

Årsredovisning

2020-01-01 TILL 2020-12-31

xintela 

Xintela AB (publ)
Org. Nr 556780-3480



Innehållsförteckning

VD har ordet	4
Finansiellt sammandrag	6
Xintela AB	7
Verksamhetsområdet cellterapi.....	8
Verksamhetsområdet riktade cancerterapier	11
Projektportfölj	12
Aktiekapital och ägarförhållanden.....	14
Styrelse och verkställande direktör	16
Förvaltningsberättelse	18
Bolagets rapport över totalresultat.....	21
Bolagets balansräkning.....	22
Bolagets kassaflödesanalys.....	24
Noter till de finansiella rapporterna	25
Årsredovisningens undertecknande	33
Revisionsberättelse	34

Bolagsinformation

Firmanamn:	Xintela AB (publ)
Organisationsnummer:	556780-3480
Juridisk form:	Publikt aktiebolag
Säte:	Lund
Handelsplats:	Nasdaq First North
Adress:	Medicon Village, 223 81 Lund
Telefon:	+46 46 275 65 00
Hemsida:	www.xintela.se

Kommande finansiella rapporter

Delårsrapport januari-mars 2021	2021-05-21
Delårsrapport januari-juni 2021	2021-08-27
Delårsrapport januari-september 2021	2021-11-19

Definition

Med "Bolaget" avses Xintela AB (publ) med organisationsnummer 556780-3480.
Alla siffror anges i KSEK om inget annat anges.

Revisorn har granskat den Årsredovisning som presenteras på sidorna 18-33 i detta dokument.

VD HAR ORDET

Siktet inställt på kliniska studier

Under det gångna året har vi haft siktet tydligt inställt på att förbereda vår verksamhet och våra produkter för kliniska studier. Flera viktiga pusselbitar har nu fallit på plats i våra projekt för att säkra en framgångsrik utveckling av behandlingar både från vår stamcellsprodukt XSTEM för cellterapi och från våra målsökande antikroppar XINMABs för cancerterapi.

XSTEM, vår egenutvecklade stamcellsprodukt som består av integrin $\alpha 10\beta 1$ -selektade och kvalitetssäkrade Mesenkymala stamceller (MSC) har nyligen fått godkänt patentskydd i Europa, dels för produkten XSTEM och dels för all användning av XSTEM för stamcellsterapi. Detta inkluderar de terapiområden där Xintela är verksamt idag; artros och andra muskuloskeletala sjukdomar, sjukdomar i CNS (Centrala nervsystemet) samt ARDS. Produktpatentet säkrar en långsiktig utveckling och kommersialisering av XSTEM inom flera indikationsområden och på flera viktiga marknader.

Att producera XSTEM i vår egen GMP (Good Manufacturing Practise)-anläggning har varit en av våra viktigaste milstolpar på vägen mot kliniska studier och som vi nu framgångsrikt har landat. Vi har fått tillstånd från Läkemedelsverket för att bedriva vävnadsinrättning för att hantera vävnader och celler i vår tillverkning av stamcellsprodukter. Dessutom har Läkemedelsverket nyligen genomfört en inspektion av vår GMP verksamhet för produktion av cellterapiprodukter, så kallade avancerade terapoläkemedel (ATMPs). Vi räknar med att ha vårt tillverkningstillstånd på plats inom kort och kan då själva börja producera XSTEM för kliniska studier.

Med tillverkningstillståndet på plats tar vi ett mycket stort kliv framåt i utvecklingsarbetet med XSTEM och blir ett bolag i klinisk utveckling. Vi planerar att starta vår första studie med produkten XSTEM-OA på artrospatienter under det här året och det kan bli aktuellt under året att även inleda andra kli-



niska studier. För att ha full kapacitet att producera stamceller för kommande kliniska studier så har vi rekryterat ett flertal nya personer för GMP produktion. Vi har också nyligen rekryterat en mycket erfaren Director Clinical Development som ska leda det kliniska utvecklingsarbetet och vår kliniska strategi framåt.

I början av Covid-19 pandemin bestämde vi oss för att inleda ett samarbete med Thoraxkirurgiska kliniken i Lund för att utvärdera XSTEM i en djurmodell för ARDS (Acute Respiratory Distress Syndrome) som är en allvarlig lungkomplikation som kan drabba svårt sjuka Covid-19 patienter. ARDS är ett mycket allvarligt tillstånd med hög dödlighet och som saknar bra behandlingsalternativ. Idag är Covid-19 den dominerande orsaken till ARDS men det finns ett flertal andra medicinska orsaker som kan leda till ARDS. Vi har nyligen rapporterat positiva resultat från vår prekliniska studie och att vi kan se en behandlande effekt av våra stamceller i djurmodellen. Vi kommer nu att utvärdera resultaten vidare och besluta om nästa steg i utvecklingsarbetet.

Våra antikroppsbaseade produkter, XINMABs, som vi utvecklar för behandling av aggressiva cancerformer har också tagit stora kliv framåt i det prekliniska utvecklingsarbetet. Antikropparna vi utvecklar är riktade mot vår målmolekyl integrin $\alpha 10\beta 1$. Vi har upptäckt möjligheten att använda integrin $\alpha 10\beta 1$ som en målmolekyl på vissa aggressiva och svårbehandlade cancerformer som hjärntumören glioblastom och trippelnegativ bröstcancer. Det ger oss en unik position

och möjlighet att utveckla en ny antikropps-baserad behandling och vi har fått godkända patent både i Europa och USA. Vi utvecklar och testar två olika typer av antikroppar, dels antikroppar som har ett cellgift kopplat till sig som avdödar cancerceller och dels antikroppar som har egen funktionshämmande effekt på cancercellerna. Målet med våra prekliniska studier i djurmodeller är att vi ska identifiera bästa antikropps-kandidat för kommande kliniska studier. Vi har framgångsrikt utvärderat våra antikroppar och visat att dessa signifikant minskar tumörväxt av både glioblastom och trippelnegativ bröstcancer i relevanta djurmodeller. I nästa prekliniska steg ska vi producera vald antikroppskandidat, genomföra bioanalyser och toxikologiska studier. Detta förbereder antikroppskandidaten för kliniska studier samt minskar risken i projektet och därmed även ökar intresset hos möjliga partners och licenstagare.

Våra cancerprojekt drivs av Xintelas helägda dotterbolag Targinta som sedan en tid tillbaka är helt separerat från Xintela. Genom de senaste framgångarna i våra cancerstudier bedömer vi att tidpunkten nu är rätt att knoppa av Targinta och förbereder för att Bolaget ska bli ett självständigt och självfinansierat bolag under 2021.

Vi genomförde en nyemission i juli 2020 och landade 40,5 MSEK före avdrag för emissionskostnader. Intresset att teckna aktier var mycket stort och vi fick en teckningsgrad på 291 procent. Genom de nya aktierna fick aktieägarna en option att teckna ytterligare aktier i november 2020. Av totala antalet utstående teckningsoptioner, tecknades cirka 98 procent vilket tillförde Xintela cirka 37,4 MSEK före emissionskostnader.

Vi arbetar kontinuerligt med att identifiera olika former av långsiktig finansiering även projektfinansiering från samarbetspartners och bidrag från exempelvis Vinnova. Vi har en bra plan framåt för fortsatt finansiering av Xintelas och Targintas verksamheter.

Evy Lundgren-Åkerlund

VD Xintela AB (publ)



Läkemedelsverket har nyligen genomfört en inspektion av vår GMP verksamhet för produktion av cellterapiprodukter, så kallade avancerade terapiläkemedel (ATMPs). Vi räknar med att ha vårt tillverkningstillstånd på plats inom kort och kan då själva börja producera XSTEM för kliniska studier."

Finansiellt sammandrag

RESULTATRÄKNING, KSEK	2020-01-01 2020-12-31	2019-01-01 2019-12-31	2018-01-01 2018-12-31	2017-01-01 2017-12-31	2016-01-01 2016-12-31
Nettoomsättning	-	38	1 628	2	3
Aktiverade utvecklingsutgifter	-	-	-	-	-
Övriga rörelseintäkter	14 947	5 641	-	-	1 500
Rörelsens kostnader	-45 275	-39 596	-23 732	-21 260	-18 044
Avskrivningar	-3 569	-4 130	-2 100	-673	-556
Rörelseresultat	-33 897	-38 047	-24 204	-21 933	-17 097
Finansnetto	-2 667	-18	-2 070	-12	-963
Bokslutsdispositioner	-13 693	-5 465	-	-	-
Resultat före skatt	-50 257	-43 530	-26 274	-21 945	-18 060
Årets resultat	-50 257	-43 530	-26 274	-21 945	-18 060

BALANSRÄKNING, KSEK	2020-12-31	2019-12-31	2018-12-31	2017-12-31	2016-12-31
Immateriella anläggningstillgångar	1 050	1 597	2 754	4 834	3 778
Materiella anläggningstillgångar	8 877	11 517	12 871	828	482
Finansiella anläggningstillgångar	71	125	-	-	-
Andelar i dotterbolag	839	839	50	-	-
Övriga omsättningstillgångar	4 074	2 603	2 642	1 013	610
Likvida medel	33 601	412	31 397	21 910	18 979
Tillgångar	48 513	17 093	49 714	28 585	23 849
Eget kapital	27 607	9 323	44 945	18 415	20 983
Långfristiga skulder	-	-	-	-	-
Kortfristiga skulder	20 907	7 770	4 769	10 170	2 866
Eget Kapital och Skulder	48 513	17 093	49 714	28 585	23 849

KASSAFLÖDESANALYS, KSEK	2020-01-01 2020-12-31	2019-01-01 2019-12-31	2018-01-01 2018-12-31	2018-01-01 2018-12-31	2018-01-01 2018-12-31
Kassaflöde från den löpande verksamheten	-21 330	-30 895	-31 205	-14 371	-17 402
Kassaflöde från investeringsverksamheten	-329	-2 533	-12 112	-2 074	-725
Kassaflöde från finansieringsverksamheten	54 848	2 443	52 804	19 376	31 583
Förändring av likvida medel	33 189	-30 985	9 487	2 931	13 456
Likvida medel vid årets början	412	31 397	21 910	18 979	5 523
Likvida medel vid årets slut	33 601	412	31 397	21 910	18 979

NYCKELTAL	2020-12-31	2019-12-31	2018-12-31	2017-12-31	2016-12-31
Kassalikviditet (%)	180	5	714	225	683
Soliditet (%)	57	55	90	64	88
Utdelning (SEK)	-	-	-	-	-

Finansiella definitioner

Kassalikviditet: Omsättningstillgångar (exkl. varulager) dividerat med kortfristiga skulder

Soliditet: Eget kapital i procent av balansomslutningen

Xintela AB

Kort om Xintela

Xintela utvecklar innovativa patent-skyddade stamcellsterapier och riktade cancerterapi baserade på 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 utveckling av stamcellsprodukter (XSTEM) för sjukdomar som idag saknar effektiva behandlingsalternativ, som ledsjukdomen artros. Xintela har byggt 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.

Affärsidé

Xintelas affärsidé är att utveckla och kommersialisera nya behandlingar inom stamcellsterapi och riktad cancerterapi baserat på Bolagets patentskyddade och egenutvecklade teknologiplattform XINMARK®.

Strategi

Xintelas strategi är att bedriva innovativ forskning och utveckling inom stamcellbaserade cellterapi och riktade antikroppsbaseade cancerterapi genom teknologiplattformen XINMARK®. Inom cellterapi är Bolagets strategi att utveckla projekten till tidig klinisk fas för behandling av människa (Proof-of-Concept) och till preklinisk fas (Proof-of-Principle) för behandling av djur och därefter ingå partnerskap för fortsatt utveckling och kommersialisering alternativt utlicensiera projekten. Inom onkologi är Bolagets strategi att efter preklinisk utveckling ingå partnerskap eller utlicensiera projekten för kliniska studier och kommersialisering.



