

107 年 6 月份食品及中藥摻加西藥檢驗不合格產品公開資訊表

財政部關務署高雄關送驗「麗瘦牌速溶瘦身咖啡」檢出 Sibutramine 成分不符規定



監製 (公司名稱)	百安(香港)國際集團有限公司
監製 (公司位址)	-
批號	-
製造日期	-
有效日期	-
保存期限	-
檢驗方法	103.2.17 食品藥物管理署建議檢驗方法「中藥及食品中摻加西藥之檢驗方法」
不合格原因暨檢出量詳細說明	檢出 Sibutramine 成分
法規限量標準	涉違反藥事法第 22 條第 1 項第 2 款未經核准擅自輸入之禁藥之規定
建議	本產品檢出違法添加成分恐造成身體危害，請消費者不要食用上述產品。
發布日期	2018/08/02

財政部關務署臺北關送驗「神雕 108 蛹蟲草固體飲料(790VJ495)」檢出 Dipropylaminopretadalafil 成分不符規定



(公司名稱)	-
(公司位址)	-
批號	-
製造日期	-
有效日期	-
保存期限	-
檢驗方法	103.2.17 食品藥物管理署建議檢驗方法「中藥及食品中摻加西藥之檢驗方法」
不合格原因暨檢出量詳細說明	檢出 Dipropylaminopretadalafil 成分
法規限量標準	涉違反藥事法第 22 條第 1 項第 2 款未經核准擅自輸入之禁藥之規定
建議	本產品檢出違法添加成分恐造成身體危害，請消費者不要食用上述產品。
發布日期	2018/08/02

財政部關務署臺北關送驗「美國黑金」檢出 Sildenafil 成分不符規定



製造商 (公司名稱)	美國加利福尼亞洲歐化大藥廠
製造商 (公司位址)	-
中國地區總代理 (公司名稱)	中國香港九龍東北藥行總經銷
中國地區總代理 (公司位址)	-
批號	-
製造日期	2018.03.16
有效日期	-
保存期限	五年
檢驗方法	103.2.17 食品藥物管理署建議檢驗方法「中藥及食品中摻加西藥之檢驗方法」
不合格原因暨檢出量 詳細說明	檢出 Sildenafil 成分
法規限量標準	涉違反藥事法第 22 條第 1 項第 2 款未經核准擅自輸入之禁藥之規定
建議	本產品檢出違法添加成分恐造成身體危害，請消費者不要食用上述產品。
發布日期	2018/08/02

財政部關務署臺北關送驗「一想就硬(黃色錠)」檢出 Sildenafil 成分不符規定



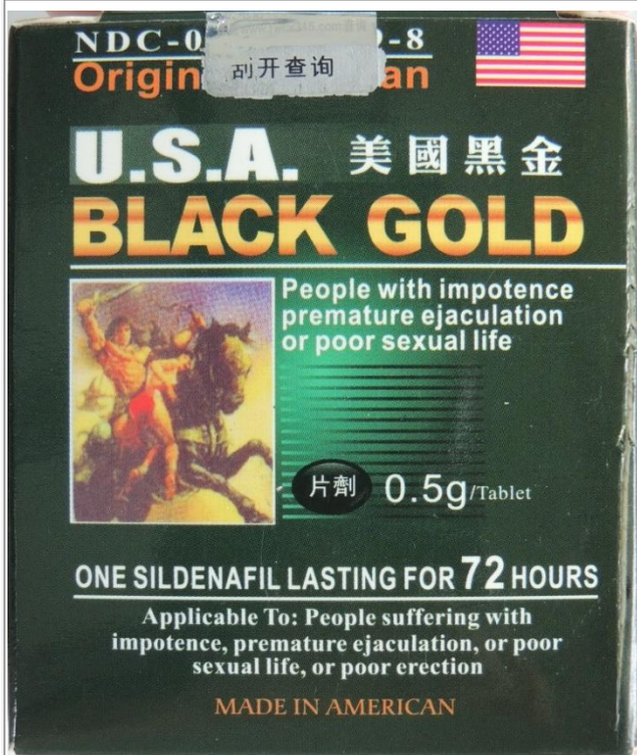
生產企業 (公司名稱)	美國保羅生物科技(集團)有限公司香港分公司
生產企業 (公司位址)	香港九龍大道 132 號
批號	-
製造日期	2018.01.03
有效日期	2021.01.02
保存期限	3 年
檢驗方法	103.2.17 食品藥物管理署建議檢驗方法「中藥及食品中摻加西藥之檢驗方法」
不合格原因暨檢出量 詳細說明	檢出 Sildenafil 成分
法規限量標準	涉違反藥事法第 22 條第 1 項第 2 款未經核准擅自輸入之禁藥之規定
建議	本產品檢出違法添加成分恐造成身體危害，請消費者不要食用上述產品。
發布日期	2018/08/02

