



xintela

Q1 2024

DELÅRSRAPPORT JANUARI-MARS  
XINTELA AB (PUBL)

I knäartrosstudien med XSTEM har den första dosgruppen slutfört studien

I svårläkta bensårsstudien med XSTEM har den första patienten slutfört studien

Samarbetsdiskussioner om stamcellsprodukten EQSTEM pågår



# Sammanfattning av delårsrapporten

Med "Bolaget" eller "Xintela" avses Xintela AB (publ) med organisationsnummer 556780-3480.

## Första kvartalet 2024 för koncernen

- » Nettoomsättningen uppgick till 299 (0) KSEK.
- » Resultatet före skatt uppgick till -11 372 (-15 843) KSEK.
- » Resultatet per aktie\* uppgick till -0,02 (-0,05) SEK.

## Första kvartalet 2024 för moderbolaget

- » Nettoomsättningen uppgick till 299 (0) KSEK.
- » Resultatet före bokslutsdispositioner och skatt uppgick till -9 688 (-10 403) KSEK.
- » Resultatet per aktie\* uppgick till -0,02 (-0,03) SEK.
- » Soliditeten\*\* uppgick per den 31 mars 2024 till 52 (45) %.

\* Resultat per aktie: Periodens resultat dividerat med 419 869 354 aktier, vilket är genomsnittligt antal aktier per 31 mars 2024. Vid samma period föregående år var genomsnittligt antal aktier 179 670 643 aktier.

\*\* Soliditet: Eget kapital dividerat med totalt kapital.

## Läsanvisningar

Med "Bolaget" avses Xintela AB (publ), organisationsnummer 556780-3480. Alla siffror anges i KSEK om inget annat anges. Belopp inom parentes: jämförande period föregående år.

## Varumärken

IP-portföljen inkluderar utöver patent, även i dagsläget sju varumärken – firmanamnen XINTELA® och TARGINTA®, XINMARK® som är namnet för Xintelas teknologiplattform, och XSTEM® som är namnet för Xintelas stamcellsplattform. EQSTEM® och CANISTEM® som är bolagets varumärken för stamcellsbehandling till häst respektive hund samt XACT® som är namnet på ett analytiskt test för broskceller.

## Väsentliga händelser under första kvartalet 2024

- » Xintela utser Lucienne Vonk till Chief Scientific Officer. (19 februari 2024)

## Väsentliga händelser efter periodens utgång

- » Xintela och EQGen Biomedical avser samarbeta för utveckling av stamcellsprodukten EQSTEM för behandling av hästar. (23 maj 2024)

# Vd kommenterar

## Fullt fokus på kliniska studier och partnerskap

*Kliniska studier med vår stamcellsprodukt XSTEM® fortsätter att generera viktiga effektdata för nästa kliniska utvecklingssteg och för möjliga partnerskap. Vi har nu tecknat ett icke-bindande term sheet med en möjlig partner för klinisk utveckling och kommersialisering av vår stamcellsprodukt EQSTEM® för behandling av hästar. I dotterbolaget Targinta intensifierar vi arbetet med att landa finansiering och/eller partnerskap för fortsatt utveckling av våra antikroppsbaseade läkemedelskandidater.*

### **I vår knäartrosstudie har den första dosgruppen slutfört studien**

I vår First-in-Human studie i Australien på patienter med knäartros, har samtliga patienter på den lägsta dosnivån av XSTEM slutfört studien 18 månader efter behandling. I studien har totalt 24 patienter doserats på tre dosnivåer av XSTEM och bedömts säkra tre månader efter behandling. I samtliga dosnivåer rapporterar patienter att de upplever mindre smärta och bättre funktion av leden sex månader efter behandling. Studien fortlöper mycket väl och vi ser nu fram emot ytterligare effektdata från den andra och den tredje dosnivån under 2024.

### **I vår svårläkta bensårsstudie har den första patienten slutfört studien**

Kliniska studier med XSTEM på patienter med svårläkta venösa bensår pågår på kliniker i Sverige. Studien omfattar tolv patienter som får antingen XSTEM eller placebo applicerat på sårbedden och därefter utvärderas säkerhet och effekt veckovis under tio veckor samt fyra månader efter behandling. Den första patienten har slutfört studien och ytterligare patienter har doserats. Rekrytering och screening av patienter fortsätter.

### **Utlicensiering av stamcellsprodukten EQSTEM för hästar**

Parallellt med vårt arbete med att identifiera samarbetspartners och licenstagare för XSTEM, har vi löpande undersökt

samarbetsmöjligheter för hästprodukten EQSTEM. Xintela har nu tecknat ett icke-bindande term sheet för ett licensavtal med EQGen Biomedical Inc., ett nybildat bolag i USA, där EQGen Biomedical får globala rättigheter till EQSTEM. Xintela och EQGen Biomedical kommer att samarbeta med klinisk utveckling och kommersialisering av EQSTEM, initialt i USA för behandling av ledsjukdom hos hästar. Xintela kommer att bidra i utvecklingsarbetet bland annat genom processutveckling och produktion av EQSTEM, i ett upplägg som är fullt finansierat och utan utspädning. Licensavtalet är bland annat avhängigt av att EQGen Biomedical säkrar finansiering från sitt omfattande och kvalificerade investerarnätverk.

EQGen Biomedical är associerat med Regen Biomedical och Hummingbird Biomedical som har omfattande erfarenhet av regenerativ medicin, produktion, klinisk utveckling, affärsutveckling samt kapitalresning. Det här är en mycket spännande möjlighet för fortsatt utveckling av vår stamcellsprodukt EQSTEM.

