



BioAlliance Pharma signe un accord de collaboration avec un des leaders mondiaux des vaccins pour le développement d'une application vaccinale de sa technologie brevetée mucoadhésive Lauriad®

Paris, le 28 février 2013 – BioAlliance Pharma SA (Euronext Paris - BIO), Société d'innovation dédiée au développement de produits orphelins en cancérologie et aux soins de support, annonce la mise en place d'un accord de collaboration avec un des leaders mondiaux des vaccins dans le cadre du développement de sa technologie mucoadhésive Lauriad® pour une utilisation vaccinale. Les termes de cet accord ne sont pas publiés à ce stade.

Ce programme de recherche vise à établir la faisabilité de l'utilisation de la technologie Lauriad® pour la vaccination. Elle permettrait une vaccination efficace sans injection par la simple application sur la gencive d'un comprimé mucoadhesif contenant un antigène vaccinal. Une telle formulation permettrait de s'affranchir des contraintes liées à la forme injectable stérile, aussi bien sur le plan de la fabrication que sur le plan de l'administration au patient.

Ce projet est réalisé dans le cadre du consortium Fluriad™ établi en mars 2011, co-labellisé par les pôles de compétitivité Medicen et Atlanpôle Biothérapies et financé par un Fond Unique Interministériel à hauteur d'environ 2 M€.

« Cette collaboration avec un des leaders mondiaux des vaccins démontre l'intérêt potentiel que présente notre système innovant Lauriad® pour la vaccination sans injection. C'est également une étape importante pour la valorisation de notre technologie Lauriad®, déjà validée pour trois médicaments majeurs : Loramyc® et Sitavig®, déjà enregistrés, et Validive®, actuellement évalué dans une étude clinique de phase II », commente Judith Greciet, Directeur Général de BioAlliance Pharma. *« Si la faisabilité est effectivement confirmée, ce projet ouvrira des nouvelles perspectives de développement de Lauriad® dans le domaine de la vaccination, permettant ainsi l'accès à des nouveaux marchés mondiaux très prometteurs ».*

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.

Pour plus d'informations, visitez le site de BioAlliance Pharma à 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[®]/Sitavig[®] (Herpès labial) : Enregistré dans 8 pays européens, en cours d'enregistrement aux Etats-Unis

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 III

Validive[®] / 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 2011 déposé auprès de l'Autorité des Marchés Financiers, l'AMF, le 24 avril 2012, 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

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