

RAPPORT INTERMÉDIAIRE 2017

TABLE DES MATIÈRES

I. RAPPORT DE GESTION INTERMÉDIAIRE.....	2
II. ÉTATS FINANCIERS CONDENSÉS INTERMÉDIAIRES CONSOLIDÉS NON AUDITÉS.....	4
1. ÉTAT CONDENSÉ NON AUDITÉ CONSOLIDÉ DE LA SITUATION FINANCIÈRE.....	5
2. ÉTAT CONDENSÉ NON AUDITÉ CONSOLIDÉ DU COMPTE DE RÉSULTAT ET AUTRES RÉSULTATS GLOBAUX.....	6
3. ÉTAT CONDENSÉ NON AUDITÉ CONSOLIDÉ DES FLUX DE TRÉSORERIE ..	7
4. ÉTAT CONDENSÉ NON AUDITÉ CONSOLIDÉ DE L'ÉVOLUTION DES FONDS PROPRES	8
5. NOTES EXPLICATIVES.....	9
6. RAPPORT DU COMMISSAIRE AU CONSEIL D'ADMINISTRATION DE MDXHEALTH SA SUR L'EXAMEN LIMITE DE L'INFORMATION FINANCIÈRE CONSOLIDÉE INTERMÉDIAIRE POUR LA PÉRIODE DE SIX MOIS QUI S'EST ACHEVÉE AU 30 JUIN 2017.....	15
III. INFORMATIONS SUR LA SOCIÉTÉ	16

Le présent rapport intermédiaire contient des déclarations prévisionnelles et des estimations relatives aux performances futures prévues de MDxHealth et du marché sur lequel elle intervient. Ces déclarations et estimations se basent sur différentes suppositions et appréciations de risques connus et inconnus, d'incertitudes et d'autres facteurs considérés comme raisonnables mais pouvant s'avérer incorrects. Les événements réels sont difficiles à prévoir. Ils peuvent dépendre de facteurs échappant au contrôle de MDxHealth et peuvent s'avérer substantiellement différents. MDxHealth décline expressément toute obligation de mise à jour des déclarations prévisionnelles du présent rapport intermédiaire et ce, pour refléter tout changement par rapport à ses attentes et aux événements, conditions ou circonstances sur lesquels un tel rapport est basé, sauf obligation légale ou réglementaire.

I. RAPPORT DE GESTION INTERMÉDIAIRE

Faits marquants

Informations financières clés non-auditées au 30 juin 2017

Montants pour les six mois

<i>Milliers USD</i>	30 juin 2017	30 juin 2016
Chiffre d'affaires total	24.260	12.945
Total des dépenses opérationnelles	18.709	15.985
EBITDA Bénéfice/(Perte)	1.433	-6.699
Bénéfice opérationnel (EBIT)	552	-7.528
Bénéfices nets/(Pertes)	538	-7.618
Revenu par action, base (\$)	0,01	-0,17
Nombre d'actions en circulation	49.949.408	45.269.633
Trésorerie et équivalents de trésorerie	30.509	20.114

Recettes/produits

Le chiffre d'affaires total pour les six premiers mois, clôturés au 30 juin 2017, a augmenté de 87 % pour atteindre 24,3 millions de \$ par rapport aux 12,9 millions l'année précédente. Le chiffre d'affaires comprend la vente des brevets de la Société liés au cancer colorectal à Exact Sciences. Chiffre d'affaires exclu de Exact Sciences sur les deux périodes, le chiffre d'affaires total a augmenté d'environ 10 % pour atteindre 12 millions de \$ au cours du premier semestre 2017. ConfirmMDx représente 93 % du chiffre d'affaires au cours du premier semestre 2017 par rapport contre 98 % sur le premier semestre 2016. Les volumes de test de SelectMDx ont décuplé d'année en année et représentent 35 % des volumes totaux tandis que la participation au chiffre d'affaires dans ce stade initial d'adoption de la part des payeurs aux États-Unis représente 5 %. Le chiffre d'affaires comptabilisés provenant des ventes de ConfirmMDx et de SelectMDx représentait près de 50 % de la facturation brute totale, niveau comparable à 2016. La légère augmentation du taux de comptabilisation du chiffre d'affaires de ConfirmMDx a été compensée par le taux inférieur applicable aux volumes de tests en forte croissance de SelectMDx.

La marge brute sur les produits et services est restée stable par rapport à l'année antérieure à près de 60 % avec une progression pour ConfirmMDx compensée par les marges inférieures sur SelectMDx vu les niveaux initiaux inférieurs de comptabilisation du chiffre d'affaires.

