

A photograph of an elderly couple is the background for the slide. The man, in the foreground, has white hair and a beard, wearing a brown jacket and a mustard-colored scarf. He is smiling broadly with his arms outstretched. The woman, behind him, has blonde hair and wears glasses and a light-colored jacket. She is also smiling and has her arms around his shoulders. They are outdoors with blurred autumn foliage in the background.

Q3 2025

INTERIM REPORT JULI – SEPTEMBER
XINTELA AB (PUBL)

XSTEM visar
sjukdomsmodifierande
potential på knäartros

Sista patienten har
doserats i vår svårläkta
bensårsstudie

Targinta startar
samarbete med
Memorial Sloan
Kettering Cancer Center

Sammanfattning av delårsrapporten

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

Koncernen

Tredje kvartalet 2025

- » Nettoomsättningen uppgick till 855 (2 822) KSEK.
- » Resultatet före skatt uppgick till -10 035 (-8 049) KSEK.
- » Resultatet per aktie* uppgick till -0,01 (-0,01) SEK.

Årets första nio månader 2025

- » Nettoomsättningen uppgick till 1 867 (3 125) KSEK.
- » Resultatet före skatt uppgick till -32 816 (-29 821) KSEK.
- » Resultatet per aktie* uppgick till -0,05 (-0,05) SEK.

Moderbolaget

Tredje kvartalet 2025

- » Nettoomsättningen uppgick till 855 (2 822) KSEK.
- » Resultatet före skatt uppgick till -7 741 (-5 971) KSEK.

Årets första nio månader 2025

- » Nettoomsättningen uppgick till 1 867 (3 125) KSEK.
- » Resultatet före skatt uppgick till -27 027 (-24 225) KSEK.

Väsentliga händelser under tredje kvartalet 2025

- » Xintela AB meddelar att bolaget byter Certified Adviser till Tapper Partners AB.
- » Xintela stärker ledningen med Peter Ekolind som COO & VP Commercial Manufacturing
- » Xintelas meddelar att i den kliniska studien på knäartros har den finala utvärderingen av XSTEM, 24 månader efter behandling, nu slutförts. Resultaten visar fortsatt säkerhet, minskning av knäsmärta, förbättrad ledfunktion och förbättrad brosk- och benstruktur. Detta bekräftar en bestående behandlingseffekt och ger stöd för en sjukdomsmodifierande effekt av XSTEM.

Väsentliga händelser efter periodens utgång

- » Xintela meddelar att Xintelas dotterbolag inom onkologi, Targinta AB, har inlett ett samarbete med Memorial Sloan Kettering Cancer Centers (MSK:s) Therapeutics Accelerator i New York, USA, för klinisk utveckling av integrin $\alpha 10\beta 1$ -riktade antikroppar, för behandling av patienter med aggressivt sarkom.

* Resultat per aktie: Periodens resultat som är hänförligt till moderföretagets aktieägare dividerat med 678 088 099 aktier, vilket är genomsnittligt antal aktier per 30 september 2025.

Vid samma period föregående år var genomsnittligt antal aktier 567 719 652 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.

Vd kommenterar, Q3 2025

XSTEMs effekt på knäartros fortsätter övertyga

XSTEM visar stark och bestående terapeutisk effekt på knäartros två år efter behandling.

Den sista patienten i vår svårläkta bensårsstudie har doserats.

Targinta startar samarbete med Memorial Sloan Kettering Cancer Center.

Vår stamcellsprodukt XSTEM visar sjukdomsmodifierande potential på knäartros

Vi har nyligen rapporterat utmärkta 24-månaders resultat från vår avslutade kliniska fas I/IIa studie på knäartros. Resultaten fortsätter visa att XSTEM är säker samt att behandlingen ger en signifikant och klinisk relevant minskning av knäsmärta, förbättrad ledfunktion och även förbättrad brosk- och benstruktur vilket bekräftar en långvarig behandlingseffekt och visar även att XSTEM har en sjukdomsmodifierande potential.

Det är notervärt att patienterna fortsatte att uppleva en förbättring av sina symtom i upp till två år efter en enda XSTEM-injektion, vilket är betydligt längre än vad andra vanligt förekommande injektionsbehandlingar visar, som kortikosteroider och hyaluronsyra, där effekterna ofta varar mellan sex veckor och sex månader. Detta visar vilken effektiv behandling XSTEM kan bli.

Extra intressant är resultaten från de objektiva utvärderingarna av brosk och benvävnaden med hjälp av röntgen (X-Ray) och magnetröntgen (MRI). Resultaten visade att XSTEM stoppade nedbrytningen av ledbrosket och förbättrade kvaliteten av broskvävnaden och dessutom förbättrade strukturen av

benvävnaden vilket tydligt visar att XSTEM har unika sjukdomsmodifierande egenskaper.

Att XSTEM, förutom en signifikant förbättring av smärta och knäfunktion, dessutom visar en bestående förbättring av brosk och benvävnaden i minst 2 år, gör XSTEM unik jämfört med andra tillgängliga behandlingar för artros och andra produkter under utveckling. Denna gynnsamma effekt av XSTEM kan innebära en betydande förbättring av livskvaliteten för artrospatienter som är allvarligt drabbade av smärta och försämrad rörlighet. Idag saknas en sjukdomsmodifierande behandling för denna mycket stora patientgrupp.

