



生物多样性公约

Distr.
GENERAL

UNEP/CBD/BS/COP-MOP/5/14/Rev.1*
10 July 2010

CHINESE
ORIGINAL: ENGLISH

作为卡塔赫纳生物技术安全议定书缔约方会议的
生物多样性公约缔约方大会
第五次会议
2010年10月11日至15日，日本名古屋
临时议程**项目5

《议定书》下的监测和报告（第33条）

执行秘书的订正说明

一. 引言

1. 《卡塔赫纳生物技术安全议定书》第33条要求缔约方对《议定书》所规定各项义务的履行情况进行监测，并就其为履行《议定书》所采取的措施向作为议定书缔约方会议的缔约方大会作出汇报。
2. 第BS-I/9号决定的第5段要求《议定书》的缔约方每四年提交一次报告，但在最初的四年中，应在《议定书》生效两年后、亦即2005年9月11日之前提交一份中期报告。
3. 在其第BS-III/14号决定中，《议定书》缔约方在审议对中期报告的分析时通过了关于《议定书》执行情况的第一次定期国家报告的新的报告格式，并说明了供《议定书》缔约方第四次会议审议的报告编制和综合的时间表和进程。
4. 在第四次会议上，《议定书》缔约方在其第BS-IV/14号决定中：（一）“对提交第一次国家报告的数量很少的情况”表示关切；（二）敦促全球环境基金（全环基金）“提供资金以确保符合资格的缔约方能够编写国家报告”；以及（三）请执行秘书“在缔约方会议之后的三个月内，对最后期限后提交的第一次国家报告再次进行分析，并将分析通过

* 本文件取代2010年6月10日的UNEP/CBD/BS/COP-MOP/5/14号文件，兹一并撤回该文件。

** UNEP/CBD/BS/COP-MOP/5/1。

生物技术安全资料交换所予以公布”。因此，进行了订正分析，这一分析已作为 UNEP/CBD/BS/CC/5/2 号文件¹上传至生物技术安全资料交换所。

5. 在同一决定中，《议定书》缔约方还请“执行秘书根据分析第一次国家报告所获经验、履约委员会的建议和各缔约方所提建议，提出改进报告格式的建议”，供作为议定书缔约方会议的缔约方大会第五次会议审议。

6. 根据这一要求，秘书处根据以往报告的经验、履约委员会的建议以及各缔约方所提建议，编制了供《议定书》缔约方第五次会议审议的关于《卡塔赫纳生物技术安全议定书》执行情况的第二次国家报告的新格式。

7. 在第 BS-IV/15 号决定的第 1 段，《议定书》缔约方请执行秘书：（一）在第一次国家报告所载信息、对《成效问题调查问卷》的答复、履约委员会的报告、生物技术安全资料交换所的资料以及任何其他相关文件的基础上，制订一种健全的方法步骤，以便有助于切实进行对《议定书》及其附件、程序和机制的第二次评估和审查；以及（二）拟定能用于评价《议定书》的效用和显示功效的标准或指标草案。

8. 第 BS-IV/15 号决定的第 2 段还邀请《议定书》缔约方就《议定书》的战略计划提交呈件，并请执行秘书在此基础上提出战略计划草案，供缔约方第五次会议审议。

9. 现提议格式的目的不仅是要为关于执行情况的第二次国家报告提供便利，而且是为帮助在作为议定书缔约方会议的缔约方大会第六次会议上制定《议定书》执行情况现状的基准（全球情况）。这一基准的制定将有利于衡量执行所设想的战略计划的情况以及进一步评估和审查《议定书》进程。

10. 此外，这一格式的设计顾及了将要提交给作为议定书缔约方会议的缔约方大会第五次会议的战略计划草案全球指标。

二. 决定草案的要点

11. 谨建议作为卡塔赫纳生物技术安全议定书缔约方会议的缔约方大会通过一项决定：

(a) 通过所附报告表格并请各缔约方利用这一表格编写关于执行《卡塔赫纳生物技术安全议定书》执行情况的第二次国家报告；

(b) 请执行秘书在主席团的指导下，在完成当前的进程后，参照第27条（赔偿责任和补救）查明并就报告的格式增列具体的问题，并通过生物技术安全资料交换所公布最后的表格；

(c) 建议各缔约方通过酌情让所有相关利益攸关方参与的协商进程编制本国的报告；

(d) 鼓励各缔约方对报告格式中的问题作出答复，这些问题可能不一定代表《议定书》规定的义务，但可能有助于为嗣后评估和审查《议定书》以及《战略计划》制定基准；

¹ 关于中期报告和第一次国家报告的分析以及第 BS-IV/14 号决定所要求的订正后的分析，可查阅：http://bch.cbd.int/protocol/cpb_natreports.shtml/。

(e) 认识到一些缔约方在履行国家报告义务方面可能受到制约，敦促全球环境基金提供资金，以确保此种符合资格的缔约方能够编制本国的国家报告；以及

(f) 请各缔约方向秘书处提交关于《卡塔赫纳生物技术安全议定书》执行情况的第二次国家报告，具体做法是：

- (一) 在作为议定书缔约方会议的缔约方大会第六次会议之前 12 个月提交，届时第六次会议将对报告进行审议；
- (二) 以联合国的一种正式语文提出；以及
- (三) 采取硬拷贝和电子形式。

附件

《卡塔赫纳生物安全议定书》执行情况
第二次国家报告草案

报告格式的使用指南

以下是关于按《议定书》第 33 条要求制定的《卡塔赫纳生物安全议定书》执行情况第二次国家报告的编写格式，由一系列根据对缔约方义务做出规定的《议定书》要素提出的问题组成。

