



DELÅRSRAPPORT
JANUARI-SEPTEMBER 2022
XINTELA AB (PUBL)

2022



Patienter doseras på andra dosnivån med XSTEM för behandling av knäartros

Studiens säkerhetskommitté (*Safety Review Committee*) har bedömt behandlingen av de åtta patienterna på den lägsta dosen som säker vid en-månadsuppföljningen och godkänt dosering av patienter på den andra dosnivån.

Klinisk studie med XSTEM för svårläkta venösa bensår har startat

Rekrytering av patienter till den kliniska fas I/IIa studien med XSTEM för behandling av svårläkta venösa bensår pågår.

Positiva prekliniska data för ADC-antikroppen TARG9

Dotterbolaget Targinta har presenterat nya prekliniska data för den toxinbeväpnade antikroppen TARG9 vid 2nd Integrin-Targeted Drug Development Summit i Boston.



Sammanfattning av delårsrapporten

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

Tredje kvartalet 2022 för koncernen

- » Nettoomsättningen uppgick till 0 (0) KSEK.
- » Resultatet före och efter skatt uppgick till -14 456 (-15 892) KSEK.
- » Resultatet per aktie* uppgick till -0,11 (-0,20) SEK.

Första nio månaderna 2022 för koncernen

- » Nettoomsättningen uppgick till 0 (0) KSEK.
- » Resultatet före och efter skatt uppgick till -49 781 (-42 591) KSEK.
- » Resultatet per aktie* uppgick till -0,36 (-0,53) SEK.

Tredje kvartalet 2022 för moderbolaget

- » Nettoomsättningen uppgick till 0 (0) KSEK.
- » Resultatet före och efter skatt uppgick till -9 197 (-10 910) KSEK.
- » Resultatet per aktie* uppgick till -0,07 (-0,13) SEK.

Första nio månaderna 2022 för moderbolaget

- » Nettoomsättningen uppgick till 0 (0) KSEK.
- » Resultatet före och efter skatt uppgick till -31 786 (-31 752) KSEK.
- » Resultatet per aktie* uppgick till -0,23 (-0,39) SEK.
- » Soliditeten** uppgick per den 30 juni 2022 till 59 (77) %.

* Resultat per aktie: Periodens resultat dividerat med 137 070 016 aktier, vilket är genomsnittligt antal aktier per 30 september 2022. Vid samma period föregående år var genomsnittligt antal aktier 81 004 501 aktier.

** Soliditet: Eget kapital dividerat med totalt kapital.

Väsentliga händelser under tredje kvartalet 2022

- » Xintela erhåller godkännande för klinisk studie med XSTEM® på svårsläkt venösa bensår. (5 juli 2022)
- » Xintela offentliggör utfall i företrädesemissionen och beslutar om riktad nyemission om 10 MSEK. (18 juli 2022)
- » Kallelse till extra bolagsstämma i Xintela AB (publ). (18 juli 2022)
- » Per Norlén kommer att sluta som vd för Targinta. (2 augusti 2022)
- » Kommuniké från extra bolagsstämma i Xintela AB (publ). (3 augusti 2022)
- » Uttalande från styrelsen för Xintela med anledning av Flerie Invest AB:s budpliktsbud. (31 augusti 2022)
- » Targinta presenterar positiva prekliniska data för ADC-antikroppen TARG9. (1 september 2022)
- » Xintela startar klinisk studie med XSTEM för svårsläkt bensår. (20 september 2022)
- » Targinta utser Peter Ekolind till tillförordnad vd. (22 september 2022)
- » Xintela har genomfört doseringen på första dosnivån av XSTEM i den kliniska studien för knäartros. (30 september 2022)

Väsentliga händelser efter periodens utgång

- » Kallelse till extra bolagsstämma i Xintela AB (publ). (26 oktober 2022)
- » Xintela säkrar finansiering om 25 miljoner kronor och beslutar om en riktad emission av konvertibler. (26 oktober 2022)
- » Xintela föreslår Thomas Eldered som ny styrelseledamot. (31 oktober 2022).
- » Xintela startar nästa dosnivå av XSTEM i klinisk studie för knäartros. (9 november 2022)
- » Targinta planerar för klinisk fas 0 studie. (24 november 2022)

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.

Vd kommenterar

Värdeskapande kliniska studier avancerar enligt plan

Xintela har två kliniska studier pågående som utvärderar säkerhet och preliminär effekt av vår unika stamcellsprodukt XSTEM. I Australien genomförs en klinisk studie för behandling av knäartros och i Sverige har vi nyligen inlett en klinisk studie för behandling av svårläkta bensår. Dessutom förbereder vårt dotterbolag Targinta för klinisk fas 0 studier i cancerpatienter.

Artrosstudien har uppnått sin första milstolpe

I vår kliniska studie (fas I/IIa), som genomförs i Australien, utvärderas XSTEM för behandling av patienter med knäartros. Vi har genomfört dosering av åtta patienter med den lägsta dosen av XSTEM, som bedömts som säker av studiens säkerhetskommitté (Safety Review Committee) vid en-månadsuppföljningen. Detta innebär att vi kan fortsätta dosering av åtta nya patienter på den andra dosnivån. För att påskynda patientrekryteringen lägger vi nu till en andra klinik i studien.

