

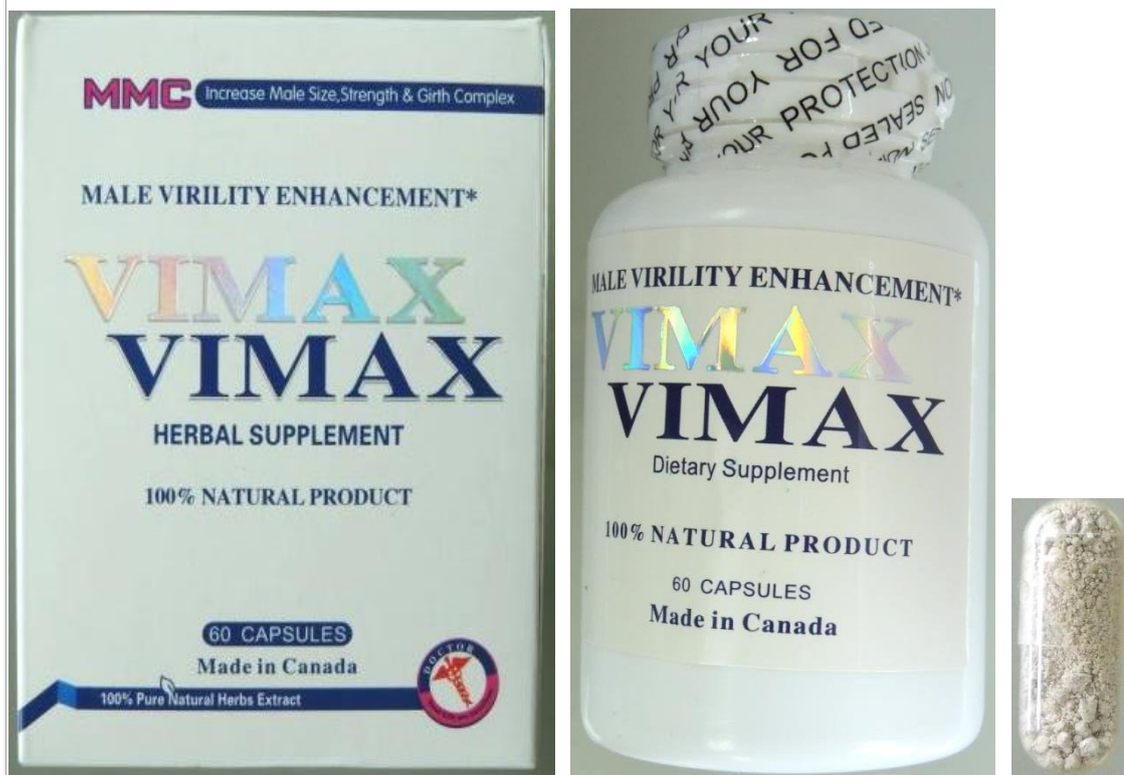
105 年 7 月份食品及中藥摻加西藥檢驗不合格產品公開資訊表

財政部關務署臺北關送驗「美國 MAXMAN CAPSULES II 男性陰莖增大膠囊」檢出 Sildenafil 西藥成分不符規定



經銷商 (公司名稱)	寶利來(臺灣)貿易有限公司
經銷商 (公司位址)	
批號	
製造日期	2015 06
有效日期	2018 06
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 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	2016/09/01

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



製造廠 (公司名稱)	Wining (Canada) intermailinal trade CO.,Ltd.
製造廠 (公司位址)	Vancouver
批號	20150606
製造日期	2015.06.06
有效日期	2018.06.05
保存期限	三年
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 Acetaminophen 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	2016/09/01

財政部關務署臺北關送驗「雙效硬得快」檢出 Glibenclamide, Phenformin 及 Sildenafil 西藥成分不符規定



生產商 (公司名稱)	香港濟仁堂生物科技有限公司
生產商 (公司地址)	香港中環皇后大道中新世界大廈 A 座 28 樓
批號	
製造日期	20160319
有效日期	
保存期限	三年
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	膠囊檢出 Sildenafil 西藥成分 黑色丸檢出 Glibenclamide 及 Phenformin 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	2016/09/01

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



研發商 (公司名稱)	香港寶益康生物科技有限公司監製
研發商 (公司位址)	
批號	QUALIFIED
製造日期	2015/12/03
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 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	2016/09/01

