

附件 5

可理解性测试方法

附件 5

可理解性测试方法 *

A5.1 本方法的目的是为评估化学品危险标签和安全数据单的可理解性提供一种方法。制定这一工具时，考虑的重点是解决发展中国家中工人和消费者的需要。提出这种方法的主要目的是提供一种尽可能具有全球适用性的工具，同时亦考虑到不同的文化水平和文化背景。

A5.2 方法概述

A5.2.1 本方法分为多个不同的模块，本附件对每个模块的用法作了说明。一般说来，本方法包括以下四个组成部分：

- (a) **模块 1**：这是一个核心模块，其主要目的是确保在模块 2 至 11 中所用的方法适合各种不同的文化和背景。建议在所有不同类型的目标群体中使用这种方法（见下表 A5.2），但在其文化不同于制定标签和安全数据单的背景的工人和社区成员群体中，应强制首先使用这种方法；
- (b) **模块 2 至 8**：这些模块包括普通问卷（模块 2）和一组关于标签及安全数据单的问题和练习（模块 3 至 8）。根据调查对象是否是工人，是否使用安全数据单，这些模块中的某些元素可能不适用。
- (c) **模块 9**：这是一种模拟练习。其中一个形式用于工人，适用于生产领域中的绝大多数人；另一个形式（模块 9a）适用于消费者情景；
- (d) **模块 10**：模块 10 包括一份最终的试验后问卷。它适用于问卷调查(模块 2 至 8)和模拟练习（模块 9）的所有参加人。也可以将它用于分组练习的参加人（模块 11）。调查问卷的重点是培训和过去的经验，并提供了一种机会，使人们可以就试验过程提出没有任何限制的反馈和意见。
- (e) **模块 11**：这是供工人使用的分组练习。它吸收了上述模块中的所有元素，目的是在分组学习的角度测试可理解性。其设计宗旨是补充模块 2 至模块 10，但测试的对象与模块 1、模块 2 至模块 8 和模块 9 有所不同。

A5.2.3 此外，还建议在可理解性测试后的一个月和 12 个月，再进行后续试验。这种试验应用参加首次试验的测试对象重复进行。根据资源和后勤情况，或许可以避免对在底线完成的所有模块进行重新试验。重复试验对于深入了解危险信息接触的保持力和实际益处十分重要。

* 由开普敦大学一多学科小组为国际劳工局（劳工局）危险公示工作组编写，这是促进全球统一危险公示制度的国际努力的一部分。

A5.2.4 表 A5.1 总结了本方法中使用的模块、各模块的主要活动内容以及每个模块要实现的目的和结果。

A5.2.5 虽然试验手段是作为独立的成套试验设计的，但根据当地优先事项和需求，从这套试验中选择模块使用也是可以的。而且，人们认识到，随着全球危险公示做法的不断统一，将有可能产生新的需求。本方法可修改，以便随着时间的推移，考虑新的试验优先事项，办法是以相同的试验格式，使用经修改的试验材料（标签和安全数据单）。比如，如果正在考虑新的危险符号图标，可修改模块 4，使之包括新的符号。

A5.3 使用附件 5 和试验方法

A5.3.1 每个模块都是为完成一组特定的可理解性测试目的而设计的实际测试问卷。在模块的设计是这样的：问卷中清楚地标明了针对进行可理解性测试者的使用说明。伴随着每个模块但分别提出的，是一组详细的指导性说明，它们构成了特定模块的使用手册。使用手册还概述了在每个模块中使用的不同的标签和/或安全数据单，以及每个模块的产出和时间要求。

A5.3.2 为避免模块过于冗长，模块说明在模块正文中保持在最小，而在使用手册中给出详尽的说明。在模块 3 至模块 11 中有关键说明的地方，它们在阴影框中用黑体字列出，以便于实行。在整个模块中，斜体字用于需要读给检测对象听的所有文本。

A5.3.3 某些模块（模块 3, 4, 6, 7, 8 和 9）要求随机选择标签和 / 或安全数据单。为检测者提供了一盒卡片以提高一个随机标签 / 安全数据单或一组标签 / 安全数据单的选择速度。检测者将获得一个特定卡片盒，上面标有每个有关的模块。

