|  |
| --- |
| *Dossier de référence[[1]](#footnote-1) :* **Laboratoire de détection et d'identification des OVM[[2]](#footnote-2)***Les champs marqués d'un astérisque (\*) sont obligatoires.* |

|  |
| --- |
| **Renseignements généraux** |
| 1. Nom du laboratoire et coordonnée\* :
 | *<Numéro du dossier CEPRB>* *Le nom et les coordonnées du laboratoire sont fournis par un lien vers un dossier «Organisation de prévention des risques biotechnologiques» dans le CEPRB. Veuillez saisir le numéro d'enregistrement du CEPRB de l'organisation. S'il n'y a pas d'enregistrement CEPRB pour l'organisation, veuillez compléter et joindre le modèle uniforme «Organisation de prévention des risques biotechnologiques».[[3]](#footnote-3)* |
| 1. Organisations connexes[[4]](#footnote-4) :
 | *<Numéro du dossier CEPRB>* *Veuillez utiliser ce champs pour lier au dossier de tout autre organisation connexe (ex. : une organisation apparenté) au CEPRB. S'il n'y a pas d'enregistrement CEPRB pour l'organisation, veuillez compléter et joindre le modèle uniforme «Organisation de prévention des risques biotechnologiques».[[5]](#footnote-5)* |

|  |
| --- |
| **Détails relatifs au laboratoire** |
| 1. Services et activités pris en charge\* :
 | [ ]  Échantillonnage sur le terrain[ ]  Essais sur le terrain[ ]  Développement de méthodes normalisées[ ]  Développement de matériels de référence [ ]  Fourniture de matériels de référence[ ]  Organisations de comparaisons inter-laboratoires[ ]  Validation de résultats et de méthodes des parties tierces [ ]  Renforcement des capacités et formation[ ]  Autre (veuillez préciser) : <Entrée de texte> |
| 1. Accords de collaboration :[[6]](#footnote-6)
 | <Entrée de texte>et/ou< URL et nom du site Web>*et/ou* <Pièce jointe> |
| 1. Accréditations et certifications du laboratoire (p. ex. ISO/IEC 17025) :
 | Veuillez préciser :<Entrée de texte> |
| 1. Types de méthodes de détection/identification utilisés par le laboratoire :
 | [ ]  Analyse d'ADN [ ]  Quantitative PCR (qPCR) [ ]  Qualitative PCR (end-point PCR) [ ]  Séquençage d'ADN [ ]  Hybridation de Southern [ ]  Génomique [ ]  Autre (veuillez préciser) : <Entrée de texte>[ ]  Analyse d'ARN [ ]  Transfert d'ARN ou buvardage de northern [ ]  PCR de transcription inverse (qualitatif)  [ ]  PCR de transcription inverse (quantitatif)  [ ]  Transcriptomique [ ]  Autre (veuillez préciser) : <Entrée de texte>[ ]  Analyse des protéines [ ]  ELISA [ ]  Test sur bandelettes [ ]  Transfert de protéines ou buvardage de western [ ]  Protéomique [ ]  Autre (veuillez préciser) : <Entrée de texte>[ ]  Métabolites [ ]  Chromatographie (liquide, gazeuse, HPLC, TLC, etc.)  [ ]  La spectrométrie de masse [ ]  Métabolomique [ ]  Autre (veuillez préciser) : <Entrée de texte>[ ]  Autre (veuillez préciser) : <Entrée de texte> |
| 1. Types d'OVM :
 | [ ]  Plantes [ ]  Animaux [ ]  Champignons[ ]  Bactéries[ ]  Virus[ ]  Autre (veuillez préciser) :<Entrée de texte> |
| 1. OVM détectables par le laboratoire\* :
 | *<Numéro d'enregistrement d'OVM CEPRB>* *Veuillez saisir les numéros de dossiers CEPRB des OVM détectables par le laboratoire. Si les registres sur les OVM n'ont pas été publiés dans le CEPRB, veuillez compléter et joindre le format commun «OVM»[[7]](#footnote-7).* |
| 1. Éléments génétiques détectables par le laboratoire :\*
 | *<Numéro d'enregistrement d'élément génétique CEPRB>* *Veuillez saisir les numéros de dossiers CEPRB des éléments génétiques détectables par le laboratoire. Si les dossiers sur les OVM n'ont pas été publiés dans le CEPRB, veuillez compléter et joindre le modèles uniformes «OVM»[[8]](#footnote-8).* |