Doseskaleringens tredje och sista steg omfattar ytterligare åtta patienter, vilket innebär att totalt 24 patienter behandlas under denna del av studien. Därefter har vi möjlighet att utöka studien med ytterligare 30 patienter. Patienterna kommer att följas i 18 månader med fortlöpande säkerhets- och effektutvärderingar var sjätte månad.

Rekryteringen av patienter med svårläkta bensår har inletts

Även vårt XSTEM-program för behandling av svårläkta venösa bensår har gått in i klinisk fas. Rekryteringen av tolv patienter till fas I/IIa-studien i Linköping har inletts och vi kommer att ha en säkerhets- och effektavläsning redan tio veckor efter behandling.

Svårläkta bensår är ett mycket stort medicinskt problem som resulterar i svår smärta och nedsatt livskvalitet för patienterna. Det uppskattas att ca 4% av befolkningen över 65 år är drabbade av svårläkta bensår och står för 2-4% av sjuk-och hälsovårdsbudgeten

ten i Sverige och andra västländer. Dagens behandlingar består av olika kompressionstekniker och kirurgiska ingrepp men det saknas effektiva läkemedel. Vi har tidigare visat i en preklinisk sårmodell att XSTEM har utmärkt sårläkningsförmåga och har stora förhoppningar att XSTEM ska visa en positiv läkningseffekt på patienternas svårläkta bensår.

Vi har fokuserat på kliniska studier i människa

Under det här året med en mycket svår finansieringssituation och begränsade resurser i bolaget, har vi fullt ut fokuserat på Xintelas huvudinriktningar som innefattar våra två kliniska projekt med stamcellsprodukten XSTEM samt dotterbolaget Targintas utveckling av antikroppsbaseade läkemedelskandidater.

Fokuseringen på kliniska studier i människa har lett till att fortsatt utvecklingen av vår stamcellsprodukt EQSTEM för hästar har fått gå på sparlåga. Vi har ändå framgångsrikt genomfört en experimentell artrosstudie på hästar med EQSTEM i samarbete med Köpenhamns universitet som har visat behandlande effekt på artrosleden och vi har utförligt studerat mekanismerna bakom den positiva effekten. Arbetet har resulterat i två vetenskapliga arbeten, den ena är accepterad för publikation och det andra är under granskning för publikation. Vi har en fortsatt dialog med det veterinärmedicinska bolaget ScanVet avseende samarbete och kliniska studier på hästar med EQSTEM och vi kommer att anställa en projektledare som ska leda det veterinärmedicinska programmet framåt.



Affärsstrategi stamcellsterapi

Båda våra kliniska projekt med XSTEM har, givet de stora patientpopulationer som de adresserar, en stor kommersiell potential och betydande positiva hälsoekonomiska effekter. Våra prekliniska studier har dessutom visat mycket lovande sjukdomsmodifierande effekt av XSTEM behandling både för artros och svårsläktas bensår. Vår affärsstrategi är att efter säkerhetsresultat och preliminära effekterresultat i människa (dvs klinisk fas I/IIa) etablera samarbete med partners som har resurser och kunskaper att ta projekten genom de återstående kliniska studierna och vidare till global kommersialisering. Vi har under lång tid fört intressanta diskussioner med potentiella partners och har etablerat ett nätverk av möjliga licensstagare inom läkemedelsindustrin. Vi har även under hösten deltagit i tre konferenser i Europa och USA där vi presenterat våra positiva prekliniska resultat och pågående kliniska studier.

Förstärkning av Xintelas organisation

Vi har nyligen stärkt vår organisation genom rekryteringen av Dr Lucienne Vonk till positionen som Director Musculoskeletal Diseases. Lucienne har bred erfarenhet av preklinisk och klinisk forskning inom cellterapi och broskreparation. Hon kommer närmast från det tyska broskcellsbolaget CO.DON och kommer ha en viktig roll i den fortsatta utvecklingen av våra cellterapiprodukter. Lucienne har även ett brett internationellt nätverk inom ledsjukdomar och kommer att ha en central roll för att etablera samarbeten med intressanta partners.

Positiva prekliniska resultat för Targintas läkemedelskandidat TARG9

Vårt dotterbolag Targinta som utvecklar riktade antikroppsterapier för behandling av aggressiv cancer har utsett två läkemedelskandidater baserat på prekliniska studier. Dels TARG10 som är en funktionsblockerande antikropp som effektivt hämmar metastasering samt TARG9 som är bärare av ett kraftfullt toxin och är en så kallade Antibody-Drug Conjugate (ADC) och som effektivt avdödar cancer-celler. I september presenterade Targinta nya prekliniska resultat för TARG9 vid 2nd Integrin-Targeted Drug Development Summit, Boston. Resultaten visar att en singeldos av TARG9 effektivt och långvarigt hämmar tumörtillväxt i en preklinisk modell för glioblastom.



Xintela producerar XSTEM i den egna GMP-anläggningen

Targinta förbereder för klinisk fas 0 studie

Targinta planerar att genomföra klinisk fas 0 studier med bolagets läkemedelskandidater för att med en mycket låg dos av en antikropp visa att den i cancerpatienter söker sig till tumören och på så sätt validera Targintas patentskyddade målprotein integrin $\alpha 10 \beta 1$ och antikroppar vid riktad cancerterapi. Genom fas 0 studier kan vi på ett mycket kostnadseffektivt sätt visa att konceptet håller, vilket minskar risken och ökar värdet i projektet samt ökar attraktionskraften för möjliga samarbetspartners och licensstagare. Målet är att om ca två år, efter genomförda fas 0 studier, utlicensiera Targintas läkemedelskandidater för fortsatt klinisk utveckling och kommersialisering.

