

موجز OLYDEFENCE للامتثال والنقل المسؤول

إطار عام للتجارة المشروعة والقرارات المسؤولة وأدلة المنتج والبيانات الآمنة

2026 أغسطس 3.0 / 2	الإصدار / تاريخ السريان	OLYD-PUB-CRB-001	رمز الوثيقة
OLYDEFENCE — OLYVENRA LTD	مالك الوثيقة	عام / للمراجعة المؤسسية	التصنيف
جاهز للنشر / نسخة أصلية خاضعة للضبط	الحالة	العربية	اللغة
الغرض			
يصف هذا الموجز نموذج الحوكمة القائم على المخاطر. إنها ليست نصيحة قانونية ولا تحل محل المراجعة الخاصة بالمعاملة من قبل المستشار أو السلطات المختصة.			

Transaction gate

- Identify and verify every material party, beneficial owner, country, route, consignee, final end user and intended end use
- Classify the goods, software, technology, services and technical information under the laws and control lists applicable to each jurisdiction
- Assign responsibility for export, import, transit, brokering, firearms, dangerous-goods, medical-device, PPE or other licences and permits
- Screen sanctions, embargoes, debarment, ownership/control, diversion indicators, suspicious payment arrangements and adverse information

Responsible-transfer decision

- Review the risk that a proposed transfer could contribute to serious violations of international humanitarian law or human rights, unlawful internal repression, terrorism, organised crime, destabilisation or unauthorised re-transfer
- Apply proportionate due diligence, documented mitigation, escalation and refusal/exit criteria. A commercial opportunity does not override a legal, ethical or responsible-transfer concern

Ammunition and traceability

- Ammunition requires through-life records covering manufacturer/designation, lot or batch, production and acceptance data, packaging, dangerous-goods classification, transport, secure storage, shelf life, inspection/surveillance, accountability, incident response and disposal
- Marking and recordkeeping support traceability and anti-diversion. Details are matched to the applicable legal and customer framework; public pages do not disclose sensitive stock or routing information

Protection, clothing and medical kits

- Ballistic, respiratory and other protective claims must relate to the complete exact configuration, test basis, limitations, fit, care and service-life controls. A product-family name or component class alone is insufficient
- Tactical clothing and footwear are specified by user, climate, task, materials, size curve, care and contractually applicable protective performance. First-aid and trauma-kit contents follow the authorised customer's protocol, user training and destination rules; public scope excludes medicines

Secure information

- Classified and export-controlled technical information is not accepted through the public form or ordinary email. Release is limited to authorised persons, countries, systems and purposes, with retention, onward-disclosure, return and destruction controls

Continuous review

Sanctions, licences, standards, product configurations and official guidance change. Each decision uses current official sources and current product evidence at the relevant transaction stage

ثمانية بوابات قبل أن تتمكن المتطلبات الخاضعة للرقابة من التقدم.

يتم طلب الأدلة التالية بشكل متناسب مع مخاطر المنتج والوجهة والعملاء ومرحلة المعاملة. لا تطالب OLYDEFENCE بالتراخيص أو الشهادات أو الموافقات التي لم يتم التحقق منها للنطاق الدقيق.

1. الهوية والسلطة القانونية - الاسم القانوني، والتسجيل، والملكية المستفيدة، والسلطة العامة أو التفويض، والمفوض بالتوقيع، وطريق الشراء.
2. الأطراف والمقصد والعقوبات - المشتري والمرسل إليه والمستخدم النهائي والوسطاء والبلدان وطريق العبور والملكية/السيطرة والعقوبات المطبقة أو فحوصات الحظر.
3. الاستخدام النهائي ومكافحة التحويل - الاستخدام المقصود الموثق، والموقع النهائي، والحضنة، والتخزين، وعدم إعادة النقل غير المصرح به وتصعيد مؤشرات التحويل.
4. التصنيف والترخيص - التصنيف العسكري، أو الاستخدام المزدوج، أو الأسلحة النارية، أو البضائع الخطرة، أو الأجهزة الطبية، أو معدات الوقاية الشخصية أو أي تصنيف آخر وحاملي التراخيص المسؤولين.
5. هوية المنتج والأدلة - الشركة المصنعة القانونية، النموذج/التكوين، رقم الجزء، المسلسل أو المجموعة، المواصفات الحالية، التقارير، الشهادات، الملصقات والتعليمات.
6. مراقبة الجودة والتكوين - نطاق نظام الجودة، وخطة التفتيش/القبول، وعدم المطابقة، وإخطار التغيير، والاستبدال المعتمد، والاحتفاظ بالسجلات.
7. الخدمات اللوجستية ودورة الحياة - التعبئة والتغليف والنقل والتخزين ومدة الصلاحية/الخدمة وقطع الغيار والمعايرة والتدريب والصيانة والضمان والاستدعاء والتخلص.
8. حقوق الإنسان والقانون الدولي الإنساني وتأمين البيانات - مراجعة حقوق الإنسان/القانون الدولي الإنساني على أساس المخاطر، والسلوك التجاري المسؤول، والوصول إلى الحاجة إلى المعرفة، وحماية المعلومات التقنية الخاصة للرقابة.

الإطار المرجعي الرسمي

المصادر الرسمية الأولية المستخدمة للإطار العام. تسود دائماً نصوصها الحالية والقانون المنطبق على المعاملة المحددة.

- [United Nations - Global Framework for Through-life Conventional Ammunition Management](#)
- [United Nations Office for Disarmament Affairs - Small arms and light weapons](#)
- [UNODA - Marking and recordkeeping](#)
- [European Union - Common Position 2008/944/CFSP, consolidated text](#)
- [International Committee of the Red Cross - Arms transfers](#)
- [OHCHR - UN Guiding Principles on Business and Human Rights](#)
- [UK Export Control Joint Unit - Export controls on military goods, software and technology](#)
- [US BIS - End-user and end-use controls](#)
- [UNECE - UN Model Regulations on the Transport of Dangerous Goods, Rev. 24](#)
- [US National Institute of Justice - Ballistic Resistance of Body Armor, NIJ Standard 0101.07](#)
- [European Union - Regulation \(EU\) 2016/425 on personal protective equipment](#)
- [European Union - Regulation \(EU\) 2017/745 on medical devices](#)
- [World Health Organization - Emergency health kits](#)
- [NATO Support and Procurement Agency - NATO Codification System](#)
- [NIST - Protecting Controlled Unclassified Information, SP 800-171 Rev. 3](#)
- [United Nations Security Council - Consolidated sanctions list](#)

لا ترسل معلومات طبية سرية أو خاضعة لرقابة التصدير أو حساسة من الناحية التشغيلية أو شخصية من خلال النموذج العام. لا تتم مشاركة البيانات الفنية والتسعين والمخزون والتراخيص وسجلات المستخدم النهائي والعقود الخاصة بالمنتج إلا بعد بذل العناية الواجبة من خلال قناة معتمدة.

حوكمة المحفظة: يتم التحقق من صحة التكوين والأصل والتوافر والأدلة والترخيص والمستخدم النهائي والاستخدام النهائي ونطاق الدعم لكل متطلبات مصرح بها قبل مشاركة المورد أو الإصدار الفني.