

Innovative antistoffer, forbedrede liv

Resumé 2018

Genmab er et børsnoteret internationalt bioteknologisk selskab, som specialiserer sig i at skabe og udvikle differentierede antistoflægemidler til behandling af kræft.

Indholdsfortegnelse

- 4 Genmab kort fortalt
- 9 Brev til aktionærerne
- 11 Resultater i 2018
- 12 Hoved- og nøgletal for koncernen
- 13 Forventninger til 2019
- 14 Målsætninger for 2019
- 15 Forsknings- og udviklingskompetencer
- 17 Produkter og teknologier
- 18 Produktportefølje

Resuméet for 2018 er udarbejdet til Genmabs danske aktionærer samt øvrige danske læsere. Resuméet indeholder hovedbudskaber og nøgletal fra den lovpligtige, reviderede engelske årsrapport for 2018 og er udarbejdet med henblik på at give et oversigtsbillede af Genmab. Dette resumé er udelukkende tiltænkt som en hjælp til de danske læsere og erstatter ikke den lovpligtige årsrapport. Genmabs årsrapport foreligger kun på engelsk og er tilgængelig via Genmabs hjemmeside www.genmab.com.

Genmab kort fortalt



2 markedsførte produkter

DARZALEX® markedsført i USA, Europa, Japan og andre lande
Arzerra® markedsført i USA og Japan



2 kræftkategorier

Udvikling af produkter til behandling af solide tumorer og hæmatologiske kræftformer

DKK

66 mia.

Markedsværdi ultimo 2018

DKK

6.106 mio.

Likviditet ultimo 2018



4 egenudviklede antistofprodukter i klinisk udvikling

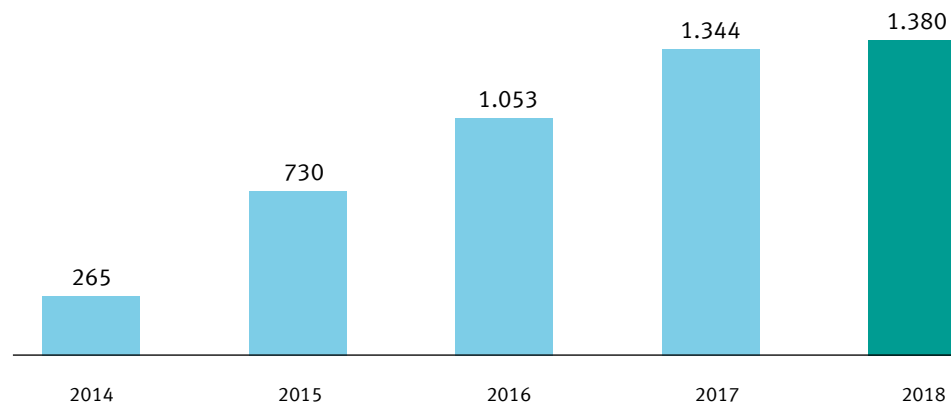
Tisotumab vedotin, enapotamab vedotin, HexaBody-DR5/DR5 & DuoBody-CD3xCD20



~20 prækliniske projekter

Omfattende præklinisk portefølje, som udvikles internt eller af samarbejdspartnere

Driftsresultat DKK mio.



4 egenudviklede teknologier

DuoBody® bispecifik platform, HexaBody® platform, DuoHexaBody™ platform & HexElect™ platform



31 IND-ansøgninger

Investigational New Drug (IND)-ansøgninger indsendt af Genmab og samarbejdspartnere siden 1999

DKK

3.025 mio.

Nettoomsætning i 2018
28% højere end i 2017

DKK

1.645 mio.

Driftsomkostninger i 2018
87% investeret i forskning og udvikling

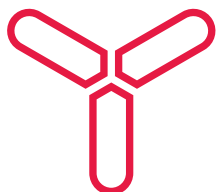
Vores vision

By 2025, our own product has transformed cancer treatment, and we have a pipeline of **knock-your-socks-off** antibodies

Hvem er vi? Om Genmab

- Et internationalt børsnoteret bioteknologisk selskab
- Antistofekspertter med en passion for innovation og indgående forståelse for kræftens biologi
- Udviklere af differentierede antistoflægemidler med fokus på at transformere den måde, hvorpå man behandler kræft
- Skabere af to markedsførte produkter – DARZALEX og Arzerra
- Udviklere af en stærk klinisk og præklinisk portefølje
- Opfindere af DuoBody, HexaBody, DuoHexaBody og HexElect teknologierne
- En foretrukken samarbejdspartner med en lang række strategiske samarbejdsaftaler
- Opbygger kommercielle kompetencer til at markedsføre vores egne produkter i fremtiden
- Et team af højt kvalificerede og højtuddannede medarbejdere
- Besluttet på at gøre en forskel for kræftpatienter