A5.3.4 提供了标签和安全数据单，但它们应符合将要应用这种方法的¹国家所采用的标准风格和表述方式。全球统一制度将使危险公示方法的内容和设计达到一定程度的标准化，但由于当地的传统习惯、风格、大小和喜好不同，也会出现许多变化。试验中使用的标签和安全数据单必须尽可能反映典型的当地使用习惯。因此，虽然在提供样品标签和安全数据单时附有使用手册，但还是鼓励用户在试验设计要求的范围内对试验材料进行修改，使材料让当地受检者看上去尽可能可信一些。

A5.3.5 尽管我们努力简化检测危险公示可理解性所需要的相对比较复杂的试验程序，但试验方法需要谨慎实行，需要进行质量控制。因此，对检测者的培训十分重要。模块 1 和 2 的使用手册对此作了更为详细的说明。

表 A5.1 可理解性测试：按模块分列的目的和结果

模块	内容	目的	结果
模块 1	核心小组	<p>使研究工具适合特定目标组的内容、语言和文化背景。</p> <p>识别词汇的特定文化含义。</p> <p>测试评级、用颜色划定危险的做法，以及对非明显变量的定量估计是否在文化上是可转化的。</p> <p>在后续模块中使用的测试方法用于测试表面效度，并确定可选方法。</p> <p>识别在测试条件下因项目使用的文化差异而可能出现的偏见。</p>	<p>对困难词汇提出在文化上具有一致性的解释。</p> <p>在当地使用适当的颜色。</p> <p>说明有可能使可理解性测试引起偏见的文化因素。</p> <p>确认色盲试验方法。</p> <p>心理测量学范围对非西文大众具有可解释性。</p> <p>前后关系测试。</p> <p>获取工人经验的方法。</p> <p>"虚拟"符号。</p>
模块 2	一般受检者	<p>确定将人口统计学和其它数据作为可理解性分析的基础。</p> <p>阐明某些后续试验所需要的颜色识别能力和视觉敏感度。</p> <p>收集对于可理解性评估解释至为关键的有关工作经验的数据。</p>	<p>与研究结果和分析有关的人口统计学和其它数据。</p> <p>颜色和视觉敏感度评估。</p> <p>工作经验在可理解性方面所起的作用。</p>
模块 3	标签和安全数据单的回忆、阅读和可理解性	<p>评估受检对象对标签和安全数据单的熟悉程度。</p> <p>测试受检对象对标签要素的记忆力。</p> <p>评估察看标签要素时采用的顺序。</p> <p>测试对信号字、颜色、符号和危险性说明的可理解性。</p> <p>评价标签对受检对象的影响：</p> <ul style="list-style-type: none"> - 对自身、配偶或子女的风险评级； - 使用、保存和处置化学品的意向。 <p>在有关可理解性问题提出后，评级和报告是否出现变化。</p> <p>受检对象是否能够正确识别有关安全数据单？</p> <p>受检对象是否能够正确识别有关化学品名称、健康危害、物理危害和防护服使用方法的信息？</p>	<p>识别对标签和安全数据单的熟悉程度。</p> <p>评估不同标签字体产生的影响。</p> <p>确定理解较差的要素术语。</p> <p>确定最容易理解的说明。</p> <p>危险性评级和由于看到标签而打算采取的行动。</p> <p>将有关可理解性的详细问题对受检对象的危险认识的影响作为替代培训。</p> <p>对霍索恩效应的影响作出评估。</p> <p>危险评级与自身的比较，不同于危险评级与近亲的比较。</p> <p>确定受检对象是否能够以一种有意义的方式，将从标签得到的数据与有关的安全数据单联系起来。</p>

