



xintela

Q4 2024

BOKSLUTSKOMMUNIKÉ JANUARI-DECEMBER
XINTELA AB (PUBL)

Samtliga patienter i artrosstudien har nu avslutat 18-månaders-uppföljningen

Rekryteringen av patienter till bensårstudien går framåt

Vår GMP-verksamhet genererar intäkter



Sammanfattning av delårsrapporten

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

Koncernen

Fjärde kvartalet 2024

- » Nettoomsättningen uppgick till 1 090 (78) KSEK.
- » Resultatet före skatt uppgick till -11 712 (-12 175) KSEK.
- » Resultatet per aktie* uppgick till -0,02 (-0,03) SEK.

Helåret 2024

- » Nettoomsättningen uppgick till 4 215 (78) KSEK.
- » Resultatet före skatt uppgick till -41 534 (-58 367) KSEK.
- » Resultatet per aktie* uppgick till -0,07 (-0,13) SEK.

Väsentliga händelser under fjärde kvartalet 2024

- » Xintelas huvudägare Flerie åtar sig att utnyttja teckningsoptioner om cirka 28 miljoner kronor samt att lämna ett bryggglån om 9 miljoner kronor.
- » Xintela offentliggör utfallet för utnyttjandet av teckningsoptioner av serie TO3, vilket tillförde Bolaget cirka 29,1 miljoner kronor.

Moderbolaget

Fjärde kvartalet 2024

- » Nettoomsättningen uppgick till 1 090 (78) KSEK.
- » Resultatet före bokslutsdispositioner och skatt uppgick till -7 283 (-9 467) KSEK.

Helåret 2024

- » Nettoomsättningen uppgick till 4 215 (78) KSEK.
- » Resultatet före bokslutsdispositioner och skatt uppgick till -31 508 (-39 935) KSEK.
- » Soliditeten** uppgick per den 31 december 2024 till 54 (78) %.

Väsentliga händelser efter periodens utgång

- » Xintelas har inte presenterat några väsentliga händelser efter årsskiftet.

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 som är hänförligt till moderföretagets aktieägare dividerat med 573 299 130 aktier, vilket är genomsnittligt antal aktier per 31 december 2024. Vid samma period föregående år var genomsnittligt antal aktier 419 869 354 aktier.

** Soliditet: Eget kapital dividerat med totalt kapital.

Vd kommenterar, Q4 2024

En viktig milstolpe är uppnådd i våra kliniska studier med XSTEM

I vår kliniska studie på knäartros, har samtliga patienter nu avslutat 18-månaders-uppföljningen efter behandling med XSTEM. En interimanalys har inletts och planeras att kommuniceras i slutet av Q1 2025.

En interimanalys av säkerhet och effektdata har initierats

I vår kliniska studie där 24 patienter med knäartros har doserats, utvärderas tre dosnivåer av XSTEM. Studiens säkerhetskommitté (Safety Review Committee) har tidigare bedömt alla tre dosnivåerna som säkra vid en tre-månaders uppföljning. Dessutom har patienter på samtliga dosnivåer rapporterat minskad smärta och förbättrad ledfunktion efter 12 månader. Vi har nu inletts en interimanalys av säkerhets- och effektdata för samtliga dosnivåer upp till 18 månader och planerar att rapportera resultaten i slutet av Q1 2025. Patienterna på den högsta dosnivån fortsätter i studien under ytterligare 6 månader för utvärdering 24 månader efter dosering. Resultaten från doseskaleringsstudien kommer ligga till grund för planeringen av nästa steg i det kliniska utvecklingsarbetet med XSTEM.

Genom att vi närmar oss slutet av vår knäartrosstudie så kommer vi också närmare möjliga partnerskap för fortsatt utveckling och kommersialisering av XSTEM.

Fortsatt rekrytering av patienter med svårläkta bensår

Rekryteringen av patienter med svårläkta venösa bensår fortsätter på hudkliniken i Göteborg som har varit framgångsrika med att hitta patienter till studien. Fem patienter har så här långt doserats varav fyra patienter har avslutat studien efter fyra månader enligt plan. Studien som först och främst är en säkerhetsstudie har inte visat några säkerhetsproblem. Vi undersöker för närvarande möjligheten att avsluta studien med färre patienter så att vi snabbare kan gå vidare till nästa kliniska

studie på sårpatienter, med hjälp av säkerhetsdata från denna studie som bas.

