



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



**Delårsrapport
pr. 30. september 2009**

10. november 2009

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



Ledelsesberetning

Kære aktionær

For de første ni måneder af 2009 realiserede Genmab et nettounderskud på DKK 403 mio. (USD 79 mio.). Dette er et fald på DKK 123 mio. (USD 24 mio.) i forhold til den tilsvarende periode i 2008. Nettounderskuddet pr. aktie var DKK 8,98 (USD 1,77) for de første ni måneder af 2009 sammenlignet med DKK 11,81 (USD 2,32) for de første ni måneder af 2008.

I de første ni måneder af 2009 indregnede Genmab nettoomsætning på DKK 435 mio. (USD 86 mio.) sammenlignet med DKK 667 mio. (USD 131 mio.) i samme periode af 2008. Forsknings- og udviklingsomkostninger faldt fra DKK 1.021 mio. (USD 201 mio.) i de første ni måneder af 2008 til DKK 818 mio. (USD 161 mio.) i den tilsvarende periode af 2009. Forsknings- og udviklingsomkostninger udgjorde 84% af driftsomkostningerne i de første ni måneder af 2009 sammenlignet med 87% i samme periode af 2008.

Pr. 30. september 2009 havde Genmab likvider og kortfristede værdipapirer på i alt DKK 1,4 mia. (USD 271 mio.).

Væsentlige begivenheder

Genmab opnåede følgende væsentlige forretnings- og forskningsmæssige resultater i tredje kvartal af 2009:

- I juli offentliggjorde vi, at vi havde afsluttet rekrutteringen af patienter til to ofatumumab-studier: Fase III pivotalstudiet til behandling af refraktær kronisk lymfatisk leukæmi (CLL) og fase II undersøgelsen til behandling af recidiverende diffust storcellet B-celle lymfom (DLBCL).
- I juli og august offentliggjorde vi foreløbige resultater fra fire ofatumumab-studier: Et fase III studie til behandling af leddegigt (RA) hos patienter, som ikke har haft tilstrækkelig effekt af behandling med methotrexat; en fase II førstebehandlings- og kombinationsundersøgelse til behandling af CLL, en fase II førstebehandlings- og kombinationsundersøgelse i non-Hodgkins lymfom (NHL) og et fase III pivotalstudie til behandling af patienter med refraktært follikulært NHL, som ikke har haft tilstrækkelig effekt af behandling med rituximab. Den generelle responsrate for dette fase III pivotalstudie var 11%. Genmab og samarbejdspartneren GlaxoSmithKline (GSK) fortsætter de igangværende planer for yderligere kliniske studier inden for NHL.

•
•
•
•
•
•
•
•

- I august offentliggjorde vi reviderede resultatforventninger til 2009 for at reflektere, at en milestonebetaling vedrørende et fase III NHL-studie under Arzerra™ (ofatumumab) samarbejdet med GSK ikke blev medregnet.
- FDA pålagde Genmab en delvis afbrydelse af kliniske undersøgelser med zalutumumab, som udføres i henhold til en IND-ansøgning i USA, samt ansøgninger om nye studier i juni 2009. Genmab imødekom FDAs anmodning om yderligere sikkerhedsoplysninger, og påbuddet om afbrydelse blev ophævet den 16. juli.

Efter balancedagen:

- I oktober offentliggjorde vi, at GSK havde indsendt søgsmål for anderkendelsesdom for at det amerikanske patent 6,331,415 ("Cabilly" patentet) er ugyldigt, ikke retskraftigt og ikke krænktes af Arzerra.
- I oktober fik vi fremskyndet FDA-godkendelse af Arzerra til behandling af patienter med CLL, som er refraktære over for fludarabin og alemtuzumab. FDA-godkendelsen udløste en milestonebetaling på DKK 116 mio. fra GSK.
- I november meddelte vi, at vi planlægger at reorganisere således, at ressourcer modsvarer nuværende og fremtidige behov, sælge vores amerikanske produktionsfacilitet og reducere medarbejderstaben med omkring 300 stillinger. Vi vil bibeholde nøglemedarbejdere med særlig ekspertise inden for udvikling. Vi agter ikke at stoppe nogen igangværende udviklingsprogrammer som følge af denne reorganisation, og vi ser frem til at offentliggøre data fra det pivotale zalutumumab studie i hoved- og halscancer, hvilket nu forventes i 2010, idet den gennemsnitlige patientoverlevelse er længere end forventet.
- I november offentliggjorde vi reviderede resultatforventninger til 2009 for at reflektere den økonomiske indvirkning af omstrukturingsplanen.
- I november offentliggjorde vi igangsættelsen af et fase III studie med ofatumumab og kemoterapi sammenlignet med rituximab og kemoterapi til behandling af patienter med recidiverende eller refraktær DLBCL.

Fremtidsudsigter

Som offentliggjort den 5. november 2009 reviderede vi vores resultatforventninger til 2009 som følge af offentliggørelsen af en omstrukturingsplan, herunder en påtænkt reduktion i medarbejderstaben på ca. 300 stillinger og en beslutning om at frasælge produktionsfaciliteten i Brooklyn Park, Minnesota, USA.

På visse af Genmabs lokaliteter skal medarbejderreduktionen og fratrædelsesordningerne forhandles med medarbejdernes organisationer, og estimaterne i disse resultatforventninger kan derfor ændre sig. Vi anslår imidlertid, at de

•
•
•
•
•
•
•
•

kontante omkostninger ved medarbejderreduktionen, herunder fratrædelses-, fastholdelses- og øvrige omkostninger, vil udgøre ca. DKK 105 mio. Vi anslår på nuværende tidspunkt, at likviditetspåvirkningen vil være DKK 38 mio. i 2009 og DKK 67 mio. i 2010.

Vi vurderer, at ovennævnte omstrukturingsomkostninger vil påvirke resultatopgørelsen for 2009 med ca. DKK 80 mio., inklusiv ikke likviditetspåvirkende omkostninger til aktiebaseret vederlag på ca. DKK 22 mio.

Der foretages endvidere en nedskrivning i 4. kvartal 2009 vedrørende det påtænkte salg af faciliteten i Brooklyn Park. Vi har estimeret facilitetens dagsværdi til ca. USD 150 mio. før fradrag af salgsomkostninger på ca. USD 5 mio., hvilket giver en anslået dagsværdi med fradrag af salgsomkostninger på ca. USD 145 mio. (DKK 737 mio. pr. 3. november 2009), hvilket medførte en ikke likviditetspåvirkende nedskrivning på ca. USD 83 mio. (DKK 420 mio. pr. 3. november 2009). Dagsværdien med fradrag af salgsomkostninger og nedskrivningen er baseret på de bedst mulige tilgængelige oplysninger og kan ændre sig.

Faciliteten i Brooklyn Park vil blive klassificeret som bestemt for salg og vil derfor blive præsenteret som en ophørende aktivitet i 4. kvartal 2009. Denne ændring i præsentationen er endnu ikke afspejlet i de ændrede forventninger nedenfor. Faciliteten vil blive vedligeholdt under salgsprocessen, hvilket vil medføre anslåede årlige omkostninger på USD 10 mio. (DKK 50 mio.).

Den årlige indvirkning af omstruktureringen anslås at give besparelser på ca. DKK 300 mio., inklusiv ikke likvide poster på ca. DKK 60 mio.

De ændrede resultatforventninger omfatter også andre ændringer til de tidligere udmeldte forventninger til 2009. Vi forventer, at omsætningen i 2009 vil udgøre ca. DKK 640 mio. mod tidligere forventet DKK 750 mio. Den lavere omsætning skyldes primært udskydelsen af en milestonebetaling til 2010, som oprindeligt var forventet i 2009 som led i samarbejdet med GSK om Arzerra.

Vi forventer, at vores driftsomkostninger vil udgøre ca. DKK 1,3 mia., hvilket er DKK 100 mio. lavere end vores tidligere forventninger på DKK 1,4 mia. som følge af vores fortsatte fokus på omkostningsstyring. Dette medfører, at vi ændrer forventningen til driftsunderskuddet til ca. DKK 660 mio. før omstruktureringen, mod vores tidligere forventninger på DKK 650 mio.

Efter den samlede effekt af ovennævnte forhold forventer vi nu et driftsunderskud på ca. DKK 1.160 mio. mod vores tidligere forventninger på DKK 650 mio.

Efter indregning af omstruktureringen forventer vi, at vores cash burn for 2009 vil udgøre ca. DKK 700 mio., hvilket er i overensstemmelse med vores tidligere forventninger. Som følge heraf forventer Genmab stadig, at likvider og kortfristede værdipapirer vil udgøre ca. DKK 1,1 mia. ved årets udgang.

