



## 生物多样性公约

Distr.  
GENERAL

CBD/CP/MOP/DEC/9/5  
30 November 2018

CHINESE  
ORIGINAL: ENGLISH

作为卡塔尔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  
第九次会议  
2018年11月17日至29日，埃及沙姆沙伊赫  
议程项目10

### 卡塔尔生物安全议定书缔约方通过的决定

#### 9/5. 监测与汇报（第33条）

作为卡塔尔生物安全议定书缔约方会议的缔约方大会，

回顾第 [CP-VIII/14](#) 号决定，其中请执行秘书制定第四次国家报告订正格式，以确保获得完整和准确的信息，同时努力确保适用第 [BS-VI/15](#) 号决定规定的基线信息，

欢迎执行问题附属机构第二次会议审查执行秘书拟议的第四次国家报告订正格式草案，<sup>1</sup>

确认必须提高《公约》及其《议定书》下国家报告的一致性，加强各生物多样性相关公约、里约各公约和《2030年可持续发展议程》<sup>2</sup>以及可持续发展目标报告工具之间的协同作用，并注意到迄今在这方面取得的进展，

1. 欣见更多缔约方提交了第三次国家报告，敦促尚未提交第三次国家报告的缔约方尽快提交报告；<sup>3</sup>

2. 通过本决定所附报告格式，请各缔约方使用该格式填写《卡塔尔生物安全议定书》执行情况第四次国家报告；

3. 邀请各缔约方在填写报告时开展协商，酌情让本国所有相关利益攸关方参与，包括土著人民和地方社区；

<sup>1</sup> 见 [CBD/SBI/2/22](#)，第一节，第2/13号建议。

<sup>2</sup> 联合国大会2015年9月25日第70/1号决议。

<sup>3</sup> 安哥拉、阿塞拜疆、伯利兹、佛得角、吉布提、约旦、利比亚、黑山、瑙鲁、巴布亚新几内亚、卡塔尔、沙特阿拉伯、塞尔维亚、塞舌尔、巴勒斯坦国、阿拉伯叙利亚共和国。

4. 鼓励各缔约方回答报告格式中的所有问题，并强调须及时提交第四次国家报告，以期便利对《卡塔赫纳议定书》成效进行第四次评估审查和对《卡塔赫纳生物安全议定书2011-2020年战略计划》进行最后评价；<sup>4</sup>

5. 请各缔约方并邀请其他国家政府以下列方式向秘书处提交《卡塔赫纳生物安全议定书》执行情况第四次国家报告：

(a) 以一种联合国正式语文提交；

(b) 在作为卡塔赫纳生物安全议定书缔约方会议的缔约方大会第十次会议之前12个月提交，会议将对报告进行审议；

(c) 最好通过生物安全信息交换所在线提交，或是使用秘书处将为此提供的适当表格线下提交，由《卡塔赫纳议定书》国家联络点正式签署；

6. 请执行秘书继续在在线报告工具中提供方便，让缔约方查看和选择上次国家报告中填写的答案；

7. 又请执行秘书继续协助在线提交国家报告；

8. 建议缔约方大会在通过财务机制指导意见时，邀请全球环境基金及时向符合条件的缔约方提供资金，协助它们编写和提交《议定书》下的第四次国家报告。

9. 接受第14/27号决定所载公约缔约方大会的邀请，决定从2023年开始同步国家报告周期。

---

<sup>4</sup> 第 [BS-V/16](#) 号决定，附件一。

## 附件

## 《卡塔赫纳议定书》第四次国家报告的订正格式草案

## 报告来源

1. 国家: [ 请在此输入您的文本 ]
- 提交报告的联系人
2. 姓名: [ 请在此输入您的文本 ]
3. 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. 提供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 ]

## 提交

10. 提交日期: [ 日/月/年 ]
11. 本报告的时间跨度: 从[月/年]到[月/年]

报告官员签字<sup>5</sup> \_\_\_\_\_

<sup>5</sup> 本表系用MS Word编制，加了保护措施，以便生物多样性公约秘书处进一步处理其中所载信息。只有输入框里的文字和复选框可以改动。一旦完成填写，请予保存并打印首页用于签字。本表也可在生物安全信息交换所网站以电子形式提交，网址为：[待补]

**重要说明：为便于分析本报告所载信息，建议缔约方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中提交。如用电子邮件提交，要附上MS Word格式的报告，并附上签名首页的扫描副本。秘书处电邮地址：secretariat@cbd.int。**

