

Genmab offentliggør resultat for første kvartal 2013

7. maj 2013: København, Danmark;
Delårsrapport for første kvartal 2013

- **Arzerra® opnåede godkendelse i Japan**
- **Salget af Arzerra steg med 65% i forhold til første kvartal 2012**
- **Produktionsfacilitet solgt til Baxter**
- **Driftsresultatet forbedret med DKK 73 mio. i forhold til første kvartal 2012**

“Vi forventer, at 2013 igen bliver et spændende og produktivt år hos Genmab, og vi arbejder ihærdigt på at indfri de målsætninger, vi har sat for året. Vi er glade for at have fået godkendelse for Arzerra i Japan, som er det første land i Asien, hvor produktet får markedsføringstilladelse, samt at kunne registrere salg fremgang i første kvartal. Vi har for nylig rapporteret imponerende topline-resultater fra et fase II studie med ofatumumab sammen med bendamustin til behandling af CLL-patienter og ser frem til i den kommende tid at rapportere vigtige fase III data fra vores CLL-studie med ofatumumab som førstelinjebehandling,” udtaler Jan van de Winkel, ph.d., Chief Executive Officer hos Genmab.

Økonomiske resultater i første kvartal

- Genmabs nettoomsætning udgjorde DKK 160 mio. i første kvartal 2013 sammenlignet med DKK 94 mio. i den tilsvarende periode af 2012. Stigningen på DKK 66 mio., svarende til 70%, kunne primært henføres til højere royalties fra Arzerra, indtægter fra vores daratumumab-samarbejde med Janssen Biotech (Janssen) samt opnåelsen af en milestone under vores samarbejde med GlaxoSmithKline (GSK).
- Driftsomkostningerne faldt med 5% fra DKK 138 mio. i første kvartal 2012 til DKK 131 mio. i første kvartal 2013.
- Et driftsoverskud på DKK 29 mio. i første kvartal 2013 sammenlignet med et driftsunderskud på DKK 44 mio. i samme periode i 2012, svarende til en forbedring på DKK 73 mio. Det forbedrede driftsresultat skyldtes primært stigende omsætning og fortsat højt fokus på omkostningsstyring.
- Nettoresultatet af ophørt aktivitet udgjorde et nettooverskud på DKK 42 mio. i første kvartal 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 10 mio. i første kvartal 2012.
- Den 31. marts 2013 havde Genmab en likviditet på i alt DKK 1.554 mio. Dette er en nettostigning på DKK 38 mio. i forhold til begyndelsen af 2013, som primært kan henføres til provenuet ved salget af produktionsfaciliteten. Selskabets cash burn for første kvartal 2012 udgjorde DKK 74 mio.

Forretningsmæssige resultater i første kvartal og efter regnskabsperiodens afslutning

- Februar: Produktionsfaciliteten i Minnesota blev solgt til Baxter Healthcare (Baxter) Corporation for USD 10 mio.
- Marts: Arzerra opnåede godkendelse i Japan til behandling af patienter med recidiverende/refraktær CD20-positiv kronisk lymfatisk leukæmi (CLL). Godkendelsen udløste en milestonebetaling på DKK 20 mio. fra GSK til Genmab.
- April: De amerikanske sundhedsmyndigheder (FDA) tildelte Fast Track-status til daratumumab. Denne designering dækker patienter med myelomatose, som har fået 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: GSK rapporterede en nettoomsætning for Arzerra i første kvartal 2013 på GBP 20,5 mio., svarende til en stigning på 65% i forhold til første kvartal 2012, hvilket gav Genmab en royaltyindtægt på DKK 36 mio. En stor del af salget til resten af verden i første kvartal 2013 vedrører leverancer af ofatumumab til kliniske undersøgelser foretaget af andre selskaber og er ikke som sådan et udtryk for den løbende kommercielle efterspørgsel.

Genmab offentliggør resultat for første kvartal 2013

- 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.
- Maj: Rapporterede imponerende topline-data fra et fase II studie med ofatumumab i kombination med bendamustin til behandling af patienter med ubehandlet eller recidiverende CLL. Den samlede responsrate (ORR) i studiet var 95% i tidligere ubehandlede patienter og 74% i patienter med recidiverende CLL.
- Maj: FDA tildelte daratumumab Breakthrough Therapy-status 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.

Fremtidsudsigter

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

Telefonkonference

Genmab afholder en telefonkonference på engelsk for at præsentere resultatet for første kvartal 2013 i dag tirsdag den 7. maj 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 produktudvikling og -udvikling, usikkerheder omkring udfald af og gennemførelse af kliniske forsøg herunder uforudsete sikkerhedsspørgsmål, usikkerheder forbundet med produktfremstilling, manglende markedsaegthed af vore produkter, manglende evne til at styre vækst, konkurrencesituationen vedrørende vort forretningsområde og vore markeder, manglende evne til at tiltrække og fastholde tilstrækkeligt kvalificerede medarbejdere, manglende adgang til at håndhæve eller beskytte vore patenter og immaterielle rettigheder, vort forhold til relaterede selskaber og personer, ændringer i og udvikling af teknologi, som kan overflødiggøre vore produkter samt andre faktorer. For en yderligere gennemgang af disse risici henvises til afsnittet "Risikostyring" i Genmabs årsrapport, som er tilgængelig på www.genmab.com samt afsnittet "Væsentlige risici og usikkerheder" i denne delårsrapport. Genmab er ikke forpligtet til at opdatere fremadrettede udsagn efter udsendelsen af denne delårsrapport og er heller ikke forpligtet til at bekræfte sådanne udsagn i forbindelse med faktiske resultater, medmindre dette kræves i medfør af lov.