Vores trestrengede strategi



Fokus på kernekompetencer

- Identificere de bedste sygdoms-targets
- Udvikle unikke “best-in-class” eller “first-in-class” antistoffer
- Udvikle næste-generations teknologier

Omsætte videnskab til medicin

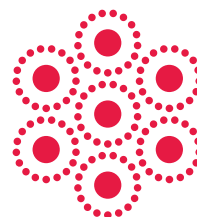
- Skabe differentierede antistofbaserede lægemidler med et væsentligt kommercielt potentiale

Opbygge et lønsomt og succesfuldt biotekselskab

- Opretholde en fleksibel og kapitaleffektiv model
- Optimere partnerskabsrelationer
- Bevare ejerskab af udvalgte produkter

Fokus på kræft

Millioner af mennesker får hvert år stillet en kræftdiagnose, og kræft er den anden mest udbredte dødsårsag på verdensplan, hvor omkring et ud af seks dødstilfælde kan henføres til kræft. Vi mener, at antistofbehandlinger er en af nøglerne til at forbedre livet for kræftpatienter. Vores antistoffer er rettet mod to primære kræftkategorier – solide tumorer og hæmatologisk kræft.



Solide tumorer

En solid tumor er en unormal masse af væv, som normalt ikke indeholder væske eller cyster. Solide tumorer kan være ondartede eller godartede. Solide tumorer kan forekomme flere steder i kroppen, herunder i knoglerne, musklerne og organerne. Sarkomer og carcinomer er eksempler på solide tumorer.



Hæmatologisk kræft

Hæmatologisk kræft, eller blodkræft, begynder i det væv, som danner blodet, herunder i knoglemarven eller i immunforsvarets celler. De tre primære typer blodkræft er leukæmi, lymfom og myelomatose.

Markedsførte produkter



DARZALEX® (daratumumab)

Godkendt i kombination med andre standardbehandlinger som førstelinjehandling af myelomatose i USA og Europa

Godkendt i kombination med andre behandlinger mod recidiverende og refraktær myelomatose i USA, Europa og Japan

Godkendt i USA og Europa som monoterapi til behandlingen af patienter, som har fået adskillige tidligere behandlinger, eller som har dobbelt-refraktær myelomatose

Janssen opnåede en nettoomsætning i 2018 på USD 2.025 mio., hvilket gav royalties på DKK 1.708 mio. til Genmab



Arzerra® (ofatumumab)

Godkendt i visse geografiske områder til behandling af forskellige indikationer inden for kronisk lymfatisk leukæmi (CLL)

Novartis opnåede en nettoomsætning i 2018 på USD 26 mio., hvilket gav royalties på DKK 33 mio. til Genmab

Der henvises til side 22-26 i den engelske årsrapport for nærmere indikations- og sikkerhedsoplysninger.

Opbygning af en portefølje af knock-your-socks-off produkter

Genmab er i gang med at opbygge en stærk portefølje af egenudviklede antistofprodukter, som har potentialet til at kunne gøre en reel forskel i kræftpatienters liv. Når vi overvejer, hvilke programmer der skal udvikles, kigger vi efter differentierede antistoffer, som enten er first-in-class, eller som kan tilbyde en bedre behandlingseffekt end nuværende behandlingsformer, eller som tåles bedre, og som potentielt kan forbedre resultatet for kræftpatienter. På denne måde opbygger vi en klinisk portefølje af knock-your-socks-off produkter, som giver en lang række muligheder for succes samt potentialet for at indfri vores 2025-vision og samtidig afbalancerer de risici, som lægemiddeludvikling indebærer.

Vores kliniske portefølje af knock-your-socks-off produkter indeholder to antistofkonjugater under udvikling til behandling af solide tumorer – tisotumab vedotin og enapotamab vedotin (HuMax-AXL-ADC), samt to programmer baseret på vores egenudviklede teknologier – HexaBody-DR5/DR5 og DuoBody-CD3xCD20. Vi arbejder også på en omfattende portefølje af prækliniske programmer med henblik på at supplere vores fremtidige portefølje og bringe os tættere på at indfri vores 2025-vision.



Brev til aktionærerne

Kære aktionær,

I 2018 fortsatte vi med at opbygge Genmabs robuste og innovative portefølje, videreudviklede vores fire egenudviklede programmer, offentliggjorde vores nye egenudviklede HexElect antistofteknologi og indgik et nyt strategisk samarbejde. Vi oplevede samtidig fortsat store fremskridt med DARZALEX, afsluttede patientrekrutteringen til fase III studier med en subkutan formulering af ofatumumab mod recidiverende multipel sklerose og indfrie vores økonomiske målsætninger.

