



Rapport trimestriel 2

.....
Période se terminant le 30 avril 2010

MESSAGE AUX ACTIONNAIRES

Chers actionnaires,

Nous avons le plaisir de vous présenter les résultats de DiagnoCure pour le second trimestre de l'année financière 2010. Au cours du trimestre, le marqueur PCA3 pour le cancer de la prostate de la Société a franchi des jalons importants dans son développement clinique. De nouvelles études, qui ont été présentées lors de congrès majeurs aux États-Unis et en Europe, ont démontré le potentiel du PCA3 comme marqueur d'avant-plan de la gestion du cancer de la prostate.

Au début de mars 2010, l'utilité clinique du PCA3 a été confirmée dans deux études mondiales réalisées sur un sous-groupe de 2 400 patients de l'étude REDUCE de GlaxoSmithKline sur son médicament dutastéride. Les études ont été présentées lors du Symposium sur les cancers génito-urinaires de l'*American Society of Clinical Oncology* (« ASCO GU ») tenu à San Francisco. Les résultats ont démontré que le test PCA3 peut aider à déterminer si les hommes chez qui on suspecte un cancer de la prostate devraient subir une nouvelle biopsie, de même qu'à prédire le risque de souffrir d'un cancer malin.

La première étude présentée à l'ASCO GU était tirée du segment placebo de l'étude REDUCE. Cette étude a démontré que les résultats du PCA3 présentaient une corrélation significative avec les résultats positifs des biopsies de prostate. Ainsi, les hommes qui avaient un résultat du test PCA3 élevé étaient plus susceptibles d'avoir un cancer de la prostate. Plus particulièrement, un cancer a été diagnostiqué chez seulement 6 % des hommes dont les résultats du test PCA3 s'avéraient très faibles, mais chez 57 % des hommes dont les résultats du test PCA3 s'avéraient très élevés.

Les résultats du test PCA3 étaient également en corrélation avec la malignité du cancer (tel que définie par le Score de Gleason) : les résultats médians du test PCA3 étaient plus élevés chez les hommes qui souffraient d'un cancer de haut grade que chez ceux qui avaient un cancer de bas grade. Finalement, le test PCA3 pouvait également prédire la probabilité d'avoir une biopsie positive deux ans après que le test ait été réalisé.

La seconde étude était tirée du groupe de patients qui avaient été traités avec le dutastéride dans l'étude REDUCE. Cette étude a démontré que le test PCA3 pouvait aussi être utilisé pour prédire les résultats d'une biopsie de prostate chez les hommes qui prennent le dutastéride. Ceci a confirmé des recherches précédentes qui avaient démontré que le test PCA3 est supérieur au test PSA sérique pour la détection du cancer de la prostate, et qu'il améliore la précision diagnostique lorsque combiné au test PSA sérique et à d'autres informations cliniques.

En avril 2010, le PCA3 a été l'objet de plus de 13 présentations lors du congrès 2010 de l'Association européenne d'urologie (« EAU ») tenu à Barcelone en Espagne. Avec plus de 14 000 participants inscrits, ce congrès est l'événement mondial le plus important en urologie. Des chercheurs éminents ont présenté des études et des données sur la valeur clinique du test PCA3 pour la gestion du cancer de la prostate.

En particulier, Pr Alexandre de la Taille du service d'urologie de l'Hôpital Henri Mondor, Creteil, France, a présenté les résultats d'une nouvelle étude européenne de 516 hommes. Les résultats de cette étude suggèrent que le test PCA3 pourrait être utile pour prédire le résultat d'une première biopsie de la prostate, réduisant ainsi de 40 % les biopsies de prostate tout en

n'échappant que 5 % des cancers de haut grade lors du diagnostic initial. Cette étude représente une avancée importante pour le PCA3 qui jusqu'à ce jour était surtout considéré et étudié pour les hommes devant subir une biopsie de reprise.

Plus récemment, lors du congrès annuel de l'Association américaine d'urologie, le PCA3 a également été le sujet de 12 présentations. Notamment, une étude américaine, à laquelle ont participé de nombreux cabinets d'urologues et 1 900 hommes, a conclu que PCA3 pouvait prédire le résultat d'une première biopsie mieux que le test de PSA traditionnel. Dans l'étude, les hommes dont le résultat du test PCA3 était supérieur à 35 présentaient un risque de 80 % d'avoir un cancer de la prostate.

À la fin d'avril 2010, lors de l'audioconférence portant sur les résultats de son premier trimestre, Gen-Probe a confirmé avoir récemment complété le recrutement des patients pour son étude clinique américaine sur son test PROGENSA® PCA3. La société a recruté 500 patients et suit l'échéancier prévu visant le dépôt à la *Food and Drug Administration* des États-Unis d'une demande d'approbation de précommercialisation au troisième trimestre. La direction de Gen-Probe a mentionné que l'atteinte de ce jalon et les résultats très positifs des études récentes renforcent sa vision optimiste de l'avenir de PCA3.

Au plan de l'exploitation de son laboratoire médical américain, DiagnoCure a nommé en avril dernier madame Valerie Palmieri à titre de Présidente de DiagnoCure Oncology Laboratories. Avant de se joindre à la Société, Mme Palmieri a acquis une large expérience de plus de 25 années dans l'industrie des laboratoires. Elle a notamment occupé des postes de cadre supérieure chez DIANON Systems et de Laboratory Corporation of America, dirigeant les services de laboratoire, la planification stratégique, la gestion des coûts, de la qualité et de la fidélisation de la clientèle, ainsi que les opérations.

Depuis son entrée en poste, Mme Palmieri a amorcé la révision du modèle d'exploitation des services de laboratoire de la Société, et mis sur pied un nouveau comité consultatif de leaders d'opinion dans le domaine du cancer colorectal. Sous la direction de Mme Palmieri, il est prévu que DiagnoCure Oncology Laboratories devienne un laboratoire rentable offrant des solutions intégrées de la gestion du cancer colorectal, en misant notamment sur le test Previstage^{MC} GCC de stadification du cancer colorectal de DiagnoCure comme produit phare.

Alors que le marqueur du cancer de la prostate PCA3 et que le test Previstage^{MC} GCC connaissent des progrès commerciaux, DiagnoCure se concentre de plus en plus sur la médecine personnalisée afin d'aider la prise de décisions relatives au traitement du cancer, centrées sur le patient et utilisant des données génomiques. La médecine personnalisée est une nouvelle vision de la gestion de la santé qui vise à procurer « le bon traitement à la bonne personne au bon moment ». La médecine personnalisée engendrera de nouveaux modèles d'affaires et DiagnoCure prend les moyens nécessaires au Canada et aux États-Unis pour s'adapter à ces nouvelles opportunités prometteuses, tout en demeurant fidèle à sa mission.

Dr Yves Fradet
Président et Chef des affaires médicales

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 2009. 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 30 avril 2010. Ils mettent en parallèle les résultats d'exploitation et la situation de la trésorerie du deuxième trimestre financier et la période de six mois se terminant le 30 avril 2010 avec ceux des mêmes périodes de 2009. Les montants sont exprimés en dollars canadiens à moins d'avis contraire. L'information qu'il contient est à jour en date du 4 juin 2010.

