase II sikkerheds- og farmakokinetisk undersøgelse med ofatumumab til behandling af patienter med RRMS. Der blev behandlet i alt 38 patienter i undersøgelsen, hvoraf 12 patienter fik placebo og 26 patienter fik ofatumumab intravenøst. Patienterne blev behandlet med 100 mg, 300 mg eller 700 mg ofatumumab og fulgt i 24 uger. Der forekom ingen dosisbegrænsende toksicitet, ingen uventede bivirkninger og infektionsraterne var sammenlignelige mellem grupperne. Virkning blev vurderet som sekundært endpoint. Selvom undersøgelsen kun omfattede et lille antal patienter, blev der observeret statistiske signifikante reduktioner i antallet af hjernesker (gadolinium-forstærkede T1 læsioner og nye/forstørrelse af etablerede T2 læsioner), som målt på en serie MR-skanninger fra uge 8 til uge 24, hos patienter behandlet med ofatumumab, sammenlignet med patienter, der fik placebo, og reduktionerne blev observeret i alle dosisgrupperne.

I august offentliggjorde Genmab foreløbige resultater fra et åbent indledende fase II enkeltarms studie med ofatumumab til evaluering af behandling af recidiverende

•
•
•
•
•
•
•
•

DLBCL hos patienter, som ikke er egnede til, eller som har fået recidiv efter en stamcelletransplantation.

Formålet med studiet var at fastslå effekten af ofatumumab hos patienter med recidiverende DLBCL, som ikke er egnet til, eller som har fået recidiv efter stamcelletransplantation. Det primære endpoint i studiet var ORR, bedømt af en uafhængig komité over en periode på seks måneder fra begyndelsen af behandlingen. Der blev behandlet i alt 81 patienter i dette studie. 96% af patienterne i studiet havde modtaget tidligere behandling med rituximab. 54% af patienterne havde modtaget mellem to og fem tidligere rituximab behandlinger. 31% af patienterne havde tidligere modtaget en stamcelletransplantation, og de resterende 69% var ikke egnede til en transplantation. ORR observeret i interim-analysen var 11%, med en median responsvarighed på 6,9 måneder. Der forekom ikke uventede bivirkninger.

I andet kvartal af 2010 registrerede GSK et nyt ofatumumab-onkologistudie på www.clinicaltrials.gov. Studiet er en enkeltarms, åben fase I undersøgelse, der evaluerer de kardiovaskulære virkninger af behandling med ofatumumab hos patienter med refraktær CLL. Der rekrutteres i øjeblikket 12 patienter til studiet.

Der er i alt 20 ofatumumabstudier i gang. Følgende oversigt viser de studier, vi har inden for hver større indikation.

CLL:

- Fase III førstebehandlingsstudie af CLL med ofatumumab i kombination med chlorambucil
- Fase III studie med ofatumumab i kombination med FC som andenbehandling hos patienter med CLL
- Fase III vedligeholdelsesstudie med ofatumumab sammenlignet med ingen videre behandling af patienter med recidiverende CLL, som har haft effekt af induktionsbehandling
- Fase III studie med CLL-patienter, der er refraktære over for fludarabin og alemtuzumab
- Tre fase II undersøgelser og en fase I undersøgelse

NHL:

- Fase III pivotalstudie til behandling af patienter med rituximab-refraktær follikulært NHL
- Fase III studie med ofatumumab i kombination med bendamustin til behandling af NHL
- Fase II NHL undersøgelse i Japan

DLBCL:

- Fase III studie med ofatumumab og kemoterapi sammenlignet med rituximab og kemoterapi til behandling af patienter med recidiverende eller refraktær DLBCL
- To fase II undersøgelser

WM:

- Fase II undersøgelse til behandling af Waldenströms makroglobulinæmi

•
•
•
•
•
•
•
•

Leddegigt:

- Fase III studie med ofatumumab til behandling af patienter med leddegigt, som ikke har haft tilstrækkelig effekt af behandling med methotrexate
- Fase III studie med ofatumumab til behandling af patienter med leddegigt, som ikke har haft tilstrækkelig effekt af behandling med TNF-alfa antagonister
- Fase II genbehandlingsundersøgelse
- Fase I/II undersøgelse med subkutan formulering

RRMS:

- Fase II sikkerheds- og farmakokinetisk undersøgelse med ofatumumab til behandling af RRMS

Ud over undersøgelser nævnt ovenfor er der også en række planlagte og igangværende investigatorundersøgelser.

Zalutumumab

Zalutumumab er et humant antistof med høj affinitet, der retter sig mod Epidermal Growth Factor receptor (EGFr), et molekyle som findes i stort antal på overfladen af mange cancerceller, og som er et klinisk valideret target. Zalutumumab har fået tildelt Fast Track-status af FDA for patienter med hoved- og halscancer, som ikke tidligere har haft gavn af standardbehandling.

I øjeblikket udføres to fase III studier med zalutumumab. I marts 2010 offentliggjorde vi foreløbige resultater fra pivotalstudiet til behandling af patienter med refraktær hoved- og halscancer, der anses som uheldbredelige med standardbehandling. Data fra de 286 patienter med recidiverende eller metastatisk pladecellekarcinom i hoved og hals (SCCHN), som ikke har haft effekt af standard platinbaseret kemoterapi, viste en median-overlevelse hos de patienter, der fik zalutumumab i kombination med den bedste understøttende behandling (BSC), på 6,7 måneder sammenlignet med 5,2 måneder for de patienter, der kun fik BSC ($p=0,0648$). Selvom dette udgjorde en forbedring på 30% (risikoforhold på 1,30), var resultatet ikke tilstrækkeligt til at demonstrere en statistisk signifikant forskel i den gennemsnitlige overlevelse, dvs. det primære endpoint i studiet. Dog opnåede de patienter, der udelukkende blev behandlet med zalutumumab, en forbedring på 61% i den progressionsfrie overlevelse sammenlignet med patienter, der udelukkende blev behandlet med BSC ($p=0,0010$). Sikkerhedsprofilen, der blev observeret for zalutumumab, var som forventet for denne lægemiddelklasse hos patienter med SCCHN. De bivirkninger, der hyppigst blev rapporteret blandt patienter, der blev behandlet med zalutumumab og BSC, var infusionsrelaterede reaktioner, hud- og neglesygdomme, elektrolytforstyrrelser (hypomagnesæmi og hypokalæmi), mave-/tarmsygdomme (diarré grad 1-2), øjenssygdomme, infektioner og hovedpine. Der forekom ingen uventede bivirkninger. Genmab er i gang med at vurdere resultatet sammen med sine kliniske rådgivere og planlægger at mødes med de regulatoriske myndigheder for at drøfte, hvordan selskabet bedst muligt kan føre produktet videre. Det andet fase III studie forventes at optage 600 tidligere ubehandlede patienter med hoved- og halscancer og udføres i samarbejde med DAHANCA.

To førstebehandlingsundersøgelser med zalutumumab til behandling af patienter med hoved- og halscancer er i gang: En fase I/II undersøgelse med 36 patienter, som behandles med zalutumumab i kombination med kemo-strålebehandling, og en fase I/II undersøgelse med 36 patienter, der ikke kan tåle platinbaseret kemoterapi, og som behandles med zalutumumab i kombination med stråle-

•
•
•
•
•
•
•
•

behandling. Der foretages endvidere i øjeblikket et fase II sikkerhedsstudie med zalutumumab i kombination med BSC, ligesom der foretages en fase I/II undersøgelse, der undersøger den farmakokinetiske profil af zalutumumab.

Daratumumab (HuMax-CD38)

Daratumumab er et fuldt humant antistof i klinisk udvikling rettet mod CD38-molekylet, som er overudtrykt på overfladen af myelomatose tumorceller.

Prækliniske studier har vist, at daratumumab kraftigt aktiverer immunforsvarets ødelæggelsesmekanismer som f.eks. antistofafhængig cellemedieret cytotoxicitet (ADCC) og komplementafhængig cytotoxicitet (CDC) mod primære myelomatose-tumorer. Daratumumab viste endvidere at hæmme den enzymatiske aktivitet af CD38-molekylet, hvilket kan bidrage til den effekt, hvormed daratumumab ødelægger både primære myelomatoseceller og plasmacelleleukæmi celler.

