




xintela



Q2 2024

DELÅRSRAPPORT JANUARI-JUNI
XINTELA AB (PUBL)

Förlängning av den
högsta dosnivån i
knäartrosstudien

Uppdragsavtal
tecknat med Region
Östergötland för
GMP-tillverkning av
cellterapiprodukt

Expansion av
Targintas
patentportfölj



Sammanfattning av delårsrapporten

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

Koncernen

Andra kvartalet 2024

- » Nettoomsättningen uppgick till 4 (0) KSEK.
- » Resultatet före skatt uppgick till -10 400 (-18 401) KSEK.
- » Resultatet per aktie* uppgick till -0,02 (-0,06) SEK.

Första halvåret 2024

- » Nettoomsättningen uppgick till 303 (0) KSEK.
- » Resultatet före skatt uppgick till -21 773 (-34 244) KSEK.
- » Resultatet per aktie* uppgick till -0,04 (-0,11) SEK.

Väsentliga händelser under andra kvartalet 2024

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

Väsentliga händelser efter periodens utgång

- » Xintela förlänger klinisk studie med XSTEM på knäartrospatienter. (23 augusti 2024)
- » Xintela tecknar uppdragsavtal med Region Östergötland för GMP-reglerad processutveckling av cellterapi för brännskadepatienter. (29 augusti 2024)

Moderbolaget

Andra kvartalet 2024

- » Nettoomsättningen uppgick till 4 (0) KSEK.
- » Resultatet före bokslutsdispositioner och skatt uppgick till -8 565 (-11 151) KSEK.
- » Resultatet per aktie* uppgick till -0,02 (-0,04) SEK.

Första halvåret 2024

- » Nettoomsättningen uppgick till 303 (0) KSEK.
- » Resultatet före bokslutsdispositioner och skatt uppgick till -18 254 (-21 553) KSEK.
- » Resultatet per aktie* uppgick till -0,03 (-0,07) SEK.
- » Soliditeten** uppgick per den 30 juni 2024 till 44 (17) %.

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.

* Resultat per aktie: Periodens resultat dividerat med 567 190 598 aktier, vilket är genomsnittligt antal aktier per 30 juni 2024. Vid samma period föregående år var genomsnittligt antal aktier 307 573 263 aktier.

** Soliditet: Eget kapital dividerat med totalt kapital.

Vd kommenterar

Siktet inställt på resultat från kliniska studier med XSTEM och licensavtal med EQSTEM

Vår knäartrosstudie närmar sig slutet av den 18 månader långa uppföljningen efter behandling med XSTEM® och rekrytering av patienter fortsätter i vår svårläkta bensårsstudie. Licensavtalsarbetet för EQSTEM® går starkt framåt och dessutom har vi tecknat ett uppdragsavtal med Region Östergötland för isolering och kvalitetssäkring av hudceller från brännskadepatienter. I vårt dotterbolag Targinta förstärker vi patenten för bolagets läkemedelskandidater.

Förlängning av den högsta dosnivån i artrosstudien

I vår kliniska studie på patienter med knäartros utvärderas tre dosnivåer av XSTEM. I dagsläget har patienterna på de två lägre dosnivåerna avslutat, eller kommer inom kort avsluta studien, 18 månader efter dosering, som planerat. Patienterna på den högsta dosnivån kommer att fortsätta studien ytterligare sex månader för utvärdering 24 månader efter dosering. Anledningen till den här förändringen i protokollet är att 24 månader är en vanlig tidpunkt för undersökning av tidiga regenerativa effekter på brosk och andra ledvävnader. Det är därför en bra tidpunkt att jämföra våra resultat med publicerade resultat från andra kliniska studier. Vi kommer utföra en interimsanalys av studiedata upp till 18 månader efter dosering för samtliga dosnivåer under Q1 2025. Möjligheten att utöka studien med ytterligare 30 patienter har ännu inte aktiverats.

Vi kan rapportera att studien fortlöper mycket väl och som planerat. Studiens säkerhetskommitté (Safety Review Committee) har tidigare bedömt alla tre dosnivåerna som säkra vid en tre-månadersuppföljning och patienter på samtliga dosnivåer har rapporterat minskad smärta och förbättrad ledfunktion efter 12 månader. Genom att vi närmar oss slutet av vår knäartrosstudie så kommer vi också närmare möjliga partnerskap som ska ta XSTEM vidare i kliniska studier.

