

## Genmab offentliggør resultat for de første ni måneder af 2012 og opjusterer forventningerne til 2012

7. november 2012: København, Danmark;  
Delårsrapport pr. 30. september 2012

- **Indgik global licens- og udviklingsaftale vedrørende daratumumab med Janssen Biotech, USD 55 mio. (DKK 327 mio.) i upfront betaling og aftale om køb af 5,4 mio. aktier til en kurs på DKK 88 pr. aktie**
- **Omsætningen steg med 25%, driftsresultatet blev reduceret med 41% og likviditeten er styrket**
- **Indgik DuoBody® samarbejde med Janssen Biotech**
- **Salget af Arzerra® steg i de første ni måneder med 43% i forhold til året før. Forventningerne til royalties fra Arzerra for 2012 opjusteres**

“I de forgangne ni måneder har vi indfriet en lang række af vores målsætninger og gjort betydelige fremskridt med hensyn til at blive et bæredygtigt selskab. Samarbejdet med Janssen Biotech om daratumumab og de to seneste DuoBody-aftaler med Novartis og Janssen Biotech har ikke kun øget vores økonomiske sikkerhed men også været med til at opbygge vores fremtidige pipeline,” udtaler Jan van de Winkel, ph.d., Chief Executive Officer hos Genmab.

### Økonomiske resultater i de første ni måneder af 2012

- Genmabs nettoomsætning udgjorde DKK 322 mio. i de første ni måneder af 2012 sammenlignet med DKK 258 mio. i den tilsvarende periode af 2011. Stigningen på DKK 64 mio., svarende til 25%, kunne primært henføres til højere royalties fra Arzerra samt omsætning vedrørende vores daratumumab-samarbejde med Janssen Biotech (Janssen) og opnåelsen af en milestone under vores samarbejde med GlaxoSmithKline (GSK).
- Driftsomkostningerne faldt med 3% fra DKK 443 mio. i de første ni måneder af 2011 til DKK 430 mio. i samme periode i 2012.
- Et driftsunderskud på DKK 109 mio. i de første ni måneder af 2012 sammenlignet med DKK 185 mio. i samme periode i 2011, svarende til en forbedring på 41%. Det forbedrede driftsresultat skyldtes primært stigende omsætning og fortsat højt fokus på omkostningsstyring.
- Den 30. september 2012 havde Genmab en likviditet på DKK 1.194 mio. Dette er en nettostigning på DKK 89 mio. i forhold til begyndelsen af 2012, som primært kan henføres til upfront betalingen fra Janssen, og som delvist udlignes af den løbende investering i vores forsknings- og udviklingsaktiviteter.

### Forretningsmæssige resultater i 3. kvartal og efter regnskabsperiodens afslutning

- Juli: Genmab indgik et samarbejde med Janssen om at skabe og udvikle bispecifikke antistoffer til op til 10 programmer ved brug af dets DuoBody-teknologiplatform. Genmab modtog en upfront betaling 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.
- August: Genmab offentliggjorde en global licens- og udviklingsaftale vedrørende daratumumab med Janssen. Aftalen trådte i kraft i september efter at være blevet godkendt af konkurrencemyndighederne i henhold til Hart-Scott-Rodino loven, og Genmab modtog i den forbindelse en upfront betaling på USD 55 mio. (DKK 327 mio. på aftaletidspunktet). Som led i daratumumab-aftalen indvilgede Johnson & Johnson Development Corporation (JJDC) i at investere DKK 475 mio. til tegning af 5,4 millioner nye aktier i Genmab til en kurs på DKK 88 pr. aktie, hvilket var ca. 30% over lukkekursen for Genmabs aktier dagen før aftalen blev offentliggjort. Disse aktier blev udstedt i oktober efter formel godkendelse af et prospekt. Genmab har til dato i alt modtaget DKK 800 mio. kontant i henhold til aftalen og kan også være berettiget til at modtage betalinger på op til USD 1 mia. for opnåelse af udviklings-, regulatoriske og salgsmilestones ud over trinvist stigende tocifrede royaltybetalinger.

## Genmab offentliggør resultat for de første ni måneder af 2012 og opjusterer forventningerne til 2012

- August: Genmab offentliggjorde opjusterede resultatforventninger, hvori der var taget højde for indvirkningen af daratumumab-aftalen.
- Oktober: GSK rapporterede en nettoomsætning for Arzerra i tredje kvartal 2012 på GBP 18,2 mio., svarende til en stigning på 53% i forhold til tredje kvartal 2011, hvilket gav Genmab en royaltyindtægt på DKK 34 mio. En stor del af salget til resten af verden i tredje kvartal 2012 vedrører leverancer af ofatumumab til kliniske forsøg foretaget af andre selskaber og er ikke som sådant et udtryk for den løbende kommercielle efterspørgsel.

### Fremtidsudsigter

Genmab opjusterer sine resultatforventninger til 2012. Opjusteringen skyldes højere royaltyindtægter fra Arzerra, som nu forventes at ligge i intervallet DKK 105 – 115 mio., svarende til en forbedring på DKK 15 mio. i forhold til det tidligere udmeldte interval på DKK 90 – 100 mio.

### Telefonkonference

Genmab afholder en telefonkonference på engelsk for at præsentere resultatet for de første ni måneder af 2012 i dag onsdag den 7. november kl. 18.00 CET, 17.00 GMT eller 12.00 EST. 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](http://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](mailto:r.gravesen@genmab.com)

*Denne delårsrapport indeholder fremadrettede udsagn. Ord som "tror", "forventer", "regner med", "agter" og "har planer om" og lignende udtryk er fremadrettede udsagn. De faktiske resultater eller præstationer kan afvige væsentligt fra de fremtidige resultater eller præstationer, der direkte eller indirekte er kommet til udtryk i sådanne udsagn. De faktiske resultater eller præstationer kan afvige væsentligt fra de fremtidige resultater eller præstationer, der direkte eller indirekte er kommet til udtryk i sådanne udsagn. De væsentlige faktorer, som kunne bevirke at vore faktiske resultater eller præstationer afviger væsentligt, inkluderer bl.a., risici forbundet med produktopdagelse og -udvikling, usikkerheder omkring udfald af og gennemførelse af kliniske forsøg herunder uforudsete sikkerhedsspørgsmål, usikkerheder forbundet med produktfremstilling, manglende markedsaccept af vore produkter, manglende evne til at styre vækst, konkurrencesituationen vedrørende vort forretningsområde og vore markeder, manglende evne til at tiltrække og fastholde tilstrækkeligt kvalificerede medarbejdere, manglende adgang til at håndhæve eller beskytte vore patenter og immaterielle rettigheder, vort forhold til relaterede selskaber og personer, ændringer i og udvikling af teknologi, som kan overflødigøre vore produkter samt andre faktorer. For en yderligere gennemgang af disse risici henvises til afsnittet "Risikostyring" i Genmabs årsrapport, som er tilgængelig på [www.genmab.com](http://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<sup>®</sup>; det Y-formede Genmab logo<sup>®</sup>; HuMax<sup>®</sup>; HuMax-CD20<sup>®</sup>; DuoBody<sup>®</sup> og UniBody<sup>®</sup> er alle varemærker tilhørende Genmab A/S. Arzerra<sup>®</sup> er et varemærke tilhørende GlaxoSmithKline.

