

Genmab offentliggør resultat for første halvår 2012 og opjusterer forventningerne til 2012

15. august 2012: København, Danmark
Delårsrapport for første halvår 2012

- DuoBody™ samarbejder indgået med Novartis og Janssen Biotech
- Foreløbige data om sikkerhed og effekt af daratumumab præsenteret på ASCO og EHA
- Salget af Arzerra® steg i første halvår med 37% i forhold til året før
- Forventningerne til 2012 er opjusteret, og driftsresultat og cash burn for første halvår er forbedret med 36% i forhold til 2011

“Vi var i andet kvartal tilfredse med at kunne konstatere en yderligere fremgang i salget af Arzerra, lovende foreløbige data fra vores program med daratumumab, som blev præsenteret på to velansete cancer-konferencer, samt en opjustering af vores driftsresultat, cash burn og forventninger til helåret. Den største begivenhed i kvartalet var imidlertid indgåelsen af to DuoBody-aftaler med henholdsvis Novartis og Janssen Biotech, som potentielt repræsenterer mere end USD 1,9 mia. i milestonebetalinger. Disse aftaler validerer yderligere værdien og potentialet af vores bispecifikke teknologiplatform. Det glæder os, at vores strategi er ved at udmønte sig i målbare resultater,” udtaler Jan van de Winkel, ph.d., Chief Executive Officer hos Genmab.

Økonomiske resultater i første halvår

- Genmabs nettoomsætning udgjorde DKK 206 mio. i første halvår 2012 sammenlignet med DKK 167 mio. i den tilsvarende periode af 2011. Stigningen på DKK 39 mio., svarende til 23%, kunne primært henføres til højere royalties fra Arzerra samt opnåelsen af en milestone under vores samarbejde med GlaxoSmithKline (GSK).
- Driftsomkostningerne faldt med 2% fra DKK 294 mio. i første halvår 2011 til DKK 287 mio. i første halvår 2012.
- Et driftsunderskud på DKK 82 mio. i første halvår 2012 sammenlignet med DKK 127 mio. i samme periode i 2011, svarende til en forbedring på 36%. Det forbedrede driftsresultat skyldtes primært stigende omsætning og fortsat højt fokus på omkostningsstyring.
- Den 30. juni 2012 havde Genmab en likviditet på DKK 952 mio., svarende til et cash burn på DKK 153 mio. i første halvår 2012. Dette er en reduktion på DKK 85 mio., svarende til 36%, i forhold til den tilsvarende periode i 2011.

Forretningsmæssige resultater i første halvår og efter regnskabsperiodens afslutning

- April: GSK indsendte en registreringsansøgning (NDA) til registreringsmyndighederne i Japan for ofatumumab til behandling af patienter med kronisk lymfatisk leukæmi (CLL), som har fået tidligere behandling. Ansøgningen udløste en milestonebetaling på DKK 20 mio. i maj måned.
- Maj/juni: Foreløbige sikkerheds- og effektdata fra fase I/II studiet med daratumumab til behandling af myelomatose blev præsenteret på årsmødet i American Society of Clinical Oncology (ASCO) og på mødet i European Hematology Association (EHA).
- Juni: Genmab indgik et DuoBody-teknologisamarbejde med Novartis om at skabe og udvikle bispecifikke antistoffer. Genmab modtog en upfrontbetaling på USD 2 mio., og den samlede potentielle værdi af aftalen vil være ca. USD 175 mio., hvis alle milestones bliver opnået, plus forskningsfinansiering og royalties.
- Juli: Genmab indgik et samarbejde med Janssen Biotech om at skabe og udvikle bispecifikke antistoffer til op til 10 programmer ved brug af dets DuoBody-teknologiplatform. Genmab modtog en upfrontbetaling på USD 3,5 mio. Genmab vil potentielt være berettiget til milestone- og licensbetalinger på op til ca. USD 175 mio. for hvert program, hvis alle milestones bliver opnået, plus forskningsfinansiering og royalties.

Genmab offentliggør resultat for første halvår 2012 og opjusterer forventningerne til 2012

- Juli: GSK rapporterede en nettoomsætning for Arzerra i andet kvartal 2012 på GBP 14,9 mio., svarende til en stigning på 42% i forhold til andet kvartal 2011, hvilket giver Genmab en royaltyindtægt på DKK 27 mio.

Fremtidsudsigter

Genmab opjusterer sine resultatforventninger til 2012. Omsætning og driftsresultat forbedres, mens selskabets cash burn reduceres, primært som følge af medtagelsen af indtægter fra DuoBody-samarbejdsaftalerne.

Telefonkonference

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

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

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

Kontakt:

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

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

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

Delårsrapport for første halvår 2012

HOVED- OG NØGLETAL FOR KONCERNEN

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

	2. kvartal 2012	2. kvartal 2011	1. halvår 2012	1. halvår 2011	Hele året 2011
	DKK'000	DKK'000	DKK'000	DKK'000	DKK'000
Resultatopgørelse					
Nettoomsætning	111.647	83.877	205.657	167.000	350.936
Driftsomkostninger	(149.027)	(149.312)	(287.183)	(294.166)	(600.358)
Driftsresultat	(37.380)	(65.435)	(81.526)	(127.166)	(249.422)
Finansielle poster, netto	46.041	(4.048)	31.284	(40.448)	39.594
Nettoresultat af fortsættende aktiviteter	7.954	(71.426)	(51.822)	(172.662)	(215.748)
Balance					
Likviditet*	951.607	1.308.228	951.607	1.308.228	1.104.830
Langfristede aktiver	42.164	55.199	42.164	55.199	47.632
Aktiver	1.417.866	2.052.818	1.417.866	2.052.818	1.564.432
Egenkapital	414.879	880.508	414.879	880.508	486.418
Aktiekapital	44.907	44.907	44.907	44.907	44.907
Investeringer i materielle aktiver	1.621	2.108	2.534	3.782	7.205
Pengestrømsopgørelse					
Pengestrømme fra driftsaktivitet	(77.695)	(142.889)	(146.241)	(215.427)	(437.225)
Pengestrømme fra investeringsaktivitet	(339.347)	(136.330)	213.393	323.572	514.750
Pengestrømme fra finansieringsaktivitet	(1.602)	(1.503)	(3.141)	(3.034)	(6.091)
Likvide beholdninger	134.213	99.962	134.213	99.962	69.408
Stigning i likviditet/(fald i likviditet)	(78.837)	(143.534)	(153.223)	(237.993)	(441.391)
Nøgletal					
Aktuel og udvandet indtjening pr. aktie	(0,05)	(1,79)	(1,59)	(4,27)	(13,28)
Aktuel og udvandet indtjening af fortsættende aktiviteter pr. aktie	0,18	(1,59)	(1,15)	(3,84)	(4,80)
Aktiekurs ultimo perioden	58,45	40,00	58,45	40,00	37,60
Kurs/indre værdi	6,33	2,04	6,33	2,04	3,47
Indre værdi	9,24	19,61	9,24	19,61	10,83
Egenkapitalandel	29%	43%	29%	43%	31%
Gennemsnitligt antal medarbejdere	179	187	179	182	181
Antal medarbejdere ved periodens udgang	180	187	180	187	179