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



出品商 (公司名稱)	香港金功夫生物科技有限公司
出品商 (公司位址)	香港金沙咀柯士甸道 2068 號
批號	
製造日期	2016.01.05
有效日期	
保存期限	三年
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 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	2016/09/01

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



監制 (公司名稱)	美國加州生物健康研究中心
監制 (公司位址)	
榮譽出品 (公司名稱)	西藏康盛生物科技有限公司
榮譽出品 (公司位址)	
批號	
製造日期	2016 年 1 月 2 日
有效日期	
保存期限	36 個月
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	黑色錠檢出 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	2016/09/01

財政部關務署臺北關送驗「LiDa DAIDAIHUA」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	03.30.2016
有效日期	03.29.2018
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 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	2016/09/01

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



生產商 (公司名稱)	廣東伊可瘦生物科技有限公司
生產商 (公司位址)	
批號	2016.02.05
製造日期	2016.04.30
有效日期	
保存期限	24 個月
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 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	2016/09/01

財政部關務署臺北關送驗「HERBAL VIRILITY™」檢出 Yohimbine 成分不符規定



Distributed by (公司名稱)	Herbal Virility
Distributed by (公司位址)	15805 Stagg Street Van Nuys, CA 91406 Made in USA
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 Yohimbine 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	2016/09/01

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 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
批號	2016042301
製造日期	2016.04.23
有效日期	2018.04.22
保存期限	24 個月
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 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	2016/09/01

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
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	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 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	2016/09/01

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	2014.02.25
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 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	2016/09/01

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



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)	
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)	鄂爾多斯市經濟開發區 18 號
批號	
製造日期	
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 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	2016/09/01

財政部關務署臺北關送驗「美國 MAXMAN CAPSULES II 男性陰莖增大膠囊」檢出 Sildenafil 西藥成分不符規定



經銷商 (公司名稱)	寶利來(臺灣)貿易有限公司
經銷商 (公司位址)	
批號	
製造日期	
有效日期	
保存期限	36 個月
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 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	2016/09/01

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)	
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 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	2016/09/01

財政部關務署臺北關送驗「三體牛鞭勃動力」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	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 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	2016/09/01

財政部關務署臺北關送驗「三體牛鞭勃動力」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	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 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	2016/09/01

財政部關務署臺北關送驗「青青瘦身蔬果減肥」檢出 Sibutramine 西藥成分不符規定



生產商 (公司名稱)	河源市康寧醫藥生物科技有限公司
生產商 (公司位址)	廣東省東源縣徐洞工業開發區
技術支持 (公司名稱)	正格(上海)保健食品有限公司
技術支持 (公司位址)	
批號	
製造日期	2016-01-02
有效日期	2017-07-01
保存期限	18 個月
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 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	2016/09/01

財政部關務署臺北關送驗「三體牛鞭勃動力」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	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 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	2016/09/01

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		
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		
Glibenclamide	格力本	糖尿病治療藥	低血糖症狀、體重異常增加、味覺或食慾改變、心灼熱、嘔吐、胃痛、腹脹感、便秘、腹瀉、放屁及尿量增加或頻尿
資料來源	http://203.75.23.71/Search_Detail.aspx?GENERIC_NAME=Glibenclamide		
Phenformin	芬法敏	糖尿病治療藥	乳酸酸中毒
備註	經行政院衛生署 66 年 9 月 3 日第 164235 號公告，含有芬法敏(Phenformin)之藥品，使用於糖尿病患者常有導致乳酸酸中毒(Lactic acidosis)副作用之報告，應予禁止使用，以維護國民健康，並自公告日起禁止輸入或製造含有芬法敏(Phenformin)之藥品。		
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		
Yohimbine	育亨賓		噁心、頭暈、失眠、心跳上升及血壓上升
備註	育亨賓及其製劑，係經臺灣省衛生處 41 年 8 月 5 日肆壹未微臺衛三字第 9196 號令，分行各縣市局衛生院暨有關公會知照，自 41 年 7 月 10 日以後絕對禁止製造及輸入在案，復經行政院衛生署 61 年 11 月 23 日衛署藥字第 14699 號令復希知照在案。是以育亨賓及其製劑得認屬藥事法第 22 條第 1 項第 1 款「經中央衛生主管機關明令公告禁止製造、調劑、輸入、輸出、販賣或陳列之毒害藥品」之禁藥。		