## Delårsrapport for de første ni måneder af 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).

	3. kvartal 2012	3. kvartal 2011	9.måneder 2012	9.måneder 2011	Hele året 2011
	DKK'000	DKK'000	DKK'000	DKK'000	DKK'000
<b>Resultatopgørelse</b>					
Nettoomsætning	115.876	90.867	321.533	257.867	350.936
Driftsomkostninger	(143.133)	(148.778)	(430.316)	(442.944)	(600.358)
Driftsresultat	(27.257)	(57.911)	(108.783)	(185.077)	(249.422)
Finansielle poster, netto	(19.139)	50.133	12.145	9.685	39.594
Nettoreultat af fortsættende aktiviteter	(44.647)	(8.643)	(96.469)	(181.305)	(215.748)
<b>Balance</b>					
Likviditet*	1.193.711	1.220.808	1.193.711	1.220.808	1.104.830
Langfristede aktiver	43.001	53.902	43.001	53.902	47.632
Aktiver	1.772.128	1.672.901	1.772.128	1.672.901	1.564.432
Egenkapital	368.354	534.783	368.354	534.783	486.418
Aktiekapital	44.907	44.907	44.907	44.907	44.907
Investeringer i materielle aktiver	2.008	1.262	4.542	5.044	7.205
<b>Pengestrømsopgørelse</b>					
Pengestrømme fra driftsaktivitet	251.556	(105.725)	105.315	(321.152)	(437.225)
Pengestrømme fra investeringsaktivitet	43.403	177.635	256.796	501.207	514.750
Pengestrømme fra finansieringsaktivitet	(1.317)	(1.520)	(4.458)	(4.554)	(6.091)
Likvide beholdninger	425.157	172.631	425.157	172.631	69.408
Stigning i likviditet/(fald i likviditet)	242.104	(87.420)	88.881	(325.413)	(441.391)
<b>Nøgletal</b>					
Aktuel og udvandet indtjening pr. aktie	(1,24)	(8,03)	(2,84)	(12,30)	(13,28)
Aktuel og udvandet indtjening af fortsættende aktiviteter pr. aktie	(0,99)	(0,19)	(2,15)	(4,04)	(4,80)
Aktiekurs ultimo perioden	72,95	32,41	72,95	32,41	37,60
Kurs/indre værdi	8,89	2,72	8,89	2,72	3,47
Indre værdi	8,20	11,91	8,20	11,91	10,83
Egenkapitalandel	21%	32%	21%	32%	31%
Gennemsnitligt antal medarbejdere	179	181	179	182	181
Antal medarbejdere ved periodens udgang	179	180	179	180	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, 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](http://www.genmab.com).

## Delårsrapport for de første ni måneder af 2012

### FREMTIDSUDSIGTER

DKK mio.	Nye forventninger 7. nov. 2012	Tidligere forventninger 30. aug. 2012
Nettoomsætning	450 – 475	435 – 460
Driftsomkostninger	(600) – (625)	(600) – (625)
Driftsunderskud af fortsættende aktiviteter	(125) – (175)	(140) – (190)
Ophørt aktivitet	(40)	(40)
Likviditet, primo året*	1.105	1.105
Likvider anvendt i driften	(360) – (385)	(375) – (400)
Likvider fra licensaftale og aktietegningsaftale	800	800
Likviditet ultimo året* ekskl. salg af MN-facilitet	1.520 – 1.545	1.505 – 1.530
Salg af MN-facilitet	320	320
Likviditet, ultimo året*	1.840 – 1.865	1.825 – 1.850
<i>*Likvider og kortfristede værdipapirer</i>		

Genmab opjusterer sine resultatforventninger til 2012 som følge af højere royaltyindtægter fra Arzerra.

#### Fortsættende aktiviteter

Vi forventer, at omsætningen i 2012 nu vil ligge i intervallet DKK 450 – 475 mio., svarende til en forbedring på DKK 15 mio. i forhold til det tidligere udmeldte interval på DKK 435 – 460 mio. Den højere omsætning kan henføres til højere royaltyindtægter fra Arzerra.

Omsætning består primært af en ikke-likviditetspåvirkende amortisering af udskudt omsætning på i alt cirka DKK 250 mio. og royalties fra salg af Arzerra, som nu forventes at ligge i intervallet DKK 105 – 115 mio., hvilket er en stigning på DKK 15 mio. i forhold til det tidligere udmeldte interval på DKK 90 – 100 mio.

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 forventer at afholde omkostninger på DKK 170 – 195 mio. i fjerde kvartal 2012, hvilket er mere end omkostningsforbruget i de forrige kvartaler i 2012. De højere omkostninger i fjerde kvartal skyldes primært udviklingsprogrammerne for ofatumumab og daratumumab og afhænger af forløbet af udviklingsaktiviteterne under vores samarbejde med GSK og Janssen. Vi har ikke fuld kontrol over disse omkostninger og en del af disse kan eventuelt blive flyttet til 2013.

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 125 - 175 mio., hvilket er en forbedring på DKK 15 mio. i forhold til den tidligere forventning på DKK 140 – 190 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.

## Delårsrapport for de første ni måneder af 2012

Facilitetens dagsværdi med fradrag af salgskostninger er på nuværende tidspunkt estimeret til USD 58 mio., svarende til ca. DKK 320 mio., ved en valutakurs på USD 1,00 = DKK 5,50. Pr. 30. september 2012 var valutakursen mellem USD og DKK 5,7660. Vi er optimistiske i lyset af den seneste tids aktivitet vedrørende faciliteten og har fortsat fokus på at indgå en salgsaftale i 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 360 – 385 mio., hvilket igen er en forbedring på DKK 15 mio. i forhold til de tidligere forventninger på DKK 375 – 400 mio.

Med yderligere likviditet på ca. DKK 800 mio. fra aktieinvesteringen og upfront betalingen vedrørende licensaftalen for daratumumab og aktietegningsaftalen forventer vi, at likviditeten ved udgangen af 2012, ekskl. salg af faciliteten, vil udgøre DKK 1.520 – 1.545 mio., hvilket udgør en stigning på DKK 15 mio. i forhold til de tidligere forventninger på DKK 1.505 – 1.530 mio. Forbedringen kan henføres til stigningen i royaltyindtægter, som er beskrevet ovenfor. Hvis der tages højde for det planlagte salg af faciliteten, forventer vi, at likviditeten ved udgangen af 2012 vil stige med DKK 320 mio. til DKK 1.840 – 1.865 mio. i forhold til de tidligere forventninger på DKK 1.825 – 1.850 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.

## Delårsrapport for de første ni måneder af 2012

### MÅL FOR 2012

Prioritet	Milestone	Fremskridt til dato
Maksimere ofatumumabs værdi	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Rapportere fase II F&amp;A refraktær CLL data</li> <li>• Fase III CLL vedligeholdelsesbehandling, interim sikkerhedsdata</li> <li>• Fase III DLBCL ofatumumab vs. rituximab futilitetsanalyse</li> <li>• Rapportere data fra flere ISS-studier</li> </ul>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ Data præsenteret på ASCO</li> <li>IDMC-analyse forventes i første halvår 2013</li> <li>✓ IDMC anbefaler at fortsætte studiet</li> <li>✓ Data fra 5 ISS-studier præsenteret på ASCO/EHA</li> </ul>
Udvidelse Arzerra	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Lancering og tilskudsordninger i nye lande</li> <li>• Ansøgning om markedsføringsstilladelse i nyt geografisk område</li> </ul>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ Første lancering i Sydamerika, nu lanceret i 24 lande</li> <li>✓ GSK har indsendt NDA i Japan</li> </ul>
Daratumumab	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Rapportere effektdata fra fase I/II myelomatose-studie</li> <li>• Påbegynde fase I/II kombinationsstudier</li> <li>• Indgå partneraftale</li> </ul>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ Foreløbige data præsenteret på ASCO/EHA</li> <li>✓ Første patient doseret, fase I/II studie daratumumab + Revlimid</li> <li>✓ Licensaftale indgået med Janssen og aktietegningsaftale indgået med JJDC</li> </ul>
Udvide vores pipeline	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Rapportere proof-of-concepts for ADC &amp; DuoBody-produktkandidater</li> </ul>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ DuoBody proof-of-concepts præsenteret på 14 konferencer</li> </ul>
DuoBody-plattform	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Indgå ny samarbejdsaftale</li> <li>• Videreudvikle platformen</li> </ul>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ 2 samarbejder: Novartis &amp; Janssen</li> <li>✓ 3 bispecifikke antistofprogrammer aktiveret af Janssen</li> </ul>
Samarbejdsaftaler	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Rapportere fremskridt med prækliniske programmer</li> <li>• Rapportere fremskridt med kliniske programmer</li> <li>• Indgå ny samarbejdsaftale</li> </ul>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ Lundbeck, anden milestone</li> <li>✓ Udlicenseret HuMax-IL8</li> </ul>
Styre og kontrollere cash burn	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Reducere cash burn og forlænge cash runway</li> <li>• Gennemføre salg af produktionsfaciliteten</li> </ul>	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ Forventningerne opjusteret tre gange</li> </ul>



## Delårsrapport for de første ni måneder af 2012

### PRODUKTPORTEFØLJE – FREMSKRIDT I DE FØRSTE NI MÅNEDER AF 2012

Vores forskere undersøger løbende lovende nye sygdoms-targets med henblik på en mulig udvidelse af vores produktportefølje. Pr. 30. september 2012 havde vi 27 igangværende kliniske studier, herunder 11 fase III studier, sammenlignet med 24 studier ved udgangen af september 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](http://www.genmab.com/products).

