



2021 Q4

## 4.8 miljoner kronor i bidrag från Vinnova

---

Bidraget delfinansierar den kliniska studien med XSTEM på patienter med svårläkta bensår.

## Nya patentgodkännanden av Xintelas stamcellsprodukter

---

Patentet som tidigare har godkänts i Europa har nu även godkänts i Israel, Mexico och Sydafrika och vi förväntar oss flera godkännanden från andra länder under 2022.

## Targintas aktier delas ut till Xintelas aktieägare

---

Vid den extra bolagsstämman den 17 januari beslutades att dotterbolaget Targinta ska knopas av samt att Targinta-aktierna ska noteras för handel kort därefter. Vid avknoppningen kommer Xintelas aktieägare att få aktier i Targinta i proportion till sitt aktieinnehav i Xintela.



# Sammanfattning av delårsrapporten

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

## Fjärde kvartalet 2021

- Nettoomsättningen uppgick till 0 (0) KSEK.
- Resultatet före skatt uppgick till -26 643 (-25 335) KSEK.
- Resultatet per aktie\* uppgick till -0,30 (-0,34) SEK.
- Soliditeten\*\* uppgick per den 31 december 2021 till 16 (57) %.

## Perioden 1 januari – 31 december 2021

- Nettoomsättningen uppgick till 0 (0) KSEK.
- Resultatet före skatt uppgick till -58 394 (-50 257) KSEK.
- Resultatet per aktie\* uppgick till -0,65 (-0,68) SEK.

\* Resultat per aktie: Periodens resultat dividerat med 89 134 021 aktier, vilket är antal registrerade aktier per 31 december 2021. Vid samma period föregående år hade Bolaget 73 966 564 aktier registrerade.

\*\* Soliditet: Eget kapital dividerat med totalt kapital.

Belopp inom parentes: Jämförande period föregående år.

## Väsentliga händelser under fjärde kvartalet 2021

- Targinta väljer läkemedelskandidat för trippelnegativ bröstcancer. (15 oktober 2021)
- Xintela tar EQSTEM, en stamcellsprodukt för hästar, mot marknaden. (27 oktober 2021)
- Ny styrelse har utsetts i Targinta AB. (29 oktober 2021)
- Uppdatering av Xintelas och Targintas status och strategi. (4 november 2021)
- Xintela erhåller lån om 9 MSEK. (18 november 2021)
- Xintela AB Delårsrapport januari – september 2021. (19 november 2021)
- Xintela och ScanVet Animal Health A/S tecknar Letter of Intent. (13 december 2021)
- Kallelse till extra bolagsstämma i Xintela AB (publ). (28 december 2021)

## Väsentliga händelser efter periodens utgång

- Kommuniké från extra bolagsstämma i Xintela. (17 januari 2022)
- Xintela erhåller 4,8 miljoner kronor från Vinnova. (18 januari 2022)

# Vd kommenterar

## Kliniska studier och avknoppning av Targinta i fokus



Vårt onkologiprojekt och dotterbolag Targinta har gjort en fantastisk resa från ett tidigt forskningskoncept till ett komplett läkemedelsutvecklande bolag, med en unik mål molekyl på cancerceller, funktionsblockerande och toxinbeväpnade antikroppar som visar terapeutiska effekter i prekliniska cancermodeller, och med en patentportfölj som skyddar både mål molekylerna och produkterna. Vid den extra bolagsstämman den 17 januari beslutades att dotterbolaget Targinta ska knopras av innan Xintelas årsstämma samt att Targinta-aktierna ska noteras för handel kort därefter. Vid avknoppningen kommer Xintelas aktieägare att få aktier i Targinta i proportion till sitt aktieinnehav i Xintela och får därmed möjlighet att vara delaktiga i Targintas spännande resa framöver. Vi ser nu fram emot Targintas fortsatta utvecklingsarbete med målsättning att skapa nya och effektiva behandlingsalternativ för patienter som drabbats av aggressiv cancer.

Targinta har nyligen utsett den funktionsblockerande antikroppen TARG10 till läkemedelskandidat för behandling av trippelnegativ bröstcancer, vilket är en av bolagets fokusindikationer. Targinta tar därmed steget från preklinisk forskning till preklinisk utveckling för att förbereda TARG10 för kommande kliniska studier.

