



Kvartalsrapport
for
1. kvartal 2007

8. maj 2007

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

Kære Aktionær

I første kvartal af 2007 realiserede Genmab et nettounderskud på DKK 76,8 mio. (ca. USD 13,7 mio.) sammenlignet med DKK 101,1 mio. (ca. USD 18,1 mio.) i samme periode af 2006. I det første kvartal af 2007 indregnede Genmab DKK 79,7 mio. (ca. USD 14,2 mio.) i omsætning sammenlignet med DKK 43,0 mio. (ca. USD 7,7 mio.) i tilsvarende periode af 2006.

Ved udgangen af første kvartal 2007 havde Genmab likvider og kortfristede værdipapirer på i alt DKK 4,223 mia. (ca. USD 755 mio.).

I det første kvartal af 2007 udgjorde Genmabs forsknings- og udviklingsomkostninger 86% af driftsomkostningerne og beløb sig til DKK 159,3 mio. (ca. USD 28,5 mio.) sammenlignet med DKK 116,0 mio. (ca. USD 20,7 mio.) i det første kvartal af 2006. Administrationsomkostninger udgjorde DKK 26,2 mio. (ca. USD 4,7 mio.) i det første kvartal af 2007 sammenlignet med DKK 21,7 mio. (ca. USD 3,9 mio.) i tilsvarende periode af 2006.

Nettounderskuddet pr. aktie var DKK 1,81 (ca. USD 0,32) i første kvartal af 2007 sammenlignet med DKK 2,71 (ca. USD 0,48) i det første kvartal af 2006.

Fremtidsudsigter

Genmab fastholder sine resultatforventninger til året. Vi forventer et driftsunderskud for 2007 på DKK 385 – 435 mio. og et nettounderskud på DKK 260 – 310 mio. Selskabets beholdning af likvide midler og kortfristede værdipapirer pr. 31. december 2007 forventes at ligge i intervallet DKK 3,834 – 3,914 mia.

Disse forventninger kan ændre sig primært afhængigt af timingen og variationen af vores kliniske udviklingsaktiviteter, samt de afledte omkostninger heraf og valutakursudsving. Forventningerne forudsætter endvidere, at der

ikke indgås yderligere aftaler i løbet af 2007, som kan få væsentlig indvirkning på resultaterne.

Væsentlige begivenheder

De væsentligste forretnings- og forskningsmæssige resultater i første kvartal af 2007 omfatter følgende:

- Den 16. marts offentliggjorde vi, at selskabet havde indledt et forskningssamarbejde med den danske hoved- og halscancer gruppe (DAHANCA) under hvilket et fase III førstebehandlingsstudie af HuMax-EGFr™ (zalutumuab) med hoved- og halscancer patienter planlægges.
- Den 12. marts offentliggjorde vi ny viden om hidtil ukendte virkningsmekanismer i HuMax-EGFr.
- Den 5. februar offentliggjorde vi, at den globale aftale om fælles udvikling og kommercialisering af HuMax-CD20™ (ofatumumab) mellem Genmab og GlaxoSmithKline var blevet godkendt af den amerikanske forbrugerstyrelse ("Federal Trade Commission") og det amerikanske justitsministeriums antitrust-afdeling i henhold til Hart-Scott Rodino loven.
- Efter balancedatoen igangsatte Genmab den 12. april en fase II undersøgelse af HuMax-EGFr i kombination med kemo-stråleterapi til behandling af ikke-småcellet lungecancer.

Produktpipeline

I første kvartal af 2007 fortsatte vi med at opbygge en bred portefølje af produkter i forskellige udviklingsstadier. Pr. 31. marts 2007 inkluderede vores kliniske pipeline fire pivotale fase III studier, tre fase II studier, et fase I/II studie, to fase I studier og mere end 18 prækliniske programmer.

Det følgende er en opdatering af status for hvert af vores vigtigste programmer.

HuMax-CD20™ (Ofatumumab)

HuMax-CD20 udvikles i øjeblikket til behandling af kronisk lymfatisk leukæmi (CLL), follikulært non-Hodgkin's lymfom (NHL) og leddegigt (RA).

Et fase III pivotalstudie til behandling af 100 patienter med CLL, der ikke har opnået tilstrækkelig effekt i behandling med fludarabine og alemtuzumab eller ikke opnået tilstrækkelig effekt i behandling med fludarabine, og som vurderes ikke at kunne behandles med alemtuzumab, er igangværende. HuMax-CD20 har opnået Fast Track betegnelse fra de amerikanske sundhedsmyndigheder (FDA) for denne indikation.

Yderligere resultater fra den gennemførte fase I/II undersøgelse af HuMax-CD20 til behandling af CLL blev offentliggjort i december 2006. Der blev observeret en objektiv responsrate på 50% hos patienter behandlet på det højeste dosisniveau (2000 mg), herunder ét tilfælde af nodulær partiel remission (nPR) bekræftet ved CT-scanning, og én patient som opfyldte betingelserne for nPR, men hvor CT-scanning afslørede residual lymfadenopati. Sammenlignet med de resultater, der tidligere blev rapporteret, opnåede yderligere én patient respons. Mediantiden til sygdomsprogression hos alle patienterne var ca. 16 uger. Blandt de patienter, der responderede på HuMax-CD20, steg mediantiden til sygdomsprogression til 23 uger. Mediantiden til næste behandling mod CLL var 52 uger. Der fandtes en statistisk signifikant sammenhæng mellem disse overlevelsesendpoints og patienternes eksponering til HuMax-CD20 over tid samt til clearance af antistoffet.

I december 2006 igangsatte Genmab en fase II førstebehandlingsundersøgelse med HuMax-CD20 i kombination med fludarabine og cyclophosphamid (FC) til behandling af CLL hos

tidligere ubehandlede patienter. Der vil i alt indgå 56 patienter i undersøgelsen.

I juli 2006 blev der indledt et pivotalt fase III studie med HuMax-CD20 til behandling af patienter med follikulært NHL, som er resistente over for rituximab. Positive resultater fra en tidligere fase I/II undersøgelse af recidiverende eller resistent follikulært NHL viste objektive responsrater på op til 63% i henhold til Cheson-kriterierne. Median responsvarighed og mediantiden til sygdomsprogression i de responderende patienter var ikke nået efter 12 måneders opfølgning.

