



## 联合国环境规划署

Distr.  
GENERAL

UNEP/POPS/INC.7/3  
16 April 2003

CHINESE  
ORIGINAL: ENGLISH

拟定一项关于对某些持久性有机污染物  
采取国际行动的具有法律约束力的国际文书  
政府间谈判委员会  
第七届会议  
2003年7月14-18日,日内瓦  
临时议程\*项目5  
缔约方大会的筹备工作

### 可供使用滴滴涕的缔约方采用的汇报格式\*\*

#### 秘书处的说明

1. 《关于持久性有机污染物的斯德哥尔摩公约》的附件 B 第二部分第 1 段规定滴滴涕的生产和使用应予以取缔,但那些已向秘书处发出通知、告之其生产和/或使用此种化学品意图的缔约方的生产和使用除外。附件 B 第二部分第 4 段规定使用滴滴涕的每一个缔约方应每三年采用缔约方大会经与世界卫生组织协商后决定的格式向秘书处和世界卫生组织提供关于其使用数量和使用条件的资料,并阐明其与所涉缔约方的疾病管理战略的相关性。
2. 政府间谈判委员会在其第六届会议第 INC-6/2 号决定中请秘书处与世界卫生组织合作,为那些使用滴滴涕的缔约方依照附件 B 第二部分第 4 段的规定汇报其使用数量、使用条件及其与疾病管理战略的相关性可能采用的格式编制一份报告。

\* UNEP/POPS/INC. 7/1。

\*\* 关于持久性有机污染物的《斯德哥尔摩公约》,附件 B,第二部分,第 4 段;政府间谈判委员会第六届会议报告(UNEP/POPS/INC. 6/22),附件一,第 INC-6/2 号决定。

3. 针对上述决定，秘书处与世界卫生组织合作拟定了本说明的附件，即按照《公约》附件 B 第二部分第 4 段的规定为使用滴滴涕的缔约方提供可供其采用的汇报格式。未对本说明的附件进行正式编辑。

4. 须依照《公约》附件 B 第二部分第 4 段提供有关其滴滴涕使用情况资料的《公约》各缔约方亦应根据附件 B 第二部分第 6 段汇报用于评价其是否继续需要使用滴滴涕来控制病媒方面的其他资料。文件 UNEP/POPS/INC.7/4 讨论了后一项问题。为提高效率起见，本说明附件内所列格式亦旨在提供用于评价是否继续需要使用滴滴涕来控制病媒方面的资料。

#### 委员会可能采取的行动

5. 委员会或愿审议和考虑：

(a) 本说明附件内所列可供各缔约方用于汇报其使用滴滴涕控制病媒的情况的格式草案；和

(b) 请秘书处与世界卫生组织合作：

(i) 在那些使用滴滴涕控制病媒的国家内对该格式进行实地测试；

(ii) 在制定汇报格式时与专家进行磋商，以期确认可对现有格式进行修改的方法，从而进一步提高其收集所需资料的成效；

(iii) 计及采取以上第(i)和(ii)分段所要求的措施的结果，拟定一份经修正的格式；和

(iv) 向缔约方大会第一届会议提交经修正的格式，供其审议和酌情通过。

## 附件

**依照《关于持久性有机污染物的斯德哥尔摩公约》附件 B 第二部分第 4 段  
为病媒控制目的使用滴滴涕的每一缔约方进行汇报的格式草案**

## A. 滴滴涕来源

国内生产情况

1. 贵国目前是否从事滴滴涕的生产？如果是，请回答问题 2；如果不是，请回答问题 4。

2. 请列出贵国的滴滴涕生产设施：

编号	生产设施	地点	总生产能力	年净产量 (按有效成分的 公斤数计算)			制剂
				第 1 年	第 2 年	第 3 年	
(一)							
(二)							
(三)							

3. 请针对以上列出的每一生产设施提供下列资料：

编号	设施	储存能力/ 地点	占当地用量的 百分比	出口资料				
				目的地国	数量/年 (按有效成份的公斤数计算) 第 1 年 第 2 年 第 3 年			制剂
(一)								
(二)								
(三)								

进口情况

4. 如果贵国进口滴滴涕，则请提供下列资料：

进口来源			进口净重总量/年 (按有效成份的公斤数计算)			制剂
来源国	生产商/地址	进口年份	第 1 年	第 2 年	第 3 年	

**库存资料**

5. 贵国滴滴涕国家总库存量(净重量)为何? 第1年:\_\_\_\_\_ 第2年:\_\_\_\_\_ 第3年:\_\_\_\_\_

6. 请在以下表格中列出为所进口的滴滴涕建立储存设施的情况:

储存设施	地点	储存能力(按有效成份的公斤数计算)	管理部门

7. 请列出贵国全面负责滴滴涕管理工作的主管部门的名称: \_\_\_\_\_

8. 是否亦有任何其他机构负责行使专门的管理/监督职责? 是\_\_ 否\_\_

9. 如果是, 请列出这些机构的名称并说明其各自发挥的作用:

机构	介绍说明其在滴滴涕管理或使用方面的职责

10. 贵国是否对滴滴涕进行重新包装? 是\_\_\_\_\_ 否\_\_\_\_\_

11. 如果是, 请填写下列表格:

负责从事重新包装的机构	介绍重新包装情况(盒装、尼龙袋装、并说明贴附标签等方面的情况)	制剂	计划的终端用途	年度用量(按有效成份的公斤数计算)

**B. 滴滴涕的处置**

12. 贵国现有的过期滴滴涕库存数量(按总重量的公斤数计算)为何?