Genmab[®]; det Y-formede Genmab logo[®]; DuoBody logoet[®]; HuMax[®]; HuMax-CD20[®]; DuoBody[®]; HexaBody[™] og UniBody[®] er alle varemærker tilhørende Genmab A/S. Arzerra[®] er et varemærke tilhørende GlaxoSmithKline.

Delårsrapport for første kvartal 2013

HOVED- OG NØGLETAL FOR KONCERNEN

	1. kvartal 2013	1. kvartal 2012	Hele året 2012
	DKK'000	DKK'000	DKK'000
Resultatopgørelse			
Nettoomsætning	159.775	94.010	486.636
Forsknings- og udviklingsomkostninger	(115.104)	(123.052)	(536.702)
Administrationsomkostninger	(15.565)	(15.104)	(64.613)
Driftsomkostninger	(130.669)	(138.156)	(601.315)
Driftsresultat	29.106	(44.146)	(116.679)
Finansielle poster, netto	(62)	(14.757)	2.598
Nettoresultat af fortsættende aktiviteter	30.285	(59.776)	(111.448)
Balance			
Likviditet*	1.553.813	1.030.444	1.515.754
Langfristede aktiver	34.713	44.194	39.076
Aktiver	1.754.706	1.459.576	1.692.886
Egenkapital	488.155	427.125	383.187
Aktiekapital	50.713	44.907	50.308
Investeringer i materielle aktiver	536	913	8.998
Pengestrømsopgørelse			
Pengestrømme fra driftsaktivitet	(40.558)	(68.546)	70.919
Pengestrømme fra investeringsaktivitet	120.780	125.954	(416.343)
Pengestrømme fra finansieringsaktivitet	28.507	(1.539)	357.814
Likvide beholdninger	190.972	124.433	78.997
Stigning i likviditet/(fald i likviditet)	38.059	(74.386)	410.924
Nøgletal			
Aktuel og udvandet indtjening pr. aktie	1,4	(1,6)	(10,6)
Aktuel og udvandet indtjening af fortsættende aktiviteter pr. aktie	0,6	(1,3)	(2,4)
Aktiekurs ultimo perioden	134,5	46,2	77,8
Kurs/indre værdi	14,0	4,9	10,2
Indre værdi	9,6	9,5	7,6
Egenkapitalandel	28%	29%	23%
Gennemsnitligt antal medarbejdere	179	179	180
Antal medarbejdere ved periodens udgang	179	178	179

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 kvartal 2013

FREMTIDSUDSIGTER

Resultatopgørelse	Forventninger til 2013 (DKK mio.)
Nettoomsætning	540 - 580
Driftsomkostninger	(600) – (650)
Driftsunderskud af fortsættende aktiviteter	(40) – (90)
Ophørt aktivitet	40

Likviditet	Forventninger til 2013 (DKK mio.)
Likviditet, primo året*	1.516
Likvider anvendt i driften	(250) – (300)
Salg af MN-facilitet	50
Likviditet, ultimo året*	1.266 – 1.316
*Likvider og kortfristede værdipapirer	

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

Fortsættende aktiviteter

Vi forventer, at nettoomsætningen i 2013 vil ligge i intervallet DKK 540 – 580 mio. sammenlignet med DKK 485 mio. i 2012. 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.

Vi forventer, at vores driftsomkostninger fra fortsættende aktiviteter for 2013 vil udgøre DKK 600 – 650 mio. Driftsomkostningerne udgjorde DKK 602 mio. i 2012. I 2013 vil der være en stigende investering i daratumumab, selvom denne stigning ikke vil få negativ indvirkning på vores cash burn, da Janssen vil refundere alle omkostninger forbundet med programmet.

Vi forventer, at driftsunderskuddet fra fortsættende aktiviteter for 2013 vil udgøre ca. DKK 40 – 90 mio. sammenlignet med et driftsunderskud på DKK 117 mio. i 2012.

Ophørt aktivitet

Indtægterne fra ophørt aktivitet på DKK 40 mio. i 2013 er resultatet af de sidste få måneders driftsomkostninger på ca. DKK 10 mio. for produktionsfaciliteten i Minnesota forud for salget samt en gevinst fra salget på ca. DKK 50 mio. Salget blev gennemført den 28. februar 2013.

