

A man and a woman are smiling and posing for a selfie on a mountain peak. The man, on the left, has a grey beard and is wearing a blue t-shirt and a backpack. The woman, on the right, has curly grey hair and is wearing a grey t-shirt. They are both looking towards the camera. The background shows a vast, green valley with rolling hills and a prominent, jagged mountain peak in the distance under a clear sky.

xintelo

Årsredovisning 2024



Innehållsförteckning

3	Vd kommenterar
6	Stamcellsbaserade terapier
7	Utveckling och produktion av XSTEM
8	XSTEM avancerar i kliniska studier
9	Xintelas stamcellsbaserade utvecklingsprojekt
10	Antikroppsbaserade cancerterapi
11	Targintas läkemedelskandidater TARG9 och TARG10
12	Aktiekapital och ägarförhållanden
13	Styrelse och vd
14	Förvaltningsberättelse
17	Finansiellt sammandrag
18	Finansiella rapporter
19	Koncernens resultaträkning
20	Koncernens balansräkning
21	Koncernens kassaflödesanalys
22	Koncernens förändring av eget kapital
23	Moderbolagets resultaträkning
24	Moderbolagets balansräkning
25	Moderbolagets kassaflödesanalys
26	Moderbolagets förändring av eget kapital
27	Noter till de finansiella rapporterna
35	Godkännande av finansiella rapporter
36	Revisionsberättelse
38	Övrig information
39	Patent
40	Övrigt
40	Källhänvisningar

Läsanvisningar

Med "Bolaget" avses Xintela AB (publ) med organisationsnummer 556780-3480. Alla siffror anges i KSEK om inget annat anges.

Revisors granskning

Revisorn har granskat den Årsredovisning som presenteras på sidorna 14–35 i detta dokument.



Vd kommenterar

Stora framgångar för våra stamcellsprodukter XSTEM och EQSTEM

XSTEM visar utmärkta interimresultat i vår artrosstudie, EQSTEM har levererat ett samarbets- och licensavtal, vårt dotterbolag Targinta förstärker patentportföljen med två produktpatent och vår produktionsverksamhet genererar betydande intäkter.

Starka 18-månaders resultat med XSTEM i artrosstudien

I vår kliniska fas I/IIa studie på knäartrospatienter utvärderas tre olika dosnivåer av stamcellsprodukten XSTEM (4, 8 och 16 miljoner stamceller) på totalt 24 patienter (8 patienter/dosnivå). I en interimanalys, 18 månader efter behandling, visade resultaten att samtliga dosnivåer av XSTEM är säkra och tolereras väl och att inga allvarliga biverkningar relaterade till behandlingen har rapporterats vilket därmed framgångsrikt uppnår det primära målet med studien. Resultaten visade även signifikant, kliniskt relevant och bestående förbättring av knäsmärta och funktion av knäleden samt en förbättring av benstrukturen och en trend att stoppa brosknedbrytningen, 18 månader efter behandling med XSTEM. Dessa mycket positiva resultat uppnår även det sekundära målet med studien, att visa preliminär effekt av XSTEM. Att resultaten även ger stöd för en sjukdomsmodifierande potential av XSTEM vid behandling av artros, bekräftar att vår stamcellsprodukt har unika terapeutiska egenskaper och ger hopp till alla artrospatienter som lider av denna smärtsamma och hämmande sjukdom. Idag saknas en sjukdomsmodifierande behandling för denna mycket stora patientgrupp.

Vi fann tydliga skillnader mellan de tre testade dosnivåerna, vilket ger oss viktig information inför planering av kommande kliniska studier. Den högsta dosnivån visar tydligt den bästa behandlingseffekten och visade överlag en bättre effekt på smärta och knäfunktion jämfört med de två lägre doserna. Alla patienter i den högsta dosgruppen visade en kliniskt relevant

förbättring av knäfunktionen i vardagliga aktiviteter efter behandling med XSTEM. Dessutom minskade smärtan (VAS) med 63 %, jämfört med före behandling. Den högsta dosen visade även en trend att stoppa brosknedbrytningen och förbättrade strukturen i benvävnaden, vilket inte observerades med de två lägre doserna. Skillnaderna mellan dosnivåerna samt de bestående förbättringarna, bekräftar att effekten kommer från XSTEM-behandlingen och inte är en placeboeffekt.

För att få ytterligare kunskap om XSTEMs effekt, utvärderar vi den högsta dosnivån i ytterligare 6 månader, dvs upp till 24 månader efter behandling. Detta är en explorativ utvärdering som ger oss viktig information för upplägg av kommande studier samt möjlighet att jämföra XSTEMs resultat med 24-månaders publicerade resultat från andra kliniska studier inom knäartros. Jag vill förtydliga att förlängningen av den högsta dosnivån, kommer inte ändra de positiva resultat vi redan erhållit. Våra resultat från interimanalysen av 18-månaders data kommer fortsatt vara huvudbudskapet i vår slutrapport i september.

Jag vill även lyfta fram att resultaten från vår artrosstudie bekräftar våra starka resultat från våra prekliniska studier (publikationer på Xintelas hemsida). Vi har med EQSTEM, vår stamcellsprodukt för hästar, visat säkerhet och sjukdomsmodifierande effekt på post-traumatisk artros i två prekliniska häststudier. Vi har även visat att XSTEM har förmåga att söka

sig till skadat ledbrosk och producera ny broskvävnad i knäleden i en preklinisk djurmodell. Våra prekliniska och kliniska resultat tillsammans, indikerar starkt att XSTEM och EQSTEM har en behandlande effekt som inga andra stamcellsprodukter har kunnat visa. Anledningen är att vi har en unik stamcellsteknologi baserad på Xintelas patentskyddade stamcellsmarkör integrin $\alpha 10\beta 1$. Genom ett selektionssteg i produktionsprocessen kan vi producera rena stamcellsprodukter som har hög och reproducerbar kvalitet och som skiljer sig från alla andra stamcellsbaserade produkter. Det ger Xintela och Xintelas partners en stark position i utveckling och kommersialisering av stamcellsbaserade terapier.

Reducerat antal patienter i vår studie på svårläkta venösa bensår

I vår pågående kliniska fas I/IIa-studie på patienter med svårläkta venösa bensår, har vi genomfört en förändring i studieupplägget och minskat antalet patienter från 12 till 6 för att kunna avsluta studien tidigare. Det ändrade kliniska studieprotokollet har fått regulatoriskt godkännande. I dagsläget har fem patienter doserats och fyra patienter har slutfört studien, fyra månader efter behandling. Det primära målet med studien, att undersöka säkerhet och tolerabilitet, kommer kunna uppnås även med reducerat antal patienter. Anledningen till att vi gör den här förändringen är att patienter med svårläkta venösa bensår är en svår patientgrupp att rekrytera, trots att det är den största patientgruppen inom bensår. Det beror på att patienterna ofta är äldre och har andra sjukdomar och komplikationer vilket försvårar inkludering i studien som i första hand utvärderar säkerhet. Vår ambition är att XSTEM ska bli en effektiv behandling av alla typer av svårläkta sår, inklusive brännskador. Vi avser därför att fortsätta utvärdera XSTEM inom andra sårbehandlingsindikationer där rekrytering av patienter kan ske snabbare och därmed påskynda XSTEMs väg till godkännande. Detta kan på sikt även vara fördelaktigt för patienter med svårläkta venösa bensår. Vi undersöker för närvarande möjligheten att tillsammans med Brännskadecentrum i Linköping genomföra kliniska studier med XSTEM för behandling av brännskador och andra svårläkta sår. Vi har tidigare, tillsammans med teamet på Brännskade-

centrum, framgångsrikt genomfört sårbehandlingsstudier i en preklinisk modell och visat utmärkt sårbehandlingskapacitet av XSTEM.

EQSTEM, vår stamcellsprodukt för hästar, har licensierats till EQGen Biomedical

Vi har tecknat ett samarbets- och licensavtal med det amerikanska bolaget EQGen Biomedical, Inc ("EQGen") för utveckling av stamcellsprodukter inom veterinärmedicin. Detta innebär att EQGen får globala rättigheter till Xintelas stamcellsprodukt EQSTEM för behandling av hästar samt stamcellsprodukter, baserade på Xintelas stamcellsteknologi, för andra djur inklusive hundar, inom muskuloskeletala indikationer. EQGen får även en option att utveckla stamcellsprodukter för behandling av andra indikationer inklusive sen- och ligamentskador.

I samarbetet ingår att Xintela ska ta fram en GMP-godkänd produktionsprocess för EQSTEM för kliniska studier. Produktionsprocessen liknar den vi tagit fram för att producera vår humanprodukt XSTEM, men kommer att optimeras för produktion av stamceller från hästar. Det här arbetet, som ska utföras under innevarande år, är fullt finansierat av EQGen. När produktionsprocessen är etablerad kommer ytterligare arbete, relaterat till produktion av EQSTEM för kliniska studier, utföras av Xintela.

Förutom att generera intäkter till Xintela genom processutveckling och produktion av EQSTEM för kliniska studier, finns det flera andra uppsidor i vårt avtal med EQGen. När EQGen landar extern finansiering kommer Xintela erhålla en licensersättning om 1 miljon USD samt aktier i EQGen motsvarande 3 miljoner USD till samma värdering som den externa finansieringen. Därtill kommer Xintela erhålla ytterligare licensersättning när EQGen aktiverar sin option att utveckla produkter för andra indikationer, utöver muskuloskeletala indikationer. EQGens första fokus är att behandla ledsjukdom hos hästar. För behandling av andra djur, exempelvis hundar, kommer Xintela utföra utvecklingsarbete finansierat av EQGen för att ta fram en stamcellsprodukt och en produktionsprocess för respektive djurslag. Om EQGen sub-licensierar delar av sin verksamhet eller förvärvas kommer Xintela erhålla ytterligare ersättning. Xintela får även rörliga royalties upp till låga dubbelsiffriga procenttal av EQGens försäljningsintäkter.



“Vi ansöker om patenträttigheter i ett flertal strategiskt viktiga länder för att säkerställa skyddet av Targintas läkemedelskandidater och möjliggöra fortsatt utveckling och kommersialisering på den globala marknaden.”

Vår GMP-produktionsanläggning genererar betydande intäkter

Xintela har en egen GMP-godkänd produktionsanläggning och vi producerar själva XSTEM för kliniska studier. Det ger oss flera fördelar inklusive lägre produktionskostnader, full kontroll och stor flexibilitet. Vi har även tillstånd att producera andra cell-baserade produkter, vilket ligger till grund för vår ambition att GMP-produktionsverksamheten ska vara självförsörjande och generera positivt kassaflöde till bolaget genom att sälja processutvecklings- och produktionstjänster till andra. Vi har ett pågående uppdrag för Region Östergötland där vi utvecklar en GMP-process för isolering och kvalitetssäkring av keratinocyter (hudceller) från hudbiopsier från brännskadade patienter för behandling av brännskador. Processen planeras i nästa steg användas i en klinisk studie på brännskadade patienter på Brännskadecentrum, Universitetssjukhuset i Linköping där Xintela kommer framställa keratinocytprodukten för studien. Det här uppdraget, tillsammans med uppdraget vi har från EQGen för processutveckling och produktion av EQSTEM, täcker redan en betydande del av våra kostnader för GMP-verksamheten.

Fortsatt positiv utveckling av vår patentportfölj

Våra patentfamiljer inom Xintela och Targinta har stärkts ytterligare genom nya beviljanden och fortsatt geografisk utvidgning till strategiskt viktiga marknader. Vårt produktpatent som skyddar XSTEM, EQSTEM och andra stamcellsprodukter baserade på vår markörteknologi är sedan tidigare beviljat på flera viktiga marknader, inklusive Europa, Japan, Sydkorea och USA och är nu även godkänt i Singapore och Kanada.

