



RAPPORT TRIMESTRIEL 3

POUR LA PÉRIODE SE TERMINANT LE 31 JUILLET 2009

Diagno Cure

Le pouvoir du savoir
en oncologie

MESSAGE AUX ACTIONNAIRES

Chers actionnaires,

Au moment d'entreprendre le dernier trimestre de notre année financière, il est opportun d'évaluer le chemin parcouru et de préparer la prochaine année. Au cours des trois premiers trimestres, nous avons franchi plusieurs étapes importantes de notre plan d'affaires, et nous disposons toujours d'une situation financière enviable. Bien que la mise en œuvre des différentes phases de notre plan exige de la patience, des progrès ont été réalisés à l'égard des principales activités stratégiques et de la mission de la Société.

Pénétration de marché du test PCA3 pour le cancer de la prostate

Au cours des derniers neuf mois, le PCA3, marqueur hautement spécifique au cancer de la prostate de DiagnoCure, a fait l'objet d'une couverture médiatique considérable à travers le monde. À ce jour, plus de 20 publications évaluées par les pairs soutiennent l'utilité clinique du test, alors que d'autres études continuent de démontrer les lacunes du test PSA (« *Prostate Specific Antigen* ») couramment utilisé, tout en mettant en lumière le besoin de tests diagnostiques plus précis du cancer de la prostate. La communauté médicale est d'avis qu'il faut un nouveau test pour réduire le nombre de biopsies invasives, coûteuses et inutiles engendrée par la faible spécificité du test actuel PSA, qui se situe à moins de 25 %. DiagnoCure est confiant que le test PCA3 présente le potentiel clinique nécessaire pour combler ce besoin.

En mai de cette année, Gen-Probe, le partenaire de DiagnoCure pour le développement et la commercialisation du test PCA3, investissait 5 millions \$ US dans la Société et recevait en contrepartie 4,9 millions d'actions privilégiées de DiagnoCure. Par le fait même, si ces actions étaient converties, Gen-Probe détiendrait plus de 10 % de la Société. Cet investissement faisait partie d'une nouvelle modification à l'entente de collaboration de six ans des deux sociétés, qui prévoyait de nouvelles dates butoirs à l'égard d'une demande d'approbation réglementaire du test PCA3 pour le cancer de la prostate auprès de la *Food and Drug Administration* (« FDA ») des États-Unis.

Dans la foulée de son engagement au développement commercial du test PCA3, Gen-Probe a annoncé le 27 août dernier qu'elle avait entamé une étude clinique américaine du test PROGENSA® PCA3 visant à obtenir une approbation réglementaire de la FDA. L'étude devrait compter environ 500 hommes qui auront tous subi au préalable une biopsie de la prostate s'étant révélée négative, et au moins 10 sites cliniques. Gen-Probe prévoit compléter l'étude en moins d'un an et par la suite déposer une demande d'approbation de précommercialisation (« *Premarket Approval Application* » ou « PMA ») à la FDA. Cette approbation permettrait alors à Gen-Probe de promouvoir et commercialiser le test PCA3 pour le cancer de la prostate aux États-Unis, et d'en maximiser la valeur économique. Il s'agit là de l'atteinte d'un jalon important dans le processus de commercialisation du test PCA3 aux États-Unis.

Gen-Probe mise définitivement sur le PCA3 comme pierre angulaire de la stratégie de croissance de son secteur oncologie. En se fondant sur les résultats de ventes appréciables en Europe et sur la progression constante de l'ensemble des démonstrations cliniques évaluées par les pairs, la société a mentionné être très positive quant au fort potentiel de création de valeur du PCA3 dans l'avenir. En conséquence, Gen-Probe a élargi ses activités commerciales en Europe en doublant son équipe de ventes et marketing à 30 personnes cette année, en soutenant un site Internet multilingue dédié au PCA3 (www.pca3.org) sur lequel les médecins et les patients

peuvent trouver une foule de renseignements sur le test. Par ailleurs, ils ont participé à de nombreux congrès médicaux où le test a été présenté. Leurs initiatives se traduisent par un taux de croissance annuel des ventes élevé. Bien qu'il y ait des fluctuations trimestrielles du chiffre de ventes, lesquelles sont également affectées par les variations des taux de change sur les devises étrangères, les redevances perçues par DiagnoCure augmentent et la forte tendance à la hausse se maintient.

Lancement de Previstage^{MC} GCC, Test de stadification du cancer colorectal

Conformément à sa vision et à son plan d'affaires énoncés, DiagnoCure a amorcé en 2008 la phase pilote de commercialisation de Previstage^{MC} GCC, test de stadification du cancer colorectal. À la fin août 2009, plus de 60 hôpitaux avaient demandé des boîtes de collecte de spécimens pour le test Previstage^{MC} GCC et le laboratoire médical américain de DiagnoCure avait reçu plus de 50 prescriptions du test de la part de 25 médecins différents, dont 40 % sont maintenant des clients réguliers.

Notre plan de mise en marché par étapes est fondé sur une stratégie qui vise les trois parties prenantes qui doivent adopter un nouveau test pour que celui-ci soit couronné de succès : les médecins, les patients et les tiers payeurs. En suivant une approche minutieuse de commercialisation par étapes, DiagnoCure a fait d'importants progrès auprès de ces trois cibles.

Pour rejoindre les médecins, la Société a embauché une première équipe de ventes composée de trois représentants spécialisés d'expérience et de haut calibre. Elle a concentré ses efforts dans un premier temps à Boston et au New Jersey étant donné la forte concentration en établissements de santé et médecins cibles dans ces régions. Au cours de l'année, l'équipe des ventes et marketing a mis en évidence le test Previstage^{MC} GCC lors de congrès médicaux clés, notamment le Symposium sur les cancers gastro-intestinaux de l'*American Society of Clinical Oncology* (« ASCO ») en janvier 2009 et le congrès de l'ASCO en juin 2009. L'équipe a de plus rencontré plusieurs groupes conseils et comités d'oncologie locaux composés de médecins influents afin de discuter de l'utilité clinique du test.

Un jalon majeur fut franchi lors de la publication dans le *Journal of the American Medical Association* (« JAMA ») en février 2009 des résultats de l'importante étude prospective sur 5 ans menée par le Dr Scott Waldman de l'Université Thomas Jefferson. Cette étude a démontré que l'expression du marqueur GCC dans les ganglions lymphatiques entourant la tumeur constituait le facteur indépendant le plus important pour prédire le risque de récurrence d'un patient atteint du cancer colorectal.

Au troisième trimestre de l'année financière, afin de favoriser l'intégration du test GCC dans la pratique des médecins, la Société a lancé son registre PIONEER GCC, lequel vise à inscrire 500 patients avec une prescription du test facturable sur une période d'un an. Cette étude d'observation liera le résultat du test Previstage^{MC} GCC à la décision de traitement et à l'évolution de l'état de santé du patient.

Pour susciter la participation des patients et des personnes qui les soutiennent, qui sont de plus en plus parties prenantes des décisions de traitement qui les concernent, la Société a lancé en mars un site Internet visant spécifiquement à informer les patients ayant reçu récemment un diagnostic du cancer colorectal ainsi que leurs personnes de soutien (www.mypersonalcancerdiagnosis.com). Ce site connaît déjà un franc succès auprès des utilisateurs Internet américains, et s'est vu décerné un prix d'excellence APEX en juin qui reconnaît l'excellence en communications. De plus, la Société travaille de près avec des groupes

de patients clés afin de diffuser davantage des renseignements d'importance sur le test Previstage^{MC} GCC et la stadification du cancer colorectal directement aux patients.

À l'égard des tiers payeurs, le programme de remboursement de la Société progresse comme prévu. Notre partenaire pour les activités de facturation, Premier Source, soumet des demandes de règlement auprès des compagnies d'assurance et suit les procédures d'appel lorsque nécessaires. À ce jour, tel que prévu, un certain nombre de tests a été payés en tout ou en partie au cas par cas. La Société prévoit intensifier ses activités relatives au remboursement au cours des prochains mois, avec des évaluations économiques et des études cliniques particulières.

Liquidités financières

Ces activités sont soutenues par une base financière solide. À cette fin, DiagnoCure a émis à la fin de juin, un prospectus provisoire simplifié afin de lever des fonds supplémentaires pour soutenir son développement. L'équipe de direction a rencontré de nombreuses firmes de placement américaines et canadiennes spécialisées dans le secteur de la santé. Plusieurs d'entre elles ont exprimé un intérêt envers le plan d'affaires de la Société, et reconnu le potentiel commercial de ses deux tests PCA3 et Previstage^{MC} GCC ainsi que la valeur de son pipeline et de son portefeuille de propriété intellectuelle. Toutefois, en raison de l'état des marchés, la Société a décidé de retirer son prospectus.

La Société est déterminée à créer de la valeur pour ses actionnaires. DiagnoCure dispose présentement d'une encaisse de 17,2 millions \$, ce qui devrait être suffisant pour poursuivre ses activités pendant près de deux ans au niveau actuel des dépenses. La Direction continuera d'évaluer les occasions de financement appropriées, notamment les partenariats, pour soutenir la réalisation de ses projets et tirer parti de la valeur de son pipeline. Elle continuera également de gérer avec rigueur ses dépenses afin d'assurer sa stabilité financière tout en demeurant déterminée à atteindre ses objectifs à court et à long termes et à mettre en œuvre sa vision et son plan d'affaires.

RAPPORT DE GESTION TRAITANT DE LA SITUATION FINANCIÈRE ET DES RÉSULTATS D'EXPLOITATION

Les renseignements suivants doivent être lus en parallèle avec les états financiers consolidés non vérifiés de la Société et les notes afférentes figurant dans le présent rapport, ainsi qu'avec les états financiers consolidés vérifiés et les notes afférentes pour l'exercice terminé le 31 octobre 2008. Les commentaires de la direction ont été préparés afin d'aider à comprendre les activités, le rendement et la situation financière de la Société au 31 juillet 2009. Ils mettent en parallèle les résultats d'exploitation et la situation de la trésorerie du troisième trimestre financier et la période de neuf mois se terminant le 31 juillet 2009 avec les mêmes périodes de 2008. Les montants sont exprimés en dollars canadiens à moins d'avis contraire. L'information qu'il contient est à jour en date du 3 septembre 2009.

Aperçu

DiagnoCure inc. (ci-après appelée « la Société » ou « DiagnoCure ») est une société des sciences de la vie qui met en marché des tests diagnostiques à haute valeur ajoutée pour le cancer et offre des services de laboratoire qui procurent des données cliniques plus fiables aux médecins et aux patients pour la prise de décisions importantes relatives au traitement.

