

RAPPORT INTERMÉDIAIRE 2011

TABLE DES MATIÈRES

I.	RAPPORT INTERMÉDIAIRE DE GESTION	2
II.	ÉTAT CONSOLIDÉ ABREGÉ NON AUDITÉ DE LA SITUATION FINANCIÈRE	6
III.	ÉTAT CONSOLIDÉ ABREGÉ NON AUDITÉ DU RÉSULTAT GLOBAL	7
IV.	TABLEAU CONSOLIDÉ ABREGÉ NON AUDITÉ DES FLUX DE TRÉSORERIE	8
V.	ÉTAT CONSOLIDÉ ABREGÉ NON AUDITÉ DES VARIATIONS DES CAPITAUX PROPRES	9
VI.	NOTES EXPLICATIVES	10
VII.	RAPPORT DU COMMISSAIRE À LA SUITE D'UN EXAMEN LIMITÉ...	12
VIII.	INFORMATION D'ENTREPRISE	13

Ce rapport intermédiaire contient des déclarations prévisionnelles et des estimations relatives aux performances futures prévues de MDxHealth et du marché sur lequel elle intervient. Lesdites déclarations et estimations se basent sur différentes suppositions et appréciations de risques connus et inconnus, d'incertitudes et d'autres facteurs, qui semblaient raisonnables lorsqu'elles ont été réalisées, mais dont l'exactitude ne peut être garantie. Les événements réels sont difficiles à prévoir. Ils peuvent dépendre de facteurs hors du contrôle de MDxHealth et s'avérer être substantiellement différents. MDxHealth décline expressément toute obligation de mise à jour des déclarations prévisionnelles de ce rapport intermédiaire et ce, dans le but de refléter tout changement par rapport à ses attentes et aux événements, conditions ou circonstances sur lesquels un tel rapport est basé, à moins que cette obligation ne soit requise par la loi ou un règlement.

I. RAPPORT INTERMÉDIAIRE DE GESTION

Principaux événements du 1^{er} semestre 2011

- Commerciaux
 - o Nouveau partenariat portant sur des diagnostics compagnons, constitué avec la société Pfizer
 - o Extension du partenariat sur des diagnostics compagnons constitué avec la société Merck KGaA
 - o Publication de données cliniques concluantes auprès de l'ASCO (*American Society of Clinical Oncology*) au sujet du test MGMT du cancer du cerveau
 - o Publication de données cliniques concluantes sur le test ConfirmMDx de la prostate
 - o Publication par nos partenaires détenteurs de licences Exact Sciences et Predictive BioSciences des progrès réalisés avec la technologie MDxHealth
- Financiers
 - o Augmentation de 19 % des recettes commerciales
 - o Amélioration de 24 % du flux de trésorerie d'exploitation par rapport au 1^{er} semestre 2010
 - o Amélioration de 24 % du résultat net de la période par rapport au 1^{er} semestre 2010
 - o Augmentation des fonds propres de 8,2 millions € via un placement privé
 - o Obtention d'un subside de 0,77 million € pour un projet sur le cancer de la vessie
- Corporate
 - o Nouveau conseil consultatif scientifique
 - o Entrée de M. Rudi Marien au conseil d'administration
- Opérationnels
 - o Demande de certification CLIA pour le laboratoire commercial européen de la société
 - o Location d'un espace destiné à un laboratoire commercial de pointe à Irvine en Californie
 - o Recrutement de l'équipe initiale du laboratoire commercial basé aux États-Unis

« Nous avons poursuivi avec succès nos préparatifs en vue de la commercialisation de nos services aux États-Unis en 2012, tout en améliorant nos résultats financiers et opérationnels », a déclaré le docteur Jan Groen, CEO de MDxHealth. « Nous avons progressé dans le développement de nos tests propriétaires destinés au cancer de la prostate, de la vessie et du poumon et sur nos tests de diagnostics compagnons en collaboration avec d'importants partenaires du secteur pharmaceutique. Nous sommes en voie de lancer, durant la première moitié de l'année 2012, notre premier test pour le cancer de la prostate par l'intermédiaire de notre propre laboratoire commercial certifié CLIA aux États-Unis. »