Under det gångna året har vi erhållit ytterligare beviljanden inom patentfamiljer som skyddar användningen av vår markörteknologi på andra celltyper, såsom neurala stamceller

och broskceller (XACT). Särskilt kan nämnas att patent inom vår XACT-portfölj nyligen har beviljats i Australien, Israel, Kina, Sydkorea och USA. Dessa patent omfattar både metoder för selektion och kvalitetssäkring av broskceller med hjälp av vår markörteknologi samt produktpatent för in vitro-expanderade broskceller. Även om dessa tillgångar för närvarande inte är direkt kopplade till våra pågående utvecklingsprojekt, utgör de värdefulla resurser i våra affärsdiskussioner med potentiella samarbetspartners och licenstagare.

Targintas patentportfölj har stärkts i och med att våra två produktpatentansökningar, relaterade till antikropps- och ADC-teknologier (Antibody-Drug Conjugates), nu har gått in i nationell fas. Det innebär att vi ansöker om patenträttigheter i ett flertal strategiskt viktiga länder för att säkerställa skyddet av Targintas läkemedelskandidater och möjliggöra fortsatt utveckling och kommersialisering på den globala marknaden.

Fokus på partnerskap för Targinta

Targinta har utvecklat och prekliniskt validerat first-in class antikroppar och ADCer riktade mot vår unika målmolekylen integrin $\alpha 10 \beta 1$ som uttrycks på aggressiva och svårbehandlade cancerformer som glioblastom och trippelnegativ bröstcancer. Även om vårt onkologiprojekt i dotterbolaget Targinta har fått gå på lågvarv under en tid, är vår ambition att få in finansiering och/eller samarbetspartners för att fortsätta den viktiga utvecklingen av Targintas läkemedelskandidater TARG9 och TARG10. Med vår unika cancertarget, starka prekliniska resultat samt en stark patentportfölj, har vi en bra position för att ta projektet vidare.

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 tjänsteuppdrag kopplad till vår GMP-produktionsverksamhet. 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.

I samband med teckningen av aktier i företrädesemissionen i juli 2023, utfärdades teckningsoptioner med rättighet att teckna nya aktier vid fyra tillfällen under två år och till samma kurs, 0,30 kronor. Det fjärde och sista tillfället inträffar under perioden 26 maj - 5 juni 2025. Vid tidigare tillfällen har optioner motsvarande 36 MSEK utnyttjats och där Flerie AB har utnyttjat samtliga sina optioner. I kommande och sista optionstillfället kan kvarvarande optioner inbringa ca 11,7 MSEK till Xintela. Ytterligare information om villkoren för teckningsoptionerna TO3 finns på vår hemsida.

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 stamcellsbaseade 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 återskapa 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 egen 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 18-månaders resultat med XSTEM i artrosstudien

XSTEM visar säkerhet och preliminär effekt i artrosstudie

Xintela genomför en klinisk studie (fas I/IIa) med stamcellsprodukten XSTEM i Australien, på patienter med medelsvår knäartros (Kellgren-Lawrence grad II-III). Tre olika dosnivåer av XSTEM (4, 8 och 16 miljoner stamceller) utvärderas på totalt 24 patienter (8 patienter/dosnivå). I en interimanalys, 18 månader efter behandling, visade resultaten att samtliga dosnivåer av XSTEM är säkra och tolereras väl och att inga allvarliga biverkningar relaterade till behandlingen har rapporterats, vilket betyder att det primära målet med studien framgångsrikt har uppnåtts. Resultaten visade även signifikant, kliniskt relevant och bestående förbättring av knäsmärta och funktion av knäleden samt en förbättring av benstrukturen och en trend att stoppa brosknedbrytningen, 18 månader efter behandling med XSTEM. Dessa mycket positiva resultat uppnår även det sekundära målet med studien att visa preliminär effekt av XSTEM. Resultaten ger även stöd för en sjukdomsmodifierande potential av XSTEM vid behandling av artros. Den högsta dosnivån visar tydligt den bästa behandlingseffekten på samtliga effektparametrar. För att få ytterligare information om XSTEMs effekt så utvärderas den högsta dosnivån i ytterligare 6 månader, dvs upp till 24 månader efter behandling. En slutrapport planeras i september.

XSTEM i klinisk studie för behandling av svårsläktas venösa bensår

Xintelas andra kliniska studie (fas I/IIa) med XSTEM, genomförs i Sverige på svårsläktas venösa bensår där patienter behandlas med XSTEM eller placebo som appliceras på såret. Under tio veckor och efter 4 månader utvärderas säkerhet och sår-läkningseffekt. Vi har genomfört en förändring i studieupplägget och minskat antalet patienter från 12 till 6. 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. I dagsläget har fem patienter doserats och fyra patienter har slutfört studien. Anledningen till att vi gör den här förändringen är att patienter med venösa svårsläktas bensår är en mycket svår patientgrupp att rekrytera. Vi avslutar därför studien tidigare och planerar att fortsätta utvärdera XSTEM för sår-läkning i andra indikationer för svårsläktas sår, inklusive brännskador. En stor del av studien har finansierats av ett bidrag från Vinnova.

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

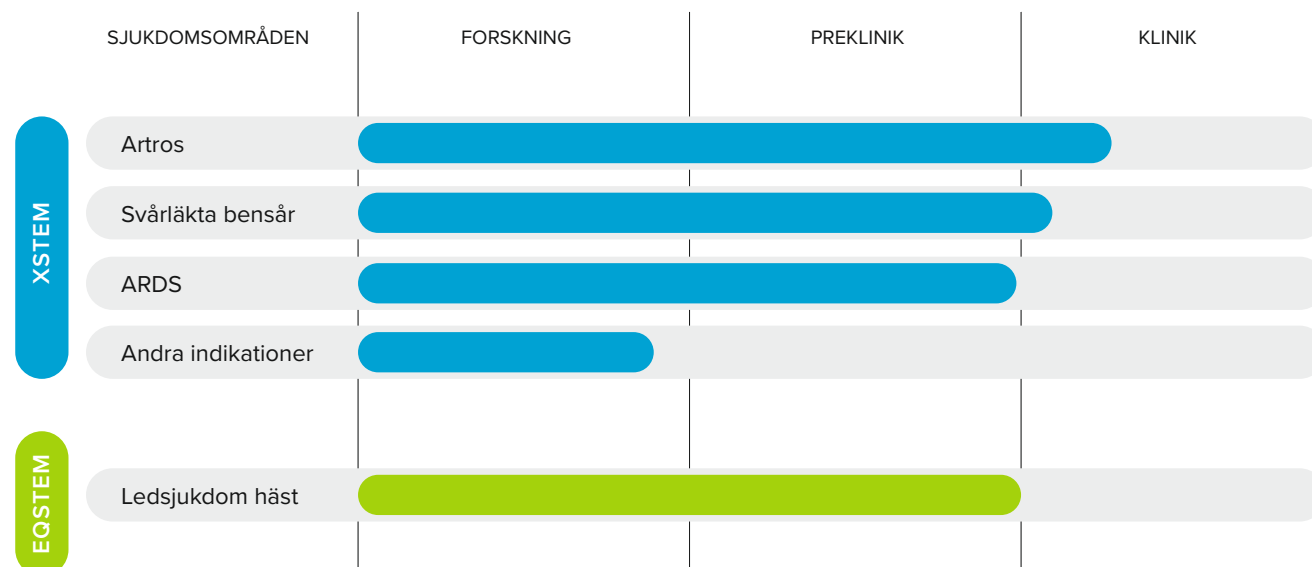
Under 2018 uppskattades den globala marknaden för behandling av venösa bensår till 2,95 miljarder USD, en siffra som förväntas öka till 4,84 miljarder USD år 2026 med en genomsnittlig årlig tillväxttakt på 6,4 procent. Ökningen beror delvis på att förekomsten av venösa bensår förväntas öka i takt med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

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.



XSTEM visar säkerhet och preliminär effekt i artrosstudien efter 18 månader

Den kliniska studien (fas I/IIa), utvärderar XSTEM för behandling av patienter med knä-artros. Tre olika dosnivåer av XSTEM utvärderas på totalt 24 patienter (8 patienter/dosnivå). Alla patienter har avslutat 18-månadersuppföljningen. Den högsta dosnivån utvärderas ytterligare 6 månader, upp till 24 månader efter behandling. En interimsanalys har genomförts efter 18 månader. En slutrapport planeras i september 2025.

XSTEM-studien på svårläkta venösa bensår pågår, fem patienter har doserats.

Den kliniska studien (fas I/IIa) utvärderar XSTEM för behandling av svårläkta venösa bensår. Fem patienter har doserats och fyra patienter har slutfört studien. Efter förändring i studieprotokollet kommer 6 patienter ingå i studien. Säkerhets- och effektaavläsning 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.

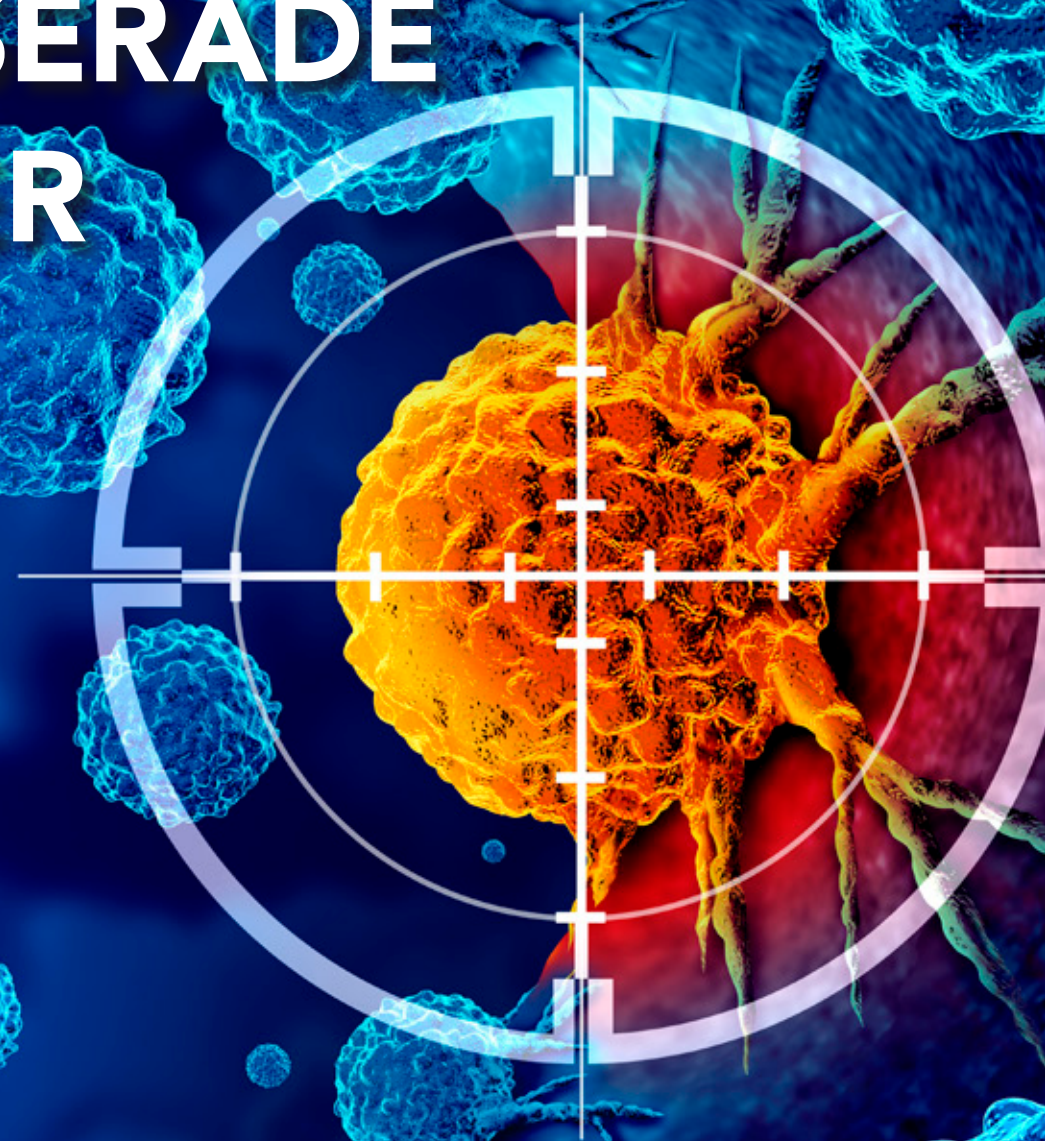
EQSTEM har sjukdomsmodifierande effekt på artros i preklinisk modell

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 Anti-body-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.

