



Q4 2025

BOKSLUTSKOMMUNIKÉ JANUARI-DECEMBER
XINTELA AB (PUBL)

XSTEM förbereds för
nästa kliniska studie på
artrospatienter

Vår svårläkta bensårs-
studie med XSTEM har
avslutats

Vår GMP-verksamhet är
en viktig inkomstkälla

Sammanfattning av delårsrapporten

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

Koncernen

Fjärde kvartalet 2025

- » Nettoomsättningen uppgick till 415 (1 090) KSEK.
- » Resultatet före skatt uppgick till -17 343 (-11 712) KSEK.
- » Resultatet per aktie* uppgick till -0,02 (-0,02) SEK.

Helåret 2025

- » Nettoomsättningen uppgick till 2 282 (4 215) KSEK.
- » Resultatet före skatt uppgick till -50 158 (-41 534) KSEK.
- » Resultatet per aktie* uppgick till -0,07 (-0,07) SEK.

Moderbolaget

Fjärde kvartalet 2025

- » Nettoomsättningen uppgick till 415 (1 090) KSEK.
- » Resultatet före skatt uppgick till -13 830 (-7 283) KSEK.

Helåret 2025

- » Nettoomsättningen uppgick till 2 282 (4 215) KSEK.
- » Resultatet före skatt uppgick till -40 856 (-31 508) KSEK.

Väsentliga händelser under fjärde kvartalet 2025

- » Xintela meddelar att Xintelas dotterbolag inom onkologi, Targinta AB, har inlett ett samarbete med Memorial Sloan Kettering Cancer Centers (MSK:s) Therapeutics Accelerator i New York, USA, för klinisk utveckling av integrin $\alpha 10\beta 1$ -riktade antikroppar, för behandling av patienter med aggressivt sarkom.
- » Xintela meddelar att den sista patienten har doserats i bolagets kliniska fas I/IIa studie med XSTEM® på patienter med svårläkta venösa bensår.
- » Xintela har genomfört en företrädesemission som tillförde bolaget ca 42 MSEK genom kontant betalning och genom kvittning. Bolaget har även upptagit ett lån om 20 MSEK.
- » Xintela beslutar om emission av teckningsoptioner till Fenja Capital inom ramen för ingånget låneavtal.

Väsentliga händelser efter periodens utgång

- » Xintela slutför klinisk studie med XSTEM på svårläkta bensår.

* Resultat per aktie: Periodens resultat som är hänförligt till moderföretagets aktieägare dividerat med 689 735 560 aktier, vilket är genomsnittligt antal aktier per 31 december 2025.
Vid samma period föregående år var genomsnittligt antal aktier 573 299 130 aktier.

** Soliditet: Eget kapital dividerat med totalt kapital.

Läsanvisningar

Med "Bolaget" avses Xintela AB (publ), organisationsnummer 556780-3480. Alla siffror anges i KSEK om inget annat anges. Belopp inom parentes: Jämförande period föregående år.

Varumärken

IP-portföljen inkluderar utöver patent, även i dagsläget sju varumärken – firmanamnen XINTELA® och TARGINTA®, XINMARK® som är namnet för Xintelas teknologiplattform, och XSTEM® som är namnet för Xintelas stamcellsplattform. EQSTEM® och CANISTEM® som är bolagets varumärken för stamcellsbehandling till häst respektive hund samt XACT® som är namnet på ett analytiskt test för broskceller.

Vd kommenterar, Q4 2025

Våra projekt fortsätter leverera och banar en spännande väg framåt

XSTEMs starka resultat i vår knäartrosstudie banar väg för partnerskap och fortsatt klinisk utveckling och Targinta har fått ny energi genom samarbetet med Memorial Sloan Kettering Cancer Center.

XSTEM förbereds för nästa kliniska studie på artrospatienter

Vår knäartrosstudie som avslutades i september 2025, visade förutom säkerhet att XSTEM-behandlingen ger en signifikant och klinisk relevant minskning av knäsmärta, förbättrad led-funktion, stoppad brosknedbrytning och förbättrad brosk- och benstruktur, 2 år efter behandling. Resultaten bekräftar en stark och bestående behandlingseffekt samt en sjukdoms-modifierande potential av XSTEM.

I en intervju av Professor Stephen Hall, som var Principal Investigator i vår knäartrosstudie, kommenterar han att han inte känner till någon annan artrosstudie som har sett så lovande ut som vår XSTEM studie. >> [Länk till intervjun.](#)

Våra fantastiska resultat från artrosstudien har lett till ett stort intresse från kliniker i Europa att samarbeta med Xintela genom prövarinitierade studier. Det gör det möjligt för oss att fortsätta generera kliniska resultat med XSTEM utan att ta på oss stora utvecklingskostnader. Vi har pågående diskussioner med två

kliniker där vi planerar vi för placebokontrollerade studier på knäartros och även på tumbasartros som är nästan lika vanligt som knäartros, särskilt hos kvinnor. Vi informerar mer om detta framöver.

Vår svårläkta bensårsstudie med XSTEM har avslutats

Vi har nu slutfört vår kliniska studie med XSTEM på svårläkta venösa bensår och planerar att rapportera resultaten i slutet av maj. Vi har tidigare meddelat att antalet patienter i studien har minskats från 12 till 6 och att vi fokuserar utvärderingen på säkerhet och tolerabilitet. Vi planerar nu för en prövarinitierad klinisk fas II studie med XSTEM på svårläkta sår i samarbete med Brännskadecentrum i Linköping.

Vår GMP-verksamhet är en viktig inkomstkälla

Parallellt med att vi producerar XSTEM för kliniska studier i vår egen GMP-anläggning har vi ambitionen att vår GMP*-verksamhet på sikt ska vara självförsörjande genom samarbeten, där vi processutvecklar och producerar andra cellbaserade produkter. Vi har pågående samarbeten med Region Östergötland och ►

“Professor Hall kommenterar att han inte känner till någon annan artrosstudie som har sett så lovande ut som vår XSTEM studie.”





med EQGen Biomedical som genererar intäkter och vi har även pågående diskussioner om ett nytt uppdrag.

I samarbetet med Region Östergötland har vi utvecklat en GMP-kompatibel process för att producera och kvalitetssäkra keratinocyter (hudceller) från hudbiopsier från brännskadade patienter. I nästa steg kommer vi producera keratinocyter för en klinisk studie på brännskador vilket kommer att fortsätta inbringa intäkter till vår GMP-verksamhet.