Rekrytering av patienter med svårläkta bensår fortsätter

Rekryteringsarbetet är åter igång på klinikerna efter ett längre sommaruppehåll. Vi samarbetar nu med två kliniker, i Göteborg och i Stockholm. Som vi tidigare har kommunicerat är rekryte-

ringen till bensårsstudien en utmaning för oss eftersom patienterna är äldre och ofta har andra sjukdomar och komplikationer vilket försvårar deltagande. Inklusionskriterierna är extra tuffa eftersom studien först och främst är en säkerhetsstudie. Vi har sett ett stort intresse att delta i studien, bl a efter annonsering, men de flesta screenade patienter har av olika anledningar inte kunnat inkluderas. Tre patienter som har avslutat studien efter fyra månader enligt plan har inte visat några säkerhetsproblem. Vi fortsätter arbeta intensivt med klinikerna för att få in resterande patienter. Under tiden har vi presenterats ett önskemål om att starta en prövarinitierad studie med XSTEM för en bredare grupp av sårpatienter och vi undersöker nu den intressanta möjligheten.

Intensivt samarbete med EQGen Biomedical för att landa licensavtal

Som vi tidigare meddelat har Xintela tecknat ett icke-bindande term sheet för ett licensavtal med EQGen Biomedical Inc. i USA, där EQGen Biomedical får globala rättigheter till Xintelas stamcellsprodukt EQSTEM för hästar. Xintela får upfrontbetalningar, ersättning för utvecklingskostnader samt intäkter från kommersialisering. Licensavtalet är bland annat avhängigt av att EQGen Biomedical säkrar finansiering för fortsatt utveckling av EQSTEM där Xintela kommer att bidra bland annat genom processutveckling och produktion av EQSTEM, i ett uppbygg som är fullt finansierat av EQGen Biomedical. Arbetet med licensavtalet pågår samtidigt som EQGen Biomedical bygger upp ett fantastiskt team och entusiastiskt arbetar med att landa finansiering till utvecklingsarbetet. Vi har ett mycket





bra samarbete med EQGen Biomedical och ser frammot att landa licensavtalet och komma igång med utvecklingsarbetet.

Uppdragsavtal med Region Östergötland

Vi har nyligen meddelat att Xintela har tecknat ett uppdragsavtal med sin första stora kund, Region Östergötland. Avtalet är värt 3,6 miljoner kronor. Uppdraget innebär att Xintela ska utveckla och etablera en GMP-process för att isolera och kvalitetssäkra autologa (patientegna) hudceller för behandling av brännskador. Processen ska ligga till grund för ett godkännande från Läkemedelsverket för Brännskadecentrum, Universitetssjukhuset i Linköping, att starta en klinisk studie på brännskadepatienter. Xintela kommer att framställa hudcellspreparationer från patientbiopsier i bolagets GMP-godkända produktionsanläggning. Det är mycket positivt att vi genom samarbetet med Region Östergötland, nu breddar användningen av vår GMP-anläggning och vår kompetens för process-

utveckling och produktion av andra avancerade läkemedel, så kallade ATMPs (Advanced Therapy Medicinal Products) och genererar intäkter till Xintela.

Utökar och förstärker Targintas patentportfölj

Vi fortsätter arbetet med att hitta finansiering och/eller samarbetspartner för vårt dotterbolag Targinta och dess unika läkemedelskandidater TARG9 och TARG10 för behandling av aggressiv cancer. Targinta har utvecklat First-in-Class antikroppar och antibody-drug conjugates (ADCer) som är riktade mot en ny cancertarget och som har visat starka prekliniska resultat i cancermodeller för invasiva och svårbehandlade solida cancerformer. Dessutom har Targinta en stark patentportfölj med flera godkända patent. Nu förstärker vi den ytterligare genom att skydda Targintas antikroppar och ADCer på stora och viktiga marknader.

Fortsatt finansiering av verksamheterna

Vår ambition är att finansiering av våra utvecklingsprojekt framöver, till stor del ska kunna ske med intäkter från utvecklingsmilstolpar från samarbeten, partnerskap och licensiering, som från EQGen Biomedical och Region Östergötland. Vi arbetar parallellt med andra finansieringslösningar för Xintela och Targinta, som kapitalanskaffning, bidrag och lån, vilka kan genomföras antingen gemensamt eller var för sig.

