



Comptes consolidés 2011 Chiffre d'affaires du 1^{er} trimestre 2012

- **Une stratégie de croissance orientée sur les produits orphelins en oncologie**
- **Des produits prometteurs à un stade avancé de développement**
- **Une trésorerie renforcée à hauteur de 28,7 millions € au 31 décembre 2011**

Paris, le 17 avril 2012 – BioAlliance Pharma SA (Euronext Paris-BIO), société dédiée aux produits orphelins en cancérologie et aux produits de spécialité, présente aujourd'hui ses résultats consolidés pour l'exercice clos le 31 décembre 2011.

« 2011 a été une année charnière pour la construction de notre stratégie de croissance dans le domaine des médicaments orphelins en oncologie. Nous avons reçu le feu vert des autorités françaises de santé pour la phase III de Livatag[®], élargi le recrutement des patients dans la phase II de clonidine Lauriad[™], et obtenu des résultats préliminaires positifs dans la phase I de notre biothérapie AMEP[®]. C'est ainsi une position forte que nous construisons dans le domaine des produits orphelins en oncologie, produits à fort potentiel de chiffre d'affaires et pour lesquels le besoin médical est majeur », déclare Judith Greciet, Directeur Général de BioAlliance Pharma. *« Par ailleurs, la poursuite du déploiement international de Loramyc[®], avec notamment un accord signé pour le Japon, et le dépôt du dossier européen d'enregistrement de Sitavir[®]/Sitavig[®], sont deux étapes particulièrement importantes pour le renforcement de la valeur de notre second portefeuille de médicaments ».*

Analyse des résultats consolidés 2011

Le résultat consolidé de BioAlliance Pharma est fortement dépendant du chiffre d'affaires non récurrent, représentatif des versements programmés dans le cadre des accords de licence signés par la Société au plan international :

- En 2011, le chiffre d'affaires non récurrent atteint 1,5 million d'euros, grâce notamment au versement d'un paiement d'étape par Therabel et à la signature de l'accord de licence avec Sosei au Japon.
- En 2010, le paiement reçu à l'enregistrement d'Oravig[®] aux Etats-Unis et la signature d'un accord de licence européen pour Loramyc[®] avaient généré un chiffre d'affaires non récurrent exceptionnellement élevé (20,2 millions d'euros).

Les éléments clés des résultats annuels 2011 sont les suivants :

	<i>En milliers €</i>	
	31/12/2011	31/12/2010
Chiffre d'affaires récurrent provenant des accords de licence	1 365	1 388
Chiffre d'affaires non récurrent provenant des accords de licence	1 451	20 257
Autre chiffre d'affaires	415	887
Total chiffre d'affaires	3 231	22 532
Total charges d'exploitation	-18 169	-19 976
Résultat opérationnel	-14 938	2 592
Résultat financier	316	217
Résultat net	-14 622	2 809

Tout en menant activement ses programmes de développement clinique et industriel (Livatag[®], clonidine Lauriad[™], AMEP[®] et Sitavir[®]), la Société a optimisé globalement ses dépenses d'exploitation (-9% par rapport à 2010) et maîtrisé ses investissements de recherche et développement. Ces derniers totalisent 7,9 millions d'euros sur l'exercice 2011 et la société a par ailleurs comptabilisé un crédit d'impôt recherche de 1,1 million d'euros dont elle a demandé le remboursement début 2012.

La trésorerie disponible de la Société s'élève au 31 décembre 2011 à 28,7 millions d'euros, en augmentation par rapport aux 20,9 millions d'euros à la clôture de l'exercice précédent. Elle inclut notamment les paiements reçus de Therabel fin décembre pour un montant total de 3,5 millions d'euros.

Perspectives 2012

« Notre croissance repose en premier lieu sur le développement de nos produits, en nous concentrant sur le portefeuille le plus prometteur qui est celui des médicaments orphelins en oncologie. Cependant, il est indispensable de renforcer ce portefeuille avec d'autres projets ou plateformes qui nous permettraient d'élargir ce pipeline, de répartir les risques inhérents au développement de médicaments et de créer ainsi plus de valeur pour nos actionnaires », commente Judith Greciet, Directeur Général.

La Société prévoit en 2012 les principaux catalyseurs de croissance suivants :

- Démarrage effectif du recrutement des patients dans l'essai de phase III Livatag[®] (Doxorubicine Transdrug[™]) dans le cancer primitif du foie ;
- Accélération de l'essai de phase II clonidine Lauriad[™] avec une extension internationale dans la mucite post-radio/chimiothérapie chez des patients atteints d'un cancer de la tête et du cou ;
- Démarrage effectif d'un essai de phase I/II (administration intramusculaire) avec la biothérapie AMEP[®] dans le mélanome métastatique ;
- La recevabilité du dossier d'AMM de Sitavir[®]/ Sitavig[®] pour les Etats-Unis, qui marque le démarrage de son évaluation ainsi que la poursuite du processus d'enregistrement européen engagé fin 2011 ;
- La signature de nouveaux accords de licence internationaux avec des partenaires adéquats, notamment pour les produits les plus avancés de la Société.

Chiffre d'affaires premier trimestre 2012

Le chiffre d'affaires consolidé de BioAlliance Pharma pour le premier trimestre 2012 est de 290 milliers d'euros. La trésorerie consolidée au 31 mars 2012 se monte à 22,8 millions d'euros, après paiement de la taxe de 1,5 millions d'euros liée au dépôt du dossier américain de Sitavir®/ Sitavig®. Un versement non conditionnel supplémentaire de 1 million d'euros est attendu de Therabel au 31 décembre 2012.

« L'année 2012 est importante en termes d'avancées stratégiques et de valorisation de nos projets. La situation financière de l'entreprise aujourd'hui nous offre une bonne visibilité, nous permettant de poursuivre activement nos développements prévus », souligne Nicolas Fellmann, Directeur Financier de BioAlliance Pharma.

* * *

Réunion de présentation et audio/web-conférence pour les analystes financiers

BioAlliance Pharma tiendra une réunion le 18 avril 2012 à 9 heures à son siège social du 49 boulevard Martial Valin, Paris 15° (France). Une conférence audio/web 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.

- 1) Connexion en audio depuis la France et l'étranger : **+33 (0)1 70 77 09 35**
- 2) Puis connexion webconference : **<https://www.anywhereconference.com>**
- 3) Login : **135276545**
- 4) Code participants : **775532**

Pour réécouter la conférence téléphonique: **+33(0)1 72 00 15 00** (en anglais)

Référence de conférence : **276545#**

Les comptes annuels ont été arrêtés par le Conseil d'administration le 17 avril 2012. Les procédures d'audit sur les comptes ont été effectuées. Le rapport de certification est en cours d'émission.

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.

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, Corée)

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) : accord de l'Afssaps pour entrée en phase III

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

Judith Greciet, CEO

Tel +33 1 45 58 76 00

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