Rekrutteringen af ca. 226 patienter i fase II undersøgelsen af HuMax-CD20 til behandling af patienter med leddegigt, som ikke har haft gavn af behandlingen med et eller flere sygdomsmodificerende antireumatiske lægemidler (DMARDs), blev afsluttet i september 2006. Foreløbige data fra de første 100 patienter i undersøgelsen viste, at en statistisk signifikant andel af patienterne i aktiv behandling med HuMax-CD20 opnåede ACR20 sammenlignet med placebo. De endelige resultater fra fase II undersøgelsen vil blive præsenteret på EULAR konferencen den 16. juni 2007, og planlægningen af det pivotale fase III kliniske program i leddegigt er undervejs.

I december 2006 indgik Genmab og GlaxoSmithKline (GSK) en aftale, som gav GSK eksklusive globale rettigheder til fælles udvikling og kommercialisering af HuMax-CD20. GSK og Genmab vil i fællesskab udvikle HuMax-CD20, og parterne vil dele udviklingsomkostningerne ligeligt fra 2008. GSK vil være eneansvarlig for fremstilling og kommercialisering. I henhold til aftalen modtog vi en licensbetaling på DKK 582 mio., og GSK investerede DKK 2.033 mio. i Genmab. Vi er også berettiget til potentielle milestonebetalinger, og den samlede sum af disse betalinger, den initiale licensbetaling og aktietegningen kan overstige DKK 9,0 mia. GSK

har også forpligtet sig til omkostninger vedrørende udvikling, kommerciel fremstilling og kommercialisering. Endvidere er Genmab berettiget til at modtage trinvist stigende tocifrede royaltymbetalinger fra det globale salg af HuMax-CD20. Som led i aftalen får Genmab option på fælles markedsføring til bestemte onkologiske indikationer af HuMax-CD20, Bexxar™ og Arranon™ i USA og HuMax-CD20 og Atriance™ i de nordiske lande. GSK får også en option på et CD20 UniBody™. Aftalen er gennemgået af de amerikanske myndigheder i henhold til Hart-Scott-Rodino loven og trådte i kraft den 5. februar 2007 efter myndighedernes godkendelse.

HuMax-EGFr™ (Zalutumumab)

Genmab forestår to studier med HuMax-EGFr til behandling af patienter med hoved- og halscancer og et studie til behandling af ikke-småcellet lungecancer. Et pivotalt fase III studie til behandling af 273 patienter med resistent hoved- og halscancer, som anses for uhelbredelig med standardbehandling, udføres under Fast Track-status fra FDA. En fase I/II undersøgelse med 36 patienter, som behandles med HuMax-EGFr i kombination med kemo-strålebehandling som førstebehandling af fremskreden hoved- og halscancer, er også igangværende.

Kliniske data fra 2005 viste god effekt i en fase I/II undersøgelse af resistent hoved- og halscancer, hvor 9 ud af 11 patienter i de to højeste dosisgrupper opnåede et partielt metabolisk respons eller stabil metabolisk sygdom målt ved FDG-PET scanning.

I april 2007 igangsatte Genmab en fase II undersøgelse af HuMax-EGFr i kombination med kemo-stråleterapi til behandling af ikke-småcellet lungecancer. Undersøgelsen vil omfatte maksimalt 270 patienter med fremskreden ikke-småcellet lungecancer.

I marts 2007 offentliggjorde Genmab ny viden om hidtil ukendte virkningsmekanismer i HuMax-

EGFr. Ved anvendelse af Protein Tomography™, som er en relativt ny teknologi, hvor der anvendes et elektronmikroskop til at se den tredimensionelle struktur af proteiner på overfladen af celler, har HuMax-EGFr vist sig at låse EGF-receptoren i en inaktiv form, hvilket forhindrer receptor-aktivering og binding af vækstfaktorer. Endvidere viste HuMax-EGFr sig at hæmme EGF-receptor-signalerende ved at forhindre receptor-dimerisering, en proces hvor sammenføringen af to receptormolekyler starter en signaleringskaskade. Alle disse mekanismer kan potentielt indvirke på væksten af cancerceller.

HuMax-CD4® (zanolimumab)

HuMax-CD4 er i øjeblikket i udvikling i fase III til behandling af kutant T-cellelymfom (CTCL) og i fase II udvikling til behandling af non-kutant T-cellelymfom (NCTCL). Pivotalstudiet i CTCL udføres i henhold til Special Protocol Assessment-proceduren (SPA) og Fast Track-status fra FDA. HuMax-CD4 er også blevet tildelt Orphan Drug-status både i EU og USA til behandling af Mycosis Fungoides (MF), som er den mest udbredte form for CTCL.

I december 2006 offentliggjorde vi positive foreløbige resultater fra det pivotale CTCL studie. Der blev observeret klinisk respons hos 42% af patienterne i de to højeste dosisgrupper. Partielt respons blev opnået hos 16% af patienterne i 8 mg/kg dosisgruppen og hos 67% af patienterne i 14 mg/kg dosisgruppen. Der blev ikke observeret respons i 4 mg/kg dosisgruppen, og dette dosisniveau vil ikke blive anvendt i anden del af det igangværende studie.

I december 2006 viste foreløbige resultater i den igangværende kliniske fase II undersøgelse til behandling af NCTCL, at 28,5% af patienterne havde et objektivi respons. Det er planen herefter at afprøve HuMax-CD4 i kombination med kemoterapi for patienter med NCTCL.

Genmab udlicenserede de globale rettigheder til at udvikle og commercialisere HuMax-CD4 til Merck Serono S.A. i august 2005. Merck Serono er ansvarlig for alle fremtidige aktiviteter og omkostninger vedrørende HuMax-CD4, og Genmab viderefører de igangværende undersøgelser i fase III mod CTCL og fase II mod NCTCL for Merck Seronos regning.

