



Q1 2025

DELÅRSRAPPORT JANUARI-MARS
XINTELA AB (PUBL)

XSTEM visar utmärkta
18-månaders resultat i
artrosstudien

Samarbets- och
licensavtal tecknat
med EQGen
Biomedical

Fortsatt stark
utveckling av vår
patentportfölj



Sammanfattning av delårsrapporten

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

Koncernen

Första kvartalet 2025

- » Nettoomsättningen uppgick till 140 (299) KSEK.
- » Resultatet före skatt uppgick till -10 427 (-10 997) KSEK.
- » Resultatet per aktie* uppgick till -0,02 (-0,02) SEK.

Moderbolaget

Första kvartalet 2025

- » Nettoomsättningen uppgick till 140 (299) KSEK.
- » Resultatet före bokslutsdispositioner och skatt uppgick till -8 574 (-9 688) KSEK.

Väsentliga händelser under första kvartalet 2025

- » Xintelas interimsanalys 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 sjukdoms-modifierande potential av XSTEM vid behandling av artros.

* Resultat per aktie: Periodens resultat som är hänförligt till moderföretagets aktieägare dividerat med 665 798 032 aktier, vilket är genomsnittligt antal aktier per 31 mars 2025. Vid samma period föregående år var genomsnittligt antal aktier 567 006 473 aktier.

** Soliditet: Eget kapital dividerat med totalt kapital.

Väsentliga händelser efter periodens utgång

- » Xintela har genomfört en ändring av studieprotokollet för den kliniska fas I/IIa-studien med XSTEM på patienter med svår-läkta 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. ("EQGen") 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. EQGen får initialt globala rättigheter till Xintelas stamcellsteknologi för behandling av muskuloskeletala indikationer. Xintela och EQGen Biomedical kommer att samarbeta kring produkt- och processutveckling, samt regulatorisk, klinisk och kommersiell utveckling av EQSTEM, initialt för behandling av ledsjukdom hos hästar. Xintela kommer att erhålla en licensersättning om 1 miljon USD och aktier i EQGen till ett värde av 3 miljoner USD i samband med extern finansiering av EQGen, samt rörliga royalties upp till låga dubbelsiffriga procenttal. Vid signering erhåller Xintela 0,4 miljoner USD i handpenning för framtagning av en produktionsprocess för EQSTEM enligt GMP.

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, Q1 2025

Genombrott för våra stamcellprodukter XSTEM och EQSTEM

Vår interimsanalys visar säkerhet och starka effektresultat av XSTEM i artrosstudien och vi har landat ett samarbets- och licensavtal för klinisk utveckling och kommersialisering av EQSTEM.

XSTEM visar utmärkta 18-månaders resultat 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 interimsanalys, 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 förbättringar 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 indikerar även en sjukdomsmodifierande potential av XSTEM vid behandling av artros, vilket bekräftar att vår stamcellprodukt 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. Den högsta dosen förbättrade strukturen i benvävnaden och visade även en trend att stoppa brosknedbrytningen 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. Våra resultat från interimsanalysen av 18-månaders data kommer vara huvudbudskapet i vår slutrapport i september. Vi har beslutat att inte utöka studien med ytterligare patienter vilket var en möjlighet enligt studieupplägget. Istället har vi påbörjat planera för nästa kliniska steg i utvecklingen av XSTEM.

Vi har minskat antal patienter i vår studie på svårläkta venösa bensår

I vår pågående kliniska fas I/IIa-studie på patienter med svårläkta venösa bensår, har 4 patienter avslutat studien, 4 månader efter behandling, och den 5:e patienten kommer att avsluta

Vi närmar oss det sista tillfället att utnyttja teckningsoptionerna TO3, vilket kommer att äga rum 26 maj – 5 juni 2025.



studien inom kort. Vi har nyligen 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. 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 svårsläktade venösa bensår är en svår patientgrupp att rekrytera, trots att det är den största patientgruppen inom bensår. Det beror på att patienterna är oftast 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 svårsläktade sår, inklusive brännskador. Vi avser därför att fortsätta utvärdera XSTEM inom andra sårsläknings-indikationer där rekrytering av patienter kan ske snabbare och därmed påskynda XSTEMs väg till godkännande för sårsläkning. Detta kan på sikt även vara fördelaktigt för patienter med svårsläktade venösa bensår.

