

**Národní
plán
obnovy**



**Financováno
Evropskou unií
NextGenerationEU**

Služba - Sekvenace RNA vzorků

Veřejná zakázka malého rozsahu PZ-2025-000751

Institut klinické a experimentální medicíny

státní příspěvková organizace, zřizovací listina č.j 17268-II/2012 ze dne 29. 5. 2012, v platném znění
se sídlem Vídeňská 1958/9, 140 21 Praha 4, Česká republika

IČO: 00023001, DIČ: CZ00023001

zastoupená Ing. Helenou Rögnerovou, ředitelkou

bankovní spojení: Česká národní banka

číslo účtu: 42334041/0710

(dále jen „**objednatel**“ na straně jedné)

a

Institute of Applied Biotechnologies a.s.

zapsaná v obchodním rejstříku vedeném Městským soudem v Praze, spis. zn.: B 9836

se sídlem: Kramolínská 955, 199 00 Praha 9

IČO: 27225712 | DIČ: CZ27225712

zastoupená: RNDr. Petrem Kvapilem, předsedou představenstva

bankovní spojení: UniCredit Bank Czech Republic and Slovakia, a.s.

číslo účtu | 1388101477/2700 |

(dále jen „**zhotovitel**“ na straně druhé)

(dále společně „**smluvní strany**“)

uzavírají níže uvedeného dne, měsíce a roku, v souladu s ust. § 2586 a násl. a § 1746 odst. 2 zák. č. 89/2012 Sb., ve znění pozdějších předpisů (dále jen „**OZ**“ nebo také jako „**občanský zákoník**“) tuto smlouvu (dále jen „**Smlouva**“)

smlouvu o provádění RNA sekvenace za použití „Next- Generation Sequencing“ Illumina technologie

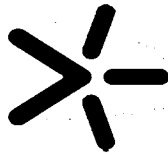
Preamble

Sekvenování vzorků spadá pod Program podpory excelentního výzkumu v prioritních oblastech veřejného zájmu ve zdravotnictví – EXCELES v rámci projektu č. LX22NPO5104 s názvem „Národní institut pro výzkum metabolických a kardiovaskulárních onemocnění“. Projekt je financován Evropskou unií – Next Generation EU.

I.

Úvodní ustanovení

1.1. Tuto smlouvu smluvní strany uzavírají na základě výsledku veřejné zakázky malého rozsahu s názvem „**Služba – Sekvenace RNA vzorků**“, evidované pod č. **PZ-2025-0000751**.



1.2. Tato Smlouva je uzavírána v souladu s ustanoveními občanského zákoníku a vychází ze zadávacích podmínek k veřejné zakázce uvedené v odst. 1. tohoto článku a z nabídky prodávajícího podané v rámci citovaného výběrového řízení.

1.3. Není-li některá otázka řešena touto smlouvou a jejími přílohami, platí pro vztahy smluvních stran podmínky obsažené v zadávacích podmínkách výběrového řízení uvedeného v odst. 1 tohoto článku, a následně v občanském zákoníku.

II.

Předmět Smlouvy

2.1. Předmětem smlouvy je závazek Zhotovitele provádět pro Objednatele na svůj náklad a nebezpečí RNA sekvenování za použití „Next-Generation Sequencing“ Illumina technologie (dále jen **NGS sekvenační servis**), který zahrnuje rRNA depleci, přípravu RNA knihoven (způsob dle kvality RNA a na základě dohody s kontaktní osobou), Illumina sekvenování (NovaSeq 6000 nebo NovaSeq X), vyhodnocení kvality a základní vyhodnocení dat. RNA vzorky budou sekvenovány v souladu s technickou specifikací v rozsahu dle cenové nabídky zhotovitele, která tvoří přílohu č. 1 této smlouvy, vč. zajištění jejich převzetí od Objednatele a následného vrácení zpět Objednateli (dále jen „**NGS sekvenační servis**“ nebo také jako „**předmět plnění**“) a předat mu výsledky za podmínek dále uvedených v této Smlouvě.

Specifikace vzorků pro analýzu transkriptomů:

- Zdroj: RNA izolovaná z jater laboratorní myši.
- Počet vzorků: 80

2.2. Objednatel se zavazuje provedený NGS sekvenační servis bez vad a nedodělků převzít a zaplatit Zhotoviteli cenu ve sjednané výši, a to způsobem a za podmínek dále stanovených touto Smlouvou.

2.3. Zhotovitel se zavazuje provádět NGS sekvenační servis s odbornou péčí, v rozsahu a kvalitě v souladu s touto Smlouvou a obecně závaznými právními předpisy a v době plnění, jak je definovaná v článku III. této Smlouvy.

2.4. Zhotovitel prohlašuje, že činnosti, které jsou předmětem plnění podle této Smlouvy, spadají do předmětu jeho podnikání a že je pro tuto práci kvalifikován.

III.

Způsob zhotovení NGS sekvenačního servisu

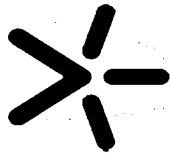
3.1. Objednatel i zhotovitel se dohodli, že NGS sekvenační servis bude prováděn postupně ve dvou sadách (2 x 40 vzorků), na základě jednotlivých dílčích objednávek. dle níže uvedeného postupu.

