



Rapport trimestriel 3

Période se terminant le 31 juillet 2010

MESSAGE AUX ACTIONNAIRES

Chers actionnaires,

Nous avons le plaisir de vous présenter les résultats du troisième trimestre de l'année financière 2010 de DiagnoCure. Au cours du dernier trimestre, la Société a pris des mesures afin d'optimiser le rendement sur l'investissement dans son laboratoire médical américain et son test Previstage^{MC} GCC pour la stadification du cancer colorectal. Par ailleurs, Gen-Probe, le partenaire commercial de la Société, a annoncé des nouvelles positives relativement aux résultats de son étude pivot visant une approbation par la *Food and Drug Administration* (« FDA ») du test PCA3, le marqueur du cancer de la prostate exclusif de DiagnoCure.

Biomarqueur PCA3 pour le cancer de la prostate

Le 29 juillet 2010, lors de son appel conférence du deuxième trimestre, Gen-Probe a annoncé que la société avait complété l'analyse des résultats de son étude pivot sur le marqueur PCA3 pour le cancer de la prostate visant une approbation de la FDA. Bien que Gen-Probe préfère attendre que le test soit déposé à la FDA avant de publier l'ensemble des résultats lors de congrès médicaux pertinents, la société a mentionné que les résultats étaient à la hauteur de ses attentes, et conformes aux résultats d'autres études présentées et publiées précédemment. La direction de Gen-Probe a confirmé qu'elle se préparait à un dépôt à la FDA au cours du troisième trimestre « avec beaucoup d'enthousiasme et un fort sentiment d'urgence clinique et économique ».

Gen-Probe a également souligné que le modèle beta de sa nouvelle plateforme automatisée PANTHER avait été placé auprès de certains sites européens, et que son développement suivait l'échéancier prévu pour un lancement européen vers la fin de l'année. DiagnoCure est d'avis que cette nouvelle plateforme permettra aux laboratoires de traiter le test PCA3 de façon plus efficiente, et devrait donc avoir une incidence positive sur les ventes du test.

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

Le 3 août, DiagnoCure a annoncé que le Département de la santé de l'état de New York avait octroyé un permis de laboratoire d'analyses médicales à son laboratoire américain, DiagnoCure Oncology Laboratories (« DOL »), situé à West Chester, en Pennsylvanie aux États-Unis. Le laboratoire était déjà accrédité CLIA et CAP. Ce nouveau permis octroie au laboratoire l'autorisation de tester des échantillons commerciaux provenant de l'état de New York pour le test de stadification du cancer colorectal, Previstage^{MC} GCC. L'obtention du permis de l'état de New York témoigne de la réussite d'un programme d'évaluation méticuleux que plusieurs qualifient comme l'un des plus rigoureux des États-Unis. Le programme comprend des inspections sur place, de même que des évaluations de compétence et la qualification du personnel permettant d'assurer la précision et la fiabilité des résultats des essais réalisés par le laboratoire.

Le permis de l'état de New York s'ajoute et complète les permis d'autres états et les certifications obtenues depuis 2008, ce qui signifie que DOL peut maintenant offrir le test Previstage^{MC} GCC dans tous les états américains. Par ailleurs, à ce jour cette année, le nombre de chirurgiens ayant prescrit le test pour la première fois a augmenté de 158 %. Il s'agit d'une percée importante dans l'adoption du test étant donné que les chirurgiens sont responsables de la gestion du stade du cancer du patient et de la décision de référer un patient à un oncologue pour discuter d'un traitement adjuvant. Nous sommes d'avis que cette pénétration du marché,

associée à la mise en œuvre de notre programme de gestion du cancer colorectal, devrait permettre à DiagnoCure Oncology Laboratories de connaître une croissance soutenue.

Également au cours du troisième trimestre, Chantal Miklosi s'est jointe DiagnoCure à titre de Chef de la direction financière. Madame Miklosi compte plus de 15 ans d'expérience dans les activités de financement et d'investissement. Avant de se joindre à DiagnoCure, madame Miklosi était Directeur associé et Chef de la direction financière chez JMP Securities à San Francisco, une banque d'affaires inscrite en bourse offrant des services de financement et de gestion d'actifs, où elle était responsable du service de la comptabilité et des opérations financières. Avant cela, elle avait travaillé comme cadre supérieure des finances pour Orrick, Herrington & Sutcliffe LLP, un cabinet d'avocats national américain. Elle a également été Directeur principal, planification et analyse financière chez Versata. De plus, elle a travaillé à titre de banquier d'affaires au sein des firmes Thomas Weisel Partners, Montgomery Securities et Nesbitt Burns. Elle détient un MBA de l'Université Western Ontario, Ivey School of Business et un Baccalauréat en finance de HEC Montréal.

