

Aurgalys et Cukierman & Co Life Sciences ont diffusé le 26 juillet 2010 une nouvelle note d'analyse concernant BioAlliance Pharma [NYSE Euronext : BIO]

- Pour l'Acyclovir Lauriad®, BioAlliance a initié des discussions avec les agences en Europe et obtenu un créneau pour l'enregistrement du produit. En effet, lors d'un processus d'enregistrement, deux phase III sont théoriquement requises. Au vue des résultats cliniques obtenus lors de la première phase III pour Acyclovir Lauriad®, les agences acceptent d'engager le processus d'enregistrement, ce qui devrait permettre d'accélérer de plusieurs années l'autorisation de mise sur le marché en Europe.
- Chiffre d'affaire record au 1er semestre 2010, soit €21.3 M versus €4.1 M pour la même période en 2009. Ceci est notamment la conséquence de l'accord de distribution en Europe avec le société Thérabel, ainsi que l'obtention de l'enregistrement du Loramyc® au Etats-Unis (FDA approval).

Aurgalys and Cukierman & Co Life Sciences issued July26th, 2010, an new analyst report on BioAlliance Pharma [NYSE Euronext : BIO]

- For Acyclovir Lauriad®, the Company has engaged discussion with European regulatory agencies and obtained a registration slot. While standard drug development usually requests a second phase III trial prior to file for market authorization, BioAlliance Pharma has initiated promising discussion with European and US agencies to recognize Acyclovir Lauriad® clinical benefits and allow a much shorter process
- S1 2010 record turnover with €21.3 M versus €4.1 M for the same period in 2009. BioAlliance has again shown the capacity to reach on time important milestones, including its new European partnership with Therabel (March 2010), followed by the FDA approval of Loramyc®/ Oravig® (April 2010).

Download our BioAlliance Analyst Report [here](#) (available in english only)

www.bioalliancepharma.com

Contacts:

Philippe Berthon +33(0)160878969 ph.berthon@aurgalys.com

Laurent Choppe +41787665592 laurent.c@cukierman.eu