I samarbetet med EQGen Biomedical utvecklar vi en GMP-kompatibel produktionsprocess för stamcellsprodukten EQSTEM för hästar. Det kan även bli aktuellt för Xintela att producera EQSTEM och stamceller för andra djur för kliniska studier.

**GMP: Good Manufacturing Practice*

Förbereder för samarbetet med Memorial Sloan Kettering Cancer Center

Vi har tidigare meddelat att Xintelas dotterbolag inom onkologi, Targinta AB, har inlett ett samarbete med Memorial Sloan Kettering Cancer Center (MSK) för klinisk utveckling av Targintas riktade antikroppar för behandling av patienter med aggressivt sarkom.

För att möjliggöra för MSK att starta kliniska fas I/IIa-studier på patienter med aggressivt sarkom, behöver vi genomföra prekliniskt utvecklingsarbete inklusive GMP-produktion av vald antikropp samt toxikologiska studier, och förbereda en IND (Investigational New Drug) för FDA godkännande. Vi planerar nu för det prekliniska arbetet och utvärderar offerter för GMP-produktion av antikroppen samtidigt som vi utvärderar finansieringsmöjligheter, även tillsammans med MSK.

Siktet inställt på partnerskap och kommersiella avtal för XSTEM

Med våra fantastiska och konkurrenskraftiga resultat från vår knäartrosstudie lägger vi nu extra kraft på affärsutveckling för partnerskap och kommersiella avtal och vi har pågående diskussioner med potentiella partners och licenstagare. Vår strategi är först och främst att hitta en strategisk partner för att accelerera XSTEMs väg till en godkänd produkt för artros.

Genomförd kapitalresning

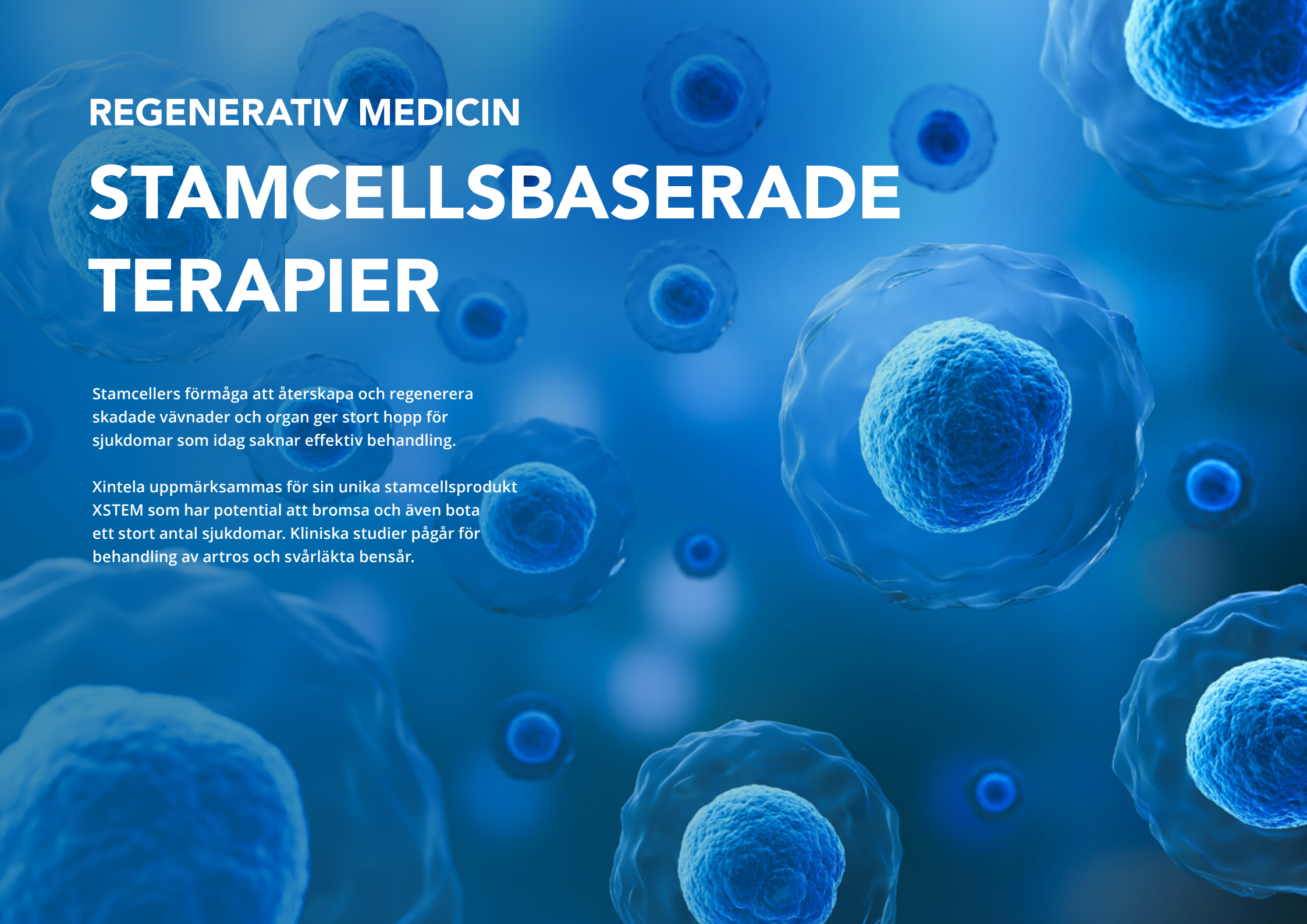
Vi genomförde i november en företrädesemission som tillförde Xintela cirka 42,0 MSEK, före emissionskostnader, varav cirka 18,0 MSEK var kontant betalning och cirka 24,0 MSEK var kvittning av lån från Flerie. Därtill har vi tagit ett lån från Fenja Capital II A/S om 20 MSEK.

Fortsatt finansiering av våra verksamheter

Vår ambition är att finansieringen av våra verksamheter framöver till stor del ska kunna ske med intäkter från partnerskap och licensiering samt från tjänsteuppdrag kopplade till vår GMP-produktionsverksamhet. Vi arbetar med externa konsulter med omfattande erfarenhet inom affärsstrategi, affärsutveckling och ut-licensiering för att förstärka vår affärsutvecklingskapacitet och öka möjligheten till partnerskap och tidiga intäkter. Parallellt arbetar vi med olika fortsatta finansieringslösningar för både Xintela och Targinta, som kapitalanskaffning, bidrag och lån.

