

【中文标题】卡塔赫纳生物安全议定书

【英文标题】

【发文文号】

【内容分类】其他

【批准日期】

【签字日期】2000-08-08

【颁布日期】2000-08-08

【实施日期】2000-08-08

【有效性】有效

【失效日期】

【颁布部门】蒙特利尔

【全文】

## 卡塔赫纳生物安全议定书

（《生物多样性公约》缔约方大会第一次特别会议 2000 年 1 月 28 日，蒙特利尔，中国代表于 2000 年 8 月 8 日签署）

本议定书缔约方，  
作为《生物多样性公约》（以下简称《公约》）的缔约方，  
忆及《公约》的第 19 条第 3 款和第 4 款、第 8（g）条和第 17 条，  
还忆及《公约》缔约方大会 1995 年 11 月 17 日的缔约国大会第二次会议第 5 号决定要求制定一项生物安全议定书，特别关注因现代生物技术而产生的、可能对生物多样性保护和可持续利用产生不利影响的任何改性活生物体的越境转移问题，特别是着手拟定适当的提前知情同意程序，以供审议，  
重申《关于环境与发展的里约宣言》原则 15 中所包括的预先防范原则，  
意识到现代生物技术迅速发展，公众亦日益关切此种技术可能会对生物多样性产生的不利影响以及对人类健康构成的风险，  
认识到如能在开发和使用时亦采取措施保护环境和人类健康，现代生物技术很可能给人类带来福祉，  
也认识到遗传多样性起源中心和多样性中心对人类的至关重要性，  
考虑到许多国家，尤其是发展中国家在处理与改性活生物体有关的已知和潜在的风险方面的有限能力，  
认识到贸易和环境协议应该相互支持，目标都是实现可持续发展，  
强调本议定书将不能解释为缔约方在现有的国际协议中的权利和义务的变化，

认为上段陈述将不意在使本议定书从属于其他国际协定，

达成以下协议：

### 第1条 目标

本议定书的目标是遵循《关于环境与发展的里约宣言》原则15所确立的预先防范原则，努力确保在凭借现代生物技术获得的、可能对生物多样性的保护和可持续使用产生不利影响的改性生物体的安全转移、处理和使用，尤其是越境转移方面采取充分的保护措施，并考虑到对人类健康所构成的威胁。

### 第2条 一般义务

1. 每一缔约方应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。

2. 各缔约方应确保在从事任何改性活生物体的开发、处理、运输、使用、转移和释放时，防止或减少其对生物多样性构成的风险，同时亦应考虑到对人类健康所构成的风险。

3. 本议定书的任何规定不得以任何方式妨碍依照国际法所确立的各国对其领海所拥有的主权以及国际法所规定的各国对其专属经济区及其大陆架所拥有的主权和管辖权，亦不得妨碍所有国家的船只和航空器依照国际法和有关国际文件所享有的航行权和航行自由。

4. 不得将本议定书中的任何条款解释为限制缔约方为确保对生物多样性的保护和可持续使用采取比本议定书所规定的更加严格的保护措施的权利，但此种行动须符合本议定书的各项目标和条款并符合国际法为缔约方规定的其他各项义务。

5. 鼓励各缔约方酌情考虑到在人类健康风险领域内具有开展活动权限的各国际机构所掌握的现有专门知识、所制定的文件和所开展的工作。

### 第3条 术语

为本议定书的目的：

(a) “缔约方大会”是指《公约》的缔约方大会。

(b) “封闭使用”是指在一设施、装置或其他有形结构中进行的涉及改性活生物体的任何操作，且因对所涉改性活生物体采取了特定控制措施而有效地限制了其与外部环境的接触及其对外部环境所产生的影响。

(c) “出口”是指以从一缔约方向另一缔约方的有意越境转移。

(d) “出口者”是指属于出口缔约方管辖范围之内并安排出口改性活生物体的任何法人或自然人。

(e) “进口”是指从一缔约方进入另一缔约方的有意越境转移。

(f) “进口者”是指属于进口缔约方管辖范围之内并安排进口改性活生物体的任何法人或自然人。

(g) “改性活生物体”是指任何具有凭借现代生物技术获得的遗传材料新型组合的活生物体。

(h) “活生物体”是指任何能够转移或复制遗传材料的生物实体，其中包括不能繁殖的生物体、病毒和类病毒。

(i) “现代生物技术”是指下列技术的应用：

a. 体外核酸技术，包括重新组合的脱氧核糖核酸（DNA）和把核酸直接注入细胞或细胞器，  
或

b. 生物分类学科以上的细胞融合，

此类技术可克服自然生理繁殖或重新组合障碍，且并非传统育种和选种中所使用的技术；

(j) “区域经济一体化组织”是指由一个特定区域的主权国家所组成的组织，它已获得其成员国转让的处理本议定书所规定事项的权限、且已按照其内部程序获得正式授权可以签署、批准、接受、核准或加入本议定书；