Fremskridt med tisotumab vedotin i livmoderhalskræft

Med afsæt i de lovende data, vi så for tisotumab vedotin til behandling af livmoderhalskræft i 2017, gjorde vi fremskridt med dette program sammen med vores samarbejdspartner Seattle Genetics i 2018. Vi behandlede de første patienter i et fase II studie med tisotumab vedotin (innovaTV 204) til behandling af recidiverende og/eller metastatisk livmoderhalskræft. Hvis der opnås understøttende data fra studiet, kan de potentielt anvendes til indlevering af registreringsansøgninger for at føre tisotumab vedotin på markedet. Vi begyndte i december forberedelserne på at rekruttere patienter til et fase I/II studie med tisotumab vedotin (innovaTV 205) i kombination med andre behandlinger mod livmoderhalskræft. Derudover indledte vi to studier med tisotumab vedotin til behandling af andre solide tumorer: InnovaTV 207 fase II studiet til behandling af lokalt fremskreden eller metastatisk tyktarms-, bugspytkirtel- hoved- og hals- eller ikke-småcellet lungekræft samt innovaTV 208 fase II studiet til behandling af kræft i æggestokkene. Hvis programmet med tisotumab vedotin fortsætter med at forløbe godt, kan det blive det første produkt, som Genmab markedsfører med sit eget kommercielle team.

Fokus på klinisk produktportefølje i den tidlige fase

Sidste år gjorde vi store fremskridt med vores egenudviklede kliniske programmer i den tidlige fase. Studiet med enapotamab vedotin i solide tumorer blev udvidet i forskellige tumortyper, og særligt observerede vi lovende tidlige tegn på aktivitet i ikke-småcellet lungekræft (NSCLC). Vi behandlede også de første patienter med to spændende produkter, som er skabt med vores egenudviklede næste-generations antistofteknologier. I HexaBody-DR5/DR5 programmet behandles patienter med solide tumorer i det første kliniske studie nogensinde med et produkt, som er udviklet med vores effektorfunktion-forbedrende HexaBody teknologiplatform. De første patienter blev også behandlet med Genmabs første fuldt ejede DuoBody bispecifikke antistofprodukt, DuoBody-CD3xCD20, i et fase I/II studie til behandling af B-cellekræft. Derudover fortsatte vi udviklingen af vores innovative prækliniske portefølje med henblik på at føre mindst tre nye programmer videre til klinisk udvikling i 2019.

DARZALEX imponerer fortsat

Vi er stadigvæk begejstrede over de fremskridt, vi har opnået med DARZALEX, hvor over 60.000 patienter med myelomatose er blevet behandlet ved udgangen af 2018, og et stigende antal patienter med myelomatose har nu adgang til dette first-in-class lægemiddel. Dette blev muligt med de nye regulatoriske godkendelser for DARZALEX i kombination med andre lægemidler som førstelinjebehandling af myelomatose i USA og Europa samt for opdelt dosering. Vi håber på yderligere regulatoriske godkendelser i Japan og Kina. Vi var også tilfredse med de positive top-line resultater, der blev rapporteret sidste år fra to vigtige fase III studier med DARZALEX i kombination med andre lægemidler som førstelinjebehandling af myelomatose. De primære endpoints blev nået både i CASSIOPEIA studiet, hvor daratumumab kombineres med bortezomib, thalidomid og dexamethason (VtD) til behandling af patienter som er egnede til autolog stamcelletransplantation (ASCT), og i MAIA studiet, hvor daratumumab kombineres med lenalidomid og dexamethason (Rd) til behandling af patienter, som ikke er egnede til ASCT. Vores samarbejdspartner Janssen Biotech, Inc. (Janssen) vil på basis af disse studier drøfte potentialet for registreringsansøgninger med sundhedsmyndighederne.

Lys fortid – endnu lysere fremtid

På tærsklen til Genmabs 21. leveår taler vores historiske resultater for sig selv. Vi har et team, som håndterer enhver udfordring, overgår forventningerne og udnytter vores ekspertise til at skabe og udvikle helt igennem transformerende kræftbehandlinger. Vi er på vej ind i en spændende ny fase i selskabets udvikling, og efterhånden som vi udvikler vores talentfulde team, vores kompetencer og vores differentierede produktportefølje, arbejder vi hurtigt på at indfri vores inspirerende 2025-vision og vores mål om at forbedre livet for kræftpatienter. Tak for jeres fortsatte støtte på denne spændende rejse.

“På tærsklen til Genmabs 21. leveår taler vores historiske resultater for sig selv. Vi har et team, som håndterer enhver udfordring, overgår forventningerne og udnytter vores ekspertise til at skabe og udvikle helt igennem transformerende kræftbehandlinger.”