**请勿通过传真、邮寄或MS Word以外的其他电子格式提交本报告。**

12. 贵国若不是卡塔赫纳生物安全议定书缔约方，那么是否已经启动了成为缔约方的任何国家进程？	<input type="checkbox"/> 是 <input type="checkbox"/> 否
13. 您可以在这里提供更多细节： [ 请在此输入您的文本 ]	
<b>第2条——一般规定</b> 第2条要求每一缔约方为履行本议定书为之规定的各项义务采取必要和适当的法律、行政和其他措施。	
14. 贵国是否已采取必要的国家性措施执行《议定书》？	<input type="checkbox"/> 国家措施已完全启动 <input type="checkbox"/> 国家措施已部分启动 <input type="checkbox"/> 仅采取了临时措施 <input type="checkbox"/> 仅有措施草案 <input type="checkbox"/> 尚未采取措施
15. 贵国已制定哪些用于执行国家生物安全措施的具体文书？	<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
16. 贵国是否已采取举措，将生物安全纳入国家生物多样性战略和行动计划及其他政策或立法的主流？	<input type="checkbox"/> 是：[请说明] <input type="checkbox"/> 否 <input type="checkbox"/> 其他：[请说明]
17. 贵国是否已经建立了运作国家生物安全措施的预算分配机制？	<input type="checkbox"/> 是 <input type="checkbox"/> 是，某种程度上：[请说明] <input type="checkbox"/> 否
18. 贵国是否有常设工作人员管理与生物安全直接相关的各项职能？	<input type="checkbox"/> 是 <input type="checkbox"/> 否

<p>19. 若您对第18个问题的回答为“是”，那么，其职能与生物安全直接相关的常设工作人员已有多少人？</p>	<p><input type="checkbox"/> 1至4人  <input type="checkbox"/> 5至9人  <input type="checkbox"/> 10人或以上</p> <p>人数是否充足：<input type="checkbox"/> 是 <input type="checkbox"/> 否</p>
<p>20. 您可以在这里提供贵国执行第2条的更多细节：  [ 请在此输入您的文本 ]</p>	
<p><b>第5条——药物</b></p>	
<p>21. 贵国是否规范了作为人类药物的改性活生物体的越境转移、处理或使用？</p>	<p><input type="checkbox"/> 是  <input type="checkbox"/> 是，某种程度上：[请说明]  <input type="checkbox"/> 否</p>
<p>22. 您可以在这里提供贵国执行第5条的更多细节：  [ 请在此输入您的文本 ]</p>	
<p><b>第6条——过境和封闭使用</b></p>	
<p>23. 贵国是否规范了改性活生物体的过境？</p>	<p><input type="checkbox"/> 是  <input type="checkbox"/> 是，某种程度上：[请说明]  <input type="checkbox"/> 否</p>
<p>24. 贵国是否规范了改性活生物体的封闭使用？</p>	<p><input type="checkbox"/> 是  <input type="checkbox"/> 否</p>
<p>25. 贵国是否已经就进口用于封闭使用的改性活生物体作出决定？</p>	<p><input type="checkbox"/> 是  <input type="checkbox"/> 否</p>
<p>26. 您可以在这里提供贵国执行第6条的更多细节：  [ 请在此输入您的文本 ]</p>	
<p><b>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</b></p>	

27. 贵国是否已为其所管辖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缔约方的国家主管部门？	<input type="checkbox"/> 是 <input type="checkbox"/> 是，某种程度上：[请说明] <input type="checkbox"/> 否
28. 作为出口缔约方时，贵国是否已就出口者提供的通知中所载信息的准确性规定了法律要求？	<input type="checkbox"/> 是 <input type="checkbox"/> 是，某种程度上：[请说明] <input type="checkbox"/> 否 <input type="checkbox"/> 不适用（缔约方目前未出口改性活生物体）
29. 在本报告所述期间，贵国是否收到过有意向环境中引入改性活生物体的有意越境转移的相关通知？	<input type="checkbox"/> 是 <input type="checkbox"/> 否
30. 若您对第29个问题的回答为“是”，那么，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》附件一具体规定的信息）？	<input type="checkbox"/> 是，经常 <input type="checkbox"/> 仅在某些情况下 <input type="checkbox"/> 否
31. 若您对第29个问题的回答为“是”，那么，贵国是否会在收到通知九十天之内向通知人确认收到该通知？	<input type="checkbox"/> 是，经常 <input type="checkbox"/> 仅在某些情况下 <input type="checkbox"/> 否
<p>32. 若您对第29个问题的回答为“是”，那么，贵国是否向以下方面通报了本国的决定？</p> <p>a. 通知人</p> <p style="margin-left: 100px;"><input type="checkbox"/> 是，经常  <input type="checkbox"/> 仅在某些情况下  <input type="checkbox"/> 否</p> <hr/> <p>b. 生物安全信息交换所？</p> <p style="margin-left: 100px;"><input type="checkbox"/> 是，经常  <input type="checkbox"/> 仅在某些情况下  <input type="checkbox"/> 否</p>	





47. 若您对第46个问题的回答为“是”，那么，对多少项决定进行过审查和/或更改？	<input type="checkbox"/> 1至4项 <input type="checkbox"/> 5至9项 <input type="checkbox"/> 10项或以上
48. 若您对第46个问题的回答为“是”，那么，是否有因出口缔约方或通知人的要求而引发的审查？	<input type="checkbox"/> 是 <input type="checkbox"/> 否
49. 若您对第48个问题的回答为“是”，那么，贵国是否在九十天之内作出回复并说明决定的理由？	<input type="checkbox"/> 是，经常 <input type="checkbox"/> 仅在某些情况下 <input type="checkbox"/> 否
50. 若您对第46个问题的回答为“是”，那么，是否存在由贵国作为进口缔约方启动的审查？	<input type="checkbox"/> 是 <input type="checkbox"/> 否
51. 若您对第50个问题的回答为“是”，那么，贵国是否在三十天之内说明决定的理由并通报  a. 通知人？  b. 生物安全信息交换所？	<input type="checkbox"/> 是，经常 <input type="checkbox"/> 仅在某些情况下 <input type="checkbox"/> 否 <hr/> <input type="checkbox"/> 是，经常 <input type="checkbox"/> 仅在某些情况下 <input type="checkbox"/> 否
52. 您可以在这里提供贵国执行第12条的更多细节： [ 请在此输入您的文本 ]	
<b>第13条——简化程序</b>	
53. 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？	<input type="checkbox"/> 是 <input type="checkbox"/> 是，某种程度上：[请说明] <input type="checkbox"/> 否
54. 在本报告所述期间，贵国是否已经应用该简化程序？	<input type="checkbox"/> 是 <input type="checkbox"/> 否