(k) “越境转移”是指从一缔约方向另一缔约方转移改性活生物体，但就第 17 条和第 24 条的目的而言，越境转移所涉范围当予扩大到缔约方与非缔约方之间的转移。

#### 第 4 条 范围

本议定书应适用于可能对生物多样性的保护和可持续使用产生不利影响的所有改性活生物体的越境转移、过境、处理和使用，并考虑到对人类健康构成的威胁。

#### 第 5 条 药品

尽管有第 4 条的规定，在不损害缔约方在其就进口问题作出决定之前对所有改性活生物体进行风险评估的权利的情况下，本议定书不应适用于由其他有关国际协定或组织已有规定的、用作供人类使用的药物的改性活生物体的越境转移。

#### 第 6 条 过境和封闭使用

1. 尽管有第 4 条的规定，在不损害过境缔约方对穿越其领土运输的改性活生物体实行管制，以及根据本议定书第 2 条第 3 款把该缔约方关于穿越其领土运输特定的改性活生物体的决定通知生物安全信息交换所的任何权利的情况下，本议定书中关于提前知情同意程序的规定不应适用于过境的改性活生物体。

2. 尽管有第 4 条的规定，在不损害缔约方在其就进口问题作出决定之前对所有改性活生物体进行风险评估的任何权利、以及对属其管辖范围内的封闭使用制定标准的任何权利的情况下，本议定书中关于提前知情同意程序的规定不应适用于那些拟按照进口缔约方的标准用于封闭使用的改性活生物体的越境转移。

#### 第 7 条 提前知情同意程序的适用

1. 在不违反第 5 条和第 6 条的情况下，第 8 至第 10 条和第 12 条中所列提前知情同意程序应在拟有意向进口缔约方的环境中引入改性活生物体的首次有意越境转移之前适用。

2. 以上第 1 款中所述“有意向环境中引入”并非指拟直接用作食物或饲料或用于加工的改性活生物体。

3. 第 11 条应在拟直接用作食物或饲料或用于加工的改性活生物体首次越境转移之前予以适用。

4. 提前知情同意程序不应适用于经作为本议定书缔约方会议的公约缔约方大会的一项决定认定在亦考虑人类健康所构成的威胁的情况下不太可能对生物多样性的保护和可持续使用产生不利影响的改性活生物体的有意越境转移。

## 第 8 条 通知

1. 出口缔约方应在有意越境转移属于第 7 条第 1 款范围内的改性活生物体之前, 通知或要求出口者确保以书面形式通知进口缔约方的国家主管部门。通知中至少应列有附件一所要求的资料。

2. 出口缔约方应确保制订法律条文, 规定出口者所提供的资料必须准确无误。

## 第 9 条 对收到通知的确认

1. 进口缔约方应于收到通知后九十天内以书面形式向发出通知者确认已收到通知。

2. 应在此种确认中表明:

(a) 收到通知的日期;

(b) 通知中是否初步看来列有第 8 条所述资料;

(c) 可否根据进口缔约方的国内规章制度或根据第 10 条中列明的程序采取下一步行动。

3. 以上第 2 条 (c) 款所述国内规章制度应与本议定书相一致。

4. 即使进口缔约方未能对收到的通知作出确认, 亦不应意味着其对有意越境转移表示同意。

## 第 10 条 决定程序

1. 进口缔约方所作决定应符合第 15 条的规定。

2. 进口缔约方应在第 9 条所规定的时限内书面通知发出通知者可否在下列情况下进行有意越境转移:

(a) 只可在得到进口缔约方的书面同意后; 或

(b) 于至少九十天后未收到书面同意。

3. 进口缔约方应在收到通知后二百七十天内向发出通知者及生物安全资料交换所书面通报以上第 2 条 (a) 款中所述决定并表明:

(a) 有条件或无条件地批准进口, 其中包括说明此项决定将如何适用于同一改性活生物体的后续进口;

(b) 禁止进口;

(c) 根据其国内规章条例或根据附件一要求提供更多的有关资料; 在计算进口缔约方作出答复所需时间时, 不应计入进口缔约方用于等候获得更多的有关资料所需的天数; 或

(d) 告知发出通知者已将本款所列明的期限适当延长。

4. 除非已予以无条件批准, 否则根据以上第 3 款所作的决定应列出作出这一决定的理由。

5. 即使进口缔约方未能在收到通知后二百七十天内通报其决定, 亦不应意味着该缔约方对有意越境转移表示同意;

6. 在亦考虑到对人类健康构成的威胁的情况下, 即使由于在改性活生物体对进口缔约方的生物多样性的保护和可持续使用所产生的潜在不利影响的程度方面未掌握充分的相关科学资料 and 知识, 因而缺乏科学定论, 亦不应妨碍该缔约方酌情就以上第 3 款所指的改性活生物体的进口问题作出决定, 以避免或尽最大限度减少此类潜在的不利影响。

7. 作为本议定书缔约方会议的缔约方大会应在其第一次会议上就旨在推动进口缔约方决策的适当程序和机制作出决定。

## 第 11 条

### 拟直接用作食物或饲料或加工之用的改性活生物体的程序

1. 一缔约方如已针对作为越境转移对象、供直接作食物或饲料或加工之用而拟予以越境转移的改性活生物体的国内用途、包括投放市场作出最终决定，则应在作出决定后十五天之内通过生物安全资料交换所将之通报各缔约方。此种通报应至少列有附件二所规定的信息资料。该缔约方应将上述信息资料的书面副本提供给事先已告知秘书处它无法通过生物安全资料交换所交流信息资料的每一缔约方的国家联络点。此项规定不应适用于有关实地实验的决定。