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. 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 toutes les applications diagnostiques et thérapeutiques du PCA3, marqueur moléculaire 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 fournisseurs de services diagnostiques sur le territoire américain. En novembre 2006, le test PROGENSA® PCA3 de Gen-Probe a satisfait aux exigences du marquage CE, puis a été lancé en Europe. À la fin de l'année 2009, le test PROGENSA® PCA3 était disponible par l'entremise de plus de 40 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 un dépôt auprès de la FDA ainsi que 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, Gen-Probe s'est porté acquéreur, le 7 mai 2009, de 4,9 millions d'actions privilégiées convertibles, série A de DiagnoCure pour un montant de 5 millions \$ US. Par ailleurs, 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 cancer. 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 six premiers mois de 2010

En janvier 2010, lors du symposium sur les cancers gastro-intestinaux de l'ASCO (« ASCO GI »), DiagnoCure a présenté les résultats d'une nouvelle étude sur le marqueur GCC utilisé dans son test Previstage^{MC} GCC. L'étude a démontré que les patients qui avaient au moins un ganglion lymphatique positif selon le test GCC avaient deux fois plus de chance de connaître une récurrence de leur cancer que les patients dont aucun ganglion ne s'avérait positif. Cette étude, de 123 patients, a également été publiée en mai 2010 dans le *Journal of Clinical Pathology*.

Le 15 février 2010, la Société a annoncé certains changements visant à optimiser son organisation. Dorénavant, la Société sera dirigée en deux entités opérationnelles, c'est-à-dire, les opérations de Québec qui regroupent le siège social et les activités de R-D, et les opérations du laboratoire médical de West Chester, Pennsylvanie, axées sur la commercialisation de tests moléculaires pour le cancer, en particulier le test Previstage^{MC} GCC de stadification du cancer colorectal de DiagnoCure.

Ce réalignement, associé à une réduction sélective des effectifs conservant les compétences clés de la Société, devrait permettre à DiagnoCure de préserver les liquidités nécessaires pour soutenir ses activités d'exploitation jusqu'à ce que les ventes du test Previstage^{MC} GCC s'intensifient et que le test PCA3 soit approuvé pour sa commercialisation aux États-Unis. Cette approbation pourrait être obtenue en 2011, à la suite du dépôt prévu en 2010 d'une demande d'approbation de précommercialisation (« Premarket Approval Application », ou « PMA ») du test PCA3 auprès de la *Food and Drug Administration* des États-Unis, par Gen-Probe, le partenaire de la Société.

Au début de mars 2010, l'utilité clinique du PCA3 a été confirmée dans deux études mondiales réalisées sur un sous-groupe de 2 400 patients de l'étude REDUCE de GlaxoSmithKline sur son médicament dutastéride. Les études ont été présentées lors du Symposium sur les cancers génito-urinaires de l'American Society of Clinical Oncology (« ASCO GU ») tenu à San Francisco. Les résultats ont démontré que le test PCA3 peut aider à déterminer si les hommes chez qui on suspecte un cancer de la prostate devraient subir une nouvelle biopsie, de même qu'à prédire le risque de souffrir d'un cancer malin.

En avril 2010, le PCA3 a été l'objet de plus de 13 présentations lors du congrès 2010 de l'Association européenne d'urologie (« EAU ») tenu à Barcelone en Espagne. Avec plus de 14 000 participants inscrits, ce congrès est l'événement mondial le plus important en urologie. Des chercheurs éminents ont présenté des études et des données sur l'utilité clinique du test PCA3 pour la gestion du cancer de la prostate. En particulier, Pr Alexandre de la Taille du service d'urologie de l'Hôpital Henri Mondor, Creteil, France, a présenté les résultats d'une nouvelle étude européenne de 516 hommes. Les résultats de cette étude suggèrent que le test PCA3 pourrait être utile pour prédire le résultat d'une première biopsie de la prostate, réduisant ainsi de 40 % les biopsies de prostate tout en n'échappant que 5 % des cancers de haut grade.

Plus récemment, lors du congrès annuel de l'Association américaine d'urologie, le PCA3 a également été le sujet de 12 présentations. Notamment, une étude américaine, à laquelle ont participé de nombreux cabinets d'urologues et 1 900 hommes, a conclu que le test PCA3 pouvait prédire le résultat de la première biopsie mieux que le test de PSA traditionnel. Dans l'étude, les hommes dont le résultat du test PCA3 était supérieur à 35 présentaient un risque de 80 % d'avoir un cancer de la prostate.

Changement à la direction de la Société

Dr Yves Fradet, co-fondateur de DiagnoCure, est devenu Président du Conseil d'administration le 14 janvier 2010, et Président de DiagnoCure le 15 février 2010. Il a ainsi remplacé M. Alain Rhéaume et M. John Schafer, qui étaient respectivement président du Conseil et chef de la direction de la Société. Étant donné que le Dr Fradet n'est pas un membre indépendant du Conseil, M. Paul Gobeil a été nommé Administrateur principal du Conseil de DiagnoCure.

À la suite de la réorganisation de la Société, qui a résulté en la préservation des liquidités et une réduction des besoins de financement à court terme, M. Jean-François Bureau, Chef de la direction financière, a décidé de poursuivre d'autres avenues de carrière. Il a quitté ses fonctions à la fin de mars 2010. M. Frédéric Boivin, Directeur principal, Finance et Administration, qui cumule neuf ans de service au sein de la Société, assume depuis les fonctions de chef de la direction financière par intérim.

Également, dans la foulée du réalignement des activités, le 15 février 2010, Mme Paule De Blois a été nommée Vice-présidente principale, Opérations de DiagnoCure inc. Mme De Blois a joint la Société il y a cinq ans et occupait jusqu'à tout récemment le poste de vice-présidente, affaires corporatives.

Au plan de l'exploitation de son laboratoire médical américain, DiagnoCure a nommé en avril dernier madame Valerie Palmieri à titre de Présidente de DiagnoCure Oncology Laboratories. Avant de se joindre à la Société, Mme Palmieri a acquis une large expérience de plus de 25 années dans l'industrie des laboratoires. Elle a notamment occupé des postes de cadre supérieure chez DIANON Systems et de Laboratory Corporation of America, dirigeant les services de laboratoire, la planification stratégique, la gestion des coûts, de la qualité et de la fidélisation de la clientèle, ainsi que les opérations. Depuis son entrée en poste, Mme Palmieri a amorcé la révision du modèle d'exploitation des services de laboratoire de la Société, et mis sur pied un nouveau comité consultatif de leaders d'opinion dans le domaine du cancer colorectal. Sous la direction de Mme Palmieri, il est prévu que DiagnoCure Oncology Laboratories devienne un laboratoire rentable offrant des solutions de gestion du cancer colorectal, en misant notamment sur le test Previstage^{MC} GCC de stadification du cancer colorectal de DiagnoCure comme produit phare.