Aktiekapital och ägarförhållanden

Aktien

Aktien i Xintela AB (publ) noterades den 22 mars 2016 på Nasdaq First North i Stockholm. First North är en alternativ marknadsplats som drivs av en börs inom NASDAQ OMX-koncernen. Bolag på First North 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 kan därför vara högre än vid en investering i ett bolag

på huvudmarknaden. Alla bolag med aktier som handlas på First North har en Certified Adviser som övervakar att reglerna följs. Börsen prövar ansökan om upptagande till handel. Den 31 december 2024 uppgick antalet aktier i Bolaget 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.

Kortnamn:	XINT
ISIN-kod:	SE0007756903
Antal utestående aktier:	665 798 032
Kvotvärde:	0,03 SEK
Handelspost:	1 aktie
Aktiekapital:	19 973 940,96 sek

ÄGARFÖRTECKNING ÖVER DE 10 STÖRSTA ÄGARNA, 31 DECEMBER 2024

Namn	Antal aktier	Andel aktier, %
Flerie Invest AB	409 322 516	61,48%
Avanza Pension	29 321 958	4,40%
AB Svedala Finans	8 400 000	1,26%
Nordnet Pensionsförsäkring	7 062 577	1,06%
Evy Lundgren-Åkerlund	6 991 674	1,05%
Per Åke Oldentoft	5 145 839	0,77%
Derek Gregory Batcheller	4 739 366	0,71%
Ivar Nordqvist	4 624 416	0,69%
Mats Hellström	3 475 638	0,52%
Inger Lundgren	3 026 664	0,45%
Övriga aktieägare	183 687 384	27,59%
Totalt	665 798 032	100,00%

AKTIEKAPITALET UTVECKLING

År	Händelse	Ökning av aktiekapital (kr)	Totalt aktie- kapital (kr)	Förändring av antalet aktier	Totalt antal aktier	Kvotvärde (kr)
2009	Bolagsbildning	100 000,00	100 000,00	100 000	100 000	1
2009	Nyemission	33 400,00	133 400,00	33 400	133 400	1
2011	Nyemission	13 818,00	147 218,00	13 818	147 218	1
2013	Nyemission	16 258,00	163 476,00	16 258	163 476	1
2013	Nyemission	20 713,00	184 189,00	20 713	184 189	1
2013	Nyemission	36 809,00	220 998,00	36 809	220 998	1
2014	Nyemission	64 841,00	285 839,00	64 841	285 839	1
2015	Nyemission	39 952,00	325 791,00	39 952	325 791	1
2015	Nyemission	31 478,00	357 269,00	31 478	357 269	1
2015	Fondemission	178 634,50	535 903,50	-	357 269	1,5
2015	Split (1:50)	-	535 903,50	17 506 181	17 863 450	0,03
2016	Noteringsemission	210 000,00	745 903,50	7 000 000	24 863 450	0,03
2017	Nyemission, TO	63 834,75	809 738,25	2 127 825	26 991 275	0,03
2017	Nyemission	96 153,87	905 892,12	3 205 129	30 196 404	0,03
2017	Nyemission, teckningsoption	5 145,00	911 037,12	171 500	30 367 904	0,03
2018	Riktad nyemission	249 609,99	1 160 647,11	8 320 333	38 688 237	0,03
2018	Konvertering lån	23 474,13	1 184 121,24	782 471	39 470 708	0,03
2020	Konvertering lån	39 541,08	1 223 662,32	1 318 036	40 788 744	0,03
2020	Nyemission	502 623,36	1 726 285,68	16 754 112	57 542 856	0,03
2020	Nyemission, TO	492 711,24	2 218 996,92	16 423 708	73 966 564	0,03
2021	Konvertering lån	96 049,35	2 315 046,27	3 201 645	77 168 209	0,03
2021	Nyemission	358 974,36	2 674 020,63	11 965 812	89 134 021	0,03
2022	Nyemission	5 348 041,26	8 022 061,89	178 268 042	267 402 063	0,03
2022	Riktad nyemission	209 136,00	8 231 197,89	6 971 200	274 373 263	0,03
2022	Emission av konvertibler	996 000,00	9 227 197,89	33 200 000	307 573 263	0,03
2023	Nyemission	7 150 080,87	16 377 278,76	238 336 029	545 909 292	0,03
2023	Nyemission, TO	632 915,43	17 010 194,19	21 097 181	567 006 473	0,03
2024	Nyemission, TO	52 621,08	17 062 815,27	1 754 036	568 760 509	0,03
2024	Nyemission, TO	2 911 125,69	19 973 940,96	97 037 523	665 798 032	0,03

Styrelse och vd



Gregory Batcheller

STYRELSEORDFÖRANDE SEDAN 2011.

Född: 1957

Utbildning: LL.M, Lunds universitet, J.D., University of Toronto, och B.Sc. (Econ.) London School of Economics.

Erfarenhet: Har lång erfarenhet från läkemedels-, bioteknik- och medtechbranscherna. Tidigare styrelseordförande i Abliva AB, Guard Therapeutics AB, och Monocl AB.

Pågående uppdrag: Styrelseordförande i Targinta AB, Edvince Aktiebolag, Intellego Technologies AB och CarryGenes Group.

Aktieinnehav: 4 739 366

Inte oberoende i förhållande till Bolaget och dess ledning men oberoende av större aktieägare.



Thomas Eldered

STYRELSELEDAMOT SEDAN 2022.

Född: 1960

Utbildning: Civilingenjör i industriell ekonomi, Linköpings universitet.

Erfarenhet: Thomas har mer än 35 års erfarenhet från olika befattningar inom internationell läkemedelsindustri. Framförallt inom läkemedelstillverkning, utveckling, företagsbyggande och företagsledning i privata och publika bolag. Medgrundare till Recipharm AB, där han under perioden 2008–2021 var verkställande direktör.

Pågående uppdrag: Grundare och huvudägare till Flerie Invest AB. Styrelseordförande i Amarna Therapeutics BV, NorthX Biologics AB och Prokarium Ltd, Chromafora AB, Flerie Invest AB, Kahr Bio Ltd, Nanologica AB och Toleranzia AB.

Aktieinnehav: 409 322 516 (via närståendes ägande).

Oberoende i förhållande till såväl Bolaget och dess ledning men inte oberoende till större aktieägare.



Hans-Joachim Simons

STYRELSELEDAMOT SEDAN 2022.

Född: 1962

Utbildning: Legitimerad läkare med specialistkompetens inom ortopedi och MBA.

Erfarenhet: Har betydande erfarenhet inom medicinteknik och bioteknik samt från läkemedelsindustrin med fokus på marknadsföring och försäljning, affärsutveckling och ledarskap. Ledande befattningar på Gambro AB, Karl Storz Endoscopy, som vd för Ivy Sports, Medicine Medical Park AG och CO.DON AG.

Pågående uppdrag: Grundare av och partner i Bluerock Healthcare Advisors. Styrelseledamot för Arthromeda Inc.

Aktieinnehav: -

Inte oberoende i förhållande till Bolaget och dess ledning men oberoende av större aktieägare.



Maarten de Château

STYRELSELEDAMOT SEDAN 2021

Född: 1963

Utbildning: Läkarexamen och doktorsexamen, Lunds universitet.

Erfarenhet: Mer än 15 års erfarenhet från roller inom klinisk läkemedelsutveckling och affärsutveckling på Sanofi, Sobi och Camurus. Har arbetat som finansiell analytiker avseende bioteknik och läkemedel på Aragon Fondkommission och Swedbank Markets. Var medgrundare och verkställande direktör i Cormorant Pharmaceuticals. Tidigare styrelseledamot i OxTheraAB, Addbio AB, Gesynta Pharma AB, Evident Life Försäkring AB och styrelsesuppleant i Nylof Holding AB.

Pågående uppdrag: Styrelseordförande i Atrogi AB, styrelseledamot i Targinta AB, Beactica Therapeutics AB, Cordivest AB, Chateau Holding AB, Buzzard Pharmaceuticals AB, MetaCurUm Biotech AB och Amarna Holding BV. VD i Sixera Pharma AB, Cordivest AB, Buzzard Pharmaceuticals AB och MetaCurUm Biotech AB. Styrelsesuppleant i Saare Consulting AB.

Aktieinnehav: 2 502 829

Oberoende i förhållande till såväl Bolaget och dess ledning som till större aktieägare.



Lars Hedbys

STYRELSELEDAMOT SEDAN 2021.

Född: 1957

Utbildning: Civilingenjör, Chalmers Tekniska Högskola och teknisk doktor i tillämpad biokemi, Lunds Tekniska Högskola.

Erfarenhet: Har omfattande erfarenhet från ledande befattningar och styrelseuppdrag i läkemedels-, bioteknik- och medtech-industrier med flera ledande befattningar i AstraZeneca. Tidigare styrelseordförande i IAmPatient AB, Scandinavian ChemoTech AB, Veticure AB, Chosa Oncology AB och Strominnate AB. Styrelseledamot i Hamlet Pharma AB, styrelsesuppleant i CanImGuide Therapeutics AB och Immodulate Pharma AB. Vd för RheVac AB, Idogen AB och Pharmiva AB.

Pågående uppdrag: Styrelseledamot i Asgard Therapeutics AB, Cell Invent AB, Vagnlyftaren AB och Ventac Partners AB.

Aktieinnehav: 365 000

Oberoende i förhållande till såväl Bolaget och dess ledning som till större aktieägare.



Evy Lundgren-Åkerlund

VERKSTÄLLANDE DIREKTÖR SEDAN 2009.

Född: 1957

Utbildning: Doktor i medicinsk vetenskap, Uppsala universitet, docent i medicinsk och fysiologisk kemi, Lunds universitet.

Erfarenhet: Grundare av Xintela. Har lång erfarenhet av biomedicinsk forskning och utveckling. Har tidigare haft ledande befattningar inom både akademi och industri. Grundade Cartela AB och var vd och forskningschef mellan åren 2000–2007. Var verksamhetschef/vd på Ideon Bioincubator/Lund Life Science Incubator 2008–2012.

Pågående uppdrag: Styrelseledamot i Targinta AB

Aktieinnehav: 6 991 674

A person wearing a white protective suit, goggles, and gloves is working with a syringe in a laboratory setting. The image is overlaid with a blue tint.

FÖRVALTNINGSBERÄTTELSE

*Styrelsen och vd för Xintela AB (publ), med säte i Lund och
organisationsnummer 556780-3480, får härmed avge
årsredovisning för verksamhetsåret 2024.*

Förvaltningsberättelse

Allmänt om verksamheten

Xintela utvecklar medicinska produkter inom stamcellsterapi och riktad cancerterapi baserade på bolagets cellytemarkör integrin $\alpha 10\beta 1$ som finns på mesenkymala stamceller och på vissa aggressiva cancerceller.

Inom stamcellsterapi används integrin $\alpha 10\beta 1$ för att selektera och kvalitetssäkra stamceller i framställningen av den patentskyddade stamcellsprodukten XSTEM®, som är i klinisk utveckling. En klinisk studie med XSTEM (fas I/IIa), för behandling av knäartros, pågår i Australien. En interimsanalys, 18 månader efter behandling, visar säkerhet och preliminär effekt av XSTEM. En slutrapport planeras i september 2025. En klinisk studie med XSTEM (fas I/IIa) för behandling av svårläkta venösa bensår pågår i Sverige. Xintela har även framgångsrikt genomfört prekliniska studier med XSTEM i behandling av lungkomplikationen ARDS (Acute Respiratory Distress Syndrome). Bolaget producerar XSTEM för de kliniska studierna i den egna GMP-godkända produktionsanläggningen. Xintelas strategi är att ingå partnerskap för fortsatt klinisk utveckling och kommersialisering av XSTEM. Xintela har även utvecklat en stamcellsprodukt för hästar, EQSTEM, och rapporterat säkerhet och positiv effekt i prekliniska artrosstudier. Ett samarbets- och licensavtal har tecknats med EQGen Biomedical för fortsatt utveckling av EQSTEM.

