



Halvårsrapport  
pr. 30. juni 2008

27. august 2008

Genmab A/S  
Toldbodgade 33  
1253 København K  
CVR-nr. 21 02 38 84

## Kære Aktionær

I første halvår af 2008 realiserede Genmab et nettounderskud på DKK 491 mio. (USD 104 mio.). Dette er en stigning på DKK 404 mio. (USD 85 mio.) i forhold til den tilsvarende periode i 2007. Nettounderskuddet pr. aktie var DKK 11,02 (USD 2,33) for det første halvår af 2008 sammenlignet med DKK 2,01 (USD 0,42) i første halvår af 2007.

I første halvår af 2008 indregnede Genmab DKK 277 mio. (USD 59 mio.) i nettoomsætning sammenlignet med DKK 280 mio. (USD 59 mio.) i første halvår af 2007. Forsknings- og udviklingsomkostninger steg fra DKK 346 mio. (USD 73 mio.) i det første halvår af 2007 til DKK 662 mio. (USD 140 mio.) i den tilsvarende periode af 2008 og udgjorde 88% af driftsomkostningerne.

Ved udgangen af første halvår af 2008 havde Genmab likvider og kortfristede værdipapirer på i alt DKK 2,1 mia. (USD 443 mio.).

## Fremtidsudsigter

Genmab fastholder sine resultatforventninger til nettounderskuddet i 2008 på DKK 800 – 900 mio. og forventer en lille forbedring i driftsunderskuddet på DKK 850 – 950 mio. sammenlignet med de tidligere forventninger på DKK 900 – 1.000 mio. Dette til trods for et lavere omsætningsskøn, på DKK 850 – 900 mio., hvilket skyldes en mindre forskydning i timingen af visse forventede milestonebetalinger og lavere netto finansielle indtægter, som forventes at være DKK 40 – 50 mio. Besparelserne er drevet af en reduktion af vores forsknings- og udviklingsomkostninger, som er et resultat af vores evne til at kunne fokusere på de vigtigste programmer i vores portefølje på den mest effektive måde. På nuværende tidspunkt forventer vi derfor, at vi vil påbegynde færre nye studier i 2008 end de 17, som vi tidligere havde planlagt.

Pr. 31. december 2007 havde Genmab likvider og kortfristede værdipapirer på DKK 3,7 mia.

For 2008 fastholder vi vores forventninger til, at vores driftsomkostninger samt købet af produktionsfaciliteten i Minnesota til DKK 1,2 mia. vil medføre, at vores likvide beholdninger ved udgangen af året vil være DKK 1,7 mia. - 1,8 mia. (USD 359 mio. – USD 380 mio.). Som tidligere oplyst forbliver andelen af de omkostninger der forventes anvendt til forskning og udvikling samt ofatumumab-programmet på omtrent samme niveau.

Disse forventninger kan ændre sig, primært afhængigt af timingen og variationen af udviklingsaktiviteter, de heraf afledte indtægter og omkostninger og valutakursudsving. Genmabs omsætning i 2008 forventes hovedsageligt at bestå af milestonebetalinger, som vi ikke altid kan forudsige den præcise timing af. Derfor kan enhver ændring fra den forventede timing af milestones have direkte påvirkning på vores skøn. Resultatforventningerne forudsætter endvidere, at der ikke indgås yderligere aftaler i løbet af 2008, som kan få væsentlig indvirkning på resultaterne.

## Væsentlige begivenheder

Genmab opnåede følgende væsentlige forretnings- og forskningsmæssige resultater i andet kvartal af 2008:

- Vi opnåede en udviklingsmilestone vedrørende ofatumumab (HuMax-CD20<sup>®</sup>) under samarbejdet med GlaxoSmithKline (GSK). En milestonebetaling på DKK 29 mio. (USD 6 mio.) blev udløst af den første patient, der indgår i fase II undersøgelsen til behandling af recidiverende-remitterende multipel sklerose (RRMS).
- Vi offentliggjorde en fase I/II undersøgelse til evaluering af subkutan administration af ofatumumab (HuMax-CD20<sup>®</sup>) med leddegigt.

- Vi udnævnte David A. Eatwell som selskabets Chief Financial Officer.
- Vi indledte to fase I/II undersøgelser af zalutumumab (HuMax-EGFr™); en til behandling af kolorektal cancer og en anden undersøgelse i kombination med strålebehandling til behandling af fremskreden hoved- og halscancer.

Efter balancedagen:

- Vi offentliggjorde positive primære resultater fra et fase III pivotalstudie med ofatumumab (HuMax-CD20®) til to patientgrupper med kronisk lymfatisk leukæmi (CLL). Studiet nåede det primære endpoint i begge patientpopulationer, og resultaterne fra de sekundære endpoints understøttede endvidere det primære endpoint. Denne begivenhed markerede ligeledes opnåelsen af en milestonebetaling på 233 mio. (USD 49 mio.) under samarbejdet med GSK.
- Vi offentliggjorde planer om at påbegynde fire undersøgelser med ofatumumab til behandling af CLL og NHL herunder;
  - 1) Fase III undersøgelse vedrørende førstebehandling af CLL i kombination med chlorambucil. Denne ublindede, parallelgruppe undersøgelse inkluderer 444 patienter med CLL, som ikke tidligere har været behandlet.
  - 2) Fase II undersøgelse vedrørende genbehandling af CLL og vedligeholdelsesbehandling. I den undersøgelse undersøges genbehandling og vedligeholdelsesbehandling af refraktære CLL-patienter, der deltog i et igangværende fase III studie vedrørende CLL.
  - 3) Fase II undersøgelse vedrørende behandling af NHL samt vedligeholdelsesundersøgelse. I dette studie undersøges genbehandling og

vedligeholdelsesbehandling af refraktære patienter med follikulært NHL, der deltog i det igangværende fase III studie vedrørende NHL.

4) Fase I undersøgelse i Japan. Det primære formål med undersøgelsen er at evaluere ofatumumabs sikkerhed og tolerabilitet hos japanske patienter med recidiverende/refraktært follikulært NHL og CLL.

- Vi afsluttede rekrutteringen af 56 patienter til fase II undersøgelsen med ofatumumab i kombination med fludarabin og cyclofosamid til behandling af CLL patienter, der ikke tidligere har fået behandling.
- Amgen informerede Genmab om, at selskabet ikke ville fortsætte udviklingen af AMG714 i indikationerne psoriasis og leddegigt grundet skuffende resultater fra seneste kliniske studier. Amgen undersøger mulighederne for at maksimere værdien af dette aktiv, men på nuværende tidspunkt er der ingen planer om yderligere intern udvikling af en førende indikation.

## Produktpipeline

I det første halvår af 2008 har Genmab fortsat strategien om at maksimere værdien af vores virksomhed ved at have en bred portefølje af antistoffer i udvikling.

For at udvikle vores produktpipeline effektivt har vi samlet avancerede humane antistofteknologier, bred udviklingsekspertise, moderne fremstillingskapacitet og en international medarbejderstab med stor erfaring og viden. På tidspunktet for denne rapport omfattede vores kliniske pipeline syv pivotale fase III studier, syv fase II studier, otte fase I/II eller I studier og mere end et dusin prækliniske programmer. Til dato har vi påbegyndt fire nye studier i 2008 og har offentliggjort planer om at indlede fire studier yderligere.

Vi vil fortsat gennemgå vores produktportefølje og tilføjelserne af nye studier for at sikre, at vi forbliver fokuserede på at maksimere værdien af vores virksomhed.

En opdatering af status for vores vigtigste programmer findes nedenfor.

Produkt	Partner	Fase I/II	Fase II	Fase III
<b>Ofatumumab (HuMax-CD20)</b>	<b>GSK</b>	Kronisk lymfatisk leukæmi (CLL) Non-Hodgkins lymfom (NHL) Leddegigt (reumatoid arthritis)-Methotrexate ref. Leddegigt - TNF-alpha ref. CLL førstebehandling m/FC NHL førstebehandling m/CHOP Diffust storcellet B-cellelymfom (DLBCL) Recidiverende-remitterende multipel sklerose (RRMS) Leddegigt - subkutan		
<b>Zanolimumab (HuMax-CD4)</b>		Kutant T-cellelymfom (CTCL) Non-kutant T-cellelymfom (NCTCL) * NCTCL m/CHOP		
<b>Zalutumumab (HuMax-EGFr)</b>		Hoved- og halscancer (SCCHN) SCCHN førstebehandling m/strålebehandling Ikke-småcellet lungecancer, førstebeh. m/kemostrålebeh. SCCHN førstebehandling m/kemostrålebehandling Kolorektal cancer m/Irinotecan SCCHN m/strålebehandling		
<b>HuMax-IL8</b>		Pustulosis palmo plantaris*		
<b>R1507 Roche 2 Roche 3 Roche 4</b>	<b>Roche</b>	Sarkom Astma		
<b>HuMax-CD38</b>		Myelomatose		

\*Studiet er afsluttet

### Ofatumumab (HuMax-CD20)

Ofatumumab er et humant antistof med høj affinitet, der retter sig mod en unik CD20 epitop og er i klinisk udvikling mod cancer og autoimmune sygdomme. I december 2006 indgik Genmab en aftale med GSK, som gav GSK eksklusive globale rettigheder til at udvikle og commercialisere ofatumumab. I henhold til aftalen deler GSK og Genmab udviklingsomkostningerne ligeligt fra begyndelsen af 2008. GSK vil være eneansvarlig

for kommerciel fremstilling og omkostninger til commercialisering.