En 1998, la Société a entamé la commercialisation en Europe de son premier test diagnostique, ImmunoCyt^{MC} / uCyt+^{MC} pour le cancer de la vessie et, en 2000, a obtenu l'agrément 510(k) de la *Food and Drug Administration* (« FDA ») pour la commercialisation du test aux États-Unis. En août 2008, visant à maximiser la valeur de son portefeuille et à concentrer ses activités sur les tests diagnostiques moléculaires à haute valeur ajoutée, la Société s'est départie d'ImmunoCyt^{MC} / uCyt+^{MC} en signant une entente avec la compagnie américaine Scimedx Corporation. Les termes de l'entente n'ont pas été divulgués.

En mai 2000, DiagnoCure a fait l'acquisition auprès de l'Université de Nijmegen (Pays-Bas) d'une licence mondiale exclusive sur le marqueur moléculaire PCA3 pour le cancer de la prostate. En 2003, DiagnoCure a développé un second test diagnostique, uPM3^{MC}, lequel permettait la détection du marqueur moléculaire PCA3. Dès 2003, uPM3^{MC} a été offert aux États-Unis en version *Analyte Specific Reagent* (« ASR »). Au cours de la même année, DiagnoCure a octroyé à Gen-Probe Incorporated (« Gen-Probe »), de San Diego, en Californie, une licence mondiale exclusive pour le développement et la commercialisation de produits diagnostiques utilisant le marqueur PCA3, en contrepartie de 9 millions \$ US échelonnés sur une période de trois ans. Ces revenus ont été comptabilisés et amortis sur une période de 42 mois terminée en avril 2007. Le versement final a été reçu en novembre 2006. Au milieu de 2006, Gen-Probe a mis à la disposition de laboratoires de référence cibles, sur le marché américain, la version ASR de la première génération de son test PCA3 sur sa plateforme technologique APTIMA[®]. Depuis, un certain nombre de laboratoires américains ont ajouté le test PCA3 à leur liste de produits, notamment LabCorp et Quest, les deux plus grands chefs de file de services diagnostiques américains. En novembre 2006, le test PROGENSA[®] PCA3 de Gen-Probe a satisfait aux exigences du marquage CE, puis a été lancé en Europe par des sites sélectionnés. Depuis l'automne 2008, le test PROGENSA[®] PCA3 est maintenant disponible par l'entremise de plus de 30 sites en Europe. Le 29 avril 2009, DiagnoCure et Gen-Probe ont signé une modification à leur entente de licence conclue en 2003, établissant de nouvelles dates butoirs pour une soumission à la FDA et des arrangements concernant des ententes avec certains distributeurs afin de tirer parti du plein

potentiel commercial d'un test basé sur le PCA3 pour le cancer de la prostate aux États-Unis, en Europe et ailleurs dans le monde. Conformément à cette entente, le 7 mai 2009, Gen-Probe s'est porté acquéreur de 4,9 millions d'actions privilégiées convertibles de DiagnoCure, nouvellement émises pour un montant de 5,0 millions \$ US. De plus, Gen-Probe versera chaque année un montant de 500 000 \$ US à DiagnoCure jusqu'à ce que certains jalons soient atteints.

Le 30 avril 2007, DiagnoCure a acquis, auprès de Targeted Diagnostics & Therapeutics inc. (« TDT »), les droits mondiaux exclusifs sur les applications diagnostiques du marqueur GCC et son utilisation potentielle dans deux tests moléculaires à haute valeur ajoutée pour le cancer colorectal. En 2008, après avoir complété le développement de l'une de ces applications diagnostiques du GCC, la Société a lancé Previstage^{MC} GCC, test de stadification du cancer colorectal, à partir de son laboratoire homologué CLIA situé à West Chester, en Pennsylvanie.

Le 16 août 2007, DiagnoCure annonçait l'acquisition de Catalyst Oncology inc., de Worcester, Massachusetts, et de ses tests pronostiques exclusifs pour les cancers du sein et du côlon, et potentiellement d'autres formes de cancers. L'entente prévoyait un paiement initial d'environ 3 millions \$ US, composé d'espèces et d'actions de DiagnoCure, ainsi que des paiements subséquents potentiels reliés à l'atteinte de certains jalons.

Faits saillants des neuf premiers mois de 2009

Lors de la récente édition du Symposium sur les cancers gastro-intestinaux de l'*American Society of Clinical Oncology* (« ASCO ») tenu en janvier dernier à San Francisco, DiagnoCure a présenté Previstage^{MC} GCC, son test exclusif pour la stadification du cancer colorectal développé en laboratoire. En marge de ce symposium annuel, la Société a été sélectionnée pour octroyer une subvention à l'éducation pour un symposium satellite indépendant intitulé « Marqueurs moléculaires et Pronostic des patients atteints d'un cancer colorectal ». Un panel indépendant composé de trois leaders d'opinion reconnus dans le domaine du cancer colorectal, Dr Edith P. Mitchell (*Thomas Jefferson University*), Dr Stanley Hamilton (*University of Texas M.D. Anderson Cancer Center*) et Dr Daniel Sargent (*Mayo Clinic*), a discuté de différents marqueurs pour le pronostic des patients atteints d'un cancer colorectal.

Le 18 février 2009, le *Journal of the American Medical Association* (« JAMA ») a publié les résultats positifs d'une importante étude prospective multicentrique, portée sur cinq ans et comptant 425 patients inscrits. L'étude démontre que le guanylyl cyclase C (« GCC »), marqueur de DiagnoCure, est le facteur indépendant le plus significatif pour prédire la récurrence du cancer colorectal chez les patients considérés à faible risque de récurrence selon les méthodes courantes d'évaluation. Cette étude a été menée par des chercheurs de l'Université Thomas Jefferson, en collaboration notamment avec l'Université McGill et le *Fox Chase Cancer Center*. Dans un groupe de 257 patients atteints d'un cancer colorectal considérés à faible risque de récurrence selon l'examen histopathologique (soit de stade I ou II), lorsque le GCC était considéré avec les autres facteurs, les patients dont les ganglions s'avéraient positifs au test GCC étaient 4,7 fois plus à risque de voir leur cancer récidiver que les patients dont les ganglions étaient négatifs. En fait, les patients dont les ganglions étaient positifs avaient un risque de récurrence comparable à celui des patients considérés à haut risque par l'histopathologie (stade III).

Le 29 avril 2009, DiagnoCure et Gen-Probe ont signé une modification à leur entente de licence conclue en 2003, établissant de nouvelles dates butoirs pour une soumission à la FDA et des arrangements concernant des ententes avec certains distributeurs afin de tirer parti du plein potentiel commercial d'un test basé sur le PCA3 pour le cancer de la prostate aux États-Unis, en Europe et ailleurs dans le monde. Le 7 mai 2009, conformément à l'entente, Gen-Probe s'est

porté acquéreur de 4,9 millions d'actions privilégiées convertibles de DiagnoCure, nouvellement émises pour un montant de 5 millions \$ US. Par ailleurs, l'entente prévoit que Gen-Probe versera chaque année un montant de 500 000 \$ US à DiagnoCure jusqu'à ce que certains jalons soient atteints. La moitié des montants ainsi versés réduira d'autant les paiements de redevances éventuellement dus à DiagnoCure.

Également, le 29 avril, Gen-Probe a annoncé le début d'une étude clinique multicentrique du test PCA3 comptant 500 patients visant une approbation réglementaire par la FDA laquelle permettra à Gen-Probe de promouvoir et commercialiser pleinement le test PCA3 aux États-Unis. Subséquemment à la fin du troisième trimestre, Gen-Probe a annoncé le 27 août 2009 le début de cette étude clinique.

Le 25 juin 2009, DiagnoCure a déposé un prospectus provisoire simplifié auprès des autorités en valeurs mobilières de toutes les provinces du Canada visant le placement envisagé de ses actions ordinaires. En raison de l'état des marchés, la Société a décidé le 21 juillet 2009 de retirer le prospectus provisoire simplifié.

Résultats financiers

Période de trois mois terminée le 31 juillet 2009

Les revenus totaux pour le troisième trimestre de 2009 se sont établis à 396 468 \$ comparativement à 486 074 \$ pour le troisième trimestre de 2008. Au cours du troisième trimestre de 2009, les revenus de redevances se sont établis à 113 687 \$ comparativement à 64 239 \$ pour la période correspondante de 2008. Les revenus de redevances de Gen-Probe ont augmenté de 64 % ou 41 141 \$ passant de 64 239 \$ à 105 380 \$ pour le troisième trimestre de 2009. Cette augmentation est notamment attribuable aux ventes du test PROGENSA® PCA3 en Europe par Gen-Probe. Aussi, DiagnoCure a enregistré, au cours du troisième trimestre de 2009, des redevances de 8 307 \$ de Scimedx sur les ventes du test ImmunoCyt^{MC} / uCyt+^{MC} comparativement à des ventes directes du test de 111 753 \$ pour la même période de 2008. DiagnoCure a interrompu les ventes directes du test ImmunoCyt^{MC} / uCyt+^{MC} puisque Scimedx est maintenant entièrement responsable de la vente de ce test et paie des redevances à DiagnoCure à cet égard. De même, au cours de ce trimestre, DiagnoCure a vendu ses derniers échantillons cliniques à Gen-Probe en appui à sa R-D pour le test du cancer de la prostate. Au troisième trimestre de 2008, DiagnoCure avait vendu des échantillons cliniques à Gen-Probe pour un montant de 39 179 \$. Comme prévu dans l'entente modifiée conclue avec Gen-Probe le 29 avril 2009, DiagnoCure a enregistré une partie du paiement annuel contractuel, soit 145 767 \$, au cours du troisième trimestre de 2009. De plus, DiagnoCure a reçu un montant de 24 782 \$ représentant les remboursements, au cours du trimestre, de son test Previstage^{MC} GCC pour la stadification du cancer colorectal.

Les revenus d'intérêts ont diminué de 158 670 \$, pour s'établir à 112 232 \$ pour le troisième trimestre de 2009 comparativement à 270 902 \$ pour le troisième trimestre de 2008. Cette diminution est attribuable à l'utilisation des fonds pour le financement des activités d'exploitation de DiagnoCure ainsi qu'aux taux d'intérêt plus faibles obtenus sur ses investissements.

Le coût des ventes a diminué de 70 990 \$, passant de 87 541 \$ pour le troisième trimestre de 2008 à 16 551 \$ pour le trimestre correspondant de 2009. Cette diminution est liée à la fin des ventes directes du test ImmunoCyt^{MC} / uCyt+^{MC} par DiagnoCure et à la fin des ventes d'échantillons liés au cancer de la prostate pendant ce trimestre, tel que mentionné

précédemment. Le coût des ventes pour ce trimestre représente principalement le coût lié aux tests Previstage^{MC} GCC pour la stadification du cancer colorectal qui ont été remboursés.

