

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/2019/53989

報告日期：2019/05/27



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 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：19DD061A3
申請廠商：健康力股份有限公司
製造日期：—
有效日期：2021/04/24
原產地(國)：台灣
收樣日期：2019/05/20
測試日期：2019/05/20

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	食品衛生 法規
砷 (As)	參考衛生福利部部授食字第1031901169 號 公告修正重金屬檢驗方法總則，以感應耦合 電漿原子發射光譜儀(ICP-OES)分析之。	未檢出	2.0	ppm(mg/kg)	—
鉛 (Pb)		未檢出	2.0	ppm(mg/kg)	—
鎘 (Cd)		未檢出	2.0	ppm(mg/kg)	—
汞 (Hg)		未檢出	2.0	ppm(mg/kg)	—
銅 (Cu)		未檢出	2.0	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。

- END -

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



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。



食品實驗室-高雄
FOOD LAB-KAOHSIUNG
測試報告
Test Report

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/2019/43384

日期：2019/04/29

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：19DD061A3
申請廠商：健康力股份有限公司
製造日期：—
有效日期：2021/04/24
收樣日期：2019/04/25
測試日期：2019/04/25
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)	依據食品藥物管理署102年3月25日公布建議檢驗方法TFDAA0008.02-食品中鄰苯二甲酸酯類塑化劑檢驗方法，以高效液相層析質譜儀(LC/MS/MS)分析之。	未檢出	0.05	ppm
★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
Mandy Yu/ Manager
Signed for and on behalf of
SGS TAIWAN Ltd.



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
台北市內湖區瑞光路550號10樓

報告編號： FA/2019/50384
報告日期： 2019/05/08



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 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： 19DD061A3
申請廠商： 健康力股份有限公司
製造日期： 2019/04/24
有效日期： 2021/04/24
原產地(國)： 台灣
收樣日期： 2019/05/03
測試日期： 2019/05/03

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	依據食品藥物管理署101年8月24日修正建議檢驗方法 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。

END -

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



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



第1頁，共2頁

19-0502-014-01-1

健康力股份有限公司

樣品名稱：健康力 益暢敏

樣品資訊：批號：19DD061A3

生產日期：2019.04.24

有效日期：2021.04.24

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：2019/05/02

檢驗日期：2019/05/02 ~ 2019/05/13

報告日期：2019/05/13

檢測項目	結果	參考容許量	定量/偵測極限
大腸桿菌群	陰性	10^3 MPN/g 以下 ^{#a}	<3.0 MPN/g
大腸桿菌	陰性	陰性 ^{#a}	<3.0 MPN/g
沙門氏桿菌	陰性	不得檢出 ^{#b}	-
金黃色葡萄球菌	陰性	不得檢出 ^{#b}	<3.0 MPN/g

~~~以下空白~~~

## 檢測方法：

## 1.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

## 2.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

## 3.沙門氏桿菌：

102 年 12 月 23 日部授食字第 1021951187 號公告修正 食品微生物之檢驗方法—沙門氏桿菌之檢驗

## 4.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

## 參考容許量：

<sup>#a</sup> 依據衛生福利部一般食品衛生標準(中華民國 102 年 08 月 20 日部授食字第 1021350146 號令修正)<sup>#b</sup> 依據中華民國一百零七年一月二十四日總統令修正公布 食品安全衛生管理法 第四章 第十五條

參考容許量係依報告日之法令規範為基準，如有異動，請依主管單位現行公告為主

報告簽署人



1. 本測試未涉及檢體抽樣，測試樣品及相關資訊係由委託檢驗者提供，實驗室僅負責檢測分析，本報告僅對該測試樣品有效。  
This test is exclusive of sampling. Tested sample and sample information listed are provided by the applicant. Tentamus only takes charge of sample testing, and this report refers only to the tested sample.
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 report 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。  
This report will be invalid if altered. This report is not permitted to be duplicated in extracts.
4. 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。  
This report states test results in accordance with the applicant's request, and does not judge the legitimacy of the product.



## 檢測報告

**19-0502-014-01-3**

健康力股份有限公司

樣品名稱：健康力 益暢敏

樣品資訊：批號：19DD061A3

生產日期：2019.04.24

有效日期：2021.04.24

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：2019/05/02

檢驗日期：2019/05/02 ~ 2019/05/13

報告日期：2019/05/13

| 檢測項目   | 結果        | 定量/偵測極限   |
|--------|-----------|-----------|
| 黴菌及酵母菌 | <10 CFU/g | <10 CFU/g |

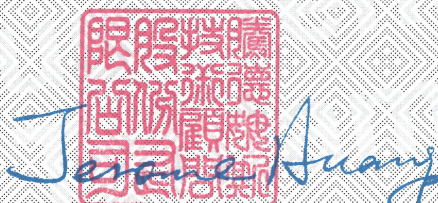
~~以下空白~~

### 檢測方法：

1. 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



1. 本測試未涉及檢體抽樣，測試樣品及相關資訊係由委託檢驗者提供，實驗室僅負責檢測分析，本報告僅對該測試樣品有效。  
This test is exclusive of sampling. Tested sample and sample information listed are provided by the applicant. Tentamus only takes charge of sample testing, and this report refers only to the tested sample.
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 report 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。  
This report will be invalid if altered. This report is not permitted to be duplicated in extracts.
4. 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。  
This report states test results in accordance with the applicant's request, and does not judge the legitimacy of the product.

## 檢測報告

**19-0502-012-01**

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:19DD061A3

生產日期:2019.04.24

有效日期:2021.04.24

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：2019/05/02

檢驗日期：2019/05/02 ~ 2019/05/13

報告日期：2019/05/13

| 檢測項目       | 結果  | 定量/偵測極限 |
|------------|-----|---------|
| 西藥成分 380 項 | 未檢出 | 如附表     |
| ~~~以下空白~~~ |     |         |

### 檢測方法：

#### 1. 西藥成分 380 項：

參考衛生福利部食品藥物管理署 103 年 2 月 17 日修正建議檢驗方法 TFDAO0015.01 中藥及食品中摻加西藥之檢驗方法

報告簽署人



Jerome Huang

1. 本測試未涉及檢體抽樣，測試樣品及相關資訊係由委託檢驗者提供，實驗室僅負責檢測分析，本報告僅對該測試樣品有效。  
This test is exclusive of sampling. Tested sample and sample information listed are provided by the applicant. Tentamus only takes charge of sample testing, and this report refers only to the tested sample.
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 report 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。  
This report will be invalid if altered. This report is not permitted to be duplicated in extracts.
4. 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。  
This report states test results in accordance with the applicant's request, and does not judge the legitimacy of the product.