Les dépenses opérationnelles pour les six premiers mois, clôturés le 30 juin 2017, s'élevaient à 18,7 millions de \$, soit une croissance de 2,7 millions de \$ par rapport au premier semestre 2016. L'augmentation provient en partie de l'accroissement accéléré de l'effectif de vente aux États-Unis pour répondre aux opportunités croissantes du marché pour son portefeuille solide de tests de dépistage moléculaire en urologie. L'impact pour la totalité des 6 mois d'investissements faits au cours de 2016 se reflète également dans l'augmentation avec le déploiement des opérations européennes y compris le personnel commercial et laborantin.

Le bénéfice opérationnel et l'EBITDA ont augmenté de 8,1 millions de \$ pour atteindre 0,6 millions de \$ et 1,4 millions de \$ respectivement, attribuable en grande partie au rachat des brevets par Exact Sciences.

Trésorerie

La trésorerie et les équivalents de trésorerie représentaient 30,5 millions de \$ au 30 juin 2017, par rapport aux 30,8 millions de \$ au 31 décembre 2016. Le produit brut de la vente de brevets à Exact Sciences de 15 millions de \$ a été compensé par une consommation de la trésorerie d'exploitation de

13,4 millions de \$, le paiement extraordinaire des royalties et de milestones de 0,7 millions de \$ ainsi que les investissements dans les actifs corporels et incorporels de 2,7 millions de \$. Les recouvrements de ConfirmMDx et SelectMDx se sont élevés à 10,8 millions de \$, 32 % de plus que l'année précédente.

Justification d'une utilisation prolongée des règles comptable sur la base de la continuité des activités

Malgré les pertes cumulées, le Conseil a décidé de continuer à appliquer les règles comptables sur la base de la continuité des activités. Cette décision est justifiée par (i) le succès de la technologie de la Société dans diverses applications relatives au cancer et les publications scientifiques, (ii) l'intérêt continu pour la technologie de la Société, (iii) la croissance continue du secteur dans le domaine des diagnostics moléculaires et de la médecine personnalisée et (iv) le fait que des fonds suffisants soient disponibles pour soutenir le développement futur des produits de la Société sur une période de 12 mois à venir en fonction du business plan actuel. Au vu de la situation, le conseil d'administration estime que les fonds sont suffisants pour financer les projets actuels de la Société au moins jusqu'à la date de l'assemblée générale annuelle des actionnaires prévue en mai 2018.

Principaux risques liés aux activités commerciales

Les principaux risques liés aux activités commerciales de MDxHealth ont été décrits dans le rapport annuel 2016 accessible sur Internet sur www.mdxhealth.com/investors/financials.htm.

Déclaration de personnes responsables

Le conseil d'administration de MDxHealth SA, représenté par tous ses membres, déclare qu'à sa connaissance, les états financiers du présent rapport intermédiaire, rédigés conformément aux normes applicables aux états financiers, fournissent une image fidèle des fonds propres, de la situation financière et des résultats de la société, et ses sociétés consolidées. Le conseil d'administration de MDxHealth SA, représenté par tous ses membres, déclare également que le présent rapport intermédiaire fournit une image fidèle des informations qui doivent y apparaître. Les états financiers intermédiaires consolidés ont été rédigés conformément à la norme comptable international IAS 34 (Information financière intermédiaire) adoptée par l'Union européenne.

**II. ÉTATS FINANCIERS CONDENSÉS INTERMÉDIAIRES CONSOLIDÉS NON
AUDITÉS**

MDxHealth SA

Pour les six mois au 30 juin 2017

1. ÉTAT CONDENSÉ NON AUDITÉ CONSOLIDÉ DE LA SITUATION FINANCIÈRE

En milliers de USD

	Note	au 30 juin 2017	au 31 décembre 2016
ACTIF			
Goodwill		1.145	1.145
Immobilisations incorporelles	4	14.555	12.829
Immobilisations corporelles		2.343	2.259
Actifs immobilisés		18.043	16.233
Inventaire		1.388	1.479
Créances commerciales	5	15.791	18.498
Charges à reporter et autres actifs circulants		930	640
Trésorerie et équivalents de trésorerie	5	30.509	30.871
Actifs circulants		48.618	51.488
Total de l'actif		66.661	67.721
FONDS PROPRES ET PASSIF			
Capital social		45.946	45.853
Prime d'émission		101.239	101.105
Résultats accumulés non distribués (perte)		(98.800)	(85.626)
Résultat de l'exercice		538	(13.174)
Rémunération sous forme d'actions		5.634	5.269
Ecart de conversion		613	(686)
Total des fonds propres		55.170	52.741
Passif d'impôts différés		673	729
Dettes à long terme	5	661	1.550
Prêts et emprunts		233	108
Passif à long terme		1.567	2.387
Prêts et emprunts		307	430
Dettes commerciales	5	6.595	7.546
Autres dettes	5	2.139	3.535
Dettes à court terme	5/7	883	1.082
Passif à court terme		9.924	12.593
Total du passif		66.661	67.721

