

Xintela rapporterar säkerhetsresultat från den kliniska studien med XSTEM på svårläkta venösa bensår

Xintela meddelar att behandling med XSTEM[®] i den kliniska fas I/IIa-studien på patienter med svårläkta venösa bensår har bedömts säker och väl tolererad och därmed har uppnått det primära målet i studien. XSTEM, som består av allogena (donerade) integrin $\alpha 10\beta 1$ -selektade mesenkymala stamceller, utvecklas och tillverkas av Xintela.

Xintelas avslutade 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 (100 000 cells/cm², 4 patienter) eller placebo (2 patienter) 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 minskats från 12 till 6 på grund av långsam rekrytering och att studiens slutliga resultat kommer att fokusera på säkerhet och tolerabilitet vilket är studiens primära mål.

Studien har nu analyserats och resultaten visade att en dos av XSTEM var säker och tolererades väl och därmed har uppnått det primära målet i studien. Majoriteten av de biverkningar som rapporterades i studien bedömdes milda och sannolikt inte relaterade till studiebehandlingen eller studieproceduren. Inga allvarliga biverkningar rapporterades i studien.

”Detta är en viktig klinisk milstolpe för Xintela. Baserat på dessa positiva säkerhetsresultat från den svårläkta venösabensårstudien kan effekten av XSTEM utvärderas på andra sårindikationer framöver” säger Evy Lundgren-Åkerlund, Xintela’s CEO.

Kontakter

Xintela AB (publ)

Evy Lundgren-Åkerlund, vd

Tel: +46 46 275 65 00

E-post: evy@xintela.se

Medicon Village

223 81 Lund

www.xintela.se

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 effektresultat i klinisk studie på knäartros och har slutfört en klinisk studie på svårläkta bensår. Xintelas egen GMP-anläggning tillverkar XSTEM för kliniska studier och tillhandahåller 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 antikropps-konjugat (ADC), och TARG10, en funktionsblockerande antikropp, är i preklinisk utveckling för behandling av aggressiva, svårbehandlade cancerformer inklusive glioblastom, trippelnegativ bröstcancer och sarkom. Targinta har inlett ett samarbete med Memorial Sloan Kettering Cancer Center i New York. 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.

Bifogade filer

[Xintela rapporterar säkerhetsresultat från den kliniska studien med XSTEM på svårläkta venösa bensår](#)