Fokus på partnerskap för Targinta

Targinta har utvecklat och prekliniskt validerat First-in-Class antikroppar och ADCer (Antibody-Drug Conjugates) riktade mot vår unika mål molekyl integrin $\alpha 10\beta 1$ som uttrycks på aggressiva och svårbehandlade cancerformer. Även om onkologiprojektet har fått gå på lågvarv under en tid, är vår ambition att få in finansiering och/eller samarbetspartner för att fortsätta den viktiga utvecklingen av våra läkemedelskandidater TARG9 och TARG10. Med vår unika cancer target, starka prekliniska resultat samt en stark patentportfölj, har vi en bra position för att ta projektet vidare. Partnerdiskussioner som vi hittills har haft, stödjer våra planer på ytterligare, relativt begränsat, prekliniskt arbete för att öka attraktionen och värdet av Targintas erbjudande.

Samarbetet med Region Östergötland fortsätter

Vi har tidigare meddelat att Xintela har tecknat ett uppdragsavtal med Region Östergötland för att utveckla en GMP-process för isolering och kvalitetssäkring av autologa (patientegna) hudceller för behandling av brännskador. Processen planeras i nästa steg användas för en klinisk studie på brännskadade patienter på Brännskadecentrum, Universitetssjukhuset i Linköping där Xintela kommer framställa hudcellspreparationer för studien. Samarbetet är i linje med Xintelas ambition att erbjuda processutveckling och produktion av andra avancerade läkemedel, så kallade ATMPs (Advanced Therapy Medicinal Products) för att generera intäkter till bolaget.





Diskussioner om licensavtal och samarbete med EQGen Biomedical går framåt

Xintela har tidigare tecknat ett icke-bindande termsheet för ett licensavtal med EQGen Biomedical Inc. i USA, där EQGen Biomedical får globala rättigheter till Xintelas stamcellsprodukt EQSTEM för hästar. Genom licensavtalet får Xintela licenser-sättning, intäkter från kommersialisering samt ersättning för utvecklingsarbete avseende processutveckling och produktion av EQSTEM. Licensavtalet är bland annat avhängigt av att EQGen Biomedical säkrar finansiering för fortsatt utveckling av

EQSTEM vilket har varit EQGen-teamets huvudfokus under en längre tid. Vi ser fram emot att landa avtalet och komma igång med utvecklingsarbetet och därmed få in ytterligare intäkter till vår verksamhet.

Fortsatt finansiering av våra verksamheter

Vår ambition är att finansiering av våra utvecklingsprojekt framöver, till stor del ska kunna ske med intäkter från partnerskap och licensiering samt från CDMO uppdrag kopplad till vår GMP verksamhet. För att förstärka vår affärsutvecklingskapacitet och öka möjligheten till partnerskap och tidiga intäkter, har vi

nyligen engagerat två konsulter med omfattande erfarenhet inom affärsstrategi, affärsutveckling, ut-licensiering och kapitalresning. Parallellt arbetar vi intensivt med olika finansieringslösningar för både Xintela och Targinta, som kapitalanskaffning, bidrag och lån, vilka kan genomföras antingen gemensamt eller var för sig.

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 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]



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 6 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 i studien har avslutat 18-månaders-uppföljningen efter behandling med XSTEM. Det primära målet med studien är att visa att XSTEM är säker, men även att erhålla preliminära effektresultat som visar att produkten har DMOAD (Disease Modifying Osteoarthritis Drug) egenskaper och kan bromsa brosk- och lednedbrytning samt återskapa skadat ledbrosk och förbättra ledens funktion. Xintelas tidigare resultat från prekliniska artrosmodeller ger stöd för att XSTEM har en positiv sjukdomsmodifierande effekt.

