

衛生福利部食品藥物管理署
食品及相關產品輸入許可通知

Food and Drug Administration, Ministry of Health and Welfare
Notification of the Food and Relevant Products Import Admitted

中華民國113年05月03日 FDA南字第 IFT13GY0010604A 號

一、產品查驗資料：

- | | |
|---|---|
| 1. 申請書號碼
Application No. IFT13GY0010604 | 2. 進口日期
Import Date 113/04/24 |
| 3. 報驗義務人
Applicant 83528084瑞發生醫有限公司 | |
| 4. 貨物名稱(品名)
Description of goods WHITE GENIE NO. 2 SLOW RELEASE CAPSULES 白C精靈第二代持續釋放膠囊(食品) | |
| 5. 貨品分類號列
C.C.C.Code 21069099208 | 6. 報單號碼及項次
Goods Declaration No.& Item BC 13090D0104 7 |
| 7. 製造日期
Manufactured date 113/02/09 | 8. 有效日期
Expiration date 117/02/09 |
| 9. 商標(牌名)
Trademark(brand) of goods NIL | |
| 10. 製造廠名稱
Manufacturing plant's name VIVA PHARMACEUTICAL INC. | |
| 11. 製造廠代號
Manufacturing plant's, coded | 12. 製造廠州別代碼
Manufacturing plant's state, coded |
| 13. 規格
Specification 10000CAP/1CTN | 14. 製造批號
Manufactured lot number 52402001 |
| 15. 生產國別
Country of origin 加拿大 | |
| 16. 數量
Quantity 130,000 CAP | |
| 17. 淨重
Net weight 94.12 KGM | |
| 18. 備註
Remark 「書面審查」 | |

二、本通知書所列產品之衛生安全、包裝標示，應由報驗義務人依食品安全衛生管理法相關規定負自主管理責任。如有違規情事，另依食品安全衛生管理法進行裁罰，不因持有本通知而得以免責。



本證書以電子文件行之，所載內容若有不符合之處，以衛生福利部食品藥物管理署資料紀錄為主。

This certificate is issued in electronically. Should the content listed above be different from the recorded in the TFDA's database, the TFDA's database will prevail.



1091014 1130509 15370948

衛生福利部食品藥物管理署
食品及相關產品輸入許可通知

Food and Drug Administration, Ministry of Health and Welfare
Notification of the Food and Relevant Products Import Admitted

中華民國112年07月14日 FDA南字第 IFT12GY0021500A 號

一、產品查驗資料：

- | | | | |
|---|---|---|-----------------|
| 1. 申請書號碼
Application No. | IFT12GY0021500 | 2. 進口日期
Import Date | 112/07/05 |
| 3. 報驗義務人
Applicant | 83528084瑞發生醫有限公司 | | |
| 4. 貨物名稱(品名)
Description of goods | WHITE GENIE NO. 2 SLOW RELEASE CAPSULES 白C精靈第二代持續釋放膠囊(食品) | | |
| 5. 貨品分類號列
C.C.C.Code | 21069099208 | 6. 報單號碼及項次
Goods Declaration No.& Item | BC 12090G0028 4 |
| 7. 製造日期
Manufactured date | 112/01/11 | 8. 有效日期
Expiration date | 116/01/11 |
| 9. 商標(牌名)
Trademark(brand) of goods | NIL | | |
| 10. 製造廠名稱
Manufacturing plant's name | VIVA PHARMACEUTICAL INC. | | |
| 11. 製造廠代號
Manufacturing plant's, coded | | 12. 製造廠州別代碼
Manufacturing plant's state, coded | |
| 13. 規格
Specification | 10000CAP/6CTN &
6558CAP/1CTN | 14. 製造批號
Manufactured lot number | 52301991 |
| 15. 生產國別
Country of origin | 加拿大 | | |
| 16. 數量
Quantity | 66,558 CAP | | |
| 17. 淨重
Net weight | 47.86 KGM | | |
| 18. 備註
Remark | 「書面審查」 | | |

二、本通知書所列產品之衛生安全、包裝標示，應由報驗義務人依食品安全衛生管理法相關規定負自主管理責任。如有違規情事，另依食品安全衛生管理法進行裁罰，不因持有本通知而得以免責。



本證書以電子文件行之，所載內容若有不符合之處，以衛生福利部食品藥物管理署資料紀錄為主。

This certificate is issued in electronically. Should the content listed above be different from the recorded in the TFDA's database, the TFDA's database will prevail.

1091014 1120720 11284761



衛生福利部食品藥物管理署
食品及相關產品輸入許可通知

Food and Drug Administration, Ministry of Health and Welfare
Notification of the Food and Relevant Products Import Admitted

中華民國110年11月10日 FDA北字第 IFD10L12203500A 號

一、產品查驗資料：

1. 申請書號碼 IFD10L12203500
Application No. _____
2. 進口日期 110/11/08
Import Date _____
3. 報驗義務人 66350251美加吉爾康貿易有限公司
Applicant _____
4. 貨物名稱(品名) WHITE GENIE NO.2 SLOW RELEASE CAPSULES 白C精靈第二代持續釋放膠
Description of goods 囊(食品) (On List) _____
5. 貨品分類號列 21069099208 (On List)
C.C.C.Code _____
6. 報單號碼及項次 CA 1020103140
Goods Declaration No.& Item 1 (On List) _____
7. 製造日期
Manufactured date _____
8. 有效日期 114/10/16 (On List)
Expiration date _____
9. 商標(牌名) NO BRAND
Trademark(brand) of goods _____
10. 製造廠名稱 VIVA PHARMACEUTICAL INC.
Manufacturing plant's name _____
11. 製造廠代號
Manufacturing plant's, coded _____
12. 製造廠州別代碼
Manufacturing plant's state, coded _____
13. 規格 10000s x4ctns (On List)
Specification _____
14. 製造批號 52002801 (On List)
Manufactured lot number _____
15. 生產國別 加拿大
Country of origin _____
16. 數量 40,000 CAP (On List)
Quantity _____
17. 淨重 28.28 KGM
Net weight _____
18. 備註 「書面審查」
Remark _____

二、本通知書所列產品之衛生安全、包裝標示，應由報驗義務人依食品安全衛生管理法相關規定負自主管理責任。如有違規情事，另依食品安全衛生管理法進行裁罰，不因持有本通知而得以免責。



本證書以電子文件行之，所載內容若有不符合之處，以衛生福利部食品藥物管理署資料紀錄為主。

This certificate is issued in electronically. Should the content listed above be different from the recorded in the TFDA' s database, the TFDA' s database will prevail.

