

報告編號： PUF26100494

日期： 2026年01月27日

頁數： 1 of 3



沅泰藥業有限公司

臺中市西區民權路185號10樓之14

以下測試之樣品係由申請廠商所提供及確認：

產品名稱： 護攝佳第二代粉末
申請廠商： 沅泰藥業有限公司
申請廠商地址： 臺中市西區民權路185號10樓之14
電話/聯絡人： 04-22297778/沅泰藥業有限公司
樣品包裝： 請參考報告末頁樣品照片
數量： 200g/瓶;共1瓶
樣品保存方式： 室溫
產品型號： ---
產品批號： 62503223
製造/國內負責廠商： 沅泰藥業有限公司
製造日期： 2025/03/02
有效期限： 2029/03/02
收樣日期： 2026年01月16日
測試日期： 2026年01月16日 ~ 2026年01月27日

測試結果： -請見下頁-

陳新智
SGS TAIWAN LTD
SGS
TAIWAN

陳新智 經理
台灣檢驗科技股份有限公司
報告簽署人

報告編號： PUF26100494

日期： 2026年01月27日

頁數： 2 of 3



沅泰藥業有限公司

臺中市西區民權路185號10樓之14

測試結果：

測試項目	CAS NO.	測試方法	測試結果	定量/偵測極限	單位
砷	7440-38-2	衛生福利部103年8月25日部授食字第1031901169號公告修正重金屬檢驗方法總則(MOHWH0014.03)	N.D.	2.0	mg/kg
鉛	7439-92-1		N.D.	2.0	mg/kg
鎘	7440-43-9		N.D.	2.0	mg/kg
汞	7439-97-6		N.D.	2.0	mg/kg

備註：

1. 測試報告僅就委託者之委託事項提供測試結果，不對產品合法性做判斷。
2. 本測試報告之所有檢驗內容，均依委託事項執行檢驗，如有不實，願意承擔完全責任。
3. 本報告不得分離，分離使用無效。
4. 若該測試項目屬於定量分析則以「定量極限」表示；若該測試項目屬於定性分析則以「偵測極限」表示。
5. 低於定量極限/偵測極限之測定值以「N.D.」或「陰性」表示。微生物測試低於定量極限以「<定量極限值」表示。
6. 本次委託測試項目(砷, 鉛, 鎘, 汞)由SGS食品實驗室-台北執行(AF026103116)。

- END -

報告編號： PUF26100494

日期： 2026年01月27日

頁數： 3 of 3



沅泰藥業有限公司

臺中市西區民權路185號10樓之14

樣品照片

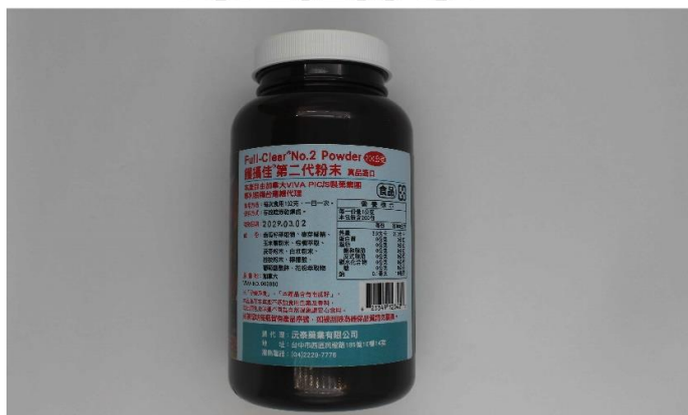
PUF26100494



PUF26100494



PUF26100494



PUF26100494



This document is issued by the Company subject to its General Conditions of Service printed overleaf, available on request or accessible at <https://www.sgs.com.tw/terms-of-service> and, for electronic format documents, subject to Terms and Conditions for Electronic Documents at <https://www.sgs.com.tw/terms-of-service>. Attention is drawn to the limitation of liability, indemnification and jurisdiction issues defined therein. Any holder of this document is advised that information contained hereon reflects the Company's findings at the time of its intervention only and within the limits of Client's instructions, if any. The Company's sole responsibility is to its Client and this document does not exonerate parties to a transaction from exercising all their rights and obligations under the transaction documents. This document cannot be reproduced except in full, without prior written approval of the Company. Any unauthorized alteration, forgery or falsification of the content or appearance of this document is unlawful and offenders may be prosecuted to the fullest extent of the law. Unless otherwise stated the results shown in this test report refer only to the sample(s) tested.

