

Genmab offentliggør resultat for første halvår 2013 og opjusterer forventningerne til 2013

14. august 2013: København, Danmark;
Delårsrapport for første halvår 2013

- **Rapporterede positive top-line resultater fra fase III studiet med ofatumumab i tidligere ubehandlet kronisk lymfatisk leukæmi (CLL)**
- **Opnåede Breakthrough Therapy-status for daratumumab**
- **Salget af Arzerra® steg i første halvår med 40% i forhold til året før**
- **Driftsresultatet forbedret med DKK 93 mio. i forhold til første halvår 2012**
- **Opjusterede forventninger og forbedret likviditet ultimo året**

“Styrken og værdien af vores udviklingsportefølje er ved at blive meget synlig, efterhånden som vi opnår vores mål med ofatumumab og daratumumab. Vi har rapporteret to stærke datasæt for ofatumumab mod kronisk lymfatisk leukæmi i andet kvartal, som viser det fremtidige potentiale for denne behandling. Vi er også meget glade for, at daratumumab har fået tildelt Breakthrough Therapy-status fra FDA, og vi håber, at dette vil hjælpe os til at få denne behandling hurtigere på markedet. Sammen med vores opjusterede resultatforventninger er disse fremskridt med til fortsat at bringe Genmab nærmere vores mål om at opnå vedvarende lønsomhed,” udtaler Jan van de Winkel, ph.d., Chief Executive Officer hos Genmab.

Økonomiske resultater i første halvår

- Genmabs nettoomsætning udgjorde DKK 298 mio. i første halvår 2013 sammenlignet med DKK 206 mio. i den tilsvarende periode af 2012. Stigningen på DKK 92 mio., svarende til 45%, kunne primært henføres til indtægter fra vores daratumumab-samarbejde med Janssen Biotech (Janssen) samt højere royalties fra Arzerra.
- Driftsomkostningerne udgjorde DKK 287 mio., hvilket var uændret i forhold til første halvår 2012.
- Et driftsoverskud på DKK 11 mio. i første halvår 2013 sammenlignet med et driftsunderskud på DKK 82 mio. i samme periode i 2012, svarende til en forbedring på DKK 93 mio. Det forbedrede driftsresultat skyldtes primært stigende nettoomsætning og fortsat højt fokus på omkostningsstyring.
- Nettoresultatet af ophørt aktivitet udgjorde et nettooverskud på DKK 42 mio. i første halvår 2013. Nettoindtægterne i 2013 er resultatet af de sidste få måneders driftsomkostninger på DKK 10 mio. for produktionsfaciliteten i Minnesota forud for salget samt en gevinst fra salget på DKK 52 mio. Facilitetens vedligeholdelsesomkostninger udgjorde DKK 20 mio. i første halvår 2012.
- Den 30. juni 2013 havde Genmab en likviditet på i alt DKK 1.547 mio. Dette var en nettostigning på DKK 31 mio. i forhold til begyndelsen af 2013, som primært kunne henføres til provenuet fra salget af produktionsfaciliteten samt provenuet fra udnyttelse af warrants i første halvår 2013, og som delvist udlignes af den løbende investering i vores forsknings- og udviklingsaktiviteter. Selskabets cash burn for første halvår 2012 udgjorde DKK 153 mio.

Forretningsmæssige resultater i 2. kvartal og efter regnskabsperiodens afslutning

- April og maj: De amerikanske sundhedsmyndigheder (FDA) tildelte Breakthrough Therapy-, Fast Track- og Orphan Drug-status til daratumumab. Disse designeringer dækker patienter med myelomatose, som har gennemgået mindst tre tidligere behandlingsforløb, herunder med en proteasom-hæmmer (PI) og et immunmodulerende stof (IMiD), eller som er dobbelt-refraktære over for en PI og et IMiD.
- April: Den amerikanske føderale appeldomstol (U.S. Court of Appeals for the Federal Circuit) stadfæstede afgørelsen fra den amerikanske distriktsdomstol til fordel for GSK i en sag om patentkrænkelser vedrørende Arzerra, som var anlagt mod GSK af Genentech og Biogen Idec. Genentech og Biogen Idec indsendte i maj en anmodning om fornyet høring, som efterfølgende blev afvist af den amerikanske appeldomstol i juli.
- Maj: Rapporterede positive top-line data fra et fase II studie med ofatumumab i kombination med bendamustin til behandling af patienter med ubehandlet eller recidiverende CLL. Den samlede

Genmab offentliggør resultat for første halvår 2013 og opjusterer forventningerne til 2013

responsrate (ORR) i studiet var 95% i tidligere ubehandlede patienter og 74% i patienter med recidiverende CLL.

- Maj: Rapporterede positive top-line resultater fra et fase III studie med ofatumumab i kombination med chlorambucil over for chlorambucil alene til behandling af patienter med tidligere ubehandlet CLL. Der sås en forbedring på 9,3 måneder i den tid, som gik, inden patienten oplevede en forværring af sygdommen (median progressionsfri overlevelse) for de patienter, der fik ofatumumab og chlorambucil i forhold til de patienter, der alene fik chlorambucil.
- Maj: Lancerede sponsoreret Level 1 American Depositary Receipt (ADR)-program under handelssymbolet GMXY.
- Juni: Fase II udviklingen af teprotumumab (RG1507, et antistof skabt af Genmab i samarbejde med Roche) til behandling af aktiv thyroid øjensygdom blev genstartet af River Vision Development Corporation, som har indicenseret produktet fra Roche.
- Juli: GSK indleder et fase III studie med ofatumumab som subkutan behandling af pemfigus vulgaris (PV), en sjælden autoimmun hudsygdom.
- Juli: Indsendte en Investigational New Drug (IND)-ansøgning til FDA i USA for HuMax[®]-TF-ADC til behandling af solide tumorer.
- Juli: GSK rapporterede en nettoomsætning for Arzerra i andet kvartal 2013 på GBP 17,8 mio., svarende til en stigning på 19% i forhold til andet kvartal 2012, hvilket gav Genmab en royaltyindtægt på DKK 31 mio.

Fremtidsudsigter

Genmab opjusterer sine resultatforventninger til 2013 som offentliggjort den 7. marts 2013.

Telefonkonference

Genmab afholder en telefonkonference på engelsk for at præsentere resultatet for første halvår 2013 i dag onsdag den 14. august kl. 18.00 CEST, 17.00 BST eller 12.00 EDT. Ring venligst på følgende telefonnumre:

+1 866 682 8490 (i USA) og spørg efter Genmabs telefonkonference

+44 1452 555 131 (uden for USA) og spørg efter Genmabs telefonkonference

Det er muligt at høre en live eller arkiveret webcast af telefonkonferencen og se de relevante slides på www.genmab.com.

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 overflødigøre 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 A/S og dets datterselskaber ejer følgende varemærker: Genmab[®], det Y-formede Genmab logo[®], Genmab i kombination med det Y-formede Genmab logo[™], DuoBody[™] logoet, HuMax[®], HuMax-CD20[®], DuoBody[®], HexaBody[™] og UniBody[®]. Arzerra[®] er et registreret varemærke tilhørende GlaxoSmithKline.

Delårsrapport for første halvår 2013

HOVED- OG NØGLETAL FOR KONCERNEN

	2. kvartal 2013	2. kvartal 2012	1. halvår 2013	1. halvår 2012	Hele året 2012
	DKK'000	DKK'000	DKK'000	DKK'000	DKK'000
Resultatopgørelse					
Nettoomsætning	138.091	111.647	297.866	205.657	486.636
Forsknings- og udviklingsomkostninger	(139.397)	(132.799)	(254.501)	(255.851)	(536.702)
Administrationsomkostninger	(16.562)	(16.228)	(32.127)	(31.332)	(64.613)
Driftsomkostninger	(155.959)	(149.027)	(286.628)	(287.183)	(601.315)
Driftsresultat	(17.868)	(37.380)	11.238	(81.526)	(116.679)
Finansielle poster, netto	(5.719)	46.041	(5.781)	31.284	2.598
Nettoresultat af fortsættende aktiviteter	(25.341)	7.954	4.944	(51.822)	(111.448)
Balance					
Likviditet*	1.546.707	951.607	1.546.707	951.607	1.515.754
Langfristede aktiver	32.068	42.164	32.068	42.164	39.076
Aktiver	1.675.996	1.417.866	1.675.996	1.417.866	1.692.886
Egenkapital	496.102	414.879	496.102	414.879	383.187
Aktiekapital	51.053	44.907	51.053	44.907	50.308
Investeringer i materielle aktiver	1.419	1.621	1.955	2.534	8.998
Pengestrømsopgørelse					
Pengestrømme fra driftsaktivitet	(25.079)	(77.695)	(65.637)	(146.241)	70.919
Pengestrømme fra investeringsaktivitet	(13.314)	(339.347)	107.466	213.393	(416.343)
Pengestrømme fra finansieringsaktivitet	32.619	(1.602)	61.126	(3.141)	357.814
Likvide beholdninger	182.559	134.213	182.559	134.213	78.997
Stigning i likviditet/(fald i likviditet)	(7.106)	(78.837)	30.953	(153.223)	410.924
Nøgletal					
Aktuel og udvandet indtjening pr. aktie	(0,5)	(0,0)	0,9	(1,6)	(10,6)
Aktuel og udvandet indtjening af fortsættende aktiviteter pr. aktie	(0,5)	0,2	0,1	(1,2)	(2,4)
Aktiekurs ultimo perioden	174,00	58,45	174,00	58,45	77,8
Kurs/indre værdi	17,9	6,33	17,9	6,33	10,2
Indre værdi	9,72	9,24	9,72	9,24	7,6
Egenkapitalandel	30%	29%	30%	29%	23%
Gennemsnitligt antal medarbejdere	155	179	167	179	180
Antal medarbejdere ved periodens udgang	156	180	156	180	179

* Likvide beholdninger og kortfristede værdipapirer

De anførte hoved- og nøgletal er angivet på koncernbasis. De regnskabsmæssige nøgletal er beregnet i overensstemmelse med Den Danske Finansanalytikerforenings anbefalinger (2010).

