



联合国

Distr.:General  
1 February 2007

环境规划署

Chinese  
Original: English

关于持久性有机污染物的斯德哥尔摩公约  
缔约方大会  
第三届会议

2007年4月30日至5月4日，达喀尔  
临时议程\*项目5(a)(一)

拟由缔约方大会予以审议或采取行动的事项：  
旨在减少或消除源自有意生产  
和使用的排放的措施：滴滴涕

### 滴滴涕调查问卷修订稿\*\*

#### 秘书处的说明

1. 缔约方大会第一届会议通过了其关于滴滴涕的第 SC-1/25 号决定附件三所载的调查问卷。在该决定的第 4 段中，缔约方大会请秘书处与世界卫生组织（卫生组织）合作，经常审查调查问卷 A、B、C 和 D 节中所要求提供资料的合适性并向缔约方大会提出它们认为十分重要的任何修改意见。
2. 根据该请求，秘书处在卫生组织的合作下，就调查问卷上述各节要求提供的资料的合适性进行了审查。为此，秘书处考虑到，调查问卷的目的是收集按照《公约》附件 B 第二部分第 4 段提供的关于某一缔约方使用滴滴涕的数量、使用条件及其与该缔约方疾病管理战略的相关性的资料以及关系到评价是否继续有必要使用滴滴涕控制病媒的其他资料。秘书处还考虑了使用该调查问卷中所得到的经验，以及按照调查问卷目前格式所收集资料的使用价值。
3. 在审查过程中，秘书处还考虑了其于卫生组织合作，为重新审查对于仍在使用或有

\* UNEP/POPS/COP.3/1。

\*\* 《斯德哥尔摩公约》第 3 条和附件 B，第二部分；缔约方大会第一届会议工作报告（UNEP/POPS/COP.1/31），附件一，第 SC-1/25 号决定，和第二届会议工作报告（UNEP/POPS/COP.2/30），附件一，第 SC-2/2 号决定。

可能使用滴滴涕控制病媒的缔约方的报告和数据要求而举办的若干区域讲习班上对调查问卷所提出的意见，特别是各缔约方提出的关于简化问卷的要求。

4. 按照第 SC-2/2 号决定第 4 段要求建立的、负责评估为控制病媒而生产和使用滴滴涕情况的专家组，在一次会议上审查了调查问卷修订稿。该专家组会议的报告载于文件 UNEP/POPS/COP.3/24。

5. 本说明的附件载录了该调查问卷修订稿。

## 附件

每个缔约方汇报其为控制病媒而生产和使用滴滴涕的情况和汇报与评价是否继续需要以滴滴涕控制病媒有关的其他资料的调查问卷修订稿

国家:

三年报告期:

主要汇报官员的姓名	
职 称	
机构名称和地址	
传 真	
电子邮件	
官员签名	日期:

## A 部分：滴滴涕的生产和使用

## A. 一. 滴滴涕的来源

## 国内生产和配制的滴滴涕

1. 贵国是否生产滴滴涕？是  否
2. 如果是，请列出国内生产滴滴涕的厂家：

编号	生产 厂家和地址	总生产 能力 (公斤) (已知)	每年净产量 (公斤) (已知)			配制 (类别和活性 成分%)	国内使用的 % (已知)
			第 1 年	第 2 年	第 3 年		
一.							
二.							
三.							

3. 滴滴涕是否在贵国内重新包装/重新配制？是  否
4. 如果是，请填写下表：

活性成分来源与重新包装/ 配制的厂家	配 方 (类别与活性成分的%)	每年数量 (公斤)		
		第 1 年	第 2 年	第 3 年

5. 如果由上述任何生产/重新配制厂家出口滴滴涕，请填写下表：

编号	厂家	出口情况				
		目的地国家	每年数量 (公斤)			配方 (类型和活性成分%)
			第1年	第2年	第3年	
一.						
二.						
三.						

### 进口滴滴涕

6. 在报告期内贵国是否进口了滴滴涕？ 是  否

7. 如果进口了滴滴涕，请填写下表：

从哪个国家 进口滴滴涕	生产厂家名称	每年进口总数量 (公斤)			配方 (类型和活性成分%)
		第1年	第2年	第3年	

### A. 二. 库存情况

8. 请提供贵国国内尚可使用的滴滴涕存货情况：

地点	库存总量 (公斤)	配方 (类型和活性成分%)	储存条件 (存储能力；通道等)

