



Ledende antistofforskning for en bedre fremtid

Indholdsfortegnelse

- 3 Vores 2030-vision
- 4 Formandens beretning
- 5 Den administrerende direktør har ordet
- 7 Kort om 2025
- 8 Hoved- og nøgletal for koncernen
- 9 Forventninger til 2026
- 10 Om Genmab
- 11 Forretningsmodel
- 12 Forsknings- og udviklingskompetencer
- 14 Forskning og udvikling af antistofbaserede lægemidler
- 15 Produkter og teknologier
- 19 Andre oplysninger
- 20 Kontaktoplysninger



Vores 2030-vision

Senest i 2030 skal vores portefølje af KYSO® antistofbaserede lægemidler grundlæggende ændre livet for patienter med kræft og andre alvorlige sygdomme.



Vores primære målsætning understøtter vores 2030-vision

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

Mere end 25 års innovation

1999 – 2009

- Genmab blev grundlagt
- Nasdaq Copenhagen A/S (Nasdaq Copenhagen) børsnoteringen
- Første partnerskab (F. Hoffmann-La Roche AG (Roche))
- Ofatumumab-programmet blev annonceret
- Daratumumab blev udvalgt
- Første godkendelse af Arzerra®¹ (ofatumumab)

2010 – 2020

- DuoBody®-teknologiplatformen blev annonceret
- Samarbejde med Seagen Inc. (Seagen)
- DuoBody, forskning og licensaftale med Johnson & Johnson (J&J, juridisk enhed Janssen Biotech, Inc.)
- Daratumumab, aftale med J&J
- DARZALEX®² (daratumumab), godkendelse og lancering
- Børsnotering i USA under Nasdaq Global Select Market, opført som GMAB med dobbelt notering
- Japansk forretningsenhed etableret under Genmab K.K.
- AbbVie Inc. (AbbVie) partnerskab
- DARZALEX FASPRO®² (daratumumab og hyaluronidase fihj), godkendelse og lancering
- Kesimpta®³ (ofatumumab), godkendelse og lancering
- TEPEZZA®⁴ (teprotumumab), godkendelse og lancering

2021 – 2025

- Tivdak®⁵ (tisotumab vedotin-tftv), første godkendelse og lancering i USA til behandling af recidiverende metastatisk livmoderhalskræft
- Bispecifik DuoBody-baseret RYBREVANT®² (amivantamab), TECVAYLI®² (teclistamab) og TALVEY®² (talquetamab), godkendelse og lancering
- Bispecifik DuoBody-baseret EPKINLY®⁶ (epcoritamab-bysp)/TEPKINLY®⁶ (epcoritamab), indledende godkendelser og lanceringer til behandling af recidiverende/refraktær diffust storcellet B-cellelymfom (DLBCL) i USA, Europa og Japan
- ProfoundBio Inc. (ProfoundBio) opkøbet, herunder rinatabart sesutecan (Rina-S®)
- Rina-S går ind i udviklingsfase 3 til behandling af platinresistent ovariecancer (æggestokkekræft) (PROC)
- Rina-S tildelt betegnelsen Breakthrough Therapy (BTD) af de amerikanske sundhedsmyndigheder (FDA) til behandling af fremskreden endometriecancer (livmoderkræft)
- EPKINLY, godkendelse og lancering til behandling af recidiverende/refraktær follikulært lymfom i USA, Europa og Japan
- Tivdak godkendt i Europa og Japan til behandling af recidiverende/metastatisk livmoderhalskræft
- EPKINLY godkendt i USA i kombination med rituximab og lenalidomid (R²) til behandling af recidiverende/refraktær follikulært lymfom
- Rina-S udvides til udviklingsfase 3 til behandling af livmoderkræft og platinfølsom æggestokkekræft (PSOC)
- Genmab opkøber Merus N.V. (Merus)

1. Udviklet og markedsført af GlaxoSmithKline (GSK), 2. Udviklet og markedsført af J&J, 3. Udviklet og markedsført af Novartis AG (Novartis), 4. Udviklet og markedsført af Amgen Inc. (Amgen), 5. Udviklet og markedsført i samarbejde med Pfizer Inc. (Pfizer), 6. Udviklet og markedsført i samarbejde med AbbVie

Formandens beretning

Deirdre P. Connelly
Bestyrelsesformand



Kære aktionær

Efter endnu et succesfuldt år reflekterer vi over vores fremgang og vækst. Det forgangne år har været et år præget af tilsigtet forandring og af en styrkelse af vores pipeline og betydningsfulde skridt mod vores langsigtede mål. Genmab vil fortsat fokusere på vores målsætning om at forbedre livet for patienter med kræft og andre alvorlige sygdomme gennem innovative og differentierede behandlinger med antistofprodukter.

Genmabs udvikling

Genmab kan fejre endnu et år med fortsat udvikling. Med opkøbet af biotekselskabet Merus, der giver adgang til Breakthrough-midlet petosemtamab i den sene fase, har Genmab taget et vigtigt skridt et strategisk skridt, som styrker vores overgang til en fuldt integreret biotekvirksomhed. Vi vil fortsat styrke vores position som global leder inden for antistofbaserede lægemidler, der er drevet af vores stærke forsknings og udviklingsteam.

Bemyndigelse af vores medarbejdere

I denne spændende tid med forandringer er det afgørende, at Genmab styrker og udvider vores team for at skabe værdi i de kommende år. Vores medarbejdere er grundlaget for vores resultater og sikrer, at vi er innovative. I år nåede Genmab op på 3.000 medarbejdere i otte lande, hvilket afspejler vores fokus på at skabe en mangfoldig, multikulturel og resultatorienteret organisation.

Erfarent lederskab

I 2025 udvidede Genmab sit Executive Management-team med udnævnelsen af Greg Mueller som General Counsel og Chief Legal Officer. Greg Mueller vil stå i spidsen for og have ansvar for globale juridiske anliggender, intellektuelle ejendomsrettigheder, stabsfunktioner samt globalt ansvar for compliance og risikostyring. Med sine mere end 20 års erfaring bliver Greg en del af et robust ledelsesteam, som skal guide Genmab gennem sin næste vækstfase på rejsen mod en fuldt integreret biotekvirksomhed.

Vores bestyrelse, der består af eksperter på hver deres områder, har også oplevet en ændring i år. Michael Kavanagh blev valgt til bestyrelsen af medarbejderne på Genmabs årlige generalforsamling i 2025 og knytter dermed Genmabs personale og ledelsesorgan sammen.

Et blik på fremtiden

Det kommende år vil bringe nye muligheder og udfordringer, men med vores talentfulde team, stærke lederskab og en klar strategisk vision befinder vi os i en god position til at fortsætte med at gøre en betydningsfuld forskel.

På bestyrelsens vegne vil jeg gerne takke Genmabs dedikerede medarbejdere, administrerende direktør Jan van de Winkel og det globale ledelsesteam for deres ekstraordinære bidrag, og rette en tak til vores aktionærer for deres fortsatte støtte.

Venlig hilsen

Deirdre P. Connelly
Bestyrelsesformand

Den administrerende direktør har ordet

Jan van de Winkel

Ph.D. Administrerende direktør



Kære aktionær

Når vi ser tilbage på 2025, er jeg stolt over, hvordan Genmab har gjort fremskridt hvad angår vores strategi, styrket vores fundament og er forblevet tro mod vores målsætning om at forbedre livet for patienter gennem innovative og differentierede antistoflægemidler. Vi startede året med fokus på disciplineret eksekvering og afsluttede året parate til at skabe bæredygtig vækst i de næste 10 år.

Opkøbet af Merus

Et afgørende skridt på denne rejse er vores opkøb af Merus. Med denne transaktion udvides vores portefølje i den sene fase med petosemtamab, et potentielt first-in-class bispecifikt antistof til behandling af hoved-halscancer, som har fået to Breakthrough Designations fra de amerikanske sundhedsmyndigheder, hvilket afspejler dets potentiale til at forbedre patienternes liv betydeligt.