Med venlig hilsen,



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

Resultater i 2018

Forretningsmæssige resultater

Prioritet	Opnået	Mål
Maksimere fremskridt med daratumumab	✓	• Beslutning fra FDA og EMA om ansøgning vedr. fase III studiet ALCYONE i myelomatose
	✓	• Indlede nyt fase III studie i myelomatose
	X	• Rapportere data fra det tidlige kliniske studie i solide tumorer
	✓	• Fase III effektanalyse i førstelinjebehandling af myelomatose (MAIA studiet)
	✓	• Fase III effektanalyse i førstelinjebehandling af myelomatose (CASSIOPEIA studiet)
Optimere ofatumumabs værdi	✓	• Afslutte rekruttering til fase III studier med ofatumumab i recidiverende multipel sklerose (subkutan)
Maksimere fremskridt med tisotumab vedotin	*	• Indlede to fase II studier i livmoderhalskræft (recidiverende/metastatisk & kombinationsstudie i førstelinjebehandling)
	✓	• Indlede fase II studie i yderligere indikationer med solide tumorer
Styrke differentieret produktportefølje og porteføljen af teknologisamarbejder	✓	• Indlede HuMax-AXL-ADC udvidelsesfase i igangværende fase I/II studie
	✓	• Fortsætte HexaBody-DR5/DR5 fase I/II studie
	✓	• Fortsætte DuoBody-CD3xCD20 fase I/II studie
	✓	• Videreudvikle de egenudviklede DuoBody programmer inden for immuno-onkologi frem mod den kliniske fase
	*	• Indgå nye samarbejdsaftaler om teknologi eller produkter
Disciplineret omkostningsstyring og opbygning af kommerciel tilstedeværelse	✓	• Sikre kontrolleret vækst i selskabet med selektive investeringer i produkt- og teknologiporteføljen
	✓	• Fortsætte investeringen i opbygning af kommercialiserings- og lanceringskompetencer

*Et fase II studie med tisotumab vedotin i livmoderhalskræft blev indledt i 2018. Et fase I/II studie i livmoderhalskræft blev posted på www.clinicaltrials.gov i 2018, men ikke påbegyndt før udgangen af året. Genmab indgik et nyt teknologisamarbejde med Immatix i 2018.

Finansielle resultater

- Nettoomsætningen udgjorde DKK 3.025 mio. i 2018 sammenlignet med DKK 2.365 mio. i 2017. Stigningen på DKK 660 mio., svarende til 28%, kunne primært henføres til højere royaltyindtægter fra DARZALEX i vores daratumumab-samarbejde med Janssen, betalingen fra Novartis på USD 50 mio. (DKK 304 mio.) og indtægter fra refusion af omkostninger fra vores samarbejde med Seattle Genetics og BioNTech, som delvist blev udlignet af et fald i DARZALEX milepælsbetalinger.
- Driftsomkostningerne steg med DKK 624 mio., svarende til 61%, fra DKK 1.021 mio. i 2017 til DKK 1.645 mio. i 2018 drevet af videreudviklingen af tisotumab vedotin, yderligere investeringer i vores produktportefølje og det stigende antal medarbejdere til at understøtte udvidelsen af vores portefølje.
- Driftsoverskuddet udgjorde DKK 1.380 mio. i 2018 sammenlignet med DKK 1.344 mio. i 2017. Stigningen på DKK 36 mio., svarende til 3%, var drevet af højere nettoomsætning, som for størstedelen blev udlignet af stigende driftsomkostninger.
- Pr. 31. december 2018 havde Genmab en likviditet på DKK 6.106 mio., hvilket var en stigning på DKK 683 mio., svarende til 13%, sammenlignet med DKK 5.423 mio. pr. 31. december 2017.

Hoved- og nøgletal for koncernen

	2014*	2015*	2016*	2017*	2018
Resultatopgørelse	DKK'000	DKK'000	DKK'000	DKK'000	DKK'000
Nettoomsætning	850.385	1.133.041	1.816.122	2.365.436	3.025.137
Forsknings- og udviklingsomkostninger	(505.679)	(487.656)	(660.876)	(874.278)	(1.431.159)
Administrationsomkostninger	(79.529)	(91.224)	(102.413)	(146.987)	(213.695)
Driftsomkostninger	(585.208)	(578.880)	(763.289)	(1.021.265)	(1.644.854)
Anden indkomst	–	176.218	–	–	–
Driftsresultat	265.177	730.379	1.052.833	1.344.171	1.380.283
Finansielle poster, netto	32.169	27.148	77.384	(280.451)	231.688
Nettoresultat	301.296	763.513	1.187.075	1.103.551	1.472.141
Balance					
Likviditet**	2.660.515	3.493.229	3.921.965	5.422.737	6.106.094
Langfristede aktiver	100.327	234.659	340.597	543.515	1.027.974
Aktiver	2.866.681	3.902.548	5.238.236	6.602.942	8.460.999
Egenkapital	2.032.939	3.486.720	4.826.696	6.272.192	8.014.360
Aktiekapital	56.967	59.531	60.350	61.186	61.498
Investering i immaterielle og materielle aktiver	75.442	135.389	33.109	88.510	477.366
Pengestrømsopgørelse					
Pengestrømme fra driftsaktivitet	132.671	311.449	327.719	1.588.972	1.014.786
Pengestrømme fra investeringsaktivitet	(1.010.656)	(480.883)	(1.014.539)	(667.574)	(1.777.553)
Pengestrømme fra finansieringsaktivitet	1.035.352	643.092	91.188	214.911	(70.901)
Likviditet og overtræk kassekredit	359.087	873.986	307.023	1.347.545	532.907
Stigning(fald) i likviditet	1.103.536	832.714	428.736	1.500.772	683.357
Nøgletal					
Resultat pr. aktie	5,35	13,05	19,83	18,14	24,03
Udvandet resultat pr. aktie	5,26	12,56	19,22	17,77	23,73
Aktiekurs ultimo året	360,30	917,50	1.173,00	1.029,00	1.067,50
Kurs/indre værdi	10,09	15,67	14,67	10,04	8,19
Indre værdi	35,69	58,57	79,98	102,51	130,32
Egenkapitalandel	71%	89%	92%	95%	95%
Gennemsnitligt antal medarbejdere (FTE)***	168	180	196	235	313
Antal medarbejdere (FTE) ved årets udgang	173	186	205	257	377