2. ÉTAT CONDENSÉ NON AUDITÉ CONSOLIDÉ DU COMPTE DE RÉSULTAT ET AUTRES RÉSULTATS GLOBAUX

En milliers de USD (sauf montants par action)

	Note	Période de six mois clôturée au	
		30 juin 2017	30 juin 2016
Activités poursuivies			
Vente de produits et de services	3	12.004	10.938
Recettes sur les brevets	3	7.000	0
Redevances	3	5.256	1.930
Subventions publiques		0	77
Chiffre d'affaires		24.260	12.945
Coût des biens et services vendus		4.999	4.488
Marge brute		19.261	8.457
Frais de recherche et développement		832	1.057
Frais généraux, administratifs et de vente		17.903	15.121
Autres recettes d'exploitation		26	193
Autres frais d'exploitation		0	0
Total des charges d'exploitation		18.709	15.985
Bénéfices/(pertes) d'exploitation (EBIT)		552	(7.528)
Recettes financières		16	3
Dépenses financières		86	149
Bénéfices/(pertes) avant impôt		482	(7.674)
Impôts sur le résultat		(56)	(56)
Bénéfices/(pertes) de la période pour les activités poursuivies		538	(7.618)
Bénéfices/(pertes) de la période¹		538	(7.618)
Autres recettes globales			
Éléments à reclasser en résultat :			
Différences de change liées à la conversion de devises		1.299	224
Total recettes globales pour la période (nette d'impôts)¹		1.837	(7.394)
Bénéfice par action, base en USD		0,01	(0,17)
Bénéfices par action après effet de dilution en USD		0,01	(0,17)
Actions utilisées dans le calcul des montants par action - base (nombre d'actions en circulation)		49.949.408	45.269.633

¹ Tous les montants sont attribuables aux titulaires des actions de MDxHealth SA. Il n'y a pas d'intérêt minoritaire

3. ÉTAT CONDENSÉ NON AUDITÉ CONSOLIDÉ DES FLUX DE TRÉSORERIE

En milliers de USD

	Jan.-Juin 2017	Jan.-Juin 2016
FLUX DE TRÉSORERIE DES ACTIVITÉS D'EXPLOITATION		
Bénéfice d'exploitation/(pertes)	552	(7.528)
Amortissements et dépréciations sur actifs corporels et incorporels	881	829
Rémunération sous forme d'actions	365	353
Intérêts payés	(10)	(8)
Impôts sur le revenu	0	0
Variation des stocks	91	153
(Augmentation)/diminution des créances ⁽¹⁾	2.417	(3.068)
Augmentation/(diminution) des dettes ⁽²⁾	(2.266)	(455)
Total des retraitements	1.478	(2.196)
Trésorerie nette fournie par/(utilisée pour) les activités d'exploitation	2.030	(9.724)
FLUX DE TRÉSORERIE DES ACTIVITÉS D'INVESTISSEMENT		
Intérêts perçus	4	0
Autres bénéfices financiers/(pertes)	(126)	(138)
Acquisition d'immobilisations corporelles	(451)	(344)
Acquisition d'immobilisations incorporelles	(2.231)	(1.613)
Trésorerie nette fournie par/(utilisée pour) les activités d'investissement	(2.804)	(2.095)
FLUX DE TRÉSORERIE DES ACTIVITÉS DE FINANCEMENT		
Produits de crédit	296	36
Paiements relatifs aux provisions à long terme	(1.105)	0
Paiements sur prêts et emprunts	(297)	(218)
Produits de l'émission d'actions (nets des coûts d'émission)	227	220
Trésorerie nette fournie par/(utilisée pour) les activités de financement	(879)	38
Augmentation nette/(baisse) de la trésorerie et équivalents	(1.653)	(11.781)
Trésorerie et équivalents au début de l'exercice	30.871	31.680
Effet de la variation des taux de change	1.291	215
Trésorerie et équivalents de trésorerie à la fin de l'exercice	30.509	20.114

(1) = subsides à recevoir (>1an) + subsides à recevoir (<1 an) + créances commerciales + charges à reporter et autres actifs circulants

(2) = subsides à reporter (>1an) + dettes commerciales + autres passifs à court terme

5. NOTES EXPLICATIVES

Pratiques comptables

1. Base préparatoire

Les états financiers consolidés intermédiaires ont été rédigés conformément à la norme comptable internationale IAS 34 (Information financière intermédiaire) telle qu'adoptée par l'Union européenne.