AMG 714

AMG 714 udvikles under en aftale med Amgen, Inc. og er i fase I klinisk afprøvning. Resultater fra fase II studiet i leddegigt blev præsenteret i 2006. Amgen er ansvarlig for den videre udvikling af AMG 714.

HuMax-Inflam™

HuMax-Inflam er et humant antistof med høj affinitet under udvikling til behandling af betændelsestilstande. En fase I/II klinisk afprøvning har vist positive bivirknings- og effektdata. Vi vurderer, at HuMax-Inflam kan være kandidat til Orphan Drug status. HuMax-Inflam udvikles i samarbejde med Medarex, Inc.

R1507

R1507 (tidligere benævnt Roche 1) er et fuldt humant antistof udviklet af Genmab under samarbejdet med Roche. R1507 er i øjeblikket i klinisk fase I undersøgelse. Antistoffet er rettet mod Insulin-like Growth Factor 1 Receptor (IGF-1R), som har vist sig at være vigtig ved tumorvækst og til at beskytte tumorceller mod at blive ødelagt. IGF-1R er overudtrykt på en lang række tumorer, herunder bryst-, tyktarms-, prostata-, lunge-, hud- og pancreascancer. I prækliniske undersøgelser viste R1507 sig at blokere binding og signalering af tumorvækstfaktor-receptorer. Endvidere sås det, at R1507 effektivt bremsede tumorcellevækst i dyremodeller.

Prækliniske programmer

Genmabs prækliniske programmer inkluderer HuMax-CD38™ til behandling af myelomatose,

HuMax-ZP3™ til behandling af cancer, HuMax-HepC™ til potentiel behandling af hepatitis C virusreinfektion efter levertransplantation og HuMax-TAC™, som udvikles i samarbejde med Merck Serono.

Genmab offentliggjorde det nye HuMax-ZP3 program i december 2006. HuMax-ZP3 er et fuldt humant antistof, der retter sig mod ZP3, som er et protein, der er overudtrykt i tyktarms-, pancreas- og prostatacancer, men som ikke udtrykkes i livsvigtige organer som f.eks. hjernen, hjertet, leveren og lungerne. HuMax-ZP3 viser kraftig antistofafhængig cellemedieret cytotoxicitet (ADCC) og komplementafhængig cytotoxicitet (CDC) over for tumorceller, der udtrykker ZP3. Prækliniske data fra *in vivo* modeller med solide tumorer i SCID-mus viser imponerende anti-tumor effekt induceret af HuMax-ZP3. HuMax-ZP3 er i yderligere præklinisk afprøvning.

I december 2006 offentliggjorde vi, at Roche havde sat navn på sygdomsområderne i antistofprogrammet, der udvikles i samarbejde med Genmab. De omfatter inflammation, onkologi samt respiratoriske og vaskulære sygdomme. Antistofferne er primært på det prækliniske stadie med R1507 i fase I udvikling. Udviklingen af et af programmerne foretages i samarbejde med et af verdens største biotekselskaber, Genentech, hvor Roche har en aktiemajoritet.

Ændring i bestyrelsen

Ved udgangen af januar 2007 valgte Irwin Lerner med øjeblikkelig virkning at udtræde af Genmabs bestyrelse i lyset af hans nyligt udvidede ansvarsområder som Interim President og Chief Executive Officer hos Medarex, Inc.

Efter balancedatoen på den årlige generalforsamling den 19. april blev Dr. Burton G. Malkiel og Hans Henrik Munch-Jensen af aktionærerne valgt ind i Genmabs bestyrelse.

Kvartalsrapport
Januar - marts 2007
(8. maj 2007)

Hoved- og nøgletal for koncernen

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

Hoved- og nøgletallene opfylder kravene i henhold til danske oplysningsforpligtelser og IFRS. Hoved- og nøgletal er i overensstemmelse med gældende regnskabspraksis. Beløbene er angivet i tusinder med undtagelse af de regnskabsmæssige nøgletal.

	1. kvartal 2007 DKK'000	1. kvartal 2006 DKK'000	1. kvartal 2007 USD'000	1. kvartal 2006 USD'000
Resultatopgørelse				
Nettoomsætning	79.669	42.968	14.241	7.680
Forsknings- og udviklingsomkostninger	(159.317)	(116.017)	(28.477)	(20.738)
Administrationsomkostninger	(26.170)	(21.708)	(4.678)	(3.880)
Driftsresultat	(105.818)	(94.757)	(18.914)	(16.938)
Finansielle indtægter, netto	29.013	(6.375)	5.185	(1.139)
Nettoresultat	(76.805)	(101.132)	(13.729)	(18.077)
Balance				
Likvider og kortfristede værdipapirer	4.222.570	2.008.414	754.771	358.998
Aktiver i alt	4.319.199	2.112.293	772.044	377.564
Egenkapital	3.098.677	1.866.964	553.880	333.713
Aktiekapital	44.333	39.197	7.924	7.006
Investeringer i materielle anlægsaktiver	3.311	2.502	592	447
Pengestrømsopgørelse				
Pengestrømme fra driftsaktivitet	941.188	(66.142)	168.233	(11.822)
Pengestrømme fra investeringsaktivitet	94.547	(753.982)	16.900	(134.772)
Pengestrømme fra finansieringsaktivitet	1.552.481	840.099	277.501	150.165
Likvider	3.017.679	401.189	539.401	71.711
Nøgletal (i DKK / USD)				
Indtjening og udvandet indtjening pr. aktie	(1,81)	(2,71)	(0,32)	(0,48)
Aktiekurs ultimo perioden	340,00	194,09	60,77	34,69
Kurs / indre værdi	4,37	4,07	4,37	4,07
Indre værdi	77,74	47,63	13,89	8,51
Gennemsnitligt antal medarbejdere	262	220	262	220
Antal medarbejdere ved periodens udgang	273	220	273	220

Genmab®, det Y-formede Genmab logo, HuMax®, HuMax-CD4®, HuMax-EGFr™; HuMax-Inflam™; HuMax-CD20™; HuMax-TAC™; HuMax-HepC™, HuMax-CD38™, HuMax-ZP3™ og UniBody™ er varemærker tilhørende Genmab A/S; HuMAb-Mouse®, UltiMAb® og UltiMAb Human Antibody Development System® er varemærker tilhørende Medarex, Inc.; TC Mouse™ er et varemærke tilhørende Kirin Brewery Co., Ltd. Bexxar™, Arranon™ og Atriance™ er alle varemærker tilhørende GlaxoSmithKline.