•
•
•
•
•
•
•
•

Vi forventer således følgende resultatforventninger efter indregning af omstruktureringen og de andre ovennævnte forhold:

Forventninger til 2009	Nye				Tidligere	
	Efter omstrukturering		Før omstrukturering		Før omstrukturering	
	DKK mio.	USD mio.	DKK mio.	USD mio.	DKK mio.	USD mio.
Omsætning	640	126	640	126	750	148
Driftsomkostninger	1.300	256	1.300	256	1.400	275
Omstruktureringsomkostninger	80	15	-	-	-	-
Nedskrivning	420	83	-	-	-	-
Driftsunderskud	(1.160)	(228)	(660)	(130)	(650)	(127)
Cash burn	(700)	(138)	(660)	(130)	(700)	(138)
Likvider ultimo året*	1.060	209	1.100	216	1.050	207

**Likvide beholdninger og kortfristede værdipapirer*

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 2009, som kan få en væsentlig indvirkning på resultaterne.

Der er ved omregningen af vores 2009 fremtidsudsigter til USD anvendt den danske nationalbanks spotkurs den 30. september 2009, som var USD 1,00 = DKK 5,0839.

Produktpipeline

Vores forskere undersøger løbende nye lovende sygdomstargets med henblik på en mulig udvidelse af vores pipeline. Pr. 30. september 2009 havde vi 30 igangværende kliniske studier sammenlignet med 23 pr. 30. september 2008.

På tidspunktet for offentliggørelsen af denne rapport består vores kliniske produktportefølje af ni fase III studier, 14 fase II studier, otte fase I/II eller I undersøgelser og mere end ti prækliniske programmer.



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

Produkt	Sygdomsindikationer	Udviklingsfase			
		I	I/II	II	III
Ofatumumab 17 studier Partner: GSK	Kronisk lymfatisk leukæmi (CLL)			Y	Y
	Non-Hodgkins lymfom (NHL)	Y		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-halscancer (SCCHN) – 5 studier		Y	Y	Y
Daratumumab (HuMax-CD38)	Myelomatose		Y		
RG1507 Partner: Roche	Sarkom			Y pivotal	
	Ikke-småcellet lungecancer – 2 studier			Y	
	Brystcancer			Y	
	Solide tumorer – 2 studier	Y			
RG1512 Partner: Roche	Perifer vaskulær sygdom (PVD)	Y			
RG4930 Partner: Roche	Astma			Y	

Ofatumumab

Arzerra™ (ofatumumab), som udvikles i henhold til en aftale om fælles udvikling og kommercialisering med GSK, har fået fremskyndet FDA-godkendelse til behandling af patienter med CLL, der er refraktære over for fludarabin og alemtuzumab. Ofatumumab er et monoklonalt antistof, som har den virkning, at kroppens immunrespons bekæmper normale B-celler og cancer B-celler ved at binde sig til både små og store epitoper på CD20 molekylet på overfladen af B-cellerne.

Ofatumumab er under udvikling inden for cancerindikationer som CLL, NHL og DLBCL.

Optagelse af 220 patienter i et pivotalt fase III studie til behandling af refraktært CLL blev afsluttet i juli 2009. Det igangværende studie inkluderer to forskellige patientpopulationer: Patienter, som er refraktære over for både fludarabin og alemtuzumab (dobbel-refraktær, DR) og fludarabinrefraktære patienter, som vurderes ikke at være egnede til behandling med alemtuzumab som følge af store tumorer i deres lymfeknuder ("bulky" fludarabin-refraktær, BFR).

Vi offentliggjorde positive data fra en interimanalyse med 138 patienter i studiet i 2008. På baggrund af disse data indsendte GSK og Genmab en BLA-ansøgning til FDA i januar 2009 og en Marketing Authorization Application (MAA) ansøgning til EMEA i februar 2009. I oktober offentliggjorde GSK og Genmab, at selskaberne havde fået fremskyndet FDA-godkendelse af Arzerra til behandling af patienter med CLL, der er refraktære over for fludarabin og alemtuzumab. Ofatumumab forventes at være tilgængelig per recept fra midten af november 2009.

•
•
•
•
•
•
•
•
•

Godkendelsen er baseret på resultater fra et pivotalstudie, hvor 42% af patienterne med CLL, som var refraktære over for både fludarabin og alemtuzumab (to behandlinger af CLL), viste effekt ved behandling med Arzerra. Disse patienters respons varede i gennemsnit 6,5 måneder. De mest almindelige bivirkninger ($\geq 10\%$) var neutropeni, lungebetændelse, feber, hosteanfald, diare, anæmi, træthed, dyspnø, udslæt, kvalme, bronkitis og infektioner i de øvre luftveje. De mest almindelige alvorlige bivirkninger var infektioner (herunder lungebetændelse og sepsis), neutropeni og feber.

I august 2009 offentliggjorde vi foreløbige resultater fra en fase II undersøgelse med ofatumumab i kombination med fludarabin og cyclofosamid (FC) til behandling af CLL hos tidligere ubehandlede patienter. Der blev behandlet i alt 61 patienter i undersøgelsen. Den komplette remissionsrate var på 32% hos de patienter, der fik 500 mg ofatumumab (n=31), og 50% hos de patienter, der fik 1000 mg ofatumumab (n=30). Den generelle responsrate var 77% i 500 mg behandlingsgruppen og 73% i 1000 mg behandlingsgruppen. Der forekom ingen uventede bivirkninger, og den mest almindelige bivirkning var neutropeni på 48%. Et dødsfald blev rapporteret og blev af investigatorene vurderet som værende ikke-relateret til ofatumumab.

Vi har også offentliggjort foreløbige resultater fra et fase III pivotalstudie til behandling af patienter med rituximab-refraktær follikulært NHL. Der blev behandlet i alt 116 patienter, inklusive 30 patienter, som blev behandlet med 500 mg ofatumumab, og 86 patienter, som blev behandlet med 1000 mg ofatumumab. Patienterne i studiet var yderst refraktære. 49% af patienterne var refraktære over for deres sidste behandling med kemoterapi. Patienterne i studiet havde tidligere modtaget en median på 4 tidligere behandlingsregimer. Primær endpoint var objektiv respons (International Working Group Criteria) over 6 måneder fra behandlingens begyndelse i 1000 mg behandlingsarmen. Den generelle responsrate i 1000 mg ofatumumab behandlingsgruppen var 10%, inklusive 1 komplet respons og 8 delvis respons. Derudover havde 50% (43) af patienterne i 1000 mg behandlingsarmen et stabilt sygdomsforløb. Den generelle responsrate for hele populationen var 11%.

Den generelle responsrate for patienter, som var refraktære over for tidligere rituximab monoterapi (n=27), var 22%. For patienter, der var refraktære over for rituximab i kombination med kemoterapi, var responsraten 7%, og for patienter, der blev anset for værende refraktære over for rituximab vedligeholdelsesbehandling, var responsraten 9%. Median responsvarigheden var 6 måneder i 1000 mg behandlingsgruppen, og progressionsfri overlevelse var 6 måneder. Der forekom ingen uventede bivirkninger under behandlingen, og de mest almindelige bivirkninger (mere end 10%) var udslæt, nældefeber, kløe, træthed, kvalme, feber og hosteanfald.

Genmab og samarbejdspartneren GSK fortsætter de igangværende planer for yderligere kliniske studier inden for NHL.

I august offentliggjorde vi også positive primære resultater fra fase II undersøgelsen med ofatumumab i kombination med cyclofosamid, doxorubicin, vinkristin og prednisolon (CHOP) til behandling af patienter med follikulært non-Hodgkins lymfom (NHL), som ikke tidligere har fået behandling. Der blev behandlet i alt 58 patienter i undersøgelsen. Den generelle responsrate for patienter, der blev behandlet med 500 mg ofatumumab (n=29), var 90%,

•
•
•
•
•
•
•
•
•

herunder 24%, der opnåede komplet remission (CR), og 45%, der opnåede komplet remission ubekræftet (CRu). Blandt de patienter, der blev behandlet med 1000 mg ofatumumab (n=29), var den generelle responsrate 100%, herunder 38% tilfælde af CR og 17% CRu. Der forekom ingen uventede bivirkninger og de mest almindelige grad 3 eller 4 bivirkninger (over 10%) var leukopeni og neutropeni. Der blev ikke observeret sepsis eller lungebetændelse, og der blev ikke rapporteret dødsfald i denne undersøgelse.

Vi har afsluttet patientoptagelsen i yderligere to ofatumumab-studier: 75 patienter i en fase II undersøgelse til evaluering af behandling af DLBCL hos patienter, som ikke kan tåle eller har fået tilbagefald efter en stamcelletransplantation og 12 patienter i en fase I undersøgelse til behandling af patienter med recidiverende/refraktært follikulært NHL og CLL i Japan.

I november offentliggjorde vi igangsættelsen af et fase III studie med ofatumumab og kemoterapi sammenlignet med rituximab og kemoterapi til behandling af patienter med recidiverende eller refraktær DLBCL. Studiet vil inkludere 380 patienter, som er recidiverende eller refraktære over for førstebehandling med rituximab i kombination med kemoterapi med antracyclin og som er egnede til autolog stamcelletransplantation (ASCT).