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 halvår 2013

FREMTIDSUDSIGTER

Resultatopgørelse	Nye forventninger (DKK mio.)	Tidligere forventninger (DKK mio.)
Nettoomsætning	550 – 590	540 – 580
Driftsomkostninger	(600) – (625)	(600) – (650)
Driftsresultat af fortsættende aktiviteter	(10) – (75)	(40) – (90)
Ophørt aktivitet	42	40

Likviditet	Nye forventninger (DKK mio.)	Tidligere forventninger (DKK mio.)
Likviditet, primo året*	1.516	1.516
Likvider anvendt i driften	(225) – (275)	(250) – (300)
Salg af MN-facilitet	52	50
Udnyttelse af warrants	63	-
Likviditet, ultimo året*	1.350 – 1.400	1.266 – 1.316
*Likvider og kortfristede værdipapirer		

Genmab opjusterer sine resultatforventninger til 2013 som offentliggjort den 7. marts 2013.

Fortsættende aktiviteter

Vi forventer, at nettoomsætningen i 2013 vil blive en anelse højere og ligge i intervallet DKK 550 – 590 mio. sammenlignet med DKK 540 – 580 mio. i vores tidligere udmeldte resultatforventninger. Den forventede nettoomsætning for 2013 består primært af en ikke-likviditetspåvirkende amortisering af udskudt omsætning på i alt DKK 295 mio., og royalties fra salg af Arzerra, som forventes at udgøre ca. DKK 125 mio. (uændret).

Vi forventer nu, at vores driftsomkostninger fra fortsættende aktiviteter vil udgøre DKK 600 – 625 mio., hvilket igen er en anelse bedre end den tidligere forventning på DKK 600 – 650 mio. I forhold til 2012 vil der være en stigende investering i daratumumab i 2013. Denne stigning vil ikke få negativ indvirkning på vores cash burn, da Janssen vil refundere alle omkostninger forbundet med programmet.

Som følge af ovenstående forbedringer forventer vi nu, at driftsunderskuddet fra fortsættende aktiviteter for 2013 vil udgøre ca. DKK 10 – 75 mio. sammenlignet med de tidligere forventninger om et driftsunderskud på DKK 40 – 90 mio.

Ophørt aktivitet

Salget af produktionsfaciliteten i Minnesota blev gennemført den 28. februar 2013. Indtægterne fra ophørt aktivitet på DKK 42 mio. i 2013 er resultatet af de sidste få måneders driftsomkostninger på DKK 10 mio. for produktionsfaciliteten forud for salget samt en gevinst fra salget på DKK 52 mio. De endelige resultater er en anelse bedre end de tidligere udmeldte forventninger.

Delårsrapport for første halvår 2013

Likviditet

Pr. 31. december 2012 udgjorde vores likviditet DKK 1.516 mio., og vi forventer nu et cash burn fra driften i 2013 på DKK 225 – 275 mio., hvilket er en forbedring i forhold til de tidligere forventninger på DKK 250 – 300 mio. Med det yderligere provenu fra udnyttelsen af warrants forventer vi nu en forbedret likviditet ved udgangen af 2013, inklusive salget af produktionsfaciliteten på DKK 52 mio., vil være DKK 1.350 – 1.400 mio. Dette skal ses i forhold til de tidligere forventninger på DKK 1.266 – DKK 1.316 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, opnåelsen af visse milestones forbundet med vores samarbejdsaftaler, omsætning fra salg af Arzerra og dertil hørende royalties til Genmab, udsving i værdien af vores kortfristede værdipapirer, provenu fra fremtidige warrantudnyttelser samt valutakurser. Forventningerne forudsætter endvidere, at der ikke indgås væsentlige nye aftaler i 2013, som kan få en væsentlig indvirkning på resultaterne.

MÅL FOR 2013

Prioritet	Milestone	Fremskridt til dato
Maksimere ofatumumabs værdi	<ul style="list-style-type: none"> Fase III førstelinjebehandling CLL; ofatumumab + chlorambucil vs chlorambucil data Fase II første- og andenlinjebehandling CLL; ofatumumab + bendamustin data Fase III CLL vedligeholdelse, IDMC sikkerheds-interimanalyse Opdatere om fremskridt med ofatumumab subkutan udvikling 	<ul style="list-style-type: none"> ✓ Positive top-line data rapporteret i maj ✓ Positive top-line data rapporteret i maj ✓ IDMC anbefaler at fortsætte studiet ✓ Rekruttering i et fase II MS-studie gennemført ✓ Fase III studie i PV annonceret
Udvidelse Arzerra	<ul style="list-style-type: none"> Godkendelse i Japan Lancering og tilskud i nye lande 	<ul style="list-style-type: none"> ✓ Godkendt i marts ✓ Lanceret i Japan i maj
Udnytte daratumumabs fulde potentiale	<ul style="list-style-type: none"> Fase I/II myelomatose monoterapi – udvidede sikkerheds- og effektdata Fase I/II myelomatose kombinationsbehandling – foreløbige sikkerheds- og effektdata Indlede yderligere kliniske studier i myelomatose 	<ul style="list-style-type: none"> ✓ Opdaterede data præsenteret på international workshop om myelomatose / ASCO 2013 / EHA 2013 ✓ Fik tildelt Fast Track-, Orphan Drug- og Breakthrough Therapy-status
Udvide vores pipeline	<ul style="list-style-type: none"> Indsende ansøgning (IND) for HuMax-TF-ADC Indlede første kliniske studie med HuMax-TF-ADC Opdatere om fremskridt i prækliniske programmer, herunder 	<ul style="list-style-type: none"> ✓ IND-ansøgning indsendt i juli ✓ DuoBody-platform præsenteret på flere konferencer

Delårsrapport for første halvår 2013

Prioritet	Milestone	Fremskridt til dato
Næste-generations teknologier	ADC og DuoBody [®] -projekter <ul style="list-style-type: none"> • Udvide samarbejdsaftaler vedrørende DuoBody-teknologien • Validere og videreudvikle HexaBody-plattformen 	<ul style="list-style-type: none"> ✓ Janssen aktiverede det fjerde og femte bispecifikke antistofprogram, første in vivo proof-of-concept milestone nået ✓ Første udviklings-milestone nået i samarbejdet med Novartis
Samarbejdsaftaler	<ul style="list-style-type: none"> • Rapportere fremskridt i samarbejdsprogrammer • Indgå ny samarbejdsaftale 	<ul style="list-style-type: none"> ✓ Fase II data rapporteret om inclacumab og nyt fase I studie indledt ✓ Fase II studie med teprotumumab indledt af River Vision ✓ Indgik aftale om 50:50 partnerskab for HuMax-TAC-ADC med ADC Therapeutics
Disciplineret omkostningsstyring, reducere cash burn	<ul style="list-style-type: none"> • Driftsunderskud i 2013 mindre end i 2012 • Reducere cash burn og forlænge cash runway 	<ul style="list-style-type: none"> ✓ Forventningerne opjusteret ✓ MN-facilitet solgt i første kvartal 2013

PRODUKTPORTEFØLJE – FREMSKRIDT I FØRSTE HALVÅR 2013

Vores forskere undersøger løbende lovende nye sygdoms-targets med henblik på en mulig udvidelse af vores produktportefølje. Pr. datoen for denne rapport er der 23 igangværende kliniske studier, herunder 7 fase III studier.