XSTEMs framgång kommer från vår patentskyddade stamcellsteknologi baserad på stamcellsmarkören integrin $\alpha 10\beta 1$. Genom att använda vår unika markör i ett selektionssteg i produktionsprocessen, kan vi selektera integrin $\alpha 10\beta 1$ -uttryckande stamceller och bli av med kontaminerande celltyper som inte är stamceller och därigenom producera homogena, best-in-class stamcellsprodukter med hög och reproducerbar kvalitet. Detta ger Xintela och Xintelas partners en stark position i utveckling och kommersialisering av stamcellsbaserade terapier.

Den gynnsamma effekten av XSTEM kan innebära en betydande förbättring av livskvaliteten för artrospatienter som är allvarligt drabbade av smärta och försämrad rörlighet ►



Sista patienten har doserats i vår svårläkta bensårsstudie

Vi har nu doserat sista patienten i vår kliniska fas I/IIa-studie på svårläkta venösa bensår.

Vi har tidigare informerat att antalet patienter i studien har minskats från 12 till 6 för att kunna avsluta studien tidigare. Det ändrade kliniska studieprotokollet har fått regulatoriskt godkännande. Det primära målet med studien, att undersöka säkerhet och tolerabilitet, kommer kunna uppnås även med reducerat antal patienter.

XSTEM har potential att bli en effektiv behandling av alla typer av svårläkta sår, inklusive brännskador. Vår ambition är att fortsätta utvärdera XSTEM inom andra sårbehandlings-indikationer inklusive brännskador, där rekrytering av patienter kan ske snabbare och därmed påskynda XSTEMs väg till godkännande för sårbehandling. Detta kan på sikt även vara fördelaktigt för patienter med svårläkta venösa bensår.

Targinta startar samarbete med Memorial Sloan Kettering Cancer Center

Vi har nyligen meddelat att vårt dotterbolag inom onkologi, Targinta AB, har inlett ett samarbete med Memorial Sloan Kettering Cancer Centers (MSK:s) Therapeutics Accelerator i New York, för att kliniskt utveckla Targintas integrin $\alpha 10\beta 1$ -riktade antikroppar, för behandling av patienter med aggressivt sarkom. MSKs Therapeutics Accelerator är ett initiativ från MSK för att stimulera samarbete mellan MSK och bolag som utvecklar läkemedel inom cancer för att med hjälp av MSKs kunskap och infrastruktur accelerera utveckling av nya läkemedel till cancerpatienter. Samarbetet med MSK ger oss en fantastisk möjlighet att tillsammans med ett av världens främsta cancer center, ta Targintas nya riktade cancerterapi till patienter. Det är en stor milstolpe för Targinta och en nytändning för vårt onkologiprogram.

Forskargruppen vid MSK som leds av Dr Samuel Singer, har under ett flertal år studerat uttryck och funktion av integrin $\alpha 10\beta 1$ i mycket aggressiva och svårbehandlade och genetiskt komplexa sarkomtyper som myxofibrosarkom och odifferentierat pleomorft sarkom. Deras forskningsresultat validerar våra egna resultat som visar att integrin $\alpha 10\beta 1$ är en unik målmolekyl för riktad behandling av aggressiva cancerformer och att integrin $\alpha 10\beta 1$ har en central roll i tillväxt, metastasering och överlevnad av aggressiva cancerceller.

Vi har i prekliniska cancermodeller validerat vår cancercancer genom att visa att våra integrin $\alpha 10\beta 1$ -riktade läkemedelskandidater TARG9, en ADC (Antibody-drug conjugate), och TARG10, en funktionsblockerande antikropp, effektivt hämmar tumörtillväxt och metastasering av aggressiva cancerformer som trippelnegativ bröstcancer, glioblastom och sarkom. Vår forskning och unika antikroppar uppmärksammades av sarkomexperter på MSK som kontaktade oss om partnerskap för klinisk utveckling. Samarbete med MSK på sarkom är extra intressant eftersom vi kan få särjäkemedelsstatus och accelererad utveckling av vår terapeutiska antikropp till marknadsgodkännande.

För att möjliggöra för MSK att starta kliniska fas I/IIa-studier på patienter med mycket aggressivt sarkom inklusive MFS och UPS, planerar vi nu för att slutföra prekliniskt utvecklingsarbete inklusive GMP-produktion av vald antikropp och för att förbereda en IND (Investigational New Drug) för FDA godkännande och start av kliniska studier. Vi utvärderar nu olika former av finansiering, även tillsammans med MSK, inklusive forskningsbidrag, partnerskap och kapitalisering genom en riktad nyemission till nya investerare direkt i Targinta.

Samarbetet med EQGen Biomedical avancerar

Xintela tecknade i april 2025 ett samarbets- och licensavtal med amerikanska bolaget EQGen Biomedical Inc. ("EQGen")

