

Halvårsrapport

Half-year Report

2021-01-01 - 2021-06-30

xintela

Xintela AB (publ) Corp. No. 556780-3480



Sammanfattning av halvårsrapporten

Summary of the half-year report

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

Andra kvartalet 1 april - 30 juni 2021

- Nettoomsättningen uppgick till 0 (0) KSEK.
- Resultatet före skatt uppgick till -11 797 (-9 087) KSEK.
- Resultatet per aktie* uppgick till -0,13 (-0,22) SEK.
- Soliditeten** uppgick per den 30 juni 2021 till 76 (8) %.

Första halvåret 1 januari - 30 juni 2021

- Nettoomsättningen uppgick till 0 (0) KSEK.
- Resultatet före skatt uppgick till -20 842 (-16 606) KSEK.
- Resultatet per aktie* uppgick till -0,24 (-0,41) SEK.

* Resultat per aktie: Periodens resultat dividerat med 87 851 970 aktier, vilket är antal registrerade aktier per 30 juni 2021. Vid samma period föregående år hade Bolaget 40 788 744 aktier registrerade.

** Soliditet: Eget kapital dividerat med totalt kapital.

Belopp inom parentes: Jämförande period föregående år.

Väsentliga händelser under andra kvartalet 2021

- Den 6 april meddelar Xintela positiva resultat från den prekliniska ARDS (Acute Respiratory Distress Syndrome) studien och om en ny tilldelning på 2,3 MSEK.
- Den 4 maj meddelar bolaget att Per Norlén har rekryterats som VD för Xintelas helägda dotterbolag Targinta inom onkologi. Han tillträder 1 september 2021. Per Norlén kommer även ha rollen som Xintelas Chief Medical Officer (CMO/Medicinsk Chef) från 1 juli 2021.

The "Company" or "Xintela" refers to Xintela AB (publ), corporate registration number 556780-3480.

Second quarter 1 April - 30 June 2021

- Income amounted to TSEK 0 (0).
- Loss before tax totalled TSEK 11,797 (loss: 9,087).
- Loss per share* was SEK 0.13 (loss: 0.22).
- At 30 June 2021, the equity/assets ratio** was 76% (8).

First half year 1 January - 30 June 2021

- Income amounted to TSEK 0 (0).
- Loss before tax totalled TSEK 20,842 (loss: 16,606).
- Loss per share* was SEK 0.24 (loss: 0.41).

* Earnings/loss per share: Profit/loss for the period divided by 87,851,970 shares, which was the number of registered shares at 30 June 2021. In the year-earlier period, the Company had 40,788,744 registered shares.

** Equity/assets ratio: Equity divided by total capital.

Amounts in parentheses: Comparative period of the preceding year.

Significant events in the second quarter of 2021

- On April 6, Xintela reports positive results from pre-clinical ARDS (Acute Respiratory Distress Syndrome) study and new grant of 2.3 MSEK.
- On May 4, Xintela announces that Per Norlén has been recruited as CEO of Xintela's wholly owned oncology subsidiary Targinta. He will start on 1 September 2021. Per Norlén will also have the role of Xintela's Chief Medical Officer (CMO) from 1 July 2021.

- Xintela meddelar den 18 maj att bolagets stamcellsprodukt XSTEM® kan återbilda brosk i en preklinisk djurmodell.
- Den 20 maj meddelar Xintela att bolaget ska utveckla sin stamcellsprodukt XSTEM® för behandling av svårläkta (kroniska) sår. I samarbete med Brännskadecentrum vid Universitetssjukhuset i Linköping har Xintela i en preklinisk sårmodell visat utmärkt sårhelingsförmåga med XSTEM® och planerar nu för en klinisk studie på patienter med svårläkta sår.
- Den 21 maj meddelar Xintela att bolaget har erhållit tillstånd från Läkemedelsverket att producera cellterapi produkter, så kallade avancerade terapiläkemedel (ATMPs), i den egna GMP-anläggningen.
- Den 17 juni meddelar Xintela att man har genomfört en riktad nyemission av aktier och tillförts cirka 28 MSEK.

Väsentliga händelser efter periodens utgång

- Den 1 juli meddelas att Xintela har bildat ett helägt dotterbolag, Xindu Pty Ltd, i Australien som ska administrera bolagets kommande kliniska studie på artrospatienter.
- Den 16 juli meddelar Xintela att bolaget har tecknat ett avtal med GreenLight Clinical, en australiensisk CRO (Contract Research Organization) för att genomföra Xintelas första kliniska studie i människa med stamcellsprodukten XSTEM®.

- Xintela announces on May 18 that the Company's stem cell product XSTEM® regenerates cartilage in a preclinical animal model.
- Xintela announces on May 20 that the Company will develop its stem cell product XSTEM® for the treatment of difficult-to-heal (chronic) wounds. In collaboration with The Burn Center at Linköping University Hospital, Xintela has found that XSTEM® has excellent wound healing capability in a preclinical model and is now planning for a clinical trial on patients with difficult-to-heal wounds.
- On 21 May, Xintela announces that the Company has received permission from the Medical Products Agency to produce cell therapy products, so-called advanced therapy drugs (ATMPs), in its own GMP facility.
- On June 17, Xintela announces that Xintela has completed a directed new share issue raising proceeds of approximately SEK 28 million.