* Som oplyst i note 1.2 til regnskabet er beløbene for tidligere perioder ikke tilpasset i henhold til den modificerede retrospektive metode til implementering af IFRS 15 pr. 1. januar 2018. Endvidere, som oplyst i note 1.2 til regnskabet, i overensstemmelse med IFRS 9 er sammenligningstallene ikke blevet ændret.

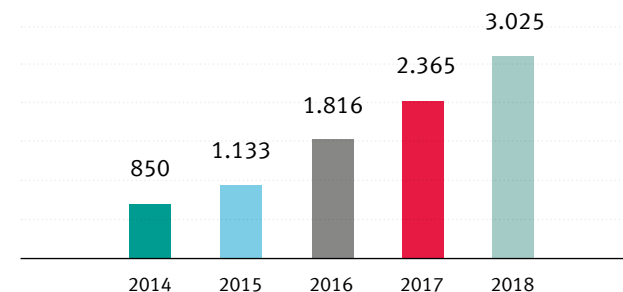
** Likvider, overtræk kassekredit og kortfristede værdipapirer
 *** Fuldtidsmedarbejdere

De anførte hoved- og nøgletal er angivet på koncernbasis. De regnskabsmæssige nøgletal er beregnet i overensstemmelse med Finansforeningens anbefalinger (2015), og hovedtal er udarbejdet i overensstemmelse med IFRS.

Hoved- og nøgletal for koncernen

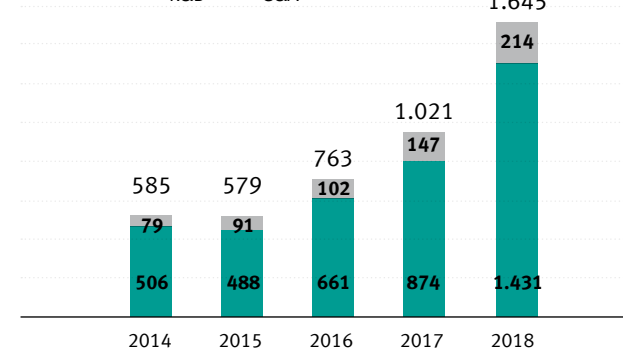
Nettoomsætning

DKK mio.



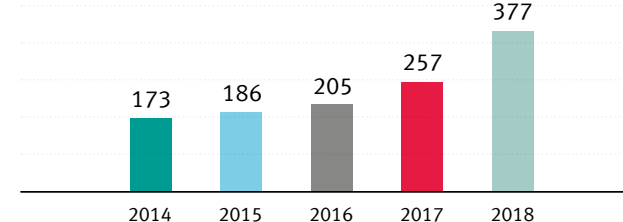
Driftsomkostninger

DKK mio.



Medarbejdere (FTE) ved årets udgang

FTE



Forventninger til 2019

DKK mio.	Forventninger til 2019	Realiseret resultat i 2018
Nettoomsætning	4.600	3.025
Driftsomkostninger	(2.600)	(1.645)
Driftsoverskud	2.000	1.380

Nettoomsætning

Vi forventer, at nettoomsætningen i 2019 vil være ca. DKK 4.600 mio. sammenlignet med en nettoomsætning på DKK 3.025 mio. i 2018, en stigning på 1.575 mio. svarende til 52%. Den forventede nettoomsætning for 2019 består primært af DARZALEX royalties på DKK 2.685 mio., som er baseret på et anslået nettosalg af DARZALEX på USD 3,0 mia. Vi forventer DARZALEX milestones på ca. DKK 1.500 mio. i 2019, bestående af kommercielle milestones baseret på nettosalg over henholdsvis USD 2,5 og 3,0 mia. Resten af nettoomsætningen består af indtægter fra refusion af omkostninger, royalties fra salg af Arzerra samt DuoBody milestones.