Udvikling af ofatumumab inden for cancerindikationerne omfatter kronisk lymfatisk leukæmi (CLL), Non-Hodgkin's lymfom (NHL) og diffust storcellet B-celle lymfom (DLBCL). Primære resultater fra pivotal fase III studiet blev offentliggjort i juli. Studiet nåede det primære endpoint i begge populationer, og resultaterne fra

de sekundære endpoints understøtter endvidere det primære endpoint.

Ofatumumabs aktivitet blev evalueret i denne interim analyse af 154 patienter med refraktær CLL. Omkring halvdelen af patienterne (59) i studiet var refraktære over for både fludarabin og alemtuzumab. Analysen inkluderede også en anden gruppe (79), som var fludarabin-refraktære patienter og som anses for uegnede til behandling med alemtuzumab på grund af store tumorer i deres lymfeknuder. Der blev opnået en objektiv responsrate på 51% hos patientgruppen, som er refraktære over for fludarabin og alemtuzumab, hvor 30 partielle responser (PR) blev opnået. I den gruppe hvor patienterne er fludarabin-refraktære og anses for uegnede til behandling med alemtuzumab, blev der opnået en objektiv responsrate på 44%, herunder 1 komplet respons (CR) og 34 PR. Opnåelse af de rapporterede objektive responsrater er baseret på vurdering fra en uafhængig komité og skal bekræftes af de regulerende myndigheder.

Optagelsen af 56 patienter i fase II førstebehandlingsundersøgelsen med ofatumumab i kombination med fludarabin og cyclophosphamid (FC) til behandling af CLL hos tidligere ubehandlede patienter er afsluttet. Undersøgelsen blev påbegyndt i december 2006.

Et pivotalt fase III studie med ofatumumab til behandling af patienter med follikulært NHL, som er refraktære over for rituximab, er i gang, og forventes at optage 81 patienter i et enkeltarmsstudie. En fase II undersøgelse med ofatumumab i kombination med cyclophosphamid, doxorubicin, vinkristin og prednison (CHOP) til behandling af patienter med follikulært NHL, der ikke tidligere er behandlet, er også i gang. Det forventes, at der i alt vil indgå 56 patienter i undersøgelsen.

En fase II undersøgelse for at kunne evaluere behandling af patienter med DLBCL, som ikke kan

tåle eller som har haft recidiv efter en stamcelletransplantation, er i gang. Det forventes, at der vil indgå ca. 75 patienter i undersøgelsen.

Udvikling af ofatumumab inden for de autoimmune indikationer inkluderer leddegigt og recidiverende-remitterende multipel sklerose (RRMS).

Et fase III program med leddegigt er begyndt med to studier, som foregår uden for USA i to forskellige patientpopulationer. Det ene studie er for patienter, som ikke har haft tilstrækkelig effekt af behandling med methotrexat, og det andet er for patienter, som ikke har haft tilstrækkelig effekt af behandling med TNF-alfa antagonist. Derudover udføres en fase I/II undersøgelse til evaluering af subkutan administration af ofatumumab til behandling af ca. 70 patienter med leddegigt.

En fase II undersøgelse med ofatumumab til behandling af RRMS er også undervejs. Det planlægges, at der vil indgå ca. 324 patienter i undersøgelsen, som blev påbegyndt i juni 2008.

Genmab og GSK offentliggjorde planer om at påbegynde fire undersøgelser med ofatumumab til behandling af CLL og NHL i år. De nye studier omfatter en fase III undersøgelse vedrørende førstebehandling af CLL i kombination med chlorambucil, en fase II undersøgelse vedrørende genbehandling af CLL samt vedligeholdelsesbehandling og ligeledes en fase II undersøgelse vedrørende behandling af NHL samt vedligeholdelsesundersøgelse og endelig en fase I undersøgelse i Japan.

#### **Zanolimumab (HuMax-CD4)**

Zanolimumab er et humant antistof, som i øjeblikket er i fase III udvikling til behandling af patienter med CTCL og er i fase II udvikling mod NCTCL. Vi har fra FDA opnået Fast Track status for zanolimumab for patienter med CTCL, der ikke har haft effekt af eksisterende behandlinger, og der er indgået en aftale i henhold til Special Protocol Assessment-proceduren (SPA) for det pivotale studie af zanolimumab for patienter med CTCL.

Zanolimumab er også blevet tildelt Orphan Drug status i både USA og EU til behandling af Mycosis Fungoides (MF), som er den mest udbredte form for CTCL. Desuden fik vi Orphan Drug status for behandling af nodalt T-cellelymfom.

Fase III studiet inkluderer to typer af CTCL; patienter med MF og patienter med Sézarys syndrom. Selvom studiet oprindeligt inkluderede to dosisniveauer, som følge af de høje responsrater, der blev observeret ved den højere dosis på 14mg/kg i første del af studiet, blev dosisniveauet på 8mg/kg indstillet. Dermed vil alle patienter blive behandlet med 14 mg/kg zanolimumab én gang om ugen i 12 uger. Optagelsen af patienter til studiet går fortsat langsommere end antaget, og vi vil fortsætte med at revurdere dette program. På nuværende tidspunkt forventer vi ikke at tilføje yderligere studier til dette program i 2008.

#### **Zalutumumab (HuMax-EGFr)**

Zalutumumab er et humant antistof med høj affinitet, der retter sig mod den Epidermale Growth Factor receptor (EGFr), et molekyle som findes i stort antal på overfladen af mange cancerceller. I øjeblikket udføres fire undersøgelser med zalutumumab til behandling af hoved- og halscancer, en undersøgelse til behandling af ikke-småcellet lungecancer (NSCLC) og en undersøgelse til behandling af kolorektal cancer.

Et pivotalt fase III studie til behandling af op til 273 patienter med refraktær hoved- og halscancer, som anses for uheldelig med standard-behandling, udføres under Fast Track-status fra FDA. Indtil videre er 132 patienter blevet optaget i studiet. Derudover er to fase I/II undersøgelser med 36 patienter, som behandles med zalutumumab i kombination med kemostrålebehandling som førstebehandling af fremskreden hoved- og halscancer og zalutumumab i kombination med strålebehandling til behandling af fremskreden hoved- og halscancer, også igangværende.

I samarbejde med den danske hoved- og halscancer gruppe (DAHANCA) er et fase III studie til behandling af tidligere ubehandlede patienter med hoved- og halscancer igangværende. De ca. 600 patienter, som studiet forventes at omfatte, vil blive randomiseret til strålebehandling eller zalutumumab og strålebehandling.

Zalutumumab er også i en fase II undersøgelse i kombination med kemostråleterapi til behandling af NSCLC. Undersøgelsen forventes at omfatte op til 270 patienter med fremskreden NSCLC.

Endelig er en fase I/II undersøgelse af zalutumumab i kombination med irinotecan kemoterapi til behandling af kolorektal cancer undervejs. Undersøgelsen vil omfatte maksimalt 97 patienter, som ikke har haft gavn af standard kemoterapi og hvis sygdom er forværret under eller inden for tre måneder efter cetuximab-baseret behandling.

Som følge af det store antal af studier, der allerede er i gang, og tilføjes af to nye studier i år, forventer vi ikke at tilføje yderligere nye studier vedrørende dette program for indeværende år.

#### **AMG714**

Dette humane monoklonale antistof, som binder til IL-15, blev oprindeligt udviklet af Genmab under vores samarbejde med Amgen. Amgen har udnyttet sin kommercielle option til produktet og har reformuleret molekylet til en mere kommercielt produktiv cellelinje. Resultater fra en fase II undersøgelse for leddegigtpatienter med den tidligere formulering blev i 2006 præsenteret på EULAR. Den nye formulering gik i klinisk fase I afprøvning i 2006. Amgen er ansvarlig for den videre udvikling af AMG714. Efter balancedagen informerede Amgen Genmab om, at selskabet ikke ville fortsætte udviklingen af AMG714 baseret på skuffende resultater fra både den seneste fase I undersøgelse af psoriasis og en tidligere fase II undersøgelse af leddegigt. Der er ikke blevet identificeret nogen bivirkninger fra de kliniske

undersøgelser med AMG714. Amgen undersøger mulighederne for at maksimere værdien af dette aktiv, men på nuværende tidspunkt er der ingen planer om yderligere intern udvikling af en førende indikation.

### **HuMax-IL8**

HuMax-IL8 er et humant antistof med høj affinitet rettet mod IL-8 (interleukin-8) og kan potentielt anvendes inden for onkologi og inflammation. Vi er i øjeblikket i gang med at forberede en kommercielt forbedret cellelinje for HuMax-IL8.

### **R1507**

R1507 er et fuldt humant antistof udviklet af Genmab under vores samarbejde med Roche. Antistoffet er rettet mod Insulin-like Growth factor 1 Receptor (IGF-1R), som har vist sig at være vigtig ved tumorvækst og til at beskytte tumorceller mod at blive ødelagt. Efter at have opnået positive resultater med sarkompatienter i en fase I undersøgelse har Roche i samarbejde med Sarcoma Alliance for Research through Collaboration (SARC) påbegyndt en potentielt pivotal fase II undersøgelse med R1507 til behandling af refraktært recidiverende sarkom. Derudover har Roche ført tre andre antistoffer udviklet af Genmab i klinisk udvikling.

### **HuMax-CD38**

HuMax-CD38 er et fuldt humant antistof i en fase I/II sikkerheds- og dosefindingsundersøgelse til behandling af myelomatose. Undersøgelsen forventes at omfatte op til 122 patienter med myelomatose, som er recidiverende eller refraktære over for mindst to forskellige tidligere behandlinger og ikke har flere etablerede behandlingsmuligheder.

### **Prækliniske programmer**

Genmab har over et dusin yderligere programmer i præklinisk udvikling.