En fase I/II sikkerheds- og dosisbestemmende undersøgelse med daratumumab til behandling af myelomatose er i gang. Undersøgelsen vil omfatte op til 122 patienter med myelomatose, som er recidiverende eller refraktære over for mindst to forskellige tidligere behandlinger, og som ikke har flere etablerede behandlingsmuligheder.

Andre kliniske programmer

Vores samarbejdspartner Roche udfører kliniske undersøgelser med to antistoffer udviklet af Genmab under selskabernes samarbejdsaftale. Patientrekruttering til en fase II undersøgelse med RG4930, som er i udvikling mod astma og som retter sig mod OX40L, er afsluttet. RG1512, der retter sig mod P-selectin, er i fase I udvikling til behandling af perifer karsygdom.

I februar indgik vi en licensaftale, hvor Genmab gav TenX Biopharma, Inc. eksklusive globale rettigheder til at udvikle og kommercialisere zanolimumab (HuMax-CD4). Zanolimumab er et humant antistof i udvikling til behandling af kutant T-cellelymfom (CTCL) og non-kutant T-cellelymfom (NCTCL).

Prækliniske programmer

Genmab har otte aktive programmer i præklinisk udvikling og arbejder på adskillige prækliniske cancerprogrammer, herunder antistoffer til det klinisk validerede target Her-2 samt antistoffer til tre nye targets cMet, Tissue Factor og HuMax-Wnt.

Produktion

Som en del af reorganiseringsplanen offentliggjort i november 2009 har Genmab til hensigt at frasælge sin produktionsfacilitet i Brooklyn Park, Minnesota, USA. Genmabs fremtidige produktionsbehov vil blive varetaget via samarbejde med kontraktproduktionsleverandører. Indtil et muligt salg vil Brooklyn Park faciliteten fortsætte i valideret stand og udelukkende på vedligeholdelsesniveau med en betydeligt reduceret arbejdsstyrke.

Salgsprocessen er i gang, og Genmab har indgået aftale med en ekstern agent med stor erfaring inden for salg af farmaceutiske og bioteknologiske produktionsfaciliteter. Som følge af den kapital vi modtog ved ændringen af GSK-aftalen, så har Genmab nu muligheden for at overveje en alternativ salgstransaktion end en traditionel afhændelse. En sådan kunne indeholde en transaktion, som giver

•
•
•
•
•
•
•
•

adgang til et porteføljeprodukt, vores teknologi eller vores kompetencer inden for forskning og udvikling. Vi vil stadig fokusere på at indgå en salgsaftale ved udgangen af 2010.

Der henvises til note 2 i denne delårsrapport for yderligere information.

Væsentlige risici og usikkerheder

Som et biotekselskab står Genmab over for en række risici og usikkerheder. Disse er almindelige for branchen og relaterer sig til drifts-, forsknings- og udviklingsaktiviteter, produktionsaktiviteter samt kommercielle og finansielle aktiviteter. Yderligere oplysninger omkring de risici og usikkerheder, som koncernen står over for, kan findes i Genmabs årsrapport for 2009.

Pr. 30. juni 2010 er der ikke sket væsentlige ændringer i Genmabs samlede risikoprofil siden offentliggørelsen af årsrapporten. Dog offentliggjorde Genmab efter balancedagen en ændring til aftalen om fælles udvikling og kommercialisering af ofatumumab mellem GSK og Genmab.

For yderligere information se venligst afsnittene Regnskabsberetning og Efterfølgende begivenheder samt note 3 i denne delårsrapport.

Regnskabsberetning

Delårsrapporten er udarbejdet på konsolideret basis for Genmabkoncernen. Delårsrapporten offentliggøres i danske kroner (DKK).

Af hensyn til regnskabslæserne indeholder delårsrapporten en omregning af visse DKK beløb til US dollars (USD) til en nærmere angivet kurs i den supplerende del til delårsrapporten. Se venligst afsnittet "Omregning af visse DKK-beløb til USD – supplerende information".

Som en følge af den planlagte afhændelse af vores produktionsfacilitet er faciliteten blevet klassificeret som bestemt for salg og præsenteret som en ophørt aktivitet i henhold til IFRS. Derfor er der foretaget reklassifikation af visse poster i resultatopgørelsen for første halvår af 2009 og andet kvartal af 2009 for at tilpasse posterne til dette års præsentation, og kommentarer under regnskabsberetning er udarbejdet i henhold til den nye præsentation. Poster i balance og pengestrømsopgørelse er ikke reklassificeret. Præsentationen af ophørt aktivitet er beskrevet yderligere i note 2 i denne delårsrapport.

Nettoomsætning

Genmabs nettoomsætning udgjorde DKK 276 mio. i første halvår af 2010 sammenlignet med DKK 324 mio. i den tilsvarende periode af 2009. Omsætningen stammer primært fra indregning af milestonebetalinger, udskudt omsætning og refusion af visse udviklingsomkostninger i forbindelse med vores udviklingssamarbejdsaftale med GSK (fælles udvikling og kommercialisering af ofatumumab). I 2010 indeholder nettoomsætningen også royalties fra salget af Arzerra.

Som følge af at nettoomsætningen indeholder royalties, milestonebetalinger og andre indtægter fra vores forsknings- og udviklingsaftaler, kan indregning af nettoomsætning variere fra periode til periode.

•
•
•
•
•
•
•
•

DKK mio.	1. halvår 2010	1. halvår 2009
Royalties	23	-
Milestonebetalinger	87	145
Udskudt omsætning	109	109
Øvrig nettoomsætning	57	70
Samlet nettoomsætning	276	324

Royalties:

Arzerra blev godkendt til salg i USA den 29. oktober 2009 og i EU den 19. april 2010. Det første salg af Arzerra skete i USA i november 2009.

Nettoomsætningen for Arzerra var på DKK 115 mio. i første halvår af 2010 med DKK 106 mio. i USA og DKK 9 mio. i resten af verden. De samlede indregnede royalties i første halvår af 2010 fra nettosalg af Arzerra udgjorde DKK 23 mio.

Milestonebetalinger:

I april 2010 offentliggjorde vi, at vi havde nået en milestone for Arzerra (ofatumumab) under samarbejdsaftalen med GSK. En milestonebetaling på DKK 87 mio. blev udløst, da EU-kommissionen udstedte en betinget markedsførings-tilladelse for ofatumumab til behandling af patienter med refraktær CLL.

I 2009 opnåede vi milestonebetalinger, da det Europæiske Lægemiddelagentur (EMA) accepterede indsendelsen af MAA-ansøgningen for ofatumumab til behandling af refraktær CLL (DKK 58 mio.), og da FDA accepterede vores BLA-ansøgning under samme studie (DKK 87 mio.). Begge milestones blev opnået i første kvartal af 2009.

Pr. 30. juni 2010 har de samlede milestonebetalinger, som vi modtog under samarbejdsaftalen med GSK, inklusive en engangsbetaling på DKK 25 mio., som vi modtog i 2009, beløbet sig til DKK 955 mio. siden aftalen blev indgået i 2007.

Udskudt omsætning:

Der er både i første halvår af 2010 og i den tilsvarende periode af 2009 indregnet omsætning på i alt DKK 109 mio. fra den upfrontbetaling, som Genmab modtog fra GSK i 2007. Upfrontbetalingen blev oprindeligt indregnet som udskudt omsætning og indregnes i resultatopgørelsen lineært over en femårs periode. Pr. 30. juni 2010 er DKK 326 mio. indregnet som udskudt omsætning i balancen. Pr. 1. juli 2010 er den fremtidige amortiseringsperiode blevet forlænget grundet ændringen i samarbejdsaftalen med GSK. Se venligst afsnittet Efterfølgende bevisenheder for yderligere information.

