

Selskabsmeddelelse

Delårsrapport for perioden 1. januar 2009 til 31. marts 2009

2009-04-30

Novo Nordisks salg steg med 18% i første kvartal af 2009

Resultat af primær drift steg med 35% understøttet af fortsatte forbedringer i bruttomarginen

- Salget opgjort i kroner steg med 18% og med 11% opgjort i lokale valutaer.
 - Salget af moderne insuliner steg med 31% (25% i lokale valutaer).
 - Salget af NovoSeven® steg med 25% (18% i lokale valutaer).
 - Salget af Norditropin® steg med 18% (9% i lokale valutaer).
 - Salget i Nordamerika steg med 31% (16% i lokale valutaer).
 - Salget i International Operations steg med 20% (16% i lokale valutaer).
- Bruttomarginen steg med 2,6 procentpoint til 79,9% i første kvartal af 2009, primært som følge af fortsatte produktivitetsforbedringer og en positiv valutapåvirkning på omkring 1,0 procentpoint.
- Det rapporterede resultat af primær drift steg med 35% til 3.810 mio. kr. Korrigeret for valutapåvirkningen og omkostninger af engangskarakter i 2008 i forbindelse med afvikling af alle pulmonale diabetesprojekter steg det underliggende resultat af primær drift med omkring 15%.
- Nettoresultatet steg med 24% til 2.699 mio. kr. Resultat pr. aktie (udvandet) steg med 27% til 4,41 kr.
- I Europa har Udvalget for Humanmedicinske Lægemidler (CHMP) under Det Europæiske Lægemiddelagentur (EMA) vedtaget en positiv udtalelse om Victoza® (liraglutide), og Novo Nordisk forventer at modtage europæisk markedsføringstilladelse fra Europa-Kommissionen inden for ca. to måneder.
- I USA arbejder Novo Nordisk sammen med de amerikanske sundhedsmyndigheder, FDA, i forbindelse med deres færdigbehandling af registreringsansøgningen for liraglutide efter mødet i FDA's rådgivende komite den 2. april.
- For 2009 forventes nu en vækst i resultat af primær drift opgjort i lokale valutaer på mindst 10%, og væksten i det rapporterede resultat af primær drift ventes at blive omkring 8 procentpoint højere.

Adm. direktør Lars Rebien Sørensen udtaler: "Vi er tilfredse med resultaterne i årets første kvartal, som har været præget af en solid salgsvækst for de moderne insuliner og forbedringer i vores bruttomargin. Efter den positive udtalelse om Victoza® i Europa glæder vi os nu til at lancere Victoza® i de første europæiske markeder til sommer."

Regnskabsmeddelelse for første kvartal af 2009

Denne delårsrapport for første kvartal af 2009 er aflagt i overensstemmelse med IAS 34 'Præsentation af delårsregnskaber' som udstedt af IASB og godkendt af EU og yderligere danske oplysningskrav til delårsrapporter for børsnoterede selskaber. Delårsrapporten er ikke revideret. Se nærmere i afsnittet 'Anvendt regnskabspraksis' på side 10.

Beløb i mio. kr., undtagen gennemsnitligt antal udestående aktier, resultat pr. aktie og antal fuldtidsansatte.

Resultatopgørelse	1. kvrt. 2009	1. kvrt. 2008	Udvikling i % 1. kvrt. 2008 til 1. kvrt. 2009
Omsætning	12.498	10.614	18%
Bruttoresultat	9.990	8.201	22%
<i>Bruttomargin</i>	<i>79,9%</i>	<i>77,3%</i>	
Salgs- og distributionsomkostninger	3.844	2.975	29%
<i>I procent af omsætning</i>	<i>30,8%</i>	<i>28,0%</i>	
Forsknings- og udviklingsomkostninger	1.744	1.858	(6%)
<i>- heraf afviklingsomkostninger relateret til pulmonale diabetesprojekter</i>	<i>-</i>	<i>220</i>	<i>-</i>
<i>I procent af omsætning</i>	<i>14,0%</i>	<i>17,5%</i>	
<i>I procent af omsætning korrigeret for pulmonale diabetesprojekter</i>	<i>14,0%</i>	<i>15,4%</i>	
Administrationsomkostninger	679	627	8%
<i>I procent af omsætning</i>	<i>5,4%</i>	<i>5,9%</i>	
Licensindtægter og andre driftsindtægter	87	88	(1%)
Resultat af primær drift	3.810	2.829	35%
<i>Overskudsgrad (primær drift)</i>	<i>30,5%</i>	<i>26,7%</i>	
Nettofinans	(305)	39	-
Resultat før skat	3.505	2.868	22%
Nettoresultat	2.699	2.180	24%
<i>Overskudsgrad (nettoresultat)</i>	<i>21,6%</i>	<i>20,5%</i>	
Andre nøgletal			
Af- og nedskrivninger	607	563	8%
Investering i materielle anlægsaktiver	413	214	93%
Pengestrømme fra driftsaktivitet	4.148	3.070	35%
Frie pengestrømme	3.626	2.795	30%
Aktiver i alt	50.205	47.534	6%
Egenkapital	31.345	31.251	0%
<i>Egenkapitalandel</i>	<i>62,4%</i>	<i>65,7%</i>	
Gnsn. antal udestående aktier (mio. stk.) – udvandet	612,7	626,3	(2%)
Udvandet resultat pr. aktie (kr.)	4,41	3,48	27%
Antal fuldtidsansatte ved periodens udgang	27.429	25.765	6%

Salgsudviklingen fordelt på segmenter

Omsætningen steg med 18% opgjort i kroner og med 11% opgjort i lokale valutaer. Væksten blev realiseret inden for såvel diabetesbehandling som biopharmaceuticals, men var primært drevet af de moderne insuliner.

	Omsætning 1. kvrt. 2009 mio. kr.	Vækst som rapporteret	Vækst i lokale valutaer	Andel af væksten i lokale valutaer
Diabetesbehandling				
Moderne insuliner	4.990	31%	25%	77%
- <i>Levemir</i> [®]	1.161	42%	37%	25%
- <i>NovoMix</i> [®]	1.553	25%	21%	22%
- <i>NovoRapid</i> [®]	2.276	29%	21%	30%
Humane insuliner	3.004	2%	(4%)	(9%)
Insulinrelaterede produkter	484	9%	5%	2%
Antidiabetika i tabletform	691	8%	1%	0%
Diabetesbehandling – i alt	9.169	17%	11%	70%
Biopharmaceuticals				
NovoSeven [®]	1.805	25%	18%	22%
Væksthormonbehandling (Norditropin [®])	1.034	18%	9%	7%
Øvrige produkter	490	8%	3%	1%
Biopharmaceuticals – i alt	3.329	20%	13%	30%
Samlet omsætning	12.498	18%	11%	100%

Salgsudviklingen fordelt på regioner

Omsætningen i første kvartal af 2009 steg i alle regioner. Nordamerika bidrog mest til væksten med 44% af den samlede salgsvækst opgjort i lokale valutaer og er nu Novo Nordisks største salgsregion. International Operations og Europa bidrog til den samlede salgsvækst med henholdsvis 28% og 26%, og Japan & Oceanien med 2% af væksten.