Inom cancerterapi, som drivs av det helägda dotterbolaget Targinta AB, utvecklas terapeutiska antikroppar som selektivt binder till mål molekyl integrin $\alpha 10\beta 1$ i aggressiv cancer som trippelnegativ bröstcancer och hjärntumören glioblastom. Targinta utvecklar två typer av antikroppar, en funktionsblockerande antikropp, TARG10, som i prekliniska modeller bromsar cancercellers tillväxt och spridning, och antikroppen TARG9 som är beväpnad med ett kraftfullt toxin (ADC, Antibody-Drug Conjugate) och som i prekliniska modeller har visat avdödande effekt på aggressiva cancerceller. Targinta strategi är att ingå partnerskap/utlicensiera bolagets läkemedelskandidater för klinisk utveckling och kommersialisering.

Xintela bedriver sin verksamhet på Medicon Village i Lund och är listat på Nasdaq First North Growth Market Stockholm.

Väsentliga händelser under 2024

- » Xintela utser Lucienne Vonk till Chief Scientific Officer
- » Xintela och EQGen Biomedical avser samarbeta för utveckling av stamcellsprodukten EQSTEM för behandling av hästar.
- » Xintela förlänger klinisk studie med XSTEM på knäartrospatienter.
- » Xintela tecknar uppdragsavtal med Region Östergötland för GMP-reglerad processutveckling av cellterapi för brännskadepatienter.
- » Xintela presenterar nya prekliniska data med bolagets stamcellsprodukt XSTEM® på sårsläkning och regenerering av hud vid konferensen International Society for Cell & Gene Therapy (ISCT) Europe 2024, i Göteborg.
- » 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.

Väsentliga händelser efter periodens utgång

- » Xintelas interim analys av data från knäartrosstudien visar säkerhet och positiva effektresultat, 18 månader efter behandling med XSTEM. Resultaten visar statistiskt signifikant och kliniskt relevant förbättring av knäsmärta och funktion av knäleden. Dessutom visar resultaten av XSTEM-behandlingen en förbättring av benstrukturen och även en trend att stoppa brosknedbrytningen, vilket ger stöd för en sjukdomsmodifierande potential av XSTEM vid behandling av artros.
- » Xintela har genomfört en ändring av studieprotokollet för den kliniska fas I/IIa-studien med XSTEM på patienter med svårläkta venösa bensår för att avsluta studien tidigare. Antalet patienter som ska inkluderas i studien har minskats från 12 till 6. Det primära målet med studien, att undersöka

säkerhet och tolerabilitet, kommer kunna uppnås även med reducerat antal patienter.

- » Xintela och EQGen Biomedical Inc. har tecknat det slutgiltiga samarbets- och licensavtalet, enligt tidigare kommunicerade term sheet, för utveckling av Xintelas stamcellsprodukt EQSTEM® för hästar samt stamcellsprodukter för andra djur.

Fortsatt finansiering av verksamheten

Xintelas fokus på stamcellsterapier och Targintas fokus på cancerterapi skapar stora värden för våra aktieägare men innebär samtidigt att vi har ett fortsatt behov av att finna resurser för att generera värdehöjande kliniska och prekliniska resultat.

För att säkerställa verksamheternas kommande finansieringsbehov för en period som minst sträcker sig år 2025 ut, arbetar vi aktivt med att utvärdera olika finansieringsmöjligheter såsom partnerskap med intäkter från utvecklingsmilstolpar, intäkter från tjänsteuppdrag, kapitalanskaffningar, bidrag eller lån. Ca 11,7 MSK kan tillföras Xintela vid utnyttjande av teckningsoptioner (TO3) i maj/juni 2025. Övrigt finansieringsarbete fortskrider enligt vår förväntan och vi bedömer det som sannolikt att vår plan för fortsatt finansiering kommer att bli framgångsrik och säkra Xintelas fortsatta verksamhet för en period som minst sträcker sig år 2025 ut.

Risker och osäkerhetsfaktorer

Begränsade resurser

Xintela AB 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.

Beroende av nyckelpersoner och medarbetare

Xintela AB baserar sin framgång på ett fåtal personers kunskap, erfarenhet och kreativitet. Bolaget är beroende av att i fram-

tiden 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 AB 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 årsredovisningen. 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.

Produktutveckling

Med tanke på det som beskrivits ovan finns det en risk att utvecklingen av Bolagets produkter inte slutförs och att produkterna eventuellt aldrig kommer ut på marknaden.

Det geopolitiska läget

De senaste åren har det internationella säkerhetsläget i snabb takt försämrats, med krig i Ukraina, konflikt i Mellanöstern samt andra ökande spänningar i omvärlden. Generellt medför detta en allt större osäkerhet, men i dagsläget bedöms detta inte påverka Xintela eftersom inga studier eller övrig verksamhet bedrivs i några konfliktområden.

De pågående förändringarna i USA avseende federala verksamheter bedöms inte ha någon materiell påverkan på bolaget på kort sikt, då inga kontakter med FDA eller andra amerikanska myndigheter förväntas under 2025. Xintela kommer att informera om sådan påverkan på verksamheten förväntas uppkomma. Kapitalmarknaden har således blivit mycket mer turbulent och kan innebära större utmaningar att anskaffa nytt kapital till Bolaget.

Styrelsens förslag till vinstdisposition

KSEK	
Fria reserver	47 526
Årets förlust	-33 595
Summa	13 931

Styrelsen föreslår att till förfogande stående medel om 13 931 KSEK balanseras i ny räkning. Således föreslås ingen utdelning.

Finansiellt sammandrag

KSEK	2024-01-01	2023-01-01	2022-01-01	2021-01-01	2020-01-01
	2024-12-31	2023-12-31	2022-12-31	2021-12-31	2020-12-31
Nettoomsättning	4 215	78	0	0	0
Rörelseresultat	-30 785	-40 350	-35 007	-43 556	-33 897
Årets resultat	-33 595	-42 684	-44 906	-58 394	-50 257
Förändring av likvida medel	9 242	-397	-2 452	-23 660	33 189
Kassalikviditet (%)	67	88	74	78	180
Soliditet (%)	54	78	66	16	57
Resultat per aktie	-0,06	-0,10	-0,25	-0,65	-0,68
Utdelning (SEK)	0	0	0	0	0

Finansiella definitioner

Kassalikviditet: Omsättningstillgångar (exkl. varulager) dividerat med kortfristiga skulder

Soliditet: Eget kapital i procent av balansomslutningen

ninoSAFE class II

FINANSIELLA RAPPORTER

Koncernen

Resultaträkning i sammandrag

(KSEK)	Not	2024-01-01 2024-12-31	2023-01-01 2023-12-31
Rörelsens intäkter			
Nettoomsättning		4 215	78
Kostnad sålda varor		0	0
Bruttovinst		4 215	78
Rörelsens kostnader			
	6, 7, 9, 11		
Forsknings- och utvecklingskostnader		-33 221	-46 239
Försäljningskostnader		-3 263	-4 871
Administrationskostnader		-7 178	-7 919
Övriga rörelseintäkter		0	1 729
Övriga rörelsekostnader		0	-15
Rörelseresultat		-39 447	-57 237
Resultat från finansiella poster			
Finansiella intäkter		26	6
Finansiella kostnader		-2 113	-1 135
Resultat före skatt		-41 534	-58 367
Skatt på årets resultat	12	2 344	4 284
Periodens resultat		-39 190	-54 083
Resultat per aktie, före och efter utspädning, SEK			
		-0,07	-0,13

Koncernen

Balansräkning i sammandrag

(KSEK)	Not	2024-12-31	2023-12-31
TILLGÅNGAR			
Anläggningstillgångar			
Immateriella anläggningstillgångar	13	0	195
Materiella anläggningstillgångar	14	785	1 358
Finansiella anläggningstillgångar		0	0
Anläggningstillgångar sammanlagt		786	1 553
Omsättningstillgångar			
	16		
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	17	19 974	17 010
Övrigt tillskjutet kapital		376 557	349 927
Reserver		555	1 289
Balanserat resultat inkl årets resultat	20	-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	18	3 325	2 234
Kortfristiga skulder sammanlagt		30 748	14 015
SUMMA EGET KAPITAL OCH SKULDER		24 798	18 395

Koncernen

Kassaflödesanalys i sammandrag

(KSEK)	2024-01-01	2023-01-01
	2024-12-31	2023-12-31
Den löpande verksamheten		
Rörelseresultat	-39 447	-57 238
Avskrivningar	552	3 766
Inbetalda skatter	3 972	6 948
Finansiella intäkter	26	6
Finansiella kostnader	-2 113	-1 135
Kassaflöde från den löpande verksamheten före förändring i rörelsekapital	-37 010	-47 652
Förändring i rörelsekapital		
Ökning/minskning fordringar	73	-739
Ökning/minskning av kortfristiga skulder	-3 767	-4 725
Förändring i rörelsekapital	-3 694	-5 464
Kassaflöde från den löpande verksamheten	-40 704	-53 116
Investeringsverksamhet		
Ökning/minskning av materiella tillgångar	0	-104
Ökning/minskning av immateriella tillgångar	0	0
Ökning/minskning av finansiella tillgångar	0	0
Kassaflöde från investeringsverksamheten	0	-104
Finansieringsverksamhet		
Nyemission	0	45 216
Nyemission, TO3	29 594	6 290
Personaloptioner	0	284
Konvertibel	20 500	0
Kassaflöde från finansieringsverksamheten	50 094	51 790
Förändring av likvida medel	9 390	-1 430
Likvida medel vid periodens början	7 809	8 343
Omräkningsdifferens	-519	896
Likvida medel vid periodens slut	16 680	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 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

(KSEK)	Not	2024-01-01 2024-12-31	2023-01-01 2023-12-31
Rörelsens intäkter			
Nettoomsättning		4 215	78
Kostnad sålda varor		0	0
Bruttovinst		4 215	78
Rörelsens kostnader			
	6,7,9,10,11		
Forsknings- och utvecklingskostnader		-25 027	-31 769
Försäljningskostnader		-3 263	-4 518
Administrationskostnader		-6 711	-5 797
Övriga rörelseintäkter		0	1 656
Övriga rörelsekostnader		0	0
Rörelseresultat		-30 785	-40 350
Resultat från finansiella poster			
Finansiella intäkter		1 376	1 324
Finansiella kostnader		-2 099	-908
Resultat efter finansiella poster		-31 508	-39 935
Bokslutsdispositioner		-2 086	-2 749
Skatt på årets resultat	12	0	0
Periodens resultat		-33 595	-42 684
Resultat per aktie, SEK		-0,06	-0,10

Moderbolaget

Balansräkning i sammandrag

(KSEK)	Not	2024-12-31	2023-12-31
TILLGÅNGAR			
Anläggningstillgångar			
Immateriella anläggningstillgångar	13	0	138
Materiella anläggningstillgångar	14	495	897
Fordran dotterbolag		28 313	23 852
Andelar i dotterbolag	15	13 926	13 926
Anläggningstillgångar sammanlagt		42 734	38 814
Omsättningstillgångar			
	16		
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	17	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	18	3 280	2 234
Kortfristiga skulder sammanlagt		29 106	10 561
SUMMA EGET KAPITAL OCH SKULDER		63 011	48 468

Moderbolaget

Kassaflödesanalys i sammandrag

(KSEK)	2024-01-01	2023-01-01
	2024-12-31	2023-12-31
Den löpande verksamheten		
Rörelseresultat	-30 785	-40 350
Avskrivningar	539	3 454
Erhållna finansiella intäkter	1 376	1 324
Utbetalda finansiella kostnader	-2 099	-908
Kassaflöde från den löpande verksamheten före förändring i rörelsekapital	-30 969	-36 480
Förändring i rörelsekapital		
Ökning/minskning fordringar	-1 380	845
Ökning/minskning av kortfristiga skulder	-1 956	-4 194
Förändring i rörelsekapital	-3 336	-3 349
Kassaflöde från den löpande verksamheten	-34 305	-39 829
Investeringsverksamhet		
Ökning/minskning av materiella tillgångar	0	-104
Ökning/minskning av fordringar dotterbolag	-4 460	-5 419
Ökning/minskning av andelar i dotterbolag	0	-4 087
Kassaflöde från investeringsverksamheten	-4 460	-9 609
Finansieringsverksamhet		
Nyemission	0	45 216
Nyemission, TO3	29 594	6 290
Personaloptioner	0	284
Lämnat koncernbidrag	20 500	0
Ökning/minskning långfristiga skulder	-2 086	-2 749
Kassaflöde från finansieringsverksamheten	48 008	49 041
Förändring av likvida medel	9 242	-397
Likvida medel vid periodens början	7 092	7 489
Likvida medel vid periodens slut	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

Not 1 Allmän information

Xintela AB, org. nr 556780–3480 har sitt säte i Lund, Sverige. Xintela AB:s årsredovisning och koncernredovisning för perioden januari – december 2024 har godkänts för publicering enligt styrelsebeslut den 20 maj 2025. Samtliga belopp redovisas i tusentals kronor (KSEK) om inte annat anges. Uppgifterna inom parentes avser föregående period.