Targinta utvecklar även antikroppar som är beväpnade med ett kraftfullt toxin, så kallade Antibody Drug Conjugates (ADC), och planerar att utse den första ADC-läkemedelskandidaten under det här kvartalet för behandling av aggressiv cancer inklusive glioblastom.

Xintela kommer nu att fokusera hela sitt arbete på utveckling av stamcellsbaseerade terapier och GMP-produktion. Stam-

cellsprodukten XSTEM ska nu testas kliniskt för första gången på människa i två olika kliniska fas I/IIa-studier, en för behandling av artros och en för behandling av svårläkta bensår. Det främsta målet i studierna är att visa att XSTEM är säker men även att erhålla preliminära effektresultat.

Artrosstudien, som står i startgroparna i Australien, inväntar nu ett regulatoriskt slutgodkännande, vilket förväntas inom ett par veckor. Därefter kommer vi börja behandla patienter med knäartros i den kliniska studien. Patienterna, som får en injektion av XSTEM i knäleden, kommer att följas i 18 månader med säkerhet- och effektutvärdering var sjätte månad. Vi räknar därmed att ha initiala säkerhetsdata redan det här året och effektutläsning under 2023. Våra prekliniska studier visar att XSTEM har en regenererande effekt och produkten har därför potential att bli ett genombrott i behandling av artros.

Den andra studien, som ska utvärdera XSTEM för behandling av svårläkta (kroniska) bensår, planeras starta i mitten av det här året. I januari kunde vi glädjas oss åt ett bidrag från Vinnova om 4,8 miljoner kronor för att genomföra den kliniska studien i samarbete med Professor Folke Sjöberg och hans medarbetare vid Universitetssjukhuset i Linköping. Vi arbetar nu med att färdigställa den kliniska dokumentationen inför en ansökan till Läkemedelsverket om tillstånd för studien som vi planerar att skicka in under mars månad. I studien kommer XSTEM att appliceras i såret för att därefter utvärdera säkerhet och läknings-effekt under 10 veckor. I och med den korta studietiden kan vi förvänta oss studieresultat redan under det här året. Med positiva resultat så planerar vi därefter att bredda XSTEMs användning till behandling av brännskador och andra hudindikationer.

Vi planerar också för en klinisk studie med stamcellsprodukten EQSTEM för behandling av ledsjukdom hos hästar. I december tecknade vi ett Letter of Intent med det danska veterinärmedicinska bolaget ScanVet Animal Health och har pågående aktiviteter avseende den kliniska och kommersiella utvecklingen av EQSTEM. En stor fördel med en veterinärmedicinsk stamcellsprodukt är att den har kortare utvecklingstider och kan därmed komma ut på marknaden och generera intäkter betydligt tidigare än motsvarande för människor.

Vårt stamcellspatent som skyddar utveckling och kommersialisering av våra stamcellsprodukter för all terapeutisk användning fortsätter att bredda sin geografiska position. Patentet som tidigare har godkänts i Europa har nu även godkänts i Israel, Mexiko och Sydafrika och vi förväntar oss flera godkännanden från andra länder under 2022.

Xintelas fokus på kliniska studier för utveckling av stamcellsterapi och Targintas fokus på preklinisk utveckling av terapeutiska antikroppar för aggressiv cancer, betyder att vi har ett fortsatt behov av resurser för att genomföra det värdehöjande utvecklingsarbetet inför partnerskap och utlicensiering och för att skapa värde för våra aktieägare. Vi fokuserar på att säkerställa verksamheternas kommande finansieringsbehov och utvärderar olika finansieringsmöjligheter såsom partnerskap med intäkter från utvecklingsmilstolpar, projektfinansiering, kapitalanskaffningar, bidrag eller lån.

### **Evy Lundgren-Åkerlund**

Verkställande direktör, Xintela AB (publ)



# Xintelas verksamhet

Xintela utvecklar stamcellsbaseerade behandlingar med fokus på artros och svårläkta bensår samt, genom det helägda dotterbolaget Targinta, riktade antikroppsbaseerade behandlingar för aggressiv cancer som trippelnegativ bröstcancer och hjärntumören glioblastom. Verksamheterna är inriktade på sjukdomar där det medicinska behovet är mycket stort och effektiva behandlingar idag saknas.

