



**BioAlliance Pharma présente des résultats de phase III avec Loramyc[®] (miconazole Lauriad[®])
et son essai de phase II avec clonidine Lauriad[®]**

*Symposium International 2010 MASCC/ISOO
(24 – 26 juin 2010, Vancouver, Canada)*

Paris, le 28 juin 2010 - BioAlliance Pharma SA (Euronext Paris - BIO), société dédiée au traitement du cancer et aux soins de support, a présenté au Symposium International 2010 MASCC/ISOO (24 - 26 juin 2010, Vancouver, Canada) deux abstracts portant sur Loramyc[®] et clonidine Lauriad[®], produits qui s'inscrivent dans les soins de support développés par la société.

Les résultats d'une analyse post hoc d'un essai européen de phase III avec Loramyc[®] (miconazole Lauriad[®]), comprimé gingival muco-adhésif, ont été présentés dans l'abstract : « *Effect of Salivary Flow on Efficacy of Miconazole Buccal Tablet (MBT) for Treatment of oropharyngeal candidiasis (OPC)* ». La réduction du flux salivaire induite par la radiothérapie chez des patients souffrant d'un cancer ORL peut altérer l'effet du traitement de la candidose oropharyngée (COP). L'objectif de l'analyse post hoc de cet essai de phase III avec le Loramyc[®] était d'évaluer l'efficacité du miconazole Lauriad[®] 50 mg en une seule prise quotidienne et de celle du miconazole oral gel 4 prises par jour (500 mg de miconazole) chez ces patients. Elle a montré l'efficacité du Loramyc[®] chez les patients ayant un flux salivaire réduit ou absent, avec l'avantage majeur d'une seule prise quotidienne.

Le partenaire commercial de BioAlliance Pharma pour Loramyc[®] en Europe est Therabel et Strativa Pharmaceuticals, la branche « produits dédiés aux soins de support » de Par Pharmaceutical, Inc., son partenaire aux Etats-Unis.

L'essai de phase II en cours avec clonidine Lauriad[®] a été présenté sous forme d'un poster : « *A phase II, multicentre, randomized, double-blind, placebo-controlled study comparing the efficacy and safety of Clonidine Lauriad[®] 50 µg and 100 µg mucoadhesive buccal tablet (MBT) applied once daily in the prevention and treatment of chemoradiotherapy-induced oral mucositis in patients with head and neck cancer* ».

Clonidine Lauriad[®] utilise la technologie mucoadhésive innovante validée par Loramyc[®], et plus récemment par acyclovir Lauriad[®]. Ce nouveau produit en cours de phase II est destiné à la prévention et au traitement de la mucite orale, une inflammation de la muqueuse buccale très fréquente chez les patients atteints de cancers traités par radiothérapie et/ou chimiothérapie.

A propos de MASCC/ISOO

« Multinational Association of Supportive Care in Cancer » (MASCC) est une association internationale, multidisciplinaire dédiée aux soins de support chez les patients atteints de cancer. MASCC est associée depuis 1998 à l'«International Society of Oral Oncology» (ISOO), impliquée dans la prise en charge des complications de la muqueuse buccale induites par le cancer et ses traitements.

A propos de BioAlliance Pharma

Spécialisée dans le cancer et les soins de support - pathologies associées à la cancérologie, complications de la chimiothérapie et de la radiothérapie et infections opportunistes qui se développent chez les patients immunodéprimés - BioAlliance Pharma conçoit et développe des médicaments innovants à prescription hospitalière et vise notamment des maladies rares ou orphelines. Créée en 1997 et introduite sur le marché d'Euronext Paris en 2005, la société a pour ambition de devenir un acteur de référence dans ces domaines, en faisant le lien entre innovation et besoin des patients. Elle détient des compétences clés pour identifier, développer et enregistrer des médicaments en Europe et aux Etats-Unis ; elle confie leur commercialisation à un réseau de partenaires commerciaux internationaux implantés à l'hôpital.

Ses approches ciblées dans des 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 développé un portefeuille de produits avancés :

Loramyc® (Candidose oropharyngée chez les patients immunodéprimés) : Enregistré dans 26 pays européens et aux Etats-Unis

Setofilm® (Prévention et traitement des nausées et vomissements induits par la chimiothérapie et la radiothérapie et en post-opératoire chez l'adulte et l'enfant) : Enregistré dans 16 pays européens

Acyclovir Lauriad® (Herpès labial) : Phase III positive (résultats finaux)

Fentanyl Lauriad® (Douleur chronique chez le patient cancéreux) : Résultats cliniques préliminaires positifs de la 1ère Phase I

AMEP™ (Mélanome invasif) : Phase I

Clonidine Lauriad® (Mucite post-chimiothérapie et radiothérapie) : Phase II

Doxorubicine Transdrug® (Cancer du foie) : Phase II

Pour plus d'informations, visitez le site de BioAlliance Pharma à 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, 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