



生物多样性公约

Distr.
GENERAL

UNEP/CBD/BS/COP-MOP/7/12
16 July 2014*

CHINESE
ORIGINAL: ENGLISH

作为卡塔赫纳生物安全议定书缔约方会议的
生物多样性公约缔约方大会
第七次会议
2014 年 9 月 29 日至 10 月 3 日，大韩民国平昌
临时议程**项目 14

监测与报告（第 33 条）

秘书处的说明

一. 导言

1. 《议定书》第 33 条要求每一缔约方应按作为卡塔赫纳生物安全议定书缔约方会议的缔约方大会（作为缔约方会议的缔约方大会）所确定的时间间隔，就其为履行《议定书》所采取的措施提出报告。在这方面，在其第一次会议上，作为卡塔赫纳议定书缔约方会议的缔约方大会在第 BS-I/9 号决定中请各缔约方每四年提交一次报告，并在议定书缔约方会议审议报告之前十二个月提交报告。迄今为止，《议定书》缔约方已经在以下 3 种情况下被要求提交报告：(a) 2005 年 9 月之前提交中期国家报告；(b) 2007 年 9 月之前提交第一次国家报告；(c) 2011 年 9 月之前提交第二次国家报告。

2. 在第五次会议上，作为缔约方会议的缔约方大会在第 BS-V/14 号决定第 8(a) 段中，请执行秘书考虑调整第三次及随后的国家报告的报告格式，在缔约方的适当会议上提供报告格式，以将国家报告和《议定书》的战略重点联系起来，通过将嗣后的报告限制在：(a) 要求定期更新的问题；(b) 与适合于《战略计划》中和工作计划中的报告期以及作为议定书缔约方会议的缔约方大会确定的报告期的重点领域有关的问题。

3. 在其第六次会议上，作为缔约方会议的缔约方大会在第 BS-VI/14 号决定中请执行秘书更新报告格式，并考虑到从分析下列资料中获得的经验：第二次国家报告、履约委员会的建议和从缔约方收到的回馈；以及还请执行秘书向议定书缔约方第七次会议提交经订正的格式，供其审议，该格式已按照第 BS V/14 号决定第 8(a) 段作出调整。

4. 此外，作为缔约方会议的缔约方大会在其第 BS-VI/15 号决定中还请执行秘书进行一项专门调查，以收集与《议定书战略计划》中的指标相对应的、无法从第二次国家报告中

* 2014 年因技术原因重新印发。

** UNEP/CBD/BS/COP-MOP/7/1。

获得的或无法通过其他现有机制获得的信息，通过调查，审核收集到的信息，在其第七次会议之前将结果提供给缔约方。¹

5. 因此，秘书处根据第 BS-V/14、第 BS-VI/14 和第 BS-VI/15 号决定编制了经修订的格式草稿，考虑了在第二次国家报告过程中收到的缔约方对改进报告格式的评论意见、为收集与《战略计划》中的指标相对应的信息而进行的调查以及遵循委员会的建议。

6. 该格式目的是为收集与国家生物安全体制的执行、运行和有效性有关的相关数据，以促进第三次《议定书》有效性评估和审查过程以及《战略计划》中期评估的进度衡量。

7. 在编制第三次国家报告的格式时，采用了以下一般原则：

(a) 根据第 BS-V/14 号决定第 8(a)(一)段中的要求，保留了来自需要定期更新的第二次国家报告格式的所有相关问题（例如涉及到在报告时间间隔之间可能发生变化的信息和/或可衡量指标的问题）。鉴于目前少数缔约方的国内监管框架已完全到位（根据第二次国家报告，为 34%），其回答衡量了《卡塔赫纳议定书》的条款执行进度的问题被认为是需要更新的问题；

(b) 按照第 BS-V/14 号决定第 8(a)(二)段中的要求，引入了来自“为收集与《战略计划》（UNEP/CBD/BS/COP-MOP/7/INF/10）中的指标相对应的信息而进行的调查”的所有问题，以便通过使用《战略计划》确立的指标，确保对执行进度进行监督；

(c) 删除了来自第二次国家报告格式、秘书处可通过生物安全信息交换所获取其回答的所有问题（例如：“贵国是否指定了《卡塔赫纳议定书》的一个国家联络点，负责与秘书处联络？”）；

(d) 合并了第二次国家报告格式中和“为收集与《战略计划》中的指标相对应的信息而进行的调查”中的所有类似问题或涉及相同问题的所有问题。

8. 提出了附录中的第三次国家报告的格式草稿，供作为缔约方会议的缔约方大会考虑作为一种必要的工具，帮助缔约方审查其顺利执行《议定书》条款的程度。问卷调查收集到的回答将有助于作为缔约方会议的缔约方大会评估《议定书》的整体执行情况，包括有助于衡量其审查《议定书战略计划》的进度。

9. 作为缔约方会议的缔约方大会可以采用所提出的第三次国家报告格式，以收集相关信息，促进《卡塔赫纳议定书战略计划》执行情况的中期审查以及缔约方在其第八次会议上对《议定书》进行的第三次评估和审查。

10. 所提出的格式草稿包括引用问题（来自第二次国家报告格式、来自对指标进行的专门调查或直接包含于第三次国家报告格式草稿中的问题）的由来，以帮助理解这些引用包含在当前格式中的依据和理由。由于这些引用旨在帮助理解每个问题背后的依据，建议秘书处删除作为缔约方会议的缔约方大会第七次会议采用的报告格式中的这些引用。

¹ 调查结果可通过第 2014-071 号通知得到（可查阅网站 <http://bch.cbd.int/protocol/notifications/>），同样可在生物安全信息交换所获得，网址 <https://bch.cbd.int/database/reports/surveyonindicators.shtml>。

二. 决定草案的拟议要素

11. 作为卡塔赫纳生物安全议定书缔约方会议的缔约方大会可以考虑第三次国家报告格式所要求的信息、其欲通过以下方式帮助进行《卡塔赫纳议定书战略计划》执行情况中期审查以及《议定书》第三次评估和审查的预期角色：

(a) 采用内附的报告格式，要求缔约方将其用于关于《卡塔赫纳生物安全议定书》执行情况的第三次国家报告；

(b) 在适当情况下，建议缔约方通过一个所有相关国家利益攸关方参与的交流过程，编制其报告；

(c) 鼓励缔约方回答报告格式中的所有问题，便于对《战略计划》中所确定的目标的执行进度进行监督，以及对《卡塔赫纳议定书》的第三次评估和审查作出贡献；

(d) 要求缔约方向秘书处提交其关于《卡塔赫纳生物安全议定书》执行情况的第三次国家报告：

(一) 在作为议定书缔约方会议的缔约方大会的第八次会议之前 12 个月提交所述第三次国家报告，届时将审议该报告；

(二) 第三次国家报告应采用联合国官方语言；

(三) 第三次国家报告应采用硬拷贝和电子格式两种形式。

12. 认识到若干缔约方可能在按照《议定书》履行其国家报告义务时遇到的局限性，考虑全球环境基金在第二次国家报告过程中提供财政支援而获得的经验，作为卡塔赫纳生物安全议定书缔约方会议的缔约方大会不妨敦促全球环境基金提供资金，让符合资格的缔约方能够编制国家报告。

草案

《卡塔赫纳生物安全议定书》执行情况
第三次国家报告格式

（本页特此留空）

报告格式使用指南

按照《卡塔赫纳生物安全议定书》第 33 条的要求编制以下第三次国家报告格式是为了收集有关《卡塔赫纳生物安全议定书》执行情况的数据。该报告格式由一系列《议定书》所要求的问题以及与《战略计划》指标有关的问题组成。

该格式是根据第 BS-V/14 号、第 BS-VI/14 号和第 BS-VI/15 号决定而编制的，该格式考虑了在第二次国家报告过程中收到的缔约方对改进报告格式的评论意见、为收集与《战略计划》中的指标相对应的信息而进行的调查以及遵循委员会的建议。

在编制第三次国家报告时所应用的一般原则如下：*a) 根据第 BS-V/14 号决定第 8(a) 段第(一)点中的要求，保留了来自需要定期更新的第二次国家报告格式的所有相关问题（例如涉及到在报告时间间隔之间可能发生变化的信息和/或可衡量指标的问题）；b) 引入了来自对指标进行的调查的所有问题；c) 删除了来自第二次国家报告格式的、秘书处可通过生物安全信息交换所获取其回答的所有问题；d) 合并了第二次国家报告格式中和对指标进行的专门调查中的所有类似问题或涉及相同问题的所有问题。*

对这些问题的回答将有助于缔约方审查其顺利执行《议定书》各项规定的程度，有助于作为议定书缔约方会议的缔约方大会评估《议定书》的总体执行情况，包括有助于衡量其审查《议定书战略计划》的审查进度。

以灰色背景突出显示的问题并非严格基于《卡塔赫纳生物安全议定书》的规定、《战略计划》指标或《议定书》缔约方的决定，这些问题非强制性地纳入本报告格式中，有助于根据第 35 条评估和审查《议定书》。

提交第二次国家报告的截止日期是作为议定书缔约方会议的缔约方大会第八次会议之前 12 个月。该报告拟涵盖提交第二次国家报告（或针对在 2007 年 9 月 11 日之后认可或承认《议定书》的报告缔约方的《议定书》生效之日）与第三次国家报告之间开展的活动。

问题的措辞尽可能同《议定书》相关条款的措辞保持一致。问题中术语的使用与根据《议定书》第 3 条而对其赋予的含义一致。

报告格式中所列的所有问题有助于衡量遵照第 BS-VI/15 号决定第 2 段所采用的基准的进度。

该格式试图最大程度地减少缔约方编写报告的负担，同时取得关于《议定书》各项规定执行情况的重要信息。所提出的大多数问题只需要在一个或多个方框中打勾。所提供的文本域允许提供有关各条款执行情况的更多细节。尽管没有设置文本长度上的限制，但为了有助于审查和整合报告中的信息，要求回答者确保其回答尽可能相关，且尽量简明扼要。

执行秘书欢迎对问题是否充分以及回答问题是否有难度提出评论意见，并对如何改进这些报告指南提供进一步建议。报告末尾处留有空白，供写评论意见之用。

建议缔约方让所有利益攸关方参与报告的编写，以便确保报告编写过程的参与性和透明度以及所要求的信息的准确性。

也可在生物安全信息交换所网站以电子形式填写本表，地址如下：
<http://bch.cbd.int/managementcentre/edit/CPBnationalreport3.shtml>

对报告格式草稿中引用的注释

以下引用被用于报告格式草稿中，有助于作为卡塔赫纳生物安全议定书缔约方会议的缔约方大会进行讨论和采用报告格式。建议在采用最终报告格式之前删除这些引用。

- (1) 这个问题强制性地包含在第二次国家报告格式中；
- (2) 这个问题非强制性地包含在第二次国家报告格式中；
- (3) 这个问题强制性地包含在调查中；
- (4) 这个问题包含在第三次国家报告格式中。

《卡塔赫纳生物安全议定书》执行情况
第三次国家报告

报告来源

- | | | | |
|------------------------------|---|-----------|---|
| 1. 国家: | [| 请在此输入您的文本 |] |
| <i>报告的联系官员</i> | | | |
| 2. 联系官员姓名: | [| 请在此输入您的文本 |] |
| 3. 联系官员职位: | [| 请在此输入您的文本 |] |
| 4. 组织 | [| 请在此输入您的文本 |] |
| 5. 通信地址: | [| 请在此输入您的文本 |] |
| 6. 电话: | [| 请在此输入您的文本 |] |
| 7. 传真: | [| 请在此输入您的文本 |] |
| 8. 电子邮件: | [| 请在此输入您的文本 |] |
| 9. 被咨询或参与编写本报告的
组织/利益攸关方: | [| 请在此输入您的文本 |] |
| <i>提交</i> | | | |
| 10. 提交日期: | [| 请在此输入您的文本 |] |
| 11. 该报告的时间跨度: | [| 请在此输入您的文本 |] |