### **Produktion**

Den 21. februar offentliggjorde Genmab planer om

at købe en antistof produktionsfacilitet fra PDL BioPharma for DKK 1,2 mia. (USD 240 mio. på overtagelsestidspunktet). Faciliteten er beliggende i Brooklyn Park, Minnesota, USA, og har en produktionskapacitet på 22.000 liter, hvilket forventes at være tilstrækkeligt til vedvarende at kunne levere både kliniske og kommercielle mængder materiale til vores pipeline. Genmab fastholdt de omtrent 170 medarbejdere, som arbejdede på produktionsfaciliteten.

De to bioreaktorer på 1.000 liter og to på 10.000 liter vil understøtte muligheden for at fremstille flere antistofprodukter på samme tid og forventes at gøre det muligt at bringe op til tre antistoffer fra forskningsstadiet til produktion pr. år. Genmab har endvidere i forbindelse med transaktionen indgået en clinical supply aftale om at producere klinisk materiale til PDLs kliniske undersøgelser for visse af produkterne i PDLs pipeline, hvilket udligner en del af de fremtidige driftsomkostninger vedrørende produktionsfaciliteten. Købsaftalen blev godkendt af konkurrence-myndighederne i USA i henhold til Hart-Scott-Rodino loven den 26. februar, og aftalen blev endelig og trådte i kraft den 13. marts.

### **Væsentlige risici og usikkerheder**

Som et biotekselskab står Genmab over for en række væsentlige risici og usikkerheder. Disse er almindelige for branchen og relaterer sig til drifts-, forsknings- og udviklingsaktiviteter samt kommercielle og finansielle aktiviteter. Yderligere informationer omkring de risici og usikkerheder, som koncernen står over for, kan findes i Genmabs årsrapport for 2007.

### **Hoved- og nøgletal for koncernen**

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

Hoved- og nøgletallene opfylder kravene i henhold til danske oplysningsforpligtelser og IFRS. Hoved- og nøgletal er i overensstemmelse med gældende

Halvårsrapport  
Januar - juni 2008  
(27. august 2008)

regnskabspraksis. Beløbene er angivet i tusinder med undtagelse af de regnskabsmæssige nøgletal.

	2. kvartal 2008	2. kvartal 2007	1. halvår 2008	1. halvår 2007	Hele året 2007	2. kvartal 2008	2. kvartal 2007	1. halvår 2008	1. halvår 2007	Hele året 2007
	DKK'000	DKK'000	DKK'000	DKK'000	DKK'000	USD'000	USD'000	USD'000	USD'000	USD'000
<b>Resultatopgørelse</b>										
Nettoomsætning	109.987	199.957	277.465	279.626	529.537	23.248	42.265	58.648	59.105	111.929
Forsknings- og udviklingsomkostninger	(333.819)	(186.466)	(662.068)	(345.783)	(849.202)	(70.560)	(39.414)	(139.943)	(73.089)	(179.497)
Administrationsomkostninger	(48.701)	(26.537)	(83.722)	(52.707)	(117.468)	(10.294)	(5.609)	(17.696)	(11.141)	(24.829)
Driftsresultat	(274.411)	(13.046)	(471.123)	(118.864)	(437.133)	(58.003)	(2.758)	(99.582)	(25.125)	(92.397)
Finansielle indtægter, netto	(6.014)	2.832	(19.773)	31.845	53.764	(1.272)	599	(4.180)	6.731	11.364
Nettoresultat	(280.425)	(10.214)	(490.896)	(87.019)	(383.369)	(59.275)	(2.159)	(103.762)	(18.394)	(81.033)
<b>Balance</b>										
Likvider og kortfristede værdipapirer	2.093.537	3.979.526	2.093.537	3.979.526	3.693.443	442.515	841.159	442.515	841.159	780.690
Anlægsaktiver	1.171.727	31.630	1.171.727	31.630	40.768	247.670	6.687	247.670	6.687	8.618
Aktiver	3.506.756	4.258.665	3.506.756	4.258.665	3.958.783	741.230	900.162	741.230	900.162	836.776
Egenkapital	2.420.363	3.112.926	2.420.363	3.112.926	2.883.279	511.597	657.985	511.597	657.985	609.444
Aktiekapital	44.584	44.464	44.584	44.464	44.520	9.424	9.398	9.424	9.398	9.410
Investeringer i materielle anlægsaktiver	6.159	4.240	886.430	7.551	23.436	1.302	896	187.366	1.596	4.954
<b>Pengestrømsopgørelse</b>										
Pengestrømme fra driftsaktivitet	(245.520)	(227.558)	(322.033)	713.630	505.898	(51.896)	(48.099)	(68.069)	150.841	106.933
Pengestrømme fra investeringsaktivitet	169.466	(2.516.383)	326.250	(2.421.836)	(2.362.934)	35.820	(531.892)	68.961	(511.907)	(499.458)
Pengestrømme fra finansieringsaktivitet	1.212	7.206	(1.122)	1.559.687	1.560.227	256	1.523	(237)	329.673	329.788
Likvider	96.990	280.483	96.990	280.483	131.753	20.501	59.286	20.501	59.286	27.849
<b>Nøgletal (i DKK / USD)</b>										
Indtjening og udvandet indtjening pr. aktie	(6,29)	(0,23)	(11,02)	(2,01)	(8,72)	(1,33)	(0,05)	(2,33)	(0,42)	(1,84)
Aktiekurs ultimo perioden	181,00	353,50	181,00	353,50	309,00	38,26	74,72	38,26	74,72	65,31
Kurs / indre værdi	3,33	5,05	3,33	5,05	4,77	3,33	5,05	3,33	5,05	4,77
Indre værdi	54,29	70,01	54,29	70,01	64,78	11,47	14,80	11,47	14,80	13,69
Egenkapitalandel	69%	73%	69%	73%	73%	69%	73%	69%	73%	73%
Gennemsnitligt antal medarbejdere	608	294	525	278	291	608	294	525	278	291
Antal medarbejdere ved periodens udgang	628	302	628	302	344	628	302	628	302	344

Genmabs nettoomsætning udgjorde DKK 277 mio.

## Økonomisk udvikling

Halvårsrapporten er udarbejdet på konsolideret basis for Genmab koncernen. Halvårsrapporten offentliggøres i danske kroner (DKK).

Alene af hensyn til rapportens brugere indeholder halvårsrapporten en omregning af visse DKK beløb til US dollars (USD) til en nærmere angivet kurs. Dette må ikke fortolkes som en indeståelse for, at beløbene i DKK rent faktisk udgør sådanne beløb i USD, eller at de kan omveksles til USD til den kurs, der er opgivet, eller til nogen anden kurs.

Medmindre andet er angivet, er der ved omregning til USD af beløbene i halvårsrapporten anvendt Nationalbankens spotkurs den 30. juni 2008, som var USD 1,00 = DKK 4,7310.

## Nettoomsætning

i første halvår af 2008 og DKK 280 mio. i første halvår af 2007. Nettoomsætningen stammer primært fra indregning af udskudt omsætning, milestonebetalinger og ydelser leveret under Genmabs udviklings- og samarbejdsaftale med GSK (fælles udvikling og kommercialisering af ofatumumab).

I januar og juni 2008 offentliggjorde Genmab, at vi havde nået den tredje og fjerde udviklingsmilestone under samarbejdet med GSK, da den første patient modtog behandling i fase III leddegigtprogrammet og i fase II undersøgelsen med RRMS. Opnåelsen af de to milestones resulterede i en samlet omsætning på DKK 116 mio. Milestonebetalingerne blev indregnet straks, idet den separate indtjeningsproces vedrørende milestonebetalingerne var afsluttet og opnået.



Derudover, er der i første halvår af 2008 indregnet omsætning på i alt DKK 109 mio. fra den upfrontbetaling, som Genmab modtog fra GSK i 2007. Upfrontbetalingen blev oprindeligt indregnet som udskudt omsætning og indregnes herefter i resultatopgørelsen lineært over en femårs periode.

Fra 1. januar 2008 deles visse udviklingsomkostninger relateret til ofatumumab samarbejdsaftalen ligeligt mellem Genmab og GSK. Derfor indeholder omsætningen for første halvår af 2008 indtægter fra refusion af udviklingsomkostninger i forbindelse med det fælles udviklingsarbejde, der udføres af Genmab.

Som et led i købet af produktionsfaciliteten fra PDL vil Genmab fremstille kliniske materialer for PDL for visse produkter i henhold til en clinical supply aftale. Indtægter relateret til den eksterne produktion af kliniske materialer er inkluderet i nettoomsætningen fra 13. marts 2008.

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

### **Driftsomkostninger**

Produktionsomkostninger til kliniske materialer og lignende ydelser, som er leveret af vores nyligt erhvervede produktionsfacilitet, og solgt til tredjemand beløb sig til DKK 3 mio. i første halvår af 2008. Disse omkostninger er præsenteres separat som ”produktionsomkostninger” i resultatopgørelsen.

Forsknings- og udviklingsomkostninger udgjorde 88% (87% i første halvår af 2007) af driftsomkostningerne og steg fra DKK 346 mio. i første halvår af 2007 til DKK 662 mio. i første halvår af 2008. Den betydelige stigning i forsknings- og udviklingsomkostninger afspejler de stigende prækliniske og kliniske aktiviteter ved den fortsatte

udvikling af vores produktpipeline og tilføjelsen af vores nye produktionsfacilitet.

Administrationsomkostninger udgjorde DKK 84 mio. i første halvår af 2008 sammenlignet med DKK 53 mio. i samme periode af 2007. Behovet for administrativ support er steget i takt med udviklingen i vores produktpipeline.

Den 30. juni 2008 var der i alt 628 medarbejdere sammenlignet med 302 den 30. juni 2007. Stigningen består af den stigende kliniske aktivitet og af de 170 medarbejdere fra produktionsfaciliteten, som Genmab købte i marts 2008.