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 (18 studier) Target: CD20 Partner: GSK	Kronisk lymfatisk leukæmi (CLL)	IV*/III
	Follikulært lymfom (FL)	III
	Diffust storcellet B-celle lymfom (DLBCL)	III
	Waldenströms Makroglobulinæmi (WM)	II
	Pemfigus vulgaris (PV) [#]	III
	Recidiverende-remitterende multipel sklerose (RRMS) [#]	II
Daratumumab (2 studier) Target: CD38 Partner: Janssen	Myelomatose (MM)	I/II

Delårsrapport for første halvår 2013

Produkt	Sygdomsindikationer	Fase
Inclacumab (3 studier) Target: p-selectin Partner: Roche	Hjerte-kar-sygdom: Vena saphena graft sygdom	II
	Hjerte-kar-sygdom: Akut koronart syndrom (ACS)	II**
	Hjerte-kar-sygdom: Raske frivillige	I
Teprotumumab Target: IGF-1R Partner: River Vision	Aktiv thyroid øjensygdom	II
HuMax-TF-ADC Target: TF Partner: Seattle Genetics	Solide cancerformer	Præklinisk (IND-ansøgning indsendt)
>10 aktive prækliniske programmer	HuMab, forstærket HuMab, HuMab-ADC, DuoBody eller DuoBody-ADC	Præklinisk

*godkendt til behandling af CLL, som er refraktært over for fludarabin og alemtuzumab

**Dette studie er afsluttet.

#subkutan formulering af ofatumumab

Ofatumumab (Arzerra) – vores første markedsførte produkt

- GSK salg i første halvår 2013 på GBP 38 mio. (DKK 336 mio.), hvilket resulterede i royalties til Genmab på DKK 67 mio.
- Lanceret i mere end 24 lande
- 18 igangværende studier – 7 fase III pivotalstudier i cancer
- Bredt potentiale inden for cancer og autoimmune sygdomme

Ofatumumab markedsføres og udvikles i henhold til en aftale om fælles udvikling og kommercialisering med GSK og er godkendt i USA, EU, Japan samt i andre lande til behandling af kronisk lymfatisk leukæmi (CLL) hos patienter, som er refraktære over for fludarabin og alemtuzumab. Godkendelsen var baseret på interimresultater fra et pivotalstudie i denne refraktære patientgruppe, hvor 42% af patienterne responderede på behandling med Arzerra. Disse patienter havde en median responsvarighed på 6,5 måneder.

Ofatumumab er et humant monoklonalt antistof, som retter sig mod en epitop i CD20-molekylet, som omfatter dele af den lille og store ekstracellulære løkke (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, bronchitis 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%.

På nuværende tidspunkt er der 18 igangværende studier med ofatumumab, herunder 7 fase III pivotalstudier i cancer. Af disse fase III studier blev der rapporteret top-line resultater fra førstebehandlings-CLL studiet i maj i år, og der vil blive rapporteret fra fire studier i 2014 og to i 2016. Ofatumumab er tilgængeligt i mere end 24 lande verden over. Herudover er der mere end 75 planlagte eller igangværende investigator-sponsorerede studier (ISS), herunder et fase III cancerstudie.

Delårsrapport for første halvår 2013

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

Opdatering om 2. kvartal og perioden efter regnskabsperiodens afslutning

- Den amerikanske føderale appeldomstol (U.S. Court of Appeals for the Federal Circuit) stadfæstede afgørelsen fra den amerikanske distriktsdomstol til fordel for GSK i en sag om patentkrænkelse vedrørende Arzerra, som var anlagt mod GSK af Genentech og Biogen Idec. Genentech og Biogen Idec indsendte efterfølgende en anmodning om fornyet høring i plenum. Denne anmodning blev afvist af den amerikanske appeldomstol, og retssagen er nu afsluttet, medmindre Genentech og Biogen Idec tildeles en fornyet prøvning ved den amerikanske højesteret.
- Positive topline-resultater fra fase II studiet med ofatumumab i kombination med bendamustin til behandling af patienter med ubehandlet eller recidiverende CLL blev rapporteret i maj. Der blev behandlet i alt 97 patienter og 87% af patienterne med recidiverende CLL gennemførte hele behandlingsforløbet bestående af 6 behandlingsserier. Studiets patientpopulation bestod af 44 patienter med ubehandlet CLL og 53 patienter med recidiverende CLL. Hos patienterne med ubehandlet CLL var den samlede responsrate (ORR) 95%, og de opnåede en komplet responsrate (CR) på 43%. Hos patienterne med recidiverende CLL var ORR 74% og CR var 11%. Behandlingen med ofatumumab og bendamustin var veltolereret hos patienterne i studiet. De hyppigst forekommende bivirkninger (>20% af patienterne) var neutropeni, kvalme, udslæt, feber og trombocytopeni.
- I maj blev der rapporteret positive top-line resultater fra et fase III studie med ofatumumab i kombination med chlorambucil over for chlorambucil alene til behandling af patienter med tidligere ubehandlet CLL. Ifølge en vurdering foretaget af en uafhængig review komité (IRC) sås der en forbedring på 9,3 måneder i den tid, som gik, inden patienten oplevede en forværring af sygdommen (median progressionsfri overlevelse) for de patienter, der fik ofatumumab og chlorambucil i forhold til de patienter, der alene fik chlorambucil (22,4 måneder vs. 13,1 måneder; Hazard Ratio 0,57; $p < 0,001$). De hyppigst forekommende ($\geq 1\%$) alvorlige bivirkninger, som blev rapporteret af investigatoren inden for 60 dage efter sidste behandling, var neutropeni (herunder febril neutropeni), anæmi, lungebetændelse og feber.
- Patientrekruttering blev i andet kvartal gennemført i et fase III studie med ofatumumab over for lægens valg til behandling af patienter med bulky refraktært CLL.
- Resultaterne fra et fase IV observationsstudie i CLL blev indsendt til det Europæiske Lægemiddelagentur (EMA) som en del af vores forpligtelse efter opnåelse af markedsføringstilladelse for Arzerra. I studiet blev patienterne behandlet i et dagligdags miljø for yderligere at undersøge produktets sikkerhed og indsamle yderligere data om Arzerra. Resultaterne blev præsenteret på European Hematology Association (EHA) kongressen i juni.
- GSK indleder et nyt fase III studie med ofatumumab som subkutan behandling af pemfigus vulgaris, en sjælden autoimmun hudsygdom. Studiet er fuldt finansieret af GSK.

Væsentlige opdateringer fra første kvartal

- Arzerra blev godkendt af det japanske ministerium for sundhed, arbejde og velfærd (MHLW) til behandling af patienter med recidiverende/refraktær CD20-positiv CLL. Godkendelsen udløste en milestonebetaling på DKK 20 mio. fra GSK til Genmab. Arzerra blev derefter lanceret i Japan i andet kvartal.
- I henhold til forsøgsprotokollen foretog en uafhængig dataovervågningskomité (IDMC) en interim analyse af fase III vedligeholdelsesstudiet i CLL. På baggrund af denne interim analyse anbefalede komitéen at fortsætte studiet som planlagt.
- Patientrekrutteringen til et fase II studie med subkutan administration af ofatumumab til behandling af recidiverende-remitterende multipel sklerose blev gennemført i første kvartal.

Delårsrapport for første halvår 2013

Følgende tidsoversigt viser de igangværende pivotale kliniske studier inden for cancerområdet med ofatumumab pr. 30. juni 2013 samt forventet tidspunkt for fremkomst af primære data. Tidspunktet for fremkomst af primære data kan ændre sig og kan indtræffe tidligere eller senere end anført baseret på faktiske begivenheder.

	2012	2013	2014	2015	2016
* Førstelinjebehandling CLL (n=447) Ofatumumab + Chlorambucil vs Chlorambucil		★			
✓ Recidiverende CLL (n=352) Ofatumumab + Fludarabin (F) + Cyclofosfamid (C) vs FC			★		
Recidiverende DLBCL (n=410) Ofatumumab + kemo vs Rituximab + kemo			★		
Recidiverende CLL (n=532) Ofatumumab vedligeholdelsesbehandling vs observation			★		
✓ Bulky refraktær CLL (n=120) Ofatumumab vs lægens valg			★		
Refraktær FL (n=346) Ofatumumab + bendamustin vs bendamustin					★
Recidiverende FL (n=516) Ofatumumab vs Rituximab					★

* = data rapporteret ✓ = rekruttering gennemført ★ = fremkomst af data

Daratumumab – et “first-in-class” antistof

- FDA i USA har tildelt Breakthrough Therapy-, Fast Track- samt Orphan Drug-status
- Lovende foreløbige sikkerheds- og effektdata fra fase I/II studiet til behandling af myelomatose
- Bredt samarbejde med Janssen
- To igangværende studier, yderligere studier planlagt
- Stort potentiale til at behandle flere cancertyper, herunder myelomatose, forskellige leukæmityper (B-CLL, AML, B-ALL, plasmacelleleukæmi), follikulært lymfom, DLBCL og mantle-celle lymfom

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

Opdatering om 2. kvartal og perioden efter regnskabsperiodens afslutning

- I april tildelte FDA i USA Fast Track-status til daratumumab. Denne designering dækker patienter med myelomatose, som har gennemgået mindst tre tidligere behandlingsforløb, herunder med en proteasom-hæmmer (PI) og et immunmodulerende stof (IMiD), eller som er dobbelt-refraktære over for en PI og et IMiD.
- Opdaterede data fra fase I/II studiet med daratumumab til behandling af recidiverende/refraktært myelomatose blev præsenteret på EHA kongressen i juni måned. Blandt de tolv patienter i studiet, som fik 4 mg/kg daratumumab eller derover, opnåede de otte patienter et klinisk respons, herunder fem tilfælde af partielt respons og tre tilfælde af minimalt respons. Nogle af patienterne i denne dosisgruppe vil potentielt fortsat kunne have gavn af deres behandling, idet median

Delårsrapport for første halvår 2013

progressionsfri overlevelse ikke var blevet nået efter 4,2 måneders opfølgning. Data fra studiet viser fortsat en acceptabel sikkerhedsprofil.

