

委託單位：

報告編號：240105PA002-01

報告發行日期：2024/01/11

頁數：1 of 4



檢體編號：240105PA002-01

收件日期：2024/01/05

測試日期：2024/01/05

完成日期：2024/01/11

報告日期：2024/01/18

報告編號：JTS202401A1274

電話：02-77515000

以下測試檢體之檢體資料係由委託單位所提供：

檢體名稱：童子雞-雞肝

檢體數量：1包

檢體狀態：請參考檢體照片

產品批號：—

生產或供應商：—

製造日期：2024.01.01

有效日期：—



食安小知識

清香濃郁的QBEBE滴雞精，源自童子雞全雞滴煉，獲得媽咪一致好評。感謝原廠與QBEBE協力達成品質要求，2024年一月便隨貨檢附上半年合格檢驗報告 — 48項動物用藥殘留、抗生素及其代謝物皆是【未檢出】。長期喝的安心首選—QBEBE滴雞精！

檢驗結果：

檢驗項目	檢驗方法	檢驗範圍	檢驗結果
★動物用藥多重殘留分析(48品項)	衛生福利部 108 年 10 月 8 日衛授食字第 1081901669 號公告修正-食品中動物用藥殘留量檢驗方法-多重殘留分析 (二)(MOHWV0037.03)：azaperol、azaperone、ciprofloxacin(西氟沙星)、danofloxacin(大安氟啞啞羧酸)、dicyclanil、difloxacin(二氟啞啞羧酸)、enrofloxacin(恩氟啞啞羧酸)。	定量極限~10 ppm	未檢出

備註：

1. 檢驗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. 本報告所用檢體與名稱係由委方提供，且本檢驗未涉及檢體抽樣，報告表僅對該送驗檢體負責。
3. 委方接獲分析結果報告表後，兩星期內如無申請複檢，所留檢體本中心將廢棄，但藥物殘留複驗，須於一週內提出申請。
4. 非經本中心書面同意，本報告表不得摘錄複製，分離使用無效。
5. 本報告表記載事項僅作為參考資料，不得作為廣告、法律訴訟、出版品等商業宣傳用途。
6. 檢驗結果中加註*代表估計值。檢驗項目有標「★」者，指該檢驗項目經衛生福利部認證，且依認證之檢驗方法執行檢驗。檢驗項目前加註「★」者為衛生福利部認證項目，但基質不在方法內。

報告簽署人：

Signature：

報告簽署人
郭素蓮



委託單位：

報告編號：240105PA002-01

報告發行日期：2024/01/11

頁數：2 of 4



檢驗項目	檢驗方法	檢驗範圍	檢驗結果
	ethopabate(衣索巴)、fleroxacin、flumequine(氟滅菌)、lomefloxacin、marbofloxacin、morantel(摩朗得)、nalidixic acid(那利得酸)、norfloxacin(諾氟啞啉羧酸)、oxolinic acid(歐索林酸)、pefloxacin、pipemidic acid、piromidic acid、sarafloxacin(沙拉氟啞啉羧酸)、succinylsulfathiazole、sulfabenzamide、sulfacetamide(乙醯磺胺)、sulfachlorpyridazine(磺胺氯吡嗪)、sulfadiazine(磺胺嘧啶)、sulfadimethoxine(磺胺二甲氧嘧啶)、sulfadoxine(磺胺鄰二甲氧嘧啶)、sulfathiazole(磺胺噻唑)、sulfamethoxazole(磺胺甲氧嘧啶)、sulfamethoxypyridazine(磺胺甲氧吡嗪)、sulfaguanidine(磺胺胍)、sulfamerazine(磺胺甲噻嗪)、sulfameter(磺胺嘧特)、sulfamethazine(磺胺二甲基嘧啶)、sulfamethizole、sulfamethoxazole(磺胺甲噻唑)、sulfamethoxypyridazine(磺胺甲氧吡嗪)、sulfamonomethoxine(磺胺一甲氧嘧啶)、sulfapyridine(磺胺吡啶)、sulfaquinoxaline(磺胺喹啉)、sulfathiazole(磺胺噻唑)、sulfatroxazole、tetramisole、trichlorfon(三氯仿)、trimethoprim(三甲氧苄氨嘧啶)定量極限		未檢出