En interimanalys kommer att utföras under Q1 2025 på 18-månaders data för samtliga doser och doseskaleringsdelen 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 svårsläktas venösa bensår

Xintelas andra kliniska studie (fas I/IIa) på patienter med svårsläktas venösa bensår genomförs i Sverige. Tolv patienter med svårsläktas 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 4 månader efter dosering. Det primära målet med studien är att visa att XSTEM är säker, men även att utvärdera sårläknings-effekt. Fem patienter har doserats varav fyra patienter har avslutat studien. Rekrytering och screening av patienter fortsätter. Xintela har tidigare visat i en preklinisk sårmodell att XSTEM har utmärkt sårläkningsförmåga, vilket ger stora förhoppningar om att XSTEM ska visa effektiv läkande effekt på patienters svårsläktas 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

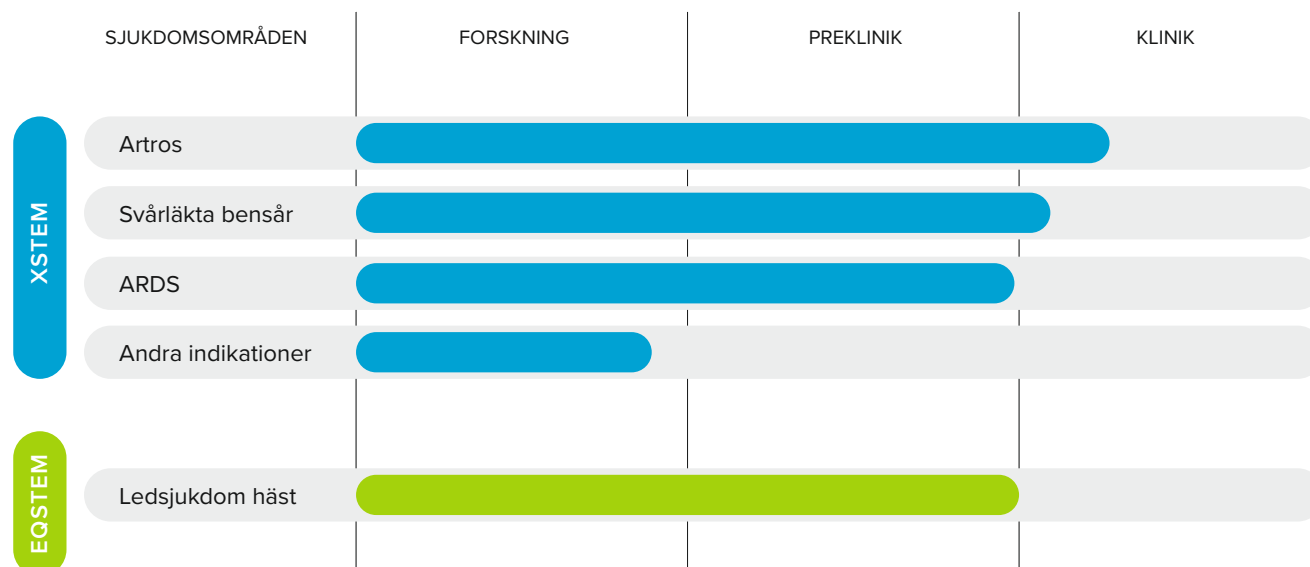
Under 2018 uppskattades den globala marknaden för behandling av venösa bensår till 2,95 miljarder USD, en siffra som förväntas öka till 4,84 miljarder USD år 2026 med en genomsnittlig årlig tillväxttakt på 6,4 procent. Ökningen beror delvis på att förekomsten av venösa bensår förväntas öka i takt med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

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 andnödssyndrom (Acute Respiratory Distress Syndrome, ARDS) i preklinisk fas. Dessutom har Xintela genomfört preklinisk utveckling av stamcellsprodukten EQSTEM för behandling av ledsjukdom hos hästar.



I knäartrosstudien har patienterna på de två lägsta dosnivåerna slutfört studien

Den kliniska studien (fas I/IIa), som genomförs i Australien, utvärderar XSTEM för behandling av patienter med knäartros. Alla patienter i studiens doseskaleringsdel, totalt 24 patienter, har doserats. Säkerhets- och effektaavläsningar utvärderas var sjätte månad upp till 18 månader (de två lägre dosnivåerna) eller 24 månader (högsta dosnivån) efter behandling. Den sista patienten i studien har avslutat 18-månaders-uppföljningen.

I bensårsstudien har fem patienter doserats

Den placebo-kontrollerade kliniska studien (fas I/IIa) utvärderar XSTEM för behandling av svårläkta venösa bensår. Fem patienter har doserats varav fyra patienter har slutfört studien. Rekrytering av ytterligare patienter pågår vid kliniker i Sverige. Totalt kommer tolv patienter att rekryteras. Säkerhets- och effektaavläsning sker veckovis under tio veckor samt fyra månader efter behandling.

