

健康力股份有限公司  
臺北市內湖區瑞光路550號10樓

報告編號：VA/2017/70554  
日期：2017/07/17  
頁數：1 of 2



以下測試之樣品係由申請廠商所提供並確認資料如下：

**產品名稱：**益暢敏 機能性粉末  
**樣品狀態：**請參考報告末頁樣品照片  
**產品型號：**—  
**產品批號：**17DD061A4  
**申請廠商：**健康力股份有限公司  
**製造日期：**—  
**有效日期：**2019/04/26  
**收樣日期：**2017/07/06  
**測試日期：**2017/07/06  
**測試結果：**

| 測試項目                   | 測試方法  | 測試結果 | 定量極限 | 單位  |
|------------------------|---|------|------|-----|
| ★可塑劑/塑化劑               | ---   | ---  | ---  | --- |
| ★鄰苯二甲酸丁基苯酯(BBP)        | 衛生福利部102年3月25日公開TFDAA0008.02<br>食品中鄰苯二甲酸酯類塑化劑檢驗方法 | 未檢出  | 0.05 | ppm |
| ★鄰苯二甲酸二丁酯(DBP)         |   | 未檢出  | 0.05 | ppm |
| ★鄰苯二甲酸二異丁酯(DIBP)       |   | 未檢出  | 0.05 | ppm |
| ★鄰苯二甲酸二乙酯(DEP)         |   | 未檢出  | 0.05 | ppm |
| ★鄰苯二甲酸二甲酯(DMP)         |   | 未檢出  | 0.05 | ppm |
| ★鄰苯二甲酸二(2-乙基己基)酯(DEHP) |   | 未檢出  | 0.05 | ppm |
| ★鄰苯二甲酸二辛酯(DNOP)        |   | 未檢出  | 0.05 | ppm |
| ★鄰苯二甲酸二異壬酯(DINP)       |   | 未檢出  | 0.05 | ppm |
| ★鄰苯二甲酸二異癸酯(DIDP)       |   | 未檢出  | 0.05 | ppm |

備註：1. 測試報告僅就委託者之委託事項提供測試結果，不對產品合法性做判斷。  
2. 本報告不得分離或擷錄使用。  
3. 低於定量極限之測定值以"未檢出"表示。  
4. 測試項目名稱旁有加★者，為通過衛生福利部食品藥物管理署認證項目。  
5. 可塑劑/塑化劑企業監測指標值請參考報告附錄食品中含塑化劑之企業指引附表3-企業監測塑化劑指標值。

- END -



Mandy Yu, Manager  
Signed for and on behalf of  
SGS TAIWAN LTD.

連結至SGS安心資訊平台  
聯絡人：任志正 博士



此報告是本公司依照背面所印之通用服務條款所簽發，此條款可在本公司網站<http://www.sgs.com/en/Terms-and-Conditions.aspx>閱覽，凡電子文件之格式依<http://www.sgs.com/en/Terms-and-Conditions/Terms-e-Document.aspx>之電子文件期限與條件處理。請注意條款有關於責任、賠償之限制及管轄權的約定。任何持有此文件者，請注意本公司製作之結果報告書將僅反映執行時所紀錄且於接受指示範圍內之事實。本公司僅對客戶負責，此文件不妨礙當事人在交易上權利之行使或義務之免除。未經本公司事先書面同意，此報告不可部份複製。任何未經授權的變更、偽造、或曲解本報告所顯示之內容，皆為不合法，違犯者可能遭受法律上最嚴厲之追訴。除非另有說明，此報告結果僅對測試之樣品負責。



## 檢測報告

**17-0922-040-01-1**  
健康力股份有限公司

第1頁, 共2頁

樣品名稱：健康力 益暢敏  
樣品資訊：批號:17DD061A4  
有效日期:2019.04.26  
樣品狀態：完整包裝  
檢測委託單位：健康力股份有限公司  
檢測委託單位地址：11492 台北市內湖區瑞光路 550 號 10 樓