Vi ser nu fram emot resultat från våra kliniska studier och att landa 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 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 ledbrusket 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. Den högsta dosnivån har nyligen förlängts med sex månader för att erhålla ytterligare effektdata för XSTEM 24 månader efter dosering. 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 de två lägre dosnivåerna har slutfört, eller kommer inom kort slutföra studien 18 månader efter behandling. Det primära målet med studien är att visa att XSTEM är säker, men även att erhålla preliminära effekter som visar att produkten har DMOAD (Disease Modifying Osteoarthritis Drug) egenskaper och kan bromsa brosk- och lednedbrytning samt återskapa skadat ledbrusk och förbättra ledens funktion. Xintelas tidigare resultat från prekliniska artrosmodeller ger stöd för att XSTEM har en positiv sjukdomsmodifierande effekt.

En interimanalys kommer att utföras i Q1 2025 på 18-månaders data för samtliga doser och dosescaleringsdelen av studien avslutas i juni 2025, efter 24-månaders uppföljning av den högsta dosen. Möjligheten att utöka studien med ytterligare

30 patienter har ännu inte aktiverats. 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 veckovis under tio veckor samt vid fyra månader efter dosering. Det primära målet med studien är att visa att XSTEM är säker, men även att utvärdera sårhelningseffekt. De tre första patienterna har slutfört studien och rekrytering 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 sårhelningsförmåga, 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

A 3D digital illustration of cancer cells. The background is a dark blue, textured surface. Several spherical, spiky cells are scattered across the scene, some in shades of light blue and others in a bright yellow-orange. A prominent white target symbol, consisting of a circle with a crosshair, is overlaid on the right side of the image, centered on one of the larger yellow-orange cells.

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 cellinj-utveckling och inledande produktion av TARG9 och TARG10.



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.

Partnerskap för fortsatt utveckling

Bolaget söker finansiering och/eller partnerskap för fortsatt utveckling av läkemedelskandidaterna. En möjlig utvecklingsväg 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.

The image shows two individuals in full-body white protective suits, including hoods and face shields, working in a laboratory. The person on the left is holding a syringe and appears to be injecting or drawing liquid from a vial. The person on the right is looking down at something in their hands. The entire scene is overlaid with a semi-transparent blue filter. The text 'FINANSIELLA RAPPORTER' is centered in the lower half of the image in white, bold, uppercase letters.

FINANSIELLA RAPPORTER

Koncernen

Resultaträkning i sammandrag

Resultat

Rörelseresultatet för andra kvartalet uppgick till -10 393 (-17 550) KSEK för koncernen.

Kostnaderna för forskning och utveckling står för den största delen av koncernens kostnader och uppgick för perioden april till juni till -7 891 (-14 074) KSEK.

Marknad- och försäljningskostnader uppgick för kvartalet till -812 (-1 275) KSEK för koncernen.

De administrativa kostnaderna uppgick för perioden till -1 686 (-2 469) KSEK för koncernen.

Resultat före skatt för perioden uppgick till -10 400 (-18 401) KSEK för koncernen.

Under rubriken "Skatt på årets resultat" är det uppbokat 409 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 april till juni 2024.

(KSEK)	Kvartal 2		Halvår		Helår
	2024-04-01	2023-04-01	2024-01-01	2023-01-01	2023-01-01
	2024-06-30	2023-06-30	2024-06-30	2023-06-30	2023-12-31
Rörelsens intäkter					
Nettoomsättning	4	0	303	0	78
Kostnad sålda varor	0	0	0	0	0
Bruttovinst	4	0	303	0	78
Rörelsens kostnader					
Forsknings- och utvecklingskostnader	-7 891	-14 074	-16 241	-26 461	-46 239
Försäljningskostnader	-812	-1 275	-1 657	-2 338	-4 871
Administrationskostnader	-1 686	-2 469	-3 592	-4 615	-7 919
Övriga rörelseintäkter	-11	268	0	657	1 729
Övriga rörelsekostnader	4	0	-8	0	-15
Rörelseresultat	-10 393	-17 550	-21 196	-32 757	-57 237
Resultat från finansiella poster					
Finansiella intäkter	3	0	3	0	6
Finansiella kostnader	-10	-851	-580	-1 487	-1 135
Resultat före skatt	-10 400	-18 401	-21 773	-34 244	-58 367
Skatt på periodens resultat	409	0	784	0	4 284
Periodens resultat	-9 990	-18 401	-20 988	-34 244	-54 083
Resultat per aktie, SEK	-0,02	-0,06	-0,04	-0,11	-0,13

