

健康力國際生醫事業股份有限公司
台北市內湖區瑞光路550號10樓

報告編號：VA/2015/A3065

日期：2015/11/10

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/批號： 15DD061A1
申請廠商： 健康力國際生醫事業股份有限公司
製造日期： —
有效日期： 2017/10/14
收樣日期： 2015/10/30
測試日期： 2015/10/30

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
#可塑劑9項	---	---	---	---
#鄰苯二甲酸丁基苯酯(BBP)	行政院衛生福利部102年3月25日公開	未檢出	0.05	ppm(mg/kg)
#鄰苯二甲酸二丁酯(DBP)	TFDAA0008.02食品中鄰苯二甲酸酯類塑化劑檢驗	未檢出	0.05	ppm(mg/kg)
#鄰苯二甲酸二(2-乙基己基)酯 (DEHP)	方法	未檢出	0.05	ppm(mg/kg)
#鄰苯二甲酸二乙酯(DEP)		未檢出	0.05	ppm(mg/kg)
#鄰苯二甲酸二異丁酯(DIBP)		未檢出	0.05	ppm(mg/kg)
#鄰苯二甲酸二異癸酯(DIDP)		未檢出	0.05	ppm(mg/kg)
#鄰苯二甲酸二異壬酯(DINP)		未檢出	0.05	ppm(mg/kg)
#鄰苯二甲酸二甲酯(DMP)		未檢出	0.05	ppm(mg/kg)
#鄰苯二甲酸二辛酯(DNOP)		未檢出	0.05	ppm(mg/kg)

備註：1. 測試報告僅就委託測試者之委託事項提供測試結果，至若本產品之合法性，仍應由主管機關依法判斷。

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井者，為通過衛生福利部食品藥物管理署認證項目。

- END -



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
TEST REPORT

報告編號 *Report Number* : 15-1031-005-01-4
申請單位 *Applicant* : 健康力國際生醫事業股份有限公司

送樣日期 *Date Received* : 2015/10/31
樣品名稱 *Sample Name* : 益暢敏
機能性粉末
產品資訊 *Sample Info* : 批號: 15DD061A1
有效日期: 2017.10.14

聯絡電話 *Tel* : 02-7733-3883

報告日期 *Date Issued* : 2015/11/12

傳真電話 *Fax* : 02-7733-3899

申請單位地址 *Applicant Address* : 11492 台北市內湖區瑞光路 550 號 10 樓

檢驗日期 *Test Period* : 2015/10/31 ~ 2015/11/12

檢測項目 <i>Item(s)</i>	結果 <i>Result(s)</i>	法規值 <i>Maximum limit</i>	備註 <i>Remark(s)</i>
三聚氰胺 Melamine	N.D. (未檢出)	不得檢出*	定量極限: 0.05 µg/g (ppm)
~~~以下空白~~~			

檢測方法:

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:

*健康食品管理法(中華民國95年5月17日總統令修正公布)

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

樣品照片:



報告簽署人



1. 本報告所用樣品與名稱係由委託單位提供, 實驗室僅負責檢測分析。
2. 檢測結果僅對檢測樣品有效。
3. 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。
4. 本報告內容未經授權不得部份複製, 但完整複製除外。
5. 本報告經塗改者無效。
6. 結果為 N.D.(Non Detected)表未檢出。
7. 結果為陽性表檢出, 結果為陰性表未檢出。
8. 本檢驗未涉及檢體抽樣, 報告書僅對該送檢驗檢體負責。
9. 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。



## 檢測報告 TEST REPORT

報告編號 Report Number : 15-1031-005-01-1  
申請單位 Applicant : 健康力國際生醫事業股份有限公司

送樣日期 Date Received : 2015/10/31  
樣品名稱 Sample Name : 益暢敏  
機能性粉末  
產品資訊 Sample Info : 批號: 15DD061A1  
有效日期: 2017.10.14

聯絡電話 Tel : 02-7733-3883

報告日期 Date Issued : 2015/11/12

傳真電話 Fax : 02-7733-3899

申請單位地址 Applicant Address : 11492 台北市內湖區瑞光路 550 號 10 樓

檢驗日期 Test Period : 2015/10/31 ~ 2015/11/12

檢測項目 Item(s)	結果 Result(s)	法規值 Maximum limit	備註 Remark(s)
<b>礦物質及重金屬 Minerals &amp; Heavy Metals</b>			
砷 (As) Arsenic	N.D.(未檢出)	2 ppm**	定量極限: 2.0 µg/g (ppm)*
鉛 (Pb) Lead	N.D.(未檢出)	-	定量極限: 2.0 µg/g (ppm)*
汞 (Hg) Mercury	N.D.(未檢出)	-	定量極限: 2.0 µg/g (ppm)*
鎘 (Cd) Cadmium	N.D.(未檢出)	-	定量極限: 2.0 µg/g (ppm)*
~~~以下空白~~~			

