



2021 Q3

XSTEM närmar sig klinisk studie i artrospatienter

För att förbereda och genomföra den kliniska studien på patienter med knäartros har Xintela i kvartalet inlett samarbete med ett CRO-bolag samt bildat dotterbolaget Xindu i Australien med uppgift att administrera studien. Rekryteringen av patienter till studien förväntas inledas i början av 2022.

XSTEM till klinik för behandling av svårläkta bensår

Efter tydliga prekliniska framgångar beslutade Xintela i kvartalet att bredda den kliniska utvecklingen av XSTEM till att även omfatta svårläkta bensår. En klinisk studie är planerad starta i mitten av 2022.

TARG10 utses till läkemedelskandidat för aggressiv cancer

Efter kvartalets utgång uppnådde dotterbolaget Targinta en betydande milstolpe genom att utse läkemedelskandidaten TARG10 för behandling av trippelnegativ bröstcancer.



Sammanfattning av delårsrapporten

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

Tredje kvartalet 1 juli – 30 september 2021

- Nettoomsättningen uppgick till 0 (0) KSEK.
- Resultatet före skatt uppgick till -10 910 (-8 315) KSEK.
- Resultatet per aktie* uppgick till -0,13 (-0,14) SEK.
- Soliditeten** uppgick per den 30 september 2021 till 77 (47) %.

Perioden 1 januari – 30 september 2021

- Nettoomsättningen uppgick till 0 (0) KSEK.
- Resultatet före skatt uppgick till -31 752 (-24 922) KSEK.
- Resultatet per aktie* uppgick till -0,36 (-0,43) SEK.

* Resultat per aktie: Periodens resultat dividerat med 89 134 021 aktier, vilket är antal registrerade aktier per 30 september 2021. Vid samma period föregående år hade Bolaget 57 542 856 aktier registrerade.

** Soliditet: Eget kapital dividerat med totalt kapital.

Belopp inom parentes: Jämförande period föregående år.

Väsentliga händelser under tredje kvartalet 2021

- Xintela bildar dotterbolag i Australien. (2021-07-01)
- Extra bolagsstämma i Xintela AB godkänner styrelsens förslag om nyemission av aktier. (2021-07-05)
- Xintela tecknar avtal med australiensisk CRO för klinisk studie. (2021-07-16)
- Xintela breddar klinisk utveckling av stamcellsprodukten XSTEM till venösa bensår. (2021-09-30)

Väsentliga händelser efter periodens utgång

- Targinta väljer läkemedelskandidat för trippelnegativ bröstcancer. (2021-10-15)
- Xintela tar EQSTEM, en stamcellsprodukt för hästar, mot marknaden. (2021-10-27)
- Ny styrelse har utsetts i Targinta AB. (2021-10-29)
- Uppdatering av Xintelas och Targintas status och strategi. (2021-11-04)
- Xintela erhåller lån om 9 MSEK. (2021-11-18)

Vd kommenterar

Stamcellsprodukten XSTEM går in i klinisk utveckling och antikroppen TARG10 har utsetts till läkemedelskandidat

Xintela har tagit stora och viktiga steg framåt mot målet att utveckla nya behandlingar för sjukdomar som idag saknar effektiva behandlingsalternativ. Vår stamcellsprodukt XSTEM ska nu utvärderas kliniskt för behandling av patienter med artros och svårläkta bensår, och dotterbolaget Targintas läkemedelskandidat TARG10 går in i preklinisk utveckling och förbereds för kliniska studier för behandling av aggressiv cancer inklusive trippelnegativ bröstcancer.