### **Driftsresultat**

Genmabs driftsresultat for første halvår af 2008 var på DKK 471 mio. sammenlignet med DKK 119 mio. for det første halvår af 2007.

Som følge af den fortsatte vækst i organisationen, stigende udviklingsomkostninger og erhvervelsen af produktionsaktiviteten, er driftsomkostningerne steget væsentligt fra 2007 til 2008.

Driftsresultatet for første halvår af 2008 indeholder omkostninger vedrørende aktiebaseret vederlag på i alt DKK 74 mio. sammenlignet med DKK 29 mio. for første halvår af 2007. Det stigende omkostningsniveau vedrørende aktiebaseret vederlag skyldes en kombination af det voksende antal medarbejdere og en højere gennemsnitskurs på vores aktie, som har påvirket dagsværdien af warrants på tildelingsdatoen. 947.100 warrants blev tildelt i første halvår af 2008 sammenlignet med 1.198.445 i tilsvarende periode af 2007.

### **Finansielle poster**

Netto finansielle indtægter i første halvår af 2008 var negative og udgjorde DKK 20 mio. sammenlignet med positive netto finansielle indtægter på DKK 32 mio. i samme periode af 2007. Netto finansielle indtægter afspejler en kombination af renteindtægter og

markedsværdireguleringer af vores kortfristede værdipapirer og urealiserede tab på valuta, som er afledt af den fortsatte svækkelse af USD over for DKK i første halvår af 2008. Siden begyndelsen af året er USD faldet med ca. 7% over for DKK. Havde USD kursen forblevet konstant over for DKK i 2008, så havde netto finansielle indtægter været ca. DKK 17 mio. højere. En del af Genmabs beholdning af værdipapirer investeres i USD for at afdække driftsomkostningerne i vores amerikanske aktiviteter. Faldet i USD kursen har således også reduceret driftsomkostningerne i amerikanske aktiviteter.

I henhold til koncernens retningslinjer for risikostyring investerer Genmab udelukkende i værdipapirer fra investment grade ratede udstedere. Selvom der har været markedsværdireguleringer af vores værdipapirer har Genmab ikke lidt tab eller foretaget nedskrivninger på udstedere af værdipapirerne i vores portefølje.

#### **Nettoresultat**

Nettounderskuddet for første halvår af 2008 blev DKK 491 mio. sammenlignet med DKK 87 mio. i første halvår af 2007.

#### **Likviditet**

Den 30. juni 2008 afspejler balancen likvider og kortfristede værdipapirer på i alt DKK 2,1 mia. sammenlignet med DKK 3,7 mia. pr. 31. december 2007. Dette svarer til en reduktion på DKK 1,6 mia., der primært kan henføres til købet af produktionsfaciliteten i marts 2008 for DKK 1,2 mia.

#### **Balancen**

Pr. 30. juni 2008 udgjorde koncernens samlede aktiver DKK 3,5 mia. sammenlignet med DKK 4,0 mia. ved udgangen af 2007 som følge af periodens nettounderskud. Balancen er påvirket af købet af den nye produktionsfacilitet, som resulterede i indregningen af grunde og bygninger, tilknyttet udstyr og goodwill på i alt DKK 1,2 mia. på

overtagelsestidspunktet. Se note 2 for yderligere information om købet.

Egenkapitalen pr. 30. juni 2008 udgjorde DKK 2,4 mia. sammenlignet med DKK 2,9 mia. ved udgangen af 2007. Pr. 30. juni 2008 var Genmabs egenkapitalandel 69% sammenlignet med 73% ved udgangen af 2007.

#### **Efterfølgende begivenheder**

- Vi offentliggjorde positive primære resultater fra et fase III pivotalstudie med ofatumumab (HuMax-CD20®) til to patientgrupper med kronisk lymfatisk leukæmi (CLL). Studiet nåede det primære endpoint i begge patientpopulationer, og resultaterne fra de sekundære endpoints understøttede endvidere det primære endpoint. Denne begivenhed markerede ligeledes opnåelsen af en milestonebetaling på 233 mio. (USD 49 mio.) under samarbejdet med GSK.
- Vi offentliggjorde planer om at påbegynde fire undersøgelser med ofatumumab til behandling af CLL og NHL herunder;
  - 1) Fase III undersøgelse vedrørende førstebehandling af CLL i kombination med chlorambucil. Denne ublindede, parallelgruppe undersøgelse inkluderer 444 patienter med CLL, som ikke tidligere har været behandlet.
  - 2) Fase II undersøgelse vedrørende genbehandling af CLL og vedligeholdelsesbehandling. I den undersøgelse undersøges genbehandling og vedligeholdelsesbehandling af refraktære CLL-patienter, der deltog i et igangværende fase III studie vedrørende CLL.
  - 3) Fase II undersøgelse vedrørende behandling af NHL samt vedligeholdelsesundersøgelse. I dette studie undersøges genbehandling og vedligeholdelsesbehandling af refraktære

patienter med follikulært NHL, der deltog i det igangværende fase III studie vedrørende NHL.

4) Fase I undersøgelse i Japan. Det primære formål med undersøgelsen er at evaluere ofatumumabs sikkerhed og tolerabilitet hos japanske patienter med recidiverende/refraktært follikulært NHL og CLL.

- Vi afsluttede rekrutteringen af 56 patienter til fase II undersøgelsen med ofatumumab i kombination med fludarabin og cyclofosamid til behandling af CLL patienter, der ikke tidligere har fået behandling.

- Amgen informerede Genmab om, at selskabet ikke ville fortsætte udviklingen af AMG714 i indikationerne psoriasis og leddegigt grundet skuffende resultater fra seneste kliniske studier. Amgen undersøger mulighederne for at maksimere værdien af dette aktiv, men på nuværende tidspunkt er der ingen planer om yderligere intern udvikling af en førende indikation.

Der er ikke indtruffet andre væsentlige begivenheder efter balancedagen, som i væsentligt omfang kan have indflydelse på halvårsrapporten pr. 30. juni 2008.

#### Yderligere oplysninger:

Helle Husted, Sr. Director, Investor Relations  
Telefon +45 33 44 77 30

*Denne halvårsrapport indeholder fremadrettede udsagn. Ord som "tror", "forventer", "regner med", "agter" og "har planer om" og lignende udtryk er fremadrettede udsagn. De faktiske resultater eller præstationer kan afvige væsentligt fra de fremtidige resultater eller præstationer, der direkte eller indirekte er kommet til udtryk i sådanne udsagn. De væsentlige faktorer, som kunne bevirke at vore faktiske resultater eller præstationer afviger væsentligt, inkluderer bl.a., risici forbundet med produktopdagelse og -udvikling, usikkerheder omkring udfald af og gennemførelse af kliniske forsøg herunder uforudsete sikkerhedsspørgsmål, usikkerheder forbundet med produktfremstilling, manglende markedsaccept af vore produkter, manglende evne til at styre vækst, konkurrencesituationen vedrørende vort forretningsområde og*

*vore markeder, manglende evne til at tiltrække og fastholde tilstrækkeligt kvalificerede medarbejdere, manglende adgang til at håndhæve eller beskytte vore patenter og immaterielle rettigheder, vort forhold til relaterede selskaber og personer, ændringer i og udvikling af teknologi, som kan overflødiggøre vore produkter samt andre faktorer. For yderligere oplysninger om disse risici henvises til afsnittet "Risikostyring" i Genmabs årsrapport, som er tilgængelig på [www.genmab.com](http://www.genmab.com). Genmab påtager sig ingen forpligtigelser til at opdatere eller revidere fremadrettede udsagn i denne halvårsrapport og bekræfter heller ikke sådanne udsagn i forbindelse med faktiske resultater, medmindre dette kræves i medfør af lov.*

Genmab<sup>®</sup>, det Y-formede Genmab logo<sup>®</sup>, HuMax<sup>®</sup>, HuMax-CD4<sup>®</sup>, HuMax-CD20<sup>®</sup>, HuMax-EGFr<sup>™</sup>, HuMax-IL8<sup>™</sup>, HuMax-TAC<sup>™</sup>, HuMax-HepC<sup>™</sup>, HuMax-CD38<sup>™</sup>, HuMax-CD32b<sup>™</sup> og UniBody<sup>®</sup> er alle varemærker tilhørende Genmab A/S.