Diabetesbehandling

Salget af diabetesprodukter steg med 17% opgjort i kroner til 9.169 mio. kr. og med 11% opgjort i lokale valutaer i forhold til første kvartal af 2008.

Moderne insuliner, humane insuliner og insulinrelaterede produkter

Salget af moderne insuliner, humane insuliner og insulinrelaterede produkter steg i første kvartal af 2009 med 18% opgjort i kroner til 8.478 mio. kr. og med 12% opgjort i lokale valutaer i forhold til samme periode sidste år. Alle regioner bidrog til salgsvæksten opgjort i lokale valutaer, men Nordamerika og International Operations havde de højeste vækstrater. Novo Nordisk er fortsat globalt førende med 52% af det samlede insulinmarked og 45% af markedet for moderne insuliner, begge dele opgjort i volumen.

Salgsvæksten er drevet af de moderne insuliner, som udviser en stabil salgsvækst globalt. Salget af moderne insuliner steg med 31% opgjort i kroner til 4.990 mio. kr. og med 25% opgjort i lokale valutaer i forhold til første kvartal af 2008. Alle regioner realiserede solide vækstrater, hvor Nordamerika tegnede sig for mere end halvdelen af væksten, fulgt af Europa og International Operations. Salget af moderne insuliner udgør nu 62% af Novo Nordisks insulinsalg.

Nordamerika

Salget i Nordamerika i første kvartal af 2009 steg med 39% opgjort i kroner og med 22% opgjort i lokale valutaer. Fremgangen afspejler en solid markedsindtrængning for de moderne insuliner Levemir[®], NovoLog[®] og NovoLog[®] Mix 70/30. Novo Nordisk fastholder sin førende position på det amerikanske insulinmarked med 42% af det samlede insulinmarked og 33% af markedet for moderne insuliner, begge dele opgjort i volumen. I USA sælges for nærværende omkring 38% af Novo Nordisks moderne insuliner i FlexPen[®], opgjort i volumen.

Europa

Salget i Europa faldt med 1% opgjort i kroner og steg med 3% opgjort i lokale valutaer som følge af fortsat fremgang for de moderne insuliner, men samtidig et faldende salg af humane insuliner. Novo Nordisk tegner sig for 55% af det samlede insulinmarked og 51% af markedet for moderne insuliner, begge dele opgjort i volumen, og tegner sig samtidig for den største del af væksten i markedet for moderne insuliner. Markedsindtrængningen for pensystemer i Europa er fortsat høj, og mere end 95% af Novo Nordisks insuliner målt i volumen sælges i pensystemer, primært NovoPen[®] og FlexPen[®].

International Operations

Salget inden for International Operations steg med 22% opgjort i kroner og med 19% opgjort i lokale valutaer. Den primære bidragsyder til væksten i første kvartal af 2009 var salget af moderne insuliner, primært i Tyrkiet og Kina. Endvidere bidrager salget af humane insuliner fortsat til den samlede vækst i regionen, ligeledes drevet af Kina.

Japan & Oceanien

Salget i Japan & Oceanien steg med 23% opgjort i kroner og med 1% opgjort i lokale valutaer. Salgsudviklingen afspejler vækst i salget af alle tre moderne insuliner, NovoRapid[®], NovoRapid Mix[®] 30 og Levemir[®]. Novo Nordisk tegner sig for 71% af det samlede insulinmarked i Japan og 63% af markedet for moderne insuliner, begge dele opgjort i volumen. Markedsindtrængningen for pensystemer er fortsat høj, og mere end 95% af Novo Nordisks insuliner målt i volumen sælges i pensystemer, primært NovoPen[®] og FlexPen[®].

Antidiabetika i tabletform (NovoNorm[®] /Prandin[®])

Salget af antidiabetika i tabletform steg i første kvartal af 2009 med 8% opgjort i kroner til 691 mio. kr. og med 1% opgjort i lokale valutaer i forhold til samme periode af 2008. Dette afspejler et øget salg i Europa modvirket af et lavere salg i Kina i første kvartal af 2009 i forhold til samme periode sidste år som følge af en periodeforskydning i det kinesiske salg i 2008.

Biopharmaceuticals

Salget af biofarmaceutiske produkter i første kvartal af 2009 steg med 20% opgjort i kroner til 3.329 mio. kr. og med 13% opgjort i lokale valutaer i forhold til første kvartal af 2008.

NovoSeven[®]

Salget af NovoSeven[®] steg med 25% opgjort i kroner til 1.805 mio. kr. og med 18% opgjort i lokale valutaer i forhold til første kvartal af 2008. Væksten i salget af NovoSeven[®] blev primært realiseret i Europa og International Operations og er positivt påvirket af timingen af salget i disse regioner. Salgsfremgangen for NovoSeven[®] afspejler primært et øget salg inden for indikationer relateret til medfødte koagulationsforstyrrelser. Behandling af spontane blødninger hos patienter med medfødt hæmofili med inhibitorreaktion er fortsat den væsentligste anvendelse.

Væksthormonbehandling (Norditropin®)

Salget af Norditropin® (færdigblandet flydende væksthormon) steg med 18% opgjort i kroner til 1.034 mio. kr. og med 9% opgjort i lokale valutaer i forhold til første kvartal af 2008. Nordamerika og Europa var de primære bidragsydere til væksten opgjort i lokale valutaer. Novo Nordisk er fortsat den næststørste udbyder på det globale væksthormonmarked med en markedsandel på 23% opgjort i volumen.

Øvrige produkter

Salget af øvrige biofarmaceutiske produkter, primært hormonpræparater (HRT), steg med 8% opgjort i kroner til 490 mio. kr. og med 3% opgjort i lokale valutaer. Denne udvikling afspejler primært fortsat salg fremgang for Vagifem®, Novo Nordisks østrogenprodukt til lokal behandling, delvis på grund af en prisstigning i USA, som dog blev modvirket af generisk konkurrence på det amerikanske marked for Activella™ (Activelle® uden for USA), Novo Nordisks kombinationspræparat til kontinuerlig behandling. Lavdosisudgaven af Activelle® blev lanceret i Europa i april 2009 og har været tilgængeligt på det amerikanske marked siden 2007.

Omkostninger, licensindtægter og andre driftsindtægter

Produktionsomkostningerne i første kvartal af 2009 beløb sig til 2.508 mio. kr., svarende til en bruttomargin på 79,9% mod 77,3% i samme periode sidste år. Forbedringen i bruttomarginen afspejler en øget produktionseffektivitet og højere gennemsnitlige salgspriser på det amerikanske marked. Bruttomarginen var positivt påvirket af valutakursudviklingen med omkring 1,0 procentpoint, primært som følge af styrkelsen af den amerikanske dollar og den japanske yen over for kronen i forhold til første kvartal af 2008.