En række andre ofatumumab onkologistudier er også igangværende: Et fase III førstebehandlingsstudie af CLL med ofatumumab i kombination med chlorambucil, et fase III studie med ofatumumab i kombination med fludarabine og cyclofosamid (FC) som andenbehandling hos patienter med CLL; en fase II gen- og vedligeholdelsesbehandling hos patienter, der deltog i fase III studiet vedrørende CLL; en fase II undersøgelse til behandling af Waldenströms Makroglobulinæmi og en fase II undersøgelse med ofatumumab sammen med ICE eller DHAP-kemoterapi til behandling af recidiverende/refraktær DLBCL.

Ofatumumab er også i udvikling i autoimmune indikationer så som leddegigt og recidiverende-remitterende multipel sklerose (RRMS).

I juli offentliggjorde vi foreløbige resultater fra fase III studiet med ofatumumab til behandling af patienter med leddegigt, som ikke har haft tilstrækkelig effekt af behandling med methotrexat. Studiet mødte det primære endpoint, som var ACR20 ved uge 24.

Der blev i alt optaget 260 patienter i studiet. I uge 24 blev en ACR20 responsrate opnået af 50% (n=129) hos de patienter, der blev behandlet med ofatumumab, sammenlignet med 27% (n=131) hos de patienter, der blev behandlet med placebo. Ofatumumab blev generelt tålt godt af patienterne i dette studie. De oftest rapporterede bivirkninger var: Udslæt, nældefeber, næsesvælginfektion, kløe, halsirritation og hypersensitivitet. Der var ingen uventede bivirkninger.

Der foretages tre yderligere leddegigtstudier: Et fase III studie med patienter, som ikke har haft tilstrækkelig effekt af behandling med TNF-alfa antagonist; en fase II genbehandlingsundersøgelse med patienter, der har deltaget i en tidligere fase II undersøgelse; og en fase I/II undersøgelse med subkutan formulering af ofatumumab.

Endelig er en fase II undersøgelse med ofatumumab til behandling af patienter med RRMS også igangværende.

•
•
•
•
•
•
•
•

Zalutumumab (HuMax-EGFr)

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 reageret på standardbehandling.

I juni offentliggjorde vi, at FDA havde pålagt Genmab en delvis afbrydelse af de kliniske undersøgelser med zalutumumab, som udføres i henhold til en IND-ansøgning i USA, samt ansøgninger om nye studier. En fase II og en fase I/II undersøgelse blev midlertidigt påvirket af afbrydelsen. Genmab imødekom FDAs anmodning om yderligere sikkerhedsoplysninger, og påbuddet om afbrydelse blev ophævet den 16. juli.

I øjeblikket udføres to fase III studier med zalutumumab. I begyndelsen af 2009 offentliggjorde vi i en interim overlevelsesanalyse, at pivotalstudiet til behandling af refraktær hoved- og halscancer, som anses for uheldelig med standardbehandling, ville fortsætte til afslutning. Vi afsluttede rekrutteringen af 273 patienter i studiet i juli. Et studie til behandling af ca. 600 tidligere ubehandlede patienter med hoved- og halscancer i samarbejde med DAHANCA er også igangværende.

To førstebehandlingsundersøgelser med zalutumumab til behandling af patienter med hoved- og halscancer er igangværende: En fase I/II undersøgelse med 36 patienter, som behandles med zalutumumab i kombination med kemostrålebehandling, og en fase I/II undersøgelse med 36 patienter, der ikke kan tåle platinbaseret kemoterapi, og som behandles med zalutumumab i kombination med strålebehandling. Der foretages endvidere i øjeblikket et fase II sikkerhedsstudie med zalutumumab i kombination med den bedste understøttende behandling. Studiet vil omfatte 100 patienter med hoved- og halscancer, som er refraktære over for eller ikke tåler standard platinbaseret kemoterapi.

Daratumumab (HuMax-CD38)

Daratumumab er et fuldt humant antistof i klinisk udvikling rettet mod CD38-molekylet, som er overudtrykt på overfladen af myelomatose tumorceller. En fase I/II 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 undersøgelser med tre antistoffer udviklet af Genmab under selskabernes samarbejde.

RG1507 er et fuldt humant antistof udviklet af Genmab under vores samarbejde med Roche. Antistoffet er rettet mod Insulin-like Growth factor 1 Receptor (IGF-1R), som har vist sig at være vigtig ved tumorvækst og til at beskytte tumorceller mod at blive ødelagt. Roche og SARC (Sarcoma Alliance for Research through Collaboration) foretager en fase II undersøgelse med RG1507 til behandling af recidiveret og refraktær sarkom. Interimdata fra denne undersøgelse, som blev præsenteret på ASCOs årsmøde i maj, viste, at der blev observeret signifikant klinisk aktivitet hos sarkompatienter, der blev behandlet med RG1507.

•
•
•
•
•
•
•
•

Endvidere foretager Roche i øjeblikket en fase I undersøgelse blandt børn og unge med fremskredne solide tumorer, en fase I undersøgelse med RG1507 i kombination med kemoterapi til behandling af patienter med fremskredne solide tumorer, to fase II undersøgelser i kombination med Tarceva til behandling af ikke-småcellet lungecancer (NSCLC) og en fase II undersøgelse i kombination med letrozol til behandling af brystcancer. Der planlægges yderligere fase II og fase III undersøgelser med RG1507 i kombination med andre antitumor-stoffer.

Derudover er der to andre aktive programmer, RG4930, som er i fase II udvikling mod astma, og RG1512, som er i fase I udvikling til behandling af perifer karsygdom.

Roche har besluttet at stoppe et fjerde program, RG1671, som følge af en gennemgang af deres portefølje. I henhold til samarbejdsaftalen med Roche har Genmab valgt ikke at tage programmet tilbage. RG1671 retter sig mod IL-13 receptorens alfa kæde og var i udvikling mod astma.

Prækliniske programmer

Genmab har mere end ti yderligere antistofprogrammer i præklinisk udvikling. Genmab arbejder meget aktivt på adskillige prækliniske cancerprogrammer, herunder antistoffer til to klinisk validerede targets Her-2 og VEGF samt antistoffer til tre nye targets CD32b, vævsfaktor (Tissue Factor) og et target udtrykt på cancerstamceller.

Produktion

Som beskrevet under "Efterfølgende begivenheder" 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 eventuelt salg vil Brooklyn Park faciliteten fortsætte udelukkende på vedligeholdelsesniveau med en betydeligt reduceret arbejdsstyrke.

For yderligere oplysninger henvises til "Efterfølgende begivenheder".

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 2008.

Pr. 30. september 2009 er der ikke sket væsentlige ændringer i Genmabs samlede risikoprofil siden offentliggørelsen af årsrapporten. Dog har vi efter balancedagen offentliggjort, at vi har til hensigt at frasælge vores produktionsfacilitet.

For yderligere oplysninger henvises til "Økonomisk udvikling", "Efterfølgende begivenheder" og note 3 i denne delårsrapport.



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.

Hoved- og nøgletallene opfylder kravene i henhold til danske oplysningsforpligtelser og IFRS. Hoved- og nøgletal er i overensstemmelse med Genmabs gældende regnskabspraksis. Beløbene er angivet i tusinder med undtagelse af de regnskabsmæssige nøgletal.

	3. kvartal 2009	3. kvartal 2008	9 måneder 2009	9 måneder 2008	Hele året 2008
	DKK'000	DKK'000	DKK'000	DKK'000	DKK'000
Resultatopgørelse					
Nettoomsætning	86.724	390.031	434.976	667.496	745.113
Forsknings- og udviklingsomkostninger	(240.496)	(358.706)	(818.363)	(1.020.774)	(1.422.770)
Administrationsomkostninger	(40.339)	(26.543)	(114.940)	(110.265)	(143.529)
Driftsresultat	(210.199)	(36.934)	(536.324)	(508.057)	(869.998)
Finansielle poster, netto	123.138	1.356	141.020	(18.417)	(94.508)
Nettoresultat	(89.546)	(35.578)	(403.153)	(526.474)	(965.089)
Balance					
Likvider og kortfristede værdipapirer	1.380.259	2.095.389	1.380.259	2.095.389	1.762.012
Anlægsaktiver	1.188.318	1.284.660	1.188.318	1.284.660	1.292.183
Aktiver	2.709.798	3.641.566	2.709.798	3.641.566	3.258.953
Egenkapital	1.854.335	2.546.762	1.854.335	2.546.762	2.188.562
Aktiekapital	44.907	44.735	44.907	44.735	44.889
Investeringer i materielle anlægsaktiver	4.098	22.165	13.728	908.595	933.329
Pengestrømsopgørelse					
Pengestrømme fra driftsaktivitet	(198.155)	33.381	(477.781)	(288.652)	(513.333)
Pengestrømme fra investeringsaktivitet	724.613	23.326	1.150.209	349.576	460.104
Pengestrømme fra finansieringsaktivitet	(2.033)	14.456	(4.643)	13.334	25.285
Likvider	736.894	171.791	736.894	171.791	70.013
Nøgletal					
Indtjening og udvandet indtjening pr. aktie	(1,99)	(0,80)	(8,98)	(11,81)	(21,62)
Aktiekurs ultimo perioden	133,00	300,00	133,00	300,00	203,00
Kurs / indre værdi	3,22	5,27	3,22	5,27	4,16
Indre værdi	41,29	56,93	41,29	56,93	48,76
Egenkapitalandel	68%	70%	68%	70%	67%
Gennemsnitligt antal medarbejdere	524	638	530	535	565
Antal medarbejdere ultimo perioden	520	643	520	643	555

