



DELÅRSRAPPORT
JANUARI-MARS 2022
XINTELA AB (PUBL)



2022 Q1

Startat klinisk studie med XSTEM för knäartros

Xintela har startat sin first-in-human-studie (fas I/IIa) med XSTEM® för behandling av knäartros i Australien.

GMP-anläggningen har levererat

Produktionsteamet har framgångsrikt producerat XSTEM som nu ska testas i de kliniska studier för både knäartros och svårläkta bensår.

ADC-antikroppen TARG9 utses till ny läkemedelskandidat

Dotterbolaget Targinta utser läkemedelskandidaten TARG9, en konjugerad antikropp, eller ADC (anti-body-drug conjugate), som i första hand utvecklas mot trippelnegativ bröstcancer och glioblastom.



Sammanfattning av delårsrapporten

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

Första kvartalet 2022

- » Nettoomsättningen uppgick till 0 (0) KSEK.
- » Resultatet före skatt uppgick till -11 042 (-9 047) KSEK.
- » Resultatet per aktie* uppgick till -0,12 (-0,12) SEK.
- » Soliditeten** uppgick per den 31 mars 2022 till -36 (16) %.

* Resultat per aktie: Periodens resultat dividerat med 89 134 021 aktier, vilket är antal registrerade aktier per 31 mars 2022. Vid samma period föregående år hade Bolaget 77 168 209 aktier registrerade.

** 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.

Väsentliga händelser under första kvartalet 2022

- » Kommuniké från extra bolagsstämma i Xintela. (17 januari 2022)
- » Xintela erhåller 4,8 miljoner kronor från Vinnova. (18 januari 2022)
- » Xintela AB meddelar idag att bolaget erhåller ett lån om 3 MSEK. (23 mars 2022)

Väsentliga händelser efter periodens utgång

- » Xintela startar klinisk studie med XSTEM® för knäartros. (4 april 2022)
- » Targinta utser ADC-antikroppen TARG9 till ny läkemedelskandidat. (5 april 2022)
- » Targinta presenterar nya prekliniska data för TARG10 vid AACR Annual Meeting. (8 april 2022)
- » Xintela föreslår Hans-Joachim Simons som ny styrelseledamot. (3 maj 2022)
- » Xintela publicerar resultat som visar att XSTEM reparerar skadat ledbrosk i preklinisk modell. (9 maj 2022)
- » Xintela genomför en kapitalanskaffning som inkluderar en fullt garanterad företrädesemission om cirka 44,6 MSEK samt en kompletterande riktad emission om upp till 10 MSEK till samma villkor som företrädesemissionen. (20 maj 2022)

Vd kommenterar

Fokus på kliniska studier och GMP-tillverkning

Xintelas stamcellsprodukt XSTEM är nu i klinisk utveckling för behandling av knäartros och svårläkta bensår och dotterbolaget Targinta har inlett preklinisk utveckling av riktade antikroppar för behandling av aggressiv cancer.

XSTEM i klinisk utveckling

I vår första kliniska studie på människa (fas I/IIa) som genomförs i Australien, utvärderas XSTEM för behandling av knäartros. Det främsta målet i studien är att visa att XSTEM är säker men även att erhålla preliminära effektresultat. 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 kunna ha säkerhetsdata redan det här året och tidiga effektdata under 2023.

Vi har i samarbete med Köpenhamns universitet nyligen avslutat två prekliniska djurstudier under året som har ökat vår förståelse för XSTEMs verkningsmekanismer vid behandling av artros. Vi har dels kunnat visa att XSTEM, efter injektion in i led med skadat led-brosk, söker sig till broskskadan och omvandlas till broskceller och direkt bidrar till att regenerera brosket och reparera broskskadan. Resultaten har publicerats i den vetenskapliga tidskriften *Stem Cell Research and Therapy*.

Vi har även i en artrosmodell på hästar visat att en injektion av EQSTEM (vår stamcellsprodukt för hästar) in i artrosled, förbättrar ledens funktion och minskar hältan hos behandlade hästar. Våra prekliniska studier ger därmed starkt stöd för att XSTEM har en DMOAD (Disease Modifying Osteoarthritis Drug) -effekt och potential att bli ett genombrott i behandling av artros.

