

格子达

格物致知，达成梦想！

格子达毕业论文（设计）管理系统

操作手册-学生

2026年4月

目 录

一、 系统登录	1
二、 个人中心及工作台	1
三、 提交检测	2
四、 提交论文注意事项	7
五、 查看检测结果	8
六、 咨询渠道（小格助手）	16

一、系统登录

网址：<https://co.gocheck.cn/l1998>

账号：学号

初始密码：Xz123456



二、个人中心及工作台

1. 个人中心里个人信息可以更换手机号、绑定邮箱、修改密码、上传电子签名以及关联微信相关操作。可查看次数情况



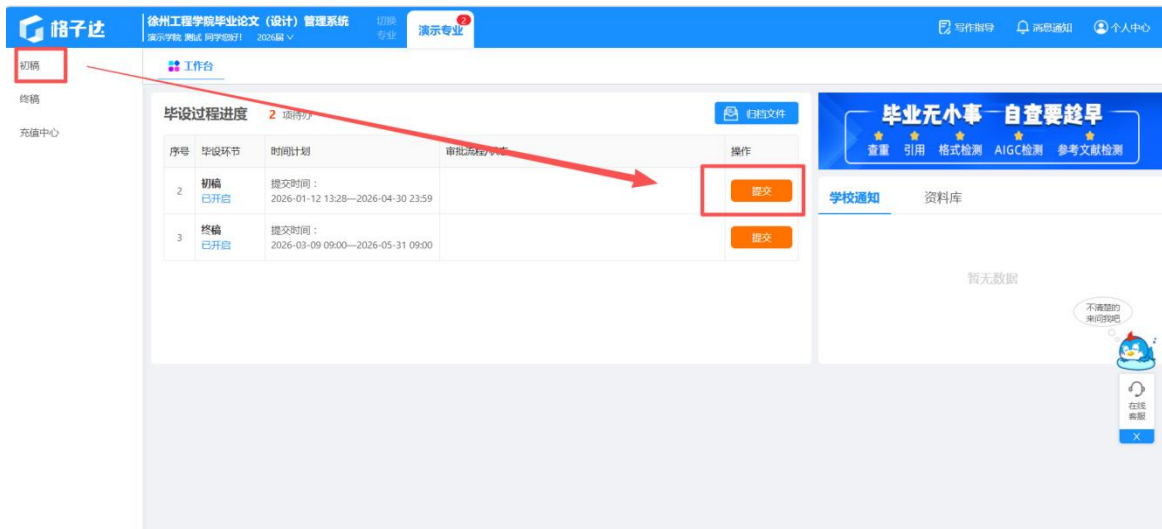
2. 在首页【工作台】界面，可查看毕设进度安排。请在规定时间内完成毕设环节。



序号	毕设环节	时间计划	审批流程/状态	操作
1	选题 已开启	选题时间： 2026-03-10 16:45—2026-03-31 16:45	审批通过	详情
2	初稿 已开启	提交时间： 2026-01-12 13:28—2026-04-30 23:59	待提交	提交
3	终稿 已开启	提交时间： 2026-03-09 09:00—2026-05-31 09:00	待提交	提交