Les frais d'exploitation ont diminué de 163 717 \$, passant de 4 606 507 \$ pour le troisième trimestre de 2008 à 4 442 790 \$ pour la même période de 2009. Cette diminution représente l'impact de la réduction des effectifs de novembre 2008 et de la réduction des dépenses de recherche et développement liées à l'achèvement de Previstage^{MC} GCC, test de stadification du cancer colorectal. La diminution est compensée par une perte de change reliée à la conversion en dollars canadiens des espèces et investissements en dollars américains que la Société détenait à la fin du trimestre. La Société conserve des liquidités en dollars américains pour financer les dépenses liées à ses activités américaines. Les principaux facteurs expliquant la diminution des frais d'exploitation totaux sont les suivants :

- Les frais de recherche et développement, déduction faite des crédits d'impôt à l'investissement, ont diminué de 591 341 \$, passant de 2 080 430 \$ pour le troisième trimestre de 2008 à 1 489 089 \$ pour la même période de 2009. Cette diminution des dépenses de recherche et développement est attribuable à l'impact de la réduction des effectifs de novembre dernier et à la réduction des dépenses de R-D liées à l'achèvement de Previstage^{MC} GCC, test de stadification du cancer colorectal.
- Les frais de vente et de développement des affaires ont diminué de 27 421 \$, passant de 968 669 \$ pour le troisième trimestre de 2008 à 941 248 \$ pour le même trimestre de 2009. Cette diminution est imputable à la réduction des frais professionnels liés au développement des affaires.
- Les frais généraux et d'administration ont diminué de 102 468 \$, passant de 845 299 \$ pour le troisième trimestre de 2008 à 947 767 \$ pour le même trimestre de 2009. Cette augmentation de 309 184 \$ est attribuable aux dépenses liées à l'appel public à l'épargne annoncée en juin 2009 et retirée par la suite. Sans cette dépense non récurrente, les frais d'administration auraient diminué de 206 716 \$ principalement en raison de dépenses salariales moins élevées.
- Les charges de rémunération à base d'actions, un élément hors trésorerie, ont diminué de 175 595 \$, passant de 316 772 \$ pour le troisième trimestre de 2008 à 141 177 \$ pour le même trimestre de 2009. Cette diminution est attribuable à la valeur plus faible des options attribuées durant la période. Elle reflète également la fin de la constatation des frais associés aux options octroyées antérieurement.
- La perte de change a augmenté de 491 429 \$, passant d'un gain de 11 841 \$ au troisième trimestre de 2008 à une perte de 479 588 \$ pour le même trimestre de 2009. Cette augmentation est attribuable reliée à la conversion en dollars canadiens des espèces et investissements en dollars américains que la Société détenait à la fin du trimestre. La Société conserve des espèces et investissements en dollars américains pour financer les dépenses liées à ses activités américaines.

Compte tenu de ce qui précède, DiagnoCure a enregistré pour le troisième trimestre de 2009 une perte nette de 4 034 364 \$ ou 0,09 \$ l'action comparativement à 4 207 974 \$ ou 0,10 \$ l'action pour la même période de 2008. Ces résultats sont essentiellement conformes aux prévisions de la direction et reflètent les activités réalisées au cours du trimestre en accord avec le plan d'affaires de DiagnoCure et son engagement continu à développer des tests diagnostiques à haute valeur ajoutée pour la détection et la gestion du cancer.

Résultats pour les périodes de trois mois terminées les 31 juillet (non vérifiés)

	2009 \$	2008 \$	2007 \$
Ventes	24 782	150 933	66 591
Revenus provenant d'un contrat de recherche et de licence	259 454	64 239	62 205
Intérêts	112 232	270 902	433 649
Revenus totaux	396 468	486 074	562 445
Coût des ventes	16 551	87 541	52 474
Marge brute	379 917	398 533	509 971
Frais d'exploitation (avant rémunération à base d'actions et perte (gain) de change)	3 822 025	4 301 576	2 306 141
Perte nette (avant rémunération à base d'actions et perte (gain) de change)	(3 442 108)	(3 903 043)	(1 796 170)
Rémunération à base d'actions	141 177	316 772	376 584
Perte (gain) nette de change	479 588	(11 841)	15 700
Perte nette avant impôts	(4 062 873)	(4 207 974)	(2 188 454)
Impôts futurs	28 509	—	—
Perte nette	(4 034 364)	(4 207 974)	(2 188 454)
Perte nette de base par action	(0,09)	(0,10)	(0,05)
Perte nette diluée par action	(0,08)	(0,10)	(0,05)
Moyenne pondérée des actions ordinaires en circulation	42 849 475	42 792 445	40 950 786

Ces données financières non vérifiées ont été préparées conformément aux principes comptables généralement reconnus du Canada.

Période de neuf mois terminée le 31 juillet 2009

Les revenus totaux pour la période de neuf mois terminée le 31 juillet 2009 sont de 1 263 743 \$ comparativement à 1 493 638 \$ pour la même période de 2008. Pour les neuf premiers mois de 2009, les revenus de redevances se sont élevés à 433 749 \$ comparativement à 151 617 \$ pour la période correspondante de 2008. Les revenus de redevances de Gen-Probe ont augmenté de 152 % ou 231 181 \$ passant de 151 617 \$ à 382 798 \$ pour les neuf premiers mois de 2009. Cette augmentation est surtout attribuable aux ventes de PROGENSA® PCA3 par Gen-Probe en Europe. De plus, au cours des neuf premiers mois de 2009, DiagnoCure a enregistré des redevances de 50 951 \$ provenant de Scimedx liées aux ventes du test ImmunoCyt^{MC} / uCyt+^{MC}. Les ventes directes du test ImmunoCyt^{MC} / uCyt+^{MC} de DiagnoCure pour le cancer de vessie se sont chiffrés à 44 827 \$ pour les neuf premiers mois de 2009 comparativement à 278 348 \$ pour la même période de 2008. Ces ventes du test ImmunoCyt^{MC} / uCyt+^{MC} enregistrées en 2009 sont les dernières ventes directes puisque Scimedx est maintenant entièrement responsable de la vente de ce test et paie des redevances à DiagnoCure. Également au cours de cette période de neuf mois, DiagnoCure a vendu des échantillons cliniques à Gen-Probe, en appui à la recherche et au développement de son test du cancer de la prostate, pour un montant de 56 099 \$ comparativement à 122 373 \$ pour la même période de 2008. Au cours du dernier trimestre, il n'y a eu aucune vente d'échantillons cliniques à Gen-Probe. DiagnoCure a enregistré une partie du paiement annuel contractuel, soit 145 767 \$, au cours du troisième trimestre de 2009, tel que convenu dans l'entente modifiée le 29 avril 2009 avec Gen-Probe. Durant ce trimestre, DiagnoCure a également reçu des remboursements de 26 942 \$ pour son test de stadification du cancer colorectal, Previstage^{MC} GCC.

Les revenus d'intérêts ont diminué de 533 341 \$, passant de 941 300 \$ pour les neuf premiers mois de 2008 comparativement à 407 959 \$ pour la même période de 2009. Cette diminution

est attribuable à l'utilisation des fonds pour financer les activités d'exploitation de DiagnoCure ainsi qu'aux taux d'intérêt plus faibles obtenus sur ses investissements.

Le coût des ventes a diminué de 198 276 \$, passant de 244 081 \$ pour les neuf premiers mois de 2008 à 45 805 \$ pour la même période de 2009. Cette diminution est liée à la fin des ventes directes de ImmunoCyt^{MC} / uCyt+^{MC} comme indiqué ci-dessus et à la baisse des ventes d'échantillons cliniques à Gen-Probe qui a réduit ses besoins d'échantillons pour le développement de son produit. La partie du coût des ventes liée aux tests Previstage^{MC} GCC, pour la stadification du cancer colorectal qui ont été remboursés est de 18 745 \$ pour les neuf premiers mois de 2009.

Les frais d'exploitation sont passés de 11 515 214 \$ pour les neuf premiers mois de 2008 à 11 402 905 \$ pour la même période de 2009, une diminution de 112 239 \$. Cette diminution reflète l'impact de la réduction des effectifs de novembre 2008 et la réduction de dépenses de R-D liées à l'achèvement du test de stadification du cancer colorectal, Previstage^{MC} GCC. La diminution est compensée par une perte de change reliée à la conversion en dollars canadiens des espèces et investissements en dollars américains que la Société détenait à la fin du trimestre ainsi que par les frais d'émission de 309 184 \$ liés à l'appel public à l'épargne de juin. La Société conserve des liquidités en dollars américains pour financer les dépenses liées à ses activités américaines. Sans ces deux éléments les dépenses totales auraient diminué de 858 610 \$. Les principaux facteurs expliquant la diminution des frais d'exploitation totaux sont les suivants :

- Les frais de recherche et développement, déduction faite des crédits d'impôt à l'investissement, ont diminué de 801 087 \$, passant de 4 908 540 \$ pour les neuf premiers mois de 2008 à 4 107 453 \$ pour la même période de 2009. Cette diminution des dépenses de recherche et développement est attribuable à l'impact de la réduction des effectifs de novembre 2008 et à la réduction des dépenses de R-D liées à l'achèvement du test de stadification du cancer colorectal, Previstage^{MC} GCC.
- Les frais de vente et de développement des affaires ont augmenté de 424 059 \$, passant de 2 153 449 \$ pour les premiers neuf mois de 2008 à 2 577 508 \$ pour la même période de 2009. Cette augmentation est attribuable aux activités de ventes et marketing aux États Unis pour Previstage^{MC} GCC, test de stadification du cancer colorectal. Afin de promouvoir le test, la Société a contribué, par une subvention spéciale à l'éducation, à un symposium satellite indépendant portant sur les marqueurs moléculaires tenu en janvier 2009, lors du Symposium sur les cancers gastro-intestinaux de l'*American Society of Clinical Oncology*.
- Les frais généraux et d'administration ont augmenté de 33 005 \$, passant de 2 409 793 \$ pour les neuf premiers mois de 2008 à 2 442 798 \$ pour la même période de 2009. Cette augmentation de 33 005 \$ est attribuable aux dépenses liées à l'appel public à l'épargne (309 184 \$) annoncée en juin 2009 et retirée par la suite. Sans cette dépense non récurrente, les frais d'administration auraient diminué de 206 716 \$ principalement en raison à des dépenses salariales moins élevées.
- Les charges de rémunération à base d'actions, un élément hors trésorerie, ont diminué de 434 160 \$, passant de 925 470 \$ pour les premiers neuf mois de 2008 à 491 310 \$ pour la même période de 2009. Cette diminution est attribuable à la valeur plus faible des options attribuées durant la période. Elle reflète également la fin de la constatation des frais associés aux options octroyées antérieurement.
- La perte de change a augmenté de 437 187 \$, passant d'un gain de 2 486 \$ pour les neuf premiers mois de 2008 à une perte de 434 701 \$ pour la même période de 2009. Cette

augmentation est attribuable reliée à la conversion en dollars canadiens des espèces et investissements en dollars américains que la Société détenait à la fin du trimestre. La Société conserve ces espèces et investissements en dollars américains pour financer ses activités américaines.