Teknologiplattform

Xintelas markörteknologi XINMARK® bygger på specifika cellytemarkörer (integriner) och mer än 25 års forskning och utveckling. Integriner är en familj av cellytproteiner som reglerar cellers funktion i olika kroppsvävnader och har länge använts som målmolekyler i utveckling av terapier för exempelvis inflammatoriska sjukdomar och cancer.¹ XINMARK® baseras främst på användningen av integrin $\alpha 10\beta 1$ som upptäcktes av Evy Lundgren-Åkerlunds forskargrupp vid Lunds universitet.²

Lundgren-Åkerlund och medarbetare har tidigare visat att integrin $\alpha 10\beta 1$ finns på broskceller och är viktiga för broskcellers funktion och även på mesenkymala stamceller (MSC) som kan utvecklas till broskceller.^{3,4,5,6} Denna upptäckt ligger till grund för Xintelas stamcellsteknologi. Xintelas forskning har på senare år visat att integrin $\alpha 10\beta 1$ även finns på vissa aggressiva och svårbehandlade cancerceller som glioblastom och trippelnegativ bröstcancer vilket är anledningen till Xintelas satsning inom onkologi.⁷

Verksamhetsområdet cellterapi

Xintela utvecklar stamcellsbaserade cellterapi för behandling av sjukdomar som idag saknar effektiva behandlingsalternativ, som ledsjukdomen artros.

Artros

Vid ledsjukdomen artros bryts led-brosket successivt ner och de främsta symptomen är svår smärta, inflammation, stelhet i leden och nedsatt rörelseförmåga. Artros förknippas vanligtvis med knä- och höftleder men kan även drabba andra leder i kroppen. Förekomsten av artros stiger i takt med åldern och är den främsta orsaken till smärta och kronisk funktionsnedsättning hos personer äldre än 65 år. Idag behandlas artrospatienternas symtom (smärta och inflammation) men det finns inga läkande behandlingar. Enbart i Europa genomförs över 1 miljon knäprotesoperationer per år på grund av framskriden artros och dessa uppskattas öka kraftigt de kommande åren. Broskskador och artros är även mycket vanliga hos djur, inte minst hos hästar och hundar.

Marknadspotential artros

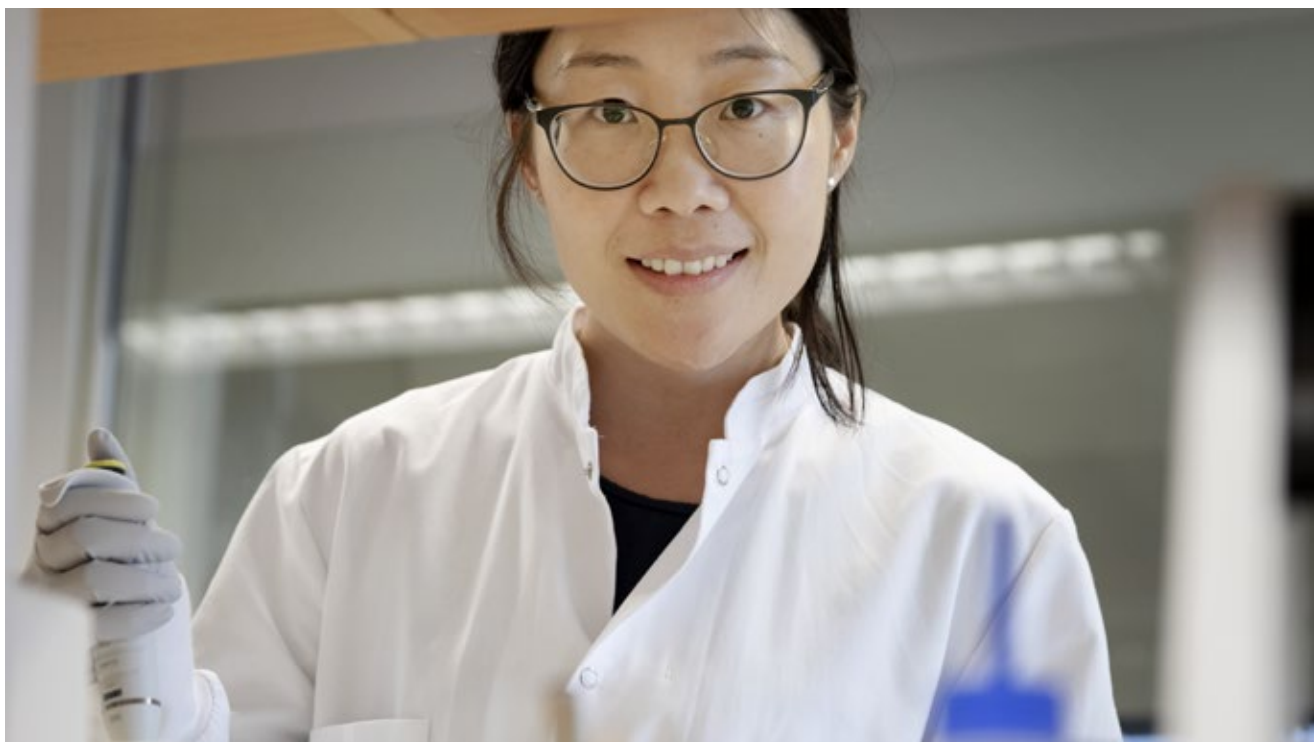
Artros är en mycket vanlig åkomma som drabbar allt fler personer på grund av en åldrande och en signifikant ökning av en överviktig befolkning. WHO estimerar att globalt sett så drabbas 9,6 procent av männen och 18 procent av kvinnorna över 60 år av symtomatisk artros⁸. I Sverige har cirka var fjärde person över 45 år diagnostiserad artros. Förekomsten av artros förväntas öka⁹.

Marknaden för läkemedelsbehandling av artros uppskattades uppgå till 7,3 miljarder dollar år 2020 och väntas växa med ca 9 procent årligen till och med 2025 då man uppskattar marknaden att nå ett värde om 11 miljarder dollar¹⁰.

Även marknaden för artrosbehandling för häst och hund växer. Idag utförs det allt mer avancerade behandlingsformer på våra husdjur.

Terapeutiska stamceller

Xintela utvecklar cellterapi från allogena (donerade) mesenkymala stamceller, så kallade multipotenta stamceller som finns i små mängder i olika vävnader hos vuxna individer.¹¹ Med hjälp av sin markörteknologi kan Bolaget identifiera, selektera och kvalitetssäkra stamceller och bedömer att det är ett viktigt steg för utveckling av säkra och effektiva cellterapiprodukter. Bolaget använder donerade stamceller från fettvävnad som kan produceras i stora mängder i Bolagets egen GMP-anläggning och förvaras nedfrysade inför behandling av patienter. Bolaget bedömer att stamceller från en donator kan behandla ett stort antal patienter vilket håller nere produktionskostnaderna och priset för produkten. Mesenkymala stamcellers terapeutiska effekt anses bero på flera olika egenskaper hos cellerna. En egenskap är deras förmåga att



regenerera vävnader och organ genom antingen att direkt bidra till att återskapa ny vävnad eller att stimulera celler i en skadad vävnad till egen reparation. Ytterligare en egenskap är stamcellernas immunmodulerande förmåga. Stamcellerna utsöndrar substanser som kan reglera immunsystemets celler och som har en anti-inflammatorisk effekt.¹²

Xintela selekterar stamceller

Stamcellspreparationer från olika ursprung är heterogena, det vill säga, innehåller mer eller mindre kontaminerande celler som inte är stamceller och detta kan variera från donator till donator.¹³ Xintela löser detta problem genom att selektera stamcellspreparationer med hjälp av en antikropp som binder till bolagets stamcellsmarkör integrin $\alpha 10\beta 1$. På så sätt bedömer Xintela att de kan framställa homogena och reproducerbara mesenkymala stamceller av hög kvalitet. Bolaget har visat att de selekterade stamcellerna har funktionella egenskaper som kan ha en fördel jämfört med icke-selekterade heterogena stamcellspreparationer vid behandling av artrospatienter.¹⁴ De har dels bättre förmåga att binda till skadat ledbrosk och även att differentiera till broskceller. Bolaget har också visat att de selekterade cellerna har immunmodulerande kapacitet.¹⁴ Bolagets selekterade stamceller utgör en plattform för olika terapier med varumärkena XSTEM® för människa, EQSTEM™ för häst och CANISTEM™ för hund.

GMP-anläggning för produktion av stamceller för kliniska studier

Xintela har byggt en GMP-produktionsanläggning i direkt anslutning till bolagets lokaler. Genom den egna GMP-anläggningen får bolaget full kontroll och flexibilitet över produktionen och kan minska produktionskostnader, även på kort sikt. GMP-anläggningen med alla dess specialiserade funktioner, utrustning och tillhörande dokumentation samt processer och kvalitetssystem för produktion av XSTEM® inspekterades av Läkemedelsverket i början av april 2021. Inspektörerna identifierade några icke-kritiska frågor som Xintela ska besvara innan Läkemedelsverket utfärdar tillverkningsstillståndet.

Stamcellsterapier

Xintelas första stamcellsprodukt från stamcellsplattformen XSTEM® är XSTEM-OA för behandling av artros hos människa. Xintela har visat i en preklinisk studie på hästar att stamceller, selekterade med hjälp av Bolagets markörteknologi, är säkra och att de har en positiv effekt på ledbrösket och det underliggande benet vid artros.¹⁵ Resultaten ingår i den prekliniska dokumentation som Xintela sammanställer för att ansöka om tillstånd att starta kliniska studier för behandling av artros. I ett vetenskapligt rådgivande möte med Läkemedelsverket har Bolaget fått positiv respons på det prekliniska underlaget och den kliniska planen. Xintela förbereder nu en Fas I/II klinisk dosstudie med XSTEM-OA på patienter med knäartros och kommer att inleda studien i Australien under andra halvåret 2021. Produkten kommer injiceras lokalt i leden med artros. Det främsta målet med studien är att visa att bolagets stamceller är säkra men också undersöka effekt på ledbrösket. Från stamcellsplattformen XSTEM® kommer bolaget att utveckla terapeutiska produkter även för andra indikationer framöver.

I maj 2020 tilldelades Xintela 1 miljon kronor i finansieringsstöd från Vinnova för att prekliniskt utvärdera XSTEM i en modell för "Acute Respiratory Distress Syndrome" (ARDS), ett mycket allvarligt tillstånd i lungorna som kan drabba svårt sjuka Covid-19 patienter. I en preklinisk studie som genomförts i samarbete med avdelningen för thoraxkirurgi vid Skåne universitetssjukhus visar resultaten att XSTEM har en behandlande effekt i ARDS-modellen och minskar skador på lungvävnaden. Resultaten kan komma att ligga till grund för ansökan till läkemedelsverket om godkännande av kliniska studier på ARDS patienter inklusive Covid-19-relaterad ARDS. I mars 2021 erhöll Xintela ytterligare ett bidrag på 2,3 miljoner kronor från SWELife/Vinnova för att vidare studera verkningsmekanismer och att förbereda XSTEM-ARDS för kliniska studier. Bolaget utvärderar XSTEM även för behandling av andra muskuloskeletala indikationer samt indikationer inom CNS.

Bolaget arbetar också på en breddning mot veterinärmedicinska produkter och har pågående diskussioner med veterinärmedicinska bolag om möjliga samarbeten kring stamcellsterapi av artros och andra vanliga sjukdomar hos djur.



Verksamhetsområdet riktade cancerterapi

Aggressiva cancerformer är en utmaning för klinisk praxis, diagnostik och behandling och det finns ett stort behov av att hitta nya, riktade behandlingsstrategier som kan förbättra patienters överlevnad och livskvalitet. Xintela inriktar sig i första hand på två mycket aggressiva och svårbehandlade cancertyper, glioblastom och trippelnegativ bröstcancer.

Glioblastom, en aggressiv hjärntumör

Glioblastom är den vanligaste och mest aggressiva formen av hjärntumörer hos vuxna.¹⁶ Under 2021 beräknas cirka 55 000 personer diagnostiseras med sjukdomen i 8MM (vilket står för "Eight Major Markets" som inkluderar USA, Frankrike, Tyskland, Italien, Spanien, Storbritannien, Japan och Kina).¹⁷ Glioblastom uppvisar hög motståndskraft mot tillgänglig behandling med kirurgi, strålning och cytostatika och medelöverlevnaden är idag endast 15 månader.¹⁸ Behovet av bättre behandlingsmetoder är således mycket stort samtidigt som möjligheten är god att erhålla fördelaktig särlekemedelsstatus vilket minskar utvecklingskostnader och kortar tiden till marknad.

Marknadspotential glioblastom

En behandling som förlänger medelöverlevnaden och ökar patientens livskvalité har mycket stor marknadspotential. Det globala marknadsvärdet 2027 för behandling av glioblastom har beräknats till cirka 1,4 miljarder USD och förväntas öka när bättre behandling finns tillgänglig.¹⁹ Marknaden drivs av en åldrande befolkning, ökat insjuknande i glioblastom och en bred pipeline av diagnostik och behandlingsmetoder.¹⁹

Trippelnegativ bröstcancer

Trippelnegativ bröstcancer (TNBC) utgör 10-15 procent av alla bröstcancerdiagnoser och motsvarar cirka 230 000-345 000 nya fall per år globalt.²⁰ Den sprider sig och återkommer i högre grad och har sämre prognos jämfört med andra bröstcancerformer.²¹ TNBC-celler saknar receptorer för hormonerna

östrogen och progesteron samt för HER2 (human epidermal growth factor receptor 2) och svarar därmed inte på hormonbehandlingar eller på antikroppar mot HER2 som används för andra former av bröstcancer.

