



BioAlliance Pharma annonce le lancement d'Oravig[®] sur le marché américain par son nouveau partenaire, Vestiq Pharmaceuticals

Paris, le 7 janvier 2013 - BioAlliance Pharma SA (Euronext Paris - BIO), Société d'innovation dédiée au développement de produits orphelins en cancérologie et aux soins de support, annonce le lancement d'Oravig[®] (nom de marque américain de Loramyc[®]) aux Etats-Unis par son partenaire commercial, Vestiq Pharmaceuticals.

A peine 3 mois après la signature de l'accord de licence entre les deux Sociétés, les équipes commerciales de Vestiq ont démarré la promotion active d'Oravig[®] auprès des médecins prescripteurs et des grossistes américains.

Basée en Caroline du Nord, Vestiq est une société dédiée à la commercialisation de spécialités pharmaceutiques innovantes, efficaces et bien tolérées, répondant aux besoins de patients nécessitant des soins spécifiques. Suite à l'acquisition récente de la Société Praelia Pharmaceuticals par Vestiq Pharmaceuticals, les opérations de commercialisation d'Oravig[®] seront menées directement par Praelia, la filiale opérationnelle. Vestiq présente un portefeuille spécialisé d'innovations thérapeutiques dans les soins de support en oncologie parmi lesquelles Oravig[®], indiqué dans le traitement de la candidose oropharyngée, occupe une position stratégique.

«Grâce à son savoir-faire, l'équipe de Vestiq a élaboré et mis en place un plan de promotion ambitieux pour démarrer la commercialisation d'Oravig[®] tout début 2013 », déclare Judith Greciet, Directeur Général de BioAlliance Pharma. *«Le professionnalisme et l'efficacité des équipes commerciales de notre partenaire sont des atouts certains pour le succès d'Oravig[®] aux Etats-Unis. Pour BioAlliance, la commercialisation d'Oravig[®] est un élément clé qui devrait contribuer à la croissance de son chiffre d'affaire futur ».*

« C'est avec un grand enthousiasme que nous lançons Oravig[®], élément clé de notre portefeuille de soins de support en oncologie, sur le marché américain. Oravig[®] et sa technologie associée vont apporter aux patients qui ont des difficultés à avaler une facilité d'utilisation et une meilleure adhésion au traitement. Par ailleurs, le lancement d'Oravig[®] renforce notre volonté de devenir un leader dans les produits et les technologies de soins de support », déclare Martin Baum, Chief Executive Officer de Vestiq Pharmaceuticals.

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.

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[®]/Sitavig[®] (Herpès labial) : Enregistré dans 8 pays européens, en cours d'enregistrement aux Etats-Unis

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 III

Validive[™] / 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 2011 déposé auprès de l'Autorité des Marchés Financiers, l'AMF, le 24 avril 2012, 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
nicolas.fellmann@bioalliancepharma.com

ALIZE RP

Caroline Carmagnol
Tel.: +33 6 64 18 99 59
caroline@alizerp.com

Emilie Dèbes
Tel.: +33 1 42 68 86 40
emilie@alizerp.com