檢測方法:

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(ICP-MS)

參考規範:

** 中華民國88年6月21日衛署食字第88036170號公告 健康食品衛生標準

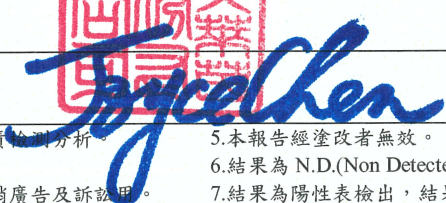
備註:

1. 本報告標示 “*” 者為依客戶指定之定量極限作為判定依據
2. 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

樣品照片:



報告簽署人



1. 本報告所用樣品與名稱係由委託單位提供, 實驗室僅負責檢測分析。
2. 檢測結果僅對檢測樣品有效。
3. 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。
4. 本報告內容未經授權不得部份複製, 但完整複製除外。
5. 本報告經塗改者無效。
6. 結果為 N.D.(Non Detected)表未檢出。
7. 結果為陽性表檢出, 結果為陰性表未檢出。
8. 本檢驗未涉及檢體抽樣, 報告書僅對該送檢檢體負責。
9. 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。

實驗室地址: 80681 高雄市前鎮區南七路 3 號 3 樓 TEL:(07)8317000, FAX:(07)8313848

檢測報告
TEST REPORT

報告編號 *Report Number* : 15-1031-005-01-2
申請單位 *Applicant* : 健康力國際生醫事業股份有限公司

送樣日期 *Date Received* : 2015/10/31
樣品名稱 *Sample Name* : 益暢敏
機能性粉末
產品資訊 *Sample Info* : 批號: 15DD061A1
有效日期: 2017.10.14

聯絡電話 *Tel* : 02-7733-3883

報告日期 *Date Issued* : 2015/11/12

傳真電話 *Fax* : 02-7733-3899

申請單位地址 *Applicant Address* : 11492 台北市內湖區瑞光路 550 號 10 樓

檢驗日期 *Test Period* : 2015/10/31 ~ 2015/11/12

檢測項目 <i>Item(s)</i>	結果 <i>Result(s)</i>	法規值 <i>Maximum limit</i>	備註 <i>Remark(s)</i>
銅 (Cu) Copper	N.D.(未檢出)	-	定量極限: 2.0 µg/g (ppm)*
~~~以下空白~~~			

檢測方法:

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(ICP-MS)

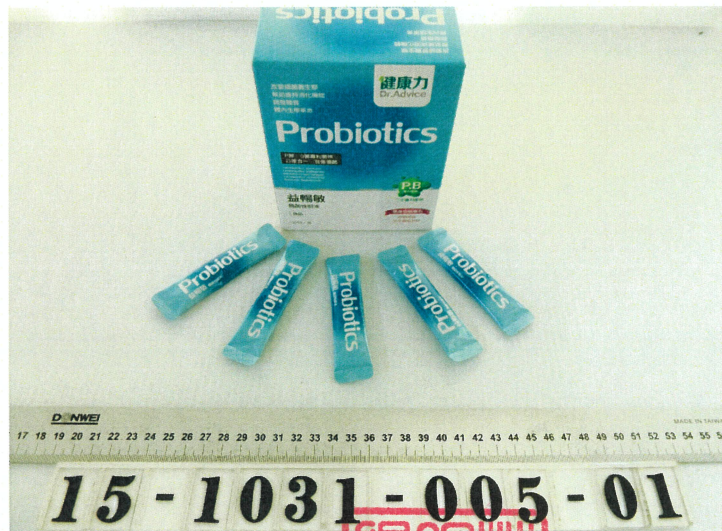
參考規範:

** 中華民國88年6月21日衛署食字第88036170號公告 健康食品衛生標準

備註:

1. 本報告標示 “*” 者為依客戶指定之定量極限作為判定依據
2. 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

樣品照片:



報告簽署人


1. 本報告所用樣品與名稱係由委託單位提供, 實驗室僅負責檢測分析。
2. 檢測結果僅對檢測樣品有效。
3. 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。
4. 本報告內容未經授權不得部份複製, 但完整複製除外。
5. 本報告經塗改者無效。
6. 結果為 N.D.(Non Detected)表未檢出。
7. 結果為陽性表檢出, 結果為陰性表未檢出。
8. 本檢驗未涉及檢體抽樣, 報告書僅對該送檢驗檢體負責。
9. 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。



**檢測報告**  
**TEST REPORT**

報告編號 *Report Number* : 15-1031-005-01-5  
申請單位 *Applicant* : 健康力國際生醫事業股份有限公司

送樣日期 *Date Received* : 2015/10/31

樣品名稱 *Sample Name* : 益暢敏  
機能性粉末

聯絡電話 *Tel* : 02-7733-3883

產品資訊 *Sample Info* : 批號: 15DD061A1

有效日期: 2017.10.14

傳真電話 *Fax* : 02-7733-3899

報告日期 *Date Issued* : 2015/11/12

申請單位地址 *Applicant Address* : 11492 台北市內湖區瑞光路 550 號 10 樓

檢驗日期 *Test Period* : 2015/10/31 ~ 2015/11/12

檢測項目 <i>Item(s)</i>	結果 <i>Result(s)</i>	備註 <i>Remark(s)</i>
西藥成分 188 項 Western medicine (188)	陰性 (未檢出)	細目如附件