Marknadspotential trippelnegativ bröstcancer

Det globala marknadsvärdet för TNBC beräknas globalt uppgå till cirka 2,1 miljarder USD år 2025 och drivs främst utav en bred pipeline utav nya behandlingsmetoder och en ökad förekomst av TNBC.²²

Xintelas målsökande antikroppar

Xintela har utvecklat två olika grupper av målsökande antikroppar som binder till bolagets markör integrin $\alpha 10\beta 1$. Den ena gruppen är kopplade till ett cellgift och benämns Antibody-Drug Conjugate (ADC). De utövar sin terapeutiska effekt genom att söka upp och binda till markören på cancercellerna och leverera cellgiftet som har en avdödande effekt på cancercellerna. Den andra gruppen är funktionsblockerande antikroppar. När de binder till markören integrin $\alpha 10\beta 1$ på cancercellerna stänger de av vissa cellfunktioner som exempelvis celldelning och kan därmed hämma tumörens tillväxt. Omkringliggande normal vävnad som har celler som inte uttrycker integrin $\alpha 10\beta 1$ påverkas inte av antikropparna.

Riktade cancerterapi

Xintela utvecklar integrin $\alpha 10\beta 1$ -riktade antikroppsterapi för behandling av aggressiva cancerformer med första inriktning på glioblastom samt trippelnegativ bröstcancer.

Xintela har upptäckt att markören integrin $\alpha 10\beta 1$ finns i hög grad på cancerceller i tumörvävnad från glioblastom och TNBC och genom cellexperiment visat att markören är viktig för tumörcellernas funktion.⁷ Bolaget har därefter i två olika djurmodeller visat Proof-of-Principle för behandling med integrin $\alpha 10\beta 1$ -riktade antikroppar. I april 2019 publicerades resultaten från en preklinisk djurstudie som visade att en ADC riktad mot integrin $\alpha 10\beta 1$ kunde söka upp och avdöda glioblastomceller både *in vitro* och *in vivo*.⁷ I mars 2021 publicerade bolaget resultat som visade att funktionshämmande integrin $\alpha 10\beta 1$ -antikroppar signifikant hämmar tillväxt av glioblastomtumörer i en djurmodell.²³ Dessutom har bolaget kommunicerat att funktionshämmande antikroppar signifikant hämmar tillväxt av TNBC. Sammantaget validerar dessa resultat enligt Bolagets bedömning integrin $\alpha 10\beta 1$ som mål molekyl för behandling av glioblastom, TNBC och även andra aggressiva cancerformer.

Dotterbolaget Targinta AB driver projekten inom riktad cancerterapi

Xintela har formellt förberett avknoppning av verksamheten inom riktad cancerterapi till det helägda bolaget Targinta AB som idag driver cancerprojekten. Bakgrunden till beslutet är cancerverksamhetens positiva utveckling och möjligheten att ge projekten bättre förutsättningar att utvecklas och växa i ett självständigt bolag med egen finansiering.

Projektfölj

Cellterapi

Xintelas markörteknologi XINMARK® ligger till grund för Xintelas projekt inom stamcellsterapi och riktad cancerterapi.

XSTEM® är Xintelas stamcellsplattform för utveckling av cellterapi för mänskliga med första inriktning på behandling av ledsjukdomen artros. Bolaget utvärderar också andra indikationer inför strategiska beslut om kommande utvecklingsprojekt.

- **XSTEM-OA:** En klinisk Fas I/IIa-studie på patienter med knäartros planeras att inledas under andra halvåret 2021.
- **XSTEM-ARDS:** En preklinisk studie i en modell för ARDS har genomförts med positiva resultat och kan komma att ligga till grund för kliniska studier på ARDS patienter, inklusive patienter med Covid-19 relaterad ARDS. Ytterligare studier kring verkningsmekanismer pågår.

Xintela utvärderar även andra muskuloskeletala och CNS indikationer för behandling med XSTEM.

XACT™ (Xintela Assay for Cell Therapy) är en antikropps-baserad metod som bygger på antikroppar riktade till Xintelas markörer integrin $\alpha 10 \beta 1$ och integrin $\alpha 11 \beta 1$. XACT™ kan användas för att kvalitetssäkra broskcellsprodukter vid cellterapi av skadat ledbrosk. Metoden är patentskyddad och ambitionen är att utlicensiera XACT™.

EQSTEM™ och CANISTEM™ är Xintelas stamcellsplattformar för cellterapi för häst respektive hund. Bolagets strategi är att utveckla cellterapi för veterinärmedicinsk användning i samarbete med strategiska partners för att effektivisera utvecklingsarbetet och för att dela kostnader. Xintela har erhållit MUMS (Minor Use Minor Species)-status inom Europa för hästprodukten EQSTEM™ för behandling av degenerativ ledsjukdom, inklusive artros, hos hästar. MUMS-status är den veterinärmedicinska motsvarigheten till sällskapsdjursstatus (Orphan Drug) inom humanmedicin, och ger betydande förmåner i dokumentationskraven samt administrativ hjälp från EMA för registrering av produkten inom EU.

Onkologi

Xintela utvecklar antikroppar, XINMABs, riktade mot bolagets markör integrin $\alpha 10 \beta 1$ för behandling av aggressiva cancerformer med inriktning på hjärntumören glioblastom och trippelnegativ bröstcancer. Bolaget utvärderar även sina antikroppar för behandling av andra aggressiva cancerformer.

- **ADC (Antibody-Drug Candidate):** Prekliniska djurstudier pågår för att identifiera optimal ADC som möjlig produktkandidat för fortsatt kliniskt utvecklingsarbete.
- **Funktionsblockerande antikropp:** Prekliniska studier pågår för att identifiera optimal funktionsblockerande antikropp som möjlig produktkandidat för fortsatt kliniskt utvecklingsarbete.

Kommande milstolpar

Stamcellsterapi

- Tillverkningstillstånd från Läkemedelsverket för produktion av XSTEM® för kliniska studier i Xintelas egen GMP-anläggning
- Inleda klinisk fas I/IIa-studie för behandling av artros med XSTEM-OA
- Prekliniska resultat från fortsatt utvärdering av XSTEM i ARDS-modell
- Förbereda XSTEM för nästa kliniska studie
- Starta utveckling av stamcellsterapi för djur i samarbete med partner

Riktad cancerterapi

- Utvärdera optimal ADC och funktionell antikropp i djurmodeller för glioblastom och TNBC
- Val av antikropps-kandidat
- Produktion av antikropps-kandidat för fortsatt preklinisk utveckling inklusive bioanalyser och toxikologistudier
- Identifiera partner för kliniska studier och kommersialisering av antikropps-produkt
- Avknoppning och separat finansiering av cancerverksamheten och dotterbolaget Targinta

Referenser

1. Goodman SL, Picard M, "Integrins as therapeutic targets", Trends Pharmacol Sci. 2012
2. Camper, L., Hellman, U. and Lundgren-Åkerlund, E. Isolation, "Cloning, and Sequence Analysis of the Integrin Subunit $\alpha 10$, a $\beta 1$ -associated Collagen Binding Integrin Expressed on Chondrocytes." Journal of Biological Chemistry 273, 20383-20389 (1998).
3. Uvebrant, K., Reimer Rasmusson, L., Talts, JF., Alberton, P., Aszodi, A., Lundgren-Åkerlund, E. "Integrin $\alpha 10\beta 1$ -selected Equine MSCs have Improved Chondrogenic Differentiation, Immunomodulatory and Cartilage Adhesion Capacity. Ann Stem Cell Res, 1(1): 001-009 (2019)
4. Varas et al. $\alpha 10$ Integrin Expression Is Up-Regulated on Fibroblast Growth Factor-2-Treated Mesenchymal Stem Cells with Improved Chondrogenic Differentiation Potential. Stem Cells Dev. 2007; 16:965-978.
5. Bengtsson, T., Aszodi, A., Nicolae, C., Hunziker, E.B., Lundgren-Åkerlund, E. and Fässler, R. "Loss of $\alpha 10\beta 1$ integrin expression leads to moderate dysfunction of growth plate chondrocytes. " Journal of Cell Science 118, 929-36 (2005).
6. Lundgren-Åkerlund E, Aszodi A. "Integrin $\alpha 10\beta 1$: a collagen receptor critical in skeletal development" Adv Exp Med Biol. 819:61-71. (2014).
7. Munksgaard Thorén M., Chmielarska Masoumi K., Krona C., Huang X., Kundu S., Schmidt L., Forsberg-Nilsson K., Floyd Keep M., Englund E., Nelander S., Holmqvist B. and Lundgren-Åkerlund E "Integrin $\alpha 10$, a Novel Therapeutic Target in Glioblastoma, Regulates Cell Migration, Proliferation, and Survival" Cancers (Basel). 11, 587 (2019).
8. WHO: <https://www.who.int/chp/topics/rheumatic/en/>
9. Läkartidningen: <https://lakartidningen.se/klirik-ochvetenskap-1/artiklar-1/klirik-oversikt/2014/05/artros-alltvanligare-folksjukdom/>
10. Markets and Markets: <https://www.marketsandmarkets.com/Market-Reports/osteoarthritis-therapeutics-market-209565994.html>
11. National Institute of Health: <https://www.ncbi.nlm.nih.gov/pmc/articles/PMC4413017/>.
12. Mark F. Pittenge, "Mesenchymal stem cell perspective: cell biology to clinical progress", Regenerative Medicine volume 4, Article number: 22, 2019.
13. Samsonraj, Rebekah et al. "Establishing Criteria for Human MSC Potency" STEM CELLS EXPRESS March 5, 2015.
14. Uvebrant, K., Reimer Rasmusson, L., Talts, JF., Alberton, P., Aszodi, A., Lundgren-Åkerlund, E. "Integrin $\alpha 10\beta 1$ -selected Equine MSCs have Improved Chondrogenic Differentiation, Immunomodulatory and Cartilage Adhesion Capacity. Ann Stem Cell Res, 1(1): 001-009 (2019)
15. Delco ML., Goodale M., Talts JF., Pownder SL., Koff MF., Miller AD., Nixon B., Bonassar LJ., Lundgren-Åkerlund E, and Fortier LA. "Integrin $\alpha 10\beta 1$ -Selected Mesenchymal Stem Cells Mitigate the Progression of Osteoarthritis in an Equine Talar Impact Model" Am J Sports Med. 48, 612-623 (2020).
16. GlobalData: Epidemiology and Market size
17. WebMD: <https://www.webmd.com/cancer/braincancer/what-is-glioblastoma#1>.
18. American Association of Neurological Surgeons: <https://www.aans.org/en/Patients/NeurosurgicalConditions-and-Treatments/Glioblastoma-Multiforme>.
19. Global Data: Glioblastoma Multiforme (GBM) - Opportunity Analysis and Forecasts to 2027
20. International Agency for Research on Cancer: <https://www.iarc.who.int>
21. American Cancer Society <https://www.cancer.org/cancer/breast-cancer/understanding-a-breast-cancer-diagnosis/types-of-breast-cancer/triple-negative.html>
22. GlobalData: HER2-negative/HR+ and Triple Negative Breast Cancer- Global Forecast and Market Analysis to 2025
23. Chmielarska Masoumi, K., Huang, X., Sime, W., Mirkov, A., Munksgaard Thorén, M., Massoumi, R., and Lundgren-Åkerlund, E. "Integrin $\alpha 10$ -Antibodies and Cell Migration Reduce Glioblastoma Tumor Growth" Cancers (Basel). 13, 1184 (2021).

Aktiekapital och ägarförhållanden

Aktien

Aktien i Xintela AB (publ) noterades den 22 mars 2016 på Nasdaq First North i Stockholm. First North är en alternativ marknadsplats som drivs av en börs inom NASDAQ OMX-koncernen. Bolag på First North 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 kan därför vara högre än vid en investering i ett bolag på huvudmarknaden. Alla bolag med aktier som handlas på First North har en Certified Adviser som övervakar att reglerna följs. Börsen prövar ansökan om upptagande till handel.