De samlede ikke-produktionsrelaterede omkostninger i første kvartal af 2009 steg med 15% i forhold til samme periode sidste år til 6.267 mio. kr. Lidt over halvdelen af stigningen i ikke-produktionsrelaterede omkostninger, eller omkring 8 procentpoint, afspejler det højere kursniveau for visse nøglevalutaer over for kronen i første kvartal af 2009 i forhold til første kvartal af 2008. Den underliggende udvikling i ikke-produktionsrelaterede omkostninger knytter sig til udvidelsen af salgsstyrken i nøglemarkeder som USA, Storbritannien, Tyskland og Kina, modvirket af lavere forsknings- og udviklingsomkostninger, primært som følge af timingen for påbegyndelse af nye kliniske fase 3-forsøgsprogrammer samt omkostningerne af engangskaraktter på 220 mio. kr. i første kvartal af 2008 relateret til afviklingen af pulmonale diabetesprojekter.

Licensindtægter og andre driftsindtægter beløb sig til 87 mio. kr. i første kvartal af 2009 mod 88 mio. kr. i samme periode af 2008.

Nettofinans

De finansielle poster udviste en nettoudgift på 305 mio. kr. i første kvartal af 2009 mod en nettoindtægt på 39 mio. kr. i samme periode sidste år.

I de finansielle poster indgår resultatet fra associerede virksomheder med en udgift på 35 mio. kr., der primært knytter sig til Novo Nordisks andel af underskud i ZymoGenetics, Inc. I samme periode af 2008 udviste resultatet fra associerede virksomheder en udgift på 67 mio. kr.

Det samlede valutaresultat for første kvartal af 2009 udviste en udgift på 327 mio. kr. mod en indtægt på 70 mio. kr. i samme periode af 2008. Denne udvikling afspejler tab på valutaafdækning af navnlig amerikanske dollars og japanske yen på grund af den væsentlige styrkelse af disse valutaer i forhold til kronen. Tab fra valutaafdækning på ca. 900 mio. kr. er udskudt til fremtidig indtægtsførsel.

Forventninger til 2009

Nedenstående skema opsummerer de nuværende forventninger til 2009 sammenholdt med de tidligere forventninger (ændringer fremhævet med fed kursiv).

Forventningerne er <i>som rapporteret</i> , medmindre andet fremgår	Nuværende forventninger 30. april 2009	Tidligere forventninger 29. januar 2009
Salgsvækst - i lokale valutaer - som rapporteret	På niveauet 10% Omkring 4,5 procentpoint højere	På niveauet 10% Omkring 5 procentpoint højere
Vækst i resultat af primær drift - underliggende - som rapporteret	Mindst 10% Omkring 8 procentpoint højere	På niveauet 10% Omkring 9 procentpoint højere
Finansielle nettoudgifter	Omkring 1,5 mia. kr.	Omkring 1,6 mia. kr.
Effektiv skattesats	Omkring 23%	Omkring 24%
Investeringer i faste anlægsaktiver	Omkring 3 mia. kr.	Omkring 3 mia. kr.
Af- og nedskrivninger	Omkring 2,6 mia. kr.	Omkring 2,6 mia. kr.
Frie pengestrømme	Omkring 10 mia. kr.	Mindst 9 mia. kr.

Novo Nordisk forventer fortsat en **salgsvækst** for 2009 på niveauet 10% opgjort i lokale valutaer. Dette er baseret på forventninger om fortsat markedsindtrængning for Novo Nordisks strategiske nøgleprodukter inden for diabetesbehandling og biopharmaceuticals samt forventninger om fortsat intens konkurrence i 2009. Givet det nuværende valutakursniveau i forhold til kronen ventes den rapporterede salgsvækst nu at blive omkring 4,5 procentpoint højere end væksten opgjort i lokale valutaer.

Væksten i **resultat af primær drift** for 2009 ventes nu at blive på mindst 10% opgjort i lokale valutaer. Opjusteringen afspejler lavere forventede forsknings- og udviklingsomkostninger i 2009 som følge af timingen af kliniske fase 3-programmer. Prognosen er desuden baseret på forventninger om en fortsat forbedring i bruttomarginen og øgede omkostninger til salg og distribution i forhold til salget på grund af udvidelsen af Novo Nordisks globale salgsstyrke. Givet det nuværende valutakursniveau i forhold til kronen ventes væksten i det rapporterede resultat af primær drift nu at blive omkring 8 procentpoint højere end væksten opgjort i lokale valutaer.

Novo Nordisk forventer nu **finansielle nettoudgifter** på 1,5 mia. kr. i 2009. Forventningen afspejler væsentlige tab fra valutaafdækning, primært i relation til den amerikanske dollar og den japanske yen.

Den effektive **skattesats** for 2009 forventes nu at blive på omkring 23%.

Investeringer i faste anlægsaktiver ventes fortsat at beløbe sig til omkring 3 mia. kr. i 2009. **Af- og nedskrivninger** ventes uændret at blive på omkring 2,6 mia. kr., og **frie pengestrømme** forventes nu at blive på omkring 10 mia. kr.

Alle ovenstående forventninger er baseret på en forudsætning om, at den globale økonomiske afmatning ikke i væsentlig grad ændrer forretningsklimaet for Novo Nordisk i 2009. Alle ovenstående forventninger forudsætter endvidere, at valutakurserne, navnlig den amerikanske dollar, forbliver på det nuværende niveau over for kronen i resten af 2009 (se bilag 7). Novo Nordisk har afdækket den forventede fremtidige nettoindtjening i koncernens vigtigste faktureringsvalutaer, og alt andet lige vil udsving i kurserne for de vigtigste faktureringsvalutaer påvirke Novo Nordisks resultat af primær drift som vist herunder:

Vigtigste faktureringsvalutaer	Et 5% udsving i kursen påvirker på årsbasis Novo Nordisks resultat af primær drift med	Afdækningsperiode (måneder)
USD	530 mio. kr.	15
JPY	150 mio. kr.	14
GBP	80 mio. kr.	13
CNY	80 mio. kr.	15*
CAD	40 mio. kr.	5

* USD er anvendt som afdækningsvaluta for Novo Nordisks valutarisiko i CNY

Den finansielle effekt af valutaafdækningskontrakter er indeholdt i 'Nettofinans'.

Nyt fra forskning og udvikling

Diabetesbehandling

I Europa vedtog Udvalget for Humanmedicinske Lægemidler (CHMP) under Det Europæiske Lægemiddelagentur (EMA) den 23. april en positiv udtalelse om Victoza® til behandling af type 2-diabetes. Victoza® er den første humane GLP-1-analog (glukagonlignende peptid 1) til dosering én gang dagligt, der er udviklet til behandling af type 2-diabetes. Den positive udtalelse om Victoza® dækker de forventede indikationer: kombinationsbehandling sammen med metformin eller et sulfonyleurea-præparat til patienter med utilstrækkelig blodsukkerregulering trods behandling med den maksimalt tålte dosis metformin eller sulfonyleurea som monoterapi; samt kombinationsbehandling sammen med metformin og et sulfonyleurea-præparat eller metformin og et thiazolidinedione-præparat til patienter med utilstrækkelig blodsukkerregulering trods dobbeltherapi. Novo Nordisk forventer at modtage europæisk markedsføringstilladelse fra Europa-Kommissionen inden for ca. to måneder.

Registreringsprocessen for liraglutide i Japan forløber planmæssigt, og en afgørelse fra de japanske myndigheder forventes i 2010.