收樣日期：2017/09/22  
檢驗日期：2017/09/22 ~ 2017/10/03  
報告日期：2017/10/03

| 檢測項目 | 結果         | 參考容許量* | 定量極限            |
|------|------------|--------|-----------------|
| 三聚氰胺 | N.D. (未檢出) | 不得檢出   | 0.05 µg/g (ppm) |

~~~以下空白~~~

### 檢測方法：

#### 1.三聚氰胺：

衛生福利部食品藥物管理署發布建議檢驗方法-食品中三聚氰胺之檢驗方法【101年8月24日第1次修正】

#### \*參考規範：

中華民國 104 年 12 月 16 日總統令修正公布 食品安全衛生管理法 第十五條  
備註：參考規範資料如有異動，請依衛生福利部食品藥物管理署現行公告為主

報告簽署人



1. 本測試未涉及檢體抽樣，測試樣品、樣品名稱及樣品資訊係由委託檢驗者提供，實驗室僅負責測試分析，本報告僅對該測試樣品有效。  
The test is exclusive of sampling. Any holder of this document is advised that information contained hereon reflects the Company's findings at the time of its intervention only and within the limits of Client's instructions. The document refer only to the sample(s) tested.
2. 本報告記載事項僅作為參考資料，不得作為任何商業推銷廣告及訴訟用。  
This document is for reference only and cannot be for any commercial purposes or litigation.
3. 本報告經塗改者無效；本報告內容不得部份複製，僅限整份使用。  
The document will be invalid if altered. The document cannot be reproduced except in full.
4. 檢驗報告僅就委託檢驗者之委託事項提供檢驗結果，至若本產品之合法性，仍應由主管機關依法判斷。  
This document stated test results in accordance with Client's request. The legitimacy of the sample(s) should be judged by the authority.



## 檢測報告

**17-0922-040-01-3**  
健康力股份有限公司

第1頁, 共2頁

樣品名稱：健康力 益暢敏  
樣品資訊：批號:17DD061A4  
有效日期:2019.04.26  
樣品狀態：完整包裝  
檢測委託單位：健康力股份有限公司  
檢測委託單位地址：11492 台北市內湖區瑞光路 550 號 10 樓

收樣日期：2017/09/22  
檢驗日期：2017/09/22 ~ 2017/10/03  
報告日期：2017/10/03

| 檢測項目   | 結果         | 參考容許量         | 定量/偵測極限        |
|--------|------------|---------------|----------------|
| 砷 (As) | N.D. (未檢出) | 2 µg/g (ppm)* | 2.0 µg/g (ppm) |
| 鉛 (Pb) | N.D. (未檢出) | 無適用法規         | 2.0 µg/g (ppm) |
| 汞 (Hg) | N.D. (未檢出) | 無適用法規         | 2.0 µg/g (ppm) |
| 鎘 (Cd) | N.D. (未檢出) | 無適用法規         | 2.0 µg/g (ppm) |

~~以下空白~~

### 檢測方法：

1. 砷 (As), 鉛 (Pb), 汞 (Hg), 鎘 (Cd) :  
依客戶指定方法, 參考 103 年 8 月 25 日部授食字第 1031901169 號公告修正 重金屬檢驗方法總則

\*參考規範:  
參考衛署食字第 88036170 號公告 健康食品衛生標準  
(參考規範資料如有異動, 請依衛生福利部食品藥物管理署現行公告為主)

報告簽署人



1. 本測試未涉及檢體抽樣, 測試樣品、樣品名稱及樣品資訊係由委託檢驗者提供, 實驗室僅負責測試分析, 本報告僅對該測試樣品有效。  
The test is exclusive of sampling. Any holder of this document is advised that information contained hereon reflects the Company's findings at the time of its intervention only and within the limits of Client's instructions. The document refer only to the sample(s) tested.
2. 本報告記載事項僅作為參考資料, 不得作為任何商業推銷廣告及訴訟用。  
This document is for reference only and cannot be for any commercial purposes or litigation.
3. 本報告經塗改者無效; 本報告內容不得部份複製, 僅限整份使用。  
The document will be invalid if altered. The document cannot be reproduced except in full.
4. 檢驗報告僅就委託檢驗者之委託事項提供檢驗結果, 至若本產品之合法性, 仍應由主管機關依法判斷。  
This document stated test results in accordance with Client's request. The legitimacy of the sample(s) should be judged by the authority.