- I april bekræftede EMA, at EMA undtagelsen fra at udføre pædiatriske studier i myelomatose gælder for daratumumab. Dette medfører, at der ikke kræves yderligere tiltag omkring pædiatri forud for indsendelsen af den første markedsføringsansøgning for daratumumab til behandling af myelomatose.
- I maj tildelte FDA i USA Breakthrough Therapy-status til daratumumab til behandling af patienter med myelomatose, som har gennemgået mindst tre tidligere behandlingsforløb, herunder med en PI og et IMiD, eller som er dobbelt-refraktære over for en PI og et IMiD.
- FDA i USA og EMA tildelte Orphan Drug-status for daratumumab til behandling af myelomatose i henholdsvis maj og juni.

Inclacumab (RG1512)

Inclacumab (RO4905417) er et fuldt humant monoklonalt antistof, som er udviklet til selektivt at hæmme P-selectin, et adhæsionsmolekyle som menes at spille en afgørende rolle i inflammation, blodpropper og udvikling af aterosklerose. Inclacumab er skabt af Genmab under et samarbejde med Roche. Inclacumab udvikles i øjeblikket af Roche til behandling af hjerte-kar-sygdomme. For yderligere oplysninger om inclacumab henvises til <http://www.genmab.com/product-pipeline/products-in-development/inclacumab>.

Væsentlige opdateringer fra første kvartal

- Data fra et fase II studie med inclacumab til behandling af patienter med akut koronart syndrom (ACS), som får foretaget perkutan koronar intervention (PCI), som ofte benævnes angioplastik, blev præsenteret på det videnskabelige årsmøde i American College of Cardiology (ACC. 13) i marts måned. Selvom studiets primære endpoint ikke blev opfyldt, indikerede resultaterne, at behandling med 20 mg/kg inclacumab var forbundet med en tendens til reduktion af en biomarkør for beskadigelse af hjertevæv, hvilken biomarkør benævnes troponin I. De fleste bivirkninger i studiet var af mild eller moderat grad og blev løst uden komplikationer. Generelt sås samme bivirkningsmønster og -karakter hos de patienter, der fik placebo, og de der fik inclacumab. Der sås et lavt antal af alvorlige hjertelaterede bivirkninger i studiet, herunder dødsfald, ikke fatale myokardieinfarkter, slagtilfælde og hjertestop: fire dødsfald (alle årsager) sås i gruppen, der fik 5 mg/kg inclacumab, to i 20 mg/kg inclacumab-gruppen og ingen i placebogruppen. Dette studie er nu afsluttet.
- Patientrekrutteringen er gennemført i et fase II studie med 384 patienter til undersøgelse af inclacumab til behandling af vena saphena graft sygdom. Der forventes rapporteret data senere i 2013. Der er for nylig indledt et fase I studie med raske patienter.

Teprotumumab (tidligere RG1507)

Teprotumumab er et fuldt humant antistof, som er rettet mod insulin-lignende vækstoffaktor-1 receptor (IGF-1R), som er et velvalideret target. Teprotumumab er skabt af Genmab under et samarbejde med Roche. Den kliniske udvikling af teprotumumab vil blive foretaget af River Vision Development Corporation, som har indicenseret produktet fra Roche. For yderligere oplysninger om teprotumumab henvises til <http://www.genmab.com/product-pipeline/products-in-development/teprotumumab>.

Opdatering om 2. kvartal og perioden efter regnskabsperiodens afslutning

- River Vision Development Corporation har genstartet den kliniske udvikling af teprotumumab i et fase II studie med patienter med aktiv thyroïd øjenssygdom. Teprotumumab er blevet tildelt Orphan Drug-status af FDA i USA.

Delårsrapport for første halvår 2013

Prækliniske programmer

Genmab har over 10 aktive programmer i præklinisk udvikling, som udføres af Genmab eller med vores samarbejdspartnere. Vi arbejder løbende på at skabe nye antistoffer til forskellige targets i en række sygdomsindikationer. Vi evaluerer også sygdomstargets 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 om 2. kvartal og perioden efter regnskabsperiodens afslutning

- Genmab har indsendt en IND-ansøgning for HuMax-TF-ADC til FDA i USA. Der er også blevet indsendt ansøgninger om at starte klinisk studie med HuMax-TF-ADC til de regulatoriske myndigheder i visse europæiske lande. Genmab forventer at påbegynde et fase I studie vedrørende solide tumorer i 2013.
- Genmab og ADC Therapeutics Sarl har offentliggjort en aftale om at udvikle et ADC-produkt ved kombination af Genmabs HuMax-TAC antistof og ADC Therapeutics' PBD-baserede "warhead" og "linker"-teknologi.

Væsentlige opdateringer fra første kvartal

- Efter en evaluering af levedygtigheden af HuMax-CD74-ADC programmet har Genmab i samråd med sin samarbejdspartner Seattle Genetics besluttet at afslutte programmet.

TEKNOLOGISKE FREMSKRIDT I FØRSTE HALVÅR 2013

DuoBody-platform

DuoBody-platformen er Genmabs innovative platform til dannelse og udvikling af bispecifikke antistoffer, som potentielt kan forbedre antistofbehandlingen af cancer, autoimmune sygdomme og infektionssygdomme samt sygdomme i centralnervesystemet. DuoBody-platformen genererer bispecifikke antistoffer via en hurtig og bredt anvendelig proces, som let kan foretages i laboratoriemålestok samt bruges til produktion i kommerciel skala. For yderligere oplysninger om DuoBody-platformen henvises til www.duobody.com.

Opdatering om 2. kvartal og perioden efter regnskabsperiodens afslutning

- I juni blev den første udviklingsmilestone nået som led i vores DuoBody-samarbejde med Novartis, hvilket udløste en betaling til Genmab på USD 500.000. Dette samarbejde blev indledt i juni 2012.
- I juli blev den første in vivo proof-of-concept milestone nået i vores DuoBody-samarbejde med Janssen, hvilket udløste en betaling til Genmab på USD 500.000.
- I marts og juli aktiverede Janssen det fjerde og femte bispecifikke antistofprogram under vores DuoBody-samarbejde, og Genmab modtog i denne forbindelse betaling (program reservation fees).

Væsentlige opdateringer fra første kvartal

- I marts publicerede Genmab en vigtig forskningsartikel i tidsskriftet Proceedings of the National Academy of Sciences of the USA (PNAS), som beskriver eksperimenter, der fortsat viser DuoBody-plattformens potentiale til at skabe bispecifikke antistoffer.

HexaBody™-teknologien

HexaBody-teknologien er Genmabs nye egenudviklede teknologi, som er designet til at øge antistoffers effekt. Antistoffer har en naturlig evne til at eliminere patogener og tumorceller via forskellige cytotoksiske mekanismer. HexaBody-platformen forstærker antistoffernes celledræbende evner, mens deres struktur og specificitet samtidig bevares. Teknologien har potentialet til at forbedre antistoflægemidler til en lang række anvendelser inden for cancer og infektionssygdomme.

Delårsrapport for første halvår 2013

PRODUKTION

Genmab solgte sin produktionsfacilitet i Brooklyn Park, Minnesota, den 28. februar 2013 til Baxter for USD 10 mio., hvilket førte til en gevinst på DKK 52 mio. 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 2012.

Pr. datoen for denne delårsrapport er der ikke sket nogen væsentlige ændringer i Genmabs samlede risikoprofil siden offentliggørelsen af årsrapporten for 2012.

REGNSKABSBERETNING

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

Nettoomsætning

Genmabs nettoomsætning udgjorde DKK 298 mio. i første halvår 2013 sammenlignet med DKK 206 mio. i den tilsvarende periode af 2012. Stigningen på DKK 92 mio., svarende til 45%, kunne primært henføres til højere indtægter fra vores daratumumab-samarbejde med Janssen samt royalties fra Arzerra.