55. 若您对第54个问题的回答为“是”，那么，贵国对多少种改性活生物体适用了简化程序？	<input type="checkbox"/> 无 <input type="checkbox"/> 1至5种 <input type="checkbox"/> 5种或以上
56. 若您对第54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？	<input type="checkbox"/> 是，经常 <input type="checkbox"/> 仅在某些情况下 <input type="checkbox"/> 否
57. 您可以在这里提供贵国执行第13条的更多细节： [ 请在此输入您的文本 ]	
<b>第14条——双边、区域及多边协定和安排</b>	
58. 贵国与其他缔约方/非缔约方订立了多少项与生物安全相关的双边、区域或多边协定或安排？	<input type="checkbox"/> 无 <input type="checkbox"/> 1至4项 <input type="checkbox"/> 5至9项 <input type="checkbox"/> 10项或以上
59. 若您对第58个问题的回答为“订立了协定或安排”，请简要描述所订立协定或安排的范围和目标： [ 请在此输入您的文本 ]	
60. 您可以在这里提供贵国执行第14条的更多细节： [ 请在此输入您的文本 ]	
<b>第15和16条——风险评估和风险管理</b>	
61. 贵国的国内监管框架是否要求对改性活生物体开展风险评估？	<input type="checkbox"/> 是 <input type="checkbox"/> 否

<p>62. 若您对第61个问题的回答为“是”，那么，该要求适用于哪些改性活生物体（请选择所有适用的改性活生物体）？</p>	<p><input type="checkbox"/> 进口有意向环境中引入的改性活生物体</p> <p><input type="checkbox"/> 进口拟直接作食物或饲料或加工之用的改性活生物体</p> <p><input type="checkbox"/> 关于可能予以越境转移的拟直接作食物或饲料或加工之用的改性活生物体的国内用途（包括市场投放）之决定</p> <p><input type="checkbox"/> 进口用于封闭使用的改性活生物体</p> <p><input type="checkbox"/> 其他：[请说明]</p>
<p>63. 贵国是否已经建立了机制用于在作出与改性活生物体相关的决定之前开展风险评估？</p>	<p><input type="checkbox"/> 是</p> <p><input type="checkbox"/> 是，某种程度上：[请说明]</p> <p><input type="checkbox"/> 否</p>
<p>64. 若您对第63个问题的回答为“是”，那么，该机制是否包括对开展风险评估的本国专家的认定和培训程序？</p>	<p><input type="checkbox"/> 是</p> <p><input type="checkbox"/> 否</p>
<p>风险评估或风险管理方面的能力建设</p>	
<p>65. 在贵国有多少人接受了关于改性活生物体风险评估、风险管理和监测的相关培训？</p> <p>a. 风险评估：</p> <p><input type="checkbox"/> 无</p> <p><input type="checkbox"/> 1至9人</p> <p><input type="checkbox"/> 10至49人</p> <p><input type="checkbox"/> 50至99人</p> <p><input type="checkbox"/> 100人或以上</p> <p>人数是否充足：<input type="checkbox"/> 是 <input type="checkbox"/> 否</p>	

<p>b. 风险管理:</p>	<p><input type="checkbox"/> 无  <input type="checkbox"/> 1至9人  <input type="checkbox"/> 10至49人  <input type="checkbox"/> 50至99人  <input type="checkbox"/> 100人或以上                  人数是否充足: <input type="checkbox"/> 是 <input type="checkbox"/> 否</p>
<p>c. 监测:</p>	<p><input type="checkbox"/> 无  <input type="checkbox"/> 1至9人  <input type="checkbox"/> 10至49人  <input type="checkbox"/> 50至99人  <input type="checkbox"/> 100人或以上                  人数是否充足: <input type="checkbox"/> 是 <input type="checkbox"/> 否</p>
<p>66. 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><input type="checkbox"/> 是  <input type="checkbox"/> 否</p>
<p>67. 若您对第66个问题的回答为“是”，那么，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写）？</p>	<p><input type="checkbox"/> 是  <input type="checkbox"/> 否</p>
<p>68. 若您对第66个问题的回答为“是”，那么，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写）？</p>	<p><input type="checkbox"/> 是  <input type="checkbox"/> 否</p>
<p>69. 贵国在改性活生物体风险评估的具体专题方面是否需要进一步的具体指导意见？</p>	<p><input type="checkbox"/> 是: [请说明]  <input type="checkbox"/> 否</p>
<p>70. 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>	