## STAMCELLSBASERADE TERAPIER

### Stamcellsprodukten XSTEM®

Xintela använder sin patentskyddade stamcellsmarkör, integrin  $\alpha 10\beta 1$ , för att selektera och kvalitetssäkra stamcellsprodukter från donerad fettväv från friska individer. XSTEM är patentskyddad både som produkt och för terapeutisk användning inom alla indikationer. Detta ger Xintela de bästa förutsättningar att utveckla säkra och effektiva stamcellsbaseerade behandlingar för ett flertal olika sjukdomar.

### Klinisk studie med XSTEM för behandling av artros

Xintelas första klinisk studie (fas I/IIa), ska utföras i Australien på patienter med medelsvår (grad II-III) knäartros och studien förväntas inledas under Q1. Det främsta målet är att visa att XSTEM är säker, men även att erhålla preliminära resultat som visar att produkten har DMOAD (Disease Modifying Osteoarthritis Drug) egenskaper och kan bromsa brosk- och lednedbrytning samt återskapa skadat ledbrosk och förbättra ledens funktion. Tre olika doser kommer att utvärderas på upp till 54 patienter och varje patient kommer att följas i 18 månader med kontinuerlig säkerhetsutvärdering samt preliminär effektutvär-

#### 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 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 symtomen men inte själva orsaken till ledbroskskadan.

dering var sjätte månad. Xintelas prekliniska resultat ger starkt stöd för att XSTEM har en DMOAD-effekt.

### Klinisk studie med XSTEM för behandling av svårläkta bensår

Xintelas andra kliniska studie (fas I/IIa), på patienter med svårläkta bensår, planeras starta i mitten av 2022. Studien kommer att genomföras i samarbete med Professor Folke Sjöberg och hans medarbetare vid universitetssjukhuset i Linköping. XSTEM kommer att appliceras på såret och patienterna kommer därefter att följas under 10 veckor för att utvärdera säkerhet och även preliminär effekt.

### Stamcellsprodukten EQSTEM® för artros hos hästar

Xintela har utvecklat stamcellsprodukten EQSTEM för behandling av hästar. Positiva resultat från två prekliniska artrosstudier på hästar har visat starkt stöd för fortsatt utveckling av EQSTEM för artros och andra degenerativa ledsjukdomar hos hästar. Xintela planerar att i samarbete med Köpenhamns universitet och kommersiella aktörer inom veterinärmedicin ta EQSTEM till marknaden.

#### Svårläkta bensår

Svårläkta sår hos äldre, inklusive venösa bensår, är ett stort problem som resulterar i smärta och nedsatt livskvalitet för patienten, samt stora kostnader för hälso- och sjukvården för behandling. Det uppskattas att mellan 0,18 och 1 procent av befolkningen är drabbad av venösa bensår. Förekomsten ökar med åldern och uppskattas ligga kring 4 procent bland personer över 65 år. Dagens behandlingar mot svårläkta bensår omfattar kompressionstekniker och olika kirurgiska tekniker, men det saknas helt effektiva läkemedel.



### Egen produktion av stamceller

Xintelas stamcellsprodukter produceras i den egna GMP-godkända anläggningen vilket betydligt minskar både produktionskostnader och risker för förseningar. Förutom att producera XSTEM för egen produktutveckling är Xintelas strategi att bli en etablerad producent av bolagets stamcellsprodukter som utvecklas tillsammans med partners. På sikt kan Xintelas GMP-anläggning och produktionsverksamhet även komma användas för kontraktstillverkning i utveckling och kommersialisering av andra ATPM produkter.

### Kommersialiseringstrategi för stamcellsprodukter

Bolagets övergripande strategi är att utveckla bolagets stamcellsprodukter till en punkt där de kan tillskrivas en tydlig värdeökning och därefter inleda partnerskap och teckna licensavtal. För XSTEM ligger den punkten efter säkerhetsavläsning och Proof-of-Concept i människa, dvs efter klinisk fas I/IIa och för EQSTEM efter Proof-of-Concept i hästpatienter. Xintela är mycket aktiv i partnerdiskussioner och har byggt upp ett stort nätverk av potentiella licenstagare inom läkemedelsindustrin.

