

DATA VEDRØRENDE OFATUMUMAB OG R1507 PRÆSENTERES PÅ ASCO

Resumé: Data fra udviklingsprogrammerne med ofatumumab og R1507 vil blive præsenteret på ASCO's årsmøde 2009.

København, Danmark, 11. maj 2009 – Genmab A/S (OMX: GEN) har i dag meddelt, at der vil blive præsenteret data fra udviklingsprogrammerne med ofatumumab og R1507 på 2009 årsmødet i American Society of Clinical Oncology (ASCO), som afholdes fra 29. maj til 2. juni i Orlando, Florida.

Ofatumumab – Poster-session, 30. maj fra kl. 8 til 12 lokal tid
Abstract # 7044 Ofatumumab, et nyt CD20 mAb, har effekt uanset tidligere behandling med rituximab hos patienter med kronisk lymfatisk leukæmi (CLL), som er refraktære over for fludarabin og alemtuzumab eller “bulky” fludarabin-refraktære.

Ofatumumab – Poster-session, 30. maj fra kl. 8 til 12 lokal tid
Abstract # 7043 Klinisk forbedring med et nyt CD20 mAb, ofatumumab, til behandling af fludarabin-refraktær kronisk lymfatisk leukæmi (CLL), hvor patienten også er refraktær over for alemtuzumab eller med “bulky” lymfadenopati.

R1507 – Mundtlig præsentation, 1. juni kl. 15 lokal tid
Abstract # 10503 En global fase II undersøgelse i et samarbejde under SARC af R1507, et rekombinant humant monoklonalt antistof mod insulin-like vækstfaktor-1 receptoren (IGF1R) til behandling af patienter med recidiverende eller refraktære sarkomer.

R1507 – Poster-session, 30. maj kl. 14 til 18 lokal tid
Abstract # 8095 Høje ekspressionsniveauer af total IGF-1R og sensitivitet af NSCLC-celler in vitro over for et anti-IGF-1R antistof (R1507).

Ovennævnte abstracts kan ses i deres helhed på www.asco.org den 14. maj 2009.

Om ofatumumab

Ofatumumab er et nyt fuldt humant monoklonalt antistof under udvikling, som retter sig mod en epitop (et specifikt bindingssted) på CD20-molekylet i det lille ekstracellulære domæne, som ligger tæt på overfladen af B-cellerne. Denne epitop er forskellig fra de bindingssteder, som de øvrige CD20-antistoffer, der i øjeblikket er tilgængelige, retter sig imod. CD20-molekylet er et vigtigt target i behandlingen af CLL, da det blandt CLL-patienter er udtrykt på de fleste B-celler.

DATA VEDRØRENDE OFATUMUMAB OG R1507 PRÆSENTERES PÅ ASCO

Ofatumumab udvikles i henhold til en aftale om fælles udvikling og kommercialisering mellem Genmab og GlaxoSmithKline. Ofatumumab er endnu ikke godkendt i noget land.

Om R1507

R1507 er et fuldt humant antistof, som Genmab har skabt under samarbejdet med Roche. Antistoffet er rettet mod Insulin-like Growth Factor 1 Receptor (IGF-1R), som har vist sig at være vigtigt ved tumorvækst og til at beskytte tumorceller mod at blive ødelagt. IGF-1R er overudtrykt i en lang række tumorer, herunder bryst-, tyktarms-, prostata-, lunge-, hud- og pancreascancer, og er et grundigt valideret target for antistofbehandling.

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 pressemeddelelse 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 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 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 pressemeddelelse 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

###