Den 31 december 2020 uppgick antalet aktier i Bolaget till 73 966 564 stycken. Det finns ett aktieslag. Varje aktie medför lika rätt till andel i Bolagets tillgångar och resultat samt berättigar till en röst på bolagsstämma.

Kortnamn: XINT

ISIN-kod: SE0007756903

Antal utestående aktier: 73 966 564

Kvotvärde: 0,03 SEK

Handelspost: 1 aktie

Aktiekapital: 2 218 996,92 SEK

Ägarförteckning över de 10 största ägarna 2020-12-31

NAMN	ANTAL AKTIER	ANDEL (%)
Bauerfeind Group	14 022 708	18,96
Avanza Pension	4 496 704	6,08
Evy Lundgren-Åkerlund	4 402 000	5,95
Nordnet Pensionsförsäkring AB	2 875 860	3,89
PerÅke Oldentoft ¹⁾	2 065 701	2,79
Jan Ivar Nordkvist	1 915 805	2,59
Fredrik Olsson	1 700 000	2,30
A M Karlsson i Kvicksund AB	1 395 000	1,89
AB Svedala Finans	1 028 832	1,39
Kerstin Monsén	963 308	1,30
Övriga aktieägare	41 092 786	55,55
Totalt	73 966 564	100,00

1) Inklusive närstående personer och bolag.

Aktiekapitalets utveckling

ÅR	HÄNDELSE	ÖKNING AV AKTIEKAPITAL (KR)	TOTALT AKTIEKAPITAL (KR)	FÖRÄNDRING AV ANTALET AKTIER	TOTALT ANTAL AKTIER	KVOTVÄRDE (KR)
2009	Bolagsbildning	100 000	100 000	100 000	100 000	1
2009	Nyemission	33 400	133 400	33 400	133 400	1
2011	Nyemission	13 818	147 218	13 818	147 218	1
2013	Nyemission	16 258	163 476	16 258	163 476	1
2013	Nyemission	20 713	184 189	20 713	184 189	1
2013	Nyemission	36 809	220 998	36 809	220 998	1
2014	Nyemission	64 841	285 839	64 841	285 839	1
2015	Nyemission	39 952	325 791	39 952	325 791	1
2015	Nyemission	31 478	357 269	31 478	357 269	1
2015	Fondemission	178 634,50	535 903,50	-	357 269	1,5
2015	Split (1:50)	-	535 903,50	17 506 181	17 863 450	0,03
2016	Noteringsemission	210 000,00	745 903,50	7 000 000	24 863 450	0,03
2017	Nyemission, TO	63 834,75	809 738,25	2 127 825	26 991 275	0,03
2017	Nyemission	96 153,87	905 892,12	3 205 129	30 196 404	0,03
2017	Nyemission, teckningsoption	5 145,00	911 037,12	171 500	30 367 904	0,03
2018	Riktad nyemission	249 609,99	1 160 647,11	8 320 333	38 688 237	0,03
2018	Konvertering lån	23 474,13	1 184 121,24	782 471	39 470 708	0,03
2020	Konvertering lån	39 541	1 223 662	1 318 036	40 788 744	0,03
2020	Nyemission	502 623	1 726 286	16 754 112	57 542 856	0,03
2020	Nyemission, TO	492 711	2 218 997	16 423 708	73 966 564	0,03

Styrelse och verkställande direktör



Gregory Batcheller, född 1957

Styrelseordförande sedan 2011

LL.M, J.D., B.Sc. (Econ.)

Erfarenhet: Har lång erfarenhet från läkemedel, bioteknik och medtech.

Pågående uppdrag: Styrelseordförande i Saga Diagnostics AB, ImmuneBiotech Medical Sweden AB och CarryGenes Therapeutics AB. Styrelseledamot i CanImGuide Therapeutics AB och Immodulate Pharma AB.

Tidigare uppdrag: Styrelseordförande i Abliva AB (fd Neurovive Pharmaceutical AB) och Guard Therapeutics AB (fd A1M Pharma AB).

Äger mer än fem procent av aktierna i: Stanbridge Corporation BVBA (Belgien).

Antal aktier i Xintela: 688 300 aktier



Sven Kili, född 1967

Styrelseledamot sedan 2014

Leg. läkare med specialistkompetens inom ortopedi

Erfarenhet: Har omfattande erfarenhet inom cellterapi. Sven är kirurg och specialist i ortopedi och har genom ledande positioner i läkemedelsbolagen Genzyme, Sanofi Biosurgery och GSK, många års erfarenhet av framgångsrik utveckling och kommersialisering av cell- och genterapiprodukter. Sven har även haft medicinskt och regulatoriskt ansvar för cellterapiområdet inom Geistlich Pharma. Upprätthåller sin kliniska kompetens inom UK NHS (Storbritanniens nationella sjukvårdsorganisation).

Pågående uppdrag: Sven är styrelseledamot samt Chief Medical Officer (CMO) i Xintela. Sven är även grundare och ägare av Sven Kili Consulting Ltd, samt styrelseledamot i CCRM.

Tidigare uppdrag: Vice VD och utvecklingschef för cell & genterapiavdelningen inom GSK.

Äger mer än fem procent av andelarna i: Sven Kili Consulting Ltd, UK.

Antal aktier i Xintela: 330 427 aktier



Karin Wingstrand, född 1957

Styrelseledamot sedan 2014
Apotekare

Erfarenhet: Rådgivare inom life science-industrin. Har tidigare varit global chef för AstraZenecas kliniska forskning såväl som global chef för AstraZenecas farmaceutiska och analytiska forskning och utveckling.

Pågående uppdrag: Styrelseledamot i T-bolaget Aktiebolag, Xbrane Biopharma AB, Histolab Products AB samt Integrum AB.

Tidigare uppdrag Adenovir Pharma AB, Aqilion AB, Mevia AB och Swecure AB.

Äger mer än fem procent av aktierna i: T-bolaget Aktiebolag och Mevia AB.

Antal aktier i Xintela: 105 000 aktier



Evy Lundgren-Åkerlund, född 1957

Verkställande direktör sedan 2009
Doktor i medicinsk vetenskap, docent

Erfarenhet: Grundare av Xintela. Har lång erfarenhet av biomedicinsk forskning och utveckling. Har tidigare haft ledande befattningar inom både akademi och industri. Grundade Cartela AB och var vd och forskningschef mellan åren 2000–2007. Var verksamhetschef/vd på Ideon Bioincubator/Lund Life Science Incubator 2008–2012.

Inga pågående uppdrag.

Tidigare uppdrag: Styrelseledamot Xintela AB.

Äger mer än fem procent av andelarna i Xintela AB.

Antal aktier i Xintela: 4 402 000 aktier

Förvaltningsberättelse

Allmänt om verksamheten

Xintela utvecklar medicinska produkter inom stamcellsterapi och riktad cancerterapi baserade på bolagets patentskyddade markörteknologiplattform, XINMARK®. Inom stamcellsterapi används teknologin för att selektera och kvalitetssäkra allogena mesenkymala stamceller, XSTEM, med första inriktning på behandling av ledsjukdomen artros hos människor och djur. Studier på hästar har visat att bolagets integrin $\alpha 10\beta 1$ -selektade stamceller är säkra och att de har en positiv effekt på ledbrusket och det underliggande benet efter en broskskada. Bolaget har nyligen etablerat en egen GMP-anläggning för att producera stamceller för kliniska studier och förbereder för att starta en klinisk studie (Fas I/IIa) med den humana stamcellsprodukten XSTEM-OA för behandling av artros. Parallellt förbereder Xintela för utveckling av en veterinärmedicinsk stamcellsprodukt och utvärderar även andra indikationsområden inklusive lungsjukdomen ARDS (Acute Respiratory Distress Syndrome) som drabbar svårt sjuka Covid-19 patienter.

Inom riktad cancerterapi används XINMARK® för att utveckla en antikropps-baserad cancerbehandling för aggressiva tumörformer inklusive hjärntumören glioblastom och trippel-negativ bröstcancer (TNBC). Positiva prekliniska resultat från cellstudier och djurmodeller har visat att bolagets antikroppar riktade mot integrin $\alpha 10\beta 1$ har en målsökande och avdödande effekt på glioblastomceller samt hämmar tillväxt av glioblastomtumörer och TNBC-tumörer. Bolagets forskningsarbete har även visat effekt av antikropparna på andra aggressiva cancerformer vilket ger en möjlighet att bredda utvecklingsarbetet även till andra cancerindikationer. 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.

Väsentliga händelser under 2020

Första kvartalet

- Den 3 februari meddelar Xintela att resultaten från bolagets stamcellsstudie på hästar har publicerats i den välrenommerade vetenskapliga tidskriften The American Journal of Sports Medicine. Publikationen visar att stamcellsbehandlingen är säker och att den har en signifikant positiv effekt både på brosk och ben i en led med artros.
- Den 27 mars meddelar Xintela att bolaget beviljats två miljoner kronor från Vinnova inom utlysningen "Innovationsprojekt i små och medelstora företag". Bidraget avser ett av bolagets cancerprojekt och arbetet med att utveckla målsökande terapier mot aggressiva cancerformer med integrin $\alpha 10$ -bindande ADCer.

Andra kvartalet

- Den 8 maj meddelar Xintela att bolaget har beviljats 1 miljon kronor från Vinnova inom utlysningen "Innovationer i krisens spår - Omställning av samhälle, verksamheter och produktion i spåren av corona-epidemin". Bidraget avser finansiering av en preklinisk studie som ska utvärdera Xintelas stamceller för behandling av Covid-19 patienter med det dödliga sjukdomstillståndet ARDS (Acute Respiratory Distress Syndrom).
- Den 22 maj meddelar Xintela att man ingått avtal med Gerhard Dal avseende upptagande av bryggglån om totalt 18,9 MSEK. Lånet utbetalas i två trancher varvid den första delen om 8 miljoner kronor utbetalas i samband med ingåendet av låneavtalet ("Tranch 1") och den andra delen om 10,9 miljoner kronor utbetalas senast den 20 juni 2020 ("Tranch 2"). Lånet löper med en månatlig ränta om 1,50 procent för Tranch 1 och med en månatlig ränta om 1,40 procent för Tranch 2. Långivaren har rätt att begära att Lånet konverteras till aktier i Bolaget.
- Den 12 juni meddelar Xintela att styrelsen beslutat, med stöd av bemyndigande från årsstämman 9 juni 2020, att genomföra en nyemission av aktier och teckningsoptioner (units) med företrädesrätt för Bolagets befintliga aktieägare.
- Den 17 juni meddelar Xintela att man har beslutat att nästa inriktning inom onkologiverksamheten blir trippelnegativ bröstcancer, vilket är en aggressiv form av bröstcancer som ofta metastaserar och har dålig prognos. Beslutet baseras på ackumulerade positiva prekliniska resultat som bolagets funktionshämmande antikroppar har visat i cellexperiment och i en validerad tumörmodell.
- Den 23 juni meddelar Styrelsen att de har erhållit ytterligare ett teckningsåtagande i Företrädesemissionen om cirka 3 MSEK från Bolagets största aktieägare Bauerfeind Group.
- Den 23 juni meddelar Xintela 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 $\alpha 10\beta 1$.
- Den 23 juni offentliggör Xintela ett prospekt avseende fullt garanterad företrädesemission av units om cirka 37 MSEK.

Tredje kvartalet

- Den 13 juli meddelar Xintela att den fullt garanterade företrädesemissionen av units blev kraftigt övertecknad och att bolaget utnyttjar utökningsoptionen.
- Xintela meddelar den 29 juli att det amerikanska patentverket USPTO har utfärdat ett så kallat Notice of Allowance för bolagets patentansökan avseende kvalitetssäkring av broskceller vilket är viktigt för utveckling av broskcellsbaserade cellterapiprodukter. Notice of Allowance innebär att USPTO har för avsikt att godkänna patentansökan efter att några formella åtgärder har genomförts. När patentet godkänts kommer det vara giltigt till om med 2038.
- Den 19 augusti informerar Xintela att bolaget utökar och förstärker ledningen med Peter Ekolind som COO (Chief Operating Officer) och Thomas Areschoug som CBO (Chief Business Officer). Sven Kili som har haft en kombinerad roll som COO och CMO (Chief Medical Officer) fokuserar framåt på rollen som CMO.