表 A5.1 可理解性测试：按模块分列的目的和结果（续）

模块	内容	目的	结果
模块 4	风险评级与可理解性：信号字、颜色和符号	<p>测试受检对象对下列内容所表示的危险严重程度的相对评级：</p> <ul style="list-style-type: none"> - 信号词、颜色和符号； - 符号和多种符号组合； - 符号、颜色和信号词的选定组合。 <p>测试对信号词、颜色和符号的理解程度。</p> <p>测试对信号词、颜色和符号如何才能吸引人们注意的看法。</p> <p>测试受检对象对标签的理解是否会影响他们使用、存贮或处置化学品的原有打算。</p> <p>研究受检对象对标签上为何出现危险要素的看法。</p>	<p>将对信号词、颜色和符号能够表明危险级别，能否单独理解或组理解各要素作出评价。</p> <p>对评级的表面效度的质量控制评估。</p> <p>标签要素吸引人们注意力的能力。</p> <p>将对能够吸引人们注意力的评级最高的标签的下列能力进行研究：</p> <p>促使受检对象进一步了解详细信息，特别是有关健康危害方面的信息。</p> <p>影响他们所说的以安全方式采取行动的打算。</p>
模块 5	带有或不带文字说明的危险符号的可理解性	<p>测试受检对象对代表危险级别的符号理解。</p> <p>测试受检对象对危险种类概念的理解。</p> <p>确定增加文字说明是否可以提高人们对代表危险种类生殖、致癌性和致突变性的选定符号的理解。</p> <p>确定增加一些信号词是否可以提高人们对代表危险种类的符号的理解。</p>	<p>识别危险种类的正确符号的能力。</p> <p>确定符号表达能力差的危险种类和确定作为危险种类指标，表达不清的符号。</p> <p>确定解释含混的符号。</p> <p>为表示生殖、致癌性和致突变性危险的符号增加文字说明后的效果。</p> <p>为表示危险种类的符号增加信号词后的效果。</p>
模块 6	规格、布局、背景颜色和符号边界/象形图	<p>测试各种符号规格、边界和布局的影响。</p> <p>测试各种背景颜色、象形图中相对于边界而言的各种图标规格的影响。</p>	<p>符号规格、边界和布局对下列各项的影响：</p> <ul style="list-style-type: none"> - 识别化学品名称的能力； - 对危险性的理解； - 符号作为一种标识，能够吸引人们对它的注意力； - 危险说明作为一种标识，能够吸引人们对它的注意力； - 报告的行为意向； - 阅读顺序 <p>比较自身的危险评级，是否不同于近亲的危险评级。</p>

表 A5.1 可理解性测试：按模块分列的目的和结果（续）

模块	内容	目的	结果
模块 7	象形文字可理解性—附加测试（农药）	<p>测试受检对象识别下列信息的能力：</p> <ul style="list-style-type: none"> - 化学品名称； - 健康危害。 <p>对受检对象的危险评级作出评估。</p> <p>测试受检对象对象形图的理解。</p> <p>对受检对象的阅读顺序作出评估。</p>	<p>对象形图的理解程度：了解、危险性评级、关注、阅读关键信息。</p> <p>比较自身的风险评级，是否不同于近亲的危险评级。</p>
模块 8	按数据组织分列的安全数据单的可理解性	<p>测试受检对象从安全数据单中识别安全信息的能力。</p> <p>测试受检对象对安全数据单上的危险信息的理解。</p> <p>对受检对象在安全数据单上阅读了哪些内容，以及受检对象报告的阅读安全数据单各要素的顺序作出评估。</p> <p>对哪些信息有用、合适和能够理解作出评估。</p> <p>评估安全数据单上的信息是否与以安全方式采取行动的意向有关联。</p> <p>评价安全数据单上的信息的不同的组织方式对上述各项的影响。</p>	<p>从以下几个方面对安全数据单上的危险信息的可理解性作出评估：</p> <ol style="list-style-type: none"> 1) 健康危害信息的解释； 2) 对信息对他人的可理解性的自我评价； 3) 就受检对象如何向第三方解释危险说明打分； 4) 报告的行为意向；评价这四种理解措施的一致性。 <p>对以不同方式组织安全数据单上的信息所产生的影响作出评估。</p> <p>客观评价各个子要素的有用性和适当性，以确定在安全数据单的补充和完善中需要进一步审查的方面。</p>
模块 9	模拟练习：标签、安全数据单，以及标签上的符号和信号词的使用对安全的化学品做法的影响	<p>对处理化学品的模拟练习中的安全做法作出评估。</p> <p>对信号词“危险”的存在和 / 或危险符号（人头骨和交叉骨图形）的大小是否改进了安全做法作出评价。</p> <p>确定过去与化学品有关的经验，是否在安全做法以及信息词和符号对安全做法的影响上都发挥着重要的作用。</p>	<p>对在执行任务之前和执行任务过程中观察到的和与标签、安全数据单的使用有关的实际行为作出评价。</p> <p>安全行为包括 PPE 的使用和其它预防性卫生做法。</p> <p>各种不同的标签要素（带或不带“危险”字样；带有不同规格的危险符号）和安全数据单布局（醒目的健康危害标题和在规定信息下面给出的健康伤害数据）产生的影响</p> <p>对理解、做法和试验条件之间的关系进行研究。</p>