Uppdatering av Targintas avknoppning och rekrytering av ny vd

Vi utvärderar nu lämpligaste finansieringsväg för att genomföra Targintas utvecklingsplan genom klinisk fas 0 studier. Med anledning av en fortsatt mycket orolig finansmarknad och svårigheter att finansiera tidiga utvecklingsbolag genom börsnotering utvärderar vi andra finansieringsalternativ och avvaktar med avknoppning och börsnotering av Targinta.

Vi arbetar också med att rekrytera en ny vd för Targinta efter att Per Norlén i september valde att kliva av som vd för bolaget. Under tiden har Xintelas COO Peter Ekolind rollen som tillförordnad vd på deltid.

Genomförd kapitalanskaffning

I juli genomförde Xintela en fullt garanterad företrädesemission och en riktad emission om totalt cirka 55 MSEK före emissionskostnader. Vid emissionen tecknade Flerie Invest både den riktade emissionen och de aktier i företrädesemission som inte tecknats av befintliga aktieägare. Flerie Invest erhöll därmed cirka 34 procents ägande i Xintela. Detta ledde till ett budpliktsförfarande med ett erbjudande om att förvärva aktier från andra aktieägare, vilket är ett lagligt krav vid ägande över 30 procent.

I budpliktsprocessen sålde Xintelas tidigare storägare Bauerfeind sitt kvarvarande aktieinnehav om 4,7 procent till Flerie Invest. Utöver detta förvärfvade Flerie Invest endast 2 procent av aktierna från övriga aktieägare och har därmed ökat sitt ägande i Xintela till ca 40,7 procent.

Emissionen säkrade Xintelas och Targintas viktiga arbete framåt. Vi har dessutom fått en ny storägare i Flerie Invest som ser bolagens stora potential och som ger oss stabilitet i det fortsatta arbetet med våra kliniska och prekliniska utvecklingsprojekt. Vi ser mycket fram emot att tillsammans med Thomas Eldered och teamet på Flerie Invest utveckla Xintela och Targinta vidare och bygga värde i våra bolag och för alla aktieägare.

Evy Lundgren-Åkerlund

Verkställande direktör, Xintela AB (publ)

Stamcellsbaserade terapier

Xintela utvecklar stamcellsbaserade behandlingar med fokus på artros och svårläkta bensår. Verksamheten är inriktad på sjukdomar där det medicinska behovet är mycket stort och effektiva behandlingar idag saknas.

Stamcellsprodukten XSTEM®

Xintela använder sin patentskyddade stamcellsmarkör, integrin $\alpha 10\beta 1$, för att selektera och kvalitetssäkra stamcellsprodukter från donerad fettväv från friska individer. XSTEM är patentskyddad både som produkt och för terapeutisk användning inom alla indikationer. Detta ger Xintela de bästa förutsättningar att utveckla säkra och effektiva stamcellsbaserade behandlingar för ett flertal olika sjukdomar.

Klinisk studie med XSTEM för behandling av knäartros

I Xintelas kliniska studie (fas I/IIa) i Australien på patienter med medelsvår knäartros (Kellgren-Lawrence grad II-III) har patienter doserats på den lägsta dosnivån. Studiens säkerhetskommitté (Safety Review Committee) har bedömt behandlingen av de åtta patienterna på den lägsta dosen med XSTEM som säker vid en-månads-uppföljningen och nu pågår dosering av patienter på den andra dosnivån. Det främsta målet är att visa att XSTEM är säker, men även att erhålla preliminära resultat 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. Tre olika dosnivåer av XSTEM utvärderas i upp till 54 patienter och varje patient kommer att följas i 18 månader med kontinuerlig säkerhetsutvärdering samt prelimi-

när effektutvärdering var sju till åtta månader. Xintelas prekliniska resultat ger starkt stöd för att XSTEM har en DMOAD-effekt.

Klinisk studie med XSTEM för behandling av svårläkta venösa bensår

Xintelas andra kliniska studie (fas I/IIa), på patienter med svårläkta bensår, startade i september 2022. I studien som genomförs i samarbete med Professor Folke Sjöberg och hans medarbetare vid universitetssjukhuset i Linköping och med Clinical Trial Consultants i Uppsala, kommer 12 patienter med svårläkta venösa bensår att behandlas med XSTEM eller placebo. XSTEM/placebo appliceras på såret och patienterna kommer därefter att följas under 10 veckor för att utvärdera säkerhet och sårslukningseffekt. Studien är delvis finansierad av Vinnova.

Stamcellsprodukten EQSTEM® för ledsjukdom hos hästar

Xintela har utvecklat stamcellsprodukten EQSTEM för behandling av hästar. Positiva resultat från två prekliniska studier på hästar har visat starkt stöd för fortsatt utveckling av EQSTEM för artros och andra degenerativa ledsjukdomar hos hästar. Xintela planerar att i samarbete med partner ta EQSTEM till marknaden.

Artros

Artros är en ledsjukdom som karakteriseras av nedbrytning av ledbrusk 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 symptomen men inte själva orsaken till ledbruskskadan.