Økonomisk udvikling

Kvartalsrapporten er udarbejdet på konsolideret basis for Genmab koncernen. Kvartalsrapporten offentliggøres i danske kroner (DKK). Alene af hensyn til rapportens brugere indeholder kvartalsrapporten en omregning af visse DKK beløb til US Dollars (USD) til en nærmere angivet kurs. Dette må ikke fortolkes som en indeståelse for, at beløbene i DKK rent faktisk udgør sådanne beløb i USD, eller at de kan omveksles til USD til den kurs, der er opgivet, eller til nogen anden kurs.

Medmindre andet er angivet, er der ved omregning til USD af beløbene i kvartalsrapporten anvendt Nationalbankens spotkurs den 31. marts 2007, som var USD 1,00 = DKK 5,5945.

Nettoomsætning

Koncernens nettoomsætning udgjorde DKK 79,7 mio. i første kvartal af 2007 og DKK 43,0 mio. i det første kvartal af 2006. Nettoomsætningen stammer fra ydelser leveret under koncernens samarbejdsaftaler samt fra indregning af en del af den betaling, vi modtog fra GSK i februar 2007 for overdragelse af rettighederne til at udvikle og kommercialisere HuMax-CD20. Tilsvarende indeholder den indregnede nettoomsætning en del af betalingen, vi modtog fra Merck Serono i 2005 for overdragelse af rettighederne til at udvikle og kommercialisere HuMax-CD4.

I februar offentliggjorde Genmab, at den globale aftale med GlaxoSmithKline om fælles udvikling og kommercialisering af HuMax-CD20 var blevet godkendt af den amerikanske forbrugerstyrelse ("Federal Trade Commission") og det amerikanske justitsministeriums antitrust-afdeling i henhold til Hart-Scott Rodino loven, og at aftalen dermed blev endelig. Som følge af den tætte sammenhæng mellem den initiale licensbetaling på DKK 582 mio. og præmien på DKK 504 mio. på GSKs aktietegning i forhold til markedskursen, vil disse beløb blive behandlet sammen og indregnes som omsætning på lineær basis over en femårs periode.

Driftsresultat

Koncernens driftsunderskud for første kvartal af 2007 var DKK 105,8 mio. sammenlignet med DKK 94,8 mio. i det tilsvarende kvartal af 2006. Selvom driftsomkostningerne er steget betydeligt fra 2006 til 2007, modsvares disse af den stigende omsætning.

Forsknings- og udviklingsomkostninger steg fra DKK 116,0 mio. i første kvartal af 2006 til DKK 159,3 mio. i første kvartal af 2007. De stigende forsknings- og udviklingsomkostninger afspejler de stigende kliniske aktiviteter i forbindelse med udviklingen i vores produktpipeline.

Administrationsomkostninger udgjorde DKK 26,2 mio. i første kvartal af 2007 sammenlignet med DKK 21,7 mio. i samme periode af 2006.

Driftsresultatet for første kvartal af 2007 indeholder omkostninger vedrørende aktiebaseret vederlag på i alt DKK 13,6 mio. sammenlignet med DKK 6,9 mio. for første kvartal af 2006.

Finansielle poster

Netto finansielle indtægter i første kvartal af 2007 udgjorde DKK 29,0 mio. sammenlignet med netto udgifter på DKK 6,4 mio. i samme periode af 2006. År til dato er netto finansielle indtægter positivt påvirket af den højere gennemsnitlige beholdning af likvide midler og kortfristede værdipapirer, mens de negative netto finansielle poster, der blev rapporteret i første kvartal 2006, var påvirket af et stigende renteniveau og en svækkelse af USD over for DKK.

Nettoresultat

Nettounderskuddet for første kvartal af 2007 blev DKK 76,8 mio. sammenlignet med DKK 101,1 mio. i første kvartal af 2006.

Likviditet

Den 31. marts 2007 afspejler balancen likvider og kortfristede værdipapirer på i alt DKK 4,223 mia. sammenlignet med DKK 1,724 mia. pr. 31.

december 2006. Dette svarer til en nettostigning på DKK 2,499 mia., der primært kan henføres til initialbetalingen og udstedelsen af aktier til GSK i februar 2007.

Pengestrømmene for det første kvartal af 2007 er i overensstemmelse med vores forventninger. Driftsaktiviteten frembragte pengestrømme på DKK 941,2 mio. sammenlignet med et forbrug på DKK 66,1 mio. i samme periode af 2006.

Balancen

Pr. 31. marts 2007 udgjorde koncernens samlede aktiver DKK 4,319 mia. sammenlignet med DKK 1,805 mia. ved udgangen af 2006.

Egenkapitalen pr. 31. marts 2007 udgjorde DKK 3,099 mia. sammenlignet med DKK 1,608 mia. ved udgangen af 2006. Pr. 31. marts 2007 var koncernens egenkapitalandel 72% sammenlignet med 89% ved udgangen af 2006.

Stigningen i egenkapitalen skyldes hovedsageligt, at GSK tegnede 4.471.202 nye aktier i Genmab i forbindelse med den globale aftale om fælles udvikling og kommercialisering af HuMax-CD20.

Yderligere oplysninger:

Fremadrettede oplysninger indeholdt i denne kvartalsrapport er forbundet med risici og usikkerhed, der kan få de faktiske resultater til at afvige væsentligt fra de resultater, der fremgår af rapportens omtale af

Transaktionen forøgede egenkapitalen med DKK 1,529 mia. i første kvartal af 2007.

Efterfølgende begivenheder

Den 12. april offentliggjorde Genmab en fase II undersøgelse af HuMax-EGFr i kombination med kemo-stråleterapi til behandling af ikke-småcellet lungecancer.