Produkt	Sygdomsindikationer	Fase
<b>Ofatumumab (23 studier)</b> 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
	Leddegigt (RA)	III
<b>Daratumumab (2 studier)</b> Target: CD38 Partner: Janssen	Myelomatose (MM)	I/II
<b>RG1512</b> Target: p-selectin Partner: Roche	Vena saphena graft sygdom	II
	Akut koronarsyndrom (ACS)	II

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

#### Ofatumumab (Arzerra)

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

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. Godkendelsen var baseret på resultater fra et pivotalt studie 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 de små og store ekstracellulære løkker (Teeling et al 2006).

I pivotaltstudiet, 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%)

## Delårsrapport for de første ni måneder af 2012

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%.

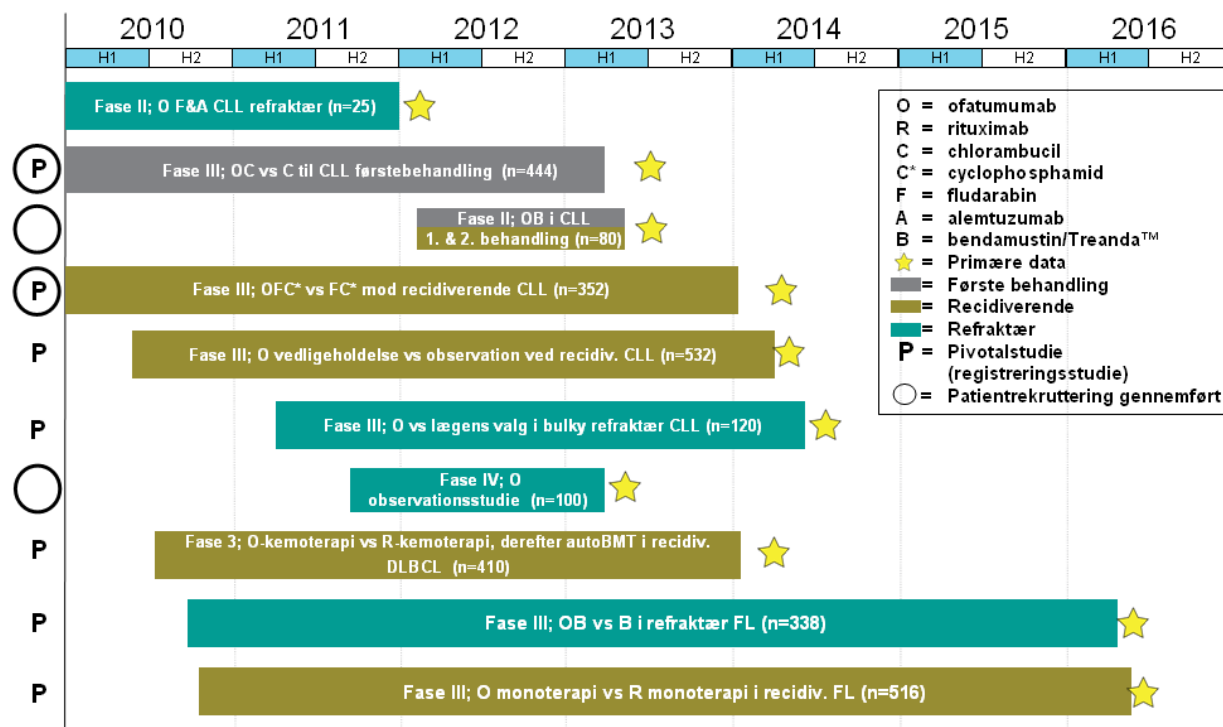
Pr. 30. september 2012 var der 23 igangværende studier med ofatumumab, herunder 7 fase III cancer pivotalstudier, og ofatumumab var tilgængeligt i 24 lande verden over. Herudover er der mere end 75 planlagte eller igangværende studier sponsoreret af investigatorene (ISS), herunder et nyligt påbegyndt fase III studie.

For yderligere oplysninger om ofatumumab henvises til [www.genmab.com/ofatumumab](http://www.genmab.com/ofatumumab).

### Opdatering tredje kvartal og perioden efter regnskabsperiodens afslutning

- 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.
- I fase III studiet vedrørende vedligeholdelsesbehandling med ofatumumab mod recidiverende CLL forventer vi nu, at en uafhængig dataovervågningskomité (IDMC) vil foretage en interim analyse af studiet i første halvår 2013 i stedet for i 2012. Forsinkelsen ventes ikke at påvirke tidspunktet for tilvejebringelsen af primære data.
- Patientrekrutteringen til fase IV observationsstudiet med ofatumumab til behandling af CLL blev afsluttet i løbet af tredje kvartal 2012.
- Et ofatumumab-abstract er blevet udvalgt til præsentation på årsmødet i American Society of Hematology i 2012.

Nedenstående tidsoversigt viser de igangværende kliniske studier inden for cancerområdet med ofatumumab samt forventede tidspunkter for primære data pr. 7. november 2012. Tidspunktet for tilvejebringelsen af primære data kan ændre sig og indtræffe tidligere eller senere end anført baseret på faktiske begivenheder.





## Delårsrapport for de første ni måneder af 2012

### Væsentlige opdateringer fra første halvår

- 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. Der blev efterfølgende udløst en milestonebetaling på DKK 20 mio. i forbindelse med indsendelsen.
- 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 fire abstracts fra ISS-studier på ASCO.

### Daratumumab

- Nyt samarbejde med Janssen
- Lovende foreløbige sikkerheds- og effektdata fra fase I/II studiet til behandling af myelomatose
- Stor patientpopulation, hvor salg af terapeutiske produkter til behandling af myelomatose anslås at nå USD 9 mia. i 2020
- Potentiale i flere forskellige cancertyper, myelomatose, forskellige former for leukæmi, follikulært lymfom, DLBCL og mantle-celle lymfom
- Bredspektret celledræbende aktivitet; medierer celledød via ADCC, ADCP, CDC og apoptose
- Forbedrer celledræbende aktivitet i kombination med lenalidomid og bortezomib i prækliniske undersøgelser

Daratumumab, et CD38 monoklonalt antistof, 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](http://www.genmab.com/daratumumab).

### Opdatering tredje kvartal og perioden efter regnskabsperiodens afslutning

- Genmab indgik i august en global licens- og udviklingsaftale vedrørende daratumumab med Janssen. Genmab modtog en upfront-licensbetaling på USD 55 mio., og under en aktietegningsaftale indvilgede JJDC i at investere DKK 475 mio. til tegning af 5,4 millioner nye aktier i Genmab til en kurs på DKK 88 pr. aktie, svarende til en overkurs på ca. 30% i forhold til lukkekursen på Genmabs aktier dagen før aftalen blev offentliggjort. Genmab vil også potentielt være berettiget til at modtage betalinger på op til USD 1 mia. for opnåelsen af milestones inden for udvikling, regulatoriske tiltag og salg ud over trinvist stigende to cifrede royaltybetalinger. Janssen vil være fuldt ansvarlig for alle omkostninger forbundet med den fremtidige udvikling og kommercialisering af daratumumab, herunder omkostninger til de to igangværende fase I/II studier. Licensaftalen trådte i kraft i september, efter der var opnået godkendelse fra konkurrencemyndighederne, og udstedelsen af nye Genmab-aktier til JJDC i henhold til aktietegningsaftalen blev gennemført i oktober efter formel godkendelse af et prospekt. Efter udstedelsen af de nye aktier blev JJDC Genmabs største aktionær med en ejerandel på 10,73% af aktiekapitalen.
- Tre patienter er blevet rekrutteret i dosisgruppen på 24 mg/kg i fase I/II studiet til bestemmelse af sikkerhed og dosis med daratumumab til behandling af recidiverende eller refraktær myelomatose. Foreløbige data var tilgængelige fra to af disse patienter og viste, at én patient

## Delårsrapport for de første ni måneder af 2012

havde et partielt respons, mens den anden havde stabil sygdom. Den anden del af studiet ventes igangsat inden længe.