Driftsomkostninger

Vi forventer, at vores driftsomkostninger for 2019 vil være ca. DKK 2.600 mio., en stigning på DKK 955 mio. svarende til 58% sammenlignet med 2018. Stigningen skyldes fremdrift i udviklingen af vores kliniske programmer, særligt tisotumab vedotin og enapotamab vedotin.

Driftsresultat

Vi forventer, at driftsoverskuddet for 2019 vil udgøre ca. DKK 2.000 mio. sammenlignet med DKK 1.380 mio. i 2018, en stigning på DKK 620 mio. svarende til 45%.

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 vores samarbejdsaftaler, timingen og variationen af udviklingsaktiviteter (herunder aktiviteter udført af vores samarbejdspartnere) og relaterede indtægter og omkostninger, nettosalg af DARZALEX og dertilhørende royalties til Genmab samt udsving i valutakurser (i forventningerne til 2019 antages en dollarkurs på 6,0 over for danske kroner). Forventningerne forudsætter, at der ikke indgås nogen væsentlige aftaler i 2019, som kan få en væsentlig indvirkning på resultaterne.



Målsætninger for 2019



Prioritet

Daratumumab

Mål

- Beslutning fra FDA om ansøgning vedr. fase III studiet MAIA i myelomatose
- Beslutning fra FDA om ansøgning vedr. fase III studiet CASSIOPEIA i myelomatose
- Fase III sikkerheds- og effektanalyse i subkutan behandling med daratumumab (COLUMBA)

Ofatumumab

- Afslutning og rapportering fra fase III studierne ASCLEPIOS I & II med ofatumumab i recidiverende multipel sklerose (subkutan)

Tisotumab vedotin

- Afslutte patientrekruttering medio året til fase II studie med tisotumab vedotin i recidiverende / metastatisk livmoderhalskræft

Innovativ pipeline

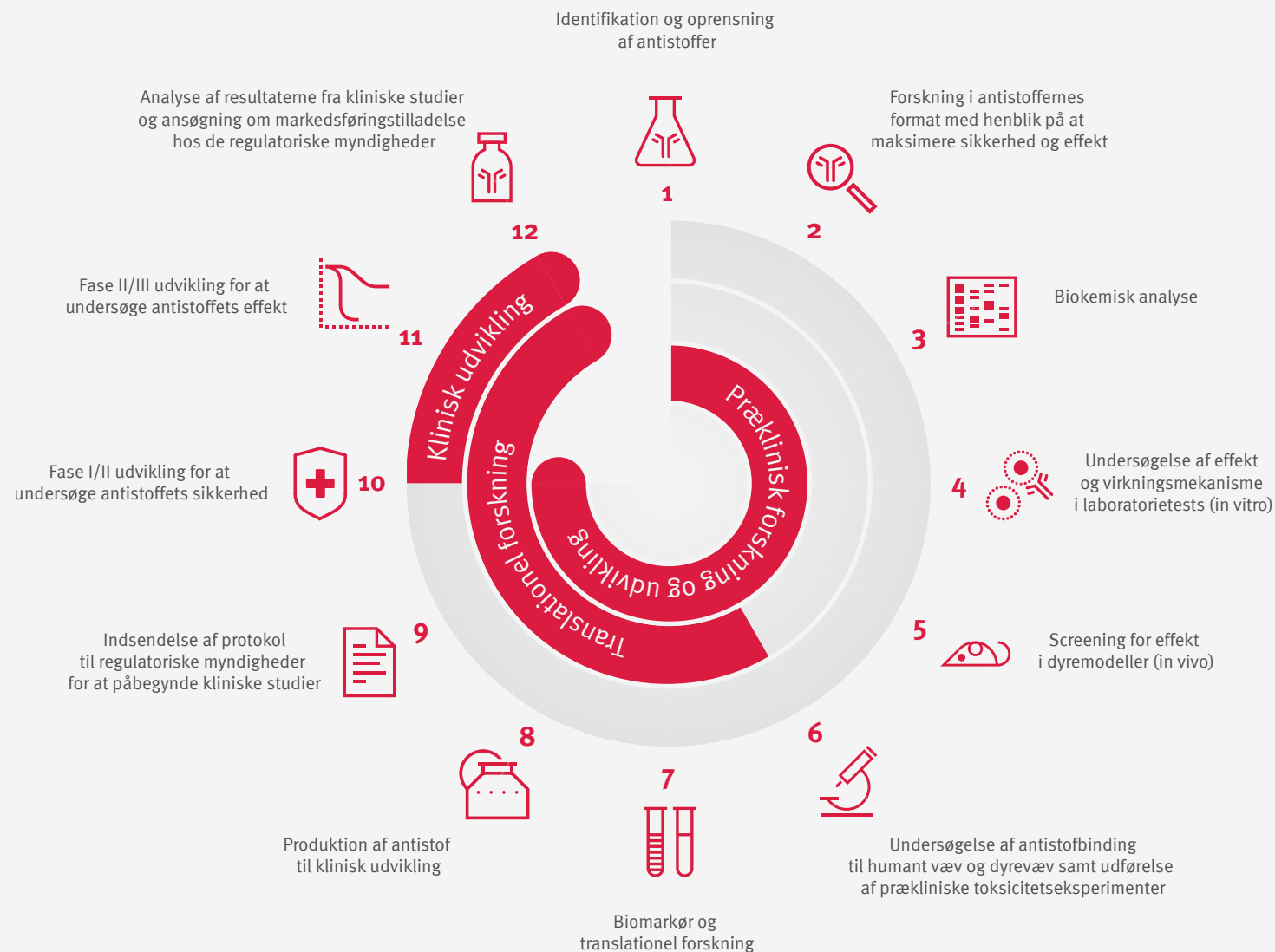
- Fase II effektanalyse vedr. enapotamab vedotin udvidet kohorte
 - Foreløbige kliniske data fra fase I/II studie med HexaBody-DR5/DR5
 - Kliniske data om dosiseskaleringsskohorte i fase I/II studie med Duo-Body-CD3xCD20
 - Indlevere IND- eller CTA-ansøgninger for 3 nye produkter
-