* Likvide beholdninger og kortfristede værdipapirer

OM GENMAB A/S

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

Delårsrapport for første halvår 2012

FREMTIDSUDSIGTER

DKK mio.	Nye forventninger	Tidligere forventninger
Nettoomsætning	375 – 400	350 – 375
Driftsomkostninger	(600) – (625)	(600) – (625)
Driftsunderskud af fortsættende aktiviteter	(200) – (250)	(225) – (275)
Ophørt aktivitet	(40)	(40)
Likviditet, primo året*	1.105	1.105
Likvider anvendt i driften	(375) – (400)	(425) – (450)
Likviditet ultimo året* ekskl. salg af MN-facilitet	705 – 730	655 – 680
Salg af facilitet	320	320
Likviditet, ultimo året*	1.025 – 1.050	975 – 1.000
<i>*Likvider og kortfristede værdipapirer</i>		

Genmab opjusterer sine resultatforventninger til 2012, primært som følge af medtagelsen af indtægter fra DuoBody-samarbejdsaftalerne.

Fortsættende aktiviteter

Vi forventer, at omsætningen i 2012 nu vil ligge i intervallet DKK 375 – 400 mio., svarende til en forbedring på DKK 25 mio. i forhold til det tidligere udmeldte interval på DKK 350 – 375 mio. Den højere omsætning kan primært henføres til DuoBody-samarbejdsaftalerne indgået med Novartis og Janssen Biotech. Omsætning består primært af en ikke-likviditetspåvirkende amortisering af udskudt omsætning på i alt DKK 230 mio. og royalties fra salg af Arzerra, som fortsat forventes at ligge i intervallet DKK 90 – 100 mio. mod DKK 75 mio. i 2011.

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

En stigende omsætning og uændrede forventninger til driftsomkostningerne medfører tillige et forbedret driftsunderskud. Vi forventer, at driftsunderskuddet fra fortsættende aktiviteter for 2012 vil udgøre ca. DKK 200 - 250 mio., hvilket er en forbedring på DKK 25 mio. i forhold til den tidligere forventning på DKK 225 – 275 mio.

Ophørt aktivitet

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

Facilitetens dagsværdi med fradrag af salgsomkostninger er på nuværende tidspunkt estimeret til USD 58 mio., svarende til ca. DKK 320 mio., ved en valutakurs på USD 1,00 = på DKK 5,50. Pr. 30. juni 2012 var valutakursen mellem USD og DKK 5,9042. Vi har fortsat fokus på at indgå en salgsaftale og forventer at sælge faciliteten i 2012.

Delårsrapport for første halvår 2012

Likviditet

Pr. 31. december 2011 udgjorde vores likviditet DKK 1.105 mio., og vi forventer nu et cash burn fra driften i 2012 på DKK 375 – 400 mio., hvilket er en forbedring på DKK 50 mio. i forhold til de tidligere forventninger på DKK 425 – 450 mio. Forbedringen skyldes den stigende omsætning og opfrontbetalinger vedrørende vores to nye DuoBody-samarbejdsaftaler. Opfrontbetalingerne indregnes første gang som udskudt omsætning og fordeles som omsætning over en årrække.

Vi forventer således nu, at likviditeten ved udgangen af 2012, ekskl. salg af faciliteten, vil udgøre DKK 705 – 730 mio., hvilket igen udgør en stigning på DKK 50 mio. i forhold til de tidligere forventninger på DKK 655 – 680 mio. Hvis der tages højde for det planlagte salg af faciliteten, forventer vi ligeledes, at likviditeten ved udgangen af 2012 vil stige med DKK 50 mio. til DKK 1.025 – 1.050 mio. i forhold til de tidligere forventninger på DKK 975 – 1.000 mio.

I tillæg til de allerede nævnte faktorer kan ovenstående forventninger ændre sig som følge af en række forskellige forhold, herunder, men ikke begrænset til, timingen og variationen af udviklingsaktiviteter (herunder aktiviteter udført af vores samarbejdspartnere) og relaterede indtægter og omkostninger, en succesfuld gennemførelse af salget af produktionsfaciliteten, udsving i værdien af vores kortfristede værdipapirer, omsætning fra salg af Arzerra og dertil hørende royalties til Genmab samt valutakurser. Forventningerne forudsætter endvidere, at der ikke indgås væsentlige nye aftaler i 2012, som kan få en væsentlig indvirkning på resultaterne.

MÅL FOR 2012

Prioritet	Milestone	Fremskridt til dato
Maksimere ofatumumabs værdi	<ul style="list-style-type: none"> • Rapportere fase II F&A refraktær CLL data • Fase III CLL vedligeholdelsesbehandling, interim sikkerhedsdata • Fase III DLBCL ofatumumab vs. rituximab futilitetsanalyse • Rapportere data fra flere ISS-studier 	<ul style="list-style-type: none"> ✓ Data præsenteret på ASCO ✓ IDMC anbefaler at fortsætte studiet ✓ Data fra 5 ISS præsenteret på ASCO/EHA
Udvidelse Arzerra	<ul style="list-style-type: none"> • Lancering og tilskudsordninger i nye lande • Ansøgning om markedsføringstilladelse i nyt geografisk område 	<ul style="list-style-type: none"> ✓ Første lancering i Sydamerika, nu lanceret i 24 lande ✓ GSK har indsendt NDA i Japan
Daratumumab	<ul style="list-style-type: none"> • Rapportere effektdata fra fase I/II myelomatose-studie • Påbegynde fase I/II kombinationsstudier • Indgå partneraftale 	<ul style="list-style-type: none"> ✓ Foreløbige data præsenteret på ASCO/EHA ✓ Første patient doseret, fase I/II studie daratumumab + Revlimid (lenalidomid)
Udvide vores pipeline	<ul style="list-style-type: none"> • Rapportere proof-of-concepts for ADC & DuoBody-produktkandidater 	<ul style="list-style-type: none"> ✓ DuoBody proof-of-concepts præsenteret på 7 konferencer

Delårsrapport for første halvår 2012

Prioritet	Milestone	Fremskridt til dato
DuoBody-platform	<ul style="list-style-type: none"> Indgå ny samarbejdsaftale Videreudvikle platformen 	✓ Samarbejde med Novartis og Janssen
Samarbejdsaftaler	<ul style="list-style-type: none"> Rapportere fremskridt med prækliniske programmer Rapportere fremskridt med kliniske programmer Indgå ny samarbejdsaftale 	✓ Lundbeck, anden milestone ✓ Udlicenseret HuMax-IL8
Styre og kontrollere cash burn	<ul style="list-style-type: none"> Reducere cash burn og forlænge cash runway Gennemføre salg af produktionsfaciliteten 	✓ Forventningerne forbedret

PRODUKTPORTEFØLJE – FREMSKRIDT I FØRSTE HALVÅR 2012

Vores forskere undersøger løbende lovende nye sygdoms-targets med henblik på en mulig udvidelse af vores produktportefølje. Pr. 30. juni 2012 havde vi 26 igangværende kliniske studier, herunder 11 fase III studier, sammenlignet med 23 studier ved udgangen af juni 2011.