- Der er udvalgt seks abstracts til præsentation på årsmødet i American Society of Hematology i 2012, herunder en mundtlig præsentation som beskriver data fra det igangværende fase I/II studie vedrørende recidiverende eller refraktær myelomatose.

### Væsentlige opdateringer fra første halvår

- 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.
- Den første patient blev behandlet i juni måned i et nyt fase I/II studie med daratumumab i kombination med Revlimid (lenalidomid) 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. Vi forventer at indsende en ansøgning om klinisk forsøg (IND) for vores næste produktkandidat HuMax-TF-ADC i 2013. For yderligere oplysninger om vores prækliniske pipeline henvises til [www.genmab.com/pre-clinical](http://www.genmab.com/pre-clinical).

### Væsentlige opdateringer fra første halvår

- Vi opnåede den anden prækliniske milestone i samarbejdet med Lundbeck, som udløste en milestonebetaling på EUR 1 mio. til Genmab.
- I maj måned blev HuMax-IL8 udlicenseret til Cormorant Pharmaceuticals. I henhold til aftalen modtog Genmab en upfront betaling 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.

## TEKNOLOGISKE FREMSKRIDT I DE FØRSTE NI MÅNEDER AF 2012

### DuoBody-platform

DuoBody-platformen 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-platformen genererer bispecifikke antistoffer via en hurtig og bredt anvendelig proces, som let kan foretages i laboratoriemålestok samt bruges til produktion i kommerciel skala. For yderligere oplysninger om DuoBody-platformen og vores øvrige teknologier henvises til [www.genmab.com/tech](http://www.genmab.com/tech).

### Opdatering tredje kvartal og perioden efter regnskabsperiodens afslutning

- I juli indgik vi et samarbejde med Janssen om at skabe og udvikle bispecifikke antistoffer ved brug af vores DuoBody-teknologiplatform til op til 10 DuoBody-programmer. I henhold til aftalen modtog Genmab en upfront betaling 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 de første ni måneder af 2012

- I august og oktober udvalgte Janssen to yderligere target-kombinationer under vores DuoBody-samarbejde, og dette førte til to betalinger for de to bispecifikke antistofprogrammer på hver USD 750.000 til Genmab. Der er i alt aktiveret tre bispecifikke antistofprogrammer under denne aftale.

### Væsentlige opdateringer fra første halvår

- 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 sygdomstarget-kombinationer identificeret af Novartis. I henhold til aftalen modtog Genmab en upfront betaling på USD 2 mio. Hvis alle milestones i aftalen bliver opnået, vil den samlede potentielle værdi af aftalen for Genmab være på cirka USD 175 mio. plus forskningsfinansiering og royalties.

## PRODUKTION

Genmab har fortsat fokus på at sælge sin produktionsfacilitet i Brooklyn Park, Minnesota, USA. Salgsprocessen er aktiv, og det er vores mål at indgå en salgsaftale 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 salgsgent 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.

Selvom vi fortsat er fokuseret på at indgå en salgsaftale i 2012, kan vi møde yderligere udfordringer i fremtiden i forhold til det planlagte salg af faciliteten på grund af de svære markedsforhold, forværrede økonomiske fremtidsudsigter og frygt for en ny global recession samt overskydende kontraktproduktionskapacitet.

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.

Siden offentliggørelsen af årsrapporten er der sket følgende opdateringer i Genmabs samlede risikoprofil:

I august indgik Genmab en global licens- og udviklingsaftale for daratumumab med Janssen samt en aktietegningsaftale med JJDC, som væsentligt har forbedret vores finansielle stilling og styrke. Aftalerne trådte i kraft i henholdsvis september og oktober.

For yderligere oplysninger henvises til afsnittene Produktportefølje og Regnskabsberetning i denne delårsrapport.

Pr. datoen for denne delårsrapport er der ikke sket nogen yderligere 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).

## Delårsrapport for de første ni måneder af 2012

### Nettoomsætning

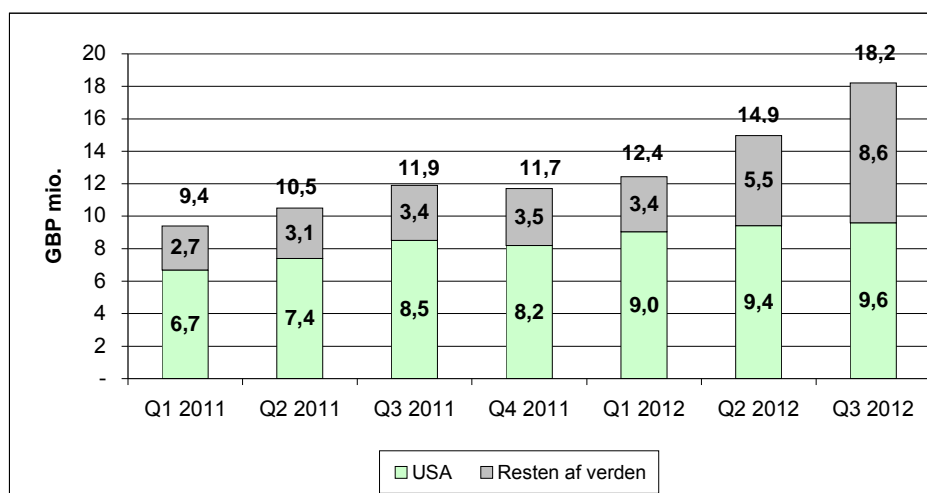
Genmabs nettoomsætning udgjorde DKK 322 mio. i de første ni måneder af 2012 sammenlignet med DKK 258 mio. i den tilsvarende periode af 2011. Stigningen på DKK 64 mio., svarende til 25%, kunne primært henføres til højere royalties fra Arzerra, omsætning vedrørende vores daratumumab-samarbejde med Janssen samt opnåelsen af en milestone under vores samarbejde med GSK.

DKK mio.	Første ni måneder 2012	Første ni måneder 2011
Royalties	84	55
Milestonebetalinger	28	-
Udskudt omsætning	177	170
Øvrig nettoomsætning	33	33
<b>Samlet nettoomsætning</b>	<b>322</b>	<b>258</b>

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 45,5 mio. i de første ni måneder af 2012 sammenlignet med GBP 31,8 mio. i samme periode i 2011, svarende til en stigning på 43%. Tredje kvartal repræsenterede det højeste salg siden lanceringen i 2009. Salget til resten af verden i såvel andet som tredje kvartal 2012 indeholdt for en stor andels vedkommende salg vedrørende leverancer af ofatumumab til kliniske forsøg foretaget af andre selskaber og er ikke som sådant 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 fra Arzerra udgjorde i de første ni måneder af 2012 i alt DKK 84 mio. sammenlignet med DKK 55 mio. i tilsvarende periode af 2011. Stigningen på 53% er større end væksten i det underliggende salg som følge af valutakursudsving mellem GBP og DKK.

## Delårsrapport for de første ni måneder af 2012

### 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 de første ni måneder af 2011.

### Udskudt omsætning:

I de første ni måneder af 2012 udgjorde udskudt omsætning DKK 177 mio. sammenlignet med DKK 170 mio. i den tilsvarende periode af 2011. Den udskudte omsætning vedrører primært vores samarbejdsaftaler med GSK og Lundbeck og indregnes lineært i resultatopgørelsen på grundlag af planlagte udviklingsperioder.

Den 30. august 2012 offentliggjorde Genmab en global licens- og udviklingsaftale vedrørende daratumumab, i henhold til hvilken Genmab modtog en upfront betaling på USD 55 mio. i september måned. Upfront betalingen samt en andel af overkursen forbundet med JJDC's aktieinvestering fordeles og indregnes som omsætning over en syvårig periode. Der henvises til afsnittet "Balancen" på side 16 og note 1 i denne delårsrapport for yderligere oplysninger om den regnskabsmæssige behandling af daratumumab-aftalen.

### Øvrig nettoomsætning:

Øvrig nettoomsætning udgjorde DKK 33 mio. såvel i de første ni måneder af 2012 som i den tilsvarende periode af 2011 og bestod primært af refusion af visse forsknings- og udviklingsomkostninger i forbindelse med udviklingsarbejde under Genmabs samarbejdsaftaler med GSK, Janssen og Lundbeck. Refusionsindtægter vedrørende de to igangværende fase I/II studier og relaterede kontraktproducentaktiviteter under licensaftalen for daratumumab med Janssen er indeholdt fra 31. august 2012.