Vi undersöker för närvarande möjligheten att tillsammans med Brännskadecentrum i Linköping genomföra kliniska studier med XSTEM för behandling av brännskador och andra svårsläktade sår. Vi har tidigare, tillsammans med teamet på Brännskadecentrum, framgångsrikt genomfört sårsläkningsstudier i en pre-klinisk modell och visat utmärkt sårsläkningskapacitet av XSTEM.

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

Vi har tecknat ett samarbets- och licensavtal med 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.

Vår GMP-produktionsanläggning genererar betydande intäkter

Vi producerar själva XSTEM för kliniska studier i vår GMP-godkända produktionsanläggning, vilket ger oss flera fördelar inklusive lägre produktionskostnader, full kontroll och stor flexibilitet. Vi har även tillstånd att producera andra cell-baserade produkter och 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



“Vår ambition är att GMP-produktionsverksamheten ska vara självförsörjande och generera positivt kassaflöde till bolaget genom att sälja processutvecklings- och produktionstjänster till andra.”

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. Detta är i linje med vår ambition att GMP-produktionsverksamheten ska vara självförsörjande och generera positivt kassaflöde till bolaget genom att sälja processutvecklings- och produktionstjänster till andra.

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 produktpatentsökningar, 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 mål molekyl 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 samarbetspartner för att fortsätta den viktiga utvecklingen av Targintas läkemedelskandidater TARG9 och TARG10. Med vår unika cancer target, starka prekliniska resultat samt en stark patentportfölj, har vi en bra position för att ta projektet vidare.

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.

Det sista tillfället att använda teckningsoptionerna TO3

Jag vill passa på att påminna om det sista tillfället att utnyttja teckningsoptionerna TO3, vilket kommer att äga rum 26 maj - 5 juni 2025. Optionerna utfärdades i samband med företrädesemissionen i juli 2023, med rätt att teckna nya aktier vid fyra tillfällen under två år till priset 0,30 SEK per aktie. Tidpunkten för detta teckningstillfälle är mycket bra. Kursen på 0,30 SEK per aktie är en attraktiv rabatt jämfört med nuvarande aktiekurs och vi har en kommande värdehöjande milstolpe med den slutliga rapporten från artrosstudien. Vid de tre föregående tillfällena har optioner motsvarande 36 miljoner SEK utnyttjats. Flerie AB har utnyttjat samtliga sina optioner. I kommande och sista teckningstillfället kan kvarvarande optioner inbringa upp till ca 11,7 miljoner SEK 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 stamcellsbaserade behandlingar från allogena (donerade) mesenkymala stamceller som isoleras från fettväv från friska vuxna donatorer. Stamceller från en donator kan behandla ett stort antal patienter, vilket avsevärt minskar kostnaden för XSTEM jämfört med patientegna (autologa) stamceller. En viktig egenskap hos mesenkymala stamceller är deras förmåga att omvandlas till olika celltyper för att åter skapa och regenerera skadade vävnader och organ. De har även förmåga att stimulera celler i en skadad vävnad till egen reparation. Ytterligare en viktig egenskap är att stamcellerna utsöndrar olika substanser som kan reglera immunsystemets celler och som har anti-inflammatorisk effekt.



Stamcellsselektion – ett kritiskt steg i produktionen av XSTEM

Stamcellspreparationer framtagna från vävnader är heterogena, dvs de innehåller mer eller mindre kontaminerade celler som inte är stamceller. Vid utveckling av en stamcellsprodukt är detta ett problem både regulatoriskt och funktionellt. Xintela löser problemet genom att selektera (rena fram) stamceller med hjälp av en antikropp som binder till bolagets stamcellsmarkör, integrin $\alpha 10\beta 1$. På detta sätt kan homogena stamcellspreparationer av hög kvalitet framställas och som är likvärdiga mellan olika donatorer.