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，并将协助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。

以浅灰色突出显示的其他问题并不一定完全基于《卡塔赫纳生物安全议定书》的规定或议定书缔约方的决定。将其纳入本报告格式只是为了在第 35 条背景下帮助制定一个评估和审查《议定书》的基准，并帮助衡量《议定书战略计划》的执行进展情况。

提及第二次国家报告的截止日期是作为议定书缔约方会议的第六次缔约方大会之前 12 个月。该报告拟涵盖从提交第一次国家报告（《议定书》对于 2007 年 9 月 11 日之后批准或者加入《议定书》的缔约方生效）至第二次国家报告的报告日期之间所从事的活动。

预计今后的国家报告格式将不断改进，可能删除不再相关的问题，保留同当前执行进展有关的问题，并根据作为议定书缔约方会议的缔约方大会今后的决定提出新的问题。

问题的措辞尽可能同《议定书》的相关条款措辞保持一致。问题中术语的使用应根据《议定书》第 3 条对各术语界定的含义。

在取得关于《议定书》各规定执行情况的重要信息的同时，本格式尽量减少缔约方编写报告的负担。所问及的大部分问题只需在一个或多个方框中打勾，而且每个条目都可用一个文本字段提供关于其执行情况的更多细节。虽然没有篇幅上的限制，但为了协助报告的审议和信息归纳，要求答卷人回答时尽量做到简明扼要

执行秘书欢迎对问题的充分性及难度做出的任何评价以及对改进报告指南发表任何意见。在报告的末尾处留有意见栏。

建议缔约方让利益攸关方参与报告的编写工作，以确保报告编写过程的参与性及透明度，及所需信息的准确性。

本报告格式以受保护的 MSWord 格式表格提供，以便由蒙特利尔生物多样性公约秘书处进一步处理本报告所载信息。仅可改动以深灰色突出显示的字段（文本项和复选框）。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/CPBnationalreport2.shtml>

重要说明：为便于分析本报告所载信息，建议缔约方通过电子邮件以附件形式向秘书处提交 MS Word 格式的电子文档及一份签名页首页扫描副本，邮址是：secretariat@cbd.int

注：以浅灰色突出的问题并不一定完全基于《卡塔赫纳生物安全议定书》的规定或议定书缔约方的决定。将其纳入本报告格式只是为了在第 35 条背景下帮助制定一个评估和审查《议定书》的基准，并帮助衡量《战略计划》的执行情况。

《卡塔赫纳生物安全议定书》执行情况

第二次国家报告

-草案-

报告来源

1. 国家： [请在此输入你的文本]
报告的联系官员
2. 联系官员姓名： [请在此输入你的文本]
3. 联系官员职位： [请在此输入你的文本]
4. 通信地址： [请在此输入你的文本]
5. 电话： [请在此输入你的文本]
6. 传真： [请在此输入你的文本]
7. 电子邮件： [请在此输入你的文本]
提交
8. 提交日期： [请在此输入你的文本]
9. 该报告的时间跨度： [请在此输入你的文本]

报告官员签字²

² 本文件以受保护的 MS Word 格式提供，以便由蒙特利尔生物多样性公约秘书处进一步处理本报告所载信息。仅可改动以深灰色突出显示的字段（文本项和复选框）。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，网址是：<http://bch.cbd.int/managementcentre/edit/CPBnationalreport2.shtml>

重要说明：为便于分析本报告所载信息，请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。

卡塔赫纳议定书缔约方		
10. 贵国是否《卡塔赫纳生物安全议定书》(CPB) 缔约方?	<input type="checkbox"/>	是
	<input type="checkbox"/>	否
11. 若您对第 10 个问题的回答为“否”，那么是否已启动了成为缔约方的任何国家进程?	<input type="checkbox"/>	是
	<input type="checkbox"/>	否
	<input type="checkbox"/>	不适用
第 2 条 – 一般规定		
12. 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》?	<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
13. 贵国已制定哪些国家生物安全框架执行文书?	<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"/>	并非专门针对生物安全的其他法律、条例或准则
	<input type="checkbox"/>	未制定任何文书
14. 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?	<input type="checkbox"/>	是
	<input type="checkbox"/>	否
15. 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?	<input type="checkbox"/>	是
	<input type="checkbox"/>	否

16. 若您对第 15 个问题的回答为“是”，那么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？	<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
17. 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（BCH）？	<input type="checkbox"/> 是 <input type="checkbox"/> 部分 <input type="checkbox"/> 否
18. 您可以在这里提供有关贵国执行第 2 条的更多细节： [请在此输入你的文本]
第 5 条 – 药物	
19. 贵国是否规范了作为药物的改性活生物体（LMOs）的越境转移、处理和使用？	<input type="checkbox"/> 是 <input type="checkbox"/> 否
20. 若您对第 19 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？	<input type="checkbox"/> 是 <input type="checkbox"/> 部分 <input type="checkbox"/> 否 <input type="checkbox"/> 不适用
21. 您可以在这里提供有关贵国执行第 5 条的更多细节： [请在此输入你的文本]
第 6 条 – 过境和封闭使用	
22. 贵国是否规范了改性活生物体的过境？	<input type="checkbox"/> 是 <input type="checkbox"/> 否
23. 贵国是否规范了改性活生物体的封闭使用？	<input type="checkbox"/> 是 <input type="checkbox"/> 否
24. 若您对第 22 或第 23 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？	<input type="checkbox"/> 是 <input type="checkbox"/> 部分 <input type="checkbox"/> 否 <input type="checkbox"/> 不适用
25. 您可以在这里提供有关贵国执行第 6 条的更多细节： [请在此输入你的文本]
第 7 至 10 条：事先知情同意（AIA）及有意向环境中引入改性活生物体	
26. 贵国是否已采取法律/条例/行政措施以运作并遵守《议定书》的事先知情同意程序？	<input type="checkbox"/> 是 <input type="checkbox"/> 否
27. 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？	<input type="checkbox"/> 是 <input type="checkbox"/> 否