Accords stratégiques/commerciaux

- **Diagnostics compagnons pour Pfizer**

MDxHealth, Pfizer Inc. et ses partenaires universitaires ont signé en janvier 2011 un accord de collaboration en vue de poursuivre l'identification et le développement d'un biomarqueur permettant de prédire la réaction à un candidat-médicament anticancéreux inhibiteur de PARP (PF-01367338). Les partenaires estiment que l'identification d'un biomarqueur prédictif performant pourrait aboutir au développement d'un diagnostic compagnon permettant d'orienter les décisions à prendre pour le traitement du cancer de l'ovaire ou du sein. En juin 2011, Pfizer a transféré son programme sur les inhibiteurs de PARP à Clovis Oncology, Inc. Clovis à l'intention d'orienter ses programmes de développement sur des catégories spécifiques de population atteintes du cancer et développera simultanément des outils de diagnostic permettant d'appliquer un composé en développement à la population la plus à même d'en bénéficier.

- **Diagnostic compagnon pour Merck KGaA (Merck Serono)**
MDxHealth et Merck ont prolongé leur collaboration concernant l'utilisation du test de diagnostic compagnon breveté par MDxHealth (MGMT) avec Cilengitide, le médicament de Merck destiné au cancer du cerveau, actuellement en phase d'essai clinique III. Les deux sociétés travaillent actuellement avec la FDA américaine pour inclure le test MGMT dans les indications d'un éventuel médicament pour le cancer du cerveau.
- **Diagnostic compagnon MGMT pour le traitement du cancer du cerveau**
À l'ASCO, des données publiées par le RTOG au sujet du test MGMT de la société (PredictMDx for Brain™) montrent que ce dernier avait permis d'identifier avec succès les patients diagnostiqués récemment avec un glioblastome qui présentaient la probabilité de survie la plus importante et la plus grande période sans progression de la maladie après un traitement avec le témozolomide de Merck/MSD (Schering-Plough).
- **Test ClinicalDx du cancer de la prostate**
Une nouvelle étude a permis à MDxHealth de démontrer que son test du cancer de la prostate était capable de détecter avec précision un cancer dans les glandes de la prostate qui ne pouvait autrement pas être détecté au moyen d'une histopathologie traditionnelle. Les résultats de méthylation rapportés agissent en tant que biomarqueurs à « effet de champ de cancérisation » pour détecter les cancers de la prostate non constatés en raison d'erreurs d'échantillonnage lors des biopsies.
- **Les partenaires de licence annoncent des progrès**
Exact Sciences Corporation a annoncé des progrès dans l'utilisation de la technologie MDxHealth pour le développement d'un test de dépistage du cancer colorectal dans les selles. Predictive Biosciences a publié des données cliniques très prometteuses dans l'utilisation de la technologie MDxHealth pour le développement d'un test urinaire de détection du cancer de la vessie. Ces deux partenaires sont tenus de verser des redevances et des honoraires périodiques pour les éventuels produits utilisant la technologie MDxHealth.

Changements au sein de la société

- En avril 2011, la société a réalisé auprès de divers investisseurs institutionnels européens un placement privé qui lui a permis de lever un montant brut de 8,2 millions €. À la suite de cette augmentation de capital, M. Rudi Marien est devenu le deuxième actionnaire de MDxHealth par ordre d'importance avec une part de 9,3 % de la société.
- En juin 2011, M. Rudi Marien (de Biovest bvba et Gengest bvba) est entré au conseil d'administration de MDxHealth, en remplacement de M. Denis Biju-Duval représentant d'ING Bank.
- La société a nommé un nouveau conseil consultatif scientifique chargé plus spécialement des applications cliniques et du cancer de la prostate.

Point sur les activités d'exploitation

- Après avoir obtenu la certification ISO pour son laboratoire européen en 2010, la société a entamé une procédure d'homologation CLIA pour ses laboratoires commerciaux (Irvine, Californie et Liège, Belgique).
- La société a loué un espace destiné à un laboratoire commercial de pointe à Irvine en Californie et a procédé au recrutement du personnel initial du laboratoire commercial basé aux États-Unis.