报告官员签字²

²本文件以受保护的 MS Word 格式提供，以便由生物多样性公约秘书处进一步处理本报告所载信息。仅可改动本项和复选框。一旦文档填写，请予保存并打印其首页用于签字。也可在生物安全信息交换所网站以电子形式填写本表，网址为：<http://bch.cbd.int/managementcentre/edit/CPBnationalreport3.shtml>

重要说明：为便于分析本报告所载信息，请通过生物安全信息交换所网站在线提交报告或者通过电子邮件以附件形式向秘书处（secretariat@cbd.int）发送 MS Word 格式报告及一份签名页首页扫描副本；
请勿通过传真、邮寄或 MS Word 以外的其他电子格式发送本报告。

<p>12. 若贵国不是《卡塔赫纳生物安全议定书》的缔约方，则贵国是否已经启动了成为缔约方的任何国家进程？</p> <p>若贵国是《议定书》的缔约方，请选择“不适用”</p> <p>参考资料：（2）</p>	<input type="checkbox"/> 是 <input type="checkbox"/> 否 <input type="checkbox"/> 不适用
<p>13. 您可以在这里填入详细资料：</p> <p>[请在此输入您的文本]</p>	
<p style="text-align: center;">第 2 条——一般规定</p>	
<p>14. 贵国是否已采取必要的法律、行政和其他措施以执行《议定书》？</p> <p>本问题与《战略计划》指标 1.1.1、2.1.1、2.1.2 和 3.1.2 相关</p> <p>参考资料：（1）</p>	<input type="checkbox"/> 国内监管框架已完全启动 <input type="checkbox"/> 国内监管框架已部分启动 <input type="checkbox"/> 仅采取了临时措施 <input type="checkbox"/> 仅有一个草案框架 <input type="checkbox"/> 尚未采取措施
<p>15. 若您在第 14 个问题的回答中指出已经存在国家生物安全框架，则该框架是在何时开始运作的？</p> <p>若您在第 14 个问题的回答中指出尚未形成国家生物安全框架，请选择“不适用”。</p> <p>本问题与《战略计划》指标 1.1.1 相关</p> <p>参考资料：（3）</p>	<input type="checkbox"/> 2001 或更早； <input type="checkbox"/> 2002 <input type="checkbox"/> 2003 <input type="checkbox"/> 2004 <input type="checkbox"/> 2005 <input type="checkbox"/> 2006 <input type="checkbox"/> 2007 <input type="checkbox"/> 2008 <input type="checkbox"/> 2009 <input type="checkbox"/> 2010 <input type="checkbox"/> 2011 <input type="checkbox"/> 2012 <input type="checkbox"/> 2013 <input type="checkbox"/> 2014 <input type="checkbox"/> 不适用
<p>16. 贵国已制定哪些用于执行国家生物安全框架的具体文书？</p> <p>参考资料：（2）</p>	<input type="checkbox"/> 一部或多部国家生物安全法律 <input type="checkbox"/> 一部或多部国家生物安全条例 <input type="checkbox"/> 一套或多套生物安全准则 <input type="checkbox"/> 间接适用于生物安全的其他法律、条例或准则 <input type="checkbox"/> 未制定任何文书

17. 贵国是否已经建立了国家生物安全框架运营资金的预算分配机制? <i>参考资料: (2)</i>	<input type="checkbox"/> 是 <input type="checkbox"/> 否
18. 贵国是否有常设工作人员管理与国家生物安全框架直接相关的各项职能? <i>参考资料: (2)</i>	<input type="checkbox"/> 是 <input type="checkbox"/> 否
19. 若您对第 18 个问题的回答为“是”，那么，其职能与国家生物安全框架直接相关的常设工作人员已有多少人? <i>若您对第 18 个问题的回答为“否”，请选择“不适用”</i> <i>参考资料: (2)</i>	<input type="checkbox"/> 1 人 <input type="checkbox"/> 不到 5 人 <input type="checkbox"/> 不到 10 人 <input type="checkbox"/> 超过 10 人 <input type="checkbox"/> 不适用
20. 贵国的生物安全框架/法律/条例/准则是否已提交生物安全信息交换所? <i>参考资料: (2)</i>	<input type="checkbox"/> 是 <input type="checkbox"/> 部分 <input type="checkbox"/> 否
21. 您可以在这里提供有关贵国执行第 2 条的更多细节: [请在此输入您的文本]	
<p style="text-align: center;">第 5 条——药物</p>	
22. 贵国是否规范了作为药物的改性活生物体的越境转移、处理和使用? <i>参考资料: (1)</i>	<input type="checkbox"/> 是 <input type="checkbox"/> 是，在一定程度上 <input type="checkbox"/> 否
23. 若您对第 22 个问题的回答为“是”，那么，这一信息是否已向生物安全信息交换所提交? <i>若您对第 22 个问题的回答为“否”，请选择“不适用”</i> <i>参考资料: (1)</i>	<input type="checkbox"/> 是 <input type="checkbox"/> 部分 <input type="checkbox"/> 否 <input type="checkbox"/> 不适用
24. 您可以在这里提供有关贵国执行第 5 条的更多细节: [请在此输入您的文本]	

第 6 条——过境和封闭使用	
25. 贵国是否规范了改性活生物体的过境？ <i>本问题与《战略计划》指标 1.8.1 相关</i> <i>参考资料：（1）</i>	<input type="checkbox"/> 是 <input type="checkbox"/> 否
26. 贵国是否规范了改性活生物体的封闭使用？ <i>本问题与《战略计划》指标 1.1.2 和 1.8.2 相关</i> <i>参考资料：（1）</i>	<input type="checkbox"/> 是 <input type="checkbox"/> 否
27. 若您对第 25 或第 26 个问题的回答为“是”，那么，这一信息是否已向生物安全信息交换所提交？ <i>若您对第 25 和第 26 个问题的回答均为“否”，请选择“不适用”</i> <i>参考资料：（1）</i>	<input type="checkbox"/> 是 <input type="checkbox"/> 部分 <input type="checkbox"/> 否 <input type="checkbox"/> 不适用
28. 您可以在这里提供有关贵国执行第 6 条的更多细节： [请在此输入您的文本]	
第 7 至 10 条：事先知情同意及有意向环境中引入改性活生物体	
29. 贵国是否已采取法律/条例/行政措施以实施《议定书》或者符合《议定书》关于越境转移有意引入环境的改性活生物体之国内监管框架的事先知情同意程序？ <i>本问题与《战略计划》指标 1.1.2 和 3.1.4 相关</i> <i>参考资料：（4）</i>	<input type="checkbox"/> 是 <input type="checkbox"/> 否
30. 贵国是否已就拟有意向环境中引入改性活生物体的首次有意越境转移建立了决策机制？ <i>参考资料：（2）</i>	<input type="checkbox"/> 是 <input type="checkbox"/> 否

<p>31. 若您对第 30 个问题的回答为“是”，那么，这一机制是否也适用于并不局限于越境转移而有意向环境中引入改性活生物体的情形？</p> <p>若您对第 30 个问题的回答均为“否”，请选择“不适用”</p> <p>参考资料：（2）</p>	<div><input type="checkbox"/> 是</div> <div><input type="checkbox"/> 否</div> <div><input type="checkbox"/> 不适用</div>
<p>32. 贵国是否已为所管辖下的出口者规定了法律要求，在有意越境转移属于事先知情同意程序范围内的改性活生物体之前以书面形式通知进口方国家主管部门？</p> <p>参考资料：（1）</p>	<div><input type="checkbox"/> 是</div> <div><input type="checkbox"/> 否</div>
<p>33. 贵国是否已就通知所载信息的准确性规定了法律要求？</p> <p>参考资料：（1）</p>	<div><input type="checkbox"/> 是</div> <div><input type="checkbox"/> 否</div>
<p>34. 贵国是否曾收到过拟有意向环境中引入改性活生物体的有意越境转移的相关申请/通知？</p> <p>本问题与《战略计划》指标 1.1.4 相关</p> <p>参考资料：（2）</p>	<div><input type="checkbox"/> 是</div> <div><input type="checkbox"/> 否</div>
<p>35. 贵国是否曾就拟有意向环境中引入改性活生物体的有意越境转移的相关申请/通知做出决定？</p> <p>本问题与《战略计划》指标 1.1.5 相关</p> <p>参考资料：（1）</p>	<div><input type="checkbox"/> 是</div> <div><input type="checkbox"/> 否</div>
<p>36. 若您对第 35 个问题的回答为“是”，那么，贵国迄今已核准进口多少种拟有意向环境中引入的改性活生物体？</p> <p>若您对第 35 个问题的回答均为“否”，请选择“不适用”</p> <p>参考资料：（1）</p>	<div><input type="checkbox"/> 无</div> <div><input type="checkbox"/> 不到 5 种</div> <div><input type="checkbox"/> 不到 10 种</div> <div><input type="checkbox"/> 超过 10 种</div> <div><input type="checkbox"/> 不适用</div>

<p>37. 若您对第 35 个问题的回答为“是”，那么，贵国迄今已核准多少种拟有意向环境中引入的非进口改性活生物体？</p> <p>若您对第 35 个问题的回答均为“否”，请选择“不适用”</p> <p>参考资料：（1）</p>	<input type="checkbox"/> 无 <input type="checkbox"/> 不到 5 种 <input type="checkbox"/> 不到 10 种 <input type="checkbox"/> 超过 10 种 <input type="checkbox"/> 不适用
<p>38. 在本报告所述期间内，贵国已收到多少次拟有意向环境中引入改性活生物体的有意越境转移的相关申请/通知？</p> <p>参考资料：（2）</p>	<input type="checkbox"/> 无 <input type="checkbox"/> 不到 5 种 <input type="checkbox"/> 不到 10 种 <input type="checkbox"/> 超过 10 种
<p>39. 在本报告所述期间内，贵国已就拟有意向环境中引入改性活生物体的有意越境转移做出过多少项决定？</p> <p>参考资料：（1）</p>	<input type="checkbox"/> 无 <input type="checkbox"/> 不到 5 项 <input type="checkbox"/> 不到 10 项 <input type="checkbox"/> 超过 10 项
<p>若您对第 39 个问题的回答为“无”，请转至第 46 个问题</p>	
<p>40. 在就拟有意向环境中引入改性活生物体的有意越境转移所做决定方面，贵国是否曾在越境转移之前收到过出口方或出口者的通知？</p> <p>参考资料：（1）</p>	<input type="checkbox"/> 是，经常 <input type="checkbox"/> 仅在某些情况下 <input type="checkbox"/> 否 <input type="checkbox"/> 不适用
<p>41. 通知是否载有完整信息（至少载有《卡塔赫纳生物安全议定书》附件一的规定信息）？</p> <p>参考资料：（1）</p>	<input type="checkbox"/> 是，经常 <input type="checkbox"/> 仅在某些情况下 <input type="checkbox"/> 否 <input type="checkbox"/> 不适用
<p>42. 贵国是否会在收到通知 90 天之内向通知人确认收到该通知？</p> <p>参考资料：（1）</p>	<input type="checkbox"/> 是，经常 <input type="checkbox"/> 仅在某些情况下 <input type="checkbox"/> 否 <input type="checkbox"/> 不适用