Ces états financiers consolidés intermédiaires ne comprennent pas toutes les informations requises dans des états financiers annuels complets et doivent être lus en association avec les états financiers consolidés de la Société au et pour l'exercice clôturé le 31 décembre 2016. La devise fonctionnelle et celle du rapport de la Société est le dollar américain.

Pour la rédaction des états financiers consolidés intermédiaires la direction doit réaliser des estimations et poser des hypothèses ayant un impact sur les montants rapportés des actifs, passifs et la présentation des actifs et des passifs éventuels à la date des états financiers condensés consolidés intermédiaires, ainsi que des montants déclarés des produits et des charges au cours de la période couverte par le rapport. À l'avenir, si ces estimations et hypothèses, s'appuyant sur les meilleures estimations et le meilleur jugement de la direction, s'écartent des circonstances réelles, les estimations et hypothèses initiales seront modifiées et les effets des modifications seront reflétés sur la période au cours de laquelle ont lieu les changements.

Nonobstant les pertes encourues au cours de l'existence de la Société, la Société a clôturé la période du rapport avec 30 509 milliers \$ en trésorerie et équivalents de trésorerie. Malgré des bénéfices enregistrés au cours des six premiers mois de 2017, la société prévoit d'autres pertes au cours des 6 derniers mois de l'exercice financier 2017. Sur la base de la disponibilité actuelle de la trésorerie, le conseil d'administration estime toutefois que les programmes de recherche à venir et les activités de la Société peuvent être poursuivies pendant au moins un an. Par conséquent, les comptes ont été rédigés sur la base de la continuité des activités.

2. Principales politiques comptables

La Société applique les normes internationales d'information financière (IFRS) adoptées par l'Union européenne. Les mêmes politiques comptables, la même présentation et les mêmes méthodes de calcul comptables ont été suivies pour les présents états financiers condensés ainsi que la préparation des états financiers du Groupe pour l'exercice clôturé le 31 décembre 2016, exception faite de l'incidence de l'adoption des normes et interprétation décrites ci-dessous.

Nouvelles normes, interprétations et amendements adoptés par le Groupe

Au cours de l'exercice financier actuel, le Groupe a adopté toutes les normes et interprétations, nouvelles ou révisées, émises par l'International Accounting Standards Board (IASB) et l'International Financial Reporting Interpretations Committee (IFRIC) de l'IASB, applicables à ses activités et en vigueur pour l'exercice financier débutant au 1^{er} janvier 2017. Le Groupe n'a pas appliqué les nouvelles exigences IFRS qui ne sont pas encore en vigueur au 30 juin 2017.

Normes et interprétation émises mais pas encore en vigueur sur la période actuelle

Le Groupe a choisi de ne pas adopter de manière anticipée les normes, interprétation et amendements suivants, émis mais pas encore approuvés par l'Union européenne au 30 juin 2017.

- Les améliorations annuelles des IFRS cycle 2014-2016
- IFRS 2 Paiements fondé sur des actions – amendements relatifs à la clarification de la classification et mesures des paiements fondé sur des actions
- IFRS 9 Instruments financiers - Présentation et mesure des actifs financiers

- IFRS 15 Produits provenant de contrats avec les clients
- IFRS 15 Produits provenant de contrats avec les clients - Précisions
- IFRS 16 Contrats de locations
- IAS 7 Etat des flux de trésorerie – Amendements résultat de la réflexion globale sur la présentation des états financiers (« Disclosure Initiative »)

Aucune des autres nouvelles normes, interprétations et amendements, applicables pour les périodes débutant au 1er juillet 2017 et n'ayant pas été adoptés de manière précoce, ne devraient avoir d'effet matériel sur les états financiers futurs du Groupe, sauf pour l'application des normes IFRS 15 et IFRS 16 qui ont été traités dans les états financiers consolidés de la Société au 31 décembre 2016.