Egen GMP-produktion av stamceller

Stamcellerna produceras i bioreaktorer i den egna GMP-godkända anläggning och förvaras frysta inför behandling av patienter. Genom sin egna produktionsanläggning har Xintela full kontroll över stamcellsproduktionen vilket avsevärt minskar risker som oväntade produktionskostnader och förseningar. Bolagets strategi är att etablera Xintela som producent av stamcellsprodukter som utvecklas i samarbete med partners samt att även erbjuda utveckling och produktion av andra avancerade terapiprodukter (ATMP).

ARTROS

Artros är en ledsjukdom som karakteriseras av nedbrytning av ledbrusket 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 interimsanalys, 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

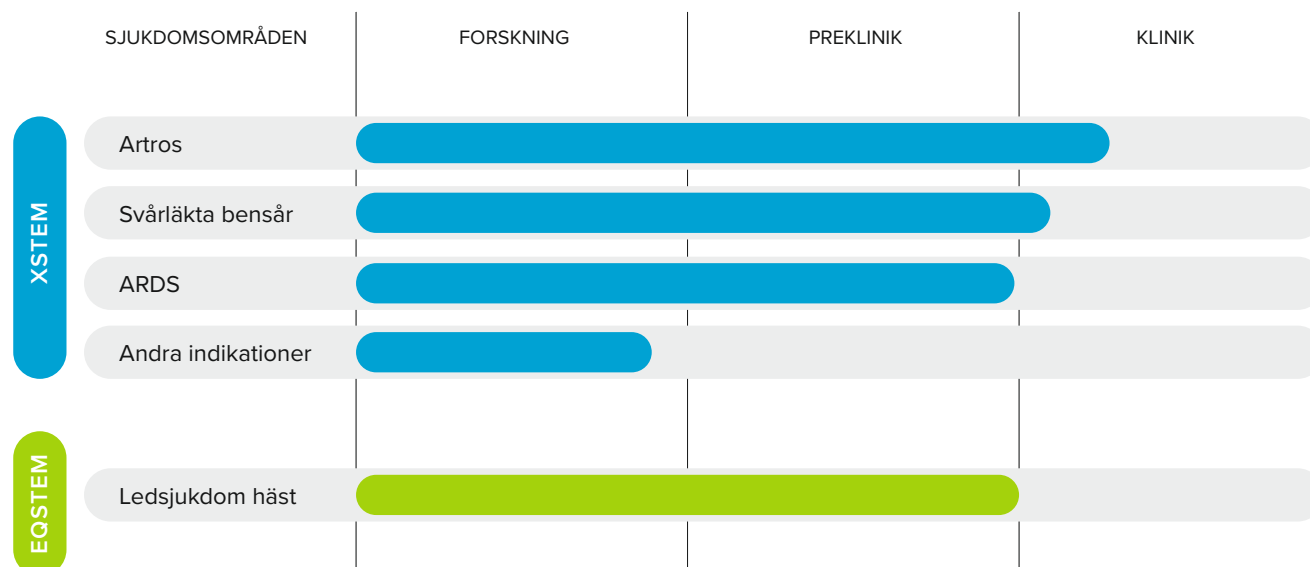
Under 2018 uppskattades den globala marknaden för behandling av venösa bensår till 2,95 miljarder USD, en siffra som förväntas öka till 4,84 miljarder USD år 2026 med en genomsnittlig årlig tillväxttakt på 6,4 procent. Ökningen beror delvis på att förekomsten av venösa bensår förväntas öka i takt med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

Kommersialiseringstrategi för XSTEM

Bolagets övergripande strategi är att ta stamcellsprojekten till Proof of Concept, genom klinisk fas I/IIa-studier, och därefter inleda partnerskap och ingå kommersiella avtal för fortsatt klinisk utveckling och vidare till global kommersialisering. Xintela är mycket aktiv i sitt affärsutvecklingsarbete och har dialog med flera potentiella partners och licenstagare inom läkemedelsindustrin.

En produktplattform för behandling av flera sjukdomar

Xintela har två kliniska studier pågående med stamcellsprodukten XSTEM, en inom artros och en inom svårläkta bensår samt genomfört ett projekt för behandling av 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 effektavläsning 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.