測試報告

報告編號： UF/2020/80047

日期： 2020年08月14日

頁數： 1 of 3



冠泰藥業有限公司

403臺中市西區民權路185號10樓之11

以下測試之樣品係由申請廠商所提供及確認：

產品名稱： 冠泰護攝佳粉末
申請廠商： 冠泰藥業有限公司
申請廠商地址： 403臺中市西區民權路185號10樓之11
電話/聯絡人： 04-22202275 / 冠泰藥業有限公司
樣品包裝： 請參考報告末頁樣品照片
數量： 200g/瓶
樣品保存方式： 室溫
產品型號： ---
產品批號： LPE89346
製造/國內負責廠商： VIVA PHARMACEUTICAL INC.
製造日期： ---
有效期限： 2023/02/07
收樣日期： 2020年08月05日
測試日期： 2020年08月05日 ~ 2020年08月14日

測試結果： -請見下頁-

陳新智

陳新智 經理
台灣檢驗科技股份有限公司
報告簽署人



測試報告

報告編號： UF/2020/80047

日期： 2020年08月14日

頁數： 2 of 3



冠泰藥業有限公司

403臺中市西區民權路185號10樓之11

測試結果：

測試項目	CAS NO.	測試方法	測試結果	定量/偵測 極限	單位
汞 (Hg)	007439-97-6	衛生福利部部授食字第1031901169 號公告修正 重金屬檢驗方法總則，以感應耦合電漿原子發射 光譜儀(ICP-OES)分析之。	N.D.	2.0	ppm(mg/kg)
砷 (As)	007440-38-2		N.D.	2.0	ppm(mg/kg)
鉛 (Pb)	007439-92-1		N.D.	2.0	ppm(mg/kg)
鎘 (Cd)	007440-43-9		N.D.	2.0	ppm(mg/kg)

備註：

1. 測試報告僅就委託者之委託事項提供測試結果，不對產品合法性做判斷。
2. 本測試報告之所有檢驗內容，均依委託事項執行檢驗，如有不實，願意承擔完全責任。
3. 本報告不得分離，分離使用無效。
4. 若該測試項目屬於定量分析則以「定量極限」表示；若該測試項目屬於定性分析則以「偵測極限」表示。
5. 低於定量極限/偵測極限之測定值以 "N.D." 或 "陰性" 表示。微生物測試低於定量極限以 "<定量極限值" 表示。
6. 本次委託測試項目(重金屬)由SGS食品實驗室-台北執行(FO/2020/80384)。

- END -

測試報告

報告編號： UF/2020/80047

日期： 2020年08月14日

頁數： 3 of 3



冠泰藥業有限公司

403臺中市西區民權路185號10樓之11

樣品照片

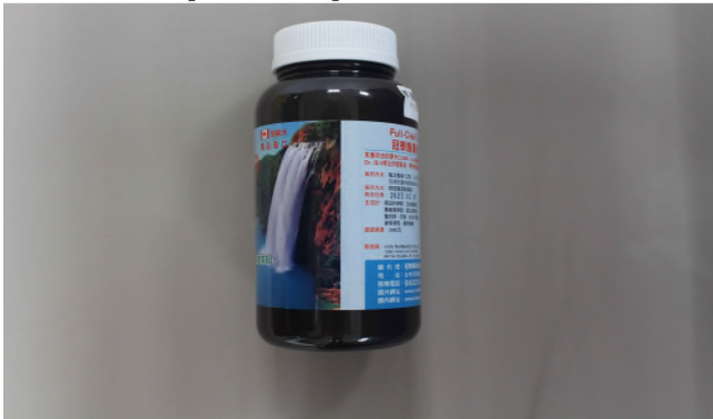
UF/2020/80047



UF/2020/80047



UF/2020/80047



UF/2020/80047



This document is issued by the Company subject to its General Conditions of Service printed overleaf, available on request or accessible at <http://www.sgs.com.tw/Terms-and-Conditions> and, for electronic format documents, subject to Terms and Conditions for Electronic Documents at <http://www.sgs.com.tw/Terms-and-Conditions>. Attention is drawn to the limitation of liability, indemnification and jurisdiction issues defined therein. Any holder of this document is advised that information contained hereon reflects the Company's findings at the time of its intervention only and within the limits of Client's instructions, if any. The Company's sole responsibility is to its Client and this document does not exonerate parties to a transaction from exercising all their rights and obligations under the transaction documents. This document cannot be reproduced except in full, without prior written approval of the Company. Any unauthorized alteration, forgery or falsification of the content or appearance of this document is unlawful and offenders may be prosecuted to the fullest extent of the law. Unless otherwise stated the results shown in this test report refer only to the sample(s) tested.