

Q2 2026

Delårsrapport april – juni Xintela AB (Publ)

XSTEM har uppnått primära målet
i svårläkta bensårsstudien

Xintela tar upp ett konvertibelt lån
om 30 miljoner kronor

Resultat från artrosstudie publicerad
i vetenskaplig tidskrift

Sammanfattning av delårsrapporten

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

Väsentliga händelser under andra kvartalet 2026

- » Bolagets nettoomsättning ökade till 1 317 TSEK (872) under det andra kvartalet, drivet av arbetet med EQGen-projektet. Resultatet före skatt förbättrades till -9 762 MSEK (-12 119), till följd av högre nettoomsättning och lägre kostnader.
- » Säkerhetsresultaten från Xintelas avslutade kliniska studie med XSTEM® på svårsläkt venösa bensår har analyserats. XSTEM® bedöms som säker och väl tolererad och därmed har det primära målet i studien uppnåtts.
- » Bolagets patentansökan för användningen av Xintelas stamcellsprodukt XSTEM® för behandling och regenerering av huddefekter, inklusive svårsläkt (kroniska) sår har beviljats i USA.
- » Bolagets patentansökan som skyddar bolagets stamcellsprodukt XSTEM® för behandling av Acute Respiratory Distress Syndrome (ARDS, andnödssyndrom) och relaterade sjukdomar har beviljats i Japan.

- » Resultaten från Xintelas prekliniska studie med EQSTEM® på hästar med posttraumatisk artros som tidigare publicerats i den vetenskapliga tidskriften Cartilage, har utsetts till bästa grundvetenskapliga artikel 2025.
- » Xintela har upptagit ett konvertibelt lån om 30 MSEK från bolagets huvudägare, Flerie Invest. Lånet ska användas till att accelerera utvecklingen av XSTEM® samt återbetala lånet om 20 MSEK från Fenja Capital.
- » Xintela AB har ingått avtal med Västra Hamnen Corporate Finance AB avseende tjänsten som Certified Adviser.



Väsentliga händelser efter periodens utgång

- » Resultaten från Xintelas knäartrosstudie har publicerats i den vetenskapliga tidskriften Cartilage. Publikationen ger stöd för att XSTEM® har en sjukdomsmodifierande effekt och är en mycket viktig validering av studien och Xintelas positiva resultat.

Nyckeltal

(KSEK)	Koncernen				Moderbolaget			
	Q2 2026	Q2 2025	Jan-Jun 2026	Jan-Jun 2025	Q2 2026	Q2 2025	Jan-Jun 2026	Jan-Jun 2025
Nettoomsättning	1 317	872	1 759	1 012	1 317	872	1 759	1 012
Resultat före skatt	-9 762	-12 119	-21 542	-22 780	-10 096	-10 711	-20 800	-19 286
Resultat per aktie*	-0,01	-0,02	-0,03	-0,03	-	-	-	-

* Resultat per aktie: Periodens resultat som är hänförligt till moderföretagets aktieägare dividerat med 861 266 841 aktier, vilket är genomsnittligt antal aktier per 30 juni 2026. Vid samma period föregående år var genomsnittligt antal aktier 667 111 179 aktier.

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.

Fokus på att accelerera XSTEMs väg till marknaden

Efter de positiva kliniska resultaten med XSTEM går Xintela nu in i en ny fas med tydligt fokus på affärsutveckling, partnerskap och att accelerera XSTEMs väg mot marknaden. Konvertibellånet om 30 MSEK från vår huvudägare Flerie Invest ger oss ökat handlingsutrymme att genomföra denna strategi och arbeta med bolagets långsiktiga finansiering.

Stärkt finansiering och ökat strategiskt handlingsutrymme

I juni genomförde vi en finansiering genom ett konvertibelt lån om 30 MSEK från vår huvudägare Flerie Invest. Finansieringen har gjort det möjligt för oss att i förtid återbetala lånet om 20 MSEK från Fenja Capital II A/S, som togs upp i november 2025, och ger oss samtidigt ökat handlingsutrymme att driva våra prioriterade aktiviteter och arbeta med fortsatt finansiering. Det fortsatta stödet från vår huvudägare är betydelsefullt och ger oss bättre förutsättningar att fokusera på de aktiviteter som vi bedömer har störst potential att skapa värde.

Fokus på att accelerera utvecklingen av XSTEM för artros

De positiva resultaten från vår kliniska fas I/IIa-studie med XSTEM inom knäartros utgör grunden för vår fortsatta strategi. Studien visar att XSTEM signifikant minskar smärta och förbättrar ledfunktionen samt förbättrar brosk- och benvävnaden vilket stödjer en sjukdomsmodifierande effekt.

Vi arbetar kontinuerligt med att optimera bolagets strategi. En primär målsättning för Xintela är att etablera ett partnerskap med en industriell aktör för den fortsatta kliniska utvecklingen och kommersialiseringen av XSTEM. Ett sådant partnerskap skulle kunna tillföra både resurser och kommersiell kompetens och därmed accelerera vägen mot en bredare marknad. Parallellt utvärderar vi möjligheten till en tidigare kommersialisering av XSTEM i utvalda marknader där de regulatoriska förutsättningarna kan möjliggöra användning baserat på befintliga kliniska data. En sådan strategi skulle kunna generera tidiga intäkter och ytterligare klinisk erfarenhet samt bidra till att bygga produktens marknadsposition inför en bredare internationell lansering.

Primära målet uppnått i vår svårsläta bensårsstudie

I maj rapporterade vi resultaten från den avslutade kliniska studien på svårsläta venösa bensår. Resultaten visade att XSTEM var säker och tolererades väl och uppnår därmed det primära målet med studien. Fortsatt utveckling av XSTEM inom sårindikationer, ser vi främst genom en strategisk partner.



» Omsätta våra positiva resultat i kommersiella möjligheter

Förändringar av organisationen och aktiviteter inför nästa steg

I och med att våra två första kliniska studier nu är avslutade går Xintela in i en ny fas. Vi har därför anpassat organisationen och kostnadsbasen till de aktiviteter som är mest värdeskapande inför nästa steg.