## ANTIKROPPSBASERADE CANCERTERAPIER

### Terapeutiska antikroppar riktade mot målmolekylen integrin $\alpha 10\beta 1$

Xintelas dotterbolag Targinta, utvecklar terapeutiska antikroppar som specifikt binder till en ny målmolekyl på cancer-celler, integrin  $\alpha 10\beta 1$ . Läkemedelskandidaterna utvecklas för behandling av aggressiva cancerformer som trippelnegativ bröstcancer och hjärntumören glioblastom. Targinta utvecklar två olika typer av antikroppar: funktionsblockerande antikroppar som kan hämma kritiska cancer-cellfunktioner som celledning och spridning samt antibody-drug conjugates (ADC) som har ett cellgift kopplat till antikroppen som avdödar cancer-

#### Trippelnegativ bröstcancer

Trippelnegativ bröstcancer är en aggressiv form av bröstcancer med hög risk för återfall och metastasering. Omkring 300 000 personer diagnosticeras med trippelnegativ bröstcancer varje år i USA och EU. Den genomsnittliga 5-årsöverlevnaden för TNBC är ca 12 procent.



cellerna. Bolaget har tidigare rapporterat hämmande effekt av antikropparna på celledning och spridning av cancer-celler samt minskad tumörväxt i prekliniska modeller.

Targinta har en patentportfölj som skyddar både målmolekylen integrin  $\alpha 10\beta 1$  och antikropparna själva och kan därmed förhindra konkurrenter från att utveckla integrin  $\alpha 10\beta 1$ -antikroppar för behandling av aggressiva cancerformer.

#### Val av antikroppskandidat

Targinta har nyligen utsett den första funktionsblockerande läkemedelskandidaten, TARG10, för behandling av trippelnegativ bröstcancer. TARG10 har visat hämmande effekter på både tumörtillväxt och tumörspridning i modeller för trippelnegativ bröstcancer och preklinisk utveckling av antikroppen har nu inletts inför kommande kliniska studier. Targinta planerar att utse

#### Glioblastom

Glioblastom är den vanligaste och mest aggressiva formen av hjärncancer hos vuxna. Omkring 30 000 individer diagnosticeras med glioblastom per år i USA och EU. Den genomsnittliga 5-årsöverlevnaden för patienter med glioblastom är bara ca 3 procent.

nästa läkemedelskandidat för behandling av aggressiv cancer under första kvartalet 2022 och där antikroppen är en ADC (Antibody-Drug Conjugate).

### Targintas kommersialiseringstrategi

Targintas strategi är att ingå kommersiella avtal avseende bolagets läkemedelskandidater efter genomförd preklinisk utveckling. Läkemedelskandidater riktade mot nya målmolekyler på cancer-celler, så kallade First-in-Class-produkter, är mycket attraktiva för läkemedelsutvecklande bolag på grund av det stora behovet av nya och mer effektiva cancerbehandlingar. Licensaffärer med First-in-Class-produkter görs därför ofta i preklinisk fas.

### Avknoppning av Targinta

Xintelas extra bolagsstämma den 17 januari 2022, beslutade att Targinta ska delas ut enligt Lex Asea-reglerna, där Xintelas aktieägare får aktier i Targinta i proportion till sitt aktieinnehav i Xintela. Utdelningen kommer att ske innan Xintelas årsstämma och notering av Targinta-aktierna kommer att ske kort därefter.

