



FORSVARET

Forsvarets logistikkorganisasjon

46xxxxxxx – Lett hjelpeplass (telt)

Vedlegg A
Spesielle kontraktbestemmelser

1 Innhold

2	GENERELT	3
2.1	Orienteringsplikt	3
3	EGENRAPPORTERING NÅR DET GJELDER LEVERANDØRS SAMFUNNSANSVAR	3
3.1	Utfallsprøver	3
3.2	Kvalitetssikringskrav	4
3.2.1	Kvalitetssikringsstandard	4
3.2.2	Kvalitetssikringsmyndighet (NQAA)	4
3.2.3	Forfalskede deler	4
3.2.4	Test program plan	4
3.2.5	Tekniske gjennomganger og tester	4
3.3	Certificate of Conformity (CoC)	5
3.3.1	Vedlegg N2 BI 5357 (CoC med NQAA signatur)	5
3.3.2	Vedlegg N1 BI 5359 (CoC uten NQAA signatur)	6
4	OPPDRAKSGIVERS KJØPSFORPLIKTELSE VED GODKJENT UTFALLSPRØVE	7

2 Generelt

2.1 Orienteringsplikt

Leverandøren skal på eget initiativ orientere Oppdragsgiver om utvikling i marked og teknologi som kan påvirke leveranseomfanget, jf. Generelle kontraktbestemmelser pkt. 1.7.

3 Egenrapportering når det gjelder leverandørs samfunnsansvar

Leverandør skal innen tre (3) måneder etter signering av rammeavtalen:

- Sende Oppdragsgiver utfylt eksemplar av vedlegg G2 Leverandørs samfunnsansvar-skjema for egenrapportering.
- Gjennomføre overordnet risikoanalyse av leverandørkjeden, jf. Vedlegg M Overordnet risikoanalyse av leverandørkjeden og Vedlegg M1 Risikoanalyse – land og sektor

Mangler innen fristens utløp vil kunne regnes som vesentlig mislighold og kan føre til sanksjoner fra Oppdragsgiver, jf. Generelle kontraktbestemmelser punkt 5 og 6.

3.1 Utfallsprøver

Det stilles krav til at leverandør gjennomfører First Article Acceptance Test (FAAT) på utfallsprøver, jf. punkt 3.2.5.3.

Produksjon av utfallsprøver bekostes av leverandør. Produksjon av utfallsprøvene skal ikke skje senere enn 60 kalenderdager etter rammeavtalen er signert.

Leverandør skal produsere 2 utfallsprøver av telt-typen lett hjelpeplass (telt D), hvor én tilfaller leverandør og én oppdragsgiver. Godkjente utfallsprøver oppbevares, plomberes og dateres av fagmyndighet. Godkjente utfallsprøver skal oppbevares hos leverandør inntil sluttlevering finner sted.

Forsinkelser som oppstår fordi utfallsprøver ikke blir fremlagt til det i kontrakten nevnte tidspunkt, eller som ikke er i samsvar med kravene, er leverandørens ansvar.

Dersom en utfallsprøve som skulle vise seg å inneholde avvik, blir godkjent, fritar dette ikke leverandøren fra kravene i de kontraktfestede standarder.

Manglende ferdigstilt utfallsprøve innen fristen vil kunne medføre mislighold og kan føre til sanksjoner fra Oppdragsgiver, jf. Generelle kontraktbestemmelser punkt 5 og 6.

Utfallsprøver godkjennes i henhold til vedlegg B Kravspesifikasjon, og det er leverandørens ansvar at krav som er stilt til artiklene (produktene) er oppfylt i hele avtalens løpetid. Dersom artiklene endres i løpet av avtalens løpetid, jf. endringsregimet i Generelle kontraktbestemmelser punkt 3, forbeholder Oppdragsgiver seg retten til å kreve utfallsprøver av de endrede artiklene.

Alle kostnader tilknyttet godkjenning av utfallsprøver bæres av Leverandøren.

