

成都信立邦生物制药 项目介绍

一、公司概况

国药集团成都信立邦生物制药有限公司（简称“成都信立邦”）成立于2002年6月14日，位于成都高新区，是国药集团旗下的生物制药企业。公司法定代表人为任智勇（公开信息），注册资本4585万元，主营业务涵盖药品生产、药品委托生产及酒类经营等。股权上，成都信立邦由国药集团宜宾制药有限责任公司100%持股；而国药集团宜宾制药由中国医药工业研究总院有限公司（隶属国药集团）持股51%、四川省宜宾五粮液集团有限公司持股49%，因此成都信立邦的最终实控人追溯至国务院国资委（穿透路径：国务院→国药集团→中国医药工业研究总院→国药宜宾制药）。

公开信息显示，成都信立邦主营冻干粉针剂、颗粒剂、原料药（如醋酸奥曲肽）及生物制品研发生产，是国药体系内多肽/重组蛋白领域的工业资产之一。

从产品属性看，成都信立邦的主要品种属于多肽与经典化学药的冻干制剂，冻干粉针剂型具有稳定性好、便于运输储存、临床配液灵活等特点，广泛应用于住院与手术场景。醋酸奥曲肽作为多肽原料药，公司具备从原料到制剂的一体化能力，这在仿制药竞争中有利于成本控制与质量一致性。整体产品线以治疗性专科药为主，而非消费类或创新前沿品种，决定了其市场定位偏“稳健供给”而非“高成长创新”，在国药工业体系中更多承担成熟品种的产能保障职能。

二、核心业务

成都信立邦的核心业务为化学药品与生物制品的制剂生产，以冻干粉针剂、颗粒剂、原料药为主，聚焦多肽类品种。从产品批文看，其主要生产注射用醋酸奥曲肽、注射用布美他尼、注射用水溶性维生素等。其中醋酸奥曲肽为多肽类生长抑素类似物，用于多种内分泌相关疾病的临床治疗；布美他尼为利尿药；注射用水溶性维生素为肠外营养用药。公司在原料药（醋酸奥曲肽）与制剂一体化方面具备一定工业基础。

在制剂技术层面，冻干粉针的生产对无菌保证、冻干曲线与复溶性要求严格，需要符合GMP的洁净厂房与验证体系；颗粒剂则用于口服给药场景。公司既有的生产资质与已建成的冻干、颗粒、原料药产线，是其作为国药工业资产的“硬资产”价值所在。不过，受限于品种结构与市场规模，其产能利用率与盈利贡献相对有限，这也是在集团资产优化中被列为拟退出标的的原因——其价值更多体现在合规产能与批文，而非持续的销售增长，因而更适合通过股权转让实现资源重新配置。

三、主要产品与管线（产品结构）

成都信立邦现有上市产品以仿制化学药/多肽制剂为主，公开药品库列示的代表品种包括：

1. 注射用醋酸奥曲肽（国药准字H20040639）：多肽类药物，用于肢端肥大症、胃肠胰内分泌肿瘤、食管胃底静脉曲张出血等。
2. 注射用布美他尼（国药准字H20051095、H20051096）：高效利尿药。
3. 注射用水溶性维生素（国药准字H20084445）：肠外营养配套用药。

研发方面，公开信息未充分披露其创新药或生物类似药在研管线，公司业务以已上市品种的规模化生产与销售为主。作为国药工业体系的成员，其定位更偏向成熟品种的产能与供应保障，而非前沿创新研发。

四、适应症与疾病背景（产品背景）

公司核心品种对应常见临床需求：醋酸奥曲肽用于分泌型垂体瘤、神经内分泌肿瘤等；布美他尼用于水肿、心衰、肾衰等利尿治疗；水溶性维生素用于无法经口进食患者的营养支持。上述均为医院常用治疗品种，市场需求稳定，但属充分竞争的仿制药品类，产品附加值与增长弹性相对有限。

以核心品种醋酸奥曲肽为例，其为人工合成的八肽生长抑素类似物，半衰期较天然生长抑素更长，临床用于肢端肥大症（生长激素分泌型垂体瘤）、胃肠胰神经内分泌肿瘤（GEP-NETs）的症状控制、食管胃底静脉曲张出血的急性处理，以及急性胰腺炎等的辅助治疗。布美他尼为强效袪利尿药，用于水肿性疾病、高血压、急性肺水肿与脑水肿等。这类品种多属医院常用治疗药，临床路径成熟、需求稳定，但普遍面临仿制药充分竞争与集采降价压力，单品种成长弹性有限。

五、竞争格局

注射用醋酸奥曲肽等多肽制剂在国内已有多家企业获批（如原研诺华及众多国产仿制药企），市场竞争充分、价格受集采与医保控费影响。成都信立邦作为国药体系内的区域性生产型企业，竞争优势主要来自央企品牌与渠道协同，而非品种稀缺性。在国药集团整体“聚焦主业、提质增效”的改革背景下，该类非核心、经营规模较小的工业资产面临优化处置。