<p>43. 贵国是否将其决定告知通知人和生物安全信息交换所?</p> <p><i>本问题与《战略计划》指标 3.1.5 相关</i></p> <p><i>参考资料: (1)</i></p>	<p><input type="checkbox"/> 是, 经常</p> <p><input type="checkbox"/> 仅在某些情况下</p> <p><input type="checkbox"/> 在某些情况下仅告知通知人</p> <p><input type="checkbox"/> 在某些情况下仅告知生物安全信息交换所</p> <p><input type="checkbox"/> 否</p> <p><input type="checkbox"/> 不适用</p>
<p>44. 贵国以下类别决定所占的百分比是多少?</p> <p><i>参考资料: (2)</i></p>	<p>[%] 准予无条件进口</p> <p>[%] 准予有条件进口</p> <p>[%] 禁止进口</p> <p>[%] 要求提供更多资料</p> <p>[%] 延长决定的沟通期限</p> <p><input type="checkbox"/> 不适用</p>
<p>45. 在贵国准予有条件进口或禁止进口的情形下, 是否会就其决定所依据的理由向通知人和生物安全信息交换所进行说明?</p> <p><i>本问题与《战略计划》指标 3.1.5 相关</i></p> <p><i>参考资料: (1)</i></p>	<p><input type="checkbox"/> 是, 经常</p> <p><input type="checkbox"/> 仅在某些情况下</p> <p><input type="checkbox"/> 在某些情况下仅告知通知人</p> <p><input type="checkbox"/> 在某些情况下仅告知生物安全信息交换所</p> <p><input type="checkbox"/> 否</p> <p><input type="checkbox"/> 不适用</p>
<p>46. 您可以在这里提供有关贵国执行第 7-10 条的更多细节, 包括在对有意引进环境的改性活生物体的潜在不利影响没有科学上的把握性时可能采取的措施:</p> <p>[请在此输入您的文本]</p>	
<p>第 11 条——关于拟直接用作食品或饲料、或用于加工目的的改性活生物体的程序</p>	
<p>47. 贵国在制定关于拟直接用作食品或饲料、或用于加工目的的改性活生物体的国内用途 (包括市场投放) 之决定时是否采用了具体的法律或条例?</p> <p><i>本问题与《战略计划》指标 1.1.2 相关</i></p> <p><i>参考资料: (2)</i></p>	<p><input type="checkbox"/> 是</p> <p><input type="checkbox"/> 否</p>

<p>48. 贵国是否就申请者所提供资料的准确性规定了法律要求？</p> <p><i>参考资料：（1）</i></p>	<input type="checkbox"/> 是 <input type="checkbox"/> 否
<p>49. 贵国是否建立了机制以确保通过生物安全信息交换所与缔约方就可能被越境转移的拟直接用作食品或饲料、或用于加工目的的改性活生物体相关决定进行沟通？</p> <p><i>本问题与《战略计划》指标 3.1.5 相关</i></p> <p><i>参考资料：（1）</i></p>	<input type="checkbox"/> 是 <input type="checkbox"/> 否
<p>50. 贵国是否已就拟直接用作食品或饲料、或用于加工目的的改性活生物体的进口事宜建立了一个决策机制？</p> <p><i>本问题与《战略计划》指标 1.1.2 相关</i></p> <p><i>参考资料：（2）</i></p>	<input type="checkbox"/> 是 <input type="checkbox"/> 否
<p>51. 贵国是否已表明其在拟直接用作食品或饲料、或用于加工目的的改性活生物体方面对财政和技术援助和能力建设的需要？</p> <p><i>本问题与《战略计划》指标 1.2.1 相关</i></p> <p><i>参考资料：（1）</i></p>	<input type="checkbox"/> 是 <input type="checkbox"/> 否
<p>52. 贵国是否已就拟直接用作食品或饲料、或用于加工目的的改性活生物体（进口或国内用途）做出决定？</p> <p><i>参考资料：（1）</i></p>	<input type="checkbox"/> 是 <input type="checkbox"/> 否
<p>若您对第 52 个问题的回答为“否”，请转至第 58 个问题</p>	
<p>53. 贵国迄今已核准了多少种拟直接用作食品或饲料、或用于加工目的的改性活生物体？</p> <p><i>参考资料：（1）</i></p>	<input type="checkbox"/> 无 <input type="checkbox"/> 不到 5 种 <input type="checkbox"/> 不到 10 种 <input type="checkbox"/> 超过 10 种

<p>54. 在本报告所述期间内，贵国已就拟直接用作食品或饲料、或用于加工目的的改性活生物体的进口事宜做出过多少项决定？</p> <p><i>参考资料：（1）</i></p>	<input type="checkbox"/> 无 <input type="checkbox"/> 不到 5 项 <input type="checkbox"/> 不到 10 项 <input type="checkbox"/> 超过 10 项
<p>55. 在本报告所述期间内，贵国已就拟直接用作食品或饲料、或用于加工目的的改性活生物体的国内用途（包括市场投放）做出过多少项决定？</p> <p><i>参考资料：（1）</i></p>	<input type="checkbox"/> 无 <input type="checkbox"/> 不到 5 项 <input type="checkbox"/> 不到 10 项 <input type="checkbox"/> 超过 10 项
<p>若您对第 54 和第 55 个问题的回答均为“无”，请转至第 58 个问题</p>	
<p>56. 贵国是否已通过生物安全信息交换所向缔约方通报了其在拟直接用作食品或饲料、或用于加工目的的改性活生物体的进口方面所做的决定？</p> <p><i>本问题与《战略计划》指标 3.1.5 相关</i></p> <p><i>参考资料：（1）</i></p>	<input type="checkbox"/> 是，经常 <input type="checkbox"/> 仅在某些情况下 <input type="checkbox"/> 否
<p>57. 贵国是否已在 15 天之内通过生物安全信息交换所向缔约方通报了其在拟直接用作食品或饲料、或用于加工目的的改性活生物体的国内用途（包括市场投放）方面所做的决定？</p> <p><i>参考资料：（1）</i></p>	<input type="checkbox"/> 是，经常 <input type="checkbox"/> 仅在某些情况下 <input type="checkbox"/> 是，但有延迟（即，超过 15 天） <input type="checkbox"/> 否
<p>58. 您可以在这里提供有关贵国执行第 11 条的更多细节，包括在对拟直接用作食品或饲料、或用于加工目的的改性活生物体的潜在不利影响没有科学上的把握性时可能采取的措施：</p> <p>[请在此输入您的文本]</p>	
<p>第 12 条——对决定的审查</p>	
<p>59. 贵国是否已建立了相关机制用于审查并更改其已就改性活生物体的有意越境转移所做出的决定？</p> <p><i>参考资料：（2）</i></p>	<input type="checkbox"/> 是 <input type="checkbox"/> 否

60. 贵国是否收到过对决定进行审查的要求? <i>参考资料: (1)</i>	<input type="checkbox"/> 是 <input type="checkbox"/> 否
61. 贵国是否审查/更改过就改性活生物体的有意越境转移所做出的决定? <i>参考资料: (1)</i>	<input type="checkbox"/> 是, 审查过决定 <input type="checkbox"/> 是, 审查并更改过决定 <input type="checkbox"/> 否
62. 在本报告所述期间内, 对多少项就改性活生物体的有意越境转移所做出的决定进行过审查和/或更改? <i>参考资料: (1)</i>	<input type="checkbox"/> 无 <input type="checkbox"/> 不到 5 项 <input type="checkbox"/> 超过 5 项
若您对第 62 个问题的回答均为“无”, 请转至第 66 个问题	
63. 贵国是否曾将决定的审查和/或更改告知通知人和生物安全信息交换所? <i>本问题与《战略计划》指标 3.1.5 相关</i> <i>参考资料: (1)</i>	<input type="checkbox"/> 是, 经常 <input type="checkbox"/> 在某些情况下 <input type="checkbox"/> 在某些情况下仅告知通知人 <input type="checkbox"/> 在某些情况下仅告知生物安全信息交换所 <input type="checkbox"/> 否
64. 贵国是否曾将决定的审查和/或更改在 30 天之内告知通知人和生物安全信息交换所? <i>参考资料: (1)</i>	<input type="checkbox"/> 是, 经常 <input type="checkbox"/> 在某些情况下 <input type="checkbox"/> 是, 但有延迟 (即, 超过 30 天) <input type="checkbox"/> 否
65. 贵国是否向通知人和生物安全信息交换所说明了决定的审查和/或更改理由? <i>本问题与《战略计划》指标 3.1.5 相关</i> <i>参考资料: (1)</i>	<input type="checkbox"/> 是, 经常 <input type="checkbox"/> 仅在某些情况下 <input type="checkbox"/> 在某些情况下仅告知通知人 <input type="checkbox"/> 在某些情况下仅告知生物安全信息交换所 <input type="checkbox"/> 否
66. 您可以在这里提供有关贵国执行第 12 条的更多细节: <div style="text-align: center;">[请在此输入您的文本]</div>	

第 13 条——简化程序	
67. 贵国是否已就改性活生物体的有意越境转移简化程序建立了应用系统? <i>参考资料: (2)</i>	<input type="checkbox"/> 是 <input type="checkbox"/> 否
68. 贵国是否已经应用该简化程序? <i>参考资料: (1)</i>	<input type="checkbox"/> 是 <input type="checkbox"/> 否
69. 若您对第 68 个问题的回答为“是”，那么，贵国是否曾通过生物安全信息交换所向缔约方通报了适用该简化程序的相关案例? <i>若您对第 68 个问题的回答为“否”，请选择“不适用”</i> <i>本问题与《战略计划》指标 3.1.5 相关</i> <i>参考资料: (1)</i>	<input type="checkbox"/> 是，经常 <input type="checkbox"/> 在某些情况下 <input type="checkbox"/> 否 <input type="checkbox"/> 不适用
70. 在本报告所述期间内，贵国对多少种改性活生物体适用了简化程序? <i>参考资料: (1)</i>	<input type="checkbox"/> 无 <input type="checkbox"/> 不到 5 种 <input type="checkbox"/> 超过 5 种
71. 您可以在这里提供有关贵国执行第 13 条的更多细节: [请在此输入您的文本]	
第 14 条——双边、区域及多边协定和安排	
72. 贵国是否已订立任何双边、区域及多边协定和安排? <i>参考资料: (1)</i>	<input type="checkbox"/> 是 <input type="checkbox"/> 否

<p>73. 若您对第 72 个问题的回答为“是”，那么，贵国与其他缔约方/非缔约方建立了多少项与改性活生物体相关的双边/多边合作安排？</p> <p>若您对第 72 个问题的回答为“否”，请选择“不适用”</p> <p>本问题与《战略计划》指标 1.2.8 相关</p> <p>参考资料：（3）</p>	<p><input type="checkbox"/> 无</p> <p><input type="checkbox"/> 1 项或以上</p> <p><input type="checkbox"/> 3 项或以上</p> <p><input type="checkbox"/> 5 项或以上</p> <p><input type="checkbox"/> 10 项或以上</p> <p><input type="checkbox"/> 不适用</p>
<p>74. 若您对第 72 个问题的回答为“是”，那么，贵国是否已通过生物安全信息交换所向缔约方通报这类协定或安排？</p> <p>若您对第 72 个问题的回答为“否”，请选择“不适用”</p> <p>本问题与《战略计划》指标 3.1.5 相关</p> <p>参考资料：（1）</p>	<p><input type="checkbox"/> 是，经常</p> <p><input type="checkbox"/> 仅在某些情况下</p> <p><input type="checkbox"/> 否</p> <p><input type="checkbox"/> 不适用</p>
<p>75. 若您对第 72 个问题的回答为“是”，请简要描述所订立协定或安排的范围和目标：</p> <p>[请在此输入您的文本]</p>	
<p>76. 您可以在这里提供有关贵国执行第 14 条的更多细节：</p> <p>[请在此输入您的文本]</p>	
<p>第 15 和 16 条——风险评估和风险管理</p>	
<p>77. 贵国是否已经建立了国家框架以用于在做出与改性活生物体相关的决定之前开展风险评估？</p> <p>参考资料：（2）</p>	<p><input type="checkbox"/> 是</p> <p><input type="checkbox"/> 否</p>