Fjärde kvartalet

- Xintela meddelar den 26 oktober att bolagets selekterade humana stamceller XSTEM® visar en behandlande effekt på ARDS (Acute Respiratory Distress Syndrome) i den pågående prekliniska studien på grisar. ARDS är en livshotande lungkomplikation som kan drabba svårt sjuka Covid-19 patienter.
- Xintela meddelar den 28 oktober att bolaget har skickat in ansökan till Läkemedelsverket om tillstånd för vävnadsinrättning för hantering av vävnader och celler inför läkemedelstillverkning.
- Xintela meddelar den 29 oktober 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.
- Den 2 november meddelar Xintela att lösenpriset för bolagets teckningsoptioner av serie TO2 har fastställts till 2,28 kronor, och teckningsperioden inleds den 4 november. De teckningsoptioner som inte avyttras senast den 11 november alternativt nyttjas senast den 18 november förfaller värdelösa.
- Den 12 november meddelar Xintela att Lars Hedbys har accepterat rollen som styrelseledamot i bolaget. Xintelas styrelse kommer föreslå att bolagets ägare formellt utser Lars till styrelseledamot vid nästa bolagsstämma. Under tiden kommer Lars att adjungeras till kommande styrelsemöten.
- Den 23 november meddelade Xintela utfallet av nyttjandet av teckningsoptioner av serie TO 2. Totalt nyttjades 16 423 708 teckningsoptioner för teckning av 16 423 708 nya aktier i Bolaget, motsvarande cirka 98 procent av det totala antalet teckningsoptioner.

- Den 3 december meddelar Xintela att Maarten de Chateau har accepterat rollen som styrelseledamot i bolaget. Xintelas styrelse kommer föreslå att bolagets ägare formellt utser Maarten till styrelseledamot vid nästa bolagsstämma. Under tiden kommer Maarten att adjungeras till kommande styrelsemöten.
- Den 4 december meddelar Xintela att skiljenämnden har utfärdat dom i tvisten mellan Xintela och fyra tidigare garantersättning till garanterna.
- Den 14 december meddelas att Jeffrey Abbey har rekryterats som Senior Management Advisor för utveckling av det helägda dotterbolaget Targinta. Jeffrey Abbey har mer än 20 års erfarenhet från den biologiska läkemedelsindustrin och har ägnat en stor del av sin karriär åt utveckling av innovativa cancerbehandlingar.
- Den 21 december meddelar Xintela att bolaget har skickat in ansökan till Läkemedelsverket om tillstånd att producera cellterapiprodukter, så kallade avancerade terapiläkemedel (ATMPs), för kliniska studier.

Väsentliga händelser efter periodens utgång

- Den 7 januari meddelar Xintela att det amerikanska patentverket USPTO har utfärdat ett så kallat Notice of Allowance för bolagets patentansökan avseende riktad antikroppsbehandling av tumörer i centrala nervsystemet (CNS).
- Den 12 januari meddelas att Styrelsen för Xintela har, med stöd av bemyndigande från årsstämman den 9 juni 2020, beslutat om en kvittningsemission.
- Den 19 januari publicerar Xintela en rättelse avseende att styrelsen beslutade om en kvittningsemission med ett högre antal aktier än vad som rymdes inom bemyndigandet från årsstämman den 9 juni 2020, detta på grund av felaktig rådgivning från externa rådgivare. Således har styrelsebeslutet per den 12 januari annullerats och ett nytt styrelsebeslut har tagits. Antalet aktier som emitteras och tecknas uppgår till 3 201 645 aktier (tidigare beslut 3 538 175), vilket innebär att fordran om 8,6 MSEK (tidigare 9,5 MSEK) kvittas mot nya aktier i Xintela.
- Den 12 mars meddelar Xintela att resultaten från bolagets prekliniska glioblastomstudie med funktionsblockerande antikroppar har publicerats i den välrenommerade internationella vetenskapliga tidskriften Cancers. Publikationen visar bland annat att antikroppar riktade mot bolagets mål molekyl integrin $\alpha 10\beta 1$ signifikant minskar tillväxt av den mycket aggressiva hjärntumören glioblastom i en djurmodell.
- Den 17 mars meddelar Xintela att Europapatentverket (EPO) har godkänt patentansökan avseende bolagets stamcellsprodukt XSTEM® bestående av integrin $\alpha 10\beta 1$ -selektade mesenkymala stamceller.

- Den 19 mars meddelas att bolaget har erhållit tillstånd för vävnadsinrättning från Läkemedelsverket för hantering av humana vävnader och celler avsedda för framställning av läkemedel.
- Den 6 april meddelas om positiva resultat från den prekliniska ARDS (Acute Respiratory Distress Syndrome) studien som delfinansierats av Vinnova. Resultaten från studien visar potentialen av bolagets stamcellsprodukt XSTEM® för behandling av ARDS, en livshotande lungkomplikation som bl.a. kan drabba svårt sjuka Covid-19 patienter. Xintela meddelar också att bolaget har erhållit ett nytt bidrag från Swelife/Vinnova för att fortsätta undersöka verkningmekanismer av XSTEM i ARDS modellen och förbereda XSTEM för kliniska studier.
- Den 12 april meddelar Xintela att Läkemedelsverket har genomfört en inspektion för tillstånd att producera cellterapi-produkter, så kallade avancerade terapiläkemedel (ATMPs), för kliniska studier.

Fortsatt finansiering av verksamheten

Under 2020 har Covid-19 pandemin påverkat stora delar av samhället och skapat viss oro i det finansiella arbetet. Bolagets ledning har under året arbetat för att landa en optimal finansieringslösning för bolagets verksamhet. Vi arbetar kontinuerligt med att identifiera olika former av långsiktig finansiering och har en bra strategi för fortsatt finansiering. Arbetet har fortskridit enligt vår förväntan och det är vår uppfattning att vår plan för fortsatt finansiering kommer att bli framgångsrik och säkra vår fortsatta verksamhet för den kommande tolv månadersperioden.

Risker och osäkerhetsfaktorer

Begränsade resurser

Xintela AB 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.

Beroende av nyckelpersoner och medarbetare

Xintela AB 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 AB 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 årsredovisningen. 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.

Produktutveckling

Med tanke på det som beskrivits ovan finns det en risk att utvecklingen av Bolagets produkter inte slutförs och att produkterna eventuellt aldrig kommer ut på marknaden.

Covid-19

Styrelsen och ledningen har ingående analyserat de potentiella effekterna av Covid-19 pandemin på företaget. Xintelas operationella verksamhet har hittills inte påverkats i någon större omfattning men det kan inte uteslutas att en fortsatt likartad utveckling kan få större konsekvenser på företagets verksamhet som möjligheter att erhålla kritiska leveranser. Bolaget följer utvecklingen när det gäller spridningen av Covid-19 och gör sitt yttersta för att värna om de anställdas hälsa samt minimera eventuella negativa effekter på verksamheten. Bolaget genomför åtgärder, i enlighet med de riktlinjer och direktiv som ges från berörda myndigheter för att minimera smittspridning inom den egna verksamheten samt i kontakt med andra samarbetspartners.

Styrelsens förslag till vinstdisposition

KSEK

Fria reserver	75 532
Årets förlust	-50 257
Summa	25 275

Styrelsen föreslår att till förfogande stående medel om 25 275 KSEK balanseras i ny räkning. Således föreslås ingen utdelning.

Bolagets rapport över totalresultat

KSEK	NOT	2020-01-01 2020-12-31	2019-01-01 2019-12-31
<i>Rörelsens intäkter</i>			
Nettoomsättning		-	38
Övriga intäkter		14 947	5 641
Kostnader för sålda varor		-	-
Bruttovinst		14 947	5 679
<i>Rörelsens kostnader</i>	6 - 11		
Forsknings- och utvecklingskostnader		-38 170	-34 714
Försäljningskostnader		-3 757	-4 741
Administrationskostnader		-6 917	-4 270
Övriga rörelseintäkter		-	-
Övriga rörelsekostnader		-	-
Rörelseresultat		-33 897	-38 047
<i>Resultat från finansiella poster</i>			
Finansiella intäkter		-	-
Finansiella kostnader		-2 667	-18
Resultat före skatt		-36 564	-38 065
Bokslutsdispositioner		-13 693	-5 465
Skatt på årets resultat	12	-	-
Årets resultat	20	-50 257	-43 530
Resultat per aktie före och efter utspädning, SEK	5	-0,68	-1,10

I bolaget finns inga poster som redovisas i övrigt totalresultat varför summa totalresultat överensstämmer med årets resultat.

Resultat per aktie, räknat på resultat hänförligt till bolagets aktieägare under året (uttryckt i kr per aktie).

Totalt antal aktier registrerade 2020-12-31 uppgick till 73 966 564 aktier. Motsvarande siffra för 2019-12-31 är 39 470 708 aktier. Vägt genomsnittligt antal aktier år 2020 uppgick till 48 542 340 aktier och för år 2019 till 39 470 708 aktier.

Bolagets balansräkning

KSEK	NOT	2020-12-31	2019-12-31
TILLGÅNGAR	15		
Anläggningstillgångar			
Immateriella tillgångar	13	1 050	1 597
Materiella tillgångar	14	8 877	11 517
Finansiella tillgångar		71	125
Andelar i dotterföretag		839	839
Summa anläggningstillgångar		10 838	14 077
Omsättningstillgångar			
Kundfordringar		-	-
Fordran dotterföretag		3 476	1 997
Övriga fordringar		-	-
Förutbetalda kostnader		598	606
Likvida medel		33 601	412
Summa omsättningstillgångar		37 675	3 015
SUMMA TILLGÅNGAR		48 513	17 093
EGET KAPITAL OCH SKULDER			
Eget kapital	16,		
Aktiekapital		2 219	1 184
Ej registrerat aktiekapital		-	40
Fond för utvecklingsutgift		113	245
Överkursfond		208 435	140 889
Balanserat resultat		-132 903	-89 504
Årets resultat		-50 257	-43 530
Eget kapital sammanlagt		27 607	9 323
Kortfristiga skulder			
Leverantörsskulder		2 712	3 785
Bryggglån		10 900	
Skatteskuld		233	374
Övriga skulder		2 746	699
Upplupna kostnader	17	4 316	2 911
Summa kortfristiga skulder		20 907	7 770
Summa skulder		20 907	7 770
SUMMA EGET KAPITAL OCH SKULDER		48 513	17 093

Förändring av Bolagets eget kapital

KSEK	AKTIE- KAPITAL	FOND FÖR UTV. UTGIFTER	ÖVERKURS- FOND	BALANSERAT RESULTAT	PERIODENS RESULTAT	TOTALT
Ingående balans 1 januari 2019	1 184	485	133 020	-63 470	-26 274	44 945
Omföring föregående års resultat	-	-	-	-26 274	26 274	-
Fond för utvecklingsutgifter	-	-240	-	240	-	-
Pågående nyemission	40	-	7 869	-	-	7 908
Årets resultat	-	-	-	-	-43 530	-43 530
Eget kapital 31 december 2019	1 224	245	140 889	-89 504	-43 530	9 323
 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 utvecklingsutgift	-	-132	-	132	-	-
Nyemission*	502	-	32 195	-	-	32 697
Nyemission, TO	493	-	35 351	-	-	35 844
Årets resultat	-	-	-	-	-50 257	-50 257
Eget kapital 31 december 2020	2 219	113	208 435	-132 903	-50 257	27 607

Bolagets kassaflödesanalys

KSEK	2020-01-01 2020-12-31	2019-01-01 2019-12-31
Den löpande verksamheten		
Rörelseresultat	-33 897	-38 047
Avskrivningar	3 569	4 130
Erhållen ränta	-	-
Erlagd ränta	-2 667	-18
Kassaflöde från den löpande verksamheten före förändring i rörelsekapital	-32 995	-33 935
Förändring i rörelsekapital		
Ökning/minskning fordringar	-1 471	39
Ökning/minskning av kortfristiga skulder	13 137	3 001
Förändring i rörelsekapital	11 665	3 040
Kassaflöde från den löpande verksamheten	-21 330	-30 895
Investeringsverksamhet		
Ökning/minskning materiella anläggningstillgångar	-383	-1 619
Ökning/minskning immateriella anläggningstillgångar	-	-
Ökning/minskning fordran dotterbolag	-	-789
Ökning/minskning finansiella anläggningstillgångar	54	-125
Kassaflöde från investeringsverksamheten	-329	-2 533
Finansieringsverksamhet		
Nyemission	32 697	7 908
Nyemission, TO	35 844	-
Lämnat koncernbidrag	-13 693	-5 465
Ökning/minskning långfristiga skulder	-	-
Kassaflöde från finansieringsverksamheten	54 848	2 443
 Förändring av likvida medel	 33 189	 -30 985
Likvida medel vid periodens början	412	31 397
Likvida medel vid periodens slut	33 601	412

Noter till de finansiella rapporterna

Not 1 Allmän information

Xintela AB, org. nr 556780-3480 har sitt säte i Lund, Sverige.