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 (22 studier) Partner: GSK	Kronisk lymfatisk leukæmi (CLL)	IV
	Follikulært lymfom (FL)	III
	Diffust storcellet B-celle lymfom (DLBCL)	III
	Waldenströms Makroglobulinæmi (WM)	II
	Recidiverende-remitterende multipel sklerose (RRMS)	II
	Leddegigt (RA)	III
Daratumumab (2 studier) Target: CD38	Myelomatose (MM)	I/II
RG1512 Target: p-selectin Partner: Roche	Vena saphena graft sygdom	II
	Akut koronarsyndrom (ACS)	II

Ofatumumab (Arzerra)

- Vellykket samarbejde med GSK
- Ført til markedet på mindre end 8 år
- Lanceret i 24 lande
- Bredt potentiale inden for cancer og autoimmune sygdomme
- 22 igangværende studier – 7 pivotale cancerstudier

Delårsrapport for første halvår 2012

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

I pivotalstudiet, som godkendelsen var baseret på (samlet population n=154), var de mest almindelige bivirkninger ($\geq 10\%$, alle grader) ved ofatumumab neutropeni, lungebetændelse, feber, hoste, diarré, anæmi, træthed, dyspnø, udslæt, kvalme, 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%.

Pr. 30. juni 2012 var der 22 igangværende studier med ofatumumab, herunder 7 fase III pivotalstudier, og ofatumumab var tilgængeligt i 24 lande verden over. Herudover er mere end 75 planlagte eller igangværende studier sponsoreret af investigatorer (ISS).

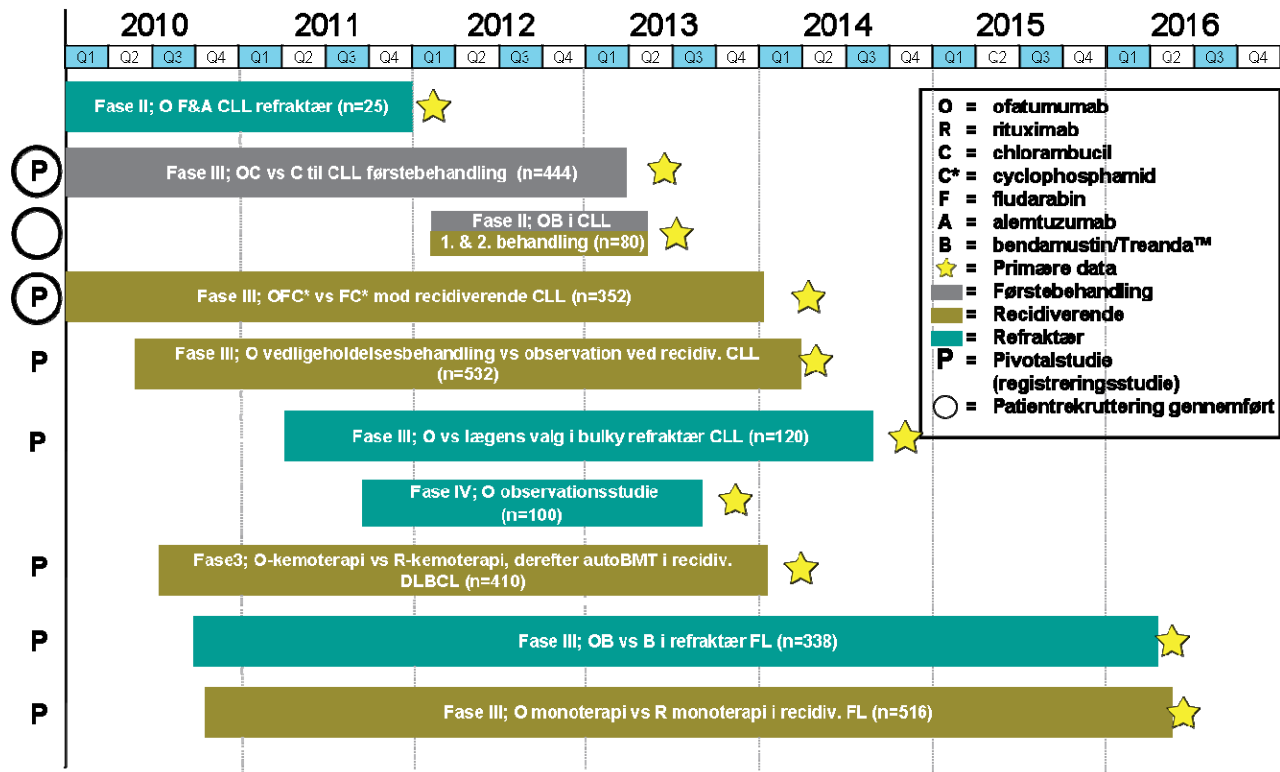
For yderligere oplysninger om ofatumumab henvises til www.genmab.com/ofatumumab.

Opdatering andet kvartal og perioden efter regnskabsperiodens afslutning

- Der blev analyseret data fra fase II vedligeholdelses- og genbehandlingsundersøgelsen af ofatumumab til behandling af patienter, som tidligere havde deltaget i fase III ofatumumab-studiet vedrørende behandling af fludarabin- og alemtuzumab-refraktære patienter med CLL. Disse data blev præsenteret på årsmødet i American Society of Clinical Oncology (ASCO) i juni måned. Resultaterne viste en responsrate på 24% i studiet, hvilket indikerede, at genbehandling og vedligeholdelse havde nogen klinisk effekt for patienter med fremskreden CLL. Bivirkninger rapporteret i studiet omfattede infusionsreaktioner, infektioner og cytopeni. Der blev også præsenteret yderligere fire abstracts fra ISS-studier på ASCO.
- GSK indsendte en registreringsansøgning til registreringsmyndighederne i Japan for ofatumumab til behandling af patienter med CLL, som har fået tidligere behandling. Der blev udløst en milestonebetaling på DKK 20 mio. i forbindelse med indsendelsen.
- Patientrekrutteringen til fase II studiet med ofatumumab i kombination med bendamustin til behandling af førstelinje og recidiverende CLL blev afsluttet før tid i juli måned.

Nedenstående tidsoversigt viser de igangværende kliniske studier inden for cancerområdet med ofatumumab samt forventet tidspunkt for primære data pr. 30. juni 2012. Tidspunktet for primære data kan ændre sig og kan indtræffe tidligere eller senere end anført baseret på faktiske begivenheder.

Delårsrapport for første halvår 2012



Væsentlige opdateringer fra første kvartal

- En protokolændring for fase III head-to-head studiet med ofatumumab over for rituximab til behandling af DLBCL blev indsendt til registreringsmyndighederne. Den anslåede dato for primære data blev rykket frem.
- GSK indgik et forlig, som afslutter alle sager vedrørende ofatumumab under såvel Cabilly II som Cabilly III patentet.
- GSK indsendte en registreringsansøgning til registreringsmyndighederne i Japan for ofatumumab til behandling af patienter med CLL, som har fået tidligere behandling.