表 A5.1 可理解性测试：按模块分列的目的和结果（续）

模块	内容	目的	结果
模块 10	检测后/模拟检测后	弄清接触化学品的既往史和培训。 测试符号、信号词、颜色和危险说明的简要解释对危害严重程度评级和可理解性的影响。 确定受检对象的化学品信息需求。	将从培训和过去的经历中获得的变量用于对模块 3 至 9 的反应进行分层次分析。 结果将有助于表明，从长远看，是否需要培训进行更为详细的评价。 对化学品信息需求问题的回答，可能对全球统一制度在化学品安全方面所做的努力有所帮助。
模块 11	分组练习—可理解性	测试在危险信息的学习方面，分组学习与个人学习之间是否存在差异。 测试受检对象作为小组，在回答同一个问题时，与被单独问到时给出的答案是否显著不同。	对小组学习与个人单独学习的效果，作出质量控制评估。 小组的回答与个人的单独回答如果存在显著差异，则说明这种测试方法需要改进。 对将来如何开展作为危险公示要素的培训的意义的。

A5.3.6 同意：在使用本方法中的任何一个模块之前，参加人均应首先在已了解情况的基础上表示同意。为此，应向参加人说明练习的目的，以及将要求他们遵循的程序。不得强迫参加人参与，应让他们知道，他们有权在任何时候退出。在同意程序中提供的信息非常普通，不会泄露所测试的明确假设。

A5.3.7 同意程序在模块 1（核心小组）、模块 2（受检开始）和模块 10（模拟练习）的开始部分作了概述。不论同一受检者是否完成所有的模块，都应在需要时进行所有这三项同意程序。模拟练习的同意程序在很大程度上是一种解释，旨在通过向受检者讲明练习目的，消除将会产生的明显偏见。

A5.3.8 参加人奖励或补偿政策：参加这项研究的每个答卷人都应为此而得到一定形式的补偿或奖励。应该在参加人同意参加这项试验时告诉他们，在试验研究结束时，将给予他们一定形式的补偿。各国的补偿可能有所差别，这主要取决于文化背景和当地条件。建议补偿形式（根据其它研究）为正餐（午餐），帽子、杯子、食品（糖、大米、玉米面）、证书等等。具体的适当补偿政策应由应用这一工具的国家制定。

A5.4 样本采集

A5.4.1 目标群体

A5.4.1.1 目标群体在下表 A5.2 中列出。他们中的大多数人是成年工作人员，属于直接或间接使用、销售或管理化学品的典型群体。儿童是另一个重要的潜在受众。然而，虽然向儿童提供可理解的安全信息的能力被认为是极为重要的，但本手册未能处理这些问题，因为评估需要有专业方法。将来的进一步发展或许有可能将可理解性测试用于适合儿童的方法。

A5.4.1.2 使用手册中关于模块 1 和模块 2 的部分叙述了获得代表性样本的建议方法。不应使用大学学生；因为在过去的危险公示办法研究已经广泛使用过这些学生，他们不是本研究中确定的具有代表性的目标群体。

A5.4.2 核心小组

A5.4.2.1 考虑到核心小组的宗旨是确保模块 2 至模块 11 使用的方法适合不同的文化和背景，核心小组的参加者应在被评估的目标群体中尽可能具有典型性。重点应放在来自各种文化的工人和社区成员群体上，而这些文化应不同于标签和安全数据单的背景。这将主要适用于农业工人、非农业工人和社区 / 居民/消费者群体，不论他们有没有文化，这些群体的文化和语言背景有可能使危险公示的传达复杂化。下表 A5.2 就核心小组的类别提出了建议。

A5.4.2.2 建议每个类别至少有两个核心小组。然而，如果某一类别（例如，没有文化的农业工人）的核心小组的结果看起来非常类似于某一个相似组（例如，没有文化的非农业工人），那么或许有可能省去下面的小组。只有当测试人相信另外的试验不会出现不同的结果时，才能采取这种做法。一般说来，当不同核心小组的结果基本一致时，建议直接进入主评估（后面来的模块 2）。但如果测试结果出现显著差异，或者已经得到的用于告知其它人员的信息并不充分，则建议继续组建核心小组，直到获得这样的