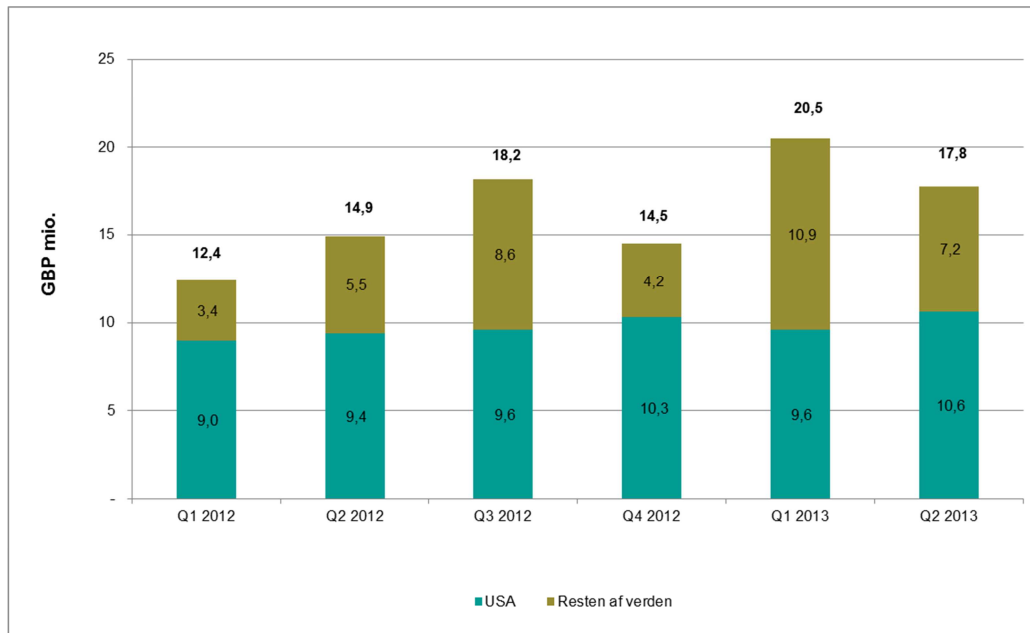
DKK mio.	1. halvår 2013	1. halvår 2012
Royalties	67	50
Milestonebetalinger	23	28
Udskudt omsætning	150	113
Refusionsindtægter	58	15
Samlet nettoomsætning	298	206

Indregning af nettoomsætning kan variere fra periode til periode som følge af, at nettoomsætningen indeholder royalties, milestonebetalinger og refusion af visse forsknings- og udviklingsomkostninger i forbindelse med udviklingsarbejde under Genmabs samarbejdsaftaler.

Royalties:

GSK's nettoomsætning af Arzerra udgjorde GBP 38,3 mio. i første halvår 2013 sammenlignet med GBP 27,3 mio. i samme periode i 2012, svarende til en stigning på 40%. Salget i andet kvartal 2013 var det højeste i USA siden lanceringen i 2009. Salget til resten af verden i både 2012 og 2013 blev positivt påvirket af salg vedrørende leverancer af ofatumumab til kliniske forsøg foretaget af andre selskaber og er ikke som sådan et udtryk for den løbende kommercielle efterspørgsel. Figuren nedenfor viser udviklingen i nettoomsætningen af Arzerra siden første kvartal 2012.

Delårsrapport for første halvår 2013



De samlede indregnede royalties af nettoomsætningen af Arzerra udgjorde i første halvår 2013 i alt DKK 67 mio. sammenlignet med DKK 50 mio. i tilsvarende periode af 2012. Væksten i royalties på 35% var lavere end væksten i det underliggende salg som følge af valutakursudsving mellem GBP og DKK.

Milestonebetalinger:

I marts blev der udløst en milestonebetaling på DKK 20 mio. fra vores samarbejdspartner GSK, da Arzerra blev godkendt i Japan til behandling af patienter med recidiverende/refraktær CD20-positiv kronisk lymfatisk leukæmi. I juni nåede vi den første udviklingsmilestone på DKK 3 mio. under vores DuoBody-samarbejde med Novartis.

I første halvår 2012 blev der udløst en milestonebetaling på DKK 20 mio. ved indsendelsen af en registreringsansøgning (NDA) for ofatumumab i Japan under vores samarbejde med GSK. Endvidere nåede Genmab den anden prækliniske milestone under samarbejdet med Lundbeck, hvilket udløste en milestonebetaling på DKK 8 mio.

Udskudt omsætning:

I første halvår 2013 udgjorde udskudt omsætning DKK 150 mio. sammenlignet med DKK 113 mio. i den tilsvarende periode af 2012. Den udskudte omsætning vedrører primært vores samarbejdsaftaler med GSK, Janssen og Lundbeck, som indregnes lineært i resultatopgørelsen på grundlag af planlagte udviklingsperioder. Stigningen på DKK 37 mio. i forhold til den tilsvarende periode i 2012 kunne primært henføres til daratumumab-aftalen med Janssen, som blev indgået i august 2012. Pr. 30. juni 2013 var DKK 945 mio. indregnet som udskudt omsætning i balancen. Der henvises til note 2 i årsrapporten for 2012 for yderligere oplysninger om den regnskabsmæssige behandling af udskudt omsætning.

Refusionsindtægter:

Refusionsindtægter udgjorde DKK 58 mio. i første halvår 2013 mod DKK 15 mio. i første halvår 2012 og var primært relateret til refusion af visse forsknings- og udviklingsomkostninger i forbindelse med udviklingsarbejdet under Genmabs samarbejdsaftaler med Janssen og Lundbeck.

Delårsrapport for første halvår 2013

Forsknings- og udviklingsomkostninger

Forsknings- og udviklingsomkostninger udgjorde DKK 255 mio. i første halvår 2013 mod DKK 256 mio. i første halvår 2012. Trods større investeringer i daratumumab- og HuMax-TF-ADC-programmerne faldt forsknings- og udviklingsomkostningerne med DKK 1 mio. Faldet skyldes primært timing af udviklingsomkostninger under ofatumumab-programmet, herunder en lavere valutakurs mellem GBP og DKK samt vores fortsat disciplinerede omkostningsstyring.

Forsknings- og udviklingsomkostninger udgjorde 89% af de samlede driftsomkostninger, hvilket var uændret i forhold til første halvår 2012.

Administrationsomkostninger

Administrationsomkostninger udgjorde DKK 32 mio. i første halvår 2013, hvilket var på niveau med omkostningerne på DKK 31 mio. i samme periode i 2012. Administrationsomkostningerne udgjorde 11% af vores samlede driftsomkostninger i første halvår 2013, hvilket var uændret i forhold til første halvår 2012.

Driftsresultat

Som følge af fortsat højt fokus på omkostningsstyring samt ovennævnte omkostningsposter udgjorde de samlede driftsomkostninger DKK 287 mio., hvilket var uændret i forhold til første halvår 2012. Kombineret med omsætningsfremgangen på DKK 92 mio. medførte dette et driftsoverskud på DKK 11 mio. i første halvår 2013 sammenlignet med et driftsunderskud på DKK 82 mio. i samme periode i 2012. Dette var en forbedring på DKK 93 mio. i forhold til første halvår 2012.

Pr. 30. juni 2013 var antallet af medarbejdere i alt 156 mod 180 pr. 30. juni 2012. Efter en kort overgangsperiode efter salget af produktionsfaciliteten tilbød Baxter beskæftigelse til de 23 medarbejdere, som havde vedligeholdt faciliteten frem til salget. Overgangsperioden sluttede ved udgangen af marts 2013. Alle omkostninger forbundet med overgangen blev afholdt af Baxter.

Medarbejdere	30. juni 2013	30. juni 2012
Forsknings- og udviklingsmedarbejdere	136	136
Administrative medarbejdere	20	21
Samlet antal medarbejdere i fortsættende aktiviteter	156	157
Ophørt aktivitet	0	23
Samlet antal medarbejdere	156	180

Finansielle poster, netto

Finansielle poster, netto for første halvår 2013 udgjorde en nettoudgift på DKK 6 mio. sammenlignet med en nettoindtægt på DKK 31 mio. i første halvår 2012. Forskellen mellem de to perioder skyldtes primært valutakursreguleringer, herunder regulering af afledte finansielle instrumenter samt dagsværdireguleringer forbundet med vores kortfristede værdipapirer. I første halvår 2013 var vores kortfristede værdipapirer negativt påvirket af den svagt stigende markedsrente og en deraf følgende nedgang i dagsværdien i nogle af vores værdipapirer.

Delårsrapport for første halvår 2013

DKK mio.	1. halvår 2013	1. halvår 2012
Renter og øvrige finansielle indtægter	15	8
Regulering af afledte finansielle instrumenter, netto	-	8
Realiserede og urealiserede valutakursgevinster, netto	7	19
Finansielle indtægter	22	35
Renter og øvrige finansielle omkostninger	(2)	(2)
Realiserede og urealiserede tab på kortfristede værdipapirer, netto	(16)	(2)
Regulering af afledte finansielle instrumenter, netto	(10)	-
Finansielle omkostninger	(28)	(4)
Finansielle poster, netto	(6)	31

Nettoresultat af fortsættende aktiviteter

Nettooverskuddet af fortsættende aktiviteter for første halvår 2013 udgjorde DKK 5 mio. sammenlignet med et nettounderskud på DKK 52 mio. i samme periode i 2012. Forbedringen på DKK 57 mio. kunne primært henføres til stigende nettoomsætning på DKK 92 mio., som delvist blev opvejet af en reduktion i finansielle poster, netto på DKK 37 mio.