Perspectives pour la deuxième moitié de 2011

Pour l'ensemble de l'exercice 2011, MDxHealth table sur les évolutions suivantes :

- Le chiffre d'affaires devrait rester stable par rapport à 2010. Une augmentation est attendue en 2012 une fois que la société aura lancé son test de la prostate par l'intermédiaire de son laboratoire américain homologué CLIA.
- Les charges d'exploitation totales devraient demeurer semblables à celles de l'exercice 2010, tandis que les charges du 2^e semestre 2011 devraient être supérieures à celles du 1^{er} semestre 2011 à mesure que la société augmente ses dépenses pour la constitution de son laboratoire CLIA américain en vue du lancement des activités commerciales en 2012. Outre les frais d'installation du laboratoire CLIA, la société devra également faire face aux coûts représentés par le recrutement de techniciens de laboratoire et de représentants commerciaux aux États-Unis durant le 2^e semestre 2011.
- Le résultat net devrait s'établir à des niveaux comparables à ceux de 2010.

Le second semestre 2011 sera consacré à la poursuite des partenariats prometteurs que la société a établis avec de grandes compagnies pharmaceutiques dans le domaine des diagnostics compagnons et à la mise en place de son laboratoire CLIA américain en vue de démarrer les ventes directes de son test de la prostate en 2012.

Événements significatifs intervenus après la clôture

A dater du 24 août 2011, Hilde Windels BVBA, représentée par Mme Hilde Windels, a démissionné du conseil d'administration afin d'éviter un conflit d'intérêt après sa récente nomination comme directeur financier de Biocartis NV. La société remercie Mme Windels pour sa contribution exceptionnelle à la société ainsi qu'à son conseil d'administration. Le conseil a nommé, avec effet immédiat, Mme Ruth Devenyns en tant qu'administrateur indépendant en remplacement de Hilde Windels BVBA. Mme Devenyns (1964), de nationalité belge, est actuellement directeur des investissements au sein de KBC Private Equity. Elle a rejoint le département KBC Bank Economic Research en 1986, où elle s'est occupée de plusieurs secteurs, y compris l'industrie chimique et pharmaceutique. En 1992, elle s'installe au département Corporate Finance. En 1995, elle est invitée à mettre sur pied l'équipe KBC Securities' equity research où elle s'est progressivement spécialisée dans la biotechnologie. Elle a participé activement à un certain nombre d'IPOs et de placements privés. Mme Devenyns détient une maîtrise en économie appliquée de l'Université de Gand. Mme Ruth Devenyns présidera également le comité d'audit de MDxHealth.

Opérations entre parties liées

Au cours des six premiers mois de l'exercice 2011, ING Bank Belgium, actionnaire important de la société et membre du conseil d'administration à l'époque, a fait partie d'un consortium de banques ayant conseillé la société lors de son placement privé effectué au mois d'avril 2011. Aucun changement susceptible d'avoir un effet substantiel sur les états financiers des six premiers mois de l'année 2011 n'est survenu en ce qui concerne les opérations entre parties liées déclarées dans les états financiers annuels de l'exercice 2011.

Principaux risques liés aux activités économiques

Les principaux risques liés aux activités économiques de MDxHealth ont été décrits dans le document d'inscription 2010 disponible à l'adresse Internet : www.mdxhealth.com/investors/financials.htm. Ces risques n'ont matériellement pas changé depuis.

Déclaration des personnes responsables

Le conseil d'administration de MDxHealth SA, représenté par tous ses membres, déclare qu'à sa connaissance, les états financiers de ce rapport intermédiaire, réalisés selon les normes applicables aux états financiers, donnent un avis vrai et juste des capitaux propres, de la position financière et des résultats de la société et de ses filiales consolidées. Le Conseil d'administration de MDxHealth, représenté par tous ses membres, déclare en outre que ce rapport intermédiaire donne un avis vrai et juste sur l'information qu'il est censé contenir. Le rapport intermédiaire de gestion consolidé et condensé a été préparé selon la norme de comptabilité internationale (IAS) 34 (information financière intermédiaire) adoptée par l'Union européenne.