|  |
| --- |
| **Échéance pour la confirmation ou la mise à jour des informations** |
| Veillez prendre note que cette catégorie d'information requiert que les informations soient confirmées ou mises à jour un an après la date de soumission. Après la date limite, vous serez invité à confirmer ou à mettre à jour les informations dans un délai de 3 mois. Passé ce délai, si aucune confirmation n'a été reçue, les informations seront marquées comme « non confirmées ».  |
| **Informations supplémentaires** |
| 1. Tout autre renseignement pertinent :
 | <Entrée de texte>et/ou< URL et nom du site Web>*et/ou* <Pièce jointe> |
| 1. Notes:[[9]](#footnote-9)
 | <Entrée de texte> |

|  |
| --- |
| **Validation de l'inscription** |
| Les informations doivent être soumises en ligne au CEPRB par le biais de la page Soumettre. Ce modèle uniforme hors ligne permet aux utilisateurs du CEPRB de rassembler et d'organiser leurs informations avant de les présenter à ce dernier. Si vous rencontrez des difficultés pour transmettre ces renseignements en ligne par le biais du Centre de gestion, veuillez envoyer par courriel les documents en format Word dûment remplis, à l'adresse bch@cbd.int. Vous pouvez également les envoyer par télécopieur au : **1 514 288 6588**.ou par courrier à l'adresse suivante :**Secrétariat de la Convention sur la diversité biologique****413, rue Saint-Jacques, suite 800****Montréal (Québec) H2Y 1N9****Canada****Information importante :** Veuillez noter que si vous envoyez le présent formulaire par télécopieur, par la poste ou à partir d'une adresse électronique différente de celle enregistrée dans le CEPRB, vous devez joindre un exemplaire ou une copie optique de la page signée. Joindre également un modèle uniforme des « Coordonnées de la personne-ressources » si l'utilisateur n'est pas enregistré au CEPRB. |
| Date\* : | < AAAA-MM-JJ> |
| Nom de la personne soumettant la demande\* : | <Entrée de texte> |
| Coordonnées de la personne présentant la demande | *<Adresse courriel enregistrée>**Veuillez saisir l'adresse électronique enregistrée dans le CEPRB ou, si la personne n'est pas enregistrée, joindre un modèle uniforme des « Coordonnées de la personne-ressources ».[[10]](#footnote-10)* |
| *Je certifie par la présente que les renseignements communiqués ci-dessus sont exacts et je souhaite qu'ils soient inclus dans le Centre d'échange pour la prévention des risques biotechnologiques.* |
| Signature de la personne soumettant les informations\* : |  |

1. Les dossier de référence contiennent des informations qui peuvent être soumises par tout utilisateur enregistré. Les informations ne seront publiées par le CEPRB que si elles sont complètes et si leur exactitude a été vérifiée par le Secrétariat. Tous les modèles uniformes sont disponibles sur la page Soumettre du CEPRB. [↑](#footnote-ref-1)
2. Les utilisateurs enregistrés peuvent transmettre au CEPRB des informations au sujet des laboratoires participant à la détection et l’identification des OVM. Veuillez noter que pour remplir le présent formulaire, vous devrez télécharger les modèles uniformes suivants : « Coordonnées », « Organisation de prévention des risques biotechnologiques », « Organisme vivant modifié » et «  élément génétique » [↑](#footnote-ref-2)
3. Tous les modèles uniformes sont disponibles sur la page Soumettre du CEPRB. [↑](#footnote-ref-3)
4. Veuillez utiliser ce champ pour fournir le lien aux autres organisations connexes pouvant figurer dans la base de données (p. ex., une organisation apparentée). [↑](#footnote-ref-4)
5. Tous les modèles uniformes sont disponibles sur la page Soumettre du CEPRB. [↑](#footnote-ref-5)
6. Indiquez, le cas échéant, les autorités compétentes, les organisations ou les laboratoires, nationaux ou étrangers, ayant un accord avec le laboratoire. [↑](#footnote-ref-6)
7. Tous les modèles uniformes du CEPRB sont disponibles sur la page Soumettre du CEPRB. [↑](#footnote-ref-7)
8. même note que ci-dessous [↑](#footnote-ref-8)
9. Le champs ‘Notes’ est réservé à votre usage personnel. Il peut seulement être vu lorsqu’un dossier est en mode édition mais n’est pas visible lorsque celui-ci est publié. Ce champ n’est pas destiné à être utilisé pour des informations confidentielles. [↑](#footnote-ref-9)
10. Tous les modèles uniformes sont disponibles sur la page Soumettre du CEPRB. [↑](#footnote-ref-10)