信息为止。在这种情况下，应继续进行测试，直到结果一致或得到澄清为止。这样，测试可能需要多组建几个小组，比所建议的每个类别 2 个小组多一些。

A5.4.2.3 核心小组参加人最好不是参加模块 2 至 11 测试的同一批工人，因为在核心小组内将要组织一些学习。只要可能，各小组都应在语言上具有同源性，因为所有的参加人应该能够至少使用一种共同语言进行交流。

A5.5 问卷和试验设计

A5.5.1 有工作和无工作者的不同子群体拥有不同的经历，这会影响他们对危险公示的理解。模块 2 至模块 8，以及模块 10，将用于测试不同试验条件下的理解程度。根据样本量计算以及对后勤支持的考虑，测试的最少人数见下表 A5.2。模块 6（标签字体和布局对可理解性的影响）和模块 9（模拟试验）包括不同标签形式的比较（分别为 8 和 11 层）。因此，对于这些模块来说，需要较多的参加人，以便在每一层内产生足够的案例。其它访问模块（3、4、5、7 和 8）则拥有较少的层（最少 1 层，最多 4 层不等）。因此只需要较少的受检人。这一方法的使用者可选择将所有的模块用于所有的受检人，在这种情况下，建议的最少受检人数量见表 A5.2 的模拟 6 和模块 9。模块 2 和模块 10 则必须按照规定，由所有的参加人完成。

A5.5.2 考虑到全部试验的长度（见表 A5.3），并出于后勤方面的原因，或许有必要将试验方法进行分解，让不同的受检人只完成某些模块。采取这种方法，就会有更多的人参加试验，但他们只完成评估的某些部分。如果是这样的话，应该记住，所有的受检人必须完成模块 2 和模块 10，不论他们已经完成了多少个其它模块。比如，全部模块可进一步细分为几组：a) 模块 2、3、8 和模块 10；b) 模块 2、4 和模块 10；c) 模块 2、5、6、7 和模块 10；d) 模块 2 和 模块 11；e) 模块 9、2 和模块 10。然而，如果可能的话，最好让参加人完成该方法中所包括的所有试验，并对他们付出的努力给予适当的补偿。

表 A5.2: 样本量 - 建议样本数					
类别	子类	核心小组 模块 1	测试: 模块 2、6 和 10; 模拟模块 9	测试: 模块 3、4、5、7 和 8.	
目标组 1: 工作场所 a) 管理人员	群体 1: 生产经理、工程师、技术人员	任选	30-50*	25	
	群体 2: 工业企业和农业监督管理人员	任选	30-50*	25	
b) 工人	群体: 农业工人	3. 有文化	至少一组	100	50
		4. 没有文化	至少一组	100*	50
	群体: 非农业工人	5. 有文化	至少一组	100	50
		6. 没有文化	至少一组	100*	50
目标组 2: 运输	群体 7: 运输工人	可选择	30-50	25	
目标组 3: 社区居民/ 消费者/普通公众	群体 8: 有文化	至少一组	100	50	
	群体 9: 没有文化	至少一组	100*	50	
	群体 10: 零售商和分销商	可选择	30-50*	25	
目标组 4: 应急人员	群体 11: 保健专家、技术延伸人员和应急人员	任选	30-50*	25	
目标组 5: 其它	群体 12: 执法人员 / 管理人员	任选	30-50*	25	

* 鉴于组织模拟试验时的实际困难, 建议在这些组中, 只有在资源允许而且切实可行的情况下, 才进行模拟试验。

A5.5.3 只要可能, 在选择各分小组时, 就应采用随机取样的方法选择参加人, 以尽可能使他们具有代表性。这对于确保结果的普遍性至关重要。即使从同一个分组选择不同的参加人, 来完成试验的不同部分, 由于整个试验长度的原因, 参加人的选择应突出代表性。然而, 业已认识到, 在实际使用中, 要做到随机选择是十分困难的。尽管如此, 仍是牢记, 不论采用什么样的选择方法, 都应该尽可能使样本具有代表性。

A5.5.4 请注意, 在模块内, 组内受检人的随机性至关重要, 对此不能将就。随机性对于确保内部比较的有效性也不可缺少, 它不同于样本的随机选择, 这是确保研究结果具有普遍性所必需的。