Plus récemment, à la fin d'août, DiagnoCure a retenu les services des conseillers financiers JMP Securities afin d'accompagner la Société dans le choix de la meilleure option visant la croissance de sa division américaine, DiagnoCure Oncology Laboratories. L'une de ces options pourrait se traduire par des investissements de partenaires et d'investisseurs avec une incidence dilutive uniquement sur la propriété de DiagnoCure dans ses opérations américaines, et ce, sans aucune incidence dilutive sur les autres actifs de la Société, y compris, les droits exclusifs liés au biomarqueur PCA3 pour le cancer de la prostate. JMP Securities a été choisie parmi les meilleures firmes, en raison de ses antécédents et de son expertise spécialisée dans les soins de santé. L'objectif de DiagnoCure est de déterminer la meilleure façon de mettre en œuvre son programme de gestion du cancer colorectal aux États-Unis, et par conséquent de maximiser le rendement sur l'investissement au plan de la valeur à long terme pour les actionnaires.

(Signé)
Yves Fradet
Président et Chef des affaires médicales
(Chef de la direction)

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 31 juillet 2010. 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 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 9 septembre 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 PROGNSA[®] 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 PROGNSA[®] 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 neuf 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 lors du diagnostic initial.

En mai, 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.

Le 3 août 2010, DiagnoCure a annoncé que le Département de la santé de l'état de New York avait octroyé un permis de laboratoire d'analyses médicales à son laboratoire américain, DiagnoCure Oncology Laboratories (« DOL »). Le permis de l'état de New York s'ajoute et complète les permis d'autres états et les certifications obtenues depuis 2008, ce qui signifie que DOL peut maintenant offrir le test Previstage^{MC} GCC dans tous les états américains. À ce jour cette année, le nombre de chirurgiens ayant prescrit le test pour la première fois a augmenté de 158 %. Il s'agit d'une percée importante dans l'adoption du test étant donné que les chirurgiens sont responsables de la gestion du stade du cancer du patient et de la décision de référer un patient à un oncologue pour discuter d'un traitement adjuvant. Nous sommes d'avis que cette pénétration du marché, associée à la mise en œuvre de notre programme de gestion du cancer colorectal, devrait permettre à DiagnoCure Oncology Laboratories de connaître une croissance soutenue.

À la fin d'août 2010, DiagnoCure a retenu les services des conseillers financiers JMP Securities afin d'accompagner la Société dans le choix de la meilleure option visant la croissance de sa division américaine, DiagnoCure Oncology Laboratories. L'une de ces options pourrait se traduire par des investissements de partenaires et d'investisseurs avec une incidence dilutive uniquement sur la propriété de DiagnoCure dans ses opérations américaines, et ce, sans aucune incidence dilutive sur les autres actifs de la Société, y compris, les droits exclusifs liés au biomarqueur PCA3 pour le cancer de la prostate. JMP Securities a été choisie parmi les meilleures firmes, en raison de ses antécédents et de son expertise spécialisée dans les soins de santé. L'objectif de DiagnoCure est de déterminer la meilleure façon de mettre en œuvre son programme de gestion du cancer colorectal aux États-Unis, et par conséquent de maximiser le rendement sur l'investissement au plan de la valeur à long terme pour les actionnaires.

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 d'administration de DiagnoCure.

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.

Au cours du troisième trimestre, Chantal Miklosi s'est jointe DiagnoCure à titre de Chef de la direction financière. Madame Miklosi compte plus de 15 ans d'expérience dans les activités de financement et d'investissement. Avant de se joindre à DiagnoCure, madame Miklosi était Directeur associé et Chef de la direction financière chez JMP Securities à San Francisco, une banque d'affaires inscrite en bourse offrant des services de financement et de gestion d'actifs, où elle était responsable du service de la comptabilité et des opérations financières. Avant cela, elle avait travaillé comme cadre supérieure des finances pour Orrick, Herrington & Sutcliffe LLP, un cabinet d'avocats national américain. Elle a également été Directeur principal, planification et analyse financière chez Versata. De plus, elle a travaillé à titre de banquier d'affaires au sein des firmes Thomas Weisel Partners, Montgomery Securities et Nesbitt Burns. Elle détient un MBA de l'Université Western Ontario, Ivey School of Business et un Baccalauréat en finance de HEC Montréal.

