

110年9月份電子煙檢驗不合格產品公開資訊表

1. 關務署臺北關送驗「思博瑞 SPRINGTIME (可乐) 3%」檢出尼古丁(Nicotine)不符規定



生產商(公司名稱)	深圳维益康科技有限公司
生產商(公司地址)	深圳市松岗塘下涌幸福蓝天科技园
經銷商(公司名稱)	-
經銷商(公司地址)	-
生產日期	2020年11月4日
有效日期	-
批號	-
有效期	一年
檢驗方法	103年04月21日食品藥物管理署建議檢驗方法「電子煙中尼古丁之鑑別及含量測定(RA01I001.002)」
不合格原因暨檢出量 詳細說明	檢出 Nicotine 成分。
法規限量標準	經查衛生福利部未核准本產品之藥品許可證，本產品涉違反藥事法第 22 條第 1 項第 2 款未經核准擅自輸入之禁藥之規定。
建議	消費者不要使用上述產品。 如有業者販售相關產品，應立即停售，並退回供應商或進口商。
發布日期	2021/11/04

2. 關務署臺北關送驗「思博瑞 SPRINGTIME (矿力冰饮) 3%」檢出尼古丁(Nicotine)不符規定



生產商(公司名稱)	深圳维益康科技有限公司
生產商(公司地址)	深圳市松岗塘下涌幸福蓝天科技园
經銷商(公司名稱)	-
經銷商(公司地址)	-
生產日期	2020年12月7日
有效日期	-
批號	-
有效期	一年
檢驗方法	103年04月21日食品藥物管理署建議檢驗方法「電子煙中尼古丁之鑑別及含量測定(RA01I001.002)」
不合格原因暨檢出量詳細說明	檢出 Nicotine 成分。
法規限量標準	經查衛生福利部未核准本產品之藥品許可證，本產品涉違反藥事法第 22 條第 1 項第 2 款未經核准擅自輸入之禁藥之規定。
建議	消費者不要使用上述產品。 如有業者販售相關產品，應立即停售，並退回供應商或進口商。
發布日期	2021/11/04

3. 關務署臺北關送驗「悦刻无限雾化弹 (无限 可乐冰) 3%」檢出尼古丁(Nicotine)不符規定



製造商(公司名稱)	-
製造商(公司地址)	-
經銷商(公司名稱)	-
經銷商(公司地址)	-
生產日期	2020-09-23
有效期至	2022-03-23
批號	-
有效期限	-
檢驗方法	103 年 04 月 21 日食品藥物管理署建議檢驗方法「電子煙中尼古丁之鑑別及含量測定(RA01I001.002)」
不合格原因暨檢出量詳細說明	檢出 Nicotine 成分。
法規限量標準	經查衛生福利部未核准本產品之藥品許可證, 本產品涉違反藥事法第 22 條第 1 項第 2 款未經核准擅自輸入之禁藥之規定。
建議	消費者不要使用上述產品。 如有業者販售相關產品, 應立即停售, 並退回供應商或進口商。
發布日期	2021/11/04

4. 關務署臺北關送驗「悦刻无限雾化弹 (无限 冰绿豆) 3%」檢出尼古丁(Nicotine)不符規定



製造商(公司名稱)	-
製造商(公司地址)	-
經銷商(公司名稱)	-
經銷商(公司地址)	-
生產日期	2020-09-22
有效期至	2022-03-22
批號	-
有效期限	-
檢驗方法	103 年 04 月 21 日食品藥物管理署建議檢驗方法「電子煙中尼古丁之鑑別及含量測定(RA01I001.002)」
不合格原因暨檢出量詳細說明	檢出 Nicotine 成分。
法規限量標準	經查衛生福利部未核准本產品之藥品許可證，本產品涉違反藥事法第 22 條第 1 項第 2 款未經核准擅自輸入之禁藥之規定。
建議	消費者不要使用上述產品。 如有業者販售相關產品，應立即停售，並退回供應商或進口商。
發布日期	2021/11/04

5. 關務署基隆關送驗「ICE LAB (GLACIER-GRAPE)」檢出尼古丁(Nicotine)不符規定



製造商(公司名稱)	-
製造商(公司地址)	-
經銷商(公司名稱)	-
經銷商(公司地址)	-
製造日期	-
有效日期	-
批號	-
有效期限	-
檢驗方法	103 年 04 月 21 日食品藥物管理署建議檢驗方法「電子煙中尼古丁之鑑別及含量測定(RA01I001.002)」
不合格原因暨檢出量詳細說明	檢出 Nicotine 成分。
法規限量標準	經查衛生福利部未核准本產品之藥品許可證，本產品涉違反藥事法第 22 條第 1 項第 2 款未經核准擅自輸入之禁藥之規定。
建議	消費者不要使用上述產品。 如有業者販售相關產品，應立即停售，並退回供應商或進口商。
發布日期	2021/11/04

6. 關務署臺北關送驗「ZELASI® 茶語(長島冰茶)」檢出尼古丁(Nicotine)不符規定



製造商(公司名稱)	-
製造商(公司地址)	-
經銷商(公司名稱)	-
經銷商(公司地址)	-
製造日期	-
有效日期	-
批號	-
有效期限	-
檢驗方法	103 年 04 月 21 日食品藥物管理署建議檢驗方法「電子煙中尼古丁之鑑別及含量測定(RA01I001.002)」
不合格原因暨檢出量詳細說明	檢出 Nicotine 成分。
法規限量標準	經查衛生福利部未核准本產品之藥品許可證，本產品涉違反藥事法第 22 條第 1 項第 2 款未經核准擅自輸入之禁藥之規定。
建議	消費者不要使用上述產品。 如有業者販售相關產品，應立即停售，並退回供應商或進口商。
發布日期	2021/11/04

來源	件數
中國	4
未標示	2
總計	6