### Forsknings- og udviklingsomkostninger

Forsknings- og udviklingsomkostninger udgjorde DKK 383 mio. i de første ni måneder af 2012 mod DKK 390 mio. i de første ni måneder af 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 7 mio., eller 2%. 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 de første ni måneder af 2011.

### Administrationsomkostninger

Administrationsomkostninger udgjorde DKK 47 mio. i de første ni måneder af 2012 sammenlignet med DKK 53 mio. i samme periode i 2011. Nedgangen på 10% skyldtes primært faldende warrantomkostninger samt vores fortsatte fokus på omkostningsstyring.

Administrationsomkostningerne udgjorde 11% af vores samlede driftsomkostninger i de første ni måneder af 2012 sammenlignet med 12% i samme periode af 2011.

### Driftsresultat

Som følge af fortsat højt fokus på omkostningsstyring samt ovennævnte omkostningsposter faldt de samlede driftsomkostninger med 3% fra DKK 443 mio. i de første ni måneder af 2011 til DKK 430 mio. i de første ni måneder af 2012. Kombineret med omsætningsfremgangen på DKK 64 mio. udgjorde

## Delårsrapport for de første ni måneder af 2012

driftsunderskuddet DKK 109 mio. i de første ni måneder af 2012 sammenlignet med DKK 185 mio. i samme periode i 2011. Dette svarer til en forbedring på 41% i forhold til de første ni måneder af 2011.

Pr. 30. september 2012 var antallet af medarbejdere i alt 179 mod 180 pr. 30. september 2011.

Medarbejdere	30. september 2012	30. september 2011
Forsknings- og udviklingsmedarbejdere	136	137
Administrative medarbejdere	20	20
<b>Samlet antal medarbejdere i fortsættende aktiviteter</b>	<b>156</b>	<b>157</b>
<b>Ophørt aktivitet</b>	<b>23</b>	<b>23</b>
<b>Samlet antal medarbejdere</b>	<b>179</b>	<b>180</b>

### Finansielle poster, netto

Finansielle poster, netto for de første ni måneder af 2012 udgjorde en nettoindtægt på DKK 12 mio. sammenlignet med en nettoindtægt på DKK 10 mio. i de første ni måneder af 2011.

DKK mio.	Første ni måneder 2012	Første ni måneder 2011
Renter og øvrige finansielle indtægter	12	18
Regulering af afledte finansielle instrumenter	12	-
Realiserede og urealiserede gevinster på kortfristede værdipapirer, netto	-	2
<b>Finansielle indtægter</b>	<b>24</b>	<b>20</b>
Renter og øvrige finansielle omkostninger	(2)	(2)
Realiserede og urealiserede tab på kortfristede værdipapirer, netto	(4)	-
Realiserede og urealiserede valutakurstab, netto	(6)	(8)
<b>Finansielle omkostninger</b>	<b>(12)</b>	<b>(10)</b>
<b>Finansielle poster, netto</b>	<b>12</b>	<b>10</b>

De samlede renteindtægter udgjorde DKK 12 mio. i de første ni måneder af 2012 sammenlignet med DKK 18 mio. i samme periode i 2011. Reduktionen kunne primært henføres til en lavere gennemsnitlig likviditet. Upprøbet betalingen fra daratumumab-aftalen med Janssen blev modtaget i september 2012.

I de første ni måneder af 2012 udgjorde realiserede og urealiserede tab på kortfristede værdipapirer, netto DKK 4 mio. sammenlignet med en nettogevinst på DKK 2 mio. i de første ni måneder af 2011. I de første ni måneder af 2012 var vores kortfristede værdipapirer negativt påvirket af den svagt stigende markedsrente 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. I de første ni måneder af 2012 udgjorde valutakurstab, netto, DKK 6 mio. sammenlignet med DKK 8 mio. i den tilsvarende periode af 2011.



## Delårsrapport for de første ni måneder af 2012

Reguleringerne af afledte finansielle instrumenter vedrørte primært dagsværdireguleringer af vores capped risk collar-kontrakt. For at nedbringe Genmabs langsigtede GBP/DKK valutakursrisiko forbundet med det årlige betalingsmaksimum på GBP 17 mio. under samarbejdet med GSK, indgik Genmab i oktober 2011 en derivatkontrakt til sikring af den forbundne valutarisiko for perioden fra 2013 til 2015. Hvert år er opdelt i 3 forfaldsdatoer for at afpasse den forventede timing af kvartalsvise fakturaer til GSK med en antaget nominal opdeling på henholdsvis GBP 6 mio., GBP 6 mio. og GBP 5 mio. Denne valutakurssikring er udført for at minimere risikoen og derved øge forudsigeligheden af koncernens finansielle resultater og pengestrømme.

### Nettoresultat af fortsættende aktiviteter

Nettounderskuddet af fortsættende aktiviteter for de første ni måneder af 2012 udgjorde DKK 96 mio. sammenlignet med DKK 181 mio. i samme periode af 2011. Forbedringen på DKK 85 mio., eller 47%, kunne primært henføres til stigende nettoomsætning på DKK 64 mio. samt reduktionen i driftsomkostninger på DKK 13 mio.

### 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 31 mio. i de første ni måneder af 2012 sammenlignet med DKK 371 mio. i samme periode af 2011.

Facilitetens dagsværdi med fradrag af salgsomkostninger blev reduceret fra ca. USD 120 mio. til USD 58 mio. pr. 30. september 2011, hvilket resulterede i en ikke-likviditetspåvirkende nedskrivning på ca. DKK 342 mio. Denne nedskrivning er indeholdt i de DKK 371 mio. anført ovenfor.

Forud for et eventuelt salg vil produktionsfaciliteten i Minnesota udelukkende operere på vedligeholdelsesniveau, og dette er afspejlet i resultatet for de første ni måneder af 2012 og 2011. Facilitetens vedligeholdelsesomkostninger udgjorde DKK 31 mio. i de første ni måneder af 2012 sammenlignet med DKK 30 mio. i samme periode af 2011. Trods en reduktion i facilitetens vedligeholdelsesomkostninger denomineret i USD steg omkostningerne som følge af en højere gennemsnitlig valutakurs mellem USD og DKK i forhold til de første ni måneder af 2011.

### Likviditet

Pr. 30. september 2012 afspejlede balancen likvider og kortfristede værdipapirer (likviditet) på i alt DKK 1.194 mio. Dette er en nettostigning på DKK 89 mio. i forhold til begyndelsen af 2012, som primært kan henføres til upfront betalingen på USD 55 mio. fra Janssen, og som delvist udlignes af den løbende investering i vores forsknings- og udviklingsaktiviteter. Selskabets cash burn for de første ni måneder af 2011 udgjorde DKK 325 mio.

DKK mio.	30. september 2012	30. september 2011
<b>Kortfristede værdipapirer</b>	<b>769</b>	<b>1.048</b>
Bankindeståender og kontantbeholdninger	403	165
Kortfristede værdipapirer	7	-
Likvider bestemt for salg	15	8
<b>Likvide beholdninger</b>	<b>425</b>	<b>173</b>
<b>Likviditet</b>	<b>1.194</b>	<b>1.221</b>

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

## Delårsrapport for de første ni måneder af 2012

varighed. Pr. 30. september 2012 havde 98% af vores kortfristede værdipapirer en AAA-rating, mod 99% ved 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 i denne delårsrapport for yderligere oplysninger om vores kortfristede værdipapirer.

Provenuet fra den globale licens- og udviklingsaftale vedrørende daratumumab med Janssen og aktietegningsaftalen med JJDC vil blive investeret i overensstemmelse med vores investeringspolitik i løbet af fjerde kvartal 2012.

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

### Balancen

Pr. 30. september 2012 udgjorde de samlede aktiver DKK 1.772 mio. mod DKK 1.564 mio. pr. 31. december 2011. Pr. 30. september 2012 bestod aktiverne hovedsageligt af kortfristede værdipapirer på DKK 769 mio., likvider på DKK 410 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 i denne delårsrapport for yderligere oplysninger.