### **Intensifierar arbetet med finansiering av vårt onkologiprojekt**

I vårt dotterbolag Targintas cancerprojekt, som har fått gå på lågvarv under en tid på grund av begränsade resurser, lägger vi fullt fokus på att hitta finansiering/och eller samarbetspartner för bolagets målsökande läkemedelskandidater TARG9 och TARG10. Med sina First-in-Class antikroppar, en ny cancer-target, ett starkt patentskydd och starka prekliniska resultat,







har Targinta en mycket intressant position i onkologifältet Antibody-Drug Conjugate (ADC) där ett flertal stora kommersiella avtal görs redan i preklinisk fas. Vi ser därför en möjlighet för Targinta att tidigt utlicenciera sina antikroppar och ADCer för utveckling av en ny behandling för svårbehandlade och invasiva cancerformer som glioblastom och trippelnegativ bröstcancer.

#### **Finansiering av verksamheterna framöver**

Vårt mål är att finansiering av våra utvecklingsprojekt framöver, till stor del ska kunna ske med intäkter från utvecklings-

milstolpar från samarbeten, partnerskap och licensiering. Vi arbetar parallellt med andra finansieringslösningar för Xintela och Targinta, som kapitalanskaffning, bidrag och lån, vilka kan genomföras antingen gemensamt eller var för sig.

Jag vill passa på att påminna aktieägare om möjligheten att utnyttja teckningsoptioner under perioden 26 maj till 5 juni 2024. I samband med teckningen av aktier i företrädesemissionen i juli 2023 erhöles teckningsoptioner med rättighet att teckna nya aktier vid fyra tillfällen under två år till samma kurs, 0,30 kronor.

Det här är det andra tillfället. Ytterligare information om villkoren för teckningsoptionerna TO3 finns på vår hemsida.

Vi ser nu fram emot ytterligare framsteg i våra kliniska studier samt att ta våra produkter till partnerskap och kommersiella avtal.

#### **Evy Lundgren-Åkerlund**

Verkställande direktör, Xintela AB (publ)

REGENERATIV MEDICIN

# STAMCELLSBASERADE TERAPIER

Stamcellers förmåga att återskapa och regenerera skadade vävnader och organ ger stort hopp för sjukdomar som idag saknar effektiv behandling.

Xintela uppmärksammas för sin unika stamcellsprodukt XSTEM som har potential att bromsa och även bota ett stort antal sjukdomar. Kliniska studier pågår för behandling av artros och svårläkta bensår.





# Xintela är starkt positionerat för att utveckla och kommersialisera säkra och effektiva stamcellsbehandlingar

*Xintela har utvecklat den konkurrenskraftiga stamcellsprodukten XSTEM som består av integrin  $\alpha 10\beta 1$ -selektade mesenkymala stamceller. Genom det unika selektionssteget i produktionsprocessen kan homogena stamceller av hög och reproducerbar kvalitet framställas. XSTEM produceras i den egna GMP-anläggning och är patentskyddad både som produkt och för terapeutisk användning inom alla indikationer.*



## **Mesenkymala stamceller har terapeutiska egenskaper**

Xintela utvecklar stamcellsbaserade behandlingar från allogena (donerade) mesenkymala stamceller som isoleras från fettväv från friska vuxna donatorer. Stamceller från en donator kan behandla ett stort antal patienter, vilket avsevärt minskar kostnaden för XSTEM jämfört med patientegna (autologa) stamceller. En viktig egenskap hos mesenkymala stamceller är deras förmåga att omvandlas till olika celltyper för att återskapa och regenerera skadade vävnader och organ. De har även förmåga att stimulera celler i en skadad vävnad till egen reparation. Ytterligare en viktig egenskap är att stamcellerna utsöndrar olika substanser som kan reglera immunsystemets celler och som har anti-inflammatorisk effekt.

## **Stamcellsselektion – ett kritiskt steg i produktionen av XSTEM**

Stamcellspreparationer framtagna från vävnader är heterogena, dvs de innehåller mer eller mindre kontaminerade celler som inte är stamceller. Vid utveckling av en stamcellsprodukt är detta ett problem både regulatoriskt och funktionellt.

Xintela löser problemet genom att selektera (rena fram) stamceller med hjälp av en antikropp som binder till bolagets stamcellsmarkör, integrin  $\alpha 10\beta 1$ . På detta sätt kan homogena stamcellspreparationer av hög kvalitet framställas och som är likvärdiga mellan olika donatorer.

## **Egen GMP-produktion av stamceller**

Stamcellerna produceras i bioreaktorer i den egna GMP-godkända anläggning och förvaras frysta inför behandling av patienter. Genom sin egna produktionsanläggning har Xintela full kontroll över stamcellsproduktionen vilket avsevärt minskar risker som oväntade produktionskostnader och förseningar. Bolagets strategi är att etablera Xintela som producent av stamcellsprodukter som utvecklas i samarbete med partners samt att även erbjuda utveckling och produktion av andra avancerade terapiprodukter (ATMP).

## ARTROS

Artros är en ledsjukdom som karakteriseras av nedbrytning av ledbrosket och försämrad funktion av broskets celler. Det är den vanligaste kroniska ledsjukdomen, i synnerhet i knä, höfter och händer, samt den vanligaste orsaken till funktionsnedsättning hos äldre. De främsta symtomen är svår smärta, inflammation, stelhet i leden och nedsatt rörelseförmåga. Sjukdomen drabbar cirka 25 procent av alla individer över 60 års ålder och ökar i omfattning pga en ökande äldre befolkning. Läkemedel som erbjuds idag är framförallt smärtstillande och inflammationsdämpande, vilka behandlar symtomen men inte själva orsaken till sjukdomen. [1,2]



## SVÄRLÄKTA BENSÅR

Svärläkta bensår hos äldre, inklusive venösa bensår, är ett stort medicinskt problem som resulterar i smärta och nedsatt livskvalitet för patienten, samt stora kostnader för hälso- och sjukvården. Förekomsten ökar med åldern och uppskattas till cirka 4 procent bland personer över 65 år. Dagens behandlingar mot svärläkta bensår omfattar kompressionstekniker och olika kirurgiska tekniker, men det saknas effektiva läkemedel.[1,2]

