

Sista patienten doserad i Xintelas kliniska studie på svårläkta bensår

Xintela ([XINT](#)) meddelar att den sista patienten har doserats i bolagets kliniska fas I /IIa studie med XSTEM® på patienter med svårläkta venösa bensår. XSTEM, som består av allogena (donerade) integrin $\alpha 10\beta 1$ -selektade mesenkymala stamceller, utvecklas och tillverkas av Xintela.

Xintela's pågående kliniska fas I/IIa-studie på patienter med svårläkta venösa bensår är en placebo-kontrollerad, randomiserad studie. Sex patienter med svårläkta venösa bensår, får en behandling av XSTEM eller placebo applicerat på såret och kommer därefter att följas veckovis under tio veckor. Det primära målet med studien är att visa att behandlingen är säker men även att XSTEM har en positiv effekt på sårhäkning.

Om Xintela

Xintela ([XINT](#)) är ett börsnoterat biopharmabolag i klinisk fas som utvecklar best-in-class stamcellsbaserade terapier. Xintelas patentskyddade teknologi använder stamcellsmarkören integrin $\alpha 10\beta 1$ för att selektera och kvalitetssäkra stamcellsprodukten XSTEM®. I en klinisk fas I/IIa-studie på artros har XSTEM visat säkerhet samt signifikant förbättring av smärta, knäfunktion och brosk- och benstruktur två år efter behandling. En klinisk studie med XSTEM pågår även för behandling av svårläkta bensår. Xintela bedriver sin verksamhet på Medicon Village i Lund och är noterat på Nasdaq First North Growth Market Stockholm. Certified Adviser är Tapper Partners AB.

Kontakter

Xintela AB (publ)

Evvy Lundgren-Åkerlund, vd

Tel: +46 46 275 65 00

E-post: evvy@xintela.se

Medicon Village

223 81 Lund

www.xintela.se

Bifogade filer

[Sista patienten doserad i Xintelas kliniska studie på svårläkta bensår](#)