XSTEM har behandlande effekt på ARDS i preklinisk modell

ARDS är en form av akut svår lungsvikt som kan uppstå till följd av exempelvis lunginflammation, trauma eller blodförgiftning. Tillståndet innebär att lungornas funktion kollapsar. Dödligheten är hög och 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

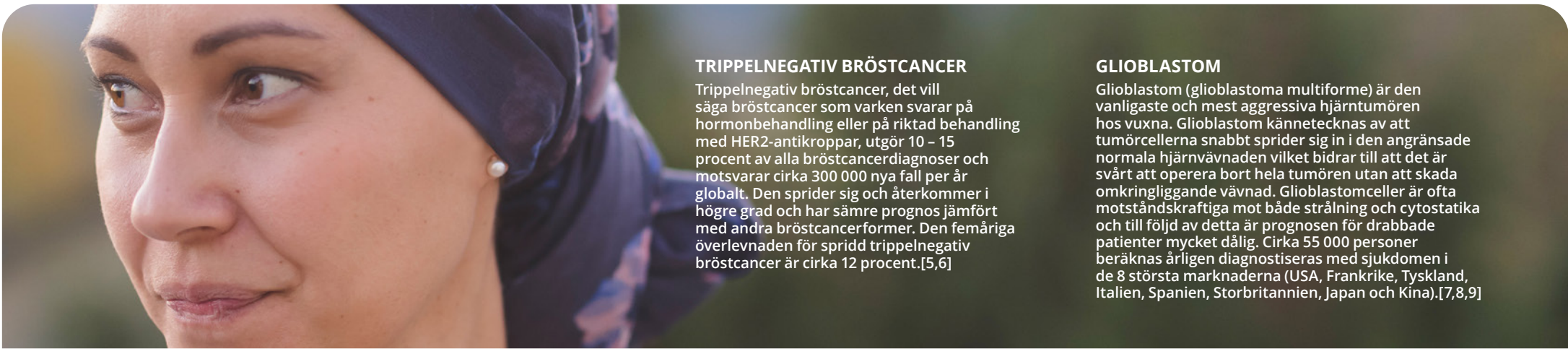
Xintela har utvecklat stamcellsprodukten EQSTEM för behandling av ledsjukdom hos hästar. Resultat från två prekliniska studier på hästar med post-traumatisk artros visar sjukdomsmodifierande effekt av EQSTEM med minskad hälta och minskade brosk och bensador.

ANTIKROPPSBASERADE CANCERTERAPIER

A 3D digital illustration of cancer cells. The background is a dark blue, textured surface. Several spherical, spiky cancer 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 concentric circles and 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

Cancerarget 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 stamcellsmärk, 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 uttrycket saknas eller 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 cellinje-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]

Kommersialiseringstrategi

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 a laboratory setting, both wearing full personal protective equipment (PPE). They are wearing white lab coats, white hoods, and clear safety goggles. The person on the left is also wearing a white face mask and is focused on a task involving a syringe. The person on the right is looking towards the first person. The background is slightly blurred, showing what appears to be a laboratory bench with various equipment. The entire image is overlaid with a semi-transparent blue filter.

FINANSIELLA RAPPORTER

Koncernen

Resultaträkning i sammandrag

Resultat

Rörelseresultatet för fjärde kvartalet uppgick till -10 880 (-12 179) KSEK för koncernen.

Kostnaderna för forskning och utveckling står för den största delen av koncernens kostnader och uppgick för perioden oktober till december till -9 417 (-10 137) KSEK.

Marknad- och försäljningskostnader uppgick för kvartalet till -736 (-1 200) KSEK för koncernen.

De administrativa kostnaderna uppgick för perioden till -1 817 (-1 633) KSEK för koncernen.

Resultat före skatt för perioden uppgick till -11 712 (-12 175) KSEK för koncernen.

Under rubriken "Skatt på årets resultat" är det uppbokat 1 307 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 oktober till december 2024.