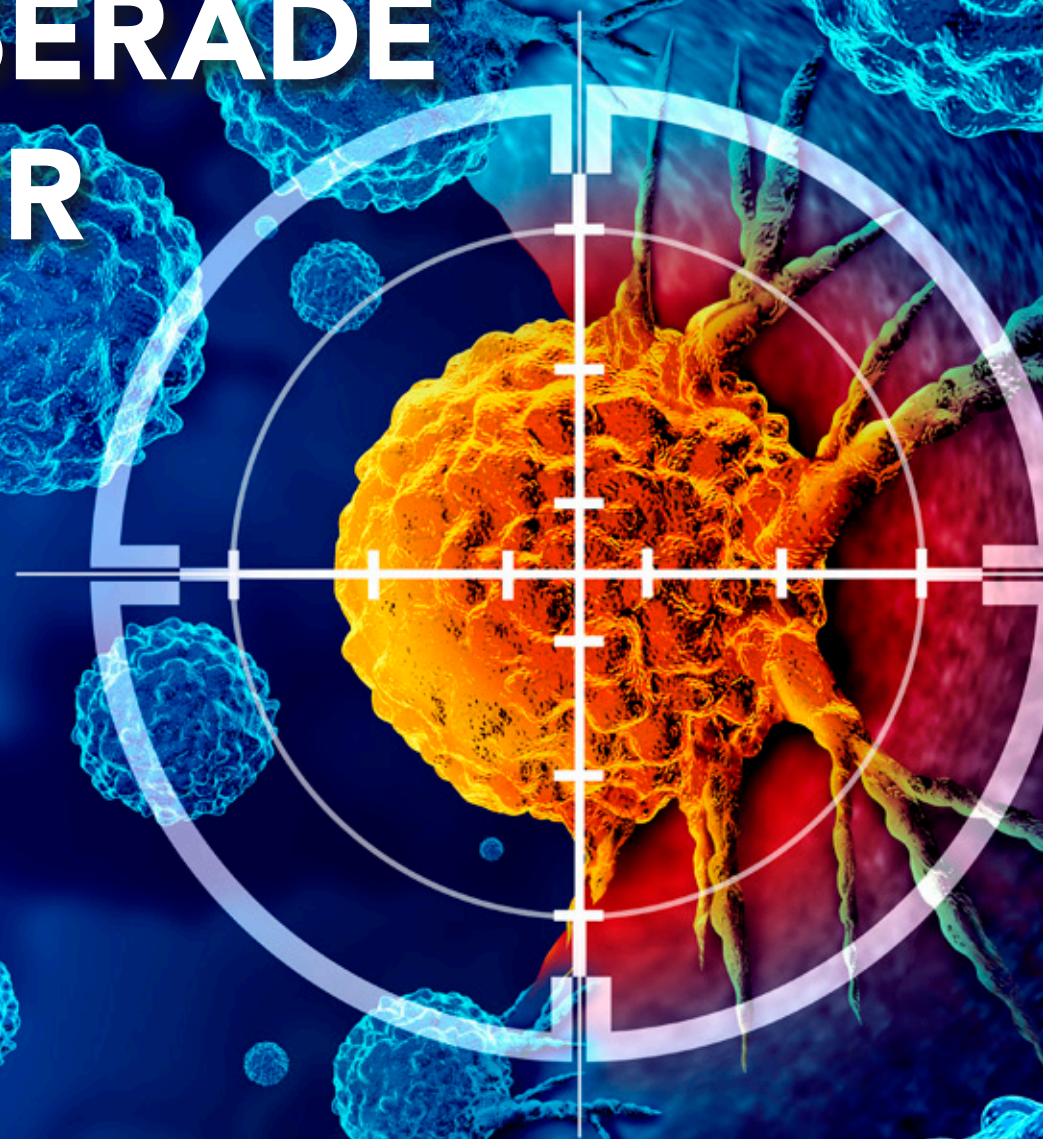
EQSTEM har sjukdomsmodifierande effekt på artros i preklinisk modell

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 cancertarget 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.



FINANSIELLA RAPPORTER

Koncernen

Resultaträkning i sammandrag

Resultat

Rörelseresultatet för första kvartalet uppgick till -10 094 (-10 802) KSEK för koncernen.

Kostnaderna för forskning och utveckling står för den största delen av koncernens kostnader och uppgick för perioden januari till mars till -7 299 (-8 350) KSEK.