Xintela AB:s årsredovisning för perioden januari - december 2020 har godkänts för publicering enligt styrelsebeslut den 16 april 2021.

Samtliga belopp redovisas i tusentals kronor (KSEK) om inte annat anges. Uppgifterna inom parentes avser föregående period.

Not 2 Sammanfattning av viktiga redovisningsprinciper

De viktigaste redovisningsprinciperna som tillämpas när denna delårsrapport upprättats anges nedan. Dessa principer har tillämpats konsekvent för alla presenterade år, om inte annat anges.

Grund för rapporternas upprättande

Xintela har tidigare upprättat sina finansiella rapporter i enlighet med RFR2 (IFRS). Enligt undantagsregler i Årsredovisningslagens 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 görs därmed från och räkenskapsåret som påbörjas per 1 januari 2020.

Övergången till K3 har inte medfört några effekter på Xintela AB:s Finansiella rapporter.

Att upprätta finansiella rapporter i överensstämmelse med K3 kräver användning av en del viktiga uppskattningar för redovisningsändamål. Vidare krävs att ledningen gör vissa bedömningar vid tillämpningen av Bolagets redovisningsprinciper.

Omräkning av utländsk valuta

Transaktioner och balansposter

Transaktioner i utländsk valuta omräknas till den funktionella valutan enligt de valutakurser som gäller på transaktionsdagen. Valutakursvinster och förluster som uppkommer vid betalning av sådana transaktioner och vid omräkning av monetära tillgångar och skulder i utländsk valuta till balansdagens kurs, redovisas i rörelseresultatet i resultaträkningen.

Immateriella anläggningstillgångar

Balanserade utgifter för patent

Bolaget bedriver forskning och utveckling kring nya produkter. Utgifter för forskning kostnadsförs när de uppstår. Utvecklingsutgifter som är direkt hänförliga till utveckling av identifierbara och unika produkter, redovisas som immateriella tillgångar när följande kriterier är uppfyllda:

- det är tekniskt möjligt att färdigställa produkten så att den kan användas,
- företagets avsikt är att färdigställa produkten och att använda eller sälja den,
- det finns förutsättningar att använda eller sälja produkten,
- det kan visas hur produkten genererar troliga framtida ekonomiska fördelar,
- adekvata tekniska, ekonomiska och andra resurser för att fullfölja utvecklingen och för att använda eller sälja
- produkten finns tillgängliga, och
- utgifter som är hänförliga till produkten under dess utveckling kan beräknas på ett tillförlitligt sätt.

Direkt hänförliga utgifter som balanseras innefattar även utgifter för anställda och en skälig andel av indirekta kostnader.

Övriga utvecklingsutgifter, som inte uppfyller dessa kriterier, kostnadsförs när de uppstår.

Utvecklingsutgifter som tidigare kostnadsförts redovisas inte som tillgång i efterföljande period.

Direkt hänförliga utgifter som balanseras innefattar även utgifter för anställda och en skälig andel av indirekta kostnader.

Övriga utvecklingsutgifter, som inte uppfyller dessa kriterier, kostnadsförs när de uppstår. Utvecklingsutgifter som tidigare kostnadsförts redovisas inte som tillgång i efterföljande period.

Materiella anläggningstillgångar

Materiella anläggningstillgångar redovisas till anskaffningsvärde med avdrag för avskrivningar. I anskaffningsvärdet ingår utgifter som direkt kan hänföras till förvärvet av tillgången.

Tillkommande utgifter läggs till tillgångens redovisade värde eller redovisas som en separat tillgång, beroende på vilket som är lämpligt, endast då det är sannolikt att de framtida ekonomiska förmåner som är förknippade med tillgången kommer att komma bolaget tillgodo och tillgångens anskaffningsvärde kan mätas på ett tillförlitligt sätt.

Avskrivningar görs linjärt enligt följande:

Maskiner och Inventarier: 5 år

Tillgångarnas restvärden och nyttjandeperiod provas vid varje rapportperiods slut och justeras vid behov. En tillgångs redovisade värde skrivs omgående ner till dess återvinningsvärde om tillgångens redovisade värde överstiger dess bedömda återvinningsvärde.

Vinster och förluster vid avyttring av en materiell anläggningstillgång fastställs genom en jämförelse mellan försäljningsintäkten och det redovisade värdet och redovisas i övriga rörelseintäkter respektive övriga rörelsekostnader i resultaträkningen.

Nedskrivningar av icke-finansiella anläggningstillgångar

När det finns en indikation på att ett tillgångsvärde minskat, görs en prövning av nedskrivningsbehov. Har tillgången ett återvinningsvärde som är lägre än det redovisade värdet, skrivs den ner till återvinningsvärdet. Vid bedömning av nedskrivningsbehov grupperas tillgångarna på de lägsta nivåer där det finns separata identifierbara kassaflöden (kassagenererande enheter). För tillgångar, andra än goodwill, som tidigare skrivits ner görs per varje balansdag en prövning av om återföring bör göras.

I resultaträkningen redovisas nedskrivningar och återföringar av nedskrivningar i den funktion där tillgången nyttjas.

Finansiella instrument - generellt

Finansiella instrument redovisas i enlighet med reglerna i K3 kapitel 11, vilket innebär att värdering sker utifrån anskaffningsvärde.

Finansiella instrument som redovisas i balansräkningen inkluderar värdepapper, kundfordringar och övriga fordringar, kortfristiga placeringar, leverantörsskulder, låneskulder och derivatinstrument. Instrumenten redovisas i balansräkningen när Xintela AB blir part i instrumentets avtalsmässiga villkor.

Finansiella tillgångar tas bort från balansräkningen när rätten att erhålla kassaflöden från instrumentet har löpt ut eller överförs och bolaget har överfört i stort sett alla risker och förmåner som är förknippade med äganderätten.

Finansiella skulder tas bort från balansräkningen när förpliktelserna har reglerats eller på annat sätt upphört.

Det verkliga värdet på kortfristiga fordringar och skulder motsvarar dess redovisade värde, eftersom diskonteringseffekten inte är väsentlig.

Kundfordringar

Kundfordringar är finansiella instrument som består av belopp som ska betalas av kunder för sålda varor och tjänster i den löpande verksamheten. Om betalning förväntas inom ett år eller tidigare, klassificeras de som omsättningstillgångar. Om inte, redovisas de som anläggningstillgångar.

Kundfordringar redovisas inledningsvis till verkligt värde och därefter till upplupet anskaffningsvärde med tillämpning av effektivräntemetoden, minskat med eventuell reservering för värdeminskning.

Likvida medel

Likvida medel är finansiellt instrument. I balansräkningen innefattar posten kassa samt banktillgodohavanden. I kassaflödet innefattar posten kassa, banktillgodohavanden samt bolagets cashpool.

Eget kapital

Stamaktier klassificeras som eget kapital. Transaktionskostnader som direkt kan hänföras till emission av nya stamaktier eller optioner redovisas i eget kapital som ett avdrag från emissionslikviden.

Fond för utvecklingsutgifter

I den mån bolaget har egenupparbetade immateriella tillgångar förs, fr o m 2016, det belopp som aktiverats om från fritt eget kapital till fond för utvecklingsutgifter med avdrag för avskrivning på aktiveringar fr o m 2016.

Leverantörsskulder

Leverantörsskulder är finansiella instrument och avser förpliktelser att betala för varor och tjänster som har förvärvats i den löpande verksamheten från leverantörer. Leverantörsskulder klassificeras som kortfristiga skulder om de förfaller inom ett år. Om inte, redovisas de som långfristiga skulder.

Leverantörsskulder redovisas inledningsvis till verkligt värde och därefter till upplupet anskaffningsvärde med tillämpning av effektivräntemetoden.

Aktuell och uppskjuten skatt

Uppskjuten skatt redovisas, enligt balansräkningsmetoden, på alla temporära skillnader som uppkommer mellan det skattemässiga värdet på tillgångar och skulder och deras redovisade värden i redovisningen. Uppskjuten inkomstskatt beräknas med tillämpning av skattesatser som har beslutats eller aviserats per balansdagen och som förväntas gälla när den berörda uppskjutna skattefordran realiseras eller den uppskjutna skatteskulden regleras.

Styrelsen kommer att pröva frågan kring redovisning av uppskjuten skattefordran avseende underskottsavdrag först när bolaget har uppvisat vinstintjäning.

Ersättningar till anställda

Pensionsförpliktelser

Bolaget har uteslutande avgiftsbestämda pensionsplaner.

En avgiftsbestämd pensionsplan är en pensionsplan enligt vilken bolaget betalar fasta avgifter till en separat juridisk enhet. Bolaget har inte några rättsliga eller informella förpliktelser att betala ytterligare avgifter om denna juridiska enhet inte har tillräckliga tillgångar för att betala alla ersättningar till

anställda som hänger samman med de anställdas tjänstgöring under innevarande eller tidigare perioder.

För avgiftsbestämda pensionsplaner betalar bolaget avgifter till offentligt eller privat administrerade pensionsförsäkringsplaner på obligatorisk, avtalsenlig eller frivillig basis. Bolaget har inga ytterligare betalningsförpliktelser när avgifterna väl är betalda. Avgifterna redovisas som personalkostnader när de förfaller till betalning. Förutbetalda avgifter redovisas som en tillgång i den utsträckning som kontant återbetalning eller minskning av framtida betalningar kan komma bolaget tillgodo.

Leasing

Bolaget har endast operationella leasingavtal avseende lokaler. Leasing där en väsentlig del av riskerna och fördelarna med ägande behålls av leasegivaren klassificeras som operationell leasing. Betalningar som görs under leasingperioden kostnadsförs i resultaträkningen linjärt över leasingperioden.

Kassaflödesanalys

Kassaflödesanalysen upprättas enligt indirekt metod. Denna innebär att rörelseresultatet justeras för transaktioner som inte medfört in- eller utbetalningar under perioden samt för eventuella intäkter och kostnader som hänförs till investerings- eller finansieringsverksamhetens kassaflöden.

Not 3 Viktiga uppskattningar och bedömningar

Uppskattningar och bedömningar utvärderas löpande och baseras på historisk erfarenhet och andra faktorer, inklusive förväntningar på framtida händelser som anses rimliga under rådande förhållanden.

Viktiga uppskattningar och bedömningar för redovisningsändamål

Bolaget gör uppskattningar och antaganden om framtiden. De uppskattningar för redovisningsändamål som blir följden av dessa kommer, definitionsmässigt, inte alltid att motsvara det verkliga resultatet. De uppskattningar och antaganden som innebär en betydande risk för väsentliga justeringar i redovisade värden för tillgångar och skulder under nästkommande räkenskapsår behandlas i huvuddrag nedan.

Immateriella tillgångar

Xintela är i viss mån beroende av att erhålla skydd för sina immateriella tillgångar. Bolagets immateriella rättigheter skyddas främst genom patent och patentansökningar. Ingivna patentansökningar ger ett skydd som motsvarar patent förutsatt att patent så småningom beviljas. Patentportföljens innehåll tydliggörs i beskrivningen nedan. Forsknings- och utvecklingsarbetet som sker på Xintela och genom samarbeten, genererar kontinuerligt nya patentmöjligheter för Bolaget, både inom befintliga projekt och inom nya områden. Dessa möjligheter utvärderas noga av Xintela samt av patentombud som Bolaget konsulterar. Huruvida en viss uppfinning ska patentsökas eller inte avgörs från fall till fall.

Xintelas IP-portfölj består i dagsläget av sju publicerade patentfamiljer, som tillsammans skyddar olika aspekter av Xintelas teknologiplattform. De sju patentfamiljerna kan förenklat kallas "Markör för stamceller", "Antikropp som binder till integrin $\alpha 10\beta 1$ ", "Detektion och behandling av tumörer i CNS", "Markör för neurala stamceller", "XACT för broskceller", "XSTEM / stamcellsprodukt" samt "Aggressiva cancerformer".