Vigtigere endnu styrker Merus, men ændrer ikke, vores strategi, da det sætter skub i vores udvikling hen imod at blive en fuldt integreret, 100 % ejet model. Tilføjelsen af petosemtamab til vores pipeline diversificerer vores fremtidige indtægter, reducerer vores afhængighed af royalties over tid og forbedrer vores fleksibilitet, så vi kan investere i de "næste vindere", der kommer ud af vores forsknings- og udviklingstiltag. Med tilføjelsen af petosemtamab til EPKINLY (eporitamab) og Rina-S har vi en stærk pipeline af aktiver i den sene fase, der vil give os flere katalysatorer for skabelsen af yderligere værdi i de kommende år.

Omsætte videnskab til medicin

- Vores portefølje i den sene fase gjorde betydelige fremskridt i 2025. EPKINLY har fortsat bevist sit potentiale til at blive et kerneaktiv med hensyn til

behandling af B-celle lymfomer med sin godkendelse i kombination med R2 som andenlinjebehandling af FL fra de amerikanske sundhedsmyndigheder (FDA), samt de hidtil usete data i denne indikation, hvilket blev fremhævet ved en præsentation på årsmødet i det prestigefyldte American Society of Hematology (ASH) i 2025. Sammen flytter disse milepæle behandlingen over i tidligere behandlingslinjer og øger virkningen af vores behandling for patienter med FL.

- Vores andet markedsførte middel, Tlivdak (tisotumab vedotin), blev godkendt i Europa og Japan til behandling af recidiverende eller metastatisk livmoderhalskræft efter tidligere behandling, og det blev Genmabs første uafhængige lanceringer. Disse lanceringer, og de lokale kontorer, vi nu har åbnet i Tyskland, Storbritannien og Frankrig, baner vejen for større indflydelse af markedet fra Genmabs side og udvider vores engagement til områder inden for gynækologisk onkologi.
- Vi vil bygge videre på dette engagement med vores videreudvikling af Rina-S. Ud over lovende kliniske data, som er blevet præsenteret både inden for PROC og livmoderkræft, har Rina-S fået to Breakthrough Designations fra de amerikanske sundhedsmyndigheder i 2025, til behandling af recidiverende eller fremskreden endometrie-cancer. Denne støtte fra de amerikanske sundhedsmyndigheder skaber tillid til vores videreudvikling af Rina-S, da vi afsluttede året med tre fase 3-studier inden for PROC, livmoderkræft og PSOC.

Den administrerende direktør har ordet

Et stærkt finansielt fundament, der sikrer vores udvikling

Vores regnskabsresultater i år har bevist styrken i vores strategi.

Omsætningen steg markant og er drevet af royalties fra vores samarbejder og salg af vores egne lægemidler. Vi forventer, at denne udvikling vil fortsætte i fremtiden, både som følge af udvidede indikationer for EPKINLY og potentialet for Rina-S og petosemtamab, som forventes lanceret i 2027, og udvidelsen af vores lægemiddelprodukter, der skaber royaltyn-indtægter. I 2025 blev subkutan (SC) DARZALEX (daratumumab and hyaluronidase fihj) godkendt som den første og eneste behandling i både USA og Europa til patienter med høj risiko for myelomatose (knoglemarvskræft) i "dvalende" form. Skelsættende godkendelser understøtter tidligere intervention, før sygdommen udvikler sig til aktiv myelomatose. Igen i år har Novo Nordisk A/S (Novo Nordisk) indgivet en ansøgning om licens til biologiske lægemidler (BLA) til FDA vedrørende Mim8, også kendt som denecimig, en DuoBody-baseret klinisk forebyggende behandling til patienter med hæmofili A med og uden hæmmere. Hvis det godkendes, vil denecimig være det niende godkendte lægemiddel, der er udviklet ved hjælp af Genmabs teknologi og innovation.

Anerkendelser og forventninger

Når vi ser på fremtiden, er vores prioriteter klare:

- Integration af Merus for at opretholde fremgangen med hensyn til petosemtamab-programmet og forberede en potentiel lancering i 2027.

- Fremskynde udviklingen af vores pipeline i den sene fase og levere vigtige kliniske resultater på tværs af vores portefølje i den sene fase, navnlig med hensyn til epcoritamab og Rina-S, og samtidig forberede potentielle udvidelser af indikationen og lanceringer.
- Fortsætte arbejdet for at nå vores målsætninger for kapitalallokering, opretholde finansiell disciplin, samtidig med at vi fokuserer på at investere i de bedste vækstmuligheder.

Med EPKINLY, Rina-S og petosemtamab mener vi, at Genmab er positioneret til at tilvejebringe flere potentielle lanceringer og udvidelser af indikationen i løbet af de næste mange år, styrke vores førende position inden for innovative antistoflægemidler og skabe langsigtet, vedvarende værdi.

Vores fremskridt i år afspejler den lidenskab, der er kendetegnende for vores medarbejdere, styrken i vores partnerskaber og vores aktionærers tillid. Fremadrettet er vi motiveret af alle de muligheder, vi har. Med et robust finansielt fundament, et team i verdensklasse, og en differentieret pipeline i den sene fase er vi sikre på, at Genmab er positioneret til at tilvejebringe vedvarende vækst og, vigtigst af alt, en bedre fremtid for patienterne i de kommende år.

Venlig hilsen

Jan van de Winkel, Ph.D.

Administrerende direktør



Kort om 2025

Drift

- EPKINLY (epcoritamab-bysp) går ind i tidligere behandlingslinjer for FL med godkendelse fra FDA i kombination med R2, baseret på fase 3 af EPCORE® FL-1-studiet
- I fase 3 af EPCORE FL-1- studiet opfyldte epcoritamab de to primære endepunkter samlet responsrate (ORR) og progressionsfri overlevelse (PFS), hvilket viser statistisk signifikante og klinisk betydningsfulde forskelle i begge målpunkter som grundlag for global indsendelse af ansøgninger
- Potentielt transformativt opkøb af Merus, herunder dets lægemiddel petosemtamab med Breakthrough Therapy Designation (BTD) til behandling i den sene fase hoved og halskræft
- Tivdak (tisotumab vedotin) godkendt i Europa og Japan til behandling af recidiverende eller metastatisk livmoderhalskræft, første selvstændige lanceringer fra Genmab, baner vejen for fremtiden
- Rina-S starter udviklingsfase 3 ud over i PROC, til behandling af livmoderkræft og PSOC
- Rina-S fik Breakthrough Designation fra de amerikanske sundhedsmyndigheder
- Godkendelser i USA og Europa for J&J's behandling med SC DARZALEX mod myelomatose i dvalende form
- Indgivelse af BLA for Novo Nordisks DuoBody-baserede denecimig
- Videreudvikling af Genmabs bredere organisationsinfrastruktur med tilgang af over 300 nye kolleger

Bæredygtighed

Miljømæssige forhold

- Opnåede en reduktion på 56 % i Scope 1- og markedsbaserede Scope 2- drivhusgasemissioner
- Opnåede 99 % vedvarende elektricitet på tværs af alle lokationer
- Udviklede en bæredygtighedsplan (roadmap) for at nå både kort- og langsigtede mål for reduktion af drivhusgasemissioner

Sociale forhold

- Opfyldte/overgik resultatet for life sciences-branchen med hensyn til fordelagtighed og deltagelsesprocent i Global Employee Engagement Survey
- Frekvensen af registreringspligtige arbejdsulykker (ulykker pr. million arbejdstimer) var 0,4
- 100 % kvalificerede medarbejdere med adgang til processen for resultatevaluering ved årets udgang
- Uddannelse tilgængelig for alle medarbejdere i varierende grad

Ledelsesmæssige forhold

- Adfærdskodeks gælder for alle Genmabs medarbejdere

Regnskab

USD

20,5 mia.

Markedsværdi ultimo 2025

USD

3.720mio.

Nettoomsætning i 2025

USD

2.219mio.

Justerede driftsomkostninger¹ i 2025, 72% investeret i F&U

Likviditet og kapitalberedskab

USD

1.715mio.

Likvider

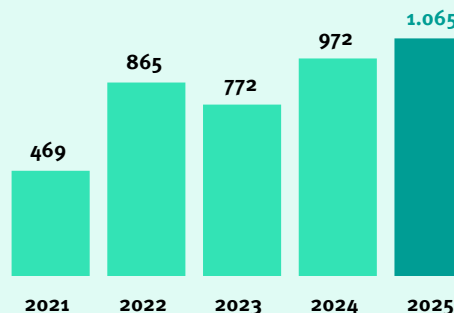
USD

5.847mio.