Daratumumab

- Lovende foreløbige sikkerheds- og effektdata fra fase I/II studiet til behandling af myelomatose
- Nyt klinisk studie påbegyndt med daratumumab i kombination med Revlimid
- Betydeligt potentielt myelomatose marked på over USD 3,9 mia.
- Potentiale i flere forskellige cancertyper, myelomatose, forskellige former for leukæmi, follikulært lymfom, DLBCL og mantle-celle lymfom
- Bredspektret celledræbende aktivitet; medierer celledød via ADCC, CDC og apoptose
- Forbedrer celledræbende aktivitet i kombination med Revlimid og bortezomib i prækliniske undersøgelser

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

Delårsrapport for første halvår 2012

Opdatering andet kvartal og perioden efter regnskabsperiodens afslutning

- Foreløbige sikkerheds- og effektdata fra fase I/II studiet til bestemmelse af sikkerhed og dosis med daratumumab til behandling af recidiverende eller refraktær myelomatose blev præsenteret på årsmødet i ASCO og på EHA-kongressen i juni 2012. Data fra 28 patienter, som fik doser på op til 16 mg/kg daratumumab, indikerede, at daratumumab var klinisk aktiv hos disse myelomatose-patienter og havde en acceptabel sikkerhedsprofil. Patienterne behandles nu på det næste dosisniveau (24 mg/kg) i studiet.
- Den første patient blev behandlet i juni måned i et nyt fase I/II studie med daratumumab i kombination med Revlimid og dexamethason til behandling af patienter med recidiverende eller refraktær myelomatose.

Prækliniske programmer

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

Opdatering andet kvartal og perioden efter regnskabsperiodens afslutning

- I maj måned blev HuMax-IL8 udlicenseret til Cormorant Pharmaceuticals. I henhold til aftalen modtog Genmab en upfrontbetaling og vil være berettiget til milestonebetalinger og royalties af nettosalget. Cormorant planlægger at evaluere HuMax-IL8 til behandling af udvalgte cancersygdomme og vil være ansvarlig for alle fremtidige omkostninger forbundet med udvikling, fremstilling og kommercialisering af HuMax-IL8.

Væsentlige opdateringer fra første kvartal

- Vi opnåede den anden prækliniske milestone i samarbejdet med Lundbeck, som udløste en milestonebetaling på EUR 1 mio. til Genmab.

TEKNOLOGISKE FREMSKRIDT I FØRSTE HALVÅR 2012

DuoBody-plattform

DuoBody-plattformen er Genmabs innovative platform til generering og udvikling af bispecifikke antistoffer, som potentielt kan forbedre antistofbehandlingen af cancer, autoimmune og infektionssygdomme og sygdomme i centralnervesystemet. DuoBody-plattformen genererer bispecifikke antistoffer via en hurtig og bred anvendelig proces, som let kan foretages i en laboratoriemålestok samt bruges til produktion i kommercielle mængder. For yderligere oplysninger om DuoBody-plattformen og vores øvrige teknologier henvises til www.genmab.com/tech.

Opdatering 2. kvartal og perioden efter regnskabsperiodens afslutning

- I juni måned indgik vi en aftale med Novartis, i henhold til hvilken vi vil anvende vores DuoBody-teknologiplatform til at skabe paneler af bispecifikke antistoffer mod to sygdoms-target-kombinationer identificeret af Novartis. I henhold til aftalen modtog Genmab en upfrontbetaling på USD 2 mio. Hvis alle milestones i aftalen bliver opnået, vil den samlede potentielle værdi af aftalen for Genmab være på ca. USD 175 mio. plus forskningsfinansiering og royalties.
- I juli indgik vi et samarbejde med Janssen Biotech om at skabe og udvikle bispecifikke antistoffer ved brug af vores DuoBody-teknologiplatform for op til 10 DuoBody-programmer. I henhold til aftalen modtog Genmab en upfrontbetaling på USD 3,5 mio. fra Janssen. Al forskning udført af Genmab vil blive fuldt finansieret af Janssen. Genmab vil potentielt være berettiget til milestone- og licensbetalinger på op til ca. USD 175 mio. for hvert produkt, hvis alle milestones bliver opnået, plus forskningsfinansiering og royalties.

Delårsrapport for første halvår 2012

PRODUKTION

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

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

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

VÆSENTLIGE RISICI OG USIKKERHEDER

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

Pr. datoen for denne delårsrapport er der ikke sket nogen væsentlige ændringer i Genmabs samlede risikoprofil siden offentliggørelsen af årsrapporten for 2011.

REGNSKABSBERETNING

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

Nettoomsætning

Genmabs nettoomsætning udgjorde DKK 206 mio. i første halvår 2012 sammenlignet med DKK 167 mio. i den tilsvarende periode af 2011. Stigningen på DKK 39 mio., svarende til 23%, kunne primært henføres til højere royalties fra Arzerra samt opnåelsen af en milestone i henhold til vores samarbejde med GSK.

DKK mio.	1. halvår 2012	1. halvår 2011
Royalties	50	35
Milestonebetalinger	28	-
Udskudt omsætning	113	113
Øvrig nettoomsætning	15	19
Samlet nettoomsætning	206	167

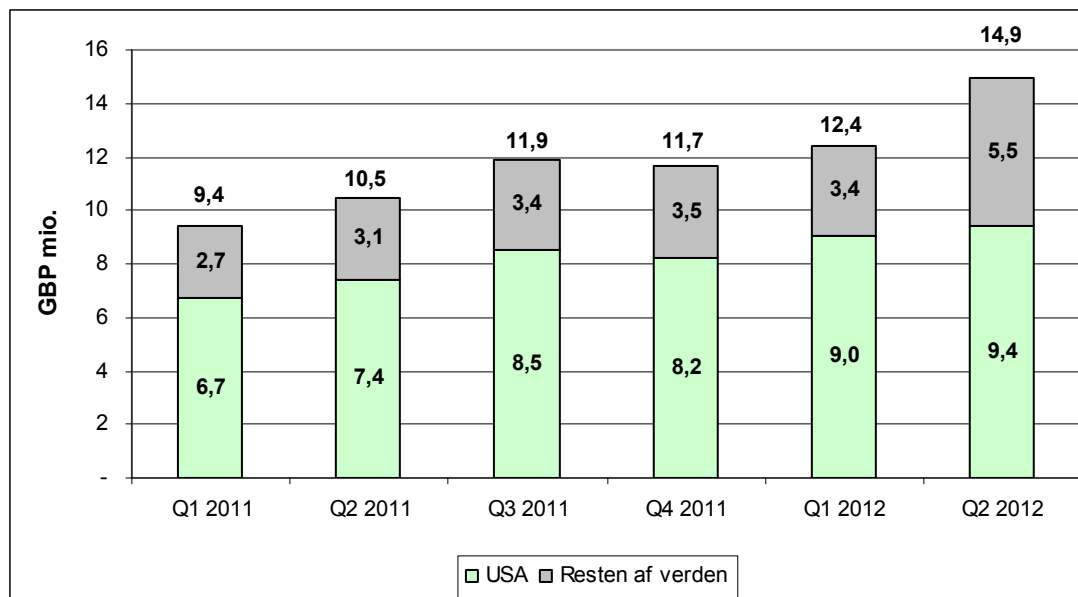
Indregning af nettoomsætning kan variere fra periode til periode som følge af, at nettoomsætningen primært indeholder royalties, milestonebetalinger og refusion af visse forsknings- og udviklingsomkostninger i forbindelse med fælles udviklingsarbejde under Genmabs samarbejdsaftaler med GSK og Lundbeck.