Likviditet

Pr. 31. december 2012 udgjorde vores likviditet DKK 1.516 mio., og vi forventer et cash burn fra driften i 2013 på DKK 250 – 300 mio. Vi forventer således, at likviditeten ved udgangen af 2013, inklusive salg af faciliteten på ca. DKK 50 mio., vil være DKK 1.266 – 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,

Delårsrapport for første kvartal 2013

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 samt valutakurser. Forventningerne forudsætter endvidere, at der ikke indgås væsentlige 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; ofatumumab + bendamustin data Fase III CLL vedligeholdelse, IDMC sikkerheds-interimanalyse Opdatere om fremskridt med ofatumumab subkutan udvikling 	<ul style="list-style-type: none"> ✓ Positive data rapporteret i maj ✓ IDMC anbefaler at fortsætte studiet ✓ Rekruttering i et fase II studie gennemført
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
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 i Japan ✓ Opnåede Fast Track-status ✓ Opnåede 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 ADC og DuoBody-projekter 	
Næste-generations teknologier	<ul style="list-style-type: none"> Udvide samarbejdsaftaler vedrørende DuoBody-teknologien Validere og videreudvikle HexaBody-platformen 	<ul style="list-style-type: none"> ✓ Janssen aktiverede det fjerde bispecifikke antistofprogram
Samarbejdsaftaler	<ul style="list-style-type: none"> Rapportere fremskridt i samarbejdsprogrammer Indgå ny samarbejdsaftale 	<ul style="list-style-type: none"> ✓ Fase II data om inclacumab rapporteret
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 fastholdt ✓ MN-facilitet solgt

Delårsrapport for første kvartal 2013

PRODUKTPORTEFØLJE – FREMSKRIDT I FØRSTE KVARTAL 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 22 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 (19 studier) Partner: GSK	Kronisk lymfatisk leukæmi (CLL)	IV*/III
	Follikulært lymfom (FL)	III
	Diffust storcellet B-celle lymfom (DLBCL)	III
	Waldenströms Makroglobulinæmi (WM)	II
	Recidiverende-remitterende multipel sklerose (RRMS)	II
Daratumumab (2 studier) Target: CD38 Partner: Janssen	Myelomatose (MM)	I/II
Inclacumab (RG1512) (2 studier) Target: p-selectin Partner: Roche	Vena saphena graft sygdom	II
	Akut koronarsyndrom (ACS)	II**
HuMax-TF-ADC Partner: Seattle Genetics	Solide cancerformer	Præklinisk
>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.

Ofatumumab (Arzerra) – vores første markedsførte produkt

- GSK salg i 2012 på GBP 60 mio. (DKK 552 mio.), hvilket resulterede i royalties til Genmab på DKK 111 mio.
- Lanceret i mere end 24 lande.
- 19 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 og EU samt i andre geografiske områder til behandling af kronisk lymfatisk leukæmi (CLL) hos patienter, som er refraktære over for fludarabin og alemtuzumab. Godkendelsen var baseret på resultater 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).

Delårsrapport for første kvartal 2013

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

På nuværende tidspunkt er der 19 igangværende studier med ofatumumab, herunder 7 fase III cancer pivotalstudier, og 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 studie.

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

Opdatering om 1. kvartal og perioden efter regnskabsperiodens afslutning

- 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.
- 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 afsluttet i første kvartal. Det ventes, at der vil blive præsenteret data på en medicinsk konference senere i 2013.
- 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.
- Imponerende 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.

Følgende tidsoversigt viser de igangværende pivotale kliniske studier inden for cancerområdet med ofatumumab pr. 31. marts 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.

Delårsrapport for første kvartal 2013

	2012	2013	2014	2015	2016
✓	Førstelinjebehandling CLL (n=444) Ofatumumab + Chlorambucil vs Chlorambucil	★			
✓	Recidiverende CLL (n=352) Ofatumumab + Fludarabin (F) + Cyclofosfamid (C) vs FC		★		
	Recidiverende DLBCL (n=410) Ofatumumab + Chemo vs Rituximab + Chemo		★		
	Recidiverende CLL (n=532) Ofatumumab vedligeholdelsesbehandling vs observation		★		
	Bulky refraktær CLL (n=120) Ofatumumab vs lægens valg		★		
	Refraktær FL (n=338) Ofatumumab + bendamustin vs bendamustin				★
	Recidiverende FL (n=516) Ofatumumab vs Rituximab				★

✓ = rekruttering afsluttet ★ = fremkomst af data

Daratumumab – et “first-in-class” antistof

- FDA har tildelt Breakthrough Therapy- samt Fast Track-status til daratumumab
- Lovende foreløbige sikkerheds- og effektdata fra fase I/II studiet til behandling af myelomatose
- Samarbejde med Janssen indgået i august 2012
- Første fase I/II kombinationsstudie med Revlimid påbegyndt
- 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 1. 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 fået 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 14th International Myeloma Workshop i Kyoto, Japan i april 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 den mediane progressionsfri overlevelse ikke var blevet nået efter 3,8 måneders opfølgning. Data fra studiet viser fortsat en acceptabel sikkerhedsprofil.
- I maj tildelte FDA 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

Delårsrapport for første kvartal 2013

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-karsygdomme. For yderligere oplysninger om inclacumab henvises til <http://www.genmab.com/product-pipeline/products-in-development/inclacumab>.