三、提交检测

第一步：点击工作台-【初稿】-【提交】或者左侧菜单栏【初稿】-【提交】。



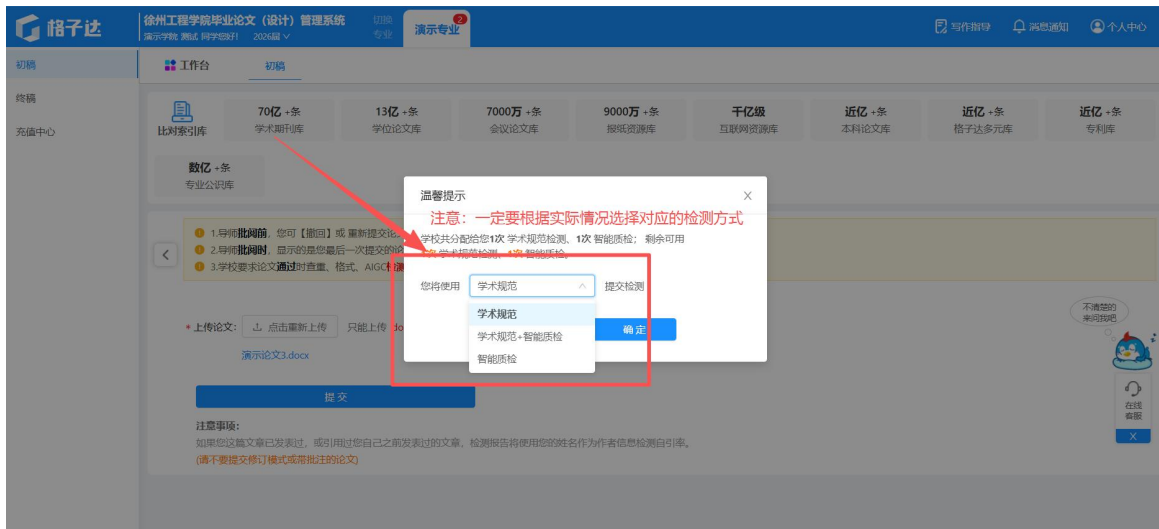
序号	毕设环节	时间计划	审批流程/状态	操作
2	初稿 已开启	提交时间： 2026-01-12 13:28—2026-04-30 23:59		提交
3	终稿 已开启	提交时间： 2026-03-09 09:00—2026-05-31 09:00		提交

第二步：上传需要检测的论文，点击【提交】



第三步：选择检测类型，每位同学有 2 次免费学术规范检测（含查重、格式检测和 AIGC 检测）和 1 次智能质检次数，提交检测时需要注意根据实际情况区分选择检测方式。（每位同学有 1 次免费智能质检次数，可以在初稿提交使用，也可以在终稿提交时使用。智能质检报告可以给出论文的分析报告供同学参考，可以合理安排使用环节）