Egenkapital

Driftsresultat

(mio, USD)



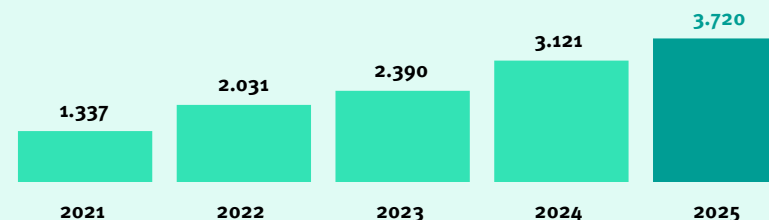
1. Driftsomkostninger ekskluderer omkostninger i 2025 relateret til: 1) omkostninger vedrørende opkøb og integration på 185 mio. USD og 2) afskrivninger på immaterielle aktiver erhvervet gennem opkøb på 13 mio. USD.

Hoved- og nøgletal for koncernen

(mio. USD)	2021	2022	2023	2024	2025
Resultatopgørelse					
Nettoomsætning	1.337	2.031	2.390	3.121	3.720
Omkostninger til varesalg	—	—	(33)	(143)	(238)
Forsknings- og udviklingsomkostninger	(664)	(787)	(1.107)	(1.414)	(1.606)
Salgs- og administrationsomkostninger	(204)	(379)	(478)	(549)	(626)
Opkøb og integrationsrelaterede omkostninger	—	—	—	(43)	(185)
Samlede udgifter og driftsomkostninger	(868)	(1.166)	(1.618)	(2.149)	(2.655)
Driftsresultat	469	865	772	972	1.065
Finansielle poster, netto	153	96	45	354	139
Periodens resultat	470	750	631	1.133	963
Balance					
Langfristede aktiver	300	273	320	2.514	9.988
Kortfristede værdipapirer	1.650	1.783	1.967	1.574	—
Likvider	1.423	1.419	2.204	1.380	1.715
Aktiver	3.899	4.321	5.232	6.414	12.873
Gæld	—	—	—	—	5.274
Aktiekapital	10	10	10	10	10
Egenkapital	3.405	3.915	4.687	5.137	5.847
Pengestrømsopgørelse					
Investering i opkøb, netto efter overtaget likvidbeholdning	—	—	—	(1.783)	(7.215)
Pengestrømme fra driftsaktivitet	354	555	1.071	1.126	1.186
Pengestrøm fra investeringsaktivitet	(153)	(392)	(185)	(1.447)	(5.643)
Pengestrøm fra finansieringsaktivitet	(67)	(110)	(89)	(566)	4.789
Investering i immaterielle aktiver	—	—	(1)	(17)	(18)
Investering i materielle aktiver	(40)	(45)	(53)	(27)	(37)
Nøgletal og andre oplysninger					
Resultat pr. aktie	7,19	11,47	9,67	17,66	15,50
Udvandet resultat pr. aktie	7,12	11,36	9,58	17,53	15,37
Aktiekurs ultimo året	2.630,00	2.941,00	2.155,00	1.492,50	2.027,00
Kurs/indre værdi	7,72	7,51	4,60	2,91	3,47
Indre værdi pr. aktie	340,50	391,50	468,70	513,70	584,70
Egenkapitalandel	87 %	91 %	90 %	80 %	45 %
Udestående aktier	65.718.456	65.961.573	66.074.535	66.187.186	64.238.408
Gennemsnitligt antal medarbejdere (FTE) ¹	1.022	1.460	2.011	2.535	2.694
Antal medarbejdere (FTE) ved årets udgang	1.212	1.660	2.204	2.682	3.029

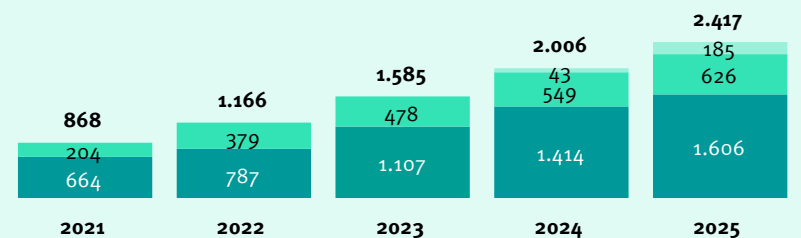
Nettoomsætning

(mio. USD)



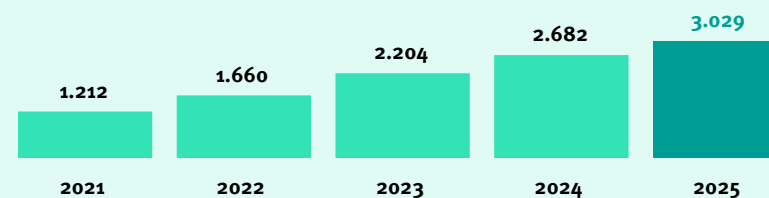
Driftsomkostninger

(mio. USD)



■ Forsknings- og udviklingsomk. ■ Salgs- og administrationsomk. ■ Opkøb og integrationsrelaterede omkostninger.

Medarbejdere (FTE) ved årets udgang



1. Fuldtidsmedarbejdere eller team-medlemmer

Forventninger til 2026

(mio. USD)	Realiseret resultat i 2025	Justeret resultat i 2025 ²	Forventninger til 2026	2026 Forventninger midtpunkt
Nettoomsætning	3.720	3.720	4.065 - 4.395	4.230
Royalties	3.102	3.102	3.440 - 3.685	3.563
Nettosalg/ indtægter fra samarbejde ¹	468	468	490 - 555	522
Milepæle/ indtægter fra refusion	150	150	135 - 155	145
Bruttofortjeneste	3.482	3.482	3.810 - 4.110	3.960
Driftsomkostninger	(2.417)	(2.219)	(2.710) - (2.910)	(2.810)
Driftsresultat	1.065	1.263	900 - 1.400	1.150

1. Netto produktsalg og samarbejdsindtægter består af EPKINLY netto produktsalg i USA og Japan samt Tivdak netto produktsalg uden for USA plus Genmabs andel af bruttofortjenesten i USA.
2. Driftsomkostninger og driftsresultat ekskluderer omkostninger i 2026 og 2025 relateret til: 1) opkøbs- og integrationsrelaterede omkostninger på hhv. 65 mio. USD og 185 mio. USD, og 2) afskrivning/amortisering af immaterielle aktiver erhvervet gennem opkøb på hhv. 45 mio. USD og 13 mio. USD.

Nettoomsætning

Genmab forventer, at nettoomsætningen i 2026 vil ligge i intervallet 4,1-4,4 mia. USD sammenlignet med en nettoomsætning på 3,7 mia. USD i 2025.

Genmabs forventede højere omsætning i 2026 er drevet af højere royaltyindtægter, nettosalg og indtægter fra samarbejde. De højere royaltyindtægter kan primært henføres til stigningen i nettosalg af DARZALEX og Kesimpta. Stigning i nettosalg og indtægter fra samarbejde er drevet af solide resultater for både EPKINLY og Tivdak. Nettosalg og indtægter fra samarbejde består af nettosalg af EPKINLY i USA og Japan og Tivdak netto produktsalg uden for USA samt Genmabs andel af amerikanske bruttoavancer.

Genmabs forventede omsætning for første halvår 2026 består primært af DARZALEX-royalties på omkring 2,7 mia. USD Disse royalties baseres på et anslået nettosalg af DARZALEX i 2026 på 15,6-16,4 mia. USD sammenlignet med et faktisk nettosalg i 2025 på 14,3 mia. USD. DARZALEX-royalties reduceres delvist af Genmabs andel af J&J's royaltybetaling til Halozyme Therapeutics, Inc. (Halozyme) i forbindelse med SC's nettosalg samt royaltyreduktion i lande og geografiske områder, hvor der ikke er nogen Genmab-dækkende patentbeskyttelse.

Den resterende del af Genmabs omsætning består primært af royalties fra Kesimpta, TEPEZZA, RYBREVANT, TECVAYLI, TALVEY og TEPKINLY, nettosalg af og indtægter fra samarbejde vedrørende EPKINLY og Tivdak, indtægter fra refusion og milepæle. .

Driftsomkostninger

Genmab forventer, at driftsomkostningerne i 2026 vil ligge i intervallet 2,7-2,9 mia. USD, sammenlignet med 2,2 mia. USD i 2025.