Significant events after the end of the period

- On July 1, it is announced that Xintela has formed a wholly owned subsidiary, Xindu Pty Ltd, in Australia, which will administer the Company's upcoming clinical study on osteoarthritis patients.
- On July 16, Xintela announces that the Company has signed a contract with GreenLight Clinical, an Australian Contract Research Organisation (CRO) to conduct Xintela's First-in-Human study using the stem cell product XSTEM®.



VD kommenterar *Statement from the CEO*



Produktionen av XSTEM® för kliniska studier har startat

Vi närmar oss nu nästa stora milstolpe, att inleda kliniska studier med stamcellsprodukten XSTEM®, producerad i vår egen GMP-anläggning. I början av april genomförde Läke-medelsverket sin inspektion av Xintelas GMP-anläggning och processen för produktion av stamceller och i maj var tillverkningsstillståndet för ATMPs (Avancerade terapiläkemedel) på plats. Vårt arbetet är nu fullt inriktat på produktion av XSTEM® för vår första kliniska studie på patienter med knäartros i Australien. Vi har nyligen inlett ett samarbete och tecknat kontrakt med vår kliniska partner i Australien, GreenLight Clinical för att genomföra den kliniska studien och har bildat det australiensiska dotterbolaget Xindu som ska hantera formalia kopplat till studien.

I den kliniska studien på artrospatienter är det främsta målet att visa att vår produkt är säker. Vi hoppas också på att få preliminära resultat som visar att XSTEM® har DMOAD (Disease Modifying Osteoarthritis Drug) egenskaper, dvs kan förhindra fortsatt nedbrytning av ledbrusk hos artrospatienter och bidra till att återbilda det skadade ledbrusket, och därmed förbättra ledens funktion. I maj rapporterade vi om ett samarbete med Köpenhamns Universitet där vi i en preklinisk modell har visat att stamcellsprodukten XSTEM®, när den injiceras i en led med broskskada, söker sig till broskskadan och kan omvandlas till broskliknande celler och producera ny broskvävnad. Detta indikerar att XSTEM® har regenererande egenskaper och därmed har stor potential att fungera som en DMOAD i behandling av artros. Det finns idag ingen DMOAD på marknaden, och marknadspotentialen är därför mycket stor.

Production of XSTEM® for clinical studies has started

We are now closing in on our next major milestone: initiating clinical studies with the stem cell product XSTEM®, produced in our own GMP-facility. In the beginning of April, the Medical Products Agency carried out its inspection of Xintela's GMP facility and of the process for the production of stem cells, and by May the manufacturing permit for ATMPs (Advanced Therapy Medicinal Products) was in place. Our work is now fully focused on the production of XSTEM® for our first clinical study in patients with knee osteoarthritis in Australia. In July, we initiated a collaboration and signed contracts with GreenLight Clinical, our clinical partner in Australia, to conduct the clinical trial. We also incorporated an Australian subsidiary, Xindu, which will manage the formalities related to the study.

In the clinical study on osteoarthritis patients, the main goal is to demonstrate the safety of our stem cell product. We also hope to obtain preliminary results showing that XSTEM® has the properties of a disease-modifying osteoarthritis drug (DMOAD), meaning it can prevent the further breakdown of cartilage in osteoarthritis patients and promote the regeneration of the damaged cartilage, thereby improving joint function. In May we reported on a collaboration with Copenhagen University and a preclinical study showing that our stem cell product XSTEM®, when injected into a joint with cartilage damage, homes to the damage and differentiates into cartilage-like cells that produce new cartilage tissue. This indicates that XSTEM® has regenerative properties and thus has great potential to function as a DMOAD in the treatment of osteoarthritis. At present, there are no DMOADs on the market, and the market potential is therefore significant.

"Onkologiprojektet har också uppnått flera viktiga milstolpar och vi bedömer att tidpunkten är nu rätt för att knoppa av dotterbolaget Targinta och räknar med att det kan ske under 2021."

Vi planerar också för andra kliniska studier med stamcellprodukten XSTEM® där vår strategi är att välja sjukdomsområden som idag saknar effektiv behandling. Ett exempel är ARDS (Acute Respiratory Distress Syndrome), en livshotande lungkomplikation som bl.a. kan drabba svårt sjuka covid-19 patienter. I april meddelade vi positiva resultat från en preklinisk ARDS-studie som visade en behandlande effekt av XSTEM®. Detta baserades både på mätningar av kliniska parametrar samt histologiska analyser som visade mindre skada på lungvävnaden efter behandling med XSTEM®.

Ett annat område där det medicinska behovet är mycket stort är svåråtläta, kroniska sår. I maj rapporterade vi om ett samarbete med Professor Folke Sjöberg och hans team på Brännskadecentrum vid Universitetssjukhuset i Linköping som visade sårhelande effekt av XSTEM® i en preklinisk modell. Sårhelning är ett extra intressant område eftersom de kliniska studierna pågår under relativt kort tid vilket har en positiv effekt på tiden till marknaden med en sårhelningsprodukt.