Vi har stora förväntningar på XSTEM som har tagits fram genom flera år av intensivt och målinriktat forsknings- och utvecklingsarbete, och som vi producerar i vår egen GMP-godkända produktionsanläggning. XSTEM, som består av mesenkymala stamceller framselektade för optimal effekt, är en produktplattform för utveckling av stamcellsprodukter för en rad olika sjukdomar. Anledningen att XSTEM har en så bred terapeutisk användning är att stamcellerna har flera funktionella egenskaper. Dessa innefattar dels deras immunmodulerande och anti-inflammatoriska egenskaper och även deras förmåga att regenerera ny vävnad och reparera en vävnadsskada, antingen genom att stimulera andra celler till regenerering eller genom att omvandlas till den celltyp som direkt kan bidra till att vävnaden regenereras. Stamcellerna svarar på specifika signaler från en viss vävnadsskada och kan anpassa sitt agerande efter vilken typ av vävnad som behöver regenereras. Men, för att ny vävnad ska kunna bildas på ett effektivt sätt så är det helt avgörande att en stamcellsprodukt utgörs av högfunktionella stamceller och att andra celltyper som kan motverka effekten har sorterats bort. Det är just detta som vår unika stamcellsteknologi gör.

För att garantera hög kvalitet och rätt egenskaper av XSTEM har Xintela utvecklat en metod för att identifiera och selektera

stamceller som skiljer sig från andra stamcellsteknologier. Vi använder en specifik cellmarkör integrin $\alpha 10\beta 1$, som finns på ytan av stamceller, och en antikropp som binder till integrin $\alpha 10\beta 1$ för att identifiera stamceller i en heterogen cellpreparation (en blandning av olika celler) och skilja stamcellerna från andra celltyper. På det här sättet kvalitetssäkras vi produkten XSTEM och även garanterar att XSTEM från olika donatorer är homogena och håller likvärdig kvalitet över tid.

Vi ser nu fram emot att börja kliniskt utvärdera XSTEM på patienter och kommer att starta två kliniska fas I/IIa-studier under den närmaste tiden där det främsta målet är att visa att XSTEM är säker men även att erhålla preliminära effektresultat. Den första studien som kommer att genomföras i Australien, är för behandling av knäartros. Produktionen av stamcellerna i XSTEM är klar och vi kommer att skicka cellerna till Australien i december. Vi bedömer att rekryteringen av patienter till studien kan inledas i början av 2022. Patienterna, som får en injektion av XSTEM i knäleden, kommer att följas i 18 månader med säkerhet- och effektutvärdering var sjätte månad. Våra tidigare prekliniska resultat ger starkt stöd för att XSTEM har en regenererande effekt och har potential att bli ett genombrott i behandling av artros.





“ Vi har stora förväntningar på XSTEM som har tagits fram genom flera år av intensivt och målinriktat forsknings- och utvecklingsarbete, och som vi producerar i vår egen GMP-godkända produktionsanläggning.”

Den andra studien med XSTEM är på patienter med svårläkta bensår som planeras starta i mitten av 2022. XSTEM har visat utmärkt sårläkande förmåga i en preklinisk sårläkningsmodell där den läkta huden liknade normal hud, vilket ger bra stöd för XSTEM i behandling av svårläkta bensår på människa. XSTEM kommer att appliceras på sårbedden och därefter utvärderas vi säkerhet och läkningseffekt under 10 veckor. Vi kan därmed i detta fall förvänta oss studieresultat betydligt tidigare än från artrosstudien.

Stamcellsprodukten EQSTEM för behandling av hästar har också utvecklats mycket positivt och Xintela tar nu nästa steg mot marknaden med EQSTEM och vi förbereder ett möte med EMA (European Medicines Agency) för att fastställa vilka kompletterande studier som kan behövas för ett godkännande 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.

Vi ser också fram emot den prekliniska utvecklingen av TARG10, vår funktionsblockerande antikropp riktad mot integrin $\alpha 10\beta 1$ som vårt dotterbolag Targinta nyligen har utsett till läkemedelskandidat för behandling av trippelnegativ bröstcancer. Bolaget tar därmed steget från preklinisk forskning till preklinisk utveckling för att förbereda TARG10 för kliniska studier. Targinta arbetar även med antikroppar som har ett cellgift kopplat till sig, så kallade Antibody-Drug Conjugates (ADC), och planerar att utse den första ADC-läkemedelskandidaten under första kvartalet 2022 för behandling av aggressiv cancer som trippelnegativ bröstcancer och glioblastom.

