

GENMAB OFFENTLIGGØR RESULTAT FOR FØRSTE KVARTAL 2012

15. maj 2012: København, Danmark
Delårsrapport for første kvartal 2012

- **Nettoomsætningen for Arzerra® steg med 32% i forhold til første kvartal 2011**
- **Registreringsansøgning er blevet indsendt for ofatumumab i Japan**
- **Protokolændring for fase III head-to-head studiet med ofatumumab over for rituximab til behandling af DLBCL; anslået dato for primære data rykket frem**
- **Forbedret driftsresultat i forhold til samme periode sidste år som følge af lavere driftsomkostninger og en stigning i nettoomsætningen**

“Vi har opnået en række forretningsmæssige milestones i løbet af de seneste måneder, herunder indsendelsen af registreringsansøgningen (NDA) for ofatumumab i Japan samt en yderligere milestone i vores samarbejde med Lundbeck. Vi har også fortsat fokus på vores ressourcer, og i det første kvartal af 2012 har vi forbedret driftsresultatet og reduceret driftsomkostningerne i forhold til den tilsvarende periode sidste år,” udtaler Jan van de Winkel, ph.d., Chief Executive Officer hos Genmab.

Økonomiske resultater i første kvartal

- Genmabs nettoomsætning udgjorde DKK 94 mio. i første kvartal 2012 sammenlignet med DKK 83 mio. i den tilsvarende periode af 2011. Stigningen kunne primært henføres til højere royalties fra Arzerra® samt medtagelsen af en milestonebetaling under vores samarbejde med Lundbeck.
- Driftsomkostningerne faldt med 5% fra DKK 145 mio. i første kvartal 2011 til DKK 138 mio. i første kvartal 2012.
- Et driftsunderskud på DKK 44 mio. i første kvartal 2012 sammenlignet med DKK 62 mio. i samme periode i 2011. Det forbedrede driftsresultat skyldtes primært stigende omsætning og fortsat højt fokus på omkostningsstyring.
- Den 31. marts 2012 havde Genmab en likviditet på DKK 1.030 mio., svarende til et cash burn på DKK 74 mio. i første kvartal 2012. Dette er en reduktion på DKK 20 mio. i forhold til den tilsvarende periode i 2011.

Forretningsmæssige resultater i første kvartal og efter regnskabsperiodens afslutning

- Februar: Opnåede den anden prækliniske milestone i samarbejdet med Lundbeck, som udløste en betaling på EUR 1 mio. til Genmab.
- Marts: Offentliggjorde indsendelsen af en protokolændring for fase III head-to-head studiet med ofatumumab over for rituximab til behandling af diffus storcellet B-celle lymfom (DLBCL). Anslået dato for primære data rykket frem.
- Marts: Offentliggjorde, at GlaxoSmithKline (GSK) har indgået et forlig, som afslutter alle retssager vedrørende ofatumumab under såvel Cabilly II som Cabilly III patentet.
- April: GSK rapporterede en nettoomsætning for Arzerra i første kvartal 2012 på GBP 12,4 mio., hvilket gav Genmab en royaltyindtægt på DKK 22 mio.
- April: GSK indsendte en registreringsansøgning til registreringsmyndighederne i Japan for ofatumumab til behandling af patienter med kronisk lymfatisk leukæmi (CLL), som har fået tidligere behandling.

Fremtidsudsigter

Genmab fastholder sine resultatforventninger til 2012 som offentliggjort den 7. marts 2012.

Telefonkonference

Genmab afholder en telefonkonference på engelsk for at præsentere resultatet for første kvartal 2012 i dag tirsdag den 15. maj kl. 18.00 CEST, 17.00 BST eller 12.00 EDT. Ring venligst på følgende telefonnumre:

GENMAB OFFENTLIGGØR RESULTAT FOR FØRSTE KVARTAL 2012

+1 718 354 1226 (i USA) og spørg efter Genmabs telefonkonference
+44 207 509 5139 (uden for USA) og spørg efter Genmabs telefonkonference

Det er muligt at høre en live eller arkiveret webcast af telefonkonferencen på www.genmab.com, hvor relevante slides til telefonkonferencen også vil være tilgængelige.

Kontakt:

Rachel Curtis Gravesen, Senior Vice President, Investor Relations & Communications
Tlf.: +45 33 44 77 20; M: +45 25 12 62 60; E: r.gravesen@genmab.com

Denne delårsrapport indeholder fremadrettede udsagn. Ord som "tror", "forventer", "regner med", "agter" og "har planer om" og lignende udtryk er fremadrettede udsagn. De faktiske resultater eller præstationer kan afvige væsentligt fra de fremtidige resultater eller præstationer, der direkte eller indirekte er kommet til udtryk i sådanne udsagn. De faktiske resultater eller præstationer kan afvige væsentligt fra de fremtidige resultater eller præstationer, der direkte eller indirekte er kommet til udtryk i sådanne udsagn. De væsentlige faktorer, som kunne bevirke at vore faktiske resultater eller præstationer afviger væsentligt, inkluderer bl.a., risici forbundet med produktopdagelse og -udvikling, usikkerheder omkring udfald af og gennemførelse af kliniske forsøg herunder uforudsete sikkerhedsspørgsmål, usikkerheder forbundet med produktfremstilling, manglende markedsaccept af vore produkter, manglende evne til at styre vækst, konkurrencesituationen vedrørende vort forretningsområde og vore markeder, manglende evne til at tiltrække og fastholde tilstrækkeligt kvalificerede medarbejdere, manglende adgang til at håndhæve eller beskytte vore patenter og immaterielle rettigheder, vort forhold til relaterede selskaber og personer, ændringer i og udvikling af teknologi, som kan overflødiggøre vore produkter samt andre faktorer. For en yderligere gennemgang af disse risici henvises til afsnittet "Risikostyring" i Genmabs årsrapport, som er tilgængelig på www.genmab.com samt afsnittet "Væsentlige risici og usikkerheder" i denne delårsrapport. Genmab er ikke forpligtet til at opdatere fremadrettede udsagn efter udsendelsen af denne delårsrapport og er heller ikke forpligtet til at bekræfte sådanne udsagn i forbindelse med faktiske resultater, medmindre dette kræves i medfør af lov.

Genmab®, det Y-formede Genmab logo®, HuMax®, HuMax-CD20®, HuMax®-EGFr, HuMax®-IL8, HuMax®-TAC, HuMax®-CD38, HuMax®-TF, HuMax®-TF-ADC, HuMax®-Her2, HuMax®-cMet, HuMax®-CD74, DuoBody™ og UniBody® er alle varemærker tilhørende Genmab A/S. Arzerra® er et varemærke tilhørende GlaxoSmithKline.

DELÅRSRAPPORT FOR FØRSTE KVARTAL 2012

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 (2010).

