

PATIENTREKRUTTERING AFSLUTTET TIL PIVOTALSTUDIE MED ZALUTUMUMAB TIL BEHANDLING AF HOVED-HALSCANCER

Resumé: Genmab har afsluttet rekrutteringen af patienter til den pivotale fase III undersøgelse med zalutumumab til behandling af refraktær hoved-halscancer.

København, Danmark, 10. juni 2009 – Genmab A/S (OMX: GEN) har i dag meddelt, at selskabet har afsluttet rekrutteringen af 273 patienter til det pivotale fase III studie med zalutumumab til behandling af refraktær hoved-halscancer. Genmab forventer at rapportere endelige resultater fra studiet inden udgangen af 2009.

Om studiet

Pivotalstudiet omfatter patienter med planocellulært karcinom i hoved-halsregionen (SCCHN), som er refraktære over for eller ikke tåler standard platinbaseret kemoterapi. Patienterne i studiet randomiseres i to behandlingsgrupper: zalutumumab i kombination med den bedste understøttende behandling eller den bedste understøttende behandling alene. De patienter, der behandles med zalutumumab i kombination med den bedste understøttende behandling, modtager en indledende dosis på 8 mg/kg zalutumumab og derefter ugentlige infusioner med en vedligeholdelsesdosis indtil sygdomsprogression. Vedligeholdelsesdosis reguleres efter behov, indtil patienten udvikler dosisbegrænsende hududslæt, op til en maksimal dosis på 16 mg/kg zalutumumab. Patienternes sygdomstilstand vil blive vurderet hver 8. uge ved CT-scanning eller MRI i henhold til RECIST-kriterierne indtil sygdomsprogression, og patienterne vil blive fulgt med henblik på overlevelse.

Formålet med studiet er at evaluere effekten af zalutumumab i kombination med den bedste understøttende behandling sammenlignet med den bedste understøttende behandling alene målt ved gennemsnitlig overlevelse. Det primære endpoint i studiet er gennemsnitlig overlevelse fra randomisering indtil dødstidspunktet.

Om Genmab A/S

Genmab er et førende internationalt bioteknologisk selskab med fokus på udvikling af fuldt humane antistoflægemidler til potentiel behandling af cancer. Genmabs kompetente teams inden for forskning, udvikling og produktion anvender unik og avanceret teknologi til at skabe og udvikle produkter til udækkede behandlingsbehov. Vores primære målsætning er at forbedre livet for de patienter, som har akut behov for nye behandlingsmuligheder. For yderligere oplysninger om Genmabs produkter og teknologi henvises til www.genmab.com.

Denne fondsbørsmeddelelse 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 produktopdagelse og -udvikling, usikkerheder

PATIENTREKRUTTERING AFSLUTTET TIL PIVOTALSTUDIE MED ZALUTUMUMAB TIL BEHANDLING AF HOVED-HALSCANCER

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 afsnittet "Risikostyring" i Genmabs årsrapport, som er tilgængelig på www.genmab.com. Genmab påtager sig ingen forpligtigelser til at opdatere eller revidere fremadrettede udsagn i denne fondsbørsmeddelelse og bekræfter heller ikke 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-HepC[™], HuMax-CD38[™], HuMax-CD32b[™], HuMax-TF[™], HuMax-Her2[™], HuMax-VEGF[™] og UniBody[®] er alle varemærker tilhørende Genmab A/S. Arzerra[™] er et varemærke tilhørende GlaxoSmithKline.

Kontakt: Helle Husted, Vice President, Investor Relations
T: +45 33 44 77 30; M: +45 25 27 47 13; E: h.husted@genmab.com

###