Royalties:

GSK's nettoomsætning af Arzerra udgjorde GBP 27,3 mio. i første halvår 2012 sammenlignet med GBP 19,9 mio. i samme periode i 2011, svarende til en stigning på 37%. Andet kvartal repræsenterede det højeste salg siden lanceringen i 2009. Salget til resten af verden i andet kvartal 2012 indeholdt salg vedrørende leverancer af ofatumumab til kliniske forsøg foretaget af andre selskaber og er således ikke

Delårsrapport for første halvår 2012

nødvendigvis et udtryk for den løbende kommercielle efterspørgsel. Figuren nedenfor viser udviklingen i nettoomsætningen af Arzerra siden første kvartal 2011.



De samlede indregnede royalties af nettoomsætningen af Arzerra udgjorde i første halvår 2012 i alt DKK 50 mio. sammenlignet med DKK 35 mio. i tilsvarende periode af 2011. Stigningen på 43% er større end væksten i det underliggende salg som følge af valutakursudsving mellem GBP og DKK.

Milestonebetalinger:

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

I maj måned blev der udløst en milestonebetaling på DKK 20 mio. ved indsendelsen af en registreringsansøgning for ofatumumab i Japan under vores samarbejde med GSK.

Der blev ikke optjent nogen milestonebetalinger i første halvår 2011.

Udskudt omsætning:

Såvel i første halvår 2012 som 2011 udgjorde udskudt omsætning DKK 113 mio. Den udskudte omsætning vedrører primært vores samarbejdsaftaler med GSK og Lundbeck og indregnes lineært i resultatopgørelsen på grundlag af planlagte udviklingsperioder.

Den 4. juni 2012 offentliggjorde Genmab en samarbejds- og licensaftale med Novartis, i henhold til hvilken Genmab modtog en upfrontbetaling på USD 2 mio. Upfrontbetalingen fordeles over en fireårig periode og indregnes således lineært som omsætning over fire år.

Pr. 30. juni 2012 var DKK 763 mio. indregnet som udskudt omsætning i balancen. Der henvises til note 1 i årsrapporten for 2011 for yderligere oplysninger om indregning af udskudt omsætning.

Delårsrapport for første halvår 2012

Øvrig nettoomsætning:

Øvrig nettoomsætning udgjorde DKK 15 mio. i første halvår 2012 mod DKK 19 mio. i første halvår 2011 og bestod primært af refusion af visse forsknings- og udviklingsomkostninger i forbindelse med det fælles udviklingsarbejde under Genmabs samarbejdsaftaler med GSK og Lundbeck.

Forsknings- og udviklingsomkostninger

Forsknings- og udviklingsomkostninger udgjorde DKK 256 mio. i første halvår 2012 mod DKK 259 mio. i første halvår 2011. Trods større investeringer i ofatumumab-, daratumumab- og HuMax-Tissue Factor-ADC-programmerne samt en højere gennemsnitlig valutakurs mellem GBP og DKK faldt forsknings- og udviklingsomkostningerne med DKK 3 mio. Faldet skyldes primært beslutningen i 2011 om at lukke zalutumumab-programmet ned samt timingen af omkostninger forbundet med forskellige forskningsprogrammer.

Forsknings- og udviklingsomkostninger udgjorde 89% af de samlede driftsomkostninger sammenlignet med 88% i første halvår 2011.

Administrationsomkostninger

Administrationsomkostninger udgjorde DKK 31 mio. i første halvår 2012 sammenlignet med DKK 35 mio. i samme periode af 2011. Nedgangen på DKK 4 mio., eller 11%, skyldtes primært faldende løn- og warrantomkostninger samt vores fortsatte fokus på omkostningsstyring.

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

Driftsresultat

Som følge af fortsat højt fokus på omkostningsstyring samt ovennævnte omkostningsposter faldt de samlede driftsomkostninger med 2% fra DKK 294 mio. i første halvår 2011 til DKK 287 mio. i første halvår 2012. Kombineret med omsætningsfremgangen på DKK 39 mio. udgjorde driftsunderskuddet DKK 82 mio. i første halvår 2012 sammenlignet med DKK 127 mio. i samme periode i 2011.

Pr. 30. juni 2012 var antallet af medarbejdere i alt 180 mod 187 pr. 30. juni 2011.

Medarbejdere	30. juni 2012	30. juni 2011
Forsknings- og udviklingsmedarbejdere	136	143*
Administrative medarbejdere	21	21
Samlet antal medarbejdere i fortsættende aktiviteter	157	164
Ophørt aktivitet	23	23
Samlet antal medarbejdere	180	187

*Inklusive 2 medarbejdere, som forlod Genmab den 30. juni 2011 efter udløbet af deres transitionsperiode som følge af reorganiseringsplanen fra oktober 2010.

Finansielle poster, netto

Finansielle poster, netto for første halvår 2012 udgjorde en nettoindtægt på DKK 31 mio. sammenlignet med en nettoudgift på DKK 40 mio. i første halvår 2011. Forskellen mellem de to perioder skyldtes primært ikke-likviditetspåvirkende valutakursreguleringer samt dagsværdireguleringer forbundet med vores kortfristede værdipapirer.

Delårsrapport for første halvår 2012

DKK mio.	1. halvår 2012	1. halvår 2011
Renter og øvrige finansielle indtægter	8	12
Regulering af afledte finansielle instrumenter	8	-
Valutakursgevinster, netto	19	-
Finansielle indtægter	35	12
Renter og øvrige finansielle omkostninger	(2)	-
Realiserede og urealiserede tab på kortfristede værdipapirer, netto	(2)	(9)
Valutakurstab, netto	-	(43)
Finansielle omkostninger	(4)	(52)
Finansielle poster, netto	31	(40)

De samlede renteindtægter udgjorde DKK 8 mio. i første halvår 2012 sammenlignet med DKK 12 mio. i samme periode i 2011. Reduktionen kunne hovedsageligt henføres til en lavere gennemsnitlig likviditet.

I første halvår 2012 udgjorde realiserede og urealiserede tab på kortfristede værdipapirer, netto DKK 2 mio. sammenlignet med en nettoudgift på DKK 9 mio. i første halvår 2011. I første halvår 2012 var vores kortfristede værdipapirer negativt påvirket af den svagt stigende markedsrente i starten af 2012 og en deraf følgende nedgang i dagsværdien af vores værdipapirer.

Finansielle poster, netto var også påvirket af hovedsageligt ikke-likviditetspåvirkende valutakursreguleringer grundet de væsentligt svingende valutakurser mellem USD/DKK og relaterede valutakursreguleringer af koncerninterne mellemværende denomineret i USD. Sammenlignet med første halvår 2011 blev valutakursreguleringer, netto forbedret fra et tab på DKK 43 mio. til en gevinst på DKK 19 mio.