Vår andra kliniska studie, som ska utvärdera XSTEM för behandling av svårläkta (kroniska) venösa bensår är planerad att starta efter sommaren. Vi har visat att XSTEM har utmärkt sårhelingsförmåga i en preklinisk sårhelingsmodell och efter framgångsrikt vetenskapligt rådgivningsmöte med Läkemedelsverket har vi nu ansökt

om tillstånd att starta en klinisk studie på patienter med svårläkta venösa bensår. I januari i år erhöll vi ett bidrag från Vinnova om 4,8 miljoner kronor för att förbereda och genomföra den kliniska studien i samarbete med Professor Folke Sjöberg och hans medarbetare vid Universitetssjukhuset i Linköping. I den kliniska studien kommer XSTEM att appliceras i såret för att därefter utvärdera säkerhet och läkningseffekt under 10 veckor. I och med den korta studietiden kan vi förvänta oss preliminära studieresultat redan under det här året.

Egen GMP-godkänd produktionsanläggning, även för kontraktstillverkning

Xintela har tillstånd från Läkemedelsverket att tillverka XSTEM och andra avancerade terapier (ATMP, Advanced Therapy Medicinal Product) i företagets egen GMP-anläggning i Medicon Village. Produktionsanläggningen är i full drift och teamet har framgångsrikt producerat XSTEM som nu ska testas i de kliniska studierna för både knäartros och svårläkta bensår.

Vår patenterade och konkurrenskraftiga stamcellsprodukt XSTEM, i kombination med vår egen GMP-anläggning för produktion av XSTEM, är ett starkt koncept i samarbetsdiskussioner. Vår kompetens i GMP-klassad produktion öppnar dessutom för möjligheten att agera som kontraktstillverkare för processutveckling och tillverkning av ATMPs vilket ger oss nya intäktsmöjligheter.

Targintas läkemedelskandidater i preklinisk utveckling

Vårt dotterbolag Targinta har tagit stora steg framåt i utvecklingen av riktade antikroppar för behandling av aggressiv cancer som glioblastom och trippelnegativ bröstcancer. Targinta utvecklar två typer av antikroppar, dels funktionsblockerande antikroppar som





GMP-godkänd produktionsanläggning

Xintela har tillstånd från Läkemiddelverket att tillverka XSTEM och andra avancerade terapier (ATMP, Advanced Therapy Medicinal Product) i företagets egen GMP-anläggning i Medicon Village. Produktionsanläggningen är i full drift och teamet har framgångsrikt producerat XSTEM som nu ska testas i de kliniska studierna för både knäartros och svåräktade bensår.

bromsar cancercellernas tillväxt och spridning, dels antikroppar som är bestyckade med ett kraftfullt toxin, så kallade Antibody Drug Conjugates (ADCs) som har avdödande effekt på cancercellerna.

Prekliniskt arbete har tidigare visat att funktionshämmande antikroppar riktade mot målmolekylen integrin $\alpha 10\beta 1$ signifikant minskar tillväxt av den mycket aggressiva hjärntumören glioblastom i en djurmodell. I april i år presenterade Targinta nya resultat på den internationella konferensen American Association for Cancer Research (AACR) som visar att TARG10 signifikant minskar tillväxt och metastasering av trippelnegativ bröstcancer (TNBC) i en preklinisk djurmodell och har utsett antikroppen TARG10 till läkemedelskandidat för TNBC. Våra nya resultat med TARG10 ger starkt stöd för läkemedelskandidatens fortsatta utveckling och visar dess potential att bli en ny framtida behandling för patienter med trippelnegativ bröstcancer och andra aggressiva och metastaserande cancerformer. TARG10 tar därmed steget från preklinisk forskning till preklinisk utveckling och förberedelser för kliniska studier.

Targinta har nyligen även valt ADC-antikroppen TARG9 till ny läkemedelskandidat för behandling av aggressiv cancer. Targinta startar nu preklinisk utveckling av TARG9 som i första hand utvecklas mot glioblastom och trippelnegativ bröstcancer.

