

金台灣乳豬有限公司
台中市大雅區永和路118之53號

報告編號: BA/2020/52803

報告日期: 2020/06/02



以下測試之樣品係由申請廠商所提供並確認資料如下:

產品名稱: 仔豬
樣品包裝: 請參考報告頁樣品照片
樣品狀態/數量: 冷凍/1件
產品型號: —
產品批號: 20200525
申請廠商: 金台灣乳豬有限公司
申請廠商地址/電話/聯絡人: 台中市大雅區永和路118之53號/04-25603456/黃惠渝
生產或供應廠商: 金台灣乳豬有限公司
製造日期: 2020/05/25
有效日期: 2021/05/24
原產地(國): 台灣
收樣日期: 2020/05/26
測試日期: 2020/05/26
測試結果:

測試項目	測試方法	測試結果	定量/偵測極限(註3)	單位	食品衛生法規
◎ 動物用藥多重殘留分析(二)	---	---	---	---	---
◎ 西氟沙星	衛生福利部衛授食字第1081901669號公告修正MOHWV0037.03 食品中動物用藥殘留量檢驗方法-多重殘留分析(二), 以高效液相層析質譜儀(LC/MS/MS)分析之。	未檢出	0.01	ppm(mg/kg)	≤ 0.1
◎ 恩氟喹啉羧酸		未檢出	0.01	ppm(mg/kg)	≤ 0.1
◎ 大安氟喹啉羧酸		未檢出	0.01	ppm(mg/kg)	≤ 0.1
◎ 二氟喹啉羧酸		未檢出	0.01	ppm(mg/kg)	不得檢出
◎ fleroxacin		未檢出	0.01	ppm(mg/kg)	不得檢出
◎ 氟滅菌		未檢出	0.01	ppm(mg/kg)	≤ 0.5
◎ lomefloxacin		未檢出	0.01	ppm(mg/kg)	不得檢出
◎ marbofloxacin		未檢出	0.01	ppm(mg/kg)	不得檢出
◎ 那利得酸		未檢出	0.01	ppm(mg/kg)	不得檢出
◎ 諾氟喹啉羧酸		未檢出	0.01	ppm(mg/kg)	不得檢出
◎ 歐索林酸		未檢出	0.01	ppm(mg/kg)	≤ 0.1
◎ pefloxacin		未檢出	0.01	ppm(mg/kg)	不得檢出
◎ pipemidic acid		未檢出	0.01	ppm(mg/kg)	不得檢出
◎ piromidic acid		未檢出	0.01	ppm(mg/kg)	不得檢出
◎ 沙拉氟喹啉羧酸		未檢出	0.005	ppm(mg/kg)	不得檢出
◎ azaperol		未檢出	0.01	ppm(mg/kg)	≤ 0.06
◎ azaperone		未檢出	0.01	ppm(mg/kg)	≤ 0.06
◎ carazolol		未檢出	0.002	ppm(mg/kg)	≤ 0.005

陳柔文

陳柔文 / 主任
台灣檢驗科技股份有限公司
報告簽署人



此報告是本公司依照背面所印之通用服務條款所簽發, 此條款可在本公司網站 <https://www.sgs.com.tw/Terms-and-Conditions> 閱覽, 凡電子文件之格式依 <https://www.sgs.com.tw/Terms-and-Conditions> 之電子文件期限與條件處理。請注意條款有關於責任、賠償之限制及管轄權的約定。任何持有此文件者, 請注意本公司製作之結果報告書將僅反映執行時所紀錄且於接受指示範圍內之事實。本公司僅對客戶負責, 此文件不妨礙當事人在交易上權利之行使或義務之免除。未經本公司事先書面同意, 此報告不可部份複製。任何未經授權的變更、偽造、或曲解本報告所顯示之內容, 皆為不合法, 違犯者可能遭受法律上最嚴厲之追訴。除非另有說明, 此報告結果僅對測試之樣品負責。