Øvrig nettoomsætning:

Øvrig nettoomsætning består primært af refusion af visse udviklingsomkostninger i forbindelse med det fælles udviklingsarbejde under Genmabs udviklingssamarbejdsaftale med GSK.

I første kvartal af 2010 indgik vi en licensaftale, hvor Genmab gav TenX Biopharma, Inc. eksklusive globale rettigheder til at udvikle og commercialisere

•
•
•
•
•
•
•
•
•
•

zanolimumab (HuMax-CD4). I henhold til denne aftale modtog Genmab en betaling på USD 4,5 mio. (ca. DKK 24 mio.) og vil være berettiget til milestones og royalties fra salget af zanolimumab. TenX Biopharma vil være ansvarlig for alle fremtidige omkostninger til udvikling, produktion og kommercialisering af zanolimumab.

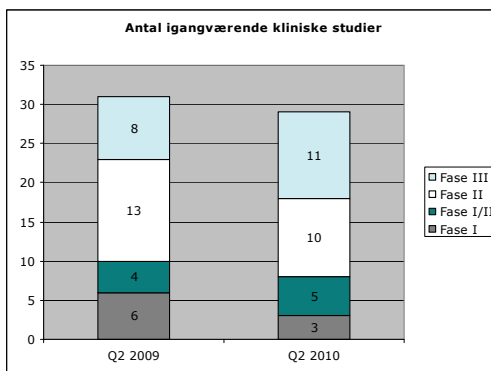
Driftsomkostninger

Forsknings- og udviklingsomkostninger

Forsknings- og udviklingsomkostninger faldt med DKK 50 mio., eller 11%, fra DKK 463 mio. i første halvår af 2009 til DKK 413 mio. i første halvår af 2010.

Besparelserne var et resultat af vores reorganiseringsplan, som blev offentliggjort i november 2009, hvor vi besluttede at sælge vores produktionsfacilitet og reducere antallet af medarbejdere med ca. 300 ansatte. Størstedelen af reduktionen blev udført ved udgangen af 2009. Den resterende del af reduktionen blev i al væsentlighed udført i første kvartal 2010.

Pr. 30. juni 2010 havde vi 29 kliniske studier i gang sammenlignet med 31 kliniske studier pr. 30. juni 2009. Dette antal studier inkluderer studier, der både udføres og finansieres af Genmab og vores samarbejdspartnere GSK og Roche. Se yderligere information om de igangværende studier under afsnittet Produktportefølje.



Størstedelen af vores forsknings- og udviklingsomkostninger er relateret til udviklingsprogrammerne med ofatumumab og zalutumumab samt medarbejderomkostninger. Forsknings- og udviklingsomkostninger udgjorde 80% af de samlede driftsomkostninger sammenlignet med 86% i første halvår af 2009.

Administrationsomkostninger

Administrationsomkostninger udgjorde DKK 103 mio. i første halvår af 2010 sammenlignet med DKK 75 mio. i samme periode i 2009. Stigningen skyldes primært omkostninger relateret til Genmabs tidligere Chief Executive Officers fratrædelse. Den samlede indvirkning fra fratrædelsen er på nuværende tidspunkt estimeret til en engangslønomkostning (DKK 21 mio.) og en engangswarrantomkostning (DKK 18 mio.) på i alt DKK 39 mio.

Administrationsomkostningerne udgjorde 20% af vores samlede driftsomkostninger i 2010 sammenlignet med 14% i første halvår af 2009.



Driftsresultat

Genmabs driftsunderskud for første halvår af 2010 var på DKK 240 mio. sammenlignet med DKK 213 mio. for første halvår af 2009. Det højere driftsunderskud kan primært relateres til faldet i nettoomsætningen sammenlignet med første halvår af 2009.

Pr. 30. juni 2010 var antallet af medarbejdere i alt 217 sammenlignet med 530 pr. 30. juni 2009. Nedgangen er et resultat af reorganiseringsplanen offentliggjort i november 2009. Omkostninger til reorganisering og transition i forbindelse med reorganiseringsplanen udgjorde DKK 19 mio. i første halvår af 2010 og vedrører primært omkostninger vedrørende transitionmedarbejdere.

Medarbejdere	1. halvår 2010	1. halvår 2009
Forsknings- og udviklingsmedarbejdere	159	320
Administrative medarbejdere	33	48
Samlet antal medarbejdere i fortsættende aktiviteter	192	368
Ophørt aktivitet	25	162
Samlet antal medarbejdere	217	530

De 192 medarbejdere, som vist i tabellen ovenfor under fortsættende aktiviteter, inkluderer ca. 8 transitionmedarbejdere, som vil forlade Genmab i løbet af 2010, når deres opgaver er tilendebragt.

Finansielle poster, netto

Finansielle poster, netto for første halvår af 2010 udgjorde en nettoindtægt på DKK 65 mio. sammenlignet med en nettoindtægt på DKK 18 mio. i første halvår af 2009. Finansielle poster, netto afspejler en kombination af renteindtægter og urealiserede og realiserede markedsværdireguleringer på vores portefølje af kortfristede værdipapirer samt realiserede og urealiserede valutakursreguleringer.

•
•
•
•
•
•
•
•

DKK mio.	1. halvår 2010	1. halvår 2009
Renter og øvrige finansielle indtægter	12	36
Realiserede og urealiserede gevinster på kortfristede værdipapirer, netto	10	5
Valutakursgevinster, netto	44	-
Dagsværdireguleringer af afledte finansielle instrumenter, mv.	-	4
Finansielle indtægter	66	45
Renter og øvrige finansielle omkostninger	(1)	(1)
Realiserede og urealiserede tab på kortfristede værdipapirer, netto	-	-
Valutakurstab, netto	-	(26)
Finansielle omkostninger	(1)	(27)
Finansielle poster, netto	65	18

De samlede renteindtægter udgjorde DKK 12 mio. i 2010 sammenlignet med DKK 36 mio. i første halvår af 2009. Nedgangen i renteindtægter skyldes primært reduktionen af vores likvide beholdninger sammenlignet med første halvår 2009 og overførslen af likvider til mere sikre og likvide aktiver med lavere rente.

I første halvår af 2010 udgjorde realiserede og urealiserede gevinster på kortfristede værdipapirer, netto DKK 10 mio. sammenlignet med en nettoindtægt på DKK 5 mio. i første halvår af 2009. I andet kvartal af 2010 solgte vi alle vores euro-denominerede værdipapirer, bortset fra en investering i Lehman Brothers, for yderligere at reducere risikoprofilen i vores portefølje, hvormed vi realiserede en mindre nettogevinst.

Pr. 30. juni 2010 havde vi urealiserede tab på vores kortfristede værdipapirer på DKK 28 mio. Der henvises til note 3 i denne delårsrapport for yderligere oplysninger om vores kortfristede værdipapirer.

Finansielle poster, netto var også positivt påvirket af styrkelsen af USD over for DKK (urealiserede valutakursreguleringer). I første halvår af 2010 steg valutakursen med ca. 17% (ca. 11% i andet kvartal 2010).

Nettoresultat af fortsættende aktiviteter

Nettounderskuddet for første halvår af 2010 udgjorde DKK 191 mio. sammenlignet med DKK 201 mio. i samme periode af 2009. Forbedringen skyldes primært besparelserne fra reorganiseringen i 2009 og positive netto finansielle poster, som mere end udlignede faldet i nettoomsætningen samt engangsomkostningen i forbindelse med vores tidligere CEO.

Nettoresultat af fortsættende aktiviteter indeholdt selskabsskat på DKK 16 mio. vedrørende selskabsskat i vores dattervirksomheder.

•
•
•
•
•
•
•
•

Nettoresultat af ophørt aktivitet

Nettoresultat af ophørt aktivitet omfatter resultatet fra vores produktionsfacilitet, som er klassificeret som bestemt for salg og præsenteret som en ophørt aktivitet som følge af vores beslutning om at frasælge faciliteten. Resultatet af ophørt aktivitet udgjorde et underskud på DKK 28 mio. i første halvår af 2010 sammenlignet med DKK 113 mio. i samme periode af 2009.

