

***BioAlliance Pharma annonce le lancement de Sitavig®  
aux Etats-Unis par son partenaire Innocutis  
Et la délivrance d'un nouveau brevet américain***

**Paris, le 21 juillet 2014** – BioAlliance Pharma SA (Euronext Paris - BIO), Société d'innovation spécialisée dans le développement de médicaments visant des pathologies orphelines en cancérologie, annonce le lancement de Sitavig® (acyclovir Lauriad®) aux Etats-Unis par son partenaire commercial, Innocutis Holdings LLC, ainsi que la délivrance pour le produit d'un nouveau brevet par l'Office américain des brevets et des marques.

Quelques semaines après la signature d'un contrat de licence entre les deux sociétés, Innocutis démarre la promotion de Sitavig® dans le traitement de l'herpès labial auprès des dermatologues et des médecins généralistes fortement impliqués en dermatologie.

L'herpès labial est une infection très répandue. De 20 à 40 % de la population adulte souffre d'herpès labial récurrent <sup>(1)</sup>, soit entre 60 et 120 millions de personnes adultes aux Etats-Unis, et représente un marché de 400 à 500 de millions de dollars.

*“Le lancement de Sitavig® aux Etats-Unis, médicament issu de la recherche de BioAlliance Pharma, confirme une nouvelle fois notre savoir-faire en termes de développement et d'enregistrement aux Etats-Unis. Nous sommes très confiants dans l'implication et le savoir-faire des équipes de vente d'Innocutis pour faire du lancement de Sitavig® un succès sur le marché américain »,* commente Pierre Attali, Directeur général délégué, en charge de la Stratégie et des Affaires médicales de BioAlliance Pharma.

*“Nous étions très impatients de lancer ce produit et aujourd'hui, nos forces de vente sont déployées à travers les Etats-Unis pour mettre Sitavig® à la disposition des cliniciens et apporter aux patients une nouvelle option de traitement de l'herpès labial »,* ajoute Joe Pecora, CEO de Innocutis Holdings LLC.

Par ailleurs, BioAlliance Pharma vient d'obtenir la délivrance d'un nouveau brevet américain pour Sitavig®, renforçant ainsi sa protection aux Etats-Unis. Ce brevet vient compléter l'ensemble des 3 brevets déjà délivrés et des demandes en cours, conférant à Sitavig® une exclusivité de marché jusqu'en décembre 2029.

(1). Young TB, Rimm EB, D'Alessio DJ. Cross-sectional study of recurrent herpes labialis: prevalence and risk factors. *Am J Epidemiol.* 1988;127:612-625.

### **A propos de Sitavig®**

Basé sur la technologie propriétaire Lauriad® et breveté jusqu'en 2029 dans les principaux territoires, Sitavig® est un comprimé muco-adhésif que le patient colle sur la gencive et qui délivre une concentration élevée d'acyclovir directement sur la lèvre, site de l'infection herpétique. Outre son efficacité, Sitavig® présente l'avantage majeur d'une formulation particulièrement discrète et simple, avec une application unique pour toute la durée de l'épisode, particulièrement adaptée pour les patients souffrant d'herpès labial récurrent.

Sitavig® est un des deux médicaments dits de « spécialité » que BioAlliance Pharma a développés et enregistrés sur plusieurs territoires internationaux. Son objectif est de licencier ses deux médicaments à des partenaires commerciaux afin d'en faire la promotion auprès de cibles spécialisées, générant ainsi des revenus pour BioAlliance. Sitavig® a également été licencié à Daewong Pharmaceutical Co., Ltd pour la Corée du Sud et EMS pour le Brésil.

### **A propos d'Innocutis**

Innocutis est une Société pharmaceutique spécialisée dans le développement et la commercialisation de médicaments dédiés aux traitements en dermatologie, avec un portefeuille de produits de prescription. Innocutis répond aux besoins médicaux croissants dans cette spécialité et avec des traitements « best in class », elle propose aux cliniciens des solutions adaptées aux défis qu'ils rencontrent dans leur pratique quotidienne.

### **A propos de BioAlliance Pharma**

BioAlliance a focalisé ses activités et priorités sur le développement de médicaments innovants dans le domaine des maladies orphelines, et plus particulièrement des cancers rares ou orphelins. Créée en 1997 et introduite sur le marché d'Euronext Paris en 2005, la société a établi un portefeuille de médicaments en développement à un stade clinique déjà très avancé, 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)

**Récemment, la société a annoncé la fusion absorption avec la société danoise Topotarget, pour créer Onxeo, suite à l'approbation des actionnaires des deux sociétés fin juin 2014.**

Onxeo a vocation à devenir un acteur majeur dans le développement de médicaments orphelins en oncologie. Dotée d'un portefeuille de produits élargi visant des cancers rares pour lesquels le besoin médical n'est pas satisfait, la société Onxeo offrira une attractivité financière et une visibilité renforcées, notamment auprès des investisseurs internationaux spécialisés, grâce à son portefeuille large et avancé, dont le développement est mené par une équipe disposant d'un savoir-faire démontré.

*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 2013 déposé auprès de l'Autorité des Marchés Financiers, l'AMF, le 7 avril 2014, 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  
[judith.greciet@bioalliancepharma.com](mailto:judith.greciet@bioalliancepharma.com)  
Nicolas Fellmann, CFO  
[nicolas.fellmann@bioalliancepharma.com](mailto:nicolas.fellmann@bioalliancepharma.com)  
Tel.: +33 1 45 58 76 00

#### **ALIZE RP**

Caroline Carmagnol  
+33 6 64 18 99 59  
[bap@alizerp.com](mailto:bap@alizerp.com)