



**BioAlliance Pharma annonce la délivrance de
son brevet acyclovir Lauriad® en Europe**

Paris, le 7 septembre 2010 – BioAlliance Pharma SA (Euronext Paris - BIO), société dédiée au traitement du cancer et aux soins de support, annonce aujourd'hui que son brevet européen, protégeant son produit acyclovir Lauriad®, est délivré. Il est maintenant validé dans tous les pays européens. Cette première validation européenne du brevet est une étape importante et la validation se poursuit dans les autres grandes régions du monde, Amérique et Asie.

Ce brevet protège spécifiquement le comprimé muco-adhésif contenant de l'acyclovir, son procédé de fabrication ainsi que son application clinique.

« Acyclovir Lauriad® permet un traitement de l'herpès labial récurrent avec un seul comprimé appliqué dès les premiers signes de l'infection. Aujourd'hui, nous recherchons le partenaire commercial adéquat pour cette innovation dans le marché de l'herpès labial. L'accord des autorités réglementaires en Europe et aux Etats-Unis sur un calendrier prévisionnel de dépôt du dossier d'enregistrement pour 2011, obtenu cet été, et l'avancée de nos brevets sont évidemment clés dans ce processus », déclare Dominique Costantini, Directeur Général de BioAlliance Pharma.

La propriété intellectuelle est un actif clé de la Société, au cœur de ses projets de recherche et développement. Le portefeuille brevets de BioAlliance Pharma est aujourd'hui composé de 34 familles de brevets publiés, comprenant 358 demandes de brevets et brevets, portant sur des technologies ou des produits innovants. Près de 70% du portefeuille est constitué de brevets délivrés protégeant les produits à long terme.

A propos de BioAlliance Pharma

Spécialisée dans le cancer et les soins de support - pathologies associées à la cancérologie, complications de la chimiothérapie et de la radiothérapie et infections opportunistes qui se développent chez les patients immunodéprimés - 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.

BioAlliance Pharma a développé un portefeuille de produits avancés :
Loramyc[®]/Oravig[®] (Candidose oropharyngée chez les patients immunodéprimés) : Enregistré dans 26 pays européens, en Corée et aux Etats-Unis
Setofilm[®] (Prévention et traitement des nausées et vomissements induits par la chimiothérapie et la radiothérapie et en post-opératoire chez l'adulte et l'enfant) : Enregistré dans 16 pays européens
Acyclovir Lauriad[®] (Herpès labial) : Phase III positive (résultats finaux)
Fentanyl Lauriad[®] (Douleur chronique chez le patient cancéreux) : Résultats cliniques préliminaires positifs de la 1ère Phase I
AMEP[®] (Mélanome invasif) : Phase I
Clonidine Lauriad[®] (Mucite post-chimiothérapie et radiothérapie) : Phase II
Doxorubicine Transdrug[®] (Cancer du foie) : Phase II
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 2009 déposé auprès de l'Autorité des Marchés Financiers, l'AMF, le 29 juin 2010, 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, 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