第1年:\_\_\_ 第2年:\_\_\_ 第3年:\_\_\_

13. 这些过期库存已保持多久(请列出具体年数)?

\_\_\_\_\_

14. 请提供关于过期滴滴涕储存设施方面的下列资料:

设施/地点	总储存能力	滴滴涕储存数量(公斤)	储存条件 (环境和人类安全角度)

15. 请针对在问题 14 项下所列出的每一设施, 具体说明储存条件(视需要添加纸页): \_\_\_\_\_

\_\_\_\_\_

\_\_\_\_\_

16. 贵国哪一机构直接负责滴滴涕的处置工作?

\_\_\_\_\_

\_\_\_\_\_

17. 贵国是否对滴滴涕进行处置? 是\_\_ 否\_\_ 列出补充意见: \_\_\_\_\_

\_\_\_\_\_

18. 如对第 17 项问题的答案为否, 那么贵国是否出口过期的滴滴涕? 是\_\_ 否\_\_  
如答案为是, 则请说明出口目的地国及出口意图: \_\_\_\_\_

19. 如果贵国对过期的滴滴涕进行处置, 则请填写下列表格:

处置方式 (电气—化学、焚烧 等)	处置设施所使用 的处置方式	已采用此种方 法的时间(年 数)	处置能力/年 (公斤)	处置数量/ 年(公斤)	处置费用 (按每公斤计 算)

### C. 滴滴涕的使用情况

20. 贵国每年使用滴滴涕的总量为何(按有效成份的公斤数计算)?

第 1 年: \_\_\_\_\_ 第 2 年: \_\_\_\_\_ 第 3 年: \_\_\_\_\_

21. 贵国每年用于病媒控制用途的滴滴涕的数量为何(按有效成份的公斤数计算)?

第 1 年: \_\_\_\_\_ 制剂: \_\_\_\_\_

第 2 年: \_\_\_\_\_ 制剂: \_\_\_\_\_

第 3 年: \_\_\_\_\_ 制剂: \_\_\_\_\_

22. 请从下列方面说明贵国在病媒控制领域使用滴滴涕的总体涵盖程度:

(一) 占贵国总人口的百分比: 第 1 年: \_\_\_\_\_ 第 2 年: \_\_\_\_\_ 第 3 年: \_\_\_\_\_

(二) 所涉住家总数: 第 1 年: \_\_\_\_\_ 第 2 年: \_\_\_\_\_ 第 3 年: \_\_\_\_\_

23. 滴滴涕室内残留应用在贵国总体病媒控制方案中所占的比例 (百分比)为何?

所涉费用: 第1年: \_\_\_\_\_ 第2年: \_\_\_\_\_ 第3年: \_\_\_\_\_

处于风险之中的人口数量: 第1年: \_\_\_\_\_ 第2年: \_\_\_\_\_ 第3年: \_\_\_\_\_

喷洒的住家数目: 第1年: \_\_\_\_\_ 第2年: \_\_\_\_\_ 第3年: \_\_\_\_\_

24. 请针对作为滴滴涕使用对象的每一种疾病填写下列表格:

疾病	面对患病风险的人口	患病情况(发病率/死亡率)	所涉主要病媒物种	每年滴滴涕用量(按最近三年的有效成份公斤数计算)			滴滴涕使用人口百分比 (仅涵盖所汇报的三年期)			已知抗药耐药性/第一期汇报年份
				第1年	第2年	第3年	第1年	第2年	第3年	

25. 请针对作为滴滴涕使用对象的每一种疾病填写下列表格 (请视需要添加纸页):

疾病	使用滴滴涕的当地分区(例如城市内的分区等)	人口数量	面对患病风险的人口所占的百分比	使用滴滴涕的地区疾病传播分类 (A. 稳定或不稳定) (B. 如果处于稳定状态, 请表明其流程度: 低度、中度、高度、或普遍流行)	涵盖程度 (所涉三年汇报期中的家庭所占的百分比)			每年使用的滴滴涕数量(按有效成份的公斤数计算)		
					第1年	第2年	第3年	第1年	第2年	第3年

**终端用途方面的资料 (授权/审批机构):**

26. 贵国是否已针对仅用于公众健康目的购买和使用滴滴涕事项订立了具体的法律和/或可予以强制执行的条例? 是\_\_\_ 否\_\_\_

27. 如果是, 请作解释说明。

---



---

28. 请列述妨碍这些条例的有效执行的任何制约因素。

---



---

29. 请列出全面负责滴滴涕的病媒控制目的应用方面的总体授权机构:

---

30. 请说明所涉授权审批机构是否直接参与滴滴涕的病媒控制应用活动, 抑或是仅发挥监督作用:\_\_\_\_\_

31. 如果授权/审批机构直接参与滴滴涕的应用, 则请说明其执行结构 (例如, 该机构是否在当地各分区派驻有地区官员负责实际应用工作等):

---



---

32. 所涉机构每年使用的滴滴涕数量为何? 请列出机构/所使用的有效成份公斤数:

---



---

33. 作为室内残留应用, 喷洒滴滴涕的每一住家需支付的平均费用为何?

