



Assemblée Générale Mixte du 31 mai 2012

Modalités de mise à disposition des documents préparatoires

Paris, le 25 avril 2012 – Les actionnaires de la société sont invités à participer à l'Assemblée Générale Mixte qui se tiendra le 31 mai 2012 à 10 heures, au siège de la Société, 49 Boulevard du Général Martial Valin, 75015 PARIS.

L'avis de réunion valant avis de convocation, publié au BALO du 25 avril 2012, contient l'ordre du jour, les projets de résolutions, ainsi que les principales modalités de participation et de vote à l'assemblée. Il est consultable sur le site internet de la Société :

<http://www.bioalliancepharma.com/fre/Investisseurs/Assemblees-generales>

L'avis de convocation sera également publié dans un journal d'annonces légales (Petites affiches) le 14 mai 2012.

Les documents relatifs à cette assemblée seront tenus à la disposition des actionnaires à compter du 10 mai 2012, dans les conditions prévues par la législation en vigueur, et consultables sur le site Internet de la société www.bioalliancepharma.com.

Tout actionnaire pourra, dans les conditions prévues aux articles R.225-88 et R.225-89 du Code de commerce, consulter au siège social ou demander que lui soient envoyés à l'adresse postale ou électronique indiquée par ses soins, les documents et renseignements prévus par les articles R.225-81 et R.225-83 dudit code, sur demande écrite adressée à la société BioAlliance Pharma – Direction Financière – 49 boulevard du Général Martial Valin, 75015 Paris, télécopie : 01 45 58 08 81, ou par courrier électronique à l'adresse suivante : ag2012@bioalliancepharma.com, à compter du 10 mai 2012.

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