



Dansk resumé 2024

CVR No. 21 02 38 84

Genmab A/S
Carl Jacobsens Vej 30
2500 Valby
Denmark

Førende
antistofforskning
for en bedre
fremtid



Ledelsesberetning

Indholdsfortegnelse

- | | | | |
|--|------------------------------------|---|--|
| 3 Vores 2030-vision | 9 Hoved- og nøgletal for koncernen | 13 Forretningsmodel | 18 Forskning og udvikling af antistofbaserede lægemidler |
| 4 Formandens beretning | 10 Forventninger til 2025 | 14 Forsknings- og udviklingskompetencer | 19 Produkter og teknologier |
| 6 Den administrerende direktør har ordet | 11 Vores strategi | 16 Vi bringer vores egne innovative lægemidler ud til patienterne | 23 Fremadrettede udsagn |
| 8 Kort om 2024 | 12 Om Genmab | | 24 Kontaktoplysninger |

Vores 2030-vision

Senest i 2030 skal vores portefølje af knock-your-socks-off (KYSO) antistofbaserede lægemidler[®] grundlæggende ændre livet for patienter med kræft og andre alvorlige sygdomme.



Vores primære formål understøtter vores 2030-vision

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



Deirdre P. Connelly
Bestyrelsesformand

Formandens beretning

Kære aktionær

I 25 år har Genmab været banebrydende inden for antistofbaserede lægemidler i forhold til at ændre livet fundamentalt for mennesker med kræft og andre alvorlige sygdomme. Vi er stolte af at se tilbage på de store fremskridt, vi har opnået globalt og i forhold til hele Genmabs fundament, men vi har fortsat et urokkeligt fokus på fremtiden. Vores fremskridt har ført til, at vi i dag har: over 2.700 teammedlemmer i fem lande, otte antistofbaserede lægemidler, der har en indvirkning på patienternes liv, og to helejede lægemidler, der nu er i den sene udviklingsfase.

Genmabs udvikling

Genmab blev grundlagt i 1999 og kunne i 2024 fejre 25 års jubilæum, et år hvor vi alle i Genmab havde meget at fejre. 25 års videnskabelige fremskridt har haft indvirkning på patienternes liv og har inspireret os til at fortsætte vores vej henimod at blive en fuldt integreret biotekvirksomhed. I år foretog Genmab opkøb af ProfoundBio. Ud over at opnå verdensomspændende rettigheder til tre kliniske lægemiddelkandidater og nye platforme for antistof-lægemiddelkonjugat (ADC) er opkøbet repræsentativt for vores langsigtede vækstpotentiale. Vi hilste nye talentfulde kolleger velkommen til vores dygtige forsknings- og udviklingsteam (F&U)

og satte skub i den kliniske udvikling af Rina-S, et helejet lægemiddel, der lige nu er under klinisk udvikling i fase III.

Bæredygtighed og socialt ansvar er grundlæggende for den måde, hvorpå vi arbejder hos Genmab. Denne årsrapport markerer også det første år, hvor Genmab indarbejder oplysninger om sine miljømæssige, sociale og ledelsesmæssige (ESG) forhold i overensstemmelse med EU's direktiv om virksomheders bæredygtighedsrapportering. Vores første dobbelt væsentlighedsvurdering og dens resultat understøttede udviklingen af vores første virkninger, risici og muligheder, der var retningsgivende for vores fremtidige bæredygtighedsstrategi. Vi vil fortsat sikre, at vores aktiviteter gavner vores interessenter og samfundet, og at vores CSR-praksis er integreret som en central del af vores forretning. I 2024 lagde 800 medarbejdere i Genmab 4.037 arbejdstimer for at gøre en forskel i livet for patienter og deres familier, vores lokalsamfund og miljøet.

Erfarent lederskab

Vores fremtid ser lovende ud med styrkelse af vores lederskab. I 2024 fik vi to nye medlemmer af vores direktion: Rayne Waller, der tiltrådte som Chief Technical Operations Officer og Brad Bailey som Chief Commercial Officer. Rayne Waller trådte ind i Genmab for yderligere at konsolidere og styrke vores

Formandens beretning

tekniske aktiviteter og lede alle produktions- og forsyningskædefunktioner i vores egenudviklede programmer gennem prækliniske, kliniske og kommercielle faser. Brad Bailey, tidligere Senior Vice President og U.S. General Manager i Genmab, fik en udvidet rolle, hvor han skal stå i spidsen for styring, planlægning og gennemførelse af Genmabs globale kommercielle strategier, efterhånden som vi ekspanderer uden for vores to prioriterede markeder USA og Japan. Disse nye medlemmer styrker vores fokus på en ambitiøs fremtid for vores forskelligartede og innovative kliniske programmer i den mellemste og sene udviklingsfase.

I 2024 sikrede vores bestyrelse fortsat styring, retningslinjer og dedikeret lederskab. Bestyrelsen, der består af eksperter inden for hver deres område, har støttet organisatoriske vækstinitiativer, været drivkraften bag globale forandringer og bidraget med værdi i hele Genmab.

På bestyrelsens vegne vil jeg gerne takke Genmabs dedikerede medarbejdere, administrerende direktør Jan van de Winkel og hele det globale ledelsesteam for deres inspiration og ekstraordinære lederskab samt alle vores aktionærer for deres fortsatte støtte.

Venlig hilsen



DEIRDRE P. CONNELLY
Bestyrelsesformand





Jan van de Winkel, Ph.D.
President & Chief Executive Officer

Den administrerende direktør har ordet

Kære aktionær

Når jeg ser tilbage på 2024, er jeg stolt over at have været en del af et år med markante fremskridt og strategiske resultater hos Genmab. Vi har i dette år styrket vores indsats for at ændre livet for mennesker med kræft og andre alvorlige sygdomme gennem banebrydende antistofbaserede lægemidler. Vores fremskridt på tværs af forsknings-, udviklings- og markedsføringsaktiviteter afspejler styrken af vores vision, vores team og vores urokkelige fokus på at skabe værdi for både patienter og interessenter.

Strategisk vækst og innovation

I år nåede vi flere vigtige milepæle, der bringer os tættere på vores 2030-vision om at være et fuldt integreret bioteknologisk innovationskraftcenter. Centralt for dette var vores opkøb af ProfoundBio, der blev gennemført i maj, hvilket markant forbedrede vores langsigtede vækstpotentiale og bragte lægemidler som Rina-S ind i vores pipeline. Rina-S, et næste generation ADC med best-in-class potentiale, gik ind i udviklingsfase III i år.

Vi påtog os også det fulde ansvar for videreudviklingen og den potentielle kommercialisering af acasunlimab, hvilket understreger vores fokus på at opbygge en robust pipeline af helejede programmer i den sene fase. Disse fremskridt understøttes af en udvidet portefølje af

egenudviklede teknologier, herunder de nye ADC-teknologiplatforme, som vi opkøbte sammen med ProfoundBio, og vores validerede DuoBody-platform, der understøtter vores succes med innovative bispecifikke antistoffer.

Omsætte videnskab til medicin

I år har vi nøje evalueret vores investeringer med fokus på porteføljeprioritering, og vi har evalueret vores kliniske pipeline for at sikre, at vi investerer vores ressourcer på den bedst mulige og mest effektive måde. Denne strategiske prioritering betyder, at vi er meget fokuserede på at maksimere potentialet for at omsætte videnskab til medicin gennem vores programmer i fase III, EPKINLY, Rina-S og acasunlimab. Efter en grundig vurdering besluttede vi også at afslutte nogle kliniske programmer i den tidlige fase, som ikke opfyldte vores kriterier for potentielle KYSO® antistofbaserede lægemidler. Og vi besluttede, at vi ikke ville gå videre med et program i fase III inden for andenlinjebehandling med Tivdak samt hoved-halskræft.

I år er vi glade for, at vores kommercialiserede lægemidler har opnået betydelige resultater:

- **EPKINLY** blev det første og eneste subkutane (SC) bispecifikke antistof, der blev godkendt til behandling af både recidiverende eller refraktær follikulært lymfom (FL) og diffust

Den administrerende direktør har ordet

storcellet B-cellelymfom (DLBCL) i USA og Europa. Omfattende lanceringer i Japan og andre nøglemarkeder har overgået forventningerne.

