

PUBLICATIONS PÉRIODIQUES**SOCIÉTÉS COMMERCIALES ET INDUSTRIELLES
(CHIFFRES D'AFFAIRES ET SITUATIONS
TRIMESTRIELLES)****BIOALLIANCE PHARMA**

Société anonyme à directoire et conseil de surveillance

au capital de 3.115.473,50 €
Siège social : 49, boulevard du Général Martial Valin, 75015 Paris.
410 910 095 R.C.S. Paris.**Chiffre d'affaires consolidé du 1er trimestre 2008**

(Hors taxes, en milliers d'euros, normes IFRS.)

	2008	2007
Premier trimestre	3.836	113

Principaux faits marquants du premier trimestre 2008 :

— **Obtention des AMM du Loramyc® dans cinq pays européens :** Royaume-Uni, Allemagne, Danemark, Belgique et Luxembourg. Les deux premières AMM permettent à BioAlliance de recevoir un paiement complémentaire de 4,5 millions d'euros de la part de son partenaire SpePharm, conformément à l'accord de joint-venture signé en 2007. Ce montant est inclus pour moitié dans le chiffre d'affaires du premier trimestre en conséquence de la consolidation de la joint venture (coentreprise) SpeBio détenue à 50% par BioAlliance. Le chiffre d'affaires de 3.836 milliers d'euros inclut donc 2,25 millions d'euros liés aux AMM européennes, ainsi qu'une quote-part des paiements à la signature, reçus en 2007, de la joint venture européenne SpeBio et du licencié exclusif pour les Etats-Unis PAR Pharmaceutical, qui sont étalés sur plusieurs années conformément aux normes IFRS.

— **Signature le 28 mars d'un accord de licence exclusif avec la société coréenne Handok,** pour la commercialisation du Loramyc® en Corée, à Taiwan, à Singapour et en Malaisie. Cet accord prévoit des versements échelonnés dans le temps pour un total de 12 millions de dollars, dont 1,5 millions de dollars ont été reçus en avril. Ce montant n'a pas été intégré dans le chiffre d'affaires du premier trimestre et sera étalé sur une période de 27 mois à compter du 1er avril 2008.

— **Poursuite du lancement de Loramyc® en France** par l'équipe d'attachés scientifiques de la filiale Laboratoires BioAlliance Pharma. L'intérêt des spécialistes hospitaliers pour le produit est largement confirmé avec une augmentation des journées de traitement de 35% entre décembre 2007 et mars 2008. Ceci traduit la dynamique du lancement. Par ailleurs, un observatoire épidémiologique sur la candidose oropharyngée a été mis en place fin mars sur 35 centres, pour mieux évaluer la pratique et la prise en charge hospitalière de cette pathologie.

0805800