Framgångarna i vårt cancerprojekt har bidragit till att vi har kommit långt i förberedelserna för avknoppning av Targinta. Bolaget har en ny VD, Per Norlén, en ny styrelse är på plats, bolaget arbetar självständigt i egna lokaler och övrig separation från Xintela är i stort genomförd. Vid en avknoppning kommer Xintelas aktieägare att få aktier i Targinta i proportion till sitt

aktieinnehav i Xintela. Vår ambition är att notera Targinta-aktierna kort efter utdelningen.

Vi arbetar också aktivt för att säkerställa verksamheternas framtida finansieringsbehov och utvärderar löpande olika finansieringsmöjligheter såsom partnerskap med intäkter från utvecklingsmilstolpar, projektfinansiering, kapitalanskaffningar, anslag och lån.

Vi har nyligen erhållit ett lån om 9 miljoner kronor som ger oss möjlighet att arbeta vidare med den tidigare kommunicerade avknoppningen av vårt dotterbolag Targinta och med finansieringslösningar för både Xintela och Targinta.

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 kliniska studie (fas I/IIa), ska genomföras i Australien på patienter med medelsvår (grad II-III) knäartros. Rekrytering av patienter till studien förväntas starta i början av 2022. 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 säkerhetsut-

Artros

Artros är en ledsjukdom där ledbrosket successivt bryts ner. De främsta symtomen är svår smärta, inflammation, stelhet i leden och nedsatt rörelseförmåga. Sjukdomen drabbar 25 procent av alla individer över 60 års ålder. Läkemedel som erbjuds idag är framförallt smärtstillande och inflammationsdämpande, vilka behandlar symtomen men inte själva orsaken till broskskadan.

värdering samt preliminär effektutvärdering 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 ett starkt stöd för fortsatt utveckling av EQSTEM för artros och andra degenerativa ledsjukdomar hos hästar. Xintela planerar att i samarbete 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 venösa bensår. Förekomsten ökar med åldern och uppskattas ligga kring 4 procent bland personer över 65 år. Behandlingar mot svårläkta bensår omfattar kompressionstekniker och en rad 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 ATP produkter.

Kommersialiseringstrategi för stamcellsprodukter

Bolagets övergripande strategi är att utveckla bolagets stamcellsprodukter till en punkt där de kan tillskrivas en tydlig värdeökning därfter 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 trippel negativ bröstcancer varje år i USA och EU. Den genomsnittliga 5-årsöverlevnaden för TNBC är 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 antikropps-kandidat

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

Xintela har kommit långt i förberedelserna för avknoppning av dotterbolaget Targinta, med ny vd, styrelse och ledning på plats och där uppdelning av personal, lokaler och patentportfölj är genomförd. Styrelsen i Xintela har för avsikt att före årsskiftet och om marknadsförhållandena tillåter, kalla till bolagsstämma för beslut om utdelning av Targinta enligt Lex Asea-reglerna. Vid en utdelning kommer Xintelas aktieägare att få aktier i Targinta i proportion till sitt aktieinnehav i Xintela. Ambitionen är att notera Targinta-aktierna kort efter utdelningen.