Opdatering om 1. kvartal og perioden efter regnskabsperiodens afslutning

- 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 afsluttet 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.

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. Vi forventer at indsende en ansøgning (Investigational New Drug Application) om klinisk forsøg for vores næste produktkandidat HuMax-TF-ADC i 2013. For yderligere oplysninger om vores prækliniske pipeline henvises til www.genmab.com/pre-clinical.

Opdatering om 1. kvartal og perioden efter regnskabsperiodens afslutning

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

TEKNOLOGISKE FREMSKRIDT I FØRSTE KVARTAL 2013

DuoBody-plattform

DuoBody-plattformen 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-plattformen 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-plattformen henvises til www.duobody.com.

Opdatering om 1. kvartal og perioden efter regnskabsperiodens afslutning

- 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.

Delårsrapport for første kvartal 2013

- I marts aktiverede Janssen et fjerde bispecifikt antistofprogram under vores DuoBody-samarbejde, og Genmab modtog i denne forbindelse en betaling.

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 cytotoxiske mekanismer. HexaBody-plattformen 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.

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 Genmabkoncernen. Delårsrapporten offentliggøres i danske kroner (DKK).

Nettoomsætning

Genmabs nettoomsætning udgjorde DKK 160 mio. i første kvartal 2013 sammenlignet med DKK 94 mio. i den tilsvarende periode af 2012. Stigningen på DKK 66 mio., svarende til 70%, kunne primært henføres til højere royalties fra Arzerra, indtægter fra vores daratumumab-samarbejde med Janssen samt opnåelsen af en milestone under vores samarbejde med GSK.

DKK mio.	Første kvartal 2013	Første kvartal 2012
Royalties	36	22
Milestonebetalinger	20	7
Udskudt omsætning	75	57
Refusionsindtægter	29	8
Samlet nettoomsætning	160	94

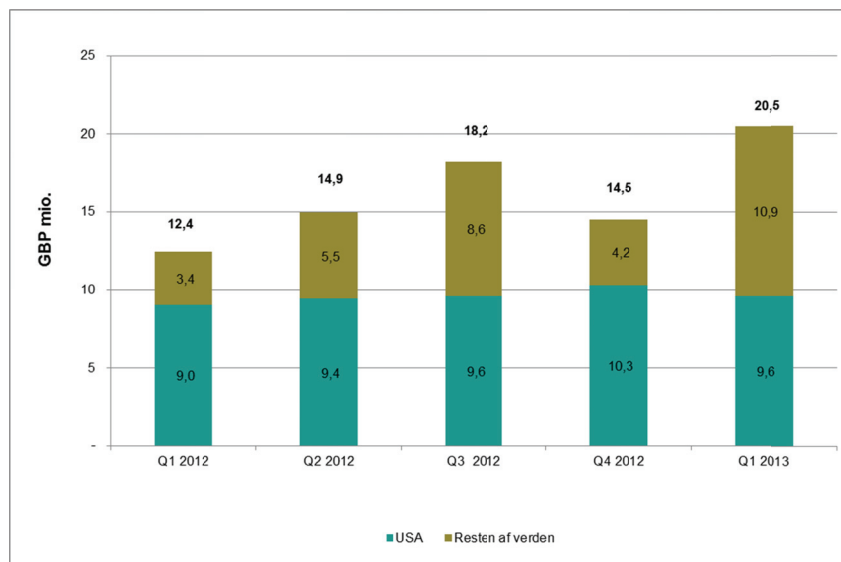
Indregning af nettoomsætning kan variere fra periode til periode som følge af, at nettoomsætningen primært indeholder royalties, milestonebetalinger og refusion af visse forsknings- og udviklingsomkostninger i forbindelse med udviklingsarbejde under Genmabs samarbejdsaftaler.

Royalties:

GSK's nettoomsætning af Arzerra udgjorde GBP 20,5 mio. i første kvartal 2013 sammenlignet med GBP 12,4 mio. i samme periode i 2012, svarende til en stigning på 65%. Salget til resten af verden i første

Delårsrapport for første kvartal 2013

kvartal 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.



De samlede indregnede royalties af nettoomsætningen af Arzerra udgjorde i første kvartal 2013 i alt DKK 36 mio. sammenlignet med DKK 22 mio. i tilsvarende periode af 2012. Væksten i royalties på 63% 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 første kvartal 2012 nåede Genmab den anden prækliniske milestone under samarbejdet med Lundbeck, hvilket udløste en milestonebetaling på DKK 7 mio.

Udskudt omsætning:

I første kvartal 2013 udgjorde udskudt omsætning DKK 75 mio. sammenlignet med DKK 57 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. Pr. 31. marts 2013 var DKK 1.020 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 29 mio. i første kvartal 2013 mod DKK 8 mio. i første kvartal 2012 og bestod primært af refusion af visse forsknings- og udviklingsomkostninger i forbindelse med udviklingsarbejdet under Genmabs samarbejdsaftaler med Janssen og Lundbeck.