- **Tivdak**, vores vævsfaktor (TF)-rettede ADC, opnåede fuld godkendelse fra de amerikanske sundhedsmyndigheder, U.S. Food and Drug Administration (FDA) baseret på data, der viser en betydelig generel overlevelsesfordel for patienter med recidiverende/metastatisk livmoderhalskræft.

Et stærkt finansielt fundament, der sikrer vores udvikling

Vores regnskabsresultater i år har bevist styrken i vores strategi. Vores tilbagevendende indtægter steg markant og er drevet af royalties fra vores samarbejder og salg af EPKINLY og Tivdak, som begge genererede solide salgstal i 2024. Denne vækst styrker vores finansielle stilling og giver mulighed for fortsat at foretage investeringer baseret på vores strategiske prioriteringsindsats, hvilket omfatter vores kliniske programmer i den sene fase og kommercialiseringskapaciteter. Denne fokuserede tilgang gør det muligt for os at realisere vores vision og udnytte betydelige vækstmuligheder fremover.

Genmabs 25 års jubilæum markerede også begyndelsen på en ny æra af muligheder, hvor vores virksomhed udnytter det fulde potentiale af vores kliniske programmer i den sene fase, mulighederne ved opkøbet af ProfoundBio, og fortsat bygger videre på vores avancerede antistofforskning og -udvikling

for at opfylde vores mellem- til langsigtede vækstpotentiale som et fuldt integreret bioteknologisk innovationskraftcenter.

Anerkendelser og forventninger

Disse resultater og vores fremskridt ville ikke have været mulige uden vores dedikerede medarbejdere, samarbejdspartnere og tillidsfulde aktionærer. Jeg vil gerne udtrykke min dybeste taknemmelighed til alle, der har bidraget til vores succes i år.

Fremadrettet er vi utrolig spændt på at gribe de muligheder, der ligger foran os, i vores løbende udvikling henimod at blive en fuldt integreret biotekvirksomhed. Med et stærkt fundament, et helt særligt team af medarbejdere og en solid pipeline af innovative lægemidler er Genmab godt positioneret til at opfylde vores vision om at forbedre livet for patienter i hele verden.

Tak for jeres fortsatte tillid og støtte. Sammen vil vi fortsætte med at køre fremad og nå vores inspirerende 2030-vision.

Venlig hilsen



JAN VAN DE WINKEL, PH.D.
President og CEO



Kort om 2024

Drift

- EPKINLY/TEPKINLY blev det første og eneste SC bispecifikke antistof, der blev godkendt i både USA og Europa til behandling af både recidiverende eller refraktær FL og recidiverende eller refraktær DLBCL efter to eller flere systemiske behandlingslinjer
- Opkøb af ProfoundBio, der giver Genmab verdensomspændende rettigheder til flere lægemiddelkandidater under udvikling (herunder Rina-S) samt ProfoundBios nye ADC-teknologiplatforme
- Genmab indsendte en supplerende -ansøgning i Japan (J-NDA) til Ministry of Health, Labour and Welfare (MHLW) vedrørende SC EPKINLY til behandling af recidiverende eller refraktær FL efter to eller flere systemiske behandlingslinjer
- Tivdak opnåede fuld godkendelse fra de amerikanske sundhedsmyndigheder til behandling af recidiverende/metastatisk livmoderhalskræft
- Genmab indsendte en J-NDA til MHLW vedrørende Tivdak til behandling af fremskreden/recidiverende livmoderhalskræft.
- Genmab har påtaget sig det fulde ansvar for videreudviklingen og den potentielle kommercialisering af acasunlimab
- To af Genmabs helejede programmer, Rina-S og acasunlimab, overgik til fase III-udvikling
- Flere programmer gik ind i den kliniske fase af udviklingen, herunder GEN1059 (BNT314, DuoBody-EpCAMx4-1BB), GEN1055 (BNT315, HexaBody-OX40), GEN1057 (DuoBody-FAPaxDR4) og GEN1286 (EGFRxcMET ADC)
- Yderligere myndighedsgodkendelser til J&J-behandlinger med DARZALEX FASPRO og RYBREVANT
- Godkendelse af Amgens TEPEZZA i Japan til behandling af aktiv thyroide øjenssygdom
- Videreudvikling af Genmabs bredere organisationsinfrastruktur med tilgang af over 600 nye kolleger

Regnskab

DKK
99 mia.
Markedsværdi ultimo 2024

DKK
21.526 mio.
Nettoomsætning i 2024

DKK
13.538 mio.
Driftsomkostninger i 2024
72 % investeret i forskning og udvikling

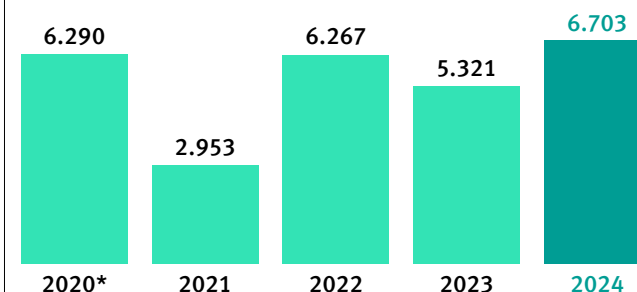
Likviditet og kapitalberedskab

DKK
11.243 mio.
Kortfristede værdipapirer

DKK
9.858 mio.
Likvider

DKK
36.697 mio.
Egenkapital

Driftsresultat* (DKK mio.)



*Driftsresultat i 2020 påvirket af engangsbetaling fra AbbVie.

Bæredygtighed

- Gennemført første dobbelte væsentlighedsvurdering i henhold til direktivet om virksomheders bæredygtighedsrapportering
- Første år med integration af bæredygtighedsrapportering i Genmabs årsrapport

Miljømæssige

- Fastsættelse af første langsigtede mål for reduktion af scope 1- og -2-emissioner
- Opnåelse af 77% elektricitet fra vedvarende energikilder på tværs af alle lokationer
- Etablering af formaliserede processer for leverandørinddragelse i klimænderinger

Sociale

- Oversteg benchmarket for branchen med hensyn til fordelagtighed og deltagelsesprocent i tilfredshedsundersøgelse (Global Employee Engagement Survey)
- Nul arbejdsulykker
- 100% af kvalificerede medarbejdere med adgang til processen for resultatevaluering ved årets udgang
- Uddannelse tilgængelig for alle medarbejdere i varierende grad