Avknoppning av Targinta

Vid en extra bolagsstämma i januari 2022 erhöll Xintelas styrelsemandat att genomföra den planerade avknoppningen av dotterbolaget Targinta innan Xintelas årsstämma i maj 2022 samt att notera Targinta-aktierna kort därefter. Med anledning av rådande omvärldsläge och orolig finansmarknad har styrelsen beslutat att avvakta med avknoppningen och efterföljande börsnotering tills att marknadsläget har förbättrats och har vid årsstämman i maj 2022 erhållit nytt mandat för att genomföra avknoppningen. Målsättningen är att genomföra avknoppningen så snart marknaden tillåter, förhoppningsvis omedelbart efter sommaren. Vid avknoppningen kommer Xintelas aktieägare att få aktier i Targinta i proportion till sitt aktieinnehav och därmed få möjlighet att delta i Targintas viktiga utveckling av nya cancerterapier för aggressiva och dödliga cancerformer som idag saknar effektiv behandling.

Finansiering av verksamheten

Xintela's fokus på kliniska studier för utveckling av stamcellsterapier och Targintas fokus på preklinisk antikroppsutveckling för cancerterapi genererar värde i bolagen inför partnerskap och utlicensiering och skapar värde för våra aktieägare. Det betyder att vi har ett fortsatt behov av att finna resurser för att generera värdehöjande kliniska och prekliniska resultat. En oväntad avbruten finansieringsdiskussion med vår största ägare på grund av hälsoskäl samt en mycket orolig finansmarknad har försvårat arbetet med att finansiera verksamheten. Xintela har nyligen informerat om en fullt garanterad företrädesemission som kommer att tillföra bolaget cirka 44,6 MSEK samt en kompletterande riktad emission om upp till 10 MSEK före emissionskostnader. Genom kapitalanskaffningen säkras vår fortsatta verksamhet och samtidigt så anpassar vi våra utgifter till bolagets huvudaktiviteter.

Vi ser nu fram emot resultat från våra kliniska studier och samarbeten inom GMP-produktion.

Evy Lundgren-Åkerlund

Verkställande direktör, Xintela AB (publ)

Stamcellsbaseade terapier

Xintela utvecklar stamcellsbaseade behandlingar med fokus på artros och svårläkta bensår. Verksamheten är inriktad på sjukdomar där det medicinska behovet är mycket stort och effektiva behandlingar idag saknas.

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 stamcellsbaseade behandlingar för ett flertal olika sjukdomar.

Klinisk studie med XSTEM för behandling av artros

Xintela har startat sin första kliniska studie (fas I/IIa), i Australien på patienter med medelsvår (grad II-III) knäartros. 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 effektutvärdering var sjätte månad. Xintelas prekliniska resultat ger starkt stöd för att XSTEM har en DMOAD-effekt.

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.

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 ledsjukdom hos hästar

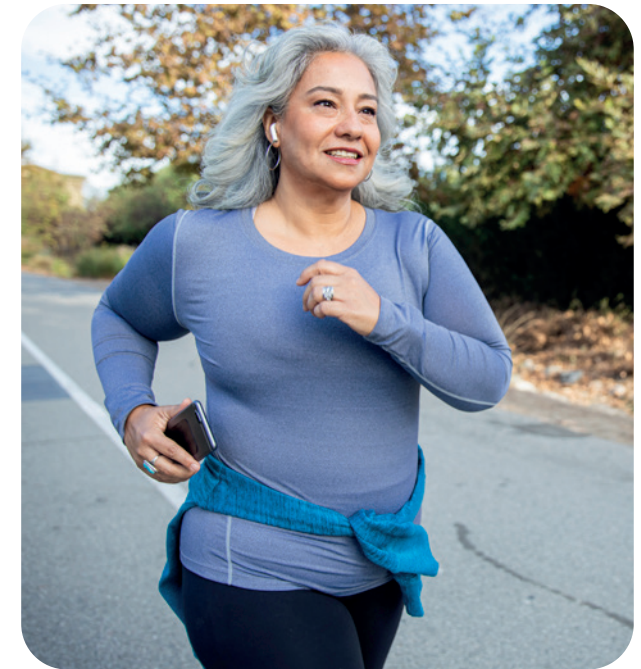
Xintela har utvecklat stamcellsprodukten EQSTEM för behandling av hästar. Positiva resultat från två prekliniska studier på hästar har visat starkt stöd för fortsatt utveckling av EQSTEM för artros och andra degenerativa ledsjukdomar hos hästar. Xintela planerar att i samarbete med partner ta EQSTEM till marknaden.

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

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 kompressions-tekniker och olika kirurgiska tekniker, men det saknas helt effektiva läkemedel.