Onkologiprojektet har också uppnått flera viktiga milstolpar och vi bedömer att tidpunkten är nu rätt för att knoppa av dotterbolaget Targinta och räknar med att det kan ske under 2021. Detta baseras bland annat på de positiva prekliniska resultat vi har fått fram med våra målsökande och behandlande antikroppar som signifikant minskar tumörväxt av både hjärntumören glioblastom och trippelnegativ bröstcancer i djurmodeller. Resultaten visar att antikroppar riktade mot målmolekylen integrin $\alpha 10\beta 1$ har stor potential att utvecklas till en ny och effektiv behandlingsstrategi för aggressiv cancer och ger en stark grund för Targinta att bygga vidare på.

I april meddelade vi att Per Norlén har rekryterats som verkställande direktör för Targinta från och med 1 september. Med sin tidigare erfarenhet från utveckling av antikroppsbaseade läkemedel för behandling av cancer är Per rätt person att leda och utveckla Targintas projekt vidare mot kliniska studier och kommersialisering. Per är också Xintelas Chief Medical Officer sedan 1 juli.

"The oncology projects have also reached several important milestones and we believe that the time is now right to spin-out our subsidiary Targinta, which we expect can take place in 2021."

We are also planning other clinical studies with XSTEM® where our strategy is to focus on diseases that currently lack effective treatments. One example is ARDS (Acute Respiratory Distress Syndrome), a life-threatening lung complication that can affect seriously ill covid-19 patients. In April, we announced positive results from a preclinical ARDS study that showed therapeutic effect of our stem cell product XSTEM®. This was based on measurements of clinical parameters and histological analyses that showed less damage to the lung tissue after treatment with XSTEM®.

Another area with significant medical need is chronic wounds that are difficult to heal. In May we reported results from a collaboration with Professor Folke Sjöberg and his team at the Burn Centre at Linköping University Hospital, showing that XSTEM® has a significant wound-healing effect in a preclinical model. The wound healing field is of extra interest since the clinical trials run for a relatively short time and we can quickly get to market with a wound-healing product.

The oncology projects have also reached several important milestones and we believe that the time is now right to spin-out our subsidiary Targinta, which we expect can take place in 2021. This is based on, among other things, positive preclinical results that we have obtained with our targeting, therapeutic antibodies that significantly reduce tumour growth of both glioblastoma and triple-negative breast cancer in animal models. These results suggest that antibodies, targeting integrin $\alpha 10\beta 1$, have great potential for development into a new and effective treatment strategy for aggressive cancers and provide a firm foundation for Targinta to build on.

In April we announced that Per Norlén has been recruited as CEO of Targinta from September 1. With his previous experience from developing antibody-based drugs for the treatment of cancer, Per is the right person to lead and develop Targinta's projects toward clinical trials and commercialisation. Per is also the Chief Medical Officer in Xintela since July 1.

I juni genomförde vi en riktad emission som tillförde Xintela cirka 28 MSEK före emissionskostnader. Investeringarna i emissionen var ett antal svenska och internationella professionella investerare inklusive Maarten de Chateau, ny styrelseledamot i Xintela.

Vi arbetar kontinuerligt med att identifiera olika former av långsiktig finansiering för både Xintela och Targinta och har en bra plan för fortsatt finansiering av bolagens verksamheter.

Bästa hälsningar,

Evy Lundgren-Åkerlund

Verkställande direktör, Xintela AB (publ)

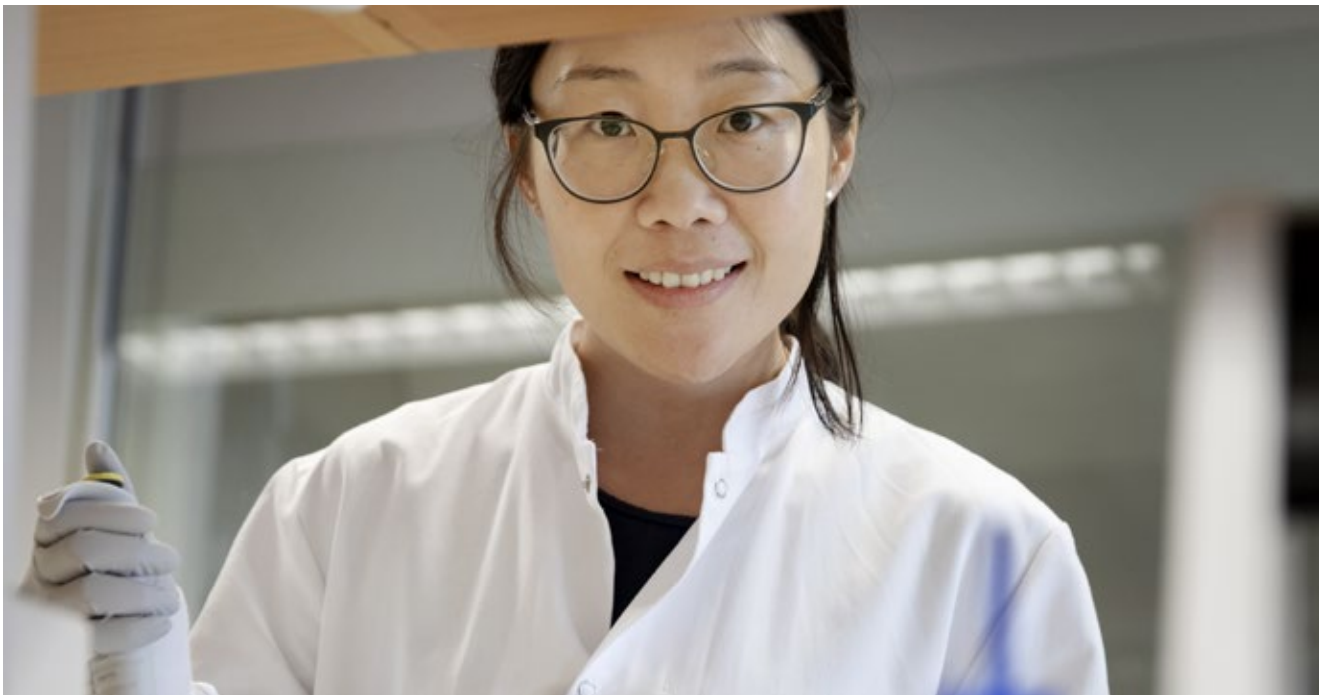
In June, we carried out a directed new share issue that provided Xintela with approximately SEK 28 million before issue costs. The investors were a number of Swedish and international professional investors, including Maarten de Chateau, a new board member of Xintela.

