

Xintela slutför klinisk studie med XSTEM på svårläkta bensår

Xintela ([XINT](#)) meddelar att företagets kliniska fas I/IIa-studie med XSTEM® på patienter med svårläkta venösa bensår har avslutats med det sista uppföljningsbesöket för den sista patienten. XSTEM, som består av allogena (donerade) integrin $\alpha 10\beta 1$ -selektade mesenkymala stamceller, utvecklas och tillverkas av Xintela.

Xintelas kliniska fas I/IIa-studie på patienter med svårläkta venösa bensår är en placebo-kontrollerad, randomiserad studie. Patienterna i studien har fått en dos av XSTEM eller placebo applicerat på såret och har utvärderats varje vecka under 10 veckor och efter 4 månader. Xintela har tidigare kommunicerat att antalet patienter inkluderade i studien minskades från 12 till 6 på grund av långsam rekrytering och att studiens primära mål, att undersöka säkerhet och tolerabilitet, kommer kunna uppnås även med reducerat antal patienter. De slutliga resultaten av studien med fokus på säkerhet och tolerabilitet planeras att rapporteras i slutet av maj.

Om Xintela

Xintela ([XINT](#)) är ett börsnoterat biopharmabolag i klinisk fas som utvecklar banbrytande medicinska produkter inom stamcellsterapi och riktad cancerterapi. Xintelas patentskyddade teknologi använder stamcellsmarkören integrin $\alpha 10\beta 1$ för att selektera och kvalitetssäkra stamcellsprodukten XSTEM®, som har visat säkerhet och positiva effektnresultat i klinisk studie på knäartros och har nu slutfört en klinisk studie på svårläkta bensår. Xintelas GMP-anläggning tillverkar XSTEM för egna studier och genererar intäkter genom att tillhandahålla processutveckling och tillverkning av andra cellterapi. Xintelas helägda dotterbolag Targinta AB utvecklar First-in-Class terapeutiska antikroppar riktade mot integrin $\alpha 10\beta 1$. TARG9, ett antikroppskonjugat (ADC), och TARG10, en funktionsblockerande antikropp, befinner sig i preklinisk utveckling för behandling av aggressiva, svårbehandlade cancerformer inklusive trippelnegativ bröstcancer och hjärntumören glioblastom. Xintela bedriver sin verksamhet på Medicon Village i Lund och är noterat på Nasdaq First North Growth Market Stockholm. Xintelas Certified Adviser är Tapper Partners AB.

Kontakter

Xintela AB (publ)

Evvy Lundgren-Åkerlund, vd

Tel: +46 46 275 65 00

E-post: evvy@xintela.se

Medicon Village

223 81 Lund

www.xintela.se

Bifogade filer

[Xintela slutför klinisk studie med XSTEM på svårläkta bensår](#)