Résultats financiers

Période de trois mois terminée le 30 avril 2010

Les revenus totaux pour le deuxième trimestre de 2010 se sont établis à 344 093 \$ comparativement à 467 152 \$ pour le deuxième trimestre de 2009. Les revenus de redevances se sont établis à 154 967 \$ pour le deuxième trimestre de 2010 comparativement à 164 285 \$ pour la période correspondante de 2009. Les revenus de redevances de Gen-Probe ont augmenté de 9 860 \$, passant de 145 107 \$ à 154 967 \$ pour le deuxième trimestre de 2010. Sans tenir compte de l'effet de la variation du taux de change, les revenus de redevances de Gen-Probe ont augmenté de 25 %, passant de 122 226 \$ US pour le deuxième trimestre de 2009 à 153 190 \$ US pour le deuxième trimestre de 2010. Cette augmentation est principalement attribuable aux ventes par Gen-Probe du test PROGENSA® PCA3 en Europe. De plus, DiagnoCure a enregistré, au cours du deuxième trimestre de 2009, des redevances de 19 178 \$ de Scimedx liées au produit ImmunoCyt^{MC} / uCyt+^{MC}. Au cours du deuxième trimestre de 2009 DiagnoCure a vendu des échantillons cliniques à Gen-Probe pour un montant de 28 405 \$. Au cours du deuxième trimestre de 2010, il n'y a eu aucune vente d'échantillons. Comme convenu dans l'entente modifiée du 29 avril 2009 avec Gen-Probe, DiagnoCure a enregistré une partie du paiement annuel contractuel qui s'élève à 131 088 \$ pour le deuxième trimestre de 2010 comparativement à 148 400 \$ en 2009. Cette diminution de 17 312 \$ est attribuable au seul fait de la variation du taux de change. Également, au cours du trimestre terminé le 30 avril 2010, DiagnoCure a été remboursée pour son test Previstage^{MC} GCC pour la stadification du cancer colorectal à hauteur de 16 846 \$.

Les revenus d'intérêts ont diminué de 82 711 \$, pour s'établir à 41 192 \$ pour le deuxième trimestre de 2010 comparativement à 123 903 \$ pour le deuxième trimestre de 2009. Cette diminution est attribuable à l'utilisation des fonds pour le financement des activités d'exploitation de DiagnoCure ainsi qu'à la diminution des taux d'intérêt sur les investissements.

Le coût des ventes a diminué de 4 346 \$, passant de 16 422 \$ pour le deuxième trimestre de 2009 à 12 076 \$ pour la même période de 2010. Cette diminution est liée à la fin des ventes d'échantillons à Gen-Probe. Le coût des ventes pour ce trimestre représente 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 564 627 \$, passant de 3 101 476 \$ pour le deuxième trimestre de 2009 à 2 536 849 \$ pour le deuxième trimestre de 2010. Cette diminution reflète l'impact de la réorganisation de la Société annoncée en février. Les frais totaux d'exploitation ont diminué principalement en raison des éléments suivants :

- ▶ Les frais de recherche et développement, nets des crédits d'impôt à l'investissement, ont diminué de 116 821 \$, passant de 1 192 616 \$ pour le deuxième trimestre de 2009 à 1 075 795 \$ pour le même trimestre de 2010. La diminution de ces dépenses de recherche et développement est attribuable à la fin du développement du test Previstage^{MC} GCC pour la stadification du cancer colorectal.
- ▶ Les frais de vente et de développement des affaires ont diminué de 256 944 \$, passant de 603 992 \$ pour le deuxième trimestre de 2009 à 347 048 \$ pour le même trimestre de 2010. Cette diminution est attribuable à la réduction des salaires et des frais professionnels à la suite de la réorganisation de la Société annoncée en février 2010.

- ▶ Les frais généraux et d'administration ont diminué de 210 711 \$, passant de 699 651 \$ pour le deuxième trimestre de 2009 à 488 940 \$ pour le même trimestre de 2010. Cette diminution est principalement due à la réduction des salaires à la suite de la réorganisation de la Société annoncée en février 2010.
- ▶ Les dépenses relatives à la rémunération à base d'actions, un élément non monétaire, ont diminué de 43 558 \$, passant de 160 091 \$ en 2009 à 116 533 \$ pour la même période de 2010. Cette diminution est attribuable à la valeur inférieure des options accordées pendant cette période. Cette diminution reflète également la fin de la reconnaissance des dépenses associées aux options octroyées antérieurement.
- ▶ La perte de change a augmenté de 104 769 \$, passant d'un gain de 7 299 \$ au deuxième trimestre de 2009 à une perte de 97 470 \$ pour le trimestre correspondant en 2010. Cette augmentation est liée à la conversion en dollars canadiens de l'encaisse et des placements de la Société détenues en dollars américains à la fin du trimestre. La Société conserve des liquidités en dollars américains pour financer ses activités américaines.

Compte tenu de ce qui précède, DiagnoCure a enregistré pour le deuxième trimestre de 2010 une perte nette de 2 204 832 \$ ou 0,05 \$ l'action comparativement à 2 622 237 \$ ou 0,06 \$ l'action pour la même période de 2009. Ces résultats reflètent les activités réalisées au cours du trimestre et l'engagement continu de la Société dans le développement de tests diagnostiques à haute valeur ajoutée pour la détection et la gestion du cancer. Ces résultats reflètent aussi la réorganisation de la Société annoncée le 15 février 2010 afin d'assurer le maintien de liquidités nécessaires pour soutenir les activités de recherche et développement et ses activités d'exploitation courantes.

Résultats pour les périodes de trois mois terminées les 30 avril (non vérifiés)

	2010 \$	2009 \$	2008 \$
Ventes	16 846	30 564	134 550
Revenus provenant d'un contrat de recherche et de licence	286 055	312 685	46 591
Intérêts	41 192	123 903	334 968
Revenus totaux	344 093	467 152	516 109
Coût des ventes	12 076	16 422	86 750
Marge brute	332 017	450 730	429 359
Frais d'exploitation (avant rémunération à base d'actions)	2 420 316	2 941 385	3 482 329
Perte nette (avant rémunération à base d'actions)	(2 088 299)	(2 490 655)	(3 052 970)
Rémunération à base d'actions	116 533	160 091	319 404
Perte nette avant impôts	(2 204 832)	(2 650 746)	(3 372 374)
Impôts futures	—	28 509	—
Perte nette	(2 204 832)	(2 622 237)	(3 372 374)
Perte nette de base et diluée par action	(0,05)	(0,06)	(0,08)
Moyenne pondérée des actions en circulation	42 965 148	42 799 475	41 771 308