II. ÉTAT CONSOLIDÉ ABRÉGÉ NON AUDITÉ DE LA SITUATION FINANCIÈRE Au 30 juin 2011 par rapport au 31 décembre 2010

En milliers d'EUR

Suivant les normes IFRS

	Au 30 juin 2011	Au 31 déc. 2010
ACTIF		
Immobilisations incorporelles	42	47
Immobilisations corporelles	434	579
Subsides à recevoir (> 1 an)	64	483
Actifs immobilisés	540	1 109
Subsides à recevoir (< 1 an)	844	771
Créances commerciales	1 112	1 058
Charges à reporter et autres actifs circulants	730	888
Trésorerie et équivalents de trésorerie	14 646	10 593
Actifs circulants	17 332	13 310
Total de l'actif	17 872	14 419
PASSIF		
Capital social	14 008	10 518
Prime d'émission	14 700	10 882
Résultats accumulés non distribués	-12 825	-4 572
Résultat de l'exercice	-3 813	-8 253
Rémunération sous forme d'actions	2 310	2 151
Écarts de conversion	-5	-3
Capitaux attribuables aux actionnaires	14 375	10 723
Total des capitaux propres	14 375	10 723
Subsides à reporter (> 1 an)	64	483
Avance sur redevances	130	141
Dettes de location-financement	2	2
Passif à long terme	196	626
Dettes de location-financement à plus d'un an échéant dans l'année	0	2
Dettes commerciales	1 932	1 556
Subsides à reporter (< 1 an)	560	786
Autres dettes à court terme	809	726
Passif à court terme	3 301	3 070
Total du passif	17 872	14 419

III. ÉTAT CONSOLIDÉ ABRÉGÉ NON AUDITÉ DU RÉSULTAT GLOBAL Pour la période de six mois clôturée au 30 juin 2011 et 2010

En milliers d'EUR (à l'exception des montants par action)

Suivant les normes IFRS

Activités poursuivies	Période de six mois clôturée au	
	30 juin 2011	30 juin 2010
Ventes de produits et de services	819	688
Subsides	588	570
Chiffre d'affaires	1 407	1 258
Coût des ventes et des prestations	139	121
Marge brute	1 268	1 137
Frais de recherche et développement	2 935	4 396
Frais généraux, administratifs et de vente	2 256	1 988
Autres produits d'exploitation	72	115
Autres charges d'exploitation	0	40
Total des charges d'exploitation	5 119	6 309
Résultat d'exploitation (EBIT)	-3 851	-5 172
Produits financiers	92	238
Charges financières	54	62
Résultat avant impôt	-3 813	-4 996
Impôt sur le résultat	0	0
Résultat de la période avant impôt pour les activités poursuivies	-3 813	-4 996
Résultat de la période pour les activités abandonnées	0	0
Résultat de la période pour les activités poursuivies¹	-3 813	-4 996
Autres produits		
Différences de change dues à la conversion des opérations à l'étranger	-2	-17
Gain (perte) avant impôts sur les actifs financiers à vendre	0	0
Position effective des gains (pertes) sur les couvertures de flux de trésorerie	0	0
Gain (perte) net(te) sur les couvertures d'investissements nets des opérations à l'étranger	0	0
Impôt sur le résultat des autres composantes du compte de résultat	0	0
Autre résultat global pour la période (après impôts)	-2	-17
Résultat total global pour la période (après impôts)¹	-3 815	-5 013
Résultat net par action – base & diluée	-0,20	-0,38
Actions utilisées dans le calcul du montant par action – base (nombre d'actions restantes)	18 622 327	13 185 614

¹: tous les montants sont attribuables aux actionnaires de MDxHealth SA. Il n'y a pas d'intérêt minoritaire

IV. TABLEAU CONSOLIDÉ ABRÉGÉ NON AUDITÉ DES FLUX DE TRÉSORERIE Pour la période de six mois clôturée au 30 juin 2011 et 2010