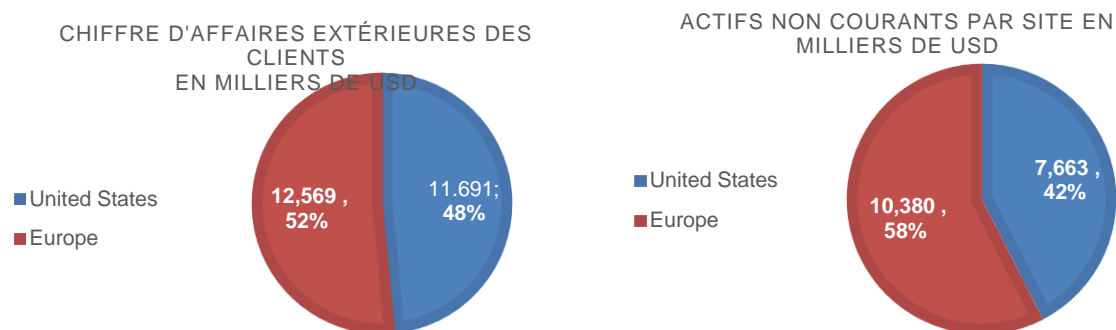
La rédaction des états financiers condensés intermédiaires conformément à IAS 34 exige l'utilisation de certaines estimations comptables critiques. Elle exige également que la direction de la Société émette un jugement pour l'application des politiques comptables de la Société.

Aucun changement ne s'est produit dans les domaines où un jugement et des hypothèses significatifs ont été réalisés.

3. Informations sectorielles

La Société distingue différents segments d'exploitation géographiques puisqu'à ce jour le chiffre d'affaires des services d'analyses effectuées en laboratoire clinique, ou des licences qu'elle accorde pour l'utilisation de la plateforme méthylation de l'ADN et des biomarqueurs brevetés de la Société aussi bien aux États-Unis qu'en Europe.

Le chiffre d'affaires extérieurs totaux géographiques des clients et les actifs non courants géographiques sont illustrés sur le graphique suivant.



La Société a comptabilisé un chiffre d'affaires net s'élevant à 12,1 millions de \$ pour la vente des brevets MDxHealth sur le cancer colorectal à Exact Sciences. La transaction comprenait un montant forfaitaire unique de 15,0 millions de \$ pour acquérir la propriété des droits de brevet (7 millions de \$) et l'utilisation continue d'un biomarqueur (8 millions de \$) y compris 2,9 millions de \$ en redevances déjà comptabilisées en 2016 mais non payées au 31 décembre 2016. La transaction n'a aucun effet sur les états financiers à venir.

4. Capitalisation des frais de développement internes

Généralement, la Société estime que les risques réglementaires et cliniques inhérents au développement de ses produits lui interdisent de porter les frais de développement à l'actif de son bilan. Les coûts de développement des futurs produits peuvent être capitalisés comme actifs incorporels. En fonction du jugement de la direction, une base technologique et économique peut être mise en place et un projet a atteint sa faisabilité, une acceptation clinique et l'étape de commercialisation qui suit pour permettre une éventuelle génération de recettes. Les coûts doivent également être identifiables pour répondre aux exigences de capitalisation. En plus des coûts de développement du produit en lien avec l'amélioration de la capacité, qualité, et les coûts des réactifs, l'étude des coûts des installations cliniques, les études économiques sur la santé, les études de l'impact des décisions et l'efficacité comparée sont toutes obligatoires dans le cadre du programme MolDx pour qualifier l'utilisation clinique et les contrats de remboursement auprès des gouvernements et les organismes payeurs tiers. Ces études font partie du développement du produit. Sans ces études, la Société ne dispose pas d'un produit viable et le produit est étiqueté pour la recherche et le développement uniquement.

Au cours de 2016, la Société a capitalisé les coûts de développement générés en interne en lien avec l'amélioration des essais de ConfirmMDx concernant le cancer de la prostate mais également pour le développement et l'amélioration de SelectMDx et AssureMDx pour un montant de 5.322 milliers de \$.

Au cours de 2017, la Société a fortement progressé en matière d'amélioration des essais de ConfirmMDx concernant le cancer de la prostate ainsi que le développement et l'amélioration de SelectMDx et AssureMDx et estime que ces dépenses peuvent être capitalisées. De plus d'important coûts ont été capitalisés pour l'implémentation d'un nouveau système d'exploitation. Au total, 2.232 milliers de \$ sont capitalisés en actifs incorporels.

5. Instruments financiers et juste valeur

La valeur comptable et la juste valeur des instruments financiers au 30 juin 2017 et 31 décembre 2016 peuvent être présentées comme suit :

Actifs financiers	30 juin 2017	31 décembre 2016	Hiérarchie
Créances commerciales	15.791	18.498	
Trésorerie et équivalents de trésorerie	30.509	30.871	
Total actifs financiers	46.300	49.369	
Passifs financiers			
Passifs financiers à leur juste valeur :			
Éventuels, fournisseurs	1.544	2.632	Niveau 3
Sous-total passifs financiers à leur juste valeur	1.544	2.632	
Passifs financiers amortis :			
Prêts et emprunts	540	538	
Dettes commerciales	6.595	7.546	
Autres dettes	2.139	3.535	
Sous-total passifs financiers au coût amorti	9.274	11.619	
Total passifs financiers	10.818	14.251	

