

حزمة OLYDEFENCE للموردين والشركاء

توقعات التأهيل لإمدادات الدفاع والأمن الخاضعة للرقابة

2026 أغسطس 3.0 / 2	الإصدار / تاريخ السريان	OLYD-PUB-SPP-001	رمز الوثيقة
OLYDEFENCE — OLYVENRA LTD	مالك الوثيقة	عام / للمراجعة المؤسسية	التصنيف
جاهز للنشر / نسخة أصلية خاضعة للضبط	الحالة	العربية	اللغة
الغرض			
دليل تأهيل عام للمصنعين والموردين المعتمدين والمتكاملين والمشرفين والمختبرات وشركاء الخدمة المتخصصين.			

Who should engage

Legal manufacturers and verified production sites; authorised representatives, distributors and exporters; integrators and approved maintenance organisations; accredited laboratories; qualified logistics, training and lifecycle partners. Unidentified intermediaries, unverifiable mandates, requests to conceal parties or destination, unexplained third-party payments and attempts to bypass licensing or end-use controls are not acceptable

Initial qualification evidence

- Legal identity, ownership/beneficial ownership, directors, registered sites, tax status and authorised signatories
- Role and product scope, OEM appointment or provenance, licences, registrations, authorised territories and critical subcontractors
- Quality-system scope, product/configuration controls, laboratories, inspection/release authority, nonconformance and corrective action
- Serial/lot genealogy, counterfeit avoidance, change notification, complaint/incident/recall process and record retention
- Sanctions, anti-bribery, intermediary-fee, human-rights/IHL, labour, HSE, dangerous-goods and information-security controls
- Insurance, references, financial standing, service capability and lifecycle support evidence

Product evidence package

- Legal manufacturer, production location, exact model/configuration and part number
- Current specification, controlled drawing or data sheet, label and instructions appropriate to the destination
- Configuration-specific test, conformity, approval or acceptance evidence with issuer, scope, revision and date
- Serial/lot structure, certificate/release record, shelf/service-life data, packaging and storage conditions
- Warranty, inspection, calibration, maintenance, spares, training, obsolescence and disposal arrangements

Continuing obligations

Notify OLYDEFENCE before material changes to ownership, licence, manufacturer, site, product configuration, evidence, sanctions exposure, subcontractors or banking arrangements. Preserve audit-ready records and support clarification, enhanced due diligence, customer inspection, corrective action and post-delivery assurance where contractually required

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.

لا ترسل معلومات طبية سرية أو خاصة 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.