Compte tenu de ce qui précède, pour les neuf premiers mois de 2009, DiagnoCure a enregistré une perte nette de 10 097 256 \$ ou 0,24 \$ l'action comparativement à 10 265 657 \$ ou 0,24 \$ l'action pour la même période de 2008. Ces résultats sont essentiellement conformes aux prévisions de la direction et les activités réalisées se situent dans la perspective du plan d'affaires de DiagnoCure et de son engagement continu à développer des tests diagnostiques à haute valeur ajoutée pour la détection et la gestion du cancer. À la fin de la période, l'encaisse ainsi que les investissements à court et à long termes s'élevaient à 17 249 422 \$, une baisse par rapport aux 20 130 705 \$ au 31 octobre 2008. Cette diminution de 2 881 283 \$ s'explique par l'utilisation d'espèces pour financer les activités d'exploitation au cours de la période de neuf mois se terminant le 31 juillet 2009, y compris 5 805 326 \$ générés par les activités de financement, principalement liés à l'émission de 4,9 millions d'actions privilégiées convertibles à Gen-Probe selon l'entente signée le 29 avril 2009. La direction est confiante de détenir les liquidités nécessaires pour financer ses opérations et fera un suivi de sa situation financière.

Résultats pour les périodes de neuf mois terminées les 31 juillet (non vérifiés)

	2009 \$	2008 \$	2007 \$
Ventes	127 868	400 721	338 634
Revenus provenant d'un contrat de recherche et de licence	727 916	151 617	1 795 996
Intérêts	407 959	941 300	836 951
Revenus totaux	1 263 743	1 493 638	2 971 581
Coût des ventes	45 805	244 081	195 819
Marge brute	1 217 938	1 249 557	2 775 762
Frais d'exploitation (avant rémunération à base d'actions, perte (gain) de change et frais de restructuration)	10 476 964	10 592 230	6 420 675
Perte nette (avant rémunération à base d'actions, perte (gain) de change et frais de restructuration)	(9 259 026)	(9 342 673)	(3 644 913)
Frais de restructuration	—	—	912 685
Rémunération à base d'actions	491 310	925 470	1 259 084
Perte (gain) de change	434 701	(2 486)	19 344
Perte nette avant impôts	(10 185 037)	(10 265 657)	(5 836 026)
Impôts futurs	87 781	—	—
Perte nette	(10 097 256)	(10 265 657)	(5 836 026)
Perte nette de base par action	(0,24)	(0,24)	(0,16)
Perte nette diluée par action	(0,21)	(0,24)	(0,16)
Moyenne pondérée des actions ordinaires en circulation	42 815 150	42 096 998	37 311 232

Ces données financières non vérifiées ont été préparées conformément aux principes comptables généralement reconnus du Canada.

Actif total et capitaux propres

L'actif total s'est établi à 29 340 753 \$ au 31 juillet 2009 comparativement à 33 146 066 \$ au 31 octobre 2008, principalement en raison de l'utilisation de liquidités pour financer les activités d'exploitation de la Société. La valeur comptable par action ordinaire était de 0,60 \$ au 31 juillet 2009 comparativement à 0,69 \$ par action ordinaire au 31 octobre 2008.

Bilan (non vérifié)

Aux 31 juillet

	2009	2008	2007
	\$	\$	\$
Actif total	29 340 753	36 996 019	42 937 956
Capitaux propres	25 842 928	33 013 201	41 052 289
Nombre d'actions ordinaires en circulation	42 849 475	42 792 475	40 950 786

Situation de trésorerie et sources de financement

Les flux de trésorerie requis pour les activités d'exploitation se sont établis à 2 582 305 \$ pour le troisième trimestre de 2009 comparativement aux 3 097 592 \$ requis pour le troisième trimestre de 2008. Cette diminution de 515 287 \$ est due en particulier à la diminution des frais de recherche et développement attribuable à l'impact de la réduction des effectifs de novembre 2008 et à la réduction des dépenses de R-D liées à l'achèvement de Previstage^{MC} GCC, test de stadification du cancer colorectal. Les activités d'investissement ont généré des liquidités de 1 177 668 \$ pour le troisième trimestre de 2009 alors que pour la même période de 2008 elles ont généré des liquidités de 4 132 741 \$. Au cours du troisième trimestre de 2009, les acquisitions d'immobilisations corporelles et incorporelles se sont élevées à 57 428 \$ comparativement à 219 290 \$ pour la même période de 2008. Cette diminution est principalement attribuable à moins d'acquisitions de propriétés et d'équipements étant donné que le laboratoire américain de la Société est maintenant pleinement opérationnel. Les activités de financement, notamment l'émission d'actions privilégiées convertibles relativement à l'entente conclue avec Gen-Probe, ont produit un flux de trésorerie de 5 805 326 \$ pour le troisième trimestre de 2009. Pendant la période correspondante de 2008, la Société n'a pas émis d'action.

Flux de trésorerie pour les troisièmes trimestres (non vérifiés)

	2009	2008	2007
	\$	\$	\$
Flux de trésorerie reliés aux activités d'exploitation	(2 582 305)	(3 097 592)	(2 707 854)
Flux de trésorerie reliés aux activités d'investissement	1 177 668	4 132 741	(10 288 980)
Flux de trésorerie reliés aux activités de financement	5 805 326	—	—

Les flux de trésorerie nécessaires pour les activités d'exploitation pour les neuf premiers mois de 2009 se sont élevés à 8 593 597 \$ comparativement à 7 983 891 \$ pour la même période de 2008. Cette augmentation de 609 706 \$ est attribuable à la variation des éléments hors trésorerie du fonds de roulement, principalement due à la diminution du débiteur liée à la perception du paiement annuel de Gen-Probe au troisième trimestre de 2009. Les activités d'investissement ont généré des liquidités de 8 079 512 \$ pour les neuf premiers mois de 2009 alors que pour la même période de 2008 elles avaient généré des liquidités de 11 071 502 \$. Au cours des neuf premiers mois de 2009, l'acquisition d'immobilisations corporelles et d'actifs incorporels s'est élevée à 96 712 \$ comparativement à 1 663 769 \$ pour la même période de 2008. Cette diminution est notamment attribuable aux paiements d'étapes de propriété intellectuelle versés au cours des neuf premiers mois de 2008 et à moins d'acquisitions de propriétés et d'équipements étant donné que le laboratoire américain de la Société est maintenant pleinement opérationnel. Les activités de financement, notamment l'émission d'actions privilégiées convertibles relativement à l'entente conclue avec Gen-Probe, ont généré

un flux de trésorerie de 5 809 026 \$ pour les neuf premiers mois de 2009 comparativement à 154 766 \$ pour la même période de 2008.

DiagnoCure continuera à investir son encaisse dans des placements liquides de haute qualité, garanties par le gouvernement. La crise financière n'a eu aucun impact sur les placements de la Société au cours des premiers neuf mois de 2009, bien que la diminution des taux d'intérêt ait généré moins de revenus d'intérêt pour la Société. Néanmoins, au cours des prochains mois, nous pourrions observer le même effet sur les revenus d'intérêts générés par ces investissements, principalement en raison de la récente baisse du taux directeur de la Banque du Canada.

Les besoins de financement de DiagnoCure peuvent varier selon divers facteurs. Pour les années à venir, ils dépendront de sa capacité à générer des revenus de vente et des redevances, à former des alliances stratégiques et des partenariats de développement, ainsi que des progrès résultant de ces ententes.

Flux de trésorerie pour les périodes de neuf mois terminées les 31 juillet (non vérifiés)

	2009 \$	2008 \$	2007 \$
Flux de trésorerie reliés aux activités d'exploitation	(8 593 597)	(7 983 891)	(3 831 247)
Flux de trésorerie reliés aux activités d'investissement	8 079 512	11 071 502	(8 088 652)
Flux de trésorerie reliés aux activités de financement	5 809 026	154 766	23 482 591

Capital social émis et en circulation

Au 3 septembre 2009, la Société avait 42 949 475 actions ordinaires émises et en circulation, 4 900 000 actions privilégiées convertibles et 2 786 934 options d'achat d'actions permettant l'acquisition d'actions ordinaires.

Arrangements hors bilan et autres engagements

Au cours de l'exercice terminé le 31 octobre 2007, la Société a conclu des contrats de licence avec des tiers concernant certains droits de propriété intellectuelle. Ces contrats ont une durée initiale de dix ans. La Société s'est engagée à verser des redevances sur la vente des produits découlant des technologies sous-jacentes et à effectuer des paiements à l'atteinte d'étapes, le cas échéant. Les redevances que la Société pourrait devoir verser représentent 5 % à 10 % des ventes nettes et 20 % des produits tirés des sous-licences. Le total des paiements d'étape que la Société pourrait devoir verser au cours des prochains exercices s'élève à 2 125 000 \$.

La Société conclut de manière périodique des contrats de recherche ou des alliances stratégiques avec des tiers qui comportent des dispositions en matière d'indemnisation habituelles dans le secteur. Ces garanties exigent généralement que la Société offre une indemnisation aux tiers pour certains dommages-intérêts découlant de ces opérations. Dans certains cas, le maximum possible des paiements futurs pouvant être exigé en vertu de ces dispositions en matière d'indemnisation n'est pas limité et, en règle générale, ces dispositions ne se terminent pas avec la fin des engagements sous-jacents. La nature des obligations en matière d'indemnisation au titre de la propriété intellectuelle empêche la Société d'effectuer une estimation raisonnable du maximum possible qu'elle pourrait devoir déboursier. À ce jour, la Société n'a versé aucune indemnisation en vertu de ces engagements et aucun montant n'a été comptabilisé dans les présents états financiers consolidés relativement à ces dispositions en matière d'indemnisation.

Au 31 juillet 2009, DiagnoCure n'avait pas d'arrangement hors bilan, si ce n'est les contrats de location de locaux décrits sous la rubrique « Obligations contractuelles » du présent rapport.

Emploi du produit provenant du financement de juillet 2004

En juillet 2004, la Société a tiré d'un financement, par voie de prospectus simplifié, un produit net de 22 332 108 \$ provenant de l'émission de 5 millions d'actions ordinaires à 4,75 \$ l'action. À ce moment, la Société a effectué certaines estimations quant à l'emploi du produit de cette émission. Au 31 juillet 2009, approximativement 18,5 millions de dollars des fonds provenant de l'appel public à l'épargne de juillet 2004 ont été utilisés pour des projets spécifiques et à des fins corporatives générales tels qu'énumérés au tableau ci-dessous. Puisque les flux de trésorerie de la Société proviennent de nombreuses sources, certaines hypothèses ont été requises afin de déterminer comment les fonds provenant de l'appel public à l'épargne ont été dépensés et attribués. Ces hypothèses sont les suivantes :

- Les dépenses courantes d'exploitation et administratives de la Société sont financées à partir des paiements de licence provenant de Gen-Probe, des revenus d'intérêt et de la marge brute réalisée sur nos ventes.
- Les fonds additionnels requis par la Société, à des fins autres que celles énumérées aux éléments ci-dessous, sont financés à même le produit de l'appel public à l'épargne de juillet 2004.