Stigningen i driftsomkostningerne skyldes primært investeringer i programmer i den sene fase og lanceringsberedskab på nøglemarkeder.

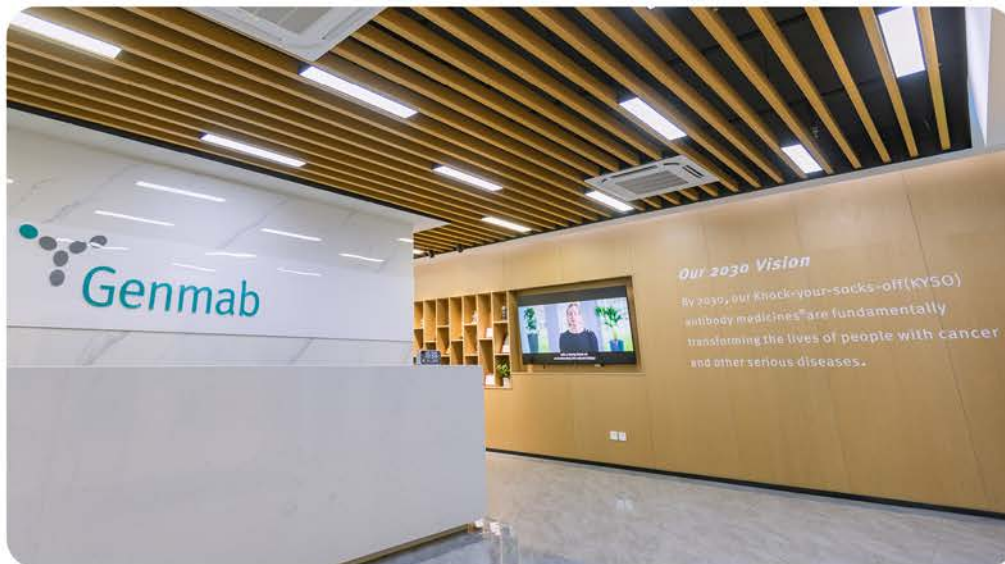
Driftsresultat

Genmab forventer, at driftsresultatet for 2026 vil ligge i intervallet 0,9-1,4 mia. USD, sammenlignet med 1,3 mia. USD.

Forventninger: Risici og forudsætninger

I tillæg til de allerede nævnte faktorer kan ovenstående forventninger ændre sig som følge af en række forskellige forhold, herunder, men ikke begrænset til, opnåelsen af visse milepæle forbundet med Genmabs samarbejdsaftaler, timingen og variationen af udviklingsaktiviteter (herunder aktiviteter udført af Genmabs samarbejdspartnere) og relaterede indtægter og omkostninger, omsætning fra salg og royalties betalt til Genmab vedrørende DARZALEX, DARZALEX FASPRO, Kesimpta, TEPEZZA, RYBREVANT, TECVAYLI, TALVEY og TEPKINLY, ændringer i inflationen samt udsving i valutakurser (i forventningerne til 2026 antages en dollarkurs på 6,2 over for danske kroner). Forventningerne forudsætter, at der ikke indgås nogen væsentlige nye aftaler i 2026, som kan få en væsentlig indvirkning på resultaterne.

De ovenfor beskrevne faktorer samt andre faktorer, som aktuelt er uforudsigelige, kan medføre yderligere væsentlige negative indvirkninger på Genmabs virksomhed og økonomiske resultater, herunder på nettosalget af Tivdak og EPKINLY/ TEPKINLY og vores samarbejdspartneres nettosalg af DARZALEX, Kesimpta, TEPEZZA, RYBREVANT, TECVAYLI og TALVEY, og på Genmabs royalties, samarbejdsindtægter og milepælsbetalinger derfra.



Om Genmab

Vores kerneværdier

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

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

Vores vigtigste resultater

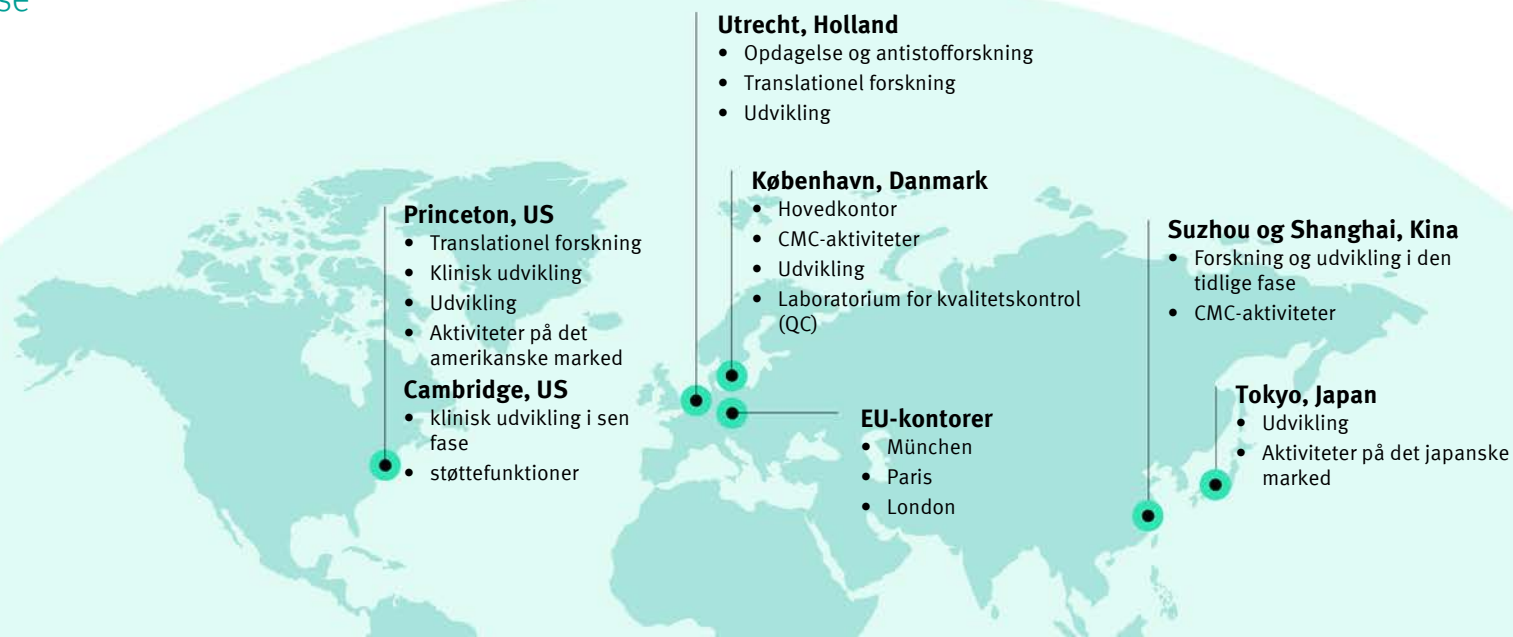
Hvert eneste af vores resultater bevidner vores kompromisløse målrettethed, herunder

- To lægemidler på markedet med Genmab som medejer: Tivdak med Pfizer og EPKINLY/TEPKINLY med AbbVie
- Yderligere seks lægemidler, som blev skabt af Genmab, eller som udnytter Genmabs DuoBody-teknologi, udvikles og markedsføres af globale medicinal- og biotekvirksomheder
- Pipeline i den sene fase med stort potentiale: EPKINLY, Rina-S og petosemtamab

- Suite af egenudviklede antistofteknologier, herunder bispecifikke antistof- og antistofkonjugat-teknologiplatforme, der understøtter fremtidige innovationer
- Robust klinisk og præklinisk pipeline, der understøtter fremtidig vækst
- Over 45 Investigational New Drug (IND)-ansøgninger indsendt af Genmab og/eller samarbejdspartnere baseret på Genmabs innovation og teknologi siden 1999
- Branchens førende medarbejdere med stor indsigt i antistoffer og ekspertise inden for forskning og udvikling samt kommercielle aktiviteter

- Samarbejdsaftaler med branchens ledende og innovative aktører på tværs af innovationsøkosystemet inden for farma, biotek og den akademiske verden
- Partnerskab med ChatGPT med henblik på indførelse af "AI Everywhere", der giver ChatGPT adgang til kolleger
- Solidt økonomisk fundament, der muliggør vores udvikling til en fuldt integreret biotekvirksomhed
- Opbygning og udvidelse af vores kompetencer med flere end 3.000 medarbejdere på tværs af vores internationale lokationer

