

Formulaire de besoin d'un acheteur autorisé

Exigences institutionnelles en matière de défense, de sécurité, d'équipement de protection et de soutien sur le terrain

Code du document	OLYD-FRM-CBR-001	Version / date d'effet	3.0 / 2 août 2026
Classification	Formulaire professionnel contrôlé	Propriétaire du document	OLYDEFENCE — OLYVENRA LTD
Langue	Français	Statut	Prêt à publier / original contrôlé

Objet

Utilisez ce formulaire contrôlé pour définir une exigence institutionnelle légale et non sensible. OLYDEFENCE examine l'autorité, les parties, la destination finale, l'utilisateur final, l'utilisation finale, la classification, les licences, les sanctions, les contrôles anti-détournement, les preuves du produit, la logistique et le support du cycle de vie avant toute progression commerciale.

Instructions de remplissage

Remplissez tous les champs applicables. Utilisez des descriptions génériques et non sensibles et citez les preuves par titre du document, émetteur, numéro, révision et date. Marquer Non applicable avec raison. OLYDEFENCE pourra demander des éclaircissements, des diligences renforcées ou un échange sécurisé de salle de documents.

Confidentialité et transmission sécurisée

N'envoyez pas d'informations classifiées, de données techniques contrôlées à l'exportation, de détails de configuration d'armes, de documents d'identité personnels, de dossiers médicaux ou d'informations d'identification par courrier électronique ordinaire ou par ce formulaire public. Fournissez uniquement des références jusqu'à ce qu'un canal sécurisé approuvé et des destinataires autorisés soient confirmés.

[Lire l'Avis de confidentialité OLYVENRA](#)

Limite de fourniture contrôlée et d'information sécurisée

Ce formulaire ne constitue pas une offre, une approbation de produit, une licence, une autorisation d'utilisation finale, un conseil juridique ou un engagement de transaction. Les articles contrôlés transitent uniquement par les autorités compétentes et par des itinéraires légaux agréés. Le champ d'application des trousse de premiers secours publiques exclut les médicaments ; toute demande de médicament doit utiliser un canal agréé distinct lorsque cela est légal.

Identité et autorité de l'organisation

Information demandée	Réponse / référence justificative
Nom légal complet et nom commercial	
Numéro d'enregistrement, pays et adresse enregistrée	
Site Web d'entreprise et profil public vérifiable	
Contact autorisé : nom, titre, service, email et téléphone	
Mandat public, pouvoir de passation des marchés ou base pour représenter l'organisation	
Type d'organisation et rôle dans la transaction proposée	

Exigence et itinéraire d'approvisionnement

Information demandée	Réponse / référence justificative
Référence d'appel d'offres, de cadre, de projet ou d'opportunité	
Voie de passation des marchés et pouvoir adjudicateur	

Information demandée	Réponse / référence justificative
Résumé des exigences non sensibles et environnement opérationnel	
Famille de produits ou catégorie de services	
Quantité indicative, unités de sortie et prévision	
Date requise de livraison, de mise en œuvre ou de préparation	
Budget/devise indicatif, si divulgué	

Parties, destination, utilisateur final et utilisation finale

Information demandée	Réponse / référence justificative
Acheteur et entité contractante	
Destinataire, importateur et lieu de livraison	
Organisation et unité de l'utilisateur final, lorsque la divulgation est légale	
Pays de destination finale et lieu déclaré	
Utilisation finale prévue documentée et population d'utilisateurs autorisés	
Garde, responsabilité, stockage sécurisé et contrôles des émissions	
Restrictions en matière de retransfert, de réexportation, de revente ou de divulgation ultérieure	
Agents, courtiers, conseillers, transporteurs et autres intermédiaires	

Classification, licence et transfert responsable

Information demandée	Réponse / référence justificative
Classification proposée pour les armes militaires, à double usage, les armes à feu, les EPI, les dispositifs médicaux, les marchandises dangereuses ou autres	
Liste de contrôle applicable, références douanières/tarifaires ou de marchandises dangereuses	
Exportation, importation, transit, courtage ou autre titulaire et statut de licence	
Sanctions applicables, embargo et statut d'examen restreint	
Considérations relatives aux risques liés aux droits de l'homme et au droit international humanitaire	
Indicateurs de déroutement, contrôles améliorés et voie d'escalade	

Identité, configuration et preuves du produit

Information demandée	Réponse / référence justificative
Fabricant légal, site de production et voie d'approvisionnement autorisée	

Information demandée	Réponse / référence justificative
Désignation générique, modèle/configuration, numéro de pièce ou de catalogue	
Interfaces obligatoires, conditions environnementales et critères de performance	
Spécifications actuelles, rapport de test, certificat, étiquette et références d'instructions	
Modèle d'identification et de traçabilité des séries, des lots ou des lots	
Règles d'équivalent approuvé et de substitution/contrôle de changement	
Plan d'inspection, d'essai, d'échantillonnage et d'acceptation	
Exigence de compatibilité ou d'intégration contrôlée par le client	

Contrôles tout au long de la durée de vie spécifiques aux munitions, le cas échéant

Information demandée	Réponse / référence justificative
Famille de munitions génériques, plate-forme/interface autorisée et statut de formation/service	
Fabricant, désignation, lot/batch, date de production et enregistrements de preuve/acceptation	
Durée de conservation, statut de surveillance/inspection et exigence de durée de vie restante	
Description des marchandises dangereuses, instructions d'emballage et conditions de transport/stockage	
Responsabilités en matière de comptabilité, de rotation des stocks, d'incidents, de récupération et d'élimination	

Contrôles des équipements de protection et des kits médicaux, le cas échéant

Information demandée	Réponse / référence justificative
Niveau de menace/protection défini et édition standard/test exacte	
Preuves de laboratoire, de conformité et de conditionnement spécifiques au modèle/à la configuration	
Population d'utilisateurs, dimensionnement, ergonomie, couverture, masse et exigences d'entretien	
Type de trousse de premiers secours/traumatologie, liste du contenu approuvé et protocole pour utilisateur formé	
Fabricant d'articles médicaux, état de l'appareil, lot, stérilité, péremption et réapprovisionnement	
Confirmation que les médicaments sont exclus ou acheminés séparément via des canaux agréés	

Logistique, stockage, sécurité et cycle de vie

Information demandée	Réponse / référence justificative
Incoterm, point de livraison, calendrier et conditions de réception	
Exigences en matière d'emballage, de marquage, d'étiquetage, de conservation et d'unité de distribution	
Mode de transport, responsabilité des marchandises dangereuses, permis et plan de sécurité	
Environnement de stockage, contrôle d'accès, surveillance des stocks et de l'état	
Public de formation autorisé, portée et preuves de compétences	
Dossiers d'autorité de maintenance, d'inspection, d'étalonnage, d'outillage et de remise en service	
Pièces de rechange, consommables, garantie, niveaux de service et plan d'obsolescence	
Responsabilités de retour, de démilitarisation, de destruction, de recyclage ou d'élimination	

Déclaration et signature autorisée

Déclaration et signature autorisée	
Je confirme que les informations fournies sont complètes et exactes au meilleur de ma connaissance, que je suis autorisé à les soumettre et que l'organisation divulguera rapidement les changements importants. Je comprends que la soumission ne crée pas d'approbation, de nomination, de confidentialité, de disponibilité, d'exclusivité, d'éligibilité à une licence ou d'obligation de transaction.	
Information demandée	Réponse / référence justificative
Déclarant autorisé : nom complet	
Poste et organisation	
Fondement de l'autorité pour soumettre ce formulaire	
Signature	
Date	