Evy Lundgren-Åkerlund

Verkställande direktör, Xintela AB (publ)

The background of the entire slide is a deep blue color, populated with numerous 3D-rendered stem cells. These cells are depicted with a textured, bumpy surface and a darker, more defined nucleus in the center. They are scattered across the frame, with some appearing larger and more prominent than others, creating a sense of depth and biological activity.

REGENERATIV MEDICIN

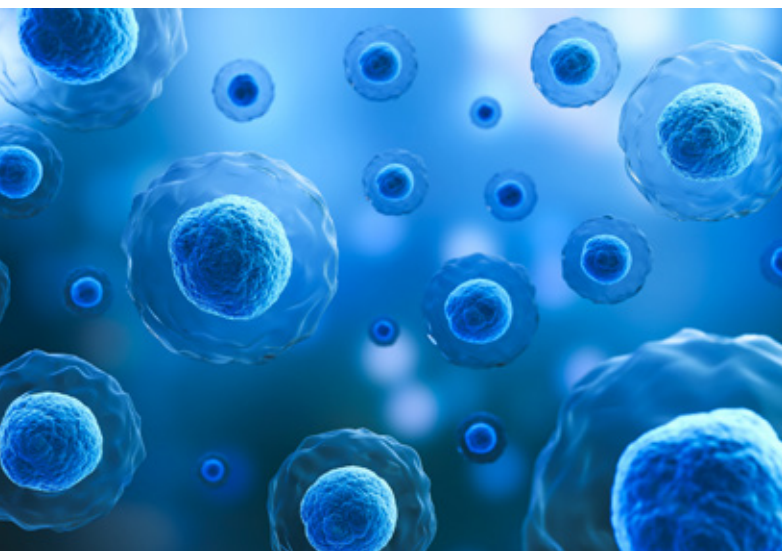
STAMCELLSBASERADE TERAPIER

Stamcellers förmåga att återskapa och regenerera skadade vävnader och organ ger stort hopp för sjukdomar som idag saknar effektiv behandling.

Xintela uppmärksammas för sin unika stamcellsprodukt XSTEM som har potential att bromsa och även bota ett stort antal sjukdomar. Kliniska studier pågår för behandling av artros och svårläkta bensår.

Xintela är starkt positionerat för att utveckla och kommersialisera säkra och effektiva stamcellsbehandlingar

Xintela har utvecklat den konkurrenskraftiga stamcellsprodukten XSTEM som består av integrin $\alpha 10\beta 1$ -selektade mesenkymala stamceller. Genom det unika selektionssteget i produktionsprocessen kan homogena stamceller av hög och reproducerbar kvalitet framställas. XSTEM produceras i den egna GMP-anläggning och är patentskyddad både som produkt och för terapeutisk användning inom alla indikationer.



Mesenkymala stamceller har terapeutiska egenskaper

Xintela utvecklar stamcellsbaserade behandlingar från allogena (donerade) mesenkymala stamceller som isoleras från fettväv från friska vuxna donatorer. Stamceller från en donator kan behandla ett stort antal patienter, vilket avsevärt minskar kostnaden för XSTEM jämfört med patientegna (autologa) stamceller. En viktig egenskap hos mesenkymala stamceller är deras förmåga att omvandlas till olika celltyper för att 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 egna produktionsanläggning har Xintela full kontroll över stamcellsproduktionen vilket avsevärt minskar risker som oväntade produktionskostnader och förseningar. Bolagets strategi är att etablera Xintela som producent av stamcellsprodukter som utvecklas i samarbete med partners samt att även erbjuda utveckling och produktion av andra avancerade terapiprodukter (ATMP).

ARTROS

Artros är en ledsjukdom som karakteriseras av nedbrytning av ledbrusk 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

Svårsläkta 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 svårsläkta bensår omfattar kompressionstekniker och olika kirurgiska tekniker, men det saknas effektiva läkemedel. [1,2]



Starka och bestående 24-månaders resultat med XSTEM i artrosstudien

XSTEM visar sjukdomsmodifierande potential på knäartros

Xintela har genomfört en klinisk studie (fas I/IIa) med stamcellsprodukten XSTEM i Australien, på patienter med medelsvår knäartros (Kellgren-Lawrence grad II-III).

XSTEM visar utmärkta och bestående resultat 24 månader efter behandling. I studien har tre olika dosnivåer av XSTEM (4, 8 och 16 miljoner stamceller) på totalt 24 patienter (åtta patienter/dosnivå) utvärderats. Patienter som erhöll de två lägsta dosnivåerna av XSTEM avslutade studien 18 månader efter behandling och resultaten har tidigare presenterats i en interimrapport. Patienter på den högsta dosnivån har utvärderats efter ytterligare sex månader, 24 månader efter behandling. Resultaten fortsätter visa att XSTEM är säker samt att behandlingen ger en signifikant och klinisk relevant minskning av knäsmärta, förbättrad ledfunktion och även förbättrad brosk- och benstruktur vilket bekräftar en långvarig behandlingseffekt och visar även att XSTEM har en sjukdomsmodifierande potential.

Klinisk studie på svårsläkta venösa bensår har avslutats

En klinisk studie med XSTEM har genomförts på svårsläkta venösa bensår. Sex patienter har behandlats med XSTEM eller placebo som applicerats på såret och utvärderats under tio veckor och efter fyra månader. Det primära målet med studien är att visa att behandlingen är säker. Studien har avslutats och färdigställande av rapport pågår. En stor del av studien har finansierats av ett bidrag från Vinnova.