Teamet fokuserar nu på att optimera och färdigställa produktionsprocessen och analysmetoder för att göra vår stamcellsprodukt XSTEM redo för kommande kliniska studier och för möjligheter till tidig kommersialisering. Vi arbetar också intensivt

med affärsutveckling med inriktning på partnerskap och kommersiella avtal samt strategiskt arbete för att optimera fortsatt värdebyggandet i bolaget.

Som en del av förändringarna avslutas Camilla Wennerstens anställning som Dir Clinical Development och Peter Ekolinds konsultuppdrag som COO i bolaget. Vi riktar ett varmt tack till Camilla och Peter för deras viktiga insatser och stora engagemang i sina roller och i bolagets ledning.

Artrosresultaten publicerade i vetenskaplig tidskrift

Resultaten från vår knäartrosstudie har nu granskats och publicerats i den vetenskapliga tidskriften Cartilage. Publikationen beskriver studiens resultat som ger stöd för att XSTEM har sjukdomsmodifierande effekt och diskuterar bland annat att resultaten med XSTEM står sig fördelaktigt jämfört med tidigare publicerade resultat från artrosstudier, och lyfter fram fördelarna med Xintelas stamcellsteknologi.

Publikationen som har granskats av oberoende experter inom fältet är en mycket viktig validering av studien och våra positiva resultat.

Vägen framåt

Baserat på våra positiva prekliniska och kliniska resultat med XSTEM och en stark patentportfölj, bedömer vi att Xintela har goda förutsättningar att etablera strategiska och kommersiella samarbeten inom artros och andra relevanta indikationer. Parallellt med vår ambition att landa partnerskap och långsiktiga licensavtal, arbetar vi aktivt med att säkerställa fortsatt finansiering av Xintela för att möjliggöra genomförandet av bolagets strategiska och operativa mål.

Efter en period med stort fokus på kliniska studier går vi nu in i en fas där vår viktigaste uppgift är att omsätta våra positiva resultat i kommersiella möjligheter och fortsatt värdeskapande. Det är där vårt fokus ligger framöver.

Evy Lundgren-Åkerlund

Verkställande direktör, Xintela AB (publ)

Stamcellsbaseade terapi

Stamcellers förmåga att återskapa och regenerera skadade vävnader och organ ger stort hopp för sjukdomar som idag saknar effektiv behandling.

Xintela uppmärksammas för sin unika stamcellsprodukt XSTEM som har potential att bromsa och även bota ett stort antal sjukdomar. XSTEM är i klinisk utveckling för behandling av knäartros och svårläkta bensår.



Xintela är starkt positionerat för att utveckla och kommersialisera säkra och effektiva stamcellsbehandlingar

Xintela har utvecklat den konkurrenskraftiga stamcellsprodukten XSTEM som består av integrin $\alpha 10\beta 1$ -selektade mesenkymala stamceller. Genom det unika selektionssteget i produktionsprocessen kan homogena stamceller av hög och reproducerbar kvalitet framställas. XSTEM produceras i den egna GMP-anläggning och är patentskyddad både som produkt och för terapeutisk användning inom alla indikationer.



Mesenkymala stamceller har terapeutiska egenskaper

Xintela utvecklar stamcellsbaserade behandlingar från allogena (donerade) mesenkymala stamceller som isoleras från fettväv från friska vuxna donatorer. Stamceller från en donator kan behandla ett stort antal patienter, vilket avsevärt minskar kostnaden för XSTEM jämfört med patientegna (autologa) stamceller. En viktig egenskap hos mesenkymala stamceller är deras förmåga att omvandlas till olika celltyper för att återskapa och regenerera skadade vävnader och organ. De har även förmåga att stimulera celler i en skadad vävnad till egen reparation. Ytterligare en viktig egenskap är att stamcellerna utsöndrar olika substanser som kan reglera immunsystemets celler och som har anti-inflammatorisk effekt.



Stamcellsselektion – ett kritiskt steg i produktionen av XSTEM

Stamcellspreparationer framtagna från vävnader är heterogena, dvs de innehåller mer eller mindre kontaminerade celler som inte är stamceller. Vid utveckling av en stamcellsprodukt är detta ett problem både regulatoriskt och funktionellt.

Xintela löser problemet genom att selektera (rena fram) stamceller med hjälp av en antikropp som binder till bolagets stamcellsmarkör, integrin $\alpha 10\beta 1$. På detta sätt kan homogena stamcellspreparationer av hög kvalitet framställas och som är likvärdiga mellan olika donatorer.



Egen GMP-produktion av stamceller

Stamcellerna produceras i bioreaktorer i den egna GMP-godkända anläggning och förvaras frysta inför behandling av patienter. Genom sin egna produktionsanläggning har Xintela full kontroll över stamcellsproduktionen vilket avsevärt minskar risker som oväntade produktionskostnader och förseningar. Bolagets strategi är att etablera Xintela som producent av stamcellsprodukter som utvecklas i samarbete med partners samt att även erbjuda utveckling och produktion av andra avancerade terapiprodukter (ATMP).

Starka och bestående 24-månaders resultat med XSTEM i artrosstudien

XSTEM visar sjukdomsmodifierande potential på knäartros

Xintela har genomfört en klinisk studie (fas I/IIa) med stamcellsprodukten XSTEM i Australien, på patienter med medelsvår knäartros (Kellgren-Lawrence grad II-III).

XSTEM visar utmärkta och bestående resultat 24 månader efter behandling. I studien har tre olika dosnivåer av XSTEM (4, 8 och 16 miljoner stamceller) på totalt 24 patienter (åtta patienter/dosnivå) utvärderats. Patienter som erhöll de två lägsta dosnivåerna av XSTEM avslutade studien 18 månader efter behandling och resultaten har tidigare presenterats i en interimrapport. Patienter på den högsta dosnivån har utvärderats efter ytterligare sex månader, 24 månader efter behandling. Resultaten fortsätter visa att XSTEM är säker samt att behandlingen ger en signifikant och klinisk relevant minskning av knäsmärta, förbättrad ledfunktion och även förbättrad brosk- och benstruktur vilket bekräftar en långvarig behandlingseffekt och visar även att XSTEM har en sjukdomsmodifierande potential.