Svårläkta bensår

Svårläkta bensår hos äldre, inklusive venösa bensår, är ett stort problem som resulterar i smärta och nedsatt livskvalitet för patienten, samt stora kostnader för hälso- och sjukvården för behandling. Det uppskattas att mellan 0,18 och 1 procent av befolkningen är drabbad av venösa bensår. Förekomsten ökar med åldern och uppskattas till cirka 4 procent bland personer över 65 år. Dagens behandlingar mot svårläkta bensår omfattar kompressionstekniker och olika kirurgiska tekniker, men det saknas helt effektiva läkemedel.



Egen produktion av stamceller och kontraktstillverkning

Xintelas stamcellsprodukter produceras i den egna GMP-godkända anläggningen vilket betydligt minskar både produktionskostnader och risker för förseningar. Förutom att producera XSTEM för egen produktutveckling är Xintelas strategi att bli en etablerad producent av bolagets stamcellsprodukter som utvecklas tillsammans med partners. Xintelas GMP-anläggning och produktionsverksamhet kommer även användas för kontraktstillverkning i utveckling och kommersialisering av andra ATMP produkter.

Kommersialiseringstrategi för stamcellsprodukter

Bolagets övergripande strategi är att utveckla bolagets stamcellsprodukter till en punkt där de kan tillskrivas en tydlig värdeökning och därefter inleda partnerskap och teckna licensavtal. För XSTEM ligger den punkten efter säkerhetsavläsning och Proof-of-Concept i människa, dvs efter klinisk fas I/IIa och efter Proof-of-Concept för EQSTEM i hästpatienter. Xintela är mycket aktiv i partnerdiskussioner och har byggt upp ett stort nätverk av potentiella licenstagare inom läkemedelsindustrin.

Antikroppsbaseade cancerterapi

Xintelas dotterbolag Targinta, utvecklar målsökande och toxinbeväpnade cancerantikroppar baserat på upptäckten att cellytemolekylen integrin $\alpha 10\beta 1$ uttrycks i vissa typer av aggressiv cancer. Läkemedelskandidaterna utvecklas för behandling av aggressiva cancerformer som trippelnegativ bröstcancer och hjärntumören glioblastom.

Trippelnegativ bröstcancer

Trippelnegativ bröstcancer är en aggressiv form av bröstcancer med hög risk för återfall och metastasering. Omkring 300 000 personer diagnosticeras med trippelnegativ bröstcancer globalt varje år. Den genomsnittliga 5-årsöverlevnaden för TNBC är ca 12 procent.

Glioblastom

Glioblastom är den vanligaste och mest aggressiva formen av hjärncancer hos vuxna. Omkring 30 000 individer diagnosticeras med glioblastom per år i USA och EU. Den genomsnittliga 5-årsöverlevnaden för patienter med glioblastom är bara ca 3 procent.

Targinta utvecklar två olika typer av målsökande antikroppar: funktionsblockerande antikroppar som kan hämma viktiga cancercellfunktioner som celledelning och spridning samt, beväpnade antikroppar, så kallade ADCer (antibody-drug conjugates) som har ett toxin kopplat till antikroppen som selektivt avdödar cancercellerna.

Targinta har en omfattande patentportfölj som skyddar både målmolekylen integrin $\alpha 10\beta 1$ och läkemedelskandidaterna, och bolaget kan därmed förhindra konkurrenter från att utveckla integrin $\alpha 10\beta 1$ -antikroppar för behandling av cancer.

Läkemedelskandidater

Den funktionsblockerande antikroppen TARG10 utvecklas för behandling av trippelnegativ bröstcancer. TARG10 har visat hämmande effekter på både tumörtillväxt och tumorspridning i olika

cancermodeller och har påbörjat preklinisk utveckling. Under våren 2022 valdes en annan antikropp, TARG9, till 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 produkten binder till cancerceller. TARG9 utvecklas för behandling av trippelnegativ bröstcancer och glioblastom. Targinta har inlett ett samarbete med Abzena Ltd. för cellinjutveckling och inledande produktion av TARG9 och TARG10 och planerar för klinisk fas 0 studier i cancerpatienter.

Targintas kommersialiseringsstrategi

Targintas strategi är att ingå kommersiella avtal avseende bolagets läkemedelskandidater under preklinisk utveckling och klinisk fas 0

studier. Läkemedelskandidater riktade 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. Licensaffärer med First-in-Class-produkter görs därför ofta i preklinisk fas.

Avknoppning av Targinta

Vid årsstämman i maj 2022, erhöll Xintelas styrelse mandat att genomföra den planerade avknoppningen av dotterbolaget Targinta, med målsättning att genomföra avknoppningen så snart marknaden tillåter.

Xintelas utvecklingsprojekt

Xintela utvecklar medicinska produkter inom stamcellsterapi och riktad cancerterapi baserade på bolagets celllytemarkör integrin $\alpha 10\beta 1$ som finns på mesenkymala stamceller och på aggressiva cancerceller

Stamcellsterapi

Inom stamcellsterapi används integrin $\alpha 10\beta 1$ för att selektera och kvalitetssäkra stamceller i de patentskyddade stamcellsprodukterna XSTEM®, för behandling av människor, och EQSTEM®, för behandling av hästar. Xintela genomför kliniska studier med stamcellprodukten XSTEM för behandling av knäartros och svårläkta venösa bensår. Strategin är att vidare utveckling av ARDS (Acute Respiratory Distress Syndrome, andnödssyndrom på svenska), sker i samarbete med partner.