Ledelsesmæssige

- Code of Conduct gælder for alle Genmabs medarbejdere

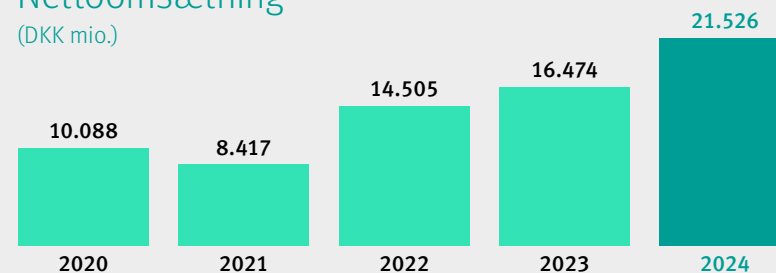
Hoved- og nøgletal for koncernen

(DKK mio.)	2020*	2021*	2022*	2023	2024
Resultatopgørelse					
Nettoomsætning	10.088	8.417	14.505	16.474	21.526
Omkostninger til varesalg	–	–	–	(226)	(985)
Forsknings- og udviklingsomkostninger	(3.137)	(4.181)	(5.562)	(7.630)	(9.748)
Salgs- og administrationsomkostninger	(661)	(1.283)	(2.676)	(3.297)	(3.790)
Opkøb og integrationsrelaterede omkostninger	–	–	–	–	(300)
Samlede udgifter og driftsomkostninger	(3.798)	(5.464)	(8.238)	(11.153)	(14.823)
Driftsresultat	6.290	2.953	6.267	5.321	6.703
Finansielle poster, netto	(409)	965	678	316	2.461
Periodens resultat	4.740	2.957	5.452	4.352	7.844
Balance					
Langfristede aktiver	2.352	1.891	1.901	2.150	17.957
Kortfristede værdipapirer	8.819	10.381	12.431	13.268	11.243
Likvider	7.260	8.957	9.893	14.867	9.858
Aktiver	21.105	24.538	30.119	35.289	45.811
Aktiekapital	66	66	66	66	66
Egenkapital	19.083	22.107	27.282	31.610	36.697
Pengestrømsopgørelse					
Pengestrømme fra driftsaktivitet	6.433	2.228	3.912	7.380	7.771
Pengestrøm fra investeringsaktivitet	(2.351)	(961)	(2.761)	(1.282)	(9.907)
Pengestrøm fra finansieringsaktivitet	71	(420)	(789)	(606)	(3.919)
Investering i immaterielle aktiver	–	–	–	(10)	(117)
Investering i materielle aktiver	(307)	(252)	(317)	(366)	(187)
Nøgletal og andre oplysninger					
Resultat pr. aktie	72,72	45,22	83,38	66,64	122,21
Udvandet resultat pr. aktie	71,94	44,77	82,59	66,02	121,36
Aktiekurs ultimo året	2.463,00	2.630,00	2.941,00	2.155,00	1.492,50
Kurs/indre værdi	8,52	7,85	7,11	4,50	2,68
Indre værdi pr. aktie	289,14	334,95	413,36	478,94	556,02
Egenkapitalandel	90%	90%	91%	90%	80%
Udestående aktier	65.545.748	65.718.456	65.961.573	66.074.535	66.187.186
Gennemsnitligt antal medarbejdere (FTE)*	656	1.022	1.460	2.011	2.535
Antal medarbejdere (FTE) ved årets udgang	781	1.212	1.660	2.204	2.682

*Fuldtidsmedarbejdere eller team-medlemmer

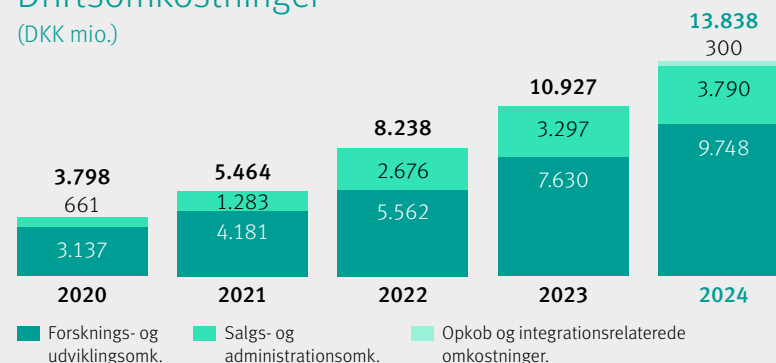
Nettoomsætning*

(DKK mio.)



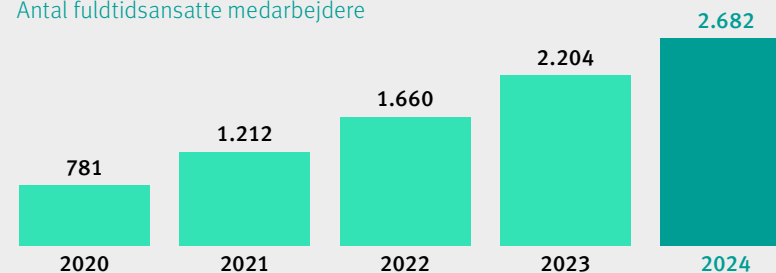
Driftsomkostninger

(DKK mio.)



Medarbejdere (FTE) ved årets udgang

Antal fuldtidsansatte medarbejdere



Forventninger til 2025

Forventninger til 2025 præsenteres i USD, da ledelsen har fastlagt, at det er hensigtsmæssigt at ændre Genmab A/S' funktionelle valuta og præsentationsvaluta til USD med virkning fra 1. januar 2025. Se note 5.8 for yderligere oplysninger vedrørende ændringen af funktionel og præsentationsvaluta.

(USD millioner)	Realiseret resultat i 2024	Forventninger til 2025	2025 Forventninger Midtpunkt	2024 vækst %	2025 vækst %*
Nettoomsætning	3.124	3.340–3.660	3.500	31%	12%
Royalties	2.518	2.785–3.015	2.900	27%	15%
Nettosalg/indtægter fra samarbejde**	316	415–460	438	199%	39%
Milepæle/indtægter fra refusion	290	140–185	162	-2%	-44%
Bruttofortjeneste	2.981	3.120–3.420	3.270	26%	10%
Driftsomkostninger	(2.008)	(2.055)–(2.225)	(2.140)	27%	7%
Driftsresultat	973	895–1.365	1.130	26%	16%

*Midtpunktet af forventet interval

**Nettosalg og indtægter fra samarbejde består af nettosalg af EPKINLY i USA og Japan og Tivdak (Genmabs andel af bruttofortjenesten)

Nettoomsætning

Genmab forventer, at nettoomsætningen i 2025 vil ligge i intervallet USD 3,3–3,7 milliarder sammenlignet med en nettoomsætning på USD 3,1 milliarder i 2024.

Genmabs forventede højere omsætning i 2025 er drevet af højere royaltyindtægter, nettosalg og indtægter fra samarbejde. De højere royaltyindtægter kan primært henføres til stigningen i nettosalg af DARZALEX og Kesimpta. Stigning i nettosalg og indtægter fra samarbejde drevet af solide resultater for både EPKINLY og Tivdak. Nettosalg og indtægter fra samarbejde består af nettosalg af EPKINLY i USA og Japan og Tivdak (50% bruttoavanceandel).

Genmabs forventede omsætning i 2025 består primært af DARZALEX-royalties på 2,2 milliarder. Disse royalties baseres på et anslået nettosalg af DARZALEX i 2025 på USD 12,6–13,4 milliarder sammenlignet med et faktisk nettosalg i 2024 på ca. USD 11,7 milliarder. DARZALEX-royalties reduceres delvist af Genmabs andel af J&J's royaltybetaling til Halozyme Therapeutics, Inc. (Halozyme) i forbindelse med SC's nettosalg samt royaltyreduktion i lande og geografiske områder, hvor Genmab ikke har udtaget patenter.

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

Driftsomkostninger

Genmab forventer, at driftsomkostningerne i 2025 vil ligge i intervallet USD 2,1–2,2 milliarder sammenlignet med USD 2,0 milliarder i 2024. Stigningen i driftsudgifter skyldes primært investeringer i programmer i sen fase og forberedelse til lancering på nøglemarkeder.

Driftsresultat

Genmab forventer, at driftsresultatet for 2025 vil ligge i intervallet USD 0,9–1,4 milliarder sammenlignet med cirka USD 1,0 milliard.

Forventninger: Risici og forudsætninger

I tillæg til de allerede nævnte faktorer kan ovenstående forventninger ændre sig som følge af en række forskellige forhold, herunder, men ikke begrænset til, opnåelsen af visse milestones forbundet med Genmabs samarbejdsaftaler, timingen og variationen af udviklingsaktiviteter (herunder aktiviteter udført af Genmabs samarbejdspartnere) og relaterede indtægter og omkostninger, omsætning fra salg og royalties betalt til Genmab vedrørende DARZALEX, DARZALEX FASPRO, Kesimpta, TEPEZZA, RYBREVANT, TECVAYLI, TALVEY og TEPKINLY, ændringer i inflationen samt udsving i valutakurser (i forventningerne til 2025 antages en dollarkurs på 7,2 over for danske kroner). Forventningerne forudsætter, at der ikke indgår nogen væsentlige nye aftaler i 2025, som kan få en væsentlig indvirkning på resultaterne.