Marknad

Artros

År 2024 uppskattades den globala marknaden för artrosbehandlingar till 9,13 miljarder USD, och marknaden förväntas nå 13,57 miljarder USD år 2030, med en genomsnittlig årlig tillväxttakt på nästan 7 % från 2025 till 2030. Denna betydande tillväxt drivs av den ökande förekomsten av artros, särskilt bland den åldrande befolkningen, och betydande FoU-investeringar i nya behandlingar. [3]

Venösa bensår

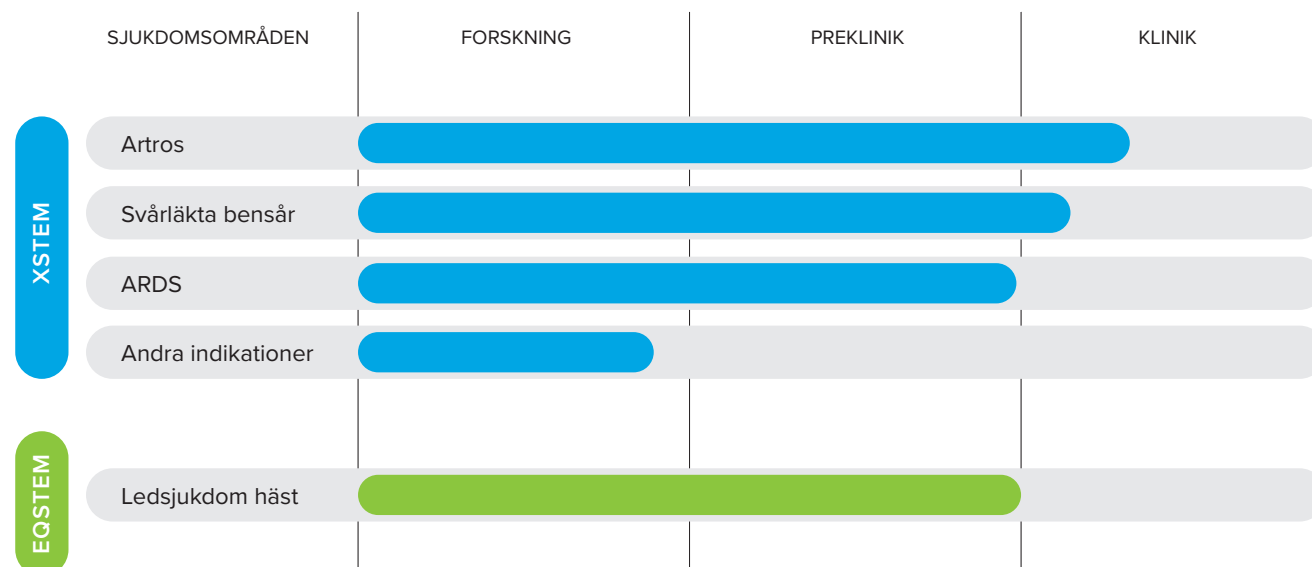
Den globala marknaden för venösa bensår uppgick till 2,25 miljarder USD år 2024 och förväntas växa ytterligare från 2,57 miljarder USD år 2025 till cirka 8,47 miljarder USD år 2034, med en genomsnittlig årlig tillväxttakt på mer än 14 % från 2025 till 2034. Marknaden upplever en betydande tillväxt driven av den ökande förekomsten av kronisk venös insufficiens och en åldrande befolkning, vilket skapar ett behov av effektiva sårvårdslösningar. Framsteg inom kompressionsbehandlingar, bioaktiva terapier och regenerativa behandlingar förbättrar läkningsresultaten och minskar återfallsfrekvensen, vilket stöder marknadstillväxten. [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.



Knäartrosstudien har avslutats 24 månader efter XSTEM behandling

Den kliniska studien (fas I/IIa), har utvärderat tre olika dosnivåer av XSTEM på totalt 24 patienter (åtta patienter/dosnivå) med knäartros. Alla patienter har avslutat 18-månaders-uppföljningen och högsta dosnivån har dessutom utvärderats efter ytterligare sex månader. Slutanalysen visar säkerhet och positiva effekt data.

Svårläkta bensårsstudien har avslutats

Den kliniska studien (fas I/IIa) har utvärderat XSTEM för behandling av svårläkta venösa bensår. Säkerhets- och effektaavläsning har skett veckovis under tio veckor samt fyra månader efter behandling. Studien har avslutats och färdigställande av rapport pågår.

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.

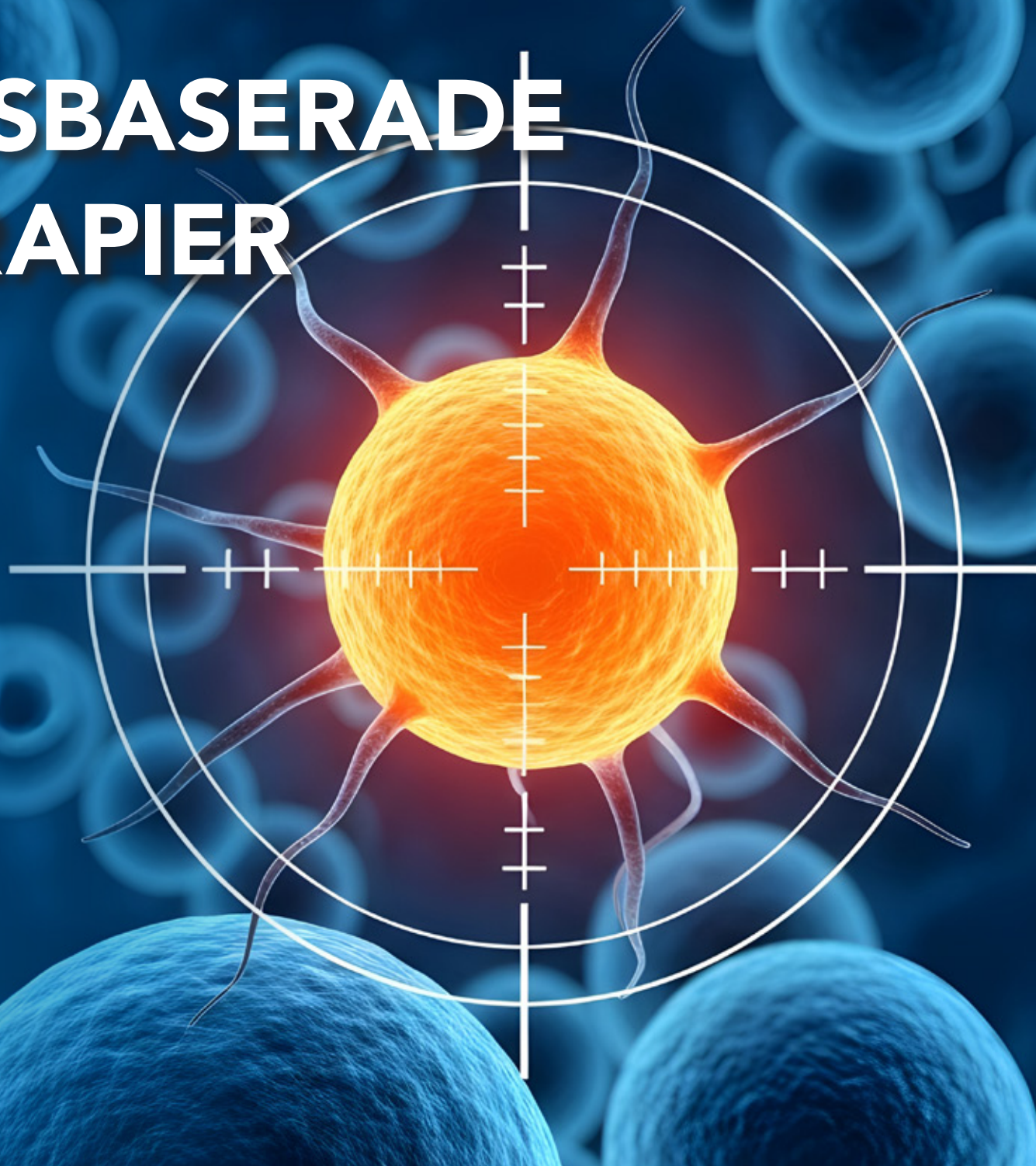
EQSTEM har sjukdomsmodifierande effekt på artros i preklinisk modell