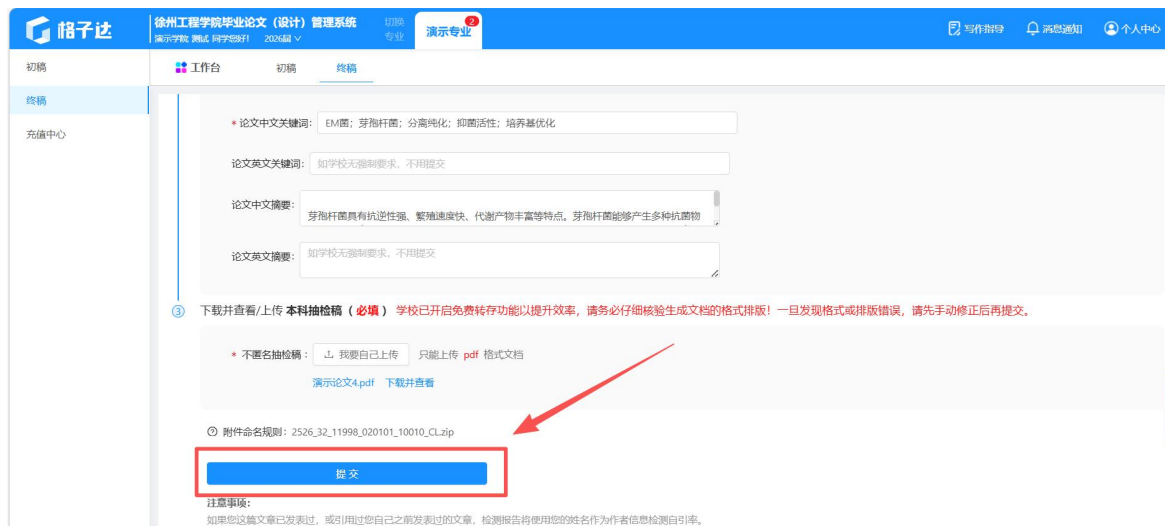
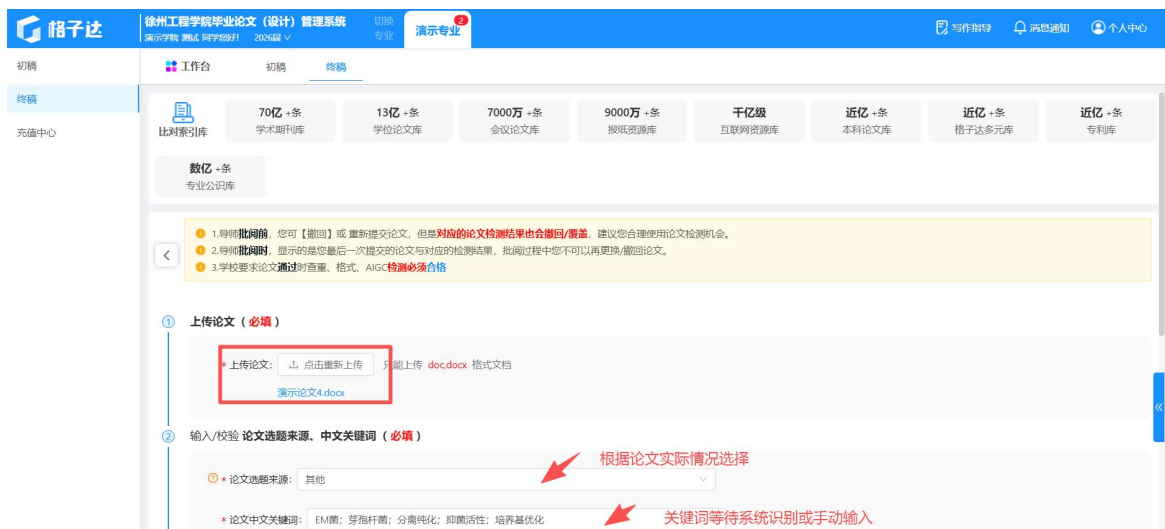
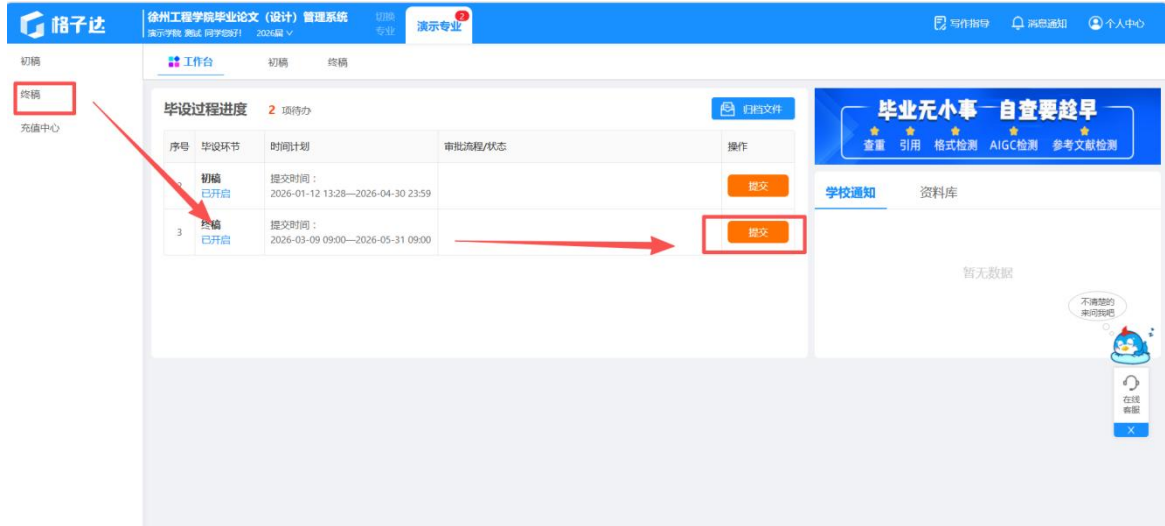