Not 2 Sammanfattning av viktiga redovisningsprinciper

De viktigaste redovisningsprinciperna som tillämpas när denna årsredovisning upprättats anges nedan. Dessa principer har tillämpats konsekvent för alla presenterade år, om inte annat anges.

Grund för rapporternas upprättande

Xintela AB:s årsredovisning har upprättats enligt årsredovisningslagen och Bokföringsnämndens allmänna råd BFAR 2012:1 Årsredovisning och koncernredovisning (K3). Redovisningsprinciperna är oförändrade i jämförelse med föregående år.

Koncernens redovisningsprinciper

Xintela AB upprättar koncernredovisning. Företag där Xintela innehar majoriteten av rösterna på bolagsstämman och företag där Xintela genom avtal har ett bestämmande inflytande klassificeras som dotterbolag och konsolideras i koncernredovisningen. Uppgifter om koncernföretag finns i noten om finansiella anläggningstillgångar. Dotterföretagen inkluderas i koncernredovisningen från och med den dag då det bestämmande inflytandet överförs till koncernen. De exkluderas ur koncernredovisningen från och med den dag då det bestämmande inflytandet upphör.

Koncernens bokslut är upprättat enligt förvärvsmetoden. Förvärvstidpunkten är den tidpunkt då det bestämmande inflytandet erhålls. Identifierbara tillgångar och skulder värderas inledningsvis till verkliga värden vid förvärvstidpunkten. Minoritetens andel av de förvärvade nettotillgångarna värderas till verkligt värde. Goodwill utgörs av mellanskillnaden mellan de förvärvade identifierbara nettotillgångarna vid förvärvstillfället och anskaffningsvärdet inklusive värdet av minoritetsintresset, och värderas initialt till anskaffningsvärdet.

Intresseföretag är alla de företag där koncernen har ett betydande men inte bestämmande inflytande, vilket i regel gäller för aktieinnehav som omfattar mellan 20 % och 50 % av rösterna. Innehav i intresseföretag redovisas enligt kapitalandelsmetoden. Vid tillämpning av kapitalandelsmetoden värderas investeringen inledningsvis till anskaffningsvärde och det redovisade värdet ökas eller minskas därefter för att beakta koncernens andel av intresseföretagets vinst eller förlust efter förvärvstidpunkten. Koncernens redovisade värde på innehav i intresseföretag inkluderar goodwill som identifieras vid förvärvet.

Mellanhavanden mellan koncernföretag elimineras i sin helhet.

Dotterbolag i andra länder upprättar sin årsredovisning i utländsk valuta. Vid konsolideringen omräknas posterna i dessa företags balans- och resultaträkningar till balansdagkurs respektive

avistakurs för den dag respektive affärshändelse ägde rum. De valutakursdifferenser som uppkommer redovisas i ackumulerade valutakursdifferenser i koncernens eget kapital.

Omräkning av utländsk valuta

Transaktioner och balansposter

Transaktioner i utländsk valuta omräknas till den funktionella valutan enligt de valutakurser som gäller på transaktionsdagen. Valutakursvinster och förluster som uppkommer vid betalning av sådana transaktioner och vid omräkning av monetära tillgångar och skulder i utländsk valuta till balansdagens kurs, redovisas i rörelseresultatet i resultaträkningen.

Immateriella anläggningstillgångar

Balanserade utgifter för patent

Bolaget bedriver forskning och utveckling kring nya produkter. Utgifter för forskning kostnadsförs när de uppstår. Utvecklingsutgifter som är direkt hänförliga till utveckling av identifierbara och unika produkter, redovisas som immateriella tillgångar när följande kriterier är uppfyllda:

- » det är tekniskt möjligt att färdigställa produkten så att den kan användas,
- » företagets avsikt är att färdigställa produkten och att använda eller sälja den,
- » det finns förutsättningar att använda eller sälja produkten,
- » det kan visas hur produkten genererar troliga framtida ekonomiska fördelar,
- » adekvata tekniska, ekonomiska och andra resurser för att fullfölja utvecklingen och för att använda eller sälja produkten finns tillgängliga, och
- » utgifter som är hänförliga till produkten under dess utveckling kan beräknas på ett tillförlitligt sätt.

Direkt hänförbara utgifter som balanseras innefattar även utgifter för anställda och en skälig andel av indirekta kostnader. Övriga utvecklingsutgifter, som inte uppfyller dessa kriterier, kostnadsförs när de uppstår. Utvecklingsutgifter som tidigare kostnadsförts redovisas inte som tillgång i efterföljande period. Direkt hänförbara utgifter som balanseras innefattar även utgifter för anställda och en skälig andel av indirekta kostnader. Övriga utvecklingsutgifter, som inte uppfyller dessa kriterier, kostnadsförs när de uppstår. Utvecklingsutgifter som tidigare kostnadsförts redovisas inte som tillgång i efterföljande period.

Materiella anläggningstillgångar

Materiella anläggningstillgångar redovisas till anskaffningsvärde med avdrag för avskrivningar. I anskaffningsvärdet ingår utgifter som direkt kan hänföras till förvärvet av tillgången.

Tillkommande utgifter läggs till tillgångens redovisade värde eller redovisas som en separat tillgång, beroende på vilket som är lämpligt, endast då det är sannolikt att de framtida ekonomiska förmåner som är förknippade med tillgången kommer att komma bolaget till godo och tillgångens anskaffningsvärde kan mätas på ett tillförlitligt sätt.

Avskrivningar görs linjärt enligt följande:

Maskiner och Inventarier: 5 år

Tillgångarnas restvärden och nyttjandeperiod prövas vid varje rapportperiods slut och justeras vid behov. En tillgångs redovisade värde skrivs omgående ner till dess återvinningsvärde om tillgångens redovisade värde överstiger dess bedömda återvinningsvärde.

Vinster och förluster vid avyttring av en materiell anläggningstillgång fastställs genom en jämförelse mellan försäljningsintäkten och det redovisade värdet och redovisas i övriga rörelseintäkter respektive övriga rörelsekostnader i resultaträkningen.

Nedskrivningar av icke-finansiella anläggningstillgångar

När det finns en indikation på att ett tillgångsvärde minskat, görs en prövning av nedskrivningsbehov. Har tillgången ett återvinningsvärde som är lägre än det redovisade värdet, skrivs den ner till återvinningsvärdet. Vid bedömning av nedskrivningsbehov grupperas tillgångarna på de lägsta nivåer där det finns separata identifierbara kassaflöden (kassagenererande enheter). För tillgångar, andra än goodwill, som tidigare skrivits ner görs per varje balansdag en prövning av om återföring bör göras.

I resultaträkningen redovisas nedskrivningar och återföringar av nedskrivningar i den funktion där tillgången nyttjas.

Finansiella instrument – generellt

Finansiella instrument redovisas i enlighet med reglerna i K3 kapitel 11, vilket innebär att värdering sker utifrån anskaffningsvärde.

Finansiella instrument som redovisas i balansräkningen inkluderar värdepapper, kundfordringar och övriga fordringar, kortfristiga placeringar, leverantörsskulder, låneskulder och derivatinstrument. Instrumenten redovisas i balansräkningen när Xintela AB blir part i instrumentets avtalsmässiga villkor.

Finansiella tillgångar tas bort från balansräkningen när rätten att erhålla kassaflöden från instrumentet har löpt ut eller överförts och bolaget har överfört i stort sett alla risker och förmåner som är förknippade med äganderätten.

Finansiella skulder tas bort från balansräkningen när förpliktelserna har reglerats eller på annat sätt upphört.

Det verkliga värdet på kortfristiga fordringar och skulder motsvarar dess redovisade värde, eftersom diskonterings effekten inte är väsentlig.

Statliga stöd och bidrag

Xintela har erhållit statliga stöd och bidrag. Bidraget förutsätter i de allra flesta fall en samfinansiering av projektet. Bolaget redovisar bidraget som intäkt i den takt som motsvarande kostnader har förbrukats i projektet vid varje given tidpunkt.

Kundfordringar

Kundfordringar är finansiella instrument som består av belopp som ska betalas av kunder för sålda varor och tjänster i den löpande verksamheten. Om betalning förväntas inom ett år eller tidigare, klassificeras de som omsättningstillgångar. Om inte, redovisas de som anläggningstillgångar.

Kundfordringar redovisas inledningsvis till verkligt värde och därefter till upplupet anskaffningsvärde med tillämpning av effektivräntemetoden, minskat med eventuell reservering för värdeminskning.

Likvida medel

Likvida medel är finansiellt instrument. I balansräkningen innefattar posten kassa samt banktillgodohavanden. I kassaflödet innefattar posten kassa, banktillgodohavanden samt bolagets cashpool.

Eget kapital

Stamaktier klassificeras som eget kapital. Transaktionskostnader som direkt kan hänföras till emission av nya stamaktier eller optioner redovisas i eget kapital som ett avdrag från emissionslikviden. Utställda konvertibler som normalt skulle redovisats som skuld, har redovisats som eget kapital eftersom styrelsen ensidigt beslutar om återbetalning av konvertiblerna.

Fond för utvecklingsutgifter

I den mån bolaget har egenupparbetade immateriella tillgångar förs, fr o m 2016, det belopp som aktiverats om från fritt eget kapital till fond för utvecklingsutgifter med avdrag för avskrivning på aktiveringar fr o m 2016.

Leverantörsskulder

Leverantörsskulder är finansiella instrument och avser förpliktelser att betala för varor och tjänster som har förvärvats i den löpande verksamheten från leverantörer. Leverantörsskulder klassificeras som kortfristiga skulder om de förfaller inom ett år. Om inte, redovisas de som långfristiga skulder.

Leverantörsskulder redovisas inledningsvis till verkligt värde och därefter till upplupet anskaffningsvärde med tillämpning av effektivräntemetoden.

Aktuell och uppskjuten skatt

Uppskjuten skatt redovisas, enligt balansräkningsmetoden, på alla temporära skillnader som uppkommer mellan det skattemässiga värdet på tillgångar och skulder och deras redovisade värden i redovisningen. Uppskjuten inkomstskatt beräknas med tillämpning av skattesatser som har beslutats eller aviserats per balansdagen och som förväntas gälla när den berörda uppskjutna skattefordran realiseras eller den uppskjutna skatteskulden regleras.