Reguleringerne af afledte finansielle instrumenter vedrørte dagsværdireguleringer af vores capped risk collar-kontrakt. Kontrakten afdækker Genmabs langsigtede GBP/DKK valutarisiko forbundet med den årlige finansieringsforpligtelse på GBP 17 mio. i henhold til samarbejdet med GSK.

Nettoresultat af fortsættende aktiviteter

Nettounderskuddet af fortsættende aktiviteter for første halvår 2012 udgjorde DKK 52 mio. sammenlignet med DKK 173 mio. i samme periode af 2011. Forbedringen på DKK 121 mio., eller 70%, kunne henføres til stigende nettoomsætning på DKK 39 mio., en forbedring af finansielle poster, netto, på DKK 71 mio. samt fortsat fokus på omkostningsstyring.

Nettoresultat af fortsættende aktiviteter indeholdt selskabsskat på DKK 2 mio. sammenlignet med DKK 5 mio. i første halvår 2011. Beløbet vedrører selskabsskat i vores dattervirksomheder.

Nettoresultat af ophørt aktivitet

Nettoresultat af ophørt aktivitet omfatter resultatet fra vores produktionsfacilitet, som er klassificeret som bestemt for salg og præsenteret som en ophørt aktivitet. Resultatet af ophørt aktivitet udgjorde et underskud på DKK 20 mio. i første halvår 2012 sammenlignet med DKK 19 mio. i samme periode af 2011. Forud for et eventuelt salg vil produktionsfaciliteten i Minnesota udelukkende operere på vedligeholdelsesniveau, og dette er afspejlet i resultatet for første halvår 2012 og 2011. Trods en

Delårsrapport for første halvår 2012

reduktion i facilitetens vedligeholdelsesomkostninger denomineret i USD steg omkostningerne som følge af en højere gennemsnitlig valutakurs mellem USD og DKK i forhold til første halvår 2011.

Likviditet

Pr. 30. juni 2012 afspejlede balancen likvider og kortfristede værdipapirer (likviditet) på i alt DKK 952 mio., svarende til et cash burn på DKK 153 mio. i første halvår 2012. Denne reduktion på DKK 85 mio. i forhold til samme periode i 2011 kunne primært henføres til lavere driftsomkostninger og en højere omsætning fra vores samarbejdsaftaler.

DKK mio.	1. halvår 2012	1. halvår 2011
Kortfristede værdipapirer	817	1.208
Bankindeståender og kontantbeholdninger	103	60
Kortfristede værdipapirer	25	33
Likvider bestemt for salg	7	7
Likvide beholdninger	135	100
Likviditet	952	1.308

Som følge af de nuværende markedsforhold investeres al ny likviditet og geninvesteringer fra provenu fra afhændelsen af kortfristede værdipapirer i yderst sikre og højlikvide lavrisikopapirer med kort effektiv varighed som f.eks. europæiske statsobligationer og skatkammerbeviser samt danske realkreditobligationer. Pr. 30. juni 2012 havde 99% af vores kortfristede værdipapirer en AAA-rating, hvilket var uændret i forhold til udgangen af december 2011. Den vægtede gennemsnitlige effektive varighed var ca. 1 år, hvilket var uændret i forhold til 31. december 2011. Der henvises til note 3 for yderligere oplysninger om vores kortfristede værdipapirer.

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

Balancen

Pr. 30. juni 2012 udgjorde de samlede aktiver DKK 1.418 mio. mod DKK 1.564 mio. pr. 31. december 2011. Pr. 30. juni 2012 bestod aktiverne hovedsageligt af kortfristede værdipapirer på DKK 817 mio. og aktiver bestemt for salg på DKK 355 mio. i forbindelse med den planlagte afhændelse af vores produktionsfacilitet. Der henvises til note 2 og 3 for yderligere oplysninger.

Anden gæld er steget fra DKK 136 mio. pr. 31. december 2011 til DKK 176 mio. pr. 30. juni 2012. Stigningen skyldtes primært forpligtelser relateret til vores udviklingsaftale med GSK. Som et resultat af ændringen til GSK-aftalen i juli 2010 vil DKK 70 mio. forfalde til betaling til GSK fra begyndelsen af 2016 via forud aftalte maksimumfradrag i Arzerra royaltybetalinger til Genmab.

Pr. 30. juni 2012 udgjorde egenkapitalen DKK 415 mio. sammenlignet med DKK 486 mio. ved udgangen af december 2011. Den 30. juni 2012 udgjorde Genmabs egenkapitalandel 29% sammenlignet med 31% ved udgangen af 2011. Faldet skyldes primært vores nettounderskud for første halvår 2012.

Delårsrapport for første halvår 2012

FINANSKALENDER

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

Delårsrapport for første halvår 2012

TOTALINDKOMSTOPGØRELSE FOR ANDET KVARTAL 2012

Resultatopgørelse

	2. kvartal 2012	2. kvartal 2011
Note	DKK'000	DKK'000
Nettoomsætning	111.647	83.877
Forsknings- og udviklingsomkostninger	(132.799)	(131.544)
Administrationsomkostninger	(16.228)	(17.768)
Driftsomkostninger	(149.027)	(149.312)
Driftsresultat	(37.380)	(65.435)
Finansielle poster, netto	46.041	(4.048)
Nettoresultat af fortsættende aktiviteter før skat	8.661	(69.483)
Selskabsskat	(707)	(1.943)
Nettoresultat af fortsættende aktiviteter	7.954	(71.426)
Nettoresultat af ophørt aktivitet	(10.029)	(9.144)
Nettoresultat	(2.075)	(80.570)
Aktuel og udvandet indtjening pr. aktie	(0,05)	(1,79)
Aktuel og udvandet indtjening af fortsættende aktiviteter pr. aktie	0,18	(1,59)
Totalindkomstopgørelse		
Nettoresultat	(2.075)	(80.570)
Øvrig totalindkomst		
Valutakursregulering vedr. datterselskaber	(13.395)	(3.939)
Totalindkomst i alt	(15.470)	(84.509)

Delårsrapport for første halvår 2012

TOTALINDKOMSTOPGØRELSE FOR FØRSTE HALVÅR 2012

	Note	1. halvår 2012	1. halvår 2011
		DKK'000	DKK'000
Nettoomsætning		205.657	167.000
Forsknings- og udviklingsomkostninger		(255.851)	(259.022)
Administrationsomkostninger		(31.332)	(35.144)
Driftsomkostninger		(287.183)	(294.166)
Driftsresultat		(81.526)	(127.166)
Finansielle poster, netto		31.284	(40.448)
Resultat af fortsættende aktiviteter før skat		(50.242)	(167.614)
Selskabsskat		(1.580)	(5.048)
Nettoresultat af fortsættende aktiviteter		(51.822)	(172.662)
Resultat af ophørt aktivitet	2	(19.728)	(19.129)
Nettoresultat		(71.550)	(191.791)
Aktuel og udvandet indtjening pr. aktie		(1,59)	(4,27)
Aktuel og udvandet indtjening af fortsættende aktiviteter pr. aktie		(1,15)	(3,84)
Totalindkomstopgørelse			
Nettoresultat		(71.550)	(191.791)
Øvrig totalindkomst			
Valutakursregulering vedr. datterselskaber		(7.348)	(20.449)
Totalindkomst i alt		(78.898)	(212.240)