Forsknings- og udviklingsomkostninger

Forsknings- og udviklingsomkostninger udgjorde DKK 115 mio. i første kvartal 2013 mod DKK 123 mio. i første kvartal 2012. Trods større investeringer i daratumumab- og HuMax-TF-ADC-programmerne faldt forsknings- og udviklingsomkostningerne med DKK 8 mio., svarende til 6%. Faldet skyldes primært timing

Delårsrapport for første kvartal 2013

af udviklingsomkostninger under ofatumumab-programmet, herunder en lavere gennemsnitlig valutakurs mellem GBP og DKK samt vores fortsat disciplinerede omkostningsstyring.

Forsknings- og udviklingsomkostninger udgjorde 88% af de samlede driftsomkostninger sammenlignet med 89% i første kvartal 2012.

Administrationsomkostninger

Administrationsomkostninger udgjorde DKK 16 mio. i første kvartal 2013, hvilket var på samme niveau i forhold til samme periode i 2012. Administrationsomkostningerne udgjorde 12% af vores samlede driftsomkostninger i første kvartal 2013 sammenlignet med 11% i første kvartal 2012.

Driftsresultat

Som følge af fortsat højt fokus på omkostningsstyring samt ovennævnte omkostningsposter faldt de samlede driftsomkostninger med 5% fra DKK 138 mio. i første kvartal 2012 til DKK 131 mio. i første kvartal 2013. Kombineret med omsætningsfremgangen på DKK 66 mio. medførte dette et driftsoverskud på DKK 29 mio. i første kvartal 2013 sammenlignet med et driftsunderskud på DKK 44 mio. i samme periode i 2012. Dette var en forbedring på DKK 73 mio. i forhold til første kvartal 2012.

Pr. 31. marts 2013 var antallet af medarbejdere i alt 179 sammenlignet med 178 pr. 31. marts 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	31. marts 2013	31. marts 2012
Forsknings- og udviklingsmedarbejdere	136	134
Administrative medarbejdere	20	21
Samlet antal medarbejdere i fortsættende aktiviteter	156	155
Ophørt aktivitet	23	23
Samlet antal medarbejdere	179	178

Finansielle poster, netto

Finansielle poster, netto for første kvartal 2013 udgjorde nul sammenlignet med en nettoudgift på DKK 15 mio. i første kvartal 2012. Forskellen imellem de to perioder skyldtes primært valutakursreguleringer, herunder regulering af afledte finansielle instrumenter.

Delårsrapport for første kvartal 2013

DKK mio.	1. kvartal 2013	1. kvartal 2012
Renter og øvrige finansielle indtægter	8	4
Regulering af afledte finansielle instrumenter	-	1
Realiserede og urealiserede valutakursgevinster, netto	7	-
Finansielle indtægter	15	5
Renter og øvrige finansielle omkostninger	(1)	(1)
Realiserede og urealiserede tab på kortfristede værdipapirer, netto	(6)	(2)
Regulering af afledte finansielle instrumenter	(8)	-
Realiserede og urealiserede valutakurstab, netto	-	(17)
Finansielle omkostninger	(15)	(20)
Finansielle poster, netto	-	(15)

Nettoresultat af fortsættende aktiviteter

Nettooverskuddet af fortsættende aktiviteter for første kvartal 2013 udgjorde DKK 30 mio. sammenlignet med et nettounderskud på DKK 60 mio. i samme periode i 2012. Forbedringen på DKK 90 mio. kunne primært henføres til stigende nettoomsætning på DKK 66 mio., en stigning i finansielle poster, netto, på DKK 15 mio. samt en reduktion i driftsomkostningerne på DKK 7 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 kvartal 2013 sammenlignet med et nettounderskud på DKK 10 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 10 mio. i første kvartal 2012.

Likviditet

Pr. 31. marts 2013 afspejlede balancen likvider og kortfristede værdipapirer (likviditet) på i alt DKK 1.554 mio. Dette er en nettostigning på DKK 38 mio. i forhold til begyndelsen af 2013, som primært kunne henføres til proventet fra salget af produktionsfaciliteten, og som delvist udlignes af den løbende investering i vores forsknings- og udviklingsaktiviteter. Selskabets cash burn for første kvartal 2012 udgjorde DKK 74 mio.

DKK mio.	31. marts 2013	31. marts 2012
Kortfristede værdipapirer	1.363	906
Likvide beholdninger	191	124
Likviditet	1.554	1.030

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

Delårsrapport for første kvartal 2013

varighed. Pr. 31. marts 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. 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. 31. marts 2013 udgjorde de samlede aktiver DKK 1.755 mio. mod DKK 1.693 mio. pr. 31. december 2012. Pr. 31. marts 2013 bestod aktiverne hovedsageligt af likviditet på DKK 1.554 mio. og tilgodehavender på DKK 172 mio. Tilgodehavender steg med DKK 26 mio. i forhold til 31. december 2012, primært som følge af den stigende omsætning samt tilgodehavender vedrørende 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 227 mio. pr. 31. marts 2013. Stigningen skyldtes primært forpligtelser relateret til vores udviklingsaftale med GSK. Som et resultat af ændringen til GSK-aftalen i juli 2010 vil DKK 117 mio. forfalde til betaling til GSK fra begyndelsen af 2016 via forud aftalte maksimumfradrag i Arzerra royaltymbetalinger til Genmab.