Artrosstudien i Australien har uppnått sin första milstolpe

Den kliniska studie (fas I/IIa), som genomförs i Australien, utvärderar XSTEM för behandling av patienter med knäartros. Xintela har genomfört dosering av åtta patienter med den lägsta dosen av XSTEM och studiens säkerhetskommitté (Safety Review Committee) har godkänt fortsatt dosering av ytterligare åtta patienter på den andra dosnivån. För att påskynda patientrekryteringen har ytterligare en klinik inkluderats i studien.

Rekryteringen av patienter med svårläkta bensår har inletts

Klinisk studie med XSTEM för behandling av svårläkta venösa bensår har startat. Rekryteringen av tolv patienter till fas I/IIa-studien i Linköping pågår. Säkerhets- och effektaavläsning kommer att ske tio veckor efter avslutad behandling.

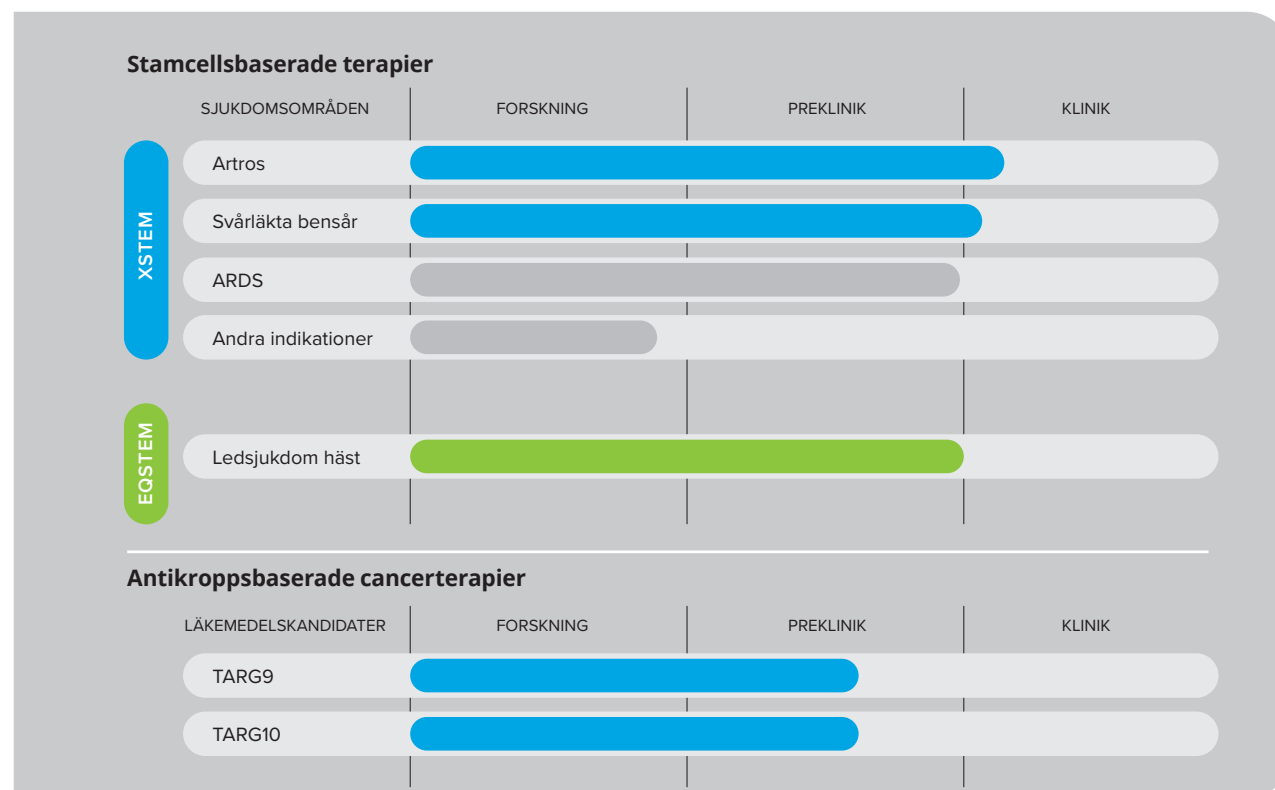
Xintelas övriga stamcellsprojekt

Xintelas övriga XSTEM-projekt – ARDS och Övriga indikationer – samt EQSTEM för behandling av ledsjukdom i hästar är i preklinisk fas.

Targintas cancerterapi

Inom cancerterapi utvecklas terapeutiska antikroppar som specifikt binder till målmolekylen integrin $\alpha 10\beta 1$, som uttrycks på vissa aggressiva cancerceller, bland annat i trippelnegativ bröstcancer och hjärntumören glioblastom. Dotterbolaget Targinta utvecklar två typer av antikroppar, en funktionsblockerande antikropp,

TARG10, som bromsar cancercellernas tillväxt och spridning och en antikropp TARG9 som är bestyckad med ett kraftfullt toxin (ADC, Antibody-Drug Conjugate) och som har avdödande effekt på cancercellerna. Targinta planerar nu för kliniska fas 0 studier med bolagets läkemedelskandidater.



Finansiella rapporter

Koncernen

Resultaträkning

Resultat

Rörelseresultat för tredje kvartalet uppgick till -12 413 (-15 794) KSEK för koncernen.

Kostnaderna för forskning och utveckling står för den största delen av Bolagets kostnader och uppgick för perioden juli till september till -11 029 (-13 675) KSEK för koncernen.

