



BioAlliance Pharma annonce l'entrée en phase I de Fentanyl Lauriad[®] et le dépôt d'une demande d'autorisation d'essai clinique de phase II pour Clonidine Lauriad[®]

Paris, le 12 octobre, 2009 – BioAlliance Pharma SA (Euronext Paris – BIO), société dédiée au traitement du cancer et du SIDA et aux soins de support, annonce aujourd'hui avoir reçu l'accord de l'agence française du médicament (AFSSaPS) pour son premier essai clinique de phase I de Fentanyl Lauriad[®].

Cet essai clinique, qui évaluera les paramètres pharmacocinétiques de Fentanyl Lauriad[®] chez des sujets volontaires sains, devrait se terminer avant fin 2009.

Fentanyl Lauriad[®] capitalise sur la technologie mucoadhésive validée par le Loramyc[®], médicament déjà sur le marché, et par l'essai clinique de phase III positif concernant l'acyclovir Lauriad[®]. Ce nouveau produit à libération prolongée est destiné au traitement de la douleur chronique chez les patients cancéreux.

Clonidine Lauriad[®], quatrième produit utilisant la même technologie innovante, est développé dans le traitement de la mucite orale. Une demande d'autorisation d'essai clinique de phase II a été déposée auprès de l'AFSSaPS. Le recrutement du premier patient est prévu début 2010.

« *BioAlliance confirme son accélération dans le développement de produits destinés aux soins de support en cancérologie comme le traitement de la douleur chronique et de la mucite, complications fréquentes des cancers et de leurs traitements* », ajoute Dominique Costantini, Président du Directoire de BioAlliance Pharma.

A propos de BioAlliance Pharma

Partenaire privilégié des spécialistes hospitaliers, BioAlliance Pharma est une société qui développe et commercialise des produits innovants en France notamment dans les infections opportunistes, le cancer, le SIDA et les complications de la chimiothérapie. Nos approches ciblées, dans les domaines où les besoins médicaux sont insuffisamment satisfaits, contribuent à lutter contre les résistances médicamenteuses et à améliorer la santé et la qualité de vie des patients. BioAlliance Pharma a pour ambition de devenir un acteur de référence dans ces domaines en faisant le lien entre innovation et besoin des patients.

Pour plus d'informations, visitez le site de BioAlliance Pharma à <http://www.bioalliancepharma.com/>

Avertissement

Le présent communiqué contient de manière implicite ou expresse certaines déclarations prospectives relatives à BioAlliance Pharma SA et à son activité. Ces déclarations dépendent de certains risques connus ou non, d'incertitudes, ainsi que d'autres facteurs, qui pourraient conduire à ce que les résultats réels, les conditions financières, les performances ou réalisations de BioAlliance Pharma SA diffèrent significativement des résultats, conditions financières, performances ou réalisations exprimés ou sous-entendus dans ces déclarations prospectives. BioAlliance émet ce communiqué à la présente date et ne s'engage pas à mettre à jour les déclarations prospectives qui y sont contenues, que ce soit par suite de nouvelles informations, événements futurs ou autres.

Pour une description des risques et incertitudes de nature à entraîner une différence entre les résultats réels, les conditions financières, les performances ou les réalisations de BioAlliance Pharma SA et ceux contenus dans les déclarations prospectives, veuillez vous référer à la section « Facteurs de Risque » du Document de Référence 2008 déposé auprès de l'Autorité des Marchés Financiers, l'AMF, le 7 avril 2009, qui est disponible sur les sites Internet de l'AMF <http://www.amf-france.org> et de la Société <http://www.bioalliancepharma.com>.

BioAlliance Pharma SA

Dominique Costantini, President and CEO
Tel.: +33 1 45 58 76 01
dominique.costantini@bioalliancepharma.com
Nicolas Fellmann, CFO
Tel.: +33 1 45 58 71 00
nicolas.fellmann@bioalliancepharma.com

ALIZE RP

Caroline Carmagnol
Tel.: +33 6 64 18 99 59
caroline@alizerp.com