En milliers d'EUR

Suivant les normes IFRS

	Période de six mois clôturée au	
	30 juin 2011	30 juin 2010
FLUX DE TRÉSORERIE LIÉS AUX ACTIVITÉS D'EXPLOITATION		
Résultat d'exploitation	-3 851	-5 172
Amortissements et dépréciations sur actifs corporels et incorporels	166	108
Rémunération sous forme d'actions	159	93
Intérêts payés	-7	-3
(Augmentation)/diminution des créances (1)	496	1 901
Augmentation/(diminution) des dettes (2)	-199	-1 211
Total des retraitements	615	888
Flux de trésorerie nets liés aux activités d'exploitation	-3 236	-4 284
FLUX DE TRÉSORERIE LIÉS AUX ACTIVITÉS D'INVESTISSEMENT		
Intérêts perçus	31	52
Profit (perte) sur cessions d'actifs immobilisés	0	72
Autre résultat financier	-32	-8
Ventes (acquisitions) d'immobilisations financières	0	635
Acquisitions d'immobilisations incorporelles	-6	-13
Acquisitions d'immobilisations corporelles	-10	-21
Flux de trésorerie nets liés aux activités d'investissement	-17	717
FLUX DE TRÉSORERIE LIÉS AUX ACTIVITÉS DE FINANCEMENT		
Produits de l'émission d'actions (net des frais d'émission)	7 308	0
Flux de trésorerie nets liés aux activités de financement	7 308	0
Augmentation/(diminution) nette de trésorerie et des équivalents de trésorerie	4 055	-3 567
Trésorerie et équivalents de trésorerie à l'ouverture de l'exercice	10 593	18 032
Effets de la variation des taux de change	-2	-28
Trésorerie et équivalents de trésorerie à la clôture	14 646	14 437

(1) = subsides à recevoir (> 1 an) + 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

V. ÉTAT CONSOLIDÉ ABRÉGÉ NON AUDITÉ DES VARIATIONS DES CAPITAUX PROPRES

*En milliers d'EUR (à l'exception des montants par action)
Suivant les normes IFRS*

	Nombre d'actions	Capital social	Prime d'émission	Bénéfices non distribués	Rémunération sous forme d'actions	Écarts de conversion	Total des capitaux propres
Solde au 31 décembre 2009	13 185 614	51 089	10 882	-45 143	1 981	-9	18 800
Résultat net de la période				-4 996			-4 996
Charges et profits directement alloués aux actions						-17	-17
Total du résultat global				-4 996		-17	-5 013
Réduction du capital social		-40 571		40 571			0
Rémunération sous forme d'actions					93		93
Solde au 30 juin 2010	13 185 614	10 518	10 882	-9 568	2 074	-26	13 880
	Nombre d'actions	Capital social	Prime d'émission	Bénéfices non distribués	Rémunération sous forme d'actions	Écarts de conversion	Total des capitaux propres
Solde au 31 décembre 2010	13 185 614	10 518	10 882	-12 825	2 151	-3	10 723
Résultat net de la période				-3 813			-3 813
Charges et profits directement alloués aux actions						-2	-2
Total du résultat global				-3 813		-2	-3 815
Augmentation du capital	5 436 713	4 337	3 818				8 155
Coûts d'OPS déduits		-847					-847
Rémunération sous forme d'actions					159		159
Bilan au 30 juin 2011	18 622 327	14 008	14 700	-16 638	2 310	-5	14 375

VI. NOTES EXPLICATIVES

Pratiques comptables

1. Base de la préparation

Le rapport intermédiaire de gestion consolidé et condensé a été préparé selon la norme de comptabilité internationale (IAS) 34 (des informations financières intérimaires) adoptée par l'Union européenne.

Ce rapport intermédiaire n'inclut pas toute l'information exigée pour les relevés des comptes financiers annuels et devrait être lu conjointement avec les relevés des comptes financiers consolidés de la compagnie arrêtés au 31 décembre 2010.

La préparation du rapport intermédiaire de gestion consolidé et condensé exige de la direction de procéder à des évaluations et des prévisions qui affectent les montants repris à l'actif et au passif à la date du rapport intermédiaire consolidé et condensé ainsi qu'aux montants des dépenses et profits durant la période reportée. Si à l'avenir, de telles évaluations et prévisions, basées sur les meilleures évaluations et jugements de la direction, s'écartaient des prévisions actuelles, les évaluations et prévisions originales seraient modifiées et les effets des révisions seraient reflétés dans la période où les circonstances changent.