Indtil et muligt salg vil Brooklyn Park faciliteten fortsætte i valideret stand og udelukkende på vedligeholdelsesniveau med en betydeligt reduceret arbejdsstyrke, hvilket afspejles i resultatet for første halvår af 2010.

Resultatet af ophørt aktivitet er nærmere beskrevet i note 2 i denne delårsrapport.

Likviditet

Pr. 30. juni 2010 afspejlede balancen likvider og kortfristede værdipapirer (likviditet) på i alt DKK 931 mio. sammenlignet med DKK 1.281 mio. pr. 31. december 2009. Dette svarer til en reduktion (cash burn) på DKK 350 mio., der primært kan henføres til investeringen i vores forsknings- og udviklingsaktiviteter.

Som en følge af afhændelsen af vores euro-denominerede værdipapirer i andet kvartal af 2010 er vores likvider steget fra DKK 273 mio. ved udgangen af marts 2010 til DKK 446 mio. pr. 30. juni 2010. Provenuet fra salget af vores euro-denominerede portefølje blev overført til vores danske porteføljeforvaltere.

Som følge af de nuværende markedsforhold investeres al ny likviditet og geninvesteringer fra provenu fra afhændelsen af kortfristede værdipapirer i højlikvide og lavrisikopapirer som f.eks. statsobligationer.

På nuværende tidspunkt anses kreditrisikoen på bankindeståender som værende begrænset, da størstedelen af Genmabs bankindeståender er placeret hos danske banker, hvor alle indskud er garanteret af den danske stat indtil 30. september 2010.

Balancen

Pr. 30. juni 2010 udgjorde de samlede aktiver DKK 1.955 mio. sammenlignet med DKK 2.222 mio. ved udgangen af 2009. I fjerde kvartal af 2009 blev balancen påvirket af den planlagte afhændelse af produktionsfaciliteten. Facilitetens værdi og relateret goodwill blev nedskrevet til dagsværdi med fradrag af salgsomkostninger, og faciliteten og de relaterede aktiver og forpligtelser er klassificeret som bestemt for salg. Der henvises til note 2 i denne delårsrapport for yderligere information om den planlagte afhændelse af faciliteten.

Anden gæld er faldet fra DKK 344 mio. pr. 31. december 2009 til DKK 328 mio. pr. 30. juni 2010. Nedgangen skyldes primært betaling af forpligtelser relateret til vores udviklingsaftaler i andet kvartal af 2010.

Egenkapitalen udgjorde DKK 1.204 mio. pr. 30. juni 2010 mod DKK 1.297 mio. ved udgangen af december 2009. Den 30. juni 2010 udgjorde Genmabs egenkapitalandel 62% sammenlignet med 58% ved udgangen af 2009.



Efterfølgende begivenheder

I juli ændrede vi aftalen om fælles udvikling og kommercialisering af ofatumumab med GSK. Ændringen vil medføre, at GSK vil påtage sig ansvaret for at udvikle ofatumumab inden for autoimmune indikationer, mens udviklingen af ofatumumab inden for onkologiindikationer fortsat vil ske i samarbejde med Genmab.

Genmab modtog en upfrontbetaling på GBP 90 mio. (DKK 815 mio. på aftaletidspunktet) fra GSK. Upfrontbetalingen blev betalt af GSK i juli 2010. Der vil være et maksimum på Genmabs fremtidige forpligtelser vedrørende finansiering af udviklingen af ofatumumab inden for onkologiindikationer, som totalt vil udgøre GBP 145 mio. (DKK 1.314 mio. på aftaletidspunktet), inklusive et årligt kontant betalingsmaksimum på GBP 17 mio. (DKK 154 mio. på aftaletidspunktet) for hvert år de næste seks år med start fra 2010. Fremtidige milestones til Genmab i henhold til onkologiudviklingsprogrammet vil blive reduceret med 50%. Udviklingsmilestonebetalingen, der er relateret til opstarten af fase III studiet med ofatumumab i kombination med bendamustin til behandling af NHL, forbliver på 100%. Det forventes, at studiet starter i tredje kvartal af 2010.

Der vil ikke være nogen ændring i de trinvis stigende royalties til Genmab inden for onkologiprogrammet.

I tilfælde af at den årlige omkostning overstiger betalingsmaksimummet på GBP 17 mio., udskydes betalingen af det overskydende beløb til 2016. Dette betyder, at afholdte udviklingsomkostninger, der overstiger GBP 17 mio., ikke vil blive betalt før efter 1. januar 2016. I tilfælde af at det overordnede maksimum på GBP 145 mio. bliver nået, vil det ikke blive Genmab pålagt at betale GSK for omkostninger, der påløber efter 1. januar 2016.

Genmab har ingen yderligere omkostningsforpligtelser vedrørende autoimmune indikationer og har derfor heller ingen ret til at modtage udviklingsmilestones og to salgsmilestones inden for autoimmune indikationer. Genmab vil dog stadig fastholde to cifrede royalties vedrørende autoimmune indikationer. Omkostninger til autoimmun udvikling, som Genmab afholder efter 1. januar 2010, vil blive fuldt refunderet af GSK.

Upfrontbetalingen relaterer sig til ændringen i den oprindelige aftale med GSK fra den 19. december 2006 og som nævnt ovenfor, indebærer ændringen blandt andet en reduktion af fremtidige milestonebetalinger og royaltysatser og finansieringskrav. Pr. 30. juni 2010 udgjorde den resterende del af den udskudte omsætning, som blev modtaget, da den oprindelige aftale med GSK blev indgået, DKK 326 mio. Det resterende beløb svarede til de sidste 18 måneder af den oprindelige 60 måneders allokationsperiode. Det er ikke muligt at tilvejebringe objektive og pålidelige beviser for værdien af de forskellige elementer i ændringen og den resterende udskudte omsætning og måle disse ud fra stand-alone betragtning, da tidligere og fremtidige aktiviteter i høj grad er sammenhængende. Af denne årsag betragtes upfrontbetalingen og den resterende udskudte omsætning som en enkelt transaktion og på kombineret basis.

Upfrontbetalingen vil sammen med den eksisterende udskudte omsætning blive udskudt og allokert og indregnet som omsætning på lineær basis i perioden 1. juli 2010 til 31. december 2015 (66 måneder) med DKK 207 mio. pr. år.

•
•
•
•
•
•
•
•

I juli offentliggjorde vi positive foreløbige data fra en fase II sikkerheds- og farmakokinetisk undersøgelse med ofatumumab til behandling af patienter med RRMS.

I juli offentliggjorde vi, at nettoomsætningen for Arzerra i andet kvartal af 2010 var på ca. DKK 73 mio. med en forventet royalty til Genmab på DKK 15 mio.

I august offentliggjorde GSK og Genmab primære resultater fra det afsluttede pivotale studie med ofatumumab til behandling af patienter med fludarabin og alemtuzumab refraktær CLL.

I august offentliggjorde Genmab foreløbige resultater fra et åbent indledende fase II enkeltarms studie med ofatumumab til evaluering af behandling af recidiverende DLBCL hos patienter, som ikke er egnede til, eller som har fået recidiv efter en stamcelletransplantation.

Der er ikke indtruffet andre væsentlige begivenheder efter balancedagen, som i væsentligt omfang kan have indflydelse på delårsrapporten pr. 30. juni 2010.

Yderligere oplysninger:

Helle Husted, Vice President, Investor Relations

T: +45 33 44 77 30; M: +45 25 27 47 13; E: h.husted@genmab.com

Med undtagelse af historiske oplysninger præsenteret heri, er forhold, der diskuteres i denne delårsrapport, 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, 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. Genmab er ikke forpligtet til at opdatere fremadrettede udsagn efter udsendelsen af denne delårsrapport og er heller ikke forpligtet til at bekræfte sådanne udsagn i forbindelse med faktiske resultater, medmindre dette kræves i medfør af lov.