Delårsrapport for første halvår 2012

BALANCE – AKTIVER

Note	30. juni 2012	31. december 2011	30. juni 2011
	DKK'000	DKK'000	DKK'000
Materielle aktiver	27.799	32.395	36.249
Andre værdipapirer og kapitalandele	-	-	365
Tilgodehavender	9.823	9.806	9.412
Udskudte skatteaktiver	4.542	5.431	9.173
Langfristede aktiver i alt	42.164	47.632	55.199
Tilgodehavender	71.108	60.964	47.019
Periodeafgrænsningsposter	5.566	10.249	15.758
Kortfristede værdipapier	817.394	1.035.422	1.208.266
Likvide beholdninger	126.778	65.197	92.534
	1.020.846	1.171.832	1.363.577
Aktiver bestemt for salg	354.856	344.968	634.042
Kortfristede aktiver i alt	1.375.702	1.516.800	1.997.619
Aktiver i alt	1.417.866	1.564.432	2.052.818

Delårsrapport for første halvår 2012

BALANCE – PASSIVER

	Note	30. juni 2012 DKK'000	31. december 2011 DKK'000	30. juni 2011 DKK'000
Aktiekapital		44.907	44.907	44.907
Overkurs ved emission		5.375.256	5.375.256	5.375.256
Andre reserver		65.086	72.434	69.309
Overført resultat		(5.070.370)	(5.006.179)	(4.608.964)
Egenkapital		414.879	486.418	880.508
Hensatte forpligtelser		1.433	23.065	20.974
Leasingforpligtelse		3.795	6.056	8.705
Anden gæld		69.990	72.165	35.523
Langfristede forpligtelser i alt		75.218	101.286	65.202
Hensatte forpligtelser		26.643	-	-
Leasingforpligtelse		4.910	5.789	6.198
Leverandører af varer og tjenesteydelser		17.161	33.510	21.307
Udskudt omsætning		762.552	863.220	976.269
Anden gæld		105.865	63.621	92.887
		917.131	966.140	1.096.661
Forpligtelser vedrørende aktiver bestemt for salg	2	10.638	10.588	10.447
Kortfristede forpligtelser i alt		927.769	976.728	1.107.108
Forpligtelser i alt		1.002.987	1.078.014	1.172.310
Passiver i alt		1.417.866	1.564.432	2.052.818
Warrants	4			
Interne aktionærer	5			
Begivenheder efter balancedagen	6			

Delårsrapport for første halvår 2012

PENGESTRØMSOPGØRELSE

Note	1. halvår 2012 DKK'000	1. halvår 2011 DKK'000
	(50.242)	(167.614)
	(19.700)	(19.129)
	(69.942)	(186.743)
	(31.289)	40.444
	7.136	7.824
	-	600
	(21)	33
	7.359	12.681
	3.941	-
	(387)	6.840
	4.884	(4.909)
	(150)	(927)
	(100.668)	(113.049)
	21.285	11.084
	(157.852)	(226.122)
	6.957	15.426
	(290)	(420)
	4.944	(4.311)
	(146.241)	(215.427)
	(2.534)	(3.782)
	21	439
	(418.672)	(545.583)
	634.578	872.498
	213.393	323.572
	(3.141)	(3.034)
	(3.141)	(3.034)
	64.011	105.111
	69.409	(2.088)
	793	(3.061)
	134.213	99.962
	102.466	59.504
	24.312	33.030
	7.435	7.428
	134.213	99.962

Delårsrapport for første halvår 2012

EGENKAPITALOPGØRELSE

	Antal aktier	Aktiekapital DKK'000	Overkurs ved emission DKK'000	Reserve for valutakurs- regulering DKK'000	Sikring af fremtidige penge- strømme DKK'000	Overført resultat DKK'000	Egenkapital DKK'000
31. december 2010	44.907.142	44.907	5.375.256	89.758	-	(4.429.854)	1.080.067
Totalindkomst				(20.449)		(191.791)	(212.240)
Transaktioner med ejere:							
Aktiebaseret vederlag						12.681	12.681
30. juni 2011	44.907.142	44.907	5.375.256	69.309	-	(4.608.964)	880.508
Totalindkomst				3.125		(404.577)	(401.452)
Transaktioner med ejere:							
Aktiebaseret vederlag						7.362	7.362
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

Delårsrapport for første halvår 2012

NOTER TIL REGNSKABET

Note 1 Anvendt regnskabspraksis

Regnskabsgrundlag

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

Regnskabspraksis

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

Ledelsens vurderinger og skøn under IFRS

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

Delårsrapport for første halvår 2012

Note 2 – Ophørt aktivitet

Som led i reorganiseringsplanen fra november 2009 har Genmab til hensigt at sælge produktionsfaciliteten beliggende i Brooklyn Park, Minnesota, USA. Der henvises til note 18 i årsrapporten for 2011 for yderligere information om den ophørte aktivitet. For yderligere information om faciliteten henvises til: <http://genmab-facility.com/>.

Stigningen i aktiverne vedrørende ophørt aktivitet i første halvår 2012 skyldes den stigende valutakurs mellem USD og DKK på ca. 3%.

	30. juni 2012	31. december 2011	30. juni 2011
	DKK'000	DKK'000 (hele året)	DKK'000
Nettoresultat af ophørt aktivitet			
Omsætning	-	-	-
Omkostninger	(19.705)	(38.913)	(19.133)
	(19.705)	(38.913)	(19.133)
Nedskrivninger til dagsværdi fratrukket salgsomkostninger	-	(341.688)	-
	(19.705)	(380.601)	(19.133)
Driftsresultat			
Finansielle indtægter, netto	5	9	4
	(19.700)	(380.592)	(19.129)
Nettoresultat før skat			
Skat af resultat	(28)	(28)	-
	(19.728)	(380.620)	(19.129)
Nettoresultat			
Aktuel og udvandet resultat af ophørt aktivitet pr. aktie	(0,44)	(8,48)	(0,43)
Pengestrømme anvendt i ophørt aktivitet			
Nettopengestrømme anvendt i driftsaktivitet	(17.267)	(40.313)	(20.682)
	(17.267)	(40.313)	(20.682)
Nettopengestrømme anvendt i ophørt aktivitet			
Aktiver og forpligtelser bestemt for salg			
Materielle aktiver	342.444	333.245	619.284
Tilgodehavender og periodeafgrænsningsposter	4.977	7.512	7.330
Likvide beholdninger	7.435	4.211	7.428
	354.856	344.968	634.042
Aktiver			
Hensatte forpligtelser	-	(617)	(712)
Leverandører af varer og tjenesteydelser/anden gæld	(10.638)	(9.971)	(9.735)
	(10.638)	(10.588)	(10.447)
Forpligtelser			
Nettoaktiver i ophørt aktivitet	344.218	334.380	623.595