Nettoresultat af ophørt aktivitet

Nettoresultat af ophørt aktivitet omfatter resultatet fra vores produktionsfacilitet, som blev solgt i første kvartal 2013. Nettoresultatet af ophørt aktivitet udgjorde et nettooverskud på DKK 42 mio. i første halvår 2013 sammenlignet med et nettounderskud på DKK 20 mio. i samme periode i 2012.

Indtægterne fra ophørt aktivitet på DKK 42 mio. i 2013 er resultatet af de sidste driftsomkostninger på DKK 10 mio. for produktionsfaciliteten i Minnesota forud for salget samt en gevinst fra salget på DKK 52 mio. Salget blev gennemført den 28. februar 2013. Facilitetens vedligeholdelsesomkostninger udgjorde DKK 20 mio. i første halvår 2012.

Likviditet

Pr. 30. juni 2013 afspejlede balancen likvider og kortfristede værdipapirer (likviditet) på i alt DKK 1.547 mio. Dette er en nettostigning på DKK 31 mio. i forhold til begyndelsen af 2013, som primært kunne henføres til provenuet fra salget af produktionsfaciliteten samt provenuet fra udnyttelse af warrants i første halvår 2013, og som delvist udlignes af den løbende investering i vores forsknings- og udviklingsaktiviteter. Selskabets cash burn for første halvår 2012 udgjorde DKK 153 mio.

DKK mio.	1. halvår 2013	1. halvår 2012
Kortfristede værdipapirer	1.364	817
Likvide beholdninger	183	135
Likviditet	1.547	952

Som følge af de nuværende markedsforhold investeres al ny likviditet og geninvesteringer fra provenu fra afhændelsen af kortfristede værdipapirer i yderst sikre og likvide lavrisikopapirer med kort effektiv varighed. Pr. 30. juni 2013 havde 100% af vores kortfristede værdipapirer en AAA-rating, hvilket var uændret i forhold til udgangen af december 2012. Den vægtede gennemsnitlige effektive varighed var ca.

Delårsrapport for første halvår 2013

1 år, hvilket også var uændret i forhold til 31. december 2012. Der henvises til note 3 i denne delårsrapport for yderligere oplysninger om vores kortfristede værdipapirer.

For at mindske kreditrisikoen på vores bankindeståender har Genmab størstedelen af sine bankindeståender hos større finansielle institutioner.

Balancen

Pr. 30. juni 2013 udgjorde de samlede aktiver DKK 1.676 mio. mod DKK 1.693 mio. pr. 31. december 2012. Pr. 30. juni 2013 bestod aktiverne hovedsageligt af likviditet på DKK 1.547 mio. og tilgodehavender på DKK 104 mio. Tilgodehavenderne kunne primært henføres til vores udviklingsaftaler med Janssen og GSK. Kreditrisikoen på disse tilgodehavender er begrænset.

Anden gæld steg fra DKK 200 mio. pr. 31. december 2012 til DKK 228 mio. pr. 30. juni 2013. Stigningen skyldtes primært forpligtelser relateret til vores udviklingsaftale med GSK. Som et resultat af ændringen til GSK-aftalen i juli 2010 vil DKK 116 mio. forfalde til betaling til GSK fra begyndelsen af 2016 via forud aftalte maksimumfradrag i Arzerra royaltymbetalinger til Genmab.

Pr. 30. juni 2013 udgjorde egenkapitalen DKK 496 mio. sammenlignet med DKK 383 mio. ved udgangen af december 2012. Den 30. juni 2013 udgjorde Genmabs egenkapitalandel 30% mod 23% ved udgangen af 2012. Stigningen skyldes primært vores nettooverskud samt provenu fra udnyttelsen af warrants i første halvår 2013.

Delårsrapport for første halvår 2013

TOTALINDKOMSTOPGØRELSE FOR ANDET KVARTAL 2013

Resultatopgørelse

Note	2. kvartal 2013 DKK'000	2. kvartal 2012 DKK'000
Nettoomsætning	138.091	111.647
Forsknings- og udviklingsomkostninger	(139.397)	(132.799)
Administrationsomkostninger	(16.562)	(16.228)
Driftsomkostninger	(155.959)	(149.027)
Driftsresultat	(17.868)	(37.380)
Finansielle poster, netto	(5.719)	46.041
Nettoresultat af fortsættende aktiviteter før skat	(23.587)	8.661
Selskabsskat	(1.754)	(707)
Nettoresultat af fortsættende aktiviteter	(25.341)	7.954
Nettoresultat af ophørt aktivitet	-	(10.029)
Nettoresultat	(25.341)	(2.075)
Aktuel og udvandet indtjening pr. aktie	(0,5)	(0,0)
Aktuel og udvandet indtjening af fortsættende aktiviteter pr. aktie	(0,5)	0,2
Totalindkomstopgørelse		
Nettoresultat	(25.341)	(2.075)
Øvrig totalindkomst:		
Beløb som vil blive reklassificeret til resultatopgørelsen:		
Valutakursregulering vedr. datterselskaber	(1.595)	(13.395)
<i>Dagsværdireguleringer vedrørende sikring af pengestrømme:</i>		
Dagsværdireguleringer i perioden	(483)	-
Dagsværdireguleringer reklassificeret til resultatopgørelsen	(496)	-
Totalindkomst i alt	(27.915)	(15.470)

Delårsrapport for første halvår 2013

TOTALINDKOMSTOPGØRELSE FOR FØRSTE HALVÅR 2013

Note	1. halvår 2013 DKK'000	1. halvår 2012 DKK'000
Nettoomsætning	297.866	205.657
Forsknings- og udviklingsomkostninger	(254.501)	(255.851)
Administrationsomkostninger	(32.127)	(31.332)
Driftsomkostninger	(286.628)	(287.183)
Driftsresultat	11.238	(81.526)
Finansielle poster, netto	(5.781)	31.284
Nettoresultat af fortsættende aktiviteter før skat	5.457	(50.242)
Selskabsskat	(513)	(1.580)
Nettoresultat af fortsættende aktiviteter	4.944	(51.822)
Nettoresultat af ophørt aktivitet	2 42.207	(19.728)
Nettoresultat	47.151	(71.550)
Aktuel og udvandet indtjening pr. aktie	0,9	(1,6)
Aktuel og udvandet indtjening af fortsættende aktiviteter pr. aktie	0,1	(1,2)
Totalindkomstopgørelse		
Nettoresultat	47.151	(71.550)
Øvrig totalindkomst:		
Beløb som vil blive reklassificeret til resultatopgørelsen:		
Valutakursregulering vedr. datterselskaber	(2.448)	(7.348)
<i>Dagsværdireguleringer vedrørende sikring af pengestrømme:</i>		
Dagsværdireguleringer i perioden	945	-
Dagsværdireguleringer reklassificeret til resultatopgørelsen	(1.088)	-
Totalindkomst i alt	44.560	(78.898)

Delårsrapport for første halvår 2013

BALANCE – AKTIVER

	Note	30. juni 2013 DKK'000	31. december 2012 DKK'000	30. juni 2012 DKK'000
Materielle aktiver		22.422	25.960	27.799
Tilgodehavender		6.351	9.369	9.823
Udskudte skatteaktiver		3.295	3.747	4.542
Langfristede aktiver i alt		32.068	39.076	42.164
Tilgodehavender		97.221	136.692	76.674
Kortfristede værdipapier	3	1.364.148	1.436.757	817.394
Likvide beholdninger		182.559	66.992	126.778
		1.643.928	1.640.441	1.020.846
Aktiver bestemt for salg	2	-	13.369	354.856
Kortfristede aktiver i alt		1.643.928	1.653.810	1.375.702
Aktiver i alt		1.675.996	1.692.886	1.417.866

Delårsrapport for første halvår 2013

BALANCE – PASSIVER

	Note	30. juni 2013	31. december 2012	30. juni 2012
		DKK'000	DKK'000	DKK'000
Aktiekapital		51.053	50.308	44.907
Overkurs ved emission		5.796.100	5.733.855	5.375.256
Andre reserver		77.731	80.322	65.086
Overført resultat		(5.428.782)	(5.481.298)	(5.070.370)
Egenkapital		496.102	383.187	414.879
Hensatte forpligtelser		2.079	2.644	1.433
Leasingforpligtelse		475	1.892	3.795
Anden gæld		120.756	121.513	69.990
Langfristede forpligtelser i alt		123.310	126.049	75.218
Hensatte forpligtelser		646	861	26.643
Leasingforpligtelse		4.032	3.768	4.910
Udskudt omsætning		944.744	1.090.365	762.552
Anden gæld		107.162	78.944	123.026
		1.056.584	1.173.938	917.131
Forpligtelser vedrørende aktiver bestemt for salg	2	-	9.712	10.638
Kortfristede forpligtelser i alt		1.056.584	1.183.650	927.769
Forpligtelser i alt		1.179.894	1.309.699	1.002.987
Passiver i alt		1.675.996	1.692.886	1.417.866
Warrants	4			
Interne aktionærer	5			
Begivenheder efter balancedagen	6			

