

107 年 3 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	2018/05/03

財政部關務署臺北關送驗「VIGORA 100」檢出 Acetaminophen, Ibuprofen 及 Sildenafil 成分不符規定



Manufactured in India by (公司名稱)	HAB Pharmaceuticals & Research Ltd.
Manufactured in India by (公司位址)	10-Pharma City, SIDCUL, Selaqui, Dehradun-248 197
Marketed By (公司名稱)	German Remedies (A Division of Cadila Healthcare Limited)
Marketed By (公司位址)	Shiv Sagar Estate, 'A' Block, Dr. A.B. Road, Worli, Mumbai-400018
批號	ZHA0096
製造日期	03/17
有效日期	03/20
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 Acetaminophen, Ibuprofen 及 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	2018/05/03



Manufacturer (公司名稱)	Qinghai Baojiantang Pharmaceutical Co., Ltd
Manufacturer (公司地址)	People's Road 168, Qinghai
批號	
製造日期	2016.09.20
有效日期	
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	2018/05/03

財政部關務署高雄關送驗「MATCHA SURIMU」檢出 Topiramate 成分不符規定



(公司名稱)	
(公司位址)	
批號	MT0912
製造日期	
有效日期	1/12/2019
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 Topiramate 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	2018/05/03

財政部關務署高雄關送驗「Lycheegrinate」檢出含 Sennosides (以 Sennoside A, B 合計) 為 39.9 mg/pack 不符規定



Owner of the Right of Manufacturer (公司名稱)	Empunya Hak untuk Mengilang MIM Worldwide Trading
Owner of the Right of Manufacturer (公司位址)	A185, Juta Mines, Jalan Tanming 1, 43300 Balakong, Selangor.
批號	NF 2526
製造日期	
有效日期	08/2019
保存期限	
檢驗方法	104.10.7 公開食品藥物管理署建議檢驗方法「食品中番瀉苷之檢驗方法」
不合格原因暨檢出量詳細說明	檢出含 Sennosides (以 Sennoside A, B 合計) 為 39.9 mg/pack
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	2018/05/03

財政部關務署高雄關送驗「MATCHA SURIMU」檢出 Topiramate 成分不符規定



(公司名稱)	
(公司位址)	
批號	MT0912
製造日期	
有效日期	1/12/2019
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 Topiramate 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	2018/05/03

財政部關務署高雄關送驗「MATCHA SURIMU」檢出 Topiramate 成分不符規定



(公司名稱)	
(公司位址)	
批號	MT0912
製造日期	
有效日期	1/12/2019
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 Topiramate 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	2018/05/03

財政部關務署高雄關送驗「MATCHA SURIMU」檢出 Topiramate 成分不符規定



(公司名稱)	
(公司位址)	
批號	MT0912
製造日期	
有效日期	1/12/2019
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 Topiramate 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	2018/05/03

財政部關務署高雄關送驗「MATCHA SURIMU」檢出 Topiramate 成分不符規定



(公司名稱)	
(公司位址)	
批號	MT0912
製造日期	
有效日期	1/12/2019
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 Topiramate 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	2018/05/03

財政部關務署高雄關送驗「MATCHA SURIMU」檢出 Topiramate 成分不符規定



(公司名稱)	
(公司位址)	
批號	MT0912
製造日期	
有效日期	1/12/2019
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 Topiramate 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	2018/05/03

財政部關務署高雄關送驗「MATCHA SURIMU」檢出 Topiramate 成分不符規定



(公司名稱)	
(公司位址)	
批號	MT0912
製造日期	
有效日期	1/12/2019
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 Topiramate 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	2018/05/03

財政部關務署臺北關送驗「日本騰素」檢出 Sildenafil 成分不符規定



製造商 (公司名稱)	日本滋賀縣制藥株式會社
製造商 (公司位址)	
中國總代理 (公司名稱)	中國香港九龍東北藥行總經銷
中國總代理 (公司位址)	
批號	
製造日期	2017-12-20
有效日期	
保存期限	5 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	2018/05/03

財政部關務署高雄關送驗「B-Green」檢出 Acetaminophen, Benproperine 及 Phenolphthalein 成分不符規定



(公司名稱)	
(公司位址)	
批號	M1074 T1512
製造日期	JAN 2018
有效日期	JAN 2020
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 Acetaminophen, Benproperine 及 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	2018/05/03

財政部關務署高雄關送驗「B-Green」檢出 Acetaminophen, Benproperine 及 Phenolphthalein 成分不符規定



(公司名稱)	
(公司位址)	
批號	M1074 T1512
製造日期	JAN 2018
有效日期	JAN 2020
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 Acetaminophen, Benproperine 及 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	2018/05/03