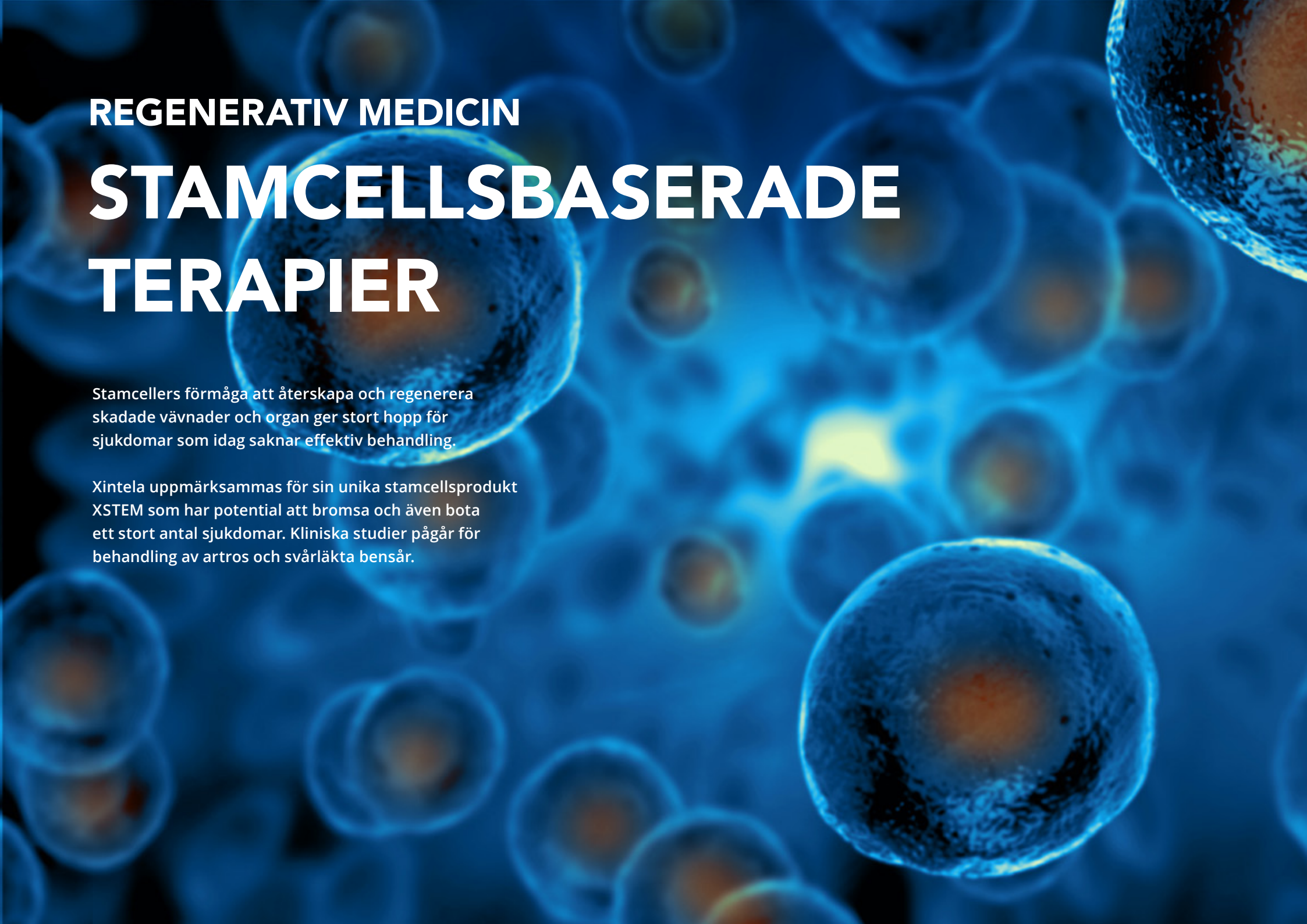
för utveckling av stamcellsprodukter inom veterinärmedicin, inklusive EQSTEM för behandling av hästar, baserat på Xintelas stamcellsteknologi. I samarbetet ingår att Xintela ska ta fram en GMP-godkänd produktionsprocess för kommande kliniska studier med EQSTEM. Utvecklingsarbetet pågår och är fullt finansierat av EQGen. När produktionsprocessen är etablerad kommer ytterligare arbete, relaterat till produktion av EQSTEM för kliniska studier, utföras av Xintela.

Fokus på partnerskap och kommersiella avtal för XSTEM

Med våra utmärkta och konkurrenskraftiga resultat från knäartrosstudien söker vi nu en strategisk partner för fortsatt klinisk utveckling och kommersialisering av XSTEM. Vår ambition är att finansiering av våra utvecklingsprojekt framöver, till stor del ska kunna ske med intäkter från partnerskap och licensiering samt från tjänsteuppdrag kopplade till vår GMP-produktionsverksamhet. För att framgångsrikt landa kommersiella avtal och för att förstärka Xintelas position, behöver vi finansiera Xintela och arbetar därför för närvarande med olika finansieringslösningar inklusive kapitalanskaffning.

Evy Lundgren-Åkerlund

Verkställande direktör, Xintela AB (publ)

A microscopic view of various cells, likely stem cells, against a dark blue background. The cells are illuminated with a blue light, giving them a glowing appearance. Some cells are in sharp focus, while others are blurred in the background, creating a sense of depth. The overall tone is scientific and futuristic.

REGENERATIV MEDICIN

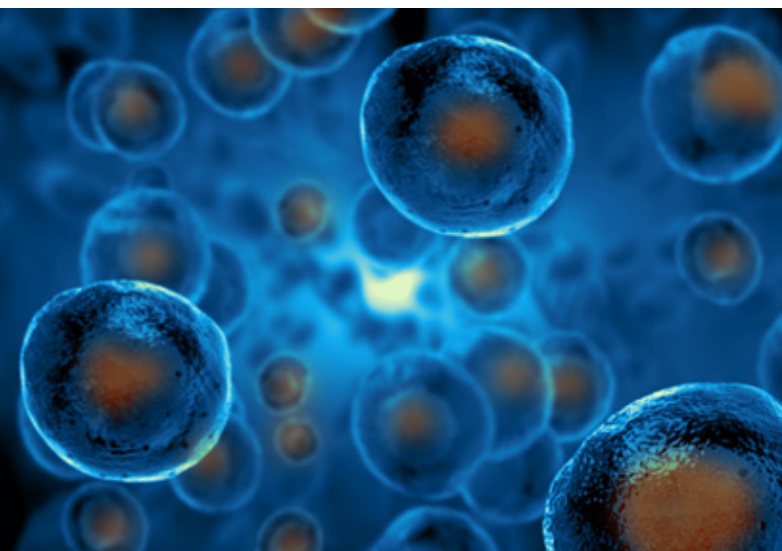
STAMCELLSBASERADE TERAPIER

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.