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

Vores strategi

Forretningsstrategi	Prioriteter i 2024	Målsætninger for 2025	Relateret risiko
<p>Opbygge et lønsomt og succesfuldt biotekselskab</p> <ul style="list-style-type: none"> – Opretholde en fleksibel og kapitaleffektiv model – Optimere partnerskabsrelationer – Bevare ejerskab af udvalgte produkter 	<p>Investere i vores medarbejdere og kultur</p> <ul style="list-style-type: none"> – Yderligere tilpasse organisationen til vækst i porteføljen af differentierede antistofprodukter og til fremtidige lanceringer <p>Blive et førende, fuldt integreret bioteknologisk innovationskraftcenter</p> <ul style="list-style-type: none"> – Udnytte det solide økonomiske fundament til at øge og udvide porteføljen af antistofprodukter og teknologier 	<p>Fokuser investeringer for at optimere og muliggøre vækststrategi</p>	<p>Der henvises til de risici, der er medtaget i denne Årsrapport.</p>
<p>Fokus på kernekompetencer</p> <ul style="list-style-type: none"> – Identificere de bedste sygdoms-targets – Udvikle unikke “first-in-class” eller “best-in-class” antistoffer – Udvikle næste-generations teknologier 	<p>Opbygge verdensklasse portefølje af differentierede produkter</p> <ul style="list-style-type: none"> – Acasunlimab (GEN1046/BNT311, DuoBody-PD-L1x4-1BB) – Igangsætte fase III studie (2L NSCLC) – GEN1042 (DuoBody-CD40x4-1BB)¹ – Fase II data og fastlægge de næste trin – Fremdrift og udvidelse af egenudviklet produktportefølje 	<p>Udvide vores pipeline gennem organiske og uorganiske muligheder</p>	<p>Der henvises til de risici, der er medtaget i denne Årsrapport.</p>
<p>Omsætte videnskab til medicin</p> <ul style="list-style-type: none"> – Skabe differentierede antistofbaserede lægemidler med et væsentligt kommercielt potentiale 	<p>Føre egne lægemidler frem til patienterne og udvide vores markeder</p> <ul style="list-style-type: none"> – EPKINLY² <ul style="list-style-type: none"> – Igangsættelse af tre fase III-studier – Udvide indikationen til at omfatte recidiverende/refraktær FL – Tivdak³ <ul style="list-style-type: none"> – Igangsættelse af fase III-studie inden for hoved-halskræft – Udføre vellykkede lanceringer & vækste på nøglemarkeder 	<p>Udvidelse af pipeline for lægemidler i den mellemste og den sene fase: epcoritamab, Rina-S, acasunlimab</p>	<p>Der henvises til de risici, der er medtaget i denne Årsrapport.</p>
Bæredygtighedsstrategi	Prioriteter i 2024	Målsætninger for 2025	Relateret risiko
<p>Vi er forpligtet til at integrere bæredygtighed i vores forretningsaktiviteter med fokus på at reducere vores CO₂-fodaftryk, opretholde ansvar over for vores medarbejdere, patienter og samfundet, samtidig med at vi opretholder høje standarder for virksomhedsledelse</p>	<ul style="list-style-type: none"> – Fortsat stærkt fokus på at være et ansvarligt og bæredygtigt biotekselskab – Sikre, at politikker og procedurer implementeres i overensstemmelse med ESG-relaterede rapporteringskrav, samtidig med at den regulatoriske udvikling fortsat overvåges – Samarbejde internt for at indarbejde ESG i vores strategiske planlægnings-, forretningsdrifts- og risikostyringsprocesser – Fortsætte med at udvikle og levere behandlinger for at forbedre patienternes liv – Minimere vores CO₂-aftryk og kortlægge vores udledning af drivhusgas – Fremme virksomhedens bestræbelser på at tiltrække, fastholde, motivere og anerkende alsidige talenter i verdensklasse – Investere i processer og indsatser for mangfoldighed, retfærdighed og inklusion, som er afgørende for vores fremtidige vækst 	<p>Generelt</p> <ul style="list-style-type: none"> – Styrke bæredygtighedsforpligtelser ved at integrere handlingsplaner omkring væsentlige påvirkninger, risici og muligheder i vores forretningsaktiviteter – Foranstalte uddannelseskurser i bæredygtighed for alle medarbejdere <p>Miljømæssige</p> <ul style="list-style-type: none"> – Fokuser på løbende ajourføring og gennemførelse af handlingsplaner for at nå de kortsigtede og langsigtede mål for reduktion af emissioner <p>Sociale</p> <ul style="list-style-type: none"> – Fortsætte med at have fokus på videnskab og innovation, som har potentialet til at forbedre patienternes liv ved hjælp af vores lægemidler og lette adgangen til disse lægemidler – Fortsætte indsatsen for at fremme medarbejdernes velbefindende og trivsel – Opretholde uddannelses- og kompetenceudviklingsmuligheder for alle medarbejdere – Understøtte vores fremtidige forretningsbehov ved at tiltrække, fastholde, udvikle, anerkende og motivere et mangfoldigt og talentfuldt team af medarbejdere <p>Ledelsesmæssige</p> <ul style="list-style-type: none"> – Med rimelighed sikre overholdelse af lovpligtige rapporteringskrav på en gennemsigtig måde – Sikre stærk ledelse ved at inddrage nøgleinteressenter, herunder vores bestyrelse og dens udvalg, CSR- og bæredygtighedsudvalg, topledere, medarbejdere og leverandører 	<p>Der henvises til de risici, der er medtaget i denne Årsrapport.</p>

1. Fælles udvikling med BioNTech; 2. Fælles udvikling med AbbVie; 3. Fælles udvikling med Pfizer

Om Genmab

Vores kerneværdier

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

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

Vores vigtigste resultater

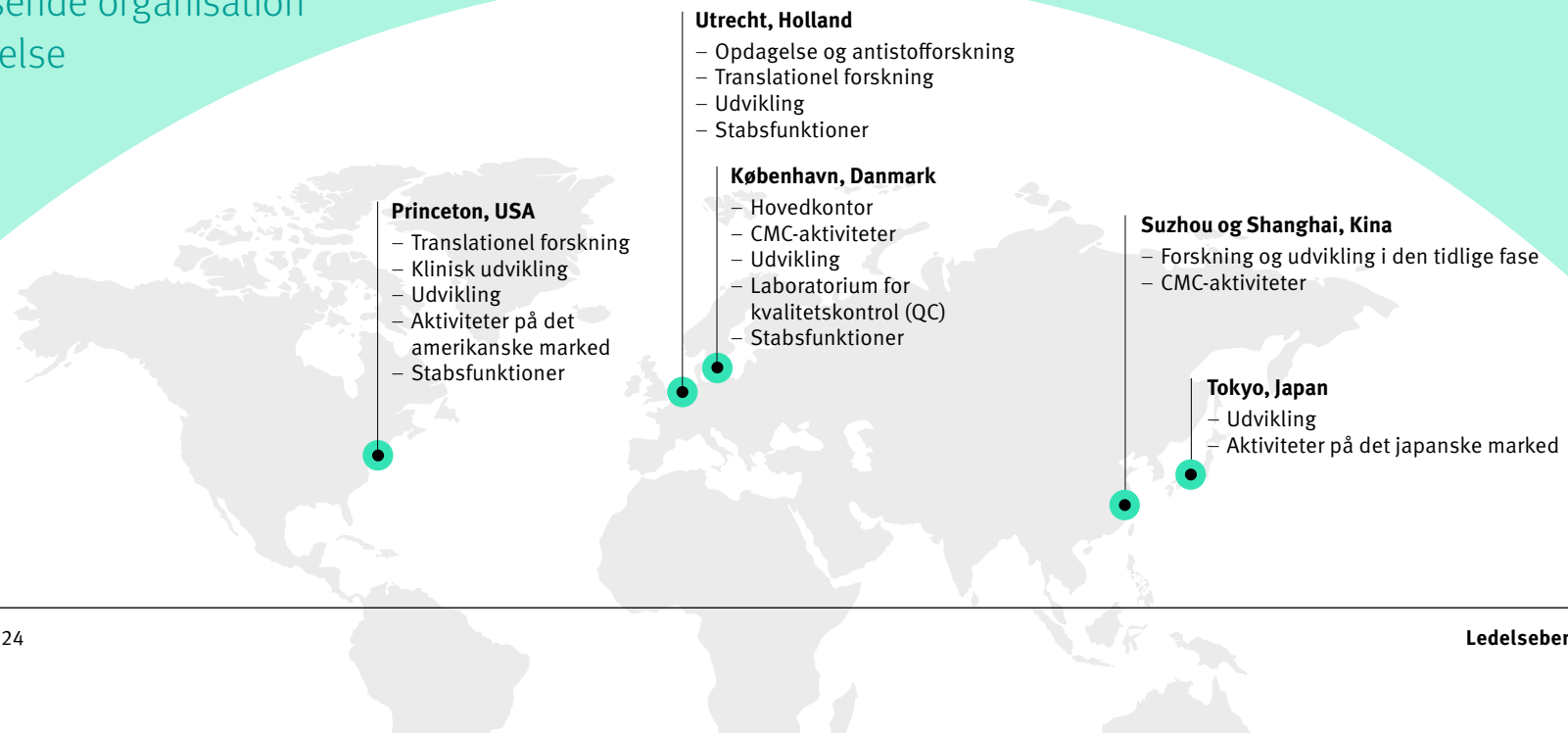
Hvert eneste af vores resultater bevidner vores kompromisløse målrettedhed, herunder