2. 根据以上第 1 款作出决定的缔约方应确保订有法律条文，规定申请者所提供的资料必须准确无误。

3. 任何缔约方均可从附件二第 (b) 段中指定的主管部门索要其他资料。

4. 缔约方可根据符合本议定书目标的国内规章条例，就拟直接用作食物或饲料或加工之用的改性活生物体的进口作出决定。

5. 每一缔约方如订有适用于拟直接作食物或饲料或加工之用的改性活生物体的进口的任何国家法律、规章条例和准则，应向生物安全资料交换所提供此种资料的副本。

6. 发展中国家缔约方或经济转型国家缔约方如未订有以上第 1 款所述的国内规章条例，可在行使其国内司法管辖权时通过生物安全资料交换所宣布，它已根据以上第 1 款提供了相关资料的、并拟于意在直接作食物或饲料或加工之用的改性活生物体的首次进口之前作出的决定，将根据下列情况作出：

(a) 根据第 15 条进行的风险评估；及

(b) 在不超过二百七十天的可预测的时间范围内作出决定。

7. 缔约方未能依照以上第 6 款发出通知不应意味着该缔约方同意或拒绝进口某种拟直接作食物或饲料或加工之用的改性活生物体，除非该缔约方另有明确说明。

8. 在亦考虑对人类健康构成的威胁的情况下，即使由于在改性活生物体对进口缔约方生物多样性的保护和可持续使用产生的潜在不利影响的程度方面未掌握充分的相关科学资料 and 知识，因而缺乏科学定论，亦不应妨碍进口缔约方酌情就拟直接用作食物、饲料或加工之用的该改性活生物体的进口作出决定以避免或尽最大限度减少此类潜在的不利影响。

9. 缔约方可表明它在拟直接作食物或饲料或加工之用的改性活生物体方面需要得到的财务和技术援助及其在相关的能力建设方面的需要。缔约方应相互合作，以根据第 22 条和第 28 条满足这些需要。

## 第 12 条 对决定的复审

1. 进口缔约方可随时根据对生物多样性的保护和可持续使用的潜在有害影响方面的新的科学资料，并考虑到人类健康所构成的威胁，审查并改变其已就改性活生物体的有意越境转移所作出的决定。在这种情形下，该缔约方应在三十天之内就此通知先前曾向其通报此种决定中所述的改性活生物体的转移活动的任何发出通知者和生物安全信息交换所，并应说明作出这一决定的理由。

2. 出口缔约方或发出通知者如认为出现了下列情况，则可要求进口缔约方对其依照第 10 条

针对该次进口所作出的决定进行复审：

(a) 可能会影响到当时作出此项决定时所依据的风险评估结果发生了变化；或

(b) 又获得了额外相关的科学或技术资料；

3. 进口缔约方应在九十天内对此种要求作出书面答复并说明其所作决定的依据。

4. 进口缔约方可自行决定是否要求对后续进口进行风险评估。

#### 第 13 条 简化程序

1. 只要采取了充分的措施确保根据本议定书的各项目标，以安全方式进行改性活生物体的有意越境转移，进口缔约方便可提前向生物安全信息交换所具体说明：

(a) 有意越境转移在何种情况下可于向进口缔约方发出转移通知的同时进行。此种通知可适用于此后向同一缔约方进行的后续转移；

(b) 向该缔约方进口的可免除采用提前知情同意程序的改性活生物体。

2. 以上第 1 款 (a) 段所述通知中应予提供的关于有意越境转移的资料应为附件 1 所列的信息。

#### 第 14 条 双边、区域及多边协定和安排

1. 缔约方可在符合本议定目标的情况下，与缔约方或非缔约方就有关活生物体问题制定双边、区域及多边协定和安排，但此种协定和安排所规定的保护不得低于本议定书所规定的保护程度。

2. 各缔约方应通过生物安全信息交换所相互通报各自在本议定书生效之前或之后制定的任何此种双边、区域及多边协定和安排。

3. 本议定书的各项规定不得妨碍那些协定或安排的缔约方之间根据此种协定和安排进行的有意越境转移。

4. 任何缔约方均可决定其国内的条例适用于对它的某些特定进口，并应把其所作决定通知生物安全信息交换所。

#### 第 15 条 风险评估

1. 依照本议定书进行的风险评估应按附件三的规定并以科学合理的作出，同时应考虑到已得到公认的风险评估技术。该风险至少应以根据第 8 条所规定的资料和其他现有科学证据作为所依据的最低限度资料，以期确定和评估改性活生物体对于生物多样性的保护和可持续利用可能产生的不利影响，同时亦考虑对人类健康的威胁。

2. 进口缔约方应确保对于根据第 10 条作出的决定，进行风险评估。它可要求出口方进行此种风险评估。

3. 如果进口缔约方要求由发出通知者承担进行风险评估的费用，则发出通知者应承担该费用。

#### 第 16 条 风险管理

1. 缔约方应参照《公约》第 8 (g) 条的规定，制定并保持适当的机制、措施和战略，用以制约、管理和控制在议定书风险评估条款中指明的、因改性活生物体的使用、处理和越境转移而构成的各种风险。