Styrelsen kommer att pröva frågan kring redovisning av uppskjuten skattefordran avseende under-skottsavdrag först när bolaget har uppvisat vinstintjäning.

Ersättningar till anställda

Pensionsförpliktelser

Bolaget har uteslutande avgiftsbestämda pensionsplaner. En avgiftsbestämd pensionsplan är en pensionsplan enligt vilken bolaget betalar fasta avgifter till en separat juridisk enhet. Bolaget har inte några rättsliga eller informella förpliktelser att betala ytterligare avgifter om denna juridiska

enhet inte har tillräckliga tillgångar för att betala alla ersättningar till anställda som hänger samman med de anställdas tjänstgöring under innevarande eller tidigare perioder.

För avgiftsbestämda pensionsplaner betalar bolaget avgifter till offentligt eller privat administrerade pensionsförsäkringsplaner på obligatorisk, avtalsenlig eller frivillig basis. Bolaget har inga ytterligare betalningsförpliktelser när avgifterna väl är betalda. Avgifterna redovisas som personalkostnader när de förfaller till betalning. Förutbetalda avgifter redovisas som en tillgång i den utsträckning som kontant återbetalning eller minskning av framtida betalningar kan komma bolaget till godo.

Leasing

Bolaget har endast operationella leasingavtal avseende lokaler. Leasing där en väsentlig del av riskerna och fördelarna med ägande behålls av leasegivaren klassificeras som operationell leasing. Betalningar som görs under leasingperioden kostnadsförs i resultaträkningen linjärt över leasingperioden.

Kassaflödesanalys

Kassaflödesanalysen upprättas enligt indirekt metod. Denna innebär att rörelseresultatet justeras för transaktioner som inte medfört in- eller utbetalningar under perioden samt för eventuella intäkter och kostnader som hänförs till investerings- eller finansieringsverksamhetens kassaflöden.

Moderbolagets redovisningsprinciper

Moderföretaget tillämpar andra redovisningsprinciper än koncernen i de fall som anges nedan.

Andelar i dotterföretag

Andelar i dotterföretag redovisas till anskaffningsvärde efter avdrag för eventuella nedskrivningar. I anskaffningsvärdet inkluderas förvärvsrelaterade kostnader och eventuella tilläggsköpeskillningar. När det finns en indikation på att andelar i dotterföretag minskat i värde görs en beräkning av återvinningsvärdet. Är detta lägre än det redovisade värdet görs en nedskrivning.

Koncernbidrag

Lämnade koncernbidrag redovisas som bokslutsdisposition.

Not 3 Viktiga uppskattningar och bedömningar

Uppskattningar och bedömningar utvärderas löpande och baseras på historisk erfarenhet och andra faktorer, inklusive förväntningar på framtida händelser som anses rimliga under rådande förhållanden.

Viktiga uppskattningar och bedömningar för redovisningsändamål

Bolaget gör uppskattningar och antaganden om framtiden. De uppskattningar för redovisningsändamål som blir följden av dessa kommer, definitionsmässigt, inte alltid att motsvara det verkliga resultatet. De uppskattningar och antaganden som innebär en betydande risk för väsentliga juster-

ingar i redovisade värden för tillgångar och skulder under nästkommande räkenskapsår behandlas i huvuddrag nedan.

Immateriella tillgångar

Xintela är i viss mån beroende av att erhålla skydd för sina immateriella tillgångar. Bolagets immateriella rättigheter skyddas främst genom patent och patentansökningar. Ingivna patentansökningar ger ett skydd som motsvarar patent förutsatt att patent så småningom beviljas och underhålls. Patentportföljens innehåll beskrivs i sammanfattningen nedan. Forsknings- och utvecklingsarbetet som sker på Xintela och genom samarbeten, genererar kontinuerligt nya patentmöjligheter för Bolaget, både inom befintliga projekt och inom nya områden. Dessa möjligheter utvärderas noga av Xintela samt av patentombud som Bolaget konsulterar. Huruvida en viss uppfinning ska patentsökas eller inte avgörs från fall till fall.

Xintelas IP-portfölj består i dagsläget av nio publicerade patentfamiljer (fyra av dessa patentfamiljer tillhör Targinta), som tillsammans skyddar olika aspekter av Xintelas teknologiplattform. De nio patentfamiljerna kallas förenklat "Detektion och behandling av maligna tumörer i CNS", "Markör för neurala stamceller", "XACT – kvalitetssäkring av kondrocyter", "XSTEM / stamcellsprodukt", "Behandling av aggressiva cancerformer", "Stamceller för behandling av luftvägssjukdomar", "Stamceller för behandling av kroniska sår", "Antikropp I för cancerterapi och diagnostik" samt "Antikropp II för cancerterapi och diagnostik".

Sammanfattning av patentfamiljer:

- » "Detektion och behandling av maligna tumörer i CNS" omfattar användning av Xintelas unika antikroppar för diagnos och behandling av tumörer i centrala nervsystemet (CNS), inklusive hjärntumören glioblastom.
- » "Markör för neurala stamceller" skyddar integrin $\alpha 10\beta 1$ uttryckande stamceller som produkt, samt omfattar även metoder för att identifiera, selektera och producera neurala stamceller, samt behandling av skador och sjukdomar i hjärnan.
- » "XSTEM / stamcellsprodukt" skyddar Xintelas stamcellsprodukt XSTEM och stamcellsprodukter från andra djurarter och dess terapeutisk användning inklusive prevention och behandling av degenerativa ledsjukdomar samt frakturläkning.
- » "XACT – kvalitetssäkring av kondrocyter" skyddar broskcellsprodukter med högt uttryck av integrin $\alpha 10\beta 1$ och lågt uttryck av integrin $\alpha 11\beta 1$, samt terapeutiska användningar av dessa broskceller. Metoder för kvalitetssäkring av broskcellsprodukter är också skyddat.
- » "Behandling av aggressiva cancerformer" omfattar användning av Xintelas unika markörer för diagnos och behandling av aggressiva tumörer, inklusive trippelnegativ bröstcancer.
- » "Stamceller för behandling av luftvägssjukdomar" omfattar användning av Xintelas stamcellsprodukt XSTEM för behandling av luftvägssjukdomar.
- » "Stamceller för behandling av kroniska sår" omfattar användning av Xintelas stamcellsprodukt XSTEM för behandling av sår och andra hudkomplikationer.
- » "Antikropp I för cancerterapi och diagnostik" skyddar en ny humaniserad monoklonal antikropp, som binder till integrin $\alpha 10\beta 1$, och dess användning i terapi och diagnostik, både som naken antikropp och som antikropp-läkemedelskonjugat.
- » "Antikropp II för cancerterapi och diagnostik" skyddar en ny humaniserad monoklonal antikropp, som binder till integrin $\alpha 10\beta 1$, och dess användning i terapi och diagnostik, både som naken antikropp och som antikropp-läkemedelskonjugat.

Bolaget har ett mycket aktivt forsknings- och utvecklingsprogram och nya patentansökningar kommer att lämnas in i syfte att skapa marknadsexklusivitet för vidareutvecklade produkter och metoder inom Xintelas teknologiplattform.

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 för häst respektive hund samt XACT® som är namnet på ett analytiskt test för broskceller.

Not 4 Finansiell riskhantering

Ett forskningsbolag som Xintela kännetecknas av en hög operationell och finansiell risk, då projekt som Bolaget driver befinner sig i olika faser av utveckling där ett antal parametrar påverkar sannolikheten för kommersiell framgång. Sammanfattningsvis är verksamheten förenad med risker relaterade till bland annat läkemedelsutveckling, konkurrens, teknologiutveckling, patent, myndighetskrav, kapitalbehov, valutor och räntor. Under innevarande period har inga väsentliga förändringar avseende risk- eller osäkerhetsfaktorer inträffat.

Ur ett redovisningsperspektiv finns främst fyra riskområden – marknadsrisk, kreditrisk, valutarisk och risk kopplat till framtida finansiering. Xintela AB exponeras ännu inte för marknadsrisk eller kreditrisk, men likviditeten kan vara en risk för bolaget. Bolaget följer noga prognoser för likviditetsreserv för att säkerställa att bolaget har tillräckligt med likvida medel för att möta behovet i den löpande verksamheten. Valutarisken utgörs av bolagets exponering mot Euron och bolaget utvärderar löpande eventuellt behov av valutasäkring. I förvaltningsberättelsen beskrivs övriga risker och osäkerhetsfaktorer.

Not 5 Resultat per aktie

Bolaget har 665 798 032 aktier registrerade per 2024-12-31. Per 2023-12-31 hade bolaget 567 006 473 registrerade aktier. Vägt genomsnittligt antal aktier år 2024 uppgick till 573 299 130 aktier och för år 2023 till 419 869 354 aktier.

Resultatet per aktie uppgick per 2024-12-31 till -0,07 (-0,10) SEK baserat på periodens resultat dividerat med genomsnittligt antal aktier under året

Not 6 Rörelsens kostnader fördelat på kostnadsslag

Rörelsens kostnader presenteras i totalresultatrapporten med en klassificering baserad på funktionerna "Forsknings och utvecklingskostnader", "Försäljningskostnader" samt "Administrationskostnader". Summan av de funktionsindelade kostnaderna fördelar sig på följande kostnadsslag.

KSEK	Moderbolaget		Koncernen	
	2024	2023	2024	2023
Personalkostnader	17 186	18 902	17 186	21 657
Lokal-/driftskostnader	3 182	3 003	3 202	3 198
Forskningssamarbete/konsulter	7 350	9 512	14 387	21 581
Avskrivningar (not 13 - 14)	539	3 454	851	3 766
Övriga kostnader	6 743	7 213	8 036	8 818
Summa kostnader för forskning och utveckling, försäljning och administration	35 000	42 084	43 662	59 020

Not 7 Anställda

Medelantalet anställda	Moderbolaget		Koncernen	
	2024	2023	2024	2023
Antal anställda	13	18	13	21
varav män	1	2	1	2

Not 8 Fördelning ledande befattningshavare

	Moderbolaget		Koncernen	
	2024	2023	2024	2023
Styrelseledamöter	5	5	8	8
varav män	5	5	7	6
Andra anställda personer i företagets ledning inkl. vd	4	1	4	2
varav män	0	0	0	1
Summa	9	6	12	10

Not 9 Ersättningar och förmåner

2024 Moderbolaget	Styrelse- arvode	Grundlön	Rörlig ersättning	Pensions- kostnad	Sociala avgifter	Summa
Gregory Batcheller, styrelseordförande	300	0	0	0	83	383
Lars Hedbys, styrelseledamot	150	0	0	0	47	197
Maarten de Château, styrelseledamot	150	0	0	0	47	197
Hans-Joachim Simons, styrelseledamot	150	0	0	0	47	197
Thomas Eldered, styrelseledamot	150	0	0	0	47	197
Evy Lundgren-Åkerlund, vd	0	2 122	0	615	816	3 553
Summa styrelse och vd	900	2 122	0	615	1 087	4 724
Övriga anställda	0	9 039	137	1 341	1 945	12 462
Moderbolagets totala ersättningar och förmåner	900	11 161	137	1 956	3 032	17 186

Koncernen						
Styrelse Targinta AB	0	0	0	0	0	0
VD	0	0	0	0	0	0
Övriga anställda	0	0	0	0	0	0
Koncernens totala ersättningar och förmåner	900	11 161	137	1 956	3 032	17 186

2023 Moderbolaget	Styrelse- arvode	Grundlön	Rörlig ersättning	Pensions- kostnad	Sociala avgifter	Summa
Gregory Batcheller, styrelseordförande	300	0	0	0	83	383
Lars Hedbys, styrelseledamot	150	0	0	0	47	197
Maarten de Château, styrelseledamot	150	0	0	0	47	197
Hans-Joachim Simons, styrelseledamot	150	0	0	0	47	197
Thomas Eldered, styrelseledamot	150	0	0	0	47	197
Evy Lundgren-Åkerlund, vd	0	1 883	1 090	549	1 067	4 589
Summa styrelse och vd	900	1 883	1 090	549	1 338	5 760
Övriga anställda	0	9 555	427	1 416	3 480	14 878
Moderbolagets totala ersättningar och förmåner	900	11 438	1 517	1 965	4 818	20 638

Koncernen						
Styrelse Targinta AB	150	0	0	0	47	197
VD, Per Norlén	0	0	0	0	0	0
Övriga anställda	0	2 006	0	189	676	2 871
Koncernens totala ersättningar och förmåner	1 050	13 444	1 517	2 154	5 541	23 706

Avgångsvederlag

Mellan bolaget och verkställande direktören gäller en uppsägningstid om sex månader respektive tre månader. Det finns inget kontrakterat avgångsvederlag till verkställande direktören.