We are continually working to secure various forms of long-term financing for both Xintela and Targinta for the continued financing of the companies' operations.

Sincerely,

Evy Lundgren-Åkerlund

CEO, Xintela AB (publ)



Xintela AB

Xintela utvecklar medicinska produkter inom stamcellsterapi och riktad cancerterapi baserade på bolagets markörteknologiplattform, XINMARK®.

För stamcells-baserade behandlingar har Xintela utvecklat och patenskyddat stamcellsprodukten XSTEM® bestående av allogena (donerade) mesenkymala stamceller (MSC) som är selekterade och kvalitetssäkrade med hjälp av cellytemarkören integrin $\alpha 10\beta 1$. XSTEMs första inriktning är behandling av ledsjukdomen artros. Prekliniska studier, bland annat på hästar, har visat att bolagets integrin $\alpha 10\beta 1$ -selekterade stamceller är säkra och att de har en skyddande och behandlande effekt på ledbrösket och det underliggande benet efter en broskskada. Xintela förbereder nu en klinisk studie (Fas I/IIa) för behandling av patienter med knäartros och producerar XSTEM i den egna GMP-godkända produktionsanläggningen.

Stamcellsprodukten XSTEM utvärderas även inom andra sjukdomsområden med stort medicinskt behov. Xintela har rapporterat behandlande effekt i prekliniska modeller för kroniska, svåråtkta sår samt lungsjukdomen ARDS (Acute Respiratory Distress Syndrome). Bolaget utvecklar även stamcellsprodukter för behandling av djur med artros och andra sjukdomar.

Xintela develops medical products in the fields of stem cell therapy and targeted cancer therapy based on the Company's marker technology platform, XINMARK®.

For stem cell-based therapy, Xintela has developed and patented the stem cell product XSTEM®, consisting of allogeneic (donated) mesenchymal stem cells (MSCs) which are selected and quality assured using the cell surface marker integrin $\alpha 10\beta 1$. The initial therapeutic focus for XSTEM is treatment of the joint disease osteoarthritis (OA). Preclinical studies, including studies on horses, have shown that XSTEM is safe and has a protective and therapeutic effect on the articular cartilage and underlying bone following cartilage damage. Xintela is currently preparing a clinical study (Phase I/IIa) for treatment of patients with knee OA and produces XSTEM in its own GMP approved manufacturing facility.

The stem cell product XSTEM is also being evaluated for treatment of other diseases with large medical need and Xintela has reported therapeutic effects in preclinical models for chronic, difficult-to-heal wounds as well as the lung disease ARDS (Acute Respiratory Distress Syndrome). Xintela also develops stem cell products for treatment of animals with OA and other diseases.

Inom riktad cancerterapi har Xintela upptäckt att cellyte-markören integrin $\alpha 10\beta 1$ är en "First-in-Class" target i vissa aggressiva cancerformer och har utvecklat och patentskyddat behandlande antikroppar riktade mot integrin $\alpha 10\beta 1$ på cancerceller. Prekliniska studier i djurmodeller har visat att bolagets målsökande antikroppar, effektivt hämmar tillväxt av hjärntumören glioblastom och trippelnegativ bröstcancer och är en ny lovande strategi för behandling av aggressiv cancer. Xintela utvärderar antikropparna även för behandling av andra aggressiva cancerformer.

Onkologiverksamheten drivs av det helägda dotterbolaget Targinta AB.

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

Utvecklingen i siffror

Intäkter

Bolaget redovisar en nettoomsättning på 0 (0) KSEK för årets andra kvartal. Övriga intäkter uppgick till 2 369 (2 751) KSEK och avser kostnader för onkologiverksamheten som vidarefakturerats till dotterbolaget Targinta 2 161 (1 712) KSEK samt bidrag från Vinnova om 200 (1 039) KSEK.