*Supplerende information til delårsrapporten



	3. kvartal 2009	3. kvartal 2008	9 måneder 2009	9 måneder 2008	Hele året 2008
	*USD'000	*USD'000	*USD'000	*USD'000	*USD'000
Resultatopgørelse					
Nettoomsætning	17.059	76.719	85.560	131.296	146.563
Forsknings- og udviklingsomkostninger	(47.305)	(70.557)	(160.971)	(200.786)	(279.858)
Administrationsomkostninger	(7.935)	(5.221)	(22.609)	(21.689)	(28.232)
Driftsresultat	(41.345)	(7.265)	(105.495)	(99.935)	(171.128)
Finansielle poster, netto	24.221	267	27.739	(3.623)	(18.590)
Nettoreultat	(17.613)	(6.998)	(79.300)	(103.558)	(189.832)
Balance					
Likvider og kortfristede værdipapirer	271.496	412.162	271.496	412.162	346.587
Anlægsaktiver	233.742	252.692	233.742	252.692	254.172
Aktiver	533.017	716.294	533.017	716.294	641.034
Egenkapital	364.745	500.945	364.745	500.945	430.487
Aktiekapital	8.833	8.799	8.833	8.799	8.830
Investeringer i materielle anlægsaktiver	806	4.360	2.700	178.720	183.585
Pengestrømsopgørelse					
Pengestrømme fra driftsaktivitet	(38.977)	6.566	(93.979)	(56.779)	(100.972)
Pengestrømme fra investeringsaktivitet	142.531	4.588	226.245	68.762	90.502
Pengestrømme fra finansieringsaktivitet	(400)	2.843	(914)	2.622	4.974
Likvider	144.947	33.791	144.947	33.791	13.772
Nøgletal					
Indtjening og udvandet indtjening pr. aktie	(0,39)	(0,16)	(1,77)	(2,32)	(4,25)
Aktiekurs ultimo perioden	26,16	59,01	26,16	59,01	39,93
Kurs / indre værdi	3,22	5,27	3,22	5,27	4,16
Indre værdi	8,12	11,20	8,12	11,20	9,59
Egenkapitalandel	68%	70%	68%	70%	67%
Gennemsnitligt antal medarbejdere	524	638	530	535	565
Antal medarbejdere ultimo perioden	520	643	520	643	555

*Supplerende information til delårsrapporten

Økonomisk udvikling

Delårsrapporten er udarbejdet på konsolideret basis for Genmab koncernen. Delårsrapporten offentliggøres i danske kroner (DKK), som både er den funktionelle valuta og rapporteringsvaluta for moderselskabet. Delårsrapporten indeholder en omregning af visse DKK beløb til USD til en nærmere angivet kurs. Omregningen betragtes som supplerende information til delårsrapporten. Der henvises til note 1 for yderligere oplysninger om omregningen.

Nettoomsætning

Genmabs nettoomsætning udgjorde DKK 435 mio. i de første ni måneder af 2009 mod DKK 667 mio. i den tilsvarende periode af 2008. Nettoomsætningen omfatter primært milestonebetalinger og udskudt omsætning under Genmabs udviklings- og samarbejdsaftale med GSK (fælles udvikling og kommercialisering af ofatumumab).

Nettoomsætningen omfatter også indtægter fra produktionsaftaler om produktion af klinisk antistofmateriale til tredjepart og refusion af visse udviklingsomkostninger i forbindelse med det fælles udviklingsarbejde udført af Genmab som led i samarbejdet med GSK.

•
•
•
•
•
•
•
•

DKK mio.	2009	2008
Milestonebetalinger	145	378
Engangsbetaling fra GSK	25	-
Anden nettoomsætning	265	289
Samlet nettoomsætning	435	667

I februar 2009 offentliggjorde Genmab, at vi havde nået en udviklingsmilestone under samarbejdet med GSK i forbindelse med EMEAs accept af MAA-ansøgningen for ofatumumab i refraktært CLL. Denne begivenhed udløste en milestonebetaling på DKK 58 mio.

Endvidere blev en milestonebetaling på DKK 87 mio. udløst, da FDA accepterede vores BLA-ansøgning og tildelte ofatumumab "priority review" status for samme studie. Som følge af FDAs accept af BLA-ansøgningen modtog Genmab også en engangsbetaling på ca. DKK 25 mio. (USD 4,5 mio. på transaktionsdagen) mod at opheve sin option på den fælles markedsføring af ofatumumab.

De samlede milestonebetalinger, inklusive den ovennævnte engangsbetaling, der blev modtaget i henhold til GSK-aftalen, har, siden aftalen blev indgået i 2007, beløbet sig til DKK 752 mio.

I de første ni måneder af 2009 og i den tilsvarende periode i 2008 er der indregnet en omsætning på DKK 163 mio. fra upfrontbetalingen fra GSK i 2007. Upfrontbetalingen blev oprindeligt indregnet som udskudt omsætning og indregnes herefter i resultatopgørelsen lineært over en femårs periode. Pr. 30. september 2009 er der indregnet DKK 488 mio. som udskudt omsætning i balancen.

Da nettoomsætningen indeholder milestonebetalinger og andre indtægter fra vores forsknings- og udviklingsaftaler samt produktionsaftaler, kan indregningen af omsætningen variere fra periode til periode.

Driftsomkostninger

Produktionsomkostninger

Produktionsomkostninger til kliniske materialer og lignende ydelser, som er leveret af vores produktionsfacilitet, og solgt til tredjemand, beløb sig til DKK 38 mio. i de første ni måneder af 2009 sammenlignet med DKK 45 mio. i samme periode af 2008.

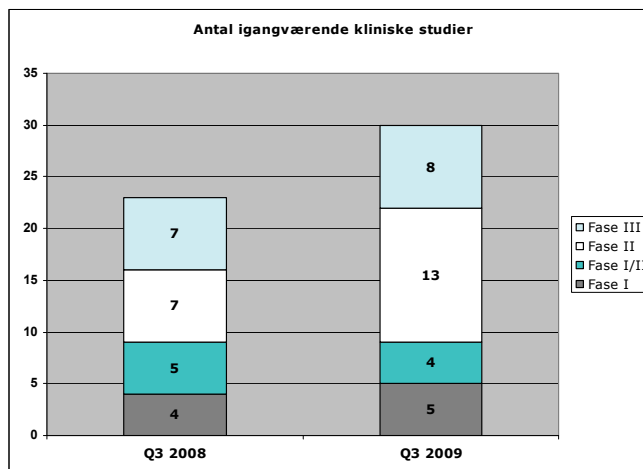
Forsknings- og udviklingsomkostninger

Selvom produktionsfaciliteten i Minnesota (eksklusive produktionsomkostninger) er inkluderet i de første ni måneder af 2009, er vores forsknings- og udviklingsomkostninger faldet fra DKK 1.021 mio. i de første ni måneder af 2008 til DKK 818 mio. i samme periode i 2009.

Besparelserne er opnået takket være vores bestræbelser på at fokusere på de vigtigste programmer i vores portefølje på den mest effektive måde, fortsat stor fokus på omkostningsstyring og på grund af besparelserne relateret til reduktionen i antallet af medarbejdere i oktober 2008.



Pr. 30. september 2009 havde vi 30 igangværende kliniske studier sammenlignet med 23 igangværende kliniske studier pr. 30. september 2008.



Forsknings- og udviklingsomkostninger udgjorde 84% af driftsomkostningerne (mod 87% i de første ni måneder af 2008).

Administrationsomkostninger

Administrationsomkostninger udgjorde DKK 115 mio. i de første ni måneder af 2009 sammenlignet med DKK 110 mio. i samme periode i 2008. Stigningen er primært relateret til en stigning i omkostninger til aktiebaseret vederlag i tredje kvartal af 2009 sammenlignet med tilsvarende periode af 2008.

Driftsresultat

Genmabs driftsunderskud for de første ni måneder af 2009 var på DKK 536 mio. sammenlignet med DKK 508 mio. for de første ni måneder af 2008. Selvom nettoomsætningen er faldet med DKK 232 mio., er driftsunderskuddet kun steget med DKK 28 mio. sammenlignet med den tilsvarende periode af 2008. Dette kan primært henføres til vores fortsatte store fokus på omkostningsbesparelser og -styring.

Pr. 30. september 2009 var antallet af medarbejdere i alt 520 sammenlignet med 643 pr. 30. september 2008. Vores medarbejdere er koncentreret omkring forskning og udvikling, og pr. 30. september 2009 var 474, eller 91%, af vores medarbejdere således beskæftiget med forsknings- og udviklingsaktiviteter.

