

## Genmab ansætter Judith Klimovsky, MD, som Chief Development Officer

### Selskabsmeddelelse

- Judith Klimovsky, MD, ansættes som Executive Vice President og Chief Development Officer (CDO)
- Den nye CDO indtræder i Genmabs nuværende direktion, som i øjeblikket består af selskabets CEO og CFO
- Dr. Klimovsky tiltræder hos Genmab den 13. februar 2017

København, Danmark; 8. februar 2017 – Genmab A/S (Nasdaq Copenhagen: GEN) har i dag meddelt, at Judith Klimovsky, MD, ansættes som Executive Vice President og Chief Development Officer (CDO). Dr. Klimovsky vil blive ansvarlig for selskabets globale aktiviteter inden for produktudvikling og indtræder i direktionen, som i øjeblikket består af selskabets Chief Executive Officer, Dr. Jan van de Winkel, og Chief Financial Officer, David Eatwell. Ansættelsen afspejler Genmabs beslutning om at styrke såvel lederstrukturen som den globale organisation, i takt med at selskabet udvikles til et stærkt og vedvarende lønsomt internationalt biotekselskab. Dr. Klimovsky bliver ansvarlig for Genmabs produktudviklingsstrategi i overensstemmelse med selskabets strategi og 2025 Vision. Dr. Klimovsky har haft en imponerende karriere inden for lægemiddeludvikling og kommer fra en stilling som Senior Vice President and Global Head, Oncology Clinical Development, hos Novartis. Hun er hæmatolog med stor erfaring fra forskellige stillinger hos BMS, Merck og Novartis samt fra klinisk praksis i hæmatologi. Dr. Klimovsky har omfattende ekspertise i fase I-IV lægemiddeludvikling samt i medical affairs. Hun har gode lederevner og har spillet en afgørende rolle i udviklingen af en lang række vigtige kræftlægemidler.

“Vi er meget glade for at byde Judith velkommen hos Genmab. Hun tilføjer stor erfaring og kompetencer i udvikling af kræftlægemidler, som yderligere vil styrke selskabet, samtidig med at vi opbygger et stærkt team, der kan fortsætte vores succes på vejen mod at blive et vedvarende lønsomt biotekselskab,” udtaler Jan van de Winkel, ph.d., Chief Executive Officer hos Genmab. “Med Judith som ansvarlig for vores produktudviklingsaktiviteter vil vi være i stand til at videreføre vores differentierede produkter, som har potentialet til at transformere behandlingen af kræft og give væsentlige fordele for patienterne og deres familier i fremtiden.”

“Jeg glæder mig meget til at blive en del af Genmab på dette spændende tidspunkt i selskabets udvikling. Jeg har fulgt Genmabs udvikling i de senere år, og jeg har været imponeret over selskabets forskningsbaserede tilgang, dets førende viden om antistoffer, robuste produktpipeline og kompetencer inden for lægemiddeludvikling, og jeg ser meget frem til at skulle arbejde sammen med teamet på selskabets state-of-the-art portefølje,” udtaler Dr. Judith Klimovsky, ny Chief Development Officer hos Genmab.

Dr. Klimovsky tiltræder hos Genmab den 13. februar 2017 og vil have base på selskabets kontor i Princeton, USA med hyppig rejseaktivitet til selskabets andre lokationer i København og Utrecht, Holland.

### Om Dr. Judith Klimovsky

Dr. Klimovsky kommer fra en stilling som Senior Vice President and Global Head, Oncology Clinical Development hos Novartis. I lægemiddelbranchen er hun en anerkendt leder inden for lægemiddeludvikling og har tidligere haft ledende stillinger hos Merck og Bristol-Meyers Squibb. Dr. Klimovsky har også haft forskellige stillinger i klinisk praksis i Buenos Aires, Argentina.

### 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<sup>®</sup> (daratumumab) til behandling af visse myelomatose-indikationer, og Arzerra<sup>®</sup> (ofatumumab) til behandling af visse kronisk lymfatisk leukæmi-indikationer. Daratumumab er i

## Genmab ansætter Judith Klimovsky, MD, som Chief Development Officer

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<sup>®</sup> platformen til generering af bispecifikke antistoffer og HexaBody<sup>®</sup> 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](http://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](mailto: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 overflødiggøre 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](http://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<sup>®</sup>, det Y-formede Genmab logo<sup>®</sup>, Genmab i kombination med det Y-formede Genmab logo<sup>™</sup>, DuoBody logoet<sup>®</sup>, HexaBody logoet<sup>™</sup>, HuMax<sup>®</sup>, HuMax-CD20<sup>®</sup>, DuoBody<sup>®</sup>, HexaBody<sup>®</sup> og UniBody<sup>®</sup>. Arzerra<sup>®</sup> er et varemærke tilhørende Novartis AG eller dets associerede selskaber. DARZALEX<sup>®</sup> er et varemærke tilhørende Janssen Biotech, Inc.