Anden gæld er steget fra DKK 136 mio. pr. 31. december 2011 til DKK 173 mio. pr. 30. september 2012. Stigningen skyldtes primært forpligtelser relateret til vores udviklingsaftale med GSK. Som et resultat af ændringen til GSK-aftalen i juli 2010 vil DKK 72 mio. forfalde til betaling til GSK fra begyndelsen af 2016 via forud aftalte maksimumfradrag i Arzerra royaltymbetalinger til Genmab.

Udskudt omsætning udgjorde DKK 1.160 mio. pr. 30. september 2012 mod DKK 863 mio. pr. 31. december 2011. Stigningen kunne primært henføres til vores nye licens- og udviklingsaftale for daratumumab med Janssen Biotech samt JJDC's aktieinvestering. Den regnskabsmæssige behandling iht. IFRS af JJDC's aktieinvestering adskiller sig fra den juridiske behandling efter dansk lov. Den danske selskabslov foreskriver, at hele overkursen relateret til en kapitalforhøjelse skal henføres til frie reserver. I henhold til IFRS bliver en andel af overkursen allokert til udskudt omsætning, som indregnes som omsætning over en skønnet amortiseringsperiode. Udskudt omsætning er ikke en gældspost, som skal betales. Genmab er ikke forpligtet til at tilbagebetale det modtagne beløb og kan frit anvende dette. For så vidt angår licensaftalen og licensbetalingen på USD 55 mio. er Janssen Biotech's betaling heraf endelig, og Genmab har ingen forpligtelse til at tilbagebetale dette beløb. Fordelingen og indregningen af betalingen fra Janssen som udskudt omsætning over en syvårig periode afspejler således den regnskabsmæssige behandling under IFRS og ikke den juridiske behandling under dansk lov. Genmab vil endvidere i henhold til licensaftalen modtage betalinger fra Janssen for de omkostninger, som Genmab afholder i forbindelse med det forsknings-, udviklings- og produktionsarbejde der udføres. Der henvises til note 1 i denne delårsrapport og note 1 i årsrapporten for 2011 for yderligere oplysninger om indregning af udskudt omsætning.

Pr. 30. september 2012 udgjorde egenkapitalen DKK 368 mio. sammenlignet med DKK 486 mio. ved udgangen af december 2011. Den 30. september 2012 udgjorde Genmabs egenkapitalandel 21% sammenlignet med 31% ved udgangen af 2011. Faldet skyldes primært vores nettounderskud for de første ni måneder 2012. Kapitalforhøjelsen i forbindelse med udstedelsen af nye Genmab-aktier til JJDC blev registreret i oktober måned.

## Delårsrapport for de første ni måneder af 2012

### TOTALINDKOMSTOPGØRELSE FOR TREDJE KVARTAL 2012

#### Resultatopgørelse

	Note	3. kvartal 2012	3. kvartal 2011
		DKK'000	DKK'000
<b>Nettoomsætning</b>		<b>115.876</b>	<b>90.867</b>
Forsknings- og udviklingsomkostninger		(127.213)	(131.286)
Administrationsomkostninger		(15.920)	(17.492)
<b>Driftsomkostninger</b>		<b>(143.133)</b>	<b>(148.778)</b>
<b>Driftsresultat</b>		<b>(27.257)</b>	<b>(57.911)</b>
Finansielle poster, netto		(19.139)	50.133
<b>Nettoresultat af fortsættende aktiviteter før skat</b>		<b>(46.396)</b>	<b>(7.778)</b>
Selskabsskat		1.749	(865)
<b>Nettoresultat af fortsættende aktiviteter</b>		<b>(44.647)</b>	<b>(8.643)</b>
Nettoresultat af ophørt aktivitet	2	(11.123)	(352.129)
<b>Nettoresultat</b>		<b>(55.770)</b>	<b>(360.772)</b>
Aktuel og udvandet indtjening pr. aktie		(1,24)	(8,03)
Aktuel og udvandet indtjening af fortsættende aktiviteter pr. aktie		(0,99)	(0,19)
<b>Totalindkomstopgørelse</b>			
<b>Nettoresultat</b>		<b>(55.770)</b>	<b>(360.772)</b>
<b>Øvrig totalindkomst</b>			
Valutakursregulering vedr. datterselskaber		6.972	11.696
<b>Totalindkomst i alt</b>		<b>(48.798)</b>	<b>(349.076)</b>

## Delårsrapport for de første ni måneder af 2012

### TOTALINDKOMSTOPGØRELSE FOR DE FØRSTE NI MÅNEDER AF 2012

Note	9 måneder 2012	9 måneder 2011
	DKK'000	DKK'000
<b>Nettoomsætning</b>	<b>321.533</b>	<b>257.867</b>
Forsknings- og udviklingsomkostninger	(383.064)	(390.308)
Administrationsomkostninger	(47.252)	(52.636)
<b>Driftsomkostninger</b>	<b>(430.316)</b>	<b>(442.944)</b>
<b>Driftsresultat</b>	<b>(108.783)</b>	<b>(185.077)</b>
Finansielle poster, netto	12.145	9.685
<b>Resultat af fortsættende aktiviteter før skat</b>	<b>(96.638)</b>	<b>(175.392)</b>
Selskabsskat	169	(5.913)
<b>Nettoresultat af fortsættende aktiviteter</b>	<b>(96.469)</b>	<b>(181.305)</b>
Resultat af ophørt aktivitet	2 (30.851)	(371.258)
<b>Nettoresultat</b>	<b>(127.320)</b>	<b>(552.563)</b>
Aktuel og udvandet indtjening pr. aktie	(2,84)	(12,30)
Aktuel og udvandet indtjening af fortsættende aktiviteter pr. aktie	(2,15)	(4,04)
<b>Totalindkomstopgørelse</b>		
<b>Nettoresultat</b>	<b>(127.320)</b>	<b>(552.563)</b>
<b>Øvrig totalindkomst</b>		
Valutakursregulering vedr. datterselskaber	(376)	(8.753)
<b>Totalindkomst i alt</b>	<b>(127.696)</b>	<b>(561.316)</b>

## Delårsrapport for de første ni måneder af 2012

### BALANCE – AKTIVER

	Note	30. september 2012	31. december 2011	30. september 2011
		DKK'000	DKK'000	DKK'000
Materielle aktiver		25.079	32.395	33.869
Andre værdipapirer og kapitalandele		-	-	365
Tilgodehavender		13.976	9.806	9.656
Udskudte skatteaktiver		3.946	5.431	10.012
<b>Langfristede aktiver i alt</b>		<b>43.001</b>	<b>47.632</b>	<b>53.902</b>
Tilgodehavender		191.761	60.964	59.295
Periodeafgrænsningsposter		3.871	10.249	12.028
Kortfristede værdipapier	3	768.554	1.035.422	1.048.177
Likvide beholdninger		410.056	65.197	164.991
		<b>1.374.242</b>	<b>1.171.832</b>	<b>1.284.491</b>
Aktiver bestemt for salg	2	354.885	344.968	334.508
<b>Kortfristede aktiver i alt</b>		<b>1.729.127</b>	<b>1.516.800</b>	<b>1.618.999</b>
<b>Aktiver i alt</b>		<b>1.772.128</b>	<b>1.564.432</b>	<b>1.672.901</b>

## Delårsrapport for de første ni måneder af 2012

### BALANCE – PASSIVER

	Note	30. september 2012	31. december 2011	30. september 2011
		DKK'000	DKK'000	DKK'000
Aktiekapital		44.907	44.907	44.907
Overkurs ved emission		5.375.256	5.375.256	5.375.256
Andre reserver		72.058	72.434	81.005
Overført resultat		(5.123.867)	(5.006.179)	(4.966.385)
<b>Egenkapital</b>		<b>368.354</b>	<b>486.418</b>	<b>534.783</b>
Hensatte forpligtelser		2.510	23.065	22.137
Leasingforpligtelse		2.848	6.056	5.995
Anden gæld		71.516	72.165	35.891
<b>Langfristede forpligtelser i alt</b>		<b>76.874</b>	<b>101.286</b>	<b>64.023</b>
Hensatte forpligtelser		26.542	-	-
Leasingforpligtelse		4.540	5.789	7.388
Leverandører af varer og tjenesteydelser		21.910	33.510	29.754
Udskudt omsætning		1.160.079	863.220	919.744
Anden gæld		101.604	63.621	104.451
		<b>1.314.675</b>	<b>966.140</b>	<b>1.061.337</b>
Forpligtelser vedrørende aktiver bestemt for salg	2	12.225	10.588	12.758
<b>Kortfristede forpligtelser i alt</b>		<b>1.326.900</b>	<b>976.728</b>	<b>1.074.095</b>
<b>Forpligtelser i alt</b>		<b>1.403.774</b>	<b>1.078.014</b>	<b>1.138.118</b>
<b>Passiver i alt</b>		<b>1.772.128</b>	<b>1.564.432</b>	<b>1.672.901</b>
Warrants	4			
Interne aktionærer	5			
Begivenheder efter balancedagen	6			