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

Période de six mois se terminant le 30 avril 2010

Les revenus totaux pour la période de six mois terminée le 30 avril 2010 se sont établis à 706 494 \$ comparativement à 867 275 \$ pour la même période de 2009. Pour les six premiers mois de 2010, les revenus de redevances se sont élevés à 316 888 \$ comparativement à 320 062 \$ pour la période correspondante de 2009. Les revenus de redevances de Gen-Probe ont augmenté de 30 104 \$ passant de 277 418 \$ à 307 522 \$ pour les six premiers mois de 2010. Sans tenir compte de l'effet de la variation du taux de change, les revenus de redevances de Gen-Probe ont augmenté de 47 %, passant de 201 715 \$ US pour les six premiers mois de 2009 à 296 634 \$ US pour la même période de 2010. Cette augmentation est surtout attribuable aux ventes de PROGENSA® PCA3 par Gen-Probe en Europe. De plus, au cours des six premiers mois de 2010, DiagnoCure a enregistré des redevances de 8 866 \$ provenant de Scimedx liées aux ventes du test ImmunoCyt^{MC} / uCyt+^{MC} comparativement à 42 644 \$ pour les six premiers mois de 2009. Les ventes directes du test ImmunoCyt^{MC} / uCyt+^{MC} par DiagnoCure étaient de 44 827 \$ pour les six premiers mois de 2009. 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. Pour les six premiers mois de 2009, 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 \$. Il n'y a eu aucune vente d'échantillons cliniques au cours des six premiers mois de 2010 depuis la dernière vente d'échantillons cliniques à Gen-Probe au deuxième trimestre de 2009. À la suite de l'entente modifiée du 29 avril 2009 avec Gen-Probe, DiagnoCure a enregistré une partie du paiement annuel au cours des six premiers mois de 2010, soit 277 464 \$, comparativement à 148 400 \$ pour la même période de 2009. Également, pour la période de six mois terminée le 30 avril 2010, DiagnoCure a été remboursée pour son test Previstage^{MC} GCC pour la stadification du cancer colorectal à hauteur de 20 509 \$ comparativement à 2 160 \$ pour la même période de 2009.

Les revenus d'intérêts ont diminué de 203 594 \$, passant de 295 727 \$ pour les six premiers mois de 2009 à 92 133 \$ pour la même période de 2010. 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 15 644 \$, passant de 29 254 \$ pour les six premiers mois de 2009 à 13 610 \$ pour les six premiers mois de 2010. Cette diminution est liée à la fin des ventes directes de ImmunoCyt^{MC} / uCyt+^{MC} et à la fin des ventes d'échantillons cliniques à Gen-Probe pendant le deuxième trimestre de 2009 comme indiqué ci-dessus. Le coût des ventes pour cette période représente 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 242 380 \$, passant de 6 960 185 \$ pour les six premiers mois de 2009 à 6 717 805 \$ pour la même période de 2010. Cette diminution reflète l'impact de la réorganisation de la Société annoncée en février 2010. Les frais totaux d'exploitation ont diminué principalement en raison des éléments suivants :

- Les dépenses de recherche et développement, nettes des crédits d'impôt à l'investissement, ont diminué de 170 989 \$, passant de 2 618 364 \$ pour les six premiers mois de 2009 à 2 447 375 \$ pour la même période de 2010. Cette diminution des dépenses de recherche et développement est attribuable à la fin du développement du test Previstage^{MC} GCC, pour la stadification du cancer colorectal.

- ▶ Les frais de vente et de développement des affaires ont diminué de 510 740 \$, passant de 1 636 260 \$ pour les six premiers mois de 2009 à 1 125 520 \$ pour la même période de 2010. Cette diminution est attribuable à la réduction des salaires et des frais professionnels à la suite de la réorganisation de la Société annoncée en février 2010.
- ▶ Les frais généraux et d'administration ont diminué de 289 882 \$, passant de 1 495 031 \$ pour les six premier mois de 2009 à 1 205 149 \$ pour la même période de 2010. Cette diminution est principalement due à la réduction des salaires à la suite de la réorganisation de la Société annoncée en février 2010.
- ▶ Les frais de restructuration pour les six premiers mois de 2010 se sont élevés à 716 028 \$ et sont attribuables aux changements apportés à l'organisation afin d'optimiser son potentiel de croissance. La Société comprend dorénavant deux segments opérationnels : (1) le siège social administratif et les activités de R-D à Québec et (2) DiagnoCure Oncology Laboratoires (DOL), regroupant les activités de ventes et de marketing et les services de laboratoire de DiagnoCure aux États-Unis. Ce réalignement des opérations a conduit à la réduction des effectifs dans tous les secteurs de l'organisation.
- ▶ Les dépenses relatives à la rémunération à base d'actions, un élément non monétaire, ont diminué de 134 606 \$, passant de 350 133 \$ pour les premiers six mois de 2009 à 215 527 \$ pour la même période de 2010. Cette diminution est attribuable à la valeur plus faible des options émises au cours de la période. Cette diminution reflète également la fin de la reconnaissance des dépenses associées aux options octroyées antérieurement.
- ▶ La perte de change a augmenté de 207 506 \$, passant d'un gain de 44 887 \$ pour les six premiers mois de 2009 à une perte de 162 619 \$ pour la période correspondante en 2010. Cette augmentation est liée à la conversion en dollars canadiens de l'encaisse et des placements de la Société détenues en dollars américains à la fin de la période. La Société conserve des liquidités en dollars américains pour financer ses activités américaines.

Compte tenu de ce qui précède, pour les six premiers mois 2010, DiagnoCure a enregistré une perte nette de 6 024 921 \$ ou 0,14 \$ l'action comparativement à 6 062 892 \$ ou 0,14 \$ l'action pour la même période de 2009. Ces résultats reflètent les activités réalisées au cours du trimestre et l'engagement continu de la Société dans le développement de tests diagnostiques à haute valeur ajoutée pour la détection et la gestion du cancer. Ces résultats reflètent aussi la réorganisation de la Société annoncée le 15 février 2010 afin d'assurer le maintien de liquidités nécessaires pour soutenir les activités de recherche et développement et ses activités d'exploitation courantes. À la fin de la période, les espèces ainsi que les investissements à court et à long termes s'élevaient à 9 682 540 \$, une baisse par rapport aux 14 554 889 \$ au 31 octobre 2009. Cette diminution de 4 872 349 \$ s'explique par l'utilisation des liquidités pour financer les activités d'exploitation au cours de la période de six mois se terminant le 30 avril 2010. À la suite de la réorganisation de la Société annoncée le 15 février 2010, 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 six mois terminées les 30 avril (non vérifiés)

	2010 \$	2009 \$	2008 \$
Ventes	20 509	103 086	249 788
Revenus provenant d'un contrat de recherche et de licence	593 852	468 462	87 378
Intérêts	92 133	295 727	670 398
Revenus totaux	706 494	867 275	1 007 564
Coût des ventes	13 610	29 254	156 540
Marge brute	692 884	838 021	851 024
Frais d'exploitation (avant rémunération à base d'actions et charges de restructuration)	5 786 250	6 610 052	6 300 009
Perte nette (avant rémunération à base d'actions, charges de restructuration et perte (gain) de change)	(5 093 366)	(5 772 031)	(5 448 985)
Rémunération à base d'actions	716 028	—	—
Charges de restructuration	215 527	350 133	608 698
Perte nette avant impôts	(6 024 921)	(6 122 164)	(6 057 683)
Impôts futurs	—	59 272	—
Perte nette	(6 024 921)	(6 062 892)	(6 057 683)
Perte nette de base et diluée par action	(0,14)	(0,14)	(0,14)
Moyenne pondérée des actions en circulation	42 961 248	42 797 799	41 745 438

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 20 295 730 \$ au 30 avril 2010 comparativement à 27 781 898 \$ au 30 avril 2009. La valeur comptable par action ordinaire était de 0,40 \$ au 30 avril 2010 comparativement à 0,54 \$ par action ordinaire au 31 octobre 2009.

