

Genmab opdaterer resultatforventningerne til 2016

Selskabsmeddelelse

København, Danmark; 6. februar 2017 – Genmab A/S (Nasdaq Copenhagen: GEN) har i dag opdateret sine resultatforventninger til 2016. På baggrund af de foreløbige tal opjusterer Genmab sine resultatforventninger til 2016, som blev offentliggjort den 20. december 2016. Tabellen nedenfor viser et resume af vores nye og tidligere forventninger.

DKK mio.	Nye forventninger	Tidligere forventninger
Nettoomsætning	1.790 – 1.840	1.720 – 1.770
Driftsomkostninger	(750) – (800)	(800) – (850)
Driftsresultat	1.015 – 1.065	895 – 945
Likviditet, ultimo året*	3.850 – 3.950	3.650 – 3.750
*Likvider og kortfristede værdipapirer		

Nettoomsætningsintervallet er forhøjet primært som følge af højere royaltyindtægter fra Janssens nettosalg af DARZALEX[®] og opnåelsen af yderligere DuoBody[®] milestones. Intervallet for vores driftsomkostninger er reduceret bl.a. som følge af timingen af kliniske og prækliniske omkostninger. Intervallet for vores driftsresultat er forhøjet som følge af kombinationen af højere nettoomsætning og lavere omkostninger. Vores likviditet er forhøjet primært som følge af timingen af driftsomkostninger og andre driftskapitaljusteringer.

Som tidligere meddelt vil årsrapporten for 2016 blive offentliggjort den 22. februar 2017.

Om Genmab

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

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 selskabsmeddelelse indeholder fremadrettede udsagn. Ord som "tror", "forventer", "regner med", "agter" og "har planer om" og lignende udtryk er fremadrettede udsagn. De faktiske resultater eller præstationer kan afvige væsentligt fra de fremtidige resultater eller præstationer, der direkte eller indirekte er kommet til udtryk i sådanne udsagn. De væsentlige faktorer, som kunne bevirke at vore faktiske resultater eller præstationer afviger væsentligt, inkluderer bl.a., risici forbundet med præklinisk og klinisk udvikling af produkter, usikkerheder omkring udfald af og gennemførelse af kliniske forsøg herunder uforudsete sikkerhedsspørgsmål, usikkerheder forbundet med produktfremstilling, manglende 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 yderligere oplysninger om disse risici henvises til afsnit vedrørende risiko i

Genmab opdaterer resultatforventningerne til 2016

Genmabs seneste finansielle rapporter, som er tilgængelige på www.genmab.com. Genmab påtager sig ingen forpligtigelser til at opdatere eller revidere fremadrettede udsagn i denne selskabsmeddelelse og bekræfter heller ikke sådanne udsagn i forbindelse med faktiske resultater, medmindre dette kræves i medfør af lov.

Genmab A/S og dets dattervirksomheder ejer følgende varemærker: Genmab[®], det Y-formede Genmab logo[®], Genmab i kombination med det Y-formede Genmab logo[™], DuoBody logoet[®], HexaBody logoet[™], HuMax[®], HuMax-CD20[®], DuoBody[®], HexaBody[®] og UniBody[®]. Arzerra[®] er et varemærke tilhørende Novartis AG eller dets associerede selskaber. DARZALEX[®] er et varemærke tilhørende Janssen Biotech, Inc.