財政部關務署臺北關送驗「牛寶膠囊」檢出 Sibutramine, Sildenafil 及 Trimethoprim 成分不符規定



聯合監制 (公司名稱)	衛生部中國醫療保健國際交流促進會、中國江蘇中醫性學研究所
聯合監制 (公司位址)	
榮譽出品 (公司名稱)	安徽三體醫藥保健品公司
榮譽出品 (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, Sildenafil 及 Trimethoprim 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	2018/05/03

財政部關務署臺北關送驗「牛寶膠囊」檢出 Sibutramine, Sildenafil 及 Trimethoprim 成分不符規定



聯合監制 (公司名稱)	衛生部中國醫療保健國際交流促進會、中國江蘇中醫性學研究所
聯合監制 (公司位址)	
榮譽出品 (公司名稱)	安徽三體醫藥保健品公司
榮譽出品 (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, Sildenafil 及 Trimethoprim 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	2018/05/03

財政部關務署臺北關送驗「美國黑金」檢出 Sildenafil 成分不符規定



製造廠 (公司名稱)	Ouhua Parmacy
製造廠 (公司位址)	CA, USA
China Distributor (公司名稱)	Northeast Pharmacy
China Distributor (公司位址)	Kln. Hong Kong, China
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 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	2018/05/03

財政部關務署臺北關送驗「金毛獅王」檢出 Sildenafil 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 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	2018/05/03

財政部關務署高雄關送驗「牛寶膠囊」檢出 Sildenafil 成分不符規定



聯合監制 (公司名稱)	衛生部中國醫療保健國際交流促進會、中國江蘇中醫性學研究所
聯合監制 (公司位址)	
榮譽出品 (公司名稱)	安徽三體醫藥保健品公司
榮譽出品 (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 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	2018/05/03

財政部關務署高雄關送驗「牛寶膠囊」檢出 Sildenafil 成分不符規定



聯合監制 (公司名稱)	衛生部中國醫療保健國際交流促進會、中國江蘇中醫性學研究所
聯合監制 (公司位址)	
榮譽出品 (公司名稱)	安徽三體醫藥保健品公司
榮譽出品 (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 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	2018/05/03

財政部關務署臺北關送驗「牛寶膠囊」檢出 Phenolphthalein 及 Synephrine 成分不符規定



聯合監制 (公司名稱)	衛生部中國醫療保健國際交流促進會、中國江蘇中醫性學研究所
聯合監制 (公司位址)	
榮譽出品 (公司名稱)	安徽三體醫藥保健品公司
榮譽出品 (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 及 Synephrine 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	2018/05/03

財政部關務署臺北關送驗「牛寶膠囊」檢出 Phenolphthalein 及 Synephrine 成分不符規定



聯合監制 (公司名稱)	衛生部中國醫療保健國際交流促進會、中國江蘇中醫性學研究所
聯合監制 (公司位址)	
榮譽出品 (公司名稱)	安徽三體醫藥保健品公司
榮譽出品 (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 及 Synephrine 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	2018/05/03

財政部關務署臺北關送驗「克林頓生精片」檢出 Sildenafil 成分不符規定



榮譽出品 (公司名稱)	內蒙鄂爾多斯市康得保健品廠
榮譽出品 (公司位址)	鄂爾多斯市經濟發展區 18 號
技術提供 (公司名稱)	香港大力神生物醫藥技術中心研製
技術提供 (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 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	2018/05/03

財政部關務署高雄關送驗「德國黑螞蟻」檢出 Sildenafil 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 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	2018/05/03

財政部關務署臺北關送驗「7 Days Slim hip & Legs」檢出 Sibutramine 成分不符規定



Imported & Distributed by (公司名稱)	JP Natural Cosmetic Co., Ltd
Imported & Distributed by (公司位址)	
批號	L09/806
製造日期	26/11/17
有效日期	26/11/19
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	2018/05/03

財政部關務署臺北關送驗「生精片」檢出 Sildenafil 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 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	2018/05/03

財政部關務署臺北關送驗「生精片」檢出 Sildenafil 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 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	2018/05/03

財政部關務署臺北關送驗「生精片」檢出 Sildenafil 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 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	2018/05/03

財政部關務署臺北關送驗「生精片」檢出 Sildenafil 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 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	2018/05/03

財政部關務署臺北關送驗「生精片」檢出 Sildenafil 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 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	2018/05/03

財政部關務署臺北關送驗「生精片」檢出 Sildenafil 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 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	2018/05/03

財政部關務署臺北關送驗「生精片」檢出 Sildenafil 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 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	2018/05/03

財政部關務署臺北關送驗「生精片」檢出 Sildenafil 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 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	2018/05/03

財政部關務署臺北關送驗「生精片」檢出 Sildenafil 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 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	2018/05/03

財政部關務署臺北關送驗「生精片」檢出 Sildenafil 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 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	2018/05/03

財政部關務署臺北關送驗「生精片」檢出 Sildenafil 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 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	2018/05/03