28. 若您对第 27 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跨境转移而有意向环境中引入改性活生物体的情形？	<input type="checkbox"/>	是
	<input type="checkbox"/>	否
	<input type="checkbox"/>	不适用
29. 贵国是否已建立了一个机制，以监测释放到环境中的改性活生物体的潜在影响？	<input type="checkbox"/>	是
	<input type="checkbox"/>	否
30. 贵国是否有能力发现和识别改性活生物体？	<input type="checkbox"/>	是
	<input type="checkbox"/>	否
31. 贵国是否已为其管辖下的出口者规定了法律要求，在有意跨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的国家主管部门？	<input type="checkbox"/>	是
	<input type="checkbox"/>	否
32. 贵国是否已就通知所载信息的准确性规定了法律要求？	<input type="checkbox"/>	是
	<input type="checkbox"/>	否
33. 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跨境转移的相关申请/通知？	<input type="checkbox"/>	是
	<input type="checkbox"/>	否
34. 贵国是否曾就拟有意向环境中引入改性活生物体的有意跨境转移的相关申请/通知做出决定？	<input type="checkbox"/>	是
	<input type="checkbox"/>	否
	<input type="checkbox"/>	不适用
35. 若您对第 34 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？	<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
36. 若您对第 34 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？	<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
37. 在本报告期内，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跨境转移的相关申请/通知？	<input type="checkbox"/>	无
	<input type="checkbox"/>	不到 5 次
	<input type="checkbox"/>	不到 10 次
	<input type="checkbox"/>	超过 10 次
38. 在本报告期内，贵国已就拟有意向环境中引入改性活生物体的有意跨境转移做出过几次决定？	<input type="checkbox"/>	无
	<input type="checkbox"/>	不到 5 次
	<input type="checkbox"/>	不到 10 次
	<input type="checkbox"/>	超过 10 次

若您对第 38 个问题的回答为“无”，那么请回答第 46 个问题

39. 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？	<input type="checkbox"/> 是，经常 <input type="checkbox"/> 仅在某些情况下 <input type="checkbox"/> 否
40. 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 1 的规定信息）？	<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
41. 贵国是否会在收到通知 90 天之内向通知人确认收取？	<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
42. 贵国是否会将其决定告知通知人和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"/> 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 <input type="checkbox"/> 不适用
43. 贵国是否会适时（在 270 天之内或贵国与通知人所沟通确定的期限内）将其决定告知通知人和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 <input type="checkbox"/> 不适用
44. 贵国以下类别决定所占的百分比是多少？	<input type="checkbox"/> [%] 准予无条件进口 <input type="checkbox"/> [%] 准予有条件进口 <input type="checkbox"/> [%] 禁止进口 <input type="checkbox"/> [%] 要求提供更多资料 <input type="checkbox"/> [%] 扩展决定的沟通期限 <input type="checkbox"/> 不适用
45. 在贵国准予有条件进口或禁止进口的情形下，是否会就其决定依据向通知人和生物安全信息交换所说明理由？	<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 <input type="checkbox"/> 不适用
46. 您可以在这里提供有关贵国执行第 7-10 条的更多细节： [请在此输入你的文本]	

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

47. 贵国是否采用了具体的法律或条例，用于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决定？	<input type="checkbox"/>	是
	<input type="checkbox"/>	否
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？	<input type="checkbox"/>	是
	<input type="checkbox"/>	否
49. 贵国是否建立了一个机制，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？	<input type="checkbox"/>	是
	<input type="checkbox"/>	否
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？	<input type="checkbox"/>	是
	<input type="checkbox"/>	否
51. 贵国是否已在未订有监管框架的情况下通过生物安全信息交换所宣布，它将根据《卡塔赫纳生物安全议定书》第 11.6 条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首次进口之前做出决定？	<input type="checkbox"/>	是
	<input type="checkbox"/>	否
52. 贵国是否已表明它需要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的财务和技术援助和能力建设？	<input type="checkbox"/>	是
	<input type="checkbox"/>	否
53. 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？	<input type="checkbox"/>	是
	<input type="checkbox"/>	否
<i>若您对第 53 个问题的回答为“否”，那么请回答第 59 个问题</i>		
54. 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？	<input type="checkbox"/>	无
	<input type="checkbox"/>	不到 5 次
	<input type="checkbox"/>	不到 10 次
	<input type="checkbox"/>	超过 10 次
	<input type="checkbox"/>	不适用
55. 在本报告期内，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几次决定？	<input type="checkbox"/>	无
	<input type="checkbox"/>	不到 5 次
	<input type="checkbox"/>	不到 10 次
	<input type="checkbox"/>	超过 10 次

- | | | |
|--|--------------------------|---------|
| 56. 在本报告期内， 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几次决定？ | <input type="checkbox"/> | 无 |
| | <input type="checkbox"/> | 不到 5 次 |
| | <input type="checkbox"/> | 不到 10 次 |
| | <input type="checkbox"/> | 超过 10 次 |