財政部關務署臺北關送驗「一想就硬（綠色錠）」檢出 Sildenafil 成分不符規定



生產企業 (公司名稱)	美國保羅生物科技(集團)有限公司香港分公司
生產企業 (公司位址)	香港九龍大道 132 號
批號	-
製造日期	2018.01.03
有效日期	2021.01.02
保存期限	3 年
檢驗方法	103.2.17 食品藥物管理署建議檢驗方法「中藥及食品中摻加西藥之檢驗方法」
不合格原因暨檢出量 詳細說明	檢出 Sildenafil 成分
法規限量標準	涉違反藥事法第 22 條第 1 項第 2 款未經核准擅自輸入之禁藥之規定
建議	本產品檢出違法添加成分恐造成身體危害，請消費者不要食用上述產品。
發布日期	2018/08/02

財政部關務署臺北關送驗「美國黑金」檢出 Sildenafil 成分不符規定



製造商 (公司名稱)	美國加利福尼亞洲歐化大藥廠
製造商 (公司位址)	-
中國地區總代理 (公司名稱)	中國香港九龍東北藥行總經銷
中國地區總代理 (公司位址)	-
批號	-
製造日期	2017.03.02
有效日期	-
保存期限	五年
檢驗方法	103.2.17 食品藥物管理署建議檢驗方法「中藥及食品中摻加西藥之檢驗方法」
不合格原因暨檢出量詳細說明	檢出 Sildenafil 成分
法規限量標準	涉違反藥事法第 22 條第 1 項第 2 款未經核准擅自輸入之禁藥之規定
建議	本產品檢出違法添加成分恐造成身體危害，請消費者不要食用上述產品。
發布日期	2018/08/02

財政部關務署高雄關送驗「HAVYCO Vy & Tea」檢出 Phenolphthalein 及 Sibutramine 成分不符規定



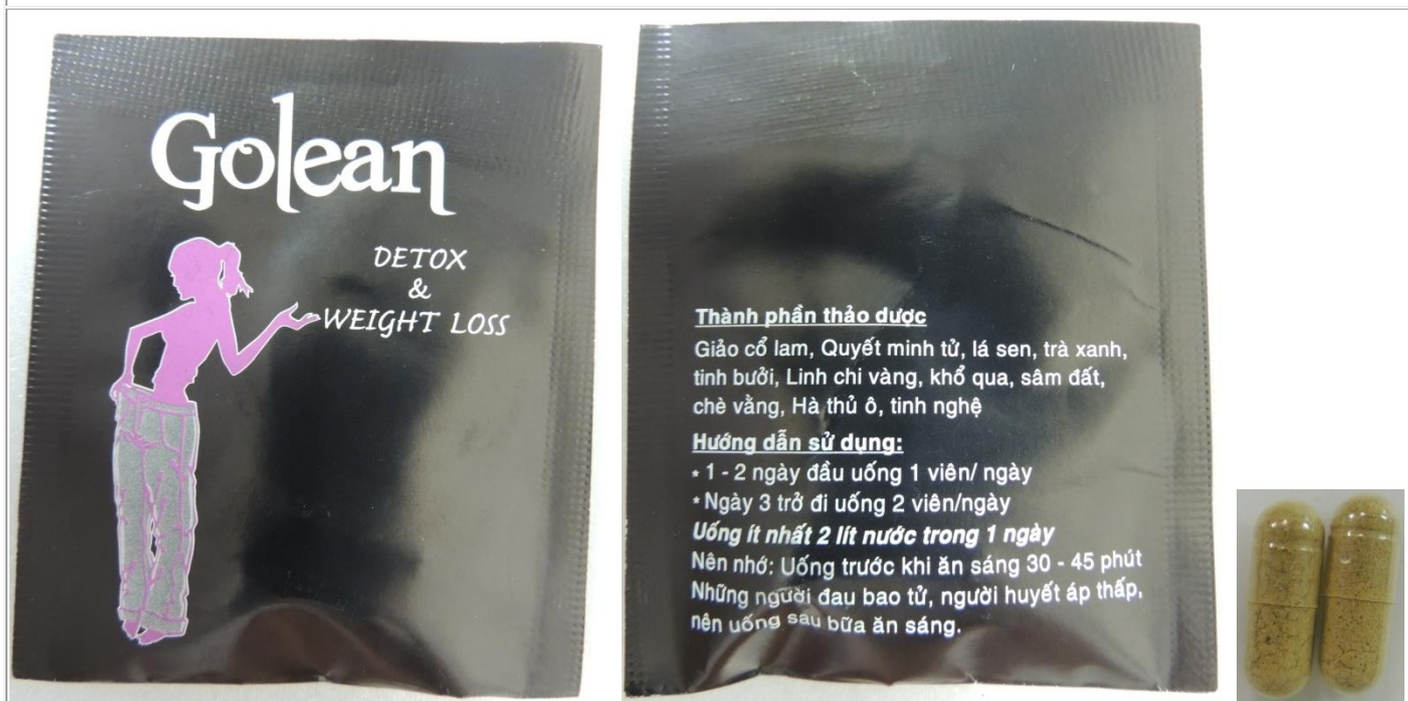
(公司名稱)	-
(公司位址)	-
批號	5379/2017/ATTP-XNCB
製造日期	30/04/18
有效日期	30/10/18
保存期限	6 months
檢驗方法	103.2.17 食品藥物管理署建議檢驗方法「中藥及食品中摻加西藥之檢驗方法」
不合格原因暨檢出量 詳細說明	檢出 Phenolphthalein 及 Sibutramine 成分
法規限量標準	涉違反藥事法第 22 條第 1 項第 2 款未經核准擅自輸入之禁藥之規定
建議	本產品檢出違法添加成分恐造成身體危害，請消費者不要食用上述產品。
發布日期	2018/08/02