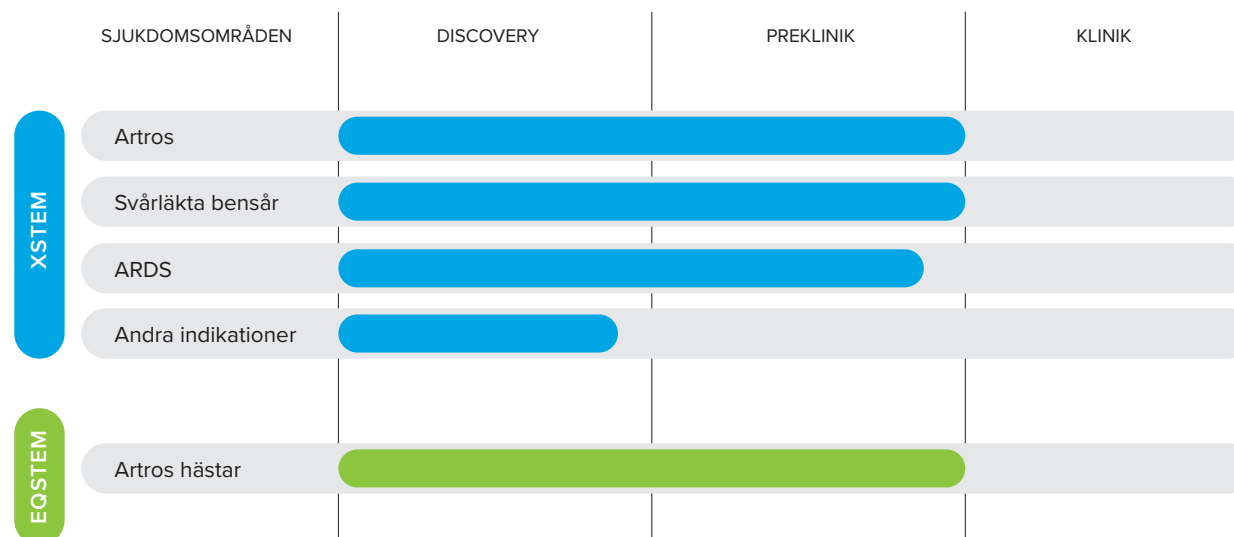
# Xintelas utvecklingsprojekt

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

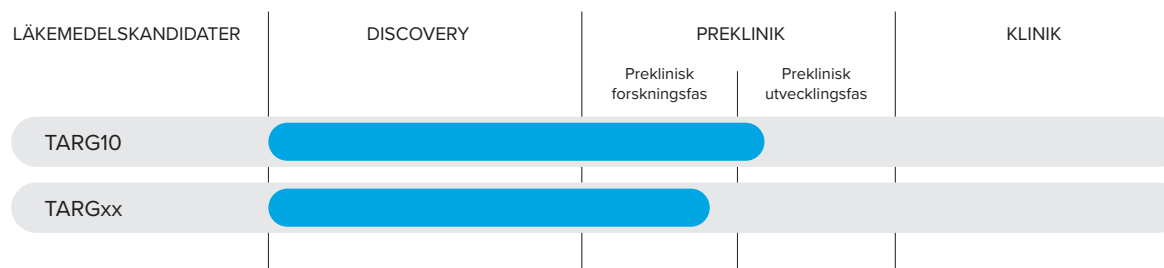
Inom stamcellsterapi används integrin  $\alpha 10\beta 1$  för att selektera och kvalitetssäkra stamceller i de patentskyddade stamcellsprodukterna XSTEM<sup>®</sup>, för behandling av människor, och EQSTEM<sup>®</sup>, för behandling av hästar. Bolaget ska inleda kliniska studier för behandling av artros och svårläkta bensår. Strategin är att vidare utveckling av ARDS (Acute Respiratory Distress Syndrome, andnödssyndrom på svenska), sker i samarbete med partner.

Inom cancerterapi utvecklas terapeutiska antikroppar som specifikt binder till den nya mål molekylen på cancerceller, integrin  $\alpha 10\beta 1$ , för behandling av aggressiva cancerformer som trippelnegativ bröstcancer och hjärntumören glioblastom.

## Stamcellsbaserade terapier



## Antikroppsbaseade cancerterapi



# Finansiella rapporter

# Bolagets rapport över totalresultatet i sammandrag

## Intäkter

Bolaget redovisar en nettoomsättning på 0 (0) KSEK för årets fjärde kvartal. Övriga intäkter uppgick till 2 551 (4 865) KSEK och avser kostnader för onkologiverksamheten som vidarefakturerats till dotterbolaget Targinta 2 519 (4 865) KSEK samt bidrag från Vinnova om 32 (0) KSEK.

## Resultat

Rörelseresultat för fjärde kvartalet uppgick till -12 120 (-11 178) KSEK.

Kostnaderna för forskning och utveckling står för den största delen av Bolagets kostnader och uppgick för perioden oktober till december till 11 529 (12 658) KSEK.