Bilan (non vérifié)

Aux 30 avril

	2010 \$	2009 \$	2008 \$
Actif total	20 295 730	27 781 898	40 255 392
Capitaux propres	17 426 433	23 930 789	34 897 252
Nombre d'actions ordinaires en circulation	42 976 140	42 799 475	41 831 297

Situation de trésorerie et sources de financement

Les flux de trésorerie requis pour les activités d'exploitation se sont établis à 3 054 044 \$ pour le deuxième trimestre de 2010 comparativement aux 2 492 853 \$ requis pour le deuxième trimestre de 2009. Cette augmentation de 561 191 \$ est principalement liée aux paiements des charges de restructuration annoncées au premier trimestre. Les activités d'investissement ont généré des liquidités de 1 646 552 \$ pour le deuxième trimestre de 2010 comparativement à 1 286 482 \$ pour deuxième trimestre de 2009. Au cours du deuxième trimestre de 2010, les acquisitions d'immobilisations corporelles et incorporelles se sont élevées à 4 950 \$ comparativement à 17 265 \$ pour la même période de 2009. Les activités de financement, notamment l'émission d'actions ordinaires associée à l'exercice d'options par des employés au cours du deuxième trimestre de 2010 ont généré un flux de trésorerie de 11 582 \$.

Flux de trésorerie des deuxièmes trimestres (non vérifiés)

	2010 \$	2009 \$	2008 \$
Flux de trésorerie reliés aux activités d'exploitation	(3 054 044)	(2 492 853)	(2 651 926)
Flux de trésorerie reliés aux activités d'investissement	1 646 552	1 286 482	1 316 363
Flux de trésorerie reliés aux activités de financement	11 582	—	152 382

Les flux de trésorerie requis pour les d'activités d'exploitation pour les six premiers mois de 2010 se sont élevés à 5 050 762 \$ comparativement à 6 011 292 \$ requis pour les six premiers mois de 2009. Cette diminution de 960 530 \$ est principalement due à la diminution des charges payées d'avance liées à l'entente conclue avec Gen-Probe le 29 avril 2009 et la diminution des comptes recevables liée au paiement annuel de Gen-Probe. Les activités d'investissement ont généré des liquidités de 3 912 673 \$ pour les six premiers mois de 2010 comparativement à 6 901 844 \$ pour la même période de 2009. Au cours des six premiers mois de 2010, l'acquisition d'immobilisations corporelles et d'actifs incorporels s'est élevée à 50 176 \$ comparativement à 39 284 \$ pour la même période de 2009. Cette augmentation est principalement attribuable aux acquisitions d'actifs incorporels puisque la Société continue à maintenir son portefeuille de propriété intellectuelle à jour. Les activités de financement, notamment l'émission d'actions ordinaires associée à l'exercice d'options par des employés au cours des six premiers mois de 2010, ont généré un flux de trésorerie de 11 582 \$ comparativement à 3 700 \$ pour la même période de 2009.

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 six mois de 2010, bien que la diminution des taux d'intérêt ait généré moins de revenus d'intérêts pour la Société. Néanmoins, au cours des prochains mois, il est possible qu'elle continue d'affecter les revenus d'intérêts générés par ces investissements, principalement en raison de la récente baisse du taux directeur de la Banque du Canada en 2009.

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 six mois se terminant les 30 avril (non vérifiés)

	2010 \$	2009 \$	2008 \$
Flux de trésorerie reliés aux activités d'exploitation	(5 050 762)	(6 011 292)	(4 886 299)
Flux de trésorerie reliés aux activités d'investissement	3 912 673	6 901 844	6 938 761
Flux de trésorerie reliés aux activités de financement	11 582	3 700	154 766

Capital émis et en circulation

Au 4 juin 2010, la Société avait 42 976 140 actions ordinaires émises et en circulation, 4 900 000 actions privilégiées convertibles, série A et 2 185 541 options en circulation permettant l'acquisition d'un nombre équivalent 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 30 avril 2010, 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 30 avril 2010, approximativement 21,6 millions \$ 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'intérêts et de la marge brute réalisée sur les ventes de la Société.
- ▶ Les fonds additionnels requis par la Société, à des fins autres que celles énumérées aux items 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	Montants dépensés au 30 avril 2010	Montants dépensés pour la période de 6 mois terminée le 30 avril 2010
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 l'amorce de la mise au point d'autres tests de dépistage du cancer	10,50 millions \$	9,50 millions \$	1,35 millions \$
Acquisition de technologies complémentaires et autres fins générales de la Société	5,33 millions \$	5,60 millions \$	1,00 million \$

Avec ce financement, la Société a complété le test du cancer de la prostate uPM3^{MC} et a poursuivi l'amélioration des tests pour d'autres cancers. En 2006, la Société a décidé de cesser ses activités à l'égard de l'automatisation de ImmunoCyt^{MC} / uCyt+^{MC}, et, en 2008, a signé un accord de cession avec Scimedx. La Société reçoit maintenant des redevances sur les ventes du test 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 d'un prospectus simplifié, un produit net de 23 353 098 \$ provenant de l'émission de 5,8 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 30 avril 2010, approximativement 23,40 millions \$ 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 ainsi qu'à des fins de développement de produits (voir le tableau ci-dessous) :

Description de « l'emploi du produit »	Montants dépensés au 30 avril 2010
Acquisition et intégration ou partenariat avec un ou plusieurs laboratoires médicaux	4,90 millions \$
Expansion du portefeuille de produits	3,90 millions \$
Acquisition ou mise sous licence de nouveaux biomarqueurs du cancer et développement de produits	14,60 millions \$

Principales estimations comptables

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. 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 223 184 \$ pour le deuxième trimestre de 2010 comparativement à 244 012 \$ pour la même période de 2009 et sont fondés sur des estimations par 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 salariés et aux administrateurs. Cette juste valeur est établie en vertu du modèle d'établissement du prix des actions 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
Contrat de location-exploitation	1 520 264 \$	514 072 \$	503 096 \$	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. Les paiements exigibles pour le prochain exercice en vertu de ce contrat de location-exploitation s'établissent à 273 406 \$.

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 240 666 \$.

Au cours de l'exercice terminé le 31 octobre 2007, la Société a conclu des ententes de licence avec des tiers concernant certains droits de propriété intellectuelle. Ces ententes

étaient d'une durée initiale de 10 ans. Le cas échéant, la Société a consenti à payer des redevances sur tout produit vendu dérivé des technologies sous-jacentes ainsi que des paiements d'étapes reliés à l'atteinte de certains jalons.

Prises de position comptables récentes

Normes internationales d'information financière

Le 13 février 2008, le Conseil des normes comptables a confirmé la date de conversion des PCGR aux Normes internationales d'information financière (IFRS). Ainsi, les entreprises canadiennes ayant une obligation publique de rendre des comptes devront adopter les IFRS pour leurs états financiers intermédiaires et annuels des exercices débutant le ou à compter du 1^{er} janvier 2011. Pour la Société, la date de conversion aux IFRS sera le 1^{er} novembre 2011.