2. 应在必要范围内规定必须采取以风险评估结果为依据的措施,以防止改性活生物体在进口缔约方领土内对生物多样性的保护和可持续使用产生不利影响,同时亦考虑到对人类健康构成的威胁。

3. 每一缔约方均应采取适当措施,防止于无意之中造成改性生物体的越境转移,其中包括要求于某一改性活生物的首次释放之前进行风险评估等措施。

4. 在不妨碍以上第2款的情况下,每一缔约方均应做出努力。确保在把无论是进口的还是当地研制的任何改性生物体投入预定使用之前,对其进行与其生命周期或生殖期相当的一段时间的观察。

5. 缔约方应开展合作,以期:

(a) 确定可能对生物多样性的保护和可持续利用产生不利影响的改性活生物体或改性活生物体的某些特殊性状,同时亦考虑到对人类健康构成的威胁;和

(b) 为处理此种改性活生物体或其特殊性状采取适当措施。

#### 第17条 无意中造成的越境转移和应急措施

1. 每一缔约方均应在获悉已发生下列情况时采取适当措施,向受到影响或可能会受到影响的国家、生物安全资料交换所并酌情向有关的国家机构通报:因在其管辖范围内发生的某一事件造成的释放导致了或可能会导致改性活生物体的无意越境转移,从而可能对上述国家内生物多样性的保护和可持续使用产生重大不利影响,同时亦可能对这些国家的人类健康构成威胁。缔约方应在知悉上述情况时立即发出此种通知。

2. 每一缔约方应最迟在本议定书对其生效之日,向生物安全资料交换所提供有关其负责接收根据本条所发通知的联络点的详细情况。

3. 根据以上第1款发出的任何通知应包括下列内容:

(a) 所涉改性活生物体的估计数量及其相关特性和/或特征的现有相关资料;

(b) 说明发生释放的具体环境和估计的释放日期以及所涉改性活生物体在起源缔约方内的使用情况;

(c) 关于可能会对生物多样性的保护和可持续使用产生不利影响和对人类健康构成威胁的任何现有资料,以及关于可能采取的风险管理措施的现有资料;

(d) 任何其他有关资料;

(e) 可供索取进一步资料的联络点。

4. 为尽可能减少其对生物多样性的保护和可持续利用的任何重大不利影响,同时亦考虑到对人类健康所构成的威胁,每一缔约方,如已在其管辖范围内发生以上第1款所述改性活生物体的释放,应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对策并主动采取必要行动,包括采取各种应急措施。

#### 第18条 处理、运输、包装和标签

1. 为了避免对生物多样性的保护和可持续利用产生不利影响,同时亦考虑到对人类健康构成的威胁,每一缔约方应采取必要措施,要求对凡拟作属于本议定书范围内的有意越境转移的改性活生物体,参照有关的国际规则和标准,在安全条件下予以包装和运输。

2. 每一缔约方应采取措施，要求提供以下文件：

(a) 拟直接作食物或饲料或加工之用的改性活生物体应附有单据明确地说明其可能含有改性活生物体并且不打算有意将其引入环境中，并具体说明其特征和任何特有的标识，以及说明供进一步索取信息资料的联络点。作为本议定书缔约方会议的缔约方大会应在本议定书生效后两年内就关于此目的详细要求做出决定；

(b) 预定用于封闭性使用的改性活生物体至少附有单据明确地将其标明为改性活生物体；并具体说明安全装卸、贮存、运输和使用的要求，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；

(c) 将有意引入进口缔约方的环境中的改性活生物体和本议定书范围内的任何其他改性活生物体应附有单据，明确将其标明为改性活生物体；具体说明其名称和性状及相关的特征和/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详细名称和地址；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。

3. 作为本议定书缔约方会议的缔约方大会应与其他相关的国际机构协商，考虑是否有必要以及以何种方式针对标签、处理、包装和运输诸方面的做法制定标准。

#### 第 19 条 国家主管部门和国家联络点

1. 每一缔约方应指定一个国家联络点，负责代表缔约方与秘书处进行联系，第一缔约方还应指定一个或数个国家主管部门，负责行使本议定书所规定的行政职能和按照授权代表缔约方行使此类职能。每一缔约方可指定一个单一的部门同时负责履行联络点和国家主管部门这两项职能。

2. 每一缔约方最迟应于本议定书对其生效之日将其联络点和国家主管部门的名称和地址通报秘书处。缔约方如果指定了一个以上的国家主管部门，则应将有关这些主管部门各自职责的资料随通知一并送交秘书处。如果属于此种情况，则此种资料至少应明确说明由哪一主管部门负责何种类别的改性活生物体。如在其国家联络点的指定方面或在其国家主管部门的名称和地址或职责方面出现任何变更，缔约方应立即就此通知秘书处。

3. 秘书处应立即向各缔约方通报其根据以上第 2 款收到的通知，并应通过生物安全资料交换所提供此类信息资料。

#### 第 20 条 信息共享与生物安全资料交换所

1. 兹此建立生物安全资料交换所，作为《公约》第 18 条第 3 款所规定的资料交换所机制的一部分，以便：

(a) 便利交流有关改性活生物体的科学、技术、环境和法律诸方面的信息资料和经验；

(b) 协助缔约方履行本议定书，同时考虑各发展中国家缔约方、特别是其中最不发达国家和小岛屿发展中国家、经济转轨型国家、以及属于起源中心和遗传多样性中心的国家的特殊需要。