<p>78. 若您对第 77 个问题的回答为“是”，那么，该框架是否包括了对开展风险评估的专家的认定和培训程序？</p> <p>若您对第 77 个问题的回答为“否”，请选择“不适用”</p> <p>参考资料：（2）</p>	<div> <input type="checkbox"/> 是 </div> <div> <input type="checkbox"/> 否 </div> <div> <input type="checkbox"/> 不适用 </div>
<p>风险评估和风险管理方面的能力建设</p>	
<p>79. 在贵国有多少人接受了关于改性活生物体风险评估、监督、管理和控制的相关培训？</p> <p>本问题与《战略计划》指标 2.2.3 相关</p> <p>参考资料：（3）</p>	
<p>一. 风险评估：</p>	<div> <input type="checkbox"/> 无 </div> <div> <input type="checkbox"/> 1 人以上 </div> <div> <input type="checkbox"/> 10 人以上 </div> <div> <input type="checkbox"/> 50 人以上 </div> <div> <input type="checkbox"/> 100 人以上 </div>
<p>二. 管理 /控制：</p>	<div> <input type="checkbox"/> 无 </div> <div> <input type="checkbox"/> 1 人以上 </div> <div> <input type="checkbox"/> 10 人以上 </div> <div> <input type="checkbox"/> 50 人以上 </div> <div> <input type="checkbox"/> 100 人以上 </div>
<p>三. 监督：</p>	<div> <input type="checkbox"/> 无 </div> <div> <input type="checkbox"/> 1 人以上 </div> <div> <input type="checkbox"/> 10 人以上 </div> <div> <input type="checkbox"/> 50 人以上 </div> <div> <input type="checkbox"/> 100 人以上 </div>

<p>80. 贵国是否在改性活生物体风险评估和风险管理培训中使用了培训材料和/或技术指导?</p> <p>本问题与《战略计划》指标 2.2.5 相关</p> <p>参考资料: (3)</p>	<input type="checkbox"/> 是 <input type="checkbox"/> 否
<p>81. 贵国在风险评估培训中是否使用了《改性活生物体风险评估手册》(由生物多样性公约秘书处编制)?</p> <p>本问题与《战略计划》指标 2.2.5 相关</p> <p>参考资料: (4)</p>	<input type="checkbox"/> 是 <input type="checkbox"/> 否
<p>82. 贵国在风险评估培训中是否使用了《改性活生物体风险评估指南》(由风险评估和风险管理特设技术专家组网络论坛编制)?</p> <p>本问题与《战略计划》指标 2.2.5 相关</p> <p>参考资料: (4)</p>	<input type="checkbox"/> 是 <input type="checkbox"/> 否
<p>83. 目前可用的改性活生物体风险评估和/或风险管理培训材料或技术指南是否充分?</p> <p>本问题与《战略计划》指标 2.2.6 相关</p> <p>参考资料: (3)</p>	<input type="checkbox"/> 是 <input type="checkbox"/> 否 <input type="checkbox"/> 不适用
<p>84. 考虑到可能会对人类健康造成风险, 贵国是否具有检测、识别、评估和/或监测可能对生物多样性的保护和可持续利用造成不利影响的改性活生物体或具体特性的能力?</p> <p>本问题与《战略计划》指标 1.4.2 和 1.6.3 相关</p> <p>参考资料: (3)</p> <p>一. 检测:</p> <div style="text-align: right;"> <input type="checkbox"/> 是 <input type="checkbox"/> 否 </div>	

二. 识别:	<input type="checkbox"/> 是
	<input type="checkbox"/> 否
三. 评估:	<input type="checkbox"/> 是
	<input type="checkbox"/> 否
四. 监测:	<input type="checkbox"/> 是
	<input type="checkbox"/> 否
<i>进行风险评估或风险管理</i>	
<p>85. 贵国在进行风险评估或风险管理或者评估通知人提交的风险评估报告时是否采用或使用过任何指导性文件?</p> <p><i>本问题与《战略计划》指标 1.3.1 相关</i></p> <p><i>参考资料: (3)</i></p>	
一. 风险评估	<input type="checkbox"/> 是
	<input type="checkbox"/> 否
二. 风险管理	<input type="checkbox"/> 是
	<input type="checkbox"/> 否
<p>86. 贵国在进行风险评估或风险管理或者评估通知人提交的风险评估报告时是否使用了《改性活生物体风险评估指南》(由风险评估和风险管理特设技术专家组网络论坛编制)?</p> <p><i>本问题与《战略计划》指标 2.2.5 相关</i></p> <p><i>参考资料: (4)</i></p>	<input type="checkbox"/> 是 <input type="checkbox"/> 否
<p>87. 贵国在与其他国家一同进行风险评估时是否采用了任何通用方法?</p> <p><i>本问题与《战略计划》指标 1.3.2 相关</i></p> <p><i>参考资料: (3)</i></p>	<input type="checkbox"/> 是 <input type="checkbox"/> 否

<p>88. 贵国是否与其他缔约方进行了合作，以期识别可能对生物多样性保护和可持续利用产生不利影响的改性活生物体或其具体特性？</p> <p><i>本问题与《战略计划》指标 1.4.1 相关</i></p> <p><i>参考资料：（1）</i></p>	<div><input type="checkbox"/> 是</div> <div><input type="checkbox"/> 否</div>
<p>89. 贵国是否曾对改性活生物体进行过风险评估，包括针对改性活生物体进行的用于封闭使用、现场试验、商业目的、拟直接用作食品、饲料或用于加工目的等类型的风险评估？</p> <p><i>本问题与《战略计划》指标 1.3.3 相关</i></p> <p><i>参考资料：（3）</i></p>	<div><input type="checkbox"/> 是</div> <div><input type="checkbox"/> 否</div>
<p>若您对第 89 个问题的回答均为“否”，请转至第 94 个问题</p>	
<p>90. 若您对第 89 个问题的回答为“是”，那么，请指出这些风险评估的范围（选择所有适用项）？</p> <p><i>参考资料：（2）</i></p>	<div><input type="checkbox"/> 封闭使用（根据第 3 条）</div> <div><input type="checkbox"/> 有意向环境中引入以进行实验测试或现场试验</div> <div><input type="checkbox"/> 出于商业目的有意向环境中引入</div> <div><input type="checkbox"/> 拟直接用作食品</div> <div><input type="checkbox"/> 拟直接用作饲料</div> <div><input type="checkbox"/> 用于加工目的</div> <div><input type="checkbox"/> 不适用</div>
<p>91. 若您对第 89 个问题的回答为“是”，那么，是否向生物安全信息交换所提交了这些风险评估的总结报告？</p> <p><i>本问题与《战略计划》指标 3.1.5 相关</i></p> <p><i>参考资料：（1）</i></p>	<div><input type="checkbox"/> 是，经常</div> <div><input type="checkbox"/> 仅在某些情况下</div> <div><input type="checkbox"/> 否</div> <div><input type="checkbox"/> 不适用</div>

<p>92. 若您对第 89 个问题的回答为“是”，那么，是否针对关于有意引入环境的改性活生物体或者拟直接用作食品或饲料、或用于加工目的的改性活生物体的国内用途（包括市场投放）的所有决定进行了风险评估？</p> <p><i>参考资料：（1）</i></p>	<input type="checkbox"/> 是，经常 <input type="checkbox"/> 在某些情况下 <input type="checkbox"/> 否 <input type="checkbox"/> 不适用
<p>93. 若您对第 89 个问题的回答为“是”，那么，在本报告所述期间内，贵国已进行过多少次风险评估？</p> <p><i>参考资料：（1）</i></p>	<input type="checkbox"/> 无 <input type="checkbox"/> 5 次或更少 <input type="checkbox"/> 10 次或更少 <input type="checkbox"/> 超过 10 次 <input type="checkbox"/> 不适用
<p>94. 贵国是否采取了措施来确保任何改性活生物体（无论是进口的还是本地研制的）在用作预期用途之前均接受与其生命周期或增代时间相应的适当期限的观察？</p> <p><i>参考资料：（1）</i></p>	<input type="checkbox"/> 是 <input type="checkbox"/> 否
<p>95. 贵国是否建立了相关机制来监测释放至环境中的改性活生物体的潜在影响？</p> <p><i>参考资料：（2）</i></p>	<input type="checkbox"/> 是 <input type="checkbox"/> 否
<p>96. 贵国是否具有监测或管理改性活生物体的基础设施（例如：实验室设施）？</p> <p><i>本问题与《战略计划》指标 2.2.4 相关</i></p> <p><i>参考资料：（3）</i></p>	<input type="checkbox"/> 是 <input type="checkbox"/> 否
<p>97. 您可以在此就第 82 和 86 个问题所提及的《改性活生物体风险评估指南》的进一步完善提出一些建议：</p> <p>[请在此输入您的文本]</p>	

<p>98. 您可以在这里提供有关贵国执行第 15 和第 16 条的更多细节：</p> <p>[请在此输入您的文本]</p>	
<p>第 17 条——无意中造成的越境转移和应急措施</p>	
<p>99. 贵国是否已建立和保持了适当的措施以防止改性活生物体的意外越境转移？</p> <p><i>参考资料： (1)</i></p>	<p><input type="checkbox"/> 是</p> <p><input type="checkbox"/> 是，在一定程度上</p> <p><input type="checkbox"/> 否</p>
<p>100. 贵国是否已就可能对生物多样性产生重大不利影响的改性活生物体意外越境转移的紧急措施制定了一个应对机制？</p> <p><i>参考资料： (2)</i></p>	<p><input type="checkbox"/> 是</p> <p><input type="checkbox"/> 否</p>
<p>101. 贵国是否有能力在发生改性活生物体意外释放时采取适当措施？</p> <p><i>本问题与《战略计划》指标 1.8.3 相关</i></p> <p><i>参考资料： (3)</i></p>	<p><input type="checkbox"/> 是</p> <p><input type="checkbox"/> 否</p>
<p>102. 在本报告所述期间内，贵国接到关于导致或可能导致一种或多种改性活生物体意外越境转移至其管辖区域或从其管辖区域意外越境转移的信息的次数共计几次？</p> <p><i>参考资料： (1)</i></p>	<p><input type="checkbox"/> 从来没有</p> <p><input type="checkbox"/> 不到 5 次</p> <p><input type="checkbox"/> 不到 10 次</p> <p><input type="checkbox"/> 超过 10 次</p>
<p>若您对第 102 个问题的回答为“<u>从来没有</u>”，请转至第 106 个问题</p>	
<p>103. 若您对第 102 个问题的回答为“是”，那么，贵国是否通知了受到影响或可能会受到影响的国家、生物安全信息交换所并酌情通知有关国际组织？</p> <p><i>本问题与《战略计划》指标 3.1.5 相关</i></p> <p><i>参考资料： (1)</i></p>	<p><input type="checkbox"/> 是，每次</p> <p><input type="checkbox"/> 是，有时</p> <p><input type="checkbox"/> 否</p> <p><input type="checkbox"/> 不适用</p>