Compte tenu de ces hypothèses, voici un résumé de « l'emploi du produit » provenant de l'appel public à l'épargne de juillet 2004 :

Description de « l'emploi du produit »	Estimation totale de l'emploi du produit tel que divulgué au moment de l'appel public à l'épargne de juillet 2004		Montant dépensé pour la période de neuf mois se terminant le 31 juillet 2009
	Montant dépensé au 31 juillet 2009		
Amélioration du test de dépistage du cancer de la prostate uPM3 ^{MC} , mise au point d'applications complémentaires et examen du potentiel thérapeutique de la technologie PCA3	4,00 millions \$	3,90 millions \$	—
Soutien à la commercialisation et au perfectionnement de l'automatisation du test de dépistage du cancer de la vessie ImmunoCyt ^{MC} / uCyt+ ^{MC}	2,50 millions \$	2,60 millions \$	—
Avancement de la mise au point de tests de dépistage du cancer du poumon et du cancer du rein ainsi que le lancement de la mise au point d'autres tests de dépistage du cancer	10,50 millions \$	7,50 millions \$	1,50 million \$
Acquisition de technologies complémentaires et autres fins générales de l'entreprise	5,33 millions \$	4,50 millions \$	—

Avec ce financement, la Société a achevé le test sur le cancer de la prostate uPM3^{MC} et a poursuivi le développement d'autres tests pour le cancer. En 2006, la Société a cessé ses activités relatives à l'automatisation de ImmunoCyt+^{MC} / uCyt+^{MC} et a conclu en 2008 une entente de désinvestissement du test avec Scimedx. La Société reçoit maintenant des redevances sur les ventes de ImmunoCyt+^{MC} / uCyt+^{MC} réalisées par Scimedx.

Emploi du produit provenant du financement d'avril 2007

En avril 2007, la Société a tiré d'un financement par voie de prospectus simplifié un produit net de 23 353 098 \$ provenant de l'émission de 5,80 millions d'actions ordinaires à 4,30 \$ l'action. À ce moment, la Société a effectué certaines estimations quant à l'emploi du produit de cette émission. Au 31 juillet 2009, approximativement 20,80 millions de dollars des fonds provenant de l'appel public à l'épargne d'avril 2007 ont été utilisés pour l'acquisition et la mise sous licence de nouveaux biomarqueurs du cancer et à des fins de développement de produits (voir le tableau ci-dessous) :

Description de « l'emploi du produit »	Montant dépensé au 31 juillet 2009
Acquisition et intégration ou partenariat avec un ou plusieurs laboratoires de référence	4,60 millions \$
Expansion du portefeuille de produits	3,50 millions \$
Acquisition ou mise sous licence de nouveaux biomarqueurs du cancer et développement de produits	12,70 millions \$

Utilisation d'estimations

Lors de la préparation de ses états financiers, la direction doit faire des estimations et formuler des hypothèses qui touchent les montants présentés dans les états financiers et les notes afférentes. Les résultats réels peuvent différer de ces estimations. De l'avis de la direction, les états financiers ont été préparés adéquatement en faisant preuve de jugement dans les limites de l'importance relative et dans le cadre des conventions comptables décrites à la note 2 afférente aux états financiers consolidés et vérifiés faisant partie du rapport annuel 2008. La Société évalue périodiquement ses estimations et hypothèses en se fondant sur son expérience passée et d'autres facteurs pertinents. Les paragraphes qui suivent donnent des précisions sur les principales estimations et hypothèses utilisées.

Crédits d'impôt à l'investissement

La Société a engagé des dépenses de recherche et développement qui sont admissibles à des crédits d'impôt à l'investissement. Ces crédits, comptabilisés en réduction des dépenses de recherche et développement, se sont élevés à 338 152 \$ pour les neuf premiers mois de 2009 comparativement à 368 989 \$ pour la même période en 2008, et sont fondés sur des estimations de la direction des montants devant être recouverts. Toutefois, ces montants doivent être vérifiés par les autorités fiscales. La direction est d'avis qu'elle a procédé à une estimation raisonnable de ces montants.

Dépréciation d'actifs à long terme

Les actifs à long terme, certains actifs incorporels identifiables et actifs de propriété intellectuelle sont passés en revue régulièrement par la direction pour déterminer s'ils ont subi une réduction de valeur quand des événements ou des changements de situation indiquent que la valeur comptable d'un actif pourrait ne pas être recouvrable. La dépréciation est évaluée en comparant la valeur comptable d'un actif avec les flux de trésorerie nets futurs non actualisés prévus à l'utilisation ainsi qu'avec sa valeur résiduelle (valeur recouvrable nette). Si l'on considère que la valeur des actifs a subi une dépréciation, le montant de la dépréciation à comptabiliser correspond à l'excédent de la valeur comptable des actifs sur la juste valeur.

Rémunération à base d'actions

La Société détermine la juste valeur des options attribuées aux employés et aux administrateurs. Cette juste valeur est établie en vertu du modèle d'établissement du prix des options Black-Scholes nécessitant des estimations pour les taux d'intérêt sans risque en vigueur, le rendement en dividende prévu, la volatilité des actions de la Société et la durée de vie des options.

Instruments financiers dérivés

DiagnoCure n'a pas recours à des instruments de couverture des risques de change ou de risques d'autres natures.

Obligations contractuelles

La Société s'est engagée dans des obligations contractuelles en vertu de baux visant des locaux pour les montants suivants :

	Paiements exigibles			
Obligations contractuelles	Total	Année 1	Années 2 et 3	Années 4 et 5
Contrats de location-exploitation	1 754 087 \$	563 313 \$	687 678 \$	503 096 \$

DiagnoCure loue présentement des locaux d'une superficie de 32 808 pieds carrés dans un immeuble qui abrite son siège social et ses laboratoires de recherche et développement en vertu d'un bail venant à échéance en 2011. Le paiement exigible pour le prochain exercice en vertu de ce contrat de location-exploitation s'élève à 328 088 \$.

Le 5 décembre 2007, DiagnoCure a signé un contrat de location pour les locaux d'une superficie de 11 329 pieds carrés dans un immeuble où son laboratoire médical américain est situé en vertu d'un bail venant à échéance en 2015. Le paiement annuel exigible pour le prochain exercice en vertu de ce contrat s'élève à 235 225 \$.

Au cours de l'exercice terminé le 31 octobre 2007, la Société a conclu des ententes de licence avec des tierces parties relativement à des droits de propriété intellectuelle. Ces ententes sont d'une durée initiale de 10 ans. La Société a consenti à payer des redevances sur tout produit vendu dérivé des technologies sous-jacentes ainsi que des paiements d'étape reliés à l'atteinte de certains jalons, le cas échéant.

Nouvelles conventions comptables

La Société a adopté les nouvelles conventions comptables qui suivent, publiées par l'Institut Canadien des Comptables Agréés (ICCA) en date du 1^{er} novembre 2008 :

Le chapitre 3064, « Écarts d'acquisition et actifs incorporels », qui remplace le chapitre 3062, « Écarts d'acquisition et autres actifs incorporels » et le chapitre 3450, « Frais de recherche et de développement », établit les normes de constatation, d'évaluation, de présentation et d'informations à fournir sur les écarts d'acquisition et les actifs incorporels.

Le chapitre 1400, « Normes générales de présentation des états financiers », a été modifié pour y inclure les exigences d'évaluation et de présentation d'information sur la capacité d'une entité de poursuivre ses activités.

Regroupements d'entreprises, états financiers consolidés et participations sans contrôle

En janvier 2009, le CNC a publié le chapitre 1582 « Regroupements d'entreprises », le chapitre 1601, « États financiers consolidés » et le chapitre 1602, « Participations sans contrôle », qui

remplacent le chapitre 1581, « Regroupements d'entreprises » et le chapitre 1600, « États financiers consolidés ».

Le chapitre 1582 se veut l'équivalent canadien de l'IFRS3, « Regroupements d'entreprises ». Ces nouvelles recommandations exigent l'évaluation des acquisitions d'entreprises à leur juste valeur, y compris l'évaluation à la juste valeur d'éléments comme les participations sans contrôle et les contreparties sous forme de paiements conditionnels. De plus, les actifs d'impôts futurs antérieurement non comptabilisés relatifs à l'entreprise acquise après le regroupement d'entreprises sont comptabilisés dans les états des résultats consolidés plutôt que portés en réduction de l'écart d'acquisition. En outre, les coûts liés à l'acquisition d'entreprises sont passés en charges lorsqu'ils sont engagés.

L'adoption du chapitre 1582 devrait avoir une incidence importante sur la comptabilisation des regroupements d'entreprises qui auront lieu après le 1^{er} février 2009. Les acquisitions passées ne sont pas retraitées.

Le chapitre 1601, de même que le chapitre 1602, remplace le chapitre 1600. Le chapitre 1601 établit les normes de préparation d'états financiers consolidés et est conforme aux dispositions correspondantes du chapitre 1600.

Le chapitre 1602 est conforme aux dispositions correspondantes de l'IAS 27, « États financiers consolidés et individuels », et établit les normes de comptabilisation des participations sans contrôle dans une filiale postérieurement à un regroupement d'entreprises. Le chapitre 1602 apporte un certain nombre de changements, par exemple :

- Dans les bilans consolidés et les états des capitaux propres consolidés, les participations sans contrôle sont maintenant présentées comme un élément distinct des capitaux propres plutôt qu'à titre de passif;
- Les participations sans contrôle ne sont plus comptabilisées en réduction du bénéfice net et du total du résultat étendu en raison de leur présentation dans les capitaux propres;
- Aux fins du calcul du bénéfice par action, le bénéfice net est réparti entre les actionnaires de DiagnoCure inc. et les participations sans contrôle en fonction de leur participation économique respective. Les composantes des autres éléments du résultat étendu sont réparties suivant la même logique; et
- Les variations des participations sans contrôle n'entraînant pas une perte de contrôle sont comptabilisées à titre d'opérations sur les capitaux propres, et aucun gain ni perte n'est comptabilisé dans les états des résultats consolidés.

Évaluation à la juste valeur

En janvier 2009, le Comité sur les problèmes nouveaux a publié le CPN-173, « Risque de crédit et juste valeur des actifs financiers et des passifs financiers », qui exige que la juste valeur des instruments financiers, y compris les instruments dérivés, tienne compte du risque de crédit des contreparties dans le cas des actifs, et du risque de crédit de la Société dans le cas des passifs. Cet abrégé doit être appliqué rétrospectivement sans retraitement des données des exercices antérieurs. La Société a adopté cet abrégé avec prise d'effet le 1^{er} février 2008.

L'adoption de ces nouveaux chapitres n'a pas eu d'incidence matérielle sur les états financiers de la Société.

Prises de position comptables récentes

L'ICCA prévoit remplacer les PCGR du Canada par les Normes internationales d'information financière (« IFRS ») pendant une période de transition se terminant en 2011. La Société évalue actuellement l'incidence de la convergence vers les IFRS sur ses états financiers.