Klinisk studie på svårläkta venösa bensår visar säkerhet

En klinisk studie med XSTEM har genomförts på svårläkta venösa bensår. Sex patienter har behandlats med XSTEM eller placebo som applicerats på såret och utvärderats under tio veckor och efter fyra månader. Studien har uppnått det primära målet att visa att behandlingen är säker. En betydande del av studien har finansierats av ett bidrag från Vinnova.

Marknad

Artros

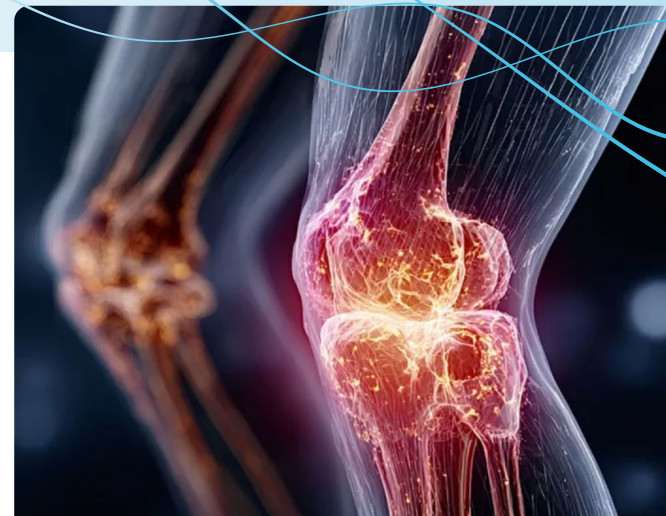
År 2024 uppskattades den globala marknaden för artrosbehandlingar till 9,13 miljarder USD, och marknaden förväntas nå 13,57 miljarder USD år 2030, med en genomsnittlig årlig tillväxttakt på nästan 7 % från 2025 till 2030. Denna betydande tillväxt drivs av den ökande förekomsten av artros, särskilt bland den åldrande befolkningen, och betydande FoU-investeringar i nya behandlingar.¹

Venösa bensår

Den globala marknaden för venösa bensår uppgick till 2,25 miljarder USD år 2024 och förväntas växa ytterligare från 2,57 miljarder USD år 2025 till cirka 8,47 miljarder USD år 2034, med en genomsnittlig årlig tillväxttakt på mer än 14 % från 2025 till 2034. Marknaden upplever en betydande tillväxt driven av den ökande förekomsten av kronisk venös insufficiens och en åldrande befolkning, vilket skapar ett behov av effektiva sårvårdslösningar. Framsteg inom kompressionsbehandlingar, bioaktiva terapier och regenerativa behandlingar förbättrar läkningsresultaten och minskar återfallsfrekvensen, vilket stöder marknadstillväxten.²

Kommersialiseringstrategi för XSTEM

Bolagets övergripande strategi är att ta stamcellsprojekten till Proof of Concept, genom klinisk fas I/IIa-studier, och därefter inleda partnerskap och ingå kommersiella avtal för fortsatt klinisk utveckling och vidare till global kommersialisering. Xintela är mycket aktiv i sitt affärsutvecklingsarbete och har dialog med flera potentiella partners och licenstagare inom läkemedelsindustrin.



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 cirka 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 symptomen men inte själva orsaken till sjukdomen.^{3, 4}

Svårläkta bensår

Svårläkta bensår hos äldre, inklusive venösa bensår, är ett stort medicinskt problem som resulterar i smärta och nedsatt livskvalitet för patienten, samt stora kostnader för hälso- och sjukvården. Förekomsten ökar med åldern och uppskattas till cirka 4 procent bland personer över 65 år. Dagens behandlingar mot svårläkta bensår omfattar kompressionstekniker och olika kirurgiska tekniker, men det saknas effektiva läkemedel.^{3, 4}

¹ <https://www.grandviewresearch.com/industry-analysis/osteoarthritis-therapeutics-market-report>

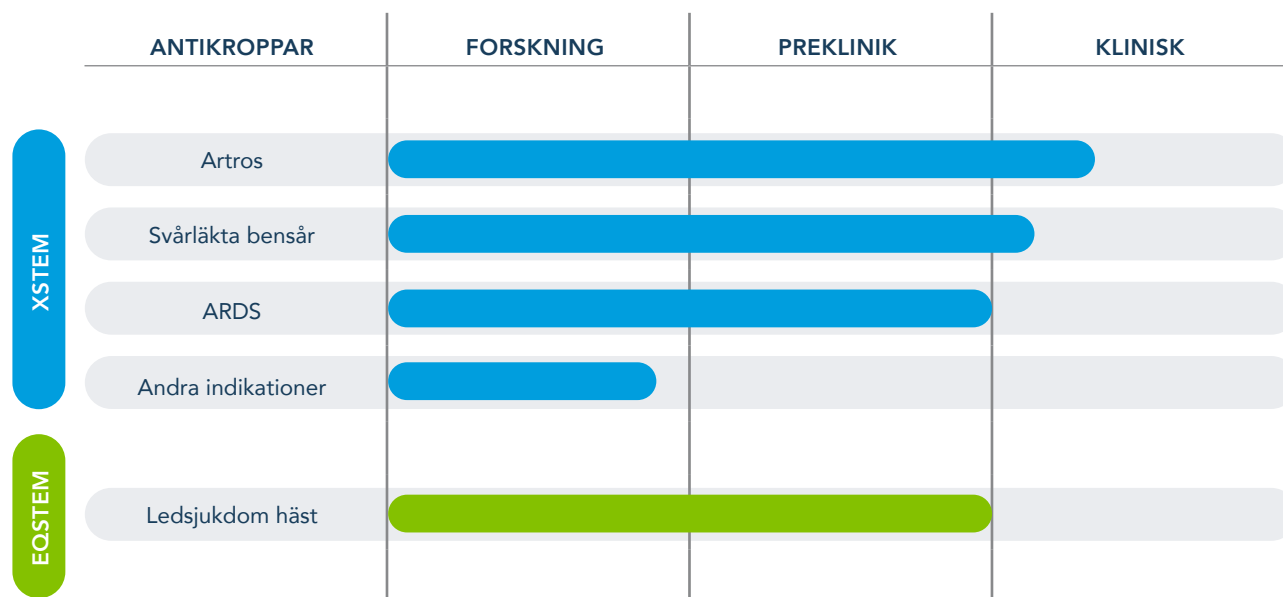
² <https://www.precedenceresearch.com/venous-leg-ulcer-market>