La valeur comptable des instruments financiers a été déterminée sur la base des méthodes et hypothèses suivantes :

- La valeur comptable de la trésorerie et équivalents de trésorerie, les créances commerciales, les dettes commerciales et les autres dettes se rapprochent à de leur juste valeur en raison de leur caractère à court terme ;

- Les prêts et locations sont évalués sur la base de leurs taux intérêts et leur date d'échéance. Leur juste valeur s'approche de leur valeur comptable.
- La juste valeur des dettes éventuelles s'appuie sur le résultat évalué du prix d'achat conditionnel et des paiements éventuels découlant des obligations contractuelles. Cela est initialement comptabilisé dans le prix d'achat et appliqué à la juste valeur avec les changements enregistrés dans le compte de résultat. La Société utilise un taux de remise de 9,30 %. Si la trésorerie prévue est inférieure ou supérieure de 10 %, la juste valeur reste identique car cela n'a pas d'impact sur les échéances de paiement.

Hiérarchie de la juste valeur

La Société utilise la hiérarchie suivante pour déterminer et présenter la juste valeur des instruments financiers par technique de l'évaluation :

- Niveau 1 : prix cotés sur des marchés actifs pour des actifs et passifs identiques ;
- Niveau 2 : autres techniques pour lesquelles toutes les entrées qui ont un effet significatif sur la juste valeur enregistrée sont observables, directement ou indirectement et
- Niveau 3 : techniques qui utilisent des entrées qui ont un effet significatif sur la juste valeur enregistrée qui ne s'appuient pas sur des données observables du marché.

Aucun actif financier ou passif financier n'a été reclassé entre les catégories d'évaluation pendant la période.

6. Changement de composition

Au cours des six premiers mois de 2017 la structure du Groupe n'a pas changé par rapport à la situation fin 2016.

7. Contrepartie conditionnelle

La Société a signé un accord de vente et achat le 18 septembre 2015 pour acquérir toutes les actions et tous les droits de votes de NovioGendix, une société constituée aux Pays-Bas.

Conformément aux conditions du contrat, la Société s'est engagée à payer jusqu'à 3,3 millions de \$ si certains objectifs sont atteints, payables en six paiements échelonnés. Au cours de la première partie de 2017, la Société a versé 1,1 million de \$.

La contrepartie conditionnelle est évalué à chaque date de clôture et la variation de la juste valeur ne s'applique qu'à la valeur temporelle de l'argent, et toutes les autres hypothèses restent inchangées par rapport au 31 décembre 2016. Ce passif éventuel a été évalué à une juste valeur de 1,5 millions de \$ fin juin 2017 dont 833 mille \$ sont inclus dans les passifs à court terme et 661 mille \$ sont inclus dans les passifs à long terme.

8. Transactions avec les parties liées

Les transactions entre MDxHealth SA, MDxHealth BV et MDxHealth Inc., qui sont des parties liées, ont été éliminées de la consolidation et ne figurent pas dans cette note. Les services intergroupe entre toutes les entités du groupe MDxHealth concernent les services administratifs et de R&D réalisés par les filiales au nom de la société mère et les services administratifs réalisés par la société mère pour les filiales.

Outre la rémunération, les warrants et les bonus, il n'existe aucune autre transaction que celles accordées au personnel clé et déjà mentionnées dans les états financiers 2016. Pour la première moitié de 2017, la rémunération totale des cadres clés et des directeurs est de 0,9 million de \$ et ils ont reçus un total de 460.000 warrants.

Aucune autre transaction entre parties liées n'a été réalisée.

9. Plans de warrants

Au cours de la première moitié de 2017, la Société a accordé gratuitement 664.000 warrants aux employés, consultants et administrateurs de la Société et de ses filiales. Chaque warrant autorise son titulaire à souscrire un action ordinaire de la Société au prix de souscription défini par le conseil d'administration dans les limites décidées au moment de leur émission.