Marknad- och försäljningskostnader uppgick för kvartalet till -1 027 (-871) KSEK för koncernen.

De administrativa kostnaderna uppgick för perioden till -1 776 (-1 542) KSEK för koncernen.

Resultat före skatt för perioden juli till september 2022 uppgick till -14 456 (-15 892) KSEK för koncernen.

(KSEK)	Kvartal 3		Nio månader		Helår
	2022-07-01 2022-09-30	2021-07-01 2021-09-30	2022-01-01 2022-09-30	2021-01-01 2021-09-30	2021-01-01 2021-12-31
Rörelsens intäkter					
Nettoomsättning	-	-	-	-	-
Kostnad sålda varor	-	-	-	-	-
Bruttovinst	-	-	-	-	-
Rörelsens kostnader					
Forsknings- och utvecklingskostnader	-11 029	-13 675	-36 426	-36 340	-50 045
Försäljningskostnader	-1 027	-871	-3 714	-2 742	-4 095
Administrationskostnader	-1 776	-1 542	-8 935	-5 493	-7 841
Övriga rörelseintäkter	1 419	294	3 239	2 299	2 331
Övriga rörelsekostnader	-	-	-	-	-
Rörelseresultat	-12 413	-15 794	-45 836	-42 276	-59 650
Resultat från finansiella poster					
Finansiella intäkter	-	-	-	-	-
Finansiella kostnader	-2 043	-98	-3 945	-315	-538
Resultat före skatt	-14 456	-15 892	-49 781	-42 591	-60 189
Skatt på periodens resultat	-	-	-	-	-
Periodens resultat	-14 456	-15 892	-49 781	-42 591	-60 189
Resultat per aktie, SEK	-0,11	-0,20	-0,36	-0,53	-0,68

Koncernen

Balansräkning

Finansiell ställning

Den 30 september 2022 uppgick koncernens likvida medel till 878 (11 138) KSEK. Totala tillgångar för koncernen uppgick den 30 september 2022 till 12 268 (26 318) KSEK.

(KSEK)	2022-09-30	2021-12-31
TILLGÅNGAR		
Anläggningstillgångar		
Immateriella anläggningstillgångar	951	1 455
Materiella anläggningstillgångar	5 307	8 123
Finansiella anläggningstillgångar	0	18
Andelar i dotterföretag	0	0
Anläggningstillgångar sammanlagt	6 258	9 596
Omsättningstillgångar		
Fordran dotterföretag	-	-
Varulager	409	706
Övriga fordringar	4 636	3 784
Förutbetalda kostnader	86	1 094
Likvida medel	878	11 138
Omsättningstillgångar sammanlagt	6 009	16 722
SUMMA TILLGÅNGAR	12 268	26 318
(KSEK)		
2022-09-30		
2021-12-31		
EGET KAPITAL OCH SKULDER		
Eget kapital, koncernen		
Aktiekapital	9 227	2 674
Övrigt tillskjutet kapital	281 520	242 714
Reserver	369	-4
Balanserat resultat inkl årets resultat	-293 730	-243 516
Eget kapital sammanlagt	-2 614	1 868
Kortfristiga skulder		
Leverantörsskulder	8 063	6 883
Skatteskuld	368	171
Övriga skulder	4 498	13 247
Upplupna kostnader och förutbetalda intäkter	1 954	4 149
Kortfristiga skulder sammanlagt	14 882	24 450
SUMMA EGET KAPITAL OCH SKULDER	12 268	26 318

Koncernen

Kassaflödesanalys

Kassaflöde och investeringar

Koncernens kassaflöde för perioden juli till september 2022 var 763 (8 603). Investeringarna för perioden uppgick till 0 (-113) KSEK för koncernen.

(KSEK)	Kvartal 3		Nio månader		Helår
	2022-07-01 2022-09-30	2021-07-01 2021-09-30	2022-01-01 2022-09-30	2021-01-01 2021-09-30	2021-01-01 2021-12-31
Den löpande verksamheten					
Rörelseresultat	-12 413	-15 794	-45 836	-42 276	-59 650
Avskrivningar	948	897	2 833	2 631	3 495
Finansiella intäkter	-	-	-	-	-
Finansiella kostnader	-2 042	-98	-3 945	-315	-538
Kassaflöde från den löpande verksamheten före förändring i rörelsekapital	-13 508	-14 995	-46 949	-39 960	-56 693
Förändring i rörelsekapital					
Ökning/minskning fordringar	-911	23 567	453	1 483	-1 653
Ökning/minskning av kortfristiga skulder	-30 177	-3 109	-9 568	-11 629	3 403
Förändring i rörelsekapital	-31 088	20 458	-9 115	-10 146	1 750
Kassaflöde från den löpande verksamheten	-44 596	5 463	-56 064	-50 106	-54 943
Investeringsverksamhet					
Ökning/minskning av materiella tillgångar	-	99	55	-943	-2 429
Ökning/minskning av immateriella tillgångar	-	-	-	-	-
Ökning/minskning av finansiella tillgångar	-	14	18	40	53
Kassaflöde från investeringsverksamheten	0	113	73	-903	-2 376
Finansieringsverksamhet					
Nyemission	45 359	3 027	45 359	34 734	34 734
Ökning/minskning långfristiga skulder	-	-	-	-	-
Kassaflöde från finansieringsverksamheten	45 359	3 027	45 359	34 734	34 734
Förändring av likvida medel	763	8 603	-10 632	-16 273	-22 585
Likvida medel vid periodens början	143	8 849	11 138	33 727	33 727
Omräkningsdifferens i likvida medel	-28	2	373	0	-4
Likvida medel vid periodens slut	878	17 454	878	17 454	11 138