Instruments financiers

En juin 2009, l'ICCA a publié des modifications au chapitre 3862 « Instruments financiers-informations à fournir » afin d'inclure des obligations d'information supplémentaires concernant les évaluations de la juste valeur des instruments financiers et le risque de liquidité pour les entreprises ayant une obligation publique de rendre des comptes. Les modifications s'appliquent aux états financiers annuels des exercices clos à compter du 30 septembre 2009 et elle n'ont pas d'impact sur les résultats, la situation financière et les flux de trésorerie. Nous ne prévoyons pas que l'application de ces modifications, dans nos états financiers annuels, aura un impact significatif sur nos informations à fournir.

Contrôles et procédures de communication de l'information

Le Président et Chef de la direction et le Vice-président principal et Chef de la direction financière de la Société sont responsables de l'établissement et du maintien des contrôles et procédures de communication de l'information, tels que définis par le Règlement 52-109 des Autorités canadiennes en valeurs mobilières. Ils sont assistés dans cette responsabilité par le comité de divulgation, lequel est composé de cadres dirigeants de la Société.

Sous leur supervision, une évaluation a été réalisée pour mesurer l'efficacité des contrôles et procédures liés à la préparation des documents d'information, y compris le présent rapport de gestion ainsi que le présent rapport trimestriel. En se fondant sur cette évaluation, le Président et Chef de la direction et le Vice-président principal et Chef de la direction financière de la Société ont conclu que les contrôles et procédures de communication de l'information étaient efficaces à la fin du trimestre terminé le 31 juillet 2009 et plus spécifiquement, que la conception de ces contrôles et procédures fournit une assurance raisonnable que les informations importantes relatives à la Société, y compris ses filiales consolidées, leur sont communiquées pendant la période de préparation de ces documents d'information.

Facteurs de risque

Les activités de la Société sont soumises à certains facteurs de risque et incertitudes qui touchent généralement l'ensemble des sociétés œuvrant dans le secteur de la biotechnologie. La rentabilité future de DiagnoCure dépend de son habileté à développer avec succès ses technologies et ses produits, à conserver à son service un personnel hautement qualifié, à préserver ses droits de propriété intellectuelle, à établir des alliances stratégiques, des partenariats de recherche et développement et des ententes stratégiques d'octroi de licences, à obtenir des résultats satisfaisants à l'égard des études cliniques sur ses produits et à obtenir les approbations réglementaires qui lui permettront de commercialiser ses produits. Ce processus requiert l'investissement de ressources financières importantes. Par conséquent, la capacité de la Société à obtenir les fonds nécessaires pour financer ses activités est fondamentale pour ses succès futurs et constitue comme tel un risque. Le lecteur est prié de se reporter aux risques et incertitudes de nature générale décrits dans la plus récente notice annuelle de DiagnoCure sous la rubrique « Facteurs de risque ».

Mise en garde

L'analyse et les commentaires de la direction qui précèdent ont pour but de faciliter la compréhension des états financiers intermédiaires consolidés non vérifiés et des notes afférentes et devraient donc être lus conjointement avec ces documents. Ces analyses et commentaires incluent des objectifs, projections, estimations, attentes, prévisions et prédictions de la Société ou de la direction, lesquels peuvent être de nature prospective. Ces déclarations prospectives sont fondées sur des anticipations et hypothèses et comportent également des risques et incertitudes, connus et inconnus, dont plusieurs se révèlent hors du contrôle de DiagnoCure. En conséquence, les lecteurs sont mis en garde contre le risque d'accorder une crédibilité excessive à ces déclarations prospectives. Les déclarations de nature prospective concernant la résultante des projets de recherche et développement et les revenus futurs sont fondés sur les prévisions de la direction et, à la connaissance de la direction, il n'y a eu aucun événement ou circonstance au cours du troisième trimestre de 2009 susceptible de modifier de façon importante ces déclarations prospectives. De plus, le lecteur est prié de se reporter aux risques et incertitudes de nature générale décrits dans la plus récente notice annuelle de DiagnoCure sous la rubrique « Facteurs de risque ». DiagnoCure décline toute obligation de réviser ou de mettre à jour les déclarations prospectives contenues aux présentes à moins d'y être tenue selon les lois sur les valeurs mobilières applicables.

Il est possible de se procurer davantage de renseignements sur DiagnoCure en consultant le site Internet de la Société au www.diagnocure.com. D'autres documents, y compris la notice annuelle de la Société et le rapport annuel, sont disponibles sur le site de SEDAR au www.sedar.com.

Québec, Canada

Le 3 septembre 2009

(Signé)

John C. Schafer

Président et Chef de la direction

(Signé)

Jean-François Bureau

Vice-président principal et Chef de la direction
financière

AVIS DE DIVULGATION DE NON EXAMEN DES ÉTATS FINANCIERS INTERMÉDIAIRES PAR LES VÉRIFICATEURS POUR LES PÉRIODES DE NEUF MOIS TERMINÉES LES 31 JUILLET 2009 ET 2008

En vertu de l'alinéa a) du paragraphe 3) de l'article 4.3 de la partie 4 du Règlement 51-102 émis par les autorités canadiennes en valeurs mobilières, si un vérificateur n'a pas effectué l'examen des états financiers intermédiaires, ces états financiers intermédiaires doivent être accompagnés d'un avis indiquant ce fait.

Les états financiers consolidés intermédiaires non vérifiés ci-joints de la Société pour les périodes intermédiaires terminées les 31 juillet 2009 et 2008 ont été préparés conformément aux principes comptables généralement reconnus au Canada et sont la responsabilité de la direction de la Société.

Les vérificateurs indépendants de la Société, Ernst & Young s.r.l. / S.E.N.C.R.L. n'ont pas effectué un examen des états financiers intermédiaires selon les normes établies par l'Institut Canadien des Comptables Agréés en ce qui concerne l'examen des états financiers intermédiaires par le vérificateur d'une entité.

En ce 3^e jour de septembre 2009

ÉTATS CONSOLIDÉS DES RÉSULTATS ET RÉSULTAT ÉTENDU (NON VÉRIFIÉS)

Pour les périodes terminées les 31 juillet

	Périodes de trois mois		Périodes de neuf mois	
	2009	2008	2009	2008
	\$	\$	\$	\$
Revenus				
Ventes	24 782	150 933	127 868	400 721
Coût des ventes	(16 551)	(87 541)	(45 805)	(244 081)
	8 231	63 392	82 063	156 640
Revenus provenant d'un contrat de recherche et de licence	259 454	64 239	727 916	151 617
Intérêts	112 232	270 902	407 959	941 300
	379 917	398 533	1 217 938	1 249 557
Frais d'exploitation				
Frais de recherche et développement	1 583 229	2 193 823	4 445 605	5 277 529
Crédits d'impôt à l'investissement	(94 140)	(113 393)	(338 152)	(368 989)
	1 489 089	2 080 430	4 107 453	4 908 540
Frais de vente et de développement des affaires	941 248	968 669	2 577 508	2 153 449
Frais généraux et d'administration	947 767	845 299	2 442 798	2 409 793
Rémunération à base d'actions	141 177	316 772	491 310	925 470
Amortissement des immobilisations corporelles	139 876	132 844	436 813	363 317
Amortissement des actifs incorporels	297 663	269 812	892 291	744 164
Perte (gain) de change	479 588	(11 841)	434 701	(2 486)
Frais financiers	6 382	4 522	20 101	12 967
	4 442 790	4 606 507	11 402 975	11 515 214
Perte avant impôts sur les bénéfices	(4 062 873)	(4 207 974)	(10 185 037)	(10 265 657)
Impôts futurs	28 509	—	87 781	—
Perte nette et résultat étendu	(4 034 364)	(4 207 974)	(10 097 256)	(10 265 657)
Perte nette de base par action	(0,09)	(0,10)	(0,24)	(0,24)
Perte nette diluée par action	(0,08)	(0,10)	(0,21)	(0,24)
Moyenne pondérée d'actions ordinaires en circulation	42 849 475	42 792 445	42 815 150	42 096 998

ÉTATS CONSOLIDÉS DU DÉFICIT

(NON VÉRIFIÉS)

Pour les périodes de neuf mois terminées les 31 juillet

	2009	2008
	\$	\$
Déficit au début de la période	(69 315 440)	(55 481 462)
Perte nette	(10 097 256)	(10 265 657)
Frais reliés à l'émission d'actions privilégiées	(70 174)	
Déficit à la fin de la période	(79 482 870)	(65 747 119)

ÉTATS CONSOLIDÉS DES FLUX DE TRÉSORERIE

(NON VÉRIFIÉS)

Pour les périodes terminées les 31 juillet

	Périodes de trois mois		Périodes de neuf mois	
	2009 \$	2008 \$	2009 \$	2008 \$
ACTIVITÉS D'EXPLOITATION				
Perte nette	(4 034 364)	(4 207 974)	(10 097 256)	(10 265 657)
Rajustement pour :				
Rémunération à base d'actions	141 177	316 772	491 310	925 470
Dépréciation et amortissement	437 539	402 656	1 329 104	1 107 481
Impôts futurs	(28 509)	—	(87 781)	—
	(3 484 157)	(3 488 546)	(8 364 623)	(8 232 706)
Variation nette des éléments hors caisse du fonds de roulement	901 852	390 954	(228 974)	248 815
Flux de trésorerie liés aux activités d'exploitation	(2 582 305)	(3 097 592)	(8 593 597)	(7 983 891)
ACTIVITÉS D'INVESTISSEMENT				
Variation des placements court terme	309 425	3 476 855	2 318 786	11 346 557
Variation des placement à long terme	925 671	865 295	5 857 438	1 378 833
Acquisition d'immobilisations corporelles	(46 194)	(194 581)	(70 647)	(621 705)
Acquisition d'actifs incorporels	(11 234)	(24 709)	(26 065)	(1 042 064)
Disposition d'actifs incorporels	—	9 881	—	9 881
Flux de trésorerie liés aux activités d'investissement	1 177 668	4 132 741	8 079 512	11 071 502
ACTIVITÉS DE FINANCEMENT				
Émission d'actions ordinaires [note 6]	18 500	—	22 200	154 766
Émission d'actions privilégiées [note 6]	5 857 000	—	5 857 000	—
Frais reliés à l'émission d'actions privilégiées	(70 174)	—	(70 174)	—
Flux de trésorerie liés aux activités de financement	5 805 326	—	5 809 026	154 766
Augmentation (diminution) nette de la trésorerie et des équivalents de trésorerie de la période	4 400 689	1 035 149	5 294 941	3 242 377
Trésorerie et équivalents de trésorerie au début de la période	1 790 679	2 858 814	896 427	651 586
Trésorerie et équivalents de trésorerie à la fin de la période	6 191 368	3 893 963	6 191 368	3 893 963

Voir les notes afférentes

BILANS CONSOLIDÉS (NON VÉRIFIÉS)