---

34. 除授权/审批机构之外的哪一机构负责室内滴滴涕喷洒? (例如, 地方城乡政府)?

---



---

35. 针对以上问题 31 中所列出的机构, 提供下列补充资料:

机构	滴滴涕应用预算 (按病媒控制预算总额的百分比计算)	每一应用周期所投入的人力/人次/小时			每年涵盖的人口数量		
		第1年	第2年	第3年	第1年	第2年	第3年

### 终端用途方面的资料(住家)

36. 贵国如何评判贵国住家对室内使用滴滴涕的普遍接受程度 (按拒绝使用率和与滴滴涕有关的重新喷洒率计算)?

\_\_\_\_\_

37. 如果室内使用滴滴涕的做法未获接受, 请说明住家不予接受的理由?

\_\_\_\_\_

38. 贵国的滴滴涕使用是否仅限于某些类型的住房或住家? 是: \_\_\_\_\_ 否: \_\_\_\_\_ 如果是, 请作说明:

\_\_\_\_\_

39. 关于滴滴涕室内使用的地域选择或社区标准为何:

\_\_\_\_\_

40. 由何者确定在地方一级使用滴滴涕的具体时间?

\_\_\_\_\_

41. 何种因素决定滴滴涕使用的时间周期? \_\_\_\_\_

\_\_\_\_\_

42. 每年共有多少使用周期? \_\_\_\_\_

\_\_\_\_\_

43. 第一应用周期为时多久(具体时间—按天数或小时数计算)? \_\_\_\_\_

\_\_\_\_\_

### 对抗药性的监测

44. 在探查滴滴涕抗药性方面采用了何种生物测试程序? \_\_\_\_\_

\_\_\_\_\_

45. 请就病媒对滴滴涕的敏感性程度填写下列表格<sup>1</sup>:

疾病	主要的病媒物种	最低死亡率%	最高死亡率%	进行测试的最后年份	如有与测试相关的特定地域, 请列出此种地域

<sup>1</sup> 蚊子样品于接触标准浓度的滴滴涕 1 小时之后在 24 小时维持期内的死亡率(随附卫生组织的测试工具箱)。



46. 请提供关于杀虫剂功效方面的下列资料:(请使用随附的卫生组织测试工具箱)。

(a) 按月份进行的滴滴涕生物测试结果: 第 1 年

- 第 1 个月\_\_\_\_\_
- 第 2 个月\_\_\_\_\_
- 第 3 个月\_\_\_\_\_
- 第 4 个月\_\_\_\_\_
- 第 5 个月\_\_\_\_\_
- 第 6 个月\_\_\_\_\_
- 第 7 个月\_\_\_\_\_
- 第 8 个月\_\_\_\_\_
- 第 9 个月\_\_\_\_\_
- 第 10 个月\_\_\_\_\_
- 第 11 个月\_\_\_\_\_
- 第 12 个月\_\_\_\_\_

(b) 按月份进行的滴滴涕生物测试结果: 第 2 年

- 第 1 个月\_\_\_\_\_
- 第 2 个月\_\_\_\_\_
- 第 3 个月\_\_\_\_\_
- 第 4 个月\_\_\_\_\_
- 第 5 个月\_\_\_\_\_
- 第 6 个月\_\_\_\_\_
- 第 7 个月\_\_\_\_\_
- 第 8 个月\_\_\_\_\_
- 第 9 个月\_\_\_\_\_
- 第 10 个月\_\_\_\_\_
- 第 11 个月\_\_\_\_\_
- 第 12 个月\_\_\_\_\_

(c) 按月份进行的滴滴涕生物测试结果: 第 3 年

第 1 个月\_\_\_\_\_

第 2 个月\_\_\_\_\_

第 3 个月\_\_\_\_\_

第 4 个月\_\_\_\_\_

第 5 个月\_\_\_\_\_

第 6 个月\_\_\_\_\_

第 7 个月\_\_\_\_\_

第 8 个月\_\_\_\_\_

第 9 个月\_\_\_\_\_

第 10 个月\_\_\_\_\_

第 11 个月\_\_\_\_\_

第 12 个月\_\_\_\_\_

47. 请简要介绍贵国对滴滴涕抗药性进行监测的追踪机制(如果配置了监督哨, 请列出此种监督哨的数目/配备地点):

---

---

---