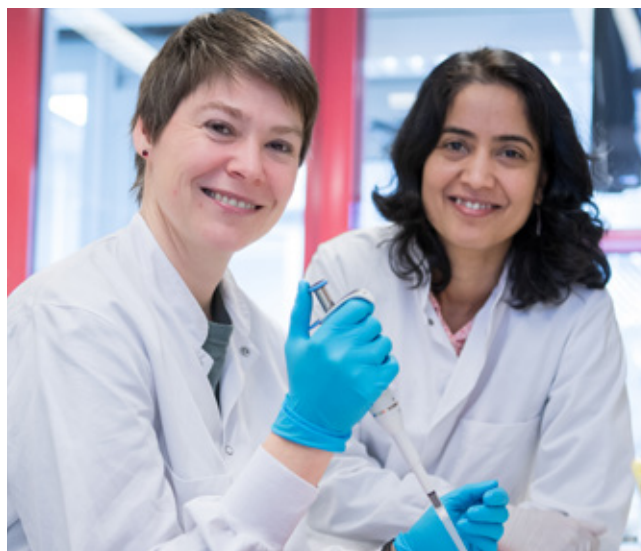
Xintela är starkt positionerat för att utveckla och kommersialisera säkra och effektiva stamcellsbehandlingar

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 åter skapa 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 symptomen men inte själva orsaken till sjukdomen. [1,2]



SVÅRLÄKTA BENSÅR

Svårsläktas 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 svårsläktas bensår omfattar kompressionstekniker och olika kirurgiska tekniker, men det saknas effektiva läkemedel. [1,2]



Starka och bestående 24-månaders resultat med XSTEM i artrosstudien

XSTEM visar sjukdomsmodifierande potential på knäartros

Xintela har genomfört en klinisk studie (fas I/IIa) med stamcellsprodukten XSTEM i Australien, på patienter med medelsvår knäartros (Kellgren-Lawrence grad II-III).

XSTEM visar utmärkta och bestående resultat 24 månader efter behandling. I studien har tre olika dosnivåer av XSTEM (4, 8 och 16 miljoner stamceller) på totalt 24 patienter (åtta patienter/dosnivå) utvärderats. Patienter som erhöll de två lägsta dosnivåerna av XSTEM avslutade studien 18 månader efter behandling och resultaten har tidigare presenterats i en interimrapport. Patienter på den högsta dosnivån har utvärderats efter ytterligare sex månader, 24 månader efter behandling. Resultaten fortsätter visa att XSTEM är säker samt att behandlingen ger en signifikant och klinisk relevant minskning av knäsmärta, förbättrad ledfunktion och även förbättrad brosk- och benstruktur vilket bekräftar en långvarig behandlingseffekt och visar även att XSTEM har en sjukdomsmodifierande potential.

XSTEM i klinisk studie för behandling av svårsläktas venösa bensår

En klinisk fas I/IIa studie med XSTEM pågår i Sverige på svårsläktas venösa bensår. Sex patienter har behandlats med XSTEM eller placebo som applicerats på såret och utvärderas under tio veckor och efter fyramånader. Det primära målet med studien är att visa att behandlingen är säker men även att XSTEM har en positiv effekt på sårslukningen. Den sista patienten i studien har doserats och utvärdering pågår. En stor del av studien har finansierats av ett bidrag från Vinnova.

Marknad

Artros

År 2024 uppskattades den globala marknaden för artrosbehandlingar till 9,13 miljarder USD, och marknaden förväntas nå 13,57 miljarder USD år 2030, med en genomsnittlig årlig tillväxttakt på nästan 7 % från 2025 till 2030. Denna betydande tillväxt drivs av den ökande förekomsten av artros, särskilt bland den åldrande befolkningen, och betydande FoU-investeringar i nya behandlingar. [3]