- To lægemidler på markedet med Genmab som medejer: Tivdak med Pfizer og EPKINLY/TEPKINLY med AbbVie
- Yderligere seks lægemidler, som blev skabt af Genmab, eller som udnytter Genmabs DuoBody-teknologi, udvikles og markedsføres af globale medicinal- og biotekvirksomheder.
- Pipeline i den sene fase med stort potentiale: EPKINLY, Rina-S og acasunlimab
- Suite af egenudviklede antistofteknologier, herunder bispecifikke antistoffer og antistofkonjugater, der giver næring til fremtidige innovationer
- Robust klinisk og præklinisk pipeline, der giver næring til fremtidig vækst
- Over 45 Investigational New Drug (IND)-ansøgninger indsendt af Genmab og/eller samarbejdspartnere baseret på Genmabs innovation og teknologi siden 1999
- Branchens førende medarbejderteam med stor indsigt i antistoffer og ekspertise inden for forskning og udvikling samt kommercielle aktiviteter
- Samarbejdsaftaler med branchens ledende og innovative aktører på tværs af

innovationsøkosystemet inden for farma, biotek og den akademiske verden

- Partnerskab med ChatGPT med henblik på indførelse af "AI Everywhere", der giver ChatGPT adgang til mere end 2.000 kolleger
- Solidt økonomisk fundament, der muliggør vores udvikling til en fuldt integreret biotekvirksomhed
- Opbygning og udvidelse af vores kompetencer med mere end 2.700 medarbejdere på tværs af vores internationale lokationer og gennem opkøbet af ProfoundBio i 2024

Genmabs voksende organisation og tilstedeværelse



Forretningsmodel

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

Vores styrker og særkompetencer

Enestående viden om antistofbiologi og indgående indsigt i sygdoms-targets

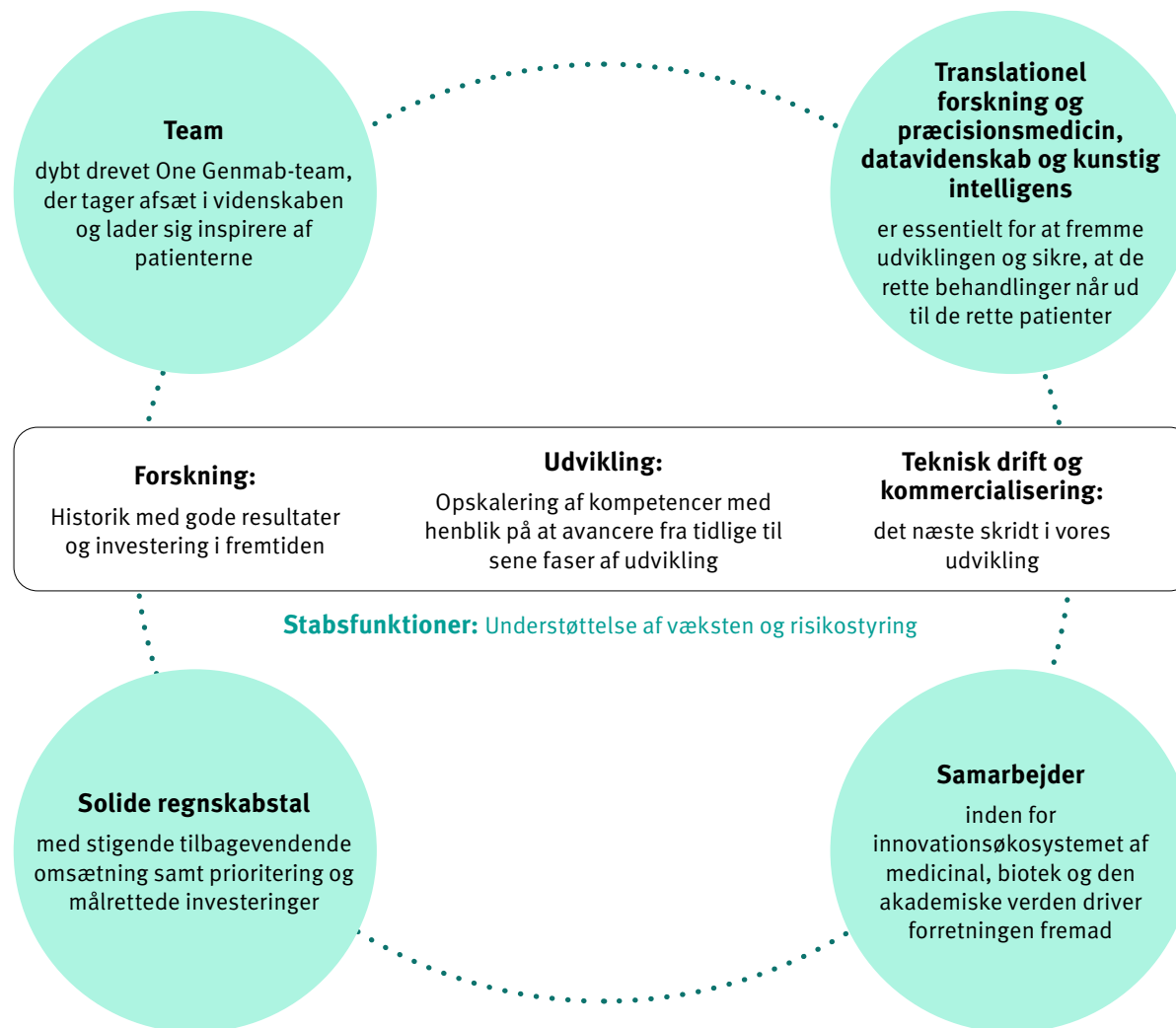
Forsknings- og udviklingskompetencer med egenudviklede teknologier, som gør os i stand til at opbygge en differentieret portefølje

Intern ekspertise med solid erfaring i at sikre succesfulde strategiske samarbejdsaftaler

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

Erfaren og alsidig ledelsesgruppe

Opbygning af et fuldt integreret bioteknologisk innovationskraftcenter



Forsknings- og udviklingskompetencer

Inspireret af naturen

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



Bæredygtige og topmoderne faciliteter

Holland

Genmabs lokation i Holland består af tre bygninger i Utrecht-området: Genmab Research and Development Center (GRDC) og Accelerator i Utrecht Science Park og et Genmab-kontor i nærliggende Zeist. Opdagelse og præklinisk forskning udføres på vores GRDC- og Accelerator-facilitet, som huser topmoderne laboratorier, herunder et nyt kemisk laboratorium, der åbnede på GRDC i 2024. GRDC var en af de første laboratoriebygninger i Holland, der er certificeret som BREEAM (Building Research Establishment Environmental Assessment Method) Excellent. Accelerator, en ultramoderne F&U-facilitet med flere lejere, åbnede i 2023, hvilket muliggør vores fortsatte vækst inden for forskning og udvikling. Disse tre lokaliteter ligger tæt på andre life science-virksomheder og et førende forskningsuniversitet. De består af moderne auditorier og innovative lokaler til brainstorming samt mødelokaler. De skaber en lys, åben og samarbejdsunderstøttende atmosfære, hvor Genmabs team fortsat kan skabe fornyelse og finde nye måder at hjælpe patienter på.