Koncernen

Balansräkning i sammandrag

Finansiell ställning

Den 30 juni 2024 uppgick koncernens likvida medel till 445 (697) KSEK.
Totala tillgångar för koncernen uppgick till 10 933 (13 991) KSEK.

(KSEK)	2024-06-30	2023-12-31
TILLGÅNGAR		
Anläggningstillgångar		
Immateriella anläggningstillgångar	56	195
Materiella anläggningstillgångar	1 072	1 358
Anläggningstillgångar sammanlagt	1 128	1 553
Omsättningstillgångar		
Varulager	553	398
Kundfordran	0	97
Skattefordran	4 427	4 347
Övriga fordringar	1 739	3 066
Förutbetalda kostnader	2 641	1 126
Likvida medel	445	7 809
Omsättningstillgångar sammanlagt	9 806	16 843
SUMMA TILLGÅNGAR	10 933	18 395

(KSEK)	2024-06-30	2023-12-31
EGET KAPITAL OCH SKULDER		
Eget kapital, koncernen		
Aktiekapital	17 063	17 010
Övrigt tillskjutet kapital	350 376	349 927
Reserver	-734	1 289
Balanserat resultat inkl årets resultat	-384 834	-363 846
Eget kapital sammanlagt	-18 129	4 380
Kortfristiga skulder		
Leverantörsskulder	4 828	7 483
Skatteskuld	0	84
Övriga skulder	20 052	4 214
Upplupna kostnader och förutbetalda intäkter	4 182	2 234
Kortfristiga skulder sammanlagt	29 062	14 015
SUMMA EGET KAPITAL OCH SKULDER	10 933	18 395

Koncernen

Kassaflödesanalys i sammandrag

Kassaflöde och investeringar

Koncernens kassaflöde för perioden april till juni 2024 var -9 940 (-2 056). Investeringarna för perioden uppgick till 0 (0) KSEK för koncernen.

(KSEK)	Kvartal 2		Halvår		Helår
	2024-04-01	2023-04-01	2024-01-01	2023-01-01	2023-01-01
	2024-06-30	2023-06-30	2024-06-30	2023-06-30	2023-12-31
Den löpande verksamheten					
Rörelseresultat	-10 394	-17 550	-21 196	-32 757	-57 238
Avskrivningar	213	933	425	1 869	3 766
Inbetalda skatter	0	0	0	0	6 948
Finansiella intäkter	3	0	3	0	6
Finansiella kostnader	-10	-851	-580	-1 487	-1 135
Kassaflöde från den löpande verksamheten före förändring i rörelsekapital	-10 188	-17 467	-21 348	-32 374	-47 652
Förändring i rörelsekapital					
Ökning/minskning fordringar	470	261	-831	1 011	-739
Ökning/minskning av kortfristiga skulder	-724	15 150	15 047	23 868	-4 725
Förändring i rörelsekapital	-254	15 411	14 216	24 879	-5 464
Kassaflöde från den löpande verksamheten	-10 442	-2 056	-7 132	-7 495	-53 116
Investeringsverksamhet					
Ökning/minskning av materiella tillgångar	0	0	0	0	-104
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	-104
Finansieringsverksamhet					
Nyemission	0	0	0	0	45 216
Nyemission, TO3	502	0	502	0	6 290
Personaloptioner	0	0	0	0	284
Konvertibel	0	0	0	0	0
Kassaflöde från finansieringsverksamheten	502	0	502	0	51 790
Förändring av likvida medel	-9 940	-2 056	-6 630	-7 495	-1 430
Likvida medel vid periodens början	10 409	2 415	7 809	8 343	8 343
Omräkningsdifferens	-24	338	-734	-151	896
Likvida medel vid periodens slut	445	697	445	697	7 809