## **Resultatopgørelse for 2. kvartal af 2008**

Halvårsrapport  
Januar - juni 2008  
(27. august 2008)

	2. kvartal 2008 <u>DKK'000</u>	2. kvartal 2007 <u>DKK'000</u>	2. kvartal 2008 <u>USD'000</u>	2. kvartal 2007 <u>USD'000</u>
<b>Nettoomsætning</b>	<b>109.987</b>	<b>199.957</b>	<b>23.248</b>	<b>42.265</b>
Produktionsomkostninger	(1.878)	-	(397)	-
Forsknings- og udviklingsomkostninger	(333.819)	(186.466)	(70.560)	(39.414)
Administrationsomkostninger	(48.701)	(26.537)	(10.294)	(5.609)
<b>Driftsomkostninger</b>	<b>(384.398)</b>	<b>(213.003)</b>	<b>(81.251)</b>	<b>(45.023)</b>
<b>Driftsresultat</b>	<b>(274.411)</b>	<b>(13.046)</b>	<b>(58.003)</b>	<b>(2.758)</b>
Finansielle indtægter	42.037	34.735	8.885	7.342
Finansielle omkostninger	(48.051)	(31.903)	(10.157)	(6.743)
<b>Resultat før skat</b>	<b>(280.425)</b>	<b>(10.214)</b>	<b>(59.275)</b>	<b>(2.159)</b>
Selskabsskat	-	-	-	-
<b>Nettoresultat</b>	<b>(280.425)</b>	<b>(10.214)</b>	<b>(59.275)</b>	<b>(2.159)</b>
Indtjening og udvandet indtjening pr. aktie (i DKK / USD)	(6,29)	(0,23)	(1,33)	(0,05)
Vægtet gennemsnitligt antal udstedte ordinære aktier i perioden - almindeligt og udvandet	44.583.648	44.376.380	44.583.648	44.376.380

## Resultatopgørelse for 1. halvår af 2008

	1. halvår 2008	1. halvår 2007	1. halvår 2008	1. halvår 2007
	DKK'000	DKK'000	USD'000	USD'000
<b>Nettoomsætning</b>	<b>277.465</b>	<b>279.626</b>	<b>58.648</b>	<b>59.105</b>
Produktionsomkostninger	(2.798)	-	(591)	-
Forsknings- og udviklingsomkostninger	(662.068)	(345.783)	(139.943)	(73.089)
Administrationsomkostninger	(83.722)	(52.707)	(17.696)	(11.141)
<b>Driftsomkostninger</b>	<b>(748.588)</b>	<b>(398.490)</b>	<b>(158.230)</b>	<b>(84.230)</b>
<b>Driftsresultat</b>	<b>(471.123)</b>	<b>(118.864)</b>	<b>(99.582)</b>	<b>(25.125)</b>
Finansielle indtægter	92.218	75.577	19.492	15.975
Finansielle omkostninger	(111.991)	(43.732)	(23.672)	(9.244)
<b>Resultat før skat</b>	<b>(490.896)</b>	<b>(87.019)</b>	<b>(103.762)</b>	<b>(18.394)</b>
Selskabsskat	-	-	-	-
<b>Nettoresultat</b>	<b>(490.896)</b>	<b>(87.019)</b>	<b>(103.762)</b>	<b>(18.394)</b>
Indtjening og udvandet indtjening pr. aktie (i DKK / USD)	(11,02)	(2,01)	(2,33)	(0,42)
Vægtet gennemsnitligt antal udstedte ordinære aktier i perioden - almindeligt og udvandet	44.551.738	43.388.924	44.551.738	43.388.924

Halvårsrapport  
Januar - juni 2008  
(27. august 2008)

## Balance – Aktiver

Note	30. juni 2008	31. december 2007	30. juni 2007	30. juni 2008	31. december 2007	30. juni 2007
	DKK'000	DKK'000	DKK'000	USD'000	USD'000	USD'000
Goodwill	284.222	-	-	60.077	-	-
<b>Immaterielle anlægsaktiver i alt</b>	<b>284.222</b>	<b>-</b>	<b>-</b>	<b>60.077</b>	<b>-</b>	<b>-</b>
Grunde og bygninger	644.038	-	-	136.131	-	-
Indretning af lejede lokaler	18.472	1.423	1.758	3.904	301	372
Produktionsudstyr	167.883	-	-	35.486	-	-
Driftsmateriel og inventar	53.981	29.071	29.259	11.410	6.145	6.185
Anlægsaktiver under opførelse	2.518	9.661	-	532	2.042	-
<b>Materielle anlægsaktiver i alt</b>	<b>886.892</b>	<b>40.155</b>	<b>31.017</b>	<b>187.463</b>	<b>8.488</b>	<b>6.557</b>
Andre værdipapirer og kapitalandele	613	613	613	130	130	130
<b>Finansielle anlægsaktiver i alt</b>	<b>613</b>	<b>613</b>	<b>613</b>	<b>130</b>	<b>130</b>	<b>130</b>
<b>Anlægsaktiver i alt</b>	<b>1.171.727</b>	<b>40.768</b>	<b>31.630</b>	<b>247.670</b>	<b>8.618</b>	<b>6.687</b>
Varebeholdninger	42.261	-	-	8.933	-	-
Tilgodehavender	187.344	217.139	238.533	39.599	45.897	50.419
Periodeafgrænsningsposter	11.887	7.433	8.976	2.513	1.571	1.897
<b>Varebeholdninger og tilgodehavender i alt</b>	<b>241.492</b>	<b>224.572</b>	<b>247.509</b>	<b>51.045</b>	<b>47.468</b>	<b>52.316</b>
<b>Kortfristede værdipapirer</b>	<b>1.996.547</b>	<b>3.561.690</b>	<b>3.699.043</b>	<b>422.014</b>	<b>752.841</b>	<b>781.873</b>
<b>Likvider</b>	<b>96.990</b>	<b>131.753</b>	<b>280.483</b>	<b>20.501</b>	<b>27.849</b>	<b>59.286</b>
<b>Omsætningsaktiver i alt</b>	<b>2.335.029</b>	<b>3.918.015</b>	<b>4.227.035</b>	<b>493.560</b>	<b>828.158</b>	<b>893.475</b>
<b>Aktiver i alt</b>	<b>3.506.756</b>	<b>3.958.783</b>	<b>4.258.665</b>	<b>741.230</b>	<b>836.776</b>	<b>900.162</b>

Halvårsrapport  
Januar - juni 2008  
(27. august 2008)



Halvårsrapport  
Januar - juni 2008  
(27. august 2008)

## Balance – Passiver

	Note	30. juni	31. december	30. juni	30. juni	31. december	30. juni
		2008	2007	2007	2008	2007	2007
		DKK'000	DKK'000	DKK'000	USD'000	USD'000	USD'000
Aktiekapital		44.584	44.520	44.464	9.424	9.410	9.398
Overkurs ved emission		5.343.408	5.339.901	5.335.452	1.129.446	1.128.705	1.127.764
Reserve for valutakursregulering		(45.140)	4.686	4.482	(9.541)	990	948
Overført resultat		(2.922.489)	(2.505.828)	(2.271.472)	(617.732)	(529.661)	(480.125)
<b>Egenkapital i alt</b>		<b>2.420.363</b>	<b>2.883.279</b>	<b>3.112.926</b>	<b>511.597</b>	<b>609.444</b>	<b>657.985</b>
Leasingforpligtelse		11.395	8.182	11.596	2.409	1.729	2.451
<b>Langfristede gældsforpligtelser i alt</b>		<b>11.395</b>	<b>8.182</b>	<b>11.596</b>	<b>2.409</b>	<b>1.729</b>	<b>2.451</b>
Kortfristet del af leasingforpligtelse		7.445	7.485	7.954	1.574	1.582	1.681
Leverandører af varer og tjenesteydelser		80.361	76.917	50.307	16.986	16.258	10.633
Udskudt omsætning		759.724	868.256	1.012.436	160.584	183.525	214.000
Anden gæld		227.468	114.664	63.446	48.080	24.238	13.412
<b>Kortfristede gældsforpligtelser i alt</b>		<b>1.074.998</b>	<b>1.067.322</b>	<b>1.134.143</b>	<b>227.224</b>	<b>225.603</b>	<b>239.726</b>
<b>Gældsforpligtelser i alt</b>		<b>1.086.393</b>	<b>1.075.504</b>	<b>1.145.739</b>	<b>229.633</b>	<b>227.332</b>	<b>242.177</b>
<b>Passiver i alt</b>		<b>3.506.756</b>	<b>3.958.783</b>	<b>4.258.665</b>	<b>741.230</b>	<b>836.776</b>	<b>900.162</b>
Warrants	4						
Interne aktionærer	5						
Afstemning mellem IFRS og US GAAP	6						

Halvårsrapport  
Januar - juni 2008  
(27. august 2008)

## Pengestrømsopgørelse

Note	1. halvår 2008 DKK'000	1. halvår 2007 DKK'000	1. halvår 2008 USD'000	1. halvår 2007 USD'000
<b>Nettoresultat</b>	<b>(490.896)</b>	<b>(87.019)</b>	<b>(103.762)</b>	<b>(18.394)</b>
Tilbageførsel af finansielle poster, netto	19.773	(31.845)	4.180	(6.731)
Regulering for ikke-likvide transaktioner:				
Afskrivninger og amortiseringer	28.703	7.527	6.067	1.591
Nettofortjeneste på salg af driftsmidler	(44)	136	(9)	29
Aktiebaseret vederlag	74.235	28.939	15.691	6.117
Ændring i driftskapital:				
Varebeholdninger og tilgodehavender	582	(184.681)	123	(39.036)
Periodeafgrænsningsposter	(4.528)	(3.378)	(957)	(714)
Udskudt omsætning	(108.532)	941.200	(22.941)	198.943
Leverandører af varer og tjenesteydelser samt anden gæld	108.183	6.410	22.867	1.355
<b>Pengestrømme fra driftsaktivitet før finansielle poster</b>	<b>(372.524)</b>	<b>677.289</b>	<b>(78.741)</b>	<b>143.160</b>
Finansielle poster	50.491	36.341	10.672	7.681
<b>Pengestrømme fra driftsaktivitet</b>	<b>(322.033)</b>	<b>713.630</b>	<b>(68.069)</b>	<b>150.841</b>
Køb af materielle anlægsaktiver	(13.764)	(2.404)	(2.909)	(508)
Salg af materielle anlægsaktiver	154	65	33	14
Køb af produktionsaktiviteter	2 (1.156.395)	-	(244.429)	-
Køb af kortfristede værdipapirer	3 (1.173.946)	(3.891.032)	(248.139)	(822.454)
Salg af kortfristede værdipapirer	2.670.201	1.471.535	564.405	311.041
<b>Pengestrømme fra investeringsaktivitet</b>	<b>326.250</b>	<b>(2.421.836)</b>	<b>68.961</b>	<b>(511.907)</b>
Warrants udnyttet	3.581	35.639	757	7.533
Kapitalforhøjelse ved kontant indskud	-	1.529.151	-	323.219
Omkostninger ved kapitalforhøjelse	(10)	(1.415)	(2)	(299)
Betalte afdrag på leasingforpligtelse	(4.693)	(3.688)	(992)	(780)
<b>Pengestrømme fra finansieringsaktivitet</b>	<b>(1.122)</b>	<b>1.559.687</b>	<b>(237)</b>	<b>329.673</b>
<b>Ændring i likvider</b>	<b>3.095</b>	<b>(148.519)</b>	<b>655</b>	<b>(31.393)</b>
Likvider primo	131.753	429.075	27.849	90.694
Kursreguleringer	(37.858)	(73)	(8.003)	(15)
<b>Likvider ultimo</b>	<b>96.990</b>	<b>280.483</b>	<b>20.501</b>	<b>59.286</b>
<b>Likvider omfatter:</b>				
Bankindeståender og kontantbeholdninger	96.990	277.337	20.501	58.621
Bankindeståender til sikkerhed	-	3.146	-	665
	<b>96.990</b>	<b>280.483</b>	<b>20.501</b>	<b>59.286</b>
<b>Ikke-likvide transaktioner:</b>				
Anskaffelse af materielle anlægsaktiver	13.817	5.147	2.921	1.088
Påtagede forpligtelser	(13.817)	(5.147)	(2.921)	(1.088)