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 ATMP 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.

Antikroppsbaseade cancerterapi

Xintelas dotterbolag Targinta, utvecklar målsökande och toxinbeväpnade cancerantikroppar baserat på upptäckten att cellytemolekylen integrin $\alpha 10\beta 1$ är en markör och målmolekyl för aggressiv cancer. Läkemedelskandidaterna utvecklas för behandling av aggressiva cancerformer som trippelnegativ bröstcancer och hjärntumören glioblastom.

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.

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.

Targinta utvecklar två olika typer av målsökande antikroppar: funktionsblockerande antikroppar som kan hämma viktiga cancercellfunktioner som celledning och spridning samt, beväpnade antikroppar, så kallade ADCer (antibody-drug conjugates) som har ett toxin kopplat till antikroppen som selektivt avdödar cancercellerna.

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

Läkemedelskandidater

Targinta utsåg under hösten 2021 sin första läkemedelskandidat, den funktionsblockerande antikroppen TARG10, vilken utvecklas för behandling av trippelnegativ bröstcancer. TARG10 har visat

hämmande effekter på både tumörtillväxt och tumörspridning i olika cancermodeller och har påbörjat preklinisk utveckling. Nyligen valdes en annan antikropp, TARG9, till 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 produkten binder till cancerceller. TARG9 utvecklas för behandling av trippelnegativ bröstcancer och glioblastom.

Targintas kommersialiseringsstrategi

Targintas strategi är att ingå kommersiella avtal avseende bolagets läkemedelskandidater under preklinisk utveckling. Läkemedelskandidater riktade mot nya målmolekyler på cancerceller, så kallade First-in-Class-produkter, är mycket attraktiva för läkemedelsutveck-

lande 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

Vid en extra bolagsstämman i januari 2022 erhöll Xintelas styrelsemandat att genomföra den planerade avknoppningen av dotterbolaget Targinta innan Xintelas årsstämma i maj 2022 samt att notera Targinta-aktierna kort därefter. Med anledning av rådande omvärldsläge och orolig finansmarknad har styrelsen beslutat att avvakta med avknoppningen och efterföljande börsnotering tills att marknadsläget har förbättrats och förbättrats och har vid årsstämman i maj 2022 erhållit nytt mandat för att genomföra avknoppningen, med målsättning att genomföra avknoppningen så snart marknaden tillåter.