Resultat

Rörelseresultat för andra kvartalet uppgick till -11 697 (-8 139) KSEK.

Kostnaderna för forskning och utveckling står för den största delen av Bolagets kostnader och uppgick för perioden april till juni till 11 812 (8 351) KSEK.

Marknad- och försäljningskostnader uppgick för kvartalet till 1 067 (860) KSEK.

De administrativa kostnaderna uppgick för perioden till 1 186 (1 679) KSEK.

Resultat före skatt för perioden april till juni 2021 uppgick till -11 797 (-9 087) KSEK.

In targeted cancer therapy, Xintela has discovered that integrin $\alpha 10\beta 1$ is a First-in-Class target on certain aggressive cancers and has developed and patented therapeutic antibodies targeting integrin $\alpha 10\beta 1$ on cancer cells. Preclinical studies in animal models have demonstrated that Xintela's antibodies significantly inhibit growth of the brain tumour glioblastoma and triple-negative breast cancer and is a promising new treatment strategy for aggressive cancers. Xintela is also evaluating the antibodies for treatment of other aggressive cancer forms.

The oncology business is run in Targinta AB, a wholly owned subsidiary.

Xintela conducts its business at Medicon Village in Lund and is listed on Nasdaq First North Stockholm.

Performance figures

Income

The Company reported net sales of TSEK 0 (0) for the second quarter of the year. Other income totalled TSEK 2,369 (2,751) and pertained to costs of TSEK 2,161 (1,712) for the oncology business that were invoiced onward to the subsidiary Targinta and grants of TSEK 200 (1,039) from Vinnova.

Earnings

Loss for the period was TSEK 11,697 (loss: 8,139).

Research and development costs, which account for the highest portion of the Company's costs, amounted to TSEK 11,812 (8,351) for the April-June period.

Marketing and sales costs amounted to TSEK 1,067 (860) for the quarter.

Administrative expenses amounted to TSEK 1,186 (1,679) for the period.

For the April-June 2021 period, loss before tax was TSEK 11,797 (loss: 9,087).



Finansiell ställning

Soliditeten för Xintela var 76 (8) procent den 30 juni 2021 och det egna kapitalet uppgick till 38 497 (2 474) KSEK. Bolagets likvida medel uppgick till 6 426 (764) KSEK. Övriga fordringar uppgick till 24 776 KSEK varav 23 138 KSEK är emissionslikvid som inbetalades den 5 juli. Totala tillgångar för Bolaget uppgick den 30 juni 2021 till 50 512 (30 799) KSEK.

Kassaflöde och investeringar

Xintelas kassaflöde för perioden april till juni 2021 var -9 077 (405) KSEK. Investeringarna uppgick till 593 (2) KSEK som avsåg materiella anläggningstillgångar. Bolagets investeringar i materiella tillgångar har varit kopplade till etableringen av Bolagets egna GMP-anläggning för produktion av stamceller för kliniska studier.

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. Risker 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 30 juni 2021 uppgick antalet aktier till 87 851 970 stycken. Det finns ett aktieslag. Varje aktie medför lika rätt till andel i Bolagets tillgångar och resultat samt berättigar till en röst på bolagsstämma.

Financial position

On 30 June 2021, Xintela's equity/assets ratio was 76 per cent (8) and equity amounted to TSEK 38,497 (2,474). The Company's cash and cash equivalents amounted to TSEK 6,426 (764). Other receivables of TSEK 24,776 consist of TSEK 23,138 from the share issue which was paid on 5 July. On 30 June 2021, the Company's total assets amounted to TSEK 50,512 (30,799).

Cash flow and investments

Xintela's cash flow for the April - June 2021 period was a negative TSEK 9,077 (405). Investments amounted to TSEK 593 (2), which pertained to tangible assets. The Company's investments in tangible assets were linked to the establishment of Xintela's own GMP facility for the manufacture of stem cells for clinical trials.

The share

Xintela AB (publ) was listed on Nasdaq First North Growth Market in Stockholm on 22 March 2016 under the ticker symbol "XINT." First North Growth Market is an alternative marketplace, operated by an exchange within the NASDAQ OMX Group. Companies on First North Growth Market are not subject to the same rules as companies on the regulated main market. They are subject to a less regulated framework, adapted for small growth companies. A company listed on First North Growth Market may therefore entail a higher investment risk than a company listed on the main market. All companies listed on First North Growth Market have a Certified Adviser to oversee their compliance with the rules. The exchange assesses applications for admission to trading. Xintela's Certified Adviser on Nasdaq First North Growth Market is Erik Penser Bank AB, +46 (0)8 463 80 00, certifiedadviser@penser.se.

At 30 June 2021, the number of shares was 87,851,970. The Company has only one class of shares. Each share carries identical rights to the Company's assets and earnings, and one vote at General Meetings.