Marknad- och försäljningskostnader uppgick för kvartalet till 1 357 (1 052) KSEK.

De administrativa kostnaderna uppgick för perioden till 1 788 (2 333) KSEK.

Resultat före skatt för perioden oktober till december 2021 uppgick till -26 643 (-25 335) KSEK.

(KSEK)	Kvartal 4		Helår	
	2021-10-01	2020-10-01	2021-01-01	2020-01-01
	2021-12-31	2020-12-31	2021-12-31	2020-12-31
<b>Rörelsens intäkter</b>				
Nettoomsättning	-	-	-	-
Kostnad sålda varor	-	-	-	-
<b>Bruttovinst</b>	-	-	-	-
<b>Rörelsens kostnader</b>				
Forsknings- och utvecklingskostnader	-11 529	-12 658	-44 120	-38 170
Försäljningskostnader	-1 354	-1 052	-4 095	-3 757
Administrationskostnader	-1 788	-2 333	-6 773	-6 917
Övriga rörelseintäkter	2 551	4 865	11 433	14 947
Övriga rörelsekostnader	-	-	-	-
<b>Rörelseresultat</b>	<b>-12 120</b>	<b>-11 178</b>	<b>-43 556</b>	<b>-33 897</b>
<b>Resultat från finansiella poster</b>				
Finansiella intäkter	0	-	-	-
Finansiella kostnader	-223	-464	-538	-2 667
<b>Resultat före skatt</b>	<b>-12 343</b>	<b>-11 642</b>	<b>-44 094</b>	<b>-36 564</b>
Bokslutsdispositioner	-14 300	-13 693	-14 300	-13 693
Skatt på årets resultat	0	-	-	-
<b>Periodens resultat</b>	<b>-26 643</b>	<b>-25 335</b>	<b>-58 394</b>	<b>-50 257</b>
Resultat per aktie, SEK	-0,30	-0,34	-0,65	-0,68



# Bolagets balansräkning i sammandrag

## TILLGÅNGAR

### Finansiell ställning

Soliditeten för Xintela var 16 (57) procent den 31 december 2021 och det egna kapitalet uppgick till 3 947 (27 607) KSEK. Bolagets likvida medel uppgick till 9 941 (33 601) KSEK. Totala tillgångar för Bolaget uppgick den 31 december 2021 till 24 742 (48 513) KSEK.

(KSEK)	2021-12-31	2020-12-31
<b>TILLGÅNGAR</b>		
<b>Anläggningstillgångar</b>		
Immateriella anläggningstillgångar	746	1 050
Materiella anläggningstillgångar	7 012	8 877
Finansiella anläggningstillgångar	18	71
Andelar i dotterföretag	839	839
<b>Anläggningstillgångar sammanlagt</b>	<b>8 615</b>	<b>10 838</b>
<b>Omsättningstillgångar</b>		
Fordran dotterföretag	3 081	3 476
Varulager	706	-
Övriga fordringar	1 449	-
Förutbetalda kostnader	950	598
Likvida medel	9 941	33 601
<b>Omsättningstillgångar sammanlagt</b>	<b>16 127</b>	<b>37 675</b>
<b>SUMMA TILLGÅNGAR</b>	<b>24 742</b>	<b>48 513</b>

# Bolagets balansräkning i sammandrag

## EGET KAPITAL OCH SKULDER

(KSEK)	2021-12-31	2020-12-31
<b>EGET KAPITAL OCH SKULDER</b>		
<b>Eget kapital</b>		
Aktiekapital	2 674	2 219
Fond för utvecklingsutgifter	0	113
Överkursfond	242 714	208 435
Balanserat resultat	-183 047	-132 903
Periodens resultat	-58 394	-50 257
<b>Eget kapital sammanlagt</b>	<b>3 947</b>	<b>27 607</b>
<b>Kortfristiga skulder</b>		
Leverantörsskulder	3 899	2 712
Skatteskuld	135	233
Övriga skulder	13 019	13 646
Upplupna kostnader och förutbetalda intäkter	3 742	4 316
<b>Kortfristiga skulder sammanlagt</b>	<b>20 795</b>	<b>20 907</b>
<b>SUMMA EGET KAPITAL OCH SKULDER</b>	<b>24 742</b>	<b>48 513</b>

# Bolagets kassaflödesanalys i sammandrag

## Kassaflöde och investeringar

Xintelas kassaflöde för perioden oktober till december 2021 var -5 953 (20 572) KSEK. Investeringarna för perioden uppgick till 525 (0) KSEK. Bolagets tidigare investeringar i materiella tillgångar har framför allt varit kopplade till etableringen av Bolagets egna GMP-anläggning för produktion av stamceller för kliniska studier.

