

Årsrapport 2013

*Innovative antistoffer,
forbedrede liv*



Indholdsfortegnelse

LEDELSESBERETNING

Brev til aktionærerne	2
Vigtige resultater i 2013	4
Nøgletal for koncernen	6
Forventninger til 2014	7
Målsætninger for 2014	8
Bæredygtighed i fremtiden	8
Antistofekspertene	10
Produktportefølje	11
Ofatumumab	12
Daratumumab	15
HuMax®-TF-ADC	17
Øvrige produktkandidater	18
DuoBody® platformen	19
HexaBody™ teknologi	21
Corporate Governance	23
Samfundsansvar (CSR)	24
Medarbejdere	25
Risikostyring	25
Regnskabsberetning	27
Aktionærer og aktieoplysninger	30
Selskabsmeddelelser i 2013	32
Bestyrelse	34
Senior Leadership Team	36

ÅRSREGNSKAB

Årsregnskab for Genmab-koncernen og moderselskabet	38
--	----

PÅTEGNINGER

Ledelsespåtegning	90
Den uafhængige revisors erklæringer	91
Ordliste	92

*Vores mål er varig lønsomhed
baseret på stigende
royaltyindtægter*

Genmab kort fortalt

4 kliniske produkter

FIRE ANTISTOFFER I KLINISK UDVIKLING (ARZERRA® PÅ MARKEDET) – FLERE END 10 I PRÆKLINISK UDVIKLING

2 platforme

TO EGENUDVIKLEDE ANTISTOFTEKNOLOGIER – DUOBODY OG HEXABODY PLATFORMENE

157 medarbejdere

ANTALLET AF FULDTIDSANSATTE I TRE LANDE (DK, NL & USA)

DKK **664** mio.

NETTOOMSÆTNING I 2013
STIGNING PÅ 37% I FORHOLD TIL 2012

DKK **131** mio.

ROYALTIES FRA ARZERRA I 2013
19% MERE END I 2012

DKK **1.557** mio.

ULTIMOLIKVIDITET 2013

Omkostningsstyring

(FALD 56%)

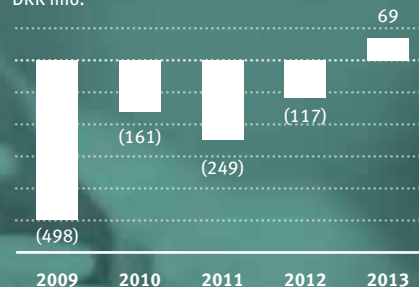
DKK mio.



2009-2013 driftsomkostninger ekskl. ikke-likviditetspåvirkende nedskrivning og gevinsten fra salget vedrørende vores produktionsfacilitet

Driftsresultat

DKK mio.



Brev til aktionærerne

Genmab har et dybfølt ønske om at forbedre livskvaliteten hos patienter med cancer

KÆRE AKTIONÆR

2013 var et exceptionelt år for Genmab, hvor vi konsoliderede vores finansielle position, styrkede vores udviklingsportefølje og videreudviklede vores innovative teknologiplatforme. Vi opnåede vigtige resultater i alle forretningsområder og opfyldte med succes alle de mål, vi havde sat os i starten af året.

UDVIKLING AF BANEBRUDENDE BEHANDLINGER TIL PATIENTER

Genmab har et dybfølt ønske om at forbedre livskvaliteten hos patienter med cancer og deres familier. Fra de første stadier af laboratorieafprøvning bevarer Genmab fokus på patienten, og vi skaber antistoffer, der specifikt er designet til at give nye behandlingsmuligheder for patienterne. Derfor er vi yderst stolte over at have opnået Breakthrough Therapy-designering (BTD) fra de amerikanske sundhedsmyndigheder (FDA) ikke blot for ét men for to af vores udviklingskandidater – ofatumumab og daratumumab. Breakthrough Therapy-designering er et nyt program under FDA, som sigter mod at fremskynde udviklingen og processen for regulatorisk evaluering af lægemidler, som kan vise væsentlig forbedring i forhold til tilgængelige behandlinger for alvorlige og livstruende sygdomme. Vi vurderer, at ofatumumab og daratumumab har potentialet til at kunne gøre en væsentlig forskel i patienternes liv.

STYRKELSE AF VORES UDVIKLINGSPORTEFØLJE

Det er afgørende for Genmabs succes, at vi optimerer værdien af vores udviklingsportefølje. De resultater, som vi opnåede i 2013, har bragt os et skridt videre i denne retning. Vi gjorde væsentlige fremskridt med ofatumumab, hvor vi rapporterede positive kliniske data fra fase III studiet med ofatumumab i kombination med chlorambucil til patienter med tidligere ubehandlet kronisk lymfatisk leukæmi (CLL), fra fase II studiet i CLL i kombination med bendamustin samt fra fase II studiet i multipel sklerose (MS). På baggrund af fase III og fase II studierne i CLL indsendte Genmab og GlaxoSmithKline (GSK) registreringsansøgninger om at udvide indikationsområdet for ofatumumab i USA og EU. FDA tildelte i december måned Priority Review-status for den supplerende ansøgning (supplemental Biologics License Application – sBLA) for ofatumumab i kombination med en alkylator-baseret terapi til behandling af patienter med CLL, som ikke tidligere har fået behandling, og som ikke er egnede til fludarabin-baseret behandling. FDA har fastsat en Prescription Drug User Fee Act (PDUFA) måldato til 19. april 2014.

For daratumumab modtog vi fortsat positive resultater fra fase I/II monoterapiet i myelomatose (MM), rapporterede opløftende foreløbige data fra kombinationsstudiet med daratumumab i kombination med lenalidomid og dexamethason og offentliggjorde to nye kliniske studier. Flere studier vil blive offentliggjort i 2014.

Vi indledte også et fase I studie med HuMax®-TF-ADC i solide tumorer. HuMax-TF-ADC er vores første “antibody-drug” konjugat (ADC) – en ny type yderst potent antistofbehandling – som starter klinisk udvikling. Endvidere tilføjede vi igen teprotumumab til vores udviklingsportefølje. Vi skabte teprotumumab under vores samarbejde med Roche, og stoffet udvikles i dag af River Vision til behandling af aktiv thyroïd øjenssygdom. Fremover vil Genmab supplere sin udviklingsportefølje med antistofbehandling, som er skabt med forskellige teknologier, herunder ADC'er, DuoBody® platformen og HexaBody™ teknologien.

FOKUS PÅ INNOVATIVE ANTISTOFTEKNOLOGIER

Genmab anvender en række forskellige teknologier til at skabe differentierede antistofbaserede lægemidler. I 2013 havde vi fortsat fokus på vores egenudviklede bispecifikke antistofteknologi, DuoBody platformen, og vores forbedrede antistofteknologi, HexaBody teknologien. Udviklingen i vores DuoBody samarbejde med Janssen Biotech, Inc. og Novartis forløber fortsat som planlagt, og vi har nået en række milestones. I december offentliggjorde vi en større udvidelse af samarbejdet med Janssen om at inkludere op til yderligere ti DuoBody programmer. Hvad angår HexaBody teknologien offentliggjorde vi en robust præklinisk validering af denne, og vi vil fortsætte indsatsen med at udvikle denne spændende teknologi. Der er fortsat stor interesse for at indlicensere disse teknologier.

VÆKST DREVET AF VORES PLATFORME OG PRODUKTER

Vi har allerede fået en god start på 2014 med en rettet emission, hvor vi fik et nettoprovenu på DKK 972 mio., som styrker vores finansielle position. Provenuet vil potentielt blive anvendt til at finansiere udviklingen af vores pipeline, herunder HuMax-TF-ADC, videreudvikling af vores teknologier eller selektiv tilføjelse af nye produkter eller teknologier, som vil kunne komplementere vores produktportefølje.

Hvis vi kigger frem mod resten af året, vil vi fortsat fokusere på ofatumumab og daratumumab, samtidig med at vi videreudvikler vores næste-generations antistofteknologier og fortsætter vores disciplinerede omkostningsstyring. Vi forventer at rapportere data fra fire pivotalstudier med ofatumumab, herunder CLL-data og det første head-to-head studie med ofatumumab over for rituximab til behandling af diffust storcellet B-celle lymfom (DLBCL). Hvis vi opnår positive data fra disse studier, vil vi sammen med GSK arbejde på at udvide indikationsområdet for ofatumumab. Vi ser også frem til at modtage afgørelserne fra FDA og det Europæiske Lægemiddelagentur (EMA) om registreringsansøgningerne for ofatumumab som førstelinjebehandling af CLL.

Sammen med Janssen vil vi indlede nye studier og rapportere data fra en række eksisterende studier med daratumumab til behandling af myelomatose. Vi vil fortsat arbejde på at udvide vores produktportefølje og videreføre det kliniske studie med HuMax-TF-ADC og de prækliniske programmer. Vi håber at kunne indgå nye samarbejdsaftaler for både DuoBody og HexaBody teknologien og rapportere fremskridt med vores eksisterende partnerskaber. Endelig vil vi fastholde vores stramme økonomistyring og samtidig investere i de mest attraktive nye muligheder uden væsentligt at øge vores omkostningsgrundlag.

Vi ser frem til endnu et spændende år men anerkender samtidig, hvor langt Genmab er nået i de senere år. Jeg vil gerne takke vores medarbejdere for deres store indsats, ihærdighed og integritet og vores aktionærer for deres støtte. Begge dele har været afgørende for den succes, vi har oplevet på det seneste.

Med venlig hilsen


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

Vigtige resultater i 2013

Forretningsmæssige resultater



Angivet målsætning indfriet



Andet resultat

MAKSIMERING AF OFATUMUMABS VÆRDI

- » Rapporterede positive top-line resultater fra fase III studiet med ofatumumab i kombination med chlorambucil over for chlorambucil alene til behandling af patienter med tidligere ubehandlet CLL
- » Videreførte fase III vedligeholdelsesstudiet i CLL efter en interim analyse fra en uafhængig dataovervågningskomité (IDMC)
- » Rapporterede positive top-line resultater fra fase II studiet med ofatumumab i kombination med bendamustin til behandling af patienter med ubehandlet eller recidiverende CLL
- » Indledte et nyt fase III studie med ofatumumab indgivet subkutant til behandling af pemfigus vulgaris
- » Rapporterede positive top-line data fra fase II studiet med den subkutane formulering af ofatumumab til behandling af recidiverende-remitterende multipel sklerose (RRMS)

- » Opnåede Breakthrough Therapy-status fra FDA

UDVIDELSE AF ARZERRA

- » Lanceret i Japan og nu tilgængeligt på alle store markeder
- » Indsendte registreringsansøgninger om at udvide indikationsområdet for Arzerra i USA og Europa
- » FDA tildelte Priority Review-status for sBLA-ansøgningen for Arzerra

- » GSK's salg af Arzerra i britiske pund steg med 25%, hvilket resulterede i royalties til Genmab på DKK 131 mio.

UDNYTTE DARATUMUMABS FULDE POTENTIALE

- » Indledte nyt fase II studie med daratumumab som monoterapi i dobbeltrefraktær myelomatose
- » Præsenterede data fra fase I/II studiet med daratumumab i kombination med lenalidomid til behandling af patienter med recidiverende eller refraktær myelomatose
- » Annoncerede nyt fase Ib studie med daratumumab i kombination med standardbehandlinger til førstelinjebehandling og recidiverende/refraktær myelomatose
- » Præsenterede opdaterede data fra fase I/II studiet med daratumumab til behandling af recidiverende/refraktær myelomatose

- » Modtog første milestone fra Janssen for kliniske fremskridt
- » Fik tildelt Breakthrough Therapy-samt Fast Track-status fra FDA
- » Fik tildelt Orphan Drug-status fra FDA og EMA

UDVIDELSE AF VORES PORTEFØLJE

- » Indsendte Investigational New Drug (IND)-ansøgning og ansøgninger om kliniske studier (Clinical Trial Application (CTA)) for HuMax-TF-ADC i USA og Europa
- » Indledte det første fase I studie med HuMax-TF-ADC i solide tumorer
- » Præsenterede opdateringer om HuMax-TF-ADC og DuoBody platformen på en række konferencer

Forretningsmæssige resultater



Angivet målsætning indfriet

VIDEREUDVIKLING AF NÆSTE-GENERATIONS TEKNOLOGIER

- » Udvidede DuoBody samarbejdet med Janssen
- » Rapporterede de første prækliniske data for et DuoBody projekt under samarbejdet med Janssen
- » Nåede tre milestones i DuoBody samarbejdet med Janssen
- » Janssen aktiverede det fjerde, femte og sjette DuoBody program
- » Nåede den første udviklings-milestone i DuoBody samarbejdet med Novartis
- » Novartis aktiverede det andet DuoBody program
- » Præsenterede præklinisk validering af HexaBody teknologien

VÆRDISKABELSE GENNEM SAMARBEJDSAFTALER

- » Roche rapporterede fase II data for inclacumab og besluttede at gøre inclacumab tilgængelig for udlicensering
- » River Vision Development Corporation indledte et fase II studie med teprotumumab i aktiv thyroïd øjenssygdom
- » Indgik aftale med ADC Therapeutics Sarl om udvikling af et ADC-produkt af HuMax-TAC

DISCIPLINERET OMKOSTNINGS-STYRING, REDUCERE CASH BURN

- » Reducerede cash burn og forlængede cash runway
- » Forbedrede driftsresultatet med DKK 186 mio.
- » Solgte produktionsfaciliteten i Minnesota



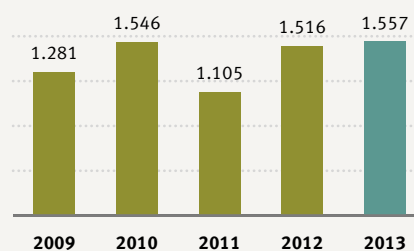
Andet resultat

Finansielle resultater

- » Nettoomsætningen steg med DKK 179 mio., svarende til 37%, fra DKK 485 mio. i 2012 til DKK 664 mio. i 2013, primært som følge af højere nettoomsætning vedrørende vores samarbejdsaftaler om daratumumab og DuoBody platformen med Janssen samt royalties fra Arzerra.
- » Driftsomkostningerne faldt fra DKK 601 mio. i 2012 til DKK 594 mio. i 2013.
- » Da driftsomkostningerne stort set var uændrede, steg driftsresultatet med DKK 186 mio. fra et underskud på DKK 117 mio. i 2012 til et overskud på DKK 69 mio. i 2013.
- » Nettoresultatet af ophørt aktivitet udgjorde et nettooverskud på DKK 42 mio. i 2013.
- » Pr. 31. december 2013 havde Genmab en likviditet på DKK 1.557 mio. sammenlignet med DKK 1.516 mio. pr. 31. december 2012.

LIKVIDITET

DKK mio.



Nøgletal for koncernen

	2009	2010	2011	2012	2013
	DKK'000	DKK'000	DKK'000	DKK'000	DKK'000
RESULTATOPGØRELSE					
Nettoomsætning	586.076	582.077	350.936	484.636	663.570
Forsknings- og udviklingsomkostninger	(935.361)	(582.512)	(532.507)	(536.702)	(527.576)
Administrationsomkostninger	(148.749)	(160.254)	(67.851)	(64.613)	(66.741)
Driftsomkostninger	(1.084.110)	(742.766)	(600.358)	(601.315)	(594.317)
Driftsresultat	(498.034)	(160.689)	(249.422)	(116.679)	69.253
Finansielle poster, netto	156.045	38.246	39.594	2.598	(3.851)
Nettoresultat af fortsættende aktiviteter	(347.898)	(143.317)	(215.748)	(111.448)	70.155
BALANCE					
Likviditet*	1.281.356	1.546.221	1.104.830	1.515.754	1.556.979
Langfristede aktiver	73.197	62.234	47.632	39.076	38.544
Aktiver	2.221.534	2.481.601	1.564.432	1.692.886	1.731.527
Egenkapital	1.297.192	1.080.067	486.418	383.187	659.523
Aktiekapital	44.907	44.907	44.907	50.308	51.756
Investeringer i immaterielle og materielle aktiver	16.778	10.110	7.205	8.998	11.078
PENGESTRØMSOPGØRELSE					
Pengestrømme fra driftsaktivitet	(570.061)	268.171	(437.225)	70.919	(127.999)
Pengestrømme fra investeringsaktivitet	974.726	(738.496)	514.750	(416.343)	66.953
Pengestrømme fra finansieringsaktivitet	(6.643)	(7.005)	(6.091)	357.814	151.663
Likvider og overtræk kassekredit	464.446	(2.088)	69.408	78.997	168.135
Stigning/(fald) i likviditet	(480.656)	264.865	(441.391)	410.924	41.225
NØGLETAL					
Resultat pr. aktie	(22,51)	(7,16)	(13,28)	(10,58)	2,20
Udvandet resultat pr. aktie	(22,51)	(7,16)	(13,28)	(10,58)	2,16
Resultat af fortsættende aktiviteter pr. aktie	(7,75)	(3,19)	(4,80)	(2,42)	1,38
Udvandet resultat af fortsættende aktiviteter pr. aktie	(7,75)	(3,19)	(4,80)	(2,42)	1,35
Aktiekurs ultimo året	82	66	38	78	212
Kurs/indre værdi	2,84	2,72	3,47	10,21	16,64
Indre værdi	28,89	24,05	10,83	7,62	12,74
Egenkapitalandel	58%	44%	31%	23%	38%
Gennemsnitligt antal medarbejdere (FTE**)	505	229	181	180	164
Antal medarbejdere (FTE) ved årets udgang	309	189	179	179	157

* Likvider, overtræk kassekredit og kortfristede værdipapirer

** Fuldtidsmedarbejdere

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

NETTOOMSÆTNING

DKK mio.



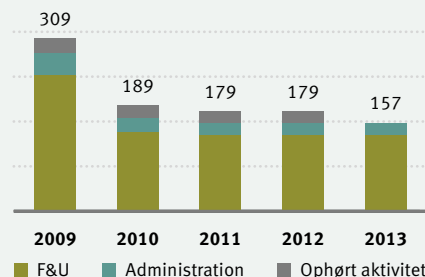
DRIFTSOMKOSTNINGER

DKK mio. / %



MEDARBEJDERE (FTE) VED ÅRETS UDGANG

FTE



Forventninger til 2014

DKK mio.	Forventninger til 2014	Realiseret resultat i 2013
Resultatopgørelse		
Nettoomsætning	725 – 775	664
Driftsomkostninger	(600) – (650)	(595)
Driftsoverskud af fortsættende aktiviteter	90 – 160	69
Ophørt aktivitet	–	42
Likviditet		
Likviditet, primo året*	1.557	1.516
Likvider anvendt i driften	(50) – (100)	(167)
Provenu fra rettet emission	972	–
Salg af facilitet i Minnesota	–	52
Udnyttelse af warrants	–	156
Likviditet, ultimo året*	2.400 – 2.500	1.557

* Likvider og kortfristede værdipapirer

FORTSÆTTENDE AKTIVITETER

Vi forventer, at nettoomsætningen i 2014 vil ligge i intervallet DKK 725 – 775 mio. sammenlignet med en nettoomsætning på DKK 664 mio. i 2013. Den forventede nettoomsætning for 2014 består primært af en ikke-likviditetspåvirkende amortisering af udskudt omsætning på i alt DKK 282 mio., daratumumab-milestones på ca. DKK 250 mio. og royalties fra salg af Arzerra, som forventes at udgøre ca. DKK 145 mio.

Vi forventer, at vores driftsomkostninger fra fortsættende aktiviteter for 2014 vil udgøre DKK 600 – 650 mio., hvilket er en mindre stigning i forhold til driftsomkostningerne i 2013 på DKK 595 mio.

Vi forventer, at driftsoverskuddet fra fortsættende aktiviteter for 2014 vil udgøre ca. DKK 90 – 160 mio. sammenlignet med et driftsoverskud på DKK 69 mio. i 2013.

OPHØRT AKTIVITET

Salget af produktionsfaciliteten i Minnesota blev gennemført i februar 2013. Driftsoverskuddet af ophørt aktivitet på DKK 42 mio. i 2013 vedrørte gevinsten fra salget og de sidste få måneders driftsomkostninger. Der er ingen ophørt aktivitet i 2014.

LIKVIDITET

Pr. 31. december 2013 udgjorde vores likviditet DKK 1.557 mio., og vi forventer et cash burn fra driften i 2014 på DKK 50 – 100 mio., sammenlignet med et cash burn på DKK 167 mio. i 2013. Der blev i januar 2014 gennemført en rettet emission af 4,6 millioner aktier med et nettoprovenu på DKK 972 mio. Vi forventer således, at likviditeten ved udgangen af 2014 vil være DKK 2.400 – 2.500 mio.

I tillæg til de allerede nævnte faktorer kan ovenstående forventninger ændre sig som følge af en række forskellige forhold, herunder, men ikke begrænset til opnåelsen af visse milestones forbundet med vores samarbejdsaftaler, timingen og variationen af udviklingsaktiviteter (herunder aktiviteter udført af vores samarbejdspartnere) og relaterede indtægter og omkostninger, omsætning fra salg af Arzerra og dertil hørende royalties til Genmab, udsving i værdien af vores kortfristede værdipapirer samt valutakurser. Forventningerne indeholder ikke det potentielle provenu fra udnyttelse af warrants og forudsætter endvidere, at der ikke indgås nye aftaler i 2014, som kan få en væsentlig indvirkning på resultaterne.

Målsætninger for 2014

Genmab følger en trestrengt strategi: Vi fokuserer på vores kernekompetencer inden for udvikling af antistoffer, omsætter viden til medicin ved at skabe differentierede antistofbaserede lægemidler og har som mål at opbygge en lønsom og succesfuld biotekvirksomhed ved at fastholde en kapitaleffektiv model og optimere partnerskabsrelationer. Vores målsætninger for 2014 er udformet til at understøtte denne strategi.



Fokus på kernekompetencerne

MAKSIMERE OFATUMUMABS VÆRDI

- » Fase III recidiverende CLL; ofatumumab + fludarabin og cyclophosphamid data
- » Fase III CLL vedligeholdelse data
- » Fase III bulky refraktær CLL ofatumumab vs. lægens valg data
- » Fase III recidiverende DLBCL ofatumumab + kemoterapi vs rituximab + kemoterapi data
- » Opdatere om fremskridt med ofatumumab subkutan autoimmun udvikling

NÆSTE-GENERATIONS TEKNOLOGIER

- » Indgå nye samarbejdsaftaler om DuoBody teknologien
- » Rapportere fremskridt i DuoBody samarbejdsaftaler
- » Indlede samarbejdsaftaler om HexaBody teknologien

UDVIDE VORES PIPELINE

- » Fremdrift i fase I studiet med HuMax-TF-ADC
- » Rapportere fremskridt med de prækliniske ADC, DuoBody og HexaBody projekter



Omsætte videnskab til medicin

UDVIDELSE ARZERRA

- » Udvide indikationsområdet til førstelinjebehandling af CLL og lancering
- » Lancering og tilskud i nye lande

UDNYTTE DARATUMUMABS FULDE POTENTIALER

- » Fase I/II myelomatose monoterapi – udvidede effektdata
- » Fase I/II myelomatose daratumumab + Revlimid sikkerheds- og effektdata
- » Fase II myelomatose monoterapi foreløbige data
- » Fase Ib myelomatose flere kombinationsdata
- » Indlede flere nye studier i myelomatose
- » Fremskridt i andre indikationer end myelomatose



Opbygge en lønsom og succesfuld biotekvirksomhed

SAMARBEJDSAFTALER

- » Rapportere fremskridt i samarbejdsprogrammer
- » Indgå ny samarbejdsaftale

DISCIPLINERET OMKOSTNINGSSTYRING

- » Væsentlige daratumumab-milestones
- » Ingen væsentlig stigning i omkostningsgrundlaget
- » Øge driftsoverskuddet og reducere cash burn

Bæredygtighed i fremtiden

Med vores innovative tilgang til udvikling af antistofprodukter og -teknologi kan vi fortsat være førende inden for udvikling af differentierede verdensklasseantistoflægemidler. Vi fokuserer både på differentierede produkter som f.eks. daratumumab og ofatumumab samt på næste-generations teknologier. Vi anvender vores viden om antistoffer og innovative teknologier som f.eks. DuoBody platformen til at skabe nye produkter. Disse produkter tiltrækker igen interesse hos de farmaceutiske samarbejdspartnere, som ønsker at udvide deres egen pipeline.

Ved at indgå strategiske samarbejdsaftaler med disse selskaber opnår vi finansiering, og de er med til at validere vores teknologi, så vi kan udvikle flere nye produkter. Vi investerer selektivt i nye projekter, som har et reelt potentiale til at kunne føre til effektive produkter for patienterne, samtidig med at vi er omkostningsbevidste. Hvis vi lykkes med at implementere disse strategier, kan det føre til fremtidig lønsomhed samtidig med, at vi skaber vækst og værdi for patienterne og aktionærerne.

“Vi fokuserer både på differentierede produkter samt på næste-generations teknologier”

Antistofeksperterne

Hvad er antistoffer?

Antistoffer er Y-formede proteiner, som spiller en vigtig rolle i immunitet over for bakterie- og virusinfektioner (også benævnet patogener). Efterhånden som vi udvikler immunitet, genererer vores krop antistoffer, som specifikt binder til bestemte strukturer kaldet antigener, som findes på disse patogener. Når bindingen har fundet sted, tiltrækker antistofferne andre dele af immunforsvaret for at nedbryde patogenet. Visse antigener kan også identificeres på syge menneskeceller, og antistoffer kan derfor også bruges til at behandle andre sygdomme hos mennesker som f.eks. cancer og inflammation.


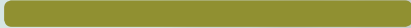

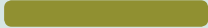

Udvælgelse af de bedste antistoffer

Hos Genmab forstår vi, hvordan antistoffer virker. Vi har en stor viden om antistofbiologi og antistoffernes funktion, og vores forskere udnytter denne ekspertise til at skabe og udvikle differentierede antistofbaserede lægemidler. Ved at anvende vores viden om antistoffer og indgående kendskab til sygdomme kan vi fokusere på sygdomsområder, hvor antistoflægemidler kan være mest nyttige, herunder i cancer. Vi har gode forbindelser til den akademiske verden for at sikre, at vi kan samarbejde med førende eksperter inden for antistofvidenskab og førende opinionsdannere (Key Opinion Leaders) inden for de sygdomsindikationer, som vi fokuserer på. Vores passion for innovation giver os afgørende fordele med hensyn til at skabe differentierede lægemidler og platformteknologier.

Genmab arbejder på at udvikle antistoflægemidler ved brug af forskellige næste-generations teknologier. Ud over ikke-modificerede “nøgne” antistoffer skabt ved brug af den transgene museteknologi UltiMAb®, som vi licenserer fra Medarex, Inc., et fuldt ejet datterselskab af Bristol-Myers Squibb (BMS), anvender vi egenudviklede teknologier til at skabe forbedrede antistoffer (HexaBody teknologien), bispecifikke antistoffer (DuoBody platformen) og “antibody-drug” konjugater (ADC'er) fra tredjemand.

Produktportefølje

Vores produktportefølje består af fire antistoffer i klinisk udvikling og mere end ti aktive prækliniske programmer. Pr. datoen for denne rapport er der 24 igangværende kliniske studier. Udviklingsstatus på hver enkelt af vores kliniske produktkandidater fremgår af de følgende afsnit. Mere detaljerede beskrivelser af dosering, effekt- og sikkerhedsdata fra nogle af de kliniske studier er blevet offentliggjort i vores selskabsmeddelelser og pressemeddelelser til NASDAQ OMX København. Meddelelserne kan ses på Genmabs hjemmeside, www.genmab.com.

PRODUKT	SYGDOMSINDIKATIONER	Præ-					
		klinisk	I	I/II	II	III	IV
Ofatumumab 18 studier Target: CD20 Samarbejdspartner: GSK	Kronisk lymfatisk leukæmi (CLL) Follikulært lymfom (FL) Diffust storcellet B-celle lymfom (DLBCL) Pemfigus vulgaris (PV) Recidiverende-remitterende multipel sklerose (RRMS) Waldenström's makroglobulinæmi (WM)						
Daratumumab 4 studier Target: CD38 Samarbejdspartner: Janssen Biotech	Myelomatose (MM)						
Teprotumumab Target: IGF-1R Samarbejdspartner: River Vision	Aktiv thyroid øjensygdom						
HuMax-TF-ADC Target: Tissue factor Samarbejdspartner: Seattle Genetics	Solide cancerformer						
>10 aktive prækliniske programmer	HuMab, forstærket HuMab, HuMab-ADC, DuoBody eller DuoBody-ADC						

Ofatumumab – vores første markedsførte produkt (produktmærke Arzerra®¹)



Kort om ofatumumab

- » Fuldt humant antistof i udvikling til behandling af cancer og autoimmune sygdomme
- » Arzerra er blevet lanceret på alle store markeder til behandling af refraktær CLL
- » GSK salg på GBP 74,9 mio. i 2013 (DKK 658 mio.)
- » Breakthrough Therapy-status fra FDA
- » 18 igangværende kliniske studier – herunder 8 fase III studier
- » Samarbejde med GSK

Ofatumumab er et humant monoklonalt antistof, som retter sig mod en epitop i CD20-molekylet, som omfatter dele af den lille og store ekstracellulære løkke (Teeling et al 2006). Ofatumumab markedsføres og udvikles i henhold til en fælles udviklings- og samarbejdsaftale med GSK og er godkendt i USA, EU og andre geografiske områder til behandling af kronisk lymfatisk leu-

kæmi (CLL) hos patienter, som er refraktære over for fludarabin og alemtuzumab².

Det af GSK rapporterede salg af Arzerra for hele 2013 udgjorde GBP 74,9 mio. (DKK 658 mio.), hvilket resulterede i royalties til Genmab på DKK 131 mio. I 2012 udgjorde salget GBP 60 mio. (DKK 552 mio.) med royalties til Genmab på DKK 111 mio. Ofatumumab er nu tilgængeligt på alle store markeder.

¹ Arzerra er produktmærket for ofatumumab i cancerindikationer.

² De mest almindelige bivirkninger (≥10%) er neutropeni, lungebetændelse, feber, hoste, diarré, anæmi, træthed, dyspnø, udslæt, kvalme, bronkitis og øvre luftvejsinfektioner. De mest almindelige alvorlige bivirkninger observeret er infektioner (herunder lungebetændelse og sepsis), neutropeni og feber.

Værdiskabelse gennem data

Rapportering af data fra fase III pivotalstudier i cancer



✓ = rekruttering afsluttet

Bemærk: indikationerne i denne oversigt er ikke godkendte

OPDATERING FRA FJERDE KVARTAL 2013 OG PERIODEN EFTER REGNSKABSPERIODENS AFSLUTNING

- » FDA tildelte i december måned Priority Review-status for den supplerende ansøgning (sBLA) for ofatumumab i kombination med en alkylator-baseret terapi til behandling af patienter med CLL, som ikke tidligere har fået behandling, og som ikke er egnede til fludarabin-baseret behandling. FDA fastsatte en Prescription Drug User Fee Act (PDUFA) måldato til 19. april 2014.
- » Patientrekrutteringen blev afsluttet i fase III studiet med ofatumumab plus kemoterapi over for rituximab plus kemoterapi til behandling af recidiverende DLBCL.
- » Der blev i oktober offentliggjort positive top-line resultater fra et fase II studie med subkutan formulering af ofatumumab til behandling af RRMS. Der blev randomiseret i alt 232 patienter med RRMS i studiet. Der var en klar forskel fra placebo, hvad angår det samlede antal nye gadolinium-forstærkede læsioner (aktive hjernelæsioner) over en periode på 12 uger hos patienter, som blev behandlet med alle doser ofatumumab i forhold til patienter, som blev behandlet med placebo ($p < 0,001$). Der forekom ingen uventede bivirkninger i studiet.
- » Genmab og GSK indsendte ansøgninger til FDA i USA og EMA om at udvide indikationsområdet for Arzerra til at omfatte Arzerra i kombination med en alkylator-baseret terapi til behandling af patienter med CLL, som ikke tidligere har fået behandling, og som ikke er egnede til fludarabin-baseret behandling

Pr. datoen for denne rapport er der 18 igangværende studier med ofatumumab, herunder 7 fase III pivotalstudier i cancer. Herudover er der mere end 75 planlagte eller igangværende investigator-sponsorerede studier (ISS), herunder et fase III cancerstudie. For yderligere oplysninger om ofatumumab henvises til www.genmab.com/ofatumumab.

OPDATERINGER FRA FØRSTE KVARTAL TIL TREDJE KVARTAL 2013

- » I henhold til studieprotokollen foretog en uafhængig data-overvågningskomité (IDMC) i første kvartal en interim analyse af fase III vedligeholdelsesstudiet i CLL og anbefalede at fortsætte studiet uden ændringer.
- » Arzerra blev i marts godkendt af det japanske ministerium for sundhed, arbejde og velfærd (MHLW) til behandling af patienter med recidiverende/refraktær CD20-positiv CLL, og blev efterfølgende lanceret i Japan. Godkendelsen udløste en milestonebetaling på DKK 20 mio. fra GSK til Genmab.
- » Positive top-line resultater fra fase II studiet med ofatumumab i kombination med bendamustin til behandling af patienter med ubehandlet eller recidiverende CLL blev rapporteret i maj. Der blev i alt behandlet 97 patienter i studiet, herunder 44 med ubehandlet CLL og 53 med recidiverende CLL. Hos patienterne med ubehandlet CLL var den samlede responsrate (ORR) 95%, og de opnåede en komplet responsrate (CR) på 43%. Hos patienterne med recidiverende CLL var ORR 74% og CR var 11%. Behandlingen med ofatumumab og bendamustin var veltolereret hos patienterne i studiet. De

Ofatumumab-samarbejde med GlaxoSmithKline (GSK)

Genmab og GSK indgik i 2006 en aftale om fælles udvikling af og samarbejde omkring ofatumumab. Genmab modtog en licensbetaling på DKK 582 mio., og GSK investerede DKK 2.033 mio. i Genmab-aktier. GSK og Genmab vil i fællesskab udvikle ofatumumab. GSK er eneansvarlig for fremstillingen og kommercialiseringen af ofatumumab.

En ændring i aftalen i 2010 medførte, at GSK påtog sig ansvaret for at udvikle ofatumumab inden for autoimmune indikationer, mens udviklingen af ofatumumab inden for cancerindikationer fortsat vil ske i samarbejde med Genmab. Genmab modtog en upfrontbetaling på GBP 90 mio. (DKK 815 mio.*) fra GSK. Genmabs fremtidige forpligtelser vedrørende finansiering af udviklingen af ofatumumab inden for cancerindikationer kan maksimalt udgøre GBP 145 mio. (DKK 1.314 mio.*),

inklusive et årligt kontant betalingsmaksimum på GBP 17 mio. (DKK 154 mio.*) i seks år fra og med 2010. GSK er alene ansvarlig for finansiering af udviklingen inden for autoimmune indikationer, og Genmab har bevaret en tocifret royaltypocent på salget.



Pr. 31. december 2013 udgjorde de samlede milestonebetalinger modtaget under samarbejdet DKK 1.086 mio. siden aftalens indgåelse.

* på aftaletidspunktet

hyppigst forekommende bivirkninger (> 20% af patienterne) var neutropeni, kvalme, udslæt, feber og trombocytopeni.

- » I maj blev der rapporteret positive top-line resultater fra fase III studiet med ofatumumab i kombination med chlorambucil over for chlorambucil alene til behandling af patienter med tidligere ubehandlet CLL. Ifølge en vurdering foretaget af en uafhængig review komité (IRC) sås der en forbedring på 9,3 måneder i den tid, som gik, inden patienten oplevede en forværring af sygdommen (median progressionsfri overlevelse) for de patienter, der fik ofatumumab og chlorambucil, i forhold til de patienter, der alene fik chlorambucil (22,4 måneder vs. 13,1 måneder; Hazard Ratio 0,57; $p < 0,001$). De hyppigst forekommende ($\geq 1\%$) alvorlige bivirkninger, som blev rapporteret af investigatoren inden for 60 dage efter sidste behandling, var neutropeni (herunder febril neutropeni), anæmi, lungebetændelse og feber.
- » Patientrekruttering blev i andet kvartal gennemført i et fase III studie med ofatumumab over for lægens valg til behandling af patienter med bulky refraktær CLL.