La Société a mis sur pied une structure de projet pour réaliser le passage de ses états financiers consolidés aux normes IFRS pour l'exercice 2010. La Société analysera et recommandera une série de conventions comptables et mettra en œuvre chacune des normes IFRS. Le Conseil d'administration, sur recommandation du comité de vérification et de gestion des risques, approuvera le choix des conventions comptables et s'assurera que les technologies de l'information, les contrôles internes, les ajustements contractuels et tout autre ajustement seront effectués.

La Société a élaboré un plan de travail dont les phases, les activités, les échéances et l'état d'avancement sont résumés ci-après :

Phase 1 : Analyse préliminaire et diagnostic

Activités	<ol style="list-style-type: none"> 1. Identification des normes IFRS qui entraîneront des changements au plan de la comptabilisation des états financiers consolidés et des informations à fournir. 2. Évaluation des normes en fonction de leur impact anticipé sur les états financiers consolidés de la Société et des efforts requis pour leur mise en application.
Échéance	Fin de l'année financière 2010
État d'avancement	Non commencé

Phase 2 : Analyse des normes

Activités	<ol style="list-style-type: none"> 1. Analyse des différences entre les PCGR et les IFRS. 2. Choix des conventions comptables que la Société appliquera de façon continue. 3. Choix par la Société des dérogations offertes par l'IFRS 1 à la date de transition. Calcul de l'impact quantitatif sur les états financiers consolidés. Analyse de divulgation 4. Préparation d'un projet d'états financiers consolidés et de notes. Identification des effets collatéraux dans les domaines suivants : <ul style="list-style-type: none"> ▶ technologies de l'information; ▶ contrôles internes à l'égard de l'information financière; ▶ contrôles et procédures de communication de l'information; ▶ contrats; ▶ rémunération; ▶ fiscalité; ▶ formation.
Échéance	Fin de l'année financière 2011
État d'avancement	Non commencé

Phase 3 : Mise en application

Activités	<ol style="list-style-type: none">1. Préparation du bilan d'ouverture à la date de transition.2. Compilation des données financières comparatives.3. Élaboration des états financiers consolidés intermédiaires et des informations à fournir.4. Élaboration des états financiers consolidés annuels et des informations à fournir.5. Mise en application des modifications relatives aux impacts collatéraux.
Échéance	<ul style="list-style-type: none">▶ À la fin de l'exercice 2011, le bilan d'ouverture, les données financières comparatives selon les IFRS et les modifications relatives aux impacts collatéraux.▶ Au cours de l'exercice 2012, la Société présentera ses états financiers consolidés intermédiaires et annuels ainsi que les informations à fournir selon les IFRS.
État d'avancement	Non commencé

Tout au long du projet de conversion aux IFRS, la Société divulguera l'état d'avancement de son plan de travail. De plus, elle expliquera les principales différences entre les conventions comptables actuelles et celles qui seront appliquées selon les IFRS (sous forme descriptive et quantitative) ainsi que les choix de la Société à l'égard des dérogations offertes par l'IFRS 1 à la date de transition.

Contrôles et procédures de communication de l'information

Le Président et Chef des affaires médicales et le Directeur principal, Finance et Administration de la Société sont responsables de l'établissement et du maintien des contrôles et procédures de communication de l'information et du contrôle interne à l'égard de l'information financière, 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 et du contrôle interne à l'égard de l'information financière 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 des affaires médicales et le Directeur principal, Finance et Administration de la Société ont conclu que les contrôles et procédures de communication de l'information et du contrôle interne à l'égard de l'information financière étaient efficaces à la fin du trimestre terminé le 30 avril 2010. Plus spécifiquement, 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.

De plus, la conception des contrôles internes à l'égard de l'information financière fournit une assurance raisonnable que l'information financière de la Société est fiable et que ses états financiers ont été établis, aux fins de publications de l'information financière, conformément aux PCGR du Canada.

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 et des partenariats de recherche et des ententes 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 d'information 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 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 fondées sur les prévisions de la direction et à la connaissance de la direction, il n'y a pas eu au cours du deuxième trimestre 2010 d'événement ou circonstance de nature à engendrer des résultats réels sensiblement différents des énoncés prospectifs. De plus, le lecteur est prié de se reporter aux risques et incertitudes de nature générale décrits dans la plus récente notice annuelle d'information 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 par 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, incluant la notice annuelle de la Société, sont disponibles sur le site de SEDAR au www.sedar.com.

Québec, Canada

Le 4 juin 2010

(signé)

Yves Fradet
Président et
Chef des affaires médicales

(signé)

Frédéric Boivin
Directeur principal,
Finance et Administration

Avis de divulgation de non examen des états financiers intermédiaires par les vérificateurs pour les périodes de six mois terminées les 30 avril 2010 et 2009

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 30 avril 2010 et 2009 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 4^e jour de juin 2010

États consolidés des résultats et résultat étendu

(Non vérifiés)

Pour les périodes terminées les 30 avril

	Périodes de trois mois		Périodes de six mois	
	2010	2009	2010	2009
	\$	\$	\$	\$
Revenus				
Ventes	16 846	30 564	20 509	103 086
Coût des ventes	(12 076)	(16 422)	(13 610)	(29 254)
	4 770	14 142	6 899	73 832
Revenus provenant d'un contrat de recherche et de licence	286 055	312 685	593 852	468 462
Intérêts	41 192	123 903	92 133	295 727
	332 017	450 730	692 884	838 021
Frais d'exploitation				
Frais de recherche et développement	1 145 581	1 294 207	2 670 559	2 862 376
Crédits d'impôt à l'investissement	(69 786)	(101 591)	(223 184)	(244 012)
	1 075 795	1 192 616	2 447 375	2 618 364
Frais de vente et de développement des affaires	347 048	603 992	1 125 520	1 636 260
Frais d'administration	488 940	699 651	1 205 149	1 495 031
Charges de restructuration (note 4)	—	—	716 028	—
Rémunération à base d'actions	116 533	160 091	215 527	350 133
Amortissement des immobilisations corporelles	110 173	147 487	241 385	296 937
Amortissement des actifs incorporels	298 162	297 447	596 194	594 628
Perte (gain) de change	97 470	(7 299)	162 619	(44 887)
Frais financiers	2 728	7 491	8 008	13 719
	2 536 849	3 101 476	6 717 805	6 960 185
Perte avant impôts sur les bénéfices	(2 204 832)	(2 650 746)	(6 024 921)	(6 122 164)
Impôts futurs	—	28 509	—	59 272
Perte nette et résultat étendu	(2 204 832)	(2 622 237)	(6 024 921)	(6 062 892)
Perte nette de base et diluée par action	(0,05)	(0,06)	(0,14)	(0,14)
Moyenne pondérée d'actions ordinaires en circulation	42 965 148	42 799 475	42 961 248	42 797 799

Voir les notes afférentes

États consolidés du déficit

(Non vérifiés)

Pour les périodes de six mois terminées les 30 avril

	2010	2009
	\$	\$
Déficit au début de la période	(82 250 669)	(69 315 440)
Perte nette	(6 024 921)	(6 062 892)
Déficit à la fin de la période	(88 275 590)	(75 378 332)

États consolidés des flux de trésorerie

(Non vérifiés)

