

105 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

財政部關務署臺北關送驗「V8 PENIS INCREASES」檢出 Sildenafil 西藥成分不符規定



製造廠 (公司名稱)	American paul Biotechnology (Group) CO., Ltd. Hongkong Branch
製造廠 (公司位址)	132 Avenue, Kowloon, Hong kong
批號	
製造日期	20160102
有效日期	20190101
保存期限	3 years
檢驗方法	102.11.23 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 西藥成分
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	2016/08/04

財政部關務署臺北關送驗「偉力」檢出 Sildenafil 西藥成分不符規定



亞太地區總代理 (公司名稱)	深圳市奇偉醫葯保健品有限公司
亞太地區總代理 (公司位址)	中國深圳市深南大道 109-10 號
批號	
製造日期	
有效日期	
保存期限	
檢驗方法	102.11.23 食品葯物管理署建議檢驗方法「中葯及食品中摻加西葯之檢驗方法」
不合格原因暨檢出 量詳細說明	檢出 Sildenafil 西葯成分
法規限量標準	涉違反葯事法第 22 條第 1 項第 2 款未經核准擅自輸入之禁葯之規定
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	2016/08/04

財政部關務署臺北關送驗「湯姆生·紐斯葆濃縮藤黃果膠囊」檢出 Fluoxetine, Phenolphthalein 及 Sibutramine 西藥成分不符規定



生產 (公司名稱)	貴州千山鴻保健品有限公司
生產 (公司位址)	貴陽市南明區沙冲中路 45 號
監制 (公司名稱)	美國紐葆斯國際集團有限公司
監制 (公司位址)	
出品 (公司名稱)	廣州市康葆屋生物科技有限公司
出品 (公司位址)	廣州市天河區車陂東岸祠堂大街 2 號 213
批號	2016012101
製造日期	2016.01.21
有效日期	2018.01.20
保存期限	24 個月
檢驗方法	102.11.23 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 Fluoxetine, Phenolphthalein 及 Sibutramine 西藥成分
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	2016/08/04

財政部關務署臺北關送驗「湯姆生·紐斯葆 OB 蛋白膠囊」檢出 Fluoxetine, Phenolphthalein 及 Sibutramine 西藥成分不符規定



生產 (公司名稱)	貴州千山鴻保健品有限公司
生產 (公司位址)	貴陽市南明區沙冲中路 45 號
監制 (公司名稱)	美國紐葆斯國際集團有限公司
監制 (公司位址)	
出品 (公司名稱)	廣州市康葆屋生物科技有限公司
出品 (公司位址)	廣州市天河區車陂東岸祠堂大街 2 號 213
批號	2016012101
製造日期	2016.01.21
有效日期	2018.01.20
保存期限	24 個月
檢驗方法	102.11.23 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 Fluoxetine, Phenolphthalein 及 Sibutramine 西藥成分
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	2016/08/04

財政部關務署臺北關送驗「黑螞蟻」檢出 Sildenafil 西藥成分不符規定



技術提供 (公司名稱)	香港龍康生物(國際)集團有限公司監製
技術提供 (公司位址)	
生產商 (公司名稱)	西藏宏博保健品有限公司
生產商 (公司位址)	西藏拉薩市拉卜楞路 209 號
批號	
製造日期	2016/03/03
有效日期	
保存期限	36 個月
檢驗方法	102.11.23 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 西藥成分
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	2016/08/04

財政部關務署臺北關送驗「日本騰素 ニホントウソ」檢出 Sildenafil 西藥成分不符規定



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 (公司位元址)	
批號	
製造日期	2016.02.15
有效日期	
保存期限	5 年
檢驗方法	102.11.23 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 西藥成分
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	2016/08/04

財政部關務署臺北關送驗「生精片」檢出 Chloramphenicol 及 Sildenafil 西藥成分不符規定



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	102.11.23 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 Chloramphenicol 及 Sildenafil 西藥成分
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	2016/08/04