La juste valeur de chaque warrant est évaluée à la date de l'attribution en utilisant la méthodologie de Black-Scholes avec les hypothèses suivantes :

- Le rendement du dividende est évalué en référence au paiement historique des dividendes du Groupe. Cela est actuellement évalué à zéro car aucun dividende n'a été versé depuis la création..
- La volatilité attendue a été déterminée en utilisant la volatilité moyenne des actions au cours des deux dernières années précédente à la date de l'attribution.
- Les taux intérêt sans risque s'appuient sur le taux intérêt applicable aux obligations d'État belges sur 10 ans à la date de l'attribution

Les entrées types des warrants au cours de la période s'achevant au 30 juin 2017 comprenaient :

Date d'attribution	1-1-2017	1-3-2017	1-4-2017	11-4-2017	1-6-2017	20-6-2017	27-6-2017
Prix exercice	4,56	5,26	5,41	5,35	5,01	4,97	4,98
Date d'expiration	31-3-2024	31-3-2024	31-3-2024	31-3-2024	31-3-2024	31-3-2027	31-3-2027
Prix de l'action à la date de l'attribution	4,87	5,45	5,30	5,28	4,92	5,03	4,93
Volatilité du prix prévue	54 %	53 %	52 %	52 %	52 %	52 %	51 %
Taux d'intérêt sans risque	0,73 %	0,68 %	0,81 %	0,75 %	0,59 %	0,59 %	0,66 %

La juste valeur des bons de souscription attribués est évaluée à 365 milliers de \$ conformément aux hypothèses sous-jacentes du modèle.

10. Événements d'après clôture

Le 3 juillet, MDxHealth a annoncé que les résultats d'une étude indépendante concernant l'urologie identifiait un manque de connaissances sur les tests du biomarqueur de nouvelle génération pour le cancer de la prostate. Les résultats de l'étude ont été présentés le 28 juin lors du cinquième congrès international sur le cancer de la prostate à Lisbonne au Portugal.

En juillet, MDxHealth a annoncé le lancement commercial de son test de dépistage du cancer de la vessie AssureMDx(TM) aux États-Unis, en tant que test développé en laboratoire (laboratory developed test, LDT). Les tests seront effectués dans les laboratoires ultramodernes de l'entreprise, certifiés CAP et CLIA, situés à Irvine, en Californie. AssureMDx est un test urinaire non invasif, combinant des biomarqueurs de méthylation et de mutation afin d'évaluer le risque de cancer de la vessie chez les patients présentant une hématurie. AssureMDx a été reconnu comme améliorant la norme de soins, car il contribue à écarter le risque de cancer de la vessie avec une valeur prédictive négative (VPN) de 99.2 %. Cette VPN élevée a amené des chercheurs participant à une étude à rapporter que le test pourrait potentiellement éviter à 77 % des patients présentant une hématurie de subir une cystoscopie. De plus, les 93 % de sensibilité et les 85 % de spécificité du test peuvent aider les médecins à identifier les patients présentant un risque élevé de cancer de la vessie, susceptibles de bénéficier d'une cystoscopie.

La Société a également annoncé le 10 juillet avoir signé un accord commercial avec IPS Genomix concernant la distribution de son Select MDx®, méthode de dépistage du cancer de la prostate, au Moyen-Orient. Avec leurs équipes d'experts présents au Liban, en Egypte, aux Emirats arabes unis,

en Arabie saoudite, à Oman, Bahreïn, au Qatar ainsi qu'en Jordanie, IPS Genomix est idéalement positionné afin d'atteindre le million d'hommes évalués dans la région ayant un antigène prostatique spécifique élevé, et qui seraient de potentiels candidats à SelectMDx. D'après l'accord, IPS Genomix prendra en charge à la fois la distribution et le remboursement de SelectMDx au Moyen-Orient, tandis que MDxHealth effectuera le service de dépistage au sein de son laboratoire de diagnostic clinique dernier cri, et certifié ISO, situé à Nimègue aux Pays-Bas. Chaque service de dépistage effectué sera remboursé à MDxHealth par IPS Genomix.

Le 31 juillet, la Société a annoncé que le laboratoire médical MVZ Dr. Stein & Kollegen a signé un accord pour devenir le premier laboratoire allemand à offrir SelectMDx pour le dépistage du cancer de la prostate. Conformément aux conditions du contrat, le laboratoire médical MVZ Dr. Stein & Kollegen à Mönchengladbach en Allemagne, l'un des laboratoires du Limbach Gruppe SE, réalisera le service de tests SelectMDx. Pour offrir ce service par leur réseau, le laboratoire achètera la version marqué CE des dispositifs de dépistage in vitro de SelectMDx auprès de MDxHealth.

La Société a annoncé le 8 août la signature d'un accord de services médicaux avec Southern California Permanente Medical Group pour évaluer les performances de ConfirmMDx® pour le dépistage du cancer de la prostate ; Southern California Permanente Medical Group* est une organisation gérée par des scientifiques qui répond aux besoins de 4,4 millions de membres de Kaiser Permanente Southern California.