Pr. 31. marts 2013 udgjorde egenkapitalen DKK 488 mio. sammenlignet med DKK 383 mio. ved udgangen af december 2012. Den 31. marts 2013 udgjorde Genmabs egenkapitalandel 28% mod 23% ved udgangen af 2012. Stigningen skyldes primært vores nettooverskud for første kvartal 2013.

Delårsrapport for første kvartal 2013

TOTALINDKOMSTOPGØRELSE FOR FØRSTE KVARTAL 2013

Resultatopgørelse

Note	1. kvartal 2013 DKK'000	1. kvartal 2012 DKK'000
Nettoomsætning	159.775	94.010
Forsknings- og udviklingsomkostninger	(115.104)	(123.052)
Administrationsomkostninger	(15.565)	(15.104)
Driftsomkostninger	(130.669)	(138.156)
Driftsresultat	29.106	(44.146)
Finansielle poster, netto	(62)	(14.757)
Nettoresultat af fortsættende aktiviteter før skat	29.044	(58.903)
Selskabsskat	1.241	(873)
Nettoresultat af fortsættende aktiviteter	30.285	(59.776)
Nettoresultat af ophørt aktivitet	2 42.207	(9.699)
Nettoresultat	72.492	(69.475)
Aktuel og udvandet indtjening pr. aktie	1,4	(1,6)
Aktuel og udvandet indtjening af fortsættende aktiviteter pr. aktie	0,6	(1,3)
Totalindkomstopgørelse		
Nettoresultat	72.492	(69.475)
Øvrig totalindkomst:		
Beløb som vil blive reklassificeret til resultatopgørelsen:		
Valutakursregulering vedr. datterselskaber	(853)	6.047
<i>Dagsværdireguleringer vedrørende sikring af pengestrømme:</i>		
Dagsværdireguleringer i perioden	1.428	-
Dagsværdireguleringer reklassificeret til resultatopgørelsen	(592)	-
Totalindkomst i alt	72.475	(63.428)

Delårsrapport for første kvartal 2013

BALANCE – AKTIVER

	Note	31. marts 2013 DKK'000	31. december 2012 DKK'000	31. marts 2012 DKK'000
Materielle aktiver		23.190	25.960	29.732
Tilgodehavender		6.397	9.369	9.681
Udsudte skatteaktiver		5.126	3.747	4.781
Langfristede aktiver i alt		34.713	39.076	44.194
Tilgodehavender		165.982	136.692	56.910
Kortfristede værdipapier	3	1.362.841	1.436.757	906.011
Likvide beholdninger		126.530	66.992	112.250
		1.655.353	1.640.441	1.075.171
Aktiver bestemt for salg	2	64.640	13.369	340.211
Kortfristede aktiver i alt		1.719.993	1.653.810	1.415.382
Aktiver i alt		1.754.706	1.692.886	1.459.576

Delårsrapport for første kvartal 2013

BALANCE – PASSIVER

	Note	31. marts 2013 DKK'000	31. december 2012 DKK'000	31. marts 2012 DKK'000
Aktiekapital		50.713	50.308	44.907
Overkurs ved emission		5.762.884	5.733.855	5.375.256
Andre reserver		80.305	80.322	78.481
Overført resultat		(5.405.747)	(5.481.298)	(5.071.519)
Egenkapital		488.155	383.187	427.125
Hensatte forpligtelser		2.079	2.644	22.549
Leasingforpligtelse		925	1.892	4.732
Anden gæld		120.153	121.513	69.581
Langfristede forpligtelser i alt		123.157	126.049	96.862
Hensatte forpligtelser		861	861	-
Leasingforpligtelse		3.807	3.768	5.575
Udskudt omsætning		1.019.769	1.090.365	806.695
Anden gæld		106.638	78.944	112.244
		1.131.075	1.173.938	924.514
Forpligtelser vedrørende aktiver bestemt for salg	2	12.319	9.712	11.075
Kortfristede forpligtelser i alt		1.143.394	1.183.650	935.589
Forpligtelser i alt		1.266.551	1.309.699	1.032.451
Passiver i alt		1.754.706	1.692.886	1.459.576
Warrants	4			
Interne aktionærer	5			
Begivenheder efter balancedagen	6			

