



Résultats du premier semestre 2010

- **Un chiffre d'affaires significatif**
- **Un bénéfice semestriel reflétant la valeur des accords de licence mis en place**
- **Une trésorerie nettement renforcée**

Paris, le 25 août 2010 - BioAlliance Pharma SA (Euronext Paris - BIO), société dédiée au traitement du cancer et aux soins de support, présente aujourd'hui ses résultats financiers consolidés pour le premier semestre clos au 30 juin 2010.

Comptes consolidés (Normes IFRS) en milliers d'euros	30/06/2010	30/06/2009
Chiffre d'affaires	21 357	4 145
Résultat opérationnel	10 379	(8 952)
Résultat financier	204	134
Résultat net	10 583	(8 818)
<hr/>		
Trésorerie au 30 juin 2010	28 880	

Le premier semestre a été marqué par deux événements majeurs qui démontrent la qualité des équipes et des produits de BioAlliance Pharma :

- la signature d'un accord de licence européen avec le groupe Therabel pour la commercialisation du Loramyc[®] et du Setofilm[®], tous deux enregistrés dans la plupart des pays européens ;
- l'enregistrement du Loramyc[®] aux Etats-Unis sous le nom de marque Oravig[®], permettant au partenaire commercial Strativa Pharmaceuticals (division du Groupe Par Pharmaceutical) de procéder au lancement du produit fin août 2010. BioAlliance Pharma est aujourd'hui une des premières PME françaises innovantes disposant d'un médicament enregistré sur ce territoire majeur.

« Ces deux succès, amenant des paiements spécifiques, sont le résultat de notre expertise qui a permis, à partir d'un concept, de développer et de valoriser un produit utile aux malades », déclare Dominique Costantini, Directeur général de BioAlliance Pharma. « Au total, l'atteinte de ces deux objectifs a permis à la Société de recevoir près de 23 millions d'euros au premier semestre 2010 de la part de ses partenaires commerciaux. Notre modèle de croissance axé sur nos partenariats porte déjà ses fruits et les lancements en cours ou à venir vont nous permettre de recevoir des revenus récurrents sous forme de redevances sur le chiffre d'affaires. Ceci constitue pour nous un socle sur lequel nous développons les autres produits innovants de notre portefeuille et que nous pourrions éventuellement consolider par des acquisitions ciblées dans le domaine des cancers sévères et orphelins ».

Analyse des résultats du premier semestre 2010

Le chiffre d'affaires pour la période s'élève à 21,4 millions d'euros, en très forte augmentation par rapport aux 4,1 millions d'euros du premier semestre 2009. Il intègre la comptabilisation de paiements non récurrents reçus dans le cadre des accords de licence du Loramyc[®] et du Setofilm[®], pour un montant de 20,6 millions d'euros qui se décompose pour l'essentiel comme suit :

- des paiements reçus de la société Par Pharmaceutical, détentrice des droits de commercialisation d'Oravig[®] aux Etats-Unis, pour un montant de 15,6 millions d'euros, cette somme correspondant au versement lié à l'obtention de l'AMM du produit au mois d'avril ainsi qu'à l'étalement sur 33 mois du montant reçu à la signature en 2007 ;
- un paiement de 4,5 millions d'euros reçu à la signature de l'accord européen avec le groupe Therabel pour la commercialisation du Loramyc[®] et du Setofilm[®].

Les ventes de Loramyc[®] sur la période se montent à 0,6 million d'euros, correspondant pour l'essentiel aux ventes faites sur le territoire français au cours du premier trimestre 2010, avant la mise en place de l'accord Therabel qui a repris les activités commerciales en France à compter du 1er avril 2010.

Après prise en compte des dépenses d'exploitation d'un montant de 11 millions d'euros, incluant notamment des frais de R&D ainsi que des frais commerciaux engagés en France sur Loramyc[®] (1^{er} trimestre) et des frais généraux et administratifs, il en résulte un bénéfice d'exploitation de 10,4 millions d'euros. Au cours du semestre, BioAlliance Pharma a poursuivi ses programmes cliniques sur quatre produits prometteurs : deux dans les soins de support (clonidine Lauriad[®] et fentanyl Lauriad[®]), un produit pour le traitement du mélanome invasif (biothérapie AMEP[®]) et un produit dans le cancer primitif du foie, maladie orpheline. (doxorubicine Transdrug[®]).

Le résultat financier est positif à hauteur de 0,2 million d'euros et le bénéfice net semestriel se monte donc à 10,6 millions d'euros.

La trésorerie au 30 juin 2010 s'élève à 28,9 millions d'euros, ce qui correspond à un renforcement significatif des ressources financières de la Société par rapport aux 14,7 millions d'euros disponibles au 31 décembre 2009. Ce renforcement provient pour l'essentiel des accords de licence avec Par/Strativa et Therabel qui ont apporté à la Société un montant de 22,5 millions d'euros sur le semestre.

Evénements post-clôture et perspectives

BioAlliance Pharma a obtenu des agences de santé européennes le principe d'un dépôt du dossier d'enregistrement d'acyclovir Lauriad[®] mi-2011 sur la base de l'essai de phase III positif.

« L'avis des agences de santé en Europe confirme la qualité des résultats obtenus dans l'étude d'efficacité de notre médicament dans l'herpès oro-facial acyclovir Lauriad[®] » commente Dominique Costantini. *« Nous avons démontré une efficacité du traitement mais également un effet préventif inédit et une très bonne tolérance qui devraient constituer autant d'avantages compétitifs sur cet important marché, et nous allons activement préparer les prochaines étapes ».*

Réunion de présentation et conférence téléphonique (en anglais) pour les analystes financiers

BioAlliance Pharma tiendra une réunion le jeudi 26 août à 9 heures à son siège social du 49 boulevard Martial Valin, Paris 15° (France). Une conférence téléphonique en anglais sera organisée à 11 heures 30 (heure de Paris – GMT+1). Les numéros et codes à composer sont listés ci-dessous, ainsi que le numéro de réécoute.

<p style="text-align: center;">Depuis la France et l'étranger : +33 (0)1 72 00 15 29 Numéro de réécoute : +33 (0)1 72 00 15 00 (en anglais), puis 270551#</p>
--

La Société annonce ce jour avoir mis à la disposition du public et déposé auprès de l'Autorité des Marchés Financiers son Rapport Financier Semestriel au 30 juin 2010. Le Rapport Financier Semestriel comporte les comptes consolidés au 30 juin 2010 et peut être consulté sur le site internet de la Société à l'adresse <http://www.bioalliancepharma.com>, dans la rubrique « Information réglementée ».

Les comptes semestriels ont été revus par les commissaires aux comptes et arrêtés par le Conseil d'administration le 25 août 2010.

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 essentiellement à visée hospitalière et des médicaments dans 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®/Oravig® (Candidose oropharyngée chez les patients immunodéprimés) : Enregistré dans 26 pays européens, en Corée 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 2009 déposé auprès de l'Autorité des Marchés Financiers, l'AMF, le 29 juin 2010, 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