Résultats financiers

Période de trois mois terminée le 31 juillet 2010

Les revenus totaux pour le troisième trimestre de 2010 se sont établis à 355 998 \$ comparativement à 396 468 \$ pour le troisième trimestre de 2009. Les revenus de redevances se sont établis à 174 476 \$ pour le troisième trimestre de 2010 comparativement à 113 687 \$ pour la période correspondante de 2009. Les revenus de redevances de Gen-Probe ont augmenté de 57 280 \$, passant de 105 380 \$ à 162 660 \$ pour le troisième 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 48 %, passant de 106 865 \$ US pour le troisième trimestre de 2009 à 158 076 \$ US pour le troisième trimestre de 2010. Cette augmentation est principalement attribuable aux ventes par Gen-Probe du test PROGENSA[®] PCA3 aux États-Unis et en Europe. De plus, au cours du troisième trimestre, DiagnoCure a enregistré une augmentation des redevances de Scimedix liées au produit ImmunoCyt^{MC} / uCyt+^{MC} passant de 8 307 \$ à 11 816 \$ pour le troisième trimestre de 2010. 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 134 244 \$ pour le troisième trimestre de 2010 comparativement à 145 767 \$ en 2009. Cette diminution de 11 523 \$ est attribuable au seul fait de la variation du taux de change. Également,

au cours du trimestre terminé le 31 juillet 2010, DiagnoCure a été remboursée pour son test Previstage^{MC} GCC pour la stadification du cancer colorectal à hauteur de 8 868 \$ comparativement à 24 782 \$ pour le troisième trimestre de 2009.

Les revenus d'intérêts ont diminué de 73 822 \$, pour s'établir à 38 410 \$ pour le troisième trimestre de 2010 comparativement à 112 232 \$ pour le troisième 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 12 298 \$, passant de 16 551 \$ pour le troisième trimestre de 2009 à 4 253 \$ pour la même période de 2010. 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 2 440 452 \$, passant de 4 442 790 \$ pour le troisième trimestre de 2009 à 2 002 338 \$ pour le troisième trimestre 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 frais de recherche et développement, nets des crédits d'impôt à l'investissement, ont diminué de 647 545 \$, passant de 1 489 089 \$ pour le troisième trimestre de 2009 à 841 544 \$ 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 et à la réorganisation de la Société.
- ▶ Les frais de vente et de développement des affaires ont diminué de 687 595 \$, passant de 941 248 \$ pour le troisième trimestre de 2009 à 253 653 \$ 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 535 286 \$, passant de 947 767 \$ pour le troisième trimestre de 2009 à 412 481 \$ 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 20 661 \$, passant de 141 177 \$ en 2009 à 120 516 \$ 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 diminué de 515 342 \$, passant d'une perte de 479 588 \$ au troisième trimestre de 2009 à un gain de 35 754 \$ pour le trimestre correspondant en 2010. Cette diminution 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 troisième trimestre de 2010 une perte nette de 1 650 593 \$ ou 0,04 \$ l'action comparativement à 4 034 364 \$ ou 0,08 \$ 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 31 juillet (non vérifiés)

	2010 \$	2009 \$	2008 \$
Ventes	8 868	24 782	150 933
Revenus provenant d'un contrat de recherche et de licence	308 720	259 454	64 239
Intérêts	38 410	112 232	270 902
Revenus totaux	355 998	396 468	486 074
Coût des ventes	4 253	16 551	87 541
Marge brute	351 745	379 917	398 533
Frais d'exploitation (avant rémunération à base d'actions et perte (gain) de change)	1 917 576	3 822 025	4 301 576
Perte nette (avant rémunération à base d'actions et perte (gain) de change)	(1 565 831)	(3 442 108)	(3 903 043)
Rémunération à base d'actions	120 516	141 177	316 772
Perte (gain) de change	(35 754)	479 588	(11 841)
Perte nette avant impôts	(1 650 593)	(4 062 873)	(4 207 974)
Impôts futurs	—	28 509	—
Perte nette	(1 650 593)	(4 034 364)	(4 207 974)
Perte nette de base et diluée par action	(0,04)	(0,09)	(0,10)
Moyenne pondérée des actions en circulation	42 976 140	42 849 475	42 792 445