³ Global Data 2018

⁴ Markets and Markets 2020

En produktplattform för behandling av flera sjukdomar

Xintela har genomfört två kliniska studier med stamcellsprodukten XSTEM, inom artros och inom svårläkta bensår samt genomfört ett projekt för behandling av ARDS i preklinisk fas. Dessutom har Xintela genomfört prekliniska studier med stamcellsprodukten EQSTEM för behandling av ledsjukdom hos hästar.



Knäartrosstudien har avslutats 24 månader efter XSTEM behandling

Den kliniska studien (fas I/IIa), har utvärderat tre olika dosnivåer av XSTEM på totalt 24 patienter (åtta patienter/dosnivå) med knäartros. Alla patienter har avslutat 18-månaders-uppföljningen och högsta dosnivån har dessutom utvärderats efter ytterligare sex månader. Slutanalysen visar säkerhet och positiva effekt data.

Svårläkta bensårsstudien har avslutats

Den kliniska studien (fas I/IIa) har utvärderat XSTEM för behandling av svårläkta venösa bensår på sex patienter. Säkerhets- och effektaavläsning har skett veckovis under tio veckor samt fyra månader efter behandling. Resultaten visar att det primära målet säkerhet och tolerabilitet har uppnåtts.

XSTEM har behandlande effekt på Acute Respiratory Distress Syndrome (ARDS) i preklinisk modell

ARDS, andnödssyndrom, är en form av akut svår lungsvikt som kan uppstå till följd av exempelvis lunginflammation, trauma eller blodförgiftning. Tillståndet innebär att lungornas funktion kollapsar och dödligheten är hög. Det finns idag ingen effektiv behandling av ARDS. Xintela har framgångsrikt genomfört prekliniska studier för behandling av ARDS med XSTEM i samarbete med Skånes Universitetssjukhus.

EQSTEM har sjukdomsmodifierande effekt på artros i preklinisk modell

Xintela har utvecklat stamcellsprodukten EQSTEM för behandling av ledsjukdom hos hästar. Resultat från två prekliniska studier på hästar med post-traumatisk artros visar sjukdomsmodifierande effekt av EQSTEM med minskad hälta och minskade brosk- och bensador. Xintela har tecknat samarbets- och licensavtal med EQGen Biomedical för klinisk utveckling och kommersialisering av EQSTEM.

Antikroppsbaseade cancerterapi

Aggressiv cancer är en utmaning för klinisk praxis, diagnostik och behandling, och det finns ett stort behov av nya, riktade behandlingsstrategier som kan förbättra patienters överlevnad och livskvalitet.

Targinta utvecklar cancerriktade antikroppar för behandling av aggressiva cancerformer som tripelnegativ bröstcancer (TNBC), sarkom och hjärntumören glioblastom.



Ny cancertarget och selektiva First-in-Class antikroppar

Cancertargetet med unika egenskaper

Xintelas dotterbolag Targinta utvecklar nya riktade och selektiva antikroppsbaseade läkemedel (First-in-Class) för behandling av aggressiv cancer. Bolaget har grundats på den egna upptäckten att Xintelas stamcellsmarkör, integrin $\alpha 10\beta 1$, även uttrycks i aggressiva cancerformer som trippelnegativ bröstcancer (TNBC) och hjärntumören glioblastom.

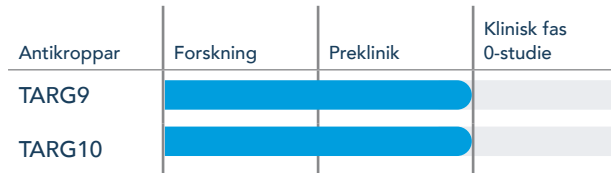
Problemet med de flesta målmolekyler som uttrycks vid cancer är att uttrycket i normal vävnad är relativt högt. Integrin $\alpha 10\beta 1$ är unik i detta avseende då det uttrycket är mycket begränsat i normal vävnad vilket minskar risken för biverkningar. Integrin $\alpha 10\beta 1$ är därmed en mycket lovande målmolekyl för utveckling av nya och mer selektiva cancerterapi.

Targintas läkemedelskandidater

Targinta utvecklar två typer av antikroppar, TARG9 och TARG10, för behandling av aggressiv cancer. TARG9 är en så kallad Anti-body-Drug Conjugate (ADC) och är beväpnad med ett kraftfullt toxin som har avdödande effekt på cancerceller. TARG9 har visat signifikant hämmande effekt på tillväxt av glioblastomtumörer i prekliniska modeller. TARG10 är en funktionsblockerande antikropp som bromsar cancercellers tillväxt och spridning. TARG10 har i prekliniska studier visat hämmande effekt på tillväxt och metastasering av trippelnegativ bröstcancer (TNBC).

Targinta positionerar sig inom ADC-fältet

TARG9 valdes som 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 antikroppen binder till och tas upp i cancerceller med integrin $\alpha 10\beta 1$ på ytan. Intresset för toxinbeväpnade antikroppar, ADCer, har ökat markant de senaste åren och området betraktas som ett av de hetaste inom onkologi. Det görs ett stort antal kommersiella avtal redan i tidig preklinisk fas.

Marknaden för trippelnegativ bröstcancer och glioblastom

Det globala marknadsvärdet för behandling av trippelnegativ bröstcancer beräknas uppgå till cirka 2,1 miljarder USD år 2028 och för behandling av glioblastom till cirka 1,4 miljarder USD år 2026.^{1,2}

Kommersialiseringsstrategi

Targintas strategi är att ingå kommersiella avtal avseende bolagets läkemedelskandidater under preklinisk utveckling för att accelerera kommande klinisk utveckling och marknads-godkännande. Läkemedelskandidater mot nya målmolekyler på cancerceller, så kallade First-in-Class-produkter, är mycket attraktiva för läkemedelsutvecklande bolag på grund av det stora behovet av nya och mer effektiva cancerbehandlingar.