Den 2. april og som tidligere meddelt drøftede den rådgivende komite under FDA, Endocrinologic and Metabolic Drug Advisory Committee, spørgsmål omkring liraglutide, Novo Nordisks GLP-1-analog til dosering én gang dagligt, som led i behandlingen af registreringsansøgningen, som blev indsendt til de amerikanske myndigheder i maj 2008. Den rådgivende komite stemte om fire spørgsmål i relation til risikoprofilen for liraglutide. Et flertal af komite-medlemmerne var enige i, at der var fremlagt tilstrækkelige beviser for sikkerhed i relation til hjerte-kar-sygdom til at udelukke, at liraglutide fører til en større risiko for hjerte-kar-sygdom, end tilfældet er for sammenlignelige produkter. Novo Nordisk har forpligtet sig til at gennemføre et stort hjerte-kar-studie efter godkendelse.

Et flertal af komite-medlemmerne stemte nej til spørgsmålet om, hvorvidt de indsendte data om C-celle-tumorer i skjoldbruskkirtlen viste, at dette ikke er relevant for mennesker. Komiteen var splittet med hensyn til FDA's spørgsmål om, hvorvidt de tilgængelige data om C-celle-tumorer var tilstrækkelige til, at produktet kunne godkendes. Endelig afviste den rådgivende komite enstemmigt, at liraglutide medfører risiko for papillære karcinomer i

skjoldbruskkirtlen. Efter mødet vil Novo Nordisk drøfte næste skridt med FDA for at afklare de spørgsmål, der blev rejst på mødet i den rådgivende komite. Amerikansk godkendelse af liraglutide samt timingen heraf afhænger af FDA's færdigbehandling af ansøgningen.

Novo Nordisk fik for nylig toårsdata fra studiet, der har til formål at vurdere liraglutide i kombination med metformin (LEAD™2). På en baggrund af metformin-behandling blev liraglutide i tre forskellige doseringer sammenlignet med glimepiride og placebo i type 2-diabetikere. I alt 880 personer gennemførte de oprindelige første seks måneder af studiet, og 529 gennemførte det toårige forløb. Patienter, der fik liraglutide, opnåede statistisk signifikante reduktioner i HbA_{1c} i forhold til placebo efter to år. Endvidere kom signifikant flere patienter, der blev behandlet med liraglutide i højeste dosis, under 7% HbA_{1c}, som er American Diabetes Associations anbefalede mål for god blodsukkerregulering, sammenlignet med dem, der blev behandlet med glimepiride. Endelig bekræftede studiet den gavnlige benefit/risk-profil for liraglutide.

Novo Nordisk forventer at fremlægge yderligere detaljerede resultater fra det globale kliniske udviklingsprogram for liraglutide på den amerikanske diabetesforenings årlige kongres, ADA, som afholdes i New Orleans i dagene 5.–9. juni 2009.

Novo Nordisk har netop afsluttet et fase 2-studie med semaglutide (NN9535), som er en human GLP-1-analog til dosering én gang om ugen. Studiet havde til formål at vurdere sikkerhed og virkning af fem forskellige doseringer af semaglutide i forhold til placebo og open-label supplerende behandling med liraglutide til type 2-diabetikere. Ved studiets begyndelse blev patienterne behandlet med metformin eller blev reguleret med diæt og motion. Studiet, der strakte sig over 12 uger og var tilrettelagt som et multicenter, multinationalt, dobbelt-blindt, placebokontrolleret, randomiseret dosisbestemmelsesforsøg med godt 400 patienter, viste, at klinisk virkning og sikkerhed for semaglutide stort set var på linje med liraglutide. Semaglutide blev generelt godt tålt og blev ikke forbundet med en øget forekomst af reaktioner på injektionsstedet, øget antistofdannelse eller øget calcitoninniveau. Novo Nordisk vil efter en nærmere analyse af dosisresponsresultaterne for virkning og sikkerhed drøfte fremtidsplanerne for udviklingen af semaglutide med registreringsmyndighederne før påbegyndelse af fase 3.

Novo Nordisk forbereder iværksættelsen af fase 3-programmer med en ny generation af insuliner kendt under betegnelsen NN5401 og NN1250 i andet halvår af 2009, og der er gjort gode fremskridt i samarbejdet med registreringsmyndighederne rundt om i verden. De første fase 3-forsøg med NN1250 og NN5401 ventes påbegyndt i henholdsvis tredje og fjerde kvartal af 2009. Novo Nordisk forventer at give en mere detaljeret opdatering om forventet tidsplan og studiedesign for fase 3-programmerne i forbindelse med regnskabsmeddelelsen for første halvår af 2009, som udsendes den 6. august 2009.

Biopharmaceuticals

I april 2009 indledte Novo Nordisk et fase 3-studie med et rekombinant faktor VIII-præparat til patienter med hæmofili A. Studiet gennemføres som et åbent, ikke-kontrolleret multicenterforsøg og har til formål at vurdere virkning og sikkerhed inden for såvel forebyggende som akut behandling af blødninger i forbindelse med hæmofili A. I et understudie undersøges virkning og sikkerhed af det rekombinante faktor VIII-præparat for patienter, der gennemgår større eller mindre planlagte kirurgiske indgreb, der kræver supplerende faktor VIII. Novo Nordisk forventer at indrullere i alt 140 patienter i fase 3-programmet.

Som tidligere meddelt indledte Novo Nordisk i august 2008 et fase 3-studie, der skal vurdere rekombinant FXIII til behandling af medfødt faktor XIII-mangel. Alle 41 patienter er nu rekrutteret og har påbegyndt studiets etårige behandlingsperiode.

Novo Nordisk modtog for nylig godkendelse fra de japanske registreringsmyndigheder for en udvidelse af indikationen for Norditropin® til også at omfatte behandling af væksthormonmangel hos voksne. Væksthormonmangel hos voksne er en godkendt indikation for Norditropin® i såvel Europa som USA.

Egenkapital

Egenkapitalen var 31.345 mio. kr. ved udgangen af første kvartal af 2009, svarende til 62,4% af de samlede aktiver, mod 65,2% ved udgangen af 2008. For en detaljeret redegørelse for egenkapitaludviklingen i første kvartal af 2009 henvises til bilag 6.

Reduktion af aktiekapitalen

På generalforsamlingen i Novo Nordisk A/S den 18. marts 2009 blev det besluttet at reducere den samlede aktiekapital med 2,2% gennem annullering af 14.000.000 stk. B-aktier a 1 kr. fra selskabets beholdning af egne B-aktier til en nominel værdi af 14.000.000 kr. Efter den juridiske implementering af aktiekapitalnedsættelsen, som ventes at finde sted efter udløb af den juridiske frist i juni 2009, vil Novo Nordisks aktiekapital beløbe sig til 620.000.000 kr. fordelt på en A-aktiekapital på 107.487.200 kr. og en B-aktiekapital på 512.512.800 kr.

Egne aktier og aktietilbagekøbsprogram

Novo Nordisks igangværende aktietilbagekøbsprogram gennemføres i henhold til bestemmelserne i Europa-Kommissionens forordning nr. 2273/2003 af 22. december 2003, også kaldet 'Safe Harbour'-reglerne, med J.P. Morgan Securities Ltd. som lead manager. Ifølge aftalen skal J.P. Morgan Securities Ltd. tilbagekøbe aktier på vegne af Novo Nordisk for op til 3 mia. kr. i handelsperioden, der startede den 29. januar 2009 og slutter den 5. august 2009. Der kan på en enkelt børsdag maksimalt tilbagekøbes 159.541 aktier, svarende til 15% af den gennemsnitlige daglige omsætning af Novo Nordisk B-aktier på NASDAQ OMX Copenhagen i december 2008, og der kan i handelsperioden maksimalt i alt købes 20.580.773 aktier.

