

LA PRESSE AFFAIRES

DÉPISTAGE DE LA RÉTINOPATHIE

La FDA dit oui à Diagnos

HUGO FONTAINE

La PME Diagnos, de Brossard, a obtenu l'approbation des autorités américaines pour commercialiser sa plateforme de télémédecine CARA aux États-Unis. Après l'annonce officielle de l'entreprise, le titre (ADK) a bondi de 12,3 % dans

les deux dernières heures de transactions au TSX Croissance, pour clôturer à 32 cents.

« Cette approbation est probablement ce qu'il y a de plus important pour nous, affirme le président de Diagnos, André Larente. On a des nouvelles affaires qui vont se matérialiser à cause de ça. »

CARA, pour Computer Assisted Retinal Analysis, est une application pour faciliter le dépistage de la rétinopathie, une maladie oculaire associée au diabète. Il s'agit d'un système de médecine à distance dans lequel Diagnos reçoit par l'internet et analyse une photographie de la rétine d'un

patient situé n'importe où dans le monde.

Diagnos avait des ententes avec des partenaires du Canada, du Mexique et de la Chine, entre autres, pour l'utilisation de CARA. Aux États-Unis, par contre, elle ne pouvait pas vendre son produit avant d'avoir l'approbation de la Food and Drug Administration (FDA), qui est finalement venue vendre en fin de journée.

« Maintenant, on peut faire du marketing et vendre aux États-Unis, explique André Larente. Et tous les autres pays dans le monde voient la FDA comme étant l'organisation

de choix pour les décisions médicales. Ça va nous aider à concrétiser les propositions que nous avons sur la table. Les 60 prochains jours seront rock'n'roll! »

Dans les derniers mois, l'analyste Ranjit Narayanan, de la firme Union Securities, avait affirmé qu'une approbation de la FDA serait un important catalyseur pour Diagnos. Il y a 25,8 millions de diabétiques aux États-Unis.

Diagnos est également active dans le secteur minier avec son système CARDS, qui permet de faciliter la détection de cibles de forage.