Delårsrapport for første kvartal 2013

PENGESTRØMSOPGØRELSE

Note	1. kvartal 2013 DKK'000	1. kvartal 2012 DKK'000
	Nettoresultat af fortsættende aktiviteter før skat	(58.903)
	Nettoresultat af ophørt aktivitet før skat	(9.699)
	Nettoresultat før skat	(68.602)
	Tilbageførsel af finansielle poster, netto	14.755
	Regulering af ikke-likvide transaktioner	7.263
	Ændring i driftskapital	(29.499)
	Pengestrømme fra driftsaktivitet før finansielle poster	(76.083)
	Renteindtægter, modtaget	7.097
	Renteomkostninger, betalt	(143)
	Betalte/modtagne selskabsskatter	583
	Pengestrømme fra driftsaktivitet	(68.546)
	Investeringer i materielle aktiver	(913)
	Salg af materielle aktiver/aktiver bestemt for salg	-
	Køb af kortfristede værdipapirer	(141.053)
	Salg af kortfristede værdipapirer	267.920
	Pengestrømme fra investeringsaktivitet	125.954
	Udnyttelse af warrants	-
	Betalte afdrag på leasingforpligtelse	(1.539)
	Pengestrømme fra finansieringsaktivitet	(1.539)
	Ændring i likvide beholdninger	55.869
	Likvide beholdninger primo	69.408
	Kursreguleringer	(844)
	Likvide beholdninger ultimo	124.433
	Likvide beholdninger omfatter:	
	Bankindeståender og kontantbeholdninger	88.178
	Kortfristede værdipapirer	24.072
	Likvider bestemt for salg	12.183
	Likvide beholdninger ultimo	124.433

Delårsrapport for første kvartal 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				6.047		(69.475)	(63.428)
Transaktioner med ejere:							
Aktiebaseret vederlag						4.135	4.135
31. marts 2012	44.907.142	44.907	5.375.256	78.481	-	(5.071.519)	427.125
Totalindkomst				1.841		(417.643)	(415.802)
Transaktioner med ejere:							
Udnyttelse af warrants	750	1	50				51
Kapitalforhøjelse	5.400.000	5.400	360.990				366.390
Omkostninger ved kapitalforhøjelser			(2.441)				(2.441)
Aktiebaseret vederlag						7.864	7.864
31. december 2012	50.307.892	50.308	5.733.855	80.322	-	(5.481.298)	383.187
Totalindkomst				(853)	836	72.492	72.475
Transaktioner med ejere:							
Udnyttelse af warrants	405.000	405	29.029				29.434
Aktiebaseret vederlag						3.059	3.059
31. marts 2013	50.712.892	50.713	5.762.884	79.469	836	(5.405.747)	488.155

Delårsrapport for første kvartal 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 kvartal 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).

Afledte finansielle instrumenter

Genmab har indgået to afledte instrumenter (en capped risk collar-kontrakt og en terminskontrakt) til afdækning af valutarisiko forbundet med det årlige betalingsmaksimum på GBP 17 mio. under

Delårsrapport for første kvartal 2013

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		
Tilgodehavender – afledte finansielle instrumenter (Niveau 2)	1	1
Kortfristede værdipapirer (Niveau 1)	1.363	1.363
Finansielle forpligtelser		
Anden gæld – afledte finansielle instrumenter (Niveau 2)	(3)	(3)

Note 2 – Ophørt aktivitet

	31. marts 2013 DKK'000	31. december 2012 DKK'000 (hele året)	31. marts 2012 DKK'000
Nettoresultat af ophørt aktivitet			
Omkostninger	(10.260)	(44.740)	(9.701)
Fortjeneste ved salg af aktiver bestemt for salg	52.489	-	-
Nedskrivninger til dagsværdi fratrukket salgsomkostninger	-	(330.913)	-
Driftsresultat	42.229	(375.653)	(9.701)
Finansielle indtægter, netto	7	11	2
Nettoresultat før skat	42.236	(375.642)	(9.699)
Skat af resultat	(29)	(28)	-
Nettoresultat	42.207	(375.670)	(9.699)
Aktuel og udvandet resultat af ophørt aktivitet pr. aktie	0,8	(8,2)	(0,2)
Nettopengestrømme i ophørt aktivitet			
Nettopengestrømme fra driftsaktivitet	(6.867)	(42.025)	(6.415)
Nettopengestrømme fra investeringsaktivitet	52.489	-	-
Nettopengestrømme i ophørt aktivitet	45.622	(42.025)	(6.415)
Aktiver og forpligtelser bestemt for salg			
Materielle aktiver	-	-	323.089
Tilgodehavender	198	1.364	4.939
Likvide beholdninger	64.442	12.005	12.183
Aktiver	64.640	13.369	340.211
Hensatte forpligtelser	(12.319)	(9.712)	(11.075)
Forpligtelser	(12.319)	(9.712)	(11.075)
Nettoaktiver i ophørt aktivitet	52.321	3.657	329.136

Delårsrapport for første kvartal 2013

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

Eventuelle overskydende nettoaktiver inden for ophørt aktivitet vil blive indeholdt i fortsættende aktiviteter i fremtidige regnskabsperioder.

Note 3 – Kortfristede værdipapirer

	31. marts 2013	31. december 2012	31. marts 2012
	DKK'000	DKK'000 (hele året)	DKK'000
Kostpris ved periodens begyndelse	1.436.910	1.025.020	1.025.020
Periodens tilgang	145.689	1.775.458	141.053
Periodens afgang	(215.320)	(1.363.568)	(267.730)
Kostpris ved periodens afslutning	1.367.279	1.436.910	898.343
Dagsværdiregulering primo perioden	(153)	10.402	10.402
Periodens dagsværdiregulering	(4.285)	(10.555)	(2.734)
Dagsværdiregulering ultimo perioden	(4.438)	(153)	7.668
Regnskabsmæssig værdi ultimo perioden	1.362.841	1.436.757	906.011
Regnskabsmæssig værdi i procent af kostpris	100%	100%	101%

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. 31. marts 2013 har Genmab kun investeret sine likvide midler via større danske finansielle institutioner, i danske realkreditobligationer samt danske, europæiske og amerikanske statsobligationer.