	1. kvartal 2012	1. kvartal 2011	Hele året 2011
	DKK'000	DKK'000	DKK'000
Resultatopgørelse			
Nettoomsætning	94.010	83.123	350.936
Driftsomkostninger	(138.156)	(144.854)	(600.358)
Driftsresultat	(44.146)	(61.731)	(249.422)
Finansielle poster, netto	(14.757)	(36.400)	39.594
Nettoresultat af fortsættende aktiviteter	(59.776)	(101.236)	(215.748)
Balance			
Likviditet*	1.030.444	1.451.762	1.104.830
Langfristede aktiver	44.194	58.981	47.632
Aktiver	1.459.576	2.202.563	1.564.432
Egenkapital	427.125	958.295	486.418
Aktiekapital	44.907	44.907	44.907
Investeringer i materielle aktiver	913	1.674	7.205
Pengestrømsopgørelse			
Pengestrømme fra driftsaktivitet	(68.546)	(72.538)	(437.225)
Pengestrømme fra investeringsaktivitet	125.954	187.242	514.750
Pengestrømme fra finansieringsaktivitet	(1.539)	(1.531)	(6.091)
Likvide beholdninger	124.433	108.588	69.408
Stigning i likviditet/(fald i likviditet)	(74.386)	(94.459)	(441.391)
Nøgletal			
Aktuel og udvandet indtjening pr. aktie	(1,55)	(2,48)	(13,28)
Aktuel og udvandet indtjening af fortsættende aktiviteter pr. aktie	(1,33)	(2,25)	(4,80)
Aktiekurs ultimo perioden	46,20	56,00	37,60
Kurs/indre værdi	4,86	2,62	3,47
Indre værdi	9,51	21,34	10,83
Egenkapitalandel	29%	44%	31%
Gennemsnitligt antal medarbejdere	179	177	181
Antal medarbejdere ved periodens udgang	178	182	179

* Likvide beholdninger og kortfristede værdipapirer

Om Genmab A/S

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

DELÅRSRAPPORT FOR FØRSTE KVARTAL 2012

FREMTIDSUDSIGTER

DKK mio.	Forventninger til 2012
Nettoomsætning	350 – 375
Driftsomkostninger	(600) – (625)
Driftsunderskud af fortsættende aktiviteter	(225) – (275)
Ophørt aktivitet	(40)
Likviditet, primo året*	1.105
Likvider anvendt i driften	(425) – (450)
Likviditet ultimo året* ekskl. salg af MN-facilitet	655 – 680
Salg af facilitet	320
Likviditet, ultimo året*	975 – 1.000
<i>*Likvider og kortfristede værdipapirer</i>	

Genmab fastholder sine resultatforventninger til 2012 som offentliggjort den 7. marts 2012.

Fortsættende aktiviteter

Vi forventer, at omsætningen i 2012 vil ligge i intervallet DKK 350 – 375 mio. Omsætning består primært af en ikke-likviditetspåvirkende amortisering af udskudt omsætning på i alt DKK 226 mio. og royalties fra salg af Arzerra, som forventes at ligge i intervallet DKK 90 – 100 mio. mod DKK 75 mio. i 2011.

Vi forventer, at vores driftsomkostninger fra fortsættende aktiviteter for 2012 vil udgøre DKK 600 – 625 mio. Vi vil i 2012 bruge færre omkostninger på zalutumumab-programmet, da vi offentliggjorde nedlukningen af de kliniske studier i 2011. Disse omkostningsbesparelser vil imidlertid blive udlignet af øgede investeringer i ofatumumab og daratumumab programmerne.

Vi forventer, at driftsunderskuddet fra fortsættende aktiviteter for 2012 vil udgøre ca. DKK 225 – 275 mio.

Ophørt aktivitet

Forventningerne til ophørt aktivitet på DKK 40 mio. er relateret til de fortsatte driftsomkostninger vedrørende produktionsfaciliteten i Minnesota og indeholder 12 fulde måneders vedligeholdelsesaktiviteter for at holde faciliteten i valideret stand. Disse omkostninger kan blive lavere, hvis faciliteten sælges før årets udgang.

Facilitetens dagsværdi med fradrag af salgsomkostninger er på nuværende tidspunkt estimeret til USD 58 mio., svarende til ca. DKK 320 mio., ved en USD valutakurs på DKK 5,50. Vi har fortsat fokus på at indgå en salgsaftale og forventer at sælge faciliteten i 2012.

Likviditet

Pr. 31. december 2011 udgjorde vores likviditet DKK 1.105 mio., og vi forventer et cash burn fra driften i 2012 på DKK 425 – 450 mio. Vi forventer således, at likviditeten ved udgangen af 2012, ekskl. salg af faciliteten, vil udgøre DKK 655 – 680 mio. Hvis der tages højde for det planlagte salg af faciliteten, forventer vi, at likviditeten ved udgangen af 2012 vil stige til DKK 975 – 1.000 mio.

I tillæg til de allerede nævnte faktorer kan ovenstående forventninger ændre sig som følge af en række forskellige forhold, herunder, men ikke begrænset til, timingen og variationen af udviklingsaktiviteter (herunder aktiviteter udført af vores samarbejdspartnere) og relaterede indtægter og omkostninger, en

DELÅRSRAPPORT FOR FØRSTE KVARTAL 2012

succesfuld gennemførelse af salget af produktionsfaciliteten, udsving i værdien af vores kortfristede værdipapirer, omsætning fra salg af Arzerra og dertil hørende royalties til Genmab samt valutakurser. Forventningerne forudsætter endvidere, at der ikke indgås væsentlige nye aftaler i 2012, som kan få en væsentlig indvirkning på resultaterne.

MÅL FOR 2012

Prioritet	Milestone	Fremskridt til dato
Maksimere ofatumumabs værdi	<ul style="list-style-type: none"> • Rapportere fase II F&A refraktær CLL data • Fase III CLL vedligeholdelsesbehandling, interim sikkerhedsdata • Fase III DLBCL ofatumumab vs. rituximab futilitetsanalyse • Rapportere data fra flere ISS-studier 	✓ IDMC anbefaler at fortsætte studiet
Udvidelse Arzerra	<ul style="list-style-type: none"> • Lancering og tilskudsordninger i nye lande • Ansøgning om markedsføringstilladelse i nyt geografisk område 	✓ GSK har indsendt NDA i Japan
Daratumumab	<ul style="list-style-type: none"> • Rapportere effektdata fra fase I/II myelomatose-studie • Påbegynde fase I/II kombinationsstudier • Indgå partneraftale 	
Udvide vores pipeline	<ul style="list-style-type: none"> • Rapportere proof-of-concepts for ADC & DuoBody-produktkandidater 	✓ DuoBody proof-of-concepts præsenteret på 4 konferencer i første kvartal
DuoBody-plattform	<ul style="list-style-type: none"> • Indgå ny samarbejdsaftale • Videreudvikle platformen 	
Samarbejdsaftaler	<ul style="list-style-type: none"> • Rapportere fremskridt med prækliniske programmer • Rapportere fremskridt med kliniske programmer • Indgå ny samarbejdsaftale 	✓ Lundbeck, anden milestone
Styre og kontrollere cash burn	<ul style="list-style-type: none"> • Reducere cash burn og forlænge cash runway • Gennemføre salg af produktionsfaciliteten 	✓ Forventningerne fastholdes

DELÅRSRAPPORT FOR FØRSTE KVARTAL 2012

PRODUKTPORTEFØLJE – FREMSKRIDT I FØRSTE KVARTAL 2012

Vores forskere undersøger løbende lovende nye sygdoms-targets med henblik på en mulig udvidelse af vores produktportefølje. Pr. 15. maj 2012 havde vi 26 igangværende kliniske studier, herunder 11 fase III og 11 fase II studier, sammenlignet med 30 studier ved udgangen af marts 2011. Faldet skyldes primært beslutningen i 2011 om at lukke zalutumumab-programmet ned.

Den følgende oversigt viser sygdomsindikationerne og den udviklingsfase, der er længst fremme for hver af vores produktkandidater. For yderligere oplysninger om vores produktkandidater henvises til www.genmab.com/products.