Efter balancedatoen på den årlige generalforsamling den 19. april blev Dr. Burton G. Malkiel og Hans Henrik Munch-Jensen af aktionærerne valgt ind i Genmabs bestyrelse.

Der er ikke indtruffet andre væsentlige begivenheder efter balancedagen, som i væsentligt omfang kan have indflydelse på kvartalsrapporten pr. 31. marts 2007.

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

selskabets forventninger. Disse og visse andre vigtige faktorer, der påvirker Genmab A/S' forretningsområder, er beskrevet i selskabets seneste årsrapport og børsprospekt.

Ledelsespåtegning

Bestyrelsen og direktionen har i dag gennemgået og godkendt kvartalsrapporten for Genmab A/S for perioden 1. januar til 31. marts 2007.

Kvartalsrapporten er udarbejdet i henhold til de af Københavns Fondsbørs stillede krav til regnskabsaflæggelse for børsnoterede selskaber. Kvartalsrapporten er aflagt i overensstemmelse med International Regnskabsstandard IAS 34,

”Perioderegnskaber” samt yderligere danske oplysningskrav til regnskabsaflæggelse for børsnoterede virksomheder.

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

København, den 8. maj 2007

Direktionen

Lisa N. Drakeman

Claus Juan Møller-San Pedro

Jan van de Winkel

Bo Kruse

Bestyrelsen

Michael B. Widmer
(Formand)

Lisa N. Drakeman

Anders Gersel Pedersen

Karsten Havkrog Pedersen

Ernst H. Schweizer

Burton G. Malkiel

Hans Henrik Munch-Jensen

Kvartalsrapport
 Januar - marts 2007
 (8. maj 2007)

Resultatopgørelse for første kvartal af 2007

	1. kvartal 2007	1. kvartal 2006	1. kvartal 2007	1. kvartal 2006
	DKK'000	DKK'000	USD'000	USD'000
Nettoomsætning	79.669	42.968	14.241	7.680
Forsknings- og udviklingsomkostninger	(159.317)	(116.017)	(28.477)	(20.738)
Administrationsomkostninger	(26.170)	(21.708)	(4.678)	(3.880)
Driftsresultat	(105.818)	(94.757)	(18.914)	(16.938)
Finansielle indtægter	40.842	25.845	7.299	4.620
Finansielle udgifter	(11.829)	(32.220)	(2.114)	(5.759)
Resultat før skat	(76.805)	(101.132)	(13.729)	(18.077)
Selskabsskat	-	-	-	-
Nettoresultat	(76.805)	(101.132)	(13.729)	(18.077)
Indtjening og udvandet indtjening pr. aktie (i DKK / USD)	(1,81)	(2,71)	(0,32)	(0,48)
Vægtet gennemsnitligt antal udstedte ordinære aktier i perioden - almindeligt og udvandet	42.390.497	37.309.876	42.390.497	37.309.876

Kvartalsrapport
Januar - marts 2007
(8. maj 2007)

Balance – Aktiver

	Note	31. marts 2007	31. december 2006	31. marts 2006	31. marts 2007	31. december 2006	31. marts 2006
		DKK'000	DKK'000	DKK'000	USD'000	USD'000	USD'000
Indretning af lejede lokaler		2.396	3.094	6.528	428	553	1.167
Driftsmateriel og inventar		28.049	28.170	33.337	5.014	5.036	5.959
Anlægsaktiver under opførelse		235	0	1.702	42	0	304
Materielle anlægsaktiver i alt		30.680	31.264	41.567	5.484	5.589	7.430
Andre værdipapirer og kapitalandele		613	2.453	3.066	110	438	548
Finansielle anlægsaktiver i alt		613	2.453	3.066	110	438	548
Anlægsaktiver i alt		31.293	33.717	44.633	5.594	6.027	7.978
Andre tilgodehavender		55.846	40.968	52.809	9.983	7.323	9.437
Periodeafgrænsningsposter		9.490	5.611	6.437	1.696	1.003	1.151
Tilgodehavender i alt		65.336	46.579	59.246	11.679	8.326	10.588
Kortfristede værdipapirer	2	1.204.891	1.295.258	1.607.225	215.370	231.523	287.287
Likvider		3.017.679	429.075	401.189	539.401	76.697	71.711
Omsætningsaktiver i alt		4.287.906	1.770.912	2.067.660	766.450	316.546	369.586
Aktiver i alt		4.319.199	1.804.629	2.112.293	772.044	322.573	377.564

Kvartalsrapport
Januar - marts 2007
(8. maj 2007)

Balance – Passiver

	Note	31. marts 2007 DKK'000	31. december 2006 DKK'000	31. marts 2006 DKK'000	31. marts 2007 USD'000	31. december 2006 USD'000	31. marts 2006 USD'000
Aktiekapital		44.333	39.648	39.197	7.924	7.087	7.006
Overkurs ved emission		5.326.419	3.776.893	3.731.376	952.082	675.107	666.972
Reserve for aktiebaseret vederlag		86.058	72.454	40.203	15.383	12.951	7.186
Reserve for valutakursregulering		4.518	4.433	4.930	808	792	881
Overført resultat		(2.362.651)	(2.285.846)	(1.948.742)	(422.317)	(408.588)	(348.332)
Egenkapital i alt		3.098.677	1.607.582	1.866.964	553.880	287.349	333.713
Leasingforpligtelse		9.739	11.251	17.357	1.741	2.011	3.103
Langfristet gæld i alt		9.739	11.251	17.357	1.741	2.011	3.103
Kortfristet del af leasingforpligtelse		7.096	6.955	7.889	1.268	1.243	1.410
Leverandører af varer og tjenesteydelser		51.757	47.352	40.652	9.251	8.464	7.266
Udskudt omsætning		1.084.543	71.177	129.455	193.859	12.723	23.140
Anden gæld		67.387	60.312	49.976	12.045	10.783	8.932
Kortfristet gæld i alt		1.210.783	185.796	227.972	216.423	33.213	40.748
Gæld i alt		1.220.522	197.047	245.329	218.164	35.224	43.851
Passiver i alt		4.319.199	1.804.629	2.112.293	772.044	322.573	377.564
Warrants	3						
Interne aktionærer	4						
Afstemning mellem IFRS og US GAAP	5						