Medarbejdere	2009	2008
Forsknings- og udviklingsmedarbejdere	474	592
Administrative medarbejdere	46	51
Samlet antal medarbejdere	520	643
Medarbejdere, produktionsfacilitet	158	175
Øvrige medarbejdere	362	468
Samlet antal medarbejdere	520	643

•
•
•
•
•
•
•
•

Finansielle poster, netto

Finansielle poster, netto for de første ni måneder af 2009 udgjorde en nettoindtægt på DKK 141 mio. sammenlignet med en nettoomkostning på DKK 18 mio. i samme periode i 2008. Finansielle poster, netto afspejler en kombination af renteindtægter og urealiserede og realiserede markedsværdireguleringer på vores portefølje af kortfristede værdipapirer samt realiserede og urealiserede valutakursreguleringer.

MDKK	2009	2008
Renter og øvrige finansielle indtægter	50	97
Realiserede og urealiserede gevinster på kortfristede værdipapirer, netto	117	-
Valutakursgevinster, netto	-	4
Dagsværdireguleringer af afledte finansielle instrumenter, mv.	4	-
Finansielle indtægter	171	101
Renter og øvrige finansielle omkostninger	(1)	(1)
Realiserede og urealiserede tab på kortfristede værdipapirer, netto	-	(118)
Valutakurstab, netto	(29)	-
Finansielle omkostninger	(30)	(119)
Finansielle poster, netto	141	(18)

De samlede renteindtægter udgjorde DKK 50 mio. for de første ni måneder af 2009 sammenlignet med DKK 97 mio. i de første ni måneder af 2008. Nedgangen i renteindtægter skyldes primært en reduktion af vores likvide beholdninger sammenlignet med 30. september 2008. Faldet i likvide beholdninger inkluderer købet af produktionsfaciliteten i 2008.

I 2009 har finansielle poster, netto været påvirket af en høj markedsvolatilitet, som hovedsageligt skyldes effekten fra den igangværende globale finanskrise, som påvirker vores investeringsportefølje.

Finansielle poster, netto er fortsat positivt påvirket af de forbedrede markedsforskel, som har resulteret i forøget markedsværdi på vores kortfristede værdipapirer. I de første ni måneder af 2009 udgjorde realiserede og urealiserede gevinster på kortfristede værdipapirer, netto DKK 117 mio., hvilket er en stigning på DKK 112 mio. sammenlignet med 30. juni 2009.

I tredje kvartal af 2009 fortsatte ledelsen samarbejdet med vores eksterne porteføljeformidlere med henblik på at mindske indvirkningen af de negative markedsforskel på vores investeringsportefølje. I tredje kvartal af 2009 solgte vi en betydelig del af vores EUR-denominerede portefølje for at reducere risikoprofilen på vores portefølje.

•
•
•
•
•
•
•
•
•

Pr. 30. september 2009 havde vi urealiserede tab på vores kortfristede værdipapirer på DKK 34 mio. Der henvises til note 3 for yderligere oplysninger om vores kortfristede værdipapirer.

Nettoresultat

Nettounderskuddet for de første ni måneder af 2009 udgjorde DKK 403 mio. sammenlignet med DKK 526 mio. i de første ni måneder af 2008. Forbedringen skyldes hovedsageligt de ovennævnte faktorer samt stigningen i vores netto finansielle poster sammenlignet med tilsvarende periode sidste år.

Likviditet

Pr. 30. september 2009 afspejlede balancen likvider og kortfristede værdipapirer (likviditet) på i alt DKK 1.380 mio. sammenlignet med DKK 1.762 mio. pr. 31. december 2008. Dette svarer til en reduktion på DKK 382 mio., der primært kan henføres til investeringen i vores forsknings- og udviklingsaktiviteter.

Sammenlignet med 30. juni 2009 er vores likviditet blevet positivt påvirket af de forbedrede markedsværdier på vores kortfristede værdipapirer.

Som en følge af afhændelsen af en betydelig del af vores EUR-denominerede portefølje i både første og tredje kvartal af 2009 er Genmabs likvider steget fra DKK 70 mio. ved udgangen af 2008 til DKK 737 mio. pr. 30. september 2009. Provenuet fra salget af vores EUR-denominerede portefølje blev overført til vores danske porteføljeforvaltere i oktober 2009.

Kreditrisikoen på vores bankindeståender anses 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.

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.

Balancen

Pr. 30. september 2009 udgjorde koncernens samlede aktiver DKK 2,7 mia. sammenlignet med DKK 3,3 mia. ved udgangen af 2008 som et resultat af periodens nettounderskud og regulering for valutakursudsving i vores datterselskaber (totalindkomst).

Anden gæld er faldet fra DKK 414 mio. pr. 30. juni 2009 til DKK 301 mio. pr. 30. september 2009. Faldet skyldes primært betaling af forpligtelser relateret til vores udviklingsaftaler.

Egenkapitalen udgjorde DKK 1,9 mia. pr. 30. september 2009 mod DKK 2,2 mia. ved udgangen af december 2008. Den 30. september 2009 udgjorde Genmabs egenkapitalandel 68%, sammenlignet med 67% ved udgangen af 2008.

Efterfølgende begivenheder

I oktober offentliggjorde vi, at GSK havde indsendt anderkendelsessøgsmål for anderkendelsesdom for at det amerikanske patent 6,331,415 ("Cabilly" patentet) er ugyldigt, ikke retskraftigt og ikke krænktes af Arzerra.

•
•
•
•
•
•
•
•
•

I oktober fik vi fremskyndet FDA-godkendelse af Arzerra til behandling af patienter med CLL, som er refraktære over for fludarabin og alemtuzumab. FDA-godkendelsen udløste en milestonebetaling på DKK 116 mio. fra GSK.

I oktober indledte Roche den første fase II undersøgelse af RG4930 til behandling af astma.

I november offentliggjorde vi, at Genmab planlægger at reorganisere med henblik på at bygge en bæredygtig virksomhed, med ressourcer modsvarende arbejdsbyrden nu og i fremtiden. Som led i denne strategi har selskabet til hensigt at sælge produktionsfaciliteten, som ligger i Brooklyn Park, Minnesota, USA. Det foreslåede salg sker samtidig med beslutningen om at omstrukturere medarbejderstaben, så den afspejler nuværende og fremtidige behov, og reducere medarbejderstaben med omkring 300 stillinger.

Genmab vil fokusere på innovation og fortsætte med at udvikle nye antistoffer, som potentielt kan anvendes i cancerbehandlingen. Vi vil bibeholde nøglemedarbejdere med særlig ekspertise inden for udvikling. Vi agter ikke at stoppe nogen igangværende udviklingsprogrammer som følge af denne reorganisation og selskabet ser frem til at offentliggøre data fra det pivotale zalutumumab studie i hoved- og halscancer, hvilket nu forventes i 2010, idet den gennemsnitlige patientoverlevelse er længere end forventet.

Genmab overvejer at reducere medarbejderstaben på tværs af selskabets internationale lokaliteter i bestræbelserne på at modsvare arbejdsbyrden med de nødvendige ressourcer for at udføre dem og for at drive selskabet så rentabelt som muligt. Arbejdsbyrden er faldet særligt for Genmabs udviklingsmedarbejdere og forventes at forblive på et lavt niveau i takt med at partnere i stigende grad overtager ansvaret for fremtidige studier. Genmab vil indføre en mere fleksibel model baseret på kontrakter med leverandører for at imødekomme vekslende behov for klinisk udvikling fremadrettet.

Som led i strategien om at bygge en mere fleksibel model vil Genmabs fremtidige produktionsbehov også blive varetaget via samarbejde med kontraktproduktionsleverandører. Produktionsklimaet er forandret, idet ressourcerne hos kontraktproducenterne i sektoren er blevet mere tilgængelige. Dette sker på et tidspunkt, hvor Genmab forventer en begrænset intern efterspørgsel på kort sigt. Brooklyn Park faciliteten, som er klar til salg, vil fortsætte udelukkende på vedligeholdelsesniveau med en betydeligt reduceret arbejdsstyrke indtil et salg er aftalt.

Som en følge af omstruktureringen offentliggjorde vi reviderede resultatforventninger til 2009 for at reflektere den økonomiske indvirkning af omstrukturingsplanen. For yderligere oplysninger henvises til "Fremtidsudsigter".

I november offentliggjorde vi igangsættelsen af et fase III studie med ofatumumab og kemoterapi sammenlignet med rituximab og kemoterapi til behandling af patienter med recidiverende eller refraktær DLBCL.

Der er ikke indtruffet andre væsentlige begivenheder efter balancedagen, som i væsentligt omfang kan have indflydelse på delårsrapporten pr. 30. september 2009.

•
•
•
•
•
•
•
•

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[™] og UniBody[®] er alle varemærker tilhørende Genmab A/S. Arzerra er et varemærke tilhørende GlaxoSmithKline.