<p>104. 若您对第 102 个问题的回答为“是”，那么，贵国通知的是：</p> <p><i>本问题与《战略计划》指标 3.1.5 相关</i></p> <p><i>参考资料：（1）</i></p>	<div><input type="checkbox"/> 受到影响或可能会受到影响的国家</div> <div><input type="checkbox"/> 生物安全信息交换所</div> <div><input type="checkbox"/> 有关国际组织</div> <div><input type="checkbox"/> 不适用</div>
<p>105. 若您对第 102 个问题的回答为“是”，那么，贵国是否立即与受到影响或可能会受到影响的国家进行了商议，使之得以确定适当的应对办法并主动采取必要行动，包括采取各种应急措施？</p> <p><i>参考资料：（1）</i></p>	<div><input type="checkbox"/> 是，经常</div> <div><input type="checkbox"/> 是，在某些情况下</div> <div><input type="checkbox"/> 否，进行了商议，但不是立即</div> <div><input type="checkbox"/> 否，从未进行商议</div> <div><input type="checkbox"/> 不适用</div>
<p>106. 您可以在这里提供有关贵国执行第 17 条的更多细节： [请在此输入您的文本]</p>	
<h3 style="text-align: center;">第 18 条——处理、运输、包装和标志</h3>	
<p>107. 贵国是否参照有关国际规则和标准，已经采取措施要求在安全的条件下处理、包装和运输<i>属于拟跨境转移的改性活生物体</i>？</p> <p><i>参考资料：（1）</i></p>	<div><input type="checkbox"/> 是</div> <div><input type="checkbox"/> 是，在一定程度上</div> <div><input type="checkbox"/> 否</div>
<p>108. 在通过身份保护系统等手段无法获知<i>改性活生物体名称</i>的情况下，贵国是否已采取措施要求拟直接用作食品或饲料、或用于加工目的的改性活生物体所附单据明确说明其中“<i>可能含有</i>”改性活生物体且不打算有意将其引入环境，并附上供进一步获取信息资料的联络点？</p> <p><i>本问题与《战略计划》指标 1.6.1 相关</i></p> <p><i>参考资料：（1）</i></p>	<div><input type="checkbox"/> 是</div> <div><input type="checkbox"/> 是，在某种程度上</div> <div><input type="checkbox"/> 否</div>

<p>109. 在通过身份保护系统等手段 <i>获知改性活生物体名称</i>的情况下，贵国是否已采取措施要求拟直接用作食品或饲料、或用于加工目的的改性活生物体所附单据明确说明其中“<i>含有</i>”改性活生物体且不打算有意将其引入环境之中，并附上供进一步索取信息资料的联络点？</p> <p><i>本问题与《战略计划》指标 1.6.1 相关</i></p> <p><i>参考资料：（1）</i></p>	<p><input type="checkbox"/> 是</p> <p><input type="checkbox"/> 是，在某种程度上</p> <p><input type="checkbox"/> 否</p>
<p>110. 若您对第 108 和（或）109 个问题的回答为在某种程度上“是”，那么，贵国要求哪些类的识别拟直接用作食品或饲料、或用于加工目的的改性活生物体的单据？若您对第 108 和 109 个问题回答为“否”，请选择“不适用”</p> <p><i>参考资料：（4）</i></p>	<p><input type="checkbox"/> 现有类别的单据</p> <p><input type="checkbox"/> 单独的单据</p> <p><input type="checkbox"/> 现有或单独的单据</p> <p><input type="checkbox"/> 不适用</p>
<p>111. 贵国是否已采取措施要求 <i>预定用于封闭性使用的</i>改性活生物体所附单据明确将其标明为改性活生物体，并具体说明安全处理、储存、运输和使用的任何要求，以及供进一步索取信息资料的联络点（包括接收改性活生物体的个人和机构的名称和地址）？</p> <p><i>本问题与《战略计划》指标 1.6.2 相关</i></p> <p><i>参考资料：（1）</i></p>	<p><input type="checkbox"/> 是</p> <p><input type="checkbox"/> 是，在某种程度上</p> <p><input type="checkbox"/> 否</p>

<p>112. 若您对第 111 个问题的回答为“是”或者“是，在某种程度上”，那么，贵国要求哪些类的识别拟直接用作食品或饲料、或用于加工目的的改性活生物体的单据？</p> <p>若您对第 111 个问题的回答为“否”，请选择“不适用”</p> <p>参考资料：（4）</p>	<p><input type="checkbox"/> 现有类别的单据</p> <p><input type="checkbox"/> 单独的单据</p> <p><input type="checkbox"/> 现有或单独的单据</p> <p><input type="checkbox"/> 不适用</p>
<p>113. 贵国是否已采取措施要求拟有意引入进口缔约方环境中的改性活生物体所附单据明确将其标明为改性活生物体；具体说明其名称和相关特性和/或特点、关于安全处理、储存、运输和使用的任何要求以及供进一步索取信息资料的联络点，并酌情提供进口者和出口者名称和地址；以及列出关于所涉转移符合本《议定书》中适用于出口者的规定的声明？</p> <p>本问题与《战略计划》指标 1.6.2 相关</p> <p>参考资料：（1）</p>	<p><input type="checkbox"/> 是</p> <p><input type="checkbox"/> 是，在某种程度上</p> <p><input type="checkbox"/> 否</p>
<p>114. 若您对第 113 个问题的回答为“是”或者“是，在某种程度上”，那么，贵国要求哪些类的识别拟直接用作食品或饲料、或用于加工目的的改性活生物体的单据？</p> <p>若您对第 113 个问题的回答为“否”，请选择“不适用”</p> <p>参考资料：（4）</p>	<p><input type="checkbox"/> 现有类别的单据</p> <p><input type="checkbox"/> 单独的单据</p> <p><input type="checkbox"/> 现有或单独的单据</p> <p><input type="checkbox"/> 不适用</p>
<p>115. 贵国是否具有可用的指南来确保改性活生物体的安全处理、运输和包装？</p> <p>本问题与《战略计划》指标 1.6.4 相关</p> <p>参考资料：（3）</p>	<p><input type="checkbox"/> 是</p> <p><input type="checkbox"/> 否</p>

<p>116. 贵国是否有能力实施改性活生物体的识别和单据方面的要求?</p> <p>参考资料: (2)</p>	<input type="checkbox"/> 是 <input type="checkbox"/> 是, 在某种程度上 <input type="checkbox"/> 否
<p>117. 贵国有多少名海关人员接受过识别改性活生物体的培训?</p> <p>本问题与《战略计划》指标 2.3.1 相关</p> <p>参考资料: (3)</p>	<input type="checkbox"/> 无 <input type="checkbox"/> 1 人或以上 <input type="checkbox"/> 10 人或以上 <input type="checkbox"/> 50 人或以上 <input type="checkbox"/> 100 人或以上
<p>118. 贵国是否建立了改性活生物体的采样和检测程序?</p> <p>参考资料: (1)</p>	<input type="checkbox"/> 是 <input type="checkbox"/> 是, 在某种程度上 <input type="checkbox"/> 否
<p>119. 贵国有多少名实验室人员接受过检测改性活生物体的培训?</p> <p>本问题与《战略计划》指标 2.3.1 相关</p> <p>参考资料: (3)</p>	<input type="checkbox"/> 无 <input type="checkbox"/> 1 人或以上 <input type="checkbox"/> 10 人或以上 <input type="checkbox"/> 50 人或以上 <input type="checkbox"/> 100 人或以上
<p>120. 贵国是否具有用于改性活生物体检测之实验室设施的可靠使用权?</p> <p>本问题与《战略计划》指标 2.3.2 相关</p> <p>参考资料: (3)</p>	<input type="checkbox"/> 是 <input type="checkbox"/> 否
<p>121. 贵国有多少个实验室具有检测改性活生物体的资格?</p> <p>本问题与《战略计划》指标 2.3.3 相关</p> <p>参考资料: (3)</p>	<input type="checkbox"/> 无 <input type="checkbox"/> 1 个或以上 <input type="checkbox"/> 5 个或以上 <input type="checkbox"/> 10 个或以上 <input type="checkbox"/> 50 个或以上

<p>122. 在上一问题所述具有资格的实验室中，目前有多少个实验室在进行改性活生物体检测？</p> <p>若您对第 121 个问题的回答为“无”，请选择“不适用”</p> <p>本问题与《战略计划》指标 2.3.4 相关</p> <p>参考资料：（3）</p>	<input type="checkbox"/> 无 <input type="checkbox"/> 1 个或以上 <input type="checkbox"/> 5 个或以上 <input type="checkbox"/> 10 个或以上 <input type="checkbox"/> 50 个或以上 <input type="checkbox"/> 不适用
<p>123. 您可以在这里提供有关贵国执行第 18 条的更多细节：</p> <p>[请在此输入您的文本]</p>	
<p style="text-align: center;">第 19 条——国家主管部门和国家联络点</p>	
<p>124. 如果贵国已经指定了一个以上的国家主管部门，那么，贵国是否已经建立了相关机制以在就改性活生物体做出决定之前对所述主管部门的行动进行协调？</p> <p>参考资料：（2）</p>	<input type="checkbox"/> 是 <input type="checkbox"/> 否 <input type="checkbox"/> 不适用
<p>125. 贵国是否已建立了充分的体制能力，使国家主管部门能够执行《卡塔赫纳生物安全议定书》所要求的行政职能？</p> <p>参考资料：（2）</p>	<input type="checkbox"/> 是 <input type="checkbox"/> 是，在某种程度上 <input type="checkbox"/> 否
<p>126. 您可以在这里提供有关贵国执行第 19 条的更多细节：</p> <p>[请在此输入您的文本]</p>	
<p style="text-align: center;">第 20 条——信息共享与生物安全信息交换所</p>	
<p>127. 请概述贵国向生物安全信息交换所提供信息的情况，具体说明各类信息是否可用、是否已向生物安全信息交换所提交。</p> <p>本问题与《战略计划》指标 3.1.5 相关</p> <p>参考资料：（1）</p>	

a. 用于执行《议定书》的现有的国家立法、条例和准则，以及缔约方用于事先知情同意程序所需要的信息（第 20 条第 3(a) 款）	<input type="checkbox"/> 信息可用且已向生物安全信息交换所提交 <input type="checkbox"/> 信息可用但尚未向生物安全信息交换所提交 <input type="checkbox"/> 信息可用但只向生物安全信息交换所提交了部分 <input type="checkbox"/> 不适用
b. 适用于拟直接用作食品或饲料、或用于加工目的的进口改性活生物体的国家法律、条例和准则（第 11 条第 5 款）	<input type="checkbox"/> 信息可用且已向生物安全信息交换所提交 <input type="checkbox"/> 信息可用但尚未向生物安全信息交换所提交 <input type="checkbox"/> 信息可用但只向生物安全信息交换所提交了部分 <input type="checkbox"/> 不适用
c. 双边、多边和区域协议及安排（第 14 条第 2 款和第 20 条第 3(b) 款）	<input type="checkbox"/> 信息可用且已向生物安全信息交换所提交 <input type="checkbox"/> 信息可用但尚未向生物安全信息交换所提交 <input type="checkbox"/> 信息可用但只向生物安全信息交换所提交了部分 <input type="checkbox"/> 不适用
d. 国家主管部门（第 19 条第 2 和 3 款）和国家联络点（第 19 条第 1 和 3 款）的详细联系方式以及紧急联系方式（第 17 条第 3 (e) 款）	<input type="checkbox"/> 信息可用且已向生物安全信息交换所提交 <input type="checkbox"/> 信息可用但尚未向生物安全信息交换所提交 <input type="checkbox"/> 信息可用但只向生物安全信息交换所提交了部分 <input type="checkbox"/> 不适用

e. 缔约方所提交的关于执行《议定书》的报告（第 20 条第 3(e) 款）	<input type="checkbox"/> 信息可用且已向生物安全信息交换所提交 <input type="checkbox"/> 信息可用但尚未向生物安全信息交换所提交 <input type="checkbox"/> 信息可用但只向生物安全信息交换所提交了部分 <input type="checkbox"/> 不适用
f. 某一缔约方对特定改性活生物体的特性予以管制的决定（第 6 条第 1 款）	<input type="checkbox"/> 信息可用且已向生物安全信息交换所提交 <input type="checkbox"/> 信息可用但尚未向生物安全信息交换所提交 <input type="checkbox"/> 信息可用但只向生物安全信息交换所提交了部分 <input type="checkbox"/> 不适用
g. 可能对生物多样性造成重大不利影响的意外越境转移事件（第 17 条第 1 款）	<input type="checkbox"/> 信息可用且已向生物安全信息交换所提交 <input type="checkbox"/> 信息可用但尚未向生物安全信息交换所提交 <input type="checkbox"/> 信息可用但只向生物安全信息交换所提交了部分 <input type="checkbox"/> 不适用
h. 改性活生物体的非法越境转移（第 25 条第 3 款）	<input type="checkbox"/> 信息可用且已向生物安全信息交换所提交 <input type="checkbox"/> 信息可用但尚未向生物安全信息交换所提交 <input type="checkbox"/> 信息可用但只向生物安全信息交换所提交了部分 <input type="checkbox"/> 不适用