	31 juillet 2009 \$	31 octobre 2008 \$
ACTIF		
Actif à court terme		
Trésorerie et équivalents de trésorerie	6 191 368	896 427
Placements à court terme	9 157 953	11 476 739
Débiteurs	323 770	352 493
Crédits d'impôt à l'investissement à recevoir	824 301	486 149
Charges payées d'avance	186 521	187 588
	16 683 913	13 399 396
Placements à long terme	1 900 101	7 757 539
Immobilisations corporelles	1 114 722	1 480 888
Actifs incorporels	9 642 017	10 508 243
	29 340 753	33 146 066
PASSIF ET CAPITAUX PROPRES		
Passif à court terme		
Créditeurs et charges à payer	2 570 677	2 491 289
Passif d'impôts futurs	927 148	1 014 929
Capitaux propres		
Capital social <i>[note 6]</i>		
Actions ordinaires	91 927 263	91 885 595
Actions privilégiées	5 857 000	—
Surplus d'apport <i>[note 6]</i>	7 541 535	7 069 693
Déficit	(79 482 870)	(69 315 440)
	25 842 928	29 639 848
	29 340 753	33 146 066

Voir les notes afférentes

NOTES AFFÉRENTES AUX ÉTATS FINANCIERS CONSOLIDÉS

(NON VÉRIFIÉS)

Au 31 juillet 2009

1) Présentation de l'information

Les états financiers consolidés non vérifiés de la Société ont été préparés conformément aux principes comptables généralement reconnus du Canada pour l'information financière divulguée sur une base intermédiaire. Par conséquent, ils ne comportent pas toute l'information et les notes requises aux états financiers annuels conformément aux principes comptables généralement reconnus. L'information au bilan consolidé au 31 octobre 2008 est issue des états financiers vérifiés de la Société. Les présents états financiers intermédiaires non vérifiés doivent être lus avec les états financiers vérifiés de la Société pour l'exercice terminé le 31 octobre 2008 et les notes afférentes.

2) Constitution et nature de l'entreprise

La Société a été constituée en vertu de la partie 1A de la Loi sur les compagnies (Québec) le 8 décembre 1994. DiagnoCure inc. est une société de biotechnologie spécialisée dans le développement et la commercialisation de produits reliés au diagnostic des cancers.

La Société prévoit continuer ses activités de recherche et développement et de commercialisation. Les activités de la Société sont sujettes à tous les risques inhérents à l'établissement et au maintien d'une entreprise émergente en biotechnologie, en particulier le parachèvement réussi de ses activités de recherche et développement, la commercialisation de ses produits et l'obtention du financement requis.

3) Principales conventions comptables

Constatation des produits

Les revenus provenant de la vente des tests de la Société sont constatés lorsque les critères de comptabilisation des produits suivants sont satisfaits : (1) une preuve convaincante qu'un contrat existe, (2) la livraison a eu lieu ou les services ont été rendus, (3) les frais sont fixés ou déterminables et (4) la recouvrabilité est raisonnablement assurée. Le critère (2) est satisfait lorsque la Société effectue le test puis transmet un rapport au médecin. La détermination des critères (3) et (4) est fondée sur le jugement de la direction quant à la nature des frais imputés pour des produits ou des services fournis ainsi qu'à la recouvrabilité de ces frais. Les produits, satisfaisant aux critères (1) et (2) ci-dessus énoncés, sans satisfaire aux critères (3) et (4) ci-dessus, sont constatés selon une méthode de comptabilité de caisse lors de l'encaissement.

La Société facture généralement une tierce partie pour le test de stadification du cancer colorectal, Previstage^{MC} GCC, lorsqu'elle génère puis envoie un rapport des résultats du test au médecin. À ce titre, la Société assume la cession des prestations et le risque de recouvrement auprès de la tierce partie. Normalement, la Société facture directement le patient pour les sommes dues après que de nombreuses requêtes de remboursement aient été refusées ou encore partiellement remboursées par la compagnie d'assurance. Étant relativement nouveau sur le marché, le test de stadification du cancer colorectal, Previstage^{MC} GCC, pourrait être considéré comme un test de recherche par les compagnies d'assurance et non couvert selon leurs politiques de remboursement. Par conséquent, la Société gère les remboursements au cas par cas, si les politiques ne sont pas établies ou encore si des antécédents de paiements n'ont

3) Principales conventions comptables (suite)

pas été établis. Ainsi, lors de l'envoi du rapport Previstage^{MC} GCC au médecin, et en l'absence d'un contrat d'assurance ou d'antécédents de remboursement, la recouvrabilité ne peut être raisonnablement assurée et les produits sont donc constatés au moment où les espèces sont encaissées.

La Société constate les produits provenant de contrats de recherche et de licence lorsque les services prévus sont rendus selon les termes du contrat. Les paiements faits d'avance non remboursables et les paiements prévus au calendrier pour accéder aux technologies exclusives de la Société selon les contrats de recherche et de licence sont constatés comme produits sur la durée de l'entente de collaboration. Les montants perçus avant la constatation sont inclus dans les produits comptabilisés d'avance.

Les intérêts créditeurs sont constatés lorsqu'ils sont gagnés.

4) Nouvelles conventions comptables

La Société a adopté les nouvelles normes comptables qui suivent publiées par l'Institut Canadien des Comptables Agréés (ICCA) en date du 1^{er} novembre 2008 :

Le chapitre 3064, « Écarts d'acquisition et actifs incorporels », qui remplace le chapitre 3062, « Écarts d'acquisition et autres actifs incorporels », et le chapitre 3450, « Frais de recherche et de développement », établit les normes de constatation, d'évaluation, de présentation et d'information à fournir sur les écarts d'acquisition et les actifs incorporels.

CICA 1400, « Normes générales de présentation des états financiers », a été modifié pour y inclure les exigences d'évaluation et de présentation d'informations sur la capacité d'une entité de poursuivre ses activités.

Regroupements d'entreprises, états financiers consolidés et participations sans contrôle

En janvier 2009, le CNC a publié le chapitre 1582 « Regroupements d'entreprises », le chapitre 1601, « États financiers consolidés » et le chapitre 1602 « Participations sans contrôle », qui remplacent le chapitre 1581 « Regroupements d'entreprises » et le chapitre 1600 « États financiers consolidés ».

Le chapitre 1582 se veut l'équivalent canadien de l'IFRS3, « Regroupements d'entreprises ». Ces nouvelles recommandations exigent l'évaluation des acquisitions d'entreprises à leur juste valeur y compris l'évaluation à la juste valeur d'éléments comme les participations sans contrôle et les contreparties sous forme de paiements conditionnels. De plus, les actifs d'impôts futurs antérieurement non comptabilisés relatifs à l'entreprise acquise après le regroupement d'entreprises sont comptabilisés dans les états des résultats consolidés plutôt que portés en réduction de l'écart d'acquisition. En outre, les coûts liés à l'acquisition d'entreprises sont passés en charges lorsqu'ils sont engagés.

L'adoption du chapitre 1582 devrait avoir une incidence importante sur la comptabilisation des regroupements d'entreprises qui auront lieu après le 1^{er} février 2009. Les acquisitions passées ne sont pas retraitées.

Le chapitre 1602, de même que le chapitre 1602, remplace le chapitre 1600. Le chapitre 1602 établit les normes de préparation d'états financiers consolidés et est conforme aux dispositions correspondantes du chapitre 1600.

4) Nouvelles conventions comptables (suite)

Le chapitre 1602 est conforme aux dispositions correspondantes de l'IAS 27, « États financiers consolidés et individuels », et établit les normes de comptabilisation des participations sans contrôle dans une filiale postérieurement à un regroupement d'entreprises. Le chapitre 1602 apporte un certain nombre de changements, par exemple :

- Dans les bilans consolidés et les états des capitaux propres consolidés, les participations sans contrôle sont maintenant présentées comme un élément distinct des capitaux propres plutôt qu'à titre de passif;
- Les participations sans contrôle ne sont plus comptabilisées en réduction du bénéfice net et du total du résultat étendu en raison de leur présentation dans les capitaux propres;
- Aux fins du calcul du bénéfice par action, le bénéfice net est réparti entre les actionnaires de DiagnoCure inc. et les participations sans contrôle en fonction de leur participation économique respective. Les composantes des autres éléments du résultat étendu sont réparties suivant la même logique; et
- Les variations des participations sans contrôle n'entraînant pas une perte de contrôle sont comptabilisées à titre d'opérations sur les capitaux propres, et aucun gain ni perte n'est comptabilisé dans les états des résultats consolidés.

Évaluation à la juste valeur

En janvier 2009, le Comité sur les problèmes nouveaux a publié le CPN-173, « Risque de crédit et juste valeur des actifs financiers et des passifs financiers », qui exige que la juste valeur des instruments financiers, y compris les instruments dérivés, tienne compte du risque de crédit des contreparties dans le cas des actifs, et du risque de crédit de la Société dans le cas des passifs. Cet abrégé doit être appliqué rétrospectivement sans retraitement des données des exercices antérieurs. La Société a adopté cet abrégé avec prise d'effet le 1^{er} février 2008.

L'adoption de ces nouveaux chapitres n'a pas eu d'incidence matérielle sur les états financiers de la Société.

5) Charges de restructuration

Le 13 décembre 2006, la Société a annoncé un changement de sa stratégie d'affaires qui comprenait la décision de cesser ses activités de recherche et développement relativement à l'amélioration de son test cellulaire pour le cancer de la vessie et la réduction de ses activités de marketing en soutien à ce produit. Cette décision s'est soldée par une réaffectation des ressources en appui à la nouvelle mission d'entreprise afin de refléter les nouvelles compétences requises chez les chercheurs de DiagnoCure ainsi qu'une réduction du nombre d'employés à l'appui de certains projets de recherche et développement, incluant les postes administratifs et de marketing qui y étaient associés. Les frais de restructuration se sont établis à 1 317 719 \$, dont une part de 1 150 134 \$ a été déboursée au 31 juillet 2009, et un résiduel de 167 585 \$ doit encore être versé.

5) Charges de restructuration (suite)

	Solde d'ouverture du passif au 31 octobre 2008 \$	Coûts engagés et passés en charge \$	Redressement \$	Solde de clôture au 31 juillet 2009 \$
Provision pour locaux loués vacants	363 151	195 566	—	167 585
	363 151	195 566	—	167 585

Aucune charge supplémentaire reliée à la restructuration de 2007 n'est prévue au cours de l'exercice 2009.

6) Capital social

Autorisé

Nombre illimité d'actions des catégories suivantes, sans valeur nominale :

Actions ordinaires avec droit de vote et de participation.

Actions privilégiées pouvant être émises en série, sans droit de vote, dont les droits, privilèges, restrictions et conditions afférents à chaque série seront déterminés par les administrateurs à l'émission de chaque série.