Pr. 31. marts 2013 udgjorde dagsværdireguleringerne (de urealiserede tab) DKK 4 mio., hvor den regnskabsmæssige værdi i procent af kostprisen var 100%, hvilket var uændret i forhold til udgangen af 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.

Delårsrapport for første kvartal 2013

Warrantindehaveren vil dog være berettiget til at bevare alle rettigheder til at udnytte alle tildelte warrants i henhold til programmet, hvis ansættelsesforholdet opsiges af Genmab, uden at warrantindehaveren har givet Genmab anledning til opsigelsen.

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 første kvartal 2013 og 2012 er anført nedenfor.

	31. marts 2013	31. marts 2012
Udestående warrants pr. 1. januar	6.676.053	6.313.678
Tildelt	4.250	-
Udnyttet	(405.000)	-
Udløbet/annulleret	(4.250)	(1.500)
Udestående warrants pr. 31. marts	6.271.053	6.312.178
Vejt gennemsnitlig udnyttelseskurs	(DKK 200,36)	(DKK 199,24)

Der blev i første kvartal 2013 tildelt 4.250 warrants til vores medarbejdere med en udnyttelseskurs på DKK 98 og en Black-Scholes værdi på DKK 41,73. Der blev ikke tildelt warrants i første kvartal 2012. Den 17. april 2013 blev der tildelt 28.000 warrants til et bestyrelsesmedlem samt til en medarbejder med en udnyttelseskurs på DKK 147,50 og en Black-Scholes værdi på DKK 63,35.

I marts 2013 blev der udnyttet 405.000 warrants med et provenu på DKK 29 mio. til Genmab. Udnyttelsen af warrants forøgede tilsvarende Genmabs aktiekapital og svarede til cirka 0,81% af Genmabs aktiekapital. Der blev ikke udnyttet warrants i første kvartal 2012.

Omkostningerne til aktiebaseret vederlag udgjorde i første kvartal 2013 i alt DKK 3 mio. sammenlignet med DKK 4 mio. i den tilsvarende periode af 2012. De faldende omkostninger til aktiebaseret vederlag skyldes primært det faldende antal tildelte warrants.

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

Delårsrapport for første kvartal 2013

	31. december 2012	Købt	Solgt	31. marts 2013
Antal aktier ejet				
Bestyrelsen				
Anders Gersel Pedersen	-	-	-	-
Burton G. Malkiel	-	-	-	-
Karsten Havkrog Pedersen	-	-	-	-
Michael Widmer	-	-	-	-
Hans Henrik Munch-Jensen	300	-	-	300
Toon Wilderbeek	-	-	-	-
Tom Vink	-	-	-	-
Daniel Bruno	-	-	-	-
Nedjad Losic	800	-	-	800
	1.100	-	-	1.100
Direktionen				
Jan van de Winkel	230.000	100.000	-	330.000
David A. Eatwell	-	-	-	-
	230.000	100.000	-	330.000
I alt	231.100	100.000	-	331.100

	31. december 2012	Tildelt	Udnyttet	31. marts 2013
Antal udestående warrants				
Bestyrelsen				
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	-	-	711.675
Direktionen				
Jan van de Winkel	930.000	-	(100.000)	830.000
David A. Eatwell	450.000	-	-	450.000
	1.380.000	-	(100.000)	1.280.000
I alt	2.091.675	-	(100.000)	1.991.675

I første kvartal 2013 erhvervede Dr. Jan van de Winkel 100.000 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 330.000 stk. aktier.

Delårsrapport for første kvartal 2013

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

Michael Widmer, Toon Wilderbeek, Karsten Havkrog Pedersen og Daniel Bruno (medarbejdervalgt) trådte ud af bestyrelsen.

Note 6 — Begivenheder efter balancedagen

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.

Der er ikke indtruffet andre begivenheder efter balancedagen, som i væsentligt omfang har indflydelse på delårsrapporten pr. 31. marts 2013.

Delårsrapport for første kvartal 2013

Ledelsespåtegning

Bestyrelsen og direktionen har i dag gennemgået og godkendt den ikke-reviderede delårsrapport for Genmabkoncernen for perioden 1. januar til 31. marts 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 3-14 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, 7. maj 2013

Direktionen

Jan van de Winkel
(President & CEO)

David A. Eatwell
(Executive Vice President & CFO)

Bestyrelsen

Mats Pettersson
(Formand)

Anders Gersel Pedersen
(Næstformand)

Burton G. Malkiel

Hans Henrik Munch-Jensen

Tom Vink
(Medarbejdervalgt)

Nedjad Losic
(Medarbejdervalgt)