Genmabs voksende organisation og tilstedeværelse



Forretningsmodel

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

Vores styrker og særkompetencer

Enestående viden om antistofbiologi og indgående indsigt i sygdomsområder

Forsknings- og udviklingskompetencer med egenudviklede teknologier, som gør os i stand til at opbygge en differentieret portefølje

Intern ekspertise med solid erfaring i at sikre succesfulde strategiske samarbejdsaftaler

Robust portefølje af potentielle best-in-class og/eller first-in-class behandlinger

Erfaren og alsidig ledelsesgruppe

Forretningsstrategi

Opbygge et lønsomt og succesfuldt biotekselskab

- Opretholde en fleksibel og kapitaleffektiv model
- Optimere partnerskabsrelationer

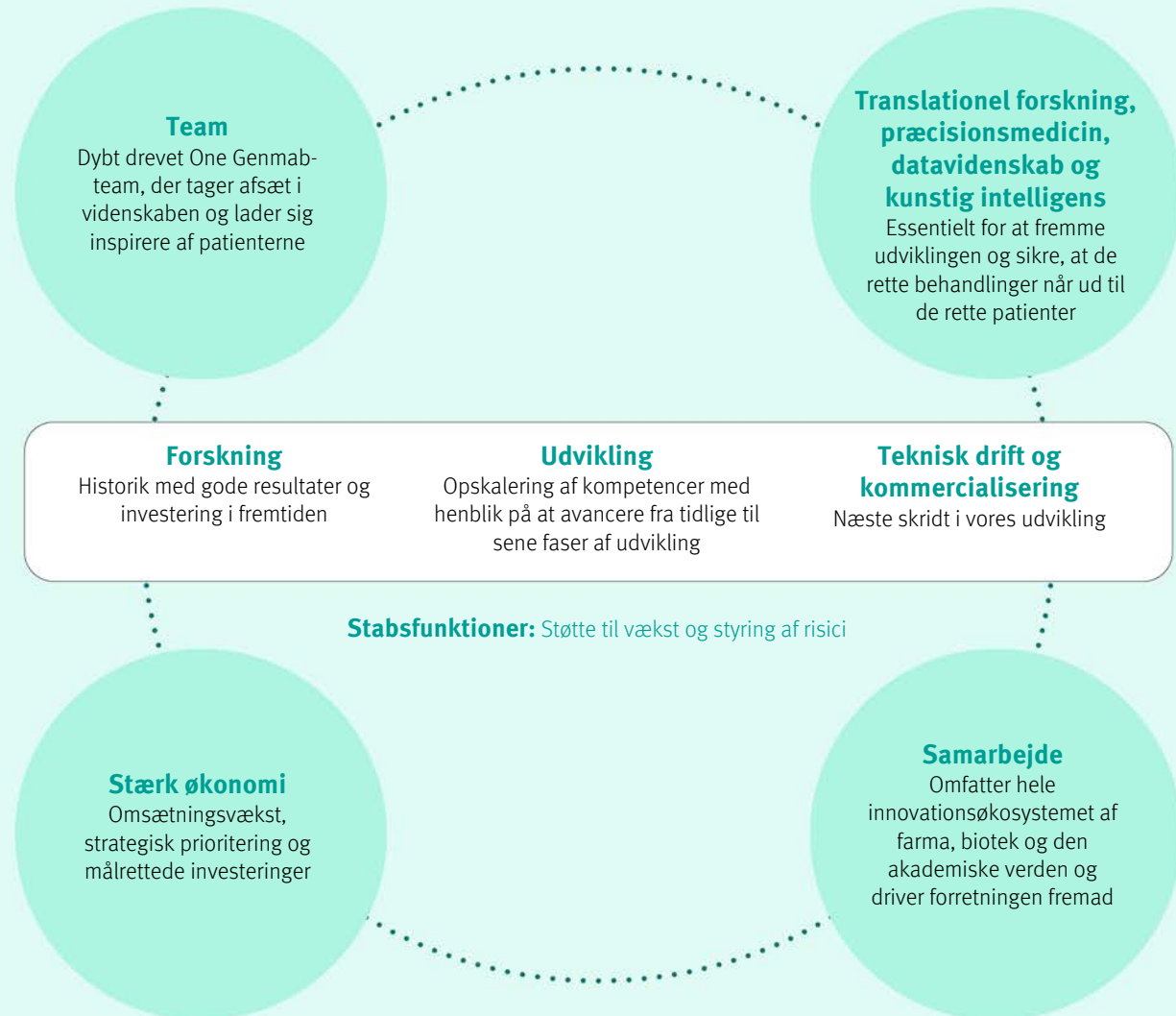
Fokus på kernekompetencer

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

Omsætte videnskab til medicin

- Skabe differentierede antistofbaserede lægemidler med et væsentligt kommercielt potentiale

Opbygning af et fuldt integreret bioteknologisk innovationskraftcenter



Forsknings- og udviklingskompetencer

Inspireret af naturen

Hos Genmab finder vi inspiration i naturen og forstår, hvordan antistoffer virker. Vi har en stor viden om antistofbiologi, og vores forskere udnytter denne ekspertise til at skabe og udvikle differentierede antistofbaserede lægemiddelkandidater. Vi anvender en avanceret og højt automatiseret proces for effektivt at generere, udvælge, fremstille og evaluere antistofprodukter. Vores teams har etableret en fuldt integreret forsknings- og udviklingsforretning og en strømlinet proces til koordinering af aktiviteterne omkring antistofbaseret produktudvikling, præklinisk afprøvning, fremstilling, design og gennemførelse af kliniske studier, samt indsendelser til regulatoriske myndigheder på tværs af Genmabs internationale organisation. Vi har udvidet vores videnskabelige fokus til at anvende datavidenskab og AI til at opdage nye sygdomsmål og biomarkører samt styrke vores omfattende laboratoriekompetencer inden for translational medicin. Med afsæt i vores ekspertise i udvikling af antistofbaserede lægemidler er vi pionerer inden for teknologier, som giver os mulighed for at skabe differentierede og potentielt first-in-class eller best-in-class lægemiddelkandidater, som har potentialet til at forbedre patienternes liv. Vores ekspertise har gjort det muligt at skabe vores topmoderne teknologiplatforme: DuoBody, HexaBody, DuoHexaBody® og HexElect®. Med vores opkøb af ProfoundBio fik vi nye ADC-teknologiplatforme. Vi fik flere egenudviklede teknologiplatforme som en del af vores opkøb af Merus. For yderligere oplysninger om vores teknologier henvises til Genmabs hjemmeside, www.genmab.com/antibody-science/antibodytechnology-platforms.



Forsknings- og udviklingskompetencer

Bæredygtige og topmoderne faciliteter

Holland

I Holland varetages Genmabs aktiviteter fra to topmoderne bygninger ved siden af hinanden i Utrecht Science Park – Genmab Research and Development Center (GRDC) og Accelerator. På disse faciliteter foregår der primært opdagelse, translational forskning og CMC-forskning, og der findes topmoderne laboratorier, herunder et nyt kemisk laboratorium, som blev indviet på GRDC i 2024. GRDC var en af de første laboratoriebygninger i Holland, der er certificeret som BREEAM (Building Research Establishment Environmental Assessment Method) Excellent. Accelerator, en ultramoderne F&U-facilitet med flere lejere, åbnede i 2023, hvilket muliggør vores fortsatte vækstrejse inden for forskning og udvikling. Disse to faciliteter ligger tæt på førende universiteter, universitetshospitaler og andre life science-virksomheder. De består af moderne auditorier og innovative lokaler til brainstorming samt mødelokaler. De skaber en lys, åben og samarbejdsunderstøttende atmosfære, hvor Genmabs team fortsat kan skabe fornyelse og finde nye måder at hjælpe patienter på.

