



四川多瑞药业有限公司

四川多瑞药业有限公司于2018年12月注册成立,是西藏多瑞医药股份有限公司(股票代码:301075)控股的有限责任公司。

占地规模



占地**300**亩
已建成**160**亩
预留**140**亩

注册资本



1.08亿元

核心产品



多肽与小核酸原料药
研发、生产和销售

建设**多肽**产业化项目,打造符合**FDA、EMA和NMPA**认证的国际化制造体系,着力建设符合国际标准、**面向全球市场**的高端多肽与小核酸原料药产业基地。

员工人数180人

博士5人
高级职称3人
研究生32人
专业技术人员
占比92%

车间概况

多肽原料药车间2个
(计划新增5个)
小核酸原料药车间
(计划新建2个)
多肽兽药车间1个

产能概况

人用多肽车间:500kg
2026年新增产能:3000Kg
兽用多肽车间:200kg

- 邮箱:sales@duoruiopharm.com
- 联系电话:028-84919577
- 微信公众号:duorui_biopharma
- 官网:https://www.duoruibipharm.com





发展历程

► 基础建设与核心技术积累 ◀

- 2018.12 四川前沿生物药业有限公司注册成立
- 2023.08 “特立帕肽注射液” 组装线0-483 通过美国FDA审计
- 2024.10 “艾博韦泰” 原料药通过GMP符合性检查

► 产业化能力核心竞争力提升 ◀

- 2024.11 更名为“四川多瑞药业”
- 2024.12 启动“高端多肽原料药制造项目”建设
- 2025.06 兽药多肽原料药车间投入使用
- 2026.12 年产能3000Kg GLP-1车间投入使用

Sichuan Duorui Biopharma



产品清单

醋酸兰瑞肽 Lanreotide Acetate

- CAS号: 127984-74-1
- US FDA DMF No.: 041446
- 适应症: 肢端肥大症、胃肠胰神经内分泌肿瘤、类癌综合征

司美格鲁肽 Semaglutide

- CAS号: 910463-68-2
- US FDA DMF No.: 043251
- 适应症: II型糖尿病、肥胖

替尔泊肽 Tirzepatide

- CAS号: 2023788-19-2
- US FDA DMF No.: 043257
- 适应症: II型糖尿病、肥胖

瑞他鲁肽 Retatrutide

- CAS号: 2381089-83-2
- 适应症: II型糖尿病、肥胖



产品清单

培西考布仑 Pegcetacoplan

- CAS号: 2019171-69-6
- US FDA: 2026.11
- 适应症: 阵发性睡眠性血红蛋白尿症 (PNH)

特立帕肽 Teriparatide Acetate

- CAS号: 52232-67-4
- US FDA: 2026.11
- 适应症: 绝经后女性骨质疏松症

普卡那肽 Plecanatide

- CAS号: 467426-54-6
- 适应症: 便秘型肠易激综合征 (IBS-C) 慢性特发性便秘 (CIC)

泽勒普肽 Zilucoplan

- CAS号: 1841136-73-9
- 适应症: 全身型重症肌无力 (gMG)

Sichuan Duorui Biopharma



产品清单

伏索利肽 Vosoritide

- CAS号: 1480724-61-5
- 适应症: 儿童软骨发育不全

地非法林 Difelikefalin

- CAS号: 1024828-77-0
- 适应症: 血液透析成人患者的慢性肾病相关中度至重度瘙痒

缩宫素 Oxytocin

- CAS号: 50-56-6
- 适应症: 产科引产、催产、产后出血

胸腺法新 Thymalfasin

- CAS号: 69440-99-9
- 适应症: 慢性乙型肝炎、免疫调节/增强



产品清单

舍莫瑞林 Sermorelin

- CAS号: 86168-78-7
- 适应症: 生长激素缺乏症

依特卡肽 Etelcalcetide

- CAS号: 1262780-97-1
- 适应症: 透析患者继发性甲状旁腺功能亢进

Amycretin

- CAS号: 3005889-81-3
- 适应症: II型糖尿病、肥胖

Eloralintide

- CAS号: 2883634-40-8
- 适应症: II型糖尿病、肥胖

核心优势

质量优势

纯度 $\geq 99.0\%$;单杂 $\leq 0.1\%$

完整的原研质量对比

规模化产能优势

单批产量处于**国际领先**

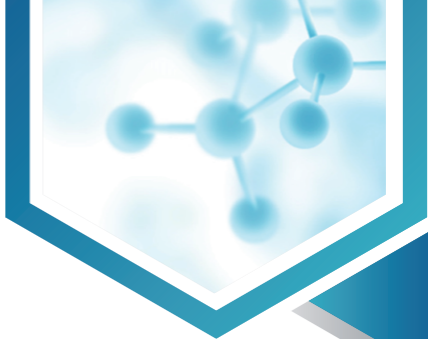
满足注册要求和市场需求

质量管理体系优势

全自动/半自动生产体系

FDA/EMA/NMPA质量管理体系认证

Sichuan Duorui Biopharma



赋能研发·专业多肽 小核酸CDMO服务

核心定位

从临床前到商业化,提供全链条、合规化定制研发生产解决方案。

核心服务领域

多肽药物CDMO:

覆盖GLP-1类、高活性(OEB5)、常规多肽及多肽兽药,提供API定制合成、工艺优化、质量研究全流程服务。

小核酸药物CDMO:

聚焦小核酸API研发生产,保障规模化生产稳定性。

核心优势

产能大

多肽/小核酸产能独立分区,适配不同品类药物需求。

全流程服务

涵盖工艺开发、中试放大、质量控制(QC)、注册申报支持,一站式降低研发成本。

合规保障

车间建设及生产流程符合GMP、ICH-Q7等国际标准,保障药品质量与注册合规性。

Sichuan Duorui Biopharma



2026·乘势而上

一期工程车间建设

- 101车间:多肽API,已建成
- 102车间:多肽API (GLP-1)
- 103车间:多肽API (OEB5)
- 104车间:多肽API
- 105车间:小核酸API
- 106车间:多肽兽药车间,已建成

建设计划

- 2026年完成102建设
- 2027年完成103/104/105建设
- 2028年,启动二期建设

实验室

配备美国Waters高效液相色谱仪、超高效液相色谱仪、液质联用仪、Agilent气相色谱仪、赛默飞红外光谱仪、离子色谱仪、日本岛津紫外可见分光光度计、奥地利Anton Paar 旋光仪、赛默飞QE高分辨质谱仪等先进的精密检验仪器。



主要生产设备



Sichuan Duorui Biopharma