Pr. 29. april 2009 ejede Novo Nordisk A/S og dets helejede datterselskaber 29.940.023 stk. egne B-aktier, svarende til 4,7% af den samlede aktiekapital.

Det samlede aktietilbagekøbsprogram på 18,5 mia. kr., som blev indledt i 2006, ventes fortsat afsluttet inden udgangen af 2009. I 2006, 2007 og 2008 tilbagekøbte Novo Nordisk B-aktier svarende til en samlet kontantværdi på 12,5 mia. kr., og Novo Nordisk forventer fortsat at tilbagekøbe B-aktier svarende til en kontantværdi på omkring 6 mia. kr. i 2009.

Bæredygtig udvikling

Bedre adgang til behandling

Novo Nordisk gjorde i første kvartal af 2009 fremskridt inden for det ambitiøse projekt, der skal forbedre adgangen til behandling for børn med type 1-diabetes i Afrika. Der er installeret software og gennemført fornøden oplæring til at etablere patientregistre i fire lande, og der er blevet indledt samarbejde med sundhedsministerierne om behandlingsstrategier i alle fem pilotlande, Cameroun, Den Demokratiske Republik Congo, Guinea-Conakry, Tanzania og Uganda. Formålet med projektet er at nedsætte børnedødeligheden som følge af manglende eller utilstrækkelig diabetesbehandling i verdens fattigste lande. Der stilles gratis insulin,

behandling og diabetesundervisning til rådighed for børn og deres familier, og målet er at nå ud til 10.000 børn over en femårshorisont.

Juridiske forhold

HRT-retssag i USA

Novo Nordisk Inc. er pr. 29. april 2009 i lighed med de fleste andre producenter af hormonpræparater (HRT) i USA sagsøgt i en række retssager vedrørende produktansvar i relation til hormonpræparater. Disse sager involverer p.t. i alt 53 personer, som hævder at have anvendt et hormonpræparat fra Novo Nordisk. De pågældende produkter (Activella™ og Vagifem®) er blevet solgt og markedsført i USA siden 2000. Indtil juli 2003 blev produkterne på det amerikanske marked udelukkende solgt og markedsført af Pharmacia & Upjohn Company (nu Pfizer Inc.). Yderligere 63 personer har i forbindelse med tilsvarende søgsmål mod Pfizer Inc. oplyst, at de også har anvendt et hormonpræparat fra Novo Nordisk. Der er ikke på nuværende tidspunkt berammet nogen retssager for Novo Nordisk i 2009. Novo Nordisk forventer ikke, at de verserende sager får indvirkning på forventningerne til Novo Nordisks finansielle resultater.

Telekonference

Der vil i dag kl. 13.00 blive afholdt en telekonference for investorer. Der vil blive mulighed for at lytte med via et link på novonordisk.com under menupunktet 'Investors – Download centre', hvor der også vil kunne hentes præsentationsmateriale ca. en time før selve konferencen.

Anvendt regnskabspraksis

Denne delårsrapport for første kvartal af 2009 er aflagt i overensstemmelse med IAS 34 'Præsentation af delårsregnskaber' som udstedt af IASB og godkendt af EU og yderligere danske oplysningskrav til delårsrapporter for børsnoterede selskaber.

Følgende standarder, der er relevante for Novo Nordisk, er godkendt af EU og er trådt i kraft med virkning fra 1. januar 2009 som beskrevet i *Årsrapport 2008*:

- IAS 1 (revideret) 'Præsentation af årsregnskaber'
- IAS 23 (tillæg) 'Låneomkostninger'
- IFRS 2 (tillæg) 'Aktiebaseret vederlæggelse'
- IAS 28 (tillæg) 'Regnskabsmæssig behandling af investeringer i associerede virksomheder' (samt konsekvensrettelse af IAS 32, 'Finansielle Instrumenter: Oplysning og præsentation')
- IAS 36 (tillæg) 'Værdiforringelse af aktiver'
- IAS 38 (tillæg) 'Immaterielle aktiver'
- IAS 19 (tillæg) 'Personaleydelser'
- Mindre ændringer til IFRS 7, IAS 1, IAS 8, IAS 10, IAS 18, IAS 34 og IAS 39
- IFRIC 16 'Sikring af nettoinvesteringer i udenlandske virksomheder'.

Indførelsen af disse standarder har ikke påvirket indregning og måling i Novo Nordisks delårsrapport for første kvartal af 2009. Med undtagelse af de ovenfor anførte implementerede standarder er delårsrapporten aflagt i overensstemmelse med den anvendte regnskabspraksis i *Årsrapport 2008*.

Udsagn om fremtiden

Rapporter fra Novo Nordisk, der indsendes til eller stilles til rådighed for det amerikanske børstilsyn, Securities and Exchange Commission (SEC), herunder dette dokument og

selskabets *Årsrapport 2008* og Form 20-F, der begge blev indsendt til SEC i februar 2009, samt skriftlige eller mundtlige oplysninger, der offentliggøres af eller på vegne af Novo Nordisk i fremtiden, kan indeholde udsagn om fremtiden. I udsagn om fremtiden indgår ofte ord som 'mener', 'forventer', 'eventuelt', 'vil', 'planlægger', 'strategi', 'udsigt', 'forudser', 'skønner', 'fremskriver', 'regner med', 'kan', 'påtænker', 'mål' og andre ord og udtryk med tilsvarende betydning i forbindelse med omtale af fremtidige driftsmæssige eller finansielle resultater. Eksempler på sådanne udsagn om fremtiden omfatter blandt andet, men er ikke begrænset til

- udsagn om planer, målsætninger eller mål for den fremtidige drift, herunder dem, der vedrører Novo Nordisks produkter, produktforskning, produktudvikling, lancering af produkter og produktgodkendelser samt samarbejder herom
- udsagn, der indeholder forventninger til eller mål for omsætning, resultat, resultat pr. aktie, anlægsinvesteringer, udbytte, kapitalstruktur eller andre finansielle nøgletal
- udsagn om fremtidige økonomiske resultater, fremtidige handlinger og udfaldet af eventualposter såsom retssager
- udsagn om de antagelser, der ligger til grund for eller vedrører sådanne udsagn.

I dette dokument findes eksempler på udsagn om fremtiden under overskrifterne 'Forventninger til 2009', 'Nyt fra forskning og udvikling', 'Egenkapital' og 'Juridiske forhold'.

Disse udsagn tager afsæt i nuværende planer, skøn og forventninger. Udsagn om fremtiden er i sagens natur forbundet med risikofaktorer og usikkerhedsmomenter af såvel generel som specifik karakter. Novo Nordisk understreger, at en række væsentlige forhold, heriblandt dem, der er beskrevet i dette dokument, kan forårsage, at de faktiske resultater viser sig at afvige væsentligt fra dem, der tidligere er kommet til udtryk i udsagn om fremtiden.