Danmark

Danmark har med sin rige historie med videnskabelige resultater og innovation været hjemsted for Genmabs hovedkontor i mere end 25 år. Vi er omgivet af et levende økosystem af talenter med adskillige kolleger fra biotek- og lægemiddelverdenen, den akademiske verden og forskningscentre, viden og ressourcer. Genmab åbnede sit nye hovedkontor i Valby i 2023, et sted der er specielt designet til Genmab. Desuden etablerede Genmab sit eget Good Manufacturing Practice (GMP) QC-laboratorium i 2023. Den nye lokalitet internaliserer visse forretningskritiske processer og kapaciteter til vores tidlige kliniske udvikling. Med vores voksende portefølje og kommercielle ambitioner tager vi kontrol over processer, prioritering, mennesker og timing og tager endnu et kæmpe skridt i retning af at blive fuldt ud integreret inden for bioteknologisk innovation.

USA

Genmab åbnede en ny facilitet i USA i 2020, som senere blev udvidet i 2025. Denne facilitet, som er bygget efter samme model som vores åbne og samarbejdsunderstøttende forsknings- og udviklingscenter i Utrecht, indeholder både kontorer og laboratorier. Laboratorierne til translational og kvantitativ forskning i USA giver Genmab mulighed for at udvide sin forskningsekspertise inden for præklinisk og klinisk lægemiddeludvikling og er en del af selskabets strategiske vækst. Som med vores faciliteter i Utrecht er vores kontorer og laboratorier i USA designet og bygget med bæredygtighed for øje, og de opfylder kravene til at blive LEED Gold-certificeret (Leadership in

Energy and Environmental Design) som følge af det bæredygtige design.

Japan

Genmabs kontor i Japan ligger i Roppongi, et internationalt forretningsområde i centrum af Tokyo. Det har et åbent og samarbejdsfremmende miljø, der fremmer Genmabs innovations- og samarbejds kultur.

Kina

Som led i vores opkøb af ProfoundBio udvidede Genmab sin tilstedeværelse til vores nyeste lokationer med topmoderne ADC-forskningsfaciliteter og CMC-kompetencer i Suzhou, Kina.

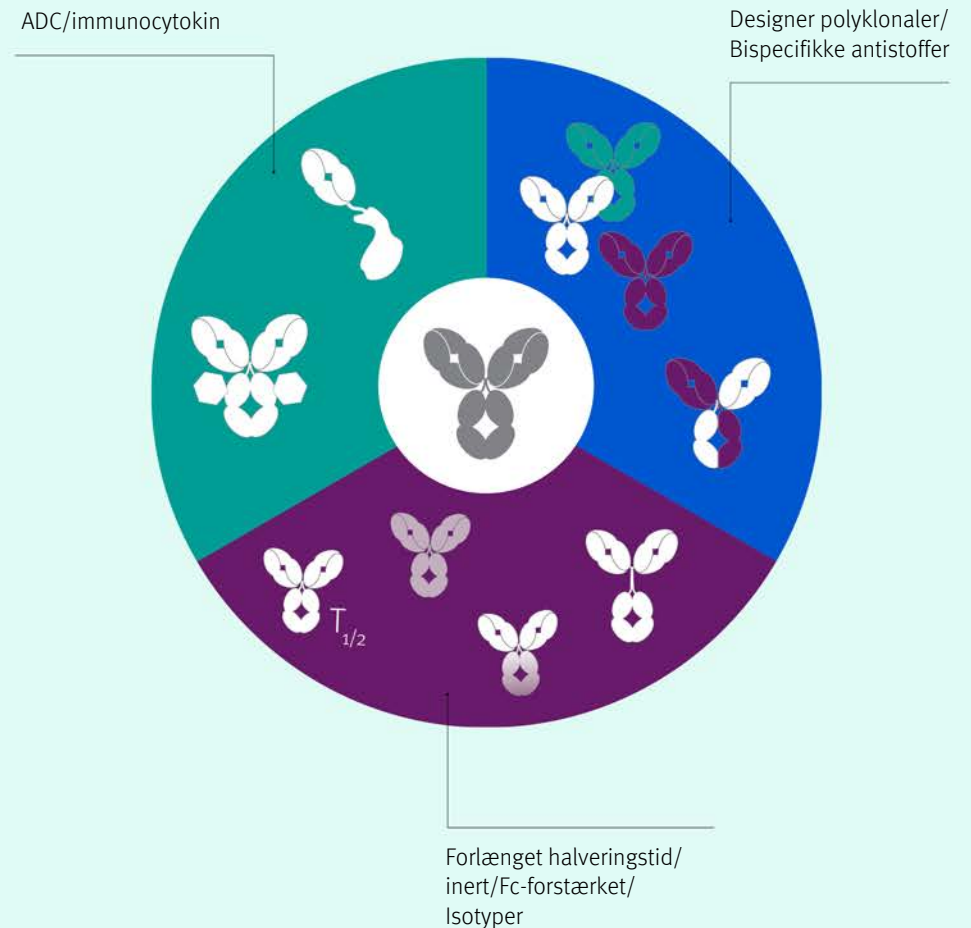
Europe

I 2025 åbnede vi lokale kontorer i München i Tyskland og i London i Storbritannien. Da Genmab fortsat ønsker at øge sin geografiske tilstedeværelse, agter vi at gøre det med mindst mulig indvirkning på miljøet og med fokus på bæredygtig praksis.



Forskning og udvikling af antistofbaserede lægemidler

Vi er eksperter i forskning og udvikling af antistoffer. Vores respekt for og indsigt i styrken af menneskets immunforsvar giver os et unikt perspektiv på, hvordan man skal håndtere de konstante udfordringer inden for udvikling af onkologiske lægemidler. I 2021 indledte vi et nyt kapitel i Genmabs udvikling med kommercialiseringen og lanceringen af vores første lægemiddel, Tivdak, som vi ejer sammen med Pfizer, og vi lancerede vores andet lægemiddel, EPKINLY/TEPKINLY med succes i 2023 i samarbejde med AbbVie. Som en del af vores overgang til at blive en fuldt integreret biotekvirksomhed har vi også 100 procent egede udviklingsprogrammer i fase 3.