- » Resultaterne fra et fase IV observationsstudie i CLL blev indsendt til EMA som en del af vores forpligtelse efter opnåelse af markedsføringstilladelse.
- » GSK indledte et nyt fase III studie med ofatumumab som subkutan behandling af pemfigus vulgaris, en sjælden autoimmune hudsygdom. Studiet er fuldt finansieret af GSK.
- » FDA tildelte i september Breakthrough Therapy-status for Arzerra i kombination med chlorambucil til behandling af patienter med CLL, som ikke tidligere har fået behandling, og som ikke er egnede til fludarabin-baseret behandling.
- » Den amerikanske føderale appeldomstol (U.S. Court of Appeals for the Federal Circuit) stadfæstede afgørelsen fra den amerikanske distriktsdomstol til fordel for GSK i en sag om patentkrænkelse vedrørende Arzerra, som var anlagt mod GSK af Genentech og Biogen Idec. Genentech og Biogen Idec indsendte efterfølgende en anmodning om fornyet høring i plenum (det vil sige foran alle rettens dommere). Denne anmodning blev afvist af den amerikanske appeldomstol, og retssagen er nu afsluttet, idet Genentech og Biogen Idec ikke har anmodet om en fornyet prøvelse ved den amerikanske højesteret.

Om kronisk lymfatisk leukæmi

- » En cancerform, hvor knoglemarven producerer for mange hvide blodlegemer, kaldet lymfocytter.
- » Mest almindelige form for leukæmi blandt voksne og opstår normalt hos personer fra ca. 40-års alderen.
- » På nuværende tidspunkt findes der ingen helbredende kemoterapi.
- » Det anslås, at 32.000 mennesker diagnosticeres med CLL hvert år i USA, Japan og fem store europæiske markeder. Det betyder, at ca. 250.000 mennesker lider af denne type cancer på et givent tidspunkt.
- » I 2013 udgjorde det globale kommercielle salg inden for CLL ca. USD 1,9 mia. Salget forventes at stige til USD 5,3 mia. i 2018.

Om diffust storcellet B-celle lymfom

- » En hurtigt voksende cancersygdom i B-cellerne, som udgør 30% af non-Hodgkins lymfomer (NHL).
- » Mest almindelige form for lymfecancer i den vestlige verden, som normalt opstår hos ældre mennesker.
- » Der diagnosticeres årligt omkring 38.000 nye tilfælde af DLBCL i USA, Japan og fem store europæiske markeder, hvilket medfører en anslået forekomst på 300.000 mennesker, som lider af sygdommen.
- » I 2013 udgjorde det globale kommercielle salg inden for NHL, inklusive DLBCL og FL, ca. USD 6,5 mia. Salget forventes at stige til USD 10,5 mia. i 2018.

Om follikulært lymfom

- » En langsomt voksende cancersygdom i B-cellerne, som udgør ca. 20% af non-Hodgkins lymfomer.
- » Med tiden udvikler omkring en tredjedel af follikulære lymfomer sig til DLBCL.
- » Der diagnosticeres hvert år omkring 32.000 nye tilfælde af FL, hvilket medfører en anslået forekomst på 260.000 mennesker, som lider af sygdommen i USA, Japan og fem store europæiske markeder.

Kilder: CLL, DLBCL, FL 2013 prognose for nye tilfælde: Datamonitor, "Pipeline Insight: Leukemias" og "Pipeline Insight: Lymphomas, Multiple Myeloma & Myelodysplastic Syndromes", marts 2010.

Forekomst af CLL, DLBCL & FL er baseret på en median overlevelse på 8 år: SEER og Genmab estimater.

Salgsdata er baseret på EvaluatePharma®, 2014.

Daratumumab – et “first-in-class” antistof



Kort om daratumumab

- » Fuldt humant antistof i udvikling til behandling af cancer
- » Breakthrough Therapy-status fra FDA
- » 4 igangværende kliniske studier i myelomatose
- » Samarbejde med Janssen

Daratumumab, et CD38 monoklonalt antistof, er i klinisk udvikling til behandling af myelomatose. CD38-molekylet er overudtrykt på overfladen af tumorceller i myelomatose. For yderligere oplysninger om daratumumab henvises til www.genmab.com/daratumumab.

OPDATERING FRA FJERDE KVARTAL 2013 OG PERIODEN EFTER REGNSKABSPERIODENS AFSLUTNING

- » Der er indledt et nyt fase Ib studie med daratumumab i kombination med standardbehandlinger til behandling af myelo-

matose hos nyligt diagnosticerede patienter eller patienter, som har gennemgået mindst to tidligere behandlingsforløb.

- » Der blev på årsmødet i American Society of Hematology (ASH) i december præsenteret opløftende data fra fase I/II studiet med daratumumab i kombination med lenalidomid til behandling af patienter med recidiverende eller refraktær myelomatose.
- » Genmab nåede den første milestone i daratumumab-samarbejdet med Janssen i november, som udløste en milestone-betaling på USD 8 mio.

Daratumumab-samarbejde med Janssen Biotech, Inc. (Janssen)

I 2012 indgik Genmab og Janssen Biotech, Inc., hørende til Janssen Pharmaceutical Companies under Johnson & Johnson, en global licens- og udviklingsaftale for daratumumab. Genmab modtog en upfront-licensbetaling på USD 55 mio. (DKK 327 mio.*), og Johnson & Johnson Development Corporation (JJDC) investerede DKK 475 mio. (USD 80 mio.*) til tegning af 5,4 millioner nye aktier i Genmab. Genmab kan også være berettiget til at modtage betalinger på op til USD 1 mia. for opnåelse af udviklings-, regulatoriske og salgs-milestones ud over trinvis stigende to cifrede royaltypocenter. Janssen er fuldt ansvarlig for alle omkostninger forbundet med udvikling og kommercialisering af daratumumab.



* på aftaletidspunktet

OPDATERINGER FRA FØRSTE KVARTAL TIL TREDJE KVARTAL 2013

- » I april tildelte FDA i USA Fast Track-status til daratumumab til behandling af patienter med myelomatose, som har gennemgået mindst tre tidligere behandlingsforløb, herunder med en proteasom-hæmmer (PI) og et immunmodulerende stof (IMiD), eller som er dobbelt-refraktære over for en PI og et IMiD.
- » I april bekræftede EMA, at EMA-fritagelsen for at udføre pædiatriske studier i myelomatose gælder for daratumumab. Dette medfører, at der ikke kræves yderligere tiltag omkring pædiatri forud for indsendelsen af den første markedsføringsansøgning for daratumumab til behandling af myelomatose.
- » I maj tildelte FDA i USA Breakthrough Therapy-status til daratumumab til behandling af patienter med myelomatose, som har gennemgået mindst tre tidligere behandlingsforløb, herunder med en PI og et IMiD, eller som er dobbelt-refraktære over for en PI og et IMiD.
- » FDA i USA og EMA tildelte Orphan Drug-status for daratumumab til behandling af myelomatose i henholdsvis maj og juni.
- » Opdaterede data fra fase I/II studiet med daratumumab til behandling af recidiverende/refraktær myelomatose blev præsenteret på European Hematology Association (EHA)-kongressen i juni. Blandt de tolv patienter i studiet, som fik 4 mg/kg daratumumab eller derover, opnåede de otte patienter et klinisk respons, herunder fem tilfælde af partielt respons og tre tilfælde af minimalt respons. Data fra studiet viser fortsat en acceptabel sikkerhedsprofil.

Om myelomatose

- » En cancerform i plasmacellerne, som udgør ca. 1% af alle cancer tilfælde.
- » Mest udbredte blodcancerform i USA og den næstmest udbredte i Europa.
- » På nuværende tidspunkt findes der ingen helbredelse for sygdommen.
- » Der diagnosticeres årligt omkring 55.000 nye tilfælde i USA, Japan og fem store europæiske markeder, hvilket medfører, at anslået 190.000 mennesker lider af myelomatose.
- » I 2013 udgjorde det globale kommercielle salg inden for myelomatose ca. USD 6 mia. Salget forventes at stige til USD 11,5 mia. i 2018.

Kilder: Antal nye tilfælde: Datamonitor, "Multiple Myeloma Epidemiology", maj 2013. Forekomst baseret på SEER 2012 US prevalence og Genmab estimer. Salgsdata er baseret på EvaluatePharma®, 2014.

- » I september annoncerede Janssen et nyt fase II studie med daratumumab som monoterapi til behandling af myelomatose-patienter, som har gennemgået mindst tre forskellige behandlingsforløb omfattende både en PI og et IMiD, eller som er dobbelt-refraktære over for en PI og et IMiD. Dette studie vil potentielt kunne anvendes som grundlag for en registreringsansøgning i USA.

HuMax-TF-ADC – Et næste-generations lægemiddel



Kort om HuMax-TF-ADC

- » “Antibody-drug” konjugat (kombination af et antistof og et toksin) under udvikling til behandling af cancer
- » Første fase I studie i op til otte solide tumorer indledt i 2013
- » Samarbejde med Seattle Genetics

HuMax-TF-ADC er et såkaldt “antibody-drug” konjugat (ADC) rettet mod vævsfaktor (Tissue Factor – TF), som er et protein, der er involveret i tumorsignaler og angiogenese. TF har et højt ekspressionsniveau på mange solide tumorer og en hurtig internalisering, hvilket gør det til et velegnet target for behandling med et ADC. HuMax-TF-ADC har vist en god evne til at binde TF og hæmme tumorvækst i prækliniske forsøg. Genmab har indgået et samarbejde om HuMax-TF-ADC med Seattle Genetics.

OPDATERING FRA FJERDE KVARTAL 2013 OG PERIODEN EFTER REGNSKABSPERIODENS AFSLUTNING

- » Fase I studiet med HuMax-TF-ADC i solide tumorer blev indledt i fjerde kvartal.

OPDATERINGER FRA FØRSTE KVARTAL TIL TREDJE KVARTAL 2013

- » Genmab indsendte en IND-ansøgning for HuMax-TF-ADC til FDA i USA samt ansøgninger om start af kliniske forsøg til regulatoriske myndigheder i Europa.

Samarbejde om HuMax-TF-ADC med Seattle Genetics, Inc.

I september 2010 indgik Genmab og Seattle Genetics, Inc. et ADC-samarbejde, og der blev i oktober 2011 indgået en kommerciel licens- og samarbejdsaftale. I henhold til aftalen har Genmab ret til at anvende Seattle Genetics’ ADC-teknologi sammen med sit eget HuMax-TF antistof. Seattle Genetics har modtaget en ikke-oplyst upfrontbetaling og har ret til at udnytte en option på fælles udvikling og kommercialisering for ethvert resulterende ADC-produkt ved udgangen af klinisk fase I udvikling.

Genmab er ansvarlig for forskning, fremstilling, præklinisk udvikling og klinisk fase I evaluering af HuMax-ADC. Seattle Genetics vil modtage betaling for enhver forsknings-

bistand, der ydes til Genmab. Hvis Seattle Genetics udnytter optionen på et HuMax-ADC-produkt ved udgangen af fase I, vil selskaberne udvikle produktet i fællesskab og dele alle fremtidige omkostninger og overskud for produktet ligeligt. Hvis Seattle Genetics ikke udnytter optionen på et HuMax-ADC-produkt, vil Genmab betale Seattle Genetics afgifter, milestonebetalinger og medio encifrede royaltiprocenter på den globale nettoomsætning af det pågældende produkt.



Øvrige produktkandidater

Teprotumumab (tidligere RG1507)

Teprotumumab er et fuldt humant antistof, som er rettet mod insulin-lignende vækstfaktor-1 receptor (IGF-1R), som er et velvalideret target. Teprotumumab er skabt af Genmab under vores samarbejde med Roche. Den kliniske udvikling af teprotumumab vil blive foretaget af River Vision Development Corporation, som har indlicenseret produktet fra Roche. For yderligere oplysninger om teprotumumab henvises til www.genmab.com/product-pipeline/products-in-development/teprotumumab. For yderligere oplysninger om vores samarbejde med Roche henvises til www.genmab.com/partnering/current-partnerships.

OPDATERINGER FRA FØRSTE KVARTAL TIL TREDJE KVARTAL 2013

- » River Vision Development Corporation genstartede den kliniske udvikling af teprotumumab i et fase II studie med patienter med aktiv thyroïd øjensygdom.
- » Teprotumumab fik tildelt Orphan Drug-status af FDA i USA.

Inclacumab (tidligere RG1512)

Inclacumab (RO4905417) er et fuldt humant monoklonalt antistof, som er skabt af Genmab under vores samarbejde med Roche. Inclacumab blev undersøgt til behandling af hjerte-kar-sygdomme. Roche besluttede i 2013 ikke at fortsætte den interne udvikling af inclacumab, da selskabet overvejer sin position inden for kardiometaboliske sygdomme, og inclacumab ikke længere er et godt strategisk match for selskabet. Beslutningen skyldtes ikke anliggender vedrørende sikkerhed eller data. Roche har gjort inclacumab tilgængelig for udlicensering.

Zanolimumab

I maj 2011 erhvervede Emergent BioSolutions Inc. rettighederne til zanolimumab, et fuldt humant antistof, som retter sig mod CD4. Emergent gav meddelelse om opsigelse af licensaftalen i 2013, og zanolimumab blev ført tilbage til Genmab.

Prækliniske programmer

Genmab har over 10 aktive programmer i præklinisk udvikling. Vores prækliniske pipeline omfatter nøgne antistoffer, forbedrede antistoffer udviklet med vores HexaBody teknologi, bispecifikke antistoffer skabt med vores DuoBody platform og ADCer. Nogle af vores prækliniske programmer udføres sammen med vores samarbejdspartnere. Disse omfatter DuoBody programmerne med Novartis og Janssen, antistoffer til sygdomme i centralnervesystemet med H. Lundbeck A/S, HuMax-IL8 som er licenseret til Cormorant Pharmaceuticals, Inc., og HuMax-TAC-ADC som udvikles af ADC Therapeutics Sarl. For yderligere oplysninger om disse og andre af Genmabs samarbejdsaftaler henvises til www.genmab.com/partnering/current-partnerships. For yderligere oplysninger om vores prækliniske pipeline henvises til www.genmab.com/pre-clinical.

OPDATERING FRA FJERDE KVARTAL 2013 OG PERIODEN EFTER REGNSKABSPERIODENS AFSLUTNING

- » Genmab nåede i december en in vivo præklinisk milestone i samarbejdet med Lundbeck, som udløste en betaling på EUR 1,5 mio.
- » Genmab modtog en betaling på EUR 250.000 fra Cormorant Pharmaceuticals under selskabernes aftale om HuMax-IL8 i fjerde kvartal 2013.

OPDATERINGER FRA FØRSTE KVARTAL TIL TREDJE KVARTAL 2013

- » I juni offentliggjorde Genmab og ADC Therapeutics Sarl en aftale om at udvikle et ADC-produkt ved kombination af Genmabs HuMax-TAC antistof og ADC Therapeutics' PBD-baserede "warhead" (toksin baseret på pyrrolbenzodiazepin) og "linker"-teknologi.
- » Efter en evaluering af levedygtigheden af HuMax-CD74-ADC programmet har Genmab i samråd med sin samarbejdspartner Seattle Genetics besluttet at afslutte programmet.

Beskyttelse af vores portefølje gennem immaterielle rettigheder

Beskyttelse af vores antistofprodukter, processer, teknologier og knowhow er vigtig for vores virksomhed. Vi ejer og indlicenserer patenter, patentansøgninger og andre immaterielle rettigheder til vores antistofprodukter

og anvendelse af disse produkter til behandling af sygdomme samt antistofteknologier og -processer. Det er vores politik at indlevere patentansøgninger for at beskytte opfindelser vedrørende antistofprodukter, proces-

ser og teknologier, som vi anser for at være vigtige for udviklingen af vores virksomhed. » Der henvises til afsnittet "Risikostyring" og note 5.6 til regnskabet for yderligere information.

DuoBody platformen – foretrukken teknologi til bispecifikke antistoflægemidler



Kort om DuoBody platformen

- » Teknologiplatform for bispecifikke antistoffer
- » Potentiale i cancer, autoimmune sygdomme, infektionssygdomme og sygdomme i centralnervesystemet
- » Samarbejdsaftaler med Janssen, Novartis, Kyowa Hakko Kirin og Eli Lilly

DuoBody platformen er Genmabs egenudviklede teknologiplatform til dannelse og udvikling af bispecifikke antistoffer. Bispecifikke antistoffer binder til to forskellige epitoper (eller "docking-steder") enten på det samme eller på forskellige targets (også benævnt som "dual-targeting"). Dual-targeting kan potentielt forbedre bindingens specificitet og effekt med hensyn til at inaktivere sygdoms-targets. Bispecifikke antistoffer genereret med DuoBody platformen kan potentielt forbedre antistofbehandlingen af cancer, autoimmune sygdomme og infektionssygdomme samt sygdomme i centralnervesystemet. DuoBody molekyler er unikke, idet de kombinerer fordelene ved

bispecificitet med styrken af konventionelle antistoffer, hvorved DuoBody molekylerne kan administreres og doseres som andre antistofbaserede lægemidler. Genmabs DuoBody platform genererer bispecifikke antistoffer via en hurtig og bredt anvendelig proces, som let kan foretages i laboratoriemålestok samt bruges til produktion i kommerciel skala. For yderligere oplysninger om DuoBody platformen henvises til www.genmab.com. Genmab har samarbejdsaftaler vedrørende DuoBody platformen med Janssen, Novartis, Kyowa Hakko Kirin og Eli Lilly and Company. For yderligere oplysninger om disse samarbejdsaftaler henvises til www.genmab.com/partnering/current-partnerships.

DuoBody samarbejdsaftaler om produkter

JANSSEN BIOTECH, INC. (JANSSEN)

I juli 2012 indgik Genmab et samarbejde med Janssen Biotech, Inc. om at skabe og udvikle bispecifikke antistoffer ved brug af vores DuoBody teknologiplatform. Genmab vil skabe paneler af bispecifikke antistoffer mod flere sygdomstarget-kombinationer identificeret af Janssen, eller Janssen kan beslutte at skabe disse paner selv i henhold til aftalen. I henhold til aftalen fra juli 2012 vil Genmab og Janssen samarbejde om forskning i op til 10 DuoBody programmer. Genmab modtog en upfrontbetaling på USD 3,5 mio. (DKK 21 mio.*) fra Janssen, og al forskning foretaget af Genmab vil blive fuldt finansieret af Janssen. Genmab vil endvidere potentielt være berettiget til milestone- og licensbetalinger på op til ca. USD 175 mio. (DKK 1.062 mio.*) for hvert produkt samt royalties på ethvert kommercialiseret produkt.

I december 2013 udvidede Genmab og Janssen dette samarbejde til at omfatte op til yderligere ti programmer. I henhold til ændringen modtog Genmab en upfrontbetaling på USD 2 mio. (DKK 11 mio.***) fra Janssen. For hvert af de ti yderligere programmer, som Janssen med succes igangsætter, udvikler og kommercialiserer, vil Genmab potentielt være berettiget til milestone- og licensbetalinger fra op til ca. USD 174 mio. (DKK 956 mio.***) til USD 219 mio. (DKK 1,2 mia.***) afhængig af tidspunktet, hvorpå det enkelte program igangsættes. I det mest favorable scenarie, hvor alle de ti yderligere programmer igangsættes, udvikles og kommercialiseres med succes, vil Genmab modtage gennemsnitlige milestone- og licensbetalinger på ca. USD 191 mio. (DKK 1,0 mia.***) for hvert af de ti programmer. Endvidere vil Genmab være berettiget til royalties af salg af ethvert kommercialiseret produkt.

NOVARTIS

I juni 2012 indgik Genmab en aftale med Novartis om anvendelse af vores DuoBody teknologiplatform til at skabe og udvikle paneler af bispecifikke antistoffer mod to sygdomstarget-kombinationer identificeret af Novartis. Al forskningsarbejde relateret til programmerne er fuldt finansieret af Novartis. I henhold til aftalen modtog Genmab en upfrontbetaling på USD 2 mio. (DKK 12 mio.*). Hvis alle milestones i aftalen bliver opnået, vil den samlede potentielle værdi af aftalen være på cirka USD 175 mio. (DKK 1.055 mio.*) plus forskningsfinansiering og royalties.

* på aftaletidspunktet

** på tidspunktet for ændringen af aftalen

OPDATERING FRA FJERDE KVARTAL 2013 OG PERIODEN EFTER REGNSKABSPERIODENS AFSLUTNING

- » I januar 2014 indgik Genmab et forskningssamarbejde med Eli Lilly om at anvende og evaluere DuoBody teknologiplatformen. De økonomiske vilkår i aftalen er ikke oplyst.
- » I december modtog vi en milestonebetaling for prækliniske fremskridt på USD 4 mio. i vores DuoBody samarbejde med Janssen.
- » I december blev DuoBody samarbejdet med Janssen udvidet til at omfatte op til yderligere ti programmer. Genmab modtog en upfrontbetaling på USD 2 mio. fra Janssen.
- » I oktober aktiverede Novartis det andet bispecifikke antistofprogram under vores samarbejde.
- » De første prækliniske data for EM1-mAb, et bispecifikt antistof skabt under vores DuoBody samarbejde med Janssen, blev rapporteret i oktober.
- » I oktober blev DuoBody forskningssamarbejdet med det ikke-navngivne farmaselskab afsluttet, og selskaberne besluttede ikke at indgå en licensaftale om at udvikle et DuoBody-ADC-produkt.

OPDATERINGER FRA FØRSTE KVARTAL TIL TREDJE KVARTAL 2013

- » I marts publicerede Genmab en vigtig forskningsartikel i tidsskriftet Proceedings of the National Academy of Sciences of the USA (PNAS), som beskriver eksperimenter, der viser DuoBody platformens potentiale til at skabe bispecifikke antistoffer.
- » I marts, juli og oktober aktiverede Janssen det fjerde, femte og sjette bispecifikke antistofprogram under vores DuoBody samarbejde, og Genmab modtog i denne forbindelse betaling (program reservation fees).
- » I juni blev den første udviklingsmilestone nået under vores DuoBody samarbejde med Novartis, hvilket udløste en betaling til Genmab på USD 500.000.
- » I juli blev der nået en in vivo proof-of-concept milestone, som udløste en betaling på USD 500.000 under vores samarbejde med Janssen.
- » I august nåede vi en teknisk proof-of-concept milestone i vores samarbejde med Janssen, som udløste en betaling på USD 1 mio.

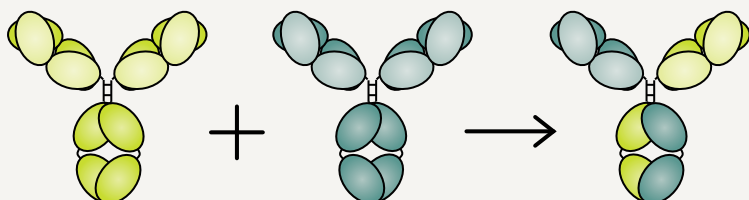
DuoBody samarbejdsaftaler om forskning

KYOWA HAKKO KIRIN

I december 2012 indgik Genmab et forskningssamarbejde med Kyowa Hakko Kirin Co., Ltd. om at skabe bispecifikke antistoffer ved brug af Genmabs DuoBody teknologi. De økonomiske vilkår i aftalen er ikke oplyst.

ELI LILLY

I januar 2014 indgik Genmab et forskningssamarbejde med Eli Lilly and Company om at anvende og evaluere Genmabs DuoBody teknologiplatform til at skabe bispecifikke antistoffer. I henhold til samarbejdet vil Lilly indledningsvist evaluere DuoBody teknologiplatformen internt. De økonomiske vilkår i aftalen er ikke oplyst.



DuoBody platformen genererer bispecifikke antistoffer via en hurtig og bredt anvendelig proces, som bevirker udveksling af bindings-

armene i to specifikke monoklonale antistoffer, hvorved de kombineres til ét bispecifikt antistof.

HexaBody teknologi – potentiale til at skabe differentierede lægemidler



Kort om HexaBody teknologien

- » Teknologiplatform for forbedrede antistoffer
- » Bredt anvendelig teknologi bygger på naturlige antistoffers biologi
- » Præklinisk proof-of-concept nået

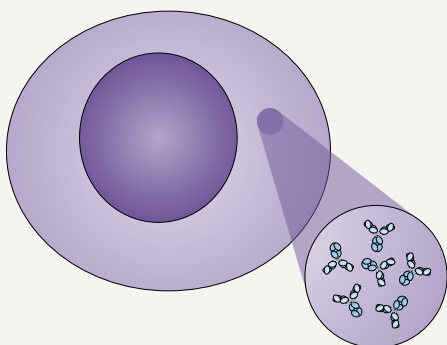
HexaBody teknologien er Genmabs egenudviklede antistofplatform, som giver mulighed for at skabe potente behandlinger ved at inducere dannelse af antistof-hexamerer (klynger af seks antistoffer). HexaBody platformen bygger på naturlig antistofbiologi og forbedrer komplementmediert destruktion (komplementafhængig cytotoxicitet (CDC)), hvorved antistoffer med begrænset eller mangel på CDC kan omdannes til potente, cytotoxiske antistoffer. HexaBody teknologien giver mulighed for at undersøge nye produktkandidater, finde fornyet anvendelse for lægemiddelkandidater som har fejlet i tidligere kliniske studier på grund af manglende effekt, og kan repræsentere en nyttig strategi vedrørende forlængelse af produkternes levetid. Hexa-

Body teknologien er bredt anvendelig og kan kombineres med Genmabs DuoBody platform samt andre antistofteknologier. Teknologien kan rettes mod ethvert antigen eller target og har dermed potentialet til at kunne forbedre antistoflægemidler til en lang række sygdomme, som cancer og infektionssygdomme.

OPDATERING FRA FJERDE KVARTAL 2013 OG PERIODEN EFTER REGNSKABSPERIODENS AFSLUTNING

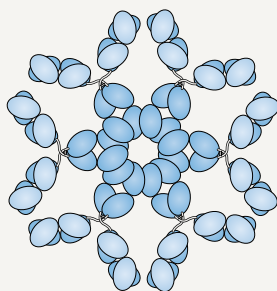
- » Der blev præsenteret præklinisk proof-of-concept for HexaBody teknologien på årsmødet i ASH og på konferencen IBC Antibody Engineering and Therapeutics Conference i december.

HexaBody proces



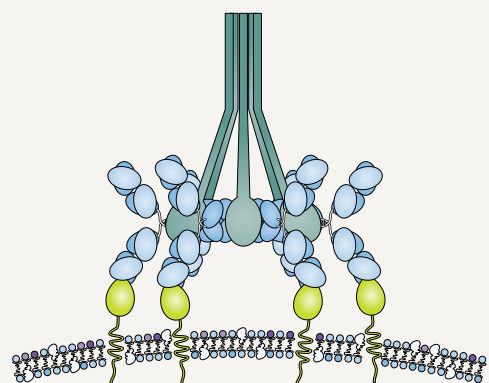
1

HexaBody platformen er en innovativ metode til at generere potente cytotoxiske antistoffer.



2

Når HexaBody molekylerne binder til deres target på overfladen af cellerne, danner de hexamerer, som er klynger bestående af seks antistoffer.



3

Denne antistof-hexamer på cellens overflade udgør en optimal struktur, som fører til celledød.





Corporate Governance

Genmab arbejder ihærdigt på at forbedre sine retningslinjer og politikker for god selskabsledelse under hensyntagen til den seneste udvikling i internationale og nationale krav og anbefalinger. Genmabs engagement i god selskabsledelse er baseret på etik og integritet og danner grundlaget for selskabets bestræbelser på at styrke den tillid, som eksisterende og fremtidige aktionærer, partnere, medarbejdere og andre interessenter har til Genmab. Aktionærernes rolle og deres interaktion med Genmab er vigtig. Genmab mener, at åben og transparent kommunikation er vigtig for at fastholde aktionærernes tillid, og vi opnår dette via selskabsmeddelelser, investormøder og virksomhedspræsentationer. Genmab har forpligtet sig til at give pålidelig og transparent information om sine aktiviteter, udviklingsprogrammer og videnskabelige resultater på en klar og rettidig måde.

Alle danske selskaber, der er noteret på NASDAQ OMX København, er forpligtet til at oplyse i deres årsrapporter, hvorledes de forholder sig til anbefalingerne for god selskabsledelse ("Anbefalingerne"), som er offentliggjort af Komitéen for god selskabsledelse i maj 2013. Dette skal ske ved at anvende "comply-or-explain"-princippet.

Genmab lever op til langt størstedelen af Anbefalingerne, men har identificeret delområder, hvor Genmabs principper for god selskabsledelse afviger fra Anbefalingerne:

- » Anbefalingerne foreskriver, at bestyrelsen ifølge selskabets beredskabsprocedure for overtagelsesforsøg afholder sig fra uden generalforsamlingens godkendelse at imødegå et overtagelsesforsøg. Genmab har ikke denne begrænsning i sin beredskabsprocedure for overtagelsesforsøg og forbeholder sig retten til i særlige tilfælde at afvise tilbud om overtagelse uden at konsultere aktionærerne. Beslutning om tiltag vil blive truffet i enkeltstående tilfælde under hensyntagen til aktionærers og øvrige interessenters interesser.
- » Anbefalingerne foreskriver, at bestyrelsesmedlemmerne er på valg hvert år, men Genmab anvender valgperioder på to år. Bestyrelsen overvejer dog at reducere valgperioden til et år fremadrettet.
- » Anbefalingerne foreskriver, at bestyrelsesmedlemmer ikke aflønnes med warrants. Genmab aflønner imidlertid bestyrelsesmedlemmer med warrants, da warrantprogrammer er en almindelig del af aflønningen af bestyrelsesmedlemmer i konkurrerende internationale biotekselskaber. Med henblik på at forblive konkurrencedygtig på det internationale marked og kunne tiltrække og fastholde kvalificerede medlemmer til bestyrelsen vurderes det som værende i Genmabs bedste interesse at følge denne praksis, som vi vurderer også tjener aktionærernes langsigtede interesser.
- » Anbefalingerne foreskriver, at warrants ikke bør kunne udnyttes tidligere end tre år fra tildelingstidspunktet. Warrants

tildelt under Genmabs warrantprogram fra 2004 og warrantprogram fra 2012 optjenes over en periode på fire år fra tildelingstidspunktet. Warrantindehaveren kan kun udnytte 25% af de tildelte warrants pr. hele års ansættelse eller tilknytning til Genmab efter tildelingstidspunktet.

- » Anbefalingerne foreskriver, at Genmab i helt særlige tilfælde skal kunne kræve tilbagebetaling af variable lønde. Det er imidlertid Genmabs vurdering, at et krav om hel eller delvis tilbagebetaling af variable lønde, som er udbetalt på grundlag af oplysninger, der efterfølgende dokumenteres fejlagtige, bør baseres på de almindelige danske retsprincipper.

Genmab offentliggør sin lovpligtige redegørelse for virksomhedsledelse for regnskabsåret 2013 jf. årsregnskabslovens § 107 b på selskabets hjemmeside, herunder en detaljeret beskrivelse af, hvordan bestyrelsen forholder sig til Anbefalingerne. Den lovpligtige redegørelse er tilgængelig på Genmabs hjemmeside <http://www.genmab.com/docs/corporate-governance/statutory-corporate-governance-report-2014-danish.pdf>.

BESTYRELSEN

Bestyrelsen spiller en aktiv rolle i Genmab ved at fastlægge strategier og mål for Genmab og ved løbende at overvåge selskabets drift og resultater. Bestyrelsens pligter omfatter fastsættelsen af politikker for strategi, regnskab, organisation og økonomi samt udnævnelsen af direktører. Bestyrelsen vurderer også Genmabs kapital- og aktiestruktur og er ansvarlig for at godkende udstedelse af aktier og tildeling af warrants.

BESTYRELSESKOMITÉER

For at understøtte bestyrelsens arbejde har bestyrelsen nedsat og udpeget en Vederlagskomité, en Revisionskomité og en Nominerings- og corporate governance-komité. Disse komitéer er ansvarlige for at gennemgå emner inden for deres respektive områder, som vil blive drøftet på bestyrelsesmøderne. Skriftlige kommissorier, der specificerer opgaver og ansvarsområder for hver af komitéerne, er tilgængelige på Genmabs hjemmeside www.genmab.com.

Der henvises til den lovpligtige redegørelse for virksomhedsledelse for yderligere oplysninger om bestyrelsens arbejde og sammensætning samt bestyrelseskomitéerne.

RETNINGSLINJER FOR INCITAMENTS AFLØNNING

I henhold til selskabslovens § 139 skal bestyrelsen, før selskabet indgår en konkret aftale om incitaments aflønning af et medlem af selskabets bestyrelse eller direktion, have fastsat overordnede retningslinjer for selskabets incitaments aflønning af sådanne medlemmer. Disse retningslinjer skal behandles og godkendes på selskabets ordinære generalforsamling, og den fulde ordlyd af retningslinjerne kan ses på vores hjemmeside

www.genmab.com. Retningslinjerne blev vedtaget på generalforsamlingen i 2008 og ændret af selskabets generalforsamling i 2011 og 2012.

Alle incitamentsbetalinger er udført i overensstemmelse med Genmabs overordnede retningslinjer for incitamentsordninger for bestyrelsen og direktionen.

OPLYSNINGER OM ÆNDRING AF KONTROL

Årsregnskabslovens § 107 a indeholder regler for børsnoterede virksomheder med hensyn til visse oplysninger, som kan være af interesse for aktiemarkedet og potentielle afgivere af overtagestilbud, særligt i relation til bestemmelser om oplysninger om ændring af kontrol.

For oplysninger om klausuler vedrørende ændring af kontrol i vores samarbejds- udviklings- og licensaftaler samt visse ansættelseskontrakter med direktionen og medarbejdere henvises til **note 5.6. Klausuler vedrørende ændring af kontrol i forbindelse med vores warrantprogram er vist i note 4.6.**

Yderligere oplysninger om aktiekapitalen og ejerforhold er indeholdt i egenkapitalopgørelsen i årsregnskabet. Medmindre selskabsloven foreskriver andet, kræver ændringer i Genmab A/S' vedtægter, at mindst to tredjedele af såvel de afgivne stemmer som af den på generalforsamlingen repræsenterede stemmeberettigede aktiekapital, stemmer for forslaget. Genmab A/S' samlede vedtægter forefindes på vores hjemmeside (www.genmab.com).

Samfundsansvar (CSR)

Genmabs hovedformål er at forbedre patienternes liv ved at skabe og udvikle innovative antistofprodukter

Vores hovedformål inspirerer os og ansporer os til at finde nye måder til at forbedre sundhedsplejen og livskvaliteten for patienterne og deres familier. De antistoffer, som vi skaber, er designet specifikt til at give nye behandlingsmuligheder for patienter med livstruende og invaliderende sygdomme.

Vores indsats for at imødekomme udækkede behandlingsbehov har blandt andet ført til udviklingen og markeds lanceringen af Arzerra (ofatumumab) og til skabelsen og den kliniske udvikling af daratumumab. Både ofatumumab og daratumumab har af de amerikanske sundhedsmyndigheder FDA fået Breakthrough Therapy-designering, som gives til lægemidler, der kan vise væsentlige forbedringer i forhold til tilgængelige behandlinger for alvorlige eller livstruende sygdomme.

Genmab søger at opfylde sin målsætning om at forbedre patienternes liv og samtidig drive virksomhed på en ansvarlig og etisk korrekt måde, hvorved vi sikrer en sikker og inspirerende arbejdsplads for medarbejderne og minimerer den miljømæssige påvirkning.

Genmab er et socialt ansvarligt selskab, som overholder alle relevante love, standarder og retningslinjer ved at opretholde en stærk struktur for god selskabsledelse. Vi forventer, at vores CSR-aktiviteter vil reducere selskabets miljømæssige, sociale og etiske risici. Vi kommunikerer tydeligt og åbent om vores CSR-indsats for derved at informere alle vores interessenter om initiativerne.

Med henblik på at forbedre gennemsigtigheden og sikre, at vores CSR-initiativer gennemføres effektivt, har Genmab nedsat en CSR-styregruppe bestående af repræsentanter fra HR, investor relations og kommunikation, jura, økonomi samt forskning og udvikling.

Vores forretningsdrevne CSR-strategi har fokus på fire primære områder:

CSR-FOKUSOMRÅDER

Medarbejdertrivsel, herunder arbejdsmiljø og udvikling
 Etik i forbindelse med prækliniske og kliniske forsøg
 Miljø, herunder affaldshåndtering og genbrug
 Virksomhedsetik og gennemsigtighed

Genmab offentliggør sin lovpligtige redegørelse om samfundsansvar for 2013, jf. årsregnskabslovens § 99 a, på selskabets hjemmeside, herunder yderligere oplysninger om politikker, udviklingen i 2013 og forventede aktiviteter i 2014. Den lovpligtige redegørelse om samfundsansvar for de fire områder kan ses på <http://www.genmab.com/docs/corporate-governance/csr-report-2014-danish.pdf>.