Produkt	Sygdomsindikationer	Fase
Ofatumumab (23 studier) Partner: GSK	Kronisk lymfatisk leukæmi (CLL)	IV
	Follikulært lymfom (FL)	III
	Diffust storcellet B-celle lymfom (DLBCL)	III
	Waldenströms Makroglobulinæmi (WM)	II
	Recidiverende-remitterende multipel sklerose (RRMS)	II
	Leddegigt (RA)	III
Daratumumab Target: CD38	Myelomatose (MM)	I/II
RG1512 Target: p-selectin Partner: Roche	Vena saphena graft sygdom	II
	Akut koronarsyndrom (ACS)	II

Ofatumumab (Arzerra)

Ofatumumab markedsføres og udvikles i henhold til en aftale om fælles udvikling og kommercialisering med GSK og er godkendt til behandling af kronisk lymfatisk leukæmi (CLL) hos patienter, som er refraktære over for fludarabin og alemtuzumab i USA og EU. Ofatumumab er et humant monoklonalt antistof, som retter sig mod en epitop i CD20-molekylet, som omfatter dele af de små og store ekstracellulære løkker (Teeling et al 2006).

I pivotalstudiet, som godkendelsen var baseret på (samlet population n=154), var de mest almindelige bivirkninger ($\geq 10\%$, alle grader) ved ofatumumab neutropeni, lungebetændelse, feber, hoste, diarré, anæmi, træthed, dyspnø, udslæt, kvalme, bronkitis og øvre luftvejsinfektion. De mest almindelige alvorlige bivirkninger var infektioner (herunder lungebetændelse og sepsis), neutropeni og feber. I alt oplevede 108 patienter (70%) bakterie-, virus- eller svampeinfektioner. I alt oplevede 45 patienter (29%) infektioner af grad 3 eller højere, hvoraf 19 (12%) var fatale. Andelen af fatale infektioner i gruppen af patienter, som var refraktære over for fludarabin og alemtuzumab, var 17%.

Pr. 31. marts 2012 var der 23 studier med ofatumumab, herunder 7 fase III pivotalstudier, og ofatumumab var tilgængeligt i 23 lande verden over. Herudover er der mere end 75 planlagte eller igangværende studier sponsoreret af investigatorene.

For yderligere oplysninger om ofatumumab henvises til www.genmab.com/ofatumumab.

Opdatering 1. kvartal og perioden efter regnskabsperiodens afslutning

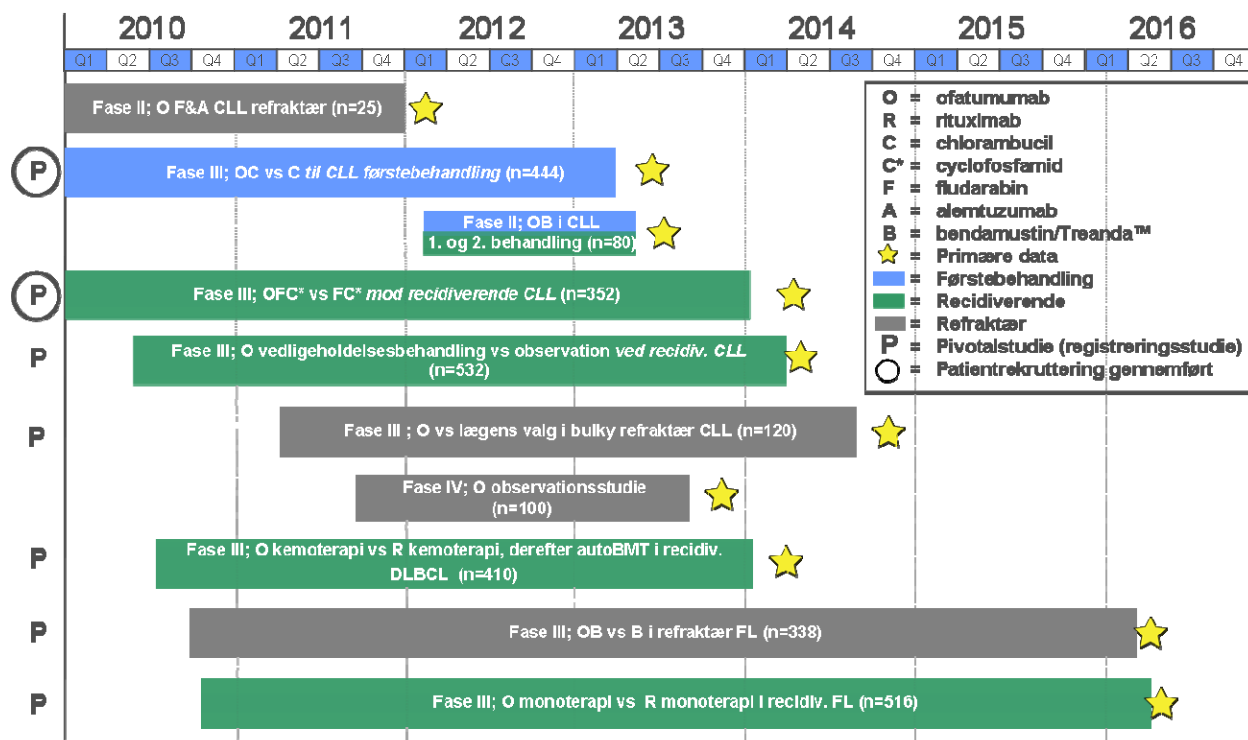
- En protokolændring til fase III studiet, som undersøger ofatumumab plus kemoterapi over for rituximab plus kemoterapi i recidiverende eller refraktært DLBCL, blev indsendt til registreringsmyndighederne. De primære ændringer til protokollen var, at alle rekrutterede

DELÅRSRAPPORT FOR FØRSTE KVARTAL 2012

patienter i studiet vil få samme kemobehandlingsforløb (DHAP), samt at et større antal patienter vil blive inkluderet i studiet. Denne ændring påvirkede de underliggende tidsmæssige forudsætninger i studiet og vil kunne medføre, at analysen af det primære endpoint rykkes frem til primo 2014.

- GSK indgik forlig med Genentech Inc. og City of Hope, som afsluttede alle retssager vedrørende ofatumumab under såvel Cabilly II som Cabilly III patentet ved U.S. District Court for the Central District of California. Der blev ikke oplyst yderligere vilkår for forliget.
- Rekrutteringen af patienter til fase III studiet med ofatumumab i kombination med fludarabin og cyclofosamid (FC) over for FC til behandling af patienter med recidiverende CLL blev afsluttet.
- Der blev analyseret data fra fase II vedligeholdelses- og behandlingsundersøgelsen af ofatumumab til behandling af patienter, som tidligere havde deltaget i fase III ofatumumab studiet vedrørende behandling af fludarabin- og alemtuzumab-refraktære patienter med CLL. Disse data vil blive præsenteret på årsmødet i American Society of Clinical Oncology (ASCO) i juni måned. Der vil også blive præsenteret yderligere tre abstracts fra ISS-studier på ASCO.
- GSK tilføjede et nyt fase I/II studie med ofatumumab plus chlorambucil i tidligere ubehandlede japanske patienter med CLL til www.clinicaltrials.gov (NCT01563055).
- I henhold til forsøgsprotokollen gennemgik en uafhængig dataovervågningskomité data fra en futilitetsanalyse i fase III head-to-head studiet med ofatumumab plus kemoterapi over for rituximab plus kemoterapi til behandling af patienter med recidiverende eller refraktær DLBCL. På baggrund af resultaterne af analysen anbefalede komitéen at fortsætte studiet som planlagt.
- Den første patient er blevet behandlet i fase II studiet med ofatumumab i kombination med bendamustin i førstelinje og recidiverende CLL.
- GSK indsendte en NDA til registreringsmyndighederne i Japan for ofatumumab til behandling af patienter med CLL, som har fået tidligere behandling.