Samarbete med Memorial Sloan Kettering Cancer Center

Targinta har inlett ett samarbete med Memorial Sloan Kettering Cancer Centers (MSK:s) Therapeutics Accelerator i New York för att kliniskt utveckla Targintas integrin $\alpha 10\beta 1$ -riktade antikroppar för behandling av patienter med aggressivt sarkom.

Trippelnegativ bröstcancer

Trippelnegativ bröstcancer, det vill säga bröstcancer som varken svarar på hormonbehandling eller på riktad behandling med HER2-antikroppar, utgör 10–15 procent av alla bröstcancerdiagnoser och motsvarar cirka 300 000 nya fall per år globalt. Den sprider sig och återkommer i högre grad och har sämre prognos jämfört med andra bröstcancerformer. Den femåriga överlevnaden för spridd trippelnegativ bröstcancer är cirka 12 procent.^{3,4}

Glioblastom

Glioblastom (glioblastoma multiforme) är den vanligaste och mest aggressiva hjärntumören hos vuxna. Glioblastom kännetecknas av att tumörcellerna snabbt sprider sig in i den angränsade normala hjärnvävnaden vilket bidrar till att det är svårt att operera bort hela tumören utan att skada omkringliggande vävnad. Glioblastomceller är ofta motståndskraftiga mot både strålning och cytostatika och till följd av detta är prognosen för drabbade patienter mycket dålig. Cirka 55 000 personer beräknas årligen diagnostiseras med sjukdomen i de 8 största marknaderna (USA, Frankrike, Tyskland, Italien, Spanien, Storbritannien, Japan och Kina).^{5,6,7}

1 American Cancer Society <https://www.cancer.org/cancer/breast-cancer/understanding-a-breast-cancer-diagnosis/types-of-breast-cancer/triple-negative.html>

2 GlobalData: Glioblastoma Multiforme (GBM) Opportunity Analysis and Forecast to 2027

3 [https://www.cancer.org/cancer/breast-cancer/understanding-a-breast-cancer-diagnosis/types-of-breast-cancer/triple-negative.html#:~:text=Triple%2Dnegative%20breast%20cancer%20\(TNBC,of%20the%20protein%20called%20HER2](https://www.cancer.org/cancer/breast-cancer/understanding-a-breast-cancer-diagnosis/types-of-breast-cancer/triple-negative.html#:~:text=Triple%2Dnegative%20breast%20cancer%20(TNBC,of%20the%20protein%20called%20HER2)

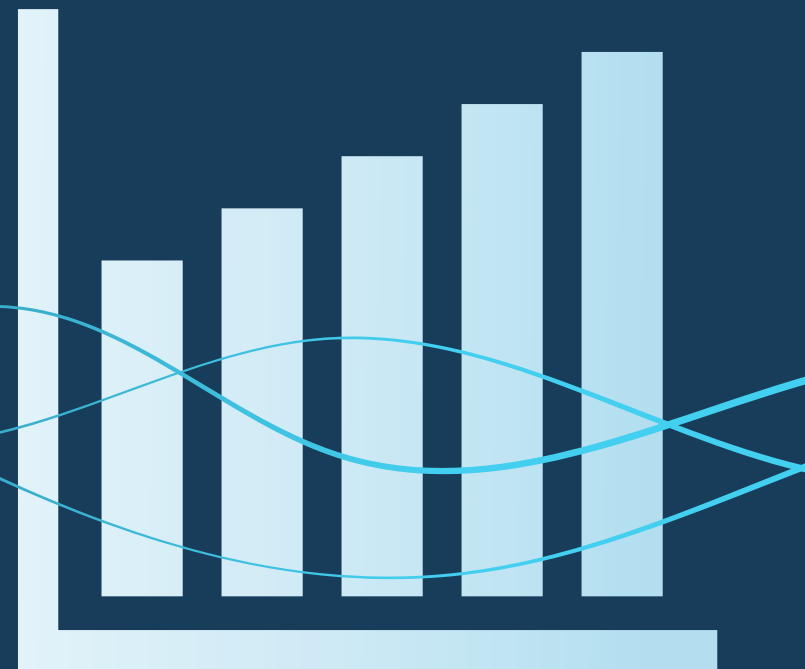
4 American Cancer Society <https://www.cancer.org/cancer/breast-cancer/understanding-a-breast-cancer-diagnosis/types-of-breast-cancer/triple-negative.html>

5 WebMD: <https://www.webmd.com/cancer/brain-cancer/what-is-glioblastoma#1>

6 American Association of Neurological Surgeons: <https://www.aans.org/en/Patients/Neurosurgical-Conditions-and-Treatments/Glioblastoma-Multiforme>

7 Global Data: Epidemiology and Market size Database

Finansiella rapporter



Resultaträkning i sammandrag

Resultat

Rörelseresultatet för andra kvartalet uppgick till -9 683 (-11 526) KSEK för koncernen.

Kostnaderna för forskning och utveckling står för den största delen av koncernens kostnader och uppgick för perioden april till juni till -7 634 (-9 367) KSEK.

Marknad- och försäljningskostnader uppgick för kvartalet till -1 074 (-989) KSEK för koncernen.

De administrativa kostnaderna uppgick för perioden till -2 291 (-2 042) KSEK för koncernen.

Resultat före skatt för perioden uppgick till -9 762 (-12 119) KSEK för koncernen.

Under rubriken "Skatt på periodens resultat" är det uppbokat skatt som en intäkt. Detta avser den bedömda storleken på den återbetalning av skatt som utbetalades av det Australiensiska skatteverket till Xindu, för delar av de kostnader dotterbolaget Xindu har för de kliniska studierna under 2025. Under 2026 är ingen skatt uppbokad eftersom den kliniska studien är avslutad.