2. 生物安全资料交换所应作为为以上第 1 款的目的相互交流信息资料的一种手段，它应作为连接渠道，提供各缔约方所提交的有关本议定书履行情况的信息资料。它还应在可能情况下作为连接渠道，接通其他国际生物安全资料交流机制。

3. 在不妨碍对机密资料实行保密的情况下，每一缔约方应向生物安全资料交换所提供本议定



书要求向生物安全资料交换所提供的任何信息以及下列方面的信息和资料：

(a) 为履行本议定书而制订的任何现行法律、条例和准则，以及各缔约方为实施提前知情同意程序而要求提供的信息和资料；

(b) 有关任何双边、区域及多边协定和安排的信息和资料；

(c) 在其实行管制过程中根据第 15 条对改性活生物体进行风险评估或环境审查的结论摘要，其中应酌情包括有关其产品（即源于改性活生物体并经过加工的材料，其中含有凭借现代生物技术获得的可复制性遗传材料的可检测到的新组合）的资料；

(d) 关于进口或释放改性活生物体的最后决定；

(e) 依照第 33 条规定提交的报告，包括有关提前知情同意程序实施情况的报告。

4. 作为本议定书缔约方会议的缔约方大会应在其首次会议决定生物安全信息交换所的运作方式，包括对其各项活动报告不断予以审查。

#### 第 21 条 机密资料

1. 进口缔约方应准许发出通知者指明，在根据本议定书的程序所提交的或进口缔约方作为本议定书提前知情同意程序的一部分而要求提交的资料。

2. 进口缔约方如果决定，经发出通知者指明为机密性资料的资料不符合机密资料条件，则应就此与发出通知者进行协商，并应在公开有关资料之前将其决定通报发出通知者，同时根据要求说明理由，且在资料予以公开之前提供进行协商和对该决定进行内部审查的机会。

3. 缔约方应对其根据本议定书收到的机密性资料保密，包括对其在本议定书提前知情同意程序范畴内收到的任何机密资料保密。每一缔约方均应确保建立关于对此种资料实行保密的程序，而且对此种资料的保密程度不应低于其对国内制造的改性活生物体的有关机密资料的保密程度。

4. 除非发出通知者以书面形式表示同意，否则进口缔约方不得将此种资料用于商业目的。

5. 如果发出通知者撤销或已经撤销通知，进口缔约方仍应为商业和工业资料保密，其中包括关于研究和开发工作的资料以及该缔约方与发出通知者之间未能对其机密性取得一致看法的那些资料。

6. 在不损害以上第 5 款的情况下，下述资料不得视为机密性资料：

(a) 发出通知者的名称和地址；

(b) 关于改性活生物体的一般性说明；

(c) 关于在考虑到对人类健康构成的威胁的情况下对生物多样性的保护和可持续使用的影响作出的风险评估结果摘要；以及

(d) 任何应急方法和计划。

#### 第 22 条 能力建设

1. 各缔约方应开展合作，以有效履行本议定书为目的，通过诸如现有的全球、区域、次区域和国家机构和组织和酌情通过促进私人部门的参与等方式，协助发展中国家和经济转型国家缔约方、特别是其中最不发达国家和小岛屿发展中国家逐步建立和/或加强生物安全方面的人力资源和体制能力，包括生物安全所需的生物技术。

2. 为执行以上第 1 款的规定，应依照《公约》中的相关条款，在生物安全的能力建设方面充

分考虑到各发展中国家缔约方、特别是其中最不发达国家和小岛屿发展中国家对资金以及对获得和转让技术和专门知识的需求。在能力建设方面开展的合作应根据每一缔约方的不同情况、能力和需要进行，包括在对生物技术进行妥善、安全管理方面和为促进生物安全而进行风险评估和风险管理方面提供科学技术培训，并提高生物安全方面的技术和机构能力，在此种生物安全能力建设中还应充分考虑至生物安全方面的技术和机构能力。在此种生物安全能力建设中还应充分考虑经济转型国家缔约方的需要。

#### 第 23 条 公众意识和参与

##### 1. 缔约方应：

(a) 考虑到对人类健康构成的威胁，促进和推动开展关于安全转移、装卸和使用改性活生物体的公众意识和教育和公众参与，以利于生物多样性的保护和可持续使用。各缔约方在开展此方面工作时应酌情与其他国家和国际机构开展合作；

(b) 力求确保公共意识和教育包括使公众能获得关于可能进口的、按照本议定书确定的改性活生物体的资料。

2. 各缔约方应按照各自的法律和规章，在关于改性活生物体的决策过程中征求公众的意见，并在遵守第 21 条关于机密资料的保密规定的情况下，向公众通报此种决定的结果。