Faktorer, der kan påvirke de fremtidige resultater, omfatter blandt andet, men er ikke begrænset til, globale og lokale politiske og økonomiske forhold, herunder rente- og valuta-svingninger, forsinkelser i eller fejlslagne projekter inden for forskning og/eller udvikling, ikke-planlagte tab af patentrettigheder, driftsforstyrrelser og afbrudte forsyninger, tilbagekaldelse af produkter, uventet misligholdelse eller opsigelse af kontrakter, prisreduktioner dikteret af nationale myndigheder eller som følge af markedsdrevne prisnedsættelser på Novo Nordisks produkter, lancering af konkurrerende produkter, afhængighed af informationsteknologi, Novo Nordisks evne til med succes at markedsføre såvel eksisterende som nye produkter, risiko for produktansvarssager og andre retssager og undersøgelser, ændring af statslige love og dertil knyttede fortolkninger heraf, herunder i relation til tilskud, beskyttelse af immaterielle rettigheder samt myndighedskontrol i forbindelse med afprøvning, godkendelse, fremstilling og markedsføring, formodet eller faktisk manglende overholdelse af etiske markedsføringsprincipper, investering i og frasalg af selskaber i ind- og udland, uventede omkostnings- og udgiftsstigninger, manglende evne til at rekruttere og fastholde de rette medarbejdere og manglende evne til at opretholde en kultur med fokus på efterlevelse af gældende love og regler.

Der henvises endvidere til oversigten over risikofaktorer i afsnittet 'Risikostyring' på s. 24–25 i *Årsrapport 2008*, som kan ses på Novo Nordisks hjemmeside (novonordisk.com).

Medmindre der er tale om et lovkrav, er Novo Nordisk ikke forpligtet og frasiger sig enhver forpligtelse til at opdatere eller revidere udsagn om fremtiden efter offentliggørelsen af dette dokument, hvad enten det skyldes nye oplysninger, fremtidige begivenheder eller andre forhold.

Ledelsespåtegning

Bestyrelsen og direktionen har dags dato behandlet og godkendt delårsrapporten for første kvartal af 2009 for Novo Nordisk A/S.

Delårsrapporten er aflagt i overensstemmelse med de internationale regnskabsstandarder og yderligere danske oplysningskrav til delårsrapporter for børsnoterede selskaber.

Vi anser den valgte regnskabspraksis for hensigtsmæssig og den samlede præsentation af delårsrapporten for dækkende. Det er endvidere vores opfattelse, at delårsrapporten giver en retvisende redegørelse for forretningens udvikling og resultater og for koncernens finansielle stilling samt en beskrivelse af de væsentligste risici og usikkerhedsfaktorer, som koncernen står over for.

Bagsværd, den 30. april 2009

Direktion:

Lars Rebieen Sørensen
Adm. direktør

Jesper Brandgaard
Koncernøkonomidirektør

Lise Kingo

Kåre Schultz

Mads Krogsgaard Thomsen

Bestyrelse:

Sten Scheibye
Formand

Göran A. Ando
Næstformand

Henrik Gürtler

Johnny Henriksen

Pamela J. Kirby

Anne Marie Kverneland

Kurt Anker Nielsen

Søren Thuesen Pedersen

Hannu Ryöppönen

Stig Strøbæk

Jørgen Wedel

Kontaktoplysninger

Medier:

Mike Rulis
Tlf. 4442 3573
E-mail: mike@novonordisk.com

Investorer:

Mads Veggerby Lausten
Tlf. 4443 7919
E-mail: mlau@novonordisk.com

Kasper Roseeuw Poulsen
Tlf. 4442 4471
E-mail: krop@novonordisk.com

I Nordamerika:

Sean Clements
Tlf. (+1) 609 514 8316
E-mail: secl@novonordisk.com

Hans Rommer
Tlf. (+1) 609 919 7937
E-mail: hrrm@novonordisk.com

Besøg Novo Nordisk på internettet og få flere oplysninger på novonordisk.com

Bilag 1: Kvartalstal i kroner

(Beløb i mio. kr., undtagen antal medarbejdere, nettoresultat pr. aktie og antal udestående aktier)

	2009				2008				Udvikl. i % 1. kv. 2009 vs 1. kv. 2008
	1. kv.	4. kv.	3. kv.	2. kv.	1. kv.	4. kv.	3. kv.	2. kv.	
Omsætning	12.498	12.583	11.246	11.110	10.614				18%
Bruttoresultat	9.990	10.047	8.640	8.556	8.201				22%
Bruttomargin	79,9%	79,8%	76,8%	77,0%	77,3%				
Salgs- og distributionsomkostninger	3.844	3.558	3.155	3.178	2.975				29%
I procent af omsætning	30,8%	28,3%	28,1%	28,6%	28,0%				
Forsknings- og udviklingsomkostninger	1.744	2.439	1.579	1.980	1.858				(6%)
- heraf omkostninger i relation til AERx®*	-	-	50	(155)	(220)				
I procent af omsætning	14,0%	19,4%	14,0%	17,8%	17,5%				
I procent af omsætning (ekskl. AERx®*)	14,0%	19,4%	14,5%	16,4%	15,4%				
Administrationsomkostninger	679	749	633	626	627				8%
I procent af omsætning	5,4%	6,0%	5,6%	5,6%	5,9%				
Licensindtægter og andre driftsindtægter (netto)	87	73	51	74	88				(1%)
Resultat af primær drift	3.810	3.374	3.324	2.846	2.829				35%
Overskudsgrad	30,5%	26,8%	29,6%	25,6%	26,7%				
Resultat af primær drift (ekskl. AERx®*)	3.810	3.374	3.274	3.001	3.049				25%
Overskudsgrad (ekskl. AERx®*)	30,5%	26,8%	29,1%	27,0%	28,7%				
Resultat af kapitalandele i associerede virksomheder	(35)	4	(58)	(3)	(67)				(48%)
Finansielle indtægter	142	(82)	306	429	474				(70%)
Finansielle omkostninger	412	226	66	21	368				12%
Resultat før skat	3.505	3.070	3.506	3.251	2.868				22%
Nettoresultat	2.699	2.330	2.664	2.471	2.180				24%
Af- og nedskrivninger	607	752	560	567	563				8%
Investering i materielle anlægsaktiver (netto)	413	764	448	328	214				93%
Pengestrømme fra driftsaktivitet	4.148	3.204	3.673	2.916	3.070				35%
Frie pengestrømme	3.626	2.421	3.210	2.589	2.795				30%
Egenkapital	31.345	32.979	32.173	33.046	31.251				0%
Aktiver i alt	50.205	50.603	48.990	48.478	47.534				6%
Egenkapitalandel	62,4%	65,2%	65,7%	68,2%	65,7%				
Antal fuldtidsansatte ultimo kvartalet	27.429	26.575	26.360	26.060	25.765				6%
Nettoresultat pr. aktie (kr.)	4,44	3,82	4,34	3,99	3,51				26%
Udvandet nettoresultat pr. aktie (kr.)	4,41	3,80	4,30	3,96	3,48				27%
Gnsn. antal udestående aktier (mio. stk.)	607,4	609,3	614,2	618,6	620,9				(2%)
Gnsn. antal udestående aktier inkl. udvandingseffekt af optioner 'in the money' (mio. stk.)	612,7	614,4	618,6	623,5	626,3				(2%)
Omsætning fordelt på forretningssegmenter:									
Moderne insuliner (Insulinanaloger)	4.990	5.028	4.365	4.103	3.821				31%
Humane insuliner	3.004	3.093	2.806	2.966	2.939				2%
Insulinrelateret salg	484	477	464	460	443				9%
Antidiabetika i tablettform (OAD)	691	602	671	478	640				8%
Diabetesbehandling i alt	9.169	9.200	8.306	8.007	7.843				17%
NovoSeven®	1.805	1.774	1.534	1.648	1.440				25%
Væksthormonbehandling	1.034	1.060	941	986	878				18%
Hormonpræparater	409	442	394	391	385				6%
Andre produkter	81	107	71	78	68				19%
Biopharmaceuticals i alt	3.329	3.383	2.940	3.103	2.771				20%
Omsætning fordelt på geografiske segmenter:									
Europa	4.195	4.453	4.305	4.400	4.061				3%
Nordamerika	4.532	4.478	3.759	3.467	3.450				31%
International Operations	2.513	2.186	2.074	2.069	2.096				20%
Japan & Oceanien	1.258	1.466	1.108	1.174	1.007				25%
Resultat af primær drift fordelt på segmenter:									
Diabetesbehandling	2.171	2.424	1.963	1.510	1.672				30%
Diabetesbehandling (ekskl. AERx®*)	2.171	2.424	1.913	1.665	1.892				15%
Biopharmaceuticals	1.639	950	1.361	1.336	1.157				42%

