

Pressmeddelande

Xintela AB (publ)
556780-3480
2020-10-29



Xintela erhåller preliminärt godkännande av Europapatentverket för sin stamcellsprodukt XSTEM

Lund, Sverige, 29 oktober 2020 – Xintela meddelar idag att Europapatentverket (EPO) har utfärdat ett preliminärt godkännande ("Intention to grant") av patentansökan avseende bolagets stamcellsprodukt XSTEM® som består av integrin $\alpha 10$ -selektade mesenkymala stamceller.

Xintela har genom sin unika markörteknologi och selektionsmetod för stamceller utvecklat en stamcellsplattform, XSTEM, för stamcellsbaseade produkter. Bolagets första inriktning är behandling av ledsjukdomen artros i knäleden och förbereder för att starta kliniska studier under 2021. XSTEM utvärderas också i en preklinisk modell för behandling av ARDS som drabbar svårt sjuka covid-19 patienter.

Bolagets Europeiska patentansökan nr. 18703531.6, avseende integrin $\alpha 10$ -selektade mesenkymala stamceller (XSTEM), har nu erhållit preliminärt godkännande från EPO. Vissa administrativa steg återstår innan EPO utfärdat ett formellt godkännande. Genom godkännandet kommer Xintela att ha patentskydd i Europa dels för produkten XSTEM och dels för användning av XSTEM för prevention och behandling av degenerativa ledsjukdomar som artros, benskleros och degenerativ disksjukdom samt traumatiska brosk-och benskador fram till år 2038.

–Det här är ett fantastiskt glädjande besked som har ett mycket stort värde för Xintelas stamcellsverksamhet. Produktpatentet som skyddar stamcellsprodukten XSTEM, kombinerat med vår egen GMP produktionsanläggning, säkrar utveckling och kommersialisering av terapier från vår stamcellsplattform under många år framåt, säger Xintelas vd Evy Lundgren-Åkerlund.

Denna information är sådan information som Xintela AB (publ) är skyldigt att offentliggöra enligt EU:s marknadsmissbruksförordning. Informationen lämnades, genom nedanstående kontaktpersons försorg, för offentliggörande den 29 oktober 2020.

Xintela AB (publ)

Evy Lundgren-Åkerlund, vd
Tel: +46 46 275 65 00
E-post: evy@xintela.se
Medicon Village
223 81 Lund
www.xintela.se

Om Xintela

Xintela är en innovatör i utvecklingen av regenerativa cellterapi och riktade cancerterapi baserade på den patenterade markörteknologiplattformen XINMARK®. Plattformen bygger på specifika cellytproteiner (integriner) och mer än 25 års forskning och utveckling. Xintela använder markörteknologin för att selektera och kvalitetssäkra stamceller för behandling av muskuloskeletala sjukdomar inklusive artros. Studier på hästar med artros har visat att stamcellerna är säkra och har en positiv effekt på brosk och ben. Xintela har etablerat en GMP-anläggning för produktion av stamceller och förbereder en First-in-Human studie på patienter med knäartros. I onkologiprogrammet utvecklar Xintela antikroppsbaseade terapier för behandling av aggressiva tumörer inklusive glioblastom och trippelnegativ bröstcancer. Xintela är noterat på Nasdaq First North Growth Market Stockholm sedan 22 mars 2016. Xintelas Certified Adviser på Nasdaq First North Growth Market är Erik Penser Bank AB, +46 8-463 80 00, certifiedadviser@penser.se.