# XSTEM går stadigt framåt i kliniska studier

## XSTEM i klinisk studie för behandling av knäartros

Xintela genomför en klinisk studie (fas I/IIa) med XSTEM i Australien, på patienter med medelsvår knäartros (Kellgren-Lawrence grad II-III). Tre olika dosnivåer av XSTEM utvärderas på upp till 54 patienter och varje patient följs under 18 månader med kontinuerlig säkerhetsutvärdering och preliminär effektutvärdering var sjätte månad. XSTEM har doserats på alla tre dosnivåer på totalt 24 patienter och alla dosnivåerna har bedömts säkra av studiens säkerhetskommitté (Safety Review Committee) efter tre månader. Samtliga patienter på den lägsta dosnivån har slutfört studien 18 månader efter behandling. Xintela har möjlighet att utöka studien med ytterligare 30 patienter. Det primära målet med studien är att visa att XSTEM är säker, men även att erhålla preliminära effektresultat som visar att produkten har DMOAD (Disease Modifying Osteoarthritis Drug) egenskaper och kan bromsa brosk- och lednedbrytning samt återskapa skadat ledbrosk och förbättra ledens funktion. Xintelas tidigare resultat från prekliniska artrosmodeller ger stöd för att XSTEM har en positiv sjukdomsmodifierande effekt.

Doseskaleringsdelen av studien kommer att pågå fram till slutet av 2024. Parallellt med att den kliniska studien genomförs, pågår diskussioner med potentiella partners och licenstagare för fortsatt utveckling och kommersialisering av XSTEM.

## XSTEM i klinisk studie för behandling av svärläkta venösa bensår

Xintelas andra kliniska studie (fas I/IIa) på patienter med svärläkta venösa bensår genomförs i Sverige. Tolv patienter med svärläkta venösa bensår ska behandlas med XSTEM eller placebo. XSTEM/placebo appliceras på såret och patienterna kommer därefter att följas under tio veckor för att utvärdera säkerhet och sårslukningsseffekt. Den första patienten har slutfört studien och ytterligare patienter har doserats. Rekrutering och screening av patienter fortsätter. En stor del av studien finansieras av ett bidrag från Vinnova.

Xintela har tidigare visat i en preklinisk sårmodell att XSTEM har utmärkt sårslukningsförmåga, vilket ger stora förhoppningar om att XSTEM ska visa effektiv läkande effekt på patienters svärläkta bensår.

## Marknad

### Artros

Den globala marknaden för artros drivs främst av en ökning av en åldrande befolkning, samt en betydande ökning av övervikt, men artros kan också drabba unga och medelålders individer. Marknaden för läkemedelsbehandling av artros beräknades uppgå till 7,3 miljarder USD år 2020 och förväntas växa med cirka 9 procent årligen fram till 2025, då marknaden uppskattas till 11,0 miljarder USD. [3]

### Venösa bensår

Under 2018 uppskattades den globala marknaden för behandling av venösa bensår till 2,95 miljarder USD, en siffra som förväntas öka till 4,84 miljarder USD år 2026 med en genomsnittlig årlig tillväxttakt på 6,4 procent. Ökningen beror delvis på att förekomsten av venösa bensår förväntas öka i takt med en åldrande befolkning. [4]

## Kommersialiseringstrategi för XSTEM

Bolagets övergripande strategi är att ta stamcellsprojekten till Proof of Concept, genom klinisk fas I/IIa-studier, och därefter inleda partnerskap och ingå kommersiella avtal för fortsatt klinisk utveckling och vidare till global kommersialisering. Xintela är mycket aktiv i sitt affärsutvecklingsarbete och har dialog med flera potentiella partners och licenstagare inom läkemedelsindustrin.





# ANTIKROPPSBASERADE CANCERTERAPIER



Aggressiv cancer är en utmaning för klinisk praxis, diagnostik och behandling, och det finns ett stort behov av nya, riktade behandlingsstrategier som kan förbättra patienters överlevnad och livskvalitet.

Targinta utvecklar cancerriktade antikroppar för behandling av två mycket aggressiva cancerformer, trippelnegativ bröstcancer (TNBC) och hjärntumören glioblastom.





### TRIPPELNEGATIV BRÖSTCANCER

Trippelnegativ bröstcancer, det vill säga bröstcancer som varken svarar på hormonbehandling eller på riktad behandling med HER2-antikroppar, utgör 10 - 15 procent av alla bröstcancerdiagnoser och motsvarar cirka 300 000 nya fall per år globalt. Den sprider sig och återkommer i högre grad och har sämre prognos jämfört med andra bröstcancerformer. Den femåriga överlevnaden för spridd trippelnegativ bröstcancer är cirka 12 procent.[5,6]

### GLIOBLASTOM

Glioblastom (glioblastoma multiforme) är den vanligaste och mest aggressiva hjärntumören hos vuxna. Glioblastom kännetecknas av att tumörcellerna snabbt sprider sig in i den angränsade normala hjärnvävnaden vilket bidrar till att det är svårt att operera bort hela tumören utan att skada omkringliggande vävnad. Glioblastomceller är ofta motståndskraftiga mot både strålning och cytostatika och till följd av detta är prognosen för drabbade patienter mycket dålig. Cirka 55 000 personer beräknas årligen diagnostiseras med sjukdomen i de 8 största marknaderna (USA, Frankrike, Tyskland, Italien, Spanien, Storbritannien, Japan och Kina).[7,8,9]

## Ny cancerarget och effektiva First-in-Class antikroppar

### Cancertargetet med unika egenskaper

Xintelas dotterbolag Targinta utvecklar nya riktade antikropps-baserade läkemedel (First-in-Class) för behandling av aggressiv cancer. Bolaget har grundats på den egna upptäckten att Xintelas stamcellsmarkör, integrin  $\alpha 10\beta 1$ , även uttrycks i aggressiva cancerformer som trippelnegativ bröstcancer (TNBC) och hjärntumören glioblastom.