Resultatopgørelse for 3. kvartal af 2009

	3. kvartal 2009 DKK'000	3. kvartal 2008 DKK'000	3. kvartal 2009 *USD'000	3. kvartal 2008 *USD'000
Nettoomsætning	86.724	390.031	17.059	76.719
Produktionsomkostninger	(16.088)	(41.716)	(3.164)	(8.206)
Forsknings- og udviklingsomkostninger	(240.496)	(358.706)	(47.305)	(70.557)
Administrationsomkostninger	(40.339)	(26.543)	(7.935)	(5.221)
Driftsomkostninger	(296.923)	(426.965)	(58.404)	(83.984)
Driftsresultat	(210.199)	(36.934)	(41.345)	(7.265)
Finansielle poster, netto	123.138	1.356	24.221	267
Resultat før skat	(87.061)	(35.578)	(17.124)	(6.998)
Selskabsskat	(2.485)	-	(489)	-
Nettoresultat	(89.546)	(35.578)	(17.613)	(6.998)
Indtjening og udvandet indtjening pr. aktie (i DKK / USD)	(1,99)	(0,80)	(0,39)	(0,16)
Vægtet gennemsnitligt antal udstedte ordinære aktier i perioden - aktuelt og udvandet	44.907.142	44.631.504	44.907.142	44.631.504

Totalindkomstopgørelse for 3. kvartal af 2009

Nettoresultat	(89.546)	(35.578)	(17.613)	(6.998)
Øvrig totalindkomst:				
Valutakursreguleringer vedr. datterselskaber	(35.993)	109.219	(7.080)	21.483
Totalindkomst i alt	(125.539)	73.641	(24.693)	14.485

*Supplerende information til delårsrapporten

•
•
•
•
•
•
•
•

Resultatopgørelse for perioden 1. januar til 30. september 2009

	9 måneder 2009 DKK'000	9 måneder 2008 DKK'000	9 måneder 2009 *USD'000	9 måneder 2008 *USD'000
Nettoomsætning	434.976	667.496	85.560	131.296
Produktionsomkostninger	(37.997)	(44.514)	(7.475)	(8.756)
Forsknings- og udviklingsomkostninger	(818.363)	(1.020.774)	(160.971)	(200.786)
Administrationsomkostninger	(114.940)	(110.265)	(22.609)	(21.689)
Driftsomkostninger	(971.300)	(1.175.553)	(191.055)	(231.231)
Driftsresultat	(536.324)	(508.057)	(105.495)	(99.935)
Finansielle poster, netto	141.020	(18.417)	27.739	(3.623)
Resultat før skat	(395.304)	(526.474)	(77.756)	(103.558)
Selskabsskat	(7.849)	-	(1.544)	-
Nettoresultat	(403.153)	(526.474)	(79.300)	(103.558)
Indtjening og udvandet indtjening pr. aktie (i DKK / USD)	(8,98)	(11,81)	(1,77)	(2,32)
Vægtet gennemsnitligt antal udstedte ordinære aktier i perioden - aktuelt og udvandet	44.902.604	44.578.520	44.902.604	44.578.520

Totalindkomstopgørelse for perioden 1. januar til 30. september 2009

Nettoresultat	(403.153)	(526.474)	(79.300)	(103.558)
Øvrig totalindkomst: Valutakursreguleringer vedr. datterselskaber	(36.220)	59.393	(7.124)	11.683
Totalindkomst i alt	(439.373)	(467.081)	(86.424)	(91.875)

*Supplerende information til delårsrapporten

Balance - Aktiver

	30. september 2009	31. december 2008	30. september 2008	30. september 2009	31. december 2008	30. september 2008
Note	DKK'000	DKK'000	DKK'000	*USD'000	*USD'000	*USD'000
Goodwill	302.097	313.829	312.633	59.422	61.730	61.495
Immaterielle anlægsaktiver i alt	302.097	313.829	312.633	59.422	61.730	61.495
Grunde og bygninger	665.436	708.526	704.390	130.891	139.367	138.553
Indretning af lejede lokaler	13.879	18.117	21.890	2.730	3.564	4.306
Produktionsudstyr	139.757	171.060	177.102	27.490	33.647	34.836
Driftsmateriel og inventar	60.136	68.629	62.895	11.829	13.499	12.371
Anlægsaktiver under opførelse	6.329	11.265	5.137	1.245	2.216	1.010
Materielle anlægsaktiver i alt	885.537	977.597	971.414	174.185	192.293	191.076
Andre værdipapirer og kapitalandele	466	613	613	92	121	121
Udskudt skatteaktiv	218	144	-	43	28	-
Finansielle anlægsaktiver i alt	684	757	613	135	149	121
Anlægsaktiver i alt	1.188.318	1.292.183	1.284.660	233.742	254.172	252.692
Varebeholdninger	33.807	34.593	34.360	6.650	6.804	6.759
Tilgodehavender	98.844	161.461	215.960	19.443	31.759	42.479
Periodeafgrænsningsposter	8.570	8.704	11.197	1.686	1.712	2.202
Tilgodehavender i alt	107.414	170.165	227.157	21.129	33.471	44.681
Kortfristede værdipapirer	643.365	1.691.999	1.923.598	126.549	332.815	378.371
Likvider	736.894	70.013	171.791	144.947	13.772	33.791
Omsætningsaktiver i alt	1.521.480	1.966.770	2.356.906	299.275	386.862	463.602
Aktiver i alt	2.709.798	3.258.953	3.641.566	533.017	641.034	716.294

*Supplerende information til delårsrapporten



Balance – Passiver

Note	30. september	31. december	30. september	30. september	31. december	30. september
	2009	2008	2008	2009	2008	2008
	DKK'000	DKK'000	DKK'000	*USD'000	*USD'000	*USD'000
Aktiekapital	44.907	44.889	44.735	8.833	8.830	8.799
Overkurs ved emission	5.375.256	5.373.647	5.359.805	1.057.310	1.056.993	1.054.270
Reserve for valutakursregulering	49.427	85.647	64.079	9.723	16.847	12.604
Overført resultat	(3.615.255)	(3.315.621)	(2.921.857)	(711.121)	(652.183)	(574.728)
Egenkapital i alt	1.854.335	2.188.562	2.546.762	364.745	430.487	500.945
Leasingforpligtelse	19.651	8.964	10.166	3.865	1.763	2.000
Langfristede gældsforpligtelser i alt	19.651	8.964	10.166	3.865	1.763	2.000
Kortfristet del af leasingforpligtelse	7.291	5.735	6.588	1.434	1.128	1.296
Leverandører af varer og tjenesteydelser	39.476	91.049	93.728	7.765	17.909	18.436
Udskudt omsætning	488.394	651.192	705.459	96.067	128.089	138.763
Anden gæld	300.651	313.451	278.863	59.141	61.658	54.854
Kortfristede gældsforpligtelser i alt	835.812	1.061.427	1.084.638	164.407	208.784	213.349
Gældsforpligtelser i alt	855.463	1.070.391	1.094.804	168.272	210.547	215.349
Passiver i alt	2.709.798	3.258.953	3.641.566	533.017	641.034	716.294

Warrants 4
 Interne aktionærer 5

*Supplerende information til delårsrapporten

Pengestrømsopgørelse

	9 måneder 2009 DKK'000	9 måneder 2008 DKK'000	9 måneder 2009 *USD'000	9 måneder 2008 *USD'000
Resultat før skat	(395.304)	(526.474)	(77.756)	(103.558)
Tilbageførsel af finansielle poster, netto	(141.020)	18.417	(27.739)	3.623
Regulering for ikke-likvide transaktioner:				
Afskrivninger, amortisationer og nedskrivninger	70.779	54.460	13.922	10.712
Nettofortjeneste/tab på salg af driftsmidler	(271)	(44)	(52)	(9)
Aktiebaseret vederlag	103.519	110.445	20.362	21.724
Ændring i driftskapital:				
Varebeholdninger og tilgodehavender	50.239	(13.717)	9.882	(2.698)
Periodeafgrænsningsposter	(9)	(3.479)	(2)	(684)
Udskudt omsætning	(162.798)	(162.797)	(32.022)	(32.022)
Leverandører af varer og tjenesteydelser samt anden gæld	(46.463)	160.209	(9.139)	31.513
Pengestrømme fra driftsaktivitet før finansielle poster	(521.328)	(362.980)	(102.544)	(71.399)
Finansielle poster	44.379	74.328	8.729	14.620
Betalte selskabsskatter	(832)	-	(164)	-
Pengestrømme fra driftsaktivitet	(477.781)	(288.652)	(93.979)	(56.779)
Køb af immaterielle og materielle anlægsaktiver	(13.728)	(31.519)	(2.700)	(6.200)
Salg af materielle anlægsaktiver	363	154	71	30
Køb af produktionsaktiviteter	2	(1.156.395)	-	(227.462)
Køb af kortfristede værdipapirer	3	(1.666.871)	(51.415)	(327.872)
Salg af kortfristede værdipapirer	1.424.961	3.204.207	280.289	630.266
Pengestrømme fra investeringsaktivitet	1.150.209	349.576	226.245	68.762
Udnyttelse af warrants	1.647	20.139	324	3.961
Kapitalforhøjelse ved kontant indskud	-	-	-	-
Omkøstninger ved kapitalforhøjelse	(20)	(20)	(4)	(4)
Betalte afdrag på leasingforpligtelse	(6.270)	(6.785)	(1.234)	(1.335)
Pengestrømme fra finansieringsaktivitet	(4.643)	13.334	(914)	2.622
Ændring i likvider	667.785	74.258	131.352	14.605
Likvider primo	70.013	131.753	13.772	25.916
Valutakursreguleringer	(904)	(34.220)	(177)	(6.730)
Likvider ultimo	736.894	171.791	144.947	33.791
Likvider omfatter:				
Bankindeståender og kontantbeholdninger	736.894	171.791	144.947	33.791
Bankindeståender til sikkerhed	-	-	-	-
	736.894	171.791	144.947	33.791
Ikke-likvide transaktioner:				
Anskaffelse af materielle anlægsaktiver	-	18.227	-	3.585
Påtagede forpligtelser	-	(18.227)	-	(3.585)