3. 每一缔约方均应努力使公众通过适当方式获得生物安全信息交换所的信息和资料。

#### 第 24 条 非缔约方

1. 缔约方与非缔约方之间进行的改性活生物体的越境转移应符合本议定书目标。各缔约方可与非缔约方制定关于此种越境转移的双边、区域和多边协定及安排。

2. 各缔约方应鼓励非缔约方遵守本议定书并向生物安全资料交换所提供改性活生物体在属其国家管辖的地区内释放及其出入情况的相关信息和资料。

#### 第 25 条 非法越境转移

1. 每一缔约方应在其国内采取适当措施，防止和酌情惩处违反其履行本议定书的国内措施的改性活生物体越境转移。此种转移将视为非法越境转移。

2. 在发生非法越境转移事件时，受到影响的缔约方可要求起源缔约方酌情以运回本国或以销毁方式处置有关的改性活生物体，所涉费用自理。

3. 每一缔约方向生物安全资料交换所提供涉及到本国的非法越境转移案件的信息和资料。

#### 第 26 条 社会经济因素

1. 缔约方在按照本议定书或按照其履行本议定书的国内措施作出进出口决定时，可根据其国际义务，考虑到因改性活生物体对生物多样性的保护和可持续利用的影响而产生的社会经济因素，特别是涉及到生物多样性对土著和地方社区所具有的价值方面的社会经济因素。

2. 鼓励各缔约方开展合作，针对改性活生物体所产生的任何社会经济影响、特别是对土著和当地社区的影响进行研究和交流信息。

#### 第 27 条 赔偿责任和补救

作为本议定书缔约方会议的缔约方大会应在其第一次会议上发起一个旨在详细拟定适用于因改性活生物体的越境转移而造成损害的赔偿责任和补救方法的国际规则和程序的进程，同时分

析和参照目前在国际法领域内就此类事项开展的工作，并争取在四年时间内完成这一进程。

#### 第 28 条 财务机制和财政资源

1. 在考虑履行本议定书所需财政资源时，缔约方应考虑到《公约》第 20 条的规定。

2. 应由受委托负责按照《公约》第 21 条设立的财务机制的运作机构充当本议定书的财务机制。

3. 对于本议定书第 22 条中所述及的能力建设，作为本议定书缔约方会议的缔约方大会在就以上第 2 款中提及的财务机制提出指导意见供缔约方大会审议时，应考虑到各发展中国家缔约方、特别是其中最不发达国家和小岛屿发展中国家的对财政资源的需求。

4. 在以上第 1 款所涉范畴内，各缔约方亦应考虑到各发展中国家缔约方和经济转型国家缔约方、特别是其中最不发达国家和小岛屿发展中国家在为履行本议定书而努力确定和开展能力建设活动方面的各种需要。

5. 缔约方大会在其各项相关决定，包括在本议定书获得通过之前作出的决定中向《公约》财务机制提供的指导，应在细节上作必要修改后适用于本条的规定。

6. 为履行本议定书的条款，发达国家缔约方亦可通过双边、区域和多边渠道提供财政和技术资源，而发展中国家缔约方和经济转型国家缔约方则可利用这些渠道获得财政和技术资源。

#### 第 29 条 作为本议定书缔约方会议的缔约方大会

1. 缔约方大会应作为本议定书的缔约方会议。

2. 非本议定书缔约方的《公约》缔约方可作为观察员出席作为本议定书缔约方会议的缔约方大会的任何一次会议。在缔约方大会作为本议定书的缔约方会议时，涉及本议定书的决定仅应由本议定书各缔约方作出。

3. 在缔约方大会作为本议定书缔约方会议时，主席团中代表届时尚不是本议定书缔约方的《公约》缔约方的任何成员应由本议定书缔约方从议定书各缔约方中另行选举出一名成员予以替代。

4. 作为本议定书缔约方会议的缔约方大会应定期审查本议定书的履行情况，并应在其任务范围内作出促进其有效履行的必要决定。它应履行本议定书为其指派的任务并应：

(a) 就履行本议定书的任何必要事项提出建议；

(b) 设立它认为履行本议定书所必需的任何附属机构；

(c) 酌情争取和利用有关国际组织及政府间和非政府机构提供的服务、合作和信息；

(d) 确定应根据本议定书第 33 条提交资料的形式及间隔时间，并审议由任何附属机构提交的资料和报告；

(e) 视需要审议并通过它认为履行本议定书所必需的，对本议定书及其附件提出的修正和本议定书的任何其他增加的附件；

(f) 行使履行本议定书所需的其他职能。

5. 除非作为本议定书缔约方会议的缔约方大会以协商一致方式另外作出决定，缔约方大会的议事规则和《公约》的财务细则应在细节上作必要修改后适用于本议定书。

6. 作为本议定书缔约方会议的缔约方大会第一次会议应由秘书处结合缔约方大会预定于本

议定书生效之日后召开的第一次会议召集举行。作为本议定书缔约方会议的缔约方大会的其后各次会议应每年结合缔约方大会会议举行，除非作为本议定书缔约方会议的缔约方大会另有决定。

7. 作为本议定书缔约方会议的缔约方大会的非常会议应于作为本议定书缔约方会议的缔约方大会认为必要的其他时间举行，或根据任何缔约方的书面请求举行，但这一请求须在秘书处向各缔约方作出通报后六个月内获得至少三分之一缔约方的支持。