(KSEK)	Kvartal 4		Helår	
	2024-10-01	2023-10-01	2024-01-01	2023-01-01
	2024-12-31	2023-12-31	2024-12-31	2023-12-31
Rörelsens intäkter				
Nettoomsättning	1 090	78	4 215	78
Kostnad sålda varor	0	0	0	0
Bruttovinst	1 090	78	4 215	78
Rörelsens kostnader				
Forsknings- och utvecklingskostnader	-9 417	-10 137	-33 221	-46 239
Försäljningskostnader	-736	-1 200	-3 263	-4 871
Administrationskostnader	-1 817	-1 633	-7 178	-7 919
Övriga rörelseintäkter	0	705	0	1 729
Övriga rörelsekostnader	0	9	0	-15
Rörelseresultat	-10 880	-12 179	-39 447	-57 237
Resultat från finansiella poster				
Finansiella intäkter	1	4	26	6
Finansiella kostnader	-833	0	-2 113	-1 135
Resultat före skatt	-11 712	-12 175	-41 534	-58 367
Bokslutsdispositioner	0	0	0	0
Skatt på periodens resultat	1 307	473	2 344	4 284
Periodens resultat	-10 405	-11 702	-39 190	-54 083
Resultat per aktie, SEK	-0,02	-0,03	-0,07	-0,13

Koncernen

Balansräkning i sammandrag

Finansiell ställning

Den 31 december 2024 uppgick koncernens likvida medel till 16 680 (7 809) KSEK. Totala tillgångar för koncernen uppgick till 24 798 (18 395) KSEK.

Övriga skulder uppgick till 24 586 (4 214) KSEK där 20 500 (0) utgör ett kortfristigt lån från Flerie AB

(KSEK)	2024-12-31	2023-12-31
TILLGÅNGAR		
Anläggningstillgångar		
Immateriella anläggningstillgångar	0	195
Materiella anläggningstillgångar	785	1 358
Anläggningstillgångar sammanlagt	786	1 553
Omsättningstillgångar		
Varulager	715	398
Kundfordran	1 361	97
Skattefordran	257	4 347
Övriga fordringar	3 092	3 066
Förutbetalda kostnader	1 907	1 126
Likvida medel	16 680	7 809
Omsättningstillgångar sammanlagt	24 013	16 843
SUMMA TILLGÅNGAR	24 798	18 395

(KSEK)	2024-12-31	2023-12-31
EGET KAPITAL OCH SKULDER		
Eget kapital, koncernen		
Aktiekapital	19 974	17 010
Övrigt tillskjutet kapital	376 557	349 927
Reserver	555	1 289
Balanserat resultat inkl årets resultat	-403 036	-363 846
Eget kapital sammanlagt	-5 950	4 380
Kortfristiga skulder		
Leverantörsskulder	2 837	7 483
Skatteskuld	0	84
Övriga skulder	24 586	4 214
Upplupna kostnader och förutbetalda intäkter	3 325	2 234
Kortfristiga skulder sammanlagt	30 748	14 015
SUMMA EGET KAPITAL OCH SKULDER	24 798	18 395

Koncernen

Kassaflödesanalys i sammandrag

Kassaflöde och investeringar

Koncernens kassaflöde för perioden oktober till december 2024 var 15 114 (-4 998). Investeringarna för perioden uppgick till 0 (0) KSEK för koncernen.

(KSEK)	Kvartal 4		Helår	
	2024-10-01	2023-10-01	2024-01-01	2023-01-01
	2024-12-31	2023-12-31	2024-12-31	2023-12-31
Den löpande verksamheten				
Rörelseresultat	-10 881	-12 179	-39 447	-57 238
Avskrivningar	-86	945	552	3 766
Inbetalda skatter	0	0	3 972	6 948
Finansiella intäkter	1	1	26	6
Finansiella kostnader	-833	-228	-2 113	-1 135
Kassaflöde från den löpande verksamheten före förändring i rörelsekapital	-11 799	-11 460	-37 010	-47 652
Förändring i rörelsekapital				
Ökning/minskning fordringar	-3 497	-1 810	73	-739
Ökning/minskning av kortfristiga skulder	1 318	1 698	-3 767	-4 725
Förändring i rörelsekapital	-2 179	-112	-3 694	-5 464
Kassaflöde från den löpande verksamheten	-13 978	-11 572	-40 704	-53 116
Investeringsverksamhet				
Ökning/minskning av materiella tillgångar	0	0	0	-104
Ökning/minskning av immateriella tillgångar	0	0	0	0
Ökning/minskning av finansiella tillgångar	0	0	0	0
Kassaflöde från investeringsverksamheten	0	0	0	-104
Finansieringsverksamhet				
Nyemission	0	0	0	45 216
Nyemission, TO3	29 092	6 290	29 594	6 290
Personaloptioner	0	284	0	284
Bryggglån	0	0	20 500	0
Kassaflöde från finansieringsverksamheten	29 092	6 574	50 094	51 790
Förändring av likvida medel	15 114	-4 998	9 390	-1 430
Likvida medel vid periodens början	1 338	11 703	7 809	8 343
Omräkningsdifferens	228	1 104	-519	896
Likvida medel vid periodens slut	16 680	7 809	16 680	7 809