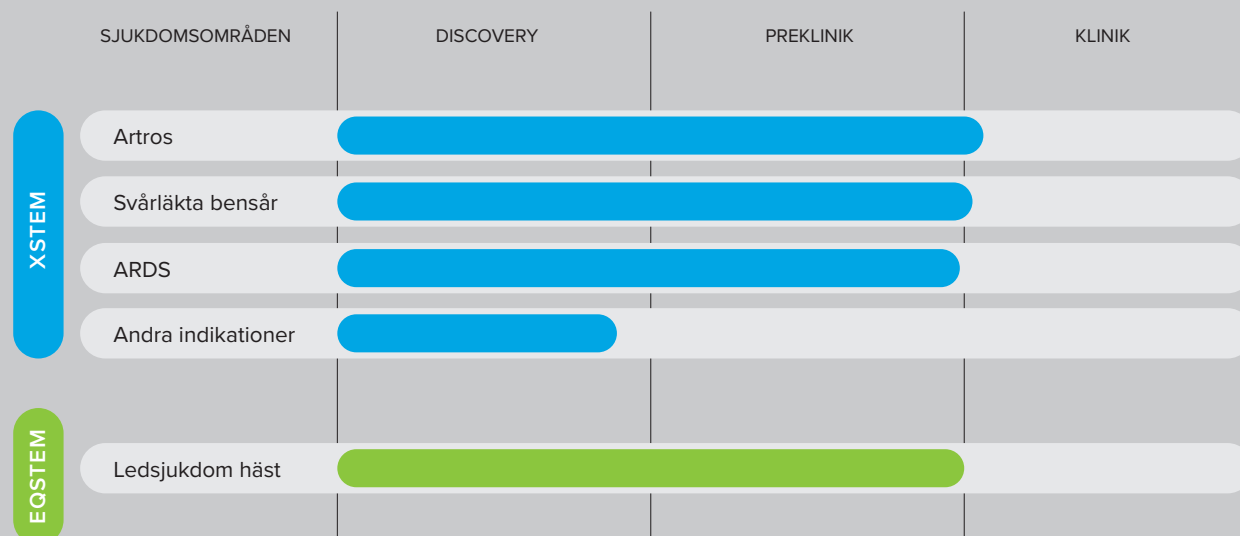
Xintelas utvecklingsprojekt

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

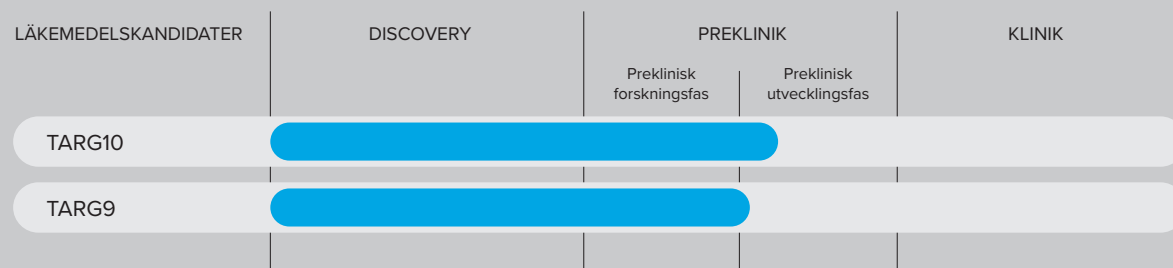
Inom stamcellsterapi används integrin $\alpha 10\beta 1$ för att selektera och kvalitetssäkra stamceller i de patentskyddade stamcellsprodukterna XSTEM[®], för behandling av människor, och EQSTEM[®], för behandling av hästar. Xintela har inlett kliniska studier med stamcell-produkten XSTEM för behandling av knäartros och planerar starta kliniska studier för behandling av svårläkta bensår i mitten av 2022. 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 mål-molekylen integrin $\alpha 10\beta 1$, som uttrycks på vissa cancerceller, bland annat i trippelnegativ bröstcancer och hjärntumören glioblastom.

Stamcellsbaseade terapier



Antikroppsbaseade cancerterapi



Finansiella rapporter

Resultaträkning i sammandrag

Intäkter

Moderbolaget redovisar en nettoomsättning på 0 (0) KSEK för årets första kvartal, vilket är samma siffror som för koncernen. Övriga intäkter uppgick till 507 (4 159) KSEK och årets siffror avser bidrag från Vinnova och föregående års intäkter även innefattar kostnader för onkologiverksamheten som vidarefakturerats till dotterbolaget Targinta.

Resultat

Rörelseresultat för första kvartalet uppgick till -10 647 (-8 930) KSEK för moderbolaget och -15 988 (-11 562) KSEK för koncernen.

Kostnaderna för forskning och utveckling står för den största delen av Bolagets kostnader och uppgick för perioden januari till mars till -7 384 (-10 363) KSEK för moderbolaget och -11 611 (-10 632) KSEK för koncernen.

Marknad- och försäljningskostnader uppgick för kvartalet till -953 (-804) KSEK för moderbolaget och -1 183 (-804) KSEK för koncernen.

De administrativa kostnaderna uppgick för perioden till -2 817 (-1 922) KSEK för moderbolaget och -3 708 (-1 922) KSEK för koncernen.

Resultat före skatt för perioden januari till mars 2022 uppgick till -11 042 (-9 047) KSEK för moderbolaget och -16 383 (-11 679) KSEK för koncernen.