財政部關務署臺北關送驗「Li Da DAI DAI HUA」檢出 Phenolphthalein 成分不符規定



(公司名稱)	-
(公司位址)	-
批號	-
製造日期	-
有效日期	-
保存期限	-
檢驗方法	103.2.17 食品藥物管理署建議檢驗方法「中藥及食品中摻加西藥之檢驗方法」
不合格原因暨檢出量 詳細說明	檢出 Phenolphthalein 成分
法規限量標準	涉違反藥事法第 22 條第 1 項第 2 款未經核准擅自輸入之禁藥之規定
建議	本產品檢出違法添加成分恐造成身體危害，請消費者不要食用上述產品。
發布日期	2018/08/02

財政部關務署臺北關送驗「Golean」檢出 Sibutramine 成分不符規定



(公司名稱)	-
(公司位址)	-
批號	-
製造日期	-
有效日期	-
保存期限	-
檢驗方法	103.2.17 食品藥物管理署建議檢驗方法「中藥及食品中摻加西藥之檢驗方法」
不合格原因暨檢出量 詳細說明	檢出 Sibutramine 成分
法規限量標準	涉違反藥事法第 22 條第 1 項第 2 款未經核准擅自輸入之禁藥之規定
建議	本產品檢出違法添加成分恐造成身體危害，請消費者不要食用上述產品。
發布日期	2018/08/02

相關參考資訊補充說明

西藥成分	中文名稱	臨床用途	常見副作用
Dipropylaminopretadalafil	他達拉非類 緣物		
資料來源	Dipropylaminopretadalafil 成分為 tadalafil 西藥成分之類緣物		
Phenolphthalein	酚酞	刺激性瀉劑	直腸刺激、過敏反應、食道梗塞或腸阻塞及電解質不平衡
資料來源	<a href="http://www.drugs.com/mmx/phenolphthalein.html">http://www.drugs.com/mmx/phenolphthalein.html</a>		
備註	前行政院衛生署 95 年 5 月 18 日衛署藥字第 0950320768 號公告，本署對含 Phenolphthalein 成分藥品進行安全療效再評估，評估結果為：該成分作為緩瀉劑，因該成分有潛在致癌風險，考量目前臨床上有其他可選擇之藥品，評估其風險效益，本署決定廢止含該成分之藥品許可證。		
Sibutramine	西布曲明	治療肥胖症	神經質、易怒或異常不耐煩、睡眠障礙、虛弱、似感冒症狀、鼻塞或流鼻水、口乾及便秘
資料來源	<a href="http://203.75.23.71/Search_Detail.aspx?GENERIC_NAME=Sibutramine">http://203.75.23.71/Search_Detail.aspx?GENERIC_NAME=Sibutramine</a>		
備註	前行政院衛生署 99 年 10 月 11 日署授食字第 0991413231 號公告，含 Sibutramine 成分之藥品安全性再評估未獲通過，並具有較高之心血管疾病之安全疑慮，是以業於 99 年 10 月 11 日廢止含該成分之藥品許可證。		
Sildenafil	思登那菲	治療男性勃起功能障礙	頭痛、臉潮紅、鼻塞、胃部不適及疼痛性勃起時間超過四小時
資料來源	<a href="http://203.75.23.71/Search_Detail.aspx?GENERIC_NAME=Sildenafil">http://203.75.23.71/Search_Detail.aspx?GENERIC_NAME=Sildenafil</a>		