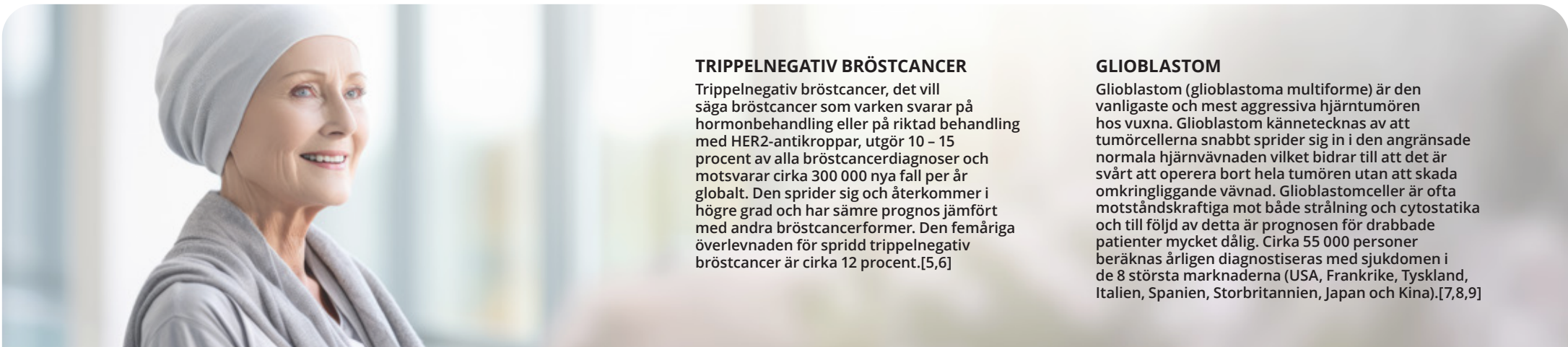
Xintela har utvecklat stamcellsprodukten EQSTEM för behandling av ledsjukdom hos hästar. Resultat från två prekliniska studier på hästar med post-traumatisk artros visar sjukdomsmodifierande effekt av EQSTEM med minskad hälta och minskade brosk och bensador. Xintela har tecknat samarbets- och licensavtal 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 aggressiva cancerformer som 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 Antibody-Drug Conjugate (ADC) och är beväpnad med ett kraftfullt

toxin som har avdödande effekt på cancerceller. TARG9 har visat signifikant hämmande effekt på tillväxt av 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.

Samarbete med Memorial Sloan Kettering Cancer Center

Targinta har inlett ett samarbete med Memorial Sloan Kettering Cancer Centers (MSK:s) Therapeutics Accelerator i New York för att kliniskt utveckla Targintas integrin $\alpha 10\beta 1$ -riktade antikroppar för behandling av patienter med aggressivt sarkom.



FINANSIELLA RAPPORTER

Koncernen

Resultaträkning i sammandrag

Resultat

Rörelseresultatet för fjärde kvartalet uppgick till -15 596 (-10 880) KSEK för koncernen.

Kostnaderna för forskning och utveckling står för den största delen av koncernens kostnader och uppgick för perioden oktober till december till -12 247 (-9 417) KSEK.

Marknad- och försäljningskostnader uppgick för kvartalet till -1 027 (-737) KSEK för koncernen.

De administrativa kostnaderna uppgick för perioden till -2 737 (-1 849) KSEK för koncernen.

Resultat före skatt för perioden uppgick till -17 343 (-11 712) KSEK för koncernen.

Under rubriken "Skatt på periodens resultat" är det uppbokat 654 (1 307) KSEK som en intäkt. Detta avser den bedömda storleken på den återbetalning av skatt som kommer att utbetalas av det Australiensiska skatteverket till Xindu, för delar av de kostnader dotterbolaget Xindu har för de kliniska studierna under perioden oktober till december 2025.

(KSEK)	Kvartal 4		Helår	
	2025-10-01	2024-10-01	2025-01-01	2024-01-01
	2025-12-31	2024-12-31	2025-12-31	2024-12-31
Rörelsens intäkter				
Nettoomsättning	415	1 090	2 282	4 215
Kostnad sålda varor	0	0	0	0
Bruttovinst	415	1 090	2 282	4 215
Rörelsens kostnader				
Forsknings- och utvecklingskostnader	-12 247	-9 417	-35 953	-33 221
Försäljningskostnader	-1 027	-736	-3 701	-3 263
Administrationskostnader	-2 737	-1 817	-9 312	-7 178
Övriga rörelseintäkter	0	0	0	0
Övriga rörelsekostnader	0	0	0	0
Rörelseresultat	-15 596	-10 880	-46 684	-39 447
Resultat från finansiella poster				
Finansiella intäkter	0	1	13	26
Finansiella kostnader	-1 747	-833	-3 487	-2 113
Resultat före skatt	-17 343	-11 712	-50 158	-41 534
Skatt på periodens resultat	654	1 307	1 594	2 344
Periodens resultat	-16 689	-10 405	-48 564	-39 190
Resultat per aktie, SEK	-0,02	-0,02	-0,07	-0,07

Koncernen

Balansräkning i sammandrag

Finansiell ställning

Den 31 december 2025 uppgick koncernens likvida medel till 23 208 (16 680) KSEK. Totala tillgångar för koncernen uppgick till 29 026 (24 798) KSEK.