A5.5.5 模拟研究: 由于模拟研究是一种动用资源相对较多的工作, 因此建议模拟研究只能在有限的目标群体内进行, 可以是农业和非农业工人, 也可以是运输人员和消费者。然而, 只要资源允许, 这样的模拟研究可方便地根据需要用于其它层。

A.5.5.6 感染和共同介入

A5.5.6.1 试验设计要求控制环境。为此，应避免出现这样的情况，即参加人能够看到或听到另一位参加人的试验资料。当独立变量的管理是评估的关键环节时，这种情况将使所做的比较无效。出现在试验设定中的这种情况被称为感染。

A5.5.6.2 为避免出现感染，在试验进行过程中，参加人应避免相互接触。这可能需要试验小组付出相当大的努力，以确保受检人不会碰到一起。这虽然很困难，但还是应该尽一切努力，以尽可能减少受到感染的可能性。

A5.5.6.3 一个截然不同而又有关联的问题是共同介入，即两个试验组都会遇到独立于试验情景之外发生的介入。共同介入会出现在这样的時候，比如，工厂中的每名工人在试验开始前一周接受详细的风险安全培训期间。这有可能导致不同危险公示要素的影响受到掩盖，并有可能导致对标签和安全数据单的不同形式的影响估计不足。如果这种情况无法阻止，则应注意出现共同介入的可能性。

A5.5.7 分组学习

模块 11 旨在检测在分组学习条件下的可理解程度。它只适用于工人（上表 A5.2 中的群体 3 至 6），而且需要单独取样，与参加模块 2 至 8 的工人分开。总共需要对 10 个小组进行测试，其中包括由工厂工人组成的 5 个小组和由农业工人组成的 5 个小组。各个小组应尽可能做到文化水平均衡，小组人数大致相等。每个小组均不应超过 10 个人，不少于 6 个人。

A5.5.8 关联信息

A5.5.8.1 进行可理解性测试时的关联情形对于含义的准确把握和理解至关重要。对于那些只接受过一点正规教育、全靠关联提示来提高他们对危险公示的理解的工人来说，更是如此。为此，在用本方法进行的大多数测试中，应使用完整的标签而不是标签或安全数据单中的部分内容。对于接受过良好教育的受检者来说，他们可能更容易从概念上理解各种孤立内容，但对这些内容的解释可能也与现实世界的学习情景没有多少的联系。正是由于这个原因，在所有的测试中都应该使用真正的标签和安全数据单。

A5.5.8.2 为尽可能提高真实性，应使用容器上粘贴的标签。要将不同的标签分别贴到各个容器上可能会增加测试者的不必要负担，因此建议将标签贴在一种标准容器上，测试完成后即可取下。使用这种方法可能需要一名助手的协助，以减轻测试人过重的负担。重要的是，应将每一种视觉提示提供给受检人，以最大限度地提高他们的理解可能性，特别是那些没有受过多少正规教育的工人，他们对关联信息的依赖性更大。因此，不论在任何时间，都应在容器上贴上标签。使用维可牢尼龙搭扣（Velcro）可使这一程序变得简单一些。。

A5.5.8.3 为使理解机会标准化，标签上标识的实际化学品应是假的，虽然他们看上去如同真的一样。这样做的目的是保持关联性，同时又不使不熟悉特定化学品的人处于不利的境地。

A5.5.8.4 如上所述，鼓励用户在试验设计要求的范围内对试验材料进行修改，使材料让当地受检者看上去尽可能可信一些，从而最大限度地提高关联性。

A5.5.9 子项研究的样本量

子项研究的样本量是根据双侧阿尔法差误 0.1 和 0.8 的倍率计算得出的，但也根据后勤的可行性进行了调整。对本方法的初步试验已经证实了这种估计。特别是，对于少数受检人和目标组，模拟练习是有选择性地考虑的，这在很大程度上由于预期的后勤限制原因而造成的。

A5.5.10 翻译

A5.5.10.1 语言是理解许多危险公示的关键因素。虽然本方法尽可能考虑到语言差异，但如果翻译不当和不标准，将有可能使试验中出现相当多的错误。因此，应该特别注意翻译的准确性。应遵循的程序如下：