*Supplerende information til delårsrapporten



Egenkapitaloppgørelse

	Antal aktier	Aktiekapital DKK'000	Overkurs ved emission DKK'000	Reserve for valutakurs- regulering DKK'000	Overført resultat DKK'000	Egenkapital DKK'000	Egenkapital *USD'000
31. december 2007	44.519.827	44.520	5.339.901	4.686	(2.505.828)	2.883.279	567.139
Totalindkomst				59.393	(526.474)	(467.081)	(91.875)
Udnyttelse af warrants	215.639	215	19.924			20.139	3.961
Omkostninger ved kapitalforhøjelse			(20)			(20)	(4)
Aktiebaseret vederlag					110.445	110.445	21.724
30. september 2008	44.735.466	44.735	5.359.805	64.079	(2.921.857)	2.546.762	500.945
Totalindkomst				21.568	(438.615)	(417.047)	(82.033)
Udnyttelse af warrants	153.363	154	13.852			14.006	2.755
Omkostninger ved kapitalforhøjelse			(10)			(10)	(2)
Aktiebaseret vederlag					44.851	44.851	8.822
31. december 2008	44.888.829	44.889	5.373.647	85.647	(3.315.621)	2.188.562	430.487
Totalindkomst				(36.220)	(403.153)	(439.373)	(86.424)
Udnyttelse af warrants	18.313	18	1.629			1.647	324
Omkostninger ved kapitalforhøjelse			(20)			(20)	(4)
Aktiebaseret vederlag					103.519	103.519	20.362
30. september 2009	44.907.142	44.907	5.375.256	49.427	(3.615.255)	1.854.335	364.745

*Supplerende information til delårsrapporten

•
•
•
•
•
•
•
•

Notes to the Financial Statement

Note 1 – Anvendt regnskabspraksis

Regnskabsgrundlag

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

Supplerende information

Alene af hensyn til rapportens brugere indeholder delårsrapporten en omregning af visse DKK beløb til US dollars (USD) til en nærmere angivet kurs. Der er ved omregning anvendt den gældende valutakurs på balancedagen (USD 1,00 = DKK 5,0839). Disse omregnede beløb 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.

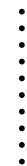
Ny regnskabspraksis

Den i delårsrapporten anvendte regnskabspraksis er i overensstemmelse med den regnskabspraksis, der er anvendt i Genmab koncernens seneste årsrapport, som er udarbejdet i overensstemmelse med de Internationale Regnskabsstandarder (IFRS) som godkendt af EU samt yderligere danske oplysningskrav til årsrapporter for børsnoterede selskaber. De væsentligste forhold i koncernens anvendte regnskabspraksis er anført nedenfor.

Som nævnt i årsrapporten for 2008 har International Accounting Standards Board (IASB) udstedt og opdateret, og EU har godkendt, en række nye og eksisterende standarder. Med virkning fra 1. januar 2009 har Genmab anvendt følgende standarder og fortolkningsbidrag, der er relevante for Genmab:

- IFRS 8 "Driftssegmenter"
- IAS 1 "Præsentation af årsregnskaber" (ændring)
- IFRS 2 "Aktiebaseret vederlæggelse (ændring)
- IASB's årlige forbedringsprojekt (maj 2008)
- IFRIC 16 "Sikring af nettoinvesteringer i udenlandske virksomheder"

Ud over implementeringen af IAS 1 har standarderne og fortolkningsbidragene ikke ændret forhold omkring indregning, måling og præsentation i regnskabet. IAS 1 (med ændringer) skelner mellem egenkapitalændringer, der vedrører og ikke vedrører ejerne. Således indeholder egenkapitalopgørelsen kun oplysninger om transaktioner med ejerne, mens alle egenkapitalændringer, der ikke vedrører ejerne, præsenteres som en separat post. Desuden introduceres der med den ændrede standard en totalindkomstopgørelse. I denne præsenteres alle indtægter og omkostninger, som er indregnet i resultatopgørelsen, sammen med alle øvrige indregnede indtægts- og omkostningsposter, enten som en enkelt opgørelse eller i to sammenhørende opgørelser. Genmab har valgt at præsentere opgørelsen over



Noter til delårsrapporten

Note 1 – Anvendt regnskabspraksis - fortsat

totalindkomst i to sammenhørende opgørelser. Sammenligningstallene er tilpasset indeværende års præsentation.

Konsolideringspraksis

Koncernregnskabet omfatter Genmab A/S (moderselskabet), Genmab B.V., Genmab MN, Inc., Genmab, Inc. samt Genmab Ltd. (samlet betegnet Genmab koncernen eller koncernen).

Nettoomsætning

Nettoomsætning omfatter milestone- og upfrontbetalinger og andre indtægter og offentlige tilskud fra forsknings- og udviklingsaftaler samt produktionsaftaler. Nettoomsætningen indregnes, når det er sandsynligt, at fremtidige økonomiske fordele vil tilflyde koncernen, og disse økonomiske fordele kan måles pålideligt.

Upfrontbetalinger, herunder eventuel overkurs ved emission i forbindelse med kapitalforhøjelser, der vurderes at kunne henføres til efterfølgende forsknings- og udviklingsarbejde, indregnes som udskudt omsætning og indregnes som omsætning over den planlagte udviklingsperiode.

Milestonebetalinger, som modtages for at nå visse faser i produktudviklingen, indregnes straks, hvis den separate indtjeningsproces vedrørende milestonebetalingen er afsluttet.

Andre indtægter relateret til vores samarbejdsaftaler om separat forskning, udvikling og produktionsydelser samt salg af klinisk antistofmateriale fremstillet for tredjemand indregnes som omsætning, når de relaterede ydelser er udført eller leveret.

Aktiebaseret vederlag

For warrants tildelt efter 7. november 2002 anvender koncernen IFRS 2, i henhold til hvilken dagsværdien af tildelte warrants på tildelingstidspunktet indregnes som en omkostning i resultatopgørelsen over optjeningsperioden. Et tilsvarende beløb indregnes under egenkapitalen.

Goodwill

Goodwill vedrører overtagelsen af produktionsfaciliteten i marts 2008. Goodwill indregnes og måles til kostpris med fradrag af akkumulerede nedskrivninger.

I november offentliggjorde Genmab, at vi har til hensigt at frasælge vores produktionsfacilitet. Beslutningen om at frasælge faciliteten medfører, at faciliteten i henhold til IAS 36 "Værdiforringelse af aktiver" skal testes for værdiforringelse, og facilitetens genindvindingsværdi skal derfor fastsættes. Genindvindingsværdien opgøres som den højeste værdi af et aktivs eller en pengestrømsfrembringende enheds (CGU) dagsværdi med fradrag af salgsomkostninger og kapitalværdi.

Det antages, at kapitalværdien er lig med dagsværdien med fradrag af salgsomkostninger, da kapitalværdien for et aktiv, der skal afhændes, hovedsage-

•
•
•
•
•
•
•
•

Noter til delårsrapporten

Note 1 – Anvendt regnskabspraksis - fortsat

ligt vil bestå af provenuet fra afhændelsen. Derfor er det dagsværdien med fradrag af salgsomkostninger (genindvindingsværdien), som skal sammenholdes med facilitetens bogførte værdi.

Vi har estimeret dagsværdien med fradrag af salgsomkostninger til ca. USD 145 mio. Da facilitetens bogførte værdi er højere end genindvindingsværdien, vil faciliteten blive værdiforringet i fjerde kvartal af 2009. Nedskrivningen udgjorde ca. USD 83 mio. (DKK 420 mio. pr. 3. november 2009). For yderligere oplysninger om nedskrivningen, se venligst "Fremtidsudsigter".

Materielle anlægsaktiver

Materielle anlægsaktiver består hovedsageligt af grunde og bygninger, produktions-, laboratorie- og kontorudstyr og måles til kostpris med fradrag af akkumulerede af- og nedskrivninger.

Materielle anlægsaktiver afskrives lineært over den forventede økonomiske levetid for det materielle anlægsaktiv.

Kortfristede værdipapirer

Kortfristede værdipapirer består af investeringer i værdipapirer med en løbetid på mere end tre måneder på anskaffelsestidspunktet. De kortfristede værdipapirer kan handles på de etablerede markeder.