Venösa bensår

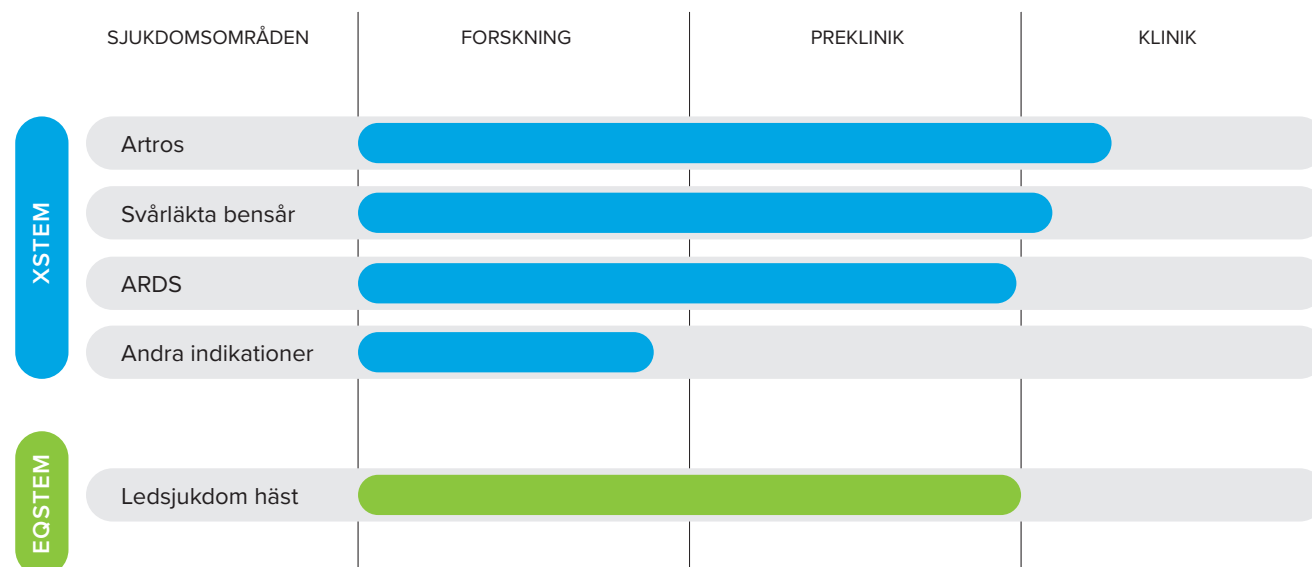
Den globala marknaden för venösa bensår uppgick till 2,25 miljarder USD år 2024 och förväntas växa ytterligare från 2,57 miljarder USD år 2025 till cirka 8,47 miljarder USD år 2034, med en genomsnittlig årlig tillväxttakt på mer än 14 % från 2025 till 2034. Marknaden upplever en betydande tillväxt driven av den ökande förekomsten av kronisk venös insufficiens och en åldrande befolkning, vilket skapar ett behov av effektiva sårvårdslösningar. Framsteg inom kompressionsbehandlingar, bioaktiva terapier och regenerativa behandlingar förbättrar läkningsresultaten och minskar återfallsfrekvensen, vilket stöder marknadstillväxten. [4]

Kommersialiseringsstrategi 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.

En produktplattform för behandling av flera sjukdomar

Xintela har två kliniska studier pågående med stamcellsprodukten XSTEM, en inom artros och en inom svårläkta bensår samt genomfört ett projekt för behandling av ARDS i preklinisk fas. Dessutom har Xintela genomfört preklinisk utveckling av stamcellsprodukten EQSTEM för behandling av ledsjukdom hos hästar.



Knäartrosstudien har avslutats 24 månader efter XSTEM behandling

Den kliniska studien (fas I/IIa), har utvärderat tre olika dosnivåer av XSTEM på totalt 24 patienter (åtta patienter/dosnivå) med knäartros. Alla patienter har avslutat 18-månaders-uppföljningen och högsta dosnivån har dessutom utvärderats efter ytterligare sex månader. Slutanalysen visar säkerhet och positiva effekt data.

Sista patienten har doserat i svårläkta bensårsstudien

Den kliniska studien (fas I/IIa) utvärderar XSTEM för behandling av svårläkta venösa bensår. Den sjätte och sista patienten har doserat och utvärdering pågår. Säkerhets- och effektavläsning sker veckovis under tio veckor samt fyra månader efter behandling.

XSTEM har behandlande effekt på Acute Respiratory Distress Syndrome (ARDS) i preklinisk modell

ARDS, andnödssyndrom, är en form av akut svår lungsvikt som kan uppstå till följd av exempelvis lunginflammation, trauma eller blodförgiftning. Tillståndet innebär att lungornas funktion kollapsar och dödligheten är hög. Det finns idag ingen effektiv behandling av ARDS. Xintela har framgångsrikt genomfört prekliniska studier för behandling av ARDS med XSTEM i samarbete med Skånes Universitetssjukhus.

EQSTEM har sjukdomsmodifierande effekt på artros i preklinisk modell

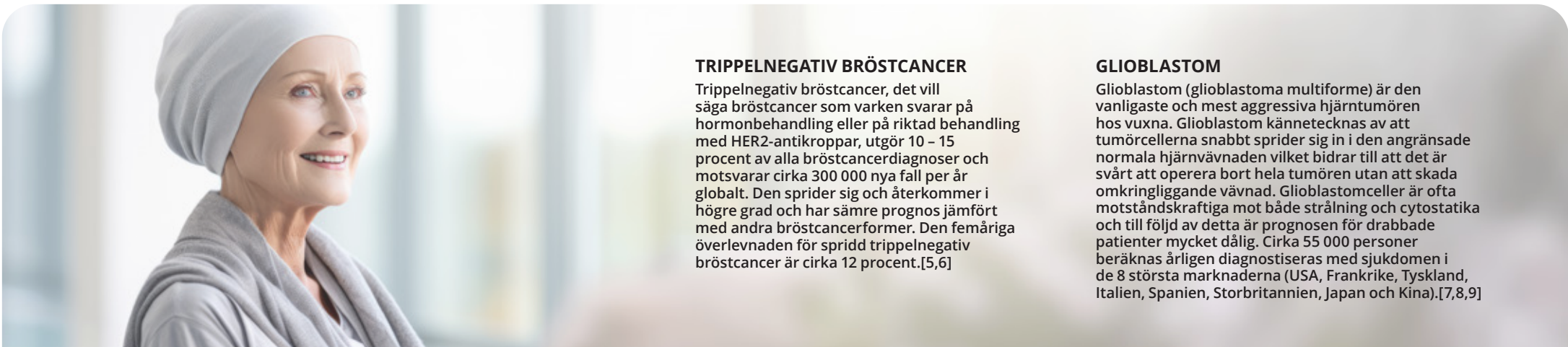
Xintela har utvecklat stamcellsprodukten EQSTEM för behandling av ledsjukdom hos hästar. Resultat från två prekliniska studier på hästar med post-traumatisk artros visar sjukdomsmodifierande effekt av EQSTEM med minskad håla och minskade brosk och bensador. Xintela har tecknat samarbets- och licensavtal med EQGen Biomedical för klinisk utveckling och kommersialisering av EQSTEM.