Koncernen

Förändring av eget kapital i sammandrag

(KSEK)	Aktiekapital	Övrigt till- skjutet kapital	Reserver	Balanserat resultat inkl årets 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 dec 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	-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

Moderbolaget

Resultaträkning i sammandrag

Intäkter

Moderbolaget redovisar en nettoomsättning på 1 090 (78) KSEK för årets fjärde kvartal. Intäkten baseras på det uppdragsavtal som Xintela och Region Östergötland har tecknat där Xintela ska utveckla och etablera en GMP-process för att isolera och kvalitetssäkra autologa (patientegna) hudceller för behandling av brännskador (se pressmeddelande 2024-08-29). Övriga intäkter uppgick till 0 (707) KSEK och avser bidrag från Vinnova.

Resultat

Rörelseresultatet för fjärde kvartalet uppgick till -6 754 (-9 807) KSEK för moderbolaget.

Kostnaderna för forskning och utveckling står för den största delen av Bolagets kostnader och uppgick för perioden oktober till december till -5 259 (-7 992) KSEK.

Marknad- och försäljningskostnader uppgick för kvartalet till -737 (-1 143) KSEK för moderbolaget.

De administrativa kostnaderna uppgick för perioden till -1 849 (-1 457) KSEK för moderbolaget.

De finansiella intäkterna uppgår till 304 (342) KSEK och avser internränta mellan Xintela och Xindu avseende perioden oktober till december.

Resultat före bokslutsdispositioner och skatt för perioden oktober till december uppgick till -7 283 (-9 467) KSEK för moderbolaget.

(KSEK)	Kvartal 4		Helår	
	2024-10-01 2024-12-31	2023-10-01 2023-12-31	2024-01-01 2024-12-31	2023-01-01 2023-12-31
Rörelsens intäkter				
Nettoomsättning	1 090	78	4 215	78
Kostnad sålda varor	0	0	0	0
Bruttovinst	1 090	78	4 215	78
Rörelsens kostnader				
Forsknings- och utvecklingskostnader	-5 259	-7 992	-25 027	-31 769
Försäljningskostnader	-737	-1 143	-3 263	-4 518
Administrationskostnader	-1 849	-1 457	-6 711	-5 797
Övriga rörelseintäkter	0	707	0	1 656
Övriga rörelsekostnader	0	0	0	0
Rörelseresultat	-6 754	-9 807	-30 785	-40 350
Resultat från finansiella poster				
Finansiella intäkter	304	342	1 376	1 324
Finansiella kostnader	-833	-1	-2 099	-908
Resultat efter finansiella poster	-7 283	-9 467	-31 508	-39 935
Bokslutsdispositioner	-2 086	-2 749	-2 086	-2 749
Skatt på årets resultat	0	0	0	0
Periodens resultat	-9 370	-12 216	-33 595	-42 684
Resultat per aktie, SEK	-0,02	-0,03	-0,06	-0,10

Moderbolaget

Balansräkning i sammandrag

Finansiell ställning

Soliditeten för moderbolaget var 54 (78) procent den 31 december 2024 och det egna kapitalet uppgick till 33 905 (37 907) KSEK. Moderbolagets likvida medel uppgick till 16 334 (7 092) KSEK. Totala tillgångar för Moderbolaget uppgick till 63 011 (48 468) KSEK.