## Egenkapitalopgørelse

	Antal aktier	Aktiekapital DKK'000	Overkurs ved emission DKK'000	Reserve for valutakurs- regulering DKK'000	Overført resultat DKK'000	Egenkapital DKK'000	Egenkapital USD'000
<b>31. december 2006</b>	<b>39.648.355</b>	<b>39.648</b>	<b>3.776.893</b>	<b>4.433</b>	<b>(2.213.392)</b>	<b>1.607.582</b>	<b>339.798</b>
Totalindkomst:							
Kursregulering vedr. datterselskaber				49		49	11
Nettoresultat					(87.019)	(87.019)	(18.394)
<b>Totalindkomst i alt</b>						<b>(86.970)</b>	<b>(18.383)</b>
Udnyttelse af warrants	344.999	345	35.294			35.639	7.533
Kapitalforhøjelse	4.471.202	4.471	1.524.680			1.529.151	323.219
Omkostninger ved kapitalforhøjelse			(1.415)			(1.415)	(299)
Aktiebaseret vederlag					28.939	28.939	6.117
<b>30. juni 2007</b>	<b>44.464.556</b>	<b>44.464</b>	<b>5.335.452</b>	<b>4.482</b>	<b>(2.271.472)</b>	<b>3.112.926</b>	<b>657.985</b>
Totalindkomst:							
Kursregulering vedr. datterselskaber				204		204	43
Nettoresultat					(296.350)	(296.350)	(62.640)
<b>Totalindkomst i alt</b>						<b>(296.146)</b>	<b>(62.597)</b>
Udnyttelse af warrants	55.271	56	4.499			4.555	963
Omkostninger ved kapitalforhøjelse			(50)			(50)	(11)
Aktiebaseret vederlag					61.994	61.994	13.104
<b>31. december 2007</b>	<b>44.519.827</b>	<b>44.520</b>	<b>5.339.901</b>	<b>4.686</b>	<b>(2.505.828)</b>	<b>2.883.279</b>	<b>609.444</b>
Totalindkomst:							
Kursregulering vedr. datterselskaber				(49.826)		(49.826)	(10.531)
Nettoresultat					(490.896)	(490.896)	(103.762)
<b>Totalindkomst i alt</b>						<b>(540.722)</b>	<b>(114.293)</b>
Udnyttelse af warrants	63.821	64				3.581	757
Omkostninger ved kapitalforhøjelse						(10)	(2)
Aktiebaseret vederlag					74.235	74.235	15.691
<b>30. juni 2008</b>	<b>44.583.648</b>	<b>44.584</b>	<b>5.343.408</b>	<b>(45.140)</b>	<b>(2.922.489)</b>	<b>2.420.363</b>	<b>511.597</b>

## Noter til halvårsrapporten

### 1. Anvendt regnskabspraksis

Halvårsrapporten er udarbejdet i henhold til de af OMX Den Nordiske Børs Københavns stillede krav til regnskabsaflæggelse for børsnoterede selskaber. Halvårsrapporten er ikke revideret og er udarbejdet i overensstemmelse med International Regnskabsstandard IAS 34, "Perioderegnskaber".

Den i halvårsrapporten anvendte regnskabspraksis er identisk med den regnskabspraksis, der er anvendt i Genmab koncernens seneste årsrapport, der blev aflagt i overensstemmelse med IFRS som godkendt af EU samt yderligere danske oplysningskrav til regnskabsaflæggelse for børsnoterede virksomheder.

Halvårsrapporten er udarbejdet i danske kroner (DKK), som er den funktionelle valuta for moderselskabet og for Genmab koncernen.

Koncernens væsentligste anvendte regnskabspraksis er:

#### **Konsolideringspraksis**

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

#### **Nettoomsætning**

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

Upfrontbetalinger inklusive overkurs ved emission i forbindelse med kapitalforhøjelser, der vurderes at kunne henføres til efterfølgende

forsknings- og udviklingsarbejde, indregnes som udskudt omsætning og indregnes i resultatopgørelsen over den planlagte udviklingsperiode.

Milestonebetalinger, der opnås i forbindelse med at nå visse faser i produktudvikling, indregnes straks, hvis en separat indtjeningsproces vedrørende milestonebetalingen er afsluttet.

Andre indtægter relateret til vores forsknings-, udviklings- og produktionsaftaler indregnes som omsætning, når de relaterede ydelser er udført og indtjeningsprocessen er afsluttet.

#### **Aktiebaseret vederlag**

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

#### **Goodwill**

Goodwill relaterer til købet af produktionsfaciliteten i marts 2008. Se note 2 for yderligere information om købet.

Goodwill indregnes og måles til kostpris med fradrag af akkumulerede nedskrivninger. Goodwill fordeles til Genmab koncernen og testes årligt for værdiforringelse.

#### **Materielle anlægsaktiver**

Materielle anlægsaktiver består hovedsageligt af grunde og bygninger, produktions-, laboratorie- og kontorudstyr og måles til kostpris med fradrag af akkumulerede af- og nedskrivninger. Materielle anlægsaktiver afskrives lineært over den forventede økonomiske levetid for det materielle

## Noter til halvårsrapporten

### 1. Anvendt regnskabspraksis (fortsat)

anlægsaktiv. Den forventede økonomiske levetid og restværdien fastsættes på købstidspunktet og revurderes årligt.

#### Kortfristede værdipapirer

Kortfristede værdipapirer består af investeringer i værdipapirer med en løbetid på mere end tre måneder på anskaffelsestidspunktet. Genmab investerer sine likvide midler via større finansielle institutioner, i realkreditobligationer, virksomhedsobligationer samt danske, europæiske og amerikanske statsobligationer. Værdipapirerne er let omsættelige på de etablerede markeder. Ved salg opgøres kostpris efter FIFO-princippet.

Genmabs portefølje af kortfristede værdipapirer er betegnet som "finansielle aktiver målt til dagsværdi gennem resultatopgørelsen". Dagsværdi svarer til markedsværdien på balancedagen baseret på investeringens børskurs. Realiserede og urealiserede gevinster og tab (inklusive urealiserede valutakursgevinster og -tab) indregnes i resultatopgørelsen som finansielle poster. Transaktioner indregnes på handelsdagen.

#### Ledelsens skøn under IFRS

Ved aflæggelse af delårsrapporter i overensstemmelse med IFRS, er der visse regler i standarderne, der kræver ledelsens skøn (en række regnskabsmæssige skøn og forudsætninger), som kan have væsentlig indflydelse på koncernens regnskaber. De væsentligste skøn inkluderer blandt andet, indregning af omsætning, fastsættelse af dagsværdi af erhvervede nettoaktiver i en virksomhedssammenslutning, årlig test for værdiforringelse af goodwill, indregning af internt oparbejdede immaterielle aktiver og fastsættelse af den forventede økonomiske levetid og restværdi for materielle anlægsaktiver. En beskrivelse af de væsentlige skøn kan findes i note 1 i Genmabs årsrapport for 2007.

#### Afstemning mellem IFRS og US GAAP

Halvårsrapporten indeholder en afstemning mellem nettoresultatet under IFRS og det tilsvarende nettoresultat under US GAAP.

## Noter til halvårsrapporten

### 2. Virksomhedssammenslutning – Køb af produktionsaktiviteter fra PDL BioPharma

I første kvartal af 2008 indgik Genmab en købsaftale med PDL BioPharma (PDL) om at købe deres produktionsfacilitet for DKK 1,2 mia. (USD 240 mio. på overtagelsestidspunktet) kontant. Transaktionen blev godkendt af konkurrencemyndighederne i USA i henhold til Hart-Scott-Rodino loven den 26. februar og trådte i kraft den 13. marts 2008 (overtagelsestidspunktet).

På overtagelsestidspunktet kan de erhvervede nettoaktiver og goodwill specificeres således:

	DKK'000
Kontant vederlag	1.149.024
Direkte købsomkostninger	<u>7.371</u>
<b>Kontant vederlag i alt</b>	<b>1.156.395</b>
Dagsværdi af erhvervede nettoaktiver	<u>868.861</u>
<b>Goodwill pr. 13. marts 2008</b>	<b><u>287.534</u></b>

Købet er regnskabsmæssigt behandlet ved anvendelse af overtagelsesmetoden. Vederlaget inklusive de tilknyttede købsomkostninger blev fordelt på grundlag af dagsværdien af de erhvervede aktiver og forpligtelser og eventualforpligtelser på overtagelsestidspunktet.