Koncernen

Förändring av eget kapital

(KSEK)	Aktiekapital	Övrigt tillskjutet kapital	Reserver	Balanserat resultat	Totalt
Ingående balans 1 januari 2021	2 219	208 435	0	-183 327	27 327
Nyemission, kvittning	96	8 500	-	-	8 596
Nyemission	359	25 779	-	-	26 138
Omräkningsdifferens	-	-	-4	-	-4
Periodens resultat	-	-	-	-60 189	-60 189
Eget kapital 31 december 2021	2 674	242 714	-4	-243 516	1 868
Ingående balans 1 januari 2022	2 674	242 714	-4	-243 516	1 868
Omräkningsdifferens	-	-	373	-433	-60
Nyemission	5 348	39 219	-	-	44 567
Nyemission, kostnader	-	-9 251	-	-	-9 251
Nyemission	1 205	8 838	-	-	10 043
Periodens resultat	-	-	-	-49 781	-49 781
Eget kapital 30 september 2022	9 227	281 520	369	-293 730	-2 614

Moderbolaget

Resultaträkning

Intäkter

Moderbolaget redovisar en nettoomsättning på 0 (0) KSEK för årets tredje kvartal, vilket är samma siffror som för koncernen. Övriga intäkter uppgick till 1 409 (2 354) KSEK och årets siffror avser bidrag från Vinnova och föregående års intäkter även innefattar kostnader för onkologiverksamheten som vidarefakturerats till dotterbolaget Targinta.

Resultat

Rörelseresultat för tredje kvartalet uppgick till -7 196 (-10 812) KSEK för moderbolaget.

Kostnaderna för forskning och utveckling står för den största delen av Bolagets kostnader och uppgick för perioden juli till september till -6 751 (-10 416) KSEK för moderbolaget.

Marknad- och försäljningskostnader uppgick för kvartalet till -816 (-871) KSEK för moderbolaget.

De administrativa kostnaderna uppgick för perioden till -1 047 (-1 878) KSEK för moderbolaget.

Resultat före skatt för perioden juli till september 2022 uppgick till -9 197 (-10 910) KSEK för moderbolaget.

(KSEK)	Kvartal 3		Nio månader		Helår
	2022-07-01 2022-09-30	2021-07-01 2021-09-30	2022-01-01 2022-09-30	2021-01-01 2021-09-30	2021-01-01 2021-12-31
Rörelsens intäkter					
Nettoomsättning	-	-	-	-	-
Kostnad sålda varor	-	-	-	-	-
Bruttovinst	-	-	-	-	-
Rörelsens kostnader					
Forsknings- och utvecklingskostnader	-6 751	-10 416	-21 462	-32 591	-44 120
Försäljningskostnader	-816	-871	-2 975	-2 742	-4 095
Administrationskostnader	-1 047	-1 878	-6 720	-4 986	-6 773
Övriga rörelseintäkter	1 419	2 354	3 233	8 882	11 433
Övriga rörelsekostnader	-	-	-	-	-
Rörelseresultat	-7 196	-10 812	-27 925	-31 437	-43 555
Resultat från finansiella poster					
Finansiella intäkter	-	-	-	-	-
Finansiella kostnader	-2 002	-99	-3 862	-315	-538
Resultat före skatt	-9 197	-10 910	-31 786	-31 752	-44 093
Bokslutsdispositioner	-	-	-	-	-14 300
Skatt på årets resultat	-	-	-	-	-
Periodens resultat	-9 197	-10 910	-31 786	-31 752	-58 393
Resultat per aktie, SEK	-0,07	-0,13	-0,23	-0,39	-0,65

Moderbolaget

Balansräkning

Finansiell ställning

Soliditeten för moderbolaget var 59 (77) procent den 30 september 2022 och det egna kapitalet uppgick till 17 520 (30 589) KSEK. Moderbolagets likvida medel uppgick till 182 (15 894) KSEK. Totala tillgångar för Moderbolaget uppgick den 30 september 2022 till 29 849 (39 513) KSEK.

(KSEK)	2022-09-30	2021-12-31
TILLGÅNGAR		
Anläggningstillgångar		
Immateriella anläggningstillgångar	518	746
Materiella anläggningstillgångar	4 631	7 012
Finansiella anläggningstillgångar	0	18
Andelar i dotterföretag	9 839	839
Anläggningstillgångar sammanlagt	14 989	8 615
Omsättningstillgångar		
Fordran dotterföretag	11 874	3 081
Varulager	409	706
Övriga fordringar	2 310	1 449
Förutbetalda kostnader	86	950
Likvida medel	182	9 941
Omsättningstillgångar sammanlagt	14 861	16 127
SUMMA TILLGÅNGAR	29 849	24 742
(KSEK)		
EGET KAPITAL OCH SKULDER		
Eget kapital, moderbolaget		
Aktiekapital	9 227	2 674
Fond för utvecklingsutgifter	0	0
Överkursfond	281 520	242 714
Balanserat resultat	-241 441	-183 047
Periodens resultat	-31 786	-58 394
Eget kapital sammanlagt	17 520	3 947
Kortfristiga skulder		
Leverantörsskulder	6 701	3 899
Skatteskuld	170	135
Övriga skulder	3 785	13 019
Upplupna kostnader och förutbetalda intäkter	1 673	3 742
Kortfristiga skulder sammanlagt	12 329	20 795
SUMMA EGET KAPITAL OCH SKULDER	29 849	24 742

Moderbolaget

Kassaflödesanalys

Kassaflöde och investeringar

Moderbolagets kassaflöde för perioden juli till september 2022 var 174 (9 468) KSEK. Investeringarna för perioden uppgick till 0 (-13) KSEK.