	Kvartal 2		Första halvåret		Helår
(KSEK)	2026-04-01 2026-06-30	2025-04-01 2025-06-30	2026-01-01 2026-06-30	2025-01-01 2025-06-30	2025-01-01 2025-12-31
Rörelsens intäkter					
Nettoomsättning	1 317	872	1 759	1 012	2 282
Kostnad sålda varor	0	0	0	0	0
Bruttovinst	1 317	872	1 759	1 012	2 282
Rörelsens kostnader					
Forsknings- och utvecklingskostnader	-7 634	-9 367	-16 077	-16 666	-35 953
Försäljningskostnader	-1 074	-989	-2 255	-1 904	-3 701
Administrationskostnader	-2 291	-2 042	-4 376	-4 062	-9 312
Övriga rörelseintäkter	0	0	60	0	0
Övriga rörelsekostnader	0	0	0	0	0
Rörelseresultat	-9 683	-11 526	-20 889	-21 620	-46 684
Resultat från finansiella poster					
Finansiella intäkter	0	0	0	5	13
Finansiella kostnader	-79	-594	-654	-1 166	-3 487
Resultat före skatt	-9 762	-12 119	-21 542	-22 780	-50 158
Skatt på periodens resultat	0	160	0	394	1 594
Periodens resultat	-9 762	-11 959	-21 542	-22 386	-48 564
Resultat per aktie, SEK	-0,01	-0,02	-0,03	-0,03	-0,07

Balansräkning i sammandrag

Finansiell ställning

Den 30 juni 2026 uppgick koncernens likvida medel till 30 724 (10 532) KSEK.

Totala tillgångar för koncernen uppgick till 35 098 (18 236) KSEK.

(KSEK)	2026-06-30	2025-12-31
TILLGÅNGAR		
Anläggningstillgångar		
Immateriella anläggningstillgångar	0	0
Materiella anläggningstillgångar	159	320
Anläggningstillgångar sammanlagt	159	320
Omsättningstillgångar		
Varulager	334	705
Kundfordran	0	0
Skattefordran	0	0
Övriga fordringar	3 068	3 328
Förutbetalda kostnader	812	1 465
Likvida medel	30 724	23 208
Omsättningstillgångar sammanlagt	34 939	28 705
SUMMA TILLGÅNGAR	35 098	29 025

(KSEK)	2026-06-30	2025-12-31
EGET KAPITAL OCH SKULDER		
Eget kapital, koncernen		
Aktiekapital	25 838	25 838
Övrigt tillskjutet kapital	419 723	419 723
Reserver	353	765
Balanserat resultat inkl årets resultat	-473 141	-451 599
Eget kapital sammanlagt	-27 227	-5 273
Kortfristiga skulder		
Leverantörsskulder	6 474	5 149
Skatteskuld	193	161
Konvertibellån	30 000	0
Övriga skulder	21 894	22 417
Upplupna kostnader och förutbetalda intäkter	3 764	6 572
Kortfristiga skulder sammanlagt	62 325	34 299
SUMMA EGET KAPITAL OCH SKULDER	35 098	29 025

Kassaflödesanalys i sammandrag

Kassaflöde och investeringar

Koncernens kassaflöde för perioden april till juni 2026 var 20 860 (4 005). Investeringarna för perioden uppgick till 0 (-70) KSEK för koncernen.

(KSEK)	Kvartal 2		Första halvåret		Helår
	2026-04-01 2026-06-30	2025-04-01 2025-06-30	2026-01-01 2026-06-30	2025-01-01 2025-06-30	2025-01-01 2025-12-31
Den löpande verksamheten					
Rörelseresultat	-9 683	-11 526	-20 889	-21 620	-46 684
Avskrivningar	100	151	231	303	606
Inbetalda skatter	0	0	0	0	2 049
Finansiella intäkter	0	0	0	5	13
Finansiella kostnader	-79	-594	-654	-1 166	-3 487
Kassaflöde från den löpande verksamheten före förändring i rörelsekapital	-9 662	-11 968	-21 312	-22 477	-47 503
Förändring i rörelsekapital					
Ökning/minskning fordringar	337	-1 227	1 214	178	1 834
Ökning/minskning av kortfristiga skulder	185	7 140	-1 974	6 031	4 051
Förändring i rörelsekapital	522	5 913	-760	6 209	5 885
Kassaflöde från den löpande verksamheten	-9 140	-6 055	-22 072	-16 268	-41 618
Investeringsverksamhet					
Ökning/minskning av materiella tillgångar	0	-70	0	-70	0
Ökning/minskning av immateriella tillgångar	0	0	0	0	0
Ökning/minskning av finansiella tillgångar	0	0	0	0	0
Kassaflöde från investeringsverksamheten	0	-70	0	-70	0
Finansieringsverksamhet					
Nyemission, TO3	0	10 130	0	10 130	10 110
Nyemission, december	0	0	0	0	38 919
Bryggglån Flerie	0	0	0	0	-20 500
Bryggglån Fenja	0	0	0	0	20 000
Konvertibellån	30 000	0	30 000	0	0
Kassaflöde från finansieringsverksamheten	30 000	10 130	30 000	10 130	48 529
Förändring av likvida medel	20 860	4 005	7 928	-6 208	6 911
Likvida medel vid periodens början	9 783	6 398	23 208	16 680	16 680
Omräkningsdifferens	81	129	-412	60	-383
Likvida medel vid periodens slut	30 724	10 532	30 724	10 532	23 208

Förändring av eget kapital i sammandrag

(KSEK)	Aktiekapital	Övrigt tillskjutet kapital	Reserver	Balanserat resultat	Totalt
Ingående balans 1 januari 2025	19 974	376 557	555	-403 036	-5 950
Omräkningsdifferens/Övriga justeringar	0	0	210	0	210
Nyemission, TO3 juni	1 013	9 117	0	0	10 130
Nyemission, TO3 juni kostnader	0	-20	0	0	-20
Nyemission, dec	4 851	37 191	0	0	42 042
Nyemission, dec kostnader	0	-3 123	0	0	-3 123
Periodens resultat	0	0	0	-48 564	-48 564
Eget kapital 31 december 2025	25 838	419 723	765	-451 599	-5 273
Ingående balans 1 januari 2026	25 838	419 723	765	-451 599	-5 273
Omräkningsdifferens/Övriga justeringar	0	0	-412	0	-412
Periodens resultat	0	0	0	-21 542	-21 542
Eget kapital 30 juni 2026	25 838	419 723	353	-473 141	-27 227

Resultaträkning i sammandrag

Intäkter

Moderbolaget redovisar en nettoomsättning på 1 317 (872) KSEK för årets andra kvartal.