	2021-01-01 2021-06-30	2020-01-01 2020-06-30	2020-01-01 2020-12-31
Antal aktier före full utspädning <i>No. of shares before full dilution</i>	87 851 970	40 788 744	73 966 564
Antal aktier efter full utspädning <i>No. of shares after full dilution</i>	87 851 970	40 788 744	73 966 564
Resultat per aktie före och efter full utspädning <i>Loss per share before full dilution</i>	-0,12	-0,41	-0,68
Genomsnittligt antal aktier före full utspädning <i>Average no. of shares before full dilution</i>	76 996 720	40 715 924	48 542 340
Genomsnittligt antal aktier efter full utspädning <i>Average no. of shares after full dilution</i>	76 996 720	40 715 924	48 542 340



Finansiell rapportering i enlighet med K3

Xintela har tidigare upprättat sina finansiella rapporter i enlighet med RFR2 (IFRS). Enligt undantagsregler i Årsredovisningens kap 7 har Xintela valt att inte upprätta någon koncernredovisning. Med anledning av att någon koncernredovisning, med hänsyn till ovan nämnda undantagsregler, inte upprättas i enlighet med IFRS har Xintela beslutat att övergå till redovisning och finansiell rapportering enligt BFNAR 2012:1 Årsredovisning och Koncernredovisning (K3) från och med bokslutskommunikén 2020. Övergången till K3 har inte medfört några effekter på Xintela AB:s Finansiella rapporter.

Granskning av revisor

Delårsrapporten har inte varit föremål för granskning av Bolagets revisor.

Kommande finansiella rapporter

Delårsrapport jan - sep 2021 19 november 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. Styrelsen arbetar kontinuerligt med att säkerställa verksamhetens behov av finansiering utifrån olika scenarier, inklusive intäkter från licensiering och partnerskap samt extern finansiering.

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.

Financial statements in accordance with K3

Xintela has previously prepared its financial statements in accordance with RFR2 (IFRS). In accordance with the exception rules set out in Chapter 7 of the Swedish Annual Accounts Act, Xintela has chosen not to prepare consolidated accounts. As no consolidated accounts have been prepared in accordance with IFRS, on account of the abovementioned exception rules, Xintela has decided to transition to accounting and financial reporting in accordance with the Swedish Accounting Standards Board BFNAR 2012:1 Annual Accounts and Consolidated Financial Statements (K3) as of the year-end report for 2020. The transition to K3 did not have any impact on Xintela AB's financial statements.

Review by auditors

This interim report has not been reviewed by the Company's auditor.

Financial calendar

Interim report Jan - Sep 2021 19 November 2021

Risks and uncertainties

Limited resources

Xintela is a small company with limited resources in terms of management, administration and capital. The implementation of any major strategies requires optimisation of the Company's resource appropriation. There is a risk that the Company's resources could be insufficient, and lead to financial and operational problems. The Board works continuously to secure financing for the Company's needs based on various scenarios, including revenue from licensing and partnerships to external funding.

Dependence on key individuals and employees

Xintela's success is based on the knowledge, experience and creativity of a few specific individuals. The Company's future is dependent on being able to recruit qualified employees. The Company works hard to reduce this dependency by maintaining proper documentation of procedures and working methods.

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.

Earning capacity and capital requirements

Drug development is both expensive and time-consuming. It may take longer than expected before the Company can generate a positive cash flow. To cover these costs, Xintela may need to raise new capital. There is no guarantee that such capital can be obtained on terms that are favourable to shareholders. Failure to generate sufficient profits may impact the Company's market value.

Sales risk

There is no certainty that the products developed by the Company will gain the market acceptance reflected in this interim report. The quantity of products sold may be lower, and the period required for market establishment may be longer, than the Company currently has reason to believe.



Bolagets rapport över totalresultatet i sammandrag

Condensed statement of comprehensive income for the Company

KSEK	NOT	Q2		H1		Year
		2021-04-01 2021-06-30	2020-04-01 2020-06-30	2021-01-01 2021-06-30	2020-01-01 2020-06-30	2020-01-01 2020-12-31
Rörelsens intäkter Operating income						
Nettoomsättning <i>Net sales</i>		-	-	-	-	-
Kostnad sålda varor <i>Cost of goods sold</i>		-	-	-	-	-
Bruttovinst Gross profit		-	-	-	-	-
Rörelsens kostnader Operating expenses						
Forsknings- och utvecklingskostnader <i>Research and development costs</i>		-11 812	-8 351	-22 175	-16 618	-38 170
Försäljningskostnader <i>Selling costs</i>		-1 067	-860	-1 871	-1 619	-3 757
Administrationskostnader <i>Administrative expenses</i>		-1 186	-1 679	-3 108	-2 737	-6 917
Övriga rörelseintäkter <i>Other operating income</i>		2 369	2 751	6 528	5 318	14 947
Övriga rörelsekostnader <i>Other operating expenses</i>		-	-	-	-	-
Rörelseresultat Operating loss		-11 697	-8 139	-20 626	-15 656	-33 897
Resultat från finansiella poster Profit/loss from financial items						
Finansiella intäkter <i>Financial income</i>		-	-	-	-	-
Finansiella kostnader <i>Financial expenses</i>		-99	-948	-217	-950	-2 667
Resultat före skatt Loss before tax		-11 797	-9 087	-20 842	-16 606	-36 564
Bokslutsdispositioner <i>Appropriations</i>		-	-	-	-	-13 693
Skatt på årets resultat <i>Tax on loss for the year</i>		-	-	-	-	-
Periodens resultat Loss for the period		-11 797	-9 087	-20 842	-16 606	-50 257
Resultat per aktie, SEK Loss per share, SEK	4	-0,13	-0,22	-0,24	-0,41	-0,68

I Bolaget finns inga poster som redovisas i övrigt totalresultat varför summan totalresultat överensstämmer med periodens resultat.