*) Omkostninger i relation til indstilling af alle pulmonale diabetes projekter

Bilag 2: Kvartalstal i euro

(Beløb i mio. euro, undtagen antal medarbejdere, nettoresultat pr. aktie og antal udestående aktier)

Nøgletal er omregnet til euro som supplerende information. Ved omregning til euro er anvendt gennemsnitlig valutakurs for resultatopgørelsen og balancedagens kurs for balanceposter.

	2009		2008			Udvikl. i % 1. kv. 2009 vs 1. kv. 2008
	1. kv.	4. kv.	3. kv.	2. kv.	1. kv.	
Omsætning	1.677	1.688	1.508	1.489	1.424	18%
Bruttoresultat	1.341	1.348	1.159	1.147	1.100	22%
Bruttomargin	79,9%	79,8%	76,8%	77,0%	77,3%	
Salgs- og distributionsomkostninger	516	478	423	426	399	29%
I procent af omsætning	30,8%	28,3%	28,1%	28,6%	28,0%	
Forsknings- og udviklingsomkostninger	234	327	211	266	249	(6%)
- heraf omkostninger i relation til AERx®*	-	-	7	(20)	(30)	
I procent af omsætning	14,0%	19,4%	14,0%	17,8%	17,5%	
I procent af omsætning (ekskl. AERx®*)	14,0%	19,4%	14,4%	16,4%	15,4%	
Administrationsomkostninger	91	100	85	84	84	8%
I procent af omsætning	5,4%	6,0%	5,6%	5,6%	5,9%	
Licensindtægter og andre driftsindtægter (netto)	12	10	7	10	12	(1%)
Resultat af primær drift	512	453	446	381	380	35%
Overskudsgrad	30,5%	26,8%	29,6%	25,6%	26,7%	
Resultat af primær drift (ekskl. AERx®*)	512	453	439	401	410	25%
Overskudsgrad (ekskl. AERx®*)	30,5%	26,8%	29,1%	27,0%	28,7%	
Resultat af kapitalandele i associerede virksomheder	(5)	2	(8)	0	(9)	(48%)
Finansielle indtægter	19	8	41	57	64	(70%)
Finansielle omkostninger	55	50	9	3	49	12%
Resultat før skat	471	413	470	436	385	22%
Nettoresultat	362	313	357	332	292	24%
Af- og nedskrivninger	81	101	75	76	76	8%
Investering i materielle anlægsaktiver (netto)	55	102	60	44	29	93%
Pengestrømme fra driftsaktivitet	557	429	492	391	412	35%
Frie pengestrømme	487	325	430	347	375	30%
Egenkapital	4.208	4.426	4.312	4.431	4.191	0%
Aktiver i alt	6.741	6.792	6.566	6.500	6.375	6%
Egenkapitalandel	62,4%	65,2%	65,7%	68,2%	65,7%	
Antal fuldtidsansatte ultimo kvartalet	27.429	26.575	26.360	26.060	25.765	6%
Nettoresultat pr. aktie (EUR.)	0,60	0,51	0,58	0,54	0,47	26%
Udvandet nettoresultat pr. aktie (EUR.)	0,59	0,51	0,57	0,53	0,47	27%
Gnsn. antal udestående aktier (mio. stk.)	607,4	609,3	614,2	618,6	620,9	(2%)
Gnsn. antal udestående aktier inkl. udvandingseffekt af optioner 'in the money' (mio. stk.)	612,7	614,4	618,6	623,5	626,3	(2%)
Omsætning fordelt på forretningssegmenter:						
Moderne insulin (Insulinanaloger)	670	675	585	550	513	31%
Humane insulin	403	415	376	398	394	2%
Insulinrelateret salg	65	64	62	62	59	9%
Antidiabetika i tableform (OAD)	93	81	90	64	86	8%
Diabetesbehandling i alt	1.231	1.235	1.113	1.074	1.052	17%
NovoSeven®	242	238	206	221	193	25%
Væksthormonbehandling	139	142	126	132	118	18%
Hormonpræparater	55	59	53	52	52	6%
Andre produkter	10	14	9	11	9	19%
Biopharmaceuticals i alt	446	453	394	416	372	20%
Omsætning fordelt på geografiske segmenter:						
Europa	563	597	577	590	545	3%
Nordamerika	608	601	504	465	463	31%
International Operations	337	293	278	278	281	20%
Japan & Oceanien	169	197	149	157	135	25%
Resultat af primær drift fordelt på segmenter:						
Diabetesbehandling	291	325	263	203	224	30%
Diabetesbehandling (ekskl. AERx®*)	291	325	256	223	254	15%
Biopharmaceuticals	221	127	183	179	155	42%

*) Omkostninger i relation til indstilling af alle pulmonale diabetes projekter

Bilag 3: Resultatopgørelse

Mio. kr.	Q1 2009	Q1 2008
Omsætning	12.498	10.614
Produktionsomkostninger	2.508	2.413
Bruttoresultat	9.990	8.201
Salgs- og distributionsomkostninger	3.844	2.975
Forsknings- og udviklingsomkostninger	1.744	1.858
- heraf omkostninger i relation til AERx® *	-	(220)
Administrationsomkostninger	679	627
Licensindtægter og andre driftsindtægter (netto)	87	88
Resultat af primær drift	3.810	2.829
Resultat af primær drift (ekskl. AERx® *)	3.810	3.049
Resultat af kapitalandele i associerede virksomheder	(35)	(67)
Finansielle indtægter	142	474
Finansielle omkostninger	412	368
Resultat før skat	3.505	2.868
Selskabsskat	806	688
NETTORESULTAT	2.699	2.180
Nettoresultat pr. aktie (kr.)	4,44	3,51
Nettoresultat pr. aktie udvandet (kr.)	4,41	3,48