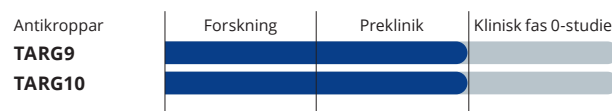
Problemet med de flesta målmolekyler som uttrycks vid cancer är att uttrycket i normal vävnad är relativt högt. Integrin  $\alpha 10\beta 1$  är unik i detta avseende då det uttrycket är mycket begränsat i normal vävnad vilket minskar risken för biverkningar. Integrin  $\alpha 10\beta 1$  är därmed en mycket lovande målmolekyl för utveckling av nya och mer selektiva cancerterapi.

Targinta har en omfattande patentportfölj med flera godkända patent som skyddar både bolagets antikropps-baserade läkemedelskandidater samt antikroppsbehandling och diagnostik riktad mot målmolekylen integrin  $\alpha 10\beta 1$ . Bolaget kan därmed hindra konkurrenter från att utveckla integrin  $\alpha 10\beta 1$  riktade antikroppar för behandling av cancer.

### Targintas läkemedelskandidater

Targinta utvecklar två typer av antikroppar, TARG9 och TARG10, för behandling av aggressiv cancer. TARG9 är en så kallad Antibody-Drug Conjugate (ADC) och är beväpnad med ett kraftfullt toxin som har avdödande effekt på cancerceller. TARG9 har visat signifikant hämmande effekt på tillväxt av glioblastom-

tumörer i prekliniska modeller. TARG10 är en funktionsblockerande antikropp som bromsar cancercellers tillväxt och spridning. TARG10 har i prekliniska studier visat hämmande effekt på tillväxt och metastasering av trippelnegativ bröstcancer (TNBC). Targinta har ett samarbete med Abzena Ltd. för cellinjutveckling och inledande produktion av TARG9 och TARG10 och förbereder för kliniska fas 0-studier i cancerpatienter.



### Targinta positionerar sig inom ADC-fältet

TARG9 valdes som bolagets första läkemedelskandidat inom ADC-området. Denna antikropp har utvecklats med den senaste ADC-teknologin, vilket innebär mer kraftfulla toxin som sitter väl förankrade på antikropparna så länge de cirkulerar i blodbanan, men som aktiveras och släpps fria när antikroppen binder till och tas upp i cancerceller med integrin  $\alpha 10\beta 1$  på ytan. Intresset för toxinbeväpnade antikroppar, ADCer, har ökat markant de senaste åren och området betraktas som ett av de hetaste inom onkologi. Det görs ett stort antal kommersiella avtal redan i tidig preklinisk fas.

### Planerar kliniska fas 0-studier för att validera den nya målmolekylen och behandlingskonceptet

Bolagets utvecklingsstrategi är att genomföra kliniska fas 0-studier (mikrodosering) på cancerpatienter för att visa att antikropparna söker sig till målmolekylen integrin  $\alpha 10\beta 1$  på tumörer och på så sätt validera vår målmolekyl och våra läkemedelskandidater. Resultat från fas 0-studie minskar betydligt risker i den fortsatta kliniska utvecklingen och ökar därmed attraktionskraften för potentiella partners och licenstagare.

### Marknaden för trippelnegativ bröstcancer och glioblastom

Det globala marknadsvärdet för behandling av trippelnegativ bröstcancer beräknas uppgå till cirka 2,1 miljarder USD år 2028 och för behandling av glioblastom till cirka 1,4 miljarder USD år 2026.[10,11]

### Kommersialiseringsstrategi

Targintas strategi är att ingå kommersiella avtal avseende bolagets läkemedelskandidater under preklinisk utveckling och kliniska fas 0-studier för att accelerera kommande klinisk utveckling och marknadsgodkännande. Läkemedelskandidater mot nya målmolekyler på cancerceller, så kallade First-in-Class-produkter, är mycket attraktiva för läkemedelsutvecklande bolag på grund av det stora behovet av nya och mer effektiva cancerbehandlingar.

A photograph of two scientists in full personal protective equipment (PPE), including hoods, goggles, and gloves, working in a laboratory. One scientist is holding a syringe and a vial, while the other is looking on. The image is overlaid with a semi-transparent blue filter. The text 'FINANSIELLA RAPPORTER' is centered in the lower half of the image.

# **FINANSIELLA RAPPORTER**



# Koncernen

## Resultaträkning i sammandrag

### Resultat

Rörelseresultatet för första kvartalet uppgick till -10 802 (-15 207) KSEK för koncernen.

Kostnaderna för forskning och utveckling står för den största delen av koncernens kostnader och uppgick för perioden januari till mars till -8 350 (-12 387) KSEK.

Marknad- och försäljningskostnader uppgick för kvartalet till -845 (-1 063) KSEK för koncernen.

De administrativa kostnaderna uppgick för perioden till -1 906 (-2 146) KSEK för koncernen.

Resultat före skatt för perioden uppgick till -11 372 (-15 843) KSEK för koncernen.

Under rubriken "Skatt på periodens resultat" är det uppbokat 375 KSEK som en intäkt. Detta avser den bedömda storleken på den återbetalning av skatt som kommer att utbetalas av det Australiensiska skatteverket till Xindu, för delar av de kostnader dotterbolaget Xindu har för de kliniska studierna under perioden januari till mars 2024. För helåret 2023 är den uppskattade återbetalningen 4 284 KSEK.