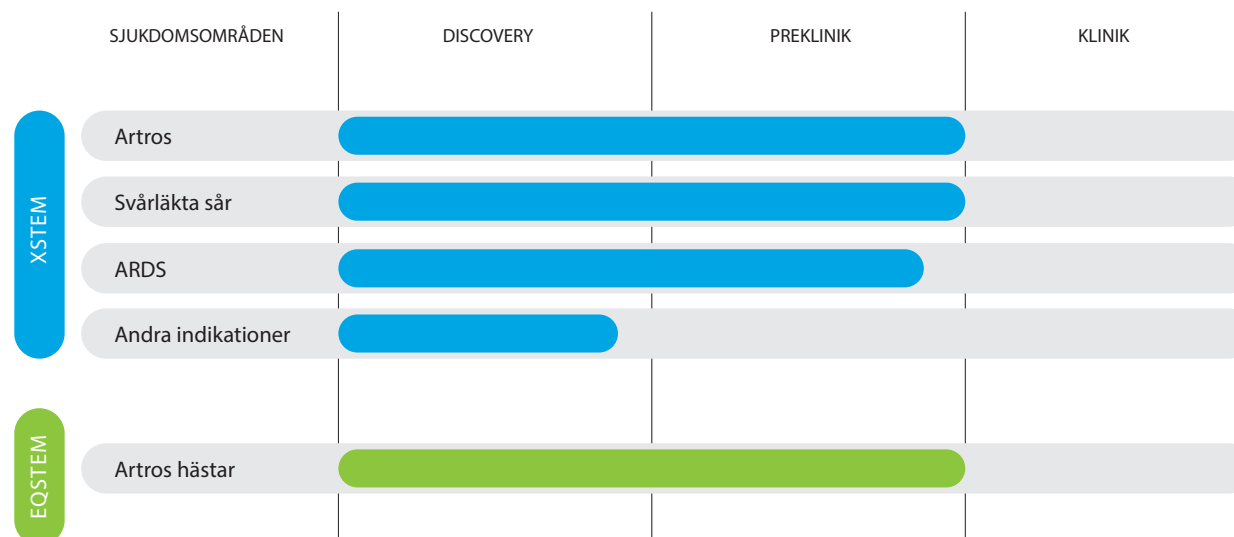
Xintelas utvecklingsprojekt

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 vissa aggressiva cancerceller.

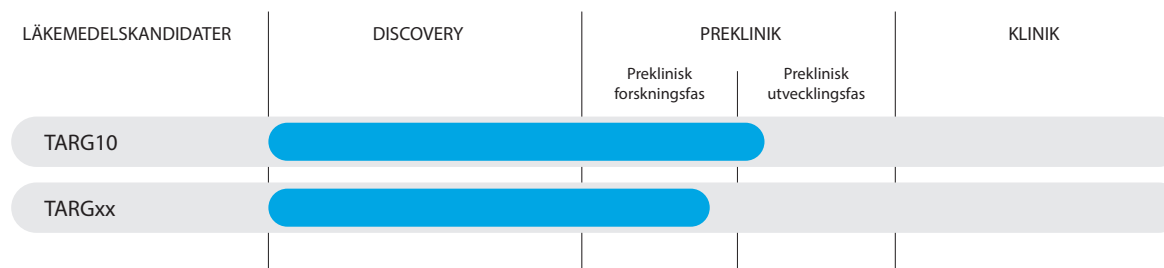
Inom stamcellsterapi används integrin $\alpha 10\beta 1$ för att selektera och kvalitetssäkra stamceller i de patentskyddade stamcellsprodukterna XSTEM® för behandling av människor och EQSTEM® för behandling av hästar. Bolaget ska inleda kliniska studier för behandling av artros och svårläkta bensår. 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 tredje kvartal. Övriga intäkter uppgick till 2 354 (4 764) KSEK och avser kostnader för onkologiverksamheten som vidarefakturerats till dotterbolaget Targinta 2 060 (3 724) KSEK samt bidrag från Vinnova om 293 (1 040) KSEK.

Resultat

Rörelseresultat för tredje kvartalet uppgick till -10 812 (-7 063) KSEK.

Kostnaderna för forskning och utveckling står för den största delen av Bolagets kostnader och uppgick för perioden juli till september till 10 416 (8 894) KSEK.

Marknad- och försäljningskostnader uppgick för kvartalet till 870 (1 086) KSEK.