Danmark

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

USA

Genmab åbnede sine nye faciliteter i USA i 2020. Disse lokaler, som er bygget efter samme model som vores åbne og samarbejdsunderstøttende forsknings- og udviklingscenter i Utrecht og Zeist, indeholder både kontorer og laboratorier. Laboratorierne til translational forskning i USA giver Genmab mulighed for at udvide sin forskningsekspertise inden for præklinisk og klinisk lægemiddeludvikling og er en del af selskabets strategiske vækst. Som med vores faciliteter i Utrecht er vores kontorer og laboratorier i USA designet og bygget med

bæredygtighed for øje, og de opfylder kravene til at blive LEED Gold-certificeret (Leadership in Energy and Environmental Design) som følge af det bæredygtige design.

Japan

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

Kina

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

Da Genmab fortsat ønsker at øge sin geografiske tilstedeværelse, agter vi at gøre det med mindst mulig indvirkning på miljøet og med fokus på bæredygtig praksis.



Vi bringer vores egne innovative lægemidler ud til patienterne

Vi skaber varig effekt, når vi bringer vores lægemidler ud til flere patienter i hele verden.

Vi gør løbende fremskridt i vores ambition om at blive en fuldt integreret, end-to-end biotekvirksomhed, hvilket omfatter at fremme udviklingen af vores helejede lægemidler og tilbyde dem til patienter i hele verden.

Med udgangspunkt i vores lange tradition for innovation og patienten-først-tilgang har vi med succes lanceret to behandlinger gennem partnerskaber. I år udvidede vi disse lægemidlers rækkevidde til yderligere geografiske områder og patientpopulationer, samtidig med at vi fremmede udviklingen af helejede produktkandidater i den sene fase.

Udvidelse af den potentielle anvendelse af bispecifikke antistoffer til lymfomer

I juni 2024 blev en anden indikation for EPKINLY (epcoritamab-bysp) godkendt i USA af FDA specifikt til behandling af voksne med recidiverende eller refraktær FL efter to eller flere systemiske behandlingslinjer. Med denne godkendelse blev EPKINLY det første og eneste bispecifikke antistof, der binder sig til T-celler, som indgives subkutant, der er godkendt i USA til behandling af denne patientpopulation.

Efterfølgende i august 2024 blev epcoritamab, godkendt som TEPKINLY, det første subkutane bispecifikke antistof, der blev godkendt som monoterapi i EU til behandling af recidiverende/refraktær FL efter to eller flere systemiske behandlingslinjer.

Desuden tildelte de amerikanske sundhedsmyndigheder i september 2024 EPKINLY en anden banebrydende behandlingsbetegnelse ved recidiverende eller refraktær FL, når den gives i kombination med rituximab og lenalidomid.

I Japan blev en supplerende J-NDA indsendt til MHLW vedrørende EPKINLY til tredjelinjebehandling af patienter plus recidiverende eller refraktær FL grad 1-3A.

Follikulært lymfom er den næstmest almindelige form for non-Hodgkins lymfom (NHL). Det anses for uhelbredeligt, og historisk set kan patienterne få tilbagefald eller stå over for en forkortet varighed af respons med tidligere standardbehandlinger.

Siden 2023 har EPKINLY opnået myndighedsgodkendelser i mere end 50 lande. Det var det første bispecifikke antistof i verden, som blev godkendt med en dobbelt indikation i tredje linje plus recidiverende eller refraktær DLBCL og tredje linje plus recidiverende eller refraktær FL. I USA er det fortsat det eneste bispecifikke antistof med denne dobbelte indikation. I Japan er det fortsat det første og eneste bispecifikke antistof, der binder sig til T-celler, som indgives subkutant, der er godkendt til behandling af voksne med recidiverende/refraktær storcellet B-cellelymfom (LBCL) eller FL grad 3B. EPKINLY/TEPKINLY er markedsført i fællesskab med AbbVie.

Skab fællesskab med CeMe™

CeMe™-kampagnen, der er udarbejdet i samarbejde med Pfizer, opbygger fællesskab og en følelse af tilhørsforhold blandt dem, der er ramt af livmoderhalskræft.



“Efter behandlingen vidste jeg ikke, hvad jeg så skulle gøre,” fortalte Anna Ogo. “Det var omkring det tidspunkt, at jeg faldt over en gruppe kvinder, der havde haft livmoderhalskræft ligesom mig, og de hjalp mig utrolig meget. Med deres støtte begyndte jeg at føle mig tryk ved at dele min historie med.”

www.youtube.com/cemestories

Vi bringer vores egne innovative lægemidler ud til patienterne

Drivkraft for fremskridt inden for behandling af livmoderhalskræft

Fremskreden livmoderhalskræft er fortsat en sygdom med et stort medicinsk behov. Op til 16 % af alle tilfælde af livmoderhalskræft i USA diagnosticeres i metastatisk stadie, mens op til 61 % af diagnoserne i tidligere stadier vil udvikle sig til metastatisk sygdom. Globalt er livmoderhalskræft den fjerde hyppigste kræftdødsårsag for kvinder.

I april 2024 godkendte de amerikanske sundhedsmyndigheder den supplerende ansøgning om licens til biologiske lægemidler (sBLA), der giver godkendelse af Tivdak (tisotumab vedotin-tftv), som vi markedsfører i USA i fællesskab med Pfizer. Med dette tiltag fra de amerikanske sundhedsmyndigheder blev den fremskyndede godkendelse af Tivdak fra september 2021 omsat til en fuld godkendelse.

Tivdak er fortsat den første og eneste godkendte ADC til behandling af patienter med recidiverende/metastatisk livmoderhalskræft i USA.

I Japan har forekomsten og dødeligheden af livmoderhalskræft været stigende, hvilket til dels skyldes lave vaccinationsrater for human papillomavirus (HPV) (<5 %) og regelmæssige helbredsundersøgelser (40 %). I april 2024 blev en J-NDA indsendt til MHLW vedrørende Tivdak til behandling af fremskreden eller recidiverende livmoderhalskræft med sygdomsprogression efter kemoterapibehandling. I øjeblikket har patienter, hvis sygdom udvikler sig eller vender tilbage efter indledende behandling, begrænsede muligheder. Hvis Tivdak godkendes, kan det give fornyet håb inden for livmoderhalskræftområdet.

Sikring af hurtig og bæredygtig adgang til lægemidler

Vi er fokuserede i vores stræben efter at omsætte innovativt videnskab til lægemidler, der skaber værdi og har en meningsfuld indvirkning på patienter og sundhedssystemer.

I sidste ende har vi en positiv indvirkning på kræftpatienternes liv, når vores videnskab omsættes til lægemidler, vores lægemidler skaber værdi, og værdien af vores lægemidler realiseres af patienter, som kan drage fordel heraf. Patientadgang og overkommelige priser er centrale elementer i den henseende.

Vi tilstræber at sikre, at prisen på vores lægemidler giver patienter, uanset deres socioøkonomiske eller forsikringsmæssige forhold, rettidig adgang, samtidig med at vi overvejer transformationspotentialet for vores forskning, dens fordele for sundhedssystemer og samfundet samt vores muligheder for at investere i fremtidens banebrydende videnskab.

Samtidig samarbejder vi og vores samarbejdspartnere med de lokale tilsynsmyndigheder og betalende myndigheder i USA, Japan og i hele Europa for at lette registrering og refusion med henblik på at bidrage til at give patienter adgang til vores lægemidler rundt om i verden.

Vores tilgang til værdi, adgang og prisfastsættelse

- **Værdi:** Værdien af vores lægemidler er drevet af vores innovative forskning.
- **Adgang:** Patientpåvirkning sker, når vores lægemidler når ud til de mennesker, der har brug for dem, og hjælper dem til et bedre liv.
- **Prisfastsættelse:** Prisen på vores lægemidler afspejler innovationen bag vores forskning, dens indvirkning på patienterne og vores forpligtelse til at bringe denne forskning til patienterne.

