

Pressmeddelande

Xintela AB (publ)
556780-3480
2020-06-23



Xintela erhåller preliminärt godkännande av Europapatentverket för behandling av tumörer i hjärnan

Lund, Sverige, 23 juni 2020 – Xintela meddelar idag att Europapatentverket (EPO) har utfärdat ett preliminärt godkännande ("Intention to grant") för bolagets patentansökan avseende antikroppsbehandling av Glioblastom och andra tumörer i hjärnan genom bolagets målmolekyl integrin $\alpha 10\beta 1$.

Xintelas patentansökan med publikationsnummer EP3258964 skyddar användningen av antikroppar mot integrin $\alpha 10\beta 1$ för diagnos och behandling av tumörer i centrala nervsystemet (CNS). Det preliminära godkännandet följs av en kort administrativ process varefter EPO beviljar patentet. Patentet som utvidgar och förlänger Xintelas grundläggande skydd inom detta område kommer att vara giltigt till och med 2036.

–Det här är ett mycket glädjande besked som validerar onkologiprojektets styrka och bredd, och tillför ett betydande värde till vår onkologiverksamhet, säger Xintelas vd Evy Lundgren-Åkerlund.

Xintela har tidigare rapporterat att bolagets målsökande ADC (Antibody-Drug Conjugate) antikroppar har celldödande effekt på glioblastomceller både i cellstudier och i en djurmodell. Resultaten har publicerats i tidskriften Cancers (2019, Vol. 11, s 587). Dessutom meddelade Xintela i december 2019 att bolagets funktionsblockerande antikroppar har tillväxthämmande effekt på glioblastom i en preklinisk studie. Den aktuella patentansökan skyddar målmolekylen integrin $\alpha 10\beta 1$ och därtill riktad antikroppsbehandling även för andra cancerformer i CNS.

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 23 juni 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 antikroppsbaseerade terapi för behandling av aggressiva tumörer inklusive glioblastom. 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.