<p>i. 关于改性活生物体进口或释放的最后决定（即，批准或禁止、任何先行条件、要求更多信息、批准延期、决定的理由）（第 10 条第 3 款和第 20 条第 3(d) 款）</p>	<p><input type="checkbox"/> 信息可用且已向生物安全信息交换所提交</p> <p><input type="checkbox"/> 信息可用但尚未向生物安全信息交换所提交</p> <p><input type="checkbox"/> 信息可用但只向生物安全信息交换所提交了部分</p> <p><input type="checkbox"/> 不适用</p>
<p>j. 关于特定改性活生物体进口时国内条例适用性的信息（第 14 条第 4 款）</p>	<p><input type="checkbox"/> 信息可用且已向生物安全信息交换所提交</p> <p><input type="checkbox"/> 信息可用但尚未向生物安全信息交换所提交</p> <p><input type="checkbox"/> 信息可用但只向生物安全信息交换所提交了部分</p> <p><input type="checkbox"/> 不适用</p>
<p>k. 关于在国内使用可能属于越境转移范围的拟直接用作食品或饲料、或用于加工目的的改性活生物体的最终决定（第 11 条第 1 款）</p>	<p><input type="checkbox"/> 信息可用且已向生物安全信息交换所提交</p> <p><input type="checkbox"/> 信息可用但尚未向生物安全信息交换所提交</p> <p><input type="checkbox"/> 信息可用但只向生物安全信息交换所提交了部分</p> <p><input type="checkbox"/> 不适用</p>
<p>l. 关于在国内监管框架下（第 11 条第 4 款）或按照附件三（第 11 条第 6 款）（第 20 条第 3(d) 款的要求）进口拟直接用作食品或饲料、或用于加工目的的改性活生物体的最终决定</p>	<p><input type="checkbox"/> 信息可用且已向生物安全信息交换所提交</p> <p><input type="checkbox"/> 信息可用但尚未向生物安全信息交换所提交</p> <p><input type="checkbox"/> 信息可用但只向生物安全信息交换所提交了部分</p> <p><input type="checkbox"/> 不适用</p>

<p>m. 关于针对拟直接用作食品或饲料、或用于加工目的的改性活生物体所采用的相关框架的声明（第 11 条第 6 款）</p>	<p><input type="checkbox"/> 信息可用且已向生物安全信息交换所提交</p> <p><input type="checkbox"/> 信息可用但尚未向生物安全信息交换所提交</p> <p><input type="checkbox"/> 信息可用但只向生物安全信息交换所提交了部分</p> <p><input type="checkbox"/> 不适用</p>
<p>n. 关于改性活生物体有意越境转移的决定的审查和更改（第 12 条第 1 款）</p>	<p><input type="checkbox"/> 信息可用且已向生物安全信息交换所提交</p> <p><input type="checkbox"/> 信息可用但尚未向生物安全信息交换所提交</p> <p><input type="checkbox"/> 信息可用但只向生物安全信息交换所提交了部分</p> <p><input type="checkbox"/> 不适用</p>
<p>o. 由各缔约方赋予豁免权的改性活生物体（第 13 条第 1 款）</p>	<p><input type="checkbox"/> 信息可用且已向生物安全信息交换所提交</p> <p><input type="checkbox"/> 信息可用但尚未向生物安全信息交换所提交</p> <p><input type="checkbox"/> 信息可用但只向生物安全信息交换所提交了部分</p> <p><input type="checkbox"/> 不适用</p>
<p>p. 可能在通知进口缔约方的同时发生的有意越境转移案例（第 13 条第 1 款）</p>	<p><input type="checkbox"/> 信息可用且已向生物安全信息交换所提交</p> <p><input type="checkbox"/> 信息可用但尚未向生物安全信息交换所提交</p> <p><input type="checkbox"/> 信息可用但只向生物安全信息交换所提交了部分</p> <p><input type="checkbox"/> 不适用</p>

<p>q. 在监管过程中产生的改性活生物体风险评估或环境审查以及有关产品相关信息的概述（第 20 条第 3(c) 款）</p>	<p><input type="checkbox"/> 信息可用且已向生物安全信息交换所提交</p> <p><input type="checkbox"/> 信息可用但尚未向生物安全信息交换所提交</p> <p><input type="checkbox"/> 信息可用但只向生物安全信息交换所提交了部分</p> <p><input type="checkbox"/> 不适用</p>
<p>128. 贵国是否已建立相关机制以强化生物安全信息交换所国家联络点履行其行政职能的能力？</p> <p><i>参考资料：（1）</i></p>	<p><input type="checkbox"/> 是</p> <p><input type="checkbox"/> 否</p>
<p>129. 贵国是否已建立相关机制以协调生物安全信息交换所国家联络点、《卡塔赫纳生物安全议定书》联络点以及国家主管部门以便向生物安全信息交换所提供可用信息？</p> <p><i>参考资料：（1）</i></p>	<p><input type="checkbox"/> 是</p> <p><input type="checkbox"/> 否</p>
<p>130. 贵国是否在改性活生物体的决定制定过程中使用了向生物安全信息交换所提供的信息？</p> <p><i>参考资料：（2）</i></p>	<p><input type="checkbox"/> 是，经常</p> <p><input type="checkbox"/> 是，在某些情况下</p> <p><input type="checkbox"/> 否</p> <p><input type="checkbox"/> 不适用</p>
<p>131. 贵国是否在访问和使用生物安全信息交换所方面遇到过困难？</p> <p><i>本问题与《战略计划》指标 4.1.8 相关</i></p> <p><i>参考资料：（2）</i></p>	<p><input type="checkbox"/> 是 [请说明：.....]</p> <p><input type="checkbox"/> 否</p>
<p>132. 贵国向生物安全信息交换所提供的信息是否完整且是否为最新信息？</p> <p><i>参考资料：（2）</i></p>	<p><input type="checkbox"/> 是</p> <p><input type="checkbox"/> 否</p>

<p>133. 请指出在过去 2 年里所组织的与生物多样性相关的区域、国家和国际活动（例如：专题研讨会、讲习班、新闻发布会、教育活动等）的数量：</p> <p><i>本问题与《战略计划》指标 4.3.1 相关</i></p> <p><i>参考资料：（3）</i></p>	<input type="checkbox"/> 无 <input type="checkbox"/> 1 次或以上 <input type="checkbox"/> 5 次或以上 <input type="checkbox"/> 10 次或以上 <input type="checkbox"/> 25 次或以上
<p>134. 请指出过去的一年里在贵国可用的与生物多样性相关的出版物数量：</p> <p><i>本问题与《战略计划》指标 4.3.2 相关</i></p> <p><i>参考资料：（3）</i></p>	<input type="checkbox"/> 无 <input type="checkbox"/> 1 份或以上 <input type="checkbox"/> 10 份或以上 <input type="checkbox"/> 50 份或以上 <input type="checkbox"/> 100 份或以上
<p>135. 如果有相关的出版物可用（见上一问题），请指出相关首选形式：</p> <p><i>本问题与《战略计划》指标 4.3.2 相关</i></p> <p><i>参考资料：（3）</i></p>	<input type="checkbox"/> 国家网站 <input type="checkbox"/> 生物安全信息交换所中心门户 <input type="checkbox"/> 国家图书馆 <input type="checkbox"/> 其他： [请说明：.....] <input type="checkbox"/> 不适用
<p>136. 您可以在这里提供有关贵国执行第 20 条的更多细节：</p> <p>[请在此输入您的文本]</p>	
<p style="text-align: center;">第 21 条——机密信息</p>	
<p>137. 贵国是否制定了相关程序来对《议定书》下所获得的保密信息予以保密？</p> <p><i>参考资料：（1）</i></p>	<input type="checkbox"/> 是 <input type="checkbox"/> 否
<p>138. 贵国是否允许通知人确认哪些信息将被视为保密信息？</p> <p><i>参考资料：（1）</i></p>	<input type="checkbox"/> 是，经常 <input type="checkbox"/> 仅在某些情况下 <input type="checkbox"/> 否
<p>139. 您可以在这里提供有关贵国执行第 21 条的更多细节：</p> <p>[请在此输入您的文本]</p>	
<p style="text-align: center;">第 22 条——能力建设</p>	

<p>140. 贵国是否拥有可预见和可靠的资金来进行能力建设以有效实施《议定书》？</p> <p><i>本问题与《战略计划》指标 1.2.6 和 3.1.8 相关</i></p> <p><i>参考资料：（3）</i></p>	<input type="checkbox"/> 是 <input type="checkbox"/> 否
<p>141. 贵国是否在开发和/或加强生物安全人力资源和机构能力方面得到了外部支持或者受益于与其他缔约方的共同行动？</p> <p><i>参考资料：（1）</i></p>	<input type="checkbox"/> 是 <input type="checkbox"/> 否
<p>142. 若您对第 141 个问题的回答为“是”，那么，贵国是如何使这些资源可用的？</p> <p><i>若您对第 141 个问题的回答为“否”，请选择“不适用”</i></p> <p><i>参考资料：（1）</i></p>	<input type="checkbox"/> 双边渠道 <input type="checkbox"/> 区域渠道 <input type="checkbox"/> 多边渠道 <input type="checkbox"/> 不适用
<p>143. 贵国是否在开发和/或加强生物安全人力资源和机构能力方面向其他缔约方提供了支持？</p> <p><i>参考资料：（1）</i></p>	<input type="checkbox"/> 是 <input type="checkbox"/> 否
<p>144. 若您对第 143 个问题的回答为“是”，那么，贵国是如何提供这些资源的？</p> <p><i>若您对第 143 个问题的回答为“否”，请选择“不适用”</i></p> <p><i>参考资料：（1）</i></p>	<input type="checkbox"/> 双边渠道 <input type="checkbox"/> 区域渠道 <input type="checkbox"/> 多边渠道 <input type="checkbox"/> 不适用
<p>145. 贵国是否启动过任何程序来获得全球环境基金的生物技术能力建设资金？</p> <p><i>参考资料：（1）</i></p>	<input type="checkbox"/> 是 <input type="checkbox"/> 否

<p>146. 若您对第 145 个问题的回答为“是”，那么，您对这一程序作如何的表述？</p> <p>若您对第 145 个问题的回答为“否”，请选择“不适用”</p> <p>请贵国在第 158 个问题之下进一步补充关于贵国获得全环基金资金的细节。</p> <p>参考资料： (1)</p>	<p><input type="checkbox"/> 很容易</p> <p><input type="checkbox"/> 容易</p> <p><input type="checkbox"/> 一般</p> <p><input type="checkbox"/> 困难</p> <p><input type="checkbox"/> 很困难</p> <p><input type="checkbox"/> 不适用</p>
<p>147. 贵国是否曾从全环基金获得过用于建设生物安全能力的资金？</p> <p>参考资料： (1)</p>	<p><input type="checkbox"/> 试点性生物技术赋能活动</p> <p><input type="checkbox"/> 制定国家生物安全框架</p> <p><input type="checkbox"/> 执行国家生物安全框架</p> <p><input type="checkbox"/> 有效参与生物安全信息交换所（第一期）的能力建设</p> <p><input type="checkbox"/> 有效参与生物安全信息交换所（第二期）的能力建设</p> <p><input type="checkbox"/> 以上都不是</p>
<p>148. 在本报告所述期间内，贵国是否采取行动发展和/或加强生物安全人力资源和机构能力？</p> <p>参考资料： (1)</p>	<p><input type="checkbox"/> 是</p> <p><input type="checkbox"/> 否</p>