| (KSEK) | Moderbolaget | | | Koncernen | | |
|---|--------------------------|--------------------------|--------------------------|--------------------------|--------------------------|--------------------------|
| | Kvartal 1 | | Helår | Kvartal 1 | | Helår |
| | 2022-01-01 2022-03-31 | 2021-01-01 2021-03-31 | 2021-01-01 2021-12-31 | 2022-01-01 2022-03-31 | 2021-01-01 2021-03-31 | 2021-01-01 2021-12-31 |
| Rörelsens intäkter | | | | | | |
| Nettoomsättning | - | - | - | - | - | - |
| Kostnad sålda varor | - | - | - | - | - | - |
| Bruttovinst | - | - | - | - | - | - |
| Rörelsens kostnader | | | | | | |
| Forsknings- och utvecklingskostnader | -7 384 | -10 363 | -44 120 | -11 611 | -10 632 | -50 045 |
| Försäljningskostnader | -953 | -804 | -4 095 | -1 183 | -804 | -4 095 |
| Administrationskostnader | -2 817 | -1 922 | -6 773 | -3 708 | -1 922 | -7 841 |
| Övriga rörelseintäkter | 507 | 4 159 | 11 433 | 513 | 1 796 | 2 331 |
| Övriga rörelsekostnader | - | - | - | - | - | - |
| Rörelseresultat | -10 647 | -8 930 | -43 555 | -15 988 | -11 562 | -59 650 |
| Resultat från finansiella poster | | | | | | |
| Finansiella intäkter | - | - | - | - | - | - |
| Finansiella kostnader | -395 | -117 | -538 | -395 | -117 | -538 |
| Resultat före skatt | -11 042 | -9 047 | -44 093 | -16 383 | -11 679 | -60 189 |
| Bokslutsdispositioner | - | - | -14 300 | - | - | - |
| Skatt på årets resultat | - | - | - | - | - | - |
| Periodens resultat | -11 042 | -9 047 | -58 393 | -16 383 | -11 679 | -60 189 |
| Resultat per aktie, SEK | -0,12 | -0,12 | - | - | - | - |

Balansräkning i sammandrag

Finansiell ställning

Soliditeten för moderbolaget var 0 (16) procent den 31 mars 2022 och det egna kapitalet uppgick till -7 095 (3 947) KSEK. Moderbolagets likvida medel uppgick till 2 001 (9 941) KSEK och motsvarande siffror för koncernen var 2 304 (11 138) KSEK. Totala tillgångar för Moderbolaget uppgick den 31 mars 2022 till 19 548 (24 742) KSEK och för koncernen till 16 022 (26 318) KSEK.

| (KSEK) | Moderbolaget | | Koncernen | |
|--|---------------|---------------|----------------|---------------|
| | 2022-03-31 | 2021-12-31 | 2022-03-31 | 2021-12-31 |
| TILLGÅNGAR | | | | |
| Anläggningstillgångar | | | | |
| Immateriella anläggningstillgångar | 670 | 746 | 1 354 | 1 445 |
| Materiella anläggningstillgångar | 6 218 | 7 012 | 7 270 | 8 123 |
| Finansiella anläggningstillgångar | 4 | 18 | 4 | 18 |
| Andelar i dotterföretag | 839 | 839 | 0 | 0 |
| Anläggningstillgångar sammanlagt | 7 732 | 8 615 | 8 628 | 9 586 |
| Omsättningstillgångar | | | | |
| Fordran dotterföretag | 7 822 | 3 081 | - | - |
| Varulager | 706 | 706 | 706 | 706 |
| Övriga fordringar | 1 154 | 1 449 | 4 250 | 3 784 |
| Förutbetalda kostnader | 133 | 950 | 133 | 1 094 |
| Likvida medel | 2 001 | 9 941 | 2 304 | 11 138 |
| Omsättningstillgångar sammanlagt | 11 816 | 16 127 | 7 393 | 16 722 |
| SUMMA TILLGÅNGAR | 19 548 | 24 742 | 16 022 | 26 308 |
| EGET KAPITAL OCH SKULDER | | | | |
| Eget kapital, moderbolaget | | | | |
| Aktiekapital | 2 674 | 2 674 | | |
| Fond för utvecklingsutgifter | 0 | 0 | | |
| Överkursfond | 242 714 | 242 714 | | |
| Balanserat resultat | -241 441 | -183 047 | | |
| Periodens resultat | -11 042 | -58 394 | | |
| Eget kapital, koncernen | | | | |
| Aktiekapital | | | 2 674 | 2 674 |
| Övrigt tillskjutet kapital | | | 242 714 | 242 714 |
| Reserver | | | 305 | -4 |
| Balanserat resultat inkl årets resultat | | | -260 113 | -243 516 |
| Eget kapital sammanlagt | -7 095 | 3 947 | -14 420 | 1 868 |
| Kortfristiga skulder | | | | |
| Leverantörsskulder | 4 387 | 3 899 | 7 096 | 6 883 |
| Skatteskuld | 122 | 135 | 209 | 171 |
| Övriga skulder | 18 504 | 13 019 | 19 201 | 13 247 |
| Upplupna kostnader och förutbetalda intäkter | 3 630 | 3 742 | 3 937 | 4 149 |
| Kortfristiga skulder sammanlagt | 26 643 | 20 795 | 30 442 | 24 450 |
| SUMMA EGET KAPITAL OCH SKULDER | 19 548 | 24 742 | 16 022 | 26 318 |

