



## ***Publication du Document de Référence 2011***

**PARIS, le 25 avril 2012** - BioAlliance Pharma SA (Euronext Paris - BIO), société dédiée aux produits orphelins en cancérologie et aux produits de spécialité, annonce que son Document de Référence 2011 a été déposé auprès de l'Autorité des Marchés Financiers le 24 avril 2012.

Il est tenu gratuitement à la disposition du public dans les conditions prévues par la réglementation en vigueur et peut être consulté sur le site Internet de la Société à l'adresse <http://www.bioalliancepharma.com> (rubrique Investisseurs/Publications financières).

Des exemplaires du Document de Référence sont également disponibles au siège de la Société - 49 Boulevard du général Martial Valin, 75015 Paris.

Le Document de Référence intègre notamment le rapport financier annuel 2011, le rapport du Président du Conseil d'administration sur les travaux du Conseil et sur le contrôle interne, les rapports des Commissaires aux comptes et leurs honoraires ainsi que le document annuel d'information.

### **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](http://www.bioalliancepharma.com)

BioAlliance Pharma a développé un portefeuille de produits avancés :

#### **Produits de spécialité**

Loramyc<sup>®</sup>/Oravig<sup>®</sup> (Candidose oropharyngée chez les patients immunodéprimés) : Enregistré dans 28 pays (Europe, US, Corée)

Sitavir<sup>®</sup> (Herpès labial) : Phase III positive (résultats finaux), en cours d'enregistrement

Fentanyl Lauriad<sup>™</sup> (Douleur chronique chez le patient cancéreux) : Résultats cliniques préliminaires positifs de Phase I

#### **Produits orphelins en oncologie**

Livatag<sup>®</sup>/doxorubicine Transdrug<sup>™</sup> (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

**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