~~~~以下空白~~~~

檢測方法：

以高效能液相層析儀(High Performance Liquid Chromatography)分析。

樣品照片：



報告簽署人



- 1.本報告所用樣品與名稱係由委託單位提供，實驗室僅負責檢測分析
- 2.檢測結果僅對檢測樣品有效。
- 3.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。
- 4.本報告內容未經授權不得部份複製，但完整複製除外。
- 5.本報告經塗改者無效。
- 6.結果為 N.D.(Non Detected)表未檢出。
- 7.結果為陽性表檢出，結果為陰性表未檢出。
- 8.本檢驗未涉及檢體抽樣，報告書僅對該送檢驗檢體負責。
- 9.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。

檢測報告 TEST REPORT

報告編號 *Report Number* : 15-1031-005-01-3-A
申請單位 *Applicant* : 健康力國際生醫事業股份有限公司

送樣日期 *Date Received* : 2015/10/31
樣品名稱 *Sample Name* : 益暢敏
機能性粉末
產品資訊 *Sample Info* : 批號: 15DD061A1
有效日期: 2017.10.14

聯絡電話 *Tel* : 02-7733-3883

報告日期 *Date Issued* : 2015/11/18

傳真電話 *Fax* : 02-7733-3899

申請單位地址 *Applicant Address* : 11492 台北市內湖區瑞光路 550 號 10 樓

檢驗日期 *Test Period* : 2015/10/31 ~ 2015/11/11

| 檢測項目 <i>Item(s)</i> | 結果 <i>Result(s)</i> | 備註 <i>Remark(s)</i> |
|--------------------------------------|---------------------|---------------------|
| 大腸桿菌群 <i>Coliform</i> | 陰性 | <3.0 MPN/g |
| 大腸桿菌 <i>Escherichia coli</i> | 陰性 | <3.0 MPN/g |
| 金黃色葡萄球菌 <i>Staphylococcus aureus</i> | 陰性 | <3.0 MPN/g |
| 黴菌 <i>Mold</i> | 陰性 | <10 CFU/g |
| 酵母菌 <i>Yeast</i> | 陰性 | <10 CFU/g |

~~~以下空白~~~

檢測方法：

1. 大腸桿菌群 *Coliform* :

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

2. 大腸桿菌 *Escherichia coli* :

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

3. 金黃色葡萄球菌 *Staphylococcus aureus* :

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

4. 黴菌 *Mold*、酵母菌 *Yeast* :

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

備註：原報告編號 15-1031-005-01-3 報告由 15-1031-005-01-3-A 取代，原報告無效。

樣品照片：



報告簽署人

1. 本報告所用樣品與名稱係由委託單位提供，實驗室僅負責檢測分析。
2. 檢測結果僅對檢測樣品有效。
3. 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。
4. 本報告內容未經授權不得部份複製，但完整複製除外。
5. 本報告經塗改者無效。
6. 結果為 N.D.(Non Detected)表未檢出。
7. 結果為陽性表檢出，結果為陰性表未檢出。
8. 本檢驗未涉及檢體抽樣，報告書僅對該送檢檢驗體負責。
9. 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。