Le 7 août, MDxHealth a annoncé la nomination de Paul Marr comme vice-président exécutif des ventes pour l'Amérique du Nord en association avec le développement de sa force de vente aux États-Unis avec 50 représentants. L'augmentation de la force de vente à 50 représentants vise à répondre aux opportunités croissantes du marché de la Société pour son portefeuille solide de tests de dépistage moléculaire en urologie, y compris son produit phare ConfirmMDx®, son nouveau test par biopsie liquide SelectMDx(TM) et son test de dépistage du cancer de la vessie à biopsie liquide récemment lancé, AssureMDx(TM).

Le 10 août, MDxHealth a annoncé que les résultats de l'étude publiée dans The Prostate validaient également ConfirmMDx® pour le dépistage du cancer de la prostate et indiquaient que le test peut offrir aux urologues un aperçu plus approfondi du risque du patient de souffrir d'un cancer agressif de la prostate.

6. RAPPORT DU COMMISSAIRE AU CONSEIL D'ADMINISTRATION DE MDXHEALTH SA SUR L'EXAMEN LIMITE DE L'INFORMATION FINANCIÈRE CONSOLIDÉE INTERMÉDIAIRE POUR LA PÉRIODE DE SIX MOIS QUI S'EST ACHEVÉE AU 30 JUIN 2017

Introduction

Nous avons procédé à l'examen limité de l'information financière consolidée intermédiaire ci-jointe de MDxHealth SA au 30 juin 2017 et les états consolidés intermédiaire du résultat global, du flux de trésorerie et de la variation des capitaux propres qui y sont liés sur la période de six mois révolue ainsi que les notes explicatives. Le conseil d'administration est chargé de la rédaction et la présentation de ces informations financières consolidées intermédiaire conformément à la norme IAS 34 « Information financière intermédiaire », telle qu'adoptée par l'Union européenne. Nous sommes chargés de rédiger des conclusions applicables à ces informations financières consolidées intermédiaire sur la base de notre examen limité.

Etendue de notre examen limité

Nous avons réalisé notre examen limité conformément à la norme internationale d'examen limité 2410 « Examen limité d'informations financières intermédiaires effectué par l'auditeur indépendant de l'Entité ». Un examen limité des informations financières intermédiaires consiste en des demandes d'informations, principalement aux personnes chargées de la finance et de la comptabilité et à appliquer des procédures analytiques et d'autres procédures d'examen limité. L'étendue d'un examen limité est bien moins approfondie qu'un audit réalisé conformément aux normes internationales d'audit et, en conséquence, ne nous permet pas d'obtenir l'assurance que nous avons relevé tous les faits significatifs qui auraient pu être identifiées lors d'un audit. Par conséquent, nous ne formulons pas une opinion d'audit.

Conclusion

Sur la base de notre examen limité, nous n'avons pas relevé d'éléments qui porteraient à croire que les informations financières consolidées intermédiaire ci-jointes ne sont pas établies, dans tous ses aspects significatifs, conformément à la norme IAS 34 « Information financière intermédiaire » telle qu'adoptée par l'Union européenne.

Zaventem, 30 août 2017

BDO Bedrijfsrevisoren Burg. Ven. CBVA / BDO Réviseurs d'Entreprises Soc. Civ. SCRL
Auditeur légal
représenté par Gert Claes

III. INFORMATIONS SUR LA SOCIÉTÉ

Siège social

MDxHealth SA a la forme légale d'une société à responsabilité limitée (société anonyme - SA / naamloze vennootschap - NV) organisée et existant conformément aux lois belges. Le siège social de la société se trouve à CAP Business Center, Rue d'Abhooz 31, B-4040 Herstal, Belgique.

La société est enregistrée au registre des personnes morales - RPM / rechtspersonenregister – RPR) sous le numéro RPM/RPR 0479.292.440 (Liège).

Liste

Euronext Brussels et Euronext Amsterdam : MDXH

Calendrier financier

2 novembre 2017 – Deuxième version commerciale (3e trimestre 2017)

Exercice financier

L'exercice financier commence le 1^{er} janvier et se termine le 31 décembre.

Auditeur légal

BDO Bedrijfsrevisoren / Réviseurs d'entreprises CVBA/SCRL
Da Vincilaan 9
1935 Zaventem
Belgique

Accès au rapport intermédiaire

Le présent document est à la disposition du public gratuitement, sur demande :

MDxHealth SA - Investor Relations

CAP Business Center - Rue d'Abhooz, 31 – 4040 Herstal - Belgique

Tél. : +32 4 364 20 70

E-mail : ir@mdxhealth.com

À titre informatif, une version électronique du rapport intermédiaire 2016 est accessible sur le site Web de MDxHealth sur www.mdxhealth.com/investors/financials