Actions ordinaires

	31 juillet 2009 \$	31 octobre 2008 \$
Émises et payées		
42 849 475 actions ordinaires (42 794 475 au 31 octobre 2008)	91 927 263	91 885 595

	31 juillet 2009	
	Nombre d'actions	Montant \$
Capital social		
Solde au début de la période	42 794 475	91 885 595
Émission d'actions ordinaires	55 000	22 200
Tranche constatée auparavant dans le surplus d'apport à titre d'élément de la rémunération à base d'actions	—	19 468
Solde à la fin de la période	42 849 475	91 927 263

Actions privilégiées

	31 juillet 2009 \$	31 octobre 2008 \$
Émises et payées		
4 900 000 actions privilégiées (— au 31 octobre 2008)	5 857 000	—

	31 juillet 2009	
	Nombre d'actions	Montant \$
Capital social		
Solde au début de la période	—	—
Émission d'actions privilégiées	4 900 000	5 857 000
Solde à la fin de la période	4 900 000	5 857 000

6) Capital social (suite)

Le 29 avril 2009, DiagnoCure et Gen-Probe ont convenu d'une modification à leur contrat de licence de 2003. Le 7 mai 2009, conformément à la modification, Gen-Probe a acquis 4,9 millions d'actions privilégiées convertibles de DiagnoCure nouvellement émises pour un montant de 5 millions \$ US représentant une prime de 19,8 % sur le prix moyen du marché des actions ordinaires de DiagnoCure pendant les 20 jours de transaction précédant le 28 avril 2009. Ces actions privilégiées sont convertibles, non-votantes et comportent un dividende fixe, préférentiel et non-cumulatif de 6 % par année. Elles peuvent être échangées pour des actions ordinaires dans un ratio de « un pour un ». DiagnoCure a l'option de racheter ces actions privilégiées ou d'exiger leur conversion en actions ordinaires dans certaines circonstances.

Options d'achat d'actions

Au cours de la période de trois mois terminée le 31 janvier 2009, la Société a attribué 296 000 (313 500 en 2008) options d'achat d'actions à ses administrateurs et à ses employés. La juste valeur moyenne pondérée des options octroyées à la date d'attribution pour cette période totalisait 0,62 \$ (1,31 \$ en 2008) par option.

Au cours de la période de trois mois terminée le 30 avril 2009, la Société n'a pas octroyé d'options (300 000 en 2008) à ses administrateurs et à ses employés. La juste valeur moyenne pondérée de chaque option attribuée au cours du deuxième trimestre de 2008 a été de 1,34 \$ par option.

Au cours de la période de trois mois terminée le 31 juillet 2009, la Société a octroyé 7 000 (30 900 en 2008) options d'achat d'actions à ses administrateurs et à ses employés. La juste valeur moyenne pondérée de chaque option attribuée au cours de cette période est de 0,62 \$ (2,18 \$ en 2008) par option.

La juste valeur de chaque option d'achat a été déterminée au moyen du modèle d'évaluation d'options de Black-Scholes et d'après les hypothèses suivantes :

	Périodes de trois mois 31 janvier		Périodes de trois mois 30 avril		Périodes de trois mois 31 juillet	
	2008	2009	2008	2009	2008	2009
Taux d'intérêt sans risque	3,93 %	2,44 %	3,69 %	—	3,80 %	3,05 %
Durée prévue	8 ans	8 ans	8 ans	—	8 ans	8 ans
Volatilité prévue du cours des actions	70 %	76 %	70 %	—	70 %	76 %
Taux de dividende prévu	—	—	—	—	—	—

Surplus d'apport

	2009
	\$
Solde au 31 octobre 2008	7 069 693
Rémunération à base d'actions	491 310
Options d'achat d'actions annulées	(19 468)
Solde au 31 juillet 2009	7 541 535

7) Instruments financiers

Les actifs financiers et les passifs financiers sont évalués de manière continue à la juste valeur ou au coût après amortissement. Le classement des instruments financiers de même que leur valeur comptable et leur juste valeur sont présentés dans le tableau qui suit :

31 juillet 2009						
	Détenus à des fins de transaction \$	Détenus jusqu'à leur échéance \$	Prêts et créances \$	Autres passifs financiers \$	Total de la valeur comptable \$	Total de la juste valeur \$
Actifs financiers						
Trésorerie et équivalents de trésorerie	6 191 368	—	—	—	6 191 368	6 191 368
Placements à court terme	—	9 157 953	—	—	9 157 953	9 238 716
Débiteurs	—	—	288 644	—	288 644	288 644
Placements à long terme	—	1 900 101	—	—	1 900 101	1 971 459
	6 191 368	11 058 054	288 644	—	17 538 066	17 690 457
Passifs financiers						
Créditeurs	—	—	—	2 511 548	2 511 548	2 511 548

31 octobre 2008						
	Détenus à des fins de transaction \$	Détenus jusqu'à leur échéance \$	Prêts et créances \$	Autres passifs financiers \$	Total de la valeur comptable \$	Total de la juste valeur \$
Actifs financiers						
Trésorerie et équivalents de trésorerie	896 427	—	—	—	896 427	896 427
Placements à court terme	—	11 476 739	—	—	11 476 739	11 484 734
Débiteurs	—	—	268 552	—	268 552	268 552
Placements à long terme	—	7 757 539	—	—	7 757 539	7 853 710
	896 427	19 234 278	268 552	—	20 399 257	20 503 423
Passifs financiers						
Créditeurs	—	—	—	2 401 456	2 401 456	2 401 456

Risque de change

La Société exerce ses activités partout dans le monde, et une partie de ses charges sont engagées en dollars américains. Une variation importante du taux de change entre le dollar canadien et le dollar américain pourrait avoir une incidence matérielle sur ses résultats d'exploitation, sa situation financière ou ses flux de trésorerie consolidés. La Société n'a pas couvert son exposition à la variation des taux de change.

La Société a des équivalents de trésorerie disponibles à la vente, des créditeurs et des charges à payer en dollars américains et, par conséquent, elle est exposée au risque de change sur ces soldes.

7) Instruments financiers (suite)

Les soldes importants en devises étrangères au 31 juillet 2009 sont les suivants :

	Dollars américains
	\$
Trésorerie et équivalents de trésorerie	4 708 050
Débiteurs	250 399
Créditeurs	(566 579)
Exposition nette	4 391 870

Selon l'exposition nette susmentionnée au 31 juillet 2009, et en supposant que toutes les autres variables demeurent constantes, une augmentation ou une diminution de 5 % du dollar canadien par rapport au dollar américain se serait traduite par une (augmentation) diminution de la perte nette, comme suit :

	Dollars canadiens	
	Augmentation	Diminution
	5 %	5 %
	\$	\$
Par rapport au dollar américain		
Perte nette	219 594	(219 594)

8) Informations sectorielles

Les renseignements relatifs aux résultats sectoriels pour les périodes terminées les 31 juillet 2009 et 2008 figurent dans le tableau qui suit :

	Périodes de trois mois					
	Montants consolidés		Biotechnologies		Services de laboratoire	
	2009	2008	2009	2008	2009	2008
	\$	\$	\$	\$	\$	\$
Produits tirés de ventes externes	284 236	215 172	259 454	215 172	24 782	—
Revenus d'intérêt	112 232	270 902	111 800	270 509	432	393
Perte avant les éléments qui suivent :	1 960 177	1 403 594	1 140 030	654 837	820 147	748 757
Rémunération à base d'actions	141 177	316 772	141 177	316 772	—	—
Dépréciation et amortissement	437 539	402 656	397 308	380 447	40 231	22 209
Perte sectorielle	2 538 893	2 123 022	1 678 515	1 352 056	860 378	770 966
Frais de R-D nets	1 489 089	2 080 430	784 683	1 530 559	704 406	549 871
Frais financiers	6 382	4 522	2 527	2 073	3 855	2 449
Perte nette	4 034 364	4 207 974	2 465 725	2 884 668	1 568 639	1 323 286

8) Informations sectorielles (suite)

	Périodes de neuf mois					
	Montants consolidés		Biotechnologies		Services de laboratoire	
	2009	2008	2009	2008	2009	2008
	\$	\$	\$	\$	\$	\$
Produits tirés de ventes externes	855 784	552 338	828 842	552 338	26 942	—
Revenus d'intérêt	407 959	941 300	405 558	940 907	2 401	393
Perte avant les éléments qui suivent :	4 149 288	3 311 199	1 882 489	1 576 541	2 266 799	1 734 658
Rémunération à base d'actions	491 310	925 470	491 310	925 470	—	—
Dépréciation et amortissement	1 329 104	1 107 481	1 201 600	1 071 939	127 504	35 542
Perte sectorielle	5 969 702	5 344 150	3 575 399	3 573 950	2 394 303	1 770 200
Frais de R-D nets	4 107 453	4 908 540	2 328 612	3 847 988	1 778 841	1 060 552
Frais financiers	20 101	12 967	8 575	8 773	11 526	4 194
Perte nette	10 097 256	10 265 657	5 912 586	7 430 711	4 184 670	2 834 946

Le secteur d'activité des services de laboratoire reflètent les activités américaines de la Société relatives à son test Previstage^{MC} GCC. Les activités du laboratoire sont exécutées par la filiale DiagnoCure U.S., GP. Le secteur Biotechnologies reflète les activités canadiennes de la Société et ses activités de R-D visant à développer des tests diagnostiques. Ce secteur comprend également certaines activités administratives. Les actifs relatifs au secteur Biotechnologies représentent 98 % des actifs consolidés et sont situés au Canada.

Pour le segment Biotechnologies, un client américain a représenté 91 % (50 % en 2008) des produits tirés de ventes externes.

Durant les neuf premiers mois de 2009, la totalité des ventes externes provenaient des États-Unis. Pour la même période en 2008, les ventes aux États-Unis s'élevaient à 350 370 \$, les ventes au Canada à 59 293 \$ et les ventes en Europe à 142 675 \$. La Société détermine les revenus par pays selon l'endroit où le produit ou le service est fourni.

9) Gestion du capital

Les objectifs de la Société en matière de gestion du capital visent à préserver sa capacité de poursuivre ses activités, à fournir un rendement aux actionnaires et à réduire au minimum le coût du capital.

Pour gérer son capital, la Société inclut dans la définition de capital les capitaux propres, qui s'établissent à 25 842 928 \$ (29 639 848 \$ au 31 octobre 2008).

Le principal objectif de gestion du capital de la Société est d'assurer qu'elle dispose de sources de financement suffisantes pour ses activités de recherche et de développement et la poursuite de ses activités. Afin d'obtenir le capital nécessaire, la Société peut tenter de réunir des fonds additionnels au moyen de l'émission de titres de créance ou de participation, d'opérations de fusion et acquisition, de la conclusion de partenariats ou de collaborations de développement additionnels ou de la cession d'actifs.

9) Gestion du capital (suite)

La direction est confiante de détenir les liquidités nécessaires pour soutenir les activités de la Société et fera un suivi de sa situation financière.

10) Chiffres correspondants

Certains chiffres présentés dans les états financiers de 2008 ont été reclassés pour en rendre la présentation conforme à celle adoptée en 2009.