**Załącznik nr 8** **do SWZ**

Nr sprawy: **DZ.271.11.2024**

**Wykonawca:**

………………………………………………….

………………………………………………….

**WYKAZ USŁUG**

**DOŚWIADCZENIE WYKONAWCY**

Składając ofertę w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego na wykonanie zamówienia pn. „***Świadczenie usług rzecznika patentowego na potrzeby Łukasiewicz – PORT w ramach Wirtualnego Instytutu Badawczego”***, na potwierdzenie spełnienia warunku posiadania zdolności technicznej lub zawodowej opisanego przez Zamawiającego, oświadczam, że reprezentowana przeze mnie firma wykonała, następujące zamówienia:

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| **Lp.** | **Nazwa zamówienia** | **Przedmiot zamówienia****(należy wskazać szczegółowy opis usługi z którego będzie wynikało spełnienie warunku opisanego w SWZ pkt 5.2.4.1)** | **Podmiot, na rzecz którego usługi zostały wykonane (nazwa i adres)** | **Termin****wykonania usług** |
| początek (data) | zakończenie (data) |
| **Dotyczy: wykonania co najmniej 4 usługi w zakresie opracowania strategii ochrony własności intelektualnej z dziedziny Biotechnologii Medycznej ze szczególnym uwzględnieniem technologii mRNA** |
| 1. |  |  |  |  |  |
| 2. |  |  |  |  |  |
| 3.  |  |  |  |  |  |
| 4. |  |  |  |  |  |
| **Dotyczy: wykonania co najmniej 1 usługi w zakresie ochrony praw własności intelektualnej przynajmniej dla jednego przedsiębiorstwa z branży biotechnologicznej lub farmaceutycznej, którego przychód raportowany wg. Międzynarodowych standardów\* osiągnął przynajmniej 500mln USD w jednym z pięciu ostatnich lat lub firma pozyskała przynajmniej 100mln USD inwestycji z funduszy wysokiego ryzyka (Venture Capital)** |
| 1. |  |  |  |  |  |
| **Dotyczy: wykonania co najmniej 4 usług w zakresie analizy FTO dla wynalazków z obszaru Biotechnologii Medycznej, z czego przynajmniej 1 usługa w zakresie analizy dla technologii opartej na mRNA** |
| 1. |  |  |  |  |  |
| 2. |  |  |  |  |  |
| 3. |  |  |  |  |  |
| 4. |  |  |  |  |  |
| **Dotyczy: reprezentowania klientów prowadzących działalność w obszarze Biotechnologii Medycznej, z czego przynajmniej dwóch przedsiębiorców przed właściwym sądem, w co najmniej 2 postępowaniach sądowych z zakresu ochrony praw własności intelektualnej (np. unieważnienie lub naruszenie praw do patentu, prowadzonych w krajach takich jak USA lub Chiny lub Japonia lub Niemcy lub Wielka Brytania lub Francja lub Włochy);** |
| 1. |  |  |  |  |  |
| 2. |  |  |  |  |  |
| **Dotyczy: wykonania co najmniej 3 raportów z badania stanu techniki w dziedzinie Biotechnologii Medycznej, w tym przynajmniej 2 z zakresu technologii mRNA** |
| 1. |  |  |  |  |  |
| 2. |  |  |  |  |  |
| 3. |  |  |  |  |  |
| **Dotyczy: przeprowadzenia co najmniej 5 postępowań w procedurze międzynarodowej zgodnie z Układem o współpracy patentowej (ang. Patent Cooperation Treaty, PCT) w dziedzinie Biotechnologii Medycznej na rzecz przedsiębiorców, z wyłączeniem świadczenia usług dla uczelni i instytutów badawczych** |
| 1. |  |  |  |  |  |
| 2. |  |  |  |  |  |
| 3. |  |  |  |  |  |
| 4. |  |  |  |  |  |
| 5. |  |  |  |  |  |
| **Dotyczy: prowadzenia postępowań przed Amerykańskim urzędem patentowym (ang. United States Patent and Trademark Office, USPTO) zakończonych udzieleniem patentu dla co najmniej 5 zgłoszeń na rzecz przedsiębiorców, z wyłączeniem zgłoszeń dla uczelni i instytutów badawczych** |
| 1. |  |  |  |  |  |
| 2. |  |  |  |  |  |
| 3. |  |  |  |  |  |
| 4. |  |  |  |  |  |
| 5. |  |  |  |  |  |
| **Dotyczy: prowadzenia postępowań przed urzędem patentowym Chińskiej Republiki Ludowej (SIPO) zakończonych udzieleniem patentu dla co najmniej 5 zgłoszeń na rzecz przedsiębiorców, z wyłączeniem zgłoszeń dla uczelni i instytutów badawczych;** |
| 1. |  |  |  |  |  |
| 2. |  |  |  |  |  |
| 3. |  |  |  |  |  |
| 4. |  |  |  |  |  |
| 5. |  |  |  |  |  |
| **Dotyczy: wykonania co najmniej 4 usług w zakresie zgłoszeń patentowych przed EPO, zakończonych przyznaniem patentu dla co najmniej 3 zgłoszeń na rzecz przedsiębiorców, z wyłączeniem świadczenia usług dla uczelni i instytutów badawczych** |
| 1. |  |  |  |  |  |
| 2. |  |  |  |  |  |
| 3. |  |  |  |  |  |
| 4. |  |  |  |  |  |

UWAGA:

Wykaz winien zostać sporządzony w formie: elektronicznej podpisanej kwalifikowanym podpisem elektronicznym poświadczonym za pomocą certyfikatu kwalifikowanego w rozumieniu art. 3 pkt 12) rozporządzenia eIDAS (UE) nr 910/2014 lub w postaci elektronicznej opatrzonej podpisem zaufanym (w rozumieniu Rozporządzenia Ministra Cyfryzacji z dnia 29 czerwca 2020 r. w sprawie profilu zaufanego i podpisu zaufanego) lub podpisem osobistym (w rozumieniu art. 2 ust. 1 pkt 2 i 9 ustawy z dnia 6 sierpnia 2020 r. o dowodach osobistych).