Kassaflödesanalys i sammandrag

Kassaflöde och investeringar

Moderbolagets kassaflöde för perioden januari till mars 2022 var -7 940 (-18 098) KSEK och för koncernen -8 929 (-14 882) KSEK. Investeringarna för perioden uppgick till 0 (124) KSEK, respektive 0 (300) KSEK för koncernen.

| (KSEK) | Moderbolaget | | | Koncernen | | |
|--|--------------------------|--------------------------|--------------------------|--------------------------|--------------------------|--------------------------|
| | Kvartal 1 | | Helår | Kvartal 1 | | Helår |
| | 2022-01-01 2022-03-31 | 2021-01-01 2021-03-31 | 2021-01-01 2021-12-31 | 2022-01-01 2022-03-31 | 2021-01-01 2021-03-31 | 2021-01-01 2021-12-31 |
| Den löpande verksamheten | | | | | | |
| Rörelseresultat | -10 647 | -8 928 | -43 556 | -15 988 | -11 562 | -59 650 |
| Avskrivningar | 870 | 827 | 3 425 | 954 | 832 | 3 495 |
| Finansiella intäkter | - | - | - | - | - | - |
| Finansiella kostnader | -395 | -117 | -538 | -395 | -117 | -538 |
| Kassaflöde från den löpande verksamheten före förändring i rörelsekapital | -10 172 | -8 218 | -40 669 | -15 429 | -10 847 | -56 693 |
| Förändring i rörelsekapital | | | | | | |
| Ökning/minskning fordringar | -3 629 | -5 033 | -2 111 | 495 | 1 050 | -1 653 |
| Ökning/minskning av kortfristiga skulder | 5 848 | -13 319 | -112 | 5 992 | -13 354 | 3 403 |
| Förändring i rörelsekapital | 2 219 | -18 352 | -2 223 | 6 487 | -12 304 | 1 750 |
| Kassaflöde från den löpande verksamheten | -7 953 | -26 570 | -42 892 | -8 942 | -23 151 | -54 943 |
| Investeringsverksamhet | | | | | | |
| Ökning/minskning av materiella tillgångar | - | -137 | -1 255 | - | -313 | -2 429 |
| Ökning/minskning av immateriella tillgångar | - | - | - | - | - | - |
| Ökning/minskning av finansiella tillgångar | 13 | 13 | 53 | 13 | 13 | 53 |
| Kassaflöde från investeringsverksamheten | 13 | -124 | -1 202 | 13 | -300 | -2 376 |
| Finansieringsverksamhet | | | | | | |
| Nyemission | - | 8 596 | 34 734 | - | 8 569 | 34 734 |
| Nyemission, TO | - | - | - | - | - | - |
| Lämnat koncernbidrag | - | - | -14 300 | - | - | - |
| Ökning/minskning långfristiga skulder | - | - | - | - | - | - |
| Kassaflöde från finansieringsverksamheten | 0 | 8 596 | 20 434 | 0 | 8 569 | 34 734 |
| Förändring av likvida medel | -7 940 | -18 098 | -23 660 | -8 929 | -14 882 | -22 585 |
| Likvida medel vid periodens början | 9 941 | 33 601 | 33 601 | 11 138 | 33 727 | 33 727 |
| Omräkningsdifferens | - | - | - | 95 | 0 | -4 |
| Likvida medel vid periodens slut | 2 001 | 15 503 | 9 941 | 2 304 | 18 845 | 11 138 |

