

SOMADERM®

常見問題：

問 SomaDerm 是什麼？

答 SomaDerm 是一款含有關鍵順勢療法成分並透過皮膚吸收的人造人類生長荷爾蒙凝膠。SomaDerm 充分地利用強大而全面的腺體組織和天然植物配方支持您身體產生內源型生長荷爾蒙。這些關鍵的成分允許您身體運用自身的強大生產功能增加逆齡的人類生長荷爾蒙高達 800%。

問 人造人類生長荷爾蒙是什麼？

答 人造人類生長荷爾蒙 (Somatropin) 是一種人造的蛋白質，與垂體自然產生的人類生長荷爾蒙擁有一致的化學物質。通常被稱為生物同源性 HGH (人類生長荷爾蒙)。

問 人類生長荷爾蒙是什麼？

答 人類生長荷爾蒙是人體內分泌系統的關鍵荷爾蒙之一，此荷爾蒙由體內的垂體產生。這種荷爾蒙在兒童成長過程中有助於促進生長；在 20 歲左右會到達產生此荷爾蒙的巔峰，並於 25 歲左右開始暴跌。到了這個階段衰老過程便開始，常見的衰老跡象也會逐漸呈現。您身體將會持續減少產生這荷爾蒙，除非您為自己的內分泌系統提供適當的支持。

問 生長荷爾蒙替代療法可不可以取代健康的生活方式？

答 雖然生長荷爾蒙已被視為一種奇蹟藥物或「青春之泉」，但絕不能取代健康的生活方式。合格的醫療專業人員都會推薦大家選擇健康飲食搭配有規律的運動，才能讓生長荷爾蒙達到最佳的效果。例如，不運動的人雖然仍然可以減脂，可是與持續運動並搭配荷爾蒙補充劑的人相比，減脂速度就慢得多。

問 SomaDerm 如何利用順勢療法？

答 SomaDerm 運用順勢療法的三個原理從內分泌系統得出反應。這三個原理分別為：稀釋或微量給藥、對立原理以及相似原理。透過“水記憶”或晶體結構壓印，SomaDerm 的關鍵成分被稀釋至一個幾乎無法被偵測到的程度，其分子信息都壓印在凝膠水分的晶體結構上。因由這些被吸收入體內的關鍵成分分子結構較為特殊，可以讓身體識別這些壓印在關鍵成分內的水分或晶體結構上的信息。然後，您的身體識別這些信息後便會觸發，跟給予更大劑量的荷爾蒙時產生相似的反應。透過這種順勢療法，可以避免給予您身體過量的外界物質而使您內分泌系統負擔過重，所以此方法更加安全並且減輕了您身體負擔過重的風險。

問 SomaDerm 應該塗抹在哪個部位？

答 由於荷爾蒙儲藏在脂肪組織層中，因此 SomaDerm 凝膠應塗抹在靜脈明顯的薄皮膚表面。這樣可確保 SomaDerm 凝膠能直接重新輸送到血液中。SomaDerm 凝膠可塗抹於腋下、前臂、手腕和膝蓋背面。請輪流塗抹於各個部位，以防某部位的皮膚過度使用。

問 我應如何使用 SomaDerm？

答 如果您是使用新的 SomaDerm 真空壓瓶，請確保早晚各使用一次，每次按壓兩下。如果您尚未升級並還在使用舊包裝的話，請在早晚各使用一次，每次按壓一下。

問 SomaDerm 不適合於哪些人群？

答 不建議孕婦或正在哺乳的母親使用 SomaDerm。另外，有嚴重健康問題的人應在使用前先諮詢醫師。正如改變飲食或補充保健品一樣，事先諮詢醫生總是有利無害的。

問 SomaDerm 的質量如何保證？

答 New U Life 僅在美國食品藥品監督管理局 (FDA) 認證的工廠製造，並遵守所有 FDA 法規。我們擁有豐富的產品合規經驗，並遵守 FDA 產品標識、標籤和成分清單的所有規定。對於所有在美國銷售的藥品，我們也會向 FDA 申報適當的藥品清單。

問 SomaDerm 在美國食品藥品監督管理局 (FDA) 註冊了嗎？

答 是的，SomaDerm 已在 FDA 註冊。不過要注意，SomaDerm 尚未獲取 FDA 的批准。

問 SomaDerm 上的國家藥品編碼 (NDC) 是什麼？

答 SomaDerm 凝膠的國家藥品編碼為 61877-0005-1。1972 年《藥品清單法案》要求註冊的藥品企業向 FDA 提供由其製造、製備、推廣、合成或加工以供商業經銷的所有最新藥品清單。所有藥品均使用獨家三段式編號(又稱 國家藥品代碼 (NDC))來標識和申報，作為藥品的通用產品識別碼。FDA 會在 NDC 目錄中發布 NDC 編號及其資訊並每天更新。藥品企業所提交的資訊、NDC 編號和 NDC 目錄均用於實施和執行該法案。

問 此產品通過了哪些測試來確保其功效和安全性？

答 SomaDerm 在市場上已經出售超過 15 年，在安全性和功效方面均享有盛名。SomaDerm 是在美國本土通過 FDA 認證的工廠生產的，為此我們頗感自豪；並且 New U Life 還在第三方實驗室進行測試以確保成分的安全性。New U Life 同時也在進行另一系列的第三方測試，以證實此革命性產品的功效。

產品一致性和可靠性。

New U Life 根據 FDA 要求記錄製造流程的每個步驟。NewULife 在開創領先產品時堅持使用最優質的原料，進行嚴格的產品測試，並使用標準化製造流程處理每筆訂單。

質量控制測試。

在核實原材料的質量與特性之前，所有輸入的原材料必須隔離存放。所有原材料供應商均需提供分析證書。在製造過程中，所有用水均按照 USP 規定進行微生物測試。產品發佈之前，還會進行一系列的產品測試。

工廠設備。

我們使用美國少數獲授權按順勢療法製造生產的工廠。New U Life 已在 FDA 註冊並符合其檢驗規定。我們遵循 FDA 規定的所有最新良好製造規範(cGMP)。

成份。

我們建立了全球採購管道，由可靠和具有良知的供應商為我們提供優質原料。我們所有非轉基因、無麩質有機酒精都採用符合美國藥典 (USP) 標準的、最先進淨水系統處理。