第四步：提交检测后，可下载具体检测报告

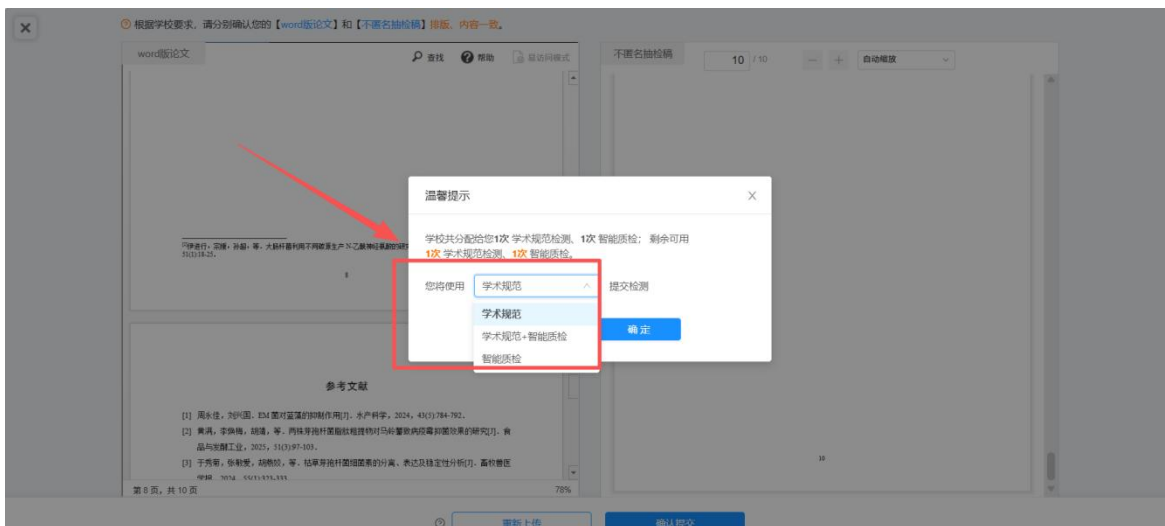
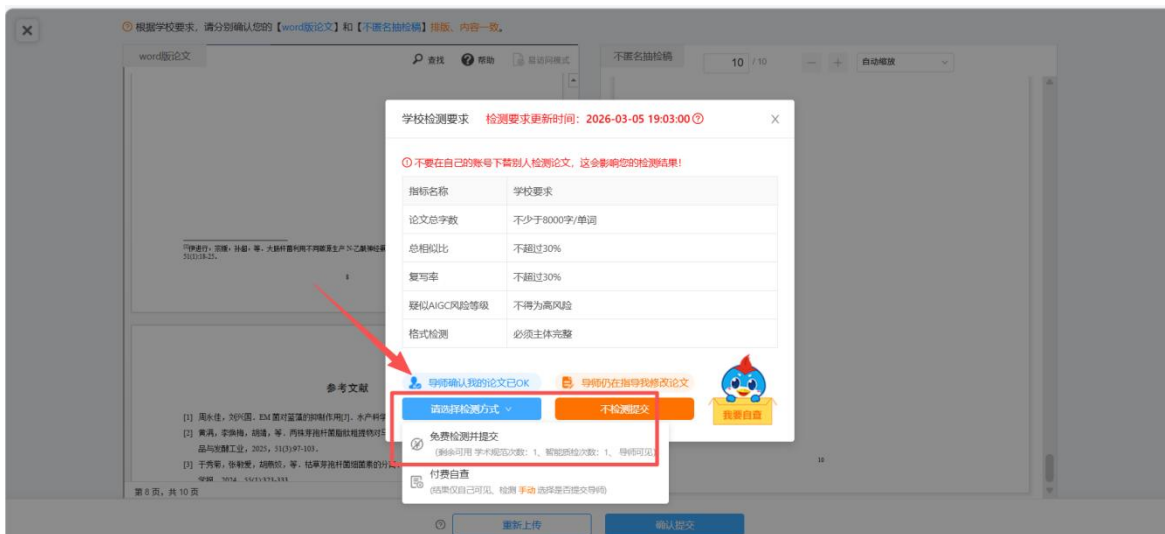