The Company has no items of other comprehensive income, so comprehensive income is consistent with profit/loss for the period.

Bolagets balansräkning i sammandrag

Condensed balance sheet for the Company

KSEK	2021-06-30	2020-12-31
TILLGÅNGAR ASSETS		
Anläggningstillgångar Fixed assets		
Immateriella anläggningstillgångar <i>Intangible assets</i>	898	1 050
Materiella anläggningstillgångar <i>Tangible assets</i>	8 046	8 877
Finansiella anläggningstillgångar <i>Financial assets</i>	45	71
Andelar i dotterföretag <i>Participations in subsidiaries</i>	839	839
Anläggningstillgångar sammanlagt Total fixed assets	9 828	10 838
Omsättningstillgångar Current assets		
Fordran dotterföretag <i>Receivables from subsidiaries</i>	8 523	3 476
Skattefordran <i>Tax assets</i>	275	-
Övriga fordringar <i>Other receivables</i>	24 776	-
Förutbetalda kostnader <i>Prepaid expenses</i>	683	598
Likvida medel <i>Cash and cash equivalents</i>	6 426	33 601
Omsättningstillgångar sammanlagt Total current assets	40 684	37 675
SUMMA TILLGÅNGAR TOTAL ASSETS	50 512	48 513

Bolagets balansräkning i sammandrag forts.

Condensed balance sheet for the Company cont.

KSEK	2021-06-30	2020-12-31
EGET KAPITAL OCH SKULDER EQUITY AND LIABILITIES		
Eget kapital Equity		
Aktiekapital <i>Share capital</i>	2 636	2 219
Fond för utvecklingsutgifter <i>Development expenses fund</i>	57	113
Överkursfond <i>Share premium reserve</i>	239 752	208 435
Balanserat resultat <i>Retained earnings</i>	-183 104	-132 903
Periodens resultat <i>Loss for the period</i>	-20 844	-50 257
Eget kapital sammanlagt Total equity	38 497	27 607
Kortfristiga skulder Current liabilities		
Leverantörsskulder <i>Accounts payable</i>	5 648	2 712
Skatteskuld <i>Tax liability</i>	-	233
Övriga skulder <i>Other liabilities</i>	3 175	13 646
Upplupna kostnader och förutbetalda intäkter <i>Accrued expenses and deferred income</i>	3 192	4 316
Kortfristiga skulder sammanlagt Total current liabilities	12 015	20 907
SUMMA EGET KAPITAL OCH SKULDER TOTAL EQUITY AND LIABILITIES	50 512	48 513

Bolagets kassaflödesanalys i sammandrag

Condensed cash flow statement for the Company

KSEK	Q2		H1		Year
	2021-04-01 2021-06-30	2020-04-01 2020-06-30	2021-01-01 2021-06-30	2020-01-01 2020-06-30	2020-01-01 2020-12-31
Den löpande verksamheten Operating activities					
Rörelseresultat <i>Operating loss</i>	-11 697	-8 140	-20 626	-15 657	-33 897
Avskrivningar <i>Depreciation/amortisation</i>	886	856	1 713	1 711	3 569
Finansiella intäkter <i>Financial income</i>	-	-	-	-	-
Finansiella kostnader <i>Financial expenses</i>	-99	-948	-217	-950	-2 667
Kassaflöde från den löpande verksamheten före förändring i rörelsekapital Cash flow from operating activities before changes in working capital	-10 911	-8 232	-19 129	-14 896	-32 995
Förändring i rörelsekapital Changes in working capital					
Ökning/minskning fordringar <i>Increase/decrease in receivables</i>	-25 152	123	-30 185	-4 752	-1 471
Ökning/minskning av kortfristiga skulder <i>Increase/decrease in current liabilities</i>	4 427	-1 858	-8 892	9 655	13 137
Förändring i rörelsekapital Changes in working capital	-20 725	-1 735	-39 077	4 903	11 665
Kassaflöde från den löpande verksamheten Cash flow from operating activities	-31 635	-9 967	-58 206	-9 993	-21 330
Investeringsverksamhet Investing activities					
Ökning/minskning av materiella tillgångar <i>Increase/decrease of tangible assets</i>	-593	-2	-730	-43	-383
Ökning/minskning av immateriella tillgångar <i>Increase/decrease of intangible assets</i>	-	-	-	-	-
Ökning/minskning av finansiella tillgångar <i>Increase/decrease of financial assets</i>	13	11	26	25	54
Kassaflöde från investeringsverksamheten Cash flow from investing activities	-580	9	-703	-18	-329

Bolagets kassaflödesanalys i sammandrag forts.