3.2 Kvalitetssikringskrav

3.2.1 Kvalitetssikringsstandard

Leverandørens system for kvalitetssikring skal tilfredsstille kravene i:

AQAP-2131 Edition C Version 1 "NATO QUALITY ASSURANCE REQUIREMENTS FOR FINAL INSPECTION AND TEST", jf. Vedlegg N.

Mislighold av kvalitetssikringskravene gir Oppdragsgiver rett til å iverksette sanksjoner knyttet til betaling.

3.2.2 Kvalitetssikringsmyndighet (NQAA)

Oppdragsgivers autoriserte kvalitetssikringsmyndighet for denne kontrakt er:

FORSVARSMATERIELL/Investeringsavdelingen/Kvalitetssikringsseksjonen
Postboks 843
N-1306 Sandvika
NORGE

NQAA kan delegere Forsvarets kvalitetssikring i henhold til STANAG 4107.

Leverandørens korrespondanse til Oppdragsgiveren vedrørende kvalitetssikring skal sendes NQAA. Kopi av korrespondanse mellom Leverandøren og underleverandører angående kvalitetssikring skal etter avtale sendes NQAA.

3.2.3 Forfalskede deler

Det aksepteres ikke at forfalskede deler inngår i produktet som skal leveres. Leverandøren skal etablere og implementere en prosess for unngåelse, påvisning og håndtering av forfalskede deler i leverandørkjeden i henhold til ISO 12931:2012 eller andre tilsvarende internasjonale standarder.

3.2.4 Test program plan

Leverandøren skal planlegge tester og gjennomføre tester for å verifisere og dokumentere at krav i Kontrakten er oppfylt.

Leverandøren skal utvikle test planer, test prosedyrer og test rapporter for de ulike tester som dekker alle produktkrav og verifikasjonskrav i kontrakten. De ulike test planer, test prosedyrer og test rapporter oversendes oppdragsgiver etter avtale.

3.2.5 Tekniske gjennomganger og tester

Leverandøren skal gjennomføre følgende tekniske gjennomganger og tester (ref: IEEE 15288.2) etter forespørsel fra oppdragsgiver:

- System Requirement Review (SRR)
- Critical Design Review (CDR)

- First Article Acceptance Test (FAAT)
- Factory Acceptance Test (FAT)

3.2.5.1 System Requirement Review (SRR)

SRR er en multi-disiplin gjennomgang for å sikre at systemet/produktet kan fortsette til initial system/produkt utvikling og at alle system/tekniske/funksjonelle krav fra den tekniske spesifikasjonen er definerte og testbare. Kravene fra teknisk spesifikasjon skal også samsvare med kostnad, plan, risiko, teknologisk modenhet og andre system begrensninger. Oppdragsgiver sammen med Leverandøren og underleverandører skal delta i SRR. SRR skal resultere i ett sett med produkt spesifikasjoner og en SRR rapport. SRR rapporten skal godkjennes av oppdragsgiver.

3.2.5.2 Critical Design Review (CDR)

CDR er en multi-disiplin gjennomgang hvor hensikten er å etablere produktets konstruksjonsbasis og sikre tilfredsstillende av kontraktens teknisk spesifikasjons krav innenfor plan og budsjett. Oppdragsgiver og Leverandøren skal delta i CDR. CDR skal resultere i en CDR rapport og ett sett med produkt spesifikasjoner som innebærer at leverandøren kan starte produksjon av produktet. CDR rapporten skal godkjennes av oppdragsgiver.

3.2.5.3 First Article Acceptance Test (FAAT)

FAAT er en formel test av systemet/produktet. Hensikten med FAAT er å verifisere at produksjons prosess gir et produkt som samsvarer med kontraktens tekniske og kvalitetssikrings krav. FAAT resultatet avgjør om produktet kan fortsette til masseproduksjon eller ikke. Oppdragsgiver kan delta på FAAT etter eget ønske. FAAT skal resultere i en rapport som skal godkjennes av oppdragsgiver.