Genmab®, det Y-formede Genmab logo®, HuMax®, HuMax-CD20®, HuMax-EGFr™, HuMax-IL8™, HuMax-TAC™, HuMax-HepC™, HuMax-CD38™, HuMax-CD32b™, HuMax-TF™, HuMax-Her2™, HuMax-VEGF™, HuMax-Wnt, HuMax-cMet™ og UniBody® er alle varemærker tilhørende Genmab A/S. Arzerra® er et varemærke tilhørende GlaxoSmithKline.



Totalindkomstopgørelse for 2. kvartal

Resultatopgørelse

Note	2. kvartal 2010 DKK'000	2. kvartal 2009 DKK'000
Nettoomsætning	169.800	74.172
Forsknings- og udviklingsomkostninger	(193.063)	(216.133)
Administrationsomkostninger	(70.544)	(34.362)
Driftsomkostninger	(263.607)	(250.495)
Driftsresultat	(93.807)	(176.323)
Finansielle poster, netto	29.402	128.102
Resultat af fortsættende aktiviteter før skat	(64.405)	(48.221)
Selskabsskat	(10.685)	(2.193)
Nettoresultat af fortsættende aktiviteter	(75.090)	(50.414)
Resultat af ophørt aktivitet	(13.604)	(64.034)
Nettoresultat	(88.694)	(114.448)
Aktuel og udvandet indtjening pr. aktie	(1,98)	(2,55)
Aktuel og udvandet indtjening af fortsættende aktiviteter pr. aktie	(1,67)	(1,12)

Totalindkomstopgørelse

Nettoresultat	(88.694)	(114.448)
Øvrig totalindkomst		
Valutakursregulering vedr. datterselskaber	47.490	(67.065)
Totalindkomst i alt	(41.204)	(181.513)



Totalindkomstopgørelse for 1. halvår

Resultatopgørelse

	1. halvår 2010 DKK'000	1. halvår 2009 DKK'000
Nettoomsætning	276.321	324.152
Forsknings- og udviklingsomkostninger	(413.264)	(462.533)
Administrationsomkostninger	(103.367)	(74.601)
Driftsomkostninger	(516.631)	(537.134)
Driftsresultat	(240.310)	(212.982)
Finansielle poster, netto	65.416	17.769
Resultat af fortsættende aktiviteter før skat	(174.894)	(195.213)
Selskabsskat	(15.758)	(5.364)
Nettoresultat af fortsættende aktiviteter	(190.652)	(200.577)
Resultat af ophørt aktivitet	2 (28.451)	(113.030)
Nettoresultat	(219.103)	(313.607)
Aktuel og udvandet indtjening pr. aktie	(4,88)	(6,98)
Aktuel og udvandet indtjening af fortsættende aktiviteter pr. aktie	(4,25)	(4,47)

Totalindkomstopgørelse

Nettoresultat	(219.103)	(313.607)
Øvrig totalindkomst		
Valutakursregulering vedr. datterselskaber	78.639	(227)
Totalindkomst i alt	(140.464)	(313.834)

•
•
•
•
•
•
•
•

Balance - Aktiver

	Note	30. juni 2010 DKK'000	31. december 2009 DKK'000	30. juni 2009 DKK'000
Goodwill		-	-	312.895
Immaterielle aktiver i alt		-	-	312.895
Grunde og bygninger		-	-	694.668
Indretning af lejede lokaler		10.862	12.581	15.364
Produktionsudstyr		-	-	153.747
Driftsmateriel og inventar		42.066	46.999	64.944
Aktiver under opførelse		600	600	6.422
Materielle aktiver i alt		53.528	60.180	935.145
Andre værdipapirer og kapitalandele		468	468	850
Udskudte skatteaktiver		12.889	4.634	197
Finansielle aktiver i alt		13.357	5.102	1.047
Langfristede aktiver i alt		66.885	65.282	1.249.087
Varebeholdninger		-	-	50.130
Tilgodehavender		67.439	111.667	208.378
Periodeafgrænsningsposter		8.137	9.763	12.603
Kortfristede værdipapirer	3	485.003	816.910	1.260.326
Likvider		435.242	460.738	213.915
		995.821	1.399.078	1.745.352
Aktiver bestemt for salg	2	892.223	757.174	-
Kortfristede aktiver i alt		1.888.044	2.156.252	1.745.352
Aktiver i alt		1.954.929	2.221.534	2.994.439



Balance – Passiver

	Note	30. juni 2010 DKK'000	31. december 2009 DKK'000	30. juni 2009 DKK'000
Aktiekapital		44.907	44.907	44.907
Overkurs ved emission		5.375.256	5.375.256	5.375.266
Reserve for valutakursregulering		130.538	51.899	85.420
Overført resultat		(4.346.453)	(4.174.870)	(3.554.525)
Egenkapital i alt		1.204.248	1.297.192	1.951.068
Hensatte forpligtelser		27.894	12.066	4.487
Leasingforpligtelse		14.903	17.938	21.346
Langfristede forpligtelser i alt		42.797	30.004	25.833
Kortfristet del af leasingforpligtelse		6.443	7.004	7.620
Leverandører af varer og tjenesteydelser		33.522	44.808	57.519
Udskudt omsætning		325.596	439.371	542.660
Anden gæld		327.665	344.245	409.739
		693.226	835.428	1.017.538
Forpligtelser vedrørende aktiver bestemt for salg	2	14.658	58.910	-
Kortfristede forpligtelser i alt		707.884	894.338	1.017.538
Forpligtelser i alt		750.681	924.342	1.043.371
Passiver i alt		1.954.929	2.221.534	2.994.439
Warrants	4			
Interne aktionærer	5			



Pengestrømsopgørelse

Note	1. halvår 2010 DKK'000	1. halvår 2009 DKK'000
Resultat af fortsættende aktiviteter før skat	(174.894)	(195.213)
Resultat af ophørt aktivitet før skat	(28.451)	(113.030)
Resultat før skat	(203.345)	(308.243)
Tilbageførsel af finansielle poster, netto	(65.422)	(17.882)
Regulering af ikke-likvide transaktioner:		
Afskrivninger og amortiseringer	11.311	49.207
Nettotab (fortjeneste) på salg af driftsmidler	(33)	(268)
Aktiebaseret vederlag	47.520	74.703
Hensatte forpligtelser	19.491	-
Ændring i driftskapital:		
Varebeholdninger og tilgodehavender	38.069	(72.179)
Periodeafgrænsningsposter	1.483	(3.929)
Betalte hensatte forpligtelser	(4.932)	(302)
Udskudt omsætning	(113.774)	(108.532)
Leverandører af varer og tjenesteydelser samt anden gæld	(106.177)	68.468
Pengestrømme fra driftsaktivitet før finansielle poster	(375.809)	(318.957)
Finansielle poster	17.079	39.481
Betalte selskabsskatter	(5.189)	(150)
Pengestrømme fra driftsaktivitet	(363.919)	(279.626)
Køb af immaterielle og materielle aktiver	(3.120)	(9.630)
Salg af materielle aktiver	123	361
Køb af kortfristede værdipapirer	(202.878)	(217.445)
Salg af kortfristede værdipapirer	545.967	652.310
Pengestrømme fra investeringsaktivitet	340.092	425.596
Udnyttelse af warrants	-	1.647
Omkostninger ved kapitalforhøjelse	-	(10)
Betalte afdrag på leasingforpligtelse	(3.596)	(4.247)
Pengestrømme fra finansieringsaktivitet	(3.596)	(2.610)
Ændring i likvider	(27.423)	143.360
Likvider primo	464.446	70.013
Kursreguleringer	8.957	542
Likvider ultimo	445.980	213.915
Likvider omfatter:		
Bankindeståender og kontantbeholdninger	435.242	213.915
Likvider bestemt for salg	10.738	-
	445.980	213.915