Medarbejdere

Medarbejderne er Genmabs vigtigste ressource, og vi ønsker at tiltrække og fastholde de bedst kvalificerede medarbejdere for at opfylde vores hovedformål: Genmabs vision er at udvikle og fastholde værdi i vores egne produkter, som en dag potentielt vil kunne omvælte behandlingen af cancer. Hos Genmab er det vores hovedformål, som sammen med vores kerneværdier driver og inspirerer medarbejderne på deres arbejde.

KERNEVÆRDIER

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

Kompetencer, viden, erfaring og motivation af medarbejderne er grundlæggende elementer for en bioteknologisk virksomhed som Genmab. Evnen til at organisere vores højt kvalificerede og meget erfarne medarbejdere på alle niveauer af organisationen i tværfaglige teams er en afgørende faktor for, at vi kan efterleve Genmabs strategi og sikre Genmabs fortsatte succes. Genmabs medarbejdere har stor erfaring inden for den farmaceutiske og bioteknologiske industri, særligt blandt de ledende medarbejdere.

NØGLETAL FOR MEDARBEJDERE

Kønsfordeling	2013		2012	
	Mænd	Kvinder	Mænd	Kvinder
Genmab-koncernen	47%	53%	53%	47%
Director-niveau eller derover	52%	48%	56%	44%
Under Director-niveau	45%	55%	52%	48%

ANDRE NØGLETAL FOR MEDARBEJDERE

		2013	2012
Antal medarbejdere (omregnet til fuldtidsmedarbejdere) ved årets afslutning	Antal	157	179
Forsknings- og udviklingsmedarbejdere	%	87%	89%
Administrative medarbejdere	%	13%	11%
Medarbejdernes gennemsnitsalder	Antal	41 år	40 år
Antal nationaliteter	Antal	10	8
Medarbejdere med en højere akademisk uddannelse (ph.d, doktorgrad eller kandidatgrad)	%	45%	40%
Mere end 5 års erfaring fra farma-/biotekbranchen	%	92%	85%
Anciennitet	Antal	7 år	7 år
Personaleomsætning ¹	%	5%	6%
Personalefravær ²	%	3%	2%

¹ Personaleomsætning i procent beregnes som antallet af fuldtidsmedarbejdere, der har forladt selskabet siden årets begyndelse, divideret med det gennemsnitlige antal fuldtidsmedarbejdere.

² Fraværprocenten måles som fravær som følge af medarbejderens egen sygdom, graviditetsrelateret sygeorlov og arbejdsulykker og arbejdsrelateret sygdom sammenlignet med en regional standard for gennemsnitlig antal arbejdsdage i året justeret for ferier.

>> Der henvises til afsnittet om samfundsansvar ovenfor for yderligere oplysninger om politikker for medarbejdere.

Risikostyring

Genmab har faciliteter i tre lande og udfører forsknings- og udviklingsaktiviteter med kliniske undersøgelser rundt om i verden. Gennem vores aktiviteter er vi udsat for en række forskellige risici, hvoraf nogle er uden for vores kontrol. Risiciene kan have væsentlig indvirkning på vores virksomhed, hvis de ikke vurderes og styres korrekt. For at kunne fortsætte Genmabs udvikling er det yderst vigtigt at fastholde et stærkt kontrolmiljø med passende procedurer for identifikation og vurdering af risici og at følge operationelle retningslinjer designet til at reducere vores risikoeksponering til et acceptabelt niveau. Det

er vores politik at identificere og reducere de risici, der er afledt af vores drift, og at etablere forsikringsdækning til afdækning af en iboende risiko, når dette vurderes som værende muligt. Bestyrelsen foretager en årlig gennemgang af Genmabs forsikringsdækning for at sikre, at den er tilstrækkelig.

Nedenfor er en gennemgang af Genmabs væsentligste risici, samt hvordan vi forsøger at forholde os til og afdække dem. Miljømæssige og etiske risici er beskrevet i afsnittet om Samfundsansvar (CSR).

Risiko forbundet med	Risikoområder	Afdækning
FORRETNINGEN	Identifikation og udvikling af succesfulde teknologier og produkter, omkostnings-tunge og tidskrævende kliniske undersøgelser med usikkert udfald og risiko for fejlslagen udvikling	Genmab har etableret forskellige komitéer for at sikre det optimale valg af sygdoms-targets og antistofkandidater og for at overvåge projekternes udvikling. Vi søger at opretholde en velafbalanceret produktportefølje og identificerer og søger løbende efter nye produktkandidater samt overvåger markedet nøje.
	Afhængig af udvikling samt adgang til nye teknologier som f.eks. ADC-teknologien, herunder eksponering for sikkerhedsproblemer forbundet med brugen deraf	Genmab arbejder på at videreudvikle nye teknologier som f.eks. DuoBody og HexaBody platformene samt opnå adgang til nye konkurrencedygtige teknologier som f.eks. ADC-teknologien. Vi overvåger nøje vores kliniske forsøg for at reducere eventuelle uventede sikkerhedsproblemer forbundet med brugen af ADC-teknologien.
	Vi kan stå over for konkurrence, herunder fra biosimilars og hastige teknologiske forandringer, som kan medføre, at vores produkter ikke længere er konkurrencedygtige	Genmab forsøger at styre de kommercielle risici ved at overvåge og evaluere de nuværende markedsforhold, konkurrerende produkter og nye teknologier. Genmab arbejder på at sikre markedseksklusivitet for dets egne teknologier og produkter ved at ansøge om patentbeskyttelse.
	Afhængig af prisfastsættelse/offentlige tilskud	Genmab arbejder på at udvikle differentierede og omkostningseffektive produkter, som kan opnå tilskud igennem offentlige sundhedsprogrammer og private sundhedsforsikringer.
	Risiko for produktansvarskrav	Et produktansvarskrav ville kunne påvirke vores virksomhed og økonomiske situation væsentligt, og derfor opretholder Genmab produktansvarsforsikring for de kliniske forsøg såvel som andre lovmæssige forsikringer.
STRATEGISKE SAMARBEJDS-AFTALER	Afhængig af samarbejdsaftaler med store farmaceutiske eller bioteknologiske selskaber for at understøtte Genmabs virksomhed og udvikle og kommercialisere Genmabs produkter	Vores virksomhed kan blive negativt påvirket, hvis vores samarbejdspartnere ikke afsætter tilstrækkelige ressourcer til vores programmer og produkter, eller hvis de ikke med succes fastholder, forsvarer og håndhæver deres immaterielle rettigheder. Genmab stræber efter at være en attraktiv og respekteret samarbejdspartner og fører en tæt og åben dialog med sine partnere for at dele ideer og best practice inden for klinisk udvikling for at øge sandsynligheden for, at vi når vores mål.
	Afhængig af kontraktproduktionsorganisationer (CMOer) og kliniske forskningsorganisationer (CROer) til at gennemføre vores kliniske forsøg	Genmab styrer outsourcing-samarbejder for at sikre overensstemmelse med strategiske mål og serviceudbydere overholdelse af myndighedskrav, ressourcer og arbejde. Dette omfatter vurdering af planer for uforudsete hændelser, tilgængelighed af alternative serviceudbydere samt de omkostninger og ressourcer, det kræves for at udskifte en serviceudbyder.
BESTEMMELSER OG LOVGIVNING	Underlagt omfattende myndighedskrav, både under den kliniske udvikling og efter markedsføringstilladelse er opnået, herunder lovgivning og regler inden for sundhedsområdet	For at sikre at myndighedskravene overholdes, herunder Good Laboratory Practices (cGLP), current Good Clinical Practices (cGCP) og current Good Manufacturing Practices (cGMP), har Genmab etableret en kvalitetssikringsafdeling og gør sit yderste for at være på forkant med ændringer i myndighedskravene for at sikre overholdelse deraf. For at sikre, at Genmab følger lovgivning og regler vedrørende interaktion med sundhedspersonale samt markedsføring af lægemidler, har Genmab implementeret "global pharma compliance" retningslinjer for interaktion med sundhedspersonale og markedsføring af lægemidler med obligatorisk undervisning. Genmab har også indført retningslinjer for kommunikation om produkter i udvikling.
	Lovgivning, bestemmelser og praksis kan ændre sig med tiden, og vi kan risikere at modtage advarsler fra de regulatoriske myndigheder vedrørende anvendelse i visse patientpopulationer	For at forhindre utilsigtede følger af ny og ændret lovgivning, forordninger m.v. stræber Genmab efter at være opdateret omkring al relevant ny lovgivning, bestemmelser og praksis ved at anvende interne samt eksterne juridiske konsulenter. Der er også implementeret interne procedurer for gennemgang af kontrakter for at sikre kontraktmæssig ensartethed og overholdelse af love og bestemmelser.
IMMATERIELLE RETTIGHEDER	Afhængig af beskyttelse af egne immaterielle rettigheder og undgåelse af krænkelse af tredjemands immaterielle rettigheder	Genmab indleverer og sagsbehandler patentansøgninger for at beskytte sine produkter og teknologier optimalt. For at beskytte forretningshemmeligheder og teknologier opretholder Genmab strenge fortrolighedsstandarder og -aftaler med medarbejdere og samarbejdspartner. Genmab overvåger aktivt tredjemands patentpositioner inden for vores relevante områder for at sikre frihed til at udøve vores produkter og teknologier og for at undgå at krænke tredjeparts patentrettigheder.
ØKONOMISK STILLING	Genmab kan få behov for yderligere finansiering	Da det er svært at forudsige Genmabs fremtidige kommercielle potentiale og driftsresultater, er det selskabets politik at opretholde et stærkt kapitalgrundlag for at opretholde investor-, kreditor- og markedstillid og sikre en vedvarende udvikling af Genmabs produktportefølje og forretning generelt.
	Genmab er udsat for forskellige former for finansielle risici, herunder valutarisici og renteændringer	De finansielle risici, som Genmab-koncernen kan være udsat for, styres centralt. Der er etableret retningslinjer for risikostyring for hele koncernen for at identificere og analysere de risici, som Genmab-koncernen udsættes for, for at fastsætte de passende risikorammer og kontroller og for at overvåge risiciene og overholdelse af disse rammer. For yderligere oplysninger henvises til note 4.2 i årsregnskabet.
LEDELSE OG MEDARBEJDERE	Manglende evne til at tiltrække og fastholde tilstrækkeligt kvalificerede medarbejdere	For at tiltrække og fastholde vores højt kvalificerede medarbejdere, herunder medlemmerne af Genmabs Senior Leadership Team, tilbyder Genmab konkurrencedygtige lønpakker, herunder et warrantprogram. Der henvises til note 4.6 i årsregnskabet for yderligere oplysninger om vores warrantprogram.

Regnskabsberetning

Årsregnskabet er udarbejdet på konsolideret basis for Genmab-koncernen og aflægges i danske kroner (DKK).

ÅRETS RESULTAT

I 2013 opdaterede vi vores resultatforventninger til 2013 fire gange, senest i december måned. Hvis man sammenligner resultatforventningerne fra december med de oprindelige forventninger, blev det forventede driftsresultat fra vores fortsættende aktiviteter forbedret fra et driftsunderskud til et driftsoverskud, primært som følge af stigende nettoomsætning, efter vi havde modtaget yderligere milestonebetalinger i vores samarbejde med Janssen og Lundbeck, samt en mindre reduktion i vores driftsomkostninger. Likviditeten blev forbedret som følge af provenuet fra udnyttelse af warrants på DKK 156 mio., det forbedrede driftsresultat samt en anelse lavere driftsomkostninger. Det forventede resultat fra vores ophørte aktivitet blev hævet en smule, da det endelige resultat var bedre end forventet.

RESULTAT OG FORVENTNINGER TIL 2013

DKK mio.	Oprindelige forventninger	Seneste forventninger	Realiseret
Resultatopgørelse			
Nettoomsætning	540 – 580	645 – 670	664
Driftsomkostninger	(600) – (650)	(600) – (625)	(595)
Driftsresultat af fortsættende aktiviteter	(40) – (90)	20 – 70	69
Ophørt aktivitet	40	42	42
Likviditet			
Likviditet, primo året*	1.516	1.516	1.516
Likvider anvendt i driften	(250) – (300)	(180) – (230)	(167)
Salg af facilitet	50	52	52
Udnyttelse af warrants	-	155	156
Likviditet, ultimo året*	1.266 – 1.316	1.475 – 1.525	1.557

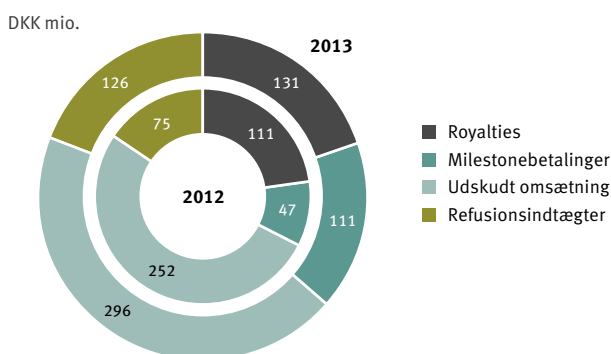
*Likvider og kortfristede værdipapirer

Generelt er resultatet en anelse bedre end de seneste forventninger, som blev offentliggjort den 6. december 2013. Driftsomkostningerne er lidt lavere end det forventede interval, primært som følge af en reduktion i udviklingsomkostninger forbundet med vores samarbejde med GSK. Både nettoomsætning og driftsresultat for vores fortsættende aktiviteter lå i den øvre ende af det forventede interval.

NETTOOMSÆTNING

Genmabs nettoomsætning udgjorde DKK 664 mio. i 2013 mod DKK 485 mio. i 2012. Stigningen på DKK 179 mio., svarende til 37%, kunne primært henføres til højere indtægter fra vores samarbejde om daratumumab og DuoBody teknologi med Janssen samt royalties fra Arzerra.

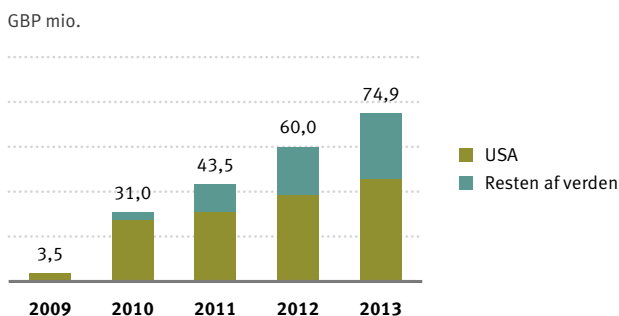
FORDELING AF NETTOOMSÆTNING



Royalties

GSK's nettoomsætning af Arzerra udgjorde GBP 74,9 mio. i 2013 sammenlignet med GBP 60,0 mio. i 2012, svarende til en stigning på 25%. Salget til resten af verden i både 2012 og 2013 blev positivt påvirket af salg vedrørende leverancer af ofatumumab til kliniske forsøg foretaget af andre selskaber og er ikke som sådan et udtryk for den løbende kommercielle efterspørgsel. Figuren nedenfor viser udviklingen i nettoomsætningen af Arzerra siden lanceringen i USA i oktober 2009.

GSK'S NETTOOMSÆTNING AF ARZERRA



De samlede indregnede royalties fra nettosalget af Arzerra i 2013 udgjorde DKK 131 mio. set i forhold til DKK 111 mio. i 2012. Væksten på 19% var lavere end den underliggende vækst i salget som følge af valutakursudsving mellem GBP og DKK.

Milestonebetalinger

I 2013 blev der indtægtsført otte milestones på i alt DKK 111 mio. under vores samarbejde med GSK, Janssen, Lundbeck, Novartis og Cormorant. I 2012 blev der indtægtsført fire milestones på i alt DKK 47 mio. under vores samarbejde med GSK, Janssen og Lundbeck.

Udskudt omsætning

I 2013 udgjorde den indregnede del af udskudt omsætning DKK 296 mio. sammenlignet med DKK 252 mio. i 2012. Den udskudte omsætning vedrører primært vores samarbejdsaftaler med GSK, Janssen og Lundbeck, som indregnes lineært i resultatopgørelsen på grundlag af planlagte udviklingsperioder. Stigningen på DKK 44 mio. i forhold til 2012 kunne primært henføres til daratumumab-aftalen med Janssen, som blev indgået i august 2012. Pr. 31. december 2013 var DKK 817 mio. indregnet som udskudt omsætning i balancen. » [Der henvises til note 2.1 i årsregnskabet for yderligere oplysninger om den regnskabsmæssige behandling af udskudt omsætning.](#)

Refusionsindtægter

Refusionsindtægter udgjorde DKK 126 mio. i 2013 mod DKK 75 mio. i 2012 og bestod primært af refusion af visse forsknings- og udviklingsomkostninger i forbindelse med udviklingsarbejde under Genmabs samarbejdsaftaler med Janssen og Lundbeck. Refusionsindtægter relateret til licensaftalen for daratumumab med Janssen er inkluderet fra 31. august 2012.

DRIFTSOMKOSTNINGER

De samlede driftsomkostninger faldt med DKK 7 mio. fra DKK 601 mio. i 2012 til DKK 594 mio. i 2013.

Forsknings- og udviklingsomkostninger

Forsknings- og udviklingsomkostninger udgjorde DKK 528 mio. i 2013 mod DKK 537 mio. i 2012. Faldet på DKK 9 mio., svarende til 2%, kan henføres til lavere udviklingsomkostninger under ofatumumab-programmet, herunder en lavere valutakurs mellem GBP og DKK, som delvist blev opvejet af større investeringer i daratumumab-programmet.

Forsknings- og udviklingsomkostninger udgjorde 89% af de samlede driftsomkostninger, hvilket var uændret i forhold til 2012.

Administrationsomkostninger

Administrationsomkostninger udgjorde DKK 67 mio. i 2013 sammenlignet med DKK 65 mio. i 2012. Stigningen på 3% skyldtes højere lønomkostninger samt generelle konsulentomkostninger.

Administrationsomkostningerne udgjorde 11% af vores samlede driftsomkostninger i 2013, hvilket var uændret i forhold til 2012.

DRIFTSRESULTAT

Den større nettoomsætning og reduktionen i driftsomkostningerne medførte en forbedring på DKK 186 mio. i driftsresultatet. Genmab opnåede således et driftsoverskud på DKK 69 mio. i 2013 sammenlignet med et driftsunderskud på DKK 117 mio. i 2012.

FINANSIELLE POSTER, NETTO

Finansielle poster, netto afspejler en kombination af renteindtægter, urealiserede og realiserede dagsværdireguleringer på vores portefølje af kortfristede værdipapirer samt realiserede og urealiserede valutakursreguleringer.

Finansielle poster, netto for 2013 udgjorde en nettoomkostning på DKK 4 mio. sammenlignet med en nettoindtægt på DKK 3 mio. i 2012. Forskellen mellem de to perioder skyldtes primært dagsværdireguleringer forbundet med vores kortfristede værdipapirer. I 2013 var vores kortfristede værdipapirer negativt påvirket af den stigende markedsrente og en deraf følgende nedgang i dagsværdien af nogle af vores værdipapirer. Disse tab blev til dels opvejet af en stigende renteindtægt som følge af en højere gennemsnitlig likviditet. » [Der henvises til note 4.5 i årsregnskabet for yderligere oplysninger om finansielle poster, netto.](#)

I moderselskabets årsregnskab inkluderede finansielle indtægter valutakursreguleringer på DKK 3 mio. i 2013 vedrørende Genmab A/S' langfristede koncerninterne mellemværende med Genmab MN, Inc. (nu Genmab US, Inc.) mod DKK 13 mio., som var inkluderet i finansielle omkostninger i 2012. Dette havde en positiv ikke-likviditetspåvirkende effekt på DKK 16 mio. på finansielle poster, netto fra 2012 til 2013. Lånet blev betragtet som en del af den samlede investering i dattervirksomheden, og valutakursreguleringer vedrørende lånet er indregnet i resultatopgørelsen i Genmab A/S' årsregnskab. Efter salget af faciliteten i 2013 blev dette lån konverteret til egenkapital.

NETTORESULTAT AF FORTSÆTTENDE AKTIVITETER

Nettooverskuddet af fortsættende aktiviteter for 2013 udgjorde DKK 65 mio. sammenlignet med et nettounderskud på DKK 114 mio. i 2012. Fremgangen på DKK 179 mio. kunne primært henføres til den højere nettoomsætning.

NETTORESULTAT AF OPHØRT AKTIVITET

Nettoresultat af ophørt aktivitet omfatter resultatet fra vores produktionsfacilitet, som blev solgt i første kvartal 2013. Nettoresultatet af ophørt aktivitet udgjorde et nettooverskud på DKK 42 mio. i 2013 sammenlignet med et nettounderskud på DKK 376 mio. i 2012.

Indtægterne fra ophørt aktivitet på DKK 42 mio. i 2013 er resultatet af de sidste driftsomkostninger på DKK 10 mio. for produktionsfaciliteten i Minnesota forud for salget samt en gevinst fra salget på DKK 52 mio. Salget blev gennemført den 28. februar 2013. Facilitetens driftsomkostninger udgjorde DKK 45 mio. i 2012.

Dagsværdien med fradrag af salgskomkostninger blev reduceret fra ca. USD 58 mio. til nul i december 2012, hvilket resulterede i en ikke-likviditetspåvirkende nedskrivning på ca. DKK 331 mio. Denne nedskrivning er indeholdt i det ovenfor omtalte nettounderskud på DKK 376 mio.

I moderselskabets årsregnskab indeholder nettoresultatet af ophørt aktivitet en tilbageførsel af en nedskrivning på DKK 26 mio. i 2013 og en nedskrivning på DKK 429 mio. i 2012, som er relateret til Genmab A/S' investering i Genmab MN, Inc. Faciliteten var ejet af Genmab MN, Inc. (nu Genmab US, Inc.) » **Der henvises til note 5.3 i årsregnskabet for yderligere information.**

LIKVIDITET

Pr. 31. december 2013 afspejlede balancen likvider og kortfristede værdipapirer (likviditet) på i alt DKK 1.557 mio. Dette er en nettostigning på DKK 41 mio. i forhold til begyndelsen af 2013, som primært kunne henføres til udnyttelse af warrants i 2013 samt provenuet fra salget af produktionsfaciliteten, som delvist udlignes af den løbende investering i vores forsknings- og udviklingsaktiviteter. Dette skal ses i forhold til en nettostigning på DKK 441 mio. i 2012, som primært kunne henføres til provenuet modtaget fra 2012 daratumumab-aftalen, som delvist blev udlignet af den løbende investering i vores forsknings- og udviklingsaktiviteter.

DKK mio.	2013	2012
Kortfristede værdipapirer	1.389	1.437
Likvide beholdninger	168	79
Likviditet	1.557	1.516

Som følge af de nuværende markedsforhold investeres al ny likviditet og geninvesteringer fra provenu fra afhændelsen af kortfristede værdipapirer i yderst sikre og likvide lavrisikopapirer med kort effektiv varighed. Pr. 31. december 2013 havde 100% af vores kortfristede værdipapirer en AAA-rating, hvilket var uændret i forhold til udgangen af december 2012. Den vægtede gennemsnitlige effektive varighed var ca. 1 år, hvilket også var uændret i forhold til 31. december 2012. » **Der henvises til note 4.2 og 4.4 for yderligere oplysninger om vores kortfristede værdipapirer og finansielle risici.**

BALANCEN

Pr. 31. december 2013 udgjorde de samlede aktiver DKK 1.732 mio. mod DKK 1.693 mio. pr. 31. december 2012. Pr. 31. december 2013 bestod aktiverne hovedsageligt af likviditet på DKK 1.557 mio. og tilgodehavender på DKK 142 mio. Kreditrisikoen på disse tilgodehavender er begrænset.

Anden gæld steg fra DKK 200 mio. pr. 31. december 2012 til DKK 250 mio. pr. 31. december 2013. Stigningen skyldtes primært forpligtelser relateret til vores samarbejdsaftale med GSK. Som et resultat af ændringen til GSK-aftalen i juli 2010 vil DKK 162 mio. forfalde til betaling til GSK fra begyndelsen af 2016 via forudbetalte maksimumfradrag i Arzerra royaltybetalinger til Genmab.

Pr. 31. december 2013 udgjorde egenkapitalen DKK 660 mio. sammenlignet med DKK 383 mio. ved udgangen af december 2012. Den 31. december 2013 udgjorde Genmabs egenkapitalandel 38% mod 23% ved udgangen af 2012. Stigningen skyldes primært vores nettooverskud samt provenu fra udnyttelsen af warrants i 2013.

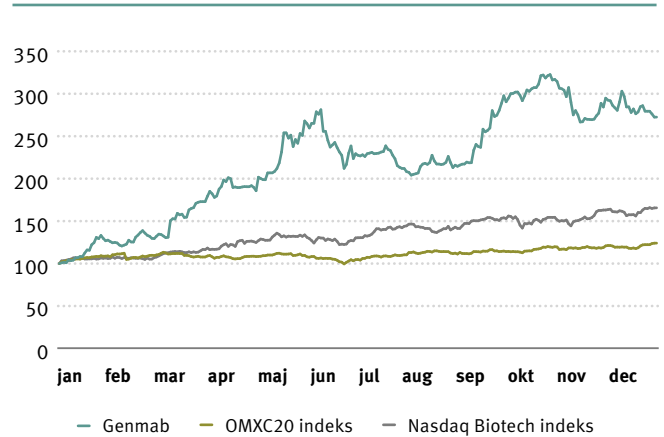
Aktionærer og aktieoplysninger

Genmab er noteret på NASDAQ OMX København under symbolet GEN. Vores kommunikation med kapitalmarkederne overholder denne fondsbørs' oplysningskrav og regler. Pr. 23. december 2013 var Genmab en del af OMXC20-indekset.

Navnenoterede aktionærer kan tilmelde sig elektronisk aktionærkommunikation via Genmabs investorportal. Investorportalen er tilgængelig via Genmabs hjemmeside www.genmab.com. Ved hjælp af elektronisk kommunikation med aktionærerne kan Genmab bl.a. hurtigt og effektivt indkalde til generalforsamlinger.

Følgende grafer viser udviklingen i Genmabs aktiekurs i 2013 og den geografiske fordeling af vores aktionærer. [» For yderligere oplysninger om ejerskab af Genmabs aktier henvises til egenkapitalopgørelsen i årsregnskabet.](#)

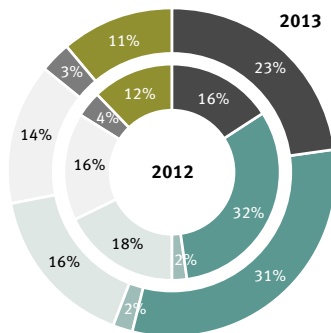
AKTIEKURSUUDVIKLING 2013



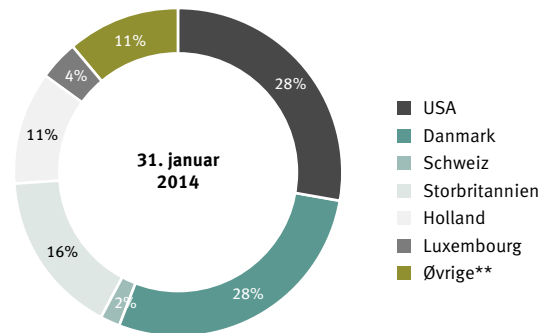
Indeks 100 = aktiekurs pr. 1. januar 2013

GEOGRAFISK FORDELING AF AKTIONÆRER*

Udgangen af december 2012 vs. 2013



Efter den rettede emission i januar 2014



* Intern fortegnelse over aktionærer pr. 31. december 2012, 31. december 2013 og 31. januar 2014

**"Øvrige" omfatter aktier ejet i andre lande og aktier, som ikke er i navnenoterede depoter, herunder OTC-handlede aktier.

Efter den rettede emission i januar 2014 steg aktiebesiddelser i USA med 12 procentpoint, mens aktiebesiddelser i Danmark,

Storbritannien og Holland faldt med henholdsvis 4, 2 og 5 procentpoint i forhold til 31. december 2012.

AMERICAN DEPOSITARY RECEIPT (ADR)-PROGRAM

Genmab etablerede i maj 2013 et såkaldt sponsoreret Level 1 ADR-program i USA med Deutsche Bank Trust Company Americas. En ADR er et aktiecertifikat, som repræsenterer ejerskab af aktier i et udenlandsk (ikke-amerikansk) selskab. ADR'er er noteret og handles i amerikanske dollars på det amerikanske OTC-marked (over-the-counter). To Genmab ADR'er svarer til én Genmab-aktie. Genmabs ADR'er handles under handels-symbolet GMXAY. For yderligere oplysninger om Genmabs ADR-program henvises til <http://ir.genmab.com/adr>.

Investor Relations

Genmabs afdeling for investor relations og kommunikation arbejder på at sikre, at vores investorer og andre aktører på det finansielle marked modtager relevante, nøjagtige og rettidige oplysninger.

Som led i vores investor relations-aktiviteter:

- » Overholder vi stilleperioden forud for offentliggørelsen af finansielle rapporter
- » Afholder vi jævnligt møder med analytikere og investorer for at drøfte finansielle rapporter og andre væsentlige nyhedsbegivenheder
- » Offentliggør vi resultatforventninger for året
- » Opretholder vi en opdateret hjemmeside, som indeholder selskabsdokumenter, finansielle rapporter, aktieoplysninger og øvrige oplysninger om selskabet, herunder vores produkter og teknologier
- » Har vi en fast investor relations-kontaktperson (Rachel Curtis Gravesen, r.gravesen@genmab.com)

Genmab dækkes af en række danske og internationale finans-analytikere. En komplet liste over disse analytikere kan ses på <http://ir.genmab.com/analysts>.

SELSKABSOPLYSNINGER

Bankforbindelser

Danske Bank
 Holmens Kanal 2-12
 DK-1092 København K

Nykredit Bank A/S
 Kalvebod Brygge 1-3
 DK-1780 København V

Advokater

Kromann Reumert
 Sundkrogsgade 5
 DK-2100 København Ø

Shearman & Sterling LLP
 599 Lexington Avenue
 New York, NY 10022-6069
 USA

Uafhængige revisorer

PricewaterhouseCoopers Statsautoriseret
 Revisionspartnerselskab
 Strandvejen 44
 DK-2900 Hellerup

Årsrapport

Denne årsrapport fremsendes på både dansk og engelsk uden beregning ved henvendelse til selskabet.

Generalforsamling

Selskabets ordinære generalforsamling afholdes den 9. april 2014 kl. 14.00 på:
 Tivoli Hotel & Congress Center
 Arni Magnussons Gade 2-4
 DK-1577 København V

FINANSKALENDER 2014

Ordinær generalforsamling 2014

Onsdag den 9. april 2014

Offentliggørelse af kvartalsrapport for 1. kvartal 2014

Onsdag den 7. maj 2014

Offentliggørelse af halvårsrapport 2014

Onsdag den 13. august 2014

Offentliggørelse af kvartalsrapport for 3. kvartal 2014

Onsdag den 5. november 2014

Selskabsmeddelelser i 2013

FEBRUAR

- 6. Nettoomsætning for Arzerra i fjerde kvartal og hele 2012
- 28. Genmab offentliggør salget af produktionsfacilitet til Baxter

MARTS

- 7. Forkert information udsendt af nyhedsbureau
- 7. Genmab 2012 årsrapport
- 19. Indkaldelse til ordinær generalforsamling i Genmab A/S
- 25. Arzerra opnår godkendelse i Japan

APRIL

- 2. Daratumumab opnår Fast Track-status fra de amerikanske sundhedsmyndigheder
- 16. Genmab meddeler, at amerikansk domstol har givet GSK endeligt medhold i patentkrænkelssag vedrørende Arzerra
- 17. Forløb af ordinær generalforsamling i Genmab A/S
- 17. Konstitution af bestyrelsen i Genmab A/S og tildeling af warrants til et bestyrelsesmedlem og en medarbejder
- 24. Nettoomsætning for Arzerra i første kvartal 2013

MAJ

- 1. De amerikanske sundhedsmyndigheder (FDA) tildeler Breakthrough Therapy-status til daratumumab
- 1. Genmab offentliggør top-line fase II resultater for ofatumumab i kombination med bendamustin til behandling af ubehandlet og recidiverende kronisk lymfatisk leukæmi
- 7. Genmab offentliggør resultat for første kvartal 2013
- 17. Genentech og Biogen Idec har indsendt anmodning om fornyet høring af afgørelse fra den amerikanske appeldomstol i patentkrænkelssagen vedrørende Arzerra
- 29. GSK og Genmab offentliggør positive top-line resultater fra pivotalstudie med Arzerra (ofatumumab) i kombination med chlorambucil i tidligere ubehandlet kronisk lymfatisk leukæmi
- 31. Genmab lancerer sponsoreret Level 1 American Depositary Receipt (ADR)-program

JUNI

- 11. Teprotumumab genstartes i klinisk udvikling i ny indikation

JULI

- 4. Genmabs samarbejdspartner GSK indleder nyt fase III studie med ofatumumab til behandling af sjælden hudsygdom
- 15. Genentech og Biogen Idec får afvist anmodning om fornyet høring af afgørelsen fra den amerikanske appeldomstol i patentkrænkelssagen vedrørende Arzerra
- 18. Genmab indsender ansøgning (IND) for HuMax-TF-ADC
- 24. Nettoomsætning for Arzerra i andet kvartal 2013

AUGUST

- 14. Genmab offentliggør resultat for første halvår 2013 og opjusterer forventningerne til 2013
- 26. Genmab når milestone i samarbejdet med Janssen om DuoBody-plattformen

SEPTEMBER

- 10. Genmab offentliggør nyt studie med daratumumab til behandling af dobbelt-refraktær myelomatose
- 13. De amerikanske sundhedsmyndigheder (FDA) tildeler GSK's og Genmabs Arzerra (ofatumumab) Breakthrough Therapy-status til behandling af tidligere ubehandlet kronisk lymfatisk leukæmi

OKTOBER

- 4. GSK og Genmab indsender ansøgning til de regulatoriske myndigheder i Europa for Arzerra (Ofatumumab) som førstelinjehandling af kronisk lymfatisk leukæmi (CLL)
- 10. Genmab offentliggør positive top-line resultater fra fase II studie med ofatumumab til behandling af multipel sklerose
- 18. GSK og Genmab indsender ansøgning til de regulatoriske myndigheder i USA for Arzerra (ofatumumab) som førstelinjehandling af kronisk lymfatisk leukæmi (CLL)
- 23. Nettoomsætning for Arzerra i tredje kvartal 2013

NOVEMBER

- 6. Genmab offentliggør resultat for de første ni måneder af 2013
- 7. Data for Genmabs produkter og egenudviklede teknologi præsenteres på årsmødet i American Society of Hematology (ASH)
- 13. Kapitalforhøjelse i Genmab som følge af udnyttelse af medarbejderwarrants og forventning om forbedret likviditet ved udgangen af 2013
- 26. Genmab når første milestone i daratumumab-samarbejde med Janssen og opjusterer resultatforventninger til 2013

DECEMBER

- 4. Genmabs finanskalender for 2014
- 4. Genmab offentliggør en udvidelse af samarbejdet om DuoBody-plattformen med Janssen Biotech, Inc.
- 6. Genmab når den fjerde milestone i samarbejdet med Lundbeck
- 6. Genmab vil modtage milestonebetaling i samarbejdet med Janssen om DuoBody-plattformen – resultatforventninger opjusteret
- 17. GSK og Genmab får tildelt Priority Review-status fra FDA for Arzerra (ofatumumab) som førstelinjehandling af kronisk lymfatisk leukæmi (CLL)

ANDRE SELSKABSMEDELELSER

Indberetning i medfør af værdipapirhandelslovens § 28a

13. marts, 17. april, 15. maj, 21. august, 6. december

Tildeling af warrants i Genmab A/S

31. januar, 12. juni, 10. oktober, 6. december

Storaktionærmeddelelse

24. januar, 11. juni, 11. december

Kapitalforhøjelse i Genmab som følge af udnyttelse af medarbejderwarrants

13. marts, 15. maj, 21. august, 13. november

Genmabs samlede antal stemmerettigheder og samlede aktiekapital

27. marts, 31. maj, 30. august, 29. november

Alle vores selskabsmeddelelser er tilgængelige på www.genmab.com. Via hjemmesiden er det også muligt at abonnere på Genmabs nyheder elektronisk.