Pour les périodes terminées les 30 avril

	Périodes de trois mois		Périodes de six mois	
	2010	2009	2010	2009
	\$	\$	\$	\$
ACTIVITÉS D'EXPLOITATION				
Perte nette	(2 204 832)	(2 622 237)	(6 024 921)	(6 062 892)
Rajustement pour :				
Rémunération à base d'actions	116 533	160 091	215 527	350 133
Amortissement	408 335	444 934	837 579	891 565
Gain de change	(26 478)	—	(217 007)	—
Impôts futurs	—	(28 509)	—	(59 272)
	(1 706 442)	(2 045 721)	(5 188 822)	(4 880 466)
Variation nette des éléments hors caisse du fonds de roulement	(1 347 602)	(447 132)	138 060	(1 130 826)
Flux de trésorerie d'exploitation	(3 054 044)	(2 492 853)	(5 050 762)	(6 011 292)
ACTIVITÉS D'INVESTISSEMENT				
Placements à court terme	1 651 502	1 333 959	3 138 937	2 009 361
Placements à long terme	—	(30 212)	823 912	4 931 767
Acquisition d'immobilisations corporelles	(397)	(13 037)	(39 692)	(24 453)
Acquisition d'actifs incorporels	(4 553)	(4 228)	(10 484)	(14 831)
Flux de trésorerie liés aux activités d'investissement	1 646 552	1 286 482	3 912 673	6 901 844
ACTIVITÉS DE FINANCEMENT				
Émission d'actions ordinaires (note 5)	11 582	—	11 582	3 700
Flux de trésorerie de financement	11 582	—	11 582	3 700
Incidence du taux de change sur la trésorerie et les équivalents de trésorerie	26 478	—	217 007	—
Augmentation nette de la trésorerie et des équivalents de trésorerie de la période	(1 369 432)	(1 206 371)	(909 500)	894 252
Trésorerie et équivalents de trésorerie au début de la période	5 272 049	2 997 050	4 812 117	896 427
Trésorerie et équivalents de trésorerie à la fin de la période	3 902 617	1 790 679	3 902 617	1 790 679

Voir les notes afférentes

Bilans consolidés

	(Non vérifiés) 30 avril 2010	31 octobre 2009
	\$	\$
ACTIF		
Actif à court terme		
Trésorerie et équivalents de trésorerie	3 902 617	4 812 117
Placements à court terme	5 779 923	8 918 860
Débiteurs	221 244	235 333
Crédits d'impôt à l'investissement à recevoir	581 798	906 170
Charges payées d'avance	240 377	296 690
	10 725 959	15 169 170
Placements à long terme	—	823 912
Immobilisations corporelles	798 183	999 876
Actifs incorporels	8 771 588	9 357 298
	20 295 730	26 350 256
PASSIF ET CAPITAUX PROPRES		
Passif à court terme		
Créditeurs et charges à payer	1 461 107	1 965 316
Produits comptabilisés d'avance	393 261	145 766
Passif d'impôts futurs	1 014 929	1 014 929
Capitaux propres		
Capital social [note 6]		
Actions ordinaires	92 036 202	92 015 103
Actions privilégiées	5 857 000	5 857 000
Surplus d'apport [note 6]	7 808 821	7 602 811
Déficit	(88 275 590)	(82 250 669)
	17 426 433	23 224 245
	20 295 730	26 350 256

Voir les notes afférentes

NOTES AFFÉRENTES AUX ÉTATS FINANCIERS CONSOLIDÉS (Non vérifiés)

Au 30 avril 2010

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 2009 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 2009 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. 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 ce passage aux IFRS sur ses états financiers.

4. CHARGES DE RESTRUCTURATION

Charges de restructuration de décembre 2006

Le 13 décembre 2006, la Société a annoncé un changement de stratégie d'affaires, notamment son intention d'abandonner les activités de recherche et de développement visant l'amélioration de son test cellulaire de dépistage du cancer de la vessie et une réduction des activités de commercialisation de ce produit. Cette décision a entraîné une réaffectation des ressources pour appuyer la nouvelle stratégie et une réduction du nombre d'employés affectés à certains projets de recherche et de développement, y compris des postes administratifs et de marketing connexes. Les charges de restructuration non récurrentes totales se sont établies à 1 317 719 \$. De ce montant, une tranche de 1 314 009 \$ a été payée en date du 30 avril 2010, et une tranche résiduelle de 3 710 \$ reste à régler.

4. CHARGES DE RESTRUCTURATION (suite)

	Solde d'ouverture du passif au 31 octobre 2009 \$	Éléments payés au cours de la période \$	Ajustements \$	Solde de clôture au 30 avril 2010 \$
Provision pour locaux loués vacants	118 788	115 078	—	3 710

Aucuns frais supplémentaires concernant la restructuration de 2007 ne sont prévus pour l'année financière 2010.

Charges de restructuration de février 2010

Le 15 février 2010, la Société a annoncé un certain nombre de changements à son organisation afin d'optimiser son potentiel de croissance. La Société comprendra dorénavant deux segments opérationnels : (1) le siège social administratif et les activités de R-D de Québec, et (2) DiagnoCure Oncology Laboratories (« DOL »), regroupant les activités de ventes et de marketing et les services de laboratoire de DiagnoCure aux États-Unis. Cette décision a entraîné une réduction des effectifs dans tous les secteurs de la Société. Les frais de restructuration totaux se sont établis à 716 028 \$, dont 700 952 \$ a été payé au 30 avril 2010 et 15 076 \$ demeurent à payer.

	Charges encourues au 30 avril 2010 \$	Éléments payés au cours de la période \$	Ajustements \$	Solde de clôture au 30 avril 2010 \$
Provision pour indemnités de fin d'emploi	676 650	661 574	—	15 076
Honoraires légaux et de réaffectation professionnelle	39 378	39 378	—	—
	716 028	700 952	—	15 076

Aucuns frais supplémentaires concernant la restructuration de 2010 ne sont prévus pour l'année financière 2010.

5. 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. Elles comportent un dividende fixe, préférentiel et non cumulatif de 6 % par année, et peuvent être échangées au gré du porteur contre des actions ordinaires selon un ratio de « un pour un ». DiagnoCure a le choix de racheter les actions privilégiées ou d'exiger leur conversion en actions ordinaires dans certaines circonstances.

5. CAPITAL SOCIAL (suite)

Actions ordinaires

	30 avril 2010	31 octobre 2009
	\$	\$
Émis et payé		
42 976 140 actions ordinaires (42 957 475 au 31 octobre 2009)	92 036 202	92 015 103
	30 avril 2010	
	Nombre	Montant
	d'actions	\$
Capital social		
Solde au début de la période	42 957 475	92 015 103
Émission d'actions ordinaires	18 665	11 582
Tranche constatée auparavant dans le surplus d'apport à titre d'élément de la rémunération à base d'actions	—	9 517
Solde à la fin de la période	42 976 140	92 036 202

Actions privilégiés

	30 avril 2010	31 octobre 2009
	\$	\$
Émis et payé		
4 900 000 actions privilégiées convertibles, séries A (4 900 000 au 31 octobre 2009)	5 857 000	5 857 000
	30 avril 2010	
	Nombre	Montant
	d'actions	\$
Capital social		
Solde au début de la période	4 900 000	5 857 000
Émission d'actions privilégiées	—	—
Solde à la fin de la période	4 900 000	5 857 000

Options sur actions

Au cours de la période de trois mois terminée le 31 janvier 2010, la Société n'a pas octroyé d'options (296 000 en 2009) à ses employés et directeurs. La juste valeur moyenne pondérée de chaque option attribuée au cours du premier trimestre de 2009 a été de 0,62 \$ par option.