Egenkapitaloppgørelse

	Antal aktier	Aktiekapital DKK'000	Overkurs ved emission DKK'000	Reserve for valutakurs- regulering DKK'000	Overført resultat DKK'000	Egenkapital DKK'000
31. december 2008	44.888.829	44.889	5.373.647	85.647	(3.315.621)	2.188.562
Totalindkomst				(227)	(313.607)	(313.834)
Transaktioner med indehavere:						
Udnyttelse af warrants	18.313	18	1.629			1.647
Omkostninger ved kapitalforhøjelser			(10)			(10)
Aktiebaseret vederlag					74.703	74.703
30. juni 2009	44.907.142	44.907	5.375.266	85.420	(3.554.525)	1.951.068
Totalindkomst				(33.521)	(697.153)	(730.674)
Transaktioner med indehavere:						
Omkostninger ved kapitalforhøjelser			(10)			(10)
Aktiebaseret vederlag					76.808	76.808
31. december 2009	44.907.142	44.907	5.375.256	51.899	(4.174.870)	1.297.192
Totalindkomst				78.639	(219.103)	(140.464)
Transaktioner med indehavere:						
Aktiebaseret vederlag					47.520	47.520
30. juni 2010	44.907.142	44.907	5.375.256	130.538	(4.346.453)	1.204.248



Noter til delårsrapporten

Note 1 – Anvendt regnskabspraksis

Regnskabsgrundlag

Delårsrapporten er udarbejdet i overensstemmelse med International Regnskabsstandard nr. 34 (IAS 34), "Perioderegnskaber" og yderligere danske oplysningskrav til delårsrapporter for børsnoterede selskaber. Genmabs eksterne revisorer har ikke foretaget review eller revision af delårsrapporten.

Regnskabspraksis

Som nævnt i årsrapporten for 2009 har International Accounting Standards Board (IASB) udstedt og opdateret, og EU har godkendt, en række nye og eksisterende standarder. Med virkning fra 1. januar 2010 har Genmab anvendt følgende standarder og fortolkningsbidrag, der er relevante for Genmab:

- IFRS 3, "Virksomhedssammenslutninger" og relaterede revisioner af IAS 27, "Koncernregnskaber og separate regnskaber"
- IASBs årlige forbedringer af IFRS-standarder (udstedt af IASB i april 2009) som blandt andet indeholder ændringer til IFRS 2, 5, 8, IAS 7, 18, 36, 38 og IFRIC 16
- Ændringer til IFRS 2, "Aktiebaseret vederlæggelse"

Implementeringen af standarderne og fortolkningsbidragene har ikke haft nogen væsentlig indvirkning på koncernens finansielle stilling og resultat.

Med undtagelse af ovennævnte implementering af nye standarder og fortolkningsbidrag er delårsrapporten udarbejdet ved brug af samme regnskabspraksis som anført i note 26 i årsrapporten for 2009.

Ledelsens vurderinger og skøn under IFRS

Ved aflæggelse af delårsrapporter i overensstemmelse med IFRS er der visse regler i standarderne, der kræver ledelsens skøn (en række regnskabsmæssige skøn og forudsætninger), som kan påvirke koncernregnskabet væsentligt. De væsentligste skøn inkluderer blandt andet indregning af omsætning, klinisk antistofmateriale som er produceret eller indkøbt til brug i kliniske afprøvninger, dagsværdien med fradrag af salgsomkostninger af vores produktionsfacilitet og indregning af internt genererede immaterielle aktiver. En yderligere beskrivelse af de væsentlige vurderinger og skøn kan findes i note 1 i årsrapporten for 2009.

Som nævnt under Efterfølgende begivenheder er den fremtidige afskrivningsperiode på udskudt omsætning blevet revideret pr. 1. juli 2010.

Note 2 – Ophørt aktivitet

I november 2009 offentliggjorde vi, at Genmab ville reorganisere selskabet med henblik på at skabe en bæredygtig virksomhed, med ressourcer der modsvarer arbejdsbyrden nu og i fremtiden. Som led i denne strategi har Genmab til hensigt at sælge produktionsfaciliteten, beliggende i Brooklyn Park, Minnesota, USA. Der

Noter til delårsrapporten

Note 2 – Ophørt aktivitet (fortsat)

henvises til note 8 og 21 i årsrapporten for 2009 eller <http://genmab-facility.com/> for yderligere information om den ophørte aktivitet.

Som et resultat af den planlagte afhændelse måles facilitetens aktiver til den laveste værdi af den regnskabsmæssige værdi og dagsværdien med fradrag af salgsomkostninger. Vi har vurderet facilitetens dagsværdi til at udgøre ca. USD 150 mio. med fradrag af salgsomkostninger på ca. USD 5 mio., som beløber sig til en dagsværdi med fradrag af salgsomkostninger på ca. USD 145 mio., hvilket medførte en ikke likviditetspåvirkende nedskrivning på ca. DKK 419 mio. Nedskrivningen blev indregnet i fjerde kvartal af 2009.

Som følge af den stigende valutakurs mellem USD og DKK er nettoaktiverne i den ophørte aktivitet steget. Siden 31. december 2009 er valutakursen steget med ca. 17%.

	30. juni 2010 DKK'000	31. december 2009 DKK'000 (hele året)	30. juni 2009 DKK'000
Resultat af ophørt aktivitet			
Omsætning	355	42.164	24.100
Omkostninger	(28.812)	(286.316)	(137.243)
	(28.457)	(244.152)	(113.143)
Nedskrivninger til dagsværdi fratrukket salgsomkostninger	-	(418.910)	-
Driftsresultat	(28.457)	(663.062)	(113.143)
Finansielle indtægter, netto	6	228	113
Nettoresultat før skat	(28.451)	(662.834)	(113.030)
Skat af resultat	-	(28)	-
Resultat for perioden	(28.451)	(662.862)	(113.030)
Aktuel og udvandet resultat af ophørt aktivitet pr. aktie	(0,63)	(14,76)	(2,52)
Pengestrømme fra (anvendt i) ophørt aktivitet			
Nettopengestrømme anvendt i driftsaktivitet	(77.854)	(146.767)	(106.623)
Nettopengestrømme anvendt i investeringsaktivitet	-	(7.039)	(4.245)
Nettopengestrømme anvendt i ophørt aktivitet	(77.854)	(153.806)	(110.868)
Aktiver og forpligtelser bestemt for salg			
Materielle aktiver	873.103	746.514	-
Tilgodehavender og periodeafgrænsningsposter	8.382	6.952	-
Likvider	10.738	3.708	-
Aktiver	892.223	757.174	-
Hensatte forpligtelser	(4.699)	(5.060)	-
Leverandører af varer og tjenesteydelser/anden gæld	(9.959)	(53.850)	-
Forpligtelser	(14.658)	(58.910)	-
Nettoaktiver i ophørt aktivitet	877.565	698.264	-

•
•
•
•
•
•
•
•

Noter til delårsrapporten

Note 2 – Ophørt aktivitet (fortsat)

Nettopengestrømme anvendt i driftsaktivitet i første halvår af 2010 vedrører hovedsageligt betaling af forpligtelser i forbindelse med reorganiseringsplanen.

Note 3 – Kortfristede værdipapirer

	30. juni 2010 DKK'000	31. december 2009 DKK'000 (hele året)	30. juni 2009 DKK'000
Kostpris ved periodens begyndelse	847.726	1.915.108	1.915.108
Periodens tilgang	202.878	482.764	217.445
Periodens afgang	(537.230)	(1.550.146)	(690.569)
Kostpris ved periodens afslutning	513.374	847.726	1.441.984
Dagsværdiregulering primo perioden	(30.816)	(223.109)	(223.109)
Periodens dagsværdiregulering	2.445	192.293	41.451
Dagsværdiregulering ultimo perioden	(28.371)	(30.816)	(181.658)
Regnskabsmæssig værdi ultimo perioden	485.003	816.910	1.260.326
Regnskabsmæssig værdi i procent af kostpris	94%	96%	87%

I henhold til koncernens retningslinjer for risikostyring administreres Genmabs kortfristede værdipapirer af to eksterne danske porteføljeforvaltere, der udelukkende investerer i værdipapirer fra investment grade ratede udstedere.