Nedenstående tidsoversigt viser de igangværende kliniske studier inden for onkologi med ofatumumab samt forventet offentliggørelse af primære data pr. 31. marts 2012.



DELÅRSRAPPORT FOR FØRSTE KVARTAL 2012

Daratumumab

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

Opdatering 1. kvartal og perioden efter regnskabsperiodens afslutning

- Foreløbige sikkerheds- og effektdata fra 28 patienter, som fik doser på op til 16 mg/kg daratumumab i fase I/II sikkerheds- og dosefindingsstudiet med daratumumab til behandling af recidiverende eller refraktær myelomatose, viser fortsat, at daratumumab reducerer M-komponenten samt plasmaceller i knoglemarven. Reduktion i serum M-komponenten (et abnormt protein, som produceres af de maligne plasmaceller) samt i plasmaceller i knoglemarven er væsentlige faktorer for evalueringer af respons i myelomatose. Det observerede reduktionsniveau i M-komponenten og i plasmaceller i knoglemarven indikerer således, at daratumumab var klinisk aktiv hos disse myelomatose-patienter. Daratumumab viser også fortsat en acceptabel sikkerhedsprofil. De hyppigst forekommende bivirkninger i studiet indtil videre var feber, hoste, fri hæmoglobin, anæmi, svimmelhed, hæmolyse, influenzalignende sygdom, kvalme, lymfopeni og monocytopeni. Det planlægges at præsentere opdaterede data på ASCO's årsmøde og på European Hematology Associations kongress i juni måned 2012.

Prækliniske programmer

Genmab har i alt otte aktive programmer i præklinisk udvikling, som både udføres af Genmab og sammen med vores samarbejdspartnere. Vi arbejder løbende på at skabe nye antistoffer til forskellige targets i en række sygdomsindikationer. Vi evaluerer også sygdoms-targets identificeret af andre selskaber med henblik på eventuelt at føje dem til vores pipeline. For yderligere oplysninger om vores prækliniske pipeline henvises til www.genmab.com/pre-clinical.

Opdatering 1. kvartal og perioden efter regnskabsperiodens afslutning

- Opnåede den anden prækliniske milestone i henhold til vores aftale med H. Lundbeck A/S, som udløste en betaling på EUR 1 mio. (DKK 7 mio.) til Genmab.
- Præsenterede proof-of-concept data for vores DuoBody-teknologiplatform på fire videnskabelige konferencer.

PRODUKTION

Genmabs plan er fortsat at sælge sin produktionsfacilitet i Brooklyn Park, Minnesota, USA. Salgsprocessen er aktiv, og Genmab forventer at sælge faciliteten i 2012. Facilitetens dagsværdi er fortsat vurderet til ca. USD 60 mio; fratrukket forventede salgsrelaterede omkostninger på USD 2 mio. er dagsværdien med fradrag af salgsomkostningerne USD 58 mio.

Dagsværdien med fradrag af salgsomkostningerne er baseret på benchmarking, rådgivning fra vores salgsgent samt på de bedst mulige tilgængelige oplysninger og kan derfor ændre sig. Eventuelle fremtidige ændringer til dagsværdien med fradrag af salgsomkostninger vil blive indregnet i resultatopgørelsen.

Der henvises til note 2 i denne delårsrapport for yderligere oplysninger.

VÆSENTLIGE RISICI OG USIKKERHEDER

Som biotekselskab står Genmab over for en række risici og usikkerheder. Disse er almindelige for branchen og relaterer sig til drifts-, forsknings- og udviklingsaktiviteter, produktionsaktiviteter samt kommercielle og finansielle aktiviteter. Yderligere oplysninger omkring de risici og usikkerheder, som koncernen står overfor, er beskrevet i Genmabs årsrapport for 2011.

Pr. 31. marts 2012 er der ikke sket nogen væsentlige ændringer i Genmabs samlede risikoprofil siden offentliggørelsen af årsrapporten for 2011.

DELÅRSRAPPORT FOR FØRSTE KVARTAL 2012

REGNSKABSBERETNING

Delårsrapporten er udarbejdet på konsolideret basis for Genmabkoncernen. Delårsrapporten offentliggøres i danske kroner (DKK).

Nettoomsætning

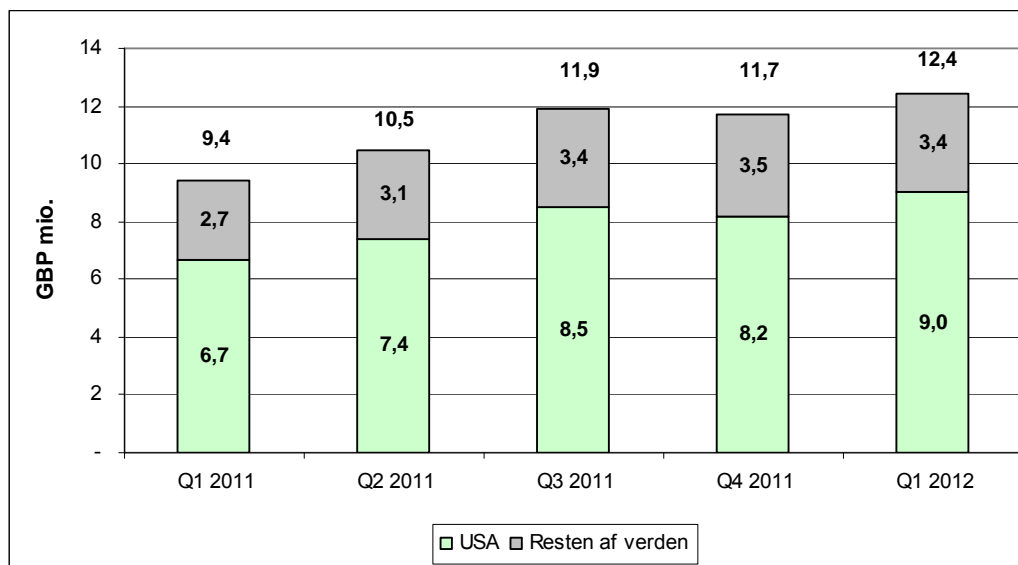
Genmabs nettoomsætning udgjorde DKK 94 mio. i første kvartal 2012 sammenlignet med DKK 83 mio. i den tilsvarende periode af 2011. Stigningen på DKK 11 mio., svarende til 13%, kunne primært henføres til højere royalties fra Arzerra samt medtagelsen af en milestonebetaling under vores samarbejde med Lundbeck.

DKK mio.	1. kvrt. 2012	1. kvrt. 2011
Royalties	22	17
Milestonebetalinger	7	-
Udskudt omsætning	57	57
Øvrig nettoomsætning	8	9
Samlet nettoomsætning	94	83

Som følge af at nettoomsætningen primært indeholder royalties, milestonebetalinger og refusion af visse forsknings- og udviklingsomkostninger i forbindelse med fælles udviklingsarbejde under Genmabs samarbejdsaftaler med GSK og Lundbeck, kan indregning af nettoomsætning variere fra periode til periode.

Royalties:

GSK's nettoomsætning af Arzerra udgjorde GBP 12,4 mio. i første kvartal 2012 sammenlignet med GBP 9,4 mio. i samme periode i 2011, svarende til en stigning på 32%. Figuren nedenfor viser udviklingen i nettoomsætningen af Arzerra siden første kvartal 2011.



