



## **BioAlliance Pharma présente des résultats Sitavig<sup>®</sup> au 10ème Symposium de L'EADV**

**Paris, le 27 mai 2013** - BioAlliance Pharma SA (Euronext Paris - BIO), Société d'innovation dédiée au développement de produits orphelins en oncologie et aux soins de support, a présenté des résultats sous forme de poster de l'étude de pharmacocinétique et de pharmacodynamie de Sitavig<sup>®</sup> dans l'herpès labial récurrent lors du 10ème Symposium de l'EADV (European Academy of Dermatology and Venereology) qui s'est tenu à Cracovie du 23 au 26 mai 2013.

*« Cette étude a démontré que la formulation mucoadhésive de Sitavig<sup>®</sup> permettait d'obtenir des concentrations d'acyclovir très élevées, de manière précoce et prolongée directement au niveau du site de réplication du virus de l'herpès labial. Les concentrations ainsi mesurées sont très supérieures à celles obtenues avec les autres médicaments antiviraux »,* déclare Pierre Attali, Directeur Général Délégué de BioAlliance Pharma. *« Ces caractéristiques pharmacocinétiques ont justifié le choix d'une administration unique pour traiter l'herpès labial dès ses premiers signes et symptômes. »*

Ces résultats, associés à ceux de l'étude internationale de phase 3 LIP ayant montré une efficacité marquée sur le temps de guérison et sur la douleur ainsi qu'un excellent profil de tolérance, ont permis tout récemment d'obtenir l'enregistrement de Sitavig<sup>®</sup> dans 8 premiers pays européens et aux Etats-Unis.

Au-delà de son efficacité, Sitavig<sup>®</sup> présente l'intérêt majeur d'une formulation particulièrement discrète et simple, avec une application unique, autant d'avantages forts pour les patients souffrant d'herpès labial récurrent.

*« Sitavig<sup>®</sup> est le second médicament du portefeuille « Produits de spécialité » de BioAlliance Pharma à obtenir une autorisation de mise sur le marché en Europe et aux Etats-Unis. Avec un marché potentiel qui peut être estimé à plusieurs centaines de millions de dollars, la recherche d'un partenaire est en cours aujourd'hui pour sa commercialisation aux Etats-Unis notamment, ce qui devrait nous permettre de générer des revenus significatifs pour la Société »,* déclare Aude Michel, Directeur du Business Développement et des Accords et Licences de BioAlliance Pharma.

## **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)

Sitavig<sup>®</sup> (Herpès labial) : Enregistré aux Etats-Unis et dans 8 pays européens, en cours d'enregistrement dans les autres pays d'Europe.

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) : Phase III

Validive<sup>™</sup> / clonidine Lauriad<sup>™</sup> (Mucite post-chimiothérapie et radiothérapie dans le cancer tête et cou) : Phase II

Biothérapie AMEP<sup>®</sup> (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 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](mailto:judith.greciet@bioalliancepharma.com)

Nicolas Fellmann, CFO

Tel.: +33 1 45 58 71

[nicolas.fellmann@bioalliancepharma.com](mailto:nicolas.fellmann@bioalliancepharma.com)

#### **ALIZE RP**

Caroline Carmagnol

Tel.: +33 6 64 18 99 59

[caroline@alizerp.com](mailto:caroline@alizerp.com)