Kvartalsrapport
Januar - marts 2007
(8. maj 2007)

Pengestrømsopgørelse

	1. kvartal 2007 DKK'000	1. kvartal 2006 DKK'000	1. kvartal 2007 USD'000	1. kvartal 2006 USD'000
Nettoreultat	(76.805)	(101.132)	(13.729)	(18.077)
Tilbageførsel af finansielle poster, netto	(29.013)	6.375	(5.186)	1.140
Regulering for ikke-likvide transaktioner:				
Afskrivninger og amortiseringer	3.531	4.784	631	855
Nettofortjeneste på salg af driftsmidler	(3)	(67)	(1)	(12)
Aktiebaseret vederlag	13.604	6.949	2.432	1.242
Ændring i driftskapital:				
Andre tilgodehavender	(13.453)	12.182	(2.405)	2.177
Periodeafgrænsningsposter	(3.882)	9.609	(694)	1.718
Udskudt omsætning	1.013.261	(19.072)	181.117	(3.409)
Leverandører af varer og tjenesteydelser samt anden gæld	11.027	13.527	1.971	2.418
Pengestrømme fra driftsaktivitet før finansielle poster	918.267	(66.845)	164.136	(11.948)
Finansielle poster	22.921	703	4.097	126
Pengestrømme fra driftsaktivitet	941.188	(66.142)	168.233	(11.822)
Køb af driftsmidler og inventar	(1.274)	(494)	(228)	(88)
Salg af driftsmidler og inventar	65	352	12	63
Køb af kortfristede værdipapirer	(142.152)	(1.263.181)	(25.409)	(225.790)
Salg af kortfristede værdipapirer	237.908	509.341	42.525	91.043
Pengestrømme fra investeringsaktivitet	94.547	(753.982)	16.900	(134.772)
Warrants udnyttet	26.165	35.734	4.677	6.387
Kapitalforhøjelse ved kontant indskud	1.529.151	845.250	273.331	151.086
Omkostninger ved kapitalforhøjelse	(1.105)	(38.511)	(197)	(6.884)
Betalte afdrag på leasingforpligtelse	(1.730)	(2.374)	(310)	(424)
Pengestrømme fra finansieringsaktivitet	1.552.481	840.099	277.501	150.165
Ændring i likvider	2.588.216	19.975	462.634	3.571
Likvider primo	429.075	381.346	76.697	68.164
Kursregulering af likvider	388	(132)	70	(24)
Likvider ultimo	3.017.679	401.189	539.401	71.711
Likvider omfatter:				
Bankindeståender og kontantbeholdninger	3.017.384	395.870	539.348	70.760
Bankindeståender til sikkerhed	295	5.319	53	951
	3.017.679	401.189	539.401	71.711
Ikke-likvide transaktioner:				
Anskaffelse af driftsmidler	-	4.370	-	781
Påtagede forpligtelser	-	(4.370)	-	(781)

Kvartalsrapport
Januar - marts 2007
(8. maj 2007)

Egenkapitalopgørelse

	Antal aktier	Aktiekapital DKK'000	Overkurs ved emission DKK'000	Reserve for aktiebaseret vederlag DKK'000	Reserve for valutakurs- regulering DKK'000	Overført resultat DKK'000	Egenkapital DKK'000	Egenkapital USD'000 (Unaudited)
31. december 2005	33.108.098	33.108	2.894.992	33.254	5.026	(1.847.610)	1.118.770	199.977
Totalindkomst:								
Kursregulering vedr. datterselskaber					(96)		(96)	(17)
Nettoresultat						(101.132)	(101.132)	(18.077)
Totalindkomst i alt							(101.228)	(18.094)
Udnyttelse af warrants	338.667	339	35.395				35.734	6.387
Kapitalforhøjelse	5.750.000	5.750	839.500				845.250	151.085
Omkostninger ved kapitalforhøjelse			(38.511)				(38.511)	(6.884)
Aktiebaseret vederlag				6.949			6.949	1.242
31. marts 2006	39.196.765	39.197	3.731.376	40.203	4.930	(1.948.742)	1.866.964	333.713
Totalindkomst:								
Kursregulering vedr. datterselskaber					(497)		(497)	(89)
Nettoresultat						(337.104)	(337.104)	(60.257)
Totalindkomst i alt							(337.601)	(60.346)
Udnyttelse af warrants	451.590	451	53.880				54.331	9.712
Omkostninger ved kapitalforhøjelse			(8.363)				(8.363)	(1.495)
Aktiebaseret vederlag				32.251			32.251	5.765
31. december 2006	39.648.355	39.648	3.776.893	72.454	4.433	(2.285.846)	1.607.582	287.349
Totalindkomst:								
Kursregulering vedr. datterselskaber					85		85	15
Nettoresultat						(76.805)	(76.805)	(13.728)
Totalindkomst i alt							(76.720)	(13.713)
Udnyttelse af warrants	213.458	214	25.951				26.165	4.677
Kapitalforhøjelse	4.471.202	4.471	1.524.680				1.529.151	273.333
Omkostninger ved kapitalforhøjelse			(1.105)				(1.105)	(198)
Aktiebaseret vederlag				13.604			13.604	2.432
31. marts 2007	44.333.015	44.333	5.326.419	86.058	4.518	(2.362.651)	3.098.677	553.880

Noter til kvartalsrapporten

1. Anvendt regnskabspraksis

Kvartalsrapporten er udarbejdet i henhold til de af Københavns Fondsbørs stillede krav til regnskabsaflæggelse for børsnoterede selskaber. Kvartalsrapporten er ikke revideret og er udarbejdet i overensstemmelse med International Regnskabsstandard IAS 34, "Perioderegnskaber".

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

Kvartalsrapporten er udarbejdet i danske kroner (DKK), som er den funktionelle valuta for selskabet og for koncernen.

