


KLAUZULA JAKOŚCIOWA nr 1/2 NSZ/2019.

do umowy na dostawę Indywidualnego Pakietu Medycznego IPMed

z dostawcami krajowymi, z dostawcą zagranicznym z kraju należącego do NATO, który implementował porozumienie standaryzacyjne STANAG 4107 lub kraju, z którym podpisano porozumienie MoU, z dostawcą zagranicznym z krajów nie należących do NATO, z którymi Polska nie ma podpisanego porozumienia MoU lub krajów należących do NATO, które nie implementowały porozumienia standaryzacyjnego STANAG 4107.

1. System zarządzania jakością dostawcy spełnia wymagania zawarte w ISO 9001:2015.
2. Wymagania jakościowe umowy, określone w...*(zamawiający wpisuje paragraf umowy, specyfikację techniczną, inny dokument gdzie znajdują się wymagania jakościowe podlegające nadzorowaniu przez RPW)* podlegają nadzorowaniu jakości realizowanemu przez...*Rejonowe Przedstawicielstwo Wojskowe – RPW (zamawiający wpisuje nr i adres RPW)* w zakresie kontroli końcowej/odbioru końcowego u dostawcy, zgodnie z wymaganiami AQAP 2131 wydanie C wersja 1.
3. W przypadku realizacji Rządowego Zapewnienia Jakości (GQA) w państwie dostawcy zgodnie z wymaganiami publikacji AQAP 2070 lub podpisanym Memorandum o Porozumieniu (ang. Memorandum of Understanding– MoU), koordynowanemu przez Wojskowe Centrum Normalizacji, Jakości i Kodyfikacji (ul. Nowowiejska 28a, 00-909 Warszawa), które powiadomi *(zamawiający wpisuje przed podpisaniem umowy nazwę i adres właściwej Instytucji Narodowej państwa będącego dostawcą)*, o działaniach prowadzonych w zakresie AQAP 2131 wydanie C wersja 1.
4. Dostawca zapewni, że w umowie z poddostawcą zostaną umieszczone uzgodnione z RPW odpowiednie zapisy dotyczące zapewnienia jakości wynikające z umowy, które umożliwią nadzorowanie jakości u poddostawcy, w tym prowadzenie procesu GQA w przypadku realizacji umów z poddostawcami zagranicznymi.
5. Dostawca dostarczy do RPW kopie umów/zamówień podpisanych z poddostawcami, dla których określono wymaganie nadzorowania jakości w celu uruchomienia procesu nadzorowania jakości.
6. Dostawca potwierdzi, że wyrób spełnia wymagania umowy dostarczając z wyrobem protokół odbioru wystawiony i podpisany przez dostawcę oraz akceptowany podpisem przedstawiciela wojskowego i świadectwo zgodności „Certificate of Conformity” (CoC) wystawione i podpisane przez poddostawcę oraz poświadczone podpisem przedstawiciela wojskowego Government Quality Assurance Representative z państwa poddostawcy – w przypadku realizacji procesu rządowego zapewnienia jakości u dostawcy/poddostawcy zagranicznego.

7. W przypadku, gdy dostawca/poddostawca pochodzi z kraju NATO, który nie implementował porozumienia standaryzacyjnego STANAG 4107, kraju nie należącego do NATO lub kraju, z którym Polska nie posiada podpisanego porozumienia MoU odnośnie bezpłatnego zapewnienia jakości, koszty przeprowadzenia procesu nadzorowania jakości (jeśli występują) pokrywa resort obrony narodowej lub odbywa się to zgodnie z postanowieniami porozumienia MoU.
8. W zakresie odstępstw od poszczególnych wymagań jakościowych, nie wpływających znacząco na zmianę ceny przedmiotu zamówienia i nie obniżające jakości wyrobów, na wniosek dostawcy zaopiniowany przez Gestora SpW i RPW, ostateczną decyzję podejmuje zamawiający.
9. GQAR upoważnia się do opiniowania wniosków (pomocnych do podjęcia decyzji) o odstępstwo od poszczególnych wymagań jakościowych, nie wpływających znacząco na zmianę ceny przedmiotu zamówienia i nie obniżających jakości wyrobów, wysyłanych przez dostawcę do zamawiającego.
10. Dostawcy znane są zasady nadzorowania jakości przez przedstawiciela wojskowego z RPW, realizacji umowy i zobowiązuje się spełnić wymagania w zakresie niezbędnych potrzeb przedstawiciela wojskowego, wynikających z realizowanych przez niego zadań. Dostawca powinien zabezpieczyć dla przedstawiciela wojskowego lub zamawiającego:
 - prawo dostępu do obiektów i urządzeń gdzie realizowane są działania związane z realizacją umowy oraz informacje dotyczące spełnienia wymagań umowy,
 - nieograniczone możliwości do oceny zgodności dostawcy z wymaganiami umowy,
 - nieograniczone możliwości do prowadzenia weryfikacji zgodności wyrobu z wymaganiami określonymi w umowie,
 - wymaganą przez przedstawiciela wojskowego, niezbędną pomoc, dotyczącą oceny, weryfikacji, walidacji, badania, kontroli lub zwolnienia wyrobu w realizowanym nadzorowaniu jakości w zakresie wymagań określonych w umowie,
 - pomieszczenie do pracy oraz niezbędne przyrządy i urządzenia, znajdujące się w posiadaniu dostawcy do uzasadnionego wykorzystania przez przedstawiciela wojskowego w realizacji nadzorowania jakości,
 - personel dostawcy do obsługi przyrządów i urządzeń, jeżeli będzie to wymagane,
 - dostęp do informacji i urządzeń komunikacji,
 - dokumentację dostawcy niezbędną do potwierdzenia zgodności wyrobu z wymaganiami oraz kopie niezbędnych dokumentów, włącznie z tymi na nośnikach elektronicznych.

WCNJK
Z upoważnienia
DYREKTORA
WOJSKOWEGO CENTRUM NORMALIZACJI,
JAKOŚCI I KODYFIKACJI

ppłk mgr inż. Jarosław GASIÓR
Szef Wydziału Zarządzania Jakością

GESTOR
SZE F
ZARZĄDU WOJSKOWEJ SŁUŻBY ZDROWIA
Inspektoratu Rodzajów Wojsk
Dowództwa Generalnego RSZ
.....
plk lek. Dariusz CHŁOPEK/2

2019 -01- 04

Skład pakietu IPMed do k.j.nv.1/ZWSZ/2019

Lp.	Nazwa wyrobu	Ilość
1	Opatrunek indywidualny	1 szt.
2	Opatrunek hemostatyczny	1 szt.
3	Opaska zaciskowa (staza taktyczna)	1 szt.
4	Opatrunek na rany penetracyjne klatki piersiowej	1 szt.
5	Gaza wypełniająca	1 szt.
6	Przylepiec bez opatrunku	1 szt.
7	Rurka nosowo-gardłowa	1 szt.
8	Nożyczki ratownicze	1 szt.
9	Rękawice ratownicze	1 kpl.
10	Marker permanentny	1 szt.
11	Opakowanie pakietu IPMed	1 szt.

GESTOR
SZE F
ZARZĄDU WOJSKOWEJ SŁUŻBY ZDROWIA
Inspektoratu Rodzajów Wojsk
..... Dowództwa Generalnego RSZ

plk lek. Dariusz CHŁOPEK