

GENMAB OFFENTLIGGØR ÆNDRING I BESTYRELSEN

Resumé: Genmabs bestyrelse inkluderer nu tre medarbejderrepræsentanter.

København, Danmark, 2. juni 2010 – Genmab A/S (OMX: GEN) offentliggjorde i dag, at tre medarbejdere fra Genmab-koncernen er blevet valgt ind i selskabets bestyrelse. I henhold til den danske selskabslov er medarbejderne i et selskab berettiget til at være repræsenteret i bestyrelsen, hvis selskabet har haft minimum 35 ansatte i gennemsnit de sidste tre år, og hvis medarbejderne ønsker sådan en ordning.

Medarbejderne hos Genmab A/S valgte at benytte sig af denne rettighed og godkendte desuden en frivillig aftale, der efter en vedtægtsændring gav selskabets datterselskaber mulighed for også at deltage i valget. Som et resultat blev tre medarbejdere og tre suppleanter valgt til bestyrelsen af medarbejderne.

Præsentation af de nye bestyrelsesmedlemmer findes nedenfor. De vil indtræde i Genmabs bestyrelse i forbindelse med bestyrelsesmødet den 2. juni 2010.

Daniel J. Bruno

Amerikaner, 30 år

Daniel J. Bruno kom til Genmab i 2008 og er controller på Genmabs lokationer i USA. Før Daniel Bruno kom til Genmab arbejdede han i seks år hos PricewaterhouseCoopers inden for forsikrings- og virksomhedsrådgivning af kunder i sundhedssektoren, som inkluderede medicinal-, biovidenskabs- og biotekvirksomheder. Han er uddannet statsautoriseret revisor og fik en B.S. og M.S. eksamen fra Fairleigh Dickinson University.

Nedjad Losic

Svensker, 41 år

Nedjad Losic kom til Genmab i 2004 og er Associate Director i statistikafdelingen på Genmabs lokation i København. Han har arbejdet i den farmaceutiske branche siden 1996. Før Nedjad Losic kom til Genmab, arbejdede han hos Ferring Pharmaceuticals og hos Spadille Sweden, hvor han var administrerende direktør. Han var den ansvarlige statistiker for to succesfulde lægemiddelregistreringsansøgninger, en i 1999 og en i 2009. Han har også været bestyrelsesmedlem i andre ikke-industrielle organisationer. Nedjad Losic fik en M.Sc. i matematik fra Lund University og en eksamen i Management of Medical Product Innovation fra Scandinavian International Management Institute.

GENMAB OFFENTLIGGØR ÆNDRING I BESTYRELSEN

Tom Vink, ph.d.

Hollænder, 47 år

Dr. Tom Vink kom til Genmab i 2002 som leder af Molecular Biology. På nuværende tidspunkt står han i spidsen for enheden Cell and Molecular Science på Genmabs forsknings- og udviklingsfacilitet i Utrecht. Før Tom Vink kom til Genmab, arbejdede han med forskning inden for biovidenskab i mere end 15 år, hvor han specialiserede sig i molekylærbiologi og biokemi. Dr. Vink er forfatter til mere end 20 videnskabelige publikationer og opfinder til mere end ti patenter og patentansøgninger. Han fik en M.S. i biokemi fra Leiden University og en ph.d. fra Utrecht University.

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 og udvikling anvender unik og avanceret teknologi til at skabe og udvikle produkter til udekkede 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 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[™], HuMax-Wnt, HuMax-cMet[™] 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

###