Vi anerkender, at ægte patientpåvirkning sker, når vores lægemidler når ud til de patienter, der har brug for dem. I USA blev MyNavCare™ Patient Support by Genmab oprettet for at tilbyde støttetjenester til patienter, der ordineres Genmab-lægemidler, for at hjælpe dem med at navigere på hvert trin i deres individuelle behandlingsforløb.



MyNavCare tilbyder en række ressourcer og tjenester, fra økonomisk bistand til løbende støtte, for at hjælpe patienterne med at få adgang til de lægemidler fra Genmab, de har brug for.

En del af dette kan omfatte løbende hjælp og støtte fra Patient Engagement Liaisons – såsom Ann Fodrey. Under en orkan i 2024 blev en af de patienter, Ann hjælper, ramt af stormen, og taget på hans bolig blev svært beskadiget. Ann Fodrey ydede hele tiden hjælp og støtte og så til patienten for at sikre sig, at han, en pensioneret militærveteran, kunne komme sikkert frem til sit behandlingssted og satte ham også i forbindelse med en veteranorganisation, der kunne lægge et midlertidigt tag på hans bolig.

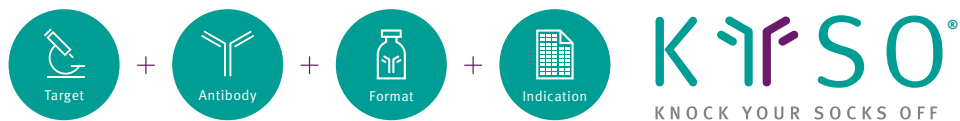
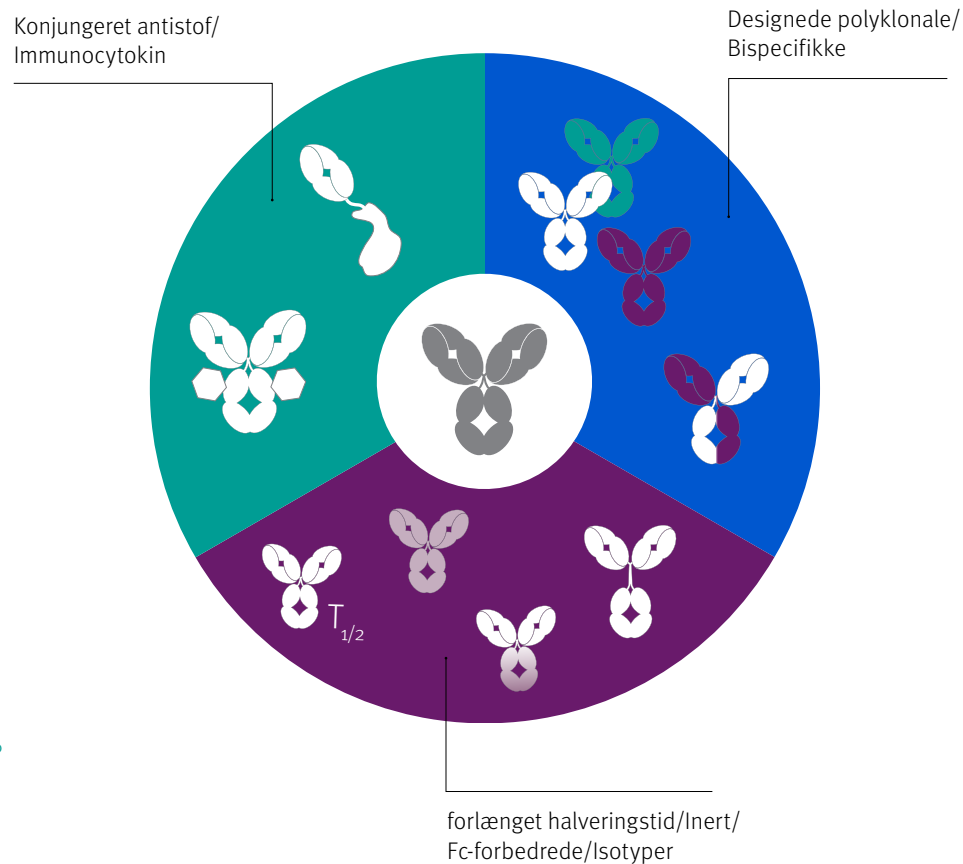
“Hver dag gør vi små ting som dette. Det behøver ikke at være at henvise dem til en organisation, der kan yde den hjælp og støtte, de har brug for. Det kan være at sætte dem i kontakt med en peer-to-peer ressource, så de har nogen, der går igennem det samme som dem – og lytter til dem,” fortæller Ann Fodrey. “Og det er lige så vigtigt.”

www.mynavcare.com



Forskning og udvikling af antistofbaserede lægemidler

Vi er eksperter i forskning og udvikling af antistoffer. Vores respekt for og indsigt i styrken af menneskets immunforsvar giver os et unikt perspektiv på, hvordan man skal håndtere de konstante udfordringer inden for udvikling af onkologiske lægemidler. I 2021 indledte vi et nyt kapitel i Genmabs udvikling med kommercialiseringen og lanceringen af vores første lægemiddel, Tivdak, som vi ejer sammen med Pfizer, og vi lancerede vores andet lægemiddel, EPKINLY/TEPKINLY med succes i 2023 i samarbejde med AbbVie. Som en del af vores transformation til en fuldt integreret biotekvirksomhed havde vi i slutningen af 2024 også to helejede programmer i fase III-udvikling, Rina-S og acasunlimab.



Produkter og teknologier

Pipeline

Ved udgangen af 2024 bestod Genmabs egenudviklede pipeline af lægemiddelkandidater, hvor vi er ansvarlige for mindst 50 % af udviklingen, af klinisk udvikling af 12 antistofprodukter. Disse omfatter Genmabs godkendte lægemidler, Tivdak, der er udviklet og markedsført i fællesskab med Pfizer, og EPKINLY/TEPKINLY, der er udviklet og markedsført i fællesskab med AbbVie. Ud over vores egen pipeline er der flere lægemiddelkandidater, som er under udvikling af globale medicinal- og biotekvirksomheder, herunder seks godkendte lægemidler der er baseret på Genmabs teknologi og innovationer. Ud over klinisk udvikling af lægemiddelkandidater omfatter vores pipeline flere prækliniske programmer. En oversigt over udviklingsstatus for vores godkendte lægemidler og over hver af vores lægemiddelkandidater findes i de følgende afsnit. Detaljerede beskrivelser af doserings-, effekt- og sikkerhedsdata fra visse kliniske studier er offentliggjort i selskabsmeddelelser og pressemeddelelser offentliggjort via Nasdaq Copenhagen A/S og findes også i Genmabs dokumenter, som er indsendt til det amerikanske Securities and Exchange Commission (SEC). For yderligere oplysninger henvises til Genmabs hjemmeside, www.genmab.com. De oplysninger, der er tilgængelige via vores hjemmeside, er ikke en del af og er ikke indarbejdet heri ved henvisning.



Genmabs egenudviklede¹ produkter

Godkendte lægemidler

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

1. Godkendte lægemidler og lægemiddeldokumentation, hvor Genmab har ≥ 50 % ejerskab, udviklet i fællesskab med samarbejdspartnere som angivet.