若对于检测结果不确认，可以选择自费检测，自费检测结果默认学校不可见，如果检测结果合格，学生可点击右侧【提交给导师】按钮，将检测结果提交学校。

第五步：初稿完成后，再根据学校要求提交终稿：点击工作台-【终稿】-【提交】或者左侧菜单栏【终稿】-【提交】。



第六步：点击提交后进行预览，右边进度条下拉至最下面完成预览后确认提交，并选择相应的检测方式



第七步：提交检测后，可下载具体学术规范检测报告查看，智能质检报告可以在线查看

四、 提交论文注意事项

请勿短时间内重复提交论文，否则将会覆盖为最新一次提交内容。

● 提交论文注意事项

- ① 支持上传 doc、docx、wps 格式文档；学校要求对论文进行格式检测，建议格式为 docx；
- ② 请不要强制修改文档的后缀名（如将 .wps 的文件强制重命名为 .doc 或 .docx 的文件），因为可能导致文档解析失败，您可以打开文档通过另存为的方式修改格式；
- ③ 最大支持上传 30M 以内的文档，如超过该大小，请压缩文档内的图片等内容，压缩方法可参考系统页面帮助中心；
- ④ 因为系统具备应届互抄检测功能，所以请不要在本人账户替他人上传论文文档检测，否则会导致本人论文与他人论文检测到相似；
- ⑤ 请不要上传已设置密码保护或限制编辑的文档，否则系统会因没有密码或权限导致读取失败，影响正常检测；
- ⑥ 使用分配次数提交检测，默认学校可见。使用自费检测，默认仅本人账户可见，也可在检测结果出来后选择需提交的记录手动改为学校可见；
- ⑦ 格式主体完整：即送检文档需包含目录、摘要、参考文献、致谢等；必备主体可见格式检测标*处；若缺失请检查格式设置是否符合要求。

若学生修改论文后需要再次提交，点击初稿或终稿右下角橙色按钮【提交论文】，重新提交即可。（再次提醒：请勿短时间

内重复提交论文，否则将会覆盖为最新一次提交内容)



五、查看检测结果

1. 检测报告包含：简版报告、全文片段对照报告、全文标注报告、格式检测报告、格式检测标注报告。

简版报告：查看各检测指标是否符合学校检测要求



G·格子达论文检测报告【简版】



报告编号:EE441A7F76144DFDB19DC51716ED569C

送检文档:测试论文查重检测01

作者:学生001

送检单位:徐州工程学院

送检时间:2026-03-18 11:20:58

比对索引库

🕒 1989-01-01至2026-03-18

学术期刊库	报纸资源库	本科论文共享库	格子达公示库
学位论文库	互联网资源库	专利库	机构自建库
会议论文库	格子达多元库(公式、源代码、表格等)		

检测结果

总相似比:**24.57%**(总相似比=复写率+引用率)

查重检测指标:自写率75.43%复写率17.46%引用率7.11% (含自引率0.0%)