DELÅRSRAPPORT FOR FØRSTE KVARTAL 2012

De samlede indregnede royalties af nettoomsætningen af Arzerra udgjorde i første kvartal 2012 i alt DKK 22 mio. sammenlignet med DKK 17 mio. i tilsvarende periode af 2011.

Milestonebetalinger:

I februar måned nåede Genmab den anden prækliniske milestone i samarbejdet med Lundbeck, hvilket udløste en milestonebetaling på DKK 7 mio.

Der blev ikke optjent nogen milestonebetalinger i første kvartal 2011.

Udskudt omsætning:

Såvel i første kvartal 2012 som 2011 udgjorde udskudt omsætning DKK 57 mio. Den udskudte omsætning vedrører vores samarbejdsaftaler med GSK og Lundbeck, som indregnes lineært i resultatopgørelsen på grundlag af planlagte udviklingsperioder. Pr. 31. marts 2012 var DKK 807 mio. inkluderet som udskudt omsætning i balancen. Der henvises til note 1 i årsrapporten for 2011 for yderligere oplysninger om indregning af udskudt omsætning.

Øvrig nettoomsætning:

Øvrig nettoomsætning udgjorde DKK 8 mio. i første kvartal 2012 mod DKK 9 mio. i første kvartal 2011 og bestod primært af refusion af visse forsknings- og udviklingsomkostninger i forbindelse med det fælles udviklingsarbejde under Genmabs samarbejdsaftaler med GSK og Lundbeck.

Forsknings- og udviklingsomkostninger

Forsknings- og udviklingsomkostninger udgjorde DKK 123 mio. i første kvartal 2012 mod DKK 127 mio. i første kvartal 2011. Trods større investeringer i ofatumumab- og daratumumab-programmerne faldt forsknings- og udviklingsomkostningerne med DKK 4 mio. Faldet skyldes primært beslutningen i 2011 om at lukke zalutumumab-programmet ned samt timingen af omkostninger forbundet med forskellige forskningsprogrammer.

Forsknings- og udviklingsomkostninger udgjorde 89% af de samlede driftsomkostninger sammenlignet med 88% i første kvartal 2011. Størstedelen af vores forsknings- og udviklingsomkostninger i første kvartal 2012 var relateret til udviklingsprogrammerne med ofatumumab og daratumumab samt personaleomkostninger.

Administrationsomkostninger

Administrationsomkostninger udgjorde DKK 15 mio. i første kvartal 2012 sammenlignet med DKK 17 mio. i samme periode i 2011. Nedgangen på DKK 2 mio., eller 13%, skyldtes primært faldende warrantomkostninger samt vores fortsatte fokus på omkostningsstyring.

Administrationsomkostningerne udgjorde 11% af vores samlede driftsomkostninger i første kvartal 2012 sammenlignet med 12% i første kvartal 2011.

Driftsresultat

Driftsunderskuddet udgjorde DKK 44 mio. i første kvartal 2012 sammenlignet med DKK 62 mio. i samme periode i 2011. Det forbedrede driftsresultat kunne primært henføres til omsætningsfremgangen på DKK 11 mio., fortsat højt fokus på omkostningsstyring samt de ovenfor omtalte udgiftsposter. Som følge heraf faldt de samlede driftsomkostninger med 5% fra DKK 145 mio. i første kvartal 2011 til DKK 138 mio. i første kvartal 2012.

Pr. 31. marts 2012 var antallet af medarbejdere i alt 178 sammenlignet med 182 pr. 31. marts 2011.

DELÅRSRAPPORT FOR FØRSTE KVARTAL 2012

Medarbejdere	31. marts 2012	31. marts 2011
Forsknings- og udviklingsmedarbejdere	134	137*
Administrative medarbejdere	21	22
Samlet antal medarbejdere i fortsættende aktiviteter	155	159
Ophørt aktivitet	23	23
Samlet antal medarbejdere	178	182

*Inklusive 7 medarbejdere, som forlod Genmab i løbet af andet kvartal 2011 efter udløbet af deres transitionsperiode som følge af reorganiseringen fra oktober 2010.

Finansielle poster, netto

Finansielle poster, netto for første kvartal 2012 udgjorde en nettoudgift på DKK 15 mio. sammenlignet med en nettoudgift på DKK 36 mio. i første kvartal 2011. Forskellen mellem de to perioder skyldtes primært ikke-likviditetspåvirkende valutakursreguleringer samt dagsværdireguleringer forbundet med vores kortfristede værdipapirer.

DKK mio.	1. kv. 2012	1. kv. 2011
Renter og øvrige finansielle indtægter	4	6
Regulering for afledte finansielle instrumenter	1	-
Finansielle indtægter	5	6
Renter og øvrige finansielle omkostninger	(1)	-
Realiserede og urealiserede tab på kortfristede værdipapirer, netto	(2)	(10)
Valutakurstab, netto	(17)	(32)
Finansielle omkostninger	(20)	(42)
Finansielle poster, netto	(15)	(36)

De samlede renteindtægter udgjorde DKK 4 mio. i første kvartal 2012 sammenlignet med DKK 6 mio. i samme periode i 2011. Reduktionen kunne primært henføres til en lavere gennemsnitlig likviditet.

I første kvartal 2012 udgjorde realiserede og urealiserede tab på kortfristede værdipapirer, netto DKK 2 mio. sammenlignet med en nettoudgift på DKK 10 mio. i første kvartal 2011. I første kvartal 2012 var vores kortfristede værdipapirer negativt påvirket af den svagt stigende markedsrente og en deraf følgende nedgang i dagsværdien af vores værdipapirer.

Finansielle poster, netto var også påvirket af hovedsageligt ikke-likviditetspåvirkende valutakursreguleringer grundet de væsentligt svingende valutakurser mellem USD/DKK. Sammenlignet med første kvartal 2011 blev valutakursreguleringer, netto reduceret fra et tab på DKK 32 mio. til et tab på DKK 17 mio. I første kvartal 2012 faldt USD/DKK valutakursen med ca. 3% (første kvartal 2011: et fald på 6,5%).

Nettoresultat af fortsættende aktiviteter

Nettounderskuddet af fortsættende aktiviteter for første kvartal 2012 udgjorde DKK 60 mio. sammenlignet med DKK 101 mio. i samme periode af 2011. Forbedringen på DKK 41 mio., eller 41%, kunne henføres til

DELÅRSRAPPORT FOR FØRSTE KVARTAL 2012

stigende nettoomsætning på DKK 11 mio., en reduktion i finansielle poster, netto, på DKK 21 mio. samt fortsat fokus på omkostningsstyring.

Nettoresultat af fortsættende aktiviteter indeholdt selskabsskat på DKK 1 mio. sammenlignet med DKK 3 mio. i samme periode af 2011. Beløbet vedrører selskabsskat i vores dattervirksomheder.

Nettoresultat af ophørt aktivitet

Nettoresultat af ophørt aktivitet omfatter resultatet fra vores produktionsfacilitet, som er klassificeret som bestemt for salg og præsenteret som en ophørt aktivitet. Resultatet af ophørt aktivitet udgjorde et underskud på DKK 10 mio. i første kvartal 2012, svarende til samme niveau som i første kvartal 2011. Forud for et eventuelt salg vil produktionsfaciliteten i Minnesota udelukkende operere på vedligeholdelsesniveau, og dette er afspejlet i resultatet for første kvartal 2012 og 2011.