De administrativa kostnaderna uppgick för perioden till 1 878 (1 847) KSEK.

Resultat före skatt för perioden juli till september 2021 uppgick till -10 910 (-8 315) KSEK.

(KSEK)	Kvartal 3		Kvartal 1 till 3		Helår
	2021-07-01 2021-09-30	2020-07-01 2020-09-30	2021-01-01 2021-09-30	2020-01-01 2020-09-30	2020-01-01 2020-12-31
Rörelsens intäkter					
Nettoomsättning	-	-	-	-	-
Kostnad sålda varor	-	-	-	-	-
Bruttovinst	-	-	-	-	-
Rörelsens kostnader					
Forsknings- och utvecklingskostnader	-10 416	-8 894	-32 591	-25 512	-38 170
Försäljningskostnader	-870	-1 086	-2 742	-2 706	-3 757
Administrationskostnader	-1 878	-1 847	-4 986	-4 584	-6 917
Övriga rörelseintäkter	2 354	4 764	8 882	10 082	14 947
Övriga rörelsekostnader	-	-	-	-	-
Rörelseresultat	-10 812	-7 063	-31 437	-22 719	-33 897
Resultat från finansiella poster					
Finansiella intäkter	0	-	-	-	-
Finansiella kostnader	-99	-1 253	-315	-2 203	-2 667
Resultat före skatt	-10 910	-8 315	-31 752	-24 922	-36 564
Bokslutsdispositioner	0	-	-	-	-13 693
Skatt på årets resultat	0	-	-	-	-
Periodens resultat	-10 910	-8 315	-31 752	-24 922	-50 257
Resultat per aktie, SEK	-0,13	-0,14	-0,36	-0,43	-0,68

Bolagets balansräkning i sammandrag

TILLGÅNGAR

Finansiell ställning

Soliditeten för Xintela var 77 (47) procent den 30 september 2021 och det egna kapitalet uppgick till 30 589 (17 099) KSEK. Bolagets likvida medel uppgick till 15 894 (13 029) KSEK. Totala tillgångar för Bolaget uppgick den 30 september 2021 till 39 513 (36 171) KSEK.

(KSEK)	2021-09-30	2020-12-31
TILLGÅNGAR		
Anläggningstillgångar		
Immateriella anläggningstillgångar	822	1 050
Materiella anläggningstillgångar	7 236	8 877
Finansiella anläggningstillgångar	31	71
Andelar i dotterföretag	839	839
Anläggningstillgångar sammanlagt	8 929	10 838
Omsättningstillgångar		
Fordran dotterföretag	12 534	3 476
Skattefordran	276	-
Övriga fordringar	1 197	-
Förutbetalda kostnader	683	598
Likvida medel	15 894	33 601
Omsättningstillgångar sammanlagt	30 585	37 675
SUMMA TILLGÅNGAR	39 513	48 513

Bolagets balansräkning i sammandrag

EGET KAPITAL OCH SKULDER

(KSEK)	2021-09-30	2020-12-31
EGET KAPITAL OCH SKULDER		
Eget kapital		
Aktiekapital	2 674	2 219
Fond för utvecklingsutgifter	29	113
Överkursfond	242 714	208 435
Balanserat resultat	-183 076	-132 903
Periodens resultat	-31 752	-50 257
Eget kapital sammanlagt	30 589	27 607
Kortfristiga skulder		
Leverantörsskulder	3 793	2 712
Skatteskuld	-	233
Övriga skulder	2 971	13 646
Upplupna kostnader och förutbetalda intäkter	2 160	4 316
Kortfristiga skulder sammanlagt	8 924	20 907
SUMMA EGET KAPITAL OCH SKULDER	39 513	48 513

Bolagets kassaflödesanalys i sammandrag

Kassaflöde och investeringar

Xintelas kassaflöde för perioden juli till september 2021 var 9 468 (12 265) KSEK. Inga investeringar gjordes under perioden (365) KSEK. Bolagets tidigare investeringar i materiella tillgångar har varit kopplade till etableringen av Bolagets egna GMP-anläggning för produktion av stamceller för kliniska studier.