(KSEK)	Kvartal 1		Helår
	2024-01-01 2024-03-31	2023-01-01 2023-03-31	2023-01-01 2023-12-31
<b>Rörelsens intäkter</b>			
Nettoomsättning	299	0	78
Kostnad sålda varor	0	0	0
<b>Bruttovinst</b>	<b>299</b>	<b>0</b>	<b>78</b>
<b>Rörelsens kostnader</b>			
Forsknings- och utvecklingskostnader	-8 350	-12 387	-46 239
Försäljningskostnader	-845	-1 063	-4 871
Administrationskostnader	-1 906	-2 146	-7 919
Övriga rörelseintäkter	11	389	1 729
Övriga rörelsekostnader	-12	0	-15
<b>Rörelseresultat</b>	<b>-10 802</b>	<b>-15 207</b>	<b>-57 237</b>
<b>Resultat från finansiella poster</b>			
Finansiella intäkter	0	0	6
Finansiella kostnader	-570	-636	-1 135
<b>Resultat före skatt</b>	<b>-11 372</b>	<b>-15 843</b>	<b>-58 367</b>
Skatt på periodens resultat	375	0	4 284
<b>Periodens resultat</b>	<b>-10 997</b>	<b>-15 843</b>	<b>-54 083</b>
Resultat per aktie, SEK	-0,02	-0,04	-0,13

# Koncernen

## Balansräkning i sammandrag

### Finansiell ställning

Den 31 mars 2024 uppgick koncernens likvida medel till 10 409 (2 415) KSEK. Totala tillgångar för koncernen uppgick till 22 084 (16 905) KSEK.

(KSEK)	2024-03-31	2023-12-31
<b>TILLGÅNGAR</b>		
<b>Anläggningstillgångar</b>		
Immateriella anläggningstillgångar	125	195
Materiella anläggningstillgångar	1 215	1 358
<b>Anläggningstillgångar sammanlagt</b>	<b>1 340</b>	<b>1 553</b>
<b>Omsättningstillgångar</b>		
Varulager	553	398
Kundfordran	0	97
Skattefordran	5 468	4 347
Övriga fordringar	1 469	3 066
Förutbetalda kostnader	2 844	1 126
Likvida medel	10 409	7 809
<b>Omsättningstillgångar sammanlagt</b>	<b>20 743</b>	<b>16 843</b>
<b>SUMMA TILLGÅNGAR</b>	<b>22 084</b>	<b>18 395</b>

(KSEK)	2024-03-31	2023-12-31
<b>EGET KAPITAL OCH SKULDER</b>		
<b>Eget kapital, koncernen</b>		
Aktiekapital	17 010	17 010
Övrigt tillskjutet kapital	349 927	349 927
Reserver	204	1 289
Balanserat resultat inkl årets resultat	-374 843	-363 846
<b>Eget kapital sammanlagt</b>	<b>-7 702</b>	<b>4 380</b>
<b>Kortfristiga skulder</b>		
Leverantörsskulder	5 271	7 483
Skatteskuld	0	84
Övriga skulder	20 745	4 214
Upplupna kostnader och förutbetalda intäkter	3 770	2 234
<b>Kortfristiga skulder sammanlagt</b>	<b>29 786</b>	<b>14 015</b>
<b>SUMMA EGET KAPITAL OCH SKULDER</b>	<b>22 084</b>	<b>18 395</b>

# Koncernen

## Kassaflödesanalys i sammandrag

### Kassaflöde och investeringar

Koncernens kassaflöde för perioden januari till mars 2024 var 3 310 (-5 439). Investeringarna för perioden uppgick till 0 (0) KSEK för koncernen.

(KSEK)	Kvartal 1		Helår
	2024-01-01	2023-01-01	2023-01-01
	2024-03-31	2023-03-31	2023-12-31
<b>Den löpande verksamheten</b>			
Rörelseresultat	-10 802	-15 207	-57 238
Avskrivningar	212	936	3 766
Inbetalda skatter	0	0	6 948
Finansiella intäkter	0	0	6
Finansiella kostnader	-570	-636	-1 135
<b>Kassaflöde från den löpande verksamheten före förändring i rörelsekapital</b>	<b>-11 160</b>	<b>-14 907</b>	<b>-47 652</b>
<b>Förändring i rörelsekapital</b>			
Ökning/minskning fordringar	-1 301	750	-739
Ökning/minskning av kortfristiga skulder	15 771	8 718	-4 725
<b>Förändring i rörelsekapital</b>	<b>14 470</b>	<b>9 468</b>	<b>-5 464</b>
<b>Kassaflöde från den löpande verksamheten</b>	<b>3 310</b>	<b>-5 439</b>	<b>-53 116</b>
<b>Investeringsverksamhet</b>			
Ökning/minskning av materiella tillgångar	0	0	-104
Ökning/minskning av immateriella tillgångar	0	0	0
Ökning/minskning av finansiella tillgångar	0	0	0
<b>Kassaflöde från investeringsverksamheten</b>	<b>0</b>	<b>0</b>	<b>-104</b>
<b>Finansieringsverksamhet</b>			
Nyemission	0	0	45 216
Nyemission, TO3	0	0	6 290
Personaloptioner	0	0	284
Konvertibel	0	0	0
<b>Kassaflöde från finansieringsverksamheten</b>	<b>0</b>	<b>0</b>	<b>51 790</b>
Förändring av likvida medel	3 310	-5 439	-1 430
Likvida medel vid periodens början	7 809	8 343	8 343
Omräkningsdifferens	-710	-489	896
<b>Likvida medel vid periodens slut</b>	<b>10 409</b>	<b>2 415</b>	<b>7 809</b>



# Koncernen

## Förändring av eget kapital i sammandrag

(KSEK)	Aktiekapital	Övrigt tillskjutet kapital	Reserver	Balanserat resultat	Totalt
<b>Ingående balans 1 januari 2023</b>	<b>9 227</b>	<b>305 920</b>	<b>393</b>	<b>-309 763</b>	<b>5 777</b>
Nyemission	7 150	39 241	0	0	46 391
Nyemission, kostnader	0	-1 175	0	0	-1 175
Nyemission, TO3	633	5 657	0	0	6 290
Personaloptioner	0	284	0	0	284
Omräkningsdifferens	0	0	896	0	896
Periodens resultat	0	0	0	-54 083	-54 083
<b>Eget kapital 31 december 2023</b>	<b>17 010</b>	<b>349 927</b>	<b>1 289</b>	<b>-363 846</b>	<b>4 380</b>
<b>Ingående balans 1 januari 2024</b>	<b>17 010</b>	<b>349 927</b>	<b>1 289</b>	<b>-363 846</b>	<b>4 380</b>
Omräkningsdifferens/Övriga justeringar	0	0	-1 085	1	-1 084
Periodens resultat	0	0	0	-10 997	-10 997
<b>Eget kapital 31 mars 2024</b>	<b>17 010</b>	<b>349 927</b>	<b>204</b>	<b>-374 843</b>	<b>-7 702</b>

# Moderbolaget

## Resultaträkning i sammandrag

### Intäkter

Moderbolaget redovisar en nettoomsättning på 299 (0) KSEK för årets första kvartal. Övriga intäkter uppgick till 0 (375) KSEK och avser bidrag från Vinnova.