a. 检测:	<input type="checkbox"/> 是 <input type="checkbox"/> 否
b. 识别:	<input type="checkbox"/> 是 <input type="checkbox"/> 否
c. 评估风险:	<input type="checkbox"/> 是 <input type="checkbox"/> 否
d. 监测:	<input type="checkbox"/> 是 <input type="checkbox"/> 否
开展风险评估或风险管理	
71. 贵国在开展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?	
a. 风险评估:	<input type="checkbox"/> 是 <input type="checkbox"/> 否
b. 风险管理:	<input type="checkbox"/> 是 <input type="checkbox"/> 否
72. 若您对第71个问题的回答为“是”，那么，贵国在开展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写）？	<input type="checkbox"/> 是 <input type="checkbox"/> 否
73. 贵国在与其他国家一同开展风险评估时是否采用了通用办法或方法？	<input type="checkbox"/> 是 <input type="checkbox"/> 否
74. 贵国是否与其他缔约方进行合作，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？	<input type="checkbox"/> 是 <input type="checkbox"/> 否

75. 在本报告所述期间，贵国是否曾对改性活生物体开展过任何风险评估，包括针对改性活生物体开展的用于封闭使用、现场试验、商业目的、拟直接作食物或饲料或加工之用等类型的风险评估？	<input type="checkbox"/> 是 <input type="checkbox"/> 否
76. 若您对第75个问题的回答为“是”，那么，贵国已开展过多少次风险评估？	<input type="checkbox"/> 1至9次 <input type="checkbox"/> 10至49次 <input type="checkbox"/> 50至99次 <input type="checkbox"/> 100次以上
77. 若您对第75个问题的回答为“是”那么，请指出这些风险评估的范围（请选择所有适用项）：	<input type="checkbox"/> 用于封闭使用的改性活生物体（根据第3条） <input type="checkbox"/> 有意向环境中引入以进行实验测试或现场试验的改性活生物体 <input type="checkbox"/> 出于商业目的有意向环境中引入的改性活生物体 <input type="checkbox"/> 拟直接用作食物的改性活生物体 <input type="checkbox"/> 拟直接用作饲料的改性活生物体 <input type="checkbox"/> 拟作加工之用的改性活生物体 <input type="checkbox"/> 其他：[请说明]
78. 若您对第75个问题的回答为“是”，那么，是否针对关于有意向环境中引入的改性活生物体或者可能予以越境转移的拟直接作食物或饲料或加工之用的改性活生物体的国内用途（包括投放市场）的所有决定开展了风险评估？	<input type="checkbox"/> 是，经常 <input type="checkbox"/> 仅在某些情况下 <input type="checkbox"/> 否
79. 贵国是否已经建立了适当的机制、措施和战略以规范和管理在改性活生物体风险评估中识别的风险？	<input type="checkbox"/> 是 <input type="checkbox"/> 否
80. 贵国是否已采取了适当的措施以防止改性活生物体的无意越境转移，包括要求在首次释放改性活生物体之前开展风险评估等措施？	<input type="checkbox"/> 是 <input type="checkbox"/> 否





<p>94. 若您对第91、92和/或93个问题的回答为“是”，那么，贵国要求改性活生物体须附有哪些单据？</p>	<p><input type="checkbox"/> 专门的改性活生物体单据</p> <p><input type="checkbox"/> 作为其他单据的一部分（并非专门的改性活生物体的）</p> <p><input type="checkbox"/> 其他：[请说明]</p>
<p>95. 贵国是否采取措施要求预定用于封闭使用的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的联络点（包括接收改性活生物体的个人和机构名称和地址）？</p>	<p><input type="checkbox"/> 是</p> <p><input type="checkbox"/> 是，某种程度上：[请说明]</p> <p><input type="checkbox"/> 否</p>
<p>96. 若您对第95个问题的回答为“是”，那么，贵国要求哪些类别的识别预定用于封闭使用的改性活生物体的单据？</p>	<p><input type="checkbox"/> 专门的改性活生物体单据</p> <p><input type="checkbox"/> 作为其他单据的一部分（并非专门的改性活生物体的）</p> <p><input type="checkbox"/> 其他：[请说明]</p>
<p>97. 贵国是否采取措施要求有意向进口缔约方环境中引入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><input type="checkbox"/> 是</p> <p><input type="checkbox"/> 是，某种程度上：[请说明]</p> <p><input type="checkbox"/> 否</p>
<p>98. 若您对第97个问题的回答为“是”，那么，贵国要求哪些类别的识别有意引入环境的改性活生物体的单据？</p>	<p><input type="checkbox"/> 专门的改性活生物体单据</p> <p><input type="checkbox"/> 作为其他单据的一部分（并非专门的改性活生物体的）</p> <p><input type="checkbox"/> 其他：[请说明]</p>
<p>99. 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><input type="checkbox"/> 是</p> <p><input type="checkbox"/> 否</p>