Bestyrelse



Mats Pettersson, B.Sc.

Svensk, 68, mand
 Bestyrelsesformand (uafhængig, generalforsamlingsvalgt). Formand for Nominerings og corporate governance-komiteén og medlem af Revisionskomiteén og Vederlagskomiteén
 Valgt første gang i 2013, nuværende valgperiode udløber i 2014

Særlige kompetencer

Omfattende international erfaring fra biotek- og farmaceutiske selskaber samt stor erfaring med bestyrelses- og direktionsarbejde samt med forretningsudvikling.

Nuværende bestyrelsesposter

Medlem: to-BBB Holding NV og Photocure ASA
 Formand: Moberg Pharma AB



Anders Gersel Pedersen, M.D., ph.d.

Dansk, 62, mand
 Næstformand (uafhængig, generalforsamlingsvalgt). Formand for Vederlagskomiteén og medlem af Nominerings og corporate governance-komiteén
 Valgt første gang i 2003, nuværende valgperiode udløber i 2014

Særlige kompetencer

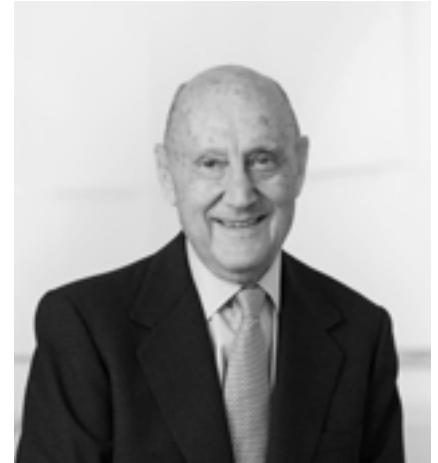
Erfaring med virksomhedsledelse inden for den farmaceutiske industri, herunder ekspertise inden for klinisk forskning, udvikling, regulatoriske forhold og product life cycle management.

Nuværende stilling, herunder ledelsesposter

Executive Vice President, Research & Development hos H. Lundbeck A/S

Nuværende bestyrelsesposter

Medlem: Bavarian Nordic A/S, ALK-Abelló A/S



Burton G. Malkiel, ph.d.

Amerikansk, 81*, mand
 Bestyrelsesmedlem (uafhængig, generalforsamlingsvalgt). Formand for Revisionskomiteén.
 Valgt første gang i 2007, nuværende valgperiode udløber i 2014

Særlige kompetencer

Omfattende erfaring inden for økonomi og finans, især i relation til værdifastsættelse af værdipapirer og corporate finance samt betydelig bestyrelses- og revisionskomitéerfaring.

Nuværende stilling, herunder ledelsesposter

Chemical Bank Chairman's Professor Emeritus of Economics ved Princeton University, Chief Investment Officer hos Wealthfront

Nuværende bestyrelsesposter

Medlem: Vanguard Group Ltd., Theravance, Inc., American Philosophical Society og Maldeb Foundation
 Formand for revisionskomité: Theravance, Inc.
 Medlem af investeringskomité: American Philosophical Society og Maldeb Foundation

* I henhold til selskabets vedtægter kan ingen bestyrelsesmedlemmer være medlemmer af bestyrelsen efter den første generalforsamling, som afholdes i det kalenderår, i hvilket dette medlem fylder 75 år. I forbindelse med Burton Malkiels genvalg i henholdsvis 2010 og 2013 blev der på generalforsamlingen vedtaget en undtagelse fra denne regel.



Hans Henrik Munch-Jensen

Dansk, 53, mand
Bestyrelsesmedlem (uafhængig, generalforsamlingsvalgt). Medlem af Revisionskomiteén og Nominerings- og corporate governance-komiteén
Valgt første gang i 2007, nuværende valgperiode udløber i 2014

Særlige kompetencer

Betydelig erfaring inden for finans, investor relations og strategisk kommunikation samt erfaring med virksomhedsledelse.

Nuværende stilling, herunder ledelsesposter

Chief Financial Officer hos NordEnergie Renewables A/S

Nuværende bestyrelsesposter

Medlem: Larix A/S
Formand: Riddersalen Teater



Tom Vink, ph.d.

Hollandsk, 51, mand
Bestyrelsesmedlem (ikke-uafhængig, medarbejdervalgt)
Valgt første gang i 2010, nuværende valgperiode udløber i 2016

Særlige kompetencer

Omfattende forskningserfaring inden for life science, teoretisk og praktisk viden inden for områderne antistofmodificering, forholdet mellem proteinstruktur og -funktion, eksperimentelle designteknikker samt vaskulær biologi.

Nuværende stilling, herunder ledelsesposter

Associate Director, Cell & Molecular Science hos Genmab



Nedjad Losic

Svensk, 44, mand
Bestyrelsesmedlem (ikke-uafhængig, medarbejdervalgt)
Valgt første gang i 2010, nuværende valgperiode udløber i 2016

Særlige kompetencer

Stor farmaceutisk erfaring med speciale inden for statistikførelse af data relateret til klinisk udvikling samt direktionserfaring.

Nuværende stilling, herunder ledelsesposter

Director, Biostatistics hos Genmab

Senior Leadership Team



Jan G. J. van de Winkel, ph.d.

Hollandsk, 53, mand
President & Chief Executive Officer

Særlige kompetencer

Omfattende erfaring inden for opdagelse og udvikling af antistoffer, bredt kendskab til den bioteknologiske industri og kompetencer inden for executive management.

Nuværende bestyrelsesposter

Medlem: ISA Pharmaceuticals og Celdara Medical
Formand: Regenesance



David A. Eatwell

Britisk, 53, mand
Executive Vice President & Chief Financial Officer

Særlige kompetencer

Bred international erfaring inden for økonomi, strategi og virksomhedsledelse samt indgående kendskab til den farmaceutiske og bioteknologiske industri.



Birgitte Stephensen

Dansk, 53, kvinde
Senior Vice President, IPR & Legal

Særlige kompetencer

Immaterielret og juridisk erfaring inden for den bioteknologiske industri.



Paul W.H.I. Parren, ph.d.

Hollandsk, 50, mand
Senior Vice President & Scientific Director

Særlige kompetencer

Indgående kendskab til forskning inden for antistoffer samt lægemiddelforskning og -udvikling.



Michael K. Bauer, ph.d.

Tysk, 50, mand
Senior Vice President, Clinical Development

Særlige kompetencer

Bred videnskabelig erfaring og baggrund inden for medicinalindustrien: betydelig erfaring inden for klinisk lægemiddeludvikling, projektledelse på tværs af funktioner samt strategisk ledelse.



Rachel Curtis Gravesen

Britisk, 45, kvinde
Senior Vice President, Investor Relations and Communications

Særlige kompetencer

Erfaren inden for strategisk kommunikation, investor relations, kommunikation inden for healthcare-sektoren, styring af kritiske sager og krisekommunikation, intern kommunikation, forandringskommunikation, stærkt eksternt netværk inden for healthcare og kommunikation.



Anthony Pagano

Amerikansk, 36, mand
Senior Vice President, Global Finance

Særlige kompetencer

Omfattende viden og erfaring inden for life science-industrien, især relateret til corporate finance, corporate development, strategisk planlægning, forretningsforståelse, treasury og regnskab samt corporate governance.

Årsregnskab

Årsregnskab

Indledning

Genmab arbejder løbende på at forbedre regnskabsaflæggelsen og gøre regnskabet mere læservenligt i overensstemmelse med de seneste internationale og danske tendenser og “best practice”.

Årsregnskabet i årsrapporten for 2013 er inddelt i seks afsnit: Primære regnskabsopstillinger, Regnskabsgrundlag, Årets resultat, Driftsaktiver og -forpligtelser, Kapitalstruktur, finansielle risici og relaterede poster samt Øvrige oplysninger. Hver enkelt note til årsregnskabet indeholder oplysninger om den anvendte regnskabspraksis og ledelsens væsentlige vurderinger og skøn ud over selve regnskabstallene. Medmindre andet er anført i de relevante noter, er opgørelserne for koncernen og moderselskabet identiske.

Endelig henviser symbolerne **R** og **B** i noterne til årsregnskabet til beløb, der kan findes i resultatopgørelsen eller balancen. Formålet med den nye struktur og symbolerne er at give læseren en bedre forståelse for Genmabs årsregnskab.

Endelig henviser symbolerne **R** og **B** i noterne til årsregnskabet til beløb, der kan findes i resultatopgørelsen eller balancen. Formålet med den nye struktur og symbolerne er at give læseren en bedre forståelse for Genmabs årsregnskab.

Indholdsfortegnelse

PRIMÆRE REGNSKABSOPSTILLINGER

Totalindkomstopgørelse	41
Balance	42
Pengestrømsopgørelse	43
Egenkapitalopgørelse	45

I AFSNIT 1 – REGNSKABSGRUNDLAG

1.1 Anvendt regnskabspraksis	47
1.2 Ny regnskabspraksis og oplysninger	49
1.3 Ledelsens vurderinger og skøn under IFRS	49

II AFSNIT 2 – ÅRETS RESULTAT

2.1 Nettoomsætning	50
2.2 Oplysninger om geografiske områder	52
2.3 Personaleomkostninger	53
2.4 Selskabsskat og udskudt skat	55
2.5 Resultat pr. aktie	57

III AFSNIT 3 – DRIFTSAKTIVER OG -FORPLIGTELSE

3.1 Immaterielle aktiver	58
3.2 Materielle aktiver	60
3.3 Tilgodehavender	62
3.4 Hensatte forpligtelser	63
3.5 Anden gæld	64

IV AFSNIT 4 – KAPITALSTRUKTUR, FINANSIELLE RISICI OG RELATEREDE POSTER

4.1 Kapitalstyring	65
4.2 Finansielle risici	65
4.3 Finansielle aktiver og forpligtelser	69
4.4 Kortfristede værdipapirer	71
4.5 Finansielle indtægter og omkostninger	72
4.6 Warrants	73

V AFSNIT 5 – ØVRIGE OPLYSNINGER

5.1 Vederlag til bestyrelsen og direktionen	77
5.2 Oplysninger om nærtstående parter	82
5.3 Kapitalandele i dattervirksomheder	83
5.4 Aktiver bestemt for salg og ophørt aktivitet	84
5.5 Kontraktlige forpligtelser	86
5.6 Eventualaktiver, eventualforpligtelser og efterfølgende begivenheder	87
5.7 Honorarer til generalforsamlingsvalgte revisorer	88
5.8 Justeringer til pengestrømsopgørelsen	89

Primære regnskabsopstillinger

Totalindkomstopgørelse

R RESULTATOPGØRELSE		GENMAB-KONCERNEN		MODERSELSKABET	
	Note	2013	2012	2013	2012
		DKK'000	DKK'000	DKK'000	DKK'000
Nettoomsætning	2.1, 2.2	663.570	484.636	665.171	518.208
Forsknings- og udviklingsomkostninger	2.3, 3.1, 3.2	(527.576)	(536.702)	(515.018)	(548.311)
Administrationsomkostninger	2.3, 3.2	(66.741)	(64.613)	(63.571)	(60.723)
Driftsomkostninger		(594.317)	(601.315)	(578.589)	(609.034)
Driftsresultat		69.253	(116.679)	86.582	(90.826)
Finansielle indtægter	4.5	30.446	25.027	45.300	100.397
Finansielle omkostninger	4.5	(34.297)	(22.429)	(34.188)	(35.738)
Nettoresultat af fortsættende aktiviteter før skat		65.402	(114.081)	97.694	(26.167)
Selskabsskat	2.4	4.753	2.633	1.250	-
Nettoresultat af fortsættende aktiviteter		70.155	(111.448)	98.944	(26.167)
Nettoresultat af ophørt aktivitet	5.3, 5.4	42.207	(375.670)	26.173	(429.403)
Nettoresultat		112.362	(487.118)	125.117	(455.570)
Resultat pr. aktie	2.5	2,20	(10,58)		
Udvandet resultat pr. aktie	2.5	2,16	(10,58)		
Resultat af fortsættende aktiviteter pr. aktie	2.5	1,38	(2,42)		
Udvandet resultat af fortsættende aktiviteter pr. aktie	2.5	1,35	(2,42)		
TOTALINDKOMSTOPGØRELSE					
Nettoresultat		112.362	(487.118)	125.117	(455.570)
Øvrig totalindkomst					
<i>Beløb som vil blive reclassificeret til resultatopgørelsen:</i>					
Valutakursregulering vedr. dattervirksomheder		(5.835)	7.888	-	-
<i>Værdireguleringer af sikringsinstrumenter:</i>					
Værdireguleringer i perioden		3.638	-	3.638	-
Værdireguleringer reclassificeret til finansielle indtægter i resultatopgørelsen		(945)	-	(945)	-
Totalindkomst i alt		109.220	(479.230)	127.810	(455.570)

ANVENDELSE AF ÅRETS RESULTAT

Bestyrelsen foreslår, at årets overskud i moderselskabet på DKK 125 mio. (2012: nettounderskud på DKK 456 mio.) overføres til næste år.

Primære regnskabsopstillinger

Balance

	Note	GENMAB-KONCERNEN		MODERSELSKABET	
		31. december 2013	31. december 2012	31. december 2013	31. december 2012
		DKK'000	DKK'000	DKK'000	DKK'000
AKTIVER					
Immaterielle aktiver	2.2, 3.1	2.541	-	2.541	-
Materielle aktiver	2.2, 3.2	22.662	25.960	2.514	4.413
Kapitalandele i dattervirksomheder	5.3	-	-	139.796	80.571
Tilgodehavender	3.3	6.163	9.369	1.128	5.662
Udskudte skatteaktiver	2.4	7.178	3.747	-	-
Langfristede aktiver i alt		38.544	39.076	145.979	90.646
Tilgodehavender	3.3	136.004	136.692	121.980	127.926
Kortfristede værdipapirer	4.4	1.388.844	1.436.757	1.388.844	1.436.757
Likvider		168.135	66.992	131.345	58.896
Aktiver bestemt for salg	5.4	-	13.369	-	-
Kortfristede aktiver i alt		1.692.983	1.640.441	1.642.169	1.623.579
Aktiver i alt		1.731.527	1.692.886	1.788.148	1.714.225
PASSIVER					
Aktiekapital		51.756	50.308	51.756	50.308
Overkurs ved emission		5.887.957	5.733.855	5.887.957	5.733.855
Andre reserver		77.180	80.322	2.693	-
Overført resultat		(5.357.370)	(5.481.298)	(5.237.687)	(5.374.370)
Egenkapital		659.523	383.187	704.719	409.793
Hensatte forpligtelser	3.4	1.433	2.644	1.433	2.644
Leasingforpligtelse	5.2, 5.5	356	1.892	-	1.892
Anden gæld	3.5	162.713	121.513	162.713	121.513
Langfristede forpligtelser i alt		164.502	126.049	164.146	126.049
Hensatte forpligtelser	3.4	861	861	861	861
Leasingforpligtelse	5.2, 5.5	2.129	3.768	1.892	3.768
Udskudt omsætning	2.1	817.492	1.090.365	817.492	1.090.365
Anden gæld	3.5	87.020	78.944	99.038	83.389
Forpligtelser vedrørende aktiver bestemt for salg	5.4	-	9.712	-	-
Kortfristede forpligtelser i alt		907.502	1.173.938	919.283	1.178.383
Forpligtelser i alt		1.072.004	1.309.699	1.083.429	1.304.432
Passiver i alt		1.731.527	1.692.886	1.788.148	1.714.225

Primære regnskabsopstillinger

Pengestrømsopgørelse

	Note	GENMAB-KONCERNEN		MODERSELSKABET	
		2013	2012	2013	2012
		DKK'000	DKK'000	DKK'000	DKK'000
Nettoresultat af fortsættende aktiviteter før skat		65.402	(114.081)	97.694	(26.167)
Nettoresultat af ophørt aktivitet før skat	5.3, 5.4	42.236	(375.642)	26.173	(429.403)
Nettoresultat før skat		107.638	(489.723)	123.867	(455.570)
Tilbageførsel af finansielle poster, netto	4.5, 5.4	3.844	(2.609)	(11.112)	(64.659)
Regulering af ikke-likvide transaktioner	5.8	(29.487)	362.953	(19.817)	444.130
Ændring i driftskapital	5.8	(240.157)	175.452	(237.574)	170.229
Pengestrømme fra driftsaktivitet før finansielle poster		(158.162)	46.073	(144.636)	94.130
Renteindtægter, modtaget		30.527	20.395	31.063	20.052
Renteomkostninger, betalt		(312)	(493)	(203)	(435)
Betalte/modtagne selskabsskatter		(52)	4.944	-	-
Pengestrømme fra driftsaktivitet		(127.999)	70.919	(113.776)	113.747
Køb af immaterielle aktiver	3.1	(2.723)	-	(2.723)	-
Køb af materielle aktiver		(7.642)	(8.998)	(45)	(2.285)
Salg af materielle aktiver/aktiver bestemt for salg		52.525	636	-	595
Transaktioner med dattervirksomheder		-	-	12.656	(55.720)
Køb af kortfristede værdipapirer	4.4	(974.279)	(1.775.458)	(974.279)	(1.775.458)
Salg af kortfristede værdipapirer		999.072	1.367.477	999.072	1.367.477
Pengestrømme fra investeringsaktivitet		66.953	(416.343)	34.681	(465.391)
Kontant kapitalforhøjelse		-	366.390	-	366.390
Udnyttelse af warrants		155.591	51	155.591	51
Omkostninger ved kapitalforhøjelser		(41)	(2.441)	(41)	(2.441)
Betalte afdrag på leasingforpligtelse		(3.887)	(6.186)	(3.768)	(6.186)
Pengestrømme fra finansieringsaktivitet		151.663	357.814	151.782	357.814
Ændring i likvider		90.617	12.390	72.687	6.170
Likvider primo		78.997	69.408	58.896	54.683
Kursreguleringer		(1.479)	(2.801)	(238)	(1.957)
Likvider ultimo		168.135	78.997	131.345	58.896
Likvider omfatter:					
Bankindeståender og kontantbeholdninger		168.135	39.597	131.345	31.501
Kortfristede værdipapirer	4.4	-	27.395	-	27.395
Likvider bestemt for salg	5.4	-	12.005	-	-
Likvider ultimo		168.135	78.997	131.345	58.896

Primære regnskabsopstillinger

Pengestrømsopgørelse – fortsat

§ ANVENDT REGNSKABSPRAKSIS

Pengestrømsopgørelsen præsenteres ved brug af den indirekte metode med udgangspunkt i nettoresultat før skat.

Pengestrømme fra driftsaktivitet præsenteres som nettoresultat reguleret for netto finansielle poster, ikke-likvide poster såsom afskrivninger, amortisering, nedskrivninger, aktiebaseret vederlag og hensatte forpligtelser samt for ændringer i driftskapitalen, betalte og modtagne renter og betalte selskabsskatter. Driftskapitalen består primært af ændringer i tilgodehavender, udskudt omsætning, betalte hensatte forpligtelser og anden gæld og reguleret for de poster, der indgår i likvider. Ændringer i langfristede aktiver og forpligtelser er indeholdt i driftskapitalen, hvis de er relateret til Genmabs primære omsætningsgenererende aktiviteter.

Pengestrømme fra investeringsaktivitet omfatter pengestrømme fra køb og salg af immaterielle, materielle og finansielle aktiver samt

køb og salg af kortfristede værdipapirer. Moderselskabets transaktioner med dattervirksomheder indregnes særskilt i moderselskabets pengestrømsopgørelse.

Pengestrømme fra finansieringsaktivitet omfatter pengestrømme fra en eventuel udstedelse af aktier og tilbagebetaling af langfristede lån, herunder nedbringelse af leasingforpligtelser.

Finansielle leasingtransaktioner betragtes som ikke-likvide transaktioner.

Likvider omfatter kontante beholdninger, indskud i pengeinstitutter og kortfristede værdipapirer med en løbetid på tre måneder eller mindre på anskaffelsesdatoen.

Pengestrømsopgørelsen kan ikke udledes alene med udgangspunkt i årsregnskabet. ■

Primære regnskabsopstillinger

Egenkapitalsopgørelse

	Antal aktier	Aktie- kapital	Overkurs ved emission	Reserve for valutakurs- regulering	Sikring af fremtidige penge- strømme	Overført resultat	Egen- kapital
		DKK'000	DKK'000	DKK'000	DKK'000	DKK'000	DKK'000
GENMAB-KONCERNEN							
31. december 2011	44.907.142	44.907	5.375.256	72.434	-	(5.006.179)	486.418
Totalindkomst				7.888		(487.118)	(479.230)
Transaktioner med ejere:							
Kontant kapitalforhøjelse	5.400.000	5.400	360.990				366.390
Udnyttelse af warrants	750	1	50				51
Omkostninger ved kapitalforhøjelser			(2.441)				(2.441)
Aktiebaseret vederlag						11.999	11.999
B 31. december 2012	50.307.892	50.308	5.733.855	80.322	-	(5.481.298)	383.187
Totalindkomst				(5.835)	2.693	112.362	109.220
Transaktioner med ejere:							
Udnyttelse af warrants	1.447.830	1.448	154.143				155.591
Omkostninger ved kapitalforhøjelser			(41)				(41)
Aktiebaseret vederlag						11.566	11.566
B 31. december 2013	51.755.722	51.756	5.887.957	74.487	2.693	(5.357.370)	659.523
MODERSELSKABET							
31. december 2011	44.907.142	44.907	5.375.256		-	(4.930.799)	489.364
Totalindkomst						(455.570)	(455.570)
Transaktioner med ejere:							
Kontant kapitalforhøjelse	5.400.000	5.400	360.990				366.390
Udnyttelse af warrants	750	1	50				51
Omkostninger ved kapitalforhøjelser			(2.441)				(2.441)
Aktiebaseret vederlag						11.999	11.999
B 31. december 2012	50.307.892	50.308	5.733.855		-	(5.374.370)	409.793
Totalindkomst					2.693	125.117	127.810
Transaktioner med ejere:							
Udnyttelse af warrants	1.447.830	1.448	154.143				155.591
Omkostninger ved kapitalforhøjelser			(41)				(41)
Aktiebaseret vederlag						11.566	11.566
B 31. december 2013	51.755.722	51.756	5.887.957		2.693	(5.237.687)	704.719

Primære regnskabsopstillinger

Egenkapitalopgørelse – fortsat

AKTIEKAPITAL

Aktiekapitalen omfatter den nominelle værdi af moderselskabets ordinære aktier, hver med en nominel værdi på DKK 1. Alle aktier er fuldt indbetalte.

Pr. 31. december 2013 udgjorde aktiekapitalen i Genmab A/S 51.755.722 aktier à nominelt DKK 1 med hver én stemme. Der gælder ingen restriktioner i aktiernes omsættelighed. Alle aktier betragtes som omsætningspapirer, ingen aktier har særlige rettigheder, og ingen aktionærer er pligtig til at lade sine aktier indløse.

Den 24. januar 2014 offentliggjorde Genmab en rettet emission af 4.600.000 nye aktier. Efter kapitalforhøjelsen har Genmab en registreret nominel aktiekapital på DKK 56.355.722 fordelt på 56.355.722 stk. aktier à DKK 1. De nye udstedte aktier udgør ca. 8,9% af Genmabs registrerede aktiekapital før kapitalforhøjelsen. De nye aktier har i enhver henseende samme rettigheder som de eksisterende Genmab-aktier.

Bestyrelsen er i tiden indtil den 17. april 2018 bemyndiget til ad en eller flere gange at udvide Genmabs aktiekapital med indtil nominelt DKK 10.400.000 negotiable ihændehaveraktier, der skal være ligestillet med de eksisterende Genmab aktier. Forhøjelsen kan ske enten ved kontant indbetaling eller apportindskud og kan ske med eller uden fortegningsret for de eksisterende aktionærer.

Bestyrelsen blev ved generalforsamlingen den 25. april 2012 bemyndiget til ad en eller flere gange at udstede warrants til tegning af aktier i Genmab A/S med indtil nominelt DKK 250.000. Denne bemyndigelse er gældende i perioden frem til 25. april 2017. Endvidere blev bestyrelsen ved generalforsamlingen den 17. april 2013 bemyndiget til ad en eller flere gange at udstede warrants til tegning af Genmabs aktier med indtil nominelt DKK 600.000. Denne bemyndigelse er gældende i perioden frem til 17. april 2018.

Bestyrelsen kan efter de til enhver tid gældende regler genanvende eller genudstede eventuelle bortfaldne ikke udnyttede warrants, forudsat at genanvendelsen eller genudstedelsen finder sted inden for de vilkår og tidsmæssige begrænsninger, der fremgår af bemyndigelsen til at udstede warrants.

Pr. 31. december 2013 er der udstedt i alt 250.000 warrants under bemyndigelsen fra den 25. april 2012, i alt 36.000 warrants er genudstedt under bemyndigelsen fra den 25. april 2012, og i alt 449.600 warrants er udstedt under bemyndigelsen fra den 17. april 2013. Der var ingen warrants tilgængelige for genanvendelse eller genudstedelse pr. 31. december 2013.

OVERKURS VED EMISSION

Overkurs ved emission indeholder beløb, der er indbetalt som overkurs i forhold til den nominelle værdi ved moderselskabets kapitalforhøjelser, og som henføres til egenkapitalen, fratrukket eventuelle beløb overført til udskudt omsætning, jf. note 2.1, samt eksterne omkostninger direkte henførbare til kapitalforhøjelserne. Overkurs ved emission kan distribueres.

RESERVE FOR VALUTAKURSREGULERING

Reserve for valutakursregulering i koncernregnskabet indeholder valutakursreguleringer af kapitalandele samt mellemværender, der betragtes som et tillæg til nettoinvestering i udenlandske dattervirksomheder, der stammer fra omregning af deres regnskaber fra deres funktionelle valutaer til Genmab A/S' præsenteringsvaluta (DKK). Reserve for valutakursregulering kan ikke anvendes til udlodning.

ÆNDRINGER I EGENKAPITALEN FRA 2008 TIL 2013

	Antal aktier	Aktiekapital DKK'000
31. december 2008	44.888.829	44.889
Udnyttelse af warrants	18.313	18
31. december 2009	44.907.142	44.907
Udnyttelse af warrants	-	-
31. december 2010	44.907.142	44.907
Udnyttelse af warrants	-	-
31. december 2011	44.907.142	44.907
Kontant kapitalforhøjelse	5.400.000	5.400
Udnyttelse af warrants	750	1
B 31. december 2012	50.307.892	50.308
Udnyttelse af warrants	1.447.830	1.448
B 31. december 2013	51.755.722	51.756

I 2013 blev der tegnet 1.447.830 nye aktier til en kurs på mellem DKK 26,75 og 184,00 i forbindelse med udnyttelsen af warrants under Genmabs warrantprogram.

I oktober 2012 udstedte Genmab 5.400.000 nye aktier i forbindelse med den globale licens- og udviklingsaftale for daratumumab. Johnson & Johnson Development Corporation (JJDC) investerede DKK 475 mio., hvoraf DKK 366 mio. blev indregnet i egenkapitalen. Den resterende del blev fordelt til udskudt omsætning, jf. vores regnskabspraksis som angivet i note 2.1.

Den 24. januar 2014 offentliggjorde Genmab en rettet emission af 4.600.000 nye aktier. Det samlede nettoprovenu udgjorde DKK 972 mio., som blev indregnet i egenkapitalen.

EJERFORHOLD


Genmab er noteret på NASDAQ OMX København under symbolet GEN. Pr. 31. januar 2014 efter den rettede emission den 24. januar 2014 og forhøjelsen af aktiekapitalen med 4.600.000 aktier til i alt 56.355.722 aktier, udgjorde antallet af navnenoterede aktionærer 25.224 aktionærer, som tilsammen havde 52.288.975 aktier, svarende til 92,78% af aktiekapitalen.

Følgende aktionærer ejer mindst 5% af det samlede antal stemmer eller mindst 5% af den samlede aktiekapital:

- » Johnson & Johnson Development Corporation, 410 George Street, New Brunswick, NJ 08901, USA (9,58%)
- » Glaxo Group Limited, 980 Great West Road, Brentford, Middlesex, TW8 9GS, Storbritannien (7,93%)
- » ATP-koncernen, Kongens Vænge 8, 3400 Hillerød, Danmark (7,49%)
- » Hendrikus Hubertus Franciscus Stienstra, Vruschemigerweg 5, 6417 PB Heerlen, Holland (delvist gennem Mercurius Beleggingsmaatschappij B.V., og Mosam Onroerend Goed B.V., Akerstraat 126, 6417 BR Heerlen, Holland) (6,74%)
- » FMR LLC (Fidelity Management and Research), 245 Summer Street, Boston, Massachusetts 02210, USA (5,02%*)

* FMR LLC's beholdning er pr. storaktionærmeddelelse dateret den 11. december 2013.

I Afsnit 1 – Regnskabsgrundlag

 I dette afsnit beskrives Genmabs anvendte regnskabspraksis, herunder ledelsens vurderinger og skøn i overensstemmelse med de internationale regnskabsstandarder (IFRS). Der gives en beskrivelse af nye eller ændrede EU-godkendte regnskabsstandarder og fortolkningsbidrag, samt hvordan disse ændringer forventes at påvirke Genmab-koncernens økonomiske resultat og regnskabsaflæggelse.

Genmab beskriver den anvendte regnskabspraksis i sammenhæng med pengestrømsopgørelsen og hver enkelt note med henblik på at give en mere forståelig beskrivelse af hvert enkelt regnskabsområde. Beskrivelsen af regnskabspraksis i pengestrømsopgørelsen og noterne udgør en del af den samlede beskrivelse af Genmabs regnskabspraksis.

1.1 – Anvendt regnskabspraksis

Årsregnskabet er udarbejdet i overensstemmelse med IFRS, som er udstedt af International Accounting Standards Board (IASB), og de internationale regnskabsstandarder, som er godkendt af EU, samt yderligere danske oplysningskrav til årsrapporter for børsnoterede

selskaber. Med undtagelse af det i **note 1.2** anførte er årsregnskabet udarbejdet ved brug af samme regnskabspraksis som i 2012.

Der henvises til nedenstående oversigt for en beskrivelse af de noter/afsnit, som den detaljerede regnskabspraksis er indeholdt i.

§ ANVENDT REGNSKABSPRAKSIS

Primære regnskabsopstillinger	3.4 Hensatte forpligtelser
Pengestrømsopgørelse	3.5 Anden gæld
II Afsnit 2 – Årets resultat	IV Afsnit 4 – Kapitalstruktur, Finansielle risici og relaterede poster
2.1 Nettoomsætning	4.3 Finansielle aktiver og forpligtelser
2.2 Oplysninger om geografiske områder	4.4 Kortfristede værdipapirer
2.3 Personaleomkostninger	4.5 Finansielle indtægter og omkostninger
2.4 Selskabsskat og udskudt skat	V Afsnit 5 – Øvrige oplysninger
2.5 Resultat pr. aktie	5.3 Kapitalandele i dattervirksomheder
III Afsnit 3 – Driftsaktiver og -forpligtelser	5.4 Aktiver bestemt for salg og ophørt aktivitet
3.1 Immaterielle aktiver	5.5 Kontraktlige forpligtelser
3.2 Materielle aktiver	5.6 Eventualaktiver, eventualforpligtelser og efterfølgende begivenheder
3.3 Tilgodehavender	

FUNKTIONEL OG PRÆSENTATIONSVALUTA

Årsregnskabet er udarbejdet i danske kroner (DKK), som er den funktionelle valuta og præsentrationsvaluta for moderselskabet. Årsregnskabet er afrundet til nærmeste tusinde.

OMREGNING AF FREMMED VALUTA

Transaktioner i fremmed valuta omregnes til transaktionsdagens valutakurs.

Valutakursgevinster og -tab, der opstår mellem transaktionsdagen og betalingsdagen, indregnes i resultatopgørelsen som finansielle poster.

Monetære aktiver og forpligtelser i fremmed valuta, som ikke er afregnet på balancedagen, omregnes til balancedagens valutakurs.

Valutakursgevinster og -tab, der opstår mellem transaktionsdagen og balancedagen, indregnes i resultatopgørelsen som finansielle poster.

AFLEDTE FINANSIELLE INSTRUMENTER (DERIVATER) OG SIKRINGSAKTIVITETER

Afledte finansielle instrumenter indregnes første gang til dagsværdi på det tidspunkt, hvor en derivatkontrakt indgås, og måles derefter til dagsværdi. Metoden til indregning af den tilhørende gevinst eller tab afhænger af, hvorvidt derivatkontrakten er klassificeret som et sikringsinstrument og, i så fald, karakteren af det sikrede. Koncernen klassificerer visse derivater som enten:

I Afsnit 1 – Regnskabsgrundlag

1.1 – Anvendt regnskabspraksis – fortsat

- » Sikring af dagsværdi (sikring af dagsværdien af indregnede aktiver, gæld eller forpligtelser, eller
- » Sikring af pengestrømme (sikring af en særlig risiko i tilknytning til et indregnet aktiv, forpligtelse eller meget sandsynlig fremtidig transaktion.

Der var ingen sikring af valutarisiko i dattervirksomhederne i 2013 og 2012.

Ved transaktionens indgåelse dokumenterer koncernen forholdet mellem sikringsinstrumentet og det sikrede samt dets risikostyringsformål og -strategi omkring foretagelsen af forskellige sikringstransaktioner. Koncernen dokumenterer også ved indgåelsen af sikringstransaktionen og løbende sin vurdering af, hvorvidt derivatkontrakterne anvendt i sikringstransaktioner er meget effektive med hensyn til at udligne ændringer i dagsværdien eller pengestrømmen af det sikrede.

Dagsværdien af de forskellige afledte finansielle instrumenter, der anvendes i sikringsøjemed, er oplyst i [note 4.2, side 67](#). Ændringer på sikringsreserven under øvrig totalindkomst vises som en del af egenkapitalopgørelsen. Den fulde dagsværdi af et sikringsderivat klassificeres som et langfristet aktiv eller en langfristet forpligtelse, når restløbetiden for den sikrede post er over 12 måneder, mens den klassificeres som et omsætningsaktiv eller kortfristet forpligtelse, når restløbetiden for den sikrede post er mindre end 12 måneder.

Sikring af dagsværdi

Ændringer i dagsværdien af afledte finansielle instrumenter, der er klassificeret som og opfylder kriterierne for sikring af dagsværdien, indregnes i resultatopgørelsen sammen med eventuelle ændringer i dagsværdien af det sikrede aktiv eller den sikrede forpligtelse, der kan henføres til den afdækkede risiko.

Sikring af pengestrømme

Den effektive del af ændringer i dagsværdien af afledte finansielle instrumenter, der er kvalificeret som og opfylder kriterierne for sikring af pengestrømme, indregnes under øvrig totalindkomst. Gevinsten eller tabet vedrørende den ineffektive del og ændringer i tidsværdien af det afledte instrument indregnes straks i resultatopgørelsen under finansielle indtægter eller omkostninger.

KONSOLIDERINGSPRAKSIS

Koncernregnskabet omfatter Genmab A/S (moderselskabet) og dattervirksomheder, hvori moderselskabet direkte eller indirekte udøver

en bestemmende indflydelse gennem aktiebesiddelse eller på anden måde. [Note 5.3](#) indeholder en koncernoversigt.

Koncernregnskabet er udarbejdet på grundlag af regnskaber for moderselskabet og dattervirksomhederne, aflagt efter koncernens regnskabspraksis, ved at sammendrage ensartede regnskabsposter linje for linje. Ved konsolideringen er der foretaget eliminering af koncerninterne indtægter og omkostninger, koncernmellemværender samt urealiserede gevinster og tab på transaktioner mellem de konsoliderede virksomheder.

Der var ingen ændring i omfanget af konsolidering i løbet af 2012 og 2013.

Den regnskabsmæssige værdi af moderselskabets kapitalandele i de konsoliderede dattervirksomheder er udlignet med den forholds-mæssige andel af dattervirksomhedernes regnskabsmæssige indre værdi. Dattervirksomheder konsolideres fra det tidspunkt, hvor den bestemmende indflydelse etableres i koncernen.