## Delårsrapport for de første ni måneder af 2012

### PENGESTRØMSOPGØRELSE

	Note	9 måneder 2012 DKK'000	9 måneder 2011 DKK'000
Nettoresultat af fortsættende aktiviteter før skat		(96.638)	(175.392)
Nettoresultat af ophørt aktivitet før skat	2	(30.823)	(371.258)
<b>Nettoresultat før skat</b>		<b>(127.461)</b>	<b>(546.650)</b>
Tilbageførsel af finansielle poster, netto		(12.153)	(9.692)
Regulering af ikke-likvide transaktioner:			
Afskrivninger og amortiseringer		11.932	11.419
Nedskrivninger		-	342.288
Nettotab (fortjeneste) på salg af driftsmidler		(27)	44
Aktiebaseret vederlag		9.632	16.032
Hensatte forpligtelser		5.891	-
Ændring i driftskapital:			
Tilgodehavender		(121.949)	(5.117)
Periodeafgrænsningsposter		6.081	(1.193)
Betalte hensatte forpligtelser		(666)	(1.070)
Udskudt omsætning		296.859	(169.574)
Leverandører af varer og tjenesteydelser samt anden gæld		16.753	29.733
<b>Pengestrømme fra driftsaktivitet før finansielle poster</b>		<b>84.892</b>	<b>(333.780)</b>
Renteindtægter, modtaget		15.873	19.617
Renteomkostninger, betalt		(394)	(601)
Betalte/modtagne selskabsskatter		4.944	(6.388)
<b>Pengestrømme fra driftsaktivitet</b>		<b>105.315</b>	<b>(321.152)</b>
Investeringer i materielle aktiver		(4.542)	(5.044)
Salg af materielle aktiver		27	470
Køb af kortfristede værdipapirer	3	(627.359)	(709.418)
Salg af kortfristede værdipapirer		888.670	1.215.199
<b>Pengestrømme fra investeringsaktivitet</b>		<b>256.796</b>	<b>501.207</b>
Betalte afdrag på leasingforpligtelse		(4.458)	(4.554)
<b>Pengestrømme fra finansieringsaktivitet</b>		<b>(4.458)</b>	<b>(4.554)</b>
<b>Ændring i likvide beholdninger</b>		<b>357.653</b>	<b>175.501</b>
Likvide beholdninger primo		69.409	(2.088)
Kursreguleringer		(1.905)	(782)
<b>Likvide beholdninger ultimo</b>		<b>425.157</b>	<b>172.631</b>
<b>Likvide beholdninger omfatter:</b>			
Bankindeståender og kontantbeholdninger		402.582	164.991
Kortfristede værdipapirer		7.474	-
Likvider bestemt for salg	2	15.101	7.640
		<b>425.157</b>	<b>172.631</b>

## Delårsrapport for de første ni måneder af 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
<b>31. december 2010</b>	<b>44.907.142</b>	<b>44.907</b>	<b>5.375.256</b>	<b>89.758</b>	<b>-</b>	<b>(4.429.854)</b>	<b>1.080.067</b>
Totalindkomst				(8.753)		(552.563)	(561.316)
<b>Transaktioner med ejere:</b>							
Aktiebaseret vederlag						16.032	16.032
<b>30. september 2011</b>	<b>44.907.142</b>	<b>44.907</b>	<b>5.375.256</b>	<b>81.005</b>	<b>-</b>	<b>(4.966.385)</b>	<b>534.783</b>
Totalindkomst				(8.571)		(43.805)	(52.376)
<b>Transaktioner med ejere:</b>							
Aktiebaseret vederlag						4.011	4.011
<b>31. december 2011</b>	<b>44.907.142</b>	<b>44.907</b>	<b>5.375.256</b>	<b>72.434</b>	<b>-</b>	<b>(5.006.179)</b>	<b>486.418</b>
Totalindkomst				(376)		(127.320)	(127.696)
<b>Transaktioner med ejere:</b>							
Aktiebaseret vederlag						9.632	9.632
<b>30. september 2012</b>	<b>44.907.142</b>	<b>44.907</b>	<b>5.375.256</b>	<b>72.058</b>	<b>-</b>	<b>(5.123.867)</b>	<b>368.354</b>

## Delårsrapport for de første ni måneder af 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. Delårsrapporten er ikke blevet gennemgået eller revideret af Genmabs eksterne revisorer.

##### 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 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 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.

##### *Indregning af omsætning – nye samarbejdsaftaler:*

Den 4. juni 2012 offentliggjorde Genmab en samarbejds- og licensaftale med Novartis, i henhold til hvilken Genmab modtog en upfront betaling på USD 2 mio. Upfront betalingen fordeles og indregnes som omsætning over en fireårig periode.

Den 12. juli 2012 offentliggjorde Genmab et samarbejde med Janssen om DuoBody-teknologiplatformen, i henhold til hvilken Genmab modtog en upfront betaling på USD 3,5 mio. Upfront betalingen allokeres og indtægtsføres over en femårig periode. Betaling på USD 750.000 for hvert enkelt udvælgelse af target-kombinationerne under aftalen i august og oktober er også indregnet som udskudt omsætning på datoen for udnyttelsen af denne option og indregnet som omsætning over den forventede forskningsperiode for hver af de udvalgte target-kombinationer.

Den 30. august 2012 offentliggjorde Genmab, at vi havde indgået en licensaftale med Janssen, i henhold til hvilken vi gav Janssen globale eksklusive rettigheder til at udvikle og kommercialisere daratumumab. I henhold til licensaftalen modtog Genmab en upfront betaling på USD 55 mio. (DKK 327 mio. på aftaletidspunktet). Samtidig indgik Genmab en aktietegningsaftale med JJDC, som foretog en aktieinvestering i Genmab gennem tegning af 5.400.000 ordinære aktier til en tegningskurs på DKK 88,00 pr. ordinære aktie à nom. DKK 1, svarende til en samlet tegningspris på ca. DKK 475 mio.

Da licensaftalen og aktietegningsaftalen mellem Genmab og Janssen/JJDC er tæt forbundne, behandles de i henhold til IFRS regnskabsmæssigt under ét. Som følge heraf skal en andel af overkursen på udstedelsen af aktier, som opgøres som forskellen mellem den aftalte købskurs for aktierne og markedskursen for aktierne på transaktionsdagen, ikke indregnes som en del af egenkapitalen men betragtes som en del af den initiale betaling for licensen og behandles under ét med upfront betalingen som omsætning – i alt DKK 435 mio.

Selvom størstedelen af ydelserne i forbindelse med licenstildelingen var leveret på datoen for aftalens indgåelse og således kunne udgøre indtægter, som skal indregnes, vurderes der at være et nært forhold mellem tildelingen af licensen og den udvikling, der skal foretages under licensaftalen i årene efter aftalens indgåelse. Da disse to elementer og betalingerne indeholdt i transaktionen ikke kan adskilles, er det ikke muligt at allokere de samlede indtægter under licensaftalen mellem licenstildelingen og de løbende udviklingsaktiviteter. Derfor vil det samlede beløb modtaget ved indgåelsen af licensaftalen og

## Delårsrapport for de første ni måneder af 2012

klassificeret som omsætning ikke blive allokeret mellem de enkelte elementer af licensaftalen men blive behandlet som samlet betaling for alle ydelser under licensaftalen.

De samlede indtægter modtaget ved aftalernes indgåelse (DKK 435 mio.) vil blive allokeret og indtægtsført lineært over den forventede udviklingsperiode på syv år.

Upfront betalingen og en andel af overkursen blev vurderet til at kunne indregnes på datoen for aftalens indgåelse, som var 30. august 2012. Den dertil bestemte overkurs er indeholdt i tilgodehavender i balancen pr. 30. september 2012.