100. 贵国是否有能力实施改性活生物体识别和单据方面的要求？	<input type="checkbox"/> 是 <input type="checkbox"/> 是，某种程度上：[请说明] <input type="checkbox"/> 否
101. 贵国有多少名海关人员接受过识别改性活生物体的培训？	<input type="checkbox"/> 无 <input type="checkbox"/> 1至9人 <input type="checkbox"/> 10至49人 <input type="checkbox"/> 50至99人 <input type="checkbox"/> 100人以上  数量是否充足： <input type="checkbox"/> 是 <input type="checkbox"/> 否
102. 贵国是否建立了改性活生物体的采样和检测程序？	<input type="checkbox"/> 是 <input type="checkbox"/> 是，某种程度上：[请说明] <input type="checkbox"/> 否
103. 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？	<input type="checkbox"/> 无 <input type="checkbox"/> 1至9人 <input type="checkbox"/> 10至49人 <input type="checkbox"/> 50至99人 <input type="checkbox"/> 100人或以上  人数是否充足： <input type="checkbox"/> 是 <input type="checkbox"/> 否
104. 贵国是否拥有用于改性活生物体检测之实验室设施的可靠使用权？	<input type="checkbox"/> 是 <input type="checkbox"/> 否
105. 贵国有多少个实验室具有检测改性活生物体的资格？	<input type="checkbox"/> 无 <input type="checkbox"/> 1至4个 <input type="checkbox"/> 5至9个 <input type="checkbox"/> 10至49个 <input type="checkbox"/> 50个或以上



<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）</p>	<p><input type="checkbox"/> 有信息且已向生物安全信息交换所提交</p> <p><input type="checkbox"/> 有信息但尚未向生物安全信息交换所提交</p> <p><input type="checkbox"/> 有信息但只向生物安全信息交换所提交了一部分</p> <p><input type="checkbox"/> 没有信息</p>
<p>b. 适用于拟直接作食物或饲料或加工之用的进口改性活生物体的立法、条例和准则（第11条第5款）</p>	<p><input type="checkbox"/> 有信息且已向生物安全信息交换所提交</p> <p><input type="checkbox"/> 有信息但尚未向生物安全信息交换所提交</p> <p><input type="checkbox"/> 有信息但只向生物安全信息交换所提交了一部分</p> <p><input type="checkbox"/> 没有信息</p>
<p>c. 双边、多边及区域协议和安排（第14条第2款和第20条第3（b）款）</p>	<p><input type="checkbox"/> 有信息且已向生物安全信息交换所提交</p> <p><input type="checkbox"/> 有信息但尚未向生物安全信息交换所提交</p> <p><input type="checkbox"/> 有信息但只向生物安全信息交换所提交了一部分</p> <p><input type="checkbox"/> 没有信息</p>
<p>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）</p>	<p><input type="checkbox"/> 有信息且已向生物安全信息交换所提交</p> <p><input type="checkbox"/> 有信息但尚未向生物安全信息交换所提交</p> <p><input type="checkbox"/> 有信息但只向生物安全信息交换所提交了一部分</p> <p><input type="checkbox"/> 没有信息</p>

<p>e. 某一缔约方对改性活生物体的过境所作的决定（第6条第1款）</p>	<p><input type="checkbox"/> 有信息且已向生物安全信息交换所提交</p> <p><input type="checkbox"/> 有信息但尚未向生物安全信息交换所提交</p> <p><input type="checkbox"/> 有信息但只向生物安全信息交换所提交了一部分</p> <p><input type="checkbox"/> 没有信息</p>
<p>f. 某一缔约方对进口用于封闭使用的改性活生物体所作的决定（第6条第2款）</p>	<p><input type="checkbox"/> 有信息且已向生物安全信息交换所提交</p> <p><input type="checkbox"/> 有信息但尚未向生物安全信息交换所提交</p> <p><input type="checkbox"/> 有信息但只向生物安全信息交换所提交了一部分</p> <p><input type="checkbox"/> 没有信息</p>
<p>g. 关于在贵国管辖范围内发生的释放将会导致或可能导致改性活生物体的无意越境转移，从而可能对生物多样性造成重大不利影响的通知（第17条第1款）</p>	<p><input type="checkbox"/> 有信息且已向生物安全信息交换所提交</p> <p><input type="checkbox"/> 有信息但尚未向生物安全信息交换所提交</p> <p><input type="checkbox"/> 有信息但只向生物安全信息交换所提交了一部分</p> <p><input type="checkbox"/> 没有信息</p>
<p>h. 关于改性活生物体的非法越境转移的案例信息（第25条第3款）</p>	<p><input type="checkbox"/> 有信息且已向生物安全信息交换所提交</p> <p><input type="checkbox"/> 有信息但尚未向生物安全信息交换所提交</p> <p><input type="checkbox"/> 有信息但只向生物安全信息交换所提交了一部分</p> <p><input type="checkbox"/> 没有信息</p>