Nonobstant les pertes supportées par l'entreprise durant son existence, la société a clôturé chaque exercice, jusqu'à présent, en ayant une trésorerie positive. La société s'attend à continuer à enregistrer des pertes au cours de son exercice 2011. Sur la base de la trésorerie actuelle disponible, le Conseil d'administration estime cependant que les programmes futurs de recherche ainsi que les activités de l'entreprise peuvent être poursuivis pendant plus d'une année. Par conséquent, les comptes ont été établis sur la base de la continuité de l'exploitation (« going concern »).

Là où nécessaire, les comparatifs ont été reclassifiés afin de faciliter la comparaison de l'information présentée actuellement de celle présentée antérieurement. Les états financiers consolidés sont présentés en euros et toutes les valeurs sont arrondies au millier le plus proche sauf exception renseignée.

2. Pratiques comptables significatives

Les mêmes pratiques comptables, de présentation et de méthodes de calcul ont été suivies dans ces comptes financiers condensés que dans la préparation des comptes financiers du groupe pendant l'année clôturée le 31 décembre 2010, excepté l'impact de l'adoption des normes et des interprétations décrites ci-dessous.

Normes et interprétations entrées en vigueur pour la première fois lors de cet exercice financier

Les nouvelles normes et amendements sont rendus obligatoires pour l'année financière commençant le 1er janvier 2011 et ont été adoptées le cas échéant :

- La norme IAS 24 "Information relative", en vigueur pour les exercices commençant à partir du 1^{er} janvier 2011
- La norme IFRS 1 "Première adoption des normes internationales d'information financière" s'applique aux exercices commençant à partir du 1er juillet 2010
- La norme IAS 32 "Instruments financiers", applicable aux exercices commençant à partir du 1^{er} février 2010
- La norme IFRIC 14 "Limitation de l'actif au titre des obligations de financement minimum et leur interaction » applicable aux exercices commençant à partir du 1^{er} janvier 2011
- La norme IFRIC 19 « Extinction de passifs financiers avec des instruments de capitaux propres », en vigueur pour les exercices commençant à partir du 1^{er} juillet 2010
- Les normes IFRS 1, IFRS 3, IFRS 7, IAS 1, IAS 27, IAS 34, IFRIC 13 : modifications résultant de mai 2010 – améliorations annuelles IFRS.

Adoption anticipée des normes et interprétations

Il n'y a pas eu d'adoption anticipée de normes ni d'interprétation publiée mais non obligatoire pour la première fois concernant l'exercice débutant le 1er janvier 2011 et non approuvée par l'Union européenne.

3. Résultat de la période

Produits

Les revenus commerciaux du 1er semestre 2011 ont augmenté de 19% grâce à la progression du chiffre d'affaire lié aux prestations de services pour l'industrie pharmaceutique dans le cadre du développement de tests compagnons de diagnostic. La croissance totale des revenus se chiffre à 12%. La progression la moins forte des revenus concerne les revenus de subsides et s'explique par le fait que la société se focalise d'avantage sur le développement commercial de ses produits au détriment de ses activités de recherche et développement à un stade précoce.

Charges et rentabilité

Les dépenses totales de recherche et de développement au 1er semestre 2011 se sont établies à 2,9 millions EUR, contre 4,4 millions EUR au premier semestre 2010. Cette baisse de 33% provient d'une réduction des dépenses R&D à la fois internes et externes, incluant la fermeture du laboratoire néerlandais en août 2010. Dans le cadre de ses efforts d'optimisation débutés à la fin de l'année 2009, l'entreprise a dépensé moins pour des projets de recherche fondamentale avec des parties tierces en consolidant par ailleurs ses propres structures de R&D.

Les frais de vente, administratifs et autres frais généraux sont passés de 2,0 millions EUR au premier semestre 2010 à 2,3 millions EUR pour la même période en 2011. Cette augmentation s'explique par les récents recrutements aux Etats-Unis en vue de la commercialisation des tests de laboratoire CLIA dès le 1^{er} semestre 2012.

La baisse des dépenses de R&D dans le courant du 1^{er} semestre 2011 conduit à une diminution du total des charges opérationnelles de 19% par rapport à la même période en 2010.