Delårsrapport for første halvår 2012

Note 3 – Kortfristede værdipapirer

	30. juni 2012	31. december 2011	30. juni 2011
	DKK'000	DKK'000 (hele året)	DKK'000
Kostpris ved periodens begyndelse	1.025.020	1.551.351	1.551.351
Periodens tilgang	418.672	1.089.957	545.583
Periodens afgang	(632.286)	(1.616.288)	(876.903)
Kostpris ved periodens afslutning	811.406	1.025.020	1.220.031
Dagsværdiregulering primo perioden	10.402	(3.042)	(3.042)
Periodens dagsværdiregulering	(4.414)	13.444	(8.723)
Dagsværdiregulering ultimo perioden	5.988	10.402	(11.765)
Regnskabsmæssig værdi ultimo perioden	817.394	1.035.422	1.208.266
Regnskabsmæssig værdi i procent af kostpris	101%	101%	99%

I henhold til koncernens retningslinjer for risikostyring administreres Genmabs kortfristede værdipapirer af to eksterne danske porteføljeforvaltere, der udelukkende investerer i værdipapirer fra investment grade-ratede udstedere. Pr. 30. juni 2012 har Genmab kun investeret sine likvide midler via større danske finansielle institutioner, i danske realkreditobligationer samt danske, europæiske og amerikanske statsobligationer.

Pr. 30. juni 2012 udgjorde dagsværdireguleringerne (de urealiserede gevinster) DKK 6 mio., hvor den regnskabsmæssige værdi i procent af kostprisen var 101%, hvilket var uændret i forhold til 31. december 2011.

Note 4 – Warrants

Warrantprogram

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

Warrants tildelt 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 kan dog med regelmæssige mellemrum udnytte alle tildelte warrants, 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

Delårsrapport for første halvår 2012

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 halvår 2012 og 2011 er anført nedenfor. Der blev i andet kvartal 2012 tildelt 27.000 warrants til vores medarbejdere mod 401.500 warrants i andet kvartal 2011. Warranttildelingen i andet kvartal 2011 omfattede warrants til medlemmer af bestyrelsen og af direktionen samt til medarbejderne. Der blev ikke udnyttet warrants i første halvår 2012 eller i den tilsvarende periode af 2011.

	30. juni 2012	30. juni 2011
Udestående warrants pr. 1. januar	6.313.678	5.942.690
Tildelt	27.000	401.500
Udnyttet	-	-
Udløbet/annulleret	(9.375)	(19.250)
Udestående warrants pr. 30. juni	6.331.303	6.324.940
Vejet gennemsnitlig udnyttelseskurs	(DKK 198,69)	(DKK 199,86)

Omkostningerne til aktiebaseret vederlag udgjorde i første halvår 2012 i alt DKK 7 mio. sammenlignet med DKK 13 mio. i tilsvarende periode af 2011. 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

Nedenstående oversigt indeholder visse oplysninger vedrørende ejerskab af vores aktiekapital og de udestående warrants for medlemmer af bestyrelsen og direktionen pr. 30. juni 2012.

Efter Genmabs ordinære generalforsamling den 25. april 2012 konstituerede bestyrelsen sig med Anders Gersel Pedersen som formand og Burton G. Malkiel som næstformand. Hans Henrik Munch-Jensen blev genvalgt til bestyrelsen for en periode på to år. Endvidere blev Daniel Bruno (medarbejdervalgt bestyrelsesmedlem) tildelt 3.000 warrants.

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

Delårsrapport for første halvår 2012

	31. december 2011	Købt	Solgt	30. juni 2012
Antal aktier ejet				
Bestyrelsen				
Anders Gersel Pedersen	-	-	-	-
Burton G. Malkiel	-	-	-	-
Karsten Havkrog Pedersen	-	-	-	-
Michael Widmer	-	-	-	-
Hans Henrik Munch-Jensen	300	-	-	300
Toon Wilderbeek	-	-	-	-
Tom Vink	-	-	-	-
Daniel Bruno	-	-	-	-
Nedjad Losic	800	-	-	800
	1.100	-	-	1.100
Direktionen				
Jan van de Winkel	230.000	-	-	230.000
David A. Eatwell	-	-	-	-
	230.000	-	-	230.000
I alt	231.100	-	-	231.100

	31. december 2011	Tildelt	Udnyttet	30. juni 2012
Antal udestående warrants				
Bestyrelsen				
Anders Gersel Pedersen	89.500	-	-	89.500
Burton G. Malkiel	79.500	-	-	79.500
Karsten Havkrog Pedersen	89.500	-	-	89.500
Michael Widmer	179.000	-	-	179.000
Hans Henrik Munch-Jensen	79.500	-	-	79.500
Toon Wilderbeek	25.000	-	-	25.000
Daniel Bruno	28.500	3.000	-	31.500
Tom Vink	20.425	-	-	20.425
Nedjad Losic	27.750	-	-	27.750
	618.675	3.000	-	621.675
Direktionen				
Jan van de Winkel	810.000	-	-	810.000
David A. Eatwell	360.000	-	-	360.000
	1.170.000	-	-	1.170.000
I alt	1.788.675	3.000	-	1.791.675

Delårsrapport for første halvår 2012

Note 6 — Begivenheder efter balancedagen

Juli

- Genmab indgik et samarbejde med Janssen Biotech om at skabe og udvikle bispecifikke antistoffer til op til 10 programmer ved brug af dets DuoBody-teknologiplatform. Genmab modtog en upfrontbetaling på USD 3,5 mio. Genmab vil potentielt være berettiget til milestone- og licensbetalinger på op til ca. USD 175 mio. for hvert program, plus forskningsfinansiering og royalties.
- GSK rapporterede en nettoomsætning for Arzerra i andet kvartal 2012 på GBP 14,9 mio., hvilket gav Genmab en royaltybetaling på DKK 27 mio.

Der er ikke indtruffet andre begivenheder efter balancedagen, som i væsentligt omfang har indflydelse på delårsrapporten pr. 30. juni 2012.

Delårsrapport for første halvår 2012

Ledelsespåtegning

Bestyrelsen og direktionen har i dag gennemgået og godkendt den ikke-reviderede delårsrapport for Genmabkoncernen for perioden 1. januar til 30. juni 2012.

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

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

Det er endvidere vores opfattelse, at ledelsesberetningen på side 3-15 giver et retvisende billede af udviklingen i koncernens aktiviteter og økonomiske forhold, periodens resultat og koncernens finansielle stilling som helhed og en beskrivelse af de væsentlige risici og usikkerheder, som koncernen står overfor.

København, 15. august 2012

Direktion

Jan van de Winkel
(President & CEO)

David A. Eatwell
(Executive Vice President & CFO)

Bestyrelse

Anders Gersel Pedersen
(Formand)

Burton G. Malkiel
(Næstformand)

Karsten Havkrog Pedersen

Michael B. Widmer

Hans Henrik Munch-Jensen

Toon Wilderbeek

Tom Vink
(Medarbejdervalgt)

Daniel J. Bruno
(Medarbejdervalgt)

Nedjad Losic
(Medarbejdervalgt)