ANTI-KROPPSBASERADE 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 concertarget och selektiva First-in-Class antikroppar

Cancertargetet med unika egenskaper

Xintelas dotterbolag Targinta utvecklar nya riktade och selektiva antikroppsbaseade 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 antikroppsbaseade 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 glioblastomtumörer 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 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.

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 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.

Samarbete med Memorial Sloan Kettering Cancer Center

Targinta har inlett ett samarbete med Memorial Sloan Kettering Cancer Centers (MSK:s) Therapeutics Accelerator i New York för att kliniskt utveckla Targintas integrin $\alpha 10\beta 1$ -riktade antikroppar för behandling av patienter med aggressivt sarkom.



FINANSIELLA RAPPORTER

Koncernen

Resultaträkning i sammandrag

Resultat

Rörelseresultatet för tredje kvartalet uppgick till -9 469 (-7 371) KSEK för koncernen.

Kostnaderna för forskning och utveckling står för den största delen av koncernens kostnader och uppgick för perioden juli till september till -7 040 (-7 563) KSEK.

Marknad- och försäljningskostnader uppgick för kvartalet till -770 (-870) KSEK för koncernen.

De administrativa kostnaderna uppgick för perioden till -2 513 (-1 761) KSEK för koncernen.

Resultat före skatt för perioden uppgick till -10 035 (-8 049) KSEK för koncernen.

Under rubriken "Skatt på periodens resultat" är det uppbokat 546 (253) 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 juli till september 2025.

	Kvartal 3		Nio månader		Helår
	2025-07-01	2024-07-01	2025-01-01	2024-01-01	2024-01-01
(KSEK)	2025-09-30	2024-09-30	2025-09-30	2024-09-30	2024-12-31
Rörelsens intäkter					
Nettoomsättning	855	2 822	1 867	3 125	4 215
Kostnad sålda varor	0	0	0	0	0
Bruttovinst	855	2 822	1 867	3 125	4 215
Rörelsens kostnader					
Forsknings- och utvecklingskostnader	-7 040	-7 563	-23 706	-23 804	-33 221
Försäljningskostnader	-770	-870	-2 674	-2 527	-3 263
Administrationskostnader	-2 513	-1 761	-6 575	-5 361	-7 178
Övriga rörelseintäkter	0	0	0	0	0
Övriga rörelsekostnader	0	0	0	0	0
Rörelseresultat	-9 469	-7 371	-31 089	-28 566	-39 447
Resultat från finansiella poster					
Finansiella intäkter	10	22	15	25	26
Finansiella kostnader	-576	-700	-1 742	-1 280	-2 113
Resultat före skatt	-10 035	-8 049	-32 816	-29 821	-41 534
Skatt på periodens resultat	546	253	940	1 037	2 344
Periodens resultat	-9 489	-7 796	-31 876	-28 784	-39 190
Resultat per aktie, SEK	-0,01	-0,01	-0,05	-0,05	-0,07

Koncernen

Balansräkning i sammandrag

Finansiell ställning

Den 30 september 2025 uppgick koncernens likvida medel till 3 381 (1 338) KSEK. Totala tillgångar för koncernen uppgick till 8 641 (7 890) KSEK.

(KSEK)	2025-09-30	2024-12-31
TILLGÅNGAR		
Anläggningstillgångar		
Materiella anläggningstillgångar	436	785
Anläggningstillgångar sammanlagt	436	785
Omsättningstillgångar		
Varulager	1 580	715
Kundfordran	7	1 361
Skattefordran	1 112	257
Övriga fordringar	1 193	3 092
Förutbetalda kostnader	1 367	1 907
Likvida medel	3 381	16 680
Omsättningstillgångar sammanlagt	8 641	24 013
SUMMA TILLGÅNGAR	9 076	24 798
(KSEK)		
2025-09-30		
2024-12-31		
EGET KAPITAL OCH SKULDER		
Eget kapital, koncernen		
Aktiekapital	20 987	19 974
Övrigt tillskjutet kapital	385 654	376 557
Reserver	393	555
Balanserat resultat inkl årets resultat	-434 911	-403 036
Eget kapital sammanlagt	-27 877	-5 950
Kortfristiga skulder		
Leverantörsskulder	6 643	2 837
Övriga skulder	25 778	24 586
Upplupna kostnader och förutbetalda intäkter	4 532	3 325
Kortfristiga skulder sammanlagt	36 953	30 748
SUMMA EGET KAPITAL OCH SKULDER	9 076	24 798

Koncernen

Kassaflödesanalys i sammandrag

Kassaflöde och investeringar

Koncernens kassaflöde för perioden juli till september 2025 var -6 756 (906). Investeringarna för perioden uppgick till 0 (0) KSEK för koncernen.

