



Entrée en phase clinique : clonidine Lauriad[®] en phase II et AMEP[™] en phase I. Avec fentanyl Lauriad[®], trois produits entrés en phase clinique en 2009.

Paris, le 15 décembre 2009 – BioAlliance Pharma SA (Euronext Paris - BIO), société dédiée au traitement du cancer et du SIDA et aux soins de support, annonce aujourd'hui avoir reçu l'accord de l'Agence française du médicament (AFSSaPS) pour un essai clinique de phase II clonidine Lauriad[®] dans la mucite post-chiomiothérapie et radiothérapie et l'accord des Agences danoise et slovène pour un essai clinique de phase I AMEP[™] dans le mélanome invasif.

Clonidine Lauriad[®] utilise la technologie mucoadhésive innovante validée par Loramyc[®], et plus récemment par acyclovir Lauriad[®]. Ce nouveau produit est destiné à la prévention et au traitement de la mucite orale, une inflammation de la muqueuse buccale très fréquente chez les patients atteints de cancers traités par radiothérapie et/ou chimiothérapie. Clonidine Lauriad[®] s'inscrit dans les soins de support développés par BioAlliance Pharma. De nombreux besoins médicaux sont encore insatisfaits dans ce domaine et leur prise en compte permettra une optimisation thérapeutique. Clonidine Lauriad[®] a été protégé par le dépôt d'un brevet.

AMEP[™], biothérapie anti-invasive, est destiné au traitement du mélanome métastatique ou invasif, cancer avancé de la peau résistant à la plupart des traitements. Son mécanisme d'action original passe par des récepteurs spécifiques impliqués à la fois dans la croissance et l'angiogénèse tumorales. Ce projet est soutenu par OSEO au travers du programme Innovation Stratégique Industrielle qui soutient les projets de rupture technologique. En conséquence, BioAlliance a obtenu un co-financement d'un montant de 6,4 M€ pour ce développement clinique.

Le recrutement des premiers patients de ces deux études est prévu début 2010.

« Après fentanyl Lauriad[®], aujourd'hui clonidine Lauriad[®] et AMEP[™], les Equipes de BioAlliance Pharma ont amené, comme prévu, trois produits en phase clinique au cours de l'année 2009, permettant de capitaliser sur son savoir-faire industriel utilisant la technologie mucoadhésive Lauriad[®], et confirmant par ailleurs des avancées significatives dans le développement de ses nouvelles entités chimiques en cancérologie », commente Dominique Costantini, Président du Directoire de BioAlliance Pharma.

A propos de BioAlliance Pharma

Partenaire privilégié des spécialistes hospitaliers, BioAlliance Pharma est une société qui développe et commercialise des produits innovants en France, notamment dans les infections opportunistes, le cancer, le SIDA et les complications de la chimiothérapie. Nos approches ciblées, dans les 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. BioAlliance Pharma a pour ambition de devenir un acteur de référence dans ces domaines en faisant le lien entre innovation et besoin des patients.

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 2008 déposé auprès de l'Autorité des Marchés Financiers, l'AMF, le 7 avril 2009, 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

Dominique Costantini, President and CEO

Tel.: +33 1 45 58 76 01

dominique.costantini@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