Not 10 Transaktioner med närstående

Transaktionerna med närstående består av konsulttjänster och har skett enligt marknadsmässiga villkor.

KSEK	Moderbolaget		Koncernen	
	2024	2023	2024	2023
Stanbridge bvba (ägs av Gregory Batcheller, styrelseordförande)	793	823	793	823
Bluerock Healthcare Consultants GmbH (ägs av Hans-Joachim Simons)	0	805	0	805
Summa styrelse och vd	793	1 628	793	1 628

Konsultavtal med Gregory Batcheller

Bolaget ingick den 1 april 2016 ett konsultavtal på marknadsmässiga villkor med styrelseordförande Gregory Batcheller genom bolag. Genom avtalet åtar sig Gregory Batcheller att, för Bolagets räkning, utföra konsultarbete inom juridik, förhandling- och kontraktsuppdrag, patent och Investor relation strategier samt affärsutveckling och finansiering. För detta arbete utgår stimbaserad ersättning om 205 EUR/tim.

Not 11 Arvoden till revisorerna

KSEK	Moderbolaget		Koncernen	
	2024	2023	2024	2023
Öhrlings PricewaterhouseCoopers AB				
Revisionsuppdrag	374	356	439	405
Revisionsverksamhet utöver revisionsuppdraget	82	47	82	47
Skatterådgivning	0	4	0	4
Övriga tjänster	65	107	80	107
Summa	521	514	601	563

Not 12 Skatter

Bolagets samlade underskott uppgår per den 31 december 2024 preliminärt till 390 292 (356 871) KSEK. Uppskjuten skattefordran på underskottet har ej beaktats.

Årets skatteeffekter		
KSEK	2024	2023
Skatteeffekt på årets resultat	6 885	8 485
Skatteeffekt på ESA-poster	-40	-8
Skatteeffekt Ej redovisade underskottsavdrag	6 885	8 485
Skatteeffekter i XINDU	2 344	4 284
Skatt i resultaträkningen	0	0

Not 13 Patent

KSEK	Moderbolaget		Koncernen	
	2024	2023	2024	2023
Ingående anskaffningsvärden	6 542	6 542	7 948	7 948
Årets aktiverade patentutgifter	0	0	0	0
Utgående ack. anskaffningsvärden	6 542	6 542	7 948	7 948
Ingående avskrivningar	-6 404	-6 100	-7 753	-7 308
Årets avskrivningar	-138	-304	-195	-445
Utgående ack. avskrivningar	-6 542	-6 404	-7 948	-7 753
Utgående redovisat värde	0	138	0	195

Not 14 Inventarier

KSEK	Moderbolaget		Koncernen	
	2024	2023	2024	2023
Ingående anskaffningsvärden	16 986	16 882	17 843	17 739
Årets förvärv	0	104	0	104
Utgående ack. anskaffningsvärden	16 986	16 986	17 843	17 843
Ingående avskrivningar	-16 089	-12 939	-16 486	-13 164
Årets avskrivningar	-401	-3 150	-573	-3 322
Utgående ack. avskrivningar	-16 490	-16 089	-17 059	-16 486
Utgående redovisat värde	496	897	785	1 358

Not 15 - Andelar i koncernföretag

	2024	2023
Ingående anskaffningsvärde	13 926	9 839
Förvärv	0	4 087
Utgående redovisat värde	13 926	13 926

Innehav av andelar i dotterbolag utgörs av följande:

Koncernen	Org nr	Säte	Eget Kapital	Resultat
Targinta AB	559157-6698	Lund	789	0
Xindu PTY LTD	ACN 651 371 970	Melbourne	-26 581	-6 379

Koncernen	Ägarandel	Antal aktier	Bokfört värde 2024
Targinta AB	100%	39 470 708	13 926
Xindu PTY LTD	100%	100	0
Summa			13 926

Not 16 Finansiella instrument per kategori

Tillgångar i balansräkningen	Moderbolaget		Koncernen	
	2024	2023	2024	2023
Kundfordringar	1 361	97	1 361	97
Fordringar dotterbolag	28 313	23 852	0	0
Övriga fordringar	2 582	2 466	3 092	8 937
Likvida medel	16 334	7 092	16 680	7 809
Summa	48 590	33 507	21 133	16 843

Skulder i balansräkningen

Övriga finansiella skulder

Leverantörsskulder	1 663	4 640	2 837	7 483
Övriga korta skulder	27 443	5 921	27 911	6 532
Summa	29 106	10 561	30 748	14 015

Not 17 Aktiekapital och övrigt tillskjutet kapital

	Antal aktier	Aktiekapital	Övrigt tillskjutet kapital	Summa
Per 1 januari 2023	307 573 263	9 227	315 771	324 997
Företrädesemission	238 336 029	7 150	39 241	46 391
Inlösen teckningsoptioner, TO3	21 097 181	633	5 657	6 290
Inbetalning av personaloptioner	0	0	284	284
Eget kapital 31 december 2023	567 006 473	17 010	360 953	377 962

Per 1 januari 2024	567 006 473	17 010	360 953	377 962
Nyemission, TO3 juni	1 754 036	53	449	502
Nyemission, TO3 december	97 037 523	2 911	26 181	29 092
Eget kapital 31 december 2024	665 798 032	19 974	387 583	407 556

Aktien

Aktien i Xintela AB (publ) noterades den 22 mars 2016 på Nasdaq First North I Stockholm.

Den 31 december 2024 uppgick antalet aktier i Bolaget till 665 798 032. Det finns ett aktieslag. Varje aktie medför lika rätt till andel i Bolagets tillgångar och resultat samt berättigar till en röst på bolagsstämma. Aktiens nominella värde är 0,03 SEK och det registrerade aktiekapitalet uppgår till 19 973 940,96 SEK.

Optioner, TO3

Bolaget har ett utestående teckningsoptionsprogram. Under det andra kvartalet 2023 emitterade bolaget totalt 158 899 790 teckningsoptioner av serie TO3 inom ramen för en företrädesemission. En TO3 berättigar till teckning av en ny aktie i Bolaget till en teckningskurs om 0,30 kronor per aktie. Den första utnyttjandeperioden inleddes den 25 november 2023 och pågick till och med den 5 december 2023. Efterföljande utnyttjandeperioder inföll den 26 maj till och med den 5 juni 2024, samt den 25 november till och med den 5 december 2024. Per den 31 december 2024 har 119 888 740 teckningsoptioner utnyttjats. De återstående 39 011 050 teckningsoptionerna kan utnyttjas under den sista utnyttjandeperioden som är mellan den 26 maj till och med den 5 juni 2025.

Not 18 Upplupna kostnader

KSEK	Moderbolaget		Koncernen	
	2024	2023	2024	2023
Upplupen semesterlöneskuld inklusive sociala avgifter	1 046	992	1 046	992
Övriga upplupna kostnader	2 234	1 242	2 279	1 242
Summa	3 280	2 234	3 325	2 234

Not 19 Eventualförpliktelser

Varken moderbolaget eller koncernen har några ställda säkerheter eller andra eventualförpliktelser per 2024-12-31.

Not 20 Vinstdisposition

Styrelsens förslag till vinstdisposition:

KSEK	
Fria reserver	47 526
Årets förlust	-33 595
Summa	13 931

Styrelsen föreslår att till förfogande stående medel om 13 931 KSEK balanseras i ny räkning. Således föreslås ingen utdelning.

Not 21 Väsentliga händelser efter periodens utgång

- » Xintelas interim analys av data från knäartrosstudien visar säkerhet och positiva effektresultat, 18 månader efter behandling med XSTEM. Resultaten visar statistiskt signifikant och kliniskt relevant förbättring av knäsmärta och funktion av knäleden. Dessutom visar resultaten av XSTEM-behandlingen en förbättring av benstrukturen och även en trend att stoppa brosk-nedbrytningen, vilket ger stöd för en sjukdomsmodifierande potential av XSTEM vid behandling av artros.
- » Xintela har genomfört en ändring av studieprotokollet för den kliniska fas I/IIa-studien med XSTEM på patienter med svåråläkta venösa bensår för att avsluta studien tidigare. Antalet patienter som ska inkluderas i studien har minskats från 12 till 6. Det primära målet med studien, att undersöka säkerhet och tolerabilitet, kommer kunna uppnås även med reducerat antal patienter.
- » Xintela och EQGen Biomedical Inc. har tecknat det slutgiltiga samarbets- och licensavtalet, enligt tidigare kommunicerade term sheet, för utveckling av Xintelas stamcellsprodukt EQSTEM® för hästar samt stamcellsprodukter för andra djur.

Godkännande av finansiella rapporter

Årsredovisningen och koncernredovisningen är fastställd av styrelsen och godkänd för utgivning. Koncernens resultaträkning och balansräkning jämte moderbolagets resultaträkning och balansräkning blir föremål för fastställelse på årsstämman den 13 juni 2025.

Styrelsen och verkställande direktören intygar härmed att årsredovisningen har upprättats enligt BFNAR 2012:1 och ger en rättvisande bild av bolagets ställning och resultat och att förvaltningsberättelsen ger en rättvisande översikt över utvecklingen av bolagets verksamhet, ställning och resultat samt beskriver väsentliga risker och osäkerhetsfaktorer som bolaget står inför.

Lund den 20 maj 2025

Gregory Batcheller

Styrelseordförande

Maarten de Château

Styrelseledamot

Thomas Eldered

Styrelseledamot

Lars Hedbys

Styrelseledamot

Hans-Joachim Simons

Styrelseledamot

Evy Lundgren-Åkerlund

Verkställande direktör

Vår revisionsberättelse har avgivits den 20 maj 2025.

Öhrlings PricewaterhouseCoopers AB

Ola Bjärehäll

Auktoriserad revisor

Revisionsberättelse

Till bolagsstämman i Xintela AB, org.nr 556780-3480

RAPPORT OM ÅRSREDOVISNINGEN OCH KONCERNREDOVISNINGEN

Uttalanden

Vi har utfört en revision av årsredovisningen och koncernredovisningen för Xintela AB för år 2024. Bolagets årsredovisning och koncernredovisning ingår på sidorna 14-35 i detta dokument.

Enligt vår uppfattning har årsredovisningen och koncernredovisningen upprättats i enlighet med årsredovisningslagen och ger en i alla väsentliga avseenden rättvisande bild av moderbolagets och koncernens finansiella ställning per den 31 december 2024 och av dessas finansiella resultat och kassaflöde för året enligt årsredovisningslagen. Förvaltningsberättelsen är förenlig med årsredovisningens och koncernredovisningens övriga delar.

Vi tillstyrker därför att bolagsstämman fastställer resultaträkningen och balansräkningen för moderbolaget och koncernen.

Grund för uttalanden

Vi har utfört revisionen enligt International Standards on Auditing (ISA) och god revisionssed i Sverige. Vårt ansvar enligt dessa standarder beskrivs närmare i avsnittet Revisorns ansvar. Vi är oberoende i förhållande till moderbolaget och koncernen enligt god revisorssed i Sverige och har i övrigt fullgjort vårt yrkesetiska ansvar enligt dessa krav.

Vi anser att de revisionsbevis vi har inhämtat är tillräckliga och ändamålsenliga som grund för våra uttalanden.