Förändring av Moderbolagets eget kapital

| (KSEK) | Aktiekapital | Fond för utv. utgifter | Överkursfond | Balanserat resultat | Periodens resultat | Totalt |
|---------------------------------------|--------------|------------------------|----------------|---------------------|--------------------|---------------|
| Ingående balans 1 januari 2021 | 2 219 | 113 | 208 435 | -132 903 | -50 257 | 27 607 |
| Omföring föregående års resultat | - | - | - | -50 257 | 50 257 | 0 |
| Fond för utvecklingsutgifter | - | -113 | - | 113 | - | 0 |
| Nyemission, kvittning | 96 | - | 8 500 | - | - | 8 596 |
| Nyemission | 359 | - | 25 779 | - | - | 26 138 |
| Periodens resultat | - | - | - | - | -58 394 | -58 394 |
| Eget kapital 31 december 2021 | 2 674 | 0 | 242 714 | -183 047 | -58 394 | 3 947 |
| Ingående balans 1 januari 2022 | 2 674 | 0 | 242 714 | -183 047 | -58 394 | 3 947 |
| Omföring föregående års resultat | - | - | - | -58 394 | 58 394 | 0 |
| Fond för utvecklingsutgifter | - | - | - | - | - | - |
| Periodens resultat | - | - | - | - | -11 042 | -11 042 |
| Eget kapital 31 mars 2022 | 2 674 | 0 | 242 714 | -241 441 | -11 042 | -7 095 |

Förändring av Koncernens eget kapital

| (KSEK) | Aktiekapital | Övrigt tillskjuttet kapital | Reserver | Balanserat resultat | Totalt |
|---------------------------------------|--------------|-----------------------------|------------|---------------------|----------------|
| Ingående balans 1 januari 2021 | 2 219 | 208 435 | 0 | -183 327 | 27 327 |
| Nyemission, kvittning | 96 | 8 500 | - | - | 8 596 |
| Nyemission | 359 | 25 779 | - | - | 26 138 |
| Omräkningsdifferens | - | - | -4 | - | -4 |
| Periodens resultat | - | - | - | -60 189 | -60 189 |
| Eget kapital 31 december 2021 | 2 674 | 242 714 | -4 | -243 516 | 1 868 |
| Ingående balans 1 januari 2022 | 2 674 | 242 714 | -4 | -243 516 | 1 868 |
| Omräkningsdifferens | - | - | 309 | -214 | 95 |
| Periodens resultat | - | - | - | -16 383 | -16 383 |
| Eget kapital 31 mars 2022 | 2 674 | 242 714 | 305 | -260 113 | -14 420 |

Styrelsens och vd:s försäkran



Gregory Batcheller



Maarten de Château



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 20 maj 2022

Gregory Batcheller
Styrelsens ordförande

Maarten de Château
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 Erik Penser Bank AB, 08 463 80 00, certifiedadviser@penser.se.

Per den 31 mars 2022 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 - Mar 2022 | Jan - Mar 2021 | Jan - Dec 2021 |
|---|----------------|----------------|----------------|
| Antal aktier före full utspädning | 89 134 021 | 77 168 209 | 89 134 021 |
| Antal aktier efter full utspädning | 89 134 021 | 77 168 209 | 89 134 021 |
| Resultat per aktie före och efter full utspädning | -0,12 | -0,12 | -0,65 |
| Genomsnittligt antal aktier före full utspädning | 89 134 021 | 75 994 273 | 82 867 900 |
| Genomsnittligt antal aktier efter full utspädning | 89 134 021 | 75 994 273 | 82 867 900 |

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 2021. För fullständig redovisningsprinciper hänvisas till årsredovisningen 2021.

Granskning av revisor

Bokslutskommunikén har inte varit föremål för granskning av Bolagets revisor.

Kommande finansiella rapporter

Delårsrapport Q2 2022: 26 augusti 2022

Delårsrapport Q3 2022: 25 november 2022

Delårsrapport Q4 2022: 24 februari 2023

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 – 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 inlett kliniska studier med stamcellsprodukten XSTEM för behandling av knäartros och planerar starta kliniska studier för behandling av svårläkta bensår i mitten av 2022. Målet är att visa att stamcellsbehandlingen är säker men även undersöka XSTEMs förmåga att återskapa skadat ledbrosk och förbättra ledens funktion och att läka bensår och därmed minska smärtan och lidandet för patienterna. Prekliniska studier har visat att XSTEM har regenererande (återskapande) egenskaper.

Inom 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 cancerceller. Läkemedelskandidaterna TARG10 och TARG9 har inlett preklinisk utvecklingsfas med syfte att bygga ett starkt regulatoriskt datapaket inför kommande kliniska studier i cancerpatienter.