財政部關務署臺北關送驗「三體牛鞭勃動力膠囊」檢出 Sildenafil 西藥成分不符規定



聯合監製 (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
聯合監製 (公司位址)	
批號	
製造日期	
有效日期	
保存期限	
檢驗方法	102.11.23 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 西藥成分
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	2016/08/04

財政部關務署臺北關送驗「牛寶膠囊」檢出 Sildenafil 西藥成分不符規定



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)	
聯合監製 (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
聯合監製 (公司位址)	
批號	
製造日期	
有效日期	
保存期限	
檢驗方法	102.11.23 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 西藥成分
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	2016/08/04

財政部關務署臺北關送驗「湯姆生·紐斯葆 OB 蛋白膠囊」檢出 Fluoxetine, Phenolphthalein 及 Sibutramine 西藥成分不符規定



生產 (公司名稱)	貴州千山鴻保健品有限公司
生產 (公司位址)	貴陽市南明區沙冲中路 45 號
監製 (公司名稱)	美國紐葆斯國際集團有限公司
監製 (公司位址)	
出品 (公司名稱)	廣州市康葆屋生物科技有限公司
出品(公司位址)	廣州市天河區車陂東岸祠堂大街 2 號 213
批號	2016030601
製造日期	2016.03.06
有效日期	2018.03.05
保存期限	24 個月
檢驗方法	102.11.23 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 Fluoxetine, Phenolphthalein 及 Sibutramine 西藥成分
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	2016/08/04

財政部關務署臺北關送驗「湯姆生·紐斯葆濃縮藤黃果膠囊」檢出 Fluoxetine, Phenolphthalein 及 Sibutramine 西藥成分不符規定



生產 (公司名稱)	貴州千山鴻保健品有限公司
生產 (公司位址)	貴陽市南明區沙沖中路 45 號
監製 (公司名稱)	美國紐葆斯國際集團有限公司
監製 (公司位址)	
出品 (公司名稱)	廣州市康葆屋生物科技有限公司
出品 (公司位址)	廣州市天河區車陂東岸祠堂大街 2 號 213
生產 (公司名稱)	貴州千山鴻保健品有限公司
批號	2016030601
製造日期	2016.03.06
有效日期	2018.03.05
保存期限	24 個月
檢驗方法	102.11.23 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 Fluoxetine, Phenolphthalein 及 Sibutramine 西藥成分
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	2016/08/04

財政部關務署臺北關送驗「伊可瘦減肥膠囊」檢出 Sibutramine 西藥成分不符規定



公司名稱	
公司位址	
批號	
製造日期	
有效日期	
保存期限	24 個月
檢驗方法	102.11.23 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 西藥成分
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	2016/08/04

財政部關務署臺北關送驗「大老二」檢出 Sildenafil 西藥成分不符規定



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	102.11.23 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 西藥成分
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	2016/08/04

財政部關務署臺北關送驗「大老二」檢出 Sildenafil 西藥成分不符規定



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	102.11.23 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 Diclofenac 西藥成分
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	2016/08/04

財政部關務署臺北關送驗「美國黑金」檢出 Sildenafil 西藥成分不符規定



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 (公司位元址)	
批號	
製造日期	2014.11.20
有效日期	
保存期限	五年
檢驗方法	102.11.23 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 西藥成分
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	2016/08/04

財政部關務署臺北關送驗「美國 V9」檢出 Sildenafil 西藥成分不符規定



監製 (公司名稱)	美國湯姆森生物科技研發中心
監製 (公司位址)	
出品 (公司名稱)	香港兄弟生物科技工程有限公司
出品 (公司位址)	香港九龍諾敦道英皇路 509 號
批號	
製造日期	
有效日期	
保存期限	
檢驗方法	102.11.23 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 西藥成分
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	2016/08/04