Target

+



Antibody

+



Format

+



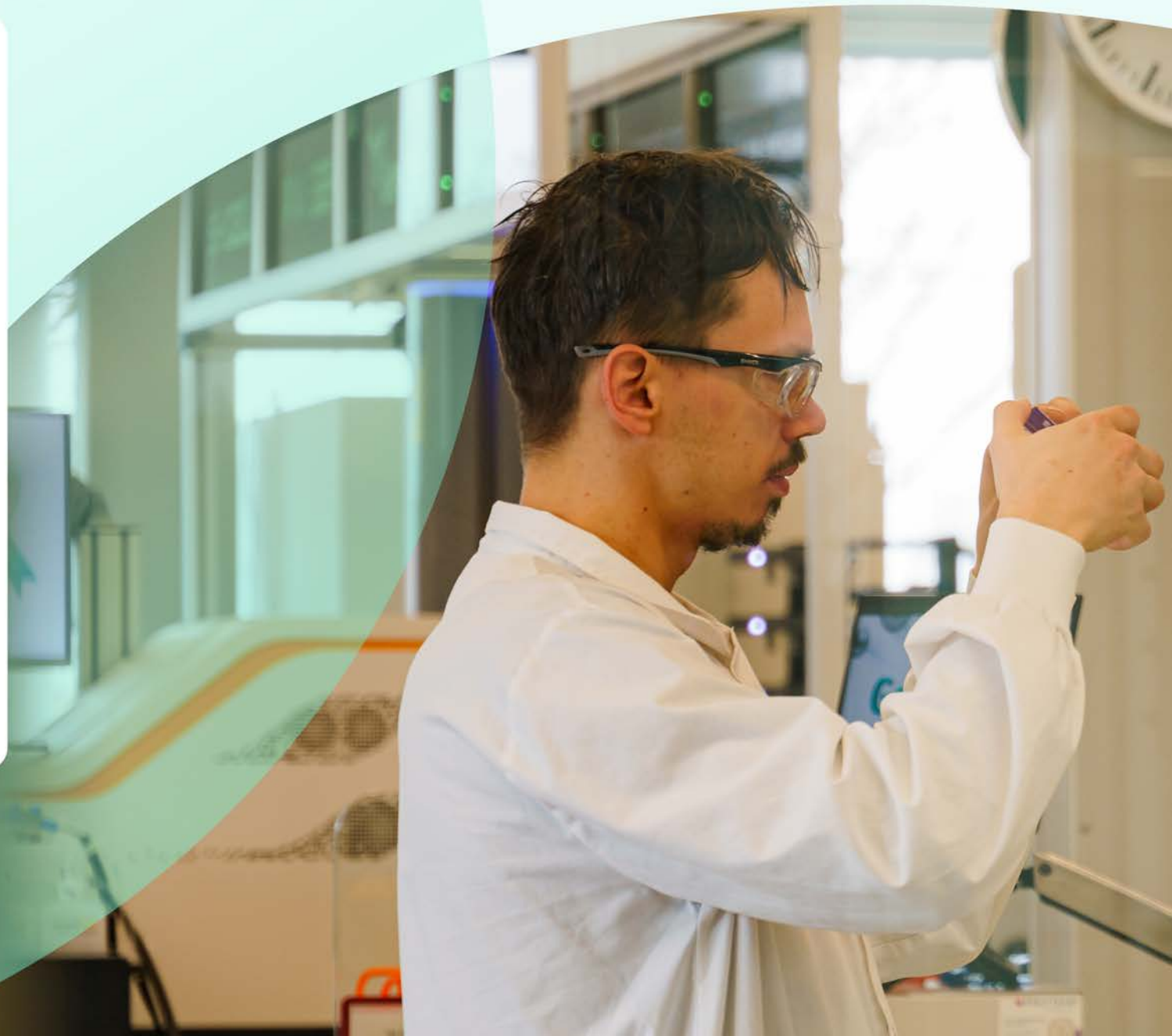
Indication

KYSO[®]
KNOCK YOUR SOCKS OFF

Produkter og teknologier

Pipeline

Ved udgangen af 2025 bestod Genmabs egenudviklede pipeline af lægemiddelkandidater, hvor vi er ansvarlige for mindst 50 % af udviklingen bestående af fem antistofprodukter under klinisk udvikling. Vores godkendte lægemidler er EPKINLY/TEPKINLY, som Genmab samarbejder om at udvikle og markedsføre i USA og Japan i fællesskab med AbbVie, og Tivdak, som Genmab samarbejder om at udvikle globalt og markedsføre i USA i fællesskab med Pfizer og udelukkende af Genmab uden for USA og Kina. Ud over vores egen pipeline er der flere lægemiddelkandidater, som er under udvikling fra globale medicinal- og biotekvirksomheder, herunder seks godkendte lægemidler der er baseret på Genmabs teknologi og innovation, samt BIZENGRI® (zenocutuzumab-zbc0), som var en del af vores opkøb af Merus. Ud over klinisk udvikling af lægemiddelkandidater omfatter vores pipeline flere prækliniske programmer. En oversigt over udviklingsstatus for vores godkendte lægemidler og over vores lægemiddelkandidater i sen fase findes i de følgende afsnit. Detaljerede beskrivelser af doserings-, effekt- og sikkerhedsdata fra visse kliniske studier er offentliggjort i selskabsmeddelelser og pressemeddelelser offentliggjort via Nasdaq Copenhagen A/S og findes også i Genmabs dokumenteVores godkendte lægemidler err, som er indsendt til det amerikanske Securities and Exchange Commission (SEC). For yderligere oplysninger henvises til Genmabs hjemmeside, www.genmab.com. De oplysninger, der er tilgængelige via vores hjemmeside, er ikke en del af og er ikke indarbejdet heri ved henvisning.



Produkter og teknologier

Genmabs egenudviklede¹ produkter

Godkendte lægemidler

Godkendt produkt	Mål	Udviklet af	Sygdomsindikation(er) ²
EPKINLY (epcoritamab-bysp, epcoritamab) TEPKINLY (epcoritamab)	CD3xCD20	Udviklet i et samarbejde mellem Genmab og AbbVie	Godkendt i flere geografiske områder, herunder USA og Europa, til voksne patienter med recidiverende eller refraktær DLBCL efter to eller flere systemiske behandlingslinjer og i Japan til voksne patienter med visse typer recidiverende eller refraktær LBCL efter to eller flere systemiske behandlingslinjer
			Godkendt i flere geografiske områder, herunder USA, Europa og Japan, til voksne patienter med recidiverende eller refraktær FL efter to eller flere systemiske behandlingslinjer
			Godkendt i flere områder, herunder i USA, i kombination med R2 til behandling af voksne patienter med recidiverende eller refraktær FL efter mindst én tidligere systemisk behandling
Tivdak (tisotumab vedotin-tftv, tisotumab vedotin)	TF	Udviklet i et samarbejde mellem Genmab og Pfizer	Godkendt i flere områder, herunder USA, Europa og Japan, til voksne patienter med recidiverende/metastatisk livmoderhalskræft med sygdomsprogression under eller efter kemoterapi

1. Godkendte lægemidler og lægemiddelkandidater, hvor Genmab har $\geq 50\%$ ejerskab, udviklet i fællesskab med samarbejdspartnere som angivet.
2. Der henvises til ordinationsoplysningerne i det enkelte land for nøjagtig indikation og sikkerhedsoplysninger.

Produkter og teknologier

Pipeline inden for aktiv klinisk udvikling, herunder videreudvikling af godkendte lægemidler

Produkt	Udviklet af	Målgruppe(r)	Teknologi	Sygdomsindikationer	Mest fremskredne udviklingsfase			
					Præklinisk	1	2	3
Epcoritamab	Udviklet i et samarbejde mellem Genmab og AbbVie	CD3, CD20	DuoBody	Recidiverende/refraktær DLBCL	■	■	■	■
				Recidiverende/refraktær FL	■	■	■	■
				Førstelinjebehandling af DLBCL	■	■	■	■
				Førstelinjebehandling af FL	■	■	■	■
				NHL	■	■	■	■
				Recidiverende/refraktær kronisk lymfatisk leukæmi (CLL) & Richters syndrom	■	■	■	■
				Aggressive modne B-celle neoplasier hos pædiatriske patienter	■	■	■	■
Rinatabart Sesutecan (Rina-S, GEN1184)	Genmab	Folat-receptor alfa (FR α)	ADC	PROC	■	■	■	■
				Livmoderkræft	■	■	■	■
				PSOC	■	■	■	■
				NSCLC	■	■	■	■
				Solide tumorer	■	■	■	■
Petosemtamab	Genmab	Epidermal vækstfaktor receptor (EGFR), Leucine-rich repeat-containing G protein-coupled receptor 5 (LGR5)	Biclonics®	Recidiverende eller metastatisk pladecellecarcinom i hoved-halsregionen (R/M HNSCC)	■	■	■	■
				Fremskredne solide tumorer, herunder metastatisk tyktarms- og endetarmskræft (mCRC)	■	■	■	■
				Førstelinjebehandling NSCLC med pembrolizumab	■	■	■	■
GEN1059 (BNT314)	Udviklet i et samarbejde mellem Genmab og BioNTech SE (BioNTech)	Epitelial celleadhæsionsmolekyle (EpCAM), 4-1BB	DuoBody	Solide tumorer	■	■	■	■
				mCRC, i kombination med punitamig/kemoterapi	■	■	■	■
GEN1057	Genmab	Fibroblast aktiveringsprotein alfa (FAP α), dødsdomæneholdig receptor-4 (DR4)	DuoBody	Maligne solide tumorer	■	■	■	■

Videreudvikling af acasunlimab blev afbrudt som led i Genmabs strategiske fokus på de mest værdiskabende muligheder i porteføljen af lægemidler i den sene fase og efter en grundig vurdering af konkurrencen, som er i hastig udvikling.