## 檢測報告

**17-0922-040-01-2**  
健康力股份有限公司

第1頁, 共2頁

樣品名稱：健康力 益暢敏  
樣品資訊：批號:17DD061A4  
有效日期:2019.04.26  
樣品狀態：完整包裝  
檢測委託單位：健康力股份有限公司  
檢測委託單位地址：11492 台北市內湖區瑞光路 550 號 10 樓

收樣日期：2017/09/22  
檢驗日期：2017/09/22 ~ 2017/10/03  
報告日期：2017/10/03

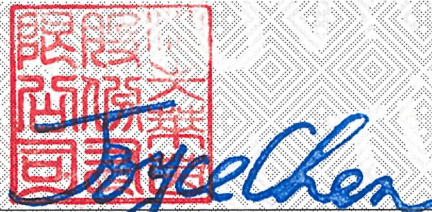
| 檢測項目    | 結果        | 定量/偵測極限    |
|---------|-----------|------------|
| 大腸桿菌群   | 陰性        | <3.0 MPN/g |
| 大腸桿菌    | 陰性        | <3.0 MPN/g |
| 金黃色葡萄球菌 | 陰性        | <3.0 MPN/g |
| 黴菌及酵母菌  | <10 CFU/g | <10 CFU/g  |

~~以下空白~~

### 檢測方法：

- 大腸桿菌群：  
102 年 9 月 6 日部授食字第 1021950329 號公告修正 食品微生物之檢驗法-大腸桿菌群之檢驗
- 大腸桿菌：  
102 年 12 月 20 日部授食字第 1021951163 號公告修正 食品微生物之檢驗方法-大腸桿菌之檢驗
- 金黃色葡萄球菌：  
104 年 10 月 13 日部授食字第 1041901818 號公告修正 食品微生物之檢驗方法-金黃色葡萄球菌之檢驗
- 黴菌及酵母菌：  
102 年 9 月 6 日部授食字第 1021950329 號公告修正 食品微生物之檢驗方法-黴菌及酵母菌數之檢驗

報告簽署人



- 本測試未涉及檢體抽樣，測試樣品、樣品名稱及樣品資訊係由委託檢驗者提供，實驗室僅負責測試分析，本報告僅對該測試樣品有效。  
The test is exclusive of sampling. Any holder of this document is advised that information contained hereon reflects the Company's findings at the time of its intervention only and within the limits of Client's instructions. The document refer only to the sample(s) tested.
- 本報告記載事項僅作為參考資料，不得作為任何商業推銷廣告及訴訟用。  
This document is for reference only and cannot be for any commercial purposes or litigation.
- 本報告經塗改者無效；本報告內容不得部份複製，僅限整份使用。  
The document will be invalid if altered. The document cannot be reproduced except in full.
- 檢驗報告僅就委託檢驗者之委託事項提供檢驗結果，至若本產品之合法性，仍應由主管機關依法判斷。  
This document stated test results in accordance with Client's request. The legitimacy of the sample(s) should be judged by the authority.



## 檢測報告

**17-0922-040-01**

**健康力股份有限公司**

第1頁, 共6頁

樣品名稱：健康力 益暢敏

樣品資訊：批號:17DD061A4

有效日期:2019.04.26

樣品狀態：完整包裝

檢測委託單位：健康力股份有限公司

檢測委託單位地址：11492 台北市內湖區瑞光路 550 號 10 樓

收樣日期：2017/09/22

檢驗日期：2017/09/22 ~ 2017/10/03

報告日期：2017/10/03

### 檢測項目

### 結果

### 定量/偵測極限

西藥成分 336 項

陰性 (未檢出)

如附表

~~~以下空白~~~

### 檢測方法：

1. 西藥成分 336 項：

食品藥物管理署「中藥及食品中摻加西藥之檢驗方法」2014.02.17 Method of Test for Adulterants in Chinese Medicine and Foods

報告簽署人



1. 本測試未涉及檢體抽樣，測試樣品、樣品名稱及樣品資訊僅由委託檢驗者提供，實驗室僅負責測試分析，本報告僅對該測試樣品有效。  
The test is exclusive of sampling. Any holder of this document is advised that information contained hereon reflects the Company's findings at the time of its intervention only and within the limits of Client's instructions. The document refer only to the sample(s) tested.
2. 本報告記載事項僅作為參考資料，不得作為任何商業推銷廣告及訴訟用。  
This document is for reference only and cannot be for any commercial purposes or litigation.
3. 本報告經塗改者無效；本報告內容不得部份複製，僅限整份使用。  
The document will be invalid if altered. The document cannot be reproduced except in full.
4. 檢驗報告僅就委託檢驗者之委託事項提供檢驗結果，至若本產品之合法性，仍應由主管機關依法判斷。  
This document stated test results in accordance with Client's request. The legitimacy of the sample(s) should be judged by the authority.