財政部關務署臺北關送驗「SHAHA FAT BURNER(綠罐)」檢出 Sibutramine 西藥成分不符規定



公司名稱	
公司位址	
批號	
製造日期	2016/03/0
有效日期	
保存期限	2 年
檢驗方法	102.11.23 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 西藥成分
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	2016/08/04

財政部關務署臺北關送驗「SHAHA FAT BURNER(藍罐)」檢出 Sibutramine 西藥成分不符規定



公司名稱	
公司位址	
批號	
製造日期	2016/03/08
有效日期	
保存期限	2 年
檢驗方法	102.11.23 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 西藥成分
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	2016/08/04

財政部關務署臺北關送驗「Li Da DAIDAIHUA WEIGHT LOSS CAPSULE PLUS」檢出 Sibutramine 西藥成分不符規定



公司名稱	
公司位址	
批號	
製造日期	04.05.2016
有效日期	04.04.2018
保存期限	
檢驗方法	102.11.23 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 西藥成分
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	2016/08/04

財政部關務署臺北關送驗「第七代一炮到天亮」檢出 Sildenafil 西藥成分不符規定



技術提供 (公司名稱)	英國宏源醫葯研究中心
技術提供 (公司位址)	
製造商 (公司名稱)	貴州宏源醫葯保健品公司
製造商 (公司位址)	遵義市解放路 118 號
批號	
製造日期	
有效日期	
保存期限	
檢驗方法	102.11.23 食品葯物管理署建議檢驗方法「中葯及食品中摻加西葯之檢驗方法」
不合格原因暨檢出量 詳細說明	檢出 Sildenafil 西葯成分
法規限量標準	涉違反葯事法第 22 條第 1 項第 2 款未經核准擅自輸入之禁葯之規定
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	2016/08/04

財政部關務署臺北關送驗「三體牛鞭勃動力膠囊」檢出 Sildenafil 西藥成分不符規定



聯合監製 (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
聯合監製 (公司位址)	
批號	
製造日期	
有效日期	
保存期限	
檢驗方法	102.11.23 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 西藥成分
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	2016/08/04

財政部關務署臺北關送驗「三體牛鞭勃動力膠囊」檢出 Sildenafil 西藥成分不符規定



聯合監製 (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
聯合監製 (公司位址)	
批號	
製造日期	
有效日期	
保存期限	
檢驗方法	102.11.23 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 西藥成分
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	2016/08/04

財政部關務署臺北關送驗「生精片」檢出 Chloramphenicol 及 Sildenafil 西藥成分不符規定



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	102.11.23 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 Chloramphenicol 及 Sildenafil 西藥成分
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	2016/08/04

財政部關務署臺北關送驗「第八代一炮到天亮」檢出 Sildenafil 西藥成分不符規定



技術提供(公司名稱)	英國宏源醫葯研究中心
技術提供(公司位址)	
生產商(公司名稱)	貴州宏源醫葯保健品公司
生產商(公司位址)	遵義市解放路 118 號
批號	10032755
製造日期	2016-03-15
有效日期	
保存期限	三年
檢驗方法	102.11.23 食品葯物管理署建議檢驗方法「中葯及食品中摻加西葯之檢驗方法」
不合格原因暨檢出量 詳細說明	檢出 Sildenafil 西葯成分
法規限量標準	涉違反葯事法第 22 條第 1 項第 2 款未經核准擅自輸入之禁葯之規定
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	2016/08/04

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
Chloramphenicol	氯黴素	抗生素	昏昏欲睡、反應遲鈍、意識混淆、呼吸異常、皮膚紅疹、灰色皮膚及四肢無力
資料來源	http://203.75.23.71/Search_Detail.aspx?GENERIC_NAME= Chloramphenicol		
Fluoxetine	氟希定	治療情緒低落及強迫症相關症狀	睡眠障礙、食慾不振、噁心、性功能障礙、靜坐不能及坐立不安
資料來源	http://203.75.23.71/Search_Detail.aspx?GENERIC_NAME= Fluoxetine		
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。		
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		