



**2<sup>nd</sup> trimestre 2011 : BioAlliance Pharma accélère l'avancée de son portefeuille produits orphelins en cancérologie et poursuit ses partenariats internationaux sur ses produits de spécialité**

**Paris, le 28 juillet 2011** – BioAlliance Pharma SA (Euronext Paris - BIO), société dédiée aux produits orphelins en cancérologie et aux produits de spécialité, publie aujourd'hui un chiffre d'affaires consolidé pour le deuxième trimestre 2011 de 576 milliers d'euros.

Ce chiffre d'affaires correspond principalement aux revenus récurrents issus de Loramyc<sup>®</sup>/Oravig<sup>®</sup>. Il comprend par ailleurs la quote-part du paiement initial de Sosei à hauteur de 113 milliers d'euros pour le deuxième trimestre, calculée selon les règles comptables internationales. Cet accord, signé en mai 2011 pourra atteindre 18,5 millions de dollars : en plus du versement initial de 3 millions de dollars, il prévoit des paiements liés à des étapes de développement, d'enregistrement et de commercialisation au Japon.

Le portefeuille de BioAlliance Pharma « Produits de Spécialité » est un portefeuille qui a vocation à générer principalement des revenus issus de contrats de partenariats ; il a déjà permis à la Société de recevoir des paiements cumulés supérieurs à 50 millions d'euros depuis 2007. Un second produit, Sitavir<sup>®</sup> dans l'herpès labial, actuellement en cours d'enregistrement, est le prochain candidat à un partenariat.

Le deuxième trimestre 2011 a également été marqué par des avancées importantes du portefeuille « Produits Orphelins en Oncologie », notamment :

- Le dépôt auprès de l'Afssaps de la demande d'essai clinique de phase III pour Livatag<sup>®</sup>, produit très prometteur dans le traitement du cancer primitif du foie.
- Le dépôt en Europe et aux Etats-Unis de la demande de statut orphelin pour clonidine Lauriad<sup>™</sup>, traitement en cours d'essai clinique de phase II dans la mucite orale induite par la radio/chimiothérapie chez les patients traités pour un cancer de la tête et du cou.

La Société a d'ailleurs annoncé la recevabilité des dossiers par les agences, étapes indispensables à l'avancée de ces projets.

*« La stratégie de BioAlliance s'est organisée autour de ses deux portefeuilles clés, synergiques, qui doivent amener une accélération de sa croissance. Si le premier portefeuille a contribué et contribuera à l'avenir à apporter du cash à l'entreprise, le second repose sur des médicaments à très fort potentiel, qui devraient nous permettre de générer des revenus directs et d'acquérir ainsi une plus grande indépendance par rapport à des partenaires »,* déclare Judith Greciet, Directeur Général de BioAlliance Pharma.

Fin juillet, BioAlliance a finalisé avec succès une augmentation de capital d'un montant net total de 16 millions d'euros, qui lui permettra d'optimiser le développement de Livatag® et de renforcer son portefeuille « Produit orphelins en Oncologie ».

La trésorerie consolidée à fin juin s'établit à 14,2 millions d'euros, sachant que la Société attend sur 2011 des recettes complémentaires minimum de 5,5 millions d'euros provenant principalement des accords de licence en place, auxquelles il convient de rajouter le montant net des fonds levés de 16 millions d'euros.

#### **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 ; elle confie leur commercialisation à un réseau de partenaires commerciaux internationaux implantés à l'hôpital.

Ses approches ciblées dans des domaines où les besoins médicaux sont insuffisamment satisfaits contribuent à lutter contre les résistances médicamenteuses et à améliorer la santé et la qualité de vie des patients.

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®/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) : Phase II

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](mailto:judith.greciet@bioalliancepharma.com)

Nicolas Fellmann, CFO

Tel.: +33 1 45 58 71 00

[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)