### Resultat

Rörelseresultatet för första kvartalet uppgick till -9 472 (-10 038) KSEK för moderbolaget.

Kostnaderna för forskning och utveckling står för den största delen av Bolagets kostnader och uppgick för perioden januari till mars till -7 148 (-8 075) KSEK.

Marknad- och försäljningskostnader uppgick för kvartalet till -844 (-948) KSEK för moderbolaget.

De administrativa kostnaderna uppgick för perioden till -1 779 (-1 389) KSEK för moderbolaget.

De finansiella intäkterna uppgår till 353 (0) KSEK och avser internränta mellan Xintela och Xindu avseende perioden januari till mars 2024.

Resultat före bokslutsdispositioner och skatt för perioden januari till mars uppgick till -9 688 (-10 403) KSEK för moderbolaget.

(KSEK)	Kvartal 1		Helår
	2024-01-01 2024-03-31	2023-01-01 2023-03-31	2023-01-01 2023-12-31
<b>Rörelsens intäkter</b>			
Nettoomsättning	299	0	78
Kostnad sålda varor	0	0	0
<b>Bruttovinst</b>	<b>299</b>	<b>0</b>	<b>78</b>
<b>Rörelsens kostnader</b>			
Forsknings- och utvecklingskostnader	-7 148	-8 075	-31 769
Försäljningskostnader	-844	-948	-4 518
Administrationskostnader	-1 779	-1 389	-5 797
Övriga rörelseintäkter	0	375	1 656
Övriga rörelsekostnader	0	0	0
<b>Rörelseresultat</b>	<b>-9 472</b>	<b>-10 038</b>	<b>-40 350</b>
<b>Resultat från finansiella poster</b>			
Finansiella intäkter	353	0	1 324
Finansiella kostnader	-570	-365	-908
<b>Resultat efter finansiella poster</b>	<b>-9 688</b>	<b>-10 403</b>	<b>-39 935</b>
Bokslutsdispositioner	0	0	-2 749
Skatt på årets resultat	0	0	0
<b>Periodens resultat</b>	<b>-9 688</b>	<b>-10 403</b>	<b>-42 684</b>
Resultat per aktie, SEK	-0,02	-0,02	-0,10

# Moderbolaget

## Balansräkning i sammandrag

### Finansiell ställning

Soliditeten för moderbolaget var 52 (45) procent den 31 mars 2024 och det egna kapitalet uppgick till 28 218 (18 397) KSEK. Moderbolagets likvida medel uppgick till 9 821 (2 184) KSEK. Totala tillgångar för Moderbolaget uppgick till 54 176 (40 886) KSEK.

(KSEK)	2024-03-31	2023-12-31
<b>TILLGÅNGAR</b>		
<b>Anläggningstillgångar</b>		
Immateriella anläggningstillgångar	103	138
Materiella anläggningstillgångar	797	897
Fordran dotterföretag	26 790	23 852
Andelar i dotterföretag	13 926	13 926
<b>Anläggningstillgångar sammanlagt</b>	<b>41 616</b>	<b>38 814</b>
<b>Omsättningstillgångar</b>		
Varulager	553	398
Kundfordran	0	97
Skattefordran	100	63
Övriga fordringar	890	879
Förutbetalda kostnader	1 195	1 126
Likvida medel	9 821	7 092
<b>Omsättningstillgångar sammanlagt</b>	<b>12 560</b>	<b>9 655</b>
<b>SUMMA TILLGÅNGAR</b>	<b>54 176</b>	<b>48 468</b>

(KSEK)	2024-03-31	2023-12-31
<b>EGET KAPITAL OCH SKULDER</b>		
<b>Eget kapital, moderbolaget</b>		
Aktiekapital	17 010	17 010
Överkursfond	349 927	349 927
Balanserat resultat	-329 031	-286 347
Periodens resultat	-9 688	-42 684
<b>Eget kapital sammanlagt</b>	<b>28 218</b>	<b>37 907</b>
<b>Kortfristiga skulder</b>		
Leverantörsskulder	3 810	4 640
Skatteskuld	0	0
Övriga skulder	20 274	3 687
Upplupna kostnader och förutbetalda intäkter	1 875	2 234
<b>Kortfristiga skulder sammanlagt</b>	<b>25 959</b>	<b>10 561</b>
<b>SUMMA EGET KAPITAL OCH SKULDER</b>	<b>54 176</b>	<b>48 468</b>



# Moderbolaget

## Kassaflödesanalys i sammandrag

### Kassaflöde och investeringar

Moderbolagets kassaflöde för perioden januari till mars var 2 729 (-5 305) KSEK. Investeringarna för perioden uppgick till 0 (0) KSEK.