Koncernen

Förändring av eget kapital i sammandrag

(KSEK)	Aktiekapital	Övrigt tillskjutet kapital	Reserver	Balanserat resultat	Totalt
Ingående balans 1 januari 2023	9 227	305 920	393	-309 763	5 777
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
Eget kapital 31 december 2023	17 010	349 927	1 289	-363 846	4 380
Ingående balans 1 januari 2024	17 010	349 927	1 289	-363 846	4 380
Omräkningsdifferens/Övriga justeringar	0	0	-2 023	1	-2 022
Nyemission, TO3	53	449	0	0	502
Periodens resultat	0	0	0	-20 988	-20 988
Eget kapital 30 juni 2024	17 063	350 376	-734	-384 834	-18 129

Moderbolaget

Resultaträkning i sammandrag

Intäkter

Moderbolaget redovisar en nettoomsättning på 4 (0) KSEK för årets andra kvartal. Övriga intäkter uppgick till 0 (268) KSEK och avser bidrag från Vinnova.

Resultat

Rörelseresultatet för andra kvartalet uppgick till -8 933 (-10 614) KSEK för moderbolaget.

Kostnaderna för forskning och utveckling står för den största delen av Bolagets kostnader och uppgick för perioden april till juni till -6 594 (-7 976) KSEK.

Marknad- och försäljningskostnader uppgick för kvartalet till -813 (-1 173) KSEK för moderbolaget.

De administrativa kostnaderna uppgick för perioden till -1 530 (-1 733) KSEK för moderbolaget.

De finansiella intäkterna uppgår till 373 (0) KSEK och avser internränta mellan Xintela och Xindu avseende perioden april till juni 2024.

Resultat före bokslutsdispositioner och skatt för perioden april till juni uppgick till -8 565 (-11 151) KSEK för moderbolaget.

(KSEK)	Kvartal 2		Halvår		Helår
	2024-04-01	2023-04-01	2024-01-01	2023-01-01	2023-01-01
	2024-06-30	2023-06-30	2024-06-30	2023-06-30	2023-12-31
Rörelsens intäkter					
Nettoomsättning	4	0	303	0	78
Kostnad sålda varor	0	0	0	0	0
Bruttovinst	4	0	303	0	78
Rörelsens kostnader					
Forsknings- och utvecklingskostnader	-6 594	-7 976	-13 742	-16 051	-31 769
Försäljningskostnader	-813	-1 173	-1 657	-2 121	-4 518
Administrationskostnader	-1 530	-1 733	-3 309	-3 122	-5 797
Övriga rörelseintäkter	0	268	0	643	1 656
Övriga rörelsekostnader	0	0	0	0	0
Rörelseresultat	-8 933	-10 614	-18 405	-20 651	-40 350
Resultat från finansiella poster					
Finansiella intäkter	373	0	726	0	1 324
Finansiella kostnader	-5	-537	-575	-902	-908
Resultat efter finansiella poster	-8 565	-11 151	-18 254	-21 553	-39 935
Periodens resultat					
Bokslutsdispositioner	0	0	0	0	-2 749
Skatt på årets resultat	0	0	0	0	0
Periodens resultat	-8 565	-11 151	-18 254	-21 553	-42 684
Resultat per aktie, SEK					
Resultat per aktie, SEK	-0,02	-0,04	-0,03	-0,07	-0,10

Moderbolaget

Balansräkning i sammandrag

Finansiell ställning

Soliditeten för moderbolaget var 44 (17) procent den 30 juni 2024 och det egna kapitalet uppgick till 20 154 (7 247) KSEK. Moderbolagets likvida medel uppgick till 269 (391) KSEK. Totala tillgångar för Moderbolaget uppgick till 45 778 (42 422) KSEK.