Au cours de la période de trois mois terminée le 30 avril 2010, la Société n'a pas octroyé 550 000 d'options (aucune en 2009) à ses employés et directeurs. La juste valeur moyenne pondérée de chaque option attribuée au cours du deuxième trimestre de 2010 a été de 0,87 \$ par option.

La juste valeur de chaque option d'achat d'action 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		30 avril	
	2010	2009	2010	2009
Taux d'intérêt sans risque	—	2,44 %	3,27 %	—
Durée prévue	—	8 ans	8 ans	—
Volatilité prévue	—	76 %	74 %	—
Taux de dividende prévu	—	—	—	—

5. CAPITAL SOCIAL (suite)

Surplus d'apport

	2010 \$
Solde au 31 octobre 2009	7 602 811
Rémunération à base d'actions	215 527
Options d'achat d'actions annulées	(9 517)
Solde au 30 avril 2010	7 808 821

6. INSTRUMENTS FINANCIERS

Les actifs et 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 :

	30 avril 2010					
	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	3 902 617	—	—	—	3 902 617	3 902 617
Placements à court terme	—	5 779 923	—	—	5 779 923	5 809 421
Débiteurs ⁽¹⁾	—	—	180 959	—	180 959	180 959
Placements à long terme	—	—	—	—	—	—
	3 902 617	5 779 923	180 959	—	9 863 499	9 892 997
Passifs financiers						
Créditeurs ⁽²⁾						
	—	—	—	1 410 688	1 410 688	1 410 688

	31 octobre 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	4 812 117	—	—	—	4 812 117	4 812 117
Placements à court terme	—	8 918 860	—	—	8 918 860	8 985 988
Débiteurs ⁽¹⁾	—	—	190 522	—	190 522	190 522
Placements à long terme	—	823 912	—	—	823 912	835 616
	4 812 117	9 742 772	190 522	—	14 745 411	14 824 243
Passifs financiers						
Créditeurs ⁽²⁾						
	—	—	—	1 897 497	1 897 497	1 897 497

⁽¹⁾ Exclusion faite des crédits d'impôt à l'investissement, des taxes à la consommation et des autres impôts et taxes.

⁽²⁾ Exclusion faite des autres charges à payer.

6. INSTRUMENTS FINANCIERS (suite)

Risque de change

La Société exerce ses activités partout dans le monde, et une partie de ses charges sont engagées en dollars américains et en euros. Une variation importante du taux de change entre le dollar canadien et le dollar américain ou l'euro pourrait avoir une incidence importante 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 créiteurs et des charges à payer en dollars américains et, par conséquent, elle est exposée au risque de change sur ces soldes.

Les soldes en devises importants aux 30 avril sont les suivants :

	2010 Dollars américains \$	2009 Dollars américains \$
Trésorerie et équivalents de trésorerie	1 552 892	460 533
Débiteurs	168 990	781 813
Créditeurs	(628 022)	(384 389)
Exposition nette	1 093 860	857 957

Selon l'exposition nette susmentionnée aux 30 avril 2010 et 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 :

	2010 Dollars canadiens		2009 Dollars canadiens	
	Augmentation 5 % \$	Diminution 5 % \$	Augmentation 5 % \$	Diminution 5 % \$
Par rapport au dollar américain				
Perte nette	54 693	(54 693)	50 928	(50 928)

7. INFORMATIONS SECTORIELLES

Les renseignements relatifs aux bénéfices sectoriels pour les exercices terminés les 30 avril 2010 et 2009 figurent dans le tableau qui suit :

7. INFORMATIONS SECTORIELLES (suite)

	Périodes de trois mois					
	Montants consolidés		Biotechnologies		Services de laboratoire	
	2010	2009	2010	2009	2010	2009
	\$	\$	\$	\$	\$	\$
Produits tirés de ventes externes	302 901	343 249	286 055	341 089	16 846	2 160
Intérêts créditeurs	41 192	123 903	41 192	122 996	—	907
Perte avant les éléments qui suivent :	601 441	817 105	344 079	285 854	257 362	531 251
Rémunération à base d'actions	116 533	160 091	116 533	160 091	—	—
Amortissement	408 335	444 934	367 003	400 972	41 332	43 962
Perte sectorielle	1 126 309	1 422 130	827 615	846 917	298 694	575 213
Frais de recherche et de développement, montant net	1 075 795	1 192 616	683 068	673 735	392 727	518 881
Frais financiers	2 728	7 491	1 196	3 046	1 532	4 445
Perte nette	2 204 832	2 622 237	1 511 879	1 523 698	692 953	1 098 539

	Périodes de six mois					
	Montants consolidés		Biotechnologies		Services de laboratoire	
	2010	2009	2010	2009	2010	2009
	\$	\$	\$	\$	\$	\$
Produits tirés de ventes externes	614 361	571 548	593 852	569 388	20 509	2 160
Intérêts créditeurs	92 133	295 727	92 133	293 758	—	1 969
Perte avant les éléments qui suivent :	2 516 432	2 189 111	1 069 661	742 459	1 446 771	1 446 652
Rémunération à base d'actions	215 527	350 133	215 527	350 133	—	—
Amortissement	837 579	891 565	755 615	804 292	81 964	87 273
Perte sectorielle	3 569 538	3 430 809	2 040 803	1 896 884	1 528 735	1 533 925
Frais de recherche et de développement, montant net	2 447 375	2 618 364	1 549 434	1 543 929	897 941	1 074 435
Frais financiers	8 008	13 719	3 605	6 048	4 403	7 671
Perte nette	6 024 921	6 062 892	3 593 842	3 446 861	2 431 079	2 616 031

Le secteur d'activité des services de laboratoire reflète les activités américaines de la Société relatives notamment 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 97 % des actifs consolidés et sont situés au Canada.

Pour le secteur Biotechnologies, un client américain représentait 98 % (85 % en 2009) des produits tirés de ventes externes.

Pour la période des six premiers mois de 2010 et 2009, la totalité des ventes externes se rapporte aux États-Unis. La Société détermine les produits d'exploitation par pays d'après le lieu de livraison du produit ou du service.

8. 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 17 426 433 \$ (23 224 245 \$ au 31 octobre 2009).

Le principal objectif de gestion du capital de la Société est de s'assurer qu'elle dispose de sources de financement suffisantes pour mener ses activités de recherche et de développement et de commercialisation et assurer 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 recherche additionnels ou de la cession d'actifs.

À la suite de la réorganisation de la Société du 15 février 2010, la direction est d'avis qu'elle dispose de sources de financement adéquates pour poursuivre ses activités et surveillera le niveau de son encaisse.