Delårsrapport for første halvår 2013

PENGESTRØMSOPGØRELSE

	Note	1. halvår 2013 DKK'000	1. halvår 2012 DKK'000
Nettoresultat af fortsættende aktiviteter før skat		5.457	(50.242)
Nettoresultat af ophørt aktivitet før skat	2	42.236	(19.700)
Nettoresultat før skat		47.693	(69.942)
Tilbageførsel af finansielle poster, netto		5.774	(31.289)
Regulering af ikke-likvide transaktioner		(41.307)	18.415
Ændring i driftskapital		(90.760)	(75.036)
Pengestrømme fra driftsaktivitet før finansielle poster		(78.600)	(157.852)
Renteindtægter, modtaget		13.179	6.957
Renteomkostninger, betalt		(175)	(290)
Betalte/modtagne selskabsskatter		(41)	4.944
Pengestrømme fra driftsaktivitet		(65.637)	(146.241)
Investeringer i materielle aktiver		(1.955)	(2.534)
Salg af materielle aktiver/aktiver bestemt for salg		52.526	21
Køb af kortfristede værdipapirer	3	(400.780)	(418.672)
Salg af kortfristede værdipapirer		457.675	634.578
Pengestrømme fra investeringsaktivitet		107.466	213.393
Udnyttelse af warrants		63.000	-
Omkostninger ved kapitalforhøjelse		(10)	-
Betalte afdrag på leasingforpligtelse		(1.864)	(3.141)
Pengestrømme fra finansieringsaktivitet		61.126	(3.141)
Ændring i likvide beholdninger		102.955	64.011
Likvide beholdninger primo		78.997	69.409
Kursreguleringer		607	793
Likvide beholdninger ultimo		182.559	134.213
Likvide beholdninger omfatter:			
Bankindeståender og kontantbeholdninger		132.334	102.466
Kortfristede værdipapirer		50.225	24.312
Likvider bestemt for salg	2	-	7.435
		182.559	134.213

Delårsrapport for første halvår 2013

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 2011	44.907.142	44.907	5.375.256	72.434	-	(5.006.179)	486.418
Totalindkomst				(7.348)		(71.550)	(78.898)
Transaktioner med ejere:							
Aktiebaseret vederlag						7.359	7.359
30. juni 2012	44.907.142	44.907	5.375.256	65.086	-	(5.070.370)	414.879
Totalindkomst				15.236		(415.568)	(400.332)
Transaktioner med ejere:							
Udnyttelse af warrants	750	1	50				51
Kapitalforhøjelse	5.400.000	5.400	360.990				366.390
Omkostninger ved kapitalforhøjelse			(2.441)				(2.441)
Aktiebaseret vederlag						4.640	4.640
31. december 2012	50.307.892	50.308	5.733.855	80.322	-	(5.481.298)	383.187
Totalindkomst				(2.448)	(143)	47.151	44.560
Transaktioner med ejere:							
Udnyttelse af warrants	744.926	745	62.255				63.000
Omkostninger ved kapitalforhøjelse			(10)				(10)
Aktiebaseret vederlag						5.365	5.365
30. juni 2013	51.052.818	51.053	5.796.100	77.874	(143)	(5.428.782)	496.102

Delårsrapport for første halvår 2013

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. Delårsrapporten er ikke blevet gennemgået eller revideret af Genmabs eksterne revisorer.

Regnskabspraksis

Med undtagelse af nedenstående er delårsrapporten udarbejdet ved brug af samme regnskabspraksis som anført i note 1 i årsrapporten for 2012.

Genmab har med virkning fra 1. januar 2013 implementeret ændringerne til IFRS 7, IFRS 13, IAS 19 (ajourført 2011) og Forbedringer til IFRS 2009-2011. Implementeringen har ikke påvirket indregning og måling af Genmabs aktiver og forpligtelser.

IFRS 13 fastsætter rammer for måling af dagsværdi og introducerer nye oplysningskrav med hensyn til finansielle instrumenter. Da Genmab i øjeblikket anvender de samme principper fastsat i IFRS 13, har implementeringen af IFRS 13 kun indvirkning på oplysningskravene. De nye oplysninger er anført nedenfor.

Ledelsens vurderinger og skøn under IFRS

Ved aflæggelse af delårsrapporter er der visse bestemmelser under IFRS, 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 (solgt i første kvartal 2013) og indregning af internt genererede immaterielle aktiver. For en yderligere beskrivelse af de væsentlige vurderinger og skøn henvises til note 1 i årsrapporten for 2012.

Dagsværdimåling af finansielle instrumenter

For finansielle instrumenter, der måles i balancen til dagsværdi, kræver IFRS 13, at dagsværdimåling oplyses ud fra niveau ved brug af følgende hierarki:

- Niveau 1 – Noterede kurser (ikke justerede) på et aktivt marked for identiske aktiver eller forpligtelser
- Niveau 2 – Andre input end noterede kurser, inkluderet i niveau 1, som er observerbare for aktivet eller forpligtelsen, enten direkte (dvs. som kurser) eller indirekte (dvs. afledt af kurser)
- Niveau 3 – Input for aktiver eller forpligtelser, som ikke er baseret på observerbare markedsdata

Eventuelle overførsler mellem de forskellige niveauer foretages ved udgangen af regnskabsperioden. Der har ikke fundet overførsler mellem de forskellige niveauer sted i første halvår 2013.

Kortfristede værdipapirer

Alle markedsværdier fastsættes med henvisning til eksterne kilder ved brug af ikke-justerede noterede kurser på etablerede markeder for vores kortfristede værdipapirer (Niveau 1).

Delårsrapport for første halvår 2013

Afledte finansielle instrumenter

Genmab har indgået to afledte instrumenter (en capped risk collar-kontrakt og en terminkontrakt) til afdækning af valutarisiko forbundet med det årlige betalingsmaksimum på GBP 17 mio. under samarbejdet med GSK. Genmabs afledte instrumenter handles ikke på et aktivt marked baseret på noterede kurser. Dagsværdien fastsættes ved brug af værdiansættelsesmetoder, som anvender markedsbaserede data som f.eks. valutakurser, rentekurver og implicit volatilitet (Niveau 2).

DKK mio.	Dagsværdi	Regnskabsmæssig værdi
Finansielle aktiver		
Kortfristede værdipapirer (Niveau 1)	1.364	1.364
Finansielle forpligtelser		
Anden gæld – afledte finansielle instrumenter (Niveau 2)	(6)	(6)

Delårsrapport for første halvår 2013

Note 2 – Ophørt aktivitet

	30. juni 2013	31. december 2012	30. juni 2012
	DKK'000	DKK'000 (full year)	DKK'000
Nettoresultat af ophørt aktivitet			
Omkostninger	(10.260)	(44.740)	(19.705)
	(10.260)	(44.740)	(19.705)
Fortjeneste ved salg af aktiver bestemt for salg	52.489	-	-
Nedskrivninger til dagsværdi fratrukket salgsomkostninger	-	(330.913)	-
	42.229	(375.653)	(19.705)
Driftsresultat			
Finansielle indtægter, netto	7	11	5
	42.236	(375.642)	(19.700)
Nettoresultat før skat			
Skat af resultat	(29)	(28)	(28)
	42.207	(375.670)	(19.728)
Nettoresultat			
Aktuel og udvandet resultat af ophørt aktivitet pr. aktie	0,8	(8,2)	(0,4)
Nettopengestrømme i ophørt aktivitet			
Nettopengestrømme fra driftsaktivitet	(18.887)	(42.025)	(17.267)
Nettopengestrømme fra investeringsaktivitet	52.489	-	-
	33.602	(42.025)	(17.267)
Aktiver og forpligtelser bestemt for salg			
Materielle aktiver	-	-	342.444
Tilgodehavender	-	1.364	4.977
Likvide beholdninger	-	12.005	7.435
	-	13.369	354.856
Aktiver			
Anden gæld	-	(9.712)	(10.638)
	-	(9.712)	(10.638)
Forpligtelser			
Nettoaktiver i ophørt aktivitet	-	3.657	344.218

Efter en kort overgangsperiode efter salget af produktionsfaciliteten tilbød Baxter beskæftigelse til de 23 medarbejdere, som havde vedligeholdt faciliteten. Overgangsperioden udløb ved udgangen af marts 2013, og alle overgangsomkostningerne blev afholdt af Baxter. Anden gæld vedrører primært personaleomkostninger, som blev betalt i andet kvartal 2013.