Resultatopgørelserne for dattervirksomheder med en anden funktionel valuta end moderselskabets præsentationsvaluta omregnes til koncernens præsentationsvaluta til årets vægtede gennemsnitlige valutakurser, mens balancerne omregnes til balancedagens valutakurser. Valutakursforskelle, der opstår som følge af omregning af egenkapitalen i udenlandske dattervirksomheder primo året samt valutakursforskelle, der opstår ved omregning af resultat i udenlandske dattervirksomheder til vægtede gennemsnitskurser, posteres under reserve for valutakursregulering under egenkapitalen.

KLASSIFICERING AF DRIFTSOMKOSTNINGER I RESULTATOPGØRELSEN

Forsknings- og udviklingsomkostninger

Forsknings- og udviklingsomkostninger omfatter primært lønninger og relaterede omkostninger, licensomkostninger, produktionsomkostninger, omkostninger til klinisk afprøvning, amortisering af licenser og rettigheder samt af- og nedskrivninger på immaterielle og materielle aktiver, i det omfang sådanne omkostninger er relateret til koncernens forsknings- og udviklingsaktiviteter. » [Der henvises til note 3.1 for yderligere information.](#)

Administrationsomkostninger

Administrationsomkostninger vedrører administrationen af koncernen, herunder afskrivninger og nedskrivninger af immaterielle og materielle aktiver, i det omfang sådanne omkostninger kan henføres til de administrative funktioner. Administrationsomkostninger indregnes i resultatopgørelsen i den periode, de vedrører.

I Afsnit 1 – Regnskabsgrundlag

1.2 – Ny regnskabspraksis og oplysninger

NY REGNSKABSPRAKSIS OG OPLYSNINGER FOR 2013

Genmab har med virkning fra 1. januar 2013 implementeret ændringerne til IFRS 7, IFRS 13, IAS 19 (ajourført 2011) og Forbedringer til IFRS 2009-2011. Implementeringen har ikke påvirket indregning og måling af Genmabs aktiver og forpligtelser.

NY REGNSKABSPRAKSIS OG OPLYSNINGER MED VIRKNING FOR 2014 ELLER SENERE

IASB har udstedt og EU har godkendt en række nye standarder og opdateret nogle af de eksisterende standarder, hvoraf størstedelen træder i kraft pr. 1 januar 2014 eller senere. Genmabs årsregnskab forventes i begrænset omfang at blive påvirket af sådanne nye eller ændrede standarder. Her beskrives udelukkende de standarder og fortolkningsbidrag, der er udstedt før 31. december 2013, og som er relevante for Genmab-koncernen.

NY REGNSKABSPRAKSIS OG OPLYSNINGER

Standard	Gælder for regnskabsår, der begynder på eller efter følgende dato	Godkendt af EU pr. 31. december 2013
IAS 32 Modregning af finansielle aktiver og finansielle forpligtelser – Ændringer til IAS 32	1. januar 2014	Ja
Novation i forbindelse med derivater og fortsat regnskabsmæssig sikring – Ændringer til IAS 39	1. januar 2014	Ja
IFRS 10 Koncernregnskaber/IAS 27 Separate regnskaber	1. januar 2014	Ja
IFRS 11 Fælles ledede arrangementer/IAS 28 Investeringer i associerede virksomheder og joint ventures	1. januar 2014	Ja
IFRS 12 Oplysning om interesser i andre virksomheder	1. januar 2014	Ja
Forbedringer til IFRS 2010-2012	1. juli 2014	Nej
Forbedringer til IFRS 2011-2013	1. juli 2014	Nej
IFRS 9 Finansielle instrumenter: Klassifikation og måling	1. januar 2015	Nej

1.3 – Ledelsens vurderinger og skøn under IFRS

Ved aflæggelse af årsregnskab i overensstemmelse med IFRS er der regler i standarderne, der kræver ledelsens vurderinger, herunder en række regnskabsmæssige skøn og forudsætninger. Sådanne vurderinger anses som væsentlige for at forstå den anvendte regnskabspraksis samt Genmabs overholdelse af de gældende regler.

Fastsættelse af den regnskabsmæssige værdi af enkelte aktiver og forpligtelser kræver vurderinger, skøn og forudsætninger omkring fremtidige begivenheder, som er baseret på historisk erfaring og andre faktorer, som er forbundet med usikkerheder og uforudsigeligheder.

Disse forudsætninger kan vise sig at være ufuldstændige eller forkerte, og uventede begivenheder eller forhold kan opstå. Genmab-koncernen er også eksponeret over for risici og usikkerheder, hvilket kan betyde, at faktiske resultater afviger fra disse skøn, både positivt og negativt. Specifikke risici for Genmab-koncernen behandles i det relevante afsnit i ledelsesberetningen og noterne til årsregnskabet.

Områder med en høj grad af vurdering og skøn, som er af væsentlig betydning for årsregnskabet, er beskrevet mere indgående i de tilhørende afsnit/noter.

LEDELSENS VURDERINGER OG SKØN

2.1 Indregning af omsætning

2.3 Aktiebaseret vederlag

2.4 Udskudte skatteaktiver

3.1 Forsknings- og udviklingsomkostninger

3.5 Anden gæld

5.4 Aktiver bestemt for salg og ophørt aktivitet

II Afsnit 2 – Årets resultat



Dette afsnit indeholder oplysninger om nettoomsætning, oplysninger om geografiske områder, personaleomkostninger, skat og resultat pr. aktie. En detaljeret beskrivelse af årets resultat findes i afsnittet Regnskabsberetning i ledelsesberetningen.

Forsknings- og udviklingsomkostninger er beskrevet i note 3.1.

2.1 – Nettoomsætning

	GENMAB-KONCERNEN		MODERSELSKABET	
	2013	2012	2013	2012
	DKK'000	DKK'000	DKK'000	DKK'000
Nettoomsætning:				
Royalties	131.186	110.557	131.186	110.557
Milestonebetalinger	110.833	46.589	110.833	46.589
Udskudt omsætning	296.322	251.570	296.322	251.570
Refusionsindtægter	125.229	75.920	126.830	109.492
R I alt	663.570	484.636	665.171	518.208
Nettoomsætning fordelt pr. samarbejdspartner:				
GSK	363.474	341.648	363.474	341.648
Janssen	256.971	82.944	256.971	82.944
Lundbeck	32.673	55.130	32.673	55.130
Øvrige samarbejdspartnere	10.452	4.914	12.053	38.486
R I alt	663.570	484.636	665.171	518.208

Nettoomsætningen kan variere fra periode til periode som følge af, at nettoomsætningen indeholder royalties, milestonebetalinger og refu-

sion af visse forsknings- og udviklingsomkostninger i forbindelse med udviklingsarbejde under Genmabs samarbejdsaftaler.



ANVENDT REGNSKABSPRAKSIS

Nettoomsætningen indregnes, når det er sandsynligt, at fremtidige økonomiske fordele vil tilflyde koncernen, og disse økonomiske fordele kan måles pålideligt og forventes modtaget. Indregning kræver endvidere, at alle væsentlige risici og fordele i transaktionen er overført til køber.

Nettoomsætning fra forsknings- og udviklingsaktiviteter betragtes som levering af serviceydelser.

Udskudt omsætning afspejler den del af nettoomsætningen, der ikke er indregnet samtidig med modtagelse af betaling, eller som vedrører aftaler med multiple komponenter, der ikke kan adskilles. Udskudt omsætning måles til pålydende værdi. ■

II Afsnit 2 – Årets resultat

2.1 – Nettoomsætning – fortsat



LEDELSENS VURDERINGER OG SKØN

En vurdering af kriterierne for indregning af omsætning med hensyn til koncernens forsknings-, udviklings- og samarbejdsaftaler kræver ledelsens vurdering for at sikre, at alle kriterier er opfyldt, før der foretages indregning af omsætning. Disse vurderinger foretages især med hensyn til bestemmelse af transaktionernes art, hvorvidt samtidige transaktioner skal betragtes som en eller flere omsætningsskabende transaktioner, allokering af kontraktprisen (upfront- og milestonebetaling) og opnået overkurs i forhold til dagskurs ved aktieemission

i forbindelse med en samarbejdsaftale) til flere elementer i en aftale og bestemmelse af, om de væsentlige risici og fordele er overdraget til køber.

Samarbejdsaftalerne vurderes nøje for at forstå, hvilken type risici og fordele, aftalen indeholder. Alle koncernens omsætningsgenererende transaktioner, inklusive transaktionerne med Janssen, GSK og Lundbeck, er vurderet af ledelsen. ■

UPFRONTBETALINGER OG UDSKUDT OMSÆTNING

Upfrontbetalinger, der vurderes at kunne henføres til efterfølgende forsknings- og udviklingsarbejde, indregnes første gang som udskudt omsætning og indregnes og fordeles derefter som omsætning over den planlagte udviklingsperiode. Denne vurdering foretages ved aftalens indgåelse og er baseret på udviklingsbudgetter og -planer. Den planlagte udviklingsperiode vurderes løbende. Hvis den forventede udviklingsperiode ændres væsentligt, vil dette kræve en revurdering af fordelingsperioden. Amortiseringsperioderne blev ikke ændret i 2012 og 2013 for nogen af vores samarbejdsaftaler.

I 2013 offentliggjorde Genmab en ændring til DuoBody licensaftalen med Janssen. Genmab modtog en upfront-betaling på USD 2 mio. Upfrontbetalingen blev udskudt og vil blive amortiseret over den planlagte udviklingsperiode, når ændringen aktiveres. Endvidere aktiverede Janssen i 2013 tre programmer under vores DuoBody samarbejde, og Genmab modtog i denne forbindelse en betaling (program reservations fee). Disse beløb blev amortiseret over en periode på op til 4 år.

	Amortiserings- periode (mdr)	Amortisering slutter (år)	2013	2012
			DKK'000	DKK'000
Udskudt omsætning fordelt pr. samarbejdspartner:				
GSK	66	2015	414.907	622.362
Janssen (Daratumumab)	84	2019	352.502	414.708
Janssen (DuoBody)	Op til 60	Op til 2017	42.863	27.395
Lundbeck	36	2013	-	14.760
Øvrige samarbejdspartnere	Op til 48	Op til 2016	7.220	11.140
I alt			817.492	1.090.365
Indtægtsføres i resultopgørelsen:				
2013			-	294.777
2014			282.227	279.083
2015			282.227	279.083
2016			72.388	69.244
2017			66.100	64.501
2018			62.206	62.206
2019			41.471	41.471
Ej fastlagt			10.873	-
I alt			817.492	1.090.365

II Afsnit 2 – Årets resultat

2.1 – Nettoomsætning – fortsat

Koncernen har visse forpligtelser i henhold til samarbejdsaftalerne, som skal opfyldes, før upfrontbetalingerne og en eventuel aftalt del af overkursen kan indregnes som omsætning. Den udskudte omsætning afspejler ikke gæld, som Genmab er forpligtet til at tilbagebetale vores samarbejdspartnere. » [For yderligere information vedrørende de finansielle forpligtelser i henhold til vores samarbejdsaftaler henvises til note 5.5.](#)

MILESTONEBETALINGER

Milestonebetalinger, som modtages for at nå visse faser i produktudviklingen, indregnes straks, hvis den separate indtjeningsproces vedrørende milestonebetalingen er afsluttet. Denne vurdering er skønsmæssig og inkluderer blandt andet ledelsens vurdering af de ressourcer, der er ydet for at opnå hver enkelt milestone, herunder de involverede medarbejderes kompetencer og ekspertise samt de

afholdte omkostninger. Milestonebegivenhederne skal have et reelt indhold og skal repræsentere opnåelsen af specifikke fastsatte mål.

Derudover vurderes de relaterede risici ved de begivenheder, der udløser milestonebetalingen, og der foretages en sammenholdelse af øvrige fastsatte milestonebetalinger under samarbejdsaftalen.

I 2013 blev der i alt indregnet otte milestones på DKK 111 mio. som omsætning sammenlignet med fire milestones på i alt DKK 47 mio. i 2012.

ROYALTIES

Royalties fra licensaftaler baseres på den eksterne omsætning fra de licenserede produkter og indregnes i henhold til kontrakten, når de eksterne resultater er tilgængelige og skønnes at være pålidelige. Royaltyestimer laves på forhånd på baggrund af beløb indsamlet ved brug af foreløbige salgstal modtaget fra tredjemand.

2.2 – Oplysninger om geografiske områder

Genmab-koncernen ledes og drives som én forretningsenhed, hvilket reflekteres i den organisatoriske struktur og interne rapportering. Derfor er der ikke identificeret separate forretningsområder eller separate forretningsenheder i forbindelse med produktkandidater eller geografiske markeder, og på nuværende tidspunkt oplyses der ikke segmentinformation i den interne rapportering.

Som følge heraf er det blevet konkluderet, at det ikke er relevant at inkludere oplysninger om segmenter i årsregnskabet, da koncernens forretningsaktiviteter ikke er organiseret på baggrund af forskellene i de relaterede produkter og geografiske markeder.

	2013		2012	
	Netto-omsætning	Langfristede aktiver	Netto-omsætning	Langfristede aktiver
	DKK'000	DKK'000	DKK'000	DKK'000
Danmark	663.570	5.055	484.636	4.413
Holland	-	20.037	-	21.255
USA	-	111	-	292
R B I alt	663.570	25.203	484.636	25.960

§ ANVENDT REGNSKABSPRAKSIS

Geografisk information præsenteres for Genmab-koncernens nettoomsætning og langfristede aktiver. Nettomsætningen allokeres til lande på basis af driftsstedets geografiske placering. Langfristede aktiver omfatter immaterielle og materielle aktiver. ■

II Afsnit 2 – Årets resultat

2.3 – Personaleomkostninger

	GENMAB-KONCERNEN		MODERSELSKABET	
	2013	2012	2013	2012
	DKK'000	DKK'000	DKK'000	DKK'000
Lønninger og gager	116.179	122.539	47.671	45.279
Aktiebaseret vederlag	11.566	11.999	4.580	5.271
Bidragsbaserede pensionsordninger	17.848	13.549	3.588	3.219
Andre omkostninger til social sikring	9.414	11.482	256	291
I alt	155.007	159.569	56.095	54.060
Personaleomkostninger er inkluderet i følgende poster i resultatopgørelsen:				
Forsknings- og udviklingsomkostninger	113.982	103.571	39.717	37.779
Administrationsomkostninger	37.675	37.014	16.378	16.281
Nettoresultat af ophørt aktivitet	3.350	18.984	-	-
I alt	155.007	159.569	56.095	54.060
Gennemsnitligt antal medarbejdere (FTE)	164	180	45	43
Antal medarbejdere (FTE) ved udgangen af året:				
Danmark	45	45	45	45
Holland	105	103	-	-
USA – New Jersey	7	8	-	-
USA – Minnesota (ophørt aktivitet)	-	23	-	-
I alt	157	179	45	45

>> For yderligere information om aflønning af bestyrelsen og direktionen henvises til note 5.1.

Offentlige tilskud (reduktion af lønrelaterede indkomstskatter i Holland) udgjorde DKK 5 mio. i 2013 og DKK 5 mio. i 2012. Beløbet er fratrukket lønninger og gager.

II Afsnit 2 – Årets resultat

2.3 – Personaleomkostninger – fortsat

§ ANVENDT REGNSKABSPRAKSIS

AKTIEBASERET VEDERLAG

Moderselskabet har tildelt warrants til bestyrelsen, direktionen og medarbejdere i henhold til forskellige warrantprogrammer. Koncernen anvender IFRS 2, i henhold til hvilken dagsværdien af tildelte warrants på tildelingstidspunktet indregnes som en omkostning i resultatopgørelsen over optjeningsperioden. Sådanne omkostninger repræsenterer den beregnede værdi af de tildelte warrants og er ikke udtryk for kontante omkostninger. Et tilsvarende beløb er indregnet på egenkapitalen, da warrantprogrammet er klassificeret som en egenkapitalbaseret ordning.

I årsregnskabet for moderselskabet fordeles omkostninger og provenu fra udnyttelse af warrants for medarbejdere i dattervirksomheder til den relevante dattervirksomhed, hvor medarbejderen har indgået en ansættelseskontrakt.

OFFENTLIGE TILSKUD

WBSO – Offentlige tilskud modtaget som en reduktion af lønrelaterede indkomstskatter er fratrukket udgiften til lønninger og gager. ■

⚖ LEDELSENS VURDERINGER OG SKØN

AKTIEBASERET VEDERLAG:

I overensstemmelse med IFRS 2 "Aktiebaseret vederlæggelse" indregnes dagsværdien på tildelingstidspunktet af de tildelte warrants som en omkostning i resultatopgørelsen over optjeningsperioden. Efterfølgende gennemgås dagsværdien ikke.

Dagsværdien af hver enkelt warrant, der tildeles i løbet af året, beregnes ved brug af Black Scholes prisfastsættelsesmodellen. Modellen kræver input i form af subjektive forudsætninger som f.eks.:

Den **forventede volatilitet i aktiekursen** som er baseret på den historiske volatilitet i Genmabs aktiekurs.

Den **risikofrie rente** som fastsættes som renten på danske statsobligationer (stående udstedelser) med en løbetid på fem år.

Den **forventede løbetid for warrants** som er baseret på optjeningsbetingelserne, den forventede udnyttelseshastighed og løbetid af det nuværende warrantprogram.

Disse forudsætninger kan ændre sig med tiden og kan ændre dagsværdien af fremtidige tildelte warrants.

Værdiansættelsesforudsætninger for warrants tildelt i 2013 og 2012
 Dagsværdien af hver enkelt warrant, der tildeles i løbet af året, beregnes ved brug af Black Scholes prisfastsættelsesmodellen under følgende forudsætninger:

Vægtet gennemsnit	2013	2012
Dagsværdi pr. warrant på tildelingsdatoen	92	34
Aktiekurs	221	78
Udnyttelseskurs	221	78
Forventet udbytte	0%	0%
Aktiekursens forventede volatilitet	51%	55%
Risikofri rente	1,0%	0,2%
Forventet løbetid af warrants	5 år	5 år

På basis af en gennemsnitlig dagsværdi pr. warrant på DKK 92 (2012: DKK 34) udgjorde den samlede dagsværdi af tildelte warrants DKK 46 mio. (2012: DKK 13 mio.) på datoen for tildelingen. ■

II Afsnit 2 – Årets resultat

2.4 – Selskabsskat og udskudt skat

SKAT – RESULTATOPGØRELSEN

	GENMAB-KONCERNEN		MODERSELKABET	
	2013	2012	2013	2012
	DKK'000	DKK'000	DKK'000	DKK'000
Skat af årets resultat inklusive "carry back" refusion	(1.212)	(4.103)	(1.250)	-
Regulering af udskudt skat tidligere år m.v.	(81)	(186)	-	-
Regulering af udskudt skat	336.271	(186.281)	41.376	(16.255)
Nedskrivning af udskudt skatteaktiv	(339.702)	187.965	(41.376)	16.255
Skat af årets resultat i alt	(4.724)	(2.605)	(1.250)	-
Selskabsskat er inkluderet i:				
R Nettoresultat af fortsættende aktiviteter	(4.753)	(2.633)	(1.250)	-
Nettoresultat af ophørt aktivitet	29	28	-	-
Skat af årets resultat i alt	(4.724)	(2.605)	(1.250)	-

Afstemningen af årets selskabsskat til Genmabs effektive skatteprocent kan specificeres som følger:

	GENMAB-KONCERNEN		MODERSELKABET	
	2013	2012	2013	2012
	DKK'000	DKK'000	DKK'000	DKK'000
R Nettoresultat før skat af fortsættende aktiviteter	65.402	(114.081)	97.694	(26.167)
Nettoresultat før skat af ophørt aktivitet	42.236	(375.642)	26.173	(429.403)
Nettoresultat før skat	107.638	(489.723)	123.867	(455.570)
25% skat af årets resultat	26.910	(122.431)	30.967	(113.893)
Skatteeffekt af:				
Ikke aktiverede skattemæssige underskud og ændring i nedskrivning af udskudt skatteaktiv	(31.634)	119.826	(32.217)	113.893
Skatteeffekt i alt	(31.634)	119.826	(32.217)	113.893
Skat af årets resultat i alt	(4.724)	(2.605)	(1.250)	-

II Afsnit 2 – Årets resultat

2.4 – Selskabsskat og udskudt skat – fortsat

SKAT – BALANCEN

De væsentligste bestanddele af det udskudte skatteaktiv er følgende:

	GENMAB-KONCERNEN		MODERSELSKABET	
	2013	2012	2013	2012
	DKK'000	DKK'000	DKK'000	DKK'000
Fremførbare underskud	1.134.545	1.080.345	642.477	785.424
Udskudt omsætning	148.381	226.079	148.381	226.079
Andre midlertidige forskelle	181.774	494.547	181.544	2.275
	1.464.700	1.800.971	972.402	1.013.778
Nedskrivning af skatteaktiv	(1.457.522)	(1.797.224)	(972.402)	(1.013.778)
B Udskudte skatteaktiver	7.178	3.747	-	-

Pr. 31. december 2013 havde koncernen fremførbare skattemæssige underskud på DKK 4,4 mia. (2012: DKK 3,9 mia.), hvoraf DKK 2,9 mia. (2012: DKK 3,1 mia.) kan fremføres uden begrænsninger.

§ ANVENDT REGNSKABSPRAKSIS

SELSKABSSKAT

Årets skat, der indeholder aktuel skat af årets resultat samt årets regulering af udskudt skat, indregnes i resultatopgørelsen i det omfang, skatten kan henføres til årets resultat. Skat af posterings direkte relateret til egenkapitalen indregnes i øvrig totalindkomst.

Skyldig kortfristet skat indeholder den betalbare skat beregnet af den forventede skattepligtige indkomst for året samt eventuelle reguleringer til tidligere års omkostningsførte skat. Aktuelle skatteforpligtelser indregnes i anden gæld i balancen. [» Der henvises til note 3.5.](#)

Forudbetalte skatter indregnes i tilgodehavender i balancen. [» Der henvises til note 3.3.](#)

UDSKUDT SKAT

Hensættelse til udskudt skat indregnes efter gældsmetoden, der kræver indregning af udskudte skatteaktiver eller skatteforpligtelser forårsaget af alle midlertidige forskelle mellem den regnskabsmæssige værdi og den skattemæssige værdi af aktiver og forpligtelser, inklusive den skattemæssige værdi af fremførbare underskud.

Udskudt skat er indregnet på baggrund af de gældende skatteregler i de individuelle lande og de skattesatser som forventes at være gældende, når skatteaktivet udnyttes. Ændringer i udskudt skat, der følger af ændringer i skattesatser, indregnes i resultatopgørelsen.

Udskudte skatteaktiver, der opstår som følge af midlertidige forskelle, inklusive den skattemæssige værdi af fremførbare skattemæssige underskud, indregnes kun i det omfang, det er sandsynligt, at forskellene kan modregnes i fremtidige skattemæssige overskud. ■

⚖ LEDELSENS VURDERINGER OG SKØN

UDSKUDT SKAT

Genmab indregner udskudte skatteaktiver, inklusive den skattemæssige værdi af fremførbare underskud, hvis ledelsen vurderer, at disse skatteaktiver kan blive modregnet i den positive skattepligtige indkomst inden for den nærmeste fremtid. Denne vurdering foretages løbende og er baseret på budgetter og strategiplaner for de kommende år, herunder planlagte kommercielle initiativer.

Udvikling af terapeutiske produkter inden for den bioteknologiske og farmaceutiske industri er forbundet med betydelige risici og usikkerheder. Siden stiftelsen har Genmab realiseret store underskud og har som en konsekvens heraf uudnyttede skattemæssige underskud.

Skatteaktivet vedrører primært Genmab A/S. Ledelsen har, med undtagelse af de to dattervirksomheder, konkluderet, at udskudte skatteaktiver ikke skal indregnes pr. 31. december 2013, og en 100% nedskrivning af det udskudte skatteaktiv er derfor indregnet i overensstemmelse med IAS 12, "Indkomstskatter". Disse skatteaktiver vurderes på nuværende tidspunkt ikke at opfylde kravene for indregning, da ledelsen ikke er i stand til at skaffe overbevisende positiv dokumentation for, at udskudte skatteaktiver bør indregnes. ■

II Afsnit 2 – Årets resultat

2.5 – Resultat pr. aktie

	2013	2012
	DKK'000	DKK'000
Nettoresultat af fortsættende aktiviteter	70.155	(111.448)
Nettoresultat af ophørt aktivitet	42.207	(375.670)
R Nettoresultat	112.362	(487.118)

	2013	2012
	Aktier'000	Aktier'000
Gennemsnitlig antal aktier	50.977	46.043
Gennemsnitlig antal warrants, udvandingseffekt*	933	-
Gennemsnitlig antal aktier, udvandet	51.910	46.043
Resultat pr. aktie	2,20	(10,58)
Udvandet resultat pr. aktie	2,16	(10,58)
Resultat af fortsættende aktiviteter pr. aktie	1,38	(2,42)
Udvandet resultat af fortsættende aktiviteter pr. aktie	1,35	(2,42)

* Da resultatopgørelsen i 2012 udviste et nettounderskud, er der ikke foretaget justering for udvandingseffekten

Resultat pr. aktie for den ophørte aktivitet er anført i [note 5.4](#).
 I beregningen af udvandet resultat pr. aktie for 2013 er 4.116.140 warrants (hvoraf 3.652.140 var optjent) ikke medregnet, da disse warrants er out-of-the-money. Disse warrants kunne potentielt have en fremtidig udvandende effekt på resultat pr. aktie.

Den 24. januar 2014 offentliggjorde Genmab en rettet emission af 4.600.000 nye aktier, som vil påvirke resultat samt det udvandede resultat pr. aktie i fremtiden.

§ ANVENDT REGNSKABSPRAKSIS

RESULTAT PR. AKTIE

Resultat pr. aktie beregnes som årets nettoresultat divideret med det vægtede gennemsnitlige antal udestående ordinære aktier.

RESULTAT PR. AKTIE

Udvandet resultat pr. aktie beregnes som årets nettoresultat divideret med det vægtede gennemsnitlige antal udestående ordinære aktier reguleret for udvandingseffekten af udstedte egenkapitalinstrumenter. ■

III Afsnit 3 – Driftsaktiver og -forpligtelser



Dette afsnit beskriver de driftsaktiver og relaterede forpligtelser, som danner grundlag for Genmab-koncernens aktiviteter. Udskudte skatteaktiver og -forpligtelser er indeholdt i note 2.4. Aktiver forbundet med koncernens finansieringsaktiviteter er vist i afsnit 4.

3.1 – Immaterielle aktiver

GENMAB-KONCERNEN OG MODERSELSKABET

	Goodwill	Licenser og rettigheder	Immaterielle aktiver i alt
	DKK'000	DKK'000	DKK'000
2013			
Kostpris pr. 1. januar	335.671	152.484	488.155
Valutakursregulering	(14.382)	-	(14.382)
Årets tilgang	-	2.723	2.723
Årets afgang	(321.289)	-	(321.289)
Kostpris pr. 31. december	-	155.207	155.207
Akkumulerede amortiseringer og nedskrivninger pr. 1. januar	(335.671)	(152.484)	(488.155)
Valutakursregulering	14.382	-	14.382
Årets amortiseringer	-	(182)	(182)
Årets afgang	321.289	-	321.289
Akkumulerede amortiseringer og nedskrivninger pr. 31. december	-	(152.666)	(152.666)
B Regnskabsmæssig værdi pr. 31. december	-	2.541	2.541
2012			
Kostpris pr. 1. januar	340.720	152.484	493.204
Valutakursregulering	(5.049)	-	(5.049)
Kostpris pr. 31. december	335.671	152.484	488.155
Akkumulerede amortiseringer og nedskrivninger pr. 1. januar	(340.720)	(152.484)	(493.204)
Valutakursregulering	5.049	-	5.049
Akkumulerede amortiseringer og nedskrivninger pr. 31. december	(335.671)	(152.484)	(488.155)
B Regnskabsmæssig værdi pr. 31. december	-	-	-

	2013	2012
	DKK'000	DKK'000
Af- og nedskrivninger er inkluderet i følgende poster i resultatopgørelsen:		
Forsknings- og udviklingsomkostninger	182	-
Administrationsomkostninger	-	-
I alt	182	-

III Afsnit 3 – Driftsaktiver og -forpligtelser

3.1 – Immaterielle aktiver – fortsat

§ ANVENDT REGSKABS PRAKSIS

GOODWILL – GENMAB-KONCERNEN

Den regnskabsmæssige værdi af goodwill vedrørte købet af produktionsfaciliteten i 2008. I november 2009 offentliggjorde Genmab planer om at afhænde selskabets produktionsfacilitet grundet en ændring i selskabets strategi. Beslutningen udløste en test for værdiforringelse, og som en følge heraf blev goodwill fuldt nedskrevet i 2009. **» Der henvises til note 5.4 for yderligere information om produktionsfaciliteten.** Faciliteten blev solgt i 2013.

FORSKNING OG UDVIKLING – GENMAB-KONCERNEN OG MODERSELSKABET

Koncernen har på nuværende tidspunkt ingen internt oparbejdede immaterielle aktiver fra udvikling, da kravene for indregning af sådanne aktiver ikke er opfyldt, jf. nedenfor.

LICENSER OG RETTIGHEDER – GENMAB-KONCERNEN OG MODERSELSKABET

Licenser og rettigheder måles som udgangspunkt til kostpris med tillæg af nutidsværdien af eventuelle fremtidige betalinger. Nutidsværdien af sådanne fremtidige betalinger indregnes tillige som en forpligtelse.

Genmab erhverver licenser og rettigheder hovedsageligt for at få adgang til targets og teknologier, der er identificeret af tredjemand.

Koncernen har tidligere erhvervet licenser og rettigheder til teknologi for DKK 152 mio., som er blevet fuldt amortiseret i perioden 2000 til 2005. Disse licenser og rettigheder anvendes stadig af moderselskabet og koncernen, og danner grundlag for vores forsknings- og udviklingsaktiviteter.

Afskrivninger

Licenser og rettigheder amortiseres lineært over den forventede økonomiske levetid på fem år. Amortisering og nedskrivninger samt gevinster eller tab i forbindelse med salg af immaterielle aktiver indregnes i resultatopgørelsen som forsknings- og udviklingsomkostninger, administrationsomkostninger eller som ophørt aktivitet afhængig af deres funktion.

Værdiforringelse

Hvis forhold eller ændringer i Genmabs drift indikerer, at den regnskabsmæssige værdi af langfristede aktiver i en pengestrømsgenererende enhed ikke kan genindvindes, vil ledelsen teste aktivet for værdiforringelse. **» Der henvises til note 3.2 for yderligere information.** ■

⚖ LEDELSENS VURDERINGER OG SKØN

FORSKNING OG UDVIKLING

Internt oparbejdede immaterielle aktiver

I overensstemmelse med IAS 38, *“Immaterielle aktiver”*, skal immaterielle aktiver opstået fra udviklingsprojekter indregnes i balancen. Kriterierne for indregning i balancen er, at:

- » Udviklingsprojektet er klart defineret og identificerbart, og at de henførte omkostninger kan måles pålideligt gennem hele udviklingsperioden;
- » De tekniske udnyttelsesmuligheder er påvist, og der kan dokumenteres tilstrækkelige ressourcer til at fuldføre udviklingsarbejdet og markedsføre det færdige produkt eller til at anvende produktet internt; og
- » Virksomhedens ledelse har tilkendegivet sin hensigt om at fremstille og markedsføre produktet eller benytte det internt.

Disse immaterielle aktiver skal indregnes, hvis det kan dokumenteres med tilstrækkelig sikkerhed, at de fremtidige indtægter fra udviklingsprojektet vil overstige omkostningerne til produktion og udvikling samt til salget og administrationen af produktet.

Udviklingsprojekter er karakteriseret ved, at en enkelt produktkandidat gennemgår et stort antal tests for at beskrive sikkerhedsprofilen og effekten på mennesker, før der kan indhentes nødvendig endelig produktgodkendelse fra de respektive myndigheder. De fremtidige økonomiske fordele forbundet med de enkelte udviklingsprojekter er afhængige af opnåelsen af sådanne godkendelser. Set i lyset af den væsentlige risiko og længden af udviklingsperioden, der er forbundet med udvikling af biologiske produkter, har ledelsen konkluderet, at de fremtidige økonomiske fordele forbundet med de individuelle projekter ikke kan skønnes med tilstrækkelig sikkerhed, før projektet er afsluttet, og nødvendig endelig regulatorisk produktgodkendelse er opnået. Som følge heraf har koncernen ikke indregnet sådanne aktiver på nuværende tidspunkt, og derfor indregnes alle forsknings- og udviklingsomkostninger i resultatopgørelsen, når de afholdes. De samlede forsknings- og

udviklingsomkostninger for fortsættende aktiviteter udgjorde i 2013 i alt DKK 528 mio. sammenlignet med DKK 537 mio. i 2012.

Antistoffer til klinisk afprøvning fremstillet eller købt til brug i kliniske forsøg

Antistoffer til klinisk afprøvning (antistoffer) til anvendelse i kliniske forsøg, som er købt fra eksterne leverandører, indregnes i henhold til vores anvendte regnskabspraksis i balancen til kostpris og omkostningsføres i resultatopgørelsen i takt med anvendelsen, hvis alle kriterier for indregning som et aktiv er opfyldt.

I hverken 2012 eller 2013 er der aktiveret antistoffer købt fra eksterne leverandører til brug i kliniske undersøgelser, da disse antistoffer ikke opfylder kriterierne for aktivering som varebeholdninger i henhold til hverken *“Begrebsrammen”* for IAS/IFRS eller IAS 2 *“Varebeholdninger”*.

Ledelsen har konkluderet, at køb af antistoffer fra eksterne leverandører ikke kan aktiveres, da den tekniske udnyttelsesgrad ikke er påvist, og der ikke findes nogen alternativ anvendelse. Omkostninger i forbindelse med køb af antistoffer er behandlet som beskrevet under *“Forsknings- og udviklingsomkostninger”*.