格式检测指标:主体**缺失**

其他类型检测结果:去除引用后总相似比:17.46%

相似片段:复写片段14 引用片段2



指标名称	学校要求	指标检测结果	系统判定
------	------	--------	------

标红片段报告：查看句子相似来源

复写相似片段详情

序号	原文片段	相似片段	相似比
1	芽孢杆菌具有抗逆性强、繁殖速度快、代谢产物丰富等特点	来源: 本科论文共享库 文献名: 本科联盟 8d4508d6e8c853a98959f1ad5cd394fd 具有繁殖速度快、抗逆性强、代谢产物丰富等特点	71.0%
2	芽孢杆菌能够产生多种抗菌物质, 对多种病原菌具有抑制作用, 为微生物资源的开发提供了科学依据	来源: 学术期刊库 文献名: 发酵芪连四君子汤用于猪生产的研究进展 而枯草芽孢杆菌是一种具有较强抗菌活性的细菌, 能够产生多种抗菌物质, 对多种病原菌具有抑制作用	62.0%



序号	原文片段	相似片段	相似比
3	随着全球人口增长和资源环境压力的加剧, 传统农业和畜牧业中的化学农药、抗生素的过度使用已经引发环境污染、生态失衡及病原菌耐药性等严峻问题	来源: 本科论文共享库 文献名: 本科联盟 70eb937ea0fd58110405f27f7a5ddc9e 随着全球人口增长和资源环境压力的加剧, 传统农业和畜牧业中的化学农药、抗生素的过度使用已经引发环境污染、生态失衡及病原菌耐药性等严峻问题	100.0%
4	开发绿色、环保、安全、可持续的微生物防治技术成为当前研究的焦点	来源: 本科论文共享库 文献名: 本科联盟	100.0%

格式检测报告：查看主体检测详情，以及格式错误数详情

G·格子达格式检测报告【简版】

报告编号：EE441A7F76144DFDB19DC51716ED569C

送检时间：2026-03-18 11:20:58

- 送检文档：测试论文查重检测01
- 比对的预设模板：徐州工程学院毕业论文格式模版
- 作者姓名：学生001
- 检测用时：12.14秒
- 总页数：10

一、检测结果

主体检测结果：**主体不完整**

格式错误数：283

提示(不计入错误数)：9

万字差错率：541.11/10000 | 差错率计算方法：格式错误数*10000/总字数（每万字差错率）

抽检对比：合格

章节编号：合格

错别字：0

标点错误：0

二、主体检测列表

序号	主体名称	是否存在
1	中文摘要*	√
2	中文关键词*	√
3	外文摘要*	×
4	外文关键词*	×
5	目录*	√
6	正文*	√
7	参考文献	√
8	致谢	×

打开格式检测标注报告，可查看批注详情

1. 摘要

芽孢杆菌具有抗逆性强、繁殖速度快、代谢产物丰富等特点。芽孢杆菌能够产生多种抗菌物质，对多种病原菌具有抑制作用，为微生物资源的开发提供了科学依据。本综述引用的文献内容主要围绕目的微生物抑菌功能、检验技术及代谢调控三方面展开，是为了解枯草芽孢杆菌细菌特性、解淀粉芽孢杆菌抑菌机制及组合芽孢杆菌抑菌效果，以及致病性大肠杆菌噬菌体的筛选应用，系统应用牛津杯法和平板对峙法来测定抑菌物质能力。

关键词：EM 菌；芽孢杆菌；分离纯化；抑菌活性；培养基优化

2. 研究背景

自 20 世纪 90 年代推广以来，EM 菌已在 100 多个国家的农业、环保领域落地。根据 FAO 统计，截至 2022 年，全球 EM 菌相关产品年产量超 50 万吨，其中芽孢杆菌制剂占比达 35%。政策驱动 EM 菌相关产品加速普及；中国“化肥农药零增长行动”（2015 - 2025）将 EM 菌纳入《有机肥替代化肥技术指南》，欧盟“Farm to Fork”战略要求 2030 年有机耕地占比 25%，均依赖芽孢杆菌等核心功能菌实现生态转型。