Forsknings- og udviklingskompetencer

Hos Genmab forstår vi, hvordan antistoffer virker. Vi har en stor viden om antistofbiologi og antistoffernes funktion, og vores forskere udnytter denne ekspertise til at skabe og udvikle differentierede antistofbaserede lægemidler. Vi anvender en avanceret og for det meste automatiseret proces for effektivt at generere, udvælge, fremstille og evaluere behandlinger med humane antistoffer. Vores forsknings- og udviklingsteams har etableret en strømlinet proces til koordinering af aktiviteterne omkring produktudvikling, præklinisk afprøvning, fremstilling, design og gennemførelse af kliniske studier, samt indsendelser til regulatoriske myndigheder på tværs af Genmabs internationale organisation. Vores yderst kompetente og erfarne medarbejdere arbejder tæt sammen for at sikre, at vores portefølje bygger på antistofprodukter, som er videnskabeligt, klinisk og kommercielt understøttet. Vores antistofekspertise har også gjort det muligt at skabe vores topmoderne teknologiplatforme, DuoBody, HexaBody, DuoHexaBody og HexElect.

Genmabs udvikling og prækliniske forskning foretages på forsknings- og udviklingscentret i Utrecht, Holland. Den nyligt opførte bygning er en af de første laboratoriebygninger i Holland, som er certificeret som BREEM Excellent. Forsknings- og udviklingscentret består af topmoderne laboratorier som f.eks. et avanceret robotlaboratorium, et moderne auditorium, en science-café og innovative lokaler til brainstorming samt mødelokaler. Vores nye faciliteter ligger tæt på andre life science-selskaber og universiteter, og det skaber en lys, åben og samarbejdsunderstøttende atmosfære, hvor Genmabs team fortsat kan skabe fornyelse og finde nye måder at hjælpe kræftpatienter på.

Forskning og udvikling af antistoffer



Produkter og teknologier



Produkt- portefølje

Vores portefølje af egne produkter og produkter med samarbejdspartnere består af 14 antistoffer i klinisk udvikling, herunder to markedsførte produkter, og ca. 20 prækliniske programmer, som udvikles internt eller sammen med samarbejdspartnere. Udviklingsstatus på hver enkelt af vores kliniske produktkandidater kan ses på www.genmab.com/product-pipeline.

Detaljerede beskrivelser af dosering, effekt-, og sikkerhedsdata fra nogle af de kliniske studier er blevet offentliggjort i vores selskabsmeddelelser og pressemeddelelser via fondsbørsen Nasdaq København. Yderligere information er tilgængelig på Genmabs hjemmeside, www.genmab.com.



Produkter under udvikling



Produkt	Sygdomsindikationer	Udviklingsfase				
		Præklinisk	I	I/II	II	III
Daratumumab Target: CD38 Samarbejdspartner: Janssen	Myelomatose (MM) AL Amyloidosis Andre blodkræftformer end myelomatose					
Ofatumumab (OMB157) Target: CD20 Samarbejdspartner: Novartis	Recidiverende multipel sklerose (RMS) (subkutan)					
Tisotumab vedotin Target: TF Samarbejdspartner: Seattle Genetics	Livmoderhalskræft Kræft i æggestokkene Solide tumorer					
Enapotamab vedotin (HuMax-AXL-ADC) Target: AXL	Solide tumorer					
HexaBody-DR5/DR5 (GEN1029) Target: DR5	Solide tumorer					
DuoBody-CD3xCD20 (GEN3013) Targets: CD3, CD20	Hæmatologiske kræftsygdomme					
Teprotumumab (RV001) Target: IGF-1R, Samarbejdspartner: Horizon Pharma	Graves' orbitopati					
HuMax-IL8 Target: IL8, Samarbejdspartner: BMS	Fremskredne kræftformer					
Camidanlumab tesirine (ADCT-301) Target: CD25, Samarbejdspartner: ADCT	Lymfom Solide tumorer					
JNJ-61186372 Targets: EGFR, cMet, Samarbejdspartner: Janssen	Ikke-småcellet lungekræft (NSCLC)					
JNJ-63709178 Targets: CD3, CD123, Samarbejdspartner: Janssen	Akut myeloid leukæmi (AML)					
JNJ-64007957 Targets: BCMA, CD3, Samarbejdspartner: Janssen	Recidiverende eller refraktær myelomatose					
JNJ-64407564 Targets: CD3, GPRC5D, Samarbejdspartner: Janssen	Recidiverende eller refraktær myelomatose					
Lu AF82422 Target: alfa-Synuclein, Samarbejdspartner: Lundbeck	Parkinsons sygdom					
~20 aktive prækliniske programmer, herunder DuoBody CD40x4-1BB, DuoBody-PD-L1x4-1BB, DuoHexaBody-CD37	Egenudviklede programmer: DuoBody, HexaBody & DuoHexaBody Samarbejdsaftaler: HuMab & DuoBody					