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

Période de neuf mois terminée le 31 juillet 2010

Les revenus totaux pour la période de neuf mois terminée le 31 juillet 2010 se sont établis à 1 062 492 \$ comparativement à 1 263 743 \$ pour la même période de 2009. Pour les neuf premiers mois de 2010, les revenus de redevances se sont élevés à 490 864 \$ comparativement à 433 749 \$ pour la période correspondante de 2009. Les revenus de redevances de Gen-Probe ont augmenté de 87 384 \$ passant de 382 798 \$ à 470 182 \$ pour les neuf 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 308 580 \$ US pour les neuf premiers mois de 2009 à 454 710 \$ US pour la même période de 2010. Cette augmentation est surtout attribuable aux ventes de PROGENSA® PCA3 par Gen-Probe en Europe et aux États-Unis. De plus, au cours des neuf premiers mois de 2010, DiagnoCure a enregistré des redevances de 20 682 \$ provenant de Scimedx liées aux ventes du test ImmunoCyt^{MC} / uCyt+^{MC} comparativement à 50 951 \$ pour les neuf premiers mois de 2009. Les ventes directes du test ImmunoCyt^{MC} / uCyt+^{MC} par DiagnoCure étaient de 44 827 \$ pour les neuf 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 neuf 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 neuf premiers mois de 2010 depuis la dernière vente d'échantillons cliniques à Gen-Probe au troisième 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 neuf premiers mois de 2010, soit 411 707 \$, comparativement à 145 767 \$ pour la même période de 2009. Également, pour la période de neuf mois terminée le 31 juillet 2010,

DiagnoCure a été remboursée pour son test Previstage^{MC} GCC pour la stadification du cancer colorectal à hauteur de 29 377 \$ comparativement à 26 942 \$ pour la même période de 2009.

Les revenus d'intérêts ont diminué de 277 416 \$, passant de 407 959 \$ pour les neuf premiers mois de 2009 à 130 543 \$ 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 27 942 \$, passant de 45 805 \$ pour les neuf premiers mois de 2009 à 17 863 \$ pour les neuf 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 troisième 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 2 682 832 \$, passant de 11 402 975 \$ pour les neuf premiers mois de 2009 à 8 720 143 \$ 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 frais de recherche et développement, nets des crédits d'impôt à l'investissement, ont diminué de 818 534 \$, passant de 4 107 453 \$ pour les neuf premiers mois de 2009 à 3 288 919 \$ 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 et à la réorganisation de la Société annoncée en février 2010.
- ▶ Les frais de vente et de développement des affaires ont diminué de 1 198 335 \$, passant de 2 577 508 \$ pour les neuf premiers mois de 2009 à 1 379 173 \$ 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 825 168 \$, passant de 2 442 798 \$ pour les neuf premiers mois de 2009 à 1 617 630 \$ 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 neuf premiers mois de 2010 se sont élevés à 716 028 \$, comparativement à aucuns frais pour la même période de 2009, 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 155 267 \$, passant de 491 310 \$ pour les premiers neuf mois de 2009 à 336 043 \$ 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 307 836 \$, passant d'une perte de 434 701 \$ pour les neuf premiers mois de 2009 à une perte de 126 865 \$ 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 neuf premiers mois de 2010, DiagnoCure a enregistré une perte nette de 7 675 514 \$ ou 0,18 \$ l'action comparativement à 10 097 256 \$ ou 0,21 \$ l'action pour la même période de 2009. Ces résultats reflètent les activités réalisées au cours de la période 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 8 182 119 \$, une baisse par rapport aux 14 554 889 \$ au 31 octobre 2009. Cette diminution de 6 372 770 \$ s'explique par l'utilisation des liquidités pour financer les activités d'exploitation au cours de la période de neuf mois se terminant le 31 juillet 2010. À la suite de la réorganisation de la Société, la direction est confiante que l'utilisation des liquidités a été réduite de façon considérable, et qu'elle détient les liquidités nécessaires pour financer ses opérations.