3.2.5.4 Factory Acceptance Test (FAT)

FAT er en formel test av systemet/produktet. Hensikten er å verifisere at produktet er i samsvar med kontraktens krav og tekniske spesifikasjoner. FAT kan gjennomføres i etterkant av produksjonen av produktet, men i forkant av leveranse til Kjøper. Oppdragsgiver kan delta på FAT etter eget ønske. FAT skal resultere i en rapport som skal godkjennes av oppdragsgiver.

3.3 Certificate of Conformity (CoC)

3.3.1 Vedlegg N2 BI 5357 (CoC med NQAA signatur)

Dersom Forsvarssektoren skulle registrere en økende tendens til feil ved leveransene, vil nedennevnte krav kunne bli gjeldende, og vedlegg N2 BI 5357 vil da bli gjeldende.

Leverandøren skal signere vedlegg N2 BI 5357 for å bekrefte at produktene som inngår i leveransen oppfyller kontraktens krav. Godkjente avvikssøknader er det eneste tillatte unntak og skal være opplistet på CoC, blokk 5. CoC skal forelegges kvalitetssikringsmyndigheten for bekreftelse, blokk 15.

Leverandøren skal deretter distribuere signert CoC som følger:

- En kopi skal følge faktura til anskaffelsesmyndigheten
- En kopi skal følge produktet ved levering
- En kopi skal lagres av leverandøren
- En kopi til kvalitetssikringsmyndigheten

3.3.2 Vedlegg N1 BI 5359 (CoC uten NQAA signatur)

Leverandøren skal signere gjeldende vedlegg N1 BI 5359, for å bekrefte at produktene som inngår i leveransen oppfyller kontraktens krav. Godkjente avvikssøknader er det eneste tillatte unntak og skal være opplistet på CoC, blokk 5.

Dersom Forsvaret eller Forsvarsmateriell registrerer en økende tendens til feil ved leveransene kan Kvalitetssikringsmyndigheten oppheve leverandørens fullmakt til å bruke vedlegg N1 BI 5359.

Leverandøren skal deretter distribuere CoC som følger:

- En kopi skal følge faktura til anskaffelsesmyndigheten
- En kopi skal følge produktet ved levering
- En kopi skal lagres av leverandøren

3.3.2.1 Avvik

Leverandøren skal etablere og dokumentere et system for avviksbehandling. Søknad om godkjenning av avvik sendes på blankett 5353 Request for acceptance of deviation, gjennom NQAA, til anskaffelsesmyndigheten for endelig avgjørelse.

Søknad om å få levere produkter med avvik gjelder kun for større avvik og skal kun forekomme i unntakstilfeller. Leverandøren skal føre en samlet oversikt over avvik. Oversikten skal inneholde data, som muliggjør trendanalyser.

Avvik klassifisert som mindre kan avgjøres av Leverandøren. NQAA skal informeres skriftlig og har rett til å omklassifisere mindre avvik.

3.3.2.1.1 Klassifisering

Avvik av det til enhver tid fastlagte spesifiserte tekniske underlag (krav) eller funksjonelle krav som kan ha innvirkning på;

- Sikkerheten til personell ved bruk
- Vedlikehold
- Funksjon
- Levetid
- Lagring
- Ombyttbarhet
- Tilsiktet bruk eller anvendelse
- Pris

- På andre områder resulterer i større nedsettelse av evnen til å møte de spesifiserte krav

skal av leverandøren klassifiseres som **Større avvik**. Øvrige avvik klassifiseres som Mindre.

4 Oppdragsgivers kjøpsforpliktelse ved godkjent utfallsprøve

Dersom leverandør får godkjent utfallsprøve etter kontraktsignering, forplikter Oppdragsgiver seg til å gjennomføre én bestilling på første års forbruk på lett hjelpeplass, jf. Del 1 Regler for anskaffelsen punkt 1.4.3 og 1.4.4. Bestillingen ønskes som utgangspunkt delt opp i to leveranser.