I løbet af 2010 har vi, med undtagelse af en investering i Lehman Brothers, solgt alle euro- og USD-denominerede værdipapirer for at mindske den samlede risikoprofil inden for porteføljen. Pr. 30. juni 2010 har Genmab kun investeret sine likvide midler via større danske finansielle institutioner, i realkreditobligationer, virksomhedsobligationer samt danske statsobligationer.

Som et resultat af afhændelsen af euro-porteføljen er den vægtede gennemsnitlige effektive varighed blevet reduceret fra 1,8 pr. 31. december 2009 til 0,8 pr. 30. juni 2010.

Pr. 30. juni 2010 udgjorde dagsværdireguleringerne (de urealiserede tab) DKK 28 mio., svarende til 6% af den samlede kostpris for de kortfristede værdipapirer sammenlignet med 4% pr. 31. december 2009.

Dagsværdireguleringerne på DKK 28 mio. inkluderer en nedskrivning på DKK 33 mio. vedrørende en investering i Lehman Brothers, som i al væsentlighed blev indregnet i 2008. Hvis nedskrivningen på Lehman Brothers ikke var inkluderet i de

Noter til delårsrapporten

Note 3 – Kortfristede værdipapirer (fortsat)

urealiserede tab, ville markedsværdien af porteføljen have været en smule højere end kostprisen pr. 30. juni 2010. Investeringen i Lehman Brothers blev afhændet efter balancedagen.

I det omfang vi er i stand til at beholde vores kortfristede værdipapirer til udløb, og der ikke sker misligholdelse, vil de kunne indfris til den nominelle værdi, hvormed eventuelle urealiserede beløb tilbageføres. Hvis usikkerheden på kredit- og kapitalmarkederne fortsætter, eller ratingen på vores værdipapirer nedjusteres, kan vi lide yderligere urealiserede tab eller konkludere, at den lavere værdi ikke er midlertidig og således lide realiserede tab.

Note 4 – Warrants

Warrantprogram

Genmab A/S har indført warrantprogrammer som incitament til alle koncernens medarbejdere, herunder medarbejdere i dattervirksomheder, bestyrelsesmedlemmer og medlemmer af direktionen.

Warrants tildelt efter august 2004

Under det seneste warrantprogram, som blev indført i august 2004, kan warrants tidligst udnyttes fra et år efter tildelingstidspunktet. Som hovedregel kan warrantindehaveren kun udnytte 25% af de tildelte warrants pr. hele års ansættelse eller tilknytning til Genmab efter tildelingstidspunktet.

Warrantindehaveren kan dog udnytte alle tildelte warrants, hvis ansættelses- eller konsulentforholdet opsiges af Genmab, uden at warrantindehaveren har givet Genmab anledning til opsigelsen. Alle warrants udløber på tiårsdagen efter tildelingstidspunktet.

Warrantaktivitet

Warrantaktivitet i første halvår af 2010 og 2009 er anført nedenfor.

Der blev ikke udnyttet warrants i første halvår af 2010.

	30. juni 2010	30. juni 2009
Udestående warrants pr. 1. januar	5.436.883	4.976.975
Tildelt	402.000	407.450
Udnyttet	-	(18.313)
Udløbet/bortfaldet	(41.318)	(69.849)
Udestående warrants pr. 30. juni	5.797.565	5.296.263
Vejet gennemsnitlig udnyttelseskurs	(DKK 214,68)	(DKK 231,97)

De samlede omkostninger til aktiebaseret vederlag udgjorde i første halvår af 2010 i alt DKK 47 mio. sammenlignet med DKK 75 mio. i tilsvarende periode af

Noter til delårsrapporten

Note 4 – Warrants (fortsat)

2009. Omkostningerne for 2010 indeholdt omkostninger til warrants på DKK 18 mio. relateret til Genmabs tidligere CEOs fratrædelse i juni 2010.

Note 5 – Interne aktionærer

Nedenstående oversigt indeholder visse oplysninger vedrørende ejerskab af vores aktiekapital og de udestående warrants for medlemmer af bestyrelsen og direktionen pr. 30. juni 2010.

I juni offentliggjorde vi, at tre Genmab medarbejdere var blevet valgt til Genmabs bestyrelse.

Derudover meddelte vi, at Lisa N. Drakeman fratrådte sin stilling som Chief Executive Officer og som medlem af selskabets bestyrelse. Derfor er hendes udestående aktier og warrants ikke inkluderet i oversigten over udestående aktier og warrants pr. 30. juni 2010. Reklassifikationen af hendes aktier og warrants er vist i oversigten nedenfor i overførselskolonnen.

Ud over aflønning af bestyrelsen og direktionen og de transaktioner, der er vist i de følgende oversigter, har der ikke fundet andre væsentlige transaktioner sted i første halvår af 2010.

	31. december 2009	Købt	Solgt	Overførsel	30. juni 2010
Antal aktier ejet					
Bestyrelsen					
Lisa N. Drakeman	361.040	-	-	(361.040)	-
Michael Widmer	-	-	-	-	-
Karsten Havkrog Pedersen	-	-	-	-	-
Anders Gersel Pedersen	-	-	-	-	-
Burton G. Malkiel	-	-	-	-	-
Hans Henrik Munch-Jensen	300	-	-	-	300
Daniel Bruno	-	-	-	-	-
Tom Vink	-	-	-	-	-
Nedjad Losic	-	-	-	800	800
	361.340	-	-	(360.240)	1.100
Direktionen					
Lisa N. Drakeman, se ovenfor	-	-	-	-	-
Jan van de Winkel	120.000	-	-	-	120.000
David A. Eatwell	-	-	-	-	-
	120.000	-	-	-	120.000
I alt	481.340	-	-	(360.240)	121.100
Antal udestående warrants					
Bestyrelsen					
Lisa N. Drakeman	1.085.000	120.000	-	(1.205.000)	-
Michael Widmer	144.000	15.000	-	-	159.000
Karsten Havkrog Pedersen	72.000	7.500	-	-	79.500
Anders Gersel Pedersen	72.000	7.500	-	-	79.500
Burton G. Malkiel	62.000	7.500	-	-	69.500
Hans Henrik Munch-Jensen	62.000	7.500	-	-	69.500
Daniel Bruno	-	7.500	-	11.000	18.500
Tom Vink	-	7.500	-	2.925	10.425
Nedjad Losic	-	7.500	-	6.250	13.750
	1.497.000	187.500	-	(1.184.825)	499.675
Direktionen					
Lisa N. Drakeman, se ovenfor	-	-	-	-	-
Jan van de Winkel	590.000	70.000	-	-	660.000
David A. Eatwell	175.000	70.000	-	-	245.000
	765.000	140.000	-	-	905.000
I alt	2.262.000	327.500	-	(1.184.825)	1.404.675



Ledespåtegning

Bestyrelsen og direktionen har i dag gennemgået og godkendt den ikke-reviderede delårsrapport for Genmabkoncernen for perioden 1. januar til 30. juni 2010.

Delårsrapporten er udarbejdet i overensstemmelse med International Regnskabsstandard nr. 34 (IAS 34), "Perioderegnskaber" samt yderligere danske oplysningskrav til delårsrapporter for børsnoterede selskaber.

Vi er af den opfattelse, at den anvendte regnskabspraksis er passende, således at delårsrapporten giver et retvisende billede af aktiver og passiver, finansielle stilling og resultat samt pengestrømme for koncernen.

Det er endvidere vores opfattelse, at ledelsesberetningen på side 1-19 giver et retvisende billede af udviklingen i koncernens aktiviteter og økonomiske forhold, periodens resultat og koncernens finansielle stilling som helhed og en beskrivelse af de væsentlige risici og usikkerheder, som koncernen står overfor.

København, den 17. august 2010

Direktion

Jan van de Winkel
(President & CEO)

David A. Eatwell
(Executive Vice President & CFO)

Bestyrelse

Michael B. Widmer
(Formand)

Anders Gersel Pedersen
(Næstformand)

Karsten Havkrog Pedersen

Burton G. Malkiel

Hans Henrik Munch-Jensen

Tom Vink
(Medarbejdervalgt)

Daniel J. Bruno
(Medarbejdervalgt)

Nedjad Losic
(Medarbejdervalgt)

Omregning af visse DKK-beløb til USD – supplerende information

Alene af hensyn til regnskabslæserne indeholder delårsrapporten en omregning af visse DKK beløb til US dollars (USD) til en nærmere angivet kurs. Omregningerne er beskrevet nedenfor og er relateret til koncernregnskabet (sammendraget).