Aktiekapitalforhøjelsen og den resterende del af overkursen – i alt DKK 366 mio. – vil blive indregnet på datoen for aktietegningsaftalens endelige indgåelse den 16. oktober 2012 som følge af krav fra Erhvervsstyrelsen, som kun giver mulighed for indregning af aktiekapitalforhøjelser, når der er afgivet ubetinget tilsagn om at tegne aktier i henhold til dansk selskabsret.

## Delårsrapport for de første ni måneder af 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/>.

	30. september 2012	31. december 2011	30. september 2011
	DKK'000	DKK'000 (hele året)	DKK'000
<b>Nettoresultat af ophørt aktivitet</b>			
Omsætning	-	-	-
Omkostninger	(30.831)	(38.913)	(29.577)
	<b>(30.831)</b>	<b>(38.913)</b>	<b>(29.577)</b>
Nedskrivninger til dagsværdi fratrukket salgskostninger	-	(341.688)	(341.688)
<b>Driftsresultat</b>	<b>(30.831)</b>	<b>(380.601)</b>	<b>(371.265)</b>
Finansielle indtægter, netto	8	9	7
<b>Nettoresultat før skat</b>	<b>(30.823)</b>	<b>(380.592)</b>	<b>(371.258)</b>
Skat af resultat	(28)	(28)	-
<b>Nettoresultat</b>	<b>(30.851)</b>	<b>(380.620)</b>	<b>(371.258)</b>
Aktuel og udvandet resultat af ophørt aktivitet pr. aktie	(0,69)	(8,48)	(8,27)
<b>Pengestrømme anvendt i ophørt aktivitet</b>			
Nettopengestrømme anvendt i driftsaktivitet	(27.043)	(40.313)	(28.917)
<b>Nettopengestrømme anvendt i ophørt aktivitet</b>	<b>(27.043)</b>	<b>(40.313)</b>	<b>(28.917)</b>
<b>Aktiver og forpligtelser bestemt for salg</b>			
Materielle aktiver	334.428	333.245	319.644
Tilgodehavender og periodeafgrænsningsposter	5.356	7.512	7.224
Likvide beholdninger	15.101	4.211	7.640
<b>Aktiver</b>	<b>354.885</b>	<b>344.968</b>	<b>334.508</b>
Hensatte forpligtelser	-	(617)	(639)
Leverandører af varer og tjenesteydelser/anden gæld	(12.225)	(9.971)	(12.119)
<b>Forpligtelser</b>	<b>(12.225)</b>	<b>(10.588)</b>	<b>(12.758)</b>
<b>Nettoaktiver i ophørt aktivitet</b>	<b>342.660</b>	<b>334.380</b>	<b>321.750</b>

## Delårsrapport for de første ni måneder af 2012

### Note 3 – Kortfristede værdipapirer

	30. september 2012	31. december 2011	30. september 2011
	DKK'000	DKK'000 (hele året)	DKK'000
Kostpris ved periodens begyndelse	1.025.020	1.551.351	1.551.351
Periodens tilgang	627.359	1.089.957	709.418
Periodens afgang	(887.185)	(1.616.288)	(1.220.253)
<b>Kostpris ved periodens afslutning</b>	<b>765.194</b>	<b>1.025.020</b>	<b>1.040.516</b>
Dagsværdiregulering primo perioden	10.402	(3.042)	(3.042)
Periodens dagsværdiregulering	(7.042)	13.444	10.703
<b>Dagsværdiregulering ultimo perioden</b>	<b>3.360</b>	<b>10.402</b>	<b>7.661</b>
<b>Regnskabsmæssig værdi ultimo perioden</b>	<b>768.554</b>	<b>1.035.422</b>	<b>1.048.177</b>
<b>Regnskabsmæssig værdi i procent af kostpris</b>	<b>100%</b>	<b>101%</b>	<b>101%</b>

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. september 2012 har Genmab kun investeret sine likvide midler via større danske finansielle institutioner, i danske realkreditobligationer samt danske, europæiske og amerikanske statsobligationer.

Pr. 30. september 2012 udgjorde dagsværdireguleringerne (de urealiserede gevinster) DKK 3 mio., hvor den regnskabsmæssige værdi i procent af kostprisen var 100% mod 101% pr. 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 fortsætte med at optjene og 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.



## Delårsrapport for de første ni måneder af 2012

### Warrantaktivitet

Warrantaktivitet i de første ni måneder af 2012 og 2011 er anført nedenfor. Der blev i de første ni måneder af 2012 tildelt 27.000 warrants til vores medarbejdere mod 401.500 warrants i de første ni måneder af 2011. Warranttildelingen i andet kvartal 2011 omfattede warrants til medlemmer af bestyrelsen og af direktionen. Pr. 9. oktober 2012 blev der tildelt 31.500 warrants til vores medarbejdere.

Der blev ikke udnyttet warrants i de første ni måneder af 2012 eller i den tilsvarende periode af 2011.

	30. september 2012	30. september 2011
Udestående warrants pr. 1. januar	6.313.678	5.942.690
Tildelt	27.000	401.500
Udnyttet	-	-
Udløbet/annulleret	(18.375)	(76.250)
<b>Udestående warrants pr. 30. september</b>	<b>6.322.303</b>	<b>6.267.940</b>
Vejet gennemsnitlig udnyttelseskurs	(DKK 198,86)	(DKK 200,59)

Omkostningerne til aktiebaseret vederlag udgjorde i de første ni måneder af 2012 i alt DKK 10 mio. sammenlignet med DKK 16 mio. i den 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. september 2012.

Efter Genmabs ordinære generalforsamling den 25. april 2012 konstituerede bestyrelsen sig med Dr. Anders Gersel Pedersen som formand og Dr. 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 de første ni måneder af 2012. For yderligere oplysninger om aflønning af bestyrelsen og direktionen henvises til note 20 i årsrapporten for 2011.

## Delårsrapport for de første ni måneder af 2012

	31. december 2011	Købt	Solgt	30. september 2012
<b>Antal aktier ejet</b>				
<b>Bestyrelsen</b>				
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
	<b>1.100</b>	<b>-</b>	<b>-</b>	<b>1.100</b>
<b>Direktionen</b>				
Jan van de Winkel	230.000	-	-	230.000
David A. Eatwell	-	-	-	-
	<b>230.000</b>	<b>-</b>	<b>-</b>	<b>230.000</b>
<b>I alt</b>	<b>231.100</b>	<b>-</b>	<b>-</b>	<b>231.100</b>

	31. december 2011	Tildelt	Udnyttet	30. september 2012
<b>Antal udestående warrants</b>				
<b>Bestyrelsen</b>				
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
	<b>618.675</b>	<b>3.000</b>	<b>-</b>	<b>621.675</b>
<b>Direktionen</b>				
Jan van de Winkel	810.000	-	-	810.000
David A. Eatwell	360.000	-	-	360.000
	<b>1.170.000</b>	<b>-</b>	<b>-</b>	<b>1.170.000</b>
<b>I alt</b>	<b>1.788.675</b>	<b>3.000</b>	<b>-</b>	<b>1.791.675</b>

## Delårsrapport for de første ni måneder af 2012

### Note 6 — Begivenheder efter balancedagen

#### Oktober

- I oktober blev der udstedt nye Genmab-aktier til JJDC i henhold til aktietegningsaftalen efter formel godkendelse af et prospekt.
- GSK rapporterede en nettoomsætning for Arzerra i tredje kvartal 2012 på GBP 18,2 mio., hvilket gav Genmab en royaltybetaling på DKK 34 mio.

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

## Delårsrapport for de første ni måneder af 2012

### LEDELSESPÅTEGNING

Bestyrelsen og direktionen har i dag gennemgået og godkendt den ikke-reviderede delårsrapport for Genmabkoncernen for perioden 1. januar til 30. september 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 3-16 indeholder en retvisende redegørelse for udviklingen i koncernens aktiviteter og økonomiske forhold, periodens resultat og koncernens finansielle stilling som helhed og en beskrivelse af de væsentlige risici og usikkerheder, som koncernen står overfor.

København, 7. november 2012

### Direktionen

Jan van de Winkel  
(President & CEO)

David A. Eatwell  
(Executive Vice President & CFO)

### Bestyrelsen

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)