<p>i. 关于进口有意向环境中引入的改性活生物体的决定（第10条第3款）</p>	<p><input type="checkbox"/> 有信息且已向生物安全信息交换所提交</p> <p><input type="checkbox"/> 有信息但尚未向生物安全信息交换所提交</p> <p><input type="checkbox"/> 有信息但只向生物安全信息交换所提交了一部分</p> <p><input type="checkbox"/> 没有信息</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"/> 有信息且已向生物安全信息交换所提交</p> <p><input type="checkbox"/> 有信息但尚未向生物安全信息交换所提交</p> <p><input type="checkbox"/> 有信息但只向生物安全信息交换所提交了一部分</p> <p><input type="checkbox"/> 没有信息</p>
<p>k. 关于在国内使用可能属于越境转移的拟直接作食物或饲料或加工之用的改性活生物体的决定（第11条第1款）</p>	<p><input type="checkbox"/> 有信息且已向生物安全信息交换所提交</p> <p><input type="checkbox"/> 有信息但尚未向生物安全信息交换所提交</p> <p><input type="checkbox"/> 有信息但只向生物安全信息交换所提交了一部分</p> <p><input type="checkbox"/> 没有信息</p>
<p>l. 关于在国内监管框架下（第11条第4款）或按照《议定书》附件三（第11条第6款）进口拟直接作食物或饲料或加工之用的改性活生物体的决定</p>	<p><input type="checkbox"/> 有信息且已向生物安全信息交换所提交</p> <p><input type="checkbox"/> 有信息但尚未向生物安全信息交换所提交</p> <p><input type="checkbox"/> 有信息但只向生物安全信息交换所提交了一部分</p> <p><input type="checkbox"/> 没有信息</p>

<p>m. 关于针对拟直接作食物或饲料或加工之用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"/> 有信息且已向生物安全信息交换所提交</p> <p><input type="checkbox"/> 有信息但尚未向生物安全信息交换所提交</p> <p><input type="checkbox"/> 有信息但只向生物安全信息交换所提交了一部分</p> <p><input type="checkbox"/> 没有信息</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"/> 有信息且已向生物安全信息交换所提交</p> <p><input type="checkbox"/> 有信息但尚未向生物安全信息交换所提交</p> <p><input type="checkbox"/> 有信息但只向生物安全信息交换所提交了一部分</p> <p><input type="checkbox"/> 没有信息</p>
<p>o. 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（a）款）</p>	<p><input type="checkbox"/> 有信息且已向生物安全信息交换所提交</p> <p><input type="checkbox"/> 有信息但尚未向生物安全信息交换所提交</p> <p><input type="checkbox"/> 有信息但只向生物安全信息交换所提交了一部分</p> <p><input type="checkbox"/> 没有信息</p>
<p>p. 由各缔约方赋予豁免权的改性活生物体（第13条第1（b）款）</p>	<p><input type="checkbox"/> 有信息且已向生物安全信息交换所提交</p> <p><input type="checkbox"/> 有信息但尚未向生物安全信息交换所提交</p> <p><input type="checkbox"/> 有信息但只向生物安全信息交换所提交了一部分</p> <p><input type="checkbox"/> 没有信息</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"/> 有信息且已向生物安全信息交换所提交</p> <p><input type="checkbox"/> 有信息但尚未向生物安全信息交换所提交</p> <p><input type="checkbox"/> 有信息但只向生物安全信息交换所提交了一部分</p> <p><input type="checkbox"/> 没有信息</p>
<p>113. 若您对第112个问题中任何一项的回答为有信息“但尚未向生物安全信息交换所提交或只向生物安全信息交换所提交了一部分”，请简要说明：</p> <p>[ 请在此输入您的文本 ]</p>	
<p>114. 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><input type="checkbox"/> 是</p> <p><input type="checkbox"/> 是，某种程度上：[请说明]</p> <p><input type="checkbox"/> 否</p>
<p>115. 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信息？</p>	<p><input type="checkbox"/> 是</p> <p><input type="checkbox"/> 是，某种程度上：[请说明]</p> <p><input type="checkbox"/> 否</p>
<p>116. 贵国是否在改性活生物体的决策过程中使用了向生物安全信息交换所提供的信息？</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（没有作出决定）</p>
<p>117. 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><input type="checkbox"/> 是：[请说明]</p> <p><input type="checkbox"/> 否</p>
<p>118. 在本报告所述期间，贵国组织了多少次与生物多样性相关的活动（例如专题研讨会、讲习班、新闻发布会、教育活动）？</p>	<p><input type="checkbox"/> 无</p> <p><input type="checkbox"/> 1至4次</p> <p><input type="checkbox"/> 5至9次</p> <p><input type="checkbox"/> 10至24次</p> <p><input type="checkbox"/> 25次或以上</p>

119. 在本报告所述期间，贵国出版了多少份与生物多样性相关的出版物？	<input type="checkbox"/> 无 <input type="checkbox"/> 1至9份 <input type="checkbox"/> 10至49份 <input type="checkbox"/> 50至99份 <input type="checkbox"/> 100份或以上
120. 您可以在这里提供贵国执行第20条的更多细节： [ 请在此输入您的文本 ]	

### 第21条——机密资料

121. 贵国是否制定了相关程序来对《议定书》下所获得的机密资料予以保护？	<input type="checkbox"/> 是 <input type="checkbox"/> 是，某种程度上：[请说明] <input type="checkbox"/> 否
122. 贵国是否允许通知人确认哪些资料将被视为机密资料？	<input type="checkbox"/> 是，经常 <input type="checkbox"/> 仅在某些情况下 <input type="checkbox"/> 否
123. 您可以在这里提供贵国执行第21条的更多细节： [ 请在此输入您的文本 ]	