Genmabs portefølje af kortfristede værdipapirer er betegnet som "finansielle aktiver målt til dagsværdi gennem resultatopgørelsen". Dagsværdi svarer til børskursen på balancedagen.

Realiserede og urealiserede gevinster og tab (inklusive urealiserede valutakursgevinster og -tab) indregnes i resultatopgørelsen som finansielle poster. Transaktioner indregnes på handelsdagen.

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, årlig test for værdiforringelse af goodwill og indregning af internt genererede immaterielle aktiver. En yderligere beskrivelse af de væsentlige vurderinger og skøn kan findes i note 1 i Genmabs årsrapport for 2008.

Note 2 – Virksomhedssammenslutning - Køb af produktionsfacilitet fra PDL BioPharma

I 1. kvartal 2008 indgik Genmab en købsaftale med PDL BioPharma (nu Facet Biotech) om at købe deres produktionsfacilitet for DKK 1,2 mia. (USD 240 mio. på overtagelsestidspunktet) kontant. Der henvises til note 18 i årsrapporten for yderligere oplysninger om købet.

Noter til delårsrapporten

Note 3 – Kortfristede værdipapirer

	30. september 2009 DKK'000	31. december 2008 DKK'000 (hele året)	30. september 2008 DKK'000	30. september 2009 *USD'000	31. december 2008 *USD'000 (hele året)	30. september 2008 *USD'000
Kostpris ved periodens begyndelse	1.915.108	3.646.172	3.646.172	376.701	717.200	717.200
Periodens tilgang	261.387	1.775.029	1.666.871	51.415	349.147	327.872
Periodens afgang	(1.499.219)	(3.506.093)	(3.264.738)	(294.895)	(689.646)	(642.172)
Kostpris ved periodens slutning	677.276	1.915.108	2.048.305	133.221	376.701	402.900
Værdiregulering til dagsværdi primo perioden	(223.109)	(84.482)	(84.482)	(43.886)	(16.618)	(16.618)
Periodens værdiregulering til dagsværdi	189.198	(138.627)	(40.225)	37.214	(27.268)	(7.911)
Værdiregulering til dagsværdi ultimo perioden	(33.911)	(223.109)	(124.707)	(6.672)	(43.886)	(24.529)
Regnskabsmæssig værdi ultimo perioden	643.365	1.691.999	1.923.598	126.549	332.815	378.371
Regnskabsmæssig værdi i procent af kostpris	95%	88%	94%	95%	88%	94%

*Supplerende information til delårsrapporten

I henhold til koncernens retningslinjer for risikostyring administreres Genmabs kortfristede værdipapirer af fire eksterne porteføljeformidlere, der udelukkende investerer i værdipapirer fra investment grade ratede udstedere. Grundet de nuværende markedsforhold har Genmab implementeret en ny investeringspolitik, som blandt andet indeholder reviderede retningslinjer for, hvilke kortfristede værdipapirer, der er egnede investeringer, og hvilke investeringsparametre, der skal anvendes, herunder diversifikation, udløb og kreditrating.

Pr. 30. september 2009 har Genmab investeret sine likvide midler via større finansielle institutioner, i realkreditobligationer, virksomhedsobligationer samt danske, europæiske og amerikanske statsobligationer. Alle vores kortfristede værdipapirer er investeret i EUR (52%), DKK (47%) og USD-denominerede værdipapirer (1%) sammenlignet med henholdsvis 68%, 31% og 1% pr. 30. juni 2009.

En stor del af vores EUR-denominerede portefølje er i øjeblikket investeret i virksomhedsobligationer i den europæiske finansielle sektor. Dog har vi, som beskrevet i ledelsesberetningen i denne delårsrapport, i løbet af 2009 solgt en betydelig del af vores EUR-denominerede portefølje for at reducere risikoen på vores kortfristede værdipapirer. Pr. 30. september 2009 var den samlede markedsværdi på vores virksomhedsobligationer i den EUR-denominerede portefølje DKK 175 mio. sammenlignet med DKK 894 mio. pr. 31. december 2008.

Pr. 30. september 2009 udgjorde de urealiserede tab DKK 34 mio., svarende til 5% af den samlede kostpris for de kortfristede værdipapirer sammenlignet med 12% pr. 31. december 2008 og 6% pr. 30. september 2008. Faldet skyldes den fortsat forbedrede markedsværdi på vores kortfristede værdipapirer i andet og tredje kvartal af 2009 samt afhændelsen af de EUR-denominerede værdipapirer i 2009.

Størstedelen af de urealiserede tab skyldes 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 urealiserede tab have udgjort mindre end 1% af den totale kostpris pr. 30. september 2009.

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 tab 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 før august 2004

De resterende udestående warrants tildelt under det tidligere warrantprogram blev udnyttet i løbet af 1. kvartal 2009.

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 de første ni måneder af 2009 og 2008 er anført nedenfor. I de første ni måneder af 2009 medførte udnyttelse af warrants et samlet provenu til Genmab på DKK 2 mio. sammenlignet med DKK 20 mio. i tilsvarende periode af 2008.

•
•
•
•
•
•
•
•

Noter til delårsrapporten

Note 4 - Warrants – fortsat

	30. september 2009	30. september 2008
Udestående warrants pr. 1. januar	4.976.975	4.273.841
Tildelt	407.450	947.100
Udnyttet	(18.313)	(215.639)
Udløbet/bortfaldet	(102.954)	(22.438)
Udestående warrants pr. 30. september	5.263.158	4.982.864
Udestående warrants under:		
Det tidligere warrantprogram	-	21.800
Vejet gennemsnitlig udnyttelseskurs		(DKK 86,00)
Warrantprogrammet fra august 2004	5.263.158	4.961.064
Vejet gennemsnitlig udnyttelseskurs	(DKK 231,46)	(DKK 224,97)

De samlede omkostninger til aktiebaseret vederlag udgjorde i de første ni måneder af 2009 i alt DKK 104 mio. sammenlignet med DKK 110 mio. i tilsvarende periode af 2008.

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. september 2009. Der er ikke foretaget nogen transaktioner i tredje kvartal af 2009.

På Genmabs ordinære generalforsamling, som blev afholdt den 15. april 2009, udtrådte Dr. Ernst Schweizer af bestyrelsen, og hans udestående aktier og warrants er derfor ikke medtaget i antallet af udestående aktier og warrants pr. 30. september 2009. Omklassificeringen af hans aktier og warrants er vist i tabellen nedenfor i kolonnen "Overførsel".

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 de første ni måneder af 2009.

Noter til delårsrapporten

Note 5 - Interne aktionærer – fortsat

	31. december 2008	Købt	Solgt	Overførsel	30. september 2009
Antal aktier ejet					
Bestyrelsen					
Lisa N. Drakeman	361.040	-	-	-	361.040
Ernst Schweizer	110.000	-	-	(110.000)	-
Michael Widmer	-	-	-	-	-
Karsten Havkrog Pedersen	-	-	-	-	-
Anders Gersel Pedersen	-	-	-	-	-
Burton G. Malkiel	-	-	-	-	-
Hans Henrik Munch-Jensen	300	-	-	-	300
	471.340	-	-	(110.000)	361.340
Direktionen					
Lisa N. Drakeman, se ovenfor	-	-	-	-	-
Jan van de Winkel	120.000	-	-	-	120.000
David A. Eatwell	-	-	-	-	-
	120.000	-	-	-	120.000
I alt	591.340	-	-	(110.000)	481.340
	31. december 2008	Tildelt	Udnyttet	Overførsel	30. september 2009
Antal udestående warrants					
Bestyrelsen					
Lisa N. Drakeman	965.000	120.000	-	-	1.085.000
Ernst Schweizer	65.000	-	-	(65.000)	-
Michael Widmer	124.000	20.000	-	-	144.000
Karsten Havkrog Pedersen	62.000	10.000	-	-	72.000
Anders Gersel Pedersen	62.000	10.000	-	-	72.000
Burton G. Malkiel	52.000	10.000	-	-	62.000
Hans Henrik Munch-Jensen	52.000	10.000	-	-	62.000
	1.382.000	180.000	-	(65.000)	1.497.000
Direktionen					
Lisa N. Drakeman, se ovenfor	-	-	-	-	-
Jan van de Winkel	520.000	70.000	-	-	590.000
David A. Eatwell	100.000	75.000	-	-	175.000
	620.000	145.000	-	-	765.000
I alt	2.002.000	325.000	-	(65.000)	2.262.000



Ledespåtegning

Bestyrelsen og direktionen har i dag gennemgået og godkendt delårsrapporten for Genmab koncernen for perioden 1. januar til 30. september 2009.

Delårsrapporten er udarbejdet i overensstemmelse med International Regnskabsstandard (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 1-18 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 10. november 2009

Direktionen

Lisa N. Drakeman
(President & CEO)

Jan van de Winkel
(President R&D & CSO)

David A. Eatwell
(CFO)

Bestyrelsen

Michael B. Widmer
(Formand)

Lisa N. Drakeman
(President & CEO)

Anders Gersel Pedersen
(Næstformand)

Karsten Havkrog Pedersen

Burton G. Malkiel

Hans Henrik Munch-Jensen