Marknad- och försäljningskostnader uppgick för kvartalet till -915 (-845) KSEK för koncernen.

De administrativa kostnaderna uppgick för perioden till -2 020 (-1 906) KSEK för koncernen.

Resultat före skatt för perioden uppgick till -10 661 (-11 372) KSEK för koncernen.

Under rubriken "Skatt på periodens resultat" är det uppbokat 234 (375) 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 januari till mars 2025.

(KSEK)	Kvartal 1		Helår
	2025-01-01 2025-03-31	2024-01-01 2024-03-31	2024-01-01 2024-12-31
Rörelsens intäkter			
Nettoomsättning	140	299	4 215
Kostnad sålda varor	0	0	0
Bruttovinst	140	299	4 215
Rörelsens kostnader			
Forsknings- och utvecklingskostnader	-7 299	-8 350	-33 221
Försäljningskostnader	-915	-845	-3 263
Administrationskostnader	-2 020	-1 906	-7 178
Övriga rörelseintäkter	0	11	0
Övriga rörelsekostnader	0	-12	0
Rörelseresultat	-10 094	-10 802	-39 447
Resultat från finansiella poster			
Finansiella intäkter	5	0	26
Finansiella kostnader	-572	-570	-2 113
Resultat före skatt	-10 661	-11 372	-41 534
Skatt på periodens resultat			
	234	375	2 344
Periodens resultat	-10 427	-10 997	-39 190
Resultat per aktie, SEK			
	-0,02	-0,02	-0,06

Koncernen

Balansräkning i sammandrag

Finansiell ställning

Den 31 mars 2025 uppgick koncernens likvida medel till 6 398 (10 409) KSEK. Totala tillgångar för koncernen uppgick till 12 994 (22 084) KSEK.

(KSEK)	2025-03-31	2024-12-31
TILLGÅNGAR		
Anläggningstillgångar		
Immateriella anläggningstillgångar	0	0
Materiella anläggningstillgångar	669	785
Anläggningstillgångar sammanlagt	669	785
Omsättningstillgångar		
Varulager	746	715
Kundfordran	175	1 361
Skattefordran	218	257
Övriga fordringar	3 208	3 092
Förutbetalda kostnader	1 580	1 907
Likvida medel	6 398	16 680
Omsättningstillgångar sammanlagt	12 326	24 013
SUMMA TILLGÅNGAR	12 994	24 798
(KSEK)		
2025-03-31		
2024-12-31		
EGET KAPITAL OCH SKULDER		
Eget kapital, koncernen		
Aktiekapital	19 974	19 974
Övrigt tillskjutet kapital	376 557	376 557
Reserver	64	555
Balanserat resultat inkl årets resultat	-413 240	-403 036
Eget kapital sammanlagt	-16 645	-5 950
Kortfristiga skulder		
Leverantörsskulder	3 123	2 837
Skatteskuld	0	0
Övriga skulder	23 103	24 586
Upplupna kostnader och förutbetalda intäkter	3 414	3 325
Kortfristiga skulder sammanlagt	29 640	30 748
SUMMA EGET KAPITAL OCH SKULDER	12 994	24 798

Koncernen

Kassaflödesanalys i sammandrag

Kassaflöde och investeringar

Koncernens kassaflöde för perioden januari till mars 2025 var -10 214 (3 310). Investeringarna för perioden uppgick till 0 (0) KSEK för koncernen.