### 第22条——能力建设

124. 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》？	<input type="checkbox"/> 是 <input type="checkbox"/> 是，某种程度上：[请说明] <input type="checkbox"/> 否
125. 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？	<input type="checkbox"/> 是 <input type="checkbox"/> 是，某种程度上：[请说明] <input type="checkbox"/> 否
126. 若您对第125个问题的回答为“是”，那么，贵国是如何得到这些资源的？	<input type="checkbox"/> 双边渠道 <input type="checkbox"/> 区域渠道 <input type="checkbox"/> 多边渠道

127. 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?	<input type="checkbox"/> 是 <input type="checkbox"/> 是, 某种程度上: [请说明] <input type="checkbox"/> 否
128. 若您对第127个问题的回答为“是”, 那么, 贵国是如何提供这些资源的?	<input type="checkbox"/> 双边渠道 <input type="checkbox"/> 区域渠道 <input type="checkbox"/> 多边渠道
129. 在本报告所述期间, 贵国是否启动过任何程序来获得全球环境基金(全环基金)的资金以开展生物安全方面的能力建设?	<input type="checkbox"/> 是: [请说明] <input type="checkbox"/> 否
130. 若您对第129个问题的回答为“是”, 您如何描述这一程序?	<input type="checkbox"/> 很容易 <input type="checkbox"/> 容易 <input type="checkbox"/> 一般 <input type="checkbox"/> 困难 <input type="checkbox"/> 很困难
131. 在本报告所述期间, 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?	<input type="checkbox"/> 是 <input type="checkbox"/> 是, 某种程度上: [请说明] <input type="checkbox"/> 否

<p>132. 若您对第131个问题的回答为“是”，那么，在下列哪些领域开展了此类行动（请选择所有适用项）？</p>	<ul style="list-style-type: none"> <li><input type="checkbox"/> 机构能力和人力资源</li> <li><input type="checkbox"/> 将生物安全纳入跨部门和部门立法、政策及机构（将生物安全纳入主流）</li> <li><input type="checkbox"/> 风险评估及其他科学技术专业知识</li> <li><input type="checkbox"/> 风险管理</li> <li><input type="checkbox"/> 生物安全方面的公众认识、参与和教育</li> <li><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的活动</li> <li><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</li> <li><input type="checkbox"/> 技术转让</li> <li><input type="checkbox"/> 改性活生物体的识别，包括其检测</li> <li><input type="checkbox"/> 社会经济因素</li> <li><input type="checkbox"/> 执行《议定书》第18.2条的单据要求</li> <li><input type="checkbox"/> 机密资料的处理</li> <li><input type="checkbox"/> 改性活生物体无意和/或非法越境转移的应对措施</li> <li><input type="checkbox"/> 与改性活生物体相关的科学生物安全研究</li> <li><input type="checkbox"/> 考虑对人类健康的风险</li> <li><input type="checkbox"/> 赔偿责任和补救</li> <li><input type="checkbox"/> 其他：[请说明]</li> </ul>
<p>133. 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>	<ul style="list-style-type: none"> <li><input type="checkbox"/> 是</li> <li><input type="checkbox"/> 否</li> </ul>
<p>134. 贵国是否仍有能力建设方面的需求？</p>	<ul style="list-style-type: none"> <li><input type="checkbox"/> 是</li> <li><input type="checkbox"/> 否</li> </ul>



139. 贵国的立法或政策是否涉及生物安全方面的公众意识、教育和参与?	<input type="checkbox"/> 是 <input type="checkbox"/> 是, 某种程度上: [请说明] <input type="checkbox"/> 否
140. 在本报告所述期间, 贵国是否在公众意识、教育和参与方面与其他国家或国际机构合作过?	<input type="checkbox"/> 是: [请说明] <input type="checkbox"/> 否
141. 贵国是否已建立了机制以确保公众获得关于改性活生物体的信息?	<input type="checkbox"/> 是 <input type="checkbox"/> 是, 某种程度上: [请说明] <input type="checkbox"/> 否
142. 贵国是否已出台关于生物安全问题的国家沟通战略?	<input type="checkbox"/> 是: [请说明] <input type="checkbox"/> 否
143. 贵国是否拥有任何关于生物安全的意识和推广方案?	<input type="checkbox"/> 是: [请说明] <input type="checkbox"/> 否
144. 贵国目前是否拥有国家生物安全网站?	<input type="checkbox"/> 是 <input type="checkbox"/> 否
145. 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方案?	<input type="checkbox"/> 无 <input type="checkbox"/> 1至4个 <input type="checkbox"/> 5至9个 <input type="checkbox"/> 10个或以上 数量是否充足: <input type="checkbox"/> 是 <input type="checkbox"/> 否
146. 贵国有多少个公众可用和可访问的教育资料和/或在线模块?	<input type="checkbox"/> 无 <input type="checkbox"/> 1至4个 <input type="checkbox"/> 5至9个 <input type="checkbox"/> 10至24个 <input type="checkbox"/> 25至99个 <input type="checkbox"/> 100个或以上 数量是否充足: <input type="checkbox"/> 是 <input type="checkbox"/> 否