財政部關務署臺北關送驗「生精片」檢出 Sildenafil 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 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	2018/05/03

財政部關務署臺北關送驗「生精片」檢出 Sildenafil 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 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	2018/05/03

財政部關務署臺北關送驗「生精片」檢出 Sildenafil 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 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	2018/05/03

財政部關務署臺北關送驗「生精片」檢出 Sildenafil 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 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	2018/05/03

財政部關務署臺北關送驗「生精片」檢出 Sildenafil 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 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	2018/05/03

財政部關務署臺北關送驗「日本騰素」檢出 Sildenafil 成分不符規定



製造商 (公司名稱)	日本滋賀縣制藥株式會社
製造商 (公司位址)	
中國總代理 (公司名稱)	中國香港九龍東北藥行總經銷
中國總代理 (公司位址)	
批號	
製造日期	2018.01.06
有效日期	
保存期限	5 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	2018/05/03

財政部關務署臺北關送驗「日本騰素」檢出 Sildenafil 成分不符規定



製造商 (公司名稱)	日本滋賀縣制藥株式會社
製造商 (公司位址)	
中國總代理 (公司名稱)	中國香港九龍東北藥行總經銷
中國總代理 (公司位址)	
批號	
製造日期	2018.01.06
有效日期	
保存期限	5 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	2018/05/03

財政部關務署臺北關送驗「日本騰素」檢出 Sildenafil 成分不符規定



製造商 (公司名稱)	日本滋賀縣制藥株式會社
製造商 (公司位址)	
中國總代理 (公司名稱)	中國香港九龍東北藥行總經銷
中國總代理 (公司位址)	
批號	
製造日期	2018.01.06
有效日期	
保存期限	5 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	2018/05/03

財政部關務署臺北關送驗「日本騰素」檢出 Sildenafil 成分不符規定



製造商 (公司名稱)	日本滋賀縣制藥株式會社
製造商 (公司位址)	
中國總代理 (公司名稱)	中國香港九龍東北藥行總經銷
中國總代理 (公司位址)	
批號	
製造日期	2018.01.06
有效日期	
保存期限	5 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	2018/05/03

財政部關務署臺北關送驗「日本騰素」檢出 Sildenafil 成分不符規定



製造商 (公司名稱)	日本滋賀縣制藥株式會社
製造商 (公司位址)	
中國總代理 (公司名稱)	中國香港九龍東北藥行總經銷
中國總代理 (公司位址)	
批號	
製造日期	2018.01.06
有效日期	
保存期限	5 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	2018/05/03

財政部關務署臺北關送驗「三體牛鞭勃動力膠囊」檢出 Phenolphthalein, Sibutramine 及 Synephrine 成分不符規定



聯合監制 (公司名稱)	衛生部中國醫療保健國際交流促進會、中國江蘇中醫性學研究所
聯合監制 (公司位址)	
榮譽出品 (公司名稱)	安徽三體醫藥保健品公司
榮譽出品 (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, Sibutramine 及 Synephrine 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	2018/05/03

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
Acetaminophen	乙醯胺酚	退燒、止痛	眼睛或皮膚變黃、異常疲倦或虛弱、皮膚出現針狀紅點或紅疹，蕁麻疹或皮膚癢及血尿
資料來源	http://203.75.23.71/Search_Detail.aspx?GENERIC_NAME=Acetaminophen		
Benproperine	苯普百林	鎮咳	思眠眩暈、食慾不振、口渴及皮膚紅疹
資料來源	http://hospital.kingnet.com.tw/medicine/index.html?medno=6s2Uus6g6s8d60==		
Ibuprofen	布洛芬	退燒、消炎止痛	昏昏欲睡、頭暈、腹瀉及皮膚紅疹或癢
資料來源	http://203.75.23.71/Search_Detail.aspx?GENERIC_NAME=Ibuprofen		
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	http://www.drugs.com/mmx/phenolphthalein.html		
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。		
Sennosides	番瀉苷	瀉下	腹瀉
資料來源	臺灣中藥典第二版第 239-240 頁		
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	http://203.75.23.71/Search_Detail.aspx?GENERIC_NAME=Sibutramine		
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	http://203.75.23.71/Search_Detail.aspx?GENERIC_NAME=Sildenafil		
Trimethoprim	曲美普林	抗菌藥	對陽光敏感、皮膚紅疹或癢、頭暈、頭痛，口內炎、無食慾、噁心或嘔吐、腹瀉
資料來源	http://203.75.23.71/Search_Detail.aspx?GENERIC_NAME=Sulfamethoxazole/Trimethoprim		
Topiramate	托比拉邁	控制癲癇發作、預防偏頭痛	女性乳房脹痛、經週期改變或月經痛、失反應遲鈍及可能引起自殺傾向
資料來源	http://203.75.23.71/Search_Detail.aspx?GENERIC_NAME=Topiramate		