(KSEK)	Kvartal 3		Nio månader		Helår
	2022-07-01 2022-09-30	2021-07-01 2021-09-30	2022-01-01 2022-09-30	2021-01-01 2021-09-30	2021-01-01 2021-12-31
Den löpande verksamheten					
Rörelseresultat	-7 196	-10 812	-27 925	-31 437	-43 556
Avskrivningar	870	886	2 609	2 599	3 425
Finansiella intäkter	-	-	-	-	-
Finansiella kostnader	-2 002	-99	-3 862	-315	-538
Kassaflöde från den löpande verksamheten före förändring i rörelsekapital	-8 327	-10 024	-29 177	-29 153	-40 669
Förändring i rörelsekapital					
Ökning/minskning fordringar	-11 649	19 568	-8 493	-10 616	-2 111
Ökning/minskning av kortfristiga skulder	-25 209	-3 089	-8 466	-11 982	-112
Förändring i rörelsekapital	-36 858	16 479	-16 959	-22 598	-2 223
Kassaflöde från den löpande verksamheten	-45 185	6 454	-46 136	-51 751	-42 892
Investeringsverksamhet					
Ökning/minskning av materiella tillgångar	-	-	-	-729	-1 255
Ökning/minskning av immateriella tillgångar	-	-	-	-	-
Ökning/minskning av finansiella tillgångar	-	13	18	40	53
Ökning/minskning av andelar i dotterbolag	-	-	-9 000	-	-
Kassaflöde från investeringsverksamheten	-0	13	-8 982	-689	-1 202
Finansieringsverksamhet					
Nyemission	45 359	3 000	45 359	34 734	34 734
Pågående nyemission	-	-	-	-	-
Lämnat koncernbidrag	-	-	-	-	-14 300
Ökning/minskning långfristiga skulder	-	-	-	-	-
Kassaflöde från finansieringsverksamheten	45 359	3 000	45 359	34 734	20 434
Förändring av likvida medel	174	9 468	-9 759	-17 707	-23 660
Likvida medel vid periodens början	8	6 426	9 941	33 601	33 601
Likvida medel vid periodens slut	182	15 894	182	15 894	9 941

Moderbolaget
Eget kapital

(KSEK)	Aktiekapital	Fond för utv. utgifter	Överkurs- fond	Balanserat resultat	Periodens resultat	Totalt
Ingående balans 1 januari 2021	2 219	113	208 435	-132 903	-50 257	27 607
Omföring föregående års resultat	-	-	-	-50 257	50 257	0
Fond för utvecklingsutgifter	-	-113	-	113	-	0
Nyemission, kvittning	96	-	8 500	-	-	8 596
Nyemission	359	-	25 779	-	-	26 138
Periodens resultat	-	-	-	-	-58 394	-58 394
Eget kapital 31 december 2021	2 674	0	242 714	-183 047	-58 394	3 947
Ingående balans 1 januari 2022	2 674	0	242 714	-183 047	-58 394	3 947
Omföring föregående års resultat	-	-	-	-58 394	58 394	0
Nyemission	5 348	-	39 219	-	-	44 567
Nyemission, kostnader	-	-	-9 251	-	-	-9 251
Nyemission	1 205	-	8 838	-	-	10 043
Periodens resultat	-	-	-	-	-31 786	-31 786
Eget kapital 30 september 2022	9 227	0	281 520	-241 441	-31 786	17 520

Styrelsens och vd:s försäkran



Gregory Batcheller



Maarten de Chateau



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 25 november 2022

Gregory Batcheller
Styrelsens ordförande

Maarten de Chateau
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, 08 463 80 00, certifiedadviser@penser.se.

Per den 30 september 2022 uppgick antalet aktier till 307 573 263 stycken. Det finns ett aktieslag. Varje aktie medför lika rätt till andel i Bolagets tillgångar och resultat samt berättigar till en röst på bolagsstämma.

	Jan - Sep 2022	Jan - Sep 2021	Jan - Dec 2021
Antal aktier före full utspädning	307 573 263	89 134 021	89 134 021
Antal aktier efter full utspädning	307 573 263	89 134 021	89 134 021
Resultat per aktie före och efter full utspädning	-0,23	-0,39	-0,65
Genomsnittligt antal aktier före full utspädning	137 070 016	81 004 501	82 867 900
Genomsnittligt antal aktier efter full utspädning	137 070 016	81 004 501	82 867 900

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 2021. För fullständiga redovisningsprinciper hänvisas till årsredovisningen 2021.

Granskning av revisor

Delårsrapporten har inte varit föremål för granskning av Bolagets revisor.

Kommande finansiella rapporter

Delårsrapport Q4 2022: 24 februari 2023

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.

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 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 cancerceller. Läkemedelskandidaterna TARG9 och TARG10 är i preklinisk utvecklingsfas och förbereds för klinisk fas 0 studier.