(KSEK)	Kvartal 4		Helår	
	2021-10-01	2020-10-01	2021-01-01	2020-01-01
	2021-12-31	2020-12-31	2021-12-31	2020-12-31
<b>Den löpande verksamheten</b>				
Rörelseresultat	-12 120	-11 178	-43 556	-33 897
Avskrivningar	826	1 002	3 425	3 569
Finansiella intäkter	-	-	-	-
Finansiella kostnader	-223	-464	-538	-2 667
<b>Kassaflöde från den löpande verksamheten före förändring i rörelsekapital</b>	<b>-11 517</b>	<b>-10 640</b>	<b>-40 669</b>	<b>-32 995</b>
<b>Förändring i rörelsekapital</b>				
Ökning/minskning fordringar	8 505	7 199	-2 111	-1 471
Ökning/minskning av kortfristiga skulder	11 870	1 835	-112	13 137
<b>Förändring i rörelsekapital</b>	<b>20 375</b>	<b>9 034</b>	<b>-2 223</b>	<b>11 666</b>
<b>Kassaflöde från den löpande verksamheten</b>	<b>8 858</b>	<b>-1 606</b>	<b>-42 892</b>	<b>-21 330</b>
<b>Investeringsverksamhet</b>				
Ökning/minskning av materiella tillgångar	-525	-	-1 255	-383
Ökning/minskning av immateriella tillgångar	-	-	-	-
Ökning/minskning av finansiella tillgångar	14	27	53	54
<b>Kassaflöde från investeringsverksamheten</b>	<b>-511</b>	<b>27</b>	<b>-1 202</b>	<b>-329</b>
<b>Finansieringsverksamhet</b>				
Nyemission	-	35 844	34 734	32 697
Nyemission, TO	-	-	-	35 844
Lämnat koncernbidrag	-14 300	-13 693	-14 300	-13 693
Ökning/minskning långfristiga skulder	-	-	-	-
<b>Kassaflöde från finansieringsverksamheten</b>	<b>-14 300</b>	<b>22 151</b>	<b>20 434</b>	<b>54 848</b>
Förändring av likvida medel	-5 953	20 572	-23 660	33 189
Likvida medel vid periodens början	15 894	13 029	33 601	412
<b>Likvida medel vid periodens slut</b>	<b>9 941</b>	<b>33 601</b>	<b>9 941</b>	<b>33 601</b>

## Förändring av Bolagets eget kapital

(KSEK)	Aktiekapital	Fond för utv. utgifter	Överkurs-fond	Balanserat resultat	Periodens resultat	Totalt
<b>Ingående balans 1 januari 2020</b>	<b>1 224</b>	<b>245</b>	<b>140 889</b>	<b>-89 504</b>	<b>-43 530</b>	<b>9 323</b>
Omföring föregående års resultat	-	-	-	-43 530	43 530	-
Fond för utvecklingsutgifter	-	-132	-	132	-	-
Nyemission	502	-	32 195	-	-	32 697
Nyemission, TO	493	-	35 351	-	-	35 844
Periodens resultat	-	-	-	-	-50 257	-50 257
<b>Eget kapital 31 december 2020</b>	<b>2 219</b>	<b>113</b>	<b>208 435</b>	<b>-132 903</b>	<b>-50 257</b>	<b>27 607</b>
<b>Ingående balans 1 januari 2021</b>	<b>2 219</b>	<b>113</b>	<b>208 435</b>	<b>-132 903</b>	<b>-50 257</b>	<b>27 607</b>
Omföring föregående års resultat	-	-	-	-50 257	50 257	-
Fond för utvecklingsutgifter	-	-113	-	113	-	-
Nyemission, kvittning	96	-	8 500	-	-	8 596
Nyemission	359	-	25 779	-	-	26 138
Periodens resultat	-	-	-	-	-58 394	-58 394
<b>Eget kapital 31 december 2021</b>	<b>2 674</b>	<b>0</b>	<b>242 714</b>	<b>-183 047</b>	<b>-58 394</b>	<b>3 947</b>