<p>149. 若您对第 148 个问题的回答为“是”，那么，在下列哪些领域开展了此类行动？</p> <p>若您对第 148 个问题的回答为“否”，请选择“不适用”</p> <p>参考资料：(1)</p>	<p><input type="checkbox"/> 机构能力</p> <p><input type="checkbox"/> 人力资源能力开发与培训</p> <p><input type="checkbox"/> 风险评估及其他科学技术专业知识</p> <p><input type="checkbox"/> 风险管理</p> <p><input type="checkbox"/> 生物安全方面的公众认识、参与和教育</p> <p><input type="checkbox"/> 信息交流和数据管理，包括参与生物安全信息交换所</p> <p><input type="checkbox"/> 在次区域、区域和国际层次上的科学、技术和机构合作</p> <p><input type="checkbox"/> 技术转让</p> <p><input type="checkbox"/> 改性活生物体的识别，包括其检测</p> <p><input type="checkbox"/> 社会经济因素</p> <p><input type="checkbox"/> 执行《议定书》第 18.2 条的单据要求</p> <p><input type="checkbox"/> 机密资料的处理</p> <p><input type="checkbox"/> 改性活生物体意外和/或非法越境转移的应对措施</p> <p><input type="checkbox"/> 开展与改性活生物体相关的科学生物安全研究</p> <p><input type="checkbox"/> 考虑对人类健康的风险</p> <p><input type="checkbox"/> 其他： [请说明：.....]</p> <p><input type="checkbox"/> 不适用</p>
<p>150. 在本报告所述期间，贵国是否开展过一次能力建设需求评估？</p> <p>本问题与《战略计划》指标 1.21 相关</p> <p>参考资料：(1)</p>	<p><input type="checkbox"/> 是</p> <p><input type="checkbox"/> 否</p>

<p>151. 若您对第 150 个问题的回答为“是”，那么，该信息是否已向生物安全信息交换所提交？</p> <p>若您对第 150 个问题的回答为“否”，请选择“不适用”</p> <p>本问题与《战略计划》指标 1.2.1 相关</p> <p>参考资料：（4）</p>	<div> <input type="checkbox"/> 是 </div> <div> <input type="checkbox"/> 否 </div> <div> <input type="checkbox"/> 不适用 </div>
<p>152. 贵国是否仍有能力建设的需求？</p> <p>本问题与《战略计划》指标 1.2.7 相关</p> <p>参考资料：（1）</p>	<div> <input type="checkbox"/> 是 </div> <div> <input type="checkbox"/> 是，很少 </div> <div> <input type="checkbox"/> 否 </div>

<p>153. 若您对第 152 个问题的回答为“是”，那么，请标明下列哪些领域仍需开展能力建设。</p> <p>若您对第 152 个问题的回答为“否”，请选择“不适用”</p> <p>参考资料：(1)</p>	<p><input type="checkbox"/> 机构能力</p> <p><input type="checkbox"/> 人力资源能力开发与培训</p> <p><input type="checkbox"/> 风险评估及其他科学技术专业知识</p> <p><input type="checkbox"/> 风险管理</p> <p><input type="checkbox"/> 生物安全方面的公众认识、参与和教育</p> <p><input type="checkbox"/> 信息交流和数据管理，包括参与生物安全信息交换所</p> <p><input type="checkbox"/> 在次区域、区域和国际层次上的科学、技术和机构合作</p> <p><input type="checkbox"/> 技术转让</p> <p><input type="checkbox"/> 改性活生物体的识别，包括其检测</p> <p><input type="checkbox"/> 社会经济因素</p> <p><input type="checkbox"/> 执行《议定书》第 18.2 条的单据要求</p> <p><input type="checkbox"/> 机密资料的处理</p> <p><input type="checkbox"/> 改性活生物体意外和/或非法越境转移的应对措施</p> <p><input type="checkbox"/> 开展与改性活生物体相关的科学生物安全研究</p> <p><input type="checkbox"/> 考虑对人类健康的风险</p> <p><input type="checkbox"/> 其他： [请说明：.....]</p> <p><input type="checkbox"/> 不适用</p>
<p>154. 贵国是否已制定有能力建设战略或行动计划？</p> <p>本问题与《战略计划》指标 1.2.2 相关</p> <p>参考资料：(1)</p>	<p><input type="checkbox"/> 是</p> <p><input type="checkbox"/> 否</p>

<p>155. 贵国是否已拥有功能性的国家机制来协调生物安全能力建设方案？</p> <p><i>本问题与《战略计划》指标 1.2.4 相关</i></p> <p><i>参考资料：（3）</i></p>	<input type="checkbox"/> 是 <input type="checkbox"/> 否
<p>156. 贵国每年会提供多少次生物安全短期培训计划和/或学术课程？</p> <p><i>本问题与《战略计划》指标 1.2.3 相关</i></p> <p><i>参考资料：（3）</i></p>	<input type="checkbox"/> 无 <input type="checkbox"/> 每年不到 1 次 <input type="checkbox"/> 每年 1 次或以上 <input type="checkbox"/> 每年 5 次或以上 <input type="checkbox"/> 每年 10 次或以上
<p>157. 贵国是否向生物安全信息交换所专家名册提交了国家生物安全专家的详细资料？</p> <p><i>参考资料：（1）</i></p>	<input type="checkbox"/> 是 <input type="checkbox"/> 否
<p>158. 您可以在这里提供有关贵国执行第 22 条（包括贵国获得全球环境基金的经验）的更多细节：</p> <p>[请在此输入您的文本]</p>	
<p style="text-align: center;">第 23 条——公众认识和参与</p>	
<p>159. 贵国是否已就改性活生物体的安全转移、处理和使用制定了战略或制定了法律，以提高和促进公众认识、教育和参与？</p> <p><i>参考资料：（2）</i></p>	<input type="checkbox"/> 是 <input type="checkbox"/> 是，在某种程度上 <input type="checkbox"/> 否
<p>160. 贵国是否已经就生物安全设计并且/或者实施了推广/沟通策略？</p> <p><i>本问题与《战略计划》指标 5.3.2 相关</i></p> <p><i>参考资料：（3）</i></p>	<input type="checkbox"/> 是 <input type="checkbox"/> 否
<p>161. 贵国是否拥有任何关于生物安全的认识和推广方案？</p> <p><i>本问题与《战略计划》指标 5.3.1 相关</i></p> <p><i>参考资料：（3）</i></p>	<input type="checkbox"/> 是 <input type="checkbox"/> 否

<p>162. 若您对第 161 个问题的回答为“是”，那么，请指出负责执行所述方案和/或服务的机构和进行这些方案的层次（例如：地方、国家等）</p> <p><i>本问题与《战略计划》指标 5.3.1 相关</i></p> <p><i>参考资料：（3）</i></p>	<p>163. 贵国是否建立了生物安全网站可搜索资料档案、国家资料中心或者在现有国家图书馆中为生物安全教育材料设立专用区域？</p> <p><i>本问题与《战略计划》指标 2.5.3 和 5.3.3 相关</i></p> <p><i>参考资料：（2）</i></p>	<input type="checkbox"/> 是 <input type="checkbox"/> 否
<p>164. 贵国政府在过去 4 年时间里，就《卡塔赫纳议定书》和其他公约和程序建立了多少项合作方案（包括共同活动）？</p> <p><i>本问题与《战略计划》指标 5.2.1 相关</i></p> <p><i>参考资料：（3）</i></p>	<input type="checkbox"/> 无 <input type="checkbox"/> 1 项或以上 <input type="checkbox"/> 5 项或以上 <input type="checkbox"/> 10 项或以上 <input type="checkbox"/> 25 项或以上	
<p>165. 贵国是否已建立了机制以确保公众获得可以进口的改性活生物体的相关信息？</p> <p><i>参考资料：（1）</i></p>	<input type="checkbox"/> 是 <input type="checkbox"/> 是，在有限程度上 <input type="checkbox"/> 否	
<p>166. 贵国是否已建立了机制以在关于改性活生物体的决策过程中征求公众的意见？</p> <p><i>本问题与《战略计划》指标 2.5.1 相关</i></p> <p><i>参考资料：（1）</i></p>	<input type="checkbox"/> 是 <input type="checkbox"/> 是，在有限程度上 <input type="checkbox"/> 否	
<p>167. 贵国是否已建立了机制以向公众通报有关改性活生物体的决策结果？</p> <p><i>本问题与《战略计划》指标 2.5.1 相关</i></p> <p><i>参考资料：（1）</i></p>	<input type="checkbox"/> 是 <input type="checkbox"/> 是，在有限程度上 <input type="checkbox"/> 否	

<p>168. 贵国是否向公众通报了公众参与改性活生物体相关决策制定过程的现有方式?</p> <p><i>本问题与《战略计划》指标 2.5.2 相关</i></p> <p><i>参考资料: (3)</i></p>	<p><input type="checkbox"/> 是</p> <p><input type="checkbox"/> 是, 在有限程度上</p> <p><input type="checkbox"/> 否</p>
<p>169. 若您对第 168 个问题的回答为“是”, 那么, 请指出向公众进行通报所用的方式:</p> <p><i>若您对第 168 个问题的回答为“否”, 请选择“不适用”</i></p> <p><i>本问题与《战略计划》指标 2.5.2 相关</i></p> <p><i>参考资料: (3)</i></p>	<p><input type="checkbox"/> 国家网站:</p> <p><input type="checkbox"/> 报纸:</p> <p><input type="checkbox"/> 论坛:</p> <p><input type="checkbox"/> 通讯名单:</p> <p><input type="checkbox"/> 公众听证会:</p> <p><input type="checkbox"/> 其他: [请说明:]</p> <p><input type="checkbox"/> 不适用</p>
<p>170. 若您在第 169 个问题中指出的公众参与方式超过一种, 那么, 哪一种是最为常用的方式?</p> <p><i>若您在第 169 个问题中指出的公众参与方式并未超过一种, 请选择“不适用”</i></p> <p><i>本问题与《战略计划》指标 2.5.2 相关</i></p> <p><i>参考资料: (3)</i></p>	<p><input type="checkbox"/> 国家网站:</p> <p><input type="checkbox"/> 报纸:</p> <p><input type="checkbox"/> 论坛:</p> <p><input type="checkbox"/> 通讯名单:</p> <p><input type="checkbox"/> 公众听证会:</p> <p><input type="checkbox"/> 不适用</p>
<p>171. 贵国是否采取过任何行动, 以向公众公布获得生物安全信息交换所信息的方式?</p> <p><i>参考资料: (1)</i></p>	<p><input type="checkbox"/> 是</p> <p><input type="checkbox"/> 否</p>
<p>172. 贵国有多少个学术机构正在提供生物安全教育和培训课程和项目?</p> <p><i>本问题与《战略计划》指标 2.7.1 相关</i></p> <p><i>参考资料: (3)</i></p>	<p><input type="checkbox"/> 无</p> <p><input type="checkbox"/> 1 个或以上</p> <p><input type="checkbox"/> 3 个或以上</p> <p><input type="checkbox"/> 5 个或以上</p> <p><input type="checkbox"/> 10 个或以上</p>

