

Tildeling af restricted stock units til to nye bestyrelsesmedlemmer og tildeling af restricted stock units og warrants til en ny direktør i Genmab

Selskabsmeddelelse

København, Danmark, 29. marts 2017 – Genmab A/S (Nasdaq Copenhagen: GEN) offentliggjorde i dag, at på et bestyrelsesmøde har bestyrelsen besluttet at tildele 5.042 restricted stock units (aktieoptioner) til de to nye bestyrelsesmedlemmer og Selskabets nye direktør og 8.400 warrants (tegningsoptioner) til Selskabets nye direktør.

Hver restricted stock unit tildeles vederlagsfrit og giver indehaveren en ret og en pligt til at modtage én aktie i Genmab A/S af nominelt 1 kr. Værdien af hver restricted stock unit er lig lukkekursen på Genmab A/S' aktie på tildelingstidspunktet, kr. 1.427.

Restricted stock units kan udnyttes på den første bankdag i den førstkommande måned tre år efter tildelingsdatoen. Restricted stock units er desuden underlagt optjeningsbetingelser i henhold til programmet for restricted stock units vedtaget af bestyrelsen i overensstemmelse med de overordnede retningslinjer for incitamentsafsløning vedtaget af aktionærerne på den ordinære generalforsamling. Yderligere information omkring selskabets restricted stock unit program kan findes på www.genmab.com under Investors > Stock information > Restricted stock units.

Udnyttelseskursen for hver warrant er fastsat til kr. 1.427. Hver warrant tildeles vederlagsfrit og berettiger indehaveren til at tegne én aktie af nominelt 1 kr. mod betaling af udnyttelseskursen. Ved anvendelse af Black-Scholes formelen, kan værdien af hver warrant beregnes til kr. 473,44.

Warrants kan udnyttes tre år efter tildelingsdatoen, og alle warrants udløber syv år efter tildelingen. De nye warrants er tildelt under warrantprogrammet vedtaget af bestyrelsen den 28. marts 2017. Yderligere information omkring selskabets warrant-programmer kan findes på www.genmab.com under Investors > Stock information > Warrants.

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 påvirke 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

Tildeling af restricted stock units til to nye bestyrelsesmedlemmer og tildeling af restricted stock units og warrants til en ny direktør i Genmab

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 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.