8. 联合国及其各专门机构和国际原子能机构以及它们的非公约缔约方的任何会员国、成员国或观察员皆可作为观察员出席作为本议定书缔约方会议的缔约方大会。任何组织或机构，无论是国家或国际、政府或非政府性质的组织或机构，只要在本议定书所涉事项方面具有资格、且已通知秘书处它愿意作为观察员出席作为本议定书缔约方会议的缔约方大会，均可被接纳参加会议，除非至少有三分之一的出席缔约方表示反对。除非本条中另有规定，观察员的接纳和参加应遵守以上第 1 款中述及的议事规则。

#### 第 30 条 附属机构

1. 根据公约或在公约下设立的任何附属机构可依照作为本议定书缔约方会议的缔约方大会作出的决定为本议定书提供服务。在此种情形中缔约方会议应明确规定该机构应行使哪些职能。

2. 非本议定书缔约方的公约缔约方可作为观察员出席议定书附属机构的任何会议。当公约的附属机构作为本议定书的附属机构时，涉及本议定书的决定仅应由本议定书的缔约方作出。

3. 当公约的附属机构就涉及本议定书的事项行使其职能时，该附属机构主席团中代表届时尚不是本议定书缔约方的公约缔约方的任何成员，应由本议定书缔约方从议定书各缔约方中另行选举出一名成员予以替代。

#### 第 31 条 秘书处

1. 依照《公约》第 24 条设立的秘书处应作为本议定书的秘书处。

2. 《公约》中有关秘书处职能的第 24 条第 1 款应在细节上作必要修改后适用于本议定书。

3. 为本议定书提供的秘书处服务所涉费用可分开支付时，此种费用应由本议定书各缔约方予以支付。作为本议定书缔约方会议的缔约方大会应为此目的在其第一次会议上做出必要的预算安排。

#### 第 32 条 与《公约》的关系

除非本议定书另有规定，《公约》中有关其议定书的条款应适用于本议定书。

#### 第 33 条 监测与报告

每一缔约方均应对履行本议定书为之规定的各项义务的情况进行监测，并应接作为本议定书缔约方会议的公约缔约方大会所确定的时间间隔向作为本议定书缔约方会议的缔约方大会报告其为履行本议定书所采取的措施。

#### 第 34 条 履约

作为本议定书缔约方会议的公约缔约方大会应在第一次会议上审议并核准以促进遵守本议定书的规定并对不遵守事件进行处理的合作程序和机构机制。此类程序和机制应列有酌情提供咨询意见或协助的条款。它们应独立于、且不妨碍根据公约第 27 条制定的争端解决程序和机制。

#### 第 35 条 评估和审查

作为本议定书缔约方会议的缔约方大会应于本议定书生效五年后、且其后至少每隔五年对其有效性进行审评，其中包括对其程序和附件的评估。

#### 第 36 条 签署

本议定书应于 2000 年 5 月 15 日至 26 日在联合国驻内罗毕办事处、并于 2000 年 6 月 5 日至 2001 年 6 月 4 日在纽约联合国总部开放供各国和各区域经济一体化组织签署。

#### 第 37 条 生效

1. 本议定书应自业已成为《公约》缔约方的国家或区域经济一体化组织交存了第五十份批准、接受、核准或加入文书之日后第九十天起生效。

2. 对于在本议定书依照以上第 1 款生效之后批准、接受或核准或加入本议定书的国家或区域经济一体化组织，本议定书应自该国或该区域经济一体化组织交存其批准、核准或加入文书之日后第九十天起生效之日起生效，以两者中较迟者为准。

3. 为以上第 1 和第 2 款的目的，区域经济一体化组织所交存的任何文书不应视为该组织的成员国所交存文书之外的额外文书。

#### 第 38 条 保留

不得对本议定书作任何保留。

#### 第 39 条 退出

1. 自本议定书对一缔约方生效之日起两年后，该缔约方可随时向保存人发出书面通知，退出本议定书。

2. 任何此种退出均应在保存人收到退出通知之日起一年后生效，或在退出通知中可能指明的一个更晚日期生效。

#### 第 40 条 作准文本

本议定书正本应交存于联合国秘书长，其阿拉伯文、中文、英文、法文、俄文和西班牙文文本均同等效力作准文本。

下列签署人，经正式授权，在本议定书上签定，以昭信守。

## 附 1:

### 根据第 8、第 10 和第 13 条发出通知所需提供的资料

- (a) 出口者的名称、地址和详细联络方式。
- (b) 进口者的名称、地址和详细联络方式。
- (c) 改性活生物体的名称和标识；如果出口国订有国内改性活生物体生物安全程度分类制度，列出其所属类别。
- (d) 如已知越境转移的拟定日期，列出这一日期。
- (e) 与生物安全相关的受体生物体或亲本生物体的生物分类学状况、通用名称、收集点或获取点及其特性。

(f) 如已知受体生物体和/或亲本生物体的起源中心和遗传多样性中心，列出此种中心，并说明有关生物体可赖以存活或繁衍的各种生境。

(g) 与生物安全相关的供体生物体的生物分类学状况、通用名称、收集点或获取点及其特性。

(h) 介绍说明引入改性活生物体的核酸或对核酸的修饰、所使用的技术及其由此而产生的特性。

(i) 改性活生物体或其产品（即源于改性活生物体并经过加工的材料，其中含有凭借现代生物技术获得的可复制性遗传材料的可检测到的新组合）的预定用途。

(j) 拟予转移的改性活生物体的数量或体积。

(k) 先前和目前根据附件三进行风险评估的报告。

(l) 建议酌情用于安全处理、储存、运输和使用的方法，其中包括包装、标签、单据、处置和应急程序。

(m) 在出口国内对此种改性活生物体实行管制的现状（例如它是否已在出口国被禁止，是否对它实行了其他限制，或是否已核准其作一般性释放）；如果此种改性活生物体已在出口国被禁止，说明予以禁止的理由。