147. 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?	<input type="checkbox"/> 是 <input type="checkbox"/> 是, 某种程度上: [请说明] <input type="checkbox"/> 否
148. 贵国是否向公众通报了公众参与改性活生物体相关决策过程的现有方式?	<input type="checkbox"/> 是 <input type="checkbox"/> 是, 某种程度上: [请说明] <input type="checkbox"/> 否
149. 若您对第148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:	<input type="checkbox"/> 国家网站 <input type="checkbox"/> 报纸 <input type="checkbox"/> 论坛 <input type="checkbox"/> 通讯名单 <input type="checkbox"/> 公众听证会 <input type="checkbox"/> 社交媒体 <input type="checkbox"/> 其他: [请说明]
150. 在本报告所述期间, 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?	<input type="checkbox"/> 无 (不征求意见即作出决定) <input type="checkbox"/> 1至4次 <input type="checkbox"/> 5次或以上 <input type="checkbox"/> 不适用 (没有作出决定)
151. 贵国是否向公众通报了获得生物安全信息交换所信息的方式?	<input type="checkbox"/> 是 <input type="checkbox"/> 否
152. 您可以在这里提供贵国执行第23条的更多细节: [ 请在此输入您的文本 ]	
<b>第24条——非缔约方</b>	
153. 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任何双边、区域及多边协定?	<input type="checkbox"/> 是 <input type="checkbox"/> 否
154. 在本报告所述期间, 贵国是否从某非缔约方进口改性活生物体?	<input type="checkbox"/> 是 <input type="checkbox"/> 否





<b>《赔偿责任和补救名古屋-吉隆坡补充议定书》</b>	
也邀请非补充议定书缔约方的卡塔赫纳议定书缔约方答复下列问题	
169. 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?	<input type="checkbox"/> 是 <input type="checkbox"/> 否
170. 若您对第169个问题的回答为“否”，那么，贵国是否启动了成为《补充议定书》缔约方的任何国家进程?	<input type="checkbox"/> 是 <input type="checkbox"/> 否
171. 贵国是否采取了执行《补充议定书》的必要措施?	<input type="checkbox"/> 全面采取了国家措施 <input type="checkbox"/> 部分采取了国家措施 <input type="checkbox"/> 仅采取了临时措施 <input type="checkbox"/> 仅有措施草案 <input type="checkbox"/> 未采取任何措施
172. 为执行《补充议定书》出台了哪些文书?	<input type="checkbox"/> 一项或更多项国家法律：[请说明] <input type="checkbox"/> 一项或更多项国家条例：[请说明] <input type="checkbox"/> 一套或更多套准则：[请说明] <input type="checkbox"/> 未出台任何文书
173. 贵国是否已有行政或法律文书要求在以下情况下采取应对措施：	
a. 改性活生物体造成损害时?	<input type="checkbox"/> 是 <input type="checkbox"/> 否
b. 如不采取应对措施非常有可能造成损害时?	<input type="checkbox"/> 是 <input type="checkbox"/> 否
174. 若您对173a个的回答为“是”，那么，这些文书是否对经营人提出要求（请选择所有适用项）?	<input type="checkbox"/> 是，经营人必须告知主管部门损害情况 <input type="checkbox"/> 是，经营人必须对损害作出评价 <input type="checkbox"/> 是，经营人必须采取应对措施 <input type="checkbox"/> 是，其他要求：[请说明] <input type="checkbox"/> 否

175. 若您对173a的回答为“是”，那么，这些文书是否要求经营人采取应对措施以避免损害？	<input type="checkbox"/> 是 <input type="checkbox"/> 否
176. 若您对173a或173b的回答为“是”，那么，这些文书是否提供了“经营人”的定义？	<input type="checkbox"/> 是 <input type="checkbox"/> 否
177. 若您对第176个问题的回答为“是”，那么，下列选项中哪些可能是“经营人”（请选择所有适用项）？	<input type="checkbox"/> 许可证持有者 <input type="checkbox"/> 将改性活生物体投放市场者 <input type="checkbox"/> 开发者 <input type="checkbox"/> 生产者 <input type="checkbox"/> 通知人 <input type="checkbox"/> 出口者 <input type="checkbox"/> 进口者 <input type="checkbox"/> 承运人 <input type="checkbox"/> 供应者 <input type="checkbox"/> 其他：[请说明]
178. 是否已确定了履行《补充议定书》所列职能的主管部门？	<input type="checkbox"/> 是：[请说明] <input type="checkbox"/> 否
179. 若您对第178个问题的回答为“是”，那么，主管部门有可能采取什么措施（选择所有适用项）？	<input type="checkbox"/> 查明造成损害的经营人 <input type="checkbox"/> 对损害作出评价 <input type="checkbox"/> 确定将由经营人采取的应对措施 <input type="checkbox"/> 落实应对措施 <input type="checkbox"/> 向经营人追回对损害作出评价和落实任何应对措施产生的费用和开支 <input type="checkbox"/> 其他：[请说明]
180. 贵国是否启动了向改性活生物体造成的损害提供财政担保的措施？	<input type="checkbox"/> 是 <input type="checkbox"/> 否