Samarbejdsaftaler

Koncernen har indgået en række samarbejdsaftaler, primært i forbindelse med forsknings- og udviklingsprojekter samt kliniske afprøvninger med produktkandidater. Som eksempel kan nævnes vores globale samarbejdsaftaler med Janssen og GSK. Ved gennemgangen af nye samarbejdsaftaler foretages der en vurdering af aftalens klassificering. Samarbejdsaftaler er ofte karakteriseret ved, at hver part bidrager med deres respektive kvalifikationer i de forskellige faser af udviklingsprojekterne. Der etableres ikke fælles kontrol med sådanne samarbejder, da parterne ikke har etableret en økonomisk aktivitet, der er genstand for fælles kontrol. Som følge heraf vurderes samarbejdsaftalerne ikke at være joint ventures som defineret i IAS 31, *“Regnskabsmæssig behandling af andele i Joint Ventures”*. Omkostninger i forbindelse med samarbejdsaftaler er behandlet som beskrevet under *“Forsknings- og udviklingsomkostninger”*. ■

III Afsnit 3 – Driftsaktiver og -forpligtelser

3.2 – Materielle aktiver

GENMAB-KONCERNEN

	Indretning af lejede lokaler	Driftsmidler og inventar	Aktiver under opførelse	Materielle aktiver i alt
	DKK'000	DKK'000	DKK'000	DKK'000
2013				
Kostpris pr. 1. januar	9.572	139.364	-	148.936
Valutakursregulering	-	(413)	-	(413)
Årets tilgang	45	8.310	-	8.355
Årets afgang	-	(20.407)	-	(20.407)
Kostpris pr. 31. december	9.617	126.854	-	136.471
Akkumulerede af- og nedskrivninger pr. 1. januar	(7.877)	(115.099)	-	(122.976)
Valutakursregulering	-	400	-	400
Årets afskrivninger	(651)	(10.831)	-	(11.482)
Årets afgang	-	20.249	-	20.249
Akkumulerede af- og nedskrivninger pr. 31. december	(8.528)	(105.281)	-	(113.809)
B Regnskabsmæssig værdi pr. 31. december	1.089	21.573	-	22.662
Regnskabsmæssig værdi af finansielt leasede aktiver inkluderet i ovenstående	-	574	-	574
2012				
Kostpris pr. 1. januar	38.291	140.190	1.734	180.215
Valutakursregulering	(352)	253	-	(99)
Årets tilgang	1.161	7.837	-	8.998
Overførsel mellem klasser	-	748	(748)	-
Årets afgang	(29.528)	(9.664)	(986)	(40.178)
Kostpris pr. 31. december	9.572	139.364	-	148.936
Akkumulerede af- og nedskrivninger pr. 1. januar	(35.412)	(111.422)	(986)	(147.820)
Valutakursregulering	354	(170)	-	184
Årets afskrivninger	(2.347)	(12.764)	-	(15.111)
Årets afgang	29.528	9.257	986	39.771
Akkumulerede af- og nedskrivninger pr. 31. december	(7.877)	(115.099)	-	(122.976)
B Regnskabsmæssig værdi pr. 31. december	1.695	24.265	-	25.960
Regnskabsmæssig værdi af finansielt leasede aktiver inkluderet i ovenstående	-	1.440	-	1.440

	2013	2012
	DKK'000	DKK'000
Af- og nedskrivninger er inkluderet i følgende poster i resultatopgørelsen:		
Forsknings- og udviklingsomkostninger	10.893	14.133
Administrationsomkostninger	589	978
I alt	11.482	15.111

III Afsnit 3 – Driftsaktiver og -forpligtelser

3.2 – Materielle aktiver – fortsat

MODERSELSKABET

	Indretning af lejede lokaler	Driftsmidler og inventar	Aktiver under opførelse	Materielle aktiver i alt
	DKK'000	DKK'000	DKK'000	DKK'000
2013				
Kostpris pr. 1. januar	3.936	14.727	-	18.663
Årets tilgang	45	-	-	45
Kostpris pr. 31. december	3.981	14.727	-	18.708
Akkumulerede af- og nedskrivninger pr. 1. januar	(2.514)	(11.736)	-	(14.250)
Årets afskrivninger	(517)	(1.427)	-	(1.944)
Akkumulerede af- og nedskrivninger pr. 31. december	(3.031)	(13.163)	-	(16.194)
B Regnskabsmæssig værdi pr. 31. december	950	1.564	-	2.514
2012				
Kostpris pr. 1. januar	7.344	18.772	1.734	27.850
Årets tilgang	1.161	1.124	-	2.285
Overførsel mellem klasser	-	748	(748)	-
Årets afgang	(4.569)	(5.917)	(986)	(11.472)
Kostpris pr. 31. december	3.936	14.727	-	18.663
Akkumulerede af- og nedskrivninger pr. 1. januar	(4.923)	(15.386)	(986)	(21.295)
Årets afskrivninger	(2.160)	(1.862)	-	(4.022)
Årets afgang	4.569	5.512	986	11.067
Akkumulerede af- og nedskrivninger pr. 31. december	(2.514)	(11.736)	-	(14.250)
B Regnskabsmæssig værdi pr. 31. december	1.422	2.991	-	4.413

	2013	2012
	DKK'000	DKK'000
Af- og nedskrivninger er inkluderet i følgende poster i resultatopgørelsen:		
Forsknings- og udviklingsomkostninger	1.555	3.218
Administrationsomkostninger	389	804
I alt	1.944	4.022

III Afsnit 3 – Driftsaktiver og -forpligtelser

3.2 – Materielle aktiver – fortsat

§ ANVENDT REGNSKABSPRAKSIS

Materielle aktiver består hovedsageligt af indretning af lejede lokaler samt driftsmateriel og inventar, som måles til kostpris med fradrag af akkumulerede af- og nedskrivninger.

Kostprisen omfatter anskaffelsesprisen for aktiviteten samt omkostninger, der direkte kan tilknyttes anskaffelsen indtil det tidspunkt, hvor aktivet er klar til brug. Nutidsværdien af de skønnede forpligtelser vedrørende reetablering af vores kontorer i forbindelse med opsigelsen af leasingkontrakten tillægges forpligtelserne. Omkostningerne omfatter direkte henførbare omkostninger og personalerelaterede omkostninger samt udgifter til underleverandører.

AFSKRIVNINGER

Afskrivninger, der beregnes på grundlag af kostprisen med fradrag af en eventuel restværdi, fordeles lineært over den forventede økonomiske levetid for aktiverne, der er:

Driftsmateriel og inventar	3-5 år
IT-udstyr	3 år
Indretning af lejede lokaler	5 år eller lejeperioden, hvis denne er kortere

Aktivernes brugstid og restværdi vurderes og revideres, hvis det er nødvendigt, en gang om året. Aktiver under opførelse afskrives ikke.

VÆRDIFORRINGELSE

Hvis forhold eller ændringer i Genmabs drift indikerer, at den regnskabsmæssige værdi af langfristede aktiver i en pengestrømsgenerende enhed ikke kan genindvindes, vil ledelsen teste aktivet for værdiforringelse.

Grundlaget for gennemgangen er aktivernes genindvindingsværdi, defineret som den højeste værdi af dagsværdien med fradrag for salgsomkostninger eller kapitalværdi beregnet som nutidsværdien af de fremtidige nettoindbetalinger, som aktivet forventes at indbringe.

Hvis den regnskabsmæssige værdi af et aktiv er højere end genindvindingsværdien, nedskrives aktivet til denne lavere genindvindingsværdi. Nedskrivningen indregnes i resultatopgørelsen på tidspunktet, hvor værdiforringelsen identificeres. ■

3.3 – Tilgodehavender

	GENMAB-KONCERNEN		MODERSELSKABET	
	2013	2012	2013	2012
	DKK'000	DKK'000	DKK'000	DKK'000
Tilgodehavender vedrørende samarbejdsaftaler	100.901	100.737	100.901	100.737
Tilgodehavender hos dattervirksomheder jf. note 5.2	-	-	-	2.739
Leasingtilgodehavender hos dattervirksomheder	-	-	1.892	5.659
Tilgodehavende renter	12.057	14.108	12.057	14.108
Derivater jf. note 4.2	2.693	3.387	2.693	3.387
Tilgodehavende skat	9.811	8.877	1.250	-
Andre tilgodehavender	10.655	14.729	2.460	5.226
Periodeafgrænsningsposter	6.050	5.587	1.855	1.732
Overført til aktiver bestemt for salg	-	(1.364)	-	-
I alt	142.167	146.061	123.108	133.588
B Langfristede tilgodehavender	6.163	9.369	1.128	5.662
B Kortfristede tilgodehavender	136.004	136.692	121.980	127.926
I alt	142.167	146.061	123.108	133.588

GENMAB-KONCERNEN

I 2013 og 2012 var forfaldne tilgodehavender og tab på tilgodehavender ubetydelige. Kreditrisikoen på tilgodehavender vurderes at være begrænset. » Der henvises til note 4.2 for yderligere information vedrørende tilgodehavende renter og derivater og relaterede kreditrisici.

Tilgodehavenderne består primært af ikke-rentebærende tilgodehavender, der forfalder mindre end et år fra balancedagen.

MODERSELSKABET

» Der henvises til note 5.2 for yderligere information vedrørende tilgodehavender fra dattervirksomheder og relaterede nedskrivninger.

III Afsnit 3 – Driftsaktiver og -forpligtelser

3.3 – Tilgodehavender – fortsat

§ ANVENDT REGNSKABSPRAKSIS

Tilgodehavender eksklusive derivater klassificeres som lån og tilgodehavender og førstegangindregnes til dagsværdi og måles efterfølgende i balancen til amortiseret kostpris, hvilket normalt svarer til nominal værdi fratrukket nedskrivning til tab.

Nedskrivning til tab på tilgodehavender fastsættes på grundlag af en individuel vurdering af de enkelte fordringer, herunder en analyse

af betalingsevne, kreditværdighed samt historisk information om betalingsmønstre og dubiøse debitorer.

Periodeafgrænsningsposter indregnet under kortfristede aktiver omfatter afholdte omkostninger vedrørende fremtidige regnskabsperioder. Periodeafgrænsningsposter måles til den nominelle værdi. ■

3.4 – Hensatte forpligtelser

	2013	2012
	DKK'000	DKK'000
Hensatte forpligtelser pr. 1. januar	3.505	23.065
Valutakursreguleringer	-	7.701
Anvendt i året	(861)	(25.258)
Tilbageført i året	(350)	(2.077)
Diskontering	-	74
I alt	2.294	3.505
B Langfristede hensatte forpligtelser	1.433	2.644
B Kortfristede hensatte forpligtelser	861	861
I alt	2.294	3.505

Hensatte forpligtelser omfatter primært kontraktmæssige- og istandsættelsesforpligtelser relateret til vores lejemål og udviklingsaktiviteter. Fastlæggelsen af dagsværdien for istandsættelsesforpligtelsen er baseret på forudsætninger og skøn vedrørende diskonteringsfaktor, de forventede reetableringsomkostninger samt det forventede tidspunkt for disse omkostninger.

I 2012 blev en tabsgivende kontrakt vedrørende vores udviklingsaktiviteter afregnet tidligere end forventet.

Størstedelen af de langfristede hensatte forpligtelser forventes afviklet i 2017.

§ ANVENDT REGNSKABSPRAKSIS

Hensatte forpligtelser indregnes, når koncernen har en eksisterende juridisk eller faktisk forpligtelse som følge af begivenheder indtruffet før eller på balancedagen, og når det er sandsynligt, at der vil ske afståelse af fremtidige økonomiske fordele for at indfri forpligtelsen. Hensatte forpligtelser måles til ledelsens bedste skøn over det beløb, hvormed forpligtelsen forventes at kunne indfries.

Der indregnes en hensat forpligtelse vedrørende tabsgivende kontrakter, når de forventede fordele for koncernen fra en kontrakt er mindre end de uundgåelige omkostninger i henhold til kontrakten. Den hensatte forpligtelse måles til nutidsværdien af det laveste beløb af det beløb, det forventes at koste at ophæve kontrakten, og de forventede nettoomkostninger, det vil koste at fortsætte kontrakten.

Når koncernen har en juridisk forpligtelse til at istandsætte et lejemål ved fraflytning, når lejekontrakten udløber, indregnes der en hensat forpligtelse til nutidsværdien af de forventede fremtidige omkostninger.

Nutidsværdien af en hensat forpligtelse beregnes baseret på en sats før skat, som afspejler aktuelle markedsvurderinger af penges tidsmæssige værdi og risici, der specifikt er forbundet med forpligtelsen. Stigningen i den hensatte forpligtelse indregnes som følge af tidsforløbet som en renteudgift. ■

III Afsnit 3 – Driftsaktiver og -forpligtelser

3.5 – Anden gæld

	GENMAB-KONCERNEN		MODERSELSKABET	
	2013	2012	2013	2012
	DKK'000	DKK'000	DKK'000	DKK'000
Forpligtelser relateret til samarbejdsaftaler	174.588	121.513	174.588	121.513
Skyldige personaleomkostninger	26.238	31.308	7.314	6.858
Andre skyldige omkostninger	29.813	31.829	15.748	22.340
Derivater jf. note 4.2	480	-	480	-
Gæld til dattervirksomheder jf. note 5.2	-	-	48.138	34.559
Leverandører af varer og tjenesteydelser	18.614	25.519	15.483	19.632
Overført til forpligtelser vedrørende aktiver bestemt for salg	-	(9.712)	-	-
I alt	249.733	200.457	261.751	204.902
B Langfristede forpligtelser	162.713	121.513	162.713	121.513
B Kortfristede forpligtelser	87.020	78.944	99.038	83.389
I alt	249.733	200.457	261.751	204.902

§ ANVENDT REGNSKABSPRAKSIS

Anden gæld førstegang indregnes til dagsværdi og måles efterfølgende i balancen til amortiseret kostpris.

Den kortfristede del af anden gæld indeholder forpligtelser, der forfalder mindre end et år fra balancedagen. Den er generelt ikke rentebærende og afregnes løbende i regnskabsåret.

Den langfristede del af anden gæld indeholder DKK 162 mio. (2012: DKK 122 mio.), som vedrører vores samarbejde med GSK. Dette beløb svarer til nutidsværdien af gælden baseret på en rente før skat, som afspejler en aktuel vurdering af penges tidsmæssige værdi og de risici, der specifikt er forbundet med forpligtelsen. Det nominelle beløb på DKK 171 mio. (2012: DKK 132 mio.) svarer til det skyldige tilbagebetalingsbeløb til GSK og vil blive tilbagebetalt fra og med begyndelsen af 2016 i form af forudbestemte maksimumfradrag i de royaltyp betalinger fra Arzerra, som Genmab skal modtage. Forpligtelsen er ikke rentebærende.

Langfristede forpligtelser måles til nutidsværdien af de omkostninger, hvormed forpligtelsen forventes at kunne indfris baseret på en rente før skat, som afspejler en aktuel vurdering af penges tidsmæssige værdi og de risici, der specifikt er forbundet med forpligtelsen.

Stigningen i forpligtelsen som følge af tidsforløbet, indregnes som en renteudgift.

SKYLDIGE PERSONALEOMKOSTNINGER

Lønninger, bidrag til social sikring, betalt orlov og bonusser og andre personalegoder indregnes i det regnskabsår, hvor medarbejderen udfører det tilknyttede arbejde.

Fratrædelsesgodtgørelse indregnes som en omkostning, når Genmab-koncernen ikke har nogen realistiske alternativer til at gennemføre den detaljerede plan vedrørende fratrædelserne.

Koncernens pensionsordninger er klassificeret som bidragsbaserede ordninger, og derfor indregnes pensionsforpligtelser ikke i balancen. Omkostninger vedrørende bidragsbaserede pensionsordninger indregnes i resultatopgørelsen i den periode, som de vedrører, og udestående bidrag inkluderes under anden gæld.

LEVERANDØRER AF VARER OG TJENESTEYDELSE

Leverandører af varer og tjenesteydelser måles i balancen til amortiseret kostpris. ■


⚖ LEDELSENS VURDERINGER OG SKØN

FORPLIGTELSE RELATERET TIL SAMARBEJDSAFTALER

Indregning af betalinger fra samarbejdspartneren GSK forbundet med onkologiindikationer for ofatumumab er baseret på oversigter fra GSK. Forud for regnskabsafslutningen hvert kvartal modtages et estimat fra GSK, som viser de forventede omkostninger i kvartalet. Disse kvartalsmæssige estimater gennemgås nøje af Genmab, og der foretages forskellige tjek og analytiske procedurer. Der rettes om nødvendigt yder-

ligere spørgsmål til GSK. De kvartalsmæssige estimater er forbundet med en vis grad af usikkerhed, da de er udarbejdet forud for afslutningen af GSK's årsregnskab for det pågældende kvartal på grundlag af foreløbige oplysninger om de forventede omkostninger, der afholdes. Pr. 31. december 2013 udgjorde det samlede udestående beløb vedrørende fjerde kvartal 2013 DKK 56 mio. Historisk har der ikke været store udsving mellem estimaterne og de endelige oversigter. ■

IV Afsnit 4 – Kapitalstruktur, finansielle risici og relaterede poster

 Dette afsnit indeholder oplysninger om, hvordan Genmab styrer sin kapitalstruktur, likviditet og relaterede risici og poster. Genmab er primært egenkapitalfinansieret og finansieret gennem samarbejdsaftaler.

4.1 – Kapitalstyring

Bestyrelsens politik er at opretholde et stærkt kapitalgrundlag for at opretholde investor-, kreditor- og markedstillid og sikre en vedvarende udvikling af Genmabs produktportefølje og forretning generelt.

Genmab er primært egenkapitalfinansieret men også finansieret gennem samarbejdsaftaler og havde ved udgangen af december 2013 likviditet på DKK 1.557 mio. sammenlignet med DKK 1.516 mio. pr. 31. december 2012. Vores likviditet understøtter vores generelle mission og strategi om at maksimere vores muligheder for succes.

I 2013 modtog Genmab provenu fra udnyttelsen af warrants på DKK 156 mio. og i 2012 indgik vi en ny licensaftale med Janssen, som gav et provenu på ca. DKK 800 mio.

Den 24. januar 2014 offentliggjorde Genmab en kapitaludvidelse på 4.600.000 nye aktier i forbindelse med en rettet emission. Netto-provenuet udgjorde DKK 972 mio. Netto-provenuet fra transaktionen forventes anvendt til bl.a., og uden at begrænse Genmabs dispositionsmuligheder, finansieringen af:

- » Den kliniske udvikling af HuMax-TF-ADC (som i øjeblikket undersøges i et fase I studie i op til otte solide tumorer)
- » Videreudvikling af Genmabs pipeline af prækliniske projekter frem mod klinisk udvikling
- » Videreudvikling af Genmabs egenudviklede teknologier, DuoBody platformen og HexaBody platformen
- » Potentielle opkøb af nye produkter, teknologier eller virksomheder, som yderligere ville kunne udvide og komplementere Genmabs kompetencer og produktportefølje
- » Generelle tiltag i selskabet med henblik på at understøtte udvikling af Genmabs pipeline og forretning

4.2 – Finansielle risici

De finansielle risici, som Genmab-koncernen kan være udsat for, styres centralt.

De generelle retningslinjer for risikostyring er blevet godkendt af bestyrelsen og indeholder koncernens valuta- og investeringspolitik relateret til kortfristede værdipapirer. Koncernens retningslinjer for risikostyring er indført for at identificere og analysere de risici, som Genmab-koncernen udsættes for, for at fastsætte de passende risikorammer og kontroller og for at overvåge risiciene og overholdelse af disse rammer. Genmabs politik er ikke aktivt at spekulere i finansielle risici. Koncernens finansielle risikostyring er udelukkende rettet mod at overvåge og nedbringe finansielle risici, der direkte er forbundet med koncernens drift.

Hovedformålet med Genmabs investeringsaktiviteter er at sikre kapitalen og likviditeten og med det sekundære formål at maksimere indtægterne fra investeringer i værdipapirer uden at forøge risikoen væsentligt. Derfor omfatter vores investeringspolitik blandt andet

Transaktionerne forbedrede vores finansielle stilling og styrke væsentligt.

Det afhænger af mange forhold, om de midler, vi har til rådighed, er tilstrækkelige, herunder de videnskabelige fremskridt i vores forsknings- og udviklingsprogrammer, omfanget af disse programmer, vores forpligtelser over for nuværende og nye kliniske samarbejdspartnere, vores evne til at etablere kommercielle forhold og licensordninger, vores investeringer i aktiver, markedsudviklingen og eventuelle fremtidige virksomhedsovertagelser. Vi kan således få brug for yderligere midler og vil muligvis forsøge at opnå yderligere finansiering i form af egenkapital- eller fremmedfinansiering, samarbejdsaftaler med partnere eller fra andre kilder.

Bestyrelsen overvåger Genmabs aktie- og kapitalstruktur for at sikre, at Genmabs kapitalberedskab underbygger vores strategiske mål. Der var ingen ændringer i koncernens procedurer for kapitalforvaltning i 2013.

Hverken Genmab A/S eller dattervirksomhederne er underlagt eksterne kapitalkrav.

Bestyrelsen vurderer, at Genmab har tilstrækkelig likviditet til at drive virksomhed i det kommende år. Bestyrelsen har derfor konkluderet, at regnskabet er udarbejdet på en going-concern basis.

retningslinjer og kriterier for, hvilke investeringer (som alle er kortfristede) kan betragtes som egnede investeringer for Genmab, og hvilke investeringsparametre skal anvendes, herunder begrænsninger i løbetid og kreditvurdering. Ydermere angiver investeringspolitikken specifikke diversifikationskriterier og investeringsbegrænsninger for at minimere risikoen for tab som et resultat af en overkoncentration af aktiver i en bestemt kategori, udsteder, valuta, land eller økonomisk sektor.

Vores kortfristede værdipapirer forvaltes på nuværende tidspunkt af to eksterne danske porteføljeforvaltere. Retningslinjerne og porteføljeforvalternes arbejde gennemgås regelmæssigt for at afspejle ændringer i markedsforholdene, koncernens aktiviteter og den finansielle stilling. I 2012 blev investeringspolitikken ændret som følge af provenuet modtaget fra daratumumab-aftalen og for at begrænse og afspejle risikoen forbundet med de nuværende markedsforhold. Der er ikke foretaget ændringer i 2013.

IV Afsnit 4 – Kapitalstruktur, finansielle risici og relaterede poster

4.2 – Finansielle risici – fortsat

Ud over kapitalstyringsrisikoen og finansieringsrisikoen omtalt i **note 4.1** har koncernen identificeret følgende væsentlige finansielle risici, som hovedsageligt er relateret til vores portefølje af kortfristede værdipapirer:

- » Kreditrisici
- » Valutarisici
- » Renterisici

Alle vores kortfristede værdipapirer handles på etablerede markeder. Som følge af de nuværende markedsforhold investeres al ny likviditet herunder geninvesteringer fra provener fra afhændelsen af kortfristede værdipapirer i højlikvide lavrisikopapirer som f.eks. europæiske statsobligationer og skatkammerbeviser fra lande som f.eks. Tyskland, Finland, Holland og Danmark samt danske realkreditobligationer med høje kreditvurderinger. Derfor anser vi likviditetsrisikoen for værende acceptabel og lav.

KREDITRISICI

Genmab er udsat for kreditrisici og tab på vores kortfristede værdipapirer, bankindeståender og tilgodehavender relateret til afledte finansielle instrumenter. Kreditrisikoen på vores øvrige tilgodehavender er ikke væsentlig.

Kortfristede værdipapirer

Med henblik på at styre og minimere kreditrisici på vores værdipapirer indeholder vores porteføljer kun værdipapirer fra anerkendte ("investment grade") udstedere. En udsteder af kortfristede værdipapirer vil ikke blive godkendt, hvis det ikke vurderes, at udstederens kreditkvalitet er mindst på højde med den rating, der vises nedenfor.

Kategori	S&P	Moody's	Fitch
Kort sigt	A-1	P-1	F-1
Langt sigt	A-	A3	A-

Vores nuværende beholdning er fordelt på en række forskellige værdipapirer og er konservativ med fokus på likviditet og sikkerhed. Pr. 31. december 2013 havde 100% af vores kortfristede værdipapirer en AAA-rating hos Moody's, S&P eller Fitch, hvilket var uændret i forhold til 31. december 2012. Den samlede værdi af vores kortfristede værdipapirer inklusive tilgodehavende renter udgjorde pr. 31. december 2013 DKK 1.401 mio. mod DKK 1.478 mio. ultimo 2012.

Bankindeståender

For at mindske kreditrisikoen på vores bankindeståender har Genmab størstedelen af sine bankindeståender hos større danske og amerikanske finansielle institutioner. Disse finansielle institutioner har på nuværende tidspunkt en kortsigtet rating fra Fitch og S&P på henholdsvis F-1 og A-2. Desuden opretholder Genmab begrænsede bankindeståender på et niveau, som vil være nødvendigt for at støtte Genmab-koncernens kortsigtede finansieringsbehov. Den samlede værdi af bankindeståender udgjorde pr. 31. december 2013 DKK 168 mio. mod DKK 52 mio. ved udgangen af 2012.

Afledte finansielle instrumenter

Genmab har indgået forskellige afledte finansielle instrumenter i henhold til en International Swaps and Derivatives Association master-aftale (jf. nedenfor). Vi er eksponeret mod kredittab, hvis vores modpart, som er en finansiell institution, ikke overholder sine forpligtelser. Institutionen har følgende kortsigtede ratings: Fitch (F1), Moody's (P-2) and S&P (A-2). Den samlede værdi af tilgodehavender relateret til afledte finansielle instrumenter udgjorde pr. 31. december 2013 DKK 3 mio. mod DKK 3 mio. ultimo 2012.

VALUTARISICI

Genmab er udsat for valutarisici, da selskabet genererer omsætning og omkostninger i en række forskellige valutaer og dermed er udsat for valutarisiko. Stigende eller faldende kurser på disse valutaer over for vores funktionelle valuta, danske kroner, kan påvirke koncernens resultater og likviditet både negativt og positivt.

De udenlandske dattervirksomheder er ikke i væsentlig grad påvirket af valutarisici, da både indtægter og omkostninger primært afregnes i de udenlandske dattervirksomheders funktionelle valuta.

Aktiver og forpligtelser i fremmed valuta

De væsentligste pengestrømme for Genmab er GBP, DKK, EUR og USD. Generelt afdækker Genmab sin valutarisiko primært ved at matche indtægter og udgifter i samme valuta og ved at have likvide beholdninger i alle større valutaer. Alle vores kortfristede værdipapirer er pr. 31. december 2013 investeret i henholdsvis EUR- (29%), DKK- (70%) og USD- og GBP-denominerede værdipapirer (1%) sammenlignet med henholdsvis 30%, 66% og 4% pr. 31. december 2012. Herudover anvender Genmab sikringsinstrumenter som f.eks. derivater og futureskontrakter, når dette vurderes som værende passende.

Baseret på Genmabs aktiver og forpligtelser denomineret i EUR, USD og GBP pr. 31. december 2013 vil en ændring i kursen på EUR i forhold til DKK på 1% og en ændring i kursen på både USD og GBP i forhold til DKK på 10% påvirke de finansielle poster med ca.:

DKK mio.	Likviditet	Tilgodehavender	Forpligtelser	Nettoposition	Procentvis ændring i valutakurs**	Nettopåvirkning af valutakursændring
2013						
EUR	407	21	(34)	394	1%	3,9
USD	93	52	(32)	113	10%	11,3
GBP*	39	-	(181)	(142)	10%	14,2
2012						
EUR	430	21	(42)	409	1%	4,1
USD	19	714	(14)	719	10%	71,9
GBP*	52	4	(132)	(76)	10%	7,6

* eksklusiv indvirkning af pengestrømsikring.

** Analysen forudsætter, at øvrige variable, specielt renten, forbliver uændret.

IV Afsnit 4 – Kapitalstruktur, finansielle risici og relaterede poster

4.2 – Finansielle risici – fortsat

Større valutakursudsving kan således forårsage betydelige udsving i vores driftsresultat, da gevinster og tab indregnes i resultatopgørelsen. Trods den seneste tids uro i euroområdet vurderes valutarisikoen på EUR, som primært vedrører vores kortfristede værdipapirer i EUR, at være ubetydelig som følge af Danmarks faste valutakurs over for EUR.

Valutaeksponeringen mod USD blev reduceret i 2013 efter salget af produktionsfaciliteten, da det kortfristede koncerninterne lån mellem Genmab A/S og Genmab MN, Inc. (nu Genmab US, Inc.) blev konverteret til egenkapital. Pr. 31. december 2013 var USD-eksponeringen primært forbundet med vores bankindeståender og tilgodehavender relateret til vores samarbejdsaftaler med Janssen.

Valutarisikoen på GBP vedrører primært kortfristede værdipapirer i GBP samt vores samarbejde med GSK. Værdipapirerne i GBP fast-

holdes for at have en naturlig sikring af de fremtidige omkostninger denomineret i GBP samt nedbringe Genmabs kortsigtede valutarisiko.

Sikring af fremtidige pengestrømme (pengestrømssikring)

For at nedbringe Genmabs langsigtede GBP/DKK valutarisiko forbundet med det årlige betalingsmaksimum på GBP 17 mio. under samarbejdet med GSK har Genmab indgået derivatkontrakter til sikring af den forbundne valutarisiko for perioden fra 2013 til 2015. Denne valutakurssikring er udført for at minimere risikoen og derved øge forudsigeligheden af koncernens økonomiske resultat.

Den samlede dagsværdi ved udgangen af december er indregnet direkte i totalindkomstopgørelsen og vil blive indregnet i resultatopgørelsen, når det årlige betalingsmaksimum forventes realiseret.

() = gæld eller indtægt		2013			
Afledt instrument	Nominelt beløb (GBP mio.)	Dagsværdi (DKK mio.)	Ændringer indregnet i resultatopgørelsen (DKK mio.)	Ændringer indregnet i anden totalindkomst (DKK mio.)	Udløbsperiode
Valutaterminskontrakt					
Beskyttelse: Genmab køber GBP til 8,765	17	3	-	(3)	Maj 2014 til november 2014
I alt		3	-	(3)	
Capped Risk Collar					
Beskyttelse: Genmab køber GBP call option/ DKK put med en strike på 9,60	17	2	(2)	-	Maj 2015 til november 2015
Forpligtelse: Genmab sælger GBP put option/ DKK call med en strike på 8,40	17	(3)	3	-	Maj 2015 til november 2015
Risiko-cap: Genmab køber GBP put option/ DKK call med en strike på 6,50	17	-	-	-	Maj 2015 til november 2015
I alt		(1)	1		

() = gæld eller indtægt		2012			
Capped Risk Collar	Nominelt beløb (GBP mio.)	Dagsværdi (DKK mio.)	Ændringer indregnet i resultatopgørelsen (DKK mio.)	Ændringer indregnet i anden totalindkomst (DKK mio.)	Udløbsperiode
Beskyttelse: Genmab køber GBP call option/ DKK put med en strike på 9,60	51	10	(10)	-	Maj 2013 til november 2015
Forpligtelse: Genmab sælger GBP put option/ DKK call med en strike på 8,40	51	(7)	7	-	Maj 2013 til november 2015
Risiko-cap: Genmab køber GBP put option/ DKK call med en strike på 6,50	51	-	-	-	Maj 2013 til november 2015
I alt		3	(3)	-	

IV Afsnit 4 – Kapitalstruktur, finansielle risici og relaterede poster

4.2 – Finansielle risici – fortsat

I 2013 blev capped risk collar-kontrakten vedrørende finansieringsforpligtelser for 2013 og 2014 erstattet af valutaterminskontrakter. Valutaterminskontrakterne og capped risk collar-kontrakten forfalder i perioden fra maj 2013 til november 2015. Det årlige betalingsmaksimum på GBP 17 mio. er sikret. Hvert år er opdelt på 3 forfaldsdatoer for at afpasse den forventede timing af betaling af kvartalsvise fakturaer til GSK med en antaget nominal opdeling på GBP 6 mio., GBP 6 mio. og GBP 5 mio.

En ændring i forward-kursen mellem GBP og DKK på 10% vil påvirke værdiansættelsen af derivaterne som anført nedenfor. Analysen forudsætter, at øvrige variable, specielt volatiliteten, forbliver uændret.

En ændring i forward-kursen mellem GBP og DKK på 10% vil påvirke værdiansættelsen af derivaterne som anført nedenfor. Analysen forudsætter, at øvrige variable, specielt volatiliteten, forbliver uændret.

NETTOPÅVIRKNING AF VALUTAKURSÆNDRING I MIO. DKK

() = gæld eller indtægt	2013			2012		
	-10%	Base	+10%	-10%	Base	+10%
Dagsværdi	(23)	2	24	(22)	3	29
Resultatopgørelse	1	1	(6)	10	(3)	(10)
Totalindkomstopgørelse	22	(3)	(18)	12	-	(19)

RENTERISICI

Genmabs eksponering mod renterisiko vedrører primært vores kortfristede værdipapirer, idet Genmab i øjeblikket ikke har væsentlige rentebærende gældsforpligtelser.

Kortfristede værdipapirer

De værdipapirer, koncernen har investeret i, indebærer en renterisiko, idet ændringer i markedsrenten kan forårsage udsving i dagsværdien af investeringen. I overensstemmelse med formålet med vores investeringsstrategi vurderes vores investeringsportefølje på det totale afkast.

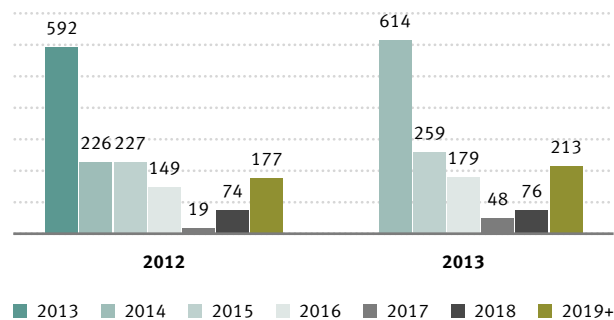
For at kontrollere og minimere renterisici opretholder koncernen en bred investeringsportefølje i værdipapirer med en relativ kort, effektiv varighed.

Pr. 31. december 2013 har porteføljen en effektiv gennemsnitsvarighed på ca. 1 år (2012: 1 år), og ingen værdipapirer har en effektiv varighed på mere end 6 år (2012: 6 år), hvilket betyder, at en ændring i renten på et procentpoint vil forårsage, at værdipapirernes dagsværdi vil ændres med ca. 1% (2012: 1%). På grund af den korte karakter af vores nuværende investeringer og i det omfang vi er i stand til at

holde investeringerne til udløb, vurderer vi ikke vores nuværende eksponering for renterisiko som væsentlig i forhold til den samlede værdi af vores portefølje.

UDLØBSPROFIL KORTFRISTEDE VÆRDIPAPIRER

DKK mio.



IV Afsnit 4 – Kapitalstruktur, finansielle risici og relaterede poster

4.3 – Finansielle aktiver og forpligtelser

KATEGORIER AF FINANSIELLE AKTIVER OG FORPLIGTELSE

Kategori	Note	2013	2012
		DKK'000	DKK'000
Finansielle aktiver målt til dagsværdi via resultatopgørelsen			
Kortfristede værdipapirer	4.4	1.388.844	1.436.757
Likvide beholdninger		-	27.395
Finansielle aktiver klassificeret som sikringsinstrumenter			
Derivater klassificeret som pengestrømsikring	3.3	2.693	3.387
Udlån og tilgodehavender			
Tilgodehavender ekskl. periodeafgrænsningsposter	3.3	133.424	138.451
Likvide beholdninger		168.135	39.597
Aktiver bestemt for salg	5.4	-	12.005
Finansielle forpligtelser klassificeret som sikringsinstrumenter			
Derivater klassificeret som pengestrømsikring	3.5	(480)	-
Finansielle forpligtelser, som måles til amortiseret kostpris			
Leasingforpligtelse	5.5	(2.485)	(5.660)
Anden gæld	3.5	(249.253)	(200.457)
Forpligtelser bestemt for salg	5.4	-	(9.712)

DAGSVÆRDIMÅLING

Kortfristede værdipapirer

Alle markedsværdier fastsættes med henvisning til eksterne kilder ved brug af ikke-justerede noterede kurser på etablerede markeder for vores kortfristede værdipapirer (Niveau 1).

Afledte finansielle instrumenter

Genmab har indgået to afledte instrumenter (en capped risk collar kontrakt og en terminkontrakt) til afdækning af valutarisiko forbundet med det årlige betalingsmaksimum for 2014 og 2015 på GBP 17 mio. under samarbejdet med GSK. Genmabs afledte instrumenter handles ikke på et aktivt marked baseret på noterede kurser.

Dagsværdien fastsættes ved brug af værdiansættelsesmetoder, som anvender markedsbaserede data som f.eks. valutakurser, rentekurver og implicit volatilitet (Niveau 2).

Finansielle leasingforpligtelser og langfristet anden gæld (GSK)

Dagsværdien udregnes på baggrund af nutidsværdien af den fremtidige hovedstol og pengestrømme fra renter, diskonteret med markedsrenten på balancedagen. Det ikke-observerbare input vedrører primært kreditrisiko, som bør revideres, hvis der er indikation på, at Genmabs kreditværdighed ændres (Niveau 3).

Note	2013			2012		
	Niveau 1	Niveau 2	Niveau 3	Niveau 1	Niveau 2	Niveau 3
	DKK '000	DKK '000	DKK '000	DKK '000	DKK '000	DKK '000
Aktiver målt til dagsværdi						
Kortfristede værdipapirer	4.4	1.388.844		1.436.757		
Tilgodehavender						
– afledte finansielle instrumenter	3.3		2.693		3.387	
Forpligtelser målt til dagsværdi						
Anden gæld – afledte finansielle instrumenter	3.5		(480)			
Forpligtelser for hvilke dagsværdien oplyses						
Finansielle leasingforpligtelser	5.4		(2.475)			(5.650)
Langfristet anden gæld (GSK)	3.5		(164.826)			(124.588)

IV Afsnit 4 – Kapitalstruktur, finansielle risici og relaterede poster

4.3 – Finansielle aktiver og forpligtelser – fortsat

§ ANVENDT REGNSKABSPRAKSIS

KLASSIFIKATION AF KATEGORIER AF FINANSIELLE AKTIVER OG FORPLIGTELSE

I overensstemmelse med IFRS har Genmab opdelt sine finansielle aktiver og forpligtelser i de kategorier, der er vist ovenfor. Klassifikationen er baseret på aktivets og forpligtelsens karakter, karakteristika og risici. Klassifikationen revurderes ved udgangen af hver regnskabsperiode.

Indregning af finansielle aktiver ophører, når rettighederne til at modtage pengestrømme fra de finansielle aktiver er ophørt eller overdraget, og risici og fordele i al væsentlighed er overdraget. Indregning af finansielle forpligtelser ophører, når forpligtelsen er opfyldt, annulleret eller udløbet.

Yderligere oplysninger om den anvendte regnskabspraksis for hver enkelt kategori er beskrevet i de pågældende noter.