(KSEK)	Kvartal 4		Helår
	2024-01-01 2024-03-31	2023-01-01 2023-03-31	2023-01-01 2023-12-31
<b>Den löpande verksamheten</b>			
Rörelseresultat	-9 472	-10 038	-40 350
Avskrivningar	134	857	3 454
Erhållna finansiella intäkter	353	0	1 324
Utbetalda finansiella kostnader	-570	-365	-908
<b>Kassaflöde från den löpande verksamheten före förändring i rörelsekapital</b>	<b>-9 554</b>	<b>-9 547</b>	<b>-36 480</b>
<b>Förändring i rörelsekapital</b>			
Ökning/minskning fordringar	-177	120	845
Ökning/minskning av kortfristiga skulder	15 398	7 734	-4 194
<b>Förändring i rörelsekapital</b>	<b>15 220</b>	<b>7 854</b>	<b>-3 349</b>
<b>Kassaflöde från den löpande verksamheten</b>	<b>5 666</b>	<b>-1 693</b>	<b>-39 829</b>
<b>Investeringsverksamhet</b>			
Ökning/minskning av materiella tillgångar	0	0	-104
Ökning/minskning av fordringar dotterbolag	-2 937	-3 612	-5 419
Lämnade aktieägartillskott till dotterbolag	0	0	-4 087
<b>Kassaflöde från investeringsverksamheten</b>	<b>-2 937</b>	<b>-3 612</b>	<b>-9 609</b>
<b>Finansieringsverksamhet</b>			
Nyemission	0	0	45 216
Nyemission, TO3	0	0	6 290
Personaloptioner	0	0	284
Lämnat koncernbidrag	0	0	-2 749
<b>Kassaflöde från finansieringsverksamheten</b>	<b>0</b>	<b>0</b>	<b>49 041</b>
Förändring av likvida medel	2 729	-5 305	-397
Likvida medel vid periodens början	7 092	7 489	7 489
<b>Likvida medel vid periodens slut</b>	<b>9 821</b>	<b>2 184</b>	<b>7 092</b>

## Moderbolaget

### Eget kapital i sammandrag

(KSEK)	Aktiekapital	Överkurs- fond	Balanserat resultat	Periodens resultat	Totalt
<b>Ingående balans 1 januari 2023</b>	<b>9 227</b>	<b>280 920</b>	<b>-216 441</b>	<b>-44 906</b>	<b>28 800</b>
Omföring föregående års resultat	0	0	-44 906	44 906	0
Emission av konvertibel	0	25 000	-25 000	0	0
Nyemission	7 150	39 241	0	0	46 391
Nyemission, kostnader	0	-1 175	0	0	-1 175
Nyemission, TO3	633	5 657	0	0	6 290
Personaloptioner	0	284	0	0	284
Periodens resultat	0	0	0	-42 684	-42 684
<b>Eget kapital 31 december 2023</b>	<b>17 010</b>	<b>349 927</b>	<b>-286 347</b>	<b>-42 684</b>	<b>37 907</b>
<b>Ingående balans 1 januari 2024</b>	<b>17 010</b>	<b>349 927</b>	<b>-286 347</b>	<b>-42 684</b>	<b>37 907</b>
Omföring föregående års resultat	0	0	-42 684	42 684	0
Periodens resultat	0	0	0	-9 688	-9 688
<b>Eget kapital 31 mars 2024</b>	<b>17 010</b>	<b>349 927</b>	<b>-329 031</b>	<b>-9 688</b>	<b>28 218</b>

# Styrelsens och vd:s försäkran



**Gregory Batcheller**



**Maarten de Château**



**Thomas Eldered**



**Lars Hedbys**



**Hans-Joachim Simons**



**Evy Lundgren-Åkerlund**

Styrelsen och verkställande direktören försäkrar att denna delårsrapport ger en rättvisande bild över utvecklingen och bolagets verksamhet, ställning och resultat samt beskriver väsentliga risker och osäkerhetsfaktorer som bolaget står inför.

Delårsrapporten har inte granskats av bolagets revisorer.

Lund den 24 maj 2024

**Gregory Batcheller**  
Styrelsens ordförande

**Maarten de Château**  
Styrelseledamot

**Thomas Eldered**  
Styrelseledamot

**Lars Hedbys**  
Styrelseledamot

**Hans-Joachim Simons**  
Styrelseledamot

**Evy Lundgren-Åkerlund**  
Verkställande direktör

# Övrig information

## Aktien

Aktien i Xintela AB (publ) noterades den 22 mars 2016 på Nasdaq First North Growth Market i Stockholm och handlas under kortnamnet XINT. First North Growth Market är en alternativ marknadsplats som drivs av en börs inom NASDAQ OMX-koncernen. Bolag på First North Growth Market är inte underställda samma regler som bolag på den reglerade huvudmarknaden. I stället är de underställda ett mindre långtgående regelverk anpassat för små tillväxtbolag. Risken vid en investering i ett bolag på First North Growth Market kan därför vara högre än vid en investering i ett bolag på huvudmarknaden. Alla bolag med aktier som handlas på First North Growth Market har en Certified Adviser som övervakar att reglerna följs. Börsen prövar ansökan om upptagande till handel. Xintelas Certified Adviser på Nasdaq First North Growth Market är Erik Penser Bank AB.

Per den 31 mars 2024 uppgick antalet aktier till 567 006 473 stycken. Det finns ett aktieslag. Varje aktie medför lika rätt till andel i Bolagets tillgångar och resultat samt berättigar till en röst på bolagsstämma.

## Finansiell rapportering i enlighet med K3

Denna rapport har upprättats i enlighet med BFNAR 2012:1 Årsredovisning och Koncernredovisning (K3) och redovisningsprinciperna är oförändrade jämfört med de som tillämpats i årsredovisningen för 2023. För fullständiga redovisningsprinciper hänvisas till årsredovisningen 2023.