(KSEK)	Kvartal 3		Nio månader		Helår
	2025-07-01	2024-07-01	2025-01-01	2024-01-01	2024-01-01
	2025-09-30	2024-09-30	2025-09-30	2024-09-30	2024-12-31
Den löpande verksamheten					
Rörelseresultat	-9 469	-7 370	-31 089	-28 566	-39 447
Avskrivningar	152	213	455	638	552
Inbetalda skatter	2 049	4 131	2 049	4 131	3 972
Finansiella intäkter	10	22	15	25	26
Finansiella kostnader	-576	-700	-1 742	-1 280	-2 113
Kassaflöde från den löpande verksamheten före förändring i rörelsekapital	-7 835	-3 704	-30 313	-25 052	-37 010
Förändring i rörelsekapital					
Ökning/minskning fordringar	924	4 242	1 102	3 411	73
Ökning/minskning av kortfristiga skulder	175	368	6 206	15 415	-3 767
Förändring i rörelsekapital	1 099	4 610	7 308	18 826	-3 694
Kassaflöde från den löpande verksamheten	-6 736	906	-23 005	-6 226	-40 704
Investeringsverksamhet					
Ökning/minskning av materiella tillgångar	0	0	0	0	0
Ökning/minskning av immateriella tillgångar	0	0	0	0	0
Ökning/minskning av finansiella tillgångar	0	0	0	0	0
Kassaflöde från investeringsverksamheten	0	0	0	0	0
Finansieringsverksamhet					
Nyemission, TO3	-20	0	10 110	502	29 594
Bryggglån	0	0	0	0	20 500
Kassaflöde från finansieringsverksamheten	-20	0	10 110	502	50 094
Förändring av likvida medel	-6 756	906	-12 895	-5 724	9 390
Likvida medel vid periodens början	10 532	445	16 680	7 809	7 809
Omräkningsdifferens	-395	-13	-404	-747	-519
Likvida medel vid periodens slut	3 381	1 338	3 381	1 338	16 680

Koncernen

Förändring av eget kapital i sammandrag

(KSEK)	Aktiekapital	Övrigt tillskjutet kapital	Reserver	Balanserat resultat	Totalt
Ingående balans 1 januari 2024	17 010	349 927	1 289	-363 846	4 380
Omräkningsdifferens/Övriga justeringar	0	0	-734	0	-734
Nyemission, TO3 juni	53	449	0	0	502
Nyemission, TO3 december	2 911	26 200	0	0	29 111
Nyemission, TO3 kostnader	0	-19	0	0	-19
Periodens resultat	0	0	0	-39 190	-39 190
Eget kapital 31 december 2024	19 974	376 557	555	-403 036	-5 950
Ingående balans 1 januari 2025	19 974	376 557	555	-403 036	-5 950
Omräkningsdifferens/Övriga justeringar	0	0	-162	0	-162
Nyemission, TO3 juni	1 013	9 117	0	0	10 130
Nyemission, TO3 kostnader	0	-20	0	0	-20
Periodens resultat	0	0	0	-31 876	-31 876
Eget kapital 30 september 2025	20 987	385 654	393	-434 912	-27 877

Moderbolaget

Resultaträkning i sammandrag

Intäkter

Moderbolaget redovisar en nettoomsättning på 855 (2822) KSEK för årets tredje kvartal. Övriga intäkter uppgick till 0 (0).

Resultat

Rörelseresultatet för tredje kvartalet uppgick till -7 552 (-5 626) KSEK för moderbolaget.

Kostnaderna för forskning och utveckling står för den största delen av Bolagets kostnader och uppgick för perioden juli till september till -5 223 (-6 026) KSEK.

Marknad- och försäljningskostnader uppgick för kvartalet till -770 (-869) KSEK för moderbolaget.

De administrativa kostnaderna uppgick för perioden till -2 413 (-1 553) KSEK för moderbolaget.

De finansiella intäkterna uppgår till 380 (346) KSEK och avser internränta mellan Xintela och Xindu avseende perioden juli till september 2025.

Resultat före skatt för perioden juli till september uppgick till -7 741 (-5 971) KSEK för moderbolaget.

	Kvartal 3		Nio månader		Helår
	2025-07-01	2024-07-01	2025-01-01	2024-01-01	2024-01-01
(KSEK)	2025-09-30	2024-09-30	2025-09-30	2024-09-30	2024-12-31
Rörelsens intäkter					
Nettoomsättning	855	2 822	1 867	3 125	4 215
Kostnad sålda varor	0	0	0	0	0
Bruttovinst	855	2 822	1 867	3 125	4 215
Rörelsens kostnader					
Forsknings- och utvecklingskostnader	-5 223	-6 026	-19 323	-19 768	-25 027
Försäljningskostnader	-770	-869	-2 674	-2 526	-3 263
Administrationskostnader	-2 413	-1 553	-6 224	-4 862	-6 711
Övriga rörelseintäkter	0	0	0	0	0
Övriga rörelsekostnader	0	0	0	0	0
Rörelseresultat	-7 552	-5 626	-26 355	-24 031	-30 786
Resultat från finansiella poster					
Finansiella intäkter	380	346	1 049	1 072	1 376
Finansiella kostnader	-569	-691	-1 721	-1 266	-2 099
Resultat efter finansiella poster	-7 741	-5 971	-27 027	-24 225	-31 508
Bokslutsdispositioner	0	0	0	0	-2 086
Skatt på årets resultat	0	0	0	0	0
Periodens resultat	-7 741	-5 971	-27 027	-24 225	-33 595

Moderbolaget

Balansräkning i sammandrag

Finansiell ställning

Soliditeten för moderbolaget var 32 (31) procent den 30 september 2025 och det egna kapitalet uppgick till 16 988 (14 183) KSEK. Moderbolagets likvida medel uppgick till 2 252 (1 331) KSEK. Totala tillgångar för Moderbolaget uppgick till 53 017 (45 684) KSEK .