3.2. Objednatel se zavazuje poskytnout vzorek v dohodnutém množství (min 10 ng/ul; > 25ul) a kvalitě (RIN > 7).

3.3. Zhotovitel NGS sekvenačního servisu provede kontrolu kvality vzorku (kapilární elektroforézou nebo porovnatelnou metodou vhodnou pro vyhodnocení kvality RNA a koncentrace v každém vzorku) a provede také případnou úpravu koncentrace RNA před přípravou cDNA knihoven.

3.4. Odstranění rRNA bude provedeno před přípravou cDNA knihoven. Konkrétní metoda (poly(A) Enrichment, rRNA depleční kit, exosome capture) bude zvolena na základě domluvy s kontaktní osobou, a to po kontrole kvality RNA vzorků.

3.5. RNA (cDNA) knihovny budou připraveny s „unique dual indexes“ a pomocí kitu pro přípravu RNA (cDNA) knihoven pro sekvenování na Illumina platformě.

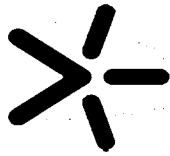


- 3.6. Next Generation Sequencing bude provedeno na přístroji Illumina – NovaSeq 6000 nebo NovaSeq X s nastavením „paired-end 150 bp“ (oboustranné čtení v délce 150 bp).
- 3.7. Objednatel očekává získání alespoň 50 miliónů „reads“ ve vysoké kvalitě z každého vzorku, tj. $\geq 85\%$ bazí vyšší než Q30 při 2 x 150 bp nastavení. Objednatel také požaduje od poskytovatele služby dodat „raw“ data a také data částečně zpracovaná (po „de-multiplexing“, odstříhnutí adaptorů, vyhodnocení „index hopping“, etc.). Sekvenační data budou dodána elektronicky, prostřednictvím zabezpečeného serveru.
- 3.8. Před předáním vzorků k provedení NGS sekvenačního servisu zadá objednatel písemnou objednávku se specifikací požadovaného zpracování vzorků, které musí odpovídat kvalitě vzorků uvedené v odst. 3.2. tohoto článku.
- 3.9. Zhotovitel je povinen potvrdit objednávku objednatele e-mailem adresovaným osobě oprávněné ke komunikaci za objednatele do 72 hodin od jejího zadání.
- 3.10. Zhotovitel je povinen zajistit vyzvednutí RNA vzorků do 3 pracovních dní od data přijetí objednávky.
- 3.11. Zhotovitel se zavazuje zajistit transport vzorků na suchém ledu.
- 3.12. Osobou oprávněnou ke komunikaci, předání a převzetí vzorků za objednatele je:
(zejména [redacted]
případně [redacted]
[redacted])
- 3.13. Osobou oprávněnou ke komunikaci ve věci řešení vzorků za zhotovitele je:
jméno: [redacted]
Kontaktní osoba za zhotovitele pro převzetí vzorků a vrácení vzorků: jméno: [redacted]
[redacted]

IV.

Místo plnění, doba a způsob provádění díla.

- 4.1. Místem plnění je sídlo zhotovitele, případně místo, kde bude zhotovitel NGS sekvenační servis provádět.
- 4.2. Smlouva se uzavírá na dobu určitou **do 30.11.2025**.
- 4.3. Objednatel požaduje po zhotoviteli provedení kontroly kvality vzorků a případnou úpravu koncentrace před přípravou cDNA knihoven do 10 pracovních dní od data vyzvednutí RNA vzorků.
- 4.4. Objednatel požaduje po zhotoviteli dodání sekvenačních výsledků do 4 týdnů od data kontroly kvality RNA vzorků dle jednotlivých dílčích objednávek.
- 4.5. Objednatel požaduje od zhotovitele uchování sekvenačních výsledků (dat) po dobu minimálně 8 týdnů.
- 4.6. Po dokončení NGS sekvenačního servisu zhotovitel vždy vyzve objednatele k převzetí dílčího plnění elektronickou cestou, do e-mailu osobě oprávněné ke komunikaci za objednatele. Objednatel požaduje od zhotovitele předmětu plnění v rámci každé dílčí objednávky dodání podrobného popisu použitých metod pro přípravu knihoven ve formě reportu, který bude obsahovat informace o konkrétním



použitím kitu pro přípravu cDNA knihoven a protokol (s uvedením všech úprav a přidáných kroků). Protokol bude také zahrnovat jednotlivé kroky kontroly kvality (včetně výsledků Qubit HS DNA Assay nebo kapilární elektroforézy), nastavení sekvenačních běhů a postup zpracování dat a vyhodnocení jejich kvality.

4.7. Objednatel elektronicky převezme sekvenační výsledky a do 2 týdnů po ověření oprávněnou osobou objednatele o jejím bezchybném provedení zašle podepsaný protokol o převzetí předmětu plnění. Poté už nelze uplatňovat případné reklamace.

4.8. Objednatel požaduje, aby zbývající RNA vzorky byly skladovány zhotovitelem předmětu plnění po dobu minimálně 4 týdnů až 12 týdnů od data dodání sekvenačních výsledků objednateli.

4.9. Zhotovitel je povinen zajistit 6 hodin konzultací se zadavatelem zejména ohledně vyhodnocení sekvenačních dat, bioinformatické podpory a také ohledně zpracování vzorků (formou on-line diskuze nebo formou osobní konzultace).

V.

Cena díla a platební podmