



**BioAlliance Pharma annonce
le lancement de Loramyc® en Allemagne
par son partenaire Therabel, en collaboration avec Hikma**

Paris, le 16 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, annonce le lancement de Loramyc® en Allemagne par son partenaire européen, Therabel. Therabel a mis en place sur le marché allemand sa propre équipe de ventes dédiée au Loramyc® et a conclu un accord de co-promotion avec Hikma Pharma GmbH, un groupe pharmaceutique leader dans les médicaments génériques et les génériques de marque en oncologie.

« Cette avancée significative marque une étape positive et concrète de notre partenariat européen avec Therabel », commente Dominique Costantini, Directeur Général de BioAlliance Pharma. *« Nous sommes très confiants dans l'engagement et le savoir faire des équipes de ventes de Therabel et d'Hikma pour assurer le succès de Loramyc® en Allemagne ».*

« Notre force de vente se mobilise pour implanter Loramyc® auprès des oncologues et des spécialistes du VIH à l'hôpital, et nous sommes très heureux de compléter cette présence hospitalière avec l'expérience et le soutien de l'équipe de ventes Hikma, orientée vers les oncologues et les hématologues », commente Jean-Michel Robert, Président du Comité Stratégique du Groupe Therabel.

Loramyc® est un comprimé gingival muco-adhésif de miconazole indiqué dans le traitement de la candidose oropharyngée chez les patients immunodéprimés, et administré une fois par jour pendant 7 à 14 jours.

A propos de Hikma

Hikma Pharmaceuticals PLC est un groupe pharmaceutique multinational qui développe, fabrique et commercialise une large gamme de médicaments génériques et de génériques de marque, et de produits licenciés. Ses activités sont menées au sein de trois divisions : « Produits de marque », « Injectables » et « Génériques » principalement au Moyen-Orient et en Afrique du Nord, où la société est leader du marché, aux Etats-Unis et en Europe.

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.

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

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 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 Greciet, 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