



Un premier trimestre 2011 marqué par des avancées importantes dans les programmes de développement clinique

Un chiffre d'affaires récurrent qui reflète le déploiement international de Loramyc®

Paris, le 13 mai 2011 – BioAlliance Pharma SA (Euronext Paris –BIO), société dédiée aux produits de spécialité et aux produits orphelins en cancérologie et dans les soins de support, publie aujourd'hui un chiffre d'affaires consolidé pour le premier trimestre 2011 de 604 milliers d'euros, constitué pour 560 milliers d'euros de revenus récurrents issus des partenariats commerciaux liés à Loramyc®.

Ces revenus sont d'un montant comparable au chiffre d'affaires enregistré sur le médicament au premier trimestre 2010, bien qu'il ne s'agisse plus de ventes directes mais de revenus issus de partenariat. « *Sur la base des organisations en place, nos partenaires sont mobilisés pour donner toute sa place à ce médicament innovant* », déclare Nicolas Fellmann, Directeur financier de BioAlliance Pharma. « *BioAlliance poursuit en parallèle sa stratégie de partenariat sur Loramyc®, au travers notamment de l'accord récent signé avec Sosei pour le Japon. Loramyc® est le chef de file de notre business unit «Produits de Spécialité» qui constitue un socle solide sur lequel nous bâtissons notre croissance future* ».

Par ailleurs, la société a annoncé au cours du premier trimestre 2011 plusieurs avancées importantes concernant sa business unit « Produits Orphelins en Oncologie » :

- Une actualisation des résultats de l'essai de phase II de Livatag® (doxorubicine Transdrug™), montrant une augmentation significative de 17 mois de la durée de survie médiane chez les patients atteints de cancer primitif du foie en comparaison avec le traitement de référence. Ces résultats remarquables, ainsi qu'un nouveau schéma d'administration validé chez l'animal et permettant de réduire de manière significative les effets secondaires pulmonaires observés, seront présentés aux autorités réglementaires au deuxième trimestre 2011. Ils seront la base de discussion pour la reprise du programme clinique, qui avait été suspendu mi-2008.

- Une extension internationale de l'essai de phase II avec clonidine Lauriad™ dans le traitement des mucites sévères chez les patients traités pour un cancer de la tête et du cou. Ceci permettra d'accélérer le recrutement dans une pathologie où existe un besoin médical non satisfait.

« Le développement de nos produits destinés à des maladies orphelines, cancers rares et sévères, est un formidable gisement de valeur. », déclare Dominique Costantini, Directeur général de BioAlliance Pharma. « Livatag[®], clonidine Lauriad[™] ainsi que AMEP[®] développé dans le mélanome métastatique, tous trois en phase clinique, sont des projets à haute valeur thérapeutique avec des potentiels de chiffres d'affaires élevés. Cette dynamique va être notamment portée par Judith Gréciet, qui nous a rejoint début mars en tant que Directeur général adjoint, en charge des Opérations et de la R&D ».

La trésorerie consolidée de BioAlliance Pharma s'élève à 16,2 millions d'euros au 31 mars 2011. Par ailleurs, plus de 8,5 millions d'euros de recettes sont programmés sur l'année, notamment grâce aux accords de partenariats déjà signés.

A propos de BioAlliance Pharma

Société dédiée aux produits de spécialité et aux produits orphelins dans le traitement des cancers et dans les soins de support, avec une approche ciblée sur les résistances médicamenteuses, 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.

Pour plus d'informations, visitez le site de BioAlliance Pharma à www.bioalliancepharma.com

BioAlliance Pharma a développé un portefeuille de produits avancés :

Produits de spécialité

Loramyc[®]/Oravig[®] (Candidose oropharyngée chez les patients immunodéprimés) : Enregistré dans 28 pays (Europe, US)

Setofilm[®] (Prévention et traitement des nausées et vomissements induits par la chimiothérapie et la radiothérapie et en post-opératoire) : Enregistré en Europe

Sitavir[®] (Herpès labial) : Phase III positive (résultats finaux), en cours d'enregistrement

Fentanyl Lauriad[™] (Douleur chronique chez le patient cancéreux) : Résultats cliniques préliminaires positifs de Phase I

Produits orphelins en oncologie

Livatag[®] /doxorubicine Transdrug[™] (Carcinome hépatocellulaire) : Phase II

Clonidine Lauriad[™] (Mucite post-chimiothérapie et radiothérapie dans le cancer tête et cou) : Phase II

Biothérapie AMEP[®] (Mélanome métastatique invasif) : Phase I

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 2010 déposé auprès de l'Autorité des Marchés Financiers, l'AMF, le 7 avril 2011, 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

Judith Gréciet, COO

Tel +33 1 45 58 70 61

judith.greciet@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