(n) 出口者就拟予转移的改性活生物体向其他国家发出任何通知的结果和目的。

(o) 有关上述资料内容属实的声明。

## 附 2:

### 按照第 11 条需提供的关于拟直接用作食物或饲料或加工之用的改性活生物体的资料

(a) 要求就其国内使用事项作出决定的申请者的名称和详细联络方式。

(b) 负责作出此种决定的主管部门的名称和详细联络方式。

(c) 改性活生物体的名称和标识。

(d) 关于改性活生物体的基因改变、所采用的技术及其由此而产生的特性说明。

(e) 改性活生物体的任何独特鉴别方式。

(f) 与生物安全相关的受体生物体或亲本生物体的生物分类学状况、通用名称、收集点或获取点及其特性。

(g) 如已知受体生物体和/或亲本生物体的起源中心和遗传多样性中心，列出此种中心，并说明有关生物体可赖以存活或繁衍的各种生境。

(h) 与生物安全相关的供体生物体的生物分类学状况、通用名称、收集点或获取点及其特性。

(i) 改性活生物体已获核准的用途。

(j) 根据附件三编制的风险评估报告。

(k) 建议酌情用于安全处理、储存、运输和使用的方法，其中包括包装、标签、单据、处置和应急程序。

### 附 3:

## 根据第 15 条进行风险评估

### 目标

1. 本议定书所规定的风险评估的目标是在考虑其对人类健康构成的风险的情况下，确定和核查改性活生物体在可能的潜在接收环境中对生物多样性的保护和可持续使用可能产生的不利影响。

### 风险评估的用途

2. 风险评估的结果，除其他外，系供主管当局采用就改性活生物体作出知情决定。

### 一般原则

3. 应以符合科学和透明的方式进行风险评估，并可计及相关的国际组织的专家意见和所制定的准则。

4. 缺少科学知识或科学共识不应必然地被解释为表明有一定程度的风险、没有风险、或有可以接受的风险。

5. 应结合因在可能的潜在接收环境中使用未经改变的受体或亲本生物体而构成的风险来考虑改性活生物体或其产品（即其中含有由通过采用现代生物技术获得的可复制性遗传材料组成的、可检测到的新型组合的加工材料）所涉及的风险。

6. 风险评估应以逐案的方式进行。所需资料可能会因所涉改性活生物体、其预定用途和可能的潜在接收环境的不同而在性质和详细程度方面彼此迥异。

### 方法

7. 风险评估进程可一方面致使有必要进一步提供可在评估进程中确定和要求提供的有关具体对象的资料，另一方面有关其他对象的资料在某些情况下可能不相关。

8. 为实现其目标，需要在风险评估工作中酌情采取下列步骤：（a）查明与在可能的潜在接收环境中可能对生物多样性产生不利影响的改性活生物体相关的任何新异基因型和表型性状，同时亦考虑到对人类健康构成的威胁；

（b）在考虑到所涉改性活生物体暴露于可能的潜在接收环境的程度和暴露类型的情况下，评价产生这些不利影响的可能性；

（d）根据对所确认的不利影响的可能性及其后果进行的评价，估计改性活生物体所构成的总体风险；

（e）就所涉风险是否可以接受或可设法加以管理的问题提出建议，包括视需要制定此类风险的管理战略；

（f）在风险程度无法确定的情况下，可要求针对令人关注的具体问题提供进一步资料，或

采用适当的风险管理战略和/或在接收环境中对所涉改性活生物体进行监测。

供考虑的要点

9. 风险评估应视具体情况考虑以下诸项的特性相关的详细的科学技术资料：

(a) 受体生物体或亲本生物体。受体生物体或亲本生物体的生物学特性，如有关生物分类学状况、通用名称、起源、起源中心和遗传多样性中心诸方面的资料，应提供此种资料，并附上有关所涉生物体可赖以存活或增生的各种生境的说明；

(b) 供体生物体。供体生物体的生物分类状况和通用名称、来源及有关的生物特性；

(c) 载体。载体的特性，包括其可能的标识及其来源或起源，以及其宿主范围；

(d) 插入和/或改变的特点。所插入的核酸的遗传特性及其特定功能，和/或所引入的改变的特点；

(e) 改性活生物体。改性生物体的标识，以及有关改性活生物体的生物学特性与受体生物体或亲本生物体的生物学特性之间的差别；

(f) 改性活生物体的检测和鉴别。建议采用的检测和鉴别方法及其特殊性、敏感性和可靠性。

(g) 与预定用途相关资料。与改性活生物体的预定用途相关的资料，其中包括与受体生物体或亲本生物体相比属于新的或已改变的用途；

(h) 接收环境。关于所处位置、地理、气候和生态诸方面特性的资料，其中包括有关可能的潜在接收环境的生物多样性和起源中心的相关资料。