



BioAlliance Pharma
The Drug Resistance Company

BioAlliance Pharma renforce son équipe opérationnelle en vue du lancement du Loramyc®

Paris, le 26 juin 2006 – BioAlliance Pharma (Euronext Paris : BIO), société émergente de spécialités pharmaceutiques - « specialty pharma » - , annonce aujourd'hui l'arrivée de trois nouveaux directeurs qui viennent renforcer son équipe opérationnelle. Les nouveaux arrivants sont Fabrice Auzelle, directeur du projet médical Lauriad® ; David Weinstein, directeur des affaires scientifiques européennes et Sylvia Galli, directeur des ventes au sein des Laboratoires BioAlliance Pharma, la filiale d'exploitation de la société. Ces arrivées permettent à BioAlliance Pharma de disposer d'une équipe complète, allant de la R&D au marketing, en vue du lancement du Loramyc®, son produit phare, dont l'AMM, qui est en cours d'examen par l'AFSAPPS, doit intervenir fin 2006.

« Avec l'arrivée de ces trois nouveaux directeurs, BioAlliance Pharma renforce son équipe opérationnelle, notamment dans le cadre de la préparation du lancement du Loramyc® en France et en Europe, » souligne Dominique Costantini, Présidente du Directoire de BioAlliance Pharma. « Pour les Etats-Unis, l'essai clinique pivot de Phase III est maintenant en cours. »

Fabrice Auzelle, 38 ans, prend le poste de directeur du projet médical Lauriad® au sein de l'unité opérationnelle Lauriad®. Il sera responsable en particulier de l'essai concernant le Loramyc® aux Etats-Unis, et des autres applications cliniques de la technologie Lauriad®. Fabrice Auzelle était précédemment en charge du développement clinique international chez Quintiles puis chez IDM. Il a débuté sa carrière au sein du centre de recherche médicales de l'armée française. Il est titulaire d'un DEA en neurosciences, et en neuro-immunopharmacologie clinique et fondamentale de l'Université de Lyon I.

David Weinstein, franco-américain, 40 ans, est nommé directeur des affaires scientifiques Européennes, au sein du département marketing et ventes. Il était précédemment en charge des affaires scientifiques européennes chez Gilead. Auparavant, il était responsable de la recherche d'opportunités internationales chez Pfizer. Il a également travaillé au développement international chez Wyeth. David Weinstein est titulaire d'un Master of Science en politique de santé, obtenu auprès de la London School of Economics / London School of Hygiene and Tropical Medicine.

Sylvia Galli, 45 ans, prend la fonction de directeur des ventes au sein de la filiale d'exploitation de la société, les Laboratoires BioAlliance Pharma. Elle occupait précédemment le poste de directeur des ventes d'une unité opérationnelle d'infectiologie au sein de Sanofi-Aventis. Elle possède une grande expérience du marketing et de la vente dans le domaine de l'oncologie qu'elle a acquise lors de ses passages chez Sandoz, Eurocetus, Amgen, Bellon, Rhône-Poulenc-Rorer et Aventis. Sylvia Galli possède un diplôme de l'unité de cancérologie expérimentale de la faculté de médecine de Marseille.

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'EMA 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