Övriga skulder uppgick till 24 164 (3 687) KSEK där 20 500 (0) utgör ett kortfristigt lån från Flerie AB

(KSEK)	2024-12-31	2023-12-31
TILLGÅNGAR		
Anläggningstillgångar		
Immateriella anläggningstillgångar	0	138
Materiella anläggningstillgångar	495	897
Fordran dotterföretag	28 313	23 852
Andelar i dotterföretag	13 926	13 926
Anläggningstillgångar sammanlagt	42 734	38 814
Omsättningstillgångar		
Varulager	715	398
Kundfordran	1 361	97
Skattefordran	230	63
Övriga fordringar	481	879
Förutbetalda kostnader	1 156	1 126
Likvida medel	16 334	7 092
Omsättningstillgångar sammanlagt	20 277	9 655
SUMMA TILLGÅNGAR	63 011	48 468

(KSEK)	2024-12-31	2023-12-31
EGET KAPITAL OCH SKULDER		
Eget kapital, moderbolaget		
Aktiekapital	19 974	17 010
Överkursfond	376 557	349 927
Balanserat resultat	-329 031	-286 347
Periodens resultat	-33 595	-42 684
Eget kapital sammanlagt	33 905	37 907
Kortfristiga skulder		
Leverantörsskulder	1 663	4 640
Skatteskuld	0	0
Övriga skulder	24 164	3 687
Upplupna kostnader och förutbetalda intäkter	3 280	2 234
Kortfristiga skulder sammanlagt	29 106	10 561
SUMMA EGET KAPITAL OCH SKULDER	63 011	48 468

Moderbolaget

Kassaflödesanalys i sammandrag

Kassaflöde och investeringar

Moderbolagets kassaflöde för perioden oktober till december var 15 003 (-4 065) KSEK. Investeringarna för perioden uppgick till -1 288 (-398) KSEK.

(KSEK)	Kvartal 4		Helår	
	2024-10-01	2023-10-01	2024-01-01	2023-01-01
	2024-12-31	2023-12-31	2024-12-31	2023-12-31
Den löpande verksamheten				
Rörelseresultat	-6 754	-9 807	-30 785	-40 350
Avskrivningar	135	867	539	3 454
Erhållna finansiella intäkter	304	342	1 376	1 324
Utbetalda finansiella kostnader	-833	-1	-2 099	-908
Kassaflöde från den löpande verksamheten före förändring i rörelsekapital	-7 147	-8 599	-30 969	-36 480
Förändring i rörelsekapital				
Ökning/minskning fordringar	-1 170	-189	-1 380	845
Ökning/minskning av kortfristiga skulder	-2 397	1 296	-1 956	-4 194
Förändring i rörelsekapital	-3 567	1 107	-3 336	-3 349
Kassaflöde från den löpande verksamheten	-10 714	-7 492	-34 305	-39 829
Investeringsverksamhet				
Ökning/minskning av materiella tillgångar	0	0	0	-104
Ökning/minskning av fordringar dotterbolag	-1 288	-398	-4 460	-5 419
Lämnade aktieägartillskott till dotterbolag	0	0	0	-4 087
Kassaflöde från investeringsverksamheten	-1 288	-398	-4 460	-9 609
Finansieringsverksamhet				
Nyemission	0	0	0	45 216
Nyemission, TO3	29 092	6 290	29 594	6 290
Personaloptioner	0	284	0	284
Bryggglån	0	0	20 500	0
Lämnat koncernbidrag	-2 086	-2 749	-2 086	-2 749
Kassaflöde från finansieringsverksamheten	27 006	3 825	48 008	49 041
Förändring av likvida medel	15 003	-4 065	9 242	-397
Likvida medel vid periodens början	1 331	11 157	7 092	7 489
Likvida medel vid periodens slut	16 334	7 092	16 334	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 dec 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 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

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 28 februari 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 Carnegie Investment Bank AB.

Per den 31 december 2024 uppgick antalet aktier till 665 798 032 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 - Dec 2024	Jan - Dec 2023
Antal aktier före full utspädning	665 798 032	567 006 473
Antal aktier efter full utspädning	704 809 082	704 809 082
Resultat per aktie före och efter full utspädning	-0,07	-0,13
Genomsnittligt antal aktier före full utspädning	573 299 130	419 869 354
Genomsnittligt antal aktier efter full utspädning	612 310 180	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 Q1 2025: 23 maj 2025
Delårsrapport Q2 2025: 29 augusti 2025
Delårsrapport Q3 2025: 21 november 2025
Delårsrapport Q4 2025: 27 februari 2026

Årsstämma och årsredovisningens tillgänglighet

Årsstämma kommer att hållas i Lund den 28 maj 2025 klockan 09.00. Årsredovisningen kommer att finnas tillgänglig senast två veckor innan årsstämman.

Utdelning

Styrelsen föreslår ingen vinstutdelning för räkenskapsåret 2024.

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

Xintela – för liv i rörelse

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

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

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