(KSEK)	2024-06-30	2023-12-31
TILLGÅNGAR		
Anläggningstillgångar		
Immateriella anläggningstillgångar	69	138
Materiella anläggningstillgångar	696	897
Fordran dotterföretag	28 367	23 852
Andelar i dotterföretag	13 926	13 926
Anläggningstillgångar sammanlagt	43 058	38 814
Omsättningstillgångar		
Varulager	553	398
Kundfordran	0	97
Skattefordran	121	63
Övriga fordringar	766	879
Förutbetalda kostnader	1 012	1 126
Likvida medel	269	7 092
Omsättningstillgångar sammanlagt	2 720	9 655
SUMMA TILLGÅNGAR	45 778	48 468

(KSEK)	2024-06-30	2023-12-31
EGET KAPITAL OCH SKULDER		
Eget kapital, moderbolaget		
Aktiekapital	17 063	17 010
Överkursfond	350 376	349 927
Balanserat resultat	-329 031	-286 347
Periodens resultat	-18 254	-42 684
Eget kapital sammanlagt	20 154	37 907
Kortfristiga skulder		
Leverantörsskulder	3 602	4 640
Skatteskuld	0	0
Övriga skulder	20 052	3 687
Upplupna kostnader och förutbetalda intäkter	1 970	2 234
Kortfristiga skulder sammanlagt	25 624	10 561
SUMMA EGET KAPITAL OCH SKULDER	45 778	48 468

Moderbolaget

Kassaflödesanalys i sammandrag

Kassaflöde och investeringar

Moderbolagets kassaflöde för perioden april till juni var -9 552 (-1 793) KSEK. Investeringarna för perioden uppgick till 1 577 (0) KSEK.

(KSEK)	Kvartal 2		Halvår		Helår
	2024-04-01	2023-04-01	2024-01-01	2023-01-01	2023-01-01
	2024-06-30	2023-06-30	2024-06-30	2023-06-30	2023-12-31
Den löpande verksamheten					
Rörelseresultat	-8 933	-10 613	-18 405	-20 651	-40 350
Avskrivningar	135	856	269	1 713	3 454
Erhållna finansiella intäkter	373	0	726	0	1 324
Utbetalda finansiella kostnader	-5	-537	-575	-902	-908
Kassaflöde från den löpande verksamheten före förändring i rörelsekapital	-8 430	-10 294	-17 985	-19 840	-36 480
Förändring i rörelsekapital					
Ökning/minskning fordringar	288	1 308	111	1 428	845
Ökning/minskning av kortfristiga skulder	-335	12 688	15 063	20 421	-4 194
Förändring i rörelsekapital	-47	13 996	15 174	21 849	-3 349
Kassaflöde från den löpande verksamheten	-8 477	3 702	-2 811	2 009	-39 829
Investeringsverksamhet					
Ökning/minskning av materiella tillgångar	0	0	0	0	-104
Ökning/minskning av fordringar dotterbolag	-1 577	-1 409	-4 514	-5 021	-5 419
Ökning/minskning av andelar i dotterbolag	0	-4 087	0	-4 087	-4 087
Kassaflöde från investeringsverksamheten	-1 577	-5 495	-4 514	-9 107	-9 609
Finansieringsverksamhet					
Nyemission	0	0	0	0	45 216
Nyemission, TO3	502	0	502	0	6 290
Personaloptioner	0	0	0	0	284
Lämnat koncernbidrag	0	0	0	0	-2 749
Kassaflöde från finansieringsverksamheten	502	0	502	0	49 041
Förändring av likvida medel	-9 552	-1 793	-6 823	-7 098	-397
Likvida medel vid periodens början	9 821	2 184	7 092	7 489	7 489
Likvida medel vid periodens slut	269	391	269	391	7 092

Moderbolaget

Eget kapital i sammandrag

(KSEK)	Aktiekapital	Överkurs- fond	Balanserat resultat	Periodens resultat	Totalt
Ingående balans 1 januari 2023	9 227	280 920	-216 441	-44 906	28 800
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
Eget kapital 31 december 2023	17 010	349 927	-286 347	-42 684	37 907
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	53	449	0	0	502
Periodens resultat	0	0	0	-18 254	-18 254
Eget kapital 30 juni 2024	17 063	350 376	-329 031	-18 254	20 154

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 30 augusti 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 Carnegie Investment Bank AB.

Per den 30 juni 2024 uppgick antalet aktier till 568 760, 509 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 - jun 2024	Jan - jun 2023	Jan - dec 2023
Antal aktier före full utspädning	568 760 509	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	-0,10	-0,07	-0,10
Genomsnittligt antal aktier före full utspädning	567 190 598	307 573 263	419 869 354
Genomsnittligt antal aktier efter full utspädning	703 239 171	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 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 svåråtkta 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 svåråtkta 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.