2. Der henvises til ordinationsoplysningerne i det enkelte land for nøjagtig indikation og sikkerhedsoplysninger.

Produkter og teknologier

Pipeline, herunder videreudvikling af godkendte lægemidler

Produkt	Udviklet af	Målgruppe(r)	Teknologi	Sygdomsindikationer	Mest fremskredne udviklingsfase			
					Præklinisk	1	2	3
Epcoritamab	Udviklet i et samarbejde mellem Genmab og AbbVie	CD3, CD20	DuoBody	Recidiverende/refraktær DLBCL				
				Recidiverende/refraktær FL				
				Førstelinjebehandling af DLBCL				
				Førstelinjebehandling af FL				
				B-celle NHL				
				Recidiverende/refraktær CLL og Richters syndrom				
				Aggressive modne B-celle neoplasier hos pædiatriske patienter				
Tisotumab vedotin	Udviklet i et samarbejde mellem Genmab og Pfizer	Tissue factor	ADC	Solide tumorer				
Acasunlimab (GEN1046)	Genmab	PD-L1, 4-1BB	DuoBody	NSCLC Solide tumorer				
Rinatabart Sesutecan (Rina-S, PRO1184)	Genmab	FRα	ADC	PROC Solide tumorer				
GEN1042 (BNT312)	Udviklet i et samarbejde mellem Genmab og BioNTech	CD40, 4-1BB	DuoBody	Solide tumorer				
GEN3014	Genmab ¹	CD38	HexaBody	Maligne hæmatologiske sygdomme				
GEN1059 (BNT314)	Udviklet i et samarbejde mellem Genmab og BioNTech	EpCAM, 4-1BB	DuoBody	Solide tumorer				
GEN1055 (BNT315)	Udviklet i et samarbejde mellem Genmab og BioNTech	OX40	HexaBody	Solide tumorer				
GEN1160 (PRO1160)	Genmab	CD70	ADC	Fremskredne solide og flydende tumorer				
GEN1107 (PRO1107)	Genmab	PTK7	ADC	Fremskredne solide tumorer				
GEN1057	Genmab	FAPα, DR4	DuoBody	Solide tumorer				
GEN1286 (PRO1286)	Genmab	EGFR, cMet	ADC	Fremskredne solide tumorer				

1. Genmab har en eksklusiv global licens- og optionsaftale med J&J om udvikling af HexaBody-CD38.

CLL = kronisk lymfatisk leukæmi

I 2024 afbrød Genmab programmerne GEN1047 (DuoBody-CD3x³B7H4), GEN3017 (DuoBody-CD3x³CD30) og GEN1056 (med BioNTech, BNT322) efter en strategisk revurdering af Genmabs portefølje.

Af samme grunde traf Genmab og BioNTech beslutning om at afbryde den kliniske udvikling af GEN1053 (HexaBody-CD27, BNT313), herunder det kliniske fase I/II-studie (NCT05435339) af solide tumorer.

Programmer, der omfatter Genmabs innovation og teknologi¹

Godkendte lægemidler

Godkendt produkt	Opdaget og/eller udviklet og markedsføres af	Sygdomsindikation(er) ²
DARZALEX (daratumumab)/ DARZALEX FASPRO (daratumumab og hyaluronidase-fihj)	J&J (royalties til Genmab af det globale nettosalg)	Multiple myelomer Letkædet (AL) amyloidose
Kesimpta (ofatumumab)	Novartis AG (royalties til Genmab af det globale nettosalg)	Recidiverende multipel sklerose (RMS)
TEPEZZA (teprotumumab-trbw)	Amgen (under underlicens fra Roche, royalties til Genmab af det globale nettosalg)	TED
RYBREVANT (amivantamab/amivantamab-vmjw)	J&J (royalties til Genmab af det globale nettosalg)	NSCLC
TECVAYLI (teclistamab/teclistamab-cqyv)	J&J (royalties til Genmab af det globale nettosalg)	Recidiverende og refraktær myelomatose
TALVEY (talquetamab/talquetamab-tgvs)	J&J (royalties til Genmab af det globale nettosalg)	Recidiverende og refraktær myelomatose

1. Godkendte lægemidler og lægemiddeldkandidater, der er udviklet af Genmab eller udviklet i fællesskab med samarbejdspartnere, som udnytter Genmabs DuoBody-plattform, der er under udvikling og, hvor det er relevant, markedsført af en tredjepart.

2. Se de lokale ordinationsoplysninger for nøjagtig indikation og sikkerhedsoplysninger.

Programmer, der omfatter Genmabs innovation og teknologi, ≥Fase 2 Udvikling

Produkt	Teknologi	Opdaget og/eller udviklet af	Sygdomsindikationer	Mest fremskredne udviklingsfase			
				Præklinisk	1	2	3
Daratumumab	UltiMab ¹	J&J	Multiple myelomer				
Teprotumumab	UltiMab	Amgen	TED				
Amivantamab	DuoBody	J&J	NSCLC				
			Recidiverende/metastatisk hoved-halskræft				
			Fremskreden eller metastatisk tyktarms- og endetarmskræft				
Teclistamab	DuoBody	J&J	Multiple myelomer				
Talquetamab	DuoBody	J&J	Multiple myelomer				
Amlenetug (Lu AF82422)	UltiMab	H. Lundbeck A/S (Lundbeck)	Multipel System Atrofi				
Inclacumab	UltiMab	Pfizer	Vaso-okklusive kriser ved seglcellesygdom				
Mim8	DuoBody	Novo Nordisk A/S (Novo Nordisk)	Hæmofili A				

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

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 væsentlige faktorer, som kunne bevirke at vores faktiske resultater eller præstationer afviger væsentligt, inkluderer bl.a., risici forbundet med præklinisk og klinisk udvikling af produkter, usikkerheder omkring udfald af og gennemførelse af kliniske forsøg herunder uforudsete sikkerhedsspørgsmål, usikkerheder forbundet med produktfremstilling, 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. Yderligere faktorer, som kunne bevirke, at vores faktiske resultater eller præstationer afviger væsentligt, kunne også omfatte, og er ikke begrænset til, de risici og usikkerhedsfaktorer, der vedrører regulatoriske tiltag, tilskud, accept fra læger eller manglende markedsaccept af vores produkter, risikoen for at selskabet eller vores samarbejdspartnere bliver forsinkede eller ikke lykkes med planlagte kliniske studier, rekruttering af patienter og planlagte indleveringer af registreringsansøgninger og godkendelser i USA og andre lande. For

en yderligere gennemgang af disse risici henvises til afsnittet "Risk Management" i den engelske årsrapport og beskrivelsen af risikofaktorer i Genmabs årsrapport for 2024 på Form 20-F samt andre dokumenter, som er indsendt til det amerikanske børstilsyn, Securities and Exchange Commission (SEC). Genmab påtager sig ingen forpligtigelser til at opdatere eller revidere fremadrettede udsagn i denne årsrapport og bekræfter heller ikke sådanne udsagn for at afspejle efterfølgende begivenheder eller omstændigheder efter den fremsatte dato eller i forbindelse med faktiske resultater, medmindre dette kræves i medfør af lov.

Genmab A/S og/eller dets datterselskaber ejer følgende varemærker: Genmab[®], det Y-formede Genmab logo[®], Genmab i kombination med det Y-formede Genmab logo[®], HuMax[®], DuoBody[®], DuoBody i kombination med DuoBody logoet[®], HexaBody[®], HexaBody i kombination med HexaBody logoet[®], DuoHexaBody[®], HexElect[®], KYSO[®] og MyNavCare[™]. ProfoundBio[™] og Rina-S[™] er varemærker tilhørende ProfoundBio, US Co. og ProfoundBio (Suzhou) Co., Ltd. Tivdak[®] og CeMe[™] er varemærker tilhørende Seagen Inc., Arzerra[®] er et varemærke tilhørende Novartis Pharma AG. Kesimpta[®] og Sensoready[®] er varemærker tilhørende Novartis AG eller dets tilknyttede selskaber, DARZALEX[®], DARZALEX FASPRO[®], RYBREVA[®], TECVAYLI[®] og TALVEY[®] er varemærker tilhørende Johnson & Johnson, EPCORE[®], EPKINLY[®], TEPKINLY[®] og deres design er varemærker tilhørende AbbVie Biotechnology Ltd., TEPEZZA[®] er et varemærke tilhørende Horizon Therapeutics Ireland DAC. 2025, Genmab A/S. © Med forbehold for alle rettigheder.

Fotografier:

Andrei Jackamets
Stijn Doors
Tuala Hjarnø
Rob Walbers
3FX, Inc.

Om Genmab A/S

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

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

Kontaktoplysninger

Genmab A/S

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

Genmab US, Inc.

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

Genmab QC Lab

Baltorpvej 154
2750 Ballerup
Danmark
T. +45 70 20 27 28

Genmab B.V. & Genmab Holding B.V.

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

Genmab K.K.

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

ProfoundBio Co. Ltd.*

Suite 101 & 102
Building 1
Phase 3A of BioBAY

No. 1 Xinze Road
Suzhou
Industrial Park
Suzhou, China 215021
T. +86 512 6799 1868

ProfoundBio blev opkøbt af
Genmab i maj 2024