Produkter og teknologier

Portefølje af lægemiddelprodukter, der skaber royalty-indtægter¹

Godkendte lægemidler

Godkendt produkt	Opdaget og/eller udviklet og markedsføres af	Sygdomsindikation(er) ²
DARZALEX (daratumumab)/ DARZALEX FASPRO (daratumumab and hyaluronidase-fihj)	J&J (royalties til Genmab af det globale nettosalg)	Myelomatose Letkædet (AL) amyloidose
Kesimpta (ofatumumab)	Novartis (royalties til Genmab af det globale nettosalg)	Recidiverende multipel sklerose (RMS)
TEPEZZA (teprotumumab-trbw)	Amgen (under underlicens fra Roche, royalties til Genmab af det globale nettosalg)	Thyreoida Associeret Orbitopati (TAO)
RYBREVANT (amivantamab/amivantamab-vmjw) / RYBREVANT FASPRO™ (amivantamab and hyaluronidase-lpuj)	J&J (royalties til Genmab af det globale nettosalg)	Fremskreden NSCLC med visse EGFR-mutationer
TECVAYLI (teclistamab/teclistamab-cqyv)	J&J (royalties til Genmab af det globale nettosalg)	Recidiverende og refraktær myelomatose
TALVEY (talquetamab/talquetamab-tgvs)	J&J (royalties til Genmab af det globale nettosalg)	Recidiverende og refraktær myelomatose
BIZENGRI (zenocutuzumab-zbco)	Partner Therapeutics, Inc. (som led i Genmabs opkøb af Merus, royalties til Genmab af nettosalg i USA)	Pankreatisk adenokarcinom og NSCLC, der er fremskreden, inoperabel eller metastatisk og huser fusioner af NRG1-genet

1. Godkendte lægemidler og lægemiddelkandidater under udvikling, og hvis det er relevant, markedsført af et andet selskab end Genmab, fra hvilket vi modtager royalties.
2. Se de lokale ordinationsoplysninger for nøjagtig indikation og sikkerhedsoplysninger.

Pipeline, herunder videreudvikling af godkendte lægemidler, ≥fase II-udvikling

Produkt	Teknologi	Opdaget og/eller udviklet af	Sygdomsindikationer	Mest fremskredne udviklingsfase			
				Præklinisk	1	2	3
Daratumumab	UltiMab ¹	J&J	Myelomatose AL amyloidose				
Teprotumumab	UltiMab	Amgen	TAO				
Amivantamab	DuoBody	J&J	NSCLC Fremskreden eller mCRC Recidiverende/metastatisk hoved-halskræft				
Teclistamab	DuoBody	J&J	Myelomatose				
Talquetamab	DuoBody	J&J	Myelomatose				
Mim8 (denecimig)	DuoBody	Novo Nordisk	Hæmofili A				
Amlenetug (Lu AF82422)	UltiMab	H. Lundbeck A/S (Lundbeck)	Multipel System Atrofi				

1. UltiMabs teknologi med transgene mus på licens fra Medarex, Inc. (Medarex), et helejet datterselskab af Bristol-Myers Squibb.

Andre oplysninger

Fremadrettede udsagn

Denne årsrapport indeholder fremadrettede udsagn. Ord som "tror", "forventer", "regner med", "agter" og "har planer om" og lignende udtryk er fremadrettede udsagn. De faktiske resultater eller præstationer kan afvige væsentligt fra de fremtidige resultater eller præstationer, der direkte eller indirekte er kommet til udtryk i sådanne udsagn.

De vigtige faktorer, der kan få vores faktiske resultater eller præstationer til at afvige væsentligt, omfatter bl.a. risici i forbindelse med opdagelse og udvikling af lægemidler, usikkerhed i forbindelse med resultater og gennemførelse af kliniske studier, herunder uforudsete sikkerhedsspørgsmål, usikkerheder forbundet med produktfremstilling, vores manglende evne til at styre vækst, konkurrencesituationen vedrørende vores forretningsområde og vores markeder, vores manglende evne til at tiltrække og fastholde tilstrækkeligt kvalificerede medarbejdere, manglende adgang til at håndhæve eller beskytte vores patenter og immaterielle rettigheder, vores forhold til tilknyttede selskaber, ændringer i og udvikling af teknologi, som kan overflødiggøre vores produkter samt andre faktorer.

Yderligere faktorer, som kunne bevirke, at vores faktiske resultater eller præstationer afviger væsentligt, kunne også omfatte, og er ikke begrænset til, de risici og usikkerhedsfaktorer, der vedrører regulatoriske tiltag, tilskud, accept fra læger eller manglende markedsaccept af vores produkter, risikoen for at selskabet eller vores samarbejdspartnere bliver forsinkede eller ikke lykkes med planlagte kliniske studier, rekruttering af patienter og planlagte indleveringer af registreringsansøgninger og godkendelser i USA og andre lande.

For en yderligere gennemgang af disse risici henvises til afsnittet "Risk Management" i den engelske årsrapport og beskrivelsen af risikofaktorer i Genmabs årsrapport for 2025 på Form 20-F samt andre dokumenter, som er indsendt til det amerikanske børstilsyn, Securities and Exchange Commission (SEC). Genmab påtager sig ingen forpligtigelser til at opdatere eller revidere fremadrettede udsagn i denne årsrapport og bekræfter heller ikke sådanne udsagn for at afspejle efterfølgende begivenheder eller omstændigheder efter den fremsatte dato eller i forbindelse med faktiske resultater, medmindre dette kræves i medfør af lov.

Genmab A/S og/eller dets datterselskaber ejer følgende varemærker: Genmab®, det Y-formede Genmab logo®, Genmab i kombination med det Y-formede Genmab logo®, HuMax®, DuoBody®, HexaBody®, DuoHexaBody®, HexElect®, KYSO®, ABBILITY™, RAINFOL™; ProfoundBio™ og Rina-S® er varemærker tilhørende ProfoundBio, US, Co. og Genmab (Suzhou) Co., Ltd. Tivdak® er et varemærke tilhørende Seagen Inc., EPCORE®, EPKINLY®, TEPKINLY® og deres designs er varemærker tilhørende AbbVie Biotechnology Ltd., Biclomics® og BIZENGRI® er registrerede varemærker tilhørende Merus N.V. Kesimpta® and Sensoready® er varemærker tilhørende Novartis AG eller dets tilknyttede selskaber, DARZALEX®, DARZALEX FASPRO®, RYBREVANT®, RYBREVANT FASPRO™, TECVAYLI® og TALVEY® er varemærker tilhørende Johnson & Johnson, TEPEZZA® er et varemærke tilhørende Horizon Therapeutics Ireland DAC. ©2026, Genmab A/S. Med forbehold for alle rettigheder.

Foto:

Andrei Jackamets
Michel van het Klooster
Rob Walbers
Stijn Doors
Tuala Hjørnø
3FX, Inc.

Om Genmab A/S

Genmab er en international biotekvirksomhed, hvis hovedformål er at sikre, at vores ustoppelige team af medarbejdere vil forbedre livet for patienter med innovative og differentierede antistofbaserede lægemidler. I mere end 25 år har selskabets engagerede, innovative og samarbejdsunderstøttende team opfundet næstegenerations antistofbaserede teknologiplatforme og anvendt translationel og kvantitativ forskning og datavidenskab, hvilket har ført til en egendviklet portefølje, herunder bispecifikke T-celleaktivatorer, antistof-lægemiddelkonjugater og næstegenerations immun-checkpoint modulatorer og antistoffer med forbedret effektorfunktion. I 2030 er det Genmabs vision at transformere livet for patienter med kræft og andre alvorlige sygdomme med antistoffer med Knock-Your-Socks-Off (KYSO®) antistofbaserede lægemidler.

Genmab er grundlagt i 1999 og har hovedkontor i København og international tilstedeværelse i Nordamerika, Europa og Asien og Stillehavsområdet. For yderligere oplysninger henvises til [Genmab.com](https://www.genmab.com) eller følg os på [LinkedIn](#) og [X](#).

Andre oplysninger

Kontaktoplysninger

Addresses**GENMAB A/S**

Carl Jacobsens Vej 30
2500 Valby
Denmark
T. +45 70 20 27 28

GENMAB US, INC.

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

GENMAB QC Lab

Baltorpevej 154
2750 Ballerup
Denmark
T. +45 7020 2728

GENMAB (SUZHOU) CO., LTD.

Suite 101&102
Building 1
Phase 3A of BioBAY
No. 1 Xinze Road
Suzhou Industrial Park
Suzhou, China 215021
T. +86 512 6799 1868

GENMAB B.V.

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

GENMAB K.K.

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

GENMAB GERMANY GMBH

Oskar-von-Miller-Ring 20
80333 München
Germany

GENMAB UK LTD

131-151 Great Titchfield Street
London W1W 5PL
United Kingdom

www.genmab.com

LEI Code 529900MTJPDPE4MHJ122

Genmab France SAS

110 Esplanade du Général de Gaulle
92400 Courbevoie
France

MERUS BV

Uppsalalaan 17
3rd & 4th Floor
3584 CT Utrecht
The Netherlands
T. +31 85 016 2500

MERUS US

139 Main Street
Cambridge, MA 02142
USA
T. +1 617 401 4499