# Styrelsens och vd:s försäkran



**Gregory Batcheller**



**Maarten de Château**



**Lars Hedbys**



**Sven Kili**



**Karin Wingstrand**



**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 25 februari 2022

**Gregory Batcheller**  
Styrelsens ordförande

**Maarten de Château**  
Styrelseledamot

**Lars Hedbys**  
Styrelseledamot

**Sven Kili**  
Styrelseledamot

**Karin Wingstrand**  
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. Istället 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 Erik Penser Bank AB, 08 463 80 00, certifiedadviser@penser.se.

Per den 31 december 2021 uppgick antalet aktier till 89 134 021 stycken. Det finns ett aktieslag. Varje aktie medför lika rätt till andel i Bolagets tillgångar och resultat samt berättigar till en röst på bolagsstämma.

	Jan - dec 2021	Jan - dec 2020
Antal aktier före full utspädning	89 134 021	73 966 564
Antal aktier efter full utspädning	89 134 021	73 966 564
Resultat per aktie före och efter full utspädning	-0,65	-0,68
Genomsnittligt antal aktier före full utspädning	82 867 900	48 542 340
Genomsnittligt antal aktier efter full utspädning	82 867 900	48 542 340

## 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 2020. För fullständiga redovisningsprinciper hänvisas till årsredovisningen 2020.

## Granskning av revisor

Bokslutskommunikén har inte varit föremål för granskning av Bolagets revisor.

## Kommande finansiella rapporter

Delårsrapport Q1 2022: 20 maj 2022

Årsredovisning 2021: 22 april 2022

Delårsrapport Q2 2022: 26 augusti 2022

Delårsrapport Q3 2022: 25 november 2022

## Årsstämma och årsredovisningens tillgänglighet

Årsstämma kommer att hållas i Lund den 6 maj 2022. Årsredovisningen kommer att finnas tillgänglig för nedladdning på Bolagets hemsida ([www.xintela.se](http://www.xintela.se)) senast den 22 april 2022.

## Förslag till disposition av Xintelas resultat

Styrelsen och verkställande direktören föreslår att ingen aktieutdelning lämnas för räkenskapsåret 2021.

## 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.

# Xintela i korthet

*Xintela utvecklar medicinska produkter inom stamcellsterapi och målriktad 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 framställningen av den patent-skyddade stamcellsprodukten XSTEM®, som nu går in i en klinisk utvecklingsfas. Den första kliniska studien med XSTEM (fas I/IIa), för behandling av knäartros, planeras inledas i Q1 2022. Nästa kliniska studie med XSTEM blir behandling av svårläkta bensår med planerad start i mitten av 2022. Målet med studierna är att visa produktens säkerhet men även att erhålla preliminära resultat som visar regenererande egenskaper. Bolaget producerar XSTEM för de kliniska studierna i den egna GMP-godkända produktionsanläggningen. Parallellt förbereder Xintela för utveckling av en veterinärmedicinsk stamcellsprodukt för artros hos hästar samt utvärderar andra kommande indikationsområden för XSTEM inklusive lungkomplikationen ARDS (Acute Respiratory Distress Syndrome). Xintela har genomfört prekliniska studier i relevanta djurmodeller vilka ger starkt stöd för XSTEM som en säker och effektiv stamcellsbehandling.

Inom cancerterapi, som drivs av det helägda dotterbolaget Targinta AB, utvecklas riktade antikroppsbaseade behandlingar (first-in-class) för aggressiv cancer som trippelnegativ bröstcancer och hjärntumören glioblastom. Bolagets målsökande antikroppar är riktade mot markören integrin  $\alpha 10\beta 1$  som uttrycks i hög grad i dessa cancerformer. Resultat från prekliniska modeller har visat att antikropparna har en hämmande effekt på både tillväxt och spridning av cancerceller. Den första läkemedelskandidaten, TARG10, har inlett preklinisk utvecklingsfas med syfte att bygga ett starkt regulatoriskt paket för kommande kliniska studier i cancerpatienter.

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