Condensed cash flow statement for the Company cont.

KSEK	Q2		H1		Year
	2021-04-01 2021-06-30	2020-04-01 2020-06-30	2021-01-01 2021-06-30	2020-01-01 2020-06-30	2020-01-01 2020-12-31
Finansieringsverksamhet Financing activities					
Nyemission <i>New share issue</i>	-	-	8 596	-	32 697
Nyemission, TO <i>New share issue, warrants</i>	-	-	-	-	35 844
Pågående nyemission <i>New share issue, ongoing</i>	23 138	-537	23 138	-537	-
Lämnat koncernbidrag <i>Group contribution paid</i>	-	-	-	-	-13 693
Ökning/minskning långfristiga skulder <i>Increase / decrease of long-term liabilities</i>	-	10 900	-	10 900	-
Kassaflöde från finansieringsverksamheten Cash flow from financing activities	23 138	10 363	31 734	10 363	54 848
Förändring av likvida medel <i>Change in cash and cash equivalents</i>	-9 077	405	-27 175	352	33 189
Likvida medel vid periodens början <i>Cash and cash equivalents at the beginning of the period</i>	15 503	359	33 601	412	412
Likvida medel vid periodens slut Cash and cash equivalents at the end of the period	6 426	764	6 426	764	33 601

Förändring av Bolagets eget kapital

Statement of changes in equity for the Company

	AKTIEKAPITAL <i>Share capital</i>	FOND FÖR UTV. UTGIFTER <i>Development expenses</i>	ÖVERKURSFOND <i>Share premium</i>	BALAN- SERAT RESULTAT <i>Retained earnings</i>	PERIODENS RESULTAT <i>Loss for the period</i>	TOTALT <i>Total</i>
KSEK						
Ingående balans 1 januari 2020 Opening balance, 1 January 2020	1 224	245	140 889	-89 504	-43 530	9 323
Omföring föregående års resultat <i>Reversal of prior year's accruals</i>	-	-	-	-43 530	43 530	0
Fond för utvecklingsutgifter <i>Development expenses fund</i>	-	-132	-	132	-	0
Nyemission <i>New share issue</i>	502	-	32 195	-	-	32 697
Nyemission, TO <i>New share issue, warrants</i>	493	-	35 351	-	-	35 844
Periodens resultat <i>Loss for the period</i>	-	-	-	-	-50 257	-50 257
Eget kapital 31 december 2020 Equity, 31 December 2020	2 219	113	208 435	-132 903	-50 257	27 607
Ingående balans 1 januari 2021 Opening balance, 1 January 2021	2 219	113	208 435	-132 903	-50 257	27 607
Omföring föregående års resultat <i>Reversal of prior year's accruals</i>	-	-	-	-50 257	50 257	0
Development expenses fund <i>Fond för utvecklingsutgifter</i>	-	-56	-	56	-	0
Nyemission, kvittning <i>New share issue, offset</i>	96	-	8 500	-	-	8 596
Pågående nyemission <i>New share issue, ongoing</i>	321	-	22 817	-	-	23 138
Periodens resultat <i>Loss for the period</i>	-	-	-	-	-20 844	-20 844
Eget kapital 30 juni 2021 Equity, 30 June 2021	2 636	57	239 752	-183 104	-20 844	38 497

Gregory Batcheller

Styrelsens ordförande
Chairman of the Board

Sven Kili

Styrelseledamot
Board member

Maarten de Chateau

Styrelseledamot
Board member

Karin Wingstrand

Styrelseledamot
Board member

Lars Hedbys

Styrelseledamot
Board member

Evy Lundgren Åkerlund

Verkställande direktör
CEO

För ytterligare information kontakta:

Evy Lundgren Åkerlund, vd
Telefon: 046 275 65 00
E-post: evy@xintela.se
Hemsida: www.xintela.se
Adress: Medicon Village, 223 81 Lund

Xintela är noterat på Nasdaq First North Growth Market sedan 22 mars 2016. Xintelas Certified Adviser på Nasdaq First North Growth Market är Erik Penser AB.

Certified Adviser: Erik Penser Bank AB
Telefonnummer: 08 463 83 00
E-post: certifiedadviser@penser.se

Informationen lämnades för offentliggörande den 27 augusti 2021 kl. 8.45.

For more information, contact:

Evy Lundgren Åkerlund, CEO
Tel: +46 (0)46 275 65 00
E-mail: evy@xintela.se
Website: www.xintela.se
Address: Medicon Village, SE-223 81 Lund, Sweden

Xintela has been listed on Nasdaq First North Growth Market since 22 March 2016. Xintela's Certified Adviser on Nasdaq First North Growth Market is Erik Penser AB.

Certified Adviser: Erik Penser Bank AB
Tel: +46 (0)8 463 83 00
E-mail: certifiedadviser@penser.se

The information was submitted for publication at 8:45 a.m. CEST on August 27, 2021.



Xintela AB (publ) | Medicon Village Scheelevägen 1 | SE-223 81 Lund, Sweden
+46 (0)46 275 65 00 | evy@xintela.se | www.xintela.se