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

	2010 \$	2009 \$	2008 \$
Ventes	29 377	127 868	400 721
Revenus provenant d'un contrat de recherche et de licence	902 572	727 916	151 617
Intérêts	130 543	407 959	941 300
Revenus totaux	1 062 492	1 263 743	1 493 638
Coût des ventes	17 863	45 805	244 081
Marge brute	1 044 629	1 217 938	1 249 557
Frais d'exploitation (avant rémunération à base d'actions, perte (gain) de change et frais de restructuration)	7 541 207	10 476 964	10 592 230
Perte nette (avant rémunération à base d'actions, perte (gain) de change et frais de restructuration)	(6 496 578)	(9 259 026)	(9 342 673)
Frais de restructuration	716 028	—	—
Rémunération à base d'actions	336 043	491 310	925 470
Perte (gain) de change	126 865	434 701	(2 486)
Perte nette avant impôts	(7 675 514)	(10 185 037)	(10 265 657)
Impôts futurs	—	87 781	—
Perte nette	(7 675 514)	(10 097 256)	(10 265 657)
Perte nette de base et diluée par action	(0,18)	(0,24)	(0,24)
Moyenne pondérée des actions en circulation	42 966 267	42 815 150	42 096 998

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 18 492 733 \$ au 31 juillet 2010 comparativement à 29 340 753 \$ au 31 juillet 2009. La valeur comptable par action ordinaire était de 0,37 \$ au 31 juillet 2010 comparativement à 0,54 \$ par action ordinaire au 31 octobre 2009.

Bilan (non vérifié)
Aux 31 juillet

	2010 \$	2009 \$	2008 \$
Actif total	18 492 733	29 340 753	36 996 019
Capitaux propres	15 896 356	25 842 928	33 013 201
Nombre d'actions ordinaires en circulation	42 976 140	42 849 475	42 792 475

Situation de trésorerie et sources de financement

Les flux de trésorerie requis pour les activités d'exploitation se sont établis à 1 437 268 \$ pour le troisième trimestre de 2010 comparativement aux 2 582 305 \$ requis pour le troisième trimestre de 2009. Cette diminution de 1 145 037 \$ est principalement liée à la réduction des frais d'exploitation suite à la restructuration annoncée en février 2010. Les activités d'investissement ont requis des liquidités de 902 952 \$ pour le troisième trimestre de 2010 comparativement à 1 177 668 \$ générés pour troisième trimestre de 2009. Au cours du troisième trimestre de 2010, les acquisitions d'immobilisations corporelles et incorporelles se sont élevées à 15 577 \$ comparativement à 57 428 \$ pour la même période de 2009. Les activités de financement, notamment l'émission d'actions privilégiées convertibles liées à l'entente conclue avec Gen-Probe, ont généré un flux de trésorerie de 5 809 026 \$ au troisième trimestre de 2009.

Flux de trésorerie des troisièmes trimestres (non vérifiés)

	2010 \$	2009 \$	2008 \$
Flux de trésorerie reliés aux activités d'exploitation	(1 437 268)	(2 582 305)	(3 097 592)
Flux de trésorerie reliés aux activités d'investissement	(902 952)	1 177 668	4 132 741
Flux de trésorerie reliés aux activités de financement	—	5 805 326	—

Les flux de trésorerie requis pour les d'activités d'exploitation pour les neuf premiers mois de 2010 se sont élevés à 6 488 030 \$ comparativement à 8 593 597 \$ requis pour les neuf premiers mois de 2009. Cette diminution de 2 105 567 \$ est principalement due à la diminution des frais d'exploitation suite de la réorganisation de la Société annoncée en février 2010. Les activités d'investissement ont généré des liquidités de 3 009 721 \$ pour les neuf premiers mois de 2010 comparativement à 8 079 512 \$ pour la même période de 2009. Au cours des neuf premiers mois de 2010, l'acquisition d'immobilisations corporelles et d'actifs incorporels s'est élevée à 65 753 \$ comparativement à 96 712 \$ pour la même période de 2009. Cette diminution est principalement attribuable aux acquisitions d'immobilisations corporelles. Les activités de financement, notamment l'émission d'actions ordinaires associée à l'exercice d'options par des employés au cours des neuf premiers mois de 2010, ont généré un flux de trésorerie de 11 582 \$ comparativement à 5 809 026 \$ pour la même période de 2009 attribuable à l'émission d'actions privilégiées convertibles liées à l'entente conclue avec Gen-Probe.