若您对第 55 个、第 56 个问题的回答都为“无”，那么请回答第 59 个问题

- | | | |
|--|--------------------------|---------|
| 57. 贵国是否已通过生物安全信息交换所向缔约方通报了它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和/或国内用途包括市场投放方面所做的决定？ | <input type="checkbox"/> | 是，经常 |
| | <input type="checkbox"/> | 仅在某些情况下 |
| | <input type="checkbox"/> | 否 |

- | | | |
|---|--------------------------|---------|
| 58. 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它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？ | <input type="checkbox"/> | 是，经常 |
| | <input type="checkbox"/> | 仅在某些情况下 |
| | <input type="checkbox"/> | 否 |

59. 您可以在这里提供有关贵国执行第 11 条的更多细节： [请在此输入你的文本]

第 12 条 – 对决定的复审

- | | | |
|---|--------------------------|------------|
| 60. 贵国是否已建立了一个机制，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？ | <input type="checkbox"/> | 是 |
| | <input type="checkbox"/> | 否 |
| 61. 贵国是否收到过对决定进行复审的要求？ | <input type="checkbox"/> | 是 |
| | <input type="checkbox"/> | 否 |
| 62. 贵国是否审查并更改过就改性活生物体的有意越境转移所做出的决定？ | <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 |
| 63. 在本报告期内， 审查和/或更改过几次就改性活生物体的有意越境转移所做出的决定？ | <input type="checkbox"/> | 无 |
| | <input type="checkbox"/> | 不到 5 次 |
| | <input type="checkbox"/> | 超过 5 次 |

若您对第 63 个问题的回答为“无”，那么请回答第 67 个问题

- | | | |
|--|--------------------------|--------------------|
| 64. 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？ | <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 |
| 65. 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？ | <input type="checkbox"/> | 是，经常 |
| | <input type="checkbox"/> | 仅在某些情况下 |
| | <input type="checkbox"/> | 否 |

66. 贵国是否曾向通知人和生物安全信息交换所说明决定的审查和/或更改理由？	<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

67. 您可以在这里提供有关贵国执行第 12 条的更多细节：[**请在此输入你的文本**]

第 13 条 – 简化程序

68. 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"/>	否
69. 贵国是否曾适用简化程序？	<input type="checkbox"/>	是
	<input type="checkbox"/>	否
70. 若您对第 69 个问题的回答为“是”，贵国是否曾通过生物安全信息交换所向缔约方通报适用简化程序的案例？	<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
71. 在本报告期内，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"/>	不到 5 次
	<input type="checkbox"/>	超过 5 次

72. 您可以在这里提供有关贵国执行第 13 条的更多细节：[**请在此输入你的文本**]

第 14 条 – 双边、区域及多边协定和安排

73. 贵国是否曾订立任何双边、区域及多边协定和安排？	<input type="checkbox"/>	是
	<input type="checkbox"/>	否
74. 若您对第 73 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这类协定或安排？	<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
75. 若您对第 73 个问题的回答为“是”，那么请简要描述所订立协定或安排的范围和目标：[请在此输入你的文本]		

76. 您可以在这里提供有关贵国执行第 14 条的更多细节：[**请在此输入你的文本**]

第 15 条 – 风险评估

77. 贵国是否已建立一个机制，用于在就改性活生物体做出决定之前开展风险评估？	<input type="checkbox"/>	是
	<input type="checkbox"/>	否
78. 若您对第 77 个问题的回答为“是”，那么这一机制是否包括开展风险评估的专家认定程序？	<input type="checkbox"/>	是
	<input type="checkbox"/>	否
79. 贵国是否已在就改性活生物体做出决定之前开展风险评估方面制定了准则？	<input type="checkbox"/>	是
	<input type="checkbox"/>	否

80.	贵国是否已经获得了开展风险评估的必要国内能力？	<input type="checkbox"/>	是
		<input type="checkbox"/>	否
81.	贵国是否已建立了开展风险评估的国内专家培训机制？	<input type="checkbox"/>	是
		<input type="checkbox"/>	否
82.	贵国是否曾就拟有意向环境中引入的某种改性活生物体开展过风险评估？	<input type="checkbox"/>	是
		<input type="checkbox"/>	否
83.	贵国是否曾就拟直接用作食品或饲料、或用于加工目的的某种改性活生物体开展过风险评估？	<input type="checkbox"/>	是
		<input type="checkbox"/>	否
84.	若贵国曾就拟有意向环境中引入的改性活生物体或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做出过决定，那么是否对所有决定都开展了风险评估？	<input type="checkbox"/>	是，经常
		<input type="checkbox"/>	仅在某些情况下
		<input type="checkbox"/>	否
		<input type="checkbox"/>	不适用
85.	贵国是否曾向生物安全信息交换所提交风险评估总结报告？	<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
86.	在本报告期内，若贵国曾就改性活生物体做出过决定，那么在哪些决定背景下开展过多少次风险评估？	<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
87.	贵国是否曾要求出口者开展风险评估？	<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
88.	贵国是否曾要求通知人承担改性活生物体的风险评估费用？	<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
89.	您可以在这里提供有关贵国执行第 15 条的更多细节：[请在此输入你的文本]		

第 16 条 – 风险管理

90.	贵国是否制定并保持了适当的机制、措施和战略，以调节、管理和控制风险评估所认定的各种风险？	<input type="checkbox"/>	是
		<input type="checkbox"/>	否
91.	贵国是否制定并保持了适当的措施，以防止改性活生物体的意外越境转移？	<input type="checkbox"/>	是
		<input type="checkbox"/>	否