De væsentligste forhold i koncernens anvendte regnskabspraksis er:

Konsolideringspraksis

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

Nettoomsætning

Nettoomsætning omfatter milestonebetalinger og andre indtægter fra forsknings- og udviklingsaftaler. Nettoomsætningen indregnes, når det er sandsynligt, at fremtidige økonomiske fordele vil tilflyde selskabet, og disse økonomiske fordele kan måles pålideligt. Indregning kræver endvidere, at alle væsentlige risici og fordele knyttet til ejerskab af de varer eller serviceydelser, der er inkluderet i transaktionen, er overført til køber.

Aktiebaseret vederlag

For warrants tildelt efter 7. november 2002 anvender koncernen IFRS 2, i henhold til hvilken dagsværdien af tildelte warrants på tildelings-tidspunktet indregnes som en omkostning i resultatopgørelsen over optjeningsperioden. Et tilsvarende beløb indregnes på en separat reserve under egenkapitalen. Warrants tildelt før den 7. november 2002 er ikke omfattet af IFRS 2. Koncernen indregner kompensationsomkostninger vedrørende disse warrants baseret på den indre værdis metode for medarbejdere og medlemmer af bestyrelsen og dagsværdimetoden for eksterne konsulenter.

Kortfristede værdipapirer

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

Koncernens portefølje af kortfristede værdipapirer er klassificeret som "finansielle aktiver målt til dagsværdi gennem resultatopgørelsen". Dagsværdi svarer til børskursen. Realiserede og urealiserede gevinster og tab (inklusive urealiserede valutakursgevinster og -tab) indregnes i resultatopgørelsen som finansielle poster. Transaktioner indregnes på handelsdagen.

Likvider

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

Noter til kvartalsrapporten

1. Anvendt regnskabspraksis (fortsat)

Segmentrapportering

Koncernen ledes og drives som én forretningsenhed. Hele koncernen ledes af et ledelsesteam, der rapporterer til den administrerende direktør.

Der er ikke identificeret separate forretningsområder eller separate forretningsenheder i forbindelse med produktkandidater eller geografiske markeder.

Som følge heraf har selskabet konkluderet, at det ikke er relevant at præsentere segmentrapportering for forretningsområder eller geografiske markeder.

Afstemning mellem IFRS og US GAAP

Kvartalsrapporten indeholder en afstemning af nettoresultatet under IFRS og det tilsvarende nettoresultat under US GAAP.

2. Kortfristede værdipapirer

Koncernen har klassificeret alle investeringer som kortfristede, da den har intention om og mulighed for at sælge og genplacere dem inden for et år.

	31. marts 2007	31. december 2006	31. marts 2006	31. marts 2007	31. december 2006	31. marts 2006
	DKK'000	DKK'000 (hele året)	DKK'000	USD'000	USD'000 (hele året)	USD'000
Anskaffelsespris ved periodens begyndelse	1.309.417	878.286	878.286	234.054	156.991	156.991
Periodens tilgang	142.152	2.448.512	1.263.181	25.409	437.664	225.790
Periodens afgang	(237.838)	(2.017.381)	(512.106)	(42.514)	(360.601)	(91.537)
Anskaffelsespris ved periodens slutning	1.213.731	1.309.417	1.629.361	216.950	234.054	291.244
Værdiregulering til dagsværdi ved periodens begyndelse	(14.159)	(6.730)	(6.730)	(2.530)	(1.203)	(1.203)
Periodens værdiregulering til dagsværdi	5.319	(7.429)	(15.406)	951	(1.328)	(2.754)
Værdiregulering til dagsværdi ved periodens slutning	(8.840)	(14.159)	(22.136)	(1.580)	(2.531)	(3.957)
Regnskabsmæssig værdi ved periodens slutning	1.204.891	1.295.258	1.607.225	215.370	231.523	287.287

Noter til kvartalsrapporten

3. Warrants

Warrantprogram

Genmab A/S har indført warrantprogrammer med det formål at motivere alle selskabets medarbejdere, herunder medarbejdere i dattervirksomheder, bestyrelsesmedlemmer og medlemmer af direktionen samt visse eksterne konsulenter, som har en længerevarende tilknytning til selskabet. Alle medarbejdere har til dato modtaget warrants i forbindelse med deres ansættelse.

Warrants tildelt efter august 2004

Under det seneste warrantprogram, som blev indført i august 2004, kan warrants udnyttes fra et år efter tildelingen. Som hovedregel kan warrantindehaveren kun udnytte 25% af de tildelte warrants pr. hele års ansættelse eller tilknytning til Genmab efter datoen for tildelingen. Warrantindehaveren kan dog udnytte alle tildelte warrants, hvor ansættelsen eller konsulent-forholdet ophører fra selskabets side, uden at warrantindehaveren har givet selskabet anledning til ophøret. Alle warrants udløber på tiårsdagen efter tildelingsdatoen.

Warrants tildelt før august 2004

Halvdelen af de tildelte warrants under de tidligere warrantprogrammer kan udnyttes et år efter datoen for tildelingen, den anden halvdel kan udnyttes to år efter datoen for tildelingen. Udnyttelsesperioden løber i tre år fra den dato, hvor en warrant kan udnyttes første gang. Såfremt warrants ikke udnyttes inden for disse perioder, bortfalder de.

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

selskabet. Tilbagesalgsklausulen gælder ikke, såfremt ansættelsesforholdet eller tilknytningen uretmæssigt afbrydes af Genmab. Tilbagesalgsklausulen definerer den procentdel af aktierne, som warrantindehaveren er forpligtet til at tilbyde at sælge tilbage til selskabet.

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

Warrantaktivitet

I første kvartal af 2007 blev der ikke tildelt warrants til medarbejdere i selskabet og i dets datterselskaber. I alt blev 213.458 warrants udnyttet i det første kvartal af 2007. Udnyttelse af warrants har i første kvartal af 2007 ført til et provenu til selskabet på i alt TDKK 26.165.14.675 warrants er udløbet i første kvartal af 2007 uden at blive udnyttet.