(KSEK)	Kvartal 1		Helår
	2025-01-01 2025-03-31	2024-01-01 2024-03-31	2024-01-01 2024-12-31
Den löpande verksamheten			
Rörelseresultat	-10 094	-10 802	-39 447
Avskrivningar	152	212	552
Inbetalda skatter	0	0	3 972
Finansiella intäkter	5	0	26
Finansiella kostnader	-572	-570	-2 113
Kassaflöde från den löpande verksamheten före förändring i rörelsekapital	-10 509	-11 160	-37 010
Förändring i rörelsekapital			
Ökning/minskning fordringar	1 405	-1 301	73
Ökning/minskning av kortfristiga skulder	-1 109	15 771	-3 767
Förändring i rörelsekapital	296	14 470	-3 694
Kassaflöde från den löpande verksamheten	-10 214	3 310	-40 704
Investeringsverksamhet			
Ökning/minskning av materiella tillgångar	0	0	0
Ökning/minskning av immateriella tillgångar	0	0	0
Ökning/minskning av finansiella tillgångar	0	0	0
Kassaflöde från investeringsverksamheten	0	0	0
Finansieringsverksamhet			
Nyemission, TO3	0	0	29 594
Bryggglån	0	0	20 500
Kassaflöde från finansieringsverksamheten	0	0	50 094
Förändring av likvida medel	-10 214	3 310	9 390
Likvida medel vid periodens början	16 680	7 809	7 809
Omräkningsdifferens	-68	-710	-519
Likvida medel vid periodens slut	6 398	10 409	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	-491	223	-268
Periodens resultat	0	0	0	-10 427	-10 427
Eget kapital 31 mars 2025	19 974	376 557	64	-413 240	-16 645

Moderbolaget

Resultaträkning i sammandrag

Intäkter

Moderbolaget redovisar en nettoomsättning på 140 (299) KSEK för årets första kvartal. Övriga intäkter uppgick till 0 (0).

Resultat

Rörelseresultatet för första kvartalet uppgick till -8 370 (-9 472) KSEK för moderbolaget.

Kostnaderna för forskning och utveckling står för den största delen av Bolagets kostnader och uppgick för perioden januari till mars till -5 686 (-7 148) KSEK.

Marknad- och försäljningskostnader uppgick för kvartalet till -915 (-844) KSEK för moderbolaget.

De administrativa kostnaderna uppgick för perioden till -1 909 (-1 779) KSEK för moderbolaget.

De finansiella intäkterna uppgår till 358 (353) KSEK och avser internränta mellan Xintela och Xindu avseende perioden januari till mars 2025.

Resultat före bokslutsdispositioner och skatt för perioden januari till mars uppgick till -8 574 (-9 688) KSEK för moderbolaget.

(KSEK)	Kvartal 1		Helår
	2025-01-01 2025-03-31	2024-01-01 2024-03-31	2024-01-01 2024-12-31
Rörelsens intäkter			
Nettoomsättning	140	299	4 215
Kostnad sålda varor	0	0	0
Bruttovinst	140	299	4 215
Rörelsens kostnader			
Forsknings- och utvecklingskostnader	-5 686	-7 148	-25 027
Försäljningskostnader	-915	-844	-3 263
Administrationskostnader	-1 909	-1 779	-6 711
Övriga rörelseintäkter	0	0	0
Övriga rörelsekostnader	0	0	0
Rörelseresultat	-8 370	-9 472	-30 786
Resultat från finansiella poster			
Finansiella intäkter	358	353	1 376
Finansiella kostnader	-563	-570	-2 099
Resultat efter finansiella poster	-8 574	-9 688	-31 508
Bokslutsdispositioner	0	0	-2 086
Skatt på årets resultat	0	0	0
Periodens resultat	-8 574	-9 688	-33 595

Moderbolaget

Balansräkning i sammandrag

Finansiell ställning

Soliditeten för moderbolaget var 48 (52) procent den 31 mars 2025 och det egna kapitalet uppgick till 25 875 (28 218) KSEK. Moderbolagets likvida medel uppgick till 5 989 (9 821) KSEK. Totala tillgångar för Moderbolaget uppgick till 54 230 (54 176) KSEK .