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 2010, bien que la diminution des taux d'intérêt ait généré moins de revenus d'intérêts pour la Société.

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)

	2010	2009	2008
	\$	\$	\$
Flux de trésorerie reliés aux activités d'exploitation	(6 488 030)	(8 593 597)	(7 983 891)
Flux de trésorerie reliés aux activités d'investissement	3 009 721	8 079 512	11 071 502
Flux de trésorerie reliés aux activités de financement	11 582	5 809 026	154 766

Capital émis et en circulation

Au 9 septembre 2010, la Société avait 42 976 140 actions ordinaires émises et en circulation, 4 900 000 actions privilégiées convertibles, série A et 2 235 541 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 31 juillet 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 31 juillet 2010, approximativement 22,50 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 31 juillet 2010	Montants dépensés pour la période de 9 mois terminée le 31 juillet 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 \$	10,40 millions \$	2,25 millions \$
Acquisition de technologies complémentaires et autres fins générales de la Société	5,33 millions \$	5,60 millions \$	1,00 million \$

Au 31 juillet 2010, le produit net total de cette émission à été utilisé.

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 \$. Au 31 juillet 2010, la totalité 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, pour le développement de produits ainsi qu'à des fins de frais généraux corporatifs.

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 278 101 \$ pour les neuf premiers mois de 2010 comparativement à 338 152 \$ 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	1 332 045 \$	367 779 \$	503 096 \$	491 170 \$

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 123 033 \$.

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 244 746 \$.

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	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 (Chef de la direction) et le Chef de la direction financière 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 (Chef de la direction) et le Chef de la direction financière 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 31 juillet 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 troisième 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 9 septembre 2010

(Signé)

Yves Fradet

Président et Chef des affaires médicales

Chef de la direction

(Signé)

Chantal Miklosi

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 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 31 juillet 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 9^e jour de septembre 2010

États consolidés des résultats et résultat étendu

(Non vérifiés)

Pour les périodes terminées les 31 juillet

	Périodes de trois mois		Périodes de neuf mois	
	2010	2009	2010	2009
	\$	\$	\$	\$
Revenus				
Ventes	8 868	24 782	29 377	127 868
Coût des ventes	(4 253)	(16 551)	(17 863)	(45 805)
	4 615	8 231	11 514	82 063
Revenus provenant d'un contrat de recherche et de licence	308 720	259 454	902 572	727 916
Intérêts	38 410	112 232	130 543	407 959
	351 745	379 917	1 044 629	1 217 938
Frais d'exploitation				
Frais de recherche et développement	896 461	1 583 229	3 567 020	4 445 605
Crédits d'impôt à l'investissement	(54 917)	(94 140)	(278 101)	(338 152)
	841 544	1 489 089	3 288 919	4 107 453
Frais de vente et de développement des affaires	253 653	941 248	1 379 173	2 577 508
Frais d'administration	412 481	947 767	1 617 630	2 442 798
Charges de restructuration (note 4)	—	—	716 028	—
Rémunération à base d'actions	120 516	141 177	336 043	491 310
Amortissement des immobilisations corporelles	106 992	139 876	348 377	436 813
Amortissement des actifs incorporels	298 360	297 663	894 554	892 291
Perte (gain) de change	(35 754)	479 588	126 865	434 701
Frais financiers	4 546	6 382	12 554	20 101
	2 002 338	4 442 790	8 720 143	11 402 975
Perte avant impôts sur les bénéfices	(1 650 593)	(4 062 873)	(7 675 514)	(10 185 037)
Impôts futurs	—	28 509	—	87 781
Perte nette et résultat étendu	(1 650 593)	(4 034 364)	(7 675 514)	(10 097 256)
Perte nette de base et diluée par action	(0,04)	(0,08)	(0,18)	(0,21)
Moyenne pondérée d'actions ordinaires en circulation	42 976 140	42 849 475	42 966 267	42 815 150

Voir les notes afférentes

États consolidés du déficit

(Non vérifiés)

