

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/C3005
日期： 2018/01/04
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： 17DD061A9
申請廠商： 健康力股份有限公司
製造日期： —
有效日期： 2019/08/15
收樣日期： 2017/12/27
測試日期： 2017/12/27

測試結果：

測試項目	測試方法	測試結果	定量/偵測極限(註3)	單位
★三聚氰胺	衛生福利部建議檢驗方法TFDAO0007.01-食品中三聚氰胺之檢驗方法，以高效液相層析質譜儀(LC/MS/MS)分析之。	未檢出	0.05	ppm(mg/kg)

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. 若該測試項目屬於定量分析則以「定量極限」表示；若該測試項目屬於定性分析則以「偵測極限」表示。
4. 低於定量極限/偵測極限之測定值以「未檢出」或「陰性」表示。
5. 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。
6. 本次委託測試項目由SGS食品實驗室-台北執行。

- END -

Mandy Yu

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。

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/A1095
日期：2017/10/25
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： 17DD061A9
申請廠商： 健康力股份有限公司
製造日期： —
有效日期： 2019/08/15
收樣日期： 2017/10/16
測試日期： 2017/10/16
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 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



健康力股份有限公司
台北市內湖區瑞光路550號10樓

報告編號 : FA/2017/C4515

日期 : 2018/01/09



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 Dr.Hsu 益生菌
樣品狀態 :	請參考報告末頁樣品照片
產品型號 :	—
產品批號 :	17DD061A9
申請廠商 :	健康力股份有限公司
生產或供應廠商 :	健康力股份有限公司
製造日期 :	—
有效日期 :	2019/08/15
原產國 :	台灣
收樣日期 :	2017/12/23
測試日期 :	2017/12/23
委託測試項目 :	312項常見西藥成份分析
測試方法 :	本測試參考衛生福利部食品藥物管理署建議方法-中藥及食品中摻加西藥之檢驗方法, 以薄層層析法(TLC)、液相層析離子阱質譜儀(LC/MS/MS)或氣相層析質譜儀(GC/MS)檢測。
測試結果 :	此份樣品共檢測312項常見西藥成份(詳附錄), 均未檢出。

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. 檢測結果若大於方法偵測極限則匯整上表中, 本次檢測項目及偵測極限分別詳列於附錄中。
4. 本次委託測試項目由SGS超微量工業安全實驗室執行。

Chengchia Tsai
Chengchia Tsai, Manager
Signed for and on behalf of
SGS Taiwan Ltd.



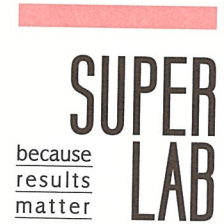
連結至SGS安心資訊平台
聯絡人: 任志正 博士



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。



報告編號：M61-171101438S04



台美檢驗科技 (檢驗中心) 測試報告

委託單位

健康力股份有限公司

台北市內湖區瑞光路550號10樓

第 1 頁 / 共 3 頁

檢體名稱：健康力 益暢敏

製造公司：健康力股份有限公司

製造日期：-

有效期限：2019/08/15

批號：17DD061A9

原產地：台灣

檢體狀態：如附件照片

檢體包裝：完整販售包裝

送檢方式：顧客送檢

報告用途：自主管理

----- 以上檢體資訊係由委託單位提供且確認 -----

收檢日期：106 年 11 月 27 日

檢驗日期：106 年 11 月 28 日

報告日期：106 年 12 月 07 日

檢驗項目	檢驗結果	單位	檢驗方法	定量 / 偵測極限
砷	未檢出	ppm (µg/g)	依據衛生福利部 103.08.25 部授食字第 1031901169 號公告修正：重金屬檢驗方法總則。檢驗儀器：ICP-OES。	2.0
鉛	未檢出	ppm (µg/g)		2.0
鎘	未檢出	ppm (µg/g)		2.0
汞	未檢出	ppm (µg/g)		2.0

----- 以下空白 -----

備註：

- 檢驗報告僅就委託者之委託事項提供檢驗結果，不對產品合法性作判斷。
- 本次檢驗如未涉及抽樣時，測試報告僅對該送驗檢體負責。將報告分離使用及 / 或摘要複製無效，報告中所載資料僅供參考，不宜做為廣告、商業推廣及公證用。當檢驗結果低於定量 / 偵測極限，以“未檢出”或“陰性”表示。



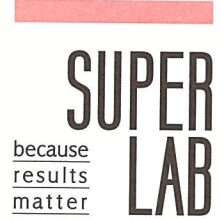
連結至台美安全家

 Yueh-ting Tsai

報告簽署人：蔡岳廷 博士



報告編號：M61-171101438S03



台美檢驗科技 (檢驗中心) 測試報告

委託單位

健康力股份有限公司

台北市內湖區瑞光路550號10樓

第 1 頁 / 共 3 頁

檢體名稱：健康力 益暢敏

製造公司：健康力股份有限公司

製造日期：-

有效期限：2019/08/15

批號：17DD061A9

原產地：台灣

檢體狀態：如附件照片

檢體包裝：完整販售包裝

送檢方式：顧客送檢

報告用途：自主管理

----- 以上檢體資訊係由委託單位提供且確認 -----

收檢日期：106 年 11 月 27 日

檢驗日期：106 年 11 月 28 日

報告日期：106 年 12 月 07 日

檢驗項目	檢驗結果	單位	檢驗方法	定量 / 偵測極限
大腸桿菌 * #	未檢出	MPN/g	依據衛生福利部 102.12.20 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。	<3.0
大腸桿菌群 * #	未檢出	MPN/g	依據衛生福利部 102.09.06 部授食字第 1021950329號公告修正：食品微生物之檢驗方法－大腸桿菌群之檢驗。	<3.0
黴菌及酵母菌數 * #	未檢出	CFU/g	依據衛生福利部 102.09.06 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。	<10
金黃色葡萄球菌 * #	未檢出	MPN/g	依據衛生福利部 104.10.13 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。	<3.0

----- 以下空白 -----

備註：

- 檢驗報告僅就委託者之委託事項提供檢驗結果，不對產品合法性作判斷。
- 標示「*」之檢驗項目，為該項目經 TAF 認證認可。
- 標示「#」之檢驗項目，為該項目經 TFDA 認證認可。
- 本次檢驗如未涉及抽樣時，測試報告僅對該送驗檢體負責。將報告分離使用及 / 或摘要複製無效，報告中所載資料僅供參考，不宜做為廣告、商業推廣及公證用。當檢驗結果低於定量 / 偵測極限，以“未檢出”或“陰性”表示。



連結至台美安全家

SL Yueh-ting Tsai

報告簽署人：蔡岳廷 博士