Likviditet

Pr. 31. marts 2012 afspejlede balancen likvider og kortfristede værdipapirer (likviditet) på i alt DKK 1.030 mio., svarende til et cash burn på DKK 74 mio. i første kvartal 2012 mod et cash burn på DKK 94 mio. i samme periode i 2011. Det realiserede cash burn kunne primært henføres til igangværende investeringer i vores forsknings- og udviklingsaktiviteter.

DKK mio.	1. kv. 2012	1. kv. 2011
Kortfristede værdipapirer	906	1.343
Bankindeståender og kontantbeholdninger	88	101
Kortfristede værdipapirer	24	-
Likvider bestemt for salg	12	8
Likvide beholdninger	124	109
Likviditet	1.030	1.452

Som følge af de nuværende markedsforhold investeres al ny likviditet og geninvesteringer fra provenu fra afhændelsen af kortfristede værdipapirer i yderst sikre og højlikvide lavrisikopapirer med kort effektiv varighed som f.eks. europæiske statsobligationer og skatkammerbeviser samt danske realkreditobligationer. Pr. 31. marts 2012 havde 98% af vores kortfristede værdipapirer en AAA-rating, mod 99% ved udgangen af december 2011. Den vægtede gennemsnitlige effektive varighed var ca. 1 år, hvilket var uændret i forhold til 31. december 2011.

Pr. 31. marts 2012 havde vi urealiserede gevinster på vores kortfristede værdipapirer på DKK 8 mio. Der henvises til note 3 for yderligere oplysninger

For at mindske kreditrisikoen på vores bankindeståender har Genmab størstedelen af sine bankindeståender hos større danske finansielle institutioner. Desuden vil Genmab kun opretholde begrænsede bankindeståender på et niveau, som vil være nødvendigt for at støtte Genmabkoncernens kortsigtede finansieringsbehov.

Balancen

Pr. 31. marts 2012 udgjorde de samlede aktiver DKK 1.460 mio. sammenlignet med DKK 1.564 mio. pr. 31. december 2011. Pr. 31. marts 2012 bestod aktiverne hovedsageligt af kortfristede værdipapirer på DKK 906 mio. og aktiver bestemt for salg på DKK 340 mio. i forbindelse med den planlagte afhændelse af vores produktionsfacilitet. Der henvises til note 2 og 3 for yderligere information.

DELÅRSRAPPORT FOR FØRSTE KVARTAL 2012

Anden gæld er steget fra DKK 136 mio. pr. 31. december 2011 til DKK 166 mio. pr. 31. marts 2012. Stigningen skyldtes primært forpligtelser relateret til vores udviklingsaftale med GSK. Som et resultat af den ændrede GSK-aftale i juli 2010 vil DKK 67 mio. forfalde til betaling til GSK fra begyndelsen af 2016 via forud aftalte maksimumfradrag i Arzerra royaltymbetalinger til Genmab.

Pr. 31. marts 2012 udgjorde egenkapitalen DKK 427 mio. sammenlignet med DKK 486 mio. ved udgangen af december 2011. Den 31. marts 2012 udgjorde Genmabs egenkapitalandel 29% sammenlignet med 31% den 31. december 2011. Faldet i forhold til udgangen af december 2011 skyldes primært vores nettounderskud for første kvartal 2012.

BEGIVENHEDER EFTER BALANCEDAGEN

April

- Royaltyindtægter på DKK 22 mio. på baggrund af en nettoomsætning for Arzerra hos GSK i første kvartal 2012 på GBP 12,4 mio.
- GSK indsendte en NDA til registreringsmyndighederne i Japan for ofatumumab til behandling af patienter med CLL, som har fået tidligere behandling.

Der er ikke indtruffet andre begivenheder efter balancedagen, som i væsentligt omfang har indflydelse på delårsrapporten pr. 31. marts 2012.

FINANSKALENDER

Offentliggørelse	Dato
Offentliggørelse af halvårsrapport 2012	Onsdag den 15. august 2012
Offentliggørelse af kvartalsrapport for 3. kvartal 2012	Onsdag den 7. november 2012

DELÅRSRAPPORT FOR FØRSTE KVARTAL 2012
TOTALINDKOMSTOPGØRELSE FOR FØRSTE KVARTAL 2012
Resultatopgørelse

	1. kvartal 2012	1. kvartal 2011
Note	DKK'000	DKK'000
Nettoomsætning	94.010	83.123
Forsknings- og udviklingsomkostninger	(123.052)	(127.478)
Administrationsomkostninger	(15.104)	(17.376)
Driftsomkostninger	(138.156)	(144.854)
Driftsresultat	(44.146)	(61.731)
Finansielle poster, netto	(14.757)	(36.400)
Nettoresultat af fortsættende aktiviteter før skat	(58.903)	(98.131)
Selskabsskat	(873)	(3.105)
Nettoresultat af fortsættende aktiviteter	(59.776)	(101.236)
Nettoresultat af ophørt aktivitet	(9.699)	(9.985)
Nettoresultat	(69.475)	(111.221)
Aktuel og udvandet indtjening pr. aktie	(1,55)	(2,48)
Aktuel og udvandet indtjening af fortsættende aktiviteter pr. aktie	(1,33)	(2,25)

Totalindkomstopgørelse

Nettoresultat	(69.475)	(111.221)
Øvrig totalindkomst		
Valutakursregulering vedr. datterselskaber	6.047	(16.510)
Totalindkomst i alt	(63.428)	(127.731)

DELÅRSRAPPORT FOR FØRSTE KVARTAL 2012
BALANCE - AKTIVER

	Note	31. marts 2012	31. december 2011	31. marts 2011
		DKK'000	DKK'000	DKK'000
Materielle aktiver		29.732	32.395	38.320
Andre værdipapirer og kapitalandele		-	-	365
Tilgodehavender		9.681	9.806	9.449
Udskudte skatteaktiver		4.781	5.431	10.847
Langfristede aktiver i alt		44.194	47.632	58.981
Tilgodehavender		50.067	60.964	43.720
Periodeafgrænsningsposter		6.843	10.249	9.615
Kortfristede værdipapier	3	906.011	1.035.422	1.343.174
Likvide beholdninger		112.250	65.197	101.392
		1.075.171	1.171.832	1.497.901
Aktiver bestemt for salg	2	340.211	344.968	645.681
Kortfristede aktiver i alt		1.415.382	1.516.800	2.143.582
Aktiver i alt		1.459.576	1.564.432	2.202.563

DELÅRSRAPPORT FOR FØRSTE KVARTAL 2012
BALANCE – PASSIVER

	Note	31. marts 2012 DKK'000	31. december 2011 DKK'000	31. marts 2011 DKK'000
Aktiekapital		44.907	44.907	44.907
Overkurs ved emission		5.375.256	5.375.256	5.375.256
Andre reserver		78.481	72.434	73.248
Overført resultat		(5.071.519)	(5.006.179)	(4.535.116)
Egenkapital		427.125	486.418	958.295
Hensatte forpligtelser		22.549	23.065	21.711
Leasingforpligtelse		4.732	6.056	10.307
Anden gæld		69.581	72.165	37.444
Langfristede forpligtelser i alt		96.862	101.286	69.462
Hensatte forpligtelser		-	-	79
Leasingforpligtelse		5.575	5.789	6.099
Leverandører af varer og tjenesteydelser		16.156	33.510	25.891
Udskudt omsætning		806.695	863.220	1.032.793
Anden gæld		96.088	63.621	97.209
		924.514	966.140	1.162.071
Forpligtelser vedrørende aktiver bestemt for salg	2	11.075	10.588	12.735
Kortfristede forpligtelser i alt		935.589	976.728	1.174.806
Forpligtelser i alt		1.032.451	1.078.014	1.244.268
Passiver i alt		1.459.576	1.564.432	2.202.563
Warrants	4			
Interne aktionærer	5			