Pour les périodes de neuf mois terminées les 31 juillet

	2010 \$	2009 \$
Déficit au début de la période	(82 250 669)	(69 315 440)
Perte nette	(7 675 514)	(10 097 256)
Frais d'émission d'actions privilégiées	—	(70 174)
Déficit à la fin de la période	(89 926 183)	(79 482 870)

États consolidés des flux de trésorerie

(Non vérifiés)

Pour les périodes terminées les 31 juillet

	Périodes de trois mois		Périodes de neuf mois	
	2010	2009	2010	2009
	\$	\$	\$	\$
ACTIVITÉS D'EXPLOITATION				
Perte nette	(1 650 593)	(4 034 364)	(7 675 514)	(10 097 256)
Rajustement pour :				
Rémunération à base d'actions	120 516	141 177	336 043	491 310
Amortissement	405 352	437 539	1 242 931	1 329 104
Perte (Gain) de change	47 576	—	(169 431)	—
Impôts futurs	—	(28 509)	—	(87 781)
	(1 077 149)	(3 484 157)	(6 265 971)	(8 364 623)
Variation nette des éléments hors caisse du fonds de roulement	(360 119)	901 852	(222 059)	(228 974)
Flux de trésorerie d'exploitation	(1 437 268)	(2 582 305)	(6 488 030)	(8 593 597)
ACTIVITÉS D'INVESTISSEMENT				
Placements à court terme	(887 375)	309 425	2 251 562	2 318 786
Placements à long terme	—	925 671	823 912	5 857 438
Acquisition d'immobilisations corporelles	(875)	(46 194)	(40 567)	(70 647)
Acquisition d'actifs incorporels	(14 702)	(11 234)	(25 186)	(26 065)
Flux de trésorerie liés aux activités d'investissement	(902 952)	1 177 668	3 009 721	8 079 512
ACTIVITÉS DE FINANCEMENT				
Émission d'actions ordinaires (note 5)	—	18 500	11 582	22 200
Émission d'actions privilégiées (note 5)	—	5 857 000	—	5 857 000
Frais d'émission d'actions privilégiées	—	(70 174)	—	(70 174)
Flux de trésorerie de financement	—	5 805 326	11 582	5 809 026
Incidence du taux de change sur la trésorerie et les équivalents de trésorerie	(47 576)	—	169 431	—
Augmentation nette (diminution) de la trésorerie et des équivalents de trésorerie de la période	(2 387 796)	4 400 689	(3 297 296)	5 294 941
Trésorerie et équivalents de trésorerie au début de la période	3 902 617	1 790 679	4 812 117	896 427
Trésorerie et équivalents de trésorerie à la fin de la période	1 514 821	6 191 368	1 514 821	6 191 368

Voir les notes afférentes

Bilans consolidés

	(Non vérifiés) 31 juillet 2010	31 octobre 2009
	\$	\$
ACTIF		
Actif à court terme		
Trésorerie et équivalents de trésorerie	1 514 821	4 812 117
Placements à court terme	6 667 298	8 918 860
Débiteurs	287 445	235 333
Crédits d'impôt à l'investissement à recevoir	636 715	906 170
Charges payées d'avance	206 458	296 690
	9 312 737	15 169 170
Placements à long terme	—	823 912
Immobilisations corporelles	692 066	999 876
Actifs incorporels	8 487 930	9 357 298
	18 492 733	26 350 256
PASSIF ET CAPITAUX PROPRES		
Passif à court terme		
Créditeurs et charges à payer	1 132 607	1 965 316
Produits comptabilisés d'avance	448 841	145 766
Passif d'impôts futurs	1 014 929	1 014 929
Capitaux propres		
Capital social (note 5)		
Actions ordinaires	92 036 202	92 015 103
Actions privilégiées	5 857 000	5 857 000
Surplus d'apport (note 5)	7 929 337	7 602 811
Déficit	(89 926 183)	(82 250 669)
	15 896 356	23 224 245
	18 492 733	26 350 256

Voir les notes afférentes

NOTES AFFÉRENTES AUX ÉTATS FINANCIERS CONSOLIDÉS (Non vérifiés)

Au 31 juillet 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 1 317 719 \$ a été payée en date du 31 juillet 2010.

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 31 juillet 2010 \$
Provision pour locaux loués vacants	118 788	118 788	—	—

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 708 551 \$ a été payé au 31 juillet 2010 et 7 477 \$ demeurent à payer.