- "Markör för stamceller patentet" skyddar användande av integrin $\alpha 10\beta 1$ för att identifiera och selektera mesenkymala stamceller.
- "Antikropp som binder till integrin $\alpha 10\beta 1$ -patentet" skyddar olika teknologier kopplade till den unika antikroppen mAb365, som binder till integrin $\alpha 10\beta 1$.
- "Detektion och behandling av tumörer i CNS-patentet" omfattar användning av Xintelas unika antikroppar för diagnos och behandling av tumörer i centrala nervsystemet (CNS), inklusive hjärntumören glioblastom.
- "Markör för neurala stamceller" skyddar integrin $\alpha 10\beta 1$ berikade stamceller som produkt, samt omfattar även metoder för att identifiera, selektera och producera neurala stamceller, samt behandling av hjärnskador.
- "XACT för broskceller-patentet" skyddar broskcellsprodukter med högt uttryck av integrin $\alpha 10\beta 1$ och lågt uttryck av integrin $\alpha 11\beta 1$, samt terapeutiska användningar av dessa broskceller.
- "XSTEM / stamcellsprodukt-patentet" skyddar Xintelas stamcellsprodukt XSTEM samt användning av XSTEM för prevention och behandling av degenerativa ledsjukdomar inklusive artros. Patentet skyddar även användning för att inducera frakturläkning.
- "Aggressiva cancerformer-patentet" omfattar användning av Xintelas unika markörer för diagnos och behandling av aggressiva tumörer, inklusive trippelnegativ bröstcancer.

Bolaget har ett mycket aktivt forsknings- och utvecklingsprogram och nya patentansökningar kommer att lämnas in i syfte att skapa marknadsexklusivitet för vidareutvecklade produkter och metoder inom Xintelas teknologiplattform.

IP-portföljen inkluderar utöver patent, även i dagsläget tre varumärken – firmanamnet XINTELA®, XINMARK® som är namnet för Xintelas teknologiplattform, och XSTEM® som är namnet för Xintelas stamcellsplattform. Under 2020 har bolaget ansökt om ytterligare fyra varumärken, TARGINTA (firmanamn för onkologibolaget), EQUSTEM och CANISTEM som är varumärken för stamcellsbehandling till häst respektive hund samt XACT som är namnet på ett analytiskt test som bolaget utvecklar.

Not 4 Finansiell riskhantering

Ett forskningsbolag som Xintela kännetecknas av en hög operationell och finansiell risk, då projekt som Bolaget driver befinner sig i olika faser av utveckling där ett antal parametrar påverkar sannolikheten för kommersiell framgång. Sammanfattningsvis är verksamheten förenad med risker relaterade till bland annat läkemedelsutveckling, konkurrens, teknologiutveckling, patent, myndighetskrav, kapitalbehov, valutor och räntor. Under innevarande period har inga väsentliga förändringar avseende risk- eller osäkerhetsfaktorer inträffat.

Ur ett redovisningsperspektiv finns främst fyra riskområden - marknadsrisk, kreditrisk, valutarisk och risk kopplat till framtida finansiering. Xintela AB exponeras ännu inte för marknadsrisk eller kreditrisk, men likviditeten kan vara en risk för bolaget. Bolaget följer noga prognoser för likviditetsreserv för att säkerställa att bolaget har tillräckligt med likvida medel för att möta behovet i den löpande verksamheten. Valutarisken utgörs av bolagets exponering mot Euron och bolaget utvärderar löpande eventuellt behov av valutasäkring. I förvaltningsberättelsen beskrivs övriga risker och osäkerhetsfaktorer.

Not 5 Resultat per aktie

Bolaget har 73 966 564 aktier registrerade per 2020-12-31. Per 2019-12-31 hade bolaget 39 470 708 registrerade aktier. Vägt genomsnittligt antal aktier år 2020 uppgick till 48 542 340 aktier och för år 2019 till 39 470 708 aktier.

Resultatet per aktie uppgick per 2020-12-31 till -0,68 (-1,10) SEK baserat på periodens resultat dividerat med antalet registrerade aktier per den 31 december 2020. Resultat per aktie efter utspädning påverkas inte med hänsyn till att Bolaget redovisar en förlust.

Not 6 Rörelsens kostnader fördelat på kostnadsslag

Rörelsens kostnader presenteras i totalresultatrapporten med en klassificering baserad på funktionerna "Forsknings- och utvecklingskostnader", "Försäljningskostnader" samt "Administrationskostnader". Summan av de funktionsindelade kostnaderna fördelar sig på följande kostnadsslag.

KSEK	2020	2019
Personalkostnader	16 894	15 344
Lokal-/driftskostnader	2 121	1 481
Forskningssamarbete/konsulter	8 666	7 401
Avskrivningar (not 13 - 14)	3 569	4 130
Övriga kostnader	17 594	15 369
Summa kostnader för forskning och utveckling, försäljning och administration	48 844	43 725

Not 7 Anställda

MEDELANTALET ANSTÄLLDA	2020	2019
Antal anställda	17	15
varav män	2	2

Not 8 Fördelning ledande befattningshavare

	2020-12-31	2019-12-31
Styrelseledamöter	3	4
varav män	2	3
Andra anställda personer i företags ledning inkl. VD	1	1
varav män	0	0
Summa	4	5

Not 9 Ersättningar och förmåner

Årets löner

2020 KSEK	STYRELSE- ARVODE	GRUNDLÖN	RÖRLIG ERSÄTTNING	PENSIONS- KOSTNAD	SOCIALA AVGIFTER	SUMMA
Gregory Batcheller, styrelseordförande	95	-	-	-	26	121
Peter Edman, Styrelseledamot	47	-	-	-	15	62
Sven Kili, styrelseledamot	120	-	-	-	17	137
Karin Wingstrand, styrelseledamot	47	-	-	-	15	62
Evy Lundgren Åkerlund, VD	-	1 511	343	632	605	3 091
Summa styrelse och VD	309	1 511	343	632	678	3 473
Övriga anställda	-	8 012	-	1 498	1 515	11 025
Aktiverade lönekostnader	-	-	-	-	-	-
Summa	309	9 523	343	2 130	2 193	14 498

Löner och ersättningar under 2019

2019 KSEK	STYRELSE- ARVODE	GRUNDLÖN	RÖRLIG ERSÄTTNING	PENSIONS- KOSTNAD	SOCIALA AVGIFTER	SUMMA
Gregory Batcheller, styrelseordförande	91	-	-	-	25	116
Claes Post, styrelseledamot	46	-	-	-	15	61
Peter Edman, Styrelseledamot	-	-	-	-	-	-
Sven Kili, styrelseledamot	93	-	-	-	13	106
Karin Wingstrand, styrelseledamot	46	-	-	-	15	61
Evy Lundgren Åkerlund, VD	-	1 372	340	502	538	2 752
Summa styrelse och VD	276	1 372	340	502	606	3 096
Övriga anställda	-	8 236	-	1 554	2 098	11 888
Aktiverade lönekostnader	-	-	-	-	-	-
Summa	276	9 608	340	2 056	2 704	14 984

Avgångsvederlag

Mellan bolaget och verkställande direktören gäller en uppsägningstid om sex månader respektive tre månader.

Det finns inget kontrakterat avgångsvederlag till verkställande direktören.

Not 10 Transaktioner med närstående

Transaktionerna med närstående består av konsulttjänster och har skett enligt marknadsmässiga villkor.

KSEK	2020	2019
Stanbridge bvba (ägs av Gregory Batcheller, styrelseordförande)	487	453
Sven Kili, styrelseledamot	2 195	2 586
Edman Life Science AB (ägs av Peter Edman, styrelseledamot)	-	79
Karin Wingstrand, styrelseledamot	-	-
Evy Lundgren Åkerlund, VD	-	-
Summa styrelse och VD	2 682	3 118

Konsultavtal med Sven Kili

Bolaget ingick den 26 september 2014 ett konsultavtal på marknadsmässiga villkor med styrelseledamoten Sven Kili genom bolag. Genom avtalet åtar sig Sven Kili att utföra konsultarbete inom produktutvecklings- och marknadsföringsfrågor för Bolagets räkning. För detta arbete utgår timbaserad ersättning om 200 GBP exklusive mervärdesskatt (300 GBP fr.o.m. 2019). Uppfinningar och andra immateriella rättigheter som uppstått till följd av avtalet och under avtalstiden tillfaller Bolaget ensamt. Avtalet löper tillsvidare med en ömsesidig uppsägningstid om tre månader.

Konsultavtal med Gregory Batcheller

Bolaget ingick den 1 april 2016 ett konsultavtal på marknadsmässiga villkor med styrelseordförande Gregory Batcheller genom bolag. Genom avtalet åtar sig Gregory Batcheller att, för Bolagets räkning, utföra konsultarbete inom juridik, förhandling- och kontraktsuppdrag, patent och Investor relation strategier samt affärsutveckling och finansiering. För detta arbete utgår timbaserad ersättning om 1 400 SEK exklusive mervärdesskatt.

Not 11 Arvoden till revisorerna

KSEK	2020	2019
PricewaterhouseCoopers AB		
Revisionsuppdrag	190	147
Revisionsverksamhet utöver revisionsuppdraget	54	10
Skatterådgivning	-	4
Övriga tjänster	137	56
Summa	382	217

Not 12 Skatter

Bolagets samlade underskott uppgår per den 31 december 2020 preliminärt till 198 912 (141 089) KSEK. Uppskjuten skattefordran på underskottet har ej beaktats.

ÅRETS SKATTEEFFEKTER (KSEK)	BELOPP	SKATTESATS	EFFEKT
Skatteeffekt på årets resultat	-50 257	21,4 %	10 755
Skatteeffekt på ESA-poster	0,25	21,4 %	-0,05
Skatteeffekt Ej redovisade underskottsavdrag			-10 755
Skatt i resultaträkningen			0

Not 13 Patent

KSEK	2020	2019
Ingående anskaffningsvärden	6 542	6 542
Avyttrat patent till dotterbolag	-	-
Årets aktiverade patentutgifter	-	-
Utgående ack. anskaffningsvärden	6 542	6 542
Ingående avskrivningar	-4 945	-3 788
Avskrivningar avyttrade patent	-	-
Årets avskrivningar	-547	-1 157
Utgående ack. avskrivningar	-5 492	-4 945
Utgående redovisat värde	1 050	1 597

Not 14 Inventarier

KSEK	2020	2019
Ingående anskaffningsvärden	15 133	13 520
Årets förvärv	383	1 613
Utgående ack. anskaffningsvärden	15 516	15 133
Ingående avskrivningar	-3 617	-649
Årets avskrivningar	-3 022	-2 968
Utgående ack. avskrivningar	-6 639	-3 617
Utgående redovisat värde	8 877	11 517

Not 15 Finansiella instrument per kategori

TILLGÅNGAR I BALANSRÄKNINGEN KSEK	2020-12-31	2019-12-31
Lånefordringar och kundfordringar		
Kundfordringar	-	-
Fordringar dotterföretag	3 476	1 997
Övriga fordringar	598	606
Likvida medel	33 601	412
Total	37 675	3 015

SKULDER I BALANSRÄKNINGEN KSEK	2020-12-31	2019-12-31
Övriga finansiella skulder		
Leverantörsskulder	2 712	3 785
Övriga korta skulder	18 195	3 610
Total	20 907	7 395

Not 16 Aktiekapital och övrigt tillskjutet kapital

	ANTAL AKTIER	AKTIEKAPITAL	ÖVRIGT TILLSKJUTET	SUMMA
Per 1 januari 2019	39 470 708	1 184	133 020	134 204
Pågående nyemission, konvertering lån	-	40	7 869	7 908
Eget kapital 31 december 2019	39 470 708	1 224	140 889	142 112
Per 1 januari 2020	39 470 708	1 224	140 889	142 112
Registrerad nyemission, konvertering lån	1 318 036	-	-	-
Nyemission	16 754 112	502	32 195	32 697
Nyemission, TO	16 423 708	493	35 351	35 844
Eget kapital 31 december 2020	73 966 564	2 219	208 435	210 653

Aktien

Aktien i Xintela AB (publ) noterades den 22 mars 2016 på Nasdaq First North I Stockholm.

Den 31 december 2020 uppgick antalet aktier i Bolaget till 73 966 564. Det finns ett aktieslag. Varje aktie medför lika rätt till andel i Bolagets tillgångar och resultat samt berättigar till en röst på bolagsstämma. Aktiens nominella värde är 0,03 SEK och det registrerade aktiekapitalet uppgår till 2 218 996,92 SEK.