DELÅRSRAPPORT FOR FØRSTE KVARTAL 2012
PENGESTRØMSOPGØRELSE

	Note	1. kvartal 2012 DKK'000	1. kvartal 2011 DKK'000
Nettoresultat af fortsættende aktiviteter før skat		(58.903)	(98.131)
Nettoresultat af ophørt aktivitet før skat	2	(9.699)	(9.985)
Nettoresultat før skat		(68.602)	(108.116)
Tilbageførsel af finansielle poster, netto		14.755	36.398
Regulering af ikke-likvide transaktioner:			
Afskrivninger og amortiseringer		3.585	4.125
Nedskrivninger		-	600
Aktiebaseret vederlag		4.135	5.959
Hensatte forpligtelser		(457)	-
Ændring i driftskapital:			
Tilgodehavender		10.748	10.343
Periodeafgrænsningsposter		3.323	(426)
Betalte hensatte forpligtelser		(142)	(201)
Udskudt omsætning		(56.525)	(56.525)
Leverandører af varer og tjenesteydelser samt anden gæld		13.097	21.979
Pengestrømme fra driftsaktivitet før finansielle poster		(76.083)	(85.864)
Renteindtægter, modtaget		7.097	15.818
Renteomkostninger, betalt		(143)	(284)
Betalte/modtagne selskabsskatter		583	(2.208)
Pengestrømme fra driftsaktivitet		(68.546)	(72.538)
Investeringer i materielle aktiver		(913)	(1.674)
Køb af kortfristede værdipapirer	3	(141.053)	(273.278)
Salg af kortfristede værdipapirer		267.920	462.194
Pengestrømme fra investeringsaktivitet		125.954	187.242
Betalte afdrag på leasingforpligtelse		(1.539)	(1.531)
Pengestrømme fra finansieringsaktivitet		(1.539)	(1.531)
Ændring i likvide beholdninger		55.869	113.173
Likvide beholdninger primo		69.408	(2.088)
Kursreguleringer		(844)	(2.497)
Likvide beholdninger ultimo		124.433	108.588
Likvide beholdninger omfatter:			
Bankindeståender og kontantbeholdninger		88.178	101.392
Kortfristede værdipapirer		24.072	-
Likvider bestemt for salg	2	12.183	7.196
		124.433	108.588

DELÅRSRAPPORT FOR FØRSTE KVARTAL 2012
EGENKAPITALOPGØRELSE

	Antal aktier	Aktiekapital DKK'000	Overkurs ved emission DKK'000	Reserve for valutakurs- regulering DKK'000	Sikring af fremtidige penge- strømme DKK'000	Overført resultat DKK'000	Egenkapital DKK'000
31. december 2010	44.907.142	44.907	5.375.256	89.758	-	(4.429.854)	1.080.067
Totalindkomst				(16.510)		(111.221)	(127.731)
Transaktioner med ejere:							
Aktiebaseret vederlag						5.959	5.959
31. marts 2011	44.907.142	44.907	5.375.256	73.248	-	(4.535.116)	958.295
Totalindkomst				(814)		(485.147)	(485.961)
Transaktioner med ejere:							
Aktiebaseret vederlag						14.084	14.084
31. december 2011	44.907.142	44.907	5.375.256	72.434	-	(5.006.179)	486.418
Totalindkomst				6.047		(69.475)	(63.428)
Transaktioner med ejere:							
Aktiebaseret vederlag						4.135	4.135
31. marts 2012	44.907.142	44.907	5.375.256	78.481	-	(5.071.519)	427.125

DELÅRSRAPPORT FOR FØRSTE KVARTAL 2012

NOTER TIL REGNSKABET

Note 1 Anvendt regnskabspraksis

Regnskabsgrundlag

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

Regnskabspraksis

Delårsrapporten er udarbejdet ved brug af samme regnskabspraksis som anført i note 24 i årsrapporten for 2011.

Ledelsens vurderinger og skøn under IFRS

Ved aflæggelse af delårsrapporter i overensstemmelse med IFRS er der visse regler i standarderne, der kræver ledelsens skøn (en række regnskabsmæssige skøn og forudsætninger), som kan påvirke koncernregnskabet væsentligt. De væsentligste skøn inkluderer blandt andet indregning af omsætning, klinisk antistofmateriale som er produceret eller indkøbt til brug i kliniske afprøvninger, vores produktionsfacilitets dagsværdi med fradrag af salgsomkostninger og indregning af internt genererede immaterielle aktiver. For en yderligere beskrivelse af de væsentlige vurderinger og skøn henvises til note 1 i årsrapporten for 2011.

DELÅRSRAPPORT FOR FØRSTE KVARTAL 2012

Note 2 – Ophørt aktivitet

I november 2009 offentliggjorde vi, at Genmab ville reorganisere selskabet med henblik på at skabe en bæredygtig virksomhed. Som led i denne strategi har Genmab til hensigt at sælge produktionsfaciliteten beliggende i Brooklyn Park, Minnesota, USA. Der henvises til note 18 i årsrapporten for 2011 for yderligere information om den ophørte aktivitet. For yderligere information om faciliteten henvises til: <http://genmab-facility.com/>.

	31. marts 2012	31. december 2011	31. marts 2011
	DKK'000	DKK'000 (hele året)	DKK'000
Nettoresultat af ophørt aktivitet			
Omsætning	-	-	-
Omkostninger	(9.701)	(38.913)	(9.987)
	(9.701)	(38.913)	(9.987)
Nedskrivninger til dagsværdi fratrukket salgskostninger	-	(341.688)	-
	(9.701)	(380.601)	(9.987)
Driftsresultat	(9.701)	(380.601)	(9.987)
Finansielle indtægter, netto	2	9	2
	(9.699)	(380.592)	(9.985)
Nettoresultat før skat	(9.699)	(380.592)	(9.985)
Skat af resultat	-	(28)	-
	(9.699)	(380.620)	(9.985)
Nettoresultat	(9.699)	(380.620)	(9.985)
Aktuel og udvandet resultat af ophørt aktivitet pr. aktie	(0,22)	(8,48)	(0,22)
Pengestrømme anvendt i ophørt aktivitet			
Nettopengestrømme anvendt i driftsaktivitet	(6.415)	(40.313)	(10.640)
	(6.415)	(40.313)	(10.640)
Nettopengestrømme anvendt i ophørt aktivitet	(6.415)	(40.313)	(10.640)
Aktiver og forpligtelser bestemt for salg			
Materielle aktiver	323.089	333.245	629.832
Tilgodehavender og periodeafgrænsningsposter	4.939	7.512	8.653
Likvide beholdninger	12.183	4.211	7.196
	340.211	344.968	645.681
Aktiver	340.211	344.968	645.681
Hensatte forpligtelser	-	(617)	(883)
Leverandører af varer og tjenesteydelser/anden gæld	(11.075)	(9.971)	(11.852)
	(11.075)	(10.588)	(12.735)
Forpligtelser	(11.075)	(10.588)	(12.735)
Nettoaktiver i ophørt aktivitet	329.136	334.380	632.946

DELÅRSRAPPORT FOR FØRSTE KVARTAL 2012

Note 3 – Kortfristede værdipapirer

	31. marts 2012	31. december 2011	31. marts 2011
	DKK'000	DKK'000 (hele året)	DKK'000
Kostpris ved periodens begyndelse	1.025.020	1.551.351	1.551.351
Periodens tilgang	141.053	1.089.957	273.278
Periodens afgang	(267.730)	(1.616.288)	(464.595)
Kostpris ved periodens afslutning	898.343	1.025.020	1.360.034
Dagsværdiregulering primo perioden	10.402	(3.042)	(3.042)
Periodens dagsværdiregulering	(2.734)	13.444	(13.818)
Dagsværdiregulering ultimo perioden	7.668	10.402	(16.860)
Regnskabsmæssig værdi ultimo perioden	906.011	1.035.422	1.343.174
Regnskabsmæssig værdi i procent af kostpris	101%	101%	99%

I henhold til koncernens retningslinjer for risikostyring administreres Genmabs kortfristede værdipapirer af to eksterne danske porteføljeforvaltere, der udelukkende investerer i værdipapirer fra investment grade-ratede udstedere. Pr. 31. marts 2012 havde Genmab kun investeret sine likvide midler via større danske finansielle institutioner, i danske realkreditobligationer samt danske og europæiske statsobligationer.