Väsentlig osäkerhetsfaktor avseende antagandet om fortsatt drift

Vi vill fästa uppmärksamheten på förvaltningsberättelsen i årsredovisningen, under avsnittet Fortsatt finansiering av verksamheten på sidan 15, där det framgår att ett arbete med fortsatt finansiering av verksamheten pågår. Detta innebär att det inte finns en säkerställd finansiering, för en period som minst sträcker sig år 2025 ut, per avgivandet av denna revisions-

berättelse. Detta förhållande tyder på att det finns en väsentlig osäkerhetsfaktor som kan leda till betydande tvivel om företagets förmåga att fortsätta verksamheten. Vi har inte modifierat vårt uttalande på grund av detta.

Annan information än årsredovisningen och koncernredovisningen

Detta dokument innehåller även annan information än årsredovisningen och koncernredovisningen och återfinns på sidorna 1-13 samt 38-41. Det är styrelsen och verkställande direktören som har ansvaret för denna andra information.

Vårt uttalande avseende årsredovisningen och koncernredovisningen omfattar inte denna information och vi gör inget uttalande med bestyrkande avseende denna andra information.

I samband med vår revision av årsredovisningen och koncernredovisningen är det vårt ansvar att läsa den information som identifieras ovan och överväga om informationen i väsentlig utsträckning är oförenlig med årsredovisningen och koncernredovisningen. Vid denna genomgång beaktar vi även den kunskap vi i övrigt inhämtat under revisionen samt bedömer om informationen i övrigt verkar innehålla väsentliga felaktigheter.

Om vi, baserat på det arbete som har utförts avseende denna information, drar slutsatsen att den andra

informationen innehåller en väsentlig felaktighet, är vi skyldiga att rapportera detta. Vi har inget att rapportera i det avseendet.

Styrelsens och verkställande direktörens ansvar

Det är styrelsen och verkställande direktören som har ansvaret för att årsredovisningen och koncernredovisningen upprättas och att de ger en rättvisande bild enligt årsredovisningslagen. Styrelsen och verkställande direktören ansvarar även för den interna kontroll som de bedömer är nödvändig för att upprätta en årsredovisning och koncernredovisning som inte innehåller

några väsentliga felaktigheter, vare sig dessa beror på oegentligheter eller misstag.

Vid upprättandet av årsredovisningen och koncernredovisningen ansvarar styrelsen och verkställande direktören för bedömningen av bolagets och koncernens förmåga att fortsätta verksamheten. De upplyser, när så är tillämpligt, om förhållanden som kan påverka förmågan att fortsätta verksamheten och att använda antagandet om fortsatt drift. Antagandet om fortsatt drift tillämpas dock inte om styrelsen och verkställande direktören avser att likvidera bolaget, upphöra med verksamheten eller inte har något realistiskt alternativ till att göra något av detta.

Revisorns ansvar

Våra mål är att uppnå en rimlig grad av säkerhet om huruvida årsredovisningen och koncernredovisningen som helhet inte innehåller några väsentliga felaktigheter, vare sig dessa beror på oegentligheter eller misstag, och att lämna en revisionsberättelse som innehåller våra uttalanden. Rimlig säkerhet är en hög grad av säkerhet, men är ingen garanti för att en revision som utförs enligt ISA och god revisionssed i Sverige alltid kommer att upptäcka en väsentlig felaktighet om en sådan finns. Felaktigheter kan uppstå på grund av oegentligheter eller misstag och anses vara väsentliga om de enskilt eller tillsammans rimligen kan förväntas påverka de ekonomiska beslut som användare fattar med grund i årsredovisningen och koncernredovisningen.

En ytterligare beskrivning av vårt ansvar för revisionen av årsredovisningen och koncernredovisningen finns på Revisorsinspektionens webbplats: www.revisorsinspektionen.se/revisornsansvar. Denna beskrivning är en del av revisionsberättelsen.

RAPPORT OM ANDRA KRAV ENLIGT LAGAR OCH ANDRA FÖRFATTNINGAR

Uttalanden

Utöver vår revision av årsredovisningen och koncernredovisningen har vi även utfört en revision av styrelsens och verkställande direktörens förvaltning för Xintela AB för år 2024 samt av förslaget till dispositioner beträffande bolagets vinst eller förlust.

Vi tillstyrker att bolagsstämman disponerar vinsten enligt förslaget i förvaltningsberättelsen och beviljar styrelsens ledamöter och verkställande direktören ansvarsfrihet för räkenskapsåret.

Grund för uttalanden

Vi har utfört revisionen enligt god revisionssed i Sverige. Vårt ansvar enligt denna beskrivs närmare i avsnittet Revisorns ansvar. Vi är oberoende i förhållande till moderbolaget och koncernen enligt god revisorssed i Sverige och har i övrigt fullgjort vårt yrkesetiska ansvar enligt dessa krav.

Vi anser att de revisionsbevis vi har inhämtat är tillräckliga och ändamålsenliga som grund för våra uttalanden.

Styrelsens och verkställande direktörens ansvar

Det är styrelsen som har ansvaret för förslaget till dispositioner beträffande bolagets vinst eller förlust. Vid förslag till utdelning innefattar detta bland annat en bedömning av om utdelningen är försvarlig med hänsyn till de krav som bolagets och koncernens verksamhetsart, omfattning och risker ställer på storleken av moderbolagets och koncernens egna kapital, konsolideringsbehov, likviditet och ställning i övrigt.

Styrelsen ansvarar för bolagets organisation och förvaltningen av bolagets angelägenheter. Detta innefattar bland annat att fortlöpande bedöma bolagets och koncernens ekonomiska situation, och att tillse att bolagets organisation är utformad så att bokföringen, medelsförvaltningen och bolagets ekonomiska angelägenheter i övrigt kontrolleras på ett betryggande sätt. Den verkställande direktören ska sköta den löpande förvaltningen enligt styrelsens riktlinjer och anvisningar och bland annat vidta de åtgärder som är nödvändiga för att bolagets bokföring ska fullgöras i överensstämmelse med lag och för att medelsförvaltningen ska skötas på ett betryggande sätt.

Revisorns ansvar

Vårt mål beträffande revisionen av förvaltningen, och därmed vårt uttalande om ansvarsfrihet, är att inhämta revisionsbevis för att med en rimlig grad av säkerhet kunna bedöma om någon styrelseledamot eller verkställande direktören i något väsentligt avseende:

- » företagit någon åtgärd eller gjort sig skyldig till någon försumelse som kan föranleda ersättningsskyldighet mot bolaget
- » på något annat sätt handlat i strid med aktiebolagslagen, årsredovisningslagen eller bolagsordningen.

Vårt mål beträffande revisionen av förslaget till dispositioner av bolagets vinst eller förlust, och därmed vårt uttalande om detta, är att med rimlig grad av säkerhet bedöma om förslaget är förenligt med aktiebolagslagen.

Rimlig säkerhet är en hög grad av säkerhet, men ingen garanti för att en revision som utförs enligt god revisionssed i Sverige

alltid kommer att upptäcka åtgärder eller försummelser som kan föranleda

ersättningsskyldighet mot bolaget, eller att ett förslag till dispositioner av bolagets vinst eller förlust inte är förenligt med aktiebolagslagen.

En ytterligare beskrivning av vårt ansvar för revisionen av förvaltningen finns på Revisorsinspektionens webbplats: www.revisorsinspektionen.se/revisornsansvar. Denna beskrivning är en del av revisionsberättelsen.

Stockholm den 20 maj 2025

Öhrlings PricewaterhouseCoopers AB

Ola Bjärehäll
Auktoriserad revisor



ÖVRIG INFORMATION

Patent

Patentfamilj nummer	Patentfamilj	Status	Territorium	Giltig till
Xintela				
WO 2018/033596 Produkt + metod	Markör för neurala stamceller	Under granskning i nationell fas i CA och US. Godkänt i Europa (EP), AU, CN, IL, IN, JP och KR.	AU, CA, CN, EP, IN, IL, JP, KR, US	2037
WO 2018/138322 Produkt + metod	XSTEM/Stamcellsprodukt	Under granskning i nationell fas i BR, CN och IN. Godkänt i EP, AU, CA IL, JP, KR, MX, SG, US och ZA.	AU, BR, CA, CN, EP, IN, IL, JP, KR, MX, SG, ZA, US	2038
WO 2019/002547 Produkt + metod	XACT – kvalitetssäkring av kondrocyter	Under granskning i nationell fas i EP, AU, BR, CA, IN, IL, JP (DIV), SG, US (DIV) och ZA. Godkänt i USA (x3), CN, JP, KR, MX och TW.	AU, BR, CA, CN, EP, IL, IN, JP, KR, MX, SG, TW, US, ZA	2038
WO 2021/224449 Metod	Stamceller för behandling av luftvägssjukdomar	Under granskning i nationell fas i AU, BR, CA, CN, EP, IL, JP, KR, MX, SG, US och ZA.	AU, BR, CA, CN, EP, IL, JP, KR, MX, SG, US, ZA	2041
WO 2022/243517 Metod	Stamceller för sårsläkning	Under granskning i nationell fas i AU, BR, CA, CN, EP, IL, JP, KR, MX, SG, US, ZA.	AU, BR, CA, CN, EP, IL, JP, KR, MX, SG, US, ZA	2042
Targinta				
WO 2016/133449 Metod	Detektion och behandling av maligna tumörer i CNS	Under granskning i nationell fas i CA, CN och US (DIV). Godkänt i EP, USA, AU, IL, JP, KR och ZA.	AU, CA, CN, EP, IL, JP, KR, US, ZA	2036
WO 2020/212416 Metod	Behandling av aggressiva cancerformer	Under granskning i nationell fas i AU, BR, CA, CN, EP, HK, IL, JP, KR, MX, SG, ZA och US.	AU, BR, CA, CN, EP, HK, IL, JP, KR, MX, SG, ZA, US	2040
WO 2023/166170 Produkt + metod	Antikropp I för cancerterapi och diagnostik	Under granskning i nationell fas i AU, CA, CN, EP, IL, IN, JP, KR, SG och US.	AU, CA, CN, EP, IL, IN, JP, KR, SG, US	2043
WO 2024/047172 Produkt + metod	Antikropp II för cancerterapi och diagnostik	Under granskning i nationell fas i AU, CA, CN, EP, IL, IN, JP, KR, MX, SG, ZA och US.	AU, CA, CN, EP, IL, IN, JP, KR, MX, SG, ZA, US	2043

Immateriella rättigheter

Xintela är i viss mån beroende av att erhålla skydd för sina immateriella tillgångar. Bolagets immateriella rättigheter skyddas främst genom patent och patentansökningar. Ingivna patentansökningar ger ett skydd som motsvarar patent förutsatt att patent så småningom beviljas och underhålls. Forsknings- och utvecklingsarbetet som sker hos Xintela och genom samarbeten, genererar kontinuerligt nya patentmöjligheter för Bolaget, både inom befintliga projekt och inom nya områden.

Dessa möjligheter utvärderas noga av Xintela samt av patentombud som Bolaget konsulterar. Huruvida en viss uppfinning ska patentsökas eller inte avgörs från fall till fall.

Xintelas patentportfölj består av nio publicerade patentfamiljer, som tillsammans skyddar olika aspekter av Xintelas teknologiplattform.

Bolaget har ett aktivt forsknings och utvecklingsprogram och nya patentansökningar kommer att lämnas in i syfte att skapa marknads exklusivitet för vidareutvecklade produkter och metoder inom Xintelas teknologiplattform.

Övrigt

BOLAGSINFORMATION

Firmanamn: Xintela AB (publ)
Organisationsnummer: 556780-3480
Juridisk form: Publikt aktiebolag
Säte: Lund
Handelsplats: Nasdaq First North
Adress: Medicon Village, 223 81 Lund
Telefon: +46 46 275 65 00
Hemsida: www.xintela.se

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.

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

Xintela AB (publ)
Medicon Village
223 81 Lund
046 275 65 00
www.xintela.se