Den resterende likviditet inden for ophørt aktivitet er nu indregnet i fortsættende aktiviteter.

Delårsrapport for første halvår 2013

Note 3 – Kortfristede værdipapirer

	30. juni 2013	31. december 2012	30. juni 2012
	DKK'000	DKK'000 (hele året)	DKK'000
Kostpris ved periodens begyndelse	1.436.910	1.025.020	1.025.020
Periodens tilgang	400.780	1.775.458	418.672
Periodens afgang	(461.785)	(1.363.568)	(632.286)
Kostpris ved periodens afslutning	1.375.905	1.436.910	811.406
Dagsværdiregulering primo perioden	(153)	10.402	10.402
Periodens dagsværdiregulering	(11.604)	(10.555)	(4.414)
Dagsværdiregulering ultimo perioden	(11.757)	(153)	5.988
Regnskabsmæssig værdi ultimo perioden	1.364.148	1.436.757	817.394
Regnskabsmæssig værdi i procent af kostpris	99%	100%	101%
Gennemsnitlig effektiv varighed	1,46	1,37	0,72

I henhold til koncernens retningslinjer for risikostyring administreres Genmabs kortfristede værdipapirer af to eksterne danske porteføljeformidlere, der udelukkende investerer i værdipapirer fra investment grade-ratede udstedere. Pr. 30. juni 2013 har Genmab kun investeret sine likvide midler via større danske finansielle institutioner, i danske realkreditobligationer samt danske, europæiske og amerikanske statsobligationer.

Pr. 30. juni 2013 udgjorde dagsværdireguleringerne (de urealiserede tab) DKK 12 mio., hvor den regnskabsmæssige værdi i procent af kostprisen er nedskrevet til 99% mod 100% pr. 31. december 2012.

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 fra august 2004 til april 2012

Under warrantprogrammet fra august 2004 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 vil dog være berettiget til at bevare rettighederne til at udnytte alle tildelte warrants i henhold til programmet, hvis ansættelsesforholdet opsiges af Genmab, uden at warrantindehaveren har givet Genmab anledning til opsigelsen.

Delårsrapport for første halvår 2013

Warrants tildelt efter april 2012

I forbindelse med 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.

Warrantaktivitet

Warrantaktivitet i henholdsvis første halvår 2013 og 2012 er anført nedenfor.

	30. juni 2013	30. juni 2012
Udestående warrants pr. 1. januar	6.676.053	6.313.678
Tildelt	35.250	27.000
Udnyttet	(744.926)	-
Udløbet/annulleret	(61.625)	(9.375)
Udestående warrants pr. 30. juni	5.904.752	6.331.303
Vejet gennemsnitlig udnyttelseskurs	(DKK 207,16)	(DKK 198,69)

Der blev i første halvår 2013 tildelt 35.250 warrants til vores medarbejdere og et bestyrelsesmedlem med en vejet gennemsnitlig udnyttelseskurs på DKK 145,91 og en Black-Scholes værdi på DKK 62,62.

I marts og maj 2013 blev der udnyttet 744.926 warrants med et provenu på DKK 63 mio. til Genmab. Udnyttelsen af warrants forøgede tilsvarende Genmabs aktiekapital og svarede til cirka 0,81% af Genmabs aktiekapital i marts og 0,67% i maj. Der blev ikke udnyttet warrants i første halvår 2012.

Omkostningerne til aktiebaseret vederlag udgjorde i første halvår 2013 i alt DKK 5 mio. sammenlignet med DKK 7 mio. i tilsvarende periode af 2012. De faldende omkostninger til aktiebaseret vederlag skyldes primært det faldende antal tildelte warrants igennem de seneste mange år.

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

Følgende oversigt indeholder visse oplysninger vedrørende ejerskab af vores aktiekapital og de udestående warrants for medlemmer af bestyrelsen og direktionen pr. 30. juni 2013.

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 halvår 2013. For yderligere oplysninger om aflønning af bestyrelsen og direktionen henvises til note 18 i årsrapporten for 2012.

Delårsrapport for første halvår 2013

	31. december 2012	Købt	Solgt	Overførsler	30. juni 2013
Antal aktier ejet					
Bestyrelsen					
Mats Pettersson	-	-	-	-	-
Anders Gersel Pedersen	-	-	-	-	-
Burton G. Malkiel	-	-	-	-	-
Hans Henrik Munch-Jensen	300	-	-	-	300
Tom Vink	-	-	-	-	-
Nedjad Losic	800	-	-	-	800
	1.100	-	-	-	1.100
Direktionen					
Jan van de Winkel	230.000	215.000	-	-	445.000
David A. Eatwell	-	-	-	-	-
	230.000	215.000	-	-	445.000
I alt	231.100	215.000	-	-	446.100
	31. december 2012	Tildelt	Udnyttet	Overførsler	30. juni 2013
Antal udestående warrants					
Bestyrelsen					
Mats Pettersson	-	25.000	-	-	25.000
Anders Gersel Pedersen	107.500	-	-	-	107.500
Burton G. Malkiel	88.500	-	-	-	88.500
Karsten Havkrog Pedersen	98.500	-	-	(98.500)	-
Michael Widmer	188.000	-	-	(188.000)	-
Hans Henrik Munch-Jensen	88.500	-	-	-	88.500
Toon Wilderbeek	34.000	-	-	(34.000)	-
Daniel Bruno	40.500	-	-	(40.500)	-
Tom Vink	29.425	-	-	-	29.425
Nedjad Losic	36.750	-	-	-	36.750
	711.675	25.000	-	(361.000)	375.675
Direktionen					
Jan van de Winkel	930.000	-	(215.000)	-	715.000
David A. Eatwell	450.000	-	-	-	450.000
	1.380.000	-	(215.000)	-	1.165.000
I alt	2.091.675	25.000	(215.000)	(361.000)	1.540.675

I marts og maj 2013 erhvervede Dr. Jan van de Winkel henholdsvis 100.000 og 115.000 aktier i forbindelse med udnyttelse af warrants. Hermed steg Jan van de Winkels personlige beholdning af aktier i Genmab A/S fra 230.000 til 445.000 stk. aktier.

Efter Genmab A/S' ordinære generalforsamling den 17. april 2013 består bestyrelsen af 4 uafhængige medlemmer og 2 medarbejdervalgte bestyrelsesmedlemmer. Dr. Anders Gersel Pedersen og Dr. Burton G. Malkiel blev genvalgt til bestyrelsen for en periode på ét år. Mats Pettersson blev valgt til bestyrelsen for en periode på ét år. De medarbejdervalgte bestyrelsesmedlemmer Tom Vink og Nedjad Losic blev genvalgt til bestyrelsen for en periode på tre år. Bestyrelsen konstituerede sig selv med Mats Pettersson

Delårsrapport for første halvår 2013

som formand og Anders Gersel Pedersen som næstformand. Ved indvælgelsen i bestyrelsen blev Mats Petterson tildelt 25.000 warrants.

Michael Widmer, Toon Wilderbeek, Karsten Havkrog Pedersen og Daniel Bruno (medarbejdervalgte) trådte ud af bestyrelsen. Omklassificeringen af deres aktier og warrants er vist i tabellen ovenfor i kolonnen "Overførsler".

Note 6 — Begivenheder efter balancedagen

- I april stadfæstede den amerikanske føderale appeldomstol (U.S. Court of Appeals for the Federal Circuit) afgørelsen fra den amerikanske distriktsdomstol til fordel for GSK i en sag om patentkrænkelse vedrørende Arzerra, som var anlagt mod GSK af Genentech og Biogen Idec. Genentech og Biogen Idec indsendte i maj en anmodning om fornyet høring i plenum, og denne anmodning blev efterfølgende afvist af den amerikanske appeldomstol. Retssagen er nu afsluttet, medmindre Genentech og Biogen Idec tildeles en fornyet prøvelse ved den amerikanske højesteret.

Der er ikke indtruffet andre begivenheder efter balancedagen, som i væsentligt omfang har indflydelse på årsregnskabet pr. 30. juni 2013.

Delårsrapport for første halvår 2013

LEDELSESPÅTEGNING

Bestyrelsen og direktionen har i dag gennemgået og godkendt den ikke-reviderede delårsrapport for Genmab-koncernen for perioden 1. januar til 30. juni 2013.

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 3-16 indeholder en retvisende redegørelse for 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, 14. august 2013

Direktionen

Jan van de Winkel
(President & CEO)

David A. Eatwell
(Executive Vice President & CFO)

Bestyrelse

Mats Pettersson
(Formand)

Anders Gersel Pedersen
(Næstformand)

Burton G. Malkiel

Hans Henrik Munch-Jensen

Tom Vink
(Medarbejdervalgt)

Nedjad Losic
(Medarbejdervalgt)