Pr. 31. marts 2007 var der 352.553 udestående warrants med en vejte gennemsnitlig tegningskurs på DKK 61,70 under de tidligere warrantprogrammer samt 2.712.124 udestående warrants med en vejte gennemsnitlig tegningskurs på DKK 136,44 under warrantprogrammet fra august 2004. Til sammenligning var der pr. 31. marts 2006 i alt 1.087.601 udestående warrants med en vejte gennemsnitlig tegningskurs på DKK 110,50 under de tidligere warrantprogrammer og 1.953.924 udestående warrants med en vejte gennemsnitlig tegningskurs på DKK 106,07 under warrantprogrammet fra august 2004.

Omkostninger under IFRS 2, "Aktiebaseret vederlag" udgjorde TDKK 13.604 i første kvartal af 2007 sammenlignet med TDKK 6.949 i samme kvartal af 2006.

Noter til kvartalsrapporten

4. Interne aktionærer

Den følgende tabel viser aktiebeholdninger og udestående warrants for medlemmer af selskabets bestyrelse og direktion pr. 31. marts 2007:

	<u>31. december 2006</u>	<u>Købt</u>	<u>Solgt</u>	<u>31. marts 2007</u>
Antal aktier ejet				
Bestyrelsen				
Lisa N. Drakeman	511.040	-	(150.000)	361.040
Ernst Schweizer	162.340	43.500	(43.500)	162.340
Michael Widmer	-	25.000	(25.000)	-
Karsten Havkrog Pedersen	-	12.500	(12.500)	-
Anders Gersel Pedersen	-	17.000	(17.000)	-
	<u>673.380</u>	<u>98.000</u>	<u>(248.000)</u>	<u>523.380</u>
Direktionen				
Lisa N. Drakeman, se ovenfor	-	-	-	-
Jan van de Winkel	230.000	-	(110.000)	120.000
Claus Juan Møller-San Pedro	331.635	-	(120.000)	211.635
Bo Kruse	26.900	-	(20.000)	6.900
	<u>588.535</u>	<u>-</u>	<u>(250.000)</u>	<u>338.535</u>
I alt	<u>1.261.915</u>	<u>98.000</u>	<u>(498.000)</u>	<u>861.915</u>

	<u>31. december 2006</u>	<u>Tildelt</u>	<u>Udnyttet</u>	<u>Udløbet</u>	<u>31. marts 2007</u>
Antal udestående warrants					
Bestyrelsen					
Lisa N. Drakeman	605.000	-	-	-	605.000
Ernst Schweizer	126.000	-	(43.500)	-	82.500
Michael Widmer	95.000	-	(25.000)	-	70.000
Karsten Havkrog Pedersen	47.500	-	(12.500)	-	35.000
Anders Gersel Pedersen	52.000	-	(17.000)	-	35.000
	<u>925.500</u>	<u>-</u>	<u>(98.000)</u>	<u>-</u>	<u>827.500</u>
Direktionen					
Lisa N. Drakeman, se ovenfor	-	-	-	-	-
Jan van de Winkel	290.000	-	-	-	290.000
Claus Juan Møller-San Pedro	290.000	-	-	-	290.000
Bo Kruse	187.500	-	-	-	187.500
	<u>767.500</u>	<u>-</u>	<u>-</u>	<u>-</u>	<u>767.500</u>
I alt	<u>1.693.000</u>	<u>-</u>	<u>(98.000)</u>	<u>-</u>	<u>1.595.000</u>

Noter til kvartalsrapporten

5. Afstemning mellem IFRS og US GAAP

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

Totalindkomst

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

klassificeres som kortfristede. Urealiserede gevinster og tab på værdipapirer, der i henhold til US GAAP bliver klassificeret som kortfristede i regnskabet, fremgår af en separat oversigt i opgørelsen af selskabets totalindkomst.

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

Anvendelse af US GAAP ville have påvirket nettoresultaterne for regnskabsperioderne, der sluttede 31. marts 2007 og 2006, som beskrevet nedenfor.

Noter til kvartalsrapporten

5. Afstemning mellem IFRS og US GAAP (fortsat)

Afstemning mellem IFRS og US GAAP for første kvartal af 2007

	1. kvartal 2007 <u>DKK'000</u>	1. kvartal 2006 <u>DKK'000</u>	1. kvartal 2007 <u>USD'000</u>	1. kvartal 2006 <u>USD'000</u>
Nettoresultat efter IFRS	(76.805)	(101.132)	(13.729)	(18.077)
Værdiregulering af kortfristede værdipapirer til markedsværdi	(5.804)	13.288	(1.037)	2.375
Tilbageført urealiserede valutakurstab / (-gevinster) på kortfristede værdipapirer	1.356	3.115	242	557
Tilbageført aktiebaseret vederlag	-	6.949	-	1.242
US GAAP aktiebaseret vederlag	<u>-</u>	<u>(7.378)</u>	<u>-</u>	<u>(1.319)</u>
Nettoresultat i henhold til US GAAP	<u>(81.253)</u>	<u>(85.158)</u>	<u>(14.524)</u>	<u>(15.222)</u>
Vejet gennemsnitligt antal udstedte ordinære aktier i løbet af perioden - almindeligt og udvandet	<u>42.390.497</u>	<u>37.309.876</u>	<u>42.390.497</u>	<u>37.309.876</u>
Nettoindtjening og udvandet nettoindtjening pr. aktie i henhold til US GAAP (i DKK / USD)	<u>(1,92)</u>	<u>(2,28)</u>	<u>(0,34)</u>	<u>(0,41)</u>
Nettoresultat i henhold til US GAAP	(81.253)	(85.158)	(14.524)	(15.222)
Anden totalindkomst:				
Urealiseret opskrivning / (nedskrivning) på kortfristede værdipapirer	5.804	(13.288)	1.037	(2.375)
Valutakursregulering af dattervirksomheder	85	(96)	15	(17)
Urealiserede valutakursgevinster / (-tab) på kortfristede værdipapirer	<u>(1.356)</u>	<u>(3.115)</u>	<u>(242)</u>	<u>(557)</u>
Totalindkomst i alt	<u>(76.720)</u>	<u>(101.657)</u>	<u>(13.714)</u>	<u>(18.171)</u>