- | | | |
|---|--|--------|
| 92. 贵国是否采取了措施，以确保任何改性活生物体——无论是进口的还是本地研制的——在投入有意使用前均接受与其生命周期或世代时间相应的适当期限的观察？ | <input type="checkbox"/>
<input type="checkbox"/> | 是
否 |
| 93. 贵国是否与其他缔约方进行了合作，以期确认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"/>
<input type="checkbox"/> | 是
否 |
| 94. 贵国是否与其他缔约方进行了合作，以期采取措施，处理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"/>
<input type="checkbox"/> | 是
否 |
| 95. 您可以在这里提供有关贵国执行第 16 条的更多细节：[请在此输入你的文本] | | |

第 17 条 – 意外越境转移和紧急措施

- | | | |
|---|--|--------------------------------------|
| 96. 贵国是否已根据第 17 条向生物安全信息交换所提供了相关详情，列明其联络点以便接收通知？ | <input type="checkbox"/>
<input type="checkbox"/> | 是
否 |
| 97. 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？ | <input type="checkbox"/>
<input type="checkbox"/> | 是
否 |
| 98. 贵国是否执行了紧急措施，以应对有关释放导致或可能导致改性活生物体的意外越境转移的信息？ | <input type="checkbox"/>
<input type="checkbox"/> | 是
否 |
| 99. 在本报告期内，贵国曾获得过几次有关在贵国管辖范围内出现导致或可能导致一种或多种改性活生物体意外越境转移的事件信息？ | <input type="checkbox"/>
<input type="checkbox"/>
<input type="checkbox"/>
<input type="checkbox"/> | 从来没有
不到 5 次
不到 10 次
超过 10 次 |

若您对第 99 个问题的回答是“从来没有”，那么请回答第 102 个问题

	<input type="checkbox"/> 是，每次 <input type="checkbox"/> 是，有时 <input type="checkbox"/> 否
100. 贵国是否曾就上述释放情况通知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>若您在上面的回答为“是”，那么贵国通知的是：</p> <input type="checkbox"/> 受到影响或可能会受到影响的国家 <input type="checkbox"/> 生物安全信息交换所 <input type="checkbox"/> 有关国际组织
101. 贵国是否曾立即与受到影响或可能会受到影响的国家进行协商，使它们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？	<input type="checkbox"/> 是，经常 <input type="checkbox"/> 是，有时 <input type="checkbox"/> 否，进行了协商，但不及时 <input type="checkbox"/> 否，从未进行协商
102. 您可以在这里提供有关贵国执行第 17 条的更多细节：[请在此输入你的文本]	
第 18 条 – 处理、运输、包装和标志	
103. 贵国是否已采取措施，参照有关的国际规则和标准，要求在安全的条件下处理、包装和运输属于拟越境转移的改性活生物体？	<input type="checkbox"/> 是 <input type="checkbox"/> 是，在某种程度上 <input type="checkbox"/> 否
104. 贵国是否已采取措施，在通过身份保护系统等手段而不能获知改性活生物体名称的情况下，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“可能含有”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。	<input type="checkbox"/> 是 <input type="checkbox"/> 是，在某种程度上 <input type="checkbox"/> 否
105. 贵国是否已采取措施，在通过身份保护系统等手段获知改性活生物体名称的情况下，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含有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？	<input type="checkbox"/> 是 <input type="checkbox"/> 是，在某种程度上 <input type="checkbox"/> 否

106. 贵国是否已采取措施，要求预定用于封闭性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？	<input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/>	是 是，在某种程度上 否
107. 贵国是否已采取措施，要求拟有意引入进口缔约方的环境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的特性和/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的名称和地址；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？	<input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/>	是 是，在某种程度上 否
108. 贵国是否有能力执行改性活生物体的名称和文件要求？	<input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/>	是 是，在某种程度上 否
109. 贵国是否建立了改性活生物体的采样和检测程序？	<input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/>	是 是，在某种程度上 否
110. 您可以在这里提供有关贵国执行第 18 条的更多细节：[请在此输入你的文本]		
第 19 条 – 国家主管部门和国家联络点		
111. 贵国是否已经指定了一个《卡塔赫纳议定书》的国家联络点，以负责与秘书处进行联系？	<input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/>	是 否
112. 贵国是否已指定了一个生物安全信息交换所的国家联络点，以就生物安全信息交换所发展和执行的相关问题与秘书处进行联系？	<input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/>	是 否
113. 贵国是否已指定了一个或数个国家主管部门，负责行使《卡塔赫纳生物安全议定书》所规定的行政职能并按照授权代表贵国行使此类职能？	<input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/>	是，一个 是，数个 否
114. 若贵国指定了一个以上的国家主管部门，贵国是否已将这些主管部门的各自职责传达给秘书处？	<input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/>	是 否 不适用

115. 贵国是否已向生物安全信息交换所提供了第 111-114 个问题所提及的必要信息?	<input type="checkbox"/>	是, 所有信息
	<input type="checkbox"/>	是, 某些信息
	<input type="checkbox"/>	否
116. 若贵国指定了一个以上的国家主管部门, 贵国是否就在就改性活生物体做出决定之前建立了一个协调行动机制?	<input type="checkbox"/>	是
	<input type="checkbox"/>	否
	<input type="checkbox"/>	不适用
117. 贵国是否已建立了一个国家主管部门的能力强化机制, 以执行《卡塔赫纳生物安全议定书》所要求的行政职能?	<input type="checkbox"/>	是
	<input type="checkbox"/>	否
118. 您可以在这里提供有关贵国执行第 19 条的更多细节: [请在此输入你的文本]		
第 20 条 – 信息共享与生物安全信息交换所		
119. 请概述贵国向生物安全信息交换所提供的信息状况, 具体说明各类信息是否可用, 以及是否已向生物安全信息交换所提交。		
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"/>	已向生物安全信息交换所提供的可用信息
	<input type="checkbox"/>	尚未向生物安全信息交换所提供的可用信息
	<input type="checkbox"/>	仅向生物安全信息交换所部分提供的可用信息
	<input type="checkbox"/>	信息不可用
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"/>	已向生物安全信息交换所提供的可用信息
	<input type="checkbox"/>	尚未向生物安全信息交换所提供的可用信息
	<input type="checkbox"/>	仅向生物安全信息交换所部分提供的可用信息
	<input type="checkbox"/>	信息不可用
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"/>	已向生物安全信息交换所提供的可用信息
	<input type="checkbox"/>	尚未向生物安全信息交换所提供的可用信息
	<input type="checkbox"/>	仅向生物安全信息交换所部分提供的可用信息
	<input type="checkbox"/>	信息不可用