(KSEK)	2025-12-31	2024-12-31
TILLGÅNGAR		
Anläggningstillgångar		
Materiella anläggningstillgångar	320	785
Anläggningstillgångar sammanlagt	320	785
Omsättningstillgångar		
Varulager	705	715
Kundfordran	0	1 361
Skattefordran	0	257
Övriga fordringar	3 328	3 092
Förutbetalda kostnader	1 465	1 907
Likvida medel	23 208	16 680
Omsättningstillgångar sammanlagt	28 705	24 013
SUMMA TILLGÅNGAR	29 025	24 798
EGET KAPITAL OCH SKULDER		
Eget kapital, koncernen		
Aktiekapital	25 838	19 974
Övrigt tillskjutet kapital	419 723	376 557
Reserver	765	555
Balanserat resultat inkl årets resultat	-451 599	-403 036
Eget kapital sammanlagt	-5 273	-5 950
Kortfristiga skulder		
Leverantörsskulder	5 149	2 837
Skatteskuld	161	0
Övriga skulder	22 417	24 586
Upplupna kostnader och förutbetalda intäkter	6 572	3 325
Kortfristiga skulder sammanlagt	34 299	30 748
SUMMA EGET KAPITAL OCH SKULDER	29 025	24 798

Koncernen

Kassaflödesanalys i sammandrag

Kassaflöde och investeringar

Koncernens kassaflöde för perioden oktober till december 2025 var 19 805 (15 114). Investeringarna för perioden uppgick till 0 (0) KSEK för koncernen.

(KSEK)	Kvartal 4		Helår	
	2025-10-01 2025-12-31	2024-10-01 2024-12-31	2025-01-01 2025-12-31	2024-01-01 2024-12-31
Den löpande verksamheten				
Rörelseresultat	-15 595	-10 881	-46 684	-39 447
Avskrivningar	151	-86	606	552
Inbetalda skatter	0	0	2 049	3 972
Finansiella intäkter	0	1	13	26
Finansiella kostnader	-1 747	-833	-3 487	-2 113
Kassaflöde från den löpande verksamheten före förändring i rörelsekapital	-17 191	-11 799	-47 503	-37 010
Förändring i rörelsekapital				
Ökning/minskning fordringar	732	-3 497	1 834	73
Ökning/minskning av kortfristiga skulder	-2 155	1 318	4 051	-3 767
Förändring i rörelsekapital	-1 423	-2 179	5 885	-3 694
Kassaflöde från den löpande verksamheten	-18 614	-13 978	-41 618	-40 704
Investeringsverksamhet				
Ökning/minskning av materiella tillgångar	0	0	0	0
Ökning/minskning av immateriella tillgångar	0	0	0	0
Ökning/minskning av finansiella tillgångar	0	0	0	0
Kassaflöde från investeringsverksamheten	0	0	0	0
Finansieringsverksamhet				
Nyemission, TO3	0	29 092	10 110	29 594
Nyemission, december	38 919	0	38 919	0
Bryggglån Flerie	-20 500	0	-20 500	20 500
Bryggglån Fenja	20 000	0	20 000	0
Kassaflöde från finansieringsverksamheten	38 419	29 092	48 529	50 094
Förändring av likvida medel	19 805	15 114	6 911	9 390
Likvida medel vid periodens början	3 381	1 338	16 680	7 809
Omräkningsdifferens	22	228	-383	-519
Likvida medel vid periodens slut	23 208	16 680	23 208	16 680

Koncernen

Förändring av eget kapital i sammandrag

(KSEK)	Aktiekapital	Övrigt tillskjutet kapital	Reserver	Balanserat resultat	Totalt
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
Ingående balans 1 januari 2025	19 974	376 557	555	-403 036	-5 950
Omräkningsdifferens/Övriga justeringar	0	0	210	0	210
Nyemission, TO3 juni	1 013	9 117	0	0	10 130
Nyemission, TO3 kostnader	0	-20	0	0	-20
Nyemission, dec	4 851	37 191	0	0	42 042
Nyemission, dec kostnader	0	-3 123	0	0	-3 123
Periodens resultat	0	0	0	-48 564	-48 564
Eget kapital 31 december 2025	25 838	419 722	765	-451 599	-5 273

Moderbolaget

Resultaträkning i sammandrag

Intäkter

Moderbolaget redovisar en nettoomsättning på 415 (1 090) KSEK för årets fjärde kvartal. Övriga intäkter uppgick till 0 (0).

Resultat

Rörelseresultatet för fjärde kvartalet uppgick till -12 254 (-6 754) KSEK för moderbolaget.

Kostnaderna för forskning och utveckling står för den största delen av Bolagets kostnader och uppgick för perioden oktober till december till -8 905 (-5 259) KSEK.

Marknad- och försäljningskostnader uppgick för kvartalet till -1 027 (-737) KSEK för moderbolaget.

De administrativa kostnaderna uppgick för perioden till -2 738 (-1 849) KSEK för moderbolaget.

De finansiella intäkterna uppgår till 171 (304) KSEK och avser internränta mellan Xintela och Xindu avseende perioden oktober till december 2025.

Resultat före skatt för perioden oktober till december uppgick till -13 830 (-7 283) KSEK för moderbolaget.

(KSEK)	Kvartal 4		Helår	
	2025-10-01 2025-12-31	2024-10-01 2024-12-31	2025-01-01 2025-12-31	2024-01-01 2024-12-31
Rörelsens intäkter				
Nettoomsättning	415	1 090	2 282	4 215
Kostnad sålda varor	0	0	0	0
Bruttovinst	415	1 090	2 282	4 215
Rörelsens kostnader				
Forsknings- och utvecklingskostnader	-8 905	-5 259	-28 228	-25 027
Försäljningskostnader	-1 027	-737	-3 701	-3 263
Administrationskostnader	-2 738	-1 849	-8 962	-6 711
Övriga rörelseintäkter	0	0	0	0
Övriga rörelsekostnader	0	0	0	0
Rörelseresultat	-12 254	-6 754	-38 608	-30 786
Resultat från finansiella poster				
Finansiella intäkter	171	304	1 220	1 376
Finansiella kostnader	-1 746	-833	-3 467	-2 099
Resultat efter finansiella poster	-13 830	-7 283	-40 856	-31 508
Bokslutsdispositioner	-2 669	-2 086	-2 669	-2 086
Skatt på årets resultat	0	0	0	0
Periodens resultat	-16 498	-9 370	-43 524	-33 595

Moderbolaget

Balansräkning i sammandrag

Finansiell ställning

Soliditeten för moderbolaget var 55 (54) procent den 31 december 2025 och det egna kapitalet uppgick till 39 411 (33 905) KSEK. Moderbolagets likvida medel uppgick till 22 806 (16 334) KSEK. Totala tillgångar för Moderbolaget uppgick till 71 421 (63 011) KSEK .