<p>173. 请指出贵国公众可用和可访问的教育资料和/或在线模块的数量：</p> <p><i>本问题与《战略计划》指标 2.7.2 和 5.3.4 相关</i></p> <p><i>参考资料：（3）</i></p>	<input type="checkbox"/> 无 <input type="checkbox"/> 1 个或以上 <input type="checkbox"/> 5 个或以上 <input type="checkbox"/> 10 个或以上 <input type="checkbox"/> 25 个或以上 <input type="checkbox"/> 100 个或以上
<p>174. 在本报告所述期间内，贵国是否已在改性活生物体的安全转移、处理和使用方面提高并促进了公众认识、教育和参与？</p> <p><i>参考资料：（1）</i></p>	<input type="checkbox"/> 是 <input type="checkbox"/> 是，在有限程度上 <input type="checkbox"/> 否
<p>175. 若您对第 174 个问题的回答为“是”，那么，贵国是否与其他国家或国际机构合作过？</p> <p><i>若您对第 174 个问题的回答为“否”，请选择“不适用”</i></p> <p><i>参考资料：（1）</i></p>	<input type="checkbox"/> 是 <input type="checkbox"/> 否 <input type="checkbox"/> 不适用
<p>176. 在本报告所述期间内，贵国有过几次在关于改性活生物体的决策过程中征求公众的意见并向公众公布此类决定的结果？</p> <p><i>参考资料：（1）</i></p>	<input type="checkbox"/> 从来没有 <input type="checkbox"/> 不到 5 次 <input type="checkbox"/> 超过 5 次 <input type="checkbox"/> 不适用
<p>177. 您可以在这里提供有关贵国执行第 23 条的更多细节：</p> <p>[请在此输入您的文本]</p>	
<p style="text-align: center;">第 24 条——非缔约方</p>	
<p>178. 贵国是否已与非缔约方就改性活生物体的越境转移问题订立有任何双边、区域及多边协定？</p> <p><i>参考资料：（1）</i></p>	<input type="checkbox"/> 是 <input type="checkbox"/> 否
<p>179. 贵国是否曾从某非缔约方进口改性活生物体？</p> <p><i>参考资料：（1）</i></p>	<input type="checkbox"/> 是 <input type="checkbox"/> 否

<p>180. 贵国是否曾向某非缔约方出口改性活生物体？</p> <p><i>参考资料：（1）</i></p>	<p><input type="checkbox"/> 是</p> <p><input type="checkbox"/> 否</p>
<p>181. 若您对第 179 或 180 个问题的回答为“是”，那么，这些改性活生物体的越境转移是否符合《卡塔赫纳生物安全议定书》的目标？</p> <p><i>若您对第 179 和 180 个问题的回答为“否”，请选择“不适用”</i></p> <p><i>参考资料：（1）</i></p>	<p><input type="checkbox"/> 是，始终是</p> <p><input type="checkbox"/> 仅在某些情况下</p> <p><input type="checkbox"/> 否</p> <p><input type="checkbox"/> 不适用</p>
<p>182. 若您对第 179 或 180 个问题的回答为“是”，那么，有关此类越境转移的信息是否已向生物安全信息交换所提交？</p> <p><i>若您对第 179 和 180 个问题的回答为“否”，请选择“不适用”</i></p> <p><i>参考资料：（1）</i></p>	<p><input type="checkbox"/> 是，始终是</p> <p><input type="checkbox"/> 仅在某些情况下</p> <p><input type="checkbox"/> 否</p> <p><input type="checkbox"/> 不适用</p>
<p>183. 若贵国并非《卡塔赫纳议定书》的缔约方，那么贵国是否曾向生物安全信息交换所贡献有关改性活生物体在其国家辖区内释放或转移进出的信息？</p> <p><i>若贵国是缔约方，请选择“不适用”</i></p> <p><i>参考资料：（2）</i></p>	<p><input type="checkbox"/> 是，始终是</p> <p><input type="checkbox"/> 仅在某些情况下</p> <p><input type="checkbox"/> 否</p> <p><input type="checkbox"/> 不适用</p>
<p>184. 您可以在这里提供有关贵国执行第 24 条的更多细节：</p> <p>[请在此输入您的文本]</p>	
<p>第 25 条——非法越境转移</p>	
<p>185. 贵国是否已在国内采取适当措施，以便防止和/或惩处违反其执行本《议定书》的国内措施而进行的改性活生物体越境转移？</p> <p><i>参考资料：（1）</i></p>	<p><input type="checkbox"/> 是</p> <p><input type="checkbox"/> 否</p>

<p>186. 贵国是否制定了相关战略以监测改性活生物体的非法越境转移？</p> <p>参考资料： (2)</p>	<input type="checkbox"/> 是 <input type="checkbox"/> 否
<p>187. 在本报告所述期间内，贵国曾获得过几次有关某种改性活生物体在贵国管辖范围内非法越境转移的事件信息？</p> <p>参考资料： (1)</p>	<input type="checkbox"/> 从来没有 <input type="checkbox"/> 不到 5 次 <input type="checkbox"/> 不到 10 次 <input type="checkbox"/> 超过 10 次
<p>若您对第 187 个问题的回答为“从来没有”，请转至第 192 个问题</p>	
<p>188. 若贵国接收到有关某种改性活生物体非法越境转移的信息，贵国是否通知了生物安全信息交换所及其他有关缔约方？</p> <p>本问题与《战略计划》指标 3.1.5 相关</p> <p>参考资料： (1)</p>	<input type="checkbox"/> 是 <input type="checkbox"/> 仅在某些情况下 <input type="checkbox"/> 仅告知过其他有关缔约方 <input type="checkbox"/> 仅告知过生物安全信息交换所 <input type="checkbox"/> 否 <input type="checkbox"/> 不适用
<p>189. 若贵国接收到有关某种改性活生物体非法越境转移的信息，贵国是否已确定了改性活生物体的来源？</p> <p>参考资料： (2)</p>	<input type="checkbox"/> 是 <input type="checkbox"/> 是，某些情况下 <input type="checkbox"/> 否 <input type="checkbox"/> 不适用
<p>190. 若贵国接收到有关某种改性活生物体非法越境转移的信息，贵国是否已确定了改性活生物体的性质？</p> <p>参考资料： (2)</p>	<input type="checkbox"/> 是 <input type="checkbox"/> 是，某些情况下 <input type="checkbox"/> 否 <input type="checkbox"/> 不适用
<p>191. 若贵国接收到有关某种改性活生物体非法越境转移的信息，贵国是否已确定了非法越境转移的情况？</p> <p>参考资料： (2)</p>	<input type="checkbox"/> 是 <input type="checkbox"/> 是，某些情况下 <input type="checkbox"/> 否 <input type="checkbox"/> 不适用
<p>192. 您可以在这里提供有关贵国执行第 25 条的更多细节：</p> <p>[请在此输入您的文本]</p>	

第 26 条——社会-经济因素	
<p>193. 贵国是否在促进如何将改性活生物体之社会经济影响纳入决策制定过程方面拥有一些特定方法或要求？</p> <p><i>本问题与《战略计划》指标 1.7.2 相关</i></p> <p><i>参考资料：（3）</i></p>	<p><input type="checkbox"/> 是</p> <p><input type="checkbox"/> 否</p>
<p>194. 若贵国已就进口事宜做出决定，该决定是否考虑到了改性活生物体对生物多样性的保护和可持续利用造成的社会经济影响？</p> <p><i>参考资料：（1）</i></p>	<p><input type="checkbox"/> 是</p> <p><input type="checkbox"/> 仅在某些情况下</p> <p><input type="checkbox"/> 否</p> <p><input type="checkbox"/> 不适用</p>
<p>195. 贵国在说明或决定与社会经济影响相关的国家行动中使用了多少经同行评议的已公布的资料？</p> <p><i>本问题与《战略计划》指标 1.7.1 相关</i></p> <p><i>参考资料：（3）</i></p>	<p><input type="checkbox"/> 无</p> <p><input type="checkbox"/> 1 份或以上</p> <p><input type="checkbox"/> 5 份或以上</p> <p><input type="checkbox"/> 10 份或以上</p> <p><input type="checkbox"/> 50 份或以上</p>
<p>196. 贵国在将社会经济影响纳入改性活生物体决策制定过程中有何经验？（如果有）请详述：</p> <p><i>本问题与《战略计划》指标 1.7.3 相关</i></p> <p><i>参考资料：（3）</i></p> <p>[请在此输入您的文本]</p>	
<p>197. 贵国是否就改性活生物体的任何社会经济影响与其他缔约方开展过合作研究和信息交流？</p> <p><i>参考资料：（1）</i></p>	<p><input type="checkbox"/> 是</p> <p><input type="checkbox"/> 是，在有限程度上</p> <p><input type="checkbox"/> 否</p>
<p>198. 您可以在这里提供有关贵国执行第 26 条的更多细节：</p> <p>[请在此输入您的文本]</p>	
第 27 条——赔偿责任和补救	
<p>199. 贵国是否为《赔偿责任和补救问题名古屋—吉隆坡补充议定书》缔约方？</p> <p><i>参考资料：（4）</i></p>	<p><input type="checkbox"/> 是</p> <p><input type="checkbox"/> 否</p>

<p>200. 若您对第 199 个问题的回答为“否”，那么，贵国是否启动了成为缔约方的任何国家进程？</p> <p>若您对第 199 个问题的回答为“是”，请选择“不适用”</p> <p>参考资料：（4）</p>	<div> <input type="checkbox"/> 是 <input type="checkbox"/> 否 <input type="checkbox"/> 不适用 </div>
<p>201. 贵国是否接受过任何财政和/或技术援助以在与改性活生物体相关的责任范围内进行能力建设？</p> <p>本问题与《战略计划》指标 2.4.1 相关</p> <p>参考资料：（3）</p>	<div> <input type="checkbox"/> 是 <input type="checkbox"/> 否 </div>
<p>202. 贵国是否有相关的行政或法律条文规定了针对因改性活生物体对生物多样性所造成的破坏的应对措施？</p> <p>本问题与《战略计划》指标 1.5.2 和 2.4.2 相关</p> <p>参考资料：（3）</p>	<div> <input type="checkbox"/> 是 <input type="checkbox"/> 否 </div>
<p>203. 您可以在这里提供有关贵国为成为《赔偿责任和补救问题名古屋—吉隆坡补充议定书》缔约方所进行的任何国家进程的更多细节：</p> <div> <div>[</div> <div>请在此输入您的文本</div> <div>]</div> </div>	

第 28 条 - 财政机制与资源	
204. 贵国在过去 4 年里，除常规国家财政拨款之外，共计动用了多少附加资金来支持《生物安全议定书》的执行？ <i>本问题与《战略计划》指标 1.2.5 相关</i> <i>参考资料：（3）</i>	<input type="checkbox"/> 不到 5 000 美元 <input type="checkbox"/> 5 000 美元或以上 <input type="checkbox"/> 50 000 美元或以上 <input type="checkbox"/> 100 000 美元或以上 <input type="checkbox"/> 500 000 美元或以上 <input type="checkbox"/> 1 000 000 美元或以上 <input type="checkbox"/> 5 000 000 美元或以上 <input type="checkbox"/> 不适用
第 33 条——监测与报告	
205. 贵国是否拥有适当的监督和/或执法系统以执行《卡塔赫纳议定书》？ <i>本问题与《战略计划》指标 3.1.6 相关</i> <i>参考资料：（3）</i>	
一. 监督系统：	<input type="checkbox"/> 是 <input type="checkbox"/> 否
二. 执法系统：	<input type="checkbox"/> 是 <input type="checkbox"/> 否
206. 贵国是否已提交过所有先前已到期的国家报告？ <i>参考资料：（1）</i>	<input type="checkbox"/> 是 <input type="checkbox"/> 否
207. 若您对第 206 个问题的回答为“否”，请指出阻碍报告提交的主要困难 若您对第 206 个问题的回答为“是”，请选择“不适用” <i>参考资料：（1）</i>	<input type="checkbox"/> 缺乏收集必要信息的财政资源 <input type="checkbox"/> 缺乏国家级的相关信息 <input type="checkbox"/> 难以汇编各部门的信息 <input type="checkbox"/> 没有义务提交（如，当时本国并非缔约方） <input type="checkbox"/> 其他： [请说明：.....] <input type="checkbox"/> 不适用
其他信息	

208. 请使用此空间提供与本国《议定书》执行情况有关的任何其他信息，包括所遇到的任何障碍或阻碍。

参考资料： (1)

[请在此输入您的文本]

对报告格式的评论

209. 请使用此空间提供有关贵国在填写本报告过程中遇到困难的任何其他信息。

参考资料： (1)

[请在此输入您的文本]