随着全球人口增长和资源环境压力的加剧，传统农业和畜牧业中的化学农药、抗生素的过度使

- G·格子达
【中文论文主题】
- G·格子达
【中文摘要】
- G·格子达
【中文摘要内容】
- G·格子达
【中文摘要内容】
- G·格子达 2026-03-18 11:21
【中文关键词】
字体大小 (要求: 小四 | 实际: 五号)
是否加粗 (要求: 加粗 | 实际: 未加粗)
- G·格子达
【中文关键词内容】

AIGC 报告：查看风险片段



G·格子达论文AIGC检测报告



报告编号:EE441A7F76144DFDB19DC51716ED569C

送检文档:测试论文查重检测01

作者:学生001

送检单位:徐州工程学院

送检时间:2026-03-18 11:20:58

检测结果

疑似AIGC风险等级: **10.88% 低风险**

疑似AIGC片段: **3**

疑似AIGC片段 = 高风险片段+中风险片段+低风险片段



片段汇总列表

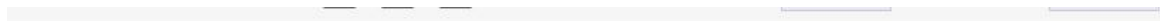
序号	送检片段	疑似AIGC概率
1	自20世纪90年代推广以来, EM菌[0]已在100多个国家的农业、环保领域落地。根据FAO统计, 截至2022年, 全球EM菌相关产品年产量超50万吨, 其中芽孢杆菌制剂占比达35%。政策驱动EM菌相关产品加速普及: 中国"化肥农药零增长行动"(20152025)将EM菌纳入《有机肥替代化肥技术指南》, 欧盟"Farm to Fork"战略要求2030年有机耕地占比25%, 均依赖芽孢杆菌等核心功能菌实现生态转型。	高
2	芽孢杆菌是一类好氧或兼性厌氧的革兰氏阳性菌, 能以芽孢形态抵抗高温、干旱等极端环境, 营养体每30分钟分裂一次, 迅速占据生态位。其在EM菌群中的作用包括: 分解有机质(如降解水产养殖底泥、农业废弃物); 合成抗菌物质(如杆菌肽、多粘菌素); 竞争性抑制病原微生物(与真菌、大肠杆菌等争夺营养)。	低
-	菌株在长期传代中的遗传稳定性需要经常通过基因组测序评估, 以确保其传代后的活性, 能否继续传代来保证其产业化进行下去的可行性, 或者在真实的农业环境中测试芽孢杆菌菌株提初菌液对农作物病害的防治效果; 还可以评估芽孢杆菌菌株提液在畜禽养殖中替	-



2. 智能质检报告包含：简版报告、详细报告

简版报告：查看智能质检报告结果，可以作为论文修改的参考

。



智能质检简版报告



测试论文查重检测01

报告编号:EE441A7F76144DFDB19DC51716ED569C 检测时间:2026-03-18 11:22:03 作者姓名:学生001

一、质检结果

更新时间: 2026-03-18 11:28:18

预估通过率: **一票否决-学术不端**

评价维度: 本科

竞争力分析: 全校超过0人

研究路径问题: 0

过程溯源风险: **查查查查**

低于70%二级指标: **13**



二、否决性指标质检

1. 政治方向 **通过**

论文主题为EM菌及芽孢杆菌的微生物学研究，内容聚焦农业微生物资源开发、生态环保、绿色防控等国家鼓励方向，符合生态文明建设、'双碳'战略、化肥农药减量增效等政策导向；文中援引中国'化肥农药零增长行动'、欧盟'Farm to Fork'战略等表述客观中立，数据来源（如FAO统计）具有国际公信力；对微生物功能机制、安全性评估、合成生物学应用等讨论科学严谨，无立场偏激、意识形态偏差、文化歧视或煽动性结论；虽存在题目与正文严重不符（题为'央行法定数字货币'，正文全为'EM菌与芽孢杆菌'）的技术性错位，但该问题属于学术规范或格式错误，不构成政治风险；全文未涉及敏感政治话题、未挑战主流价值观、未歪曲事实、未使用攻击性语言，政治方向正确，符合社会主义核心价值观和科技向善原则。