(KSEK)	2025-12-31	2024-12-31
TILLGÅNGAR		
Anläggningstillgångar		
Materiella anläggningstillgångar	201	495
Fordran dotterföretag	31 161	28 313
Andelar i dotterföretag	13 926	13 926
Anläggningstillgångar sammanlagt	45 288	42 734
Omsättningstillgångar		
Varulager	705	715
Kundfordran	0	1 361
Skattefordran	0	230
Övriga fordringar	1 618	481
Förutbetalda kostnader	1 004	1 156
Likvida medel	22 806	16 334
Omsättningstillgångar sammanlagt	26 133	20 277
SUMMA TILLGÅNGAR	71 421	63 011

(KSEK)	2025-12-31	2024-12-31
EGET KAPITAL OCH SKULDER		
Eget kapital, moderbolaget		
Aktiekapital	25 838	19 974
Överkursfond	419 723	376 557
Balanserat resultat	-362 626	-329 031
Periodens resultat	-43 524	-33 595
Eget kapital sammanlagt	39 411	33 905
Kortfristiga skulder		
Leverantörsskulder	4 950	1 663
Skatteskuld	161	0
Övriga skulder	22 182	24 164
Upplupna kostnader och förutbetalda intäkter	4 718	3 280
Kortfristiga skulder sammanlagt	32 011	29 107
SUMMA EGET KAPITAL OCH SKULDER	71 421	63 011

Moderbolaget

Kassaflödesanalys i sammandrag

Kassaflöde och investeringar

Moderbolagets kassaflöde för perioden oktober till december var 20 554 (15 003) KSEK. Investeringarna för perioden uppgick till 2 147 (-1 288) KSEK.

(KSEK)	Kvartal 4		Helår	
	2025-10-01	2024-10-01	2025-01-01	2024-01-01
	2025-12-31	2024-12-31	2025-12-31	2024-12-31
Den löpande verksamheten				
Rörelseresultat	-12 253	-6 754	-38 608	-30 785
Avskrivningar	74	135	294	539
Erhållna finansiella intäkter	171	304	1 220	1 376
Utbetalda finansiella kostnader	-1 746	-833	-3 467	-2 099
Kassaflöde från den löpande verksamheten före förändring i rörelsekapital	-13 755	-7 147	-40 562	-30 969
Förändring i rörelsekapital				
Ökning/minskning fordringar	-71	-1 170	617	-1 380
Ökning/minskning av kortfristiga skulder	-3 517	-2 397	3 405	-1 956
Förändring i rörelsekapital	-3 589	-3 567	4 021	-3 336
Kassaflöde från den löpande verksamheten	-17 343	-10 714	-36 540	-34 305
Investeringsverksamhet				
Ökning/minskning av materiella tillgångar	0	0	0	0
Ökning/minskning av fordringar dotterbolag	-522	-3 374	-5 517	-6 546
Kassaflöde från investeringsverksamheten	-522	-3 374	-5 517	-6 546
Finansieringsverksamhet				
Nyemission, TO3	0	29 092	10 110	29 594
Nyemission, december	38 919	0	38 919	0
Bryggglån Flerie	-20 500	0	-20 500	20 500
Bryggglån Fenja	20 000	0	20 000	0
Kassaflöde från finansieringsverksamheten	38 419	29 092	48 529	50 094
Förändring av likvida medel	20 554	15 003	6 472	9 242
Likvida medel vid periodens början	2 252	1 331	16 334	7 092
Likvida medel vid periodens slut	22 806	16 334	22 806	16 334

Moderbolaget

Eget kapital i sammandrag

(KSEK)	Aktiekapital	Överkurs-fond	Balanserat resultat	Periodens resultat	Totalt
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
Ingående balans 1 januari 2025	19 974	376 557	-329 031	-33 595	33 905
Omföring föregående års resultat	0	0	-33 595	33 595	0
Nyemission, TO3 juni	1 013	9 117	0	0	10 130
Nyemission, TO3 kostnader	0	-20	0	0	-20
Nyemission, dec	4 851	37 191	0	0	42 042
Nyemission, dec kostnader	0	-3 123	0	0	-3 123
Periodens resultat	0	0	0	-43 524	-43 524
Eget kapital 31 december 2025	25 838	419 722	-362 626	-43 524	39 411

Styrelsens och vd:s försäkran



Gregory Batcheller



Maarten de Chateau



Thomas Eldered



Lars Hedbys



Hans-Joachim Simons



Evy Lundgren-Åkerlund

Styrelsen och verkställande direktören försäkrar att denna delårsrapport ger en rättvisande bild över utvecklingen och bolagets verksamhet, ställning och resultat samt beskriver väsentliga risker och osäkerhetsfaktorer som bolaget står inför.

Delårsrapporten har inte granskats av bolagets revisorer.

Lund den 27 februari 2026

Gregory Batcheller
Styrelsens ordförande

Maarten de Chateau
Styrelseledamot

Thomas Eldered
Styrelseledamot

Lars Hedbys
Styrelseledamot

Hans-Joachim Simons
Styrelseledamot

Evy Lundgren-Åkerlund
Verkställande direktör

Övrig information

Aktien

Aktien i Xintela AB (publ) noterades den 22 mars 2016 på Nasdaq First North Growth Market i Stockholm och handlas under kortnamnet XINT. First North Growth Market är en alternativ marknadsplats som drivs av en börs inom NASDAQ OMX-koncernen. Bolag på First North Growth Market är inte underställda samma regler som bolag på den reglerade huvudmarknaden. I stället är de underställda ett mindre långtgående regelverk anpassat för små tillväxtbolag. Risken vid en investering i ett bolag på First North Growth Market kan därför vara högre än vid en investering i ett bolag på huvudmarknaden. Alla bolag med aktier som handlas på First North Growth Market har en Certified Adviser som övervakar att reglerna följs. Börsen prövar ansökan om upptagande till handel. Xintelas Certified Adviser på Nasdaq First North Growth Market är Tapper Partners AB.

Per den 31 december 2025 uppgick antalet aktier till 861 266 841 stycken. Det finns ett aktieslag. Varje aktie medför lika rätt till andel i Bolagets tillgångar och resultat samt berättigar till en röst på bolagsstämma.