Segmentinformation

Omsætning fordelt på segmenter:		
Diabetesbehandling	9.169	7.843
Biopharmaceuticals	3.329	2.771
Resultat af primær drift fordelt på segmenter:		
Diabetesbehandling	2.171	1.672
<i>Overskudsgrad</i>	<i>23,7%</i>	<i>21,3%</i>
Biopharmaceuticals	1.639	1.157
<i>Overskudsgrad</i>	<i>49,2%</i>	<i>41,8%</i>
Resultat af primær drift fordelt på segmenter	3.810	2.829

Opgørelse over samlede indtægter og omkostninger

Nettoresultat for perioden	2.699	2.180
Øvrige indregnede indtægter og omkostninger:		
Valutakursregulering af investeringer i dattervirksomheder	163	(109)
Kapitalandele i associerede selskaber	8	9
Udskudt (gevinst)/tab vedrørende sikring af pengestrømme ved årets begyndelse indregnet i resultatopgørelsen for perioden	113	(208)
Dagsværdiregulering af sikringsinstrumenter vedrørende pengestrømme	(181)	572
Skat af dagsværdiregulering af sikringsinstrumenter vedrørende	4	-
Øvrige reguleringer	(14)	(38)
Skat af øvrige reguleringer	17	-
Øvrige indtægter og omkostninger, netto	110	226
Samlede indtægter og omkostninger	2.809	2.406

*) Eksklusive omkostninger i relation til indstilling af alle pulmonale diabetes projekter

Bilag 4: Balance

Mio. kr.

31. mar. 2009 31. dec. 2008

Aktiver

Immaterielle anlægsaktiver	912	788
Materielle anlægsaktiver	18.684	18.639
Kapitalandele i associerede virksomheder	162	222
Udskudte skatteaktiver	1.572	1.696
Øvrige finansielle anlægsaktiver	212	194
ANLÆGSAKTIVER I ALT	21.542	21.539
Varebeholdninger	9.930	9.611
Varedebitorer	6.677	6.581
Tilgodehavende skat	948	1.010
Andre tilgodehavender	1.795	1.704
Værdipapirer og afledte finansielle instrumenter	1.264	1.377
Likvide beholdninger	8.049	8.781
OMSÆTNINGSAKTIVER I ALT	28.663	29.064
AKTIVER I ALT	50.205	50.603

PASSIVER

Aktiekapital	634	634
Egne aktier	(28)	(26)
Overført resultat	31.691	33.433
Andre reserver	(952)	(1.062)
EGENKAPITAL I ALT	31.345	32.979
Banker og andre kreditinstitutter	1.010	980
Hensættelse til udskudt skat	2.357	2.404
Hensættelse til pensioner	441	419
Andre langfristede hensatte forpligtelser	911	863
Langfristede forpligtelser i alt	4.719	4.666
Bankgæld og afledte finansielle instrumenter	1.451	1.334
Gæld til leverandører	1.744	2.281
Skyldig selskabsskat	354	567
Andre kortfristede gældsforpligtelser	7.556	5.853
Andre kortfristede hensatte forpligtelser	3.036	2.923
Kortfristede forpligtelser i alt	14.141	12.958
FORPLIGTELSE I ALT	18.860	17.624
PASSIVER I ALT	50.205	50.603

Bilag 5: Pengestrømsopgørelse

Mio. kr.	Q1 2009	Q1 2008
Årets resultat	2.699	2.180
Regulering for ikke-likvide poster	1.482	1.435
Betalt selskabsskat og renteindbetalinger (netto)	(756)	(359)
Pengestrømme før ændring i driftskapital	3.425	3.256
Ændring i driftskapital	723	(186)
Pengestrømme fra driftsaktivitet	4.148	3.070
Nettoinvestering i immaterielle og finansielle anlægsaktiver	(127)	(61)
Investeringer i materielle anlægsaktiver (netto)	(413)	(214)
Nettoændring i omsætningsværdipapirer (over 3 måneder)	-	4
Modtaget udbytte	18	-
Nettolikvider anvendt til investeringsaktivitet	(522)	(271)
Pengestrømme fra finansieringsaktivitet	(4.488)	(3.371)
NETTOPENGESTRØMME	(862)	(572)
Urealiseret gevinst/(tab) på valuta og værdipapirer, som indgår i likvide reserver	10	(23)
Likviditetsforskydning, netto	(852)	(595)
Likvide reserver ved årets begyndelse	8.726	4.617
Likvide reserver ved årets slutning	7.874	4.022
Obligationer med oprindelig udløbstid over tre måneder	1.015	1.490
Uudnyttede garanterede kreditfaciliteter	7.448	7.451
FINANSIELLE RESERVER VED ÅRETS SLUTNING	16.337	12.963
Pengestrømme fra driftsaktivitet	4.148	3.070
+ Nettolikvider anvendt til investeringsaktivitet	(522)	(271)
- Nettoændring i omsætningsværdipapirer (løbetid over tre måneder)	-	4
FRIE PENGESTRØMME	3.626	2.795

Bilag 6: Egenkapitalopgørelse

Mio. kr.	Aktie- kapital	Egne aktier	Overført resultat	Andre reserver			I alt
				Valuta- kursregu- lering	Udskuet gevinst/ tab vedr. pengestrømme	sikring af regu- leringer	
Q1 2009							
Ved årets begyndelse	634	(26)	33.433	(256)	(859)	53	32.979
Periodens samlede indtægter og omkostninger			2.699	163	(64)	11	2.809
Udbytte			(3.650)				(3.650)
Aktiebaseret vederlæggelse			53				53
Køb af egne aktier		(3)	(907)				(910)
Salg af egne aktier		1	63				64
Ved årets slutning	634	(28)	31.691	(93)	(923)	64	31.345

Ved årets slutning er foreslået udbytte (godkendt i 2009) på 3.650 mio. kr. (6,00 kr. pr. aktie) inkluderet i Overført resultat. Der udloddes ikke udbytte på egne aktier.

Q1 2008

Ved årets begyndelse	647	(26)	30.661	209	678	13	32.182
Periodens samlede indtægter og omkostninger			2.180	(109)	364	(29)	2.406
Udbytte			(2.795)				(2.795)
Aktiebaseret vederlæggelse			34				34
Køb af egne aktier		(2)	(620)				(622)
Salg af egne aktier		1	45				46
Ved årets slutning	647	(27)	29.505	100	1.042	(16)	31.251

Ved årets slutning er foreslået udbytte (godkendt) på 2.795 mio. kr. (4,50 kr. pr. aktie) inkluderet i Overført resultat. Der udloddes ikke udbytte på egne aktier.

Bilag 7: Forudsætninger i relation til nøglevalutaer

DKK pr. 100	Gennemsnitlige valutakurser i 2008	Gennemsnitlige valutakurser i 2009 år-til-dato pr. 27. april 2009	Gældende valutakurser pr. 27. april 2009
USD	509	570	568
JPY	4,96	6,02	5,87
GBP	938	822	827
CNY	73	83	83
CAD	479	459	467