Situation de trésorerie

La trésorerie et les équivalents de trésorerie de MDxHealth s'élevaient à 14,6 millions EUR au 30 juin 2011. La trésorerie nette générée durant les 6 premiers mois de 2011 s'élève à 4,1 millions EUR comparée à l'utilisation nette de trésorerie de 3,6 millions EUR pour la même période de 2010. L'amélioration du flux de trésorerie est le résultat d'efforts, lancés à la fin de l'année 2009, destinés à réduire l'utilisation de la trésorerie couplée à la levée de fonds supplémentaires à travers un placement privé réalisé en avril 2011 pour un montant total brut de 8,2 millions EUR.

Transactions effectuées au 1er semestre 2011

Le 18 février 2011, l'Assemblée générale extraordinaire des actionnaires a approuvé la modification et le renouvellement du capital autorisé de la société.

Le 5 avril 2011, MDxHealth a clôturé le placement privé auprès d'investisseurs institutionnels européens par l'émission de nouvelles actions pour 8,2 millions EUR.

Le 27 mai 2011, la société a émis 225.000 warrants au bénéfice de certains employés et consultants de la société.

Le 21 juin 2011, l'Assemblée générale extraordinaire des actionnaires a approuvé certains articles des statuts coordonnés afin d'être en conformité avec la nouvelle réglementation belge et européenne relative aux sociétés cotées qui prend effet au 31 décembre 2011.

VII. RAPPORT DU COMMISSAIRE À LA SUITE D'UN EXAMEN LIMITÉ

« Nous avons procédé à l'examen limité de l'information financière consolidée intérimaire résumée ci-jointe, comprenant l'état consolidé de situation financière de MDxHealth S.A. et de ses filiales au 30 juin 2011, l'état consolidé des variations de capitaux propres et le tableau consolidé des flux de trésorerie y relatifs pour la période de six mois close à cette date, ainsi que les notes explicatives résumées. L'établissement et la présentation de cette information financière consolidée intérimaire résumée conformément à la norme IAS 34, telle qu'adoptée par l'Union européenne, relèvent de la responsabilité du Conseil d'administration. Notre responsabilité consiste à émettre une conclusion sur cette information financière consolidée intérimaire résumée sur la base de notre examen limité.

Nous avons effectué notre examen limité conformément à la recommandation de l'Institut des Réviseurs d'Entreprises relative à la mise en œuvre d'un examen limité. Il a donc consisté principalement en l'analyse, la comparaison et la discussion de l'information financière consolidée intérimaire résumée et a, dès lors, été moins étendu qu'une révision qui aurait eu pour but le contrôle plénier de l'information.

Notre examen n'a pas révélé d'éléments qui impliqueraient des corrections significatives de l'information financière consolidée intérimaire résumée ci-jointe pour que celle-ci soit établie, à tous égards importants, conformément à la norme IAS 34, telle qu'adoptée par l'Union européenne ».

Le Commissaire
BDO Réviseurs d'Entreprises Soc. Civ. SCRL
Représentée par Bert Kegels

Zaventem
le 24 août 2011

VIII. INFORMATION D'ENTREPRISE**Siège social**

MDxHealth SA a la forme légale d'une société à responsabilité limitée (société anonyme – SA/naamloze vennootschap – NV) existante et régie selon les lois en vigueur en Belgique. Le siège social de la compagnie est situé dans la Tour 5 GIGA, Avenue de l'Hôpital, 11 à B-4000 Liège, Belgique.

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

Listings

Euronext Bruxelles et Euronext Amsterdam : MDXH

Calendrier financier

17 novembre 2011 – mise à jour des résultats T3 2011

15 mars 2011 – résultats annuels complets 2011

Exercice comptable

L'exercice comptable commence le 1^{er} janvier pour se terminer le 31 décembre.

Auditeur

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

Disponibilité du rapport intermédiaire

Ce document est à la disposition du public, gratuitement et sur demande :

MDxHealth SA – Relations avec les Investisseurs

Tour 5 GIGA, Avenue de l'Hôpital 11, B-4000 Liège, Belgique

Tel: +32 4 364 20 70

E-mail: ir@mdxhealth.com

À titre d'information, une version électronique du rapport intermédiaire 2010 est disponible sur le site de MDxHealth à l'adresse : <http://www.mdxhealth.com/investors/documents>