Finansiell rapportering i enlighet med K3

Denna rapport har upprättats i enlighet med BFAR 2012:1 Årsredovisning och Koncernredovisning (K3) och redovisningsprinciperna är oförändrade jämfört med de som tillämpats i årsredovisningen för 2024. För fullständiga redovisningsprinciper hänvisas till årsredovisningen 2024.

	Jan - Dec 2025	Jan - Dec 2024
Antal aktier före full utspädning	861 266 841	665 798 032
Antal aktier efter full utspädning	897 152 959	704 809 082
Resultat per aktie före och efter full utspädning	-0,07	-0,07
Genomsnittligt antal aktier före full utspädning	689 735 560	573 299 130
Genomsnittligt antal aktier efter full utspädning	725 621 678	612 310 180

Koncernredovisning

Koncernredovisningen omfattar de företag i vilket moderföretaget direkt eller indirekt innehar mer än hälften av rösterna för samtliga andelar, eller på annat sätt har ett bestämmande inflytande enligt ÅRL 1:4. Företagets resultat ingår i koncernens resultat från och med förvärvstidpunkten fram till och med det avyttras. Utländska dotterbolagets bokslut har omräknats enligt dagskursmetoden. Samtliga poster i balansräkningen har omräknats till balansdagskurs. Alla poster i resultaträkningen har omräknats till genomsnittskurs under räkenskapsåret. Differenser som uppkommer redovisas direkt i eget kapital.

Granskning av revisor

Delårsrapporten har inte varit föremål för granskning av Bolagets revisor.

Kommande finansiella rapporter

Delårsrapport Q1 2026: 29 maj 2026
Delårsrapport Q2 2026: 28 augusti 2026
Delårsrapport Q3 2026: 27 november 2026
Delårsrapport Q4 2026: 26 februari 2027

Årsstämma och årsredovisningens tillgänglighet

Årsstämma kommer att hållas i Lund den 22 maj 2026 klockan 09.00. Årsredovisningen kommer att finnas tillgänglig senast tre veckor innan årsstämman.

Utdelning

Styrelsen föreslår ingen vinstutdelning för räkenskapsåret 2025.

Risker och osäkerhetsfaktorer

Begränsade resurser

Xintela är ett litet företag med begränsade resurser vad gäller ledning, administration och kapital. För genomförandet av strategin är det av vikt, att resurserna disponeras på ett för Bolaget optimalt sätt. Det finns en risk att Bolagets resurser inte räcker till och därmed drabbas av finansiellt och operativt relaterade problem. Bolagets förmåga att fortsätta sin verksamhet är beroende av att det pågående arbetet med bolagets finansiering blir framgångsrikt. Det pågår ett fokuserat arbete med att säkerställa bolagets framtida finansiering och styrelsens bedömning är att vi framgångsrikt kommer att säkerställa kommande finansieringsbehov.

Beroende av nyckelpersoner och medarbetare

Xintela baserar sin framgång på ett fåtal personers kunskap, erfarenhet och kreativitet. Bolaget är beroende av att i framtiden kunna finna kvalificerade medarbetare. Bolaget arbetar hårt med att minska beroendet genom en god dokumentation av rutiner och arbetsmetoder.

Intjäningsförmåga och kapitalbehov

Utveckling av läkemedel är en tids- och kostnadskrävande verksamhet. Det kan inte uteslutas att det tar längre tid än beräknat, innan Bolaget når ett positivt kassaflöde. För att täcka dessa kostnader kan Xintela komma att ha behov av att anskaffa nytt kapital. Det finns inga garantier att det i så fall kan anskaffas på för aktieägare fördelaktiga villkor. Ett misslyckande i att generera vinster i tillräcklig omfattning kan påverka Bolagets marknadsvärde.

Försäljningsrisk

Det går inte att med säkerhet fastslå att de produkter som Bolaget utvecklar får det positiva mottagande på marknaden som förespeglats i den här delårsrapporten. Kvantiteten av sålda produkter kan bli lägre och tiden det tar att etablera sig på marknaden kan vara längre än vad Bolaget i dagens skede har anledning att tro.

Ordlista och källhänvisningar

Ordlista

GMP Good Manufacturing Practice
CDMO Contract Development and Manufacturing Organization

Källhänvisningar:

- [1] Global Data 2018
- [2] Markets and Markets 2020
- [3] <https://www.grandviewresearch.com/industry-analysis/osteoarthritis-therapeutics-market-report>
- [4] <https://www.precedenceresearch.com/venous-leg-ulcer-market>
- [5] [https://www.cancer.org/cancer/breast-cancer/understanding-a-breast-cancer-diagnosis/types-of-breast-cancer/triple-negative.html#:~:text=Triple%2Dnegative%20breast%20cancer%20\(TNBC,of%20the%20protein%20called%20HER2](https://www.cancer.org/cancer/breast-cancer/understanding-a-breast-cancer-diagnosis/types-of-breast-cancer/triple-negative.html#:~:text=Triple%2Dnegative%20breast%20cancer%20(TNBC,of%20the%20protein%20called%20HER2)
- [6] American Cancer Society <https://www.cancer.org/cancer/breast-cancer/understanding-a-breast-cancer-diagnosis/types-of-breast-cancer/triple-negative.html>
- [7] WebMD: <https://www.webmd.com/cancer/brain-cancer/what-is-glioblastoma#1>
- [8] American Association of Neurological Surgeons: <https://www.aans.org/en/Patients/Neurosurgical-Conditions-and-Treatments/Glioblastoma-Multiforme>
- [9] Global Data: Epidemiology and Market size Database
- [10] American Cancer Society <https://www.cancer.org/cancer/breast-cancer/understanding-a-breast-cancer-diagnosis/types-of-breast-cancer/triple-negative.html>
- [11] GlobalData: Glioblastoma Multiforme (GBM) Opportunity Analysis and Forecast to 2027

Xintela – för liv i rörelse

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

Xintela har genomfört kliniska studier med stamcellsprodukten XSTEM för behandling av knäartros och svårläkta venösa bensår. Målet är att visa att behandlingen är säker men även undersöka XSTEMs förmåga att reparera skadat ledbrosk och förbättra ledens funktion samt att läka bensår och därmed minska smärtan och lidandet för ett stort antal patienter. Resultat från knäartrosstudien visar en sjukdomsmodifierande potential av XSTEM.

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