Resultat

Rörelseresultatet för andra kvartalet uppgick till -10 359 (-10 433) KSEK för moderbolaget.

Kostnaderna för forskning och utveckling står för den största delen av Bolagets kostnader och uppgick för perioden april till juni till -8 430 (-8 414) KSEK.

Marknad- och försäljningskostnader uppgick för kvartalet till -1 074 (-989) KSEK för moderbolaget.

De administrativa kostnaderna uppgick för perioden till -2 171 (-1 902) KSEK för moderbolaget.

De finansiella intäkterna uppgår till 328 (311) KSEK och avser internränta mellan Xintela och Xindu avseende perioden april till juni 2026.

Resultat före skatt för perioden april till juni uppgick till -10 096 (-10 711) KSEK för moderbolaget.

	Kvartal 2		Första halvåret		Helår
(KSEK)	2026-04-01 2026-06-30	2025-04-01 2025-06-30	2026-01-01 2026-06-30	2025-01-01 2025-06-30	2025-01-01 2025-12-31
Rörelsens intäkter					
Nettoomsättning	1 317	872	1 759	1 012	2 282
Kostnad sålda varor	0	0	0	0	0
Bruttovinst	1 317	872	1 759	1 012	2 282
Rörelsens kostnader					
Forsknings- och utvecklingskostnader	-8 430	-8 414	-16 199	-14 100	-28 228
Försäljningskostnader	-1 074	-989	-2 255	-1 904	-3 701
Administrationskostnader	-2 171	-1 902	-4 159	-3 811	-8 962
Övriga rörelseintäkter	0	0	60	0	0
Övriga rörelsekostnader	0	0	0	0	0
Rörelseresultat	-10 359	-10 433	-20 794	-18 803	-38 608
Resultat från finansiella poster					
Finansiella intäkter	328	311	634	669	1 220
Finansiella kostnader	-66	-589	-640	-1 152	-3 467
Resultat efter finansiella poster	-10 096	-10 711	-20 800	-19 286	-40 856
Bokslutsdispositioner	0	0	0	0	-2 669
Skatt på årets resultat	0	0	0	0	0
Periodens resultat	-10 096	-10 711	-20 800	-19 286	-43 524

Balansräkning i sammandrag

Finansiell ställning

Soliditeten för moderbolaget var 23 (40) procent den 30 juni 2026 och det egna kapitalet uppgick till 18 611 (24 749) KSEK.

Moderbolagets likvida medel uppgick till 30 636 (10 346) KSEK. Totala tillgångar för Moderbolaget uppgick till 80 367 (61 205) KSEK.

(KSEK)	2026-06-30	2025-12-31
TILLGÅNGAR		
Anläggningstillgångar		
Immateriella anläggningstillgångar	0	0
Materiella anläggningstillgångar	105	201
Fordran dotterföretag	33 329	31 161
Andelar i dotterföretag	13 926	13 926
Anläggningstillgångar sammanlagt	47 360	45 288
Omsättningstillgångar		
Varulager	334	705
Kundfordran	0	0
Skattefordran	0	0
Övriga fordringar	1 225	1 618
Förutbetalda kostnader	812	1 004
Likvida medel	30 636	22 806
Omsättningstillgångar sammanlagt	33 007	26 133
SUMMA TILLGÅNGAR	80 367	71 421

(KSEK)	2026-06-30	2025-12-31
EGET KAPITAL OCH SKULDER		
Eget kapital, moderbolaget		
Aktiekapital	25 838	25 838
Överkursfond	419 723	419 723
Balanserat resultat	-406 150	-362 626
Periodens resultat	-20 800	-43 524
Eget kapital sammanlagt	18 611	39 411
Kortfristiga skulder		
Leverantörsskulder	6 245	4 950
Skatteskuld	193	161
Konvertibellån	30 000	0
Övriga skulder	21 581	22 182
Upplupna kostnader och förutbetalda intäkter	3 737	4 718
Kortfristiga skulder sammanlagt	61 756	32 011
SUMMA EGET KAPITAL OCH SKULDER	80 367	71 421

Kassaflödesanalys i sammandrag

Kassaflöde och investeringar

Moderbolagets kassaflöde för perioden april till juni var 21 093 (4 356) KSEK. Fordringar på dotterbolag ökade för perioden med -1 163 (-1 487) KSEK.

(KSEK)	Kvartal 2		Första halvåret		Helår
	2026-04-01 2026-06-30	2025-04-01 2025-06-30	2026-01-01 2026-06-30	2025-01-01 2025-06-30	2025-01-01 2025-12-31
Den löpande verksamheten					
Rörelseresultat	-10 359	-10 433	-20 794	-18 803	-38 608
Avskrivningar	33	73	96	147	294
Erhållna finansiella intäkter	328	311	634	669	1 220
Utbetalda finansiella kostnader	-66	-589	-640	-1 152	-3 467
Kassaflöde från den löpande verksamheten före förändring i rörelsekapital	-10 063	-10 638	-20 704	-19 139	-40 562
Förändring i rörelsekapital					
Ökning/minskning fordringar	192	-1 207	957	-10	617
Ökning/minskning av kortfristiga skulder	2 127	7 558	-255	7 350	3 405
Förändring i rörelsekapital	2 319	6 351	702	7 340	4 021
Kassaflöde från den löpande verksamheten	-7 744	-4 287	-20 002	-11 799	-36 540
Investeringsverksamhet					
Ökning/minskning av materiella tillgångar	0	0	0	0	0
Ökning/minskning av fordringar dotterbolag	-1 163	-1 487	-2 168	-4 319	-5 517
Kassaflöde från investeringsverksamheten	-1 163	-1 487	-2 168	-4 319	-5 517
Finansieringsverksamhet					
Nyemission, TO3	0	10 130	0	0	10 110
Nyemission, december	0	0	0	10 130	38 919
Bryggglån Flerie	0	0	0	0	-20 500
Bryggglån Fenja	0	0	0	0	20 000
Konvertibellån	30 000	0	30 000	0	0
Kassaflöde från finansieringsverksamheten	30 000	10 130	30 000	10 130	48 529
Förändring av likvida medel	21 093	4 356	7 830	-5 988	6 471
Likvida medel vid periodens början	9 543	5 989	22 806	16 334	16 334
Likvida medel vid periodens slut	30 636	10 346	30 636	10 346	22 806