注射用醋酸奥曲肽在国内已有原研（诺华）及多家国产仿制药企获批，市场参与者众多，价格受仿制药一致性评价与集采影响显著；布美他尼等利尿药同样属充分竞争品类。成都信立邦作为国药体系内的区域性生产型企业，其相对优势在于央企品牌信誉、合规生产能力与集团内部渠道协同，而非品种稀缺性或独家壁垒。在国药集团“聚焦主业、提质增效”的改革框架下，缺乏独家高值品种、经营规模偏小的工业资产，更容易被纳入优化处置范围，这也解释了其100%股权被挂牌转让的逻辑。

六、团队与平台

成都信立邦依托国药集团宜宾制药及中国医药工业研究总院体系，具备GMP合规的冻干粉针、颗粒剂、原料药生产线。具体研发与质量团队信息未充分公开。其工业平台价值在于已建成的生产资质与产能，但在创新转化方面并非国药体系的核心引擎。

在团队与平台组织上，成都信立邦依托国药集团宜宾制药及中国医药工业研究总院体系，具备GMP合规的冻干粉针、颗粒剂、原料药生产线与质量体系。作为一家成立于2002年的老牌生物制药企业，其积累的价值主要在于合规生产资质、已获批品种批文与既有产线，而非前沿研发能力。在国药集团的工业版图中，此类以成熟专科药生产为主的企业，其定位更偏向产能与供应链保障。当这类资产与集团“聚焦主业、提质增效”的战略主线匹配度下降、且经营规模与盈利贡献有限时，便成为资产优化处置的对象。这也解释了为何在国药集团2025—2026年密集挂牌转让非核心资产的周期中，成都信立邦100%股权被推上产权交易所——其价值更多体现在合规产能与批文的可转让性上。

七、融资与资本

成都信立邦为国药集团全资控股的工业资产，无公开外部融资记录。近年其资本动作体现为“拟退出”：国药集团宜宾制药曾于2025年9月24日挂牌转让成都信立邦100%股权，转让底价5629.18万元（信息披露期满日2025-09-30，项目曾面临一年期满强制摘牌/撤牌规则）；2026年5月20日至6月17日，该项目再次于上海联合产权交易所挂牌，转让底价调整为5413.03万元。财务数据显示，标的企业2023年营收854.29万元、净利润7.46万元；2024年前7月营收158.63万元、净利润-325.41万元；截至2024年7月末资产总计3801.73万元、负债58.99万元。该挂牌被解读为国药集团“腾笼换鸟”、退出非核心低效资产、集中资源投向高壁垒赛道（如肿瘤伴随诊断）的战略动作之一。

从财务与估值看，成都信立邦经营规模较小且近年承压：2023年营收约854万元、净利润约7.46万元；2024年前7月营收降至约159万元、净利润亏损约325万元，资产总计约3802万元、负债约59万元，整体体量较轻。2025年9月首次挂牌底价5629.18万元，2026年5月二次挂牌底价调整为5413.03万元，两次挂牌均反映出让方（国药宜宾制药）退出非核心资产的明确意图，最终成交价格与受让方性质以产权交易所结果为准。

八、发展展望

成都信立邦的近期走向取决于100%股权挂牌转让的成交结果。若成功转让，公司将脱离国药体系，由受让方承接其生产资质与品种；若继续留在体系内，则可能随国药工业整合进一步优化定位。无论何种情形，其作为国药非核心工业资产的属性短期难有根本性改变。具体交易进展以产权交易所披露为准。

成都信立邦的案例典型地体现了当前国资医药板块的资产优化逻辑：一方面通过转让非核心、低效率工业资产回笼资金，另一方面将资源投向肿瘤伴随诊断、创新药等高壁垒、高成长性赛道（如国药集团同期入股艾德生物）。若股权成功转让，成都信立邦将脱离国药体系由受让方承接其生产资质与批文；若长期留存，则其定位亦可能随集团工业整合进一步调整。具体走向以产权交易所披露为准。

对潜在受让方而言，成都信立邦的吸引力主要在于既有GMP合规产线与已获批品种批文所构成的稀缺产能资质，而非高速增长预期。这一资产属性决定了其交易定价逻辑更偏向“硬资产折现”，最终成交情况以产权交易所披露为准。

从行业视角看，类似成都信立邦这样的非核心工业资产在央企改革周期中被盘活，反映出国资医药板块整体向“高壁垒、高附加值”主业集中的趋势，其个案处置不影响国药体系工业整体的运行。

信息来源：

1. 上海联合产权交易所（cspea.com.cn）：国药集团成都信立邦生物制药有限公司100%股权挂牌信息（转让底价5413.03万元，披露期2026-05-20至2026-06-17）
2. 腾讯新闻（qq.com）：《宜宾制药挂牌转让信立邦生物制药100%股权，底价5629万元》（2025-09-25）
3. 康谈网（kangtan.com）：国药集团宜宾制药拟转让信立邦生物制药全部股权（2025-09-25）
4. 今日头条（toutiao.com）：《左手“腾笼”，右手“换鸟”，国资正在下一盘什么大棋？》（医药经济报，2026-06-25，提及信立邦100%股权挂牌）
5. 药品库（yaopinku.com.cn）：国药集团成都信立邦生物制药有限公司产品信息