	Charges encourues au 31 juillet 2010 \$	Éléments payés au cours de la période \$	Ajustements \$	Solde de clôture au 31 juillet 2010 \$
Provision pour indemnités de fin d'emploi	676 650	669 173	—	7 477
Honoraires légaux et de réaffectation professionnelle	39 378	39 378	—	—
	716 028	708 551	—	7 477

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

	31 juillet 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
	31 juillet 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 privilégiées

	31 juillet 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
	31 juillet 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 a octroyé 550 000 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.

Au cours de la période de trois mois terminée le 31 juillet 2010, la Société a octroyé 50 000 options (7 000 en 2009) à ses employés et directeurs. La juste valeur moyenne pondérée de chaque option attribuée au cours du troisième trimestre de 2010 a été de 0,76 \$ (0,62 \$ en 2009) 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		31 juillet	
	2010	2009	2010	2009	2010	2009
Taux d'intérêt sans risque	—	2,44 %	3,27 %	—	2,94 %	3,05 %
Durée prévue	—	8 ans	8 ans	—	8 ans	8 ans
Volatilité prévue	—	76 %	74 %	—	74 %	76 %
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	336 043
Options d'achat d'actions annulées	(9 517)
Solde au 31 juillet 2010	7 929 337

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 :

	31 juillet 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	1 514 821	—	—	—	1 514 821	1 514 821
Placements à court terme	—	6 667 298	—	—	6 667 298	6 672 529
Débiteurs ⁽¹⁾	—	—	198 268	—	198 268	198 268
Placements à long terme	—	—	—	—	—	—
	1 514 821	6 667 298	198 268	—	8 380 387	8 385 618
Passifs financiers						
Créditeurs ⁽²⁾						
	—	—	—	1 073 488	1 073 488	1 073 488

	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 31 juillet sont les suivants :

	2010 Dollars américains \$	2009 Dollars américains \$
Trésorerie et équivalents de trésorerie	654 683	4 708 050
Débiteurs	158 076	250 399
Créditeurs	(350 013)	(566 579)
Exposition nette	462 746	4 391 870

Selon l'exposition nette susmentionnée aux 31 juillet 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	23 137	(23 137)	219 594	(219 594)

7. INFORMATIONS SECTORIELLES

Les renseignements relatifs aux bénéfices sectoriels pour les exercices terminés les 31 juillet 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	317 588	284 236	308 720	259 454	8 868	24 782
Intérêts créditeurs	38 410	112 232	38 410	111 800	—	432
Perte avant les éléments qui suivent :	278 635	1 960 177	36 161	1 140 030	242 474	820 147
Rémunération à base d'actions	120 516	141 177	120 516	141 177	—	—
Amortissement	405 352	437 539	363 190	397 308	42 162	40 231
Perte sectorielle	804 503	2 538 893	519 867	1 678 515	284 636	860 378
Frais de recherche et de développement, montant net	841 544	1 489 089	295 907	784 683	545 637	704 406
Frais financiers	4 546	6 382	2 772	2 527	1 774	3 855
Perte nette	1 650 593	4 034 364	818 546	2 465 725	832 047	1 568 639

	Périodes de neuf mois					
	Montants consolidés		Biotechnologies		Services de laboratoire	
	2010	2009	2010	2009	2010	2009
	\$	\$	\$	\$	\$	\$
Produits tirés de ventes externes	931 949	855 784	902 572	828 842	29 377	26 942
Intérêts créditeurs	130 543	407 959	130 543	405 558	—	2 401
Perte avant les éléments qui suivent :	2 795 067	4 149 288	1 105 822	1 882 489	1 689 245	2 266 799
Rémunération à base d'actions	336 043	491 310	336 043	491 310	—	—
Amortissement	1 242 931	1 329 104	1 118 805	1 201 600	124 126	127 504
Perte sectorielle	4 374 041	5 969 702	2 560 670	3 575 399	1 813 371	2 394 303
Frais de recherche et de développement, montant net	3 288 919	4 107 453	1 845 341	2 328 612	1 443 578	1 778 841
Frais financiers	12 554	20 101	6 377	8 575	6 177	11 526
Perte nette	7 675 514	10 097 256	4 412 388	5 912 586	3 263 126	4 184 670

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 96 % (91 % en 2009) des produits tirés de ventes externes.

Pour la période des neuf 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 15 896 356 \$ (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.