Fremadrettede udsagn

Dette resume indeholder fremadrettede udsagn. Ord som ”tror”, ”forventer”, ”regner med”, ”agter” og ”har planer om” og lignende udtryk er fremadrettede udsagn. De faktiske resultater eller præstationer kan afvige væsentligt fra de fremtidige resultater eller præstationer, der direkte eller indirekte er kommet til udtryk i sådanne udsagn. De væsentlige faktorer, som kunne bevirke at vore faktiske resultater eller præstationer afviger væsentligt, inkluderer bl.a., risici forbundet med præklinisk og klinisk udvikling af produkter, usikkerheder omkring udfald af og gennemførelse af kliniske forsøg herunder uforudsete sikkerhedsspørgsmål, usikkerheder forbundet med produktfremstilling, manglende markedsaaccept 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 vores engelske årsrapport for 2018. Genmab påtager sig ingen forpligtigelser til at opdatere eller revidere fremadrettede udsagn i dette resume 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™ og UniBody®. Arzerra® er et varemærke tilhørende Novartis AG eller dets tilknyttede selskaber. DARZALEX® er et varemærke tilhørende Janssen Pharmaceutica NV. OmniAb® er et varemærke tilhørende Open Monoclonal Technology, Inc. UltiMAB® er et varemærke tilhørende Medarex, Inc. KYPROLIS® er et varemærke tilhørende Onyx Pharmaceuticals, Inc. Opdivo® er et varemærke tilhørende Bristol-Myers Squibb Company. Tecentriq® er et varemærke tilhørende Genentech, Inc. Velcade® og NINLARO® er varemærker tilhørende Millennium Pharmaceuticals. Revlimid®, og Pomalyst® er varemærker tilhørende Celgene Corporation. Venclexta® er et varemærke tilhørende AbbVie, Inc.

©2019, Genmab A/S. Med forbehold for alle rettigheder.

Design & Layout

Kontrapunkt

Photographers

Tuala Hjarnø

Stijn Doors

Om Genmab A/S

Genmab er et børsnoteret internationalt bioteknologisk selskab, som specialiserer sig i at skabe og udvikle differentierede antistoflægemidler til behandling af kræft. Selskabet er stiftet i 1999 og har i dag to godkendte antistoffer, DARZALEX® (daratumumab) til behandling af visse myelomatose-indikationer, og Arzerra® (ofatumumab) til behandling af visse kronisk lymfatisk leukæmi-indikationer. Daratumumab er i klinisk udvikling til behandling af yderligere myelomatose-indikationer samt andre blodkræftformer. En subkutan formulering af ofatumumab er i klinisk udvikling til behandling af recidiverende multipel sklerose. Genmab har også en bred klinisk og præklinisk produktportefølje. Genmabs teknologibase består af validerede og egenudviklede næste-generations antistofteknologier – DuoBody® platformen til generering af bispecifikke antistoffer, HexaBody® platformen, som skaber antistoffer med forbedret effektorfunktion, og HexElect™ platformen, som kombinerer to indbyrdes afhængigt fungerende HexaBody molekyler for at skabe selektivitet og samtidig maksimere behandlingseffekten. Selskabet har til hensigt at gøre brug af disse teknologier til at skabe mulighed for enten fuldt eller fælles ejerskab til fremtidige produkter. Genmab samarbejder med førende farmaceutiske og bioteknologiske selskaber. For yderligere oplysninger henvises til www.genmab.com.



LEI Code 529900MTJPDPE4MHJ122

Genmab A/S

Kalvebod Brygge 43
1560 Copenhagen V
Danmark
T. +45 70 20 27 28

Genmab US, Inc.

902 Carnegie Center
Suite 301
Princeton, NJ 08540
USA
T. +1 609 430 2481

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

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

www.genmab.com