金台灣乳豬有限公司
台中市大雅區永和路118之53號

報告編號: BA/2020/52803

報告日期: 2020/06/02



測試項目	測試方法	測試結果	定量/偵測極限(註3)	單位	食品衛生法規
◎ 氯吡啶	衛生福利部衛授食字第1081901669 號公告修正MOHWV0037.03 食品中動物用藥殘留量檢驗方法-多重殘留分析(二) 以高效液相層析質譜儀(LC/MS/MS)分析之。	未檢出	0.05	ppm(mg/kg)	≤ 0.2
◎ dicyclanil		未檢出	0.01	ppm(mg/kg)	不得檢出
◎ eprinomectin		未檢出	0.01	ppm(mg/kg)	不得檢出
◎ 衣索巴		未檢出	0.01	ppm(mg/kg)	不得檢出
◎ fluazuron		未檢出	0.05	ppm(mg/kg)	不得檢出
◎ 摩朗得		未檢出	0.01	ppm(mg/kg)	≤ 0.3
◎ 歐美德普		未檢出	0.05	ppm(mg/kg)	不得檢出
◎ tetramisole		未檢出	0.01	ppm(mg/kg)	≤ 0.01
◎ 三氯仿		未檢出	0.01	ppm(mg/kg)	不得檢出
◎ 三甲氧苄氨嘧啶		未檢出	0.01	ppm(mg/kg)	≤ 0.05
◎ succinylsulfathiazole		未檢出	0.01	ppm(mg/kg)	≤ 0.1
◎ sulfabenzamide		未檢出	0.01	ppm(mg/kg)	
◎ 乙醯磺胺		未檢出	0.01	ppm(mg/kg)	
◎ 磺胺氯吡嗪		未檢出	0.02	ppm(mg/kg)	
◎ 磺胺嘧啶		未檢出	0.01	ppm(mg/kg)	
◎ 磺胺二甲氧嘧啶		未檢出	0.01	ppm(mg/kg)	
◎ 磺胺一甲氧嘧啶		未檢出	0.01	ppm(mg/kg)	
◎ 磺胺鄰二甲氧嘧啶		未檢出	0.01	ppm(mg/kg)	
◎ 磺胺甲氧化吡嗪		未檢出	0.01	ppm(mg/kg)	
◎ 磺胺胍		未檢出	0.01	ppm(mg/kg)	
◎ 磺胺甲基嘧啶		未檢出	0.01	ppm(mg/kg)	
◎ 磺胺嘧特		未檢出	0.01	ppm(mg/kg)	
◎ 磺胺二甲基嘧啶		未檢出	0.01	ppm(mg/kg)	
◎ sulfamethizole		未檢出	0.01	ppm(mg/kg)	
◎ 磺胺甲基噁唑		未檢出	0.01	ppm(mg/kg)	
◎ 磺胺乙氧化吡嗪		未檢出	0.01	ppm(mg/kg)	
◎ 磺胺吡啶		未檢出	0.01	ppm(mg/kg)	
◎ 磺胺喹啉		未檢出	0.01	ppm(mg/kg)	
◎ 磺胺噻唑	未檢出	0.01	ppm(mg/kg)		
◎ sulfatroxazole	未檢出	0.01	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. 本報告共 4 頁，分離使用無效。
3. 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。
4. 低於定量極限/偵測極限之測定值以 "未檢出" 或 "陰性" 表示。
5. 本檢驗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。
6. 「動物用藥殘留」法規標準值係依據衛生福利部食品藥物管理署108年08月29日衛授食字第1081302402號令修正動物用藥殘留標準之法規限值。
7. 本次委託測試項目由SGS食品實驗室-台北執行(F0/2020/52757)，◎為通過衛生福利部食品藥物管理署認證項目。

- END -

此報告是本公司依照背面所印之通用服務條款所簽發，此條款可在本公司網站 <https://www.sgs.com.tw/Terms-and-Conditions> 閱覽，凡電子文件之格式依 <https://www.sgs.com.tw/Terms-and-Conditions> 之電子文件期限與條件處理。請注意條款有關於責任、賠償之限制及管轄權的約定。任何持有此文件者，請注意本公司製作之結果報告書將僅反映執行時所紀錄且於接受指示範圍內之事實。本公司僅對客戶負責，此文件不妨礙當事人在交易上權利之行使或義務之免除。未經本公司事先書面同意，此報告不可部份複製。任何未經授權的變更、偽造、或曲解本報告所顯示之內容，皆為不合法，違犯者可能遭受法律上最嚴厲之追訴。除非另有說明，此報告結果僅對測試之樣品負責。

金台灣乳豬有限公司
台中市大雅區永和路118之53號

報告編號: BA/2020/52803

報告日期: 2020/06/02



樣品照片



此報告是本公司依照背面所印之通用服務條款所簽發，此條款可在本公司網站 <https://www.sgs.com.tw/Terms-and-Conditions> 閱覽，凡電子文件之格式依 <https://www.sgs.com.tw/Terms-and-Conditions> 之電子文件期限與條件處理。請注意條款有關於責任、賠償之限制及管轄權的約定。任何持有此文件者，請注意本公司製作之結果報告書將僅反映執行時所紀錄且於接受指示範圍內之事實。本公司僅對客戶負責，此文件不妨礙當事人在交易上權利之行使或義務之免除。未經本公司事先書面同意，此報告不可部份複製。任何未經授權的變更、偽造、或曲解本報告所顯示之內容，皆為不合法，違犯者可能遭受法律上最嚴厲之追訴。除非另有說明，此報告結果僅對測試之樣品負責。

以下為申請廠商委託測試項目、測試方法、定量/偵測極限：

BA/2020/52803

測試項目	測試方法	定量/偵測極限
◎ 動物用藥多重殘留分析(二)	衛生福利部衛授食字第1081901669 號公告修正 MOHWV0037.03 食品中動物用藥殘留量檢驗方法-多重殘留分析(二)，以高效液相層析質譜儀(LC/MS/MS) 分析之。	詳見測試結果之定量/偵測極限

測試項目名稱旁有加★者，為本實驗室通過衛生福利部食品藥物管理署認證項目。

測試項目名稱旁有加◎者，為轉委託實驗室通過衛生福利部食品藥物管理署認證項目。

此報告是本公司依照背面所印之通用服務條款所簽發，此條款可在本公司網站 <https://www.sgs.com.tw/Terms-and-Conditions> 閱覽，凡電子文件之格式依 <https://www.sgs.com.tw/Terms-and-Conditions> 之電子文件期限與條件處理。請注意條款有關於責任、賠償之限制及管轄權的約定。任何持有此文件者，請注意本公司製作之結果報告書將僅反映執行時所紀錄且於接受指示範圍內之事實。本公司僅對客戶負責，此文件不妨礙當事人在交易上權利之行使或義務之免除。未經本公司事先書面同意，此報告不可部份複製。任何未經授權的變更、偽造、或曲解本報告所顯示之內容，皆為不合法，違犯者可能遭受法律上最嚴厲之追訴。除非另有說明，此報告結果僅對測試之樣品負責。