DAGSVÆRDIMÅLING

Genmab-koncernen måler finansielle instrumenter som f.eks. kortfristede værdipapirer og afledte finansielle instrumenter til dagsværdi på balancedagen. Endvidere oplyses dagsværdien af finansielle instrumenter målt til amortiseret kostpris og anvendte forudsætninger. Ledelsen har vurderet, at finansielle aktiver og finansielle forpligtelser målt til amortiseret kostpris som f.eks. bankindeståender, tilgodehavender og anden gæld (med undtagelse af langfristet gæld vedrørende GSK-samarbejdet) i vid udstrækning ligger tæt op ad den regnskabsmæssige værdi som følge af den korte løbetid på disse instrumenter.

Dagsværdi er prisen opnået ved at sælge et aktiv eller betalt for at overdrage en forpligtelse i en velordnet transaktion mellem markedsdeltagere på målingstidspunktet. Dagsværdimålingen er baseret på antagelsen om, at transaktionen om at sælge aktivet eller overdrage forpligtelsen finder sted enten:

- » På det primære marked for aktivet eller forpligtelsen, eller
- » hvis der ikke findes et primært marked, på det mest fordelagtige marked for aktivet eller forpligtelsen

Det primære eller det mest fordelagtige marked skal være tilgængeligt for Genmab-koncernen.

Dagsværdien af et aktiv eller en forpligtelse måles ved brug af de forudsætninger, som markedsdeltagerne ville anvende til at prisfast-

sætte aktivet eller forpligtelsen under antagelsen om, at markedsdeltagerne handler i deres egen bedste økonomiske interesse.

En dagsværdimåling af et ikke-finansielt aktiv tager hensyn til en markedsdeltagers evne til at frembringe økonomiske fordele ved at anvende aktivet mest og bedst muligt eller ved at sælge det til en anden markedsdeltager, som ville anvende aktivet mest og bedst muligt.

Genmab-koncernen anvender værdiansættelsesteknikker, som er passende under omstændighederne, og hvortil der er tilstrækkelige data tilgængelige til at måle dagsværdien, hvorved koncernen optimerer brugen af relevante observerbare input og minimerer brugen af ikke-observerbare input.

For finansielle instrumenter, der måles i balancen til dagsværdi, kræver IFRS 13, at dagsværdimåling oplyses ud fra niveau ved brug af følgende hierarki:

- » **Niveau 1** – Noterede kurser (ikke justerede) på et aktivt marked for identiske aktiver eller forpligtelser
- » **Niveau 2** – Andre input end noterede kurser, inkluderet i niveau 1, som er observerbare for aktivet eller forpligtelsen, enten direkte (dvs. som kurser) eller indirekte (dvs. afledt af kurser)
- » **Niveau 3** – Input for aktiver eller forpligtelser, som ikke er baseret på observerbare markedsdata (dvs. ikke-observerbare input).

Der er i øjeblikket ingen finansielle instrumenter, som måles og fastsættes med henvisning til Niveau 3. Niveau 3-dagsværdier af finansielle instrumenter målt til amortiseret kostpris og anvendte forudsætninger er oplyst, jf. ovenfor.

For aktiver og forpligtelser, der løbende indregnes i regnskabet, fastsætter koncernen, hvorvidt der er sket overførsel mellem niveauerne i hierarkiet ved at revurdere kategoriseringen (på baggrund af det laveste inputniveau som er væsentligt for dagsværdimålingen som helhed) ved udgangen af hver regnskabsperiode. Eventuelle overførsler mellem de forskellige niveauer foretages ved udgangen af regnskabsperioden. Der har ikke fundet overførsler mellem de forskellige niveauer sted i 2013 og 2012. ■

IV Afsnit 4 – Kapitalstruktur, finansielle risici og relaterede poster

4.4 – Kortfristede værdipapirer

	2013	2012
	DKK'000	DKK'000
Kostpris pr. 1. januar	1.436.910	1.025.020
Årets tilgang	974.279	1.775.458
Årets afgang	(1.012.534)	(1.363.568)
Kostpris pr. 31. december	1.398.655	1.436.910
Dagsværdiregulering pr. 1. januar	(153)	10.402
Årets dagsværdiregulering	(9.658)	(10.555)
Dagsværdiregulering pr. 31. december	(9.811)	(153)
B Regnskabsmæssig værdi pr. 31. december	1.388.844	1.436.757
Regnskabsmæssig værdi i procent af kostpris	99%	100%

Specifikation af portefølje:

	Kurs- værdi 2013	Gennemsnitlig effektiv varighed	Andel i %	Kurs- værdi 2012	Gennemsnitlig effektiv varighed	Andel i %
	DKK'000			DKK'000		
Danske statsobligationer og skattekommerbeviser	306.611	1,53	22%	281.280	2,06	19%
Andre danske obligationer	664.369	1,27	48%	691.228	1,12	47%
DKK portefølje	970.980	1,35	70%	972.508	1,40	66%
USD portefølje						
Amerikanske statsobligationer	-	-	-	12.619	0,29	1%
GBP portefølje						
Britiske statsobligationer og skattekommerbeviser	12.035	0,13	1%	50.212	0,07	3%
EUR portefølje						
Europæiske statsobligationer og skattekommerbeviser	405.829	1,21	29%	428.813	1,49	30%
Total portefølje	1.388.844	1,30	100%	1.464.152	1,37	100%
Overført til likvider	-			(27.395)		
B Kortfristede værdipapirer	1.388.844			1.436.757		

AFKAST

Porteføljen genererede et nettoafkast på 0,3% i 2013 mod 1,4% i 2012. De relativt lave afkast skyldtes primært et generelt lavt niveau i markedsrenterne for højlikvide og konservative kortfristede værdipapirer med lav risiko og høje kreditvurderinger. » [Der henvises til note 4.2 for yderligere information om risici forbundet med vores kortfristede værdipapirer.](#)

De samlede renteindtægter udgjorde DKK 29 mio. i 2013 sammenlignet med DKK 18 mio. i 2012. Stigningen kunne primært henføres til en højere gennemsnitlig likviditet.

IV Afsnit 4 – Kapitalstruktur, finansielle risici og relaterede poster

4.4 – Kortfristede værdipapirer – fortsat

§ ANVENDT REGNSKABSPRAKSIS

Kortfristede værdipapirer består af investeringer i værdipapirer med en løbetid på mere end tre måneder på købstidspunktet. Genmab investerer sine likvide midler via større finansielle institutioner, i danske realkreditobligationer samt danske, europæiske og amerikanske statsobligationer. Værdipapirerne er omsættelige på de etablerede markeder.

Genmabs portefølje af investeringer er klassificeret som “finansielle aktiver målt til dagsværdi gennem resultatopgørelsen”, da

porteføljen behandles og vurderes på basis af dagsværdien i overensstemmelse med Genmabs investeringspolitik og information, der gives internt til direktionen.

Kortfristede værdipapirer indregnes første gang og efterfølgende til dagsværdi, der svarer til børskursen. Realiserede og urealiserede gevinster og tab (inklusive urealiserede valutakursgevinster og -tab) indregnes i resultatopgørelsen som finansielle poster.

Transaktioner indregnes på handelsdagen. ■

4.5 – Finansielle indtægter og omkostninger

	GENMAB-KONCERNEN		MODERSELSKABET	
	2013	2012	2013	2012
	DKK'000	DKK'000	DKK'000	DKK'000
Finansielle indtægter:				
Renter og øvrige finansielle indtægter	28.613	17.827	28.446	17.499
Renter fra dattervirksomheder	-	-	11.930	75.698
Realiserede og urealiserede gevinster (dagsværdi sikring), netto	1.592	2.405	1.592	2.405
Gevinster på valutaoptioner inklusive ændring af tidsværdi, netto	-	4.795	-	4.795
Valutakursgevinster, netto	241	-	3.332	-
R I alt	30.446	25.027	45.300	100.397
Finansielle omkostninger:				
Renter og andre finansielle omkostninger	3.326	2.722	3.217	2.664
Realiserede og urealiserede tab på kortfristede værdipapirer (målt til dagsværdi gennem resultatopgørelsen), netto	23.165	5.215	23.165	5.215
Tab på valutaoptioner inklusive ændring af tidsværdi, netto	7.806	-	7.806	-
Valutakurstab, netto	-	14.492	-	27.859
R I alt	34.297	22.429	34.188	35.738
Finansielle poster, netto	(3.851)	2.598	11.112	64.659
Renter vedr. finansielle aktiver målt til amortiseret kostpris	182	329	11.977	75.731
Renter vedr. finansielle forpligtelser målt til amortiseret kostpris	3.326	2.722	3.217	2.664

IV Afsnit 4 – Kapitalstruktur, finansielle risici og relaterede poster

4.5 – Finansielle poster – fortsat

§ ANVENDT REGNSKABSPRAKSIS

Finansielle indtægter og omkostninger omfatter renter, realiserede og urealiserede valutakursreguleringer samt realiserede og urealiserede gevinster og tab på kortfristede værdipapirer (klassificeret som dagsværdi målt gennem resultatopgørelsen) og realiserede gevinster og tab og nedskrivninger på andre værdipapirer og kapitalandele (klassificeret som aktiver disponible for salg) og realiserede og urealiserede gevinster og tab på afledte finansielle instrumenter.

Renter og udbytte præsenteres separat fra gevinster og tab på kortfristede værdipapirer og andre værdipapirer og kapitalandele.

Gevinsten eller tabet vedrørende den ineffektive del af en pengestrøms sikring og ændringer i tidsværdien indregnes straks i resultatopgørelsen under finansielle indtægter eller omkostninger.

Valutakursreguleringer af mellemværender med udenlandske dattervirksomheder, som betragtes som en del af den samlede nettoinvestering i dattervirksomheden, indregnes i moderselskabets resultatopgørelse. ■

4.6 – Warrants

WARRANTPROGRAM

Genmab A/S har indført warrantprogrammer (egenkapitalbaserede ordninger) med det formål at motivere alle koncernens medarbejdere, herunder medarbejdere i dattervirksomheder, bestyrelsesmedlemmer og medlemmer af direktionen.

Warrants tildeles af bestyrelsen i overensstemmelse med bemyndigelser givet af Genmabs aktionærer. Warranttildelinger baseres individuelt efter fortjeneste, og ingen medarbejder er automatisk berettiget til at modtage warrants ved blot at være ansat hos Genmab. Tildelinger af warrants til vores bestyrelse og direktion er underlagt retningslinjer, som er vedtaget på generalforsamlingen.

I henhold til det seneste warrantprogram tildeles warrants til den kurs, som Genmabs aktier handles til på datoen for tildelingen. I henhold til warrantprogrammerne kan tegningskursen ikke fastsættes lavere end markedskursen på datoen for tildelingen. I forbindelse med udnyttelsen skal de pågældende warrants afregnes med levering af aktier i Genmab A/S. Generelt har Genmab fire forud definerede udnyttelsesvinduer om året.

Warrantprogrammerne indeholder bestemmelser om antiudvanding, hvis der forekommer ændringer i Genmabs aktiekapital, før warrants kan udnyttes.

WARRANTS TILDELT FRA AUGUST 2004 TIL APRIL 2012

Under warrantprogrammet fra 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 fortsætte med at optjene og udnytte alle tildelte warrants i henhold til programmet, hvis ansættelsesforholdet opsiges af Genmab, uden at warrantindehaveren har givet Genmab anledning til opsigelsen.

I tilfælde af at kontrollen med Genmab ændres, som defineret i warrantprogrammerne, vil en warrantindehaver straks have optjent ret til at udnytte alle sine warrants, uanset at sådanne warrants først ville være fuldt optjente på et senere tidspunkt. Warrantindehavere, der ikke længere er ansat i eller tilknyttet Genmab, vil dog kun være berettiget til at udnytte den procentdel, som ellers ville være blevet optjent i henhold til vilkårene for warrantprogrammet.

WARRANTS TILDELT EFTER APRIL 2012

I forbindelse med den ordinære generalforsamling i april 2012 vedtog bestyrelsen et nyt warrantprogram. Hvor warrants tildelt i henhold til warrantprogrammet fra august 2004 udløber på tiårsdagen efter tildelingsdatoen, udløber warrants tildelt i henhold til det nye april 2012 warrantprogram på syvårsdagen efter tildelingsdatoen. Alle øvrige vilkår i de to warrantprogrammer er identiske.

IV Afsnit 4 – Kapitalstruktur, finansielle risici og relaterede poster

4.6 – Warrants – fortsat

WARRANTAKTIVITET I 2013 OG 2012

	Antal warrants tildelt bestyrelses-medlemmer	Antal warrants tildelt direktionen	Antal warrants tildelt medarbejdere	Antal warrants tildelt tidligere medlemmer af direktionen, bestyrelsen og medarbejdere	Udestående warrants i alt	Vejet gennemsnitlig udnyttelseskurs
	DKK					
Udestående pr. 1. januar 2012	618.675	1.170.000	853.310	3.671.693	6.313.678	199,20
Tildelt (3 tildelinger)	93.000	210.000	80.500	-	383.500	77,96
Udnyttet	-	-	-	(750)	(750)	67,50
Bortfaldet	-	-	(3.500)	(16.875)	(20.375)	90,42
Udestående pr. 31. december 2012	711.675	1.380.000	930.310	3.654.068	6.676.053	192,59
Warrants der kan udnyttes, ultimo året	478.675	886.250	674.877	3.523.281	5.563.083	216,66
Warrants der kan udnyttes og som er "in the money", ultimo året	63.750	157.500	86.873	82.625	390.748	51,16
Udestående pr. 1. januar 2013	711.675	1.380.000	930.310	3.654.068	6.676.053	192,59
Tildelt (5 tildelinger)	100.000	192.000	204.250	-	496.250	220,59
Udnyttet	(5.000)	(265.000)	(65.915)	(1.111.915)	(1.447.830)	107,46
Bortfaldet	-	-	(15.875)	(48.750)	(64.625)	71,85
Overførsler	(361.000)	-	(53.350)	414.350	-	-
Udestående pr. 31. december 2013	445.675	1.307.000	999.420	2.907.753	5.659.848	218,16
Warrants der kan udnyttes, ultimo året	269.050	811.250	645.359	2.849.253	4.574.912	238,30
Warrants der kan udnyttes og som er "in the money", ultimo året	136.250	481.250	247.996	752.931	1.618.427	124,55

» Der henvises til note 5.1 for yderligere information om antallet af warrants, som ejes af direktionen og bestyrelsen.

Siden Genmabs stiftelse og indtil den 31. december 2013 er bestyrelsen blevet bemyndiget til at tildele i alt 13.071.263 warrants (2012:

12.471.263). Pr. 31. december 2013 udgjorde de 5.659.848 udestående warrants 11% af aktiekapitalen (2012: 13%).

For warrants udnyttet i 2013 udgjorde den gennemsnitlige vejede udnyttelseskurs DKK 171,06 (2012: DKK 74,30).

IV Afsnit 4 – Kapitalstruktur, finansielle risici og relaterede poster

4.6 – Warrants – fortsat

Udestående warrants pr. 31. december 2013

Udnyt telses- kurs	Warrants kan udnyttes fra	Antal udestående warrants	Vejt gennemsnitlig resterende løbetid (i år)	Antal warrants, der kan udnyttes
DKK				
26,75	8. december 2012	3.187	7,94	1.312
31,75	14. oktober 2012	41.475	7,79	17.597
40,41	22. juni 2012	268.800	7,47	106.800
45,24	25. april 2013	21.125	5,32	875
46,74	2. juni 2011	182.250	6,42	101.000
55,85	6. april 2012	39.750	7,30	23.000
66,60	9. december 2011	81.700	6,94	54.200
67,50	14. oktober 2011	28.975	6,79	19.600
68,65	21. april 2011	42.938	6,30	32.750
77,00	9. december 2010	8.000	5,94	8.000
79,25	9. oktober 2013	24.750	5,77	4.875
80,55	5. december 2013	289.000	5,93	72.250
86,00	3. august 2005	67.887	0,59	67.887
89,50	22. september 2005	4.000	0,73	4.000
97,00	1. december 2005	12.375	0,92	12.375
98,00	31. januar 2014	3.250	6,08	-
101,00	10. august 2006	66.812	1,61	66.812
114,00	7. juni 2006	188.375	1,43	188.375
116,00	20. april 2006	6.439	1,30	6.439
129,75	8. oktober 2010	125.000	5,77	125.000
130,00	1. december 2006	9.625	1,92	9.625
147,50	17. april 2014	28.000	6,29	-
173,00	21. juni 2007	365.532	2,47	365.532
174,00	17. juni 2010	210.500	5,46	210.500
184,00	2. marts 2007	85.321	2,16	85.321
199,00	12. juni 2014	3.000	6,45	-
210,50	25. april 2007	34.302	2,31	34.302
224,00	19. september 2007	118.833	2,72	118.833
225,90	6. december 2014	428.500	6,93	-
231,50	10. oktober 2014	32.500	6,78	-
234,00	15. april 2010	68.350	5,29	68.350
234,75	17. december 2009	36.250	4,96	36.250
246,00	4. juni 2009	187.750	4,50	187.750
254,00	24. april 2009	640.025	4,34	640.025
272,00	8. oktober 2009	487.313	4,77	487.313
326,50	4. oktober 2008	151.100	3,76	151.100
329,00	13. december 2008	90.705	3,95	90.705
330,00	13. december 2007	61.500	2,95	61.500
352,50	27. juni 2008	784.946	3,49	784.946
364,00	19. april 2008	329.708	3,30	329.713
218,16		5.659.848	4,51	4.574.912

IV Afsnit 4 – Kapitalstruktur, finansielle risici og relaterede poster

4.6 – Warrants – fortsat

Udnyttelse af udestående warrants pr. 31. december 2012

Udnyt telses- kurs	Warrants kan udnyttes fra	Antal udestående warrants	Vejet gennemsnitlig resterende løbetid (i år)	Antal warrants, der kan udnyttes
DKK				
26,75	8. december 2012	3.750	8,94	938
31,75	14. oktober 2012	47.750	8,79	11.936
40,41	22. juni 2012	347.000	8,47	86.750
45,24	25. april 2013	27.000	6,32	-
46,74	2. juni 2011	333.000	7,42	166.750
55,85	6. april 2012	50.000	8,30	13.625
66,60	9. december 2011	113.250	7,94	56.750
67,50	14. oktober 2011	37.250	7,79	18.500
68,65	21. april 2011	49.250	7,30	28.374
77,00	9. december 2010	9.500	6,94	7.125
79,25	9. oktober 2013	29.500	6,77	-
80,55	5. december 2013	325.000	6,93	-
86,00	3. august 2005	484.537	1,59	484.537
89,50	22. september 2005	12.650	1,73	12.650
97,00	1. december 2005	27.125	1,92	27.125
101,00	10. august 2006	186.266	2,61	186.266
114,00	7. juni 2006	390.050	2,43	390.050
115,00	21. september 2006	1.975	2,72	1.975
116,00	20. april 2006	22.314	2,30	22.314
129,75	8. oktober 2010	145.496	6,77	113.813
130,00	1. december 2006	14.813	2,92	14.813
173,00	21. juni 2007	573.970	3,47	573.970
174,00	17. juni 2010	332.000	6,46	249.250
184,00	2. marts 2007	119.820	3,16	119.820
210,50	25. april 2007	34.300	3,31	34.300
224,00	19. september 2007	118.833	3,72	118.833
234,00	15. april 2010	68.350	6,29	51.315
234,75	17. december 2009	36.251	5,96	36.251
246,00	4. juni 2009	187.751	5,50	187.751
254,00	24. april 2009	640.025	5,34	640.025
272,00	8. oktober 2009	489.313	5,77	489.313
326,50	4. oktober 2008	151.100	4,76	151.100
329,00	13. december 2008	90.705	4,95	90.705
330,00	13. december 2007	61.500	3,95	61.500
352,50	27. juni 2008	784.944	4,49	784.944
364,00	19. april 2008	329.715	4,30	329.715
192,59		6.676.053	4,98	5.563.083

V Afsnit 5 – Øvrige oplysninger



Dette afsnit indeholder forskellige lovpligtige oplysninger, som er af sekundær betydning for en forståelse af Genmab-koncernens regnskab. Afsnittet indeholder også en række noter med oplysninger, der kun vedrører moderselskabets regnskab.

5.1 – Vederlag til bestyrelsen og direktionen

Det samlede vederlag til bestyrelsen og direktionen er som følger:

	GENMAB-KONCERNEN		MODERSELSKABET	
	2013	2012	2013	2012
	DKK'000	DKK'000	DKK'000	DKK'000
Lønninger og gager	18.638	17.283	3.467	4.041
Aktiebaseret vederlag	8.352	8.305	2.818	3.147
Bidragbaserede pensinsordninger	1.010	930	-	-
I alt	28.000	26.518	6.285	7.188

Lønpakkerne til bestyrelsen og direktionen er beskrevet mere indgående nedenfor. Generelt er lønpakkerne udformet med henblik på og vurderes at være konkurrencedygtige i sammenligning med andre tilsvarende internationale biotekselskaber. Lønpakkerne er denomineret i DKK, EUR eller USD. Vederlagskomiteén foretager en årlig evaluering af lønpakkerne. Al incitamentsaf lønning og variabel aflønning skal behandles og godkendes på selskabets ordinære generalforsamling.

I henhold til Genmabs regnskabspraksis, jf. [note 2.3 i årsregnskabet](#), indregnes aktiebaseret vederlag i resultatopgørelsen og er inkluderet i vederlagsopstillingen i denne note. Sådanne omkostninger repræsenterer en teoretisk beregnet værdi af de tildelte warrants og er ikke udtryk for et kontant vederlag ydet til bestyrelsesmedlemmerne. **>> Der henvises til note 4.6 for oplysninger om Genmabs warrantprogrammer.**

☐ Afsnit 5 – Øvrige oplysninger

5.1 – Vederlag til bestyrelsen og direktionen – fortsat

VEDERLAG TIL BESTYRELSEN

	Formål og link til strategi	Resultatmål	Potentielt vederlag	Ændringer i forhold til 2012
Årligt basis-honorar til bestyrelsen og vederlag for arbejde i komitéer	Sikre at Genmab kan tiltrække kvalificerede medlemmer til bestyrelsen	Enhver stigning baseret på benchmarks for andre tilsvarende internationale biotekselskaber	Basishonorar til bestyrelsesmedlemmer på USD 45.000 – bestyrelsesformanden modtager tredobbelt honorar Vederlag for deltagelse i komitéerne ligger i intervallet USD 7.500 til USD 25.000, hvortil kommer et vederlag pr. møde på USD 1.000	Honoraret til bestyrelsesformanden øget fra to til tre gange basishonoraret
Aktiebaseret vederlag	Motivere bestyrelsesmedlemmerne på langt sigt i overensstemmelse med strategien og skabe værdi for aktionærerne	Forbundet til Genmabs finansielle og strategiske prioriteringer som incitament til at øge selskabets fremtidige værdi men også som en anerkendelse af tidligere bidrag og resultater	Et nyt bestyrelsesmedlem tildeles op til 25.000 warrants ved indvælgelsen. Endvidere kan bestyrelsesmedlemmerne tildeles op til 20.000 warrants på årsbasis afhængig af de økonomiske resultater for det pågældende år, udviklingen i vores produktportefølje samt bestemte større og væsentlige begivenheder. Som vist nedenfor udgør det aktiebaserede vederlag for 2013 DKK 2 mio. og omfatter indregning af ikke-kontant aktiebaseret vederlag tildelt over flere perioder, herunder en del af de warrants, der blev tildelt i rapporteringsperioden. » Der henvises til oversigten “Antal udestående warrants” på side 81 for yderligere oplysninger.	Ingen

	Basis-honorar	Honorar komitéer	Aktiebaseret vederlag	2013	Basis-honorar	Honorar komitéer	Aktiebaseret vederlag	2012
	DKK'000	DKK'000	DKK'000	DKK'000	DKK'000	DKK'000	DKK'000	DKK'000
Mats Pettersson**	561	117	613	1.291	-	-	-	-
Anders Gersel Pedersen	378	122	421	921	454	86	330	870
Burton G. Malkiel	251	162	273	686	259	202	319	780
Karsten Havkrog Pedersen***	64	29	120	213	259	112	319	690
Michael B. Widmer***	64	20	251	335	323	75	626	1.024
Hans Henrik Munch-Jensen	251	130	273	654	259	127	319	705
Toon Wilderbeek***	64	17	(165)	(84)	259	72	253	584
Daniel J. Bruno***	64	-	(79)	(15)	259	-	136	395
Tom Vink*	251	-	248	499	259	-	136	395
Nedjad Losic*	251	-	248	499	259	-	136	395
I alt	2.199	597	2.203	4.999	2.590	674	2.574	5.838

* Medarbejdervalgt

** Valgt på den ordinære generalforsamling i april 2013

*** Fratrådte bestyrelsen på den ordinære generalforsamling i april 2013

» For yderligere oplysninger om bestyrelsen henvises til afsnittet “Bestyrelse” i ledelsesberetningen.

V Afsnit 5 – Øvrige oplysninger

5.1 – Vederlag til bestyrelsen og direktionen – fortsat

AFLØNNING AF DIREKTIONEN

	Formål og link til strategi	Resultatmål	Potentielt vederlag	Ændringer i forhold til 2012
Grundløn	Afspejler direktionsmedlemmets kompetencer og erfaring, rolle og ansvarsområder	Enhver stigning baseret på såvel individuelle som selskabets resultater samt en benchmarkanalyse	Fast	Grundløn hævet med 3% i lokal valuta (2012: 3%) på niveau med den gennemsnitlige stigning i hele koncernen
Pension og andre personalegoder	Skabe rammer for opsparing til pension Yde almindelige goder som f.eks. firmabil og -telefon	Ingen	Fast beløb eller procentdel af grundløn	Ingen
Årlig kontant bonus	Motivere direktionsmedlemmerne til at opnå primære mål på årsbasis	Opnåelse af fastsatte og veldefinerede årlige milestones	Maksimalt 60% til 100% af årlig bruttoløn afhængig af stilling. Ekstraordinær bonus på op til 15% af deres årlige bruttoløn, baseret på indtrædelsen af bestemte ekstraordinære begivenheder eller resultater. Bonusordningen kan medføre, at begge nuværende direktionsmedlemmer kan optjene en bonus pr. kalenderår på op til et samlet beløb på ca. DKK 7 mio. (årligt) og DKK 1 mio. (ekstraordinært). I 2013 modtog de nuværende direktionsmedlemmer en samlet kontantbonus på DKK 8 mio. (2012: DKK 6 mio.).	Ingen
Aktiebaseret vederlag	Motivere direktionsmedlemmerne på langt sigt i overensstemmelse med strategien og skabe værdi for aktionærerne	Forbundet til Genmabs finansielle og strategiske prioriteringer som incitament til at øge selskabets fremtidige værdi men også som en anerkendelse af tidligere bidrag og resultater	Et nyt medlem af direktionen får normalt tildelt warrants ved tiltrædelsen. Herudover kan medlemmer af direktionen få tildelt op til 150.000 warrants om året. Som vist nedenfor udgør det aktiebaserede vederlag for 2013 DKK 6 mio. og omfatter indregning af ikke-kontant aktiebaseret vederlag tildelt over flere perioder, herunder en del af de warrants, der blev tildelt i rapporteringsperioden. » Der henvises til oversigten "Antal udestående warrants" på side 81 for yderligere oplysninger.	Ingen

☐ Afsnit 5 – Øvrige oplysninger

5.1 – Vederlag til bestyrelsen og direktionen – fortsat

	Grundløn	Bidrags- baserede pensions- ordninger	Andre goder	Kontant bonus	Aktie- baseret vederlag	I alt Genmab- koncernen	Moder- selskabet*
	DKK'000	DKK'000	DKK'000	DKK'000	DKK'000	DKK'000	DKK'000
2013							
Jan van de Winkel	5.065	866	243	5.653	3.482	15.309	855
David A. Eatwell	2.854	144	-	2.027	2.667	7.692	431
I alt	7.919	1.010	243	7.680	6.149	23.001	1.286
2012							
Jan van de Winkel	4.925	787	243	4.483	3.239	13.677	816
David A. Eatwell	2.829	143	-	1.539	2.492	7.003	534
I alt	7.754	930	243	6.022	5.731	20.680	1.350

* Indeholdt grundløn og anden aflønning på DKK 0,7 mio. (2012: DKK 0,8 mio.) og aktiebaseret vederlag på DKK 0,6 mio. (2012: DKK 0,6 mio.).

» For yderligere oplysninger om direktionen henvises til afsnittet "Senior Leadership Team" i ledelsesberetningen.

Fratrædelsesordninger

Såfremt Genmab opsiger ansættelsesaftalen med de enkelte direktionemedlemmer uden gyldig grund, er Genmab forpligtet til at betale direktionemedlemmet den nuværende løn i et eller to år efter udgangen af en opsigelsesperiode på ét år. Hvis ansættelsesaftalen med et

direktionsmedlem opsiges uden gyldig grund, anslås den samlede indvirkning på vores økonomiske stilling at udgøre ca. DKK 29 mio. pr. 31. december 2013 (2012: DKK 26 mio.).

Fratrædelsesgodtgørelserne følger anbefalingerne for god selskabsledelse fra maj 2013, som anbefaler, at fratrædelsesgodtgørelse ikke bør overstige to års vederlag.

» Der henvises til note 5.6 for en beskrivelse af den mulige indvirkning af en ændring af kontrollen med Genmab.

ANTAL AKTIER EJET OG UDESTÅENDE WARRANTS

Antal aktier ejet	31. december 2012	Købt	Solgt	31. december 2013	Markedsværdi DKK'000*
Bestyrelse					
Mats Pettersson	-	-	-	-	-
Anders Gersel Pedersen	-	-	-	-	-
Burton G. Malkiel	-	5.000	-	5.000	1.060
Hans Henrik Munch-Jensen	300	-	-	300	64
Tom Vink	-	-	-	-	-
Nedjad Losic	800	-	-	800	170
	1.100	5.000	-	6.100	1.294
Direktion					
Jan van de Winkel	230.000	265.000	-	495.000	104.940
David A. Eatwell	-	-	-	-	-
	230.000	265.000	-	495.000	104.940
I alt	231.100	270.000	-	501.100	106.234

* Markedsværdien er baseret på lukkekursen på moderselskabets aktier på NASDAQ OMX København på balancedagen eller den sidste handelsdag før balancedagen.

V Afsnit 5 – Øvrige oplysninger

5.1 – Vederlag til bestyrelsen og direktionen – fortsat

Antal udestående warrants	31. december 2012	Tildelt	Udnyttet	Over- førsler	31. december 2013	Black & Scholes	Gennemsnit-
						værdi for warrants tildelt i 2013	lig vejet udnyttelses- kurs udestående warrants
						DKK	DKK
Bestyrelse							
Mats Pettersson	-	45.000	-	-	45.000	3.459.550	182,34
Anders Gersel Pedersen	107.500	10.000	-	-	117.500	937.900	164,68
Burton G. Malkiel	88.500	10.000	(5.000)	-	93.500	937.900	245,22
Karsten Havkrog Pedersen	98.500	-	-	(98.500)	-	-	-
Michael B. Widmer	188.000	-	-	(188.000)	-	-	-
Hans Henrik Munch-Jensen	88.500	10.000	-	-	98.500	937.900	234,82
Toon Wilderbeek	34.000	-	-	(34.000)	-	-	-
Daniel J. Bruno	40.500	-	-	(40.500)	-	-	-
Tom Vink	29.425	10.000	-	-	39.425	937.900	107,63
Nedjad Losic	36.750	15.000	-	-	51.750	1.406.850	112,29
	711.675	100.000	(5.000)	(361.000)	445.675	8.618.000	187,73
Direktion							
Jan van de Winkel	930.000	120.000	(265.000)	-	785.000	11.254.800	186,52
David A. Eatwell	450.000	72.000	-	-	522.000	6.752.880	134,10
	1.380.000	192.000	(265.000)	-	1.307.000	18.007.680	165,58
I alt	2.091.675	292.000	(270.000)	(361.000)	1.752.675	26.625.680	171,22

I marts, maj og august 2013 erhvervede Dr. Jan van de Winkel henholdsvis 100.000, 115.000 og 50.000 aktier i forbindelse med udnyttelse af warrants. Hermed steg Jan van de Winkels personlige beholdning af aktier i Genmab A/S fra 230.000 til 495.000 stk. aktier. Endvidere erhvervede Burton G. Malkiel 5.000 aktier i forbindelse med udnyttelse af warrants. Efter udnyttelsen af warrants består Burton G. Malkiels personlige beholdning af aktier i Genmab A/S af 5.000 aktier.

Efter Genmab A/S' ordinære generalforsamling den 17. april 2013 består bestyrelsen af 4 uafhængige medlemmer og 2 medarbejdervalgte bestyrelsesmedlemmer. Dr. Anders Gersel Pedersen og

Dr. Burton G. Malkiel blev genvalgt til bestyrelsen for en periode på ét år. Mats Pettersson blev valgt til bestyrelsen for en periode på ét år. De medarbejdervalgte bestyrelsesmedlemmer Tom Vink og Nedjad Losic blev genvalgt til bestyrelsen for en periode på tre år. Bestyrelsen konstituerede sig selv med Mats Pettersson som formand og Anders Gersel Pedersen som næstformand. Ved indvælgelsen i bestyrelsen blev Mats Pettersson tildelt 25.000 warrants.

Michael Widmer, Toon Wilderbeek, Karsten Havkrog Pedersen og Daniel Bruno (medarbejdervalgt) trådte ud af bestyrelsen. Reklassificeringen af deres aktier og warrants er vist i tabellen ovenfor i kolonnen "Overførsler".

☐ Afsnit 5 – Øvrige oplysninger

5.2 – Oplysning om nærtstående parter

Genmabs nærtstående parter er:

- » Moderselskabets dattervirksomheder
- » Selskaber i hvilke medlemmer af moderselskabets bestyrelse, direktionen eller nærtstående familiemedlemmer til disse personer har en betydelig indflydelse
- » Moderselskabets bestyrelse, direktionen eller nærtstående familiemedlemmer til disse personer.

MODERSELSKABETS TRANSAKTIONER MED DATTERVIRKSOMHEDER

Genmab B.V. og Genmab US, Inc. er 100% ejede dattervirksomheder af Genmab A/S og er inkluderet i koncernregnskabet. Selskaberne udfører primært forsknings- og udviklingsaktiviteter på vegne af moderselskabet. Alle transaktioner og mellemværender mellem selskaberne er elimineret i koncernregnskabet.

	MODERSELSKABET	
	2013	2012
	DKK'000	DKK'000
Transaktioner med dattervirksomheder:		
<i>Resultatopgørelsen:</i>		
Salg af licens	-	33.572
Service fee indtægter	1.601	-
Service fee udgifter	(162.489)	(166.502)
Finansielle indtægter	11.930	75.698
Udeståender med dattervirksomheder:		
<i>Langfristede tilgodehavender:</i>		
Nominal værdi	-	879.053
Nedskrivning*	-	(877.161)
Langfristede tilgodehavender	-	1.892
<i>Kortfristede tilgodehavender:</i>		
Nominal værdi	1.892	658.003
Nedskrivning*	-	(651.497)
Kortfristede tilgodehavender	1.892	6.506
Anden kortfristet gæld	(48.138)	(34.559)

* Efter salget af produktionsfaciliteten blev lånene til Genmab MN, Inc. (nu Genmab US, Inc.) konverteret til egenkapital. De tidligere nedskrivninger på lånene er overført til egenkapitalinvesteringen. » [Der henvises til note 5.3 for yderligere information.](#)

Genmab har stillet en kreditfacilitet til rådighed for de enkelte dattervirksomheder (denomineret i lokal valuta), som dattervirksomheden kan trække på for at sikre den nødvendige finansiering af dets aktiviteter.

SELSKABER HVORI MEDLEMMER AF MODERSELSKABETS BESTYRELSE, DIREKTION OG NÆRTSTÅENDE FAMILIEMEDLEMMER AF DISSE PERSONER UDØVER BETYDELIG INDFLYDELSE

I 2010 indgik vi et samarbejde med Lundbeck, hvor Genmab vil skabe nye humane antistoffer til tre targets, som Lundbeck har identificeret. Da bestyrelsens næstformand Anders Gersel Pedersen er medlem af direktionen i Lundbeck, betragtes Lundbeck som en nærtstående part.