Förändring av eget kapital i sammandrag

(KSEK)	Aktiekapital	Övrigt tillskjutet kapital	Reserver	Balanserat resultat	Totalt
Ingående balans 1 januari 2025	19 974	376 557	-329 031	-33 595	33 905
Omföring föregående års resultat	0	0	-33 595	33 595	0
Nyemission, TO3 juni	1 013	9 117	0	0	10 130
Nyemission, TO3 juni kostnader	0	-20	0	0	-20
Nyemission, dec	4 851	37 191	0	0	42 042
Nyemission, dec kostnader	0	-3 123	0	0	-3 123
Periodens resultat	0	0	0	-43 524	-43 524
Eget kapital 31 december 2025	25 838	419 723	-362 626	-43 524	39 411
Ingående balans 1 januari 2026	25 838	419 723	-362 626	-43 524	39 411
Omföring föregående års resultat	0	0	-43 524	43 524	0
Periodens resultat	0	0	0	-20 800	-20 800
Eget kapital 30 juni 2026	25 838	419 723	-406 150	-20 800	18 611

Styrelsens och vd:s försäkran

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 28 augusti 2026

Thomas Eldered
Styrelsens ordförande



Thomas Eldered

Jonas Ekblom
Styrelseledamot



Jonas Ekblom

Tobias Hägglöv
Styrelseledamot



Tobias Hägglöv

Lars Hedbys
Styrelseledamot



Lars Hedbys

Hans-Joachim Simons
Styrelseledamot



Hans-Joachim Simons

Evy Lundgren-Åkerlund
Verkställande direktör



Evy Lundgren-Åkerlund

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 Västra Hamnen Corporate Finance AB.

Per den 30 juni 2026 uppgick antalet aktier till 861 266 841 stycken. Det finns ett aktieslag. Varje aktie medför lika rätt till andel i Bolagets tillgångar och resultat samt berättigar till en röst på bolagsstämma.

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 2025. För fullständiga redovisningsprinciper hänvisas till årsredovisningen 2025.

Koncernredovisning

Koncernredovisningen omfattar de företag i vilket moderföretaget direkt eller indirekt innehar mer än hälften av rösterna för samtliga andelar, eller på annat sätt har ett bestämmande inflytande enligt ÅRL 1:4. Företagets resultat ingår i koncernens resultat från och med förvärvstidpunkten fram till och med det avyttras. Utländska dotterbolagets bokslut har omräknats enligt dagskursmetoden. Samtliga poster i balansräkningen har omräknats till balansdagskurs. Alla poster i resultaträkningen har omräknats till genomsnittskurs under räkenskapsåret. Differenser som uppkommer redovisas direkt i eget kapital.

Granskning av revisor

Delårsrapporten har inte varit föremål för granskning av Bolagets revisor.

Kommande finansiella rapporter

Delårsrapport Q3 2026: 27 november 2026

Delårsrapport Q4 2026: 26 februari 2027

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

de 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.

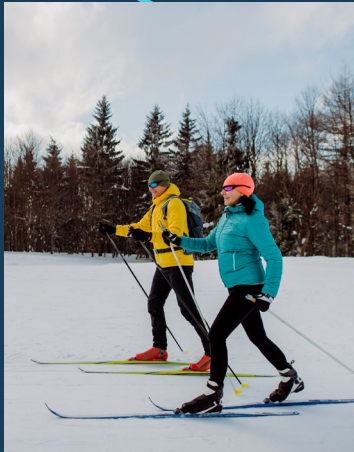
Intjäningsförmåga och kapitalbehov

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.

	Kvartal 2		Helår
	Jan-Jun 2026	Jan-Jun 2025	Jan-Dec 2025
Antal aktier före full utspädning	861 266 841	699 564 681	861 266 841
Antal aktier efter full utspädning	897 152 959	699 564 681	897 152 959
Resultat per aktie före och efter full utspädning	-0,01	-0,02	-0,07
Genomsnittligt antal aktier före full utspädning	861 266 841	667 111 179	689 735 560
Genomsnittligt antal aktier efter full utspädning	897 152 959	667 111 179	725 621 678



Xintela – för liv i rörelse

Xintela utvecklar stamcellsbaseade behandlingar med fokus på artros och svårläkta bensår och, genom det helägda dotterbolaget Targinta, riktade anti-kroppsbaserade behandlingar för aggressiv cancer. Verksamheterna är inriktade på sjukdomar som orsakar stort lidande och som saknar effektiva medicinska behandlingsalternativ.

Xintelas stamcellsprodukt XSTEM är i klinisk utveckling för behandling av knä-artros och svårläkta venösa bensår. Målet med studierna är att visa att XSTEM är säker men även undersöka XSTEMs förmåga att reparera skadat ledbrosk och förbättra ledens funktion samt att effektivt läka bensår och därmed minska smärtan och lidandet och öka livskvaliteten för ett stort antal patienter.

Inom projektet cancerterapi, utvecklas målsökande och toxinbeväpnade anti-kroppar 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 aggressiva cancerceller. Läkemedelskandidaterna TARG9 och TARG10 är i preklinisk utvecklingsfas.

Kontaktinfo

Xintela AB
Medicon Village
223 81 Lund, Sverige
+46 46 275 65 00
info@xintela.se

Investerarrelationer

Evy Lundgren-Åkerlund, vd
evy@xintela.se