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, 及紧急情况下的联系方式（第 17 条第 3 (e)款）	<input type="checkbox"/> 已向生物安全信息交换所提供的可用信息 <input type="checkbox"/> 尚未向生物安全信息交换所提供的可用信息 <input type="checkbox"/> 仅向生物安全信息交换所部分提供的可用信息 <input type="checkbox"/> 信息不可用
e. 缔约方关于《议定书》的执行提交的报告（第 20 条第 3 (e)款）	<input type="checkbox"/> 已向生物安全信息交换所提供的可用信息 <input type="checkbox"/> 尚未向生物安全信息交换所提供的可用信息 <input type="checkbox"/> 仅向生物安全信息交换所部分提供的可用信息 <input type="checkbox"/> 信息不可用
f. 某个缔约国对特定改性活生物体（LMOs）的特性予以管制的决定（第 6 条第 1 款）	<input type="checkbox"/> 已向生物安全信息交换所提供的可用信息 <input type="checkbox"/> 尚未向生物安全信息交换所提供的可用信息 <input type="checkbox"/> 仅向生物安全信息交换所部分提供的可用信息 <input type="checkbox"/> 信息不可用
g. 可能对生物多样性造成重大不良影响意外越境转移事件（第 17 条第 1 款）	<input type="checkbox"/> 已向生物安全信息交换所提供的可用信息 <input type="checkbox"/> 尚未向生物安全信息交换所提供的可用信息 <input type="checkbox"/> 仅向生物安全信息交换所部分提供的可用信息 <input type="checkbox"/> 信息不可用
h. 改性活生物体的非法越境转移（第 25 条第 3 款）	<input type="checkbox"/> 已向生物安全信息交换所提供的可用信息 <input type="checkbox"/> 尚未向生物安全信息交换所提供的可用信息 <input type="checkbox"/> 仅向生物安全信息交换所部分提供的可用信息 <input type="checkbox"/> 信息不可用
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、要求进一步信息、批准延期、决定的理由）（第 10 条第 3 款和第 20 条第 3(d)款）	<input type="checkbox"/> 已向生物安全信息交换所提供的可用信息 <input type="checkbox"/> 尚未向生物安全信息交换所提供的可用信息 <input type="checkbox"/> 仅向生物安全信息交换所部分提供的可用信息 <input type="checkbox"/> 信息不可用

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）	<input type="checkbox"/> 已向生物安全信息交换所提供的可用信息 <input type="checkbox"/> 尚未向生物安全信息交换所提供的可用信息 <input type="checkbox"/> 仅向生物安全信息交换所部分提供的可用信息 <input type="checkbox"/> 信息不可用
k. 关于在国内使用可能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的最终决定（第 11 条第 1 款）	<input type="checkbox"/> 已向生物安全信息交换所提供的可用信息 <input type="checkbox"/> 尚未向生物安全信息交换所提供的可用信息 <input type="checkbox"/> 仅向生物安全信息交换所部分提供的可用信息 <input type="checkbox"/> 信息不可用
l. 关于在国内规定框架下（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	<input type="checkbox"/> 已向生物安全信息交换所提供的可用信息 <input type="checkbox"/> 尚未向生物安全信息交换所提供的可用信息 <input type="checkbox"/> 仅向生物安全信息交换所部分提供的可用信息 <input type="checkbox"/> 信息不可用
m. 申报采用的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体制（第 11 条第 6 款）	<input type="checkbox"/> 已向生物安全信息交换所提供的可用信息 <input type="checkbox"/> 尚未向生物安全信息交换所提供的可用信息 <input type="checkbox"/> 仅向生物安全信息交换所部分提供的可用信息 <input type="checkbox"/> 信息不可用
n. 审议并改动关于改性活生物体有意越境转移的决定（第 12 条第 1 款）	<input type="checkbox"/> 已向生物安全信息交换所提供的可用信息 <input type="checkbox"/> 尚未向生物安全信息交换所提供的可用信息 <input type="checkbox"/> 仅向生物安全信息交换所部分提供的可用信息 <input type="checkbox"/> 信息不可用
o. 由各缔约方赋予豁免权的改性活生物体（第 13 条第 1 款）	<input type="checkbox"/> 已向生物安全信息交换所提供的可用信息 <input type="checkbox"/> 尚未向生物安全信息交换所提供的可用信息 <input type="checkbox"/> 仅向生物安全信息交换所部分提供的可用信息 <input type="checkbox"/> 信息不可用