I henhold til aftalen modtog Genmab i 2010 en upfrontbetaling på EUR 7,5 mio. (DKK 56 mio. på aftaletidspunktet). Upfrontbetalingen blev udskudt og indregnet i resultatopgørelsen som omsætning lineært over en treårig periode.

Lundbeck finansierer udviklingen af antistoffer, og i løbet af 2013 og 2012 udgjorde indtægterne (refusion af omkostninger og milestonebetalinger) fra samarbejdet henholdsvis DKK 18 mio. og DKK 36 mio. Dette beløb er medregnet i nettoomsætningen.

Pr. 31. december 2013 havde Genmab et tilgodehavende hos Lundbeck på DKK 15 mio. (2012: DKK 13 mio.). Dette beløb er medregnet i tilgodehavender.

KONCERNENS TRANSAKTIONER MED BESTYRELSEN OG DIREKTIONEN

Genmab har ikke ydet lån, stillet garantier eller påtaget sig andre forpligtelser over for eller på vegne af noget medlem af bestyrelsen eller direktionen.

Udover aflønning af og andre transaktioner vedrørende bestyrelsen og direktionen som beskrevet i [note 5.1](#) har der ikke fundet øvrige væsentlige transaktioner sted med Genmabs bestyrelse og direktion i 2012 og 2013.

☐ Afsnit 5 – Øvrige oplysninger

5.3 – Kapitalandele i dattervirksomheder

Genmab A/S (moderselskabet) har følgende kapitalandele i dattervirksomheder:

Navn	Hjemsted	Ejerandel og stemmer	
		2013	2012
Genmab B.V.	Utrecht, Holland	100%	100%
Genmab US, Inc.*	New Jersey, USA	100%	-
Genmab MN, Inc.*	Minnesota, USA	-	100%
Genmab, Inc.*	New Jersey, USA	-	100%

* Efter salget af vores produktionsfacilitet fusionerede Genmab sine to dattervirksomheder Genmab, Inc. og Genmab MN, Inc. til en samlet juridisk enhed med virkning fra 1. april 2013. Den fortsættende juridiske enhed blev omdøbt til Genmab US, Inc., og alle fremtidige forretningsaktiviteter i USA vil blive foretaget i dette navn.

I 2012 blev der indregnet en nedskrivning på DKK 429 mio. vedrørende produktionsfaciliteten, som var ejet af Genmab MN, Inc. (nu Genmab US, Inc.) primært grundet en ændring i produktionsfacilitetens dagsværdi. Denne nedskrivning blev allokert til koncerninterne lån med Genmab US, Inc. Investeringen relateret til dattervirksomheden blev nedskrevet i 2009 og igen i 2011 til nul. Faciliteten blev solgt i 2013.

Kapitalandele i dattervirksomheder vurderes årligt af koncernens ledelse for værdiforringelse, og hvis det vurderes nødvendigt, foretages en test for værdiforringelse. Som nævnt i **note 5.2** blev lånene til Genmab US, Inc. konverteret til egenkapital. De tidligere nedskrivninger på lånene er overført til egenkapitalinvesteringen. Nettopåvirkningen i 2013 udgør DKK 26 mio. (indtægt) efter salget af faciliteten.

Nedskrivningen og indtægten er inkluderet i ophørt aktivitet i moderselskabets årsregnskab.

	MODERSELSKABET	
	2013	2012
	DKK'000	DKK'000
Kostpris pr. 1. januar	506.856	466.557
Årets tilgang	1.561.708	40.299
Kostpris pr. 31. december	2.068.564	506.856
Nedskrivning pr. 1. januar	(426.285)	(426.123)
Årets nedskrivning	(1.502.483)	(162)
Nedskrivning pr. 31. december	(1.928.768)	(426.285)
B Regnskabsmæssig værdi 31. december	139.796	80.571

§ ANVENDT REGNSKABSPRAKSIS

I det separate årsregnskab for moderselskabet Genmab A/S er investeringer i dattervirksomheder indregnet og målt til kostpris. Investeringer i udenlandsk valuta er omregnet til præsentationsvalutaen til de historiske valutakurser på tidspunktet for investeringen. Kostprisen nedskrives til det beløb, der kan genindvindes, hvis dette er lavere.

Udbytte fra investeringerne indregnes som nettoomsætning, når og hvis sådanne deklarerer. Der udføres en test for værdiforringelse, hvis udbyttet overstiger periodens totalindkomst, eller hvis dattervirksomheden overstiger den regnskabsmæssige værdi af dattervirksomhedens nettoaktiver i koncernregnskabet. ■

▣ Afsnit 5 – Øvrige oplysninger

5.4 – Aktiver bestemt for salg og ophørt aktivitet

I november 2009 offentliggjorde vi en reorganiseringsplan, som omfattede en hensigt om at sælge Genmabs produktionsfacilitet beliggende ved Brooklyn Park, Minnesota, USA. Faciliteten blev solgt i 2013.

	2013	2012
	DKK'000	DKK'000
Nettoresultat af ophørt aktivitet		
Omkostninger	(10.260)	(44.740)
	(10.260)	(44.740)
Avance ved salg af aktiver bestemt for salg	52.489	-
Nedskrivninger til dagsværdi fratrukket salgsomkostninger	-	(330.913)
Driftsresultat	42.229	(375.653)
Finansielle indtægter, netto	7	11
Nettoresultat før skat	42.236	(375.642)
Skat af resultat	(29)	(28)
R Nettoresultat	42.207	(375.670)
Resultat af ophørt aktivitet pr. aktie	0,82	(8,16)
Udvandet resultat af ophørt aktivitet pr. aktie	0,81	(8,16)
Pengestrømme fra ophørt aktivitet		
Nettopengestrømme fra driftsaktivitet	(18.887)	(42.025)
Nettopengestrømme fra investeringsaktivitet	52.489	-
Nettopengestrømme fra ophørt aktivitet	33.602	(42.025)
Aktiver og forpligtelser bestemt for salg		
Tilgodehavender	-	1.364
Likvider	-	12.005
B Aktiver bestemt for salg	-	13.369
Anden gæld	-	(9.712)
B Forpligtelser vedrørende aktiver bestemt for salg	-	(9.712)
Nettoaktiver i ophørt aktivitet	-	3.657

Dagsværdien af faciliteten med fradrag af salgsomkostninger blev i december 2012 reduceret fra USD 58 mio. til nul, hvilket medførte en indregning af en ikke-likviditetspåvirkende nedskrivning på ca. DKK 331 mio. Ovennævnte var indeholdt i resultatet for den ophørte aktivitet. Den samlede nedskrivning blev allokert pro rata på facilitetens langfristede aktivers respektive regnskabsmæssige værdier og blev allokert som følger:

DKK mio.	2013	2012
Grunde og bygninger	-	270
Produktionsudstyr	-	57
Driftsmateriel og inventar	-	4
Nedskrivning i alt	-	331

» Der henvises til note 5.3 for information om nedskrivningen i moderselskabets årsregnskab.

Faciliteten blev solgt i februar 2013 til Baxter for et kontantbeløb på USD 10 mio. (ca. DKK 57 mio.) med fradrag af salgsomkostninger, hvilket medfører en gevinst på DKK 52 mio., som blev indregnet i 2013.

Efter en kort overgangsperiode efter salget af produktionsfaciliteten tilbød Baxter beskæftigelse til de 23 medarbejdere, som har vedligeholdt faciliteten. Overgangsperioden udløb ved udgangen af marts 2013, og alle overgangsomkostningerne blev afholdt af Baxter.

Den resterende likviditet inden for ophørt aktivitet har været indregnet i fortsættende aktiviteter siden andet kvartal 2013.

V Afsnit 5 – Øvrige oplysninger

5.4 – Aktiver bestemt for salg og ophørt aktivitet – fortsat

§ ANVENDT REGNSKABSPRAKSIS

AKTIVER BESTEMT FOR SALG

Aktiver eller afhændelsesgrupper omfatter aktiver og forpligtelser, som ved første indregning forventes at blive genindvundet primært gennem salg inden for 12 måneder og ikke gennem fortsat brug, klassificeres som bestemt for salg.

Begivenheder eller omstændigheder kan medføre, at perioden til gennemførelse af salget strækker sig ud over 12 måneder. En forlængelse af den fornødne periode til at gennemføre et salg medfører ikke nødvendigvis, at aktiver eller afhændelsesgrupperne ikke kan klassificeres som bestemt for salg, hvis forsinkelsen skyldes begivenheder eller omstændigheder, der ligger uden for Genmabs kontrol, og der er tilstrækkeligt bevis for, at enheden fortsat har til hensigt at sælge aktivet.

Umiddelbart før klassifikationen som bestemt for salg revurderes værdien af aktivet eller enhederne i afhændelsesgruppen i henhold til koncernens anvendte regnskabspraksis. Derefter måles aktiverne eller afhændelsesgruppen generelt til den laveste værdi af regnskabsmæssig værdi og dagsværdi med fradrag af salgsomkostninger.

Aktiver bestemt for salg amortiseres eller afskrives ikke.

Nedskrivninger på en afhændelsesgruppe allokere indledningsvist til goodwill og efterfølgende til resterende aktiver og forpligtelser på pro rata basis, med undtagelse af, at der ikke allokere tab til varebeholdninger, finansielle aktiver, eller udskudte skatteaktiver, som forsat måles i henhold til koncernens anvendte regnskabspraksis. Nedskrivninger, som opstår ved den første klassifikation som bestemt

for salg, og gevinster og tab ved efterfølgende måling indregnes i resultatopgørelsen og oplyses i noterne.

Aktiver bestemt for salg og dertil knyttede forpligtelser udskilles i særskilte linjer i balancen som kortfristede aktiver og gældsforpligtelser. Sammenligningstal er ikke tilpasset.

OPHØRT AKTIVITET

En ophørt aktivitet er en enhed under koncernens virksomhed, som udgør et separat væsentligt forretningsområde, og er enten afhændet eller er udskilt som bestemt for salg. Klassifikation som ophørt aktivitet sker ved afhændelse, eller når aktiviteten opfylder de krav, der skal opfyldes for at blive klassificeret som bestemt for salg, hvis dette indtræffer tidligere.

Når en aktivitet klassificeres som en ophørt aktivitet, præsenteres resultatet for ophørt aktivitet i en særskilt linje i resultatopgørelsen. Sammenligningstallene i resultatopgørelsen reklassificeres for ophørte aktiviteter i en særskilt linje, som om aktiviteten var ophørt fra starten af sammenligningsperioden.

Yderligere information om ophørt aktivitet oplyses i noterne og indeholder blandt andet en opdeling af nettoomsætning, omkostninger og resultat før skat for den ophørte aktivitet, nedskrivning og gevinst eller tab indregnet i målingen til dagsværdi med fradrag af salgsomkostninger eller ved afhændelse. Derudover oplyses der relateret information om pengestrømme. ■

⚖ LEDELSENS VURDERINGER OG SKØN

Som nævnt ovenfor blev faciliteten solgt for USD 10 mio. med fradrag af salgsomkostninger i februar 2013. Pr. 31. december 2012 var dagsværdien med fradrag af salgsomkostningerne nul opgjort på baggrund af usikre markedsforhold. Da der endnu ikke var indgået bindende salgsaftaler, og da faciliteten i Brooklyn Park ikke blev vurderet til at kunne sælges i et aktivt marked grundet den meget specialiserede anvendelse, var dagsværdien med fradrag af salgsomkostninger

forbundet med visse usikkerheder og skøn. Dagsværdien med fradrag af salgsomkostninger og nedskrivningen var baseret på de bedst mulige tilgængelige oplysninger.

Pr. 31. december 2012 var salgsprocessen aktiv, og Genmab klassificerede derfor faciliteten som bestemt for salg og som ophørt aktivitet i overensstemmelse med IFRS. ■

☐ Afsnit 5 – Øvrige oplysninger

5.5 – Kontraktlige forpligtelser

GARANTIER OG SIKKERHEDSSTILLELSER

Koncernen har via et bankindestående stillet en bankgaranti på i alt DKK 3 mio. (2012: DKK 3 mio.) vedrørende leje af en kontorbygning. I moderselskabets regnskab er der ikke stillet sådanne garantier.

OPERATIONELLE LEASINGFORPLIGTELSE

Koncernen har indgået aftaler om operationel leasing af kontorlokaler og kontorudstyr. Aftalerne er uopsigelige i forskellige perioder frem til 2017.

De fremtidige minimumsforpligtelser vedrørende operationel leasing pr. 31. december 2013 kan specificeres som følger:

	GENMAB-KONCERNEN		MODERSELSKABET	
	2013	2012	2013	2012
	DKK'000	DKK'000	DKK'000	DKK'000
Betalinger				
Inden for 1 år	11.864	13.937	2.578	2.537
Fra 1 til 5 år	24.820	36.374	6.407	9.456
I alt	36.684	50.311	8.985	11.993
Omkostninger indregnet i resultatopgørelsen	12.459	19.427	2.402	8.090

FINANSIELLE LEASINGFORPLIGTELSE

Moderselskabet og koncernen har indgået finansielle leasingaftaler hovedsageligt omfattende laboratorieudstyr. En del af de finansielle leasingaftaler i den hollandske dattervirksomhed (leasingtager) er indgået via Genmab A/S (leasinggiver).

Dette arrangement er neutralt for moderselskabet, da alle betingelser i leasingarrangementet videreføres til dattervirksomheden på samme betingelser som fra den eksterne leasinggiver. Som følge heraf

har Genmab A/S leasingtilgodehavender hos dattervirksomheden på i alt DKK 2 mio. (2012: DKK 6 mio.). Alle finansielle leasingforpligtelser indeholdt i moderselskabets årsregnskab er fuldt ud afspejlet i subleasingaftaler, der er indgået med dattervirksomheden Genmab B.V.

Den gennemsnitlige effektive rente i moderselskabets og koncernens leasingarrangementer er ca. 4% (2012: 4%).

De fremtidige minimumsbetalinger under finansiell leasing og nutidsværdien heraf kan specificeres som følger:

	GENMAB-KONCERNEN		MODERSELSKABET	
	2013	2012	2013	2012
	DKK'000	DKK'000	DKK'000	DKK'000
Minimum leasingydelse				
Inden for 1 år	2.148	3.946	1.911	3.946
Fra 1 til 5 år	356	1.911	-	1.911
	2.504	5.857	1.911	5.857
Fremtidige finansielle omkostninger	(19)	(197)	(19)	(197)
I alt	2.485	5.660	1.892	5.660
Nutidsværdi af fremtidige betalinger				
B Inden for 1 år	2.129	3.768	1.892	3.768
B Fra 1 til 5 år	356	1.892	-	1.892
I alt	2.485	5.660	1.892	5.660

V Afsnit 5 – Øvrige oplysninger

5.5 – Kontraktlige forpligtelser – fortsat

FINANSIELLE FORPLIGTELSE I HENHOLD TIL SAMARBEJDSAFTALER

I december 2006 gav vi GSK eksklusive globale rettigheder til at udvikle og commercialisere ofatumumab. I juli 2010 offentliggjorde GSK og Genmab en ændring til ofatumumab-aftalen. I henhold til ændringen har GSK påtaget sig ansvaret for at udvikle ofatumumab inden for autoimmune indikationer, mens udviklingen af ofatumumab inden for onkologiindikationer fortsat vil ske i samarbejde med Genmab.

Genmabs forpligtelser vedrørende finansiering af udviklingen af ofatumumab inden for onkologiindikationer kan maksimalt udgøre GBP 145 mio. (DKK 1.314 mio. på aftaletidspunktet), inklusive et årligt kon-

tant betalingsmaksimum på GBP 17 mio. (DKK 154 mio. på aftaletidspunktet) i en seksårig periode fra 1. januar 2010 til 31. december 2015. Pr. 31. december 2013 havde Genmab i alt finansieret GBP 87 mio.

ANDRE KØBSFORPLIGTELSE

Moderselskabet og koncernen har indgået et antal aftaler primært vedrørende forsknings- og udviklingsaktiviteter udført af Genmab. Under de nuværende udviklingsplaner udgjorde de kontraktlige forpligtelser DKK 103 mio. (2012: DKK 112 mio.). I moderselskabet udgjorde de kontraktlige forpligtelser DKK 103 mio. (2012: DKK 112 mio.).

§ ANVENDT REGNSKABSPRAKSIS

LEASING

Leasingaftaler, som i al væsentlighed overfører alle betydelige risici og fordele forbundet med besiddelsen af aktivet til leasingtager, klassificeres som finansiel leasing. Aktiver under finansielle leasingaftaler indregnes i balancen ved leasingaftalens indgåelse til det laveste beløb af aktivets dagsværdi og nutidsværdien af minimumsleasingydelse. Der indregnes tillige en forpligtelse i balancen, der modsvare aktivets værdi. Hver leasingydelse opdeles i et rentelement, der indregnes som en finansiel omkostning, og en reduktion af den udestående forpligtelse.

Aktiver under finansielle leasingaftaler afskrives på tilsvarende måde som egne aktiver, og der foretages løbende vurdering af genindvindingsværdien.

Leasingaftaler, hvor leasinggiver beholder alle betydelige risici og fordele forbundet med besiddelsen af aktivet, klassificeres som operationel leasing.

Leasingydelser vedrørende operationelle leasingaftaler indregnes i resultatopgørelsen over leasingperioden. Den totale forpligtelse i henhold til leasingaftalen oplyses i en note til årsregnskabet. ■

5.6 – Eventualaktiver, eventualforpligtelser og efterfølgende begivenheder

EVENTUALAKTIVER OG EVENTUALFORPLIGTELSE

Licens- og samarbejdsaftaler

Vi er berettiget til at modtage potentielle milestone- og royaltymbetalinger ved succesfuld commercialisering af produkter udviklet under licens- og samarbejdsaftaler med vores partnere. Da størrelsen og timingen af sådanne betalinger er uvis, indtil milestones er opnået, kan aftalerne klassificeres som eventualaktiver. Det er dog ikke muligt at måle værdien af sådanne eventualaktiver, og som følge heraf er der ikke indregnet sådanne aktiver.

Som led i de licens- og samarbejdsaftaler, som Genmab har indgået, vil Genmab skulle erlægge milestone- og royaltymbetalinger i takt med, at et produkt bliver udviklet og markedsført – f.eks. til Medarex/Bristol-Myers Squibb. Det er ikke muligt at måle værdien af sådanne fremtidige betalinger, men Genmab forventer at få en fremtidig indtægt fra sådanne produkter, som vil overstige de milestone- og royaltymbetalinger, der skal erlægges. Som følge heraf er der ikke indregnet sådanne forpligtelser.

Afledte finansielle instrumenter

Genmab har indgået forskellige afledte finansielle instrumenter – jf. note 4.2 – i henhold til en International Swaps and Derivatives Association masteraftale. Masteraftalen med Genmabs finansielle modpart omfatter også et "Credit Support Annex", som indeholder bestemmelser, hvorunder Genmab skal stille sikkerhed, hvis værdien af de afledte forpligtelser overstiger DKK 50 mio. (2012: DKK 26 mio.).

Pr. 31. december 2013 og 2012 har Genmab ikke været afkrævet sikkerhed.

Aftalen kræver endvidere, at Genmab opretholder en likviditet på DKK 258,5 mio. til enhver tid, ellers har modparten ret til at opsige aftalen. Ved opsigelse gælder grænsen på de DKK 50 mio. (2012: DKK 26 mio.) ikke længere, og en evt. værdi af derivat-forpligtelsen vil måske skulle betales til modparten, såfremt der anmodes derom.

Ændring af kontrollen med Genmab

I tilfælde af en ændring af kontrollen med Genmab er der inkluderet klausuler vedrørende ændring af kontrol i nogle af vores samarbejds-udviklings- og licensaftaler samt i ansættelsesaftaler for visse medarbejdere.

SAMARBEJDS-, UDVIKLINGS- OG LICENSAFTALER

Vi har indgået samarbejds-, udviklings- og licensaftaler med eksterne parter, som muligvis vil skulle genforhandles i tilfælde af, at kontrollen med Genmab A/S ændres. Eventuelle ændringer i aftalerne forventes imidlertid ikke at få væsentlig indflydelse på vores finansielle stilling.

ANSÆTTELSESAFTALER MED DIREKTION OG MEDARBEJDERE

De indgåede ansættelsesaftaler med medlemmer af direktionen kan opsiges af Genmab med mindst 12 måneders varsel og af direktionsmedlemmet med mindst seks måneders varsel. Såfremt der sker en ændring af kontrollen med Genmab, forlænges opsigelsesvarslet over for

☐ Afsnit 5 – Øvrige oplysninger

5.6 – Eventualaktiver, eventualforpligtelser og efterfølgende begivenheder – fortsat

direktionen til 24 måneder. Såfremt der sker en opsigelse fra Genmabs side (medmindre der er en gyldig grund hertil) eller direktionsmedlemets side som følge af ændring af kontrollen af Genmab, er Genmab forpligtet til at betale direktionsmedlemmet den nuværende lønpakke (inklusive goder) i op til to år ud over opsigelsesvarslet. I tilfælde af en ændring i kontrollen og ophør af ansættelsesaftaler med direktionen, anslås den samlede indvirkning på vores økonomiske stilling at udgøre ca. DKK 67 mio. pr. 31. december 2013 (2012: DKK 60 mio.).

Derudover har Genmab indgået aftaler med 26 nuværende (2012: 26) medarbejdere, hvorunder Genmab er forpligtet til at skulle udbetale godtgørelse til disse medarbejdere i tilfælde af, at kontrollen med Genmab ændres. Hvis Genmab, som følge af en ændring i kontrollen, opsiges medarbejderkontrakten uden gyldig grund, eller hvis arbejdsforholdene bliver ændret til skade for medarbejderen, er medarbejderne berettiget til at opsiges ansættelsesforholdet uden yderligere grund med en måneds varsel, i hvilket tilfældet Genmab vil skulle betale en kompensation svarende til én eller to gange medarbejderens nuværende årsløn (inklusive goder).

I tilfælde af en ændring i kontrollen og ophør af alle 26 ansættelsesaftaler anslås den samlede indvirkning på vores økonomiske stilling at udgøre ca. DKK 64 mio. pr. 31. december 2013 (2012: DKK 62 mio.).

For yderligere information om klausuler om ændring af kontrollen vedrørende warrants tildelt vores direktion og medarbejdere henvises

til note 4.6. Pr. 31. december 2013 forventes en ændring i kontrollen og opsigelsen af alle de berørte ansættelsesaftaler, for så vidt angår warrants, ikke at have nogen væsentlig indvirkning på vores økonomiske stilling.

Stævning med påstand om patentkrænkelser baseret på fremstilling, markedsføring og salg af Arzerra

Den amerikanske føderale appeldomstol (U.S. Court of Appeals for the Federal Circuit) stadfæstede afgørelsen fra den amerikanske distriktsdomstol til fordel for GSK i en sag om patentkrænkelser vedrørende Arzerra, som var anlagt mod GSK af Genentech og Biogen Idec. Genentech og Biogen Idec indsendte efterfølgende en anmodning om fornyet høring i plenum (det vil sige foran alle rettens dommere). Denne anmodning blev afvist af den amerikanske appeldomstol, og retssagen er nu afsluttet, idet Genentech og Biogen Idec ikke har anmodet om en fornyet prøvning ved den amerikanske højesteret.

EFTERFØLGENDE BEGIVENHEDER

Efter balancedagen rejste Genmab i januar 2014 et bruttoprovenu på DKK 998 mio. fra en rettet emission af 4.600.000 nye aktier.

Der er ikke indtruffet andre begivenheder, som i væsentligt omfang har indflydelse på årsregnskabet pr. 31. december 2013.

§ ANVENDT REGNSKABSPRAKSIS

EVENTUALAKTIVER OG EVENTUALFORPLIGTELSE

Eventualaktiver og -forpligtelser er aktiver og forpligtelser, som er opstået som følge af tidligere begivenheder, men hvis eksistens først

kan bekræftes af indtrædelsen eller ikke-indtrædelsen af en eller flere fremtidige begivenheder, som er uden for Genmabs kontrol

Eventualaktiver og -forpligtelser er ikke indregnet i regnskabet men oplyst i noterne. ■

5.7 – Honorarer til generalforsamlingsvalgte revisorer

	GENMAB-KONCERNEN		MODERSELSKABET	
	2013	2012	2013	2012
	DKK'000	DKK'000	DKK'000	DKK'000
PricewaterhouseCoopers				
Lovpligtig revision	1.230	1.208	833	881
Andre rådgivningsopgaver med sikkerhed	162	609	162	609
Skatte- og momsrådgivning	1.209	333	1.072	185
Andre ydelser	32	-	32	-
I alt	2.633	2.150	2.099	1.675

▣ Afsnit 5 – Øvrige oplysninger

5.8 – Justeringer til pengestrømsopgørelsen

	Note	GENMAB-KONCERNEN		MODERSELSKABET	
		2013	2012	2013	2012
		DKK'000	DKK'000	DKK'000	DKK'000
Regulering for ikke-likvide transaktioner					
Afskrivninger og amortiseringer	3.1, 3.2	11.664	15.111	2.126	4.022
Nedskrivninger	5.4	-	330.913	-	-
Nedskrivning af Genmab MN, Inc. (nu Genmab US, Inc.)	5.3	-	-	(26.173)	429.403
Nettotab (fortjeneste) på salg af driftsmidler		(52.367)	(229)	-	(190)
Aktiebaseret vederlag	2.3, 4.6	11.566	11.999	4.580	5.271
Hensatte forpligtelser		(350)	5.159	(350)	5.624
I alt		(29.487)	362.953	(19.817)	444.130
Ændringer i driftskapital					
Tilgodehavender		(917)	(47.033)	(1.814)	(56.088)
Hensatte forpligtelser, betalt		(861)	(25.403)	(861)	(25.258)
Udskudt omsætning		(272.873)	227.145	(272.873)	227.145
Anden gæld		34.494	20.743	37.974	24.430
I alt		(240.157)	175.452	(237.574)	170.229

Ledelsespåtegning

Bestyrelsen og direktionen har dags dato behandlet og godkendt årsrapporten for regnskabsåret 1. januar – 31. december 2013 for Genmab A/S.

Årsrapporten aflægges i overensstemmelse med International Financial Reporting Standards som godkendt af EU og danske oplysningskrav for børsnoterede selskaber.

Det er vores opfattelse, at koncernregnskabet og årsregnskabet giver et retvisende billede af koncernens og moderselskabets finansielle stilling pr. 31. december 2013 og resultatet af koncernens samt moderselskabets aktiviteter og pengestrømme for regnskabsåret 1. januar – 31. december 2013.

Ledelsesberetningen indeholder efter vor opfattelse en retvisende redegørelse for udviklingen i koncernens og moderselskabets aktiviteter og økonomiske forhold, årets resultat og moderselskabets finansielle stilling og den finansielle stilling som helhed for de virksomheder, der er omfattet af koncernregnskabet, samt en beskrivelse af de væsentligste risici og usikkerhedsfaktorer, som koncernen og moderselskabet står overfor.

Årsrapporten indstilles til generalforsamlingens godkendelse.

København, den 4. marts 2014

DIREKTIONEN




Jan van de Winkel
(President & CEO)




David A. Eatwell
(Executive Vice President & CFO)

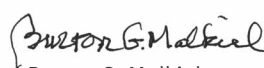
BESTYRELSEN



Mats Pettersson
(Formand)



Anders Gersel Pedersen
(Næstformand)



Burton G. Malkiel



Hans Henrik Munch-Jensen



Tom Vink
(Medarbejdervalgt)



Nedžad Losic
(Medarbejdervalgt)

Den uafhængige revisors erklæringer

TIL KAPITALEJERNE I GENMAB A/S

PÅTEGNING PÅ KONCERNREGNSKAB OG ÅRSREGNSKAB

Vi har revideret koncernregnskabet og årsregnskabet for Genmab A/S for regnskabsåret 1. januar – 31. december 2013, side 38-89, der omfatter totalindkomstopgørelse, balance, pengestrømsopgørelse, egenkapitalopgørelse og noter, herunder anvendt regnskabspraksis, for såvel koncernen som selskabet. Koncernregnskabet og årsregnskabet udarbejdes efter International Financial Reporting Standards som godkendt af EU og danske oplysningskrav for børsnoterede selskaber.

Ledelsens ansvar for koncernregnskabet og årsregnskabet

Ledelsen har ansvaret for udarbejdelsen af et koncernregnskab og et årsregnskab, der giver et retvisende billede i overensstemmelse med International Financial Reporting Standards som godkendt af EU og danske oplysningskrav for børsnoterede selskaber. Ledelsen har endvidere ansvaret for den interne kontrol, som ledelsen anser nødvendig for at udarbejde et koncernregnskab og et årsregnskab uden væsentlig fejlinformation, uanset om denne skyldes besvigelser eller fejl.

Revisors ansvar

Vores ansvar er at udtrykke en konklusion om koncernregnskabet og årsregnskabet på grundlag af vores revision. Vi har udført revisionen i overensstemmelse med internationale standarder om revision og yderligere krav ifølge dansk revisorlovgivning. Dette kræver, at vi overholder etiske krav samt planlægger og udfører revisionen for at opnå høj grad af sikkerhed for, om koncernregnskabet og årsregnskabet er uden væsentlig fejlinformation.

En revision omfatter udførelse af revisionshandlinger for at opnå revisionsbevis for beløb og oplysninger i koncernregnskabet og årsregnskabet. De valgte revisionshandlinger afhænger

af revisors vurdering, herunder vurdering af risici for væsentlig fejlinformation i koncernregnskabet og årsregnskabet, uanset om denne skyldes besvigelser eller fejl. Ved risikovurderingen overvejer revisor intern kontrol, der er relevant for virksomhedens udarbejdelse af et koncernregnskab og et årsregnskab, der giver et retvisende billede. Formålet hermed er at udforme revisionshandlinger, der er passende efter omstændighederne, men ikke at udtrykke en konklusion om effektiviteten af virksomhedens interne kontrol. En revision omfatter endvidere vurdering af, om ledelsens valg af regnskabspraksis er passende, og om ledelsens regnskabsmæssige skøn er rimelige, samt en vurdering af den samlede præsentation af koncernregnskabet og årsregnskabet.

Det er vores opfattelse, at det opnåede revisionsbevis er tilstrækkeligt og egnet som grundlag for vores konklusion.

Revisionen har ikke givet anledning til forbehold.

Konklusion

Det er vores opfattelse, at koncernregnskabet og årsregnskabet giver et retvisende billede af koncernens og selskabets aktiver, passiver og finansielle stilling pr. 31. december 2013 samt af resultatet af koncernens og selskabets aktiviteter og pengestrømme for regnskabsåret 1. januar – 31. december 2013 i overensstemmelse med International Financial Reporting Standards som godkendt af EU og danske oplysningskrav for børsnoterede selskaber.

Udtalelse om ledelsesberetningen

Vi har i henhold til årsregnskabsloven gennemlæst ledelsesberetningen side 2-37. Vi har ikke foretaget yderligere handlinger i tillæg til den udførte revision af koncernregnskabet og årsregnskabet. Det er på denne baggrund vores opfattelse, at oplysningerne i ledelsesberetningen er i overensstemmelse med koncernregnskabet og årsregnskabet.

København, den 4. marts 2014

PRICEWATERHOUSECOOPERS

Statsautoriseret Revisionspartnerselskab


Torben Jensen
Statsautoriseret revisor


Allan Knudsen
Statsautoriseret revisor

Ordlister

ADC	Antibody-drug konjugat. Monoklonale antistoffer hvortil er koblet potente cytotoxiske stoffer (toksiner).
Antigen	Immunogen. Ethvert stof, som specifikt bindes af et antistof.
B-celle	Hvide blodlegemetyper som også benævnes B-lymfocytter.
Bispecifikt antistof	Et antistof hvor de to bindingsregioner ikke er identiske, og hver region er rettet mod et forskelligt molekyle eller forskellige steder (epitoper) på det samme molekyle.
BLA	Biologic License Application. En ansøgning om markedsføringstilladelse fra FDA, som indeholder specifikke oplysninger om fremstillingsprocesser, kemi, farmakologi, klinisk farmakologi og de medicinske virkninger af et biologisk produkt.
Breakthrough Therapy-status	FDA-program, som har til formål at fremskynde udviklingen af lægemidler til behandling af alvorlige og livstruende medicinske tilstande, når foreløbig klinisk evidens viser, at lægemidlet kan give en væsentlig forbedring i forhold til de tilgængelige behandlinger.
Cytotoksicitet	Evnen til at ødelægge celler.
Epitop	Overfladedelen på et antigen, som er i stand til at fremkalde et immunrespons og som kan kombineres med et antistof, som er fremstillet til at modvirke dette respons.
Fast Track-status	FDA-betegnelse som har til hensigt at fremme udviklingen og fremskynde behandlingen af ansøgningsprocessen for lægemidler til behandling af alvorlige og livstruende tilstande samt adressere et udekket behandlingsbehov.
Lymfom	Cancer i de hvide blodlegemer.
Monoklonal	Afledt af en enkelt celle.
Monoterapi	Behandling af en medicinsk tilstand med ét lægemiddel.
Orphan Drug-status	Særregler fastsat af FDA og EMA for lægemidler, der udvikles til behandling af sjældne sygdomme eller tilstande, som rammer et relativt lille antal patienter. Orphan Drug-status giver adgang til assistance med protokollen fra de regulative myndigheder og op til syv års markeds eksklusivitet i USA eller ti år i EU, efter lægemidlet er godkendt.
PDUFA	Prescription Drug User Fee Act. Amerikansk lov, som bemyndiger FDA til at opkræve afgifter fra selskaber, der fremstiller bestemte lægemidler. PDUFA-datoen er den dato, hvor FDA sigter mod at have afsluttet sin gennemgang af en lægemiddelansøgning.
Fase I, fase II, fase III, fase IV studie	Forskellige typer kliniske studier til undersøgelse af nye lægemidler: fase I er et lille studie med raske individer, i fase II behandles et større antal patienter med en bestemt sygdom, og fase III er et større studie, som potentielt kan anvendes som grundlag for at opnå godkendelse af et lægemiddel. Fase IV studier foretages, efter lægemidlet er godkendt.
Placebo	Et stof uden farmakologisk virkning.
Priority Review	FDA-betegnelse, som anvendes til lægemidler, som, hvis de bliver godkendt, vil udgøre en markant forbedring af sikkerheden eller effekten i behandlingen, diagnosen eller forebyggelsen af alvorlige tilstande i forhold til standardbehandlinger.
Target	Et stof, som er identificeret som værende af potentiel interesse med henblik på at skabe et antistof.
Transgen mus	En mus, som bærer et transgen, et gen der indføres i replicerende celler, så det transmitteres på tværs af fremtidige generationer af replicerende celler.

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 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 overflødigøre vore produkter samt andre faktorer. For en yderligere gennemgang af disse risici henvises til afsnittet “Risikostyring” i denne årsrapport. Genmab påtager sig ingen forpligtigelser til at opdatere eller revidere fremadrettede udsagn i denne årsrapport og bekræfter heller ikke sådanne udsagn i forbindelse med faktiske resultater, medmindre dette kræves i medfør af lov.



Genmab A/S og dets datterselskaber ejer følgende varemærker: Genmab®, det Y-formede Genmab logo®, Genmab i kombination med det Y-formede Genmab logo™, DuoBody logoet™, HexaBody logoet™, HuMax®, HuMax-CD20®, DuoBody®, HexaBody™ og UniBody®. Arzerra® er et registreret varemærke tilhørende GSK group of companies. UltiMAb® er et varemærke tilhørende Medarex, Inc.

©2014, Genmab A/S. Med forbehold for alle rettigheder.

Om Genmab A/S

Genmab er et børsnoteret internationalt bioteknologisk selskab, som specialiserer sig i at skabe og udvikle differentierede humane antistoflægemidler til behandling af cancer. Selskabet er stiftet i 1999 og fik sit første markedsførte antistof, ofatumumab (Arzerra®), godkendt til behandling af kronisk lymfatisk leukæmi hos patienter, som er refraktære over for fludarabin og alemtuzumab, efter mindre end otte års udvikling. Genmabs validerede og næste-generations antistofteknologier forventes at levere en stadig strøm af fremtidige produktkandidater. Samarbejde omkring innovative produktkandidater og teknologier er et primært fokusområde i Genmabs strategi, og selskabet samarbejder med førende farmaceutiske og bioteknologiske selskaber.

For yderligere oplysninger henvises til www.genmab.com.

GENMAB A/S
Bredgade 34E
1260 København K
Danmark
T. 70 20 27 28
F. 70 20 27 29

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

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