備註：

1. 檢驗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. 本報告所用檢體與名稱係由委方提供，且本檢驗未涉及檢體抽樣，報告表僅對該送驗檢體負責。
3. 委方接獲分析結果報告表後，兩星期內如無申請複檢，所留檢體本中心將廢棄，但藥物殘留複驗，須於一週內提出申請。
4. 非經本中心書面同意，本報告表不得摘錄複製，分離使用無效。
5. 本報告表記載事項僅作為參考資料，不得作為廣告、法律訴訟、出版品等商業宣傳用途。
6. 檢驗結果中加註*代表估計值。檢驗項目有標「★」者，指該檢驗項目經衛生福利部認證，且依認證之檢驗方法執行檢驗。檢驗項目前加註「★」者為衛生福利部認證項目，但基質不在方法內。

報告簽署人：

Signature：

報告人
郭素蓮



委託單位：

報告編號：240105PA002-01

報告發行日期：2024/01/11

頁數：3 of 4



檢驗項目	檢驗方法	檢驗範圍	檢驗結果
	0.02ppm；carazolol 定量極限 0.01ppm； eprinomectin、ormetoprim(歐美德普)定量極限 0.05ppm；clopidol(氯吡啶)定量極限 0.10ppm；fluazuron 定量極限 0.1ppm。		
★抗生素及其代謝物	衛生福利部 102 年 9 月 6 日部授食字第 1021950329 號公告修正-食品中動物用藥殘留 量檢驗方法-抗生素及其代謝物多重殘留分析 (MOHWV0034.01)，josamycin、北里黴素 (kitasamycin)、natamycin、史黴素 I(Spiramycin I)、tilmicosin、泰黴素(Tylosin)、純黴素 (Virginiamycin M1)、cefoperazone、mecillinam 定量極限 0.01ppm；neospiramycin I 定量極限 0.02ppm；clarithromycin、林可黴素 (Lincomycin)定量極限 0.001ppm；紅黴素 (Erythromycin)、clindamycin 定量極限 0.003ppm；歐黴素(oleandomycin)、orbifloxacin 定量極限 0.005ppm。	定量極限~10 ppm	未檢出

備註：

1. 檢驗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. 本報告所用檢體與名稱係由委方提供，且本檢驗未涉及檢體抽樣，報告表僅對該送驗檢體負責。
3. 委方接獲分析結果報告表後，兩星期內如無申請複檢，所留檢體本中心將廢棄，但藥物殘留複驗，須於一週內提出申請。
4. 非經本中心書面同意，本報告表不得摘錄複製，分離使用無效。
5. 本報告表記載事項僅作為參考資料，不得作為廣告、法律訴訟、出版品等商業宣傳用途。
6. 檢驗結果中加註*代表估計值。檢驗項目有標「★」者，指該檢驗項目經衛生福利部認證，且依認證之檢驗方法執行檢驗。檢驗項目前加註「★」者為衛生福利部認證項目，但基質不在方法內。

報告簽署人：

Signature：

報告人
郭素蓮



委託單位：

報告編號：240105PA002-01

報告發行日期：2024/01/11

頁數：4 of 4



240105PA002-01



備註：

1. 檢驗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. 本報告所用檢體與名稱係由委方提供，且本檢驗未涉及檢體抽樣，報告表僅對該送驗檢體負責。
3. 委方接獲分析結果報告表後，兩星期內如無申請複檢，所留檢體本中心將廢棄，但藥物殘留複驗，須於一週內提出申請。
4. 非經本中心書面同意，本報告表不得摘錄複製，分離使用無效。
5. 本報告表記載事項僅作為參考資料，不得作為廣告、法律訴訟、出版品等商業宣傳用途。
6. 檢驗結果中加註*代表估計值。檢驗項目有標「★」者，指該檢驗項目經衛生福利部認證，且依認證之檢驗方法執行檢驗。檢驗項目前加註「★」者為衛生福利部認證項目，但基質不在方法內。

報告簽署人：

Signature：

報告人
郭素蓮