### A. 三. 滴滴涕的使用

9. 贵国是否将滴滴涕用于病媒控制用途？ 是  否

10. 如果不是，还是否计划在今后引进滴滴涕的使用？ 是  否

11. 除控制病媒外，滴滴涕是否还用作任何其他用途？ 是  否

12. 每年用于控制病媒的滴滴涕总量是多少公斤？

第1年：\_\_\_\_\_， 配制（类型和活性成分%） \_\_\_\_\_  
 第2年：\_\_\_\_\_， 配制（类型和活性成分%） \_\_\_\_\_  
 第3年：\_\_\_\_\_， 配制（类型和活性成分%） \_\_\_\_\_

13. 是否有非政府机构（例如私人机构，非政府组织）参与为控制病媒而使用滴滴涕？  
 是  否

14. 请针对使用滴滴涕的每一种疾病，填写下表：

疾 病	针对的主要病媒	使用滴滴涕所覆盖的有危险 人群占全国总人口的%		
		第1年	第2年	第3年

#### A. 四. 管制和控制

15. 是否有国家法规或条例用以规范或限制滴滴涕的购买或使用？  
 是  否

16. 如果有，那么，这些法规和条例是否得到充分执行？ 是  否

17. 在生产或进口滴滴涕的情况下，是否在贵国内对此产品进行质量控制？ 是  否

#### 抗药性监测

18. 是否建立有监视机制来监测对滴滴涕的抗药性？ 是  否

19. 如果有，那么，使用何种生物测定程序来检测到滴滴涕抗药性？ \_\_\_\_\_  
 \_\_\_\_\_

20. 请根据世界卫生组织的敏感性测试<sup>1</sup>填写下表关于病媒对滴滴涕的敏感性资料：

病 媒	滴滴涕浓度和 接触时间（分钟）	%死亡率	上次测试 年份	国内涉及的地理区域 (按每个测试地区逐行填写)

21. 在病媒控制中是否观察到对所使用的其他杀虫剂的抗药性？

拟除虫菊酯 是  否       有机磷酸酯      是  否

氨基甲酸酯 是  否       其他\_\_\_\_\_ 是  否

如果是，请具体说明针对每一化学品类别的病媒抗药性\_\_\_\_\_

## B 部分：滴滴涕替代手段（杀虫剂、方法和战略）

### B. 一. 疾病管理战略

22. 是否已在国家一级核准了一项病媒综合管理战略？ 是  否

23. 是否已在全国范围执行了一项病媒综合管理战略？ 是  否

24. 是否对开发或试验适合于本地的滴滴涕替代办法进行了研究？ 是  否

25. 如果是，请指明研究/试验类别（在所涉类别后打勾）：

微生物杀虫剂       残留量化学杀虫剂

化学杀幼虫剂       食幼虫鱼

其他：\_\_\_\_\_

### B. 二. 替代滴滴涕的手段

26. 请根据贵国国内使用的滴滴涕替代手段填写下表：

<sup>1</sup> 蚊子样品接触诊断浓度（滴滴涕 4%）1 小时，在 24 小时留观期之后的死亡率。

替代控制手段	针对的疾病	产品、配方, %活性成分, 每种每年使用数量	来源 (国家) (进口/当地)
微生物杀幼虫剂和生物控制			
用除了滴滴涕以外的杀虫剂进行室内残留喷洒			
经杀虫剂处理的蚊帐			
其他 (具体列明)			

27. 如果使用了替代滴滴涕的其他杀虫剂, 是否实施了抗药性管理战略? 是  否

28. 请填写下表, 列出国内曾经使用过、但现已不再使用的滴滴涕替代手段:

替代控制手段	针对的疾病	上次使用的年份和数量	停止使用的原因 (进口/当地)
微生物杀幼虫剂/生物控制办法			
化学杀幼虫剂			
以除了滴滴涕以外的杀虫剂进行室内残留喷洒			
经杀虫剂处理			
环境管理			

### C 部分: 一般人类和环境安全问题

29. 是否已实施方案, 提高社区民众和住户对于滴滴涕用于病媒控制所涉安全问题的认识?  
是  否

30. 由哪个 (哪些) 机构负责评估杀虫剂的使用对公众健康造成的危害?  
\_\_\_\_\_

31. 是否建立有监测接触滴滴涕情况的制度? 是  否

### D 部分: 加强病媒控制体系

32. 国内是否有为控制病媒而使用杀虫剂的培训设施? 是  否

33. 是否正在为杀虫剂的病媒控制用途举办培训? 是  否

34. 是否有正式机制推动在病媒控制中开展跨部门合作? 是 否

35. 如果有此种机制, 那么, 是否正在开展合作? 是 否

36. 是否在本国内正使用某一昆虫学实验室进行病媒抗药性试验? 是 否

37. 如果是, 该实验室是否在国际上得到认可? 是 否

请提供贵国为控制病媒而生产和使用滴滴涕状况有关的任何其他相关信息: \_\_\_\_\_

---

---

---

---

---

---

---

\_\_\_\_\_