Not 17 Upplupna kostnader

KSEK	2020-12-31	2019-12-31
Upplupen lön inklusive sociala avgifter	446	447
Upplupen semesterlöneskuld inklusive sociala avgifter	709	577
Övriga upplupna kostnader	3 161	1 887
Summa	4 316	2 911

Not 18 Eventualförpliktelser

Varken moderbolaget eller koncernen har några ställda säkerheter eller andra Eventualförpliktelser per 2020-12-31. Per 2019-12-31 fanns en tvist mellan Xintela och fyra tidigare garantier. Den 4 december 2020 meddelades dom från skiljedomen avser den tvist som uppstod i samband med företrädesemissionen som offentliggjordes den 5 september 2018. Vid offentliggörandet hade garantiavtal ingåtts mellan Xintela och fyra emissionsgaranter; Formue Nord Markedsneutral A/S, Modelio Equity AB, Oliver Molse samt Råsunda Förvaltning AB. Styrelsen beslutade emellertid att inte inleda nyemissionen eftersom Xintela hade fått ett mycket attraktivt finansieringsalternativ som bedömdes vara väsentligt mer fördelaktigt för bolaget och bolagets aktieägare. Även om företrädesemissionen därmed aldrig genomfördes ansåg sig garanterna ha rätt till avtalad garantiprovision om sammanlagt 1,5 MSEK, vilket Xintela bestred. Motparten påkallade sedermera skiljedomsförfarande. Skiljedom meddelades den 4 december 2020, varvid emissionsgaranteras talan ogillas i sin helhet. Av skiljedomen följde vidare att Xintela ska erhålla ersättning för de kostnader som uppkommit med anledning av skiljeförfarandet.

Not 19 Vinstdisposition

Styrelsens förslag till vinstdisposition:

KSEK	
Fria reserver	75 532
Årets förlust	-50 257
Summa	25 275

Styrelsen föreslår att till förfogande stående medel om 25 275 KSEK balanseras i ny räkning. Således föreslås ingen utdelning.

Not 20 Väsentliga händelser efter periodens utgång

- Den 7 januari meddelar Xintela att det amerikanska patentverket USPTO har utfärdat ett så kallat Notice of Allowance för bolagets patentansökan avseende riktad antikroppsbehandling av tumörer i centrala nervsystemet (CNS).
- Den 12 januari meddelas att Styrelsen för Xintela har, med stöd av bemyndigande från årsstämman den 9 juni 2020, beslutat om en kvittningsemission.
- Den 19 januari publicerar Xintela en rättelse avseende att styrelsen beslutade om en kvittningsemission med ett högre antal aktier än vad som rymdes inom bemyndigandet från årsstämman den 9 juni 2020, detta på grund av felaktig rådgivning från externa rådgivare. Således har styrelsebeslutet per den 12 januari annullerats och ett nytt styrelsebeslut har tagits. Antalet aktier som emitteras och tecknas uppgår till 3 201 645 aktier (tidigare beslut 3 538 175), vilket innebär att fordran om 8,6 MSEK (tidigare 9,5 MSEK) kvittas mot nya aktier i Xintela.
- Den 12 mars meddelar Xintela att resultaten från bolagets prekliniska glioblastomstudie med funktionsblockerande antikroppar har publicerats i den välrenommerade internationella vetenskapliga tidskriften Cancers. Publikationen visar bland annat att antikroppar riktade mot bolagets mål molekyl integrin $\alpha 10\beta 1$ signifikant minskar tillväxt av den mycket aggressiva hjärntumören glioblastom i en djurmodell.
- Den 17 mars meddelar Xintela att Europapatentverket (EPO) har godkänt patentansökan avseende bolagets stamcellsprodukt XSTEM® bestående av integrin $\alpha 10\beta 1$ -selekterade mesenkymala stamceller.
- Den 19 mars meddelas att bolaget har erhållit tillstånd för vävnadsinrättning från Läkemedelsverket för hantering av humana vävnader och celler avsedda för framställning av läkemedel.
- Den 6 april meddelas om positiva resultat från den prekliniska ARDS (Acute Respiratory Distress Syndrome) studien som delfinansierats av Vinnova. Resultaten från studien visar potentialen av bolagets stamcellsprodukt XSTEM® för behandling av ARDS, en livshotande lungkomplikation som bl.a. kan drabba svårt sjuka Covid-19 patienter. Xintela meddelar också att bolaget har erhållit ett nytt bidrag från Swelife/Vinnova för att fortsätta undersöka verkningsmekanismer av XSTEM i ARDS modellen och förbereda XSTEM för kliniska studier.
- Den 12 april meddelar Xintela att Läkemedelsverket har genomfört en inspektion för tillstånd att producera cellterapi-produkter, så kallade avancerade terapiläkemedel (ATMPs), för kliniska studier.

Årsredovisningens undertecknande

Lund den 16 april 2021

Gregory Batcheller
Ordförande

Sven Kili

Karin Wingstrand

Evy Lundgren Åkerlund
Verkställande direktör

Vår revisionsberättelse har avgivits den 16 april 2021.

Öhrlings PricewaterhouseCoopers AB

Ola Bjärehäll
Auktoriserad revisor

Revisionsberättelse

Till bolagsstämman i Xintela AB, org.nr 556780-3480

Rapport om årsredovisningen

Uttalanden

Vi har utfört en revision av årsredovisningen för Xintela AB för år 2020. Bolagets årsredovisning ingår på sidorna 18-33 i detta dokument.

Enligt vår uppfattning har årsredovisningen upprättats i enlighet med årsredovisningslagen och ger en i alla väsentliga avseenden rättvisande bild av Xintela ABs finansiella ställning per den 31 december 2020 och av dess finansiella resultat och kassaflöde för året enligt årsredovisningslagen. Förvaltningsberättelsen är förenlig med årsredovisningens övriga delar.

Vi tillstyrker därför att bolagsstämman fastställer resultaträkningen och balansräkningen för Xintela AB..

Grund för uttalanden

Vi har utfört revisionen enligt International Standards on Auditing (ISA) och god revisionssed i Sverige. Vårt ansvar enligt dessa standarder beskrivs närmare i avsnittet Revisorns ansvar. Vi är oberoende i förhållande till Xintela AB enligt god revisorssed i Sverige och har i övrigt fullgjort vårt yrkesetiska ansvar enligt dessa krav.

Vi anser att de revisionsbevis vi har inhämtat är tillräckliga och ändamålsenliga som grund för våra uttalanden.

Annan information än årsredovisningen

Detta dokument innehåller även annan information än årsredovisningen och återfinns på sidorna 1-17. Det är styrelsen och verkställande direktören som har ansvaret för denna andra information.

Vårt uttalande avseende årsredovisningen omfattar inte denna information och vi gör inget uttalande med bestyrkande avseende denna andra information.

I samband med vår revision av årsredovisningen är det vårt ansvar att läsa den information som identifieras ovan och överväga om informationen i väsentlig utsträckning är oförenlig med årsredovisningen. Vid denna genomgång beaktar vi även den kunskap vi i övrigt inhämtat under revisionen samt bedömer om informationen i övrigt verkar innehålla väsentliga felaktigheter.

Om vi, baserat på det arbete som har utförts avseende denna information, drar slutsatsen att den andra informationen innehåller en väsentlig felaktighet, är vi skyldiga att rapportera detta. Vi har inget att rapportera i det avseendet.

Upplysning av särskild betydelse

Utan att det påverkar vårt uttalande vill vi fästa uppmärksamheten på att bolagets förmåga att fortsätta sin verksamhet är beroende av att det i förvaltningsberättelsen angivna och pågående arbetet med bolagets finansiering blir framgångsrikt.

Styrelsens och verkställande direktörens ansvar

Det är styrelsen och verkställande direktören som har ansvaret för att årsredovisningen upprättas och att den ger en rättvisande bild enligt årsredovisningslagen. Styrelsen och verkställande direktören ansvarar även för den interna kontroll som de bedömer är nödvändig för att upprätta en årsredovisning som inte innehåller några väsentliga felaktigheter, vare sig dessa beror på oegentligheter eller misstag.

Vid upprättandet av årsredovisningen ansvarar styrelsen och verkställande direktören för bedömningen av bolagets förmåga att fortsätta verksamheten. De upplyser, när så är tillämpligt, om förhållanden som kan påverka förmågan att fortsätta verksamheten och att använda antagandet om fortsatt drift. Antagandet om fortsatt drift tillämpas dock inte om styrelsen och verkställande direktören avser att likvidera bolaget, upphöra med verksamheten eller inte har något realistiskt alternativ till att göra något av detta.

Revisorns ansvar

Våra mål är att uppnå en rimlig grad av säkerhet om huruvida årsredovisningen som helhet inte innehåller några väsentliga felaktigheter, vare sig dessa beror på oegentligheter eller misstag, och att lämna en revisionsberättelse som innehåller våra uttalanden. Rimlig säkerhet är en hög grad av säkerhet, men är ingen garanti för att en revision som utförs enligt ISA och god revisionssed i Sverige alltid kommer att upptäcka en väsentlig felaktighet om en sådan finns. Felaktigheter kan uppstå på grund av oegentligheter eller misstag och anses vara väsentliga om de enskilt eller tillsammans rimligen kan förväntas påverka de ekonomiska beslut som användare fattar med grund i årsredovisningen.

En ytterligare beskrivning av vårt ansvar för revisionen av årsredovisningen finns på Revisorsinspektionens webbplats: www.revisorsinspektionen.se/revisornsansvar. Denna beskrivning är en del av revisionsberättelsen.

Rapport om andra krav enligt lagar och andra författningar

Uttalanden

Utöver vår revision av årsredovisningen har vi även utfört en revision av styrelsens och verkställande direktörens förvaltning för Xintela AB för år 2020 samt av förslaget till dispositioner beträffande bolagets vinst eller förlust.

Vi tillstyrker att bolagsstämman disponerar vinsten enligt förslaget i förvaltningsberättelsen och beviljar styrelsens ledamöter och verkställande direktören ansvarsfrihet för räkenskapsåret.

Grund för uttalanden

Vi har utfört revisionen enligt god revisionssed i Sverige. Vårt ansvar enligt denna beskrivs närmare i avsnittet Revisorns ansvar. Vi är oberoende i förhållande till Xintela AB enligt god revisorssed i Sverige och har i övrigt fullgjort vårt yrkesetiska ansvar enligt dessa krav.

Vi anser att de revisionsbevis vi har inhämtat är tillräckliga och ändamålsenliga som grund för våra uttalanden.

Styrelsens och verkställande direktörens ansvar

Det är styrelsen som har ansvaret för förslaget till dispositioner beträffande bolagets vinst eller förlust. Vid förslag till utdelning innefattar detta bland annat en bedömning av om utdelningen är försvarlig med hänsyn till de krav som bolagets verksamhetsart, omfattning och risker ställer på storleken av bolagets egna kapital, konsolideringsbehov, likviditet och ställning i övrigt.

Styrelsen ansvarar för bolagets organisation och förvaltningen av bolagets angelägenheter. Detta innefattar bland annat att fortlöpande bedöma bolagets ekonomiska situation, och att tillse att bolagets organisation är utformad så att bokföringen, medelsförvaltningen och bolagets ekonomiska angelägenheter i övrigt kontrolleras på ett betryggande sätt. Den verkställande direktören ska sköta den löpande förvaltningen enligt styrelsens riktlinjer och anvisningar och bland annat vidta de åtgärder som är nödvändiga för att bolagets bokföring ska fullgöras i överensstämmelse med lag och för att medelsförvaltningen ska skötas på ett betryggande sätt.

Revisorns ansvar

Vårt mål beträffande revisionen av förvaltningen, och därmed vårt uttalande om ansvarsfrihet, är att inhämta revisionsbevis för att med en rimlig grad av säkerhet kunna bedöma om någon styrelseledamot eller verkställande direktören i något väsentligt avseende:

- företagit någon åtgärd eller gjort sig skyldig till någon försummelse som kan föranleda ersättningsskyldighet mot bolaget
- på något annat sätt handlat i strid med aktiebolagslagen, årsredovisningslagen eller bolagsordningen.

Vårt mål beträffande revisionen av förslaget till dispositioner av bolagets vinst eller förlust, och därmed vårt uttalande om detta, är att med rimlig grad av säkerhet bedöma om förslaget är förenligt med aktiebolagslagen

Rimlig säkerhet är en hög grad av säkerhet, men ingen garanti för att en revision som utförs enligt god revisionssed i Sverige alltid kommer att upptäcka åtgärder eller försummelser som kan föranleda ersättningsskyldighet mot bolaget, eller att ett förslag till dispositioner av bolagets vinst eller förlust inte är förenligt med aktiebolagslagen.

En ytterligare beskrivning av vårt ansvar för revisionen av förvaltningen finns på Revisorsinspektionens webbplats: www.revisorsinspektionen.se/revisornsansvar. Denna beskrivning är en del av revisionsberättelsen.

Stockholm den 16 april 2021

Öhrlings PricewaterhouseCoopers AB

Ola Bjärehäll

Auktoriserad revisor



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