Den vægtede gennemsnitlige effektive varighed var ca. 1 år, hvilket var uændret i forhold til 31. december 2011.

Pr. 31. marts 2012 udgjorde dagsværdireguleringerne (de urealiserede gevinster) DKK 8 mio., hvor den regnskabsmæssige værdi var 101%, hvilket var uændret i forhold til 31. december 2011.

Note 4 – Warrants

Warrantprogram

Genmab A/S har indført warrantprogrammer med det formål at motivere alle koncernens medarbejdere samt bestyrelsesmedlemmer og medlemmer af direktionen.

Warrants tildelt efter august 2004

Under de seneste warrantprogrammer, som blev indført i henholdsvis august 2004 og april 2012, kan warrants tidligst udnyttes fra et år efter tildelingstidspunktet. Som hovedregel kan warrantindehaveren kun udnytte 25% af de tildelte warrants pr. hele års ansættelse eller tilknytning til Genmab efter tildelingstidspunktet.

Warrantindehaveren kan dog med regelmæssige mellemrum udnytte alle tildelte warrants, hvis ansættelsesforholdet opsiges af Genmab, uden at warrantindehaveren har givet Genmab anledning til opsigelsen.

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

DELÅRSRAPPORT FOR FØRSTE KVARTAL 2012

Warrantaktivitet

Warrantaktivitet i første kvartal 2012 og 2011 er anført nedenfor. Der blev ikke tildelt eller udnyttet warrants i første kvartal 2012 og i den tilsvarende periode af 2011.

	31. marts 2012	31. marts 2011
Udestående warrants pr. 1. januar	6.313.678	5.942.690
Tildelt	-	-
Udnyttet	-	-
Udløbet/annulleret	(1.500)	(15.250)
Udestående warrants pr. 31. marts	6.312.178	5.927.440
Vejet gennemsnitlig udnyttelseskurs	(DKK 199,24)	(DKK 210,42)

Omkostningerne til aktiebaseret vederlag udgjorde i første kvartal 2012 i alt DKK 4 mio. sammenlignet med DKK 6 mio. i tilsvarende periode af 2011. De faldende omkostninger til aktiebaseret vederlag skyldes primært det faldende antal tildelte warrants og den lavere gennemsnitlige aktiekurs, som har påvirket dagsværdien på tildelingsdatoen for hver warrant.

Koncernen omkostningsfører aktiebaseret vederlag ved at indregne omkostninger vedrørende warrants til medarbejdere, direktionsmedlemmer og bestyrelsesmedlemmer i resultatopgørelsen. Sådanne omkostninger repræsenterer den beregnede værdi af de tildelte warrants og er ikke udtryk for kontante omkostninger.

Note 5 - Interne aktionærer

Nedenstående oversigt indeholder visse oplysninger vedrørende ejerskab af vores aktiekapital og de udestående warrants for medlemmer af bestyrelsen og direktionen pr. 31. marts 2012.

Efter Genmabs ordinære generalforsamling den 25. april 2012 konstituerede bestyrelsen sig med Anders Gersel Pedersen som formand og Burton G. Malkiel som næstformand. Hans Henrik Munch-Jensen blev genvalgt til bestyrelsen for en periode på to år.

Endvidere blev Daniel Bruno (medarbejdervalgt bestyrelsesmedlem) tildelt 3.000 warrants.

Ud over aflønning af bestyrelsen og direktionen og de transaktioner, der er vist i de følgende oversigter, har der ikke fundet andre væsentlige transaktioner sted i første kvartal 2012. For yderligere oplysninger om aflønning af bestyrelsen og direktionen og deres besiddelser af ordinære aktier og warrants henvises til note 20 i årsrapporten for 2011.

DELÅRSRAPPORT FOR FØRSTE KVARTAL 2012

	31. december 2011	Købt	Solgt	31. marts 2012
Antal aktier ejet				
Bestyrelsen				
Anders Gersel Pedersen	-	-	-	-
Burton G. Malkiel	-	-	-	-
Karsten Havkrog Pedersen	-	-	-	-
Michael Widmer	-	-	-	-
Hans Henrik Munch-Jensen	300	-	-	300
Toon Wilderbeek	-	-	-	-
Tom Vink	-	-	-	-
Daniel Bruno	-	-	-	-
Nedjad Losic	800	-	-	800
	1.100	-	-	1.100
Direktionen				
Jan van de Winkel	230.000	-	-	230.000
David A. Eatwell	-	-	-	-
	230.000	-	-	230.000
I alt	231.100	-	-	231.100

	31. december 2011	Tildelt	Udnyttet	31. marts 2012
Antal udestående warrants				
Bestyrelsen				
Anders Gersel Pedersen	89.500	-	-	89.500
Burton G. Malkiel	79.500	-	-	79.500
Karsten Havkrog Pedersen	89.500	-	-	89.500
Michael Widmer	179.000	-	-	179.000
Hans Henrik Munch-Jensen	79.500	-	-	79.500
Toon Wilderbeek	25.000	-	-	25.000
Daniel Bruno	28.500	-	-	28.500
Tom Vink	20.425	-	-	20.425
Nedjad Losic	27.750	-	-	27.750
	618.675	-	-	618.675
Direktionen				
Jan van de Winkel	810.000	-	-	810.000
David A. Eatwell	360.000	-	-	360.000
	1.170.000	-	-	1.170.000
I alt	1.788.675	-	-	1.788.675

DELÅRSRAPPORT FOR FØRSTE KVARTAL 2012

LEDELSESPÅTEGNING

Bestyrelsen og direktionen har i dag gennemgået og godkendt den ikke-reviderede delårsrapport for Genmabkoncernen for perioden 1. januar til 31. marts 2012.

Delårsrapporten er udarbejdet i overensstemmelse med International Regnskabsstandard nr. 34 (IAS 34), "Perioderegnskaber" som godkendt af EU samt yderligere danske oplysningskrav til delårsrapporter for børsnoterede selskaber.

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

Det er endvidere vores opfattelse, at ledelsesberetningen på side 3-13 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, 15. maj 2012

Direktion

Jan van de Winkel
(President & CEO)

David A. Eatwell
(Executive Vice President & CFO)

Bestyrelse

Anders Gersel Pedersen
(Formand)

Burton G. Malkiel
(Næstformand)

Karsten Havkrog Pedersen

Michael B. Widmer

Hans Henrik Munch-Jensen

Toon Wilderbeek

Tom Vink
(Medarbejdervalgt)

Daniel J. Bruno
(Medarbejdervalgt)

Nedjad Losic
(Medarbejdervalgt)