(KSEK)	2025-09-30	2024-12-31
TILLGÅNGAR		
Anläggningstillgångar		
Materiella anläggningstillgångar	275	495
Fordran dotterföretag	33 308	28 313
Andelar i dotterföretag	13 926	13 926
Anläggningstillgångar sammanlagt	47 508	42 734
Omsättningstillgångar		
Varulager	1 580	715
Kundfordran	7	1 361
Skattefordran	67	230
Övriga fordringar	934	481
Förutbetalda kostnader	669	1 156
Likvida medel	2 252	16 334
Omsättningstillgångar sammanlagt	5 509	20 277
SUMMA TILLGÅNGAR	53 017	63 011
(KSEK)		
EGET KAPITAL OCH SKULDER		
Eget kapital, moderbolaget		
Aktiekapital	20 987	19 974
Överkursfond	385 654	376 557
Balanserat resultat	-362 626	-329 031
Periodens resultat	-27 027	-33 595
Eget kapital sammanlagt	16 988	33 905
Kortfristiga skulder		
Leverantörsskulder	6 008	1 663
Övriga skulder	25 507	24 164
Upplupna kostnader och förutbetalda intäkter	4 514	3 280
Kortfristiga skulder sammanlagt	36 029	29 107
SUMMA EGET KAPITAL OCH SKULDER	53 017	63 011

Moderbolaget

Kassaflödesanalys i sammandrag

Kassaflöde och investeringar

Moderbolagets kassaflöde för perioden juli till september var -8 094 (1 062) KSEK. Investeringarna för perioden uppgick till -676 (1 342) KSEK.

(KSEK)	Kvartal 3		Nio månader		Helår
	2025-07-01	2024-07-01	2025-01-01	2024-01-01	2024-01-01
	2025-09-30	2024-09-30	2025-09-30	2024-09-30	2024-12-31
Den löpande verksamheten					
Rörelseresultat	-7 552	-5 626	-26 355	-24 031	-30 785
Avskrivningar	73	135	220	404	539
Erhållna finansiella intäkter	380	346	1 049	1 072	1 376
Utbetalda finansiella kostnader	-569	-691	-1 721	-1 266	-2 099
Kassaflöde från den löpande verksamheten före förändring i rörelsekapital	-7 667	-5 837	-26 806	-23 822	-30 969
Förändring i rörelsekapital					
Ökning/minskning fordringar	697	-321	687	-210	-1 380
Ökning/minskning av kortfristiga skulder	-428	5 878	6 922	20 941	-1 956
Förändring i rörelsekapital	269	5 557	7 609	20 731	-3 336
Kassaflöde från den löpande verksamheten	-7 398	-280	-19 197	-3 091	-34 305
Investeringsverksamhet					
Ökning/minskning av materiella tillgångar	0	0	0	0	0
Ökning/minskning av fordringar dotterbolag	-676	1 342	-4 995	-3 172	-4 460
Lämnade aktieägartillskott till dotterbolag	0	0	0	0	0
Kassaflöde från investeringsverksamheten	-676	1 342	-4 995	-3 172	-4 460
Finansieringsverksamhet					
Nyemission, TO3	-20	0	10 110	502	29 594
Bryggglån	0	0	0	0	20 500
Lämnat koncernbidrag	0	0	0	0	-2 086
Kassaflöde från finansieringsverksamheten	-20	0	10 110	502	48 008
Förändring av likvida medel	-8 094	1 062	-14 082	-5 761	9 242
Likvida medel vid periodens början	10 346	269	16 334	7 092	7 092
Likvida medel vid periodens slut	2 252	1 331	2 252	1 331	16 334

Moderbolaget

Eget kapital i sammandrag

(KSEK)	Aktiekapital	Överkurs-fond	Balanserat resultat	Periodens resultat	Totalt
Ingående balans 1 januari 2024	17 010	349 927	-286 347	-42 684	37 907
Omföring föregående års resultat	0	0	-42 684	42 684	0
Nyemission, TO3 juni	53	449	0	0	502
Nyemission, TO3 december	2 911	26 200	0	0	29 111
Nyemission, TO3 kostnader	0	-19	0	0	-19
Periodens resultat	0	0	0	-33 595	-33 595
Eget kapital 31 december 2024	19 974	376 557	-329 031	-33 595	33 905
Ingående balans 1 januari 2025	19 974	376 557	-329 031	-33 595	33 905
Omföring föregående års resultat	0	0	-33 595	33 595	0
Nyemission, TO3 juni	1 013	9 117	0	0	10 130
Nyemission, TO3 kostnader	0	-20	0	0	-20
Periodens resultat	0	0	0	-27 027	-27 027
Eget kapital 30 september 2025	20 987	385 654	-362 626	-27 027	16 988

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 4 november 2025

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 Tapper Partners AB.

Per den 30 september 2025 uppgick antalet aktier till 699 564 681 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 2024. För fullständiga redovisningsprinciper hänvisas till årsredovisningen 2024.

	Jan - Sep 2025	Jan - Sep 2024	Jan - Dec 2024
Antal aktier före full utspädning	699 564 681	568 760 509	665 798 032
Antal aktier efter full utspädning	699 564 681	704 809 082	704 809 082
Resultat per aktie före och efter full utspädning	-0,05	-0,04	-0,06
Genomsnittligt antal aktier före full utspädning	678 088 099	567 719 652	573 299 130
Genomsnittligt antal aktier efter full utspädning	678 088 099	703 768 225	612 310 180

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 Q4 2025: 27 februari 2026

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.

Ordlista och källhänvisningar

Ordlista

GMP Good Manufacturing Practice
CDMO Contract Development and Manufacturing Organization

Källhänvisningar:

- [1] Global Data 2018
- [2] Markets and Markets 2020
- [3] <https://www.grandviewresearch.com/industry-analysis/osteoarthritis-therapeutics-market-report>
- [4] <https://www.precedenceresearch.com/venous-leg-ulcer-market>
- [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. Resultat från knäartrosstudien visar en sjukdomsmodifierande potential av XSTEM.

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.