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）	<input type="checkbox"/> 已向生物安全信息交换所提供的可用信息 <input type="checkbox"/> 尚未向生物安全信息交换所提供的可用信息 <input type="checkbox"/> 仅向生物安全信息交换所部分提供的可用信息 <input type="checkbox"/> 信息不可用
q.	在监管过程中生成的改性活生物体风险评估或环境审查及有关产品相关信息的概述（第 20 条第 3 (c)款）	<input type="checkbox"/> 已向生物安全信息交换所提供的可用信息 <input type="checkbox"/> 尚未向生物安全信息交换所提供的可用信息 <input type="checkbox"/> 仅向生物安全信息交换所部分提供的可用信息 <input type="checkbox"/> 信息不可用
120.	贵国是否已建立了一个机制，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？	<input type="checkbox"/> 是 <input type="checkbox"/> 否
121.	贵国是否已建立了一个机制，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向生物安全信息交换所提供信息的行动？	<input type="checkbox"/> 是 <input type="checkbox"/> 否
122.	贵国是否在处理改性活生物体的决定中使用了向生物安全信息交换所提供的信息？	<input type="checkbox"/> 是，经常 <input type="checkbox"/> 是，有时 <input type="checkbox"/> 否
123.	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？	<input type="checkbox"/> 是 <input type="checkbox"/> 否
124.	若您对第 122 个问题的回答为“是”，那么贵国是否已向生物安全信息交换所或秘书处报告此类问题？	<input type="checkbox"/> 是 <input type="checkbox"/> 否 <input type="checkbox"/> 不适用
125.	贵国向生物安全信息交换所提供的信息是否完整和最新？	<input type="checkbox"/> 是 <input type="checkbox"/> 否
126.	您可以在此提供有关贵国执行第 20 条的更多细节：[请在此输入你的文本]	

第 21 条 – 机密资料

127.	贵国是否制定了程序，对《议定书》下获得的保密信息予以保密？	<input type="checkbox"/> 是 <input type="checkbox"/> 否
128.	贵国是否允许通知人确认哪些信息将被视为保密信息？	<input type="checkbox"/> 是，经常 <input type="checkbox"/> 仅在某些情况下 <input type="checkbox"/> 否

129. 您可以在这里提供有关贵国执行第 21 条的更多细节：[请在此输入你的文本]

第 22 条 – 能力建设

130. 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，或受益于与其他缔约方的共同行动？	<input type="checkbox"/> 是 <input type="checkbox"/> 否 若是，请注明 [请在此输入你的文本]
131. 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"/> 否 若是，请注明 [请在此输入你的文本]
132. 贵国是否曾从全球环境基金（GEF）获得过用于建设生物安全能力的资金？	<input type="checkbox"/> 试点项目 <input type="checkbox"/> 开发国家生物安全框架 <input type="checkbox"/> 执行国家生物安全框架 <input type="checkbox"/> 建设有效参与生物安全信息交换所（第一期）的能力 <input type="checkbox"/> 建设有效参与生物安全信息交换所（第二期）的能力 <input type="checkbox"/> 以上都不是
133. 贵国是否曾从其他外部供资行动（全球环境基金除外）中获得过用于建设生物安全能力的资金？	<input type="checkbox"/> 是，请注明 [请在此输入你的文本] <input type="checkbox"/> 否
134. 在本报告期内，贵国是否开展了行动，以开发和/或加强生物安全人力资源和机构能力？	<input type="checkbox"/> 是 <input type="checkbox"/> 否

<p>135. 若您对第 134 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><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 条的行文要求</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"/> 有关改性活生物体的生物安全科学研究</p> <p><input type="checkbox"/> 考虑对人类健康的风险</p> <p><input type="checkbox"/> 其他：<文本输入></p> <p><input type="checkbox"/> 不适用</p>
<p>136. 贵国是否开展过一次能力建设需求评估？</p>	<p><input type="checkbox"/> 是</p> <p><input type="checkbox"/> 否</p>
<p>137. 贵国是否仍有能力建设需求？</p>	<p><input type="checkbox"/> 是</p> <p><input type="checkbox"/> 是，很少</p> <p><input type="checkbox"/> 否</p>

138. 若您对第 137 个问题的回答为“是”，请标明下列哪些领域仍需开展能力建设。	<input type="checkbox"/> 机构能力 <input type="checkbox"/> 人力资源能力开发与培训 <input type="checkbox"/> 风险评估及其他科学技术专业知识 <input type="checkbox"/> 风险管理 <input type="checkbox"/> 生物安全方面的公众认识、参与和教育 <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 <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 <input type="checkbox"/> 技术转让 <input type="checkbox"/> 改性活生物体的识别，包括其检测 <input type="checkbox"/> 社会经济因素 <input type="checkbox"/> 执行《议定书》第 18.2 条的行文要求 <input type="checkbox"/> 机密资料的处理 <input type="checkbox"/> 改性活生物体意外和/或非法越境转移的应对措施 <input type="checkbox"/> 有关改性活生物体的生物安全科学研究 <input type="checkbox"/> 考虑对人类健康的风险 <input type="checkbox"/> 其他： <文本输入> <input type="checkbox"/> 不适用
---	---

139. 贵国是否已制定有能力建设战略或《行动计划》？	<input type="checkbox"/> 是 <input type="checkbox"/> 否	
-----------------------------	--	--

140. 贵国是否已向生物安全信息交换所专家名册提交了国内生物安全专家的详细资料？	<input type="checkbox"/> 是 <input type="checkbox"/> 否	
---	--	--

141. 您可以在这里提供有关贵国执行第 22 条的更多细节： [请在此输入你的文本]
-----------------------------------	------------------	---