2. 学术诚信

2.1 学术规范检测

查重 **通过**

总相似比: 24.57% 复写率: 17.46% 同届比: 0.0% 引用句数: 2 检测字符数: 5230

检测时间: 2026-03-18 11:28:18

测试论文查重检测01

报告编号:EE441A7F76144DFDB19DC51716ED569C

检测时间:2026-03-18 11:22:03

作者姓名:学生001

核心问题与建议

1、全文未建立数字货币研究逻辑框架，主题严重偏离。

质检分析: 论文标题为'央行法定数字货币的发展概况及前景展望'，但全文内容聚焦EM菌和芽孢杆菌的微生物学研究，未构建任何数字货币相关逻辑链条。从研究背景到结论章节，所有论述均围绕农业微生物应用展开，如'芽孢杆菌抑菌机制'、'EM菌在农业增产中的作用'等。这种系统性主题错位导致'逻辑结构'指标仅得47分，核心问题在于缺乏数字货币领域的问题定义、技术路线设计及验证环节。全文未提及区块链技术原理、央行数字货币试点政策或金融系统应用场景，使研究失去专业性针对性，严重削弱论证可信度。作为演示专业毕业论文，这种基础性偏差直接影响学术价值判定。

质检建议: 请重新审视选题与内容的匹配性：首先明确央行数字货币的核心特征（如双层运营体系、可控匿名性），思考如何将微生物学研究经验迁移到金融科技领域。建议从三个维度重构逻辑框架：1) 技术层面，对比分析数字货币与传统支付系统的差异，可参考中国人民银行《数字货币设计框架》白皮书；2) 政策层面，梳理各国央行数字货币试点进展（如数字人民币e-CNY的2023年试点数据）；3) 应用层面，设计具体场景验证方案（如跨境支付效率提升实验）。作为本科生，可选择单一技术点深入，例如'基于区块链的数字货币防伪机制研究'，避免跨学科主题泛化。请用思维导图梳理'问题-方法-验证'主线，确保每章内容紧密支撑标题承诺的研究目标。

2、参考文献完全脱离数字货币研究领域，文献支撑失效。

质检分析: 参考文献列表16篇全部为微生物学领域文献，如周永佳《EM菌对蓝藻的抑制作用》、黄满《芽孢杆菌脂肽粗提物抑菌效果研究》等，无任何数字货币、区块链或央行政策相关文献。这种文献选择完全背离论文标题承诺的研究方向，导致'文献调研'指标仅得50分。问题严重性在于：1) 无法支撑数字货币技术原理论述，如未引用BIS（国际清算银行）的央行数字货币报告；2) 缺失政策依据，未纳入中国人民银行《金融科技发展规划》等关键文件；3) 割裂学术对话，未能与数字货币领域前沿研究（如数字人民币隐私保护技术）建立关联。作为演示专业论文，文献选择的偏差直接导致研究缺乏专业根基，使所有结论失去可信度。

质检建议: 建议立即开展针对性文献检索：首先锁定三个核心数据库--CNKI的'金融类核心期刊'、Web of Science的'Blockchain'主题库、中国人民银行官网政策专栏。重点检索2020-2024年文献，筛选标准为：1) 标题含'央行数字货币'或'DCEP'；2) 作者单位为央行数字货币研究所或985高校金融实验室；3) 被引量>50次。例如可纳入穆长春《数字人民币运营框架与挑战》（2023）、BIS《Project mBridge中期报告》（2022）。请制作文献检索表，标注数据库、检索关键词、文献标题、作者、年份、被引量等关键信息。

六、咨询渠道（小格助手）

学生关于系统操作、论文检测相关疑问解答，可以通过以下方式咨询：

- (1) 系统页面右下角“在线客服”在线咨询。
- (2) 官网客服热线：400-699-3389。