(KSEK)	2025-03-31	2024-12-31
TILLGÅNGAR		
Anläggningstillgångar		
Immateriella anläggningstillgångar	0	0
Materiella anläggningstillgångar	422	495
Fordran dotterföretag	31 146	28 313
Andelar i dotterföretag	13 926	13 926
Anläggningstillgångar sammanlagt	45 494	42 734
Omsättningstillgångar		
Varulager	746	715
Kundfordran	175	1 361
Skattefordran	120	230
Övriga fordringar	812	481
Förutbetalda kostnader	894	1 156
Likvida medel	5 989	16 334
Omsättningstillgångar sammanlagt	8 736	20 277
SUMMA TILLGÅNGAR	54 230	63 011
(KSEK)		
EGET KAPITAL OCH SKULDER		
Eget kapital, moderbolaget		
Aktiekapital	19 974	19 974
Överkursfond	376 557	376 557
Balanserat resultat	-362 626	-329 031
Periodens resultat	-8 575	-33 595
Eget kapital sammanlagt	25 331	33 905
Kortfristiga skulder		
Leverantörsskulder	2 433	1 663
Skatteskuld	0	0
Övriga skulder	23 070	24 164
Upplupna kostnader och förutbetalda intäkter	3 396	3 280
Kortfristiga skulder sammanlagt	28 900	29 107
SUMMA EGET KAPITAL OCH SKULDER	54 230	63 011

Moderbolaget

Kassaflödesanalys i sammandrag

Kassaflöde och investeringar

Moderbolagets kassaflöde för perioden januari till mars var -10 346 (2 729) KSEK. Investeringarna för perioden uppgick till 0 (0) KSEK.

(KSEK)	Kvartal 1		Helår
	2025-01-01 2025-03-31	2024-01-01 2024-03-31	2024-01-01 2024-12-31
Den löpande verksamheten			
Rörelseresultat	-8 370	-9 472	-30 785
Avskrivningar	73	134	539
Erhållna finansiella intäkter	358	353	1 376
Utbetalda finansiella kostnader	-563	-570	-2 099
Kassaflöde från den löpande verksamheten före förändring i rörelsekapital	-8 501	-9 554	-30 969
Förändring i rörelsekapital			
Ökning/minskning fordringar	1 196	-177	-1 380
Ökning/minskning av kortfristiga skulder	-208	15 398	-1 956
Förändring i rörelsekapital	988	15 220	-3 336
Kassaflöde från den löpande verksamheten	-7 513	5 666	-34 305
Investeringsverksamhet			
Ökning/minskning av materiella tillgångar	0	0	0
Ökning/minskning av fordringar dotterbolag	-2 833	-2 937	-4 460
Lämnade aktieägartillskott till dotterbolag	0	0	0
Kassaflöde från investeringsverksamheten	-2 833	-2 937	-4 460
Finansieringsverksamhet			
Nyemission	0	0	0
Nyemission, TO3	0	0	29 594
Bryggglån	0	0	20 500
Lämnat koncernbidrag	0	0	-2 086
Kassaflöde från finansieringsverksamheten	0	0	48 008
Förändring av likvida medel	-10 346	2 729	9 242
Likvida medel vid periodens början	16 334	7 092	7 092
Likvida medel vid periodens slut	5 989	9 821	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
Periodens resultat	0	0	0	-8 574	-8 574
Eget kapital 31 mars 2025	19 974	376 557	-362 626	-8 574	25 331

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 23 maj 2025

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 Carnegie Investment Bank AB.

Per den 31 mars 2025 uppgick antalet aktier till 665 798 032 stycken. Det finns ett aktieslag. Varje aktie medför lika rätt till andel i Bolagets tillgångar och resultat samt berättigar till en röst på bolagsstämma.

Finansiell rapportering i enlighet med K3

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

	Jan - Mar 2025	Jan - Mar 2024	Jan - Dec 2024
Antal aktier före full utspädning	665 798 032	567 006 473	665 798 032
Antal aktier efter full utspädning	704 809 082	704 809 082	704 809 082
Resultat per aktie före och efter full utspädning	-0,02	-0,02	-0,06
Genomsnittligt antal aktier före full utspädning	665 798 032	567 006 473	573 299 130
Genomsnittligt antal aktier efter full utspädning	704 809 082	704 809 082	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 Q2 2025: 29 augusti 2025

Delårsrapport Q3 2025: 21 november 2025

Delårsrapport Q4 2025: 27 februari 2026

Årsstämma och årsredovisningens tillgänglighet

Årsstämma kommer att hållas i Lund den 13 juni 2025 klockan 09.00. Årsredovisningen finns tillgänglig på bolagets hemsida.

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

Xintela – för liv i rörelse

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

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

Inom projektet cancerterapi, utvecklas målsökande och toxinbeväpnade antikroppar för aggressiv cancer som trippel-negativ 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.