	Jan - Mar 2024	Jan - Mar 2023	Jan - Dec 2023
Antal aktier före full utspädning	567 006 473	307 573 263	567 006 473
Antal aktier efter full utspädning	704 809 082	307 573 263	704 809 082
Resultat per aktie före och efter full utspädning	-0,02	-0,03	-0,10
Genomsnittligt antal aktier före full utspädning	567 006 473	307 573 263	419 869 354
Genomsnittligt antal aktier efter full utspädning	704 809 082	307 573 263	557 671 963

## Koncernredovisning

Koncernredovisningen omfattar de företag i vilket moderföretaget direkt eller indirekt innehar mer än hälften av rösterna för samtliga andelar, eller på annat sätt har ett bestämmande inflytande enligt ÅRL 1:4. Företagets resultat ingår i koncernens resultat från och med förvärvstidpunkten fram till och med det avyttras. Utländska dotterbolagets bokslut har omräknats enligt dagskursmetoden. Samtliga poster i balansräkningen har omräknats till balansdagskurs. Alla poster i resultaträkningen har omräknats till genomsnittskurs under räkenskapsåret. Differenser som uppkommer redovisas direkt i eget kapital.

## Granskning av revisor

Delårsrapporten har inte varit föremål för granskning av Bolagets revisor.

## Kommande finansiella rapporter

Delårsrapport Q2 2024: 30 augusti 2024

Delårsrapport Q3 2024: 22 november 2024

Delårsrapport Q4 2024: 28 februari 2025

## Risker och osäkerhetsfaktorer

### Begränsade resurser

Xintela är ett litet företag med begränsade resurser vad gäller ledning, administration och kapital. För genomförandet av strategin är det av vikt, att resurserna disponeras på ett för Bolaget optimalt sätt. Det finns en risk att Bolagets resurser inte räcker till och därmed drabbas av finansiellt och operativt relaterade problem. Bolagets förmåga att fortsätta sin verksamhet är beroende av att det pågående arbetet med bolagets finansiering blir framgångsrikt. Det pågår ett fokuserat arbete med att säkerställa bolagets framtida finansiering och styrelsens bedömning är att vi framgångsrikt kommer att säkerställa kommande finansieringsbehov.

### Beroende av nyckelpersoner och medarbetare

Xintela baserar sin framgång på ett fåtal personers kunskap, erfarenhet och kreativitet. Bolaget är beroende av att i framtiden kunna finna kvalificerade medarbetare. Bolaget arbetar hårt med att minska beroendet genom en god dokumentation av rutiner och arbetsmetoder.

### Intjäningsförmåga och kapitalbehov

Utveckling av läkemedel är en tids- och kostnadskrävande verksamhet. Det kan inte uteslutas att det tar längre tid än beräknat, innan Bolaget når ett positivt kassaflöde. För att täcka dessa kostnader kan Xintela komma att ha behov av att anskaffa nytt kapital. Det finns inga garantier att det i så fall kan anskaffas på för aktieägare fördelaktiga villkor. Ett misslyckande i att generera vinster i tillräcklig omfattning kan påverka Bolagets marknadsvärde.

### Försäljningsrisk

Det går inte att med säkerhet fastslå att de produkter som Bolaget utvecklar får det positiva mottagande på marknaden som förespeglats i den här delårsrapporten. Kvantiteten av sålda produkter kan bli lägre och tiden det tar att etablera sig på marknaden kan vara längre än vad Bolaget i dagens skede har anledning att tro.



## Källhänvisningar:

- [1] Global Data 2018
- [2] Markets and Markets 2020
- [3] Markets and Markets: <https://www.marketsandmarkets.com/Market-Reports/osteoarthritis-therapeutics-market-209565994.html>
- [4] Fortune Business Insights: <https://www.fortunebusinessinsights.com/venous-leg-ulcer-vlu-treatment-market-102370>
- [5] [https://www.cancer.org/cancer/breast-cancer/understanding-a-breast-cancer-diagnosis/types-of-breast-cancer/triple-negative.html#:~:text=Triple%2Dnegative%20breast%20cancer%20\(TNBC,of%20the%20protein%20called%20HER2](https://www.cancer.org/cancer/breast-cancer/understanding-a-breast-cancer-diagnosis/types-of-breast-cancer/triple-negative.html#:~:text=Triple%2Dnegative%20breast%20cancer%20(TNBC,of%20the%20protein%20called%20HER2)
- [6] American Cancer Society <https://www.cancer.org/cancer/breast-cancer/understanding-a-breast-cancer-diagnosis/types-of-breast-cancer/triple-negative.html>
- [7] WebMD: <https://www.webmd.com/cancer/brain-cancer/what-is-glioblastoma#1>
- [8] American Association of Neurological Surgeons: <https://www.aans.org/en/Patients/Neurosurgical-Conditions-and-Treatments/Glioblastoma-Multiforme>
- [9] Global Data: Epidemiology and Market size Database
- [10] American Cancer Society <https://www.cancer.org/cancer/breast-cancer/understanding-a-breast-cancer-diagnosis/types-of-breast-cancer/triple-negative.html>
- [11] GlobalData: Glioblastoma Multiforme (GBM) Opportunity Analysis and Forecast to 2027

## Xintela – för liv i rörelse

Xintela utvecklar stamcellsbaseade behandlingar med fokus på artros och svårläkta bensår och, genom det helägda dotterbolaget Targinta, riktade antikroppsbaseade behandlingar för aggressiv cancer. Verksamheterna är inriktade på sjukdomar som orsakar stort lidande och som saknar effektiva medicinska behandlingsalternativ.

Xintela har pågående kliniska studier med stamcellsprodukten XSTEM för behandling av knäartros och svårläkta venösa bensår. Målet är att visa att behandlingen är säker men även undersöka XSTEMs förmåga att reparera skadat ledbrosk och förbättra ledens funktion samt att läka bensår och därmed minska smärtan och lidandet för ett stort antal patienter. Prekliniska studier har visat att XSTEM har regenererande egenskaper (nybildning av vävnader).

Inom projektet cancerterapi, utvecklas målsökande och toxinbeväpnade antikroppar för aggressiv cancer som trippelnegativ bröstcancer och hjärntumören glioblastom. Resultat från prekliniska modeller har visat att antikropparna har en hämmande effekt på både tillväxt och spridning av aggressiva cancerceller. Läkemedelskandidaterna TARG9 och TARG10 är i preklinisk utvecklingsfas och förbereds för klinisk fas 0-studier.