第 23 条 – 公众认识和参与

142. 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，以提高和促进公众认识、教育和参与？	<input type="checkbox"/>	是
	<input type="checkbox"/>	是，在某种程度上
	<input type="checkbox"/>	否
143. 贵国是否建立了生物安全网站？	<input type="checkbox"/>	是
	<input type="checkbox"/>	否
144. 贵国是否已建立了一个机制，以确保公众获得可以进口的改性活生物体的相关信息？	<input type="checkbox"/>	是
	<input type="checkbox"/>	是，在有限程度上
	<input type="checkbox"/>	否
145. 贵国是否已建立了一个机制，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，在有限程度上
	<input type="checkbox"/>	否
146. 贵国是否已建立了一个机制，以向公众通报有关改性活生物体的决策结果？	<input type="checkbox"/>	是
	<input type="checkbox"/>	是，在有限程度上
	<input type="checkbox"/>	否
147. 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？	<input type="checkbox"/>	是
	<input type="checkbox"/>	否
148. 在本报告期内，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？	<input type="checkbox"/>	是
	<input type="checkbox"/>	是，在有限程度上
	<input type="checkbox"/>	否
149. 若您对第 148 个问题的回答为“是”，那么贵国是否与其他缔约方和国际机构有过合作？	<input type="checkbox"/>	是
	<input type="checkbox"/>	否
	<input type="checkbox"/>	不适用
150. 在本报告期内，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？	<input type="checkbox"/>	从来没有
	<input type="checkbox"/>	不到 5 次
	<input type="checkbox"/>	超过 5 次
151. 您可以在这里提供有关贵国执行第 23 条的更多细节： [请在此输入你的文本]		

第 24 条 – 非缔约方

152. 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？	<input type="checkbox"/>	是
	<input type="checkbox"/>	否
153. 贵国是否曾从某非缔约方进口改性活生物体？	<input type="checkbox"/>	是
	<input type="checkbox"/>	否
154. 贵国是否曾向某非缔约方出口改性活生物体？	<input type="checkbox"/>	是
	<input type="checkbox"/>	否

155. 若您对第 153 或第 154 个问题的回答为“是”，那么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？	<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
156. 若您对第 153 或第 154 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？	<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
157. 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？	<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
158. 您可以在这里提供有关贵国执行第 24 条的更多细节： [请在此输入你的文本]		

第 25 条 – 非法越境转移

159. 贵国是否已在国内采取适当措施，旨在防止和/或惩处违反其执行本《协定书》的国内措施而进行的改性活生物体越境转移？	<input type="checkbox"/>	是
	<input type="checkbox"/>	否
160. 贵国是否已制定了战略，以监测改性活生物体的非法越境转移？	<input type="checkbox"/>	是
	<input type="checkbox"/>	否
161. 本报告期内，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？	<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

若您对第 161 个问题的回答是“从来没有”，请回答第 166 题

162. 贵国是否曾告知生物安全信息交换所及其他有关缔约方？	<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
163. 贵国是否已经规定了改性活生物体的来源？	<input type="checkbox"/>	是
	<input type="checkbox"/>	是，某些情况下
	<input type="checkbox"/>	否
164. 贵国是否已经规定了改性活生物体的性质？	<input type="checkbox"/>	是
	<input type="checkbox"/>	是，某些情况下
	<input type="checkbox"/>	否
165. 贵国是否已经规定了非法越境转移的情形？	<input type="checkbox"/>	是
	<input type="checkbox"/>	是，某些情况下
	<input type="checkbox"/>	否

166. 您可以在这里提供有关贵国执行第 25 条的更多细节：[请在此输入你的文本]

第 26 条 – 社会经济因素

- | | |
|---|--|
| 167. 若贵国已就进口事宜做出了决定，该决定是否考虑及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？ | <input type="checkbox"/> 是
<input type="checkbox"/> 仅在某些情况下
<input type="checkbox"/> 否
<input type="checkbox"/> 不适用 |
| 168. 贵国是否曾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？ | <input type="checkbox"/> 是
<input type="checkbox"/> 是，在有限程度上
<input type="checkbox"/> 否 |

169. 您可以在这里提供有关贵国执行第 26 条的更多细节：[请在此输入你的文本]

第 27 条 – 赔偿责任和补救

将在完成国际规则和程序的现有制定程序之后具体解决此类问题

第 28 条 – 财政机制和资源

- | | |
|--|---|
| 170. 在本报告期内，贵国是否曾就《卡塔赫纳生物安全议定书》条款的执行获得过财政和/或技术资源？ | <input type="checkbox"/> 是
<input type="checkbox"/> 否 |
| 171. 若您对第 169 个问题的回答为“是”，那么这些资源是如何提供的？ | <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 |
| 172. 在本报告期内，贵国是否曾就《卡塔赫纳生物安全议定书》条款的执行向发展中缔约国或经济转型缔约方提供过财政和/或技术资源？ | <input type="checkbox"/> 是
<input type="checkbox"/> 否 |
| 173. 若您对第 172 个问题的回答为“是”，那么这些资源是如何提供的？ | <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 |
174. 您可以在这里提供有关贵国执行第 28 条的更多细节：[请在此输入你的文本]

175. 贵国此前是否已提交过国家报告（临时和初次国家报告）？

- 是
- 是，仅提交过临时报告
- 是，仅提交过初次报告
- 否
- 不适用

176. 若贵国此前并未提交过报告，标明阻碍提交的主要挑战

- 缺乏收集必要信息的财政资源
- 缺乏国家一级的相关信息
- 难以汇编各部门信息
- 没有义务提交（如，当时并非缔约国）
- 其他，请注明

[请在此输入你的文本]

其他信息

177. 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。

[请在此输入你的文本]

对报告格式的意见

178. 请使用此空间提供有关您在填写本报告的过程中所遇到困难的任何其他信息。

[请在此输入你的文本]
