



BioAlliance Pharma
The Drug Resistance Company

BioAlliance Pharma participe à la première conférence londonienne de Piper Jaffray consacrée à la santé

Dominique Costantini, Présidente du Directoire de BioAlliance Pharma, présentera à Londres les prochaines étapes du développement de la société

Paris, le 21 juin 2006 — BioAlliance Pharma (Euronext Paris : BIO), société émergente de spécialités pharmaceutiques - « specialty pharma » - , annonce aujourd'hui sa participation à la première conférence londonienne de Piper Jaffray consacrée à la santé, qui aura lieu cette semaine. La présentation de la société aux participants aura lieu le vendredi 23 juin 2006 à 12h20 heure locale.

Dominique Costantini, Présidente du Directoire de BioAlliance Pharma, présentera les prochaines grandes étapes du développement de la société. Elle expliquera notamment le programme de lancement du produit phare de la société, le Loramyc®. L'autorisation de mise sur le marché (AMM) de ce produit est actuellement en cours d'examen par l'AFSAPPS pour la France et l'Europe, et un essai clinique de phase III vient de débiter aux Etats-Unis.

La conférence Piper Jaffray aura lieu les 22 et 23 juin 2006 à The Brewery, Chiswell Street à Londres, Angleterre.

BioAlliance Pharma a été sélectionnée par Piper Jaffray, l'une des principales sociétés mondiales de services financiers présente sur le secteur des sciences de la vie, pour participer à cette conférence. Les sociétés sélectionnées sont des entreprises européennes ou américaines, qui travaillent dans les domaines biopharmaceutiques ou des technologies médicales.

A propos de BioAlliance Pharma

BioAlliance Pharma SA (Euronext Paris : BIO) est une société émergente de « specialty pharma » qui développe des candidats médicaments destinés à maîtriser la résistance aux médicaments et ciblant le cancer, le VIH, ainsi que les maladies infectieuses et opportunistes. La « specialty pharma » désigne une activité de développement et de commercialisation de médicaments destinés à des spécialistes et concernant des populations sélectionnées qui, par rapport à ceux qui ciblent la médecine générale, offrent des développements de produits plus rapides, des coûts de R&D moins élevés, des équipes de ventes volontairement restreintes et donc des marges plus importantes et une croissance rapide.

La société développe trois gammes de produits autour, d'une part, de la technologie bioadhésive Lauriad® qui permet une libération précoce et prolongée des agents thérapeutiques au site de la maladie, d'autre part, de la technologie nanoparticulaire Transdrug® spécialement conçue pour le ciblage intracellulaire et enfin de son programme de nouvelles entités chimiques (New Chemical Entities ou NCE) destinées au marché de l'oncologie et du VIH.

Deux essais cliniques de phase III en Europe pour le traitement de la candidose oropharyngée chez des patients atteints de cancer ou infectés par le VIH ont été réalisés pour le Loramyc® (miconazole Lauriad®), un comprimé oral bioadhésif de 50 mg. Un essai pivot de Phase III est en cours aux Etats-Unis pour la même indication. Un second produit, l'acyclovir Lauriad®, pour le traitement de l'herpès oral, a récemment fait l'objet d'un essai clinique de Phase I en Europe. Un essai clinique de phase I/II pour le traitement du cancer primitif du foie (hépatocarcinome ou HCC) utilisant le produit doxorubicine Transdrug®, qui a été développé par BioAlliance Pharma et a obtenu le statut de médicament orphelin auprès de l'EMEA et de la FDA, est en cours dans l'Union Européenne.

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 approuvé par l'Autorité des marchés financiers, l'AMF, le 28 avril 2006 sous le numéro R. 06-042, qui est disponible sur les sites Internet de l'AMF <http://www.amf-france.org> et de la Société <http://www.bioalliancepharma.com>.

**Pour plus d'informations, visitez le site de BioAlliance Pharma à
www.BioAlliancepharma.com**

BioAlliance Pharma SA

Gilles Avenard MD
Directeur Général

Tel : +33 1 45 58 76 02
gilles.avenard@bioalliancepharma.com

Andrew Lloyd & Associates

Gilles Petitot, Juliette dos Santos
Tel : +33 1 56 54 07 00
gilles@ala.com, juliette@ala.com