Dagsværdien er baseret på en værdifastsættelse fra en uafhængig international vurderings-specialist med erfaring inden for produktions-faciliteter i biotek- og pharmaindustrien.

Faciliteten med ca. 170 medarbejdere er beliggende i Brooklyn Park, Minnesota, USA og har en produktionskapacitet på 22.000 liter, hvilket forventes at være tilstrækkeligt til vedvarende at kunne levere både kliniske og kommercielle mængder materiale til vores pipeline. Faciliteten vil understøtte muligheden for at fremstille flere antistofprodukter på samme tid og forventes at gøre det muligt at bringe op til tre antistoffer fra forskningsstadiet til produktion pr. år.

De væsentligste erhvervede aktiver omfatter grunde, bygninger og produktionsudstyr. Disse materielle anlægsaktiver vil blive afskrevet over den forventede økonomiske levetid, som er 50 år for bygningerne og 7 år for produktionsudstyret.

Forskellen mellem det kontante vederlag og dagsværdien af de erhvervede nettoaktiver er indregnet i balancen som goodwill. Goodwill vil blive testet for værdiforringelse årligt.

## Noter til halvårsrapporten

### 2. Virksomhedssammenslutning – Køb af produktionsaktiviteter fra PDL BioPharma (fortsat)

Nedenstående tabel viser de estimerede dagsværdier for de erhvervede aktiver og forpligtelser pr. 13. marts 2008:

	Regnskabsmæssig værdi forud for overtagelsen DKK'000	Dagsværdi på overtagelsestids- punktet DKK'000
Materielle anlægsaktiver	885.711	858.849
Varebeholdning	9.218	9.218
Andre tilgodehavender	3.188	3.188
Kortfristede gældsforpligtelser	(2.394)	<u>(2.394)</u>
<b>Nettoaktiver erhvervet</b>		<b>868.861</b>
Goodwill pr. 13. marts 2008		<u>287.534</u>
<b>Vederlag i alt, pr. 13. marts 2008</b>		<b><u>1.156.395</u></b>

Fordelingen af købsprisen ovenfor er foreløbig og baseret på information der var tilgængelig pr. 13. marts 2008 for at vurdere dagsværdien af de erhvervede aktiver og forpligtelser og eventualforpligtelser. Direktionen mener, at informationen danner et rimeligt grundlag for fordeling af købsprisen og afventer yderligere information, som er nødvendig for at færdiggøre fordelingen af købsprisen. Derfor ville de angivne dagsværdier kunne blive ændret. Genmab forventer at afslutte fordelingen så hurtigt som muligt, og ikke senere end 12 måneder fra overtagelsestidspunktet.

Købet forventes at sikre Genmabs produktionskapacitet fremover og gøre det muligt for Genmab at producere antistoffer mere effektivt og til lavere omkostninger, mens vi opbygger vigtig produktionsekspertise og fortsætter forberedelserne til en kommerciel fremtid.

De følgende faktorer og forventede synergier førte derfor til indregning af goodwill: Værdien af arbejdsstyrken, forventede væsentlige omkostningsreduktioner, potentiel reduktion af produktions- og udviklingstiden og adgang til in-house kommerciel produktion.

Driftsunderskuddet for produktionsaktiviteten fra perioden 13. marts til 30. juni er inkluderet i Genmabs konsoliderede regnskab og udgjorde DKK 24 mio. Hvis produktionsaktiviteten var blevet konsolideret fra begyndelsen af 2008, ville driftsunderskuddet have været ca. DKK 31 mio. Driftsunderskuddet er ikke nødvendigvis retningsgivende for resultaterne for produktionsaktiviteten i fremtidige perioder.

## Noter til halvårsrapporten

### 3. Kortfristede værdipapirer

	30. juni 2008	31. december 2007	30. juni 2007	30. juni 2008	31. december 2007	30. juni 2007
	DKK'000	DKK'000 (hele året)	DKK'000	USD'000	USD'000 (hele året)	USD'000
Kostpris ved periodens begyndelse	3.646.172	1.309.417	1.309.417	770.698	276.774	276.774
Periodens tilgang	1.173.946	5.138.533	3.891.032	248.139	1.086.141	822.454
Periodens afgang	(2.717.282)	(2.801.778)	(1.473.466)	(574.357)	(592.217)	(311.449)
<b>Kostpris ved periodens slutning</b>	<b>2.102.836</b>	<b>3.646.172</b>	<b>3.726.983</b>	<b>444.480</b>	<b>770.698</b>	<b>787.779</b>
Værdiregulering til dagsværdi ved periodens begyndelse	(84.482)	(14.159)	(14.159)	(17.857)	(2.993)	(2.993)
Periodens værdiregulering til dagsværdi	(21.807)	(70.323)	(13.781)	(4.609)	(14.864)	(2.913)
<b>Værdiregulering til dagsværdi ved periodens slutning</b>	<b>(106.289)</b>	<b>(84.482)</b>	<b>(27.940)</b>	<b>(22.466)</b>	<b>(17.857)</b>	<b>(5.906)</b>
<b>Regnskabsmæssig værdi ved periodens slutning</b>	<b>1.996.547</b>	<b>3.561.690</b>	<b>3.699.043</b>	<b>422.014</b>	<b>752.841</b>	<b>781.873</b>



## Noter til halvårsrapporten

### 4. Warrants

#### Warrantprogram

Genmab A/S har indført warrantprogrammer med det formål at motivere alle koncernens medarbejdere, herunder medarbejdere i dattervirksomheder, bestyrelsesmedlemmer og medlemmer af direktionen samt visse eksterne konsulenter, som har en længerevarende tilknytning til Genmab.

#### Warrants tildelt efter august 2004

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

Warrantindehaveren kan dog udnytte alle tildelte warrants, hvor ansættelsen eller konsulentforholdet ophører fra Genmabs side uden grund. Alle warrants udløber på tiårsdagen efter tildelingsdagen.

#### Warrants tildelt før august 2004

Halvdelen af de tildelte warrants under de tidligere warrantprogrammer kan udnyttes et år efter datoen for tildelingen, den anden halvdel kan udnyttes to år efter datoen for tildelingen. Udnyttelsesperioden løber i tre år fra den dato, hvor en warrant kan udnyttes første gang. Såfremt warrants ikke udnyttes inden for disse perioder, bortfalder de. Warrants tildelt under dette program vil bortfalde senest den 31. marts 2009.

Udnyttelse af warrants er ikke afhængig af fortsat ansættelse eller tilknytning til Genmab. Hvis ansættelsesforholdet eller tilknytningen til Genmab ophører, er warrantindehaveren dog forpligtet til at tilbyde at sælge en specifik

procentdel af de udstedte aktier tilbage til Genmab. Tilbagesalgs klausulen gælder ikke, såfremt ansættelsesforholdet eller tilknytningen uretmæssigt afbrydes af Genmab. Tilbagesalgs klausulen definerer den procentdel af aktierne, som warrantindehaveren er forpligtet til at tilbyde at sælge tilbage til Genmab.

Genmabs tilbagekøbskurs for aktierne er i disse tilfælde warrantindehaverens oprindelige tegningskurs. Som følge heraf har warrantindehaveren ikke mulighed for at opnå gevinst på aktier, der sælges tilbage til Genmab.

#### Warrantaktivitet

Warrantaktiviteten i første halvår af 2008 og 2007 er vist nedenfor. I første halvår af 2008 resulterede udnyttelse af warrants i et totalt provenu til Genmab på DKK 4 mio.

	30. juni 2008	30. juni 2007
Udestående warrants pr. 1. januar	4.273.841	3.291.310
Tildelt	947.100	1.198.445
Udnyttet	(63.821)	(344.999)
Udløbet	<u>(14.124)</u>	<u>(65.925)</u>
<b>Udestående warrants pr. 30. juni</b>	<b><u>5.142.996</u></b>	<b><u>4.078.831</u></b>
Udestående warrants under:		
Det tidligere warrantprogram	33.613	201.758
Vejet gennemsnitlig tegningskurs	(DKK 86,00)	(DKK 49,36)
Warrantprogrammet fra august 2004	5.109.383	3.877.073
Vejet gennemsnitlig tegningskurs	(DKK 221,62)	(DKK 204,41)

## Noter til halvårsrapporten

### 5. Interne aktionærer

Den følgende tabel viser aktiebeholdninger og udestående warrants for medlemmer af Genmabs bestyrelse og direktion pr. 30. juni 2008:

	<u>31. december 2007</u>	<u>Købt</u>	<u>Solgt</u>	<u>Overførelse</u>	<u>30. juni 2008</u>
<b>Antal aktier ejet</b>					
<b>Bestyrelsen</b>					
Lisa N. Drakeman	361.040	-	-	-	361.040
Ernst Schweizer	120.000	-	(10.000)	-	110.000
Michael Widmer	-	-	-	-	-
Karsten Havkrog Pedersen	-	-	-	-	-
Anders Gersel Pedersen	-	-	-	-	-
Burton G. Malkiel	-	-	-	-	-
Hans Henrik Munch-Jensen	300	583	-	-	883
	<b>481.340</b>	<b>583</b>	<b>(10.000)</b>	<b>-</b>	<b>471.923</b>
<b>Direktionen</b>					
Lisa N. Drakeman, se ovenfor	-	-	-	-	-
Jan van de Winkel	120.000	-	-	-	120.000
Claus Juan Møller-San Pedro	211.635	-	-	-	211.635
David A. Eatwell	-	-	-	-	-
Bo Kruse	6.900	-	-	(6.900)	-
	<b>338.535</b>	<b>-</b>	<b>-</b>	<b>(6.900)</b>	<b>331.635</b>
<b>I alt</b>	<b>819.875</b>	<b>583</b>	<b>(10.000)</b>	<b>(6.900)</b>	<b>803.558</b>
<b>Antal udestående warrants</b>					
<b>Bestyrelsen</b>					
Lisa N. Drakeman	805.000	-	-	-	805.000
Ernst Schweizer	97.500	-	-	-	97.500
Michael Widmer	100.000	-	-	-	100.000
Karsten Havkrog Pedersen	50.000	-	-	-	50.000
Anders Gersel Pedersen	50.000	-	-	-	50.000
Burton G. Malkiel	40.000	-	-	-	40.000
Hans Henrik Munch-Jensen	40.000	-	-	-	40.000
	<b>1.182.500</b>	<b>-</b>	<b>-</b>	<b>-</b>	<b>1.182.500</b>
<b>Direktionen</b>					
Lisa N. Drakeman, se ovenfor	-	-	-	-	-
Jan van de Winkel	390.000	50.000	-	-	440.000
Claus Juan Møller-San Pedro	390.000	-	-	-	390.000
David A. Eatwell	-	100.000	-	-	100.000
Bo Kruse	262.500	-	-	(262.500)	-
	<b>1.042.500</b>	<b>150.000</b>	<b>-</b>	<b>(262.500)</b>	<b>930.000</b>
<b>I alt</b>	<b>2.225.000</b>	<b>150.000</b>	<b>-</b>	<b>(262.500)</b>	<b>2.112.500</b>

## Noter til halvårsrapporten

### 6. Afstemning mellem IFRS og US GAAP

Koncernens halvårsrapport er udarbejdet i overensstemmelse med IFRS, som på visse punkter adskiller sig fra US GAAP. Af hensyn til regnskabets brugere indeholder regnskabet en afstemning mellem nettoresultatet i henhold til IFRS og det tilsvarende nettoresultat i henhold til US GAAP. US GAAP har yderligere oplysningskrav med hensyn til nogle af områderne inkluderet i afstemningen, men sådanne oplysninger er ikke inkluderet i denne note.

#### **Totalindkomst**

Statement of Financial Accounting Standards (SFAS) 130, "Reporting Comprehensive Income", fastlægger retningslinjer for opgørelse og præsentation af totalindkomst og dens elementer i regnskabet i henhold til US GAAP. Totalindkomsten, der er en komponent under egenkapitalen, omfatter alle urealiserede gevinster og tab (herunder urealiserede valutakursgevinster og -tab) på gæld, værdipapirer og kapitalandele, der

klassificeres som kortfristede. Sådanne værdipapirer ville blive klassificeret som kortfristede værdipapirer i regnskabet i henhold til US GAAP og sådanne urealiserede gevinster og tab ville blive inkluderet i en separat oversigt for at kunne fastsætte totalindkomsten.

I Genmabs tilfælde er sådanne værdipapirer klassificeret efter IFRS som finansielle aktiver målt til dagsværdi gennem resultatopgørelsen. Urealiserede gevinster og tab (herunder valutakursgevinster og -tab) på sådanne værdipapirer er medtaget i resultatopgørelsen som finansielle poster og overføres til egenkapitalen som en del af det overførte underskud.

Anvendelse af US GAAP ville have påvirket nettoresultaterne for regnskabsperioderne, der sluttede 30. juni 2008 og 2007, som beskrevet nedenfor.

## Noter til halvårsrapporten

### 6. Afstemning mellem IFRS og US GAAP (fortsat)

#### Afstemning mellem IFRS og US GAAP for 2. kvartal af 2008

	2. kvartal 2008 DKK'000	2. kvartal 2007 DKK'000	2. kvartal 2008 USD'000	2. kvartal 2007 USD'000
<b>Nettoresultat efter IFRS</b>	<b>(280.425)</b>	<b>(10.214)</b>	<b>(59.275)</b>	<b>(2.159)</b>
Værdiregulering af kortfristede værdipapirer til markedsværdi	24.859	15.864	5.254	3.353
Tilbageført urealiserede valutakurstab / (-gevinster) på kortfristede værdipapirer	<u>(6.713)</u>	<u>3.903</u>	<u>(1.419)</u>	<u>825</u>
<b>Nettoresultat i henhold til US GAAP</b>	<b><u>(262.279)</u></b>	<b><u>9.553</u></b>	<b><u>(55.440)</u></b>	<b><u>2.019</u></b>
Vejet gennemsnitligt antal udstedte ordinære aktier i løbet af perioden - almindeligt	<u>44.583.648</u>	<u>44.376.380</u>	<u>44.583.648</u>	<u>44.376.380</u>
Nettoindtjening pr. aktie i henhold til US GAAP (i DKK / USD)	<u>(5,88)</u>	<u>0,22</u>	<u>(1,24)</u>	<u>0,05</u>
Vejet gennemsnitligt antal udstedte ordinære aktier i løbet af perioden - udvandet	<u>44.583.648</u>	<u>46.241.787</u>	<u>44.583.648</u>	<u>46.241.787</u>
Udvandet nettoindtjening pr. aktie i henhold til US GAAP (i DKK / USD)	<u>(5,88)</u>	<u>0,21</u>	<u>(1,24)</u>	<u>0,04</u>
<b>Nettoresultat i henhold til US GAAP</b>	<b>(262.279)</b>	<b>9.553</b>	<b>(55.440)</b>	<b>2.019</b>
<b>Anden totalindkomst:</b>				
Urealiseret opskrivning / (nedskrivning) på kortfristede værdipapirer	(24.859)	(15.864)	(5.254)	(3.353)
Valutakursregulering af dattervirksomheder	4.336	(36)	917	(8)
Urealiserede valutakursgevinster / (-tab) på kortfristede værdipapirer	<u>6.713</u>	<u>(3.903)</u>	<u>1.419</u>	<u>(825)</u>
<b>Totalindkomst i alt</b>	<b><u>(276.089)</u></b>	<b><u>(10.250)</u></b>	<b><u>(58.358)</u></b>	<b><u>(2.167)</u></b>

## Noter til halvårsrapporten

### 6. Afstemning mellem IFRS og US GAAP (fortsat)

#### Afstemning mellem IFRS og US GAAP for 1. halvår af 2008

	1. halvår 2008 <u>DKK'000</u>	1. halvår 2007 <u>DKK'000</u>	1. halvår 2008 <u>USD'000</u>	1. halvår 2007 <u>USD'000</u>
<b>Nettoresultat efter IFRS</b>	<b>(490.896)</b>	<b>(87.019)</b>	<b>(103.762)</b>	<b>(18.394)</b>
Værdiregulering af kortfristede værdipapirer til markedsværdi	25.289	10.060	5.345	2.126
Tilbageført urealiserede valutakurstab / (-gevinster) på kortfristede værdipapirer	<u>(3.482)</u>	<u>5.259</u>	<u>(736)</u>	<u>1.112</u>
<b>Nettoresultat i henhold til US GAAP</b>	<b><u>(469.089)</u></b>	<b><u>(71.700)</u></b>	<b><u>(99.153)</u></b>	<b><u>(15.156)</u></b>
Vejet gennemsnitligt antal udstedte ordinære aktier i løbet af perioden - almindeligt	<u>44.551.738</u>	<u>43.388.924</u>	<u>44.551.738</u>	<u>43.388.924</u>
Nettoindtjening pr. aktie i henhold til US GAAP (i DKK / USD)	<u>(10,53)</u>	<u>(1,65)</u>	<u>(2,23)</u>	<u>(0,35)</u>
<b>Nettoresultat i henhold til US GAAP</b>	<b>(469.089)</b>	<b>(71.700)</b>	<b>(99.153)</b>	<b>(15.156)</b>
<b>Anden totalindkomst:</b>				
Urealiseret opskrivning / (nedskrivning) på kortfristede værdipapirer	(25.289)	(10.060)	(5.345)	(2.126)
Valutakursregulering af dattervirksomheder	(49.826)	49	(10.531)	11
Urealiserede valutakursgevinster / (-tab) på kortfristede værdipapirer	<u>3.482</u>	<u>(5.259)</u>	<u>736</u>	<u>(1.112)</u>
<b>Totalindkomst i alt</b>	<b><u>(540.722)</u></b>	<b><u>(86.970)</u></b>	<b><u>(114.293)</u></b>	<b><u>(18.383)</u></b>

## Ledelsespåtegning

Bestyrelsen og direktionen har i dag gennemgået og godkendt halvårsrapporten for Genmab koncernen for perioden 1. januar til 30. juni 2008.

Halvårsrapporten er udarbejdet i henhold til de af Københavns Fondsbørs stillede krav til regnskabsaflæggelse for børsnoterede selskaber. Halvårsrapporten er aflagt i overensstemmelse med International Regnskabsstandard IAS 34, ”Perioderegnskaber” samt yderligere danske oplysningskrav til regnskabsaflæggelse for børsnoterede virksomheder.

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

Det er endvidere vores opfattelse, at ledelsesberetningen på side 2-11 giver et retvisende billede af udviklingen i koncernens aktiviteter og økonomiske forhold, periodens resultat og koncernens finansielle stilling som helhed og en beskrivelse af de væsentlige risici og usikkerheder, som koncernen står overfor.

København, den 27. august 2008

### Direktionen

Lisa N. Drakeman  
(President & CEO)

Claus Juan Møller-San Pedro  
(Executive Vice President & COO)

Jan van de Winkel  
(President & CSO)

David A. Eatwell  
(CFO)

### Bestyrelsen

Michael B. Widmer  
(Formand)

Lisa N. Drakeman  
(President & CEO)

Anders Gersel Pedersen  
(Næstformand)

Karsten Havkrog Pedersen

Ernst H. Schweizer

Burton G. Malkiel

Hans Henrik Munch-Jensen