- 让两个英语流利（目前本方法使用的语言）的人分别将问卷独立地翻译成标引语言（目标组使用的语言）。
- 然后再由另外两名翻译将译文分别独立地翻译回英文，而且这两个人应独立于最初的两名翻译之外。

A5.5.10.2 在第一个轮，反向翻译的错误率应在 5% 以下。此时应澄清译文中的错误，消除含糊不清之处。在可能的情况下，应将两篇译文进行合并，尽可能吸收两个问卷中所有正确翻译和反向翻译的内容。

A5.5.10.3 如果无法做到后者，可将错误率较低的译文作为首选译文。如果错误率超过 5%，则需要进行第二轮反向翻译。

A5.5.11 采访和核心小组的时间安排

A5.5.11.1 在进行采访和组建核心小组时，必须选择对被采访者和他们的雇主（如果适用的话）都方便的时间。在关键时段和农忙季节（比如播种、耕地、喷洒，以及收割时期），不应要求农业工人参加采访。采访工人应在工作时间进行，而且不应让他们参加采访而遭受经济损失。不建议在没有适当补偿的情况下，让工人利用他们自己的时间（午饭或下班以后）参加采访。如果工人同意在午餐期间参加采访，时间长短必须合适，并应给予适当的补偿（返回时间，提供午餐等）。

A5.5.11.2 表 A5.3 根据在两个南非工厂中进行的初步试验的结果，给出了完成每个模块所需要的估计时间。根据模块的不同和模块管理人员的熟练程度，整个测试时间在 20 分钟到 2 个小时之间不等。如果工人没有什么文化，测试时间则要长一些。

表 A5.3: 危险公示可理解性测试的大致时间

模块	时间 (分钟)
1	60 – 120
2	30 – 45
3	45 – 75
4	75 – 105
5	20 – 30
6	20 – 30
7	20 – 30
8	45 – 75
9	30
10	30 - 45
11	120 – 180

A5.5.12 回答评分和代码

A5.5.12.1 可理解性测试的回答评分要求专家根据回答问题的正确性作出判断。过去在津巴布韦的经验表明，当测试人能够使他们的方法尽可能做到标准化的时候，自由回答的内容分析有可能是可行的。

A5.5.12.2 本方法要求有一组专家在场，以便对理解程度进行所需要的评分。专家小组应在开始研究之前按下列步骤确定：

- (a) 选择一组拥有各种经验的专家，包括（一名或多名）雇员、雇主和从业者，以及在代码和评分方面技能熟练的研究人员；
- (b) 召集一次由专家小组参加的讲习班，对所列每个模块的问题的可能回答的性质进行审查。还审查全球统一制度的程序和目的文件，就什么样的回答可归为以下类别达成一致意见：
 - 正确：意思与全球统一制度结构的构想相同或者完全一致。这包括并不与全球统一制度的意思 100% 一样，但却足以作为安全措施或防范之基础的回答。
 - 部分正确：某些意思是正确的，但还不足以确保适当的安全措施或防范。

- 不正确：给出的意思完全错误，或者与全球统一制度要表达的意思风马牛不相及；
- 意思相反（严重混淆）：给出的意思不仅不正确，而且理解与全球统一制度的意图恰好相反。这种严重混淆有可能导致危险的行为或行动；
- 不能回答 / 不知道。

(c) 在 5 或 10 名受检人中试行本问卷。对照所选择的标准检查结果。

(d) 如果结果表明存在显著差异，重复上述过程，直到就标准达成一致为止。

A5.5.12.3 对不同模块中的问题的回答进行进一步编码的问题，视情况在每一模块进行了讨论。

A5.5.13 分析

针对这些模块建议进行的分析是对照不同层进行的对比例和办法的简单计算。也可进行更为复杂的分析，这些分析见各个模块。可尝试对可理解性进行总体估计，办法是将不同层的每个受检人的结果综合在一起，但也应根据不同层的权重和已知影响可理解性的其他人口统计学因素的权重进行调整。

A5.5.14 反馈和后续步骤

应为所有的受检人提供机会，让他们能够看到可理解性评估结果，并对采访和测试程序作出反馈。

A5.5.15 后续评估

应在一个月和一年以后对参加这些评估的受检人进行回访，以考察他们对当时接触到的全球统一制度危险公示还能记住多少，以及所产生的中长期影响。根据资源和后勤情况，可不对在基线完成的所有模块进行重新测试。