	Kvartal 3		Kvartal 1 till 3		Helår
	2021-07-01 (KSEK)	2020-07-01	2021-01-01	2020-01-01	2020-01-01
	2021-09-30	2020-09-30	2021-09-30	2020-09-30	2020-12-31
Den löpande verksamheten					
Rörelseresultat	-10 812	-7 063	-31 437	-22 719	-33 897
Avskrivningar	886	856	2 599	2 567	3 569
Finansiella intäkter	-	-	-1	-	-
Finansiella kostnader	-99	-1 253	-315	-2 203	-2 667
Kassaflöde från den löpande verksamheten före förändring i rörelsekapital	-10 024	-7 460	-29 153	-22 355	-32 995
Förändring i rörelsekapital					
Ökning/minskning fordringar	19 568	-3 892	-10 616	-8 647	-1 471
Ökning/minskning av kortfristiga skulder	-3 089	-9 252	-11 982	403	13 137
Förändring i rörelsekapital	16 479	-13 144	-22 598	-8 244	11 666
Kassaflöde från den löpande verksamheten	6 454	-20 604	-51 751	-30 599	-21 330
Investeringsverksamhet					
Ökning/minskning av materiella tillgångar	-	-365	-729	-408	-383
Ökning/minskning av immateriella tillgångar	-	-	-	-	-
Ökning/minskning av finansiella tillgångar	13	-	40	27	54
Kassaflöde från investeringsverksamheten	13	-365	-689	-381	-329
Finansieringsverksamhet					
Nyemission	3 000	33 234	34 734	32 697	32 697
Nyemission, TO	-	-	-	-	35 844
Lämnat koncernbidrag	-	-	-	-	-13 693
Ökning/minskning långfristiga skulder	-	-	-	10 900	-
Kassaflöde från finansieringsverksamheten	3 000	33 234	34 734	43 597	54 848
Förändring av likvida medel	9 468	12 265	-17 707	12 617	33 189
Likvida medel vid periodens början	6 426	764	33 601	412	412
Likvida medel vid periodens slut	15 894	13 029	15 894	13 029	33 601

Förändring av Bolagets eget kapital

(KSEK)	Aktiekapital	Fond för utv. utgifter	Överkurs-fond	Balanserat resultat	Periodens resultat	Totalt
Ingående balans 1 januari 2020	1 224	245	140 889	-89 504	-43 530	9 323
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
Eget kapital 31 december 2020	2 219	113	208 435	-132 903	-50 257	27 607
Ingående balans 1 januari 2021	2 219	113	208 435	-132 903	-50 257	27 607
Omföring föregående års resultat	-	-	-	-50 257	50 257	-
Fond för utvecklingsutgifter	-	-84	-	84	-	-
Nyemission, kvittning	96	-	8 500	-	-	8 596
Nyemission	359	-	25 779	-	-	26 138
Periodens resultat	-	-	-	-	-31 752	-31 752
Eget kapital 30 september 2021	2 674	29	242 714	-183 076	-31 752	30 589

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 19 november 2021

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. 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 30 september 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 - sept 2021	Jan - sept 2020	Jan - dec 2020
Antal aktier före full utspädning	89 134 021	57 542 856	73 966 564
Antal aktier efter full utspädning	89 134 021	74 296 968	73 966 564
Resultat per aktie före och efter full utspädning	-0,36	-0,43	-0,68
Genomsnittligt antal aktier före full utspädning	81 004 501	44 606 798	48 542 340
Genomsnittligt antal aktier efter full utspädning	81 004 501	61 360 910	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

Bokslutskommuniké 2021: 25 februari 2022

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.

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 starta i början av 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, och resultat från prekliniska modeller har visat att antikropparna har en och hämmande effekt på både tillväxt och spridning. 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.