Beløbene må ikke fortolkes som en indeståelse for, at beløbene i DKK rent faktisk udgør sådanne beløb i USD, eller at de kan omveksles til USD til den kurs, der er opgivet, eller til nogen anden kurs. Omregningen betragtes som supplerende information til delårsrapporten.

Medmindre andet er angivet, er der ved omregning til USD af beløbene i delårsrapporten anvendt Nationalbankens spotkurs den 30. juni 2010, som var USD 1,00 = DKK 6,0702.

Nøgletal i USD

	2. kvartal 2010	2. kvartal 2009	1. halvår 2010	1. halvår 2009	Hele året 2009
	USD'000	USD'000	USD'000	USD'000	USD'000
Resultatopgørelse					
Nettoomsætning	27.973	12.219	45.521	53.401	96.550
Forsknings- og udviklingsomkostninger	(31.805)	(35.606)	(68.081)	(76.197)	(154.091)
Administrationsomkostninger	(11.622)	(5.661)	(17.029)	(12.290)	(24.505)
Driftsresultat	(15.454)	(29.047)	(39.589)	(35.086)	(82.046)
Finansielle poster, netto	4.844	21.103	10.777	2.927	25.707
Nettoresultat af fortsættende aktiviteter	(12.370)	(8.305)	(31.408)	(33.043)	(57.312)
Balance					
Likvider og kortfristede værdipapirer*	153.369	242.865	153.369	242.865	211.090
Langfristede aktiver	11.018	205.773	11.018	205.773	10.754
Aktiver	322.053	493.300	322.053	493.300	365.973
Egenkapital	198.387	321.417	198.387	321.417	213.698
Aktiekapital	7.398	7.398	7.398	7.398	7.398
Investeringer i immaterielle og materielle aktiver	455	1.042	514	1.586	2.764
Pengestrømsopgørelse					
Pengestrømme fra driftsaktivitet	(24.002)	(14.956)	(59.952)	(46.065)	(93.911)
Pengestrømme fra investeringsaktivitet	52.135	(2.646)	56.026	70.112	160.576
Pengestrømme fra finansieringsaktivitet	(282)	(352)	(592)	(431)	(1.094)
Likvider*	73.470	35.239	73.470	35.239	76.512
Cash burn	(24.114)	7.471	(57.720)	(47.407)	(79.183)
Nøgletal					
Aktuel og udvandet indtjening pr. aktie	(0,33)	(0,42)	(0,80)	(1,15)	(3,71)
Aktuel og udvandet indtjening af fortsættende aktiviteter pr. aktie	(0,28)	(0,18)	(0,70)	(0,74)	(1,28)
Aktiekurs ultimo året	7,16	30,19	7,16	30,19	13,51
Kurs/indre værdi	1,62	4,22	1,62	4,22	2,84
Indre værdi	4,42	7,16	4,42	7,16	4,76
Egenkapitalandel	62%	65%	62%	65%	58%
Gennemsnitligt antal medarbejdere	226	530	256	533	505
Antal medarbejdere ved årets udgang	217	530	217	530	309

*I første halvår af 2010 og hele året 2009 indeholdt likvider og kortfristede værdipapirer henholdsvis USD 2 mio. og USD 1 mio., som er reklassificeret til aktiver bestemt for salg

•
•
•
•
•
•
•
•
•
•

Omregning af visse DKK-beløb til USD – supplerende information

Resultatopgørelse i USD

	1. halvår 2010 USD'000	1. halvår 2009 USD'000
Nettoomsætning	45.521	53.401
Forsknings- og udviklingsomkostninger	(68.081)	(76.197)
Administrationsomkostninger	(17.029)	(12.290)
Driftsomkostninger	(85.110)	(88.487)
Driftsresultat	(39.589)	(35.086)
Finansielle poster, netto	10.777	2.927
Resultat af fortsættende aktiviteter før skat	(28.812)	(32.159)
Selskabsskat	(2.596)	(884)
Nettoresultat af fortsættende aktiviteter	(31.408)	(33.043)
Resultat af ophørt aktivitet	(4.687)	(18.620)
Nettoresultat	(36.095)	(51.663)
Aktuel og udvandet indtjening pr. aktie	(0,80)	(1,15)
Aktuel og udvandet indtjening af fortsættende aktiviteter pr. aktie	(0,70)	(0,74)

Totalindkomstopgørelse i USD

Nettoresultat	(36.095)	(51.663)
Øvrig totalindkomst:		
Valutakursregulering vedr. datterselskaber	12.955	(37)
Totalindkomst i alt	(23.140)	(51.700)

Omregning af visse DKK-beløb til USD – supplerende information

Sammendraget balance i USD

	30. juni 2010	31. december 2009	30. juni 2009
	USD'000	USD'000	USD'000
Immaterielle aktiver i alt	-	-	51.546
Materielle aktiver i alt	8.818	9.914	154.055
Finansielle aktiver i alt	2.200	840	172
Langfristede aktiver i alt	11.018	10.754	205.773
Varebeholdninger	-	-	8.258
Tilgodehavender	11.110	18.396	34.328
Periodeafgrænsningsposter	1.340	1.608	2.076
Kortfristede værdipapirer	79.899	134.577	207.625
Likvider	71.702	75.902	35.240
	164.051	230.483	287.527
Aktiver bestemt for salg	146.984	124.736	-
Kortfristede aktiver i alt	311.035	355.219	287.527
Aktiver i alt	322.053	365.973	493.300
Egenkapital	198.387	213.698	321.417
Langfristede gældsforpligtelser i alt	7.050	4.943	4.256
Kortfristede gældsforpligtelser	114.201	137.627	167.627
Forpligtelser vedrørende aktiver bestemt for salg	2.415	9.705	-
Kortfristede gældsforpligtelser i alt	116.616	147.332	167.627
Gældsforpligtelser i alt	123.666	152.275	171.883
Passiver i alt	322.053	365.973	493.300

Omregning af visse DKK-beløb til USD – supplerende information

Sammendraget pengestrømsopgørelse i USD

	1. halvår 2010 USD'000	1. halvår 2009 USD'000
Resultat af fortsættende aktiviteter før skat	(28.812)	(32.159)
Resultat af ophørt aktivitet før skat	<u>(4.687)</u>	<u>(18.620)</u>
Resultat før skat	(33.499)	(50.779)
Tilbageførsel af finansielle poster, netto	(10.778)	(2.946)
Regulering for ikke-likvide transaktioner	12.897	20.369
Ændring i driftskapital	<u>(30.531)</u>	<u>(19.188)</u>
Pengestrømme fra driftsaktivitet før finansielle poster	(61.911)	(52.544)
Finansielle poster	2.814	6.504
Betalte selskabsskatter	<u>(855)</u>	<u>(25)</u>
Pengestrømme fra driftsaktivitet	(59.952)	(46.065)
Køb af immaterielle og materielle aktiver, netto	(514)	(1.586)
Salg af materielle aktiver	20	59
Køb af kortfristede værdipapirer	(33.422)	(35.822)
Salg af kortfristede værdipapirer	<u>89.942</u>	<u>107.461</u>
Pengestrømme fra investeringsaktivitet	56.026	70.112
Udnyttelse af warrants	-	271
Omkostninger ved kapitalforhøjelser	-	(2)
Betalte afdrag på leasingforpligtelse	<u>(592)</u>	<u>(700)</u>
Pengestrømme fra finansieringsaktivitet	(592)	(431)
Ændring i likvider	(4.518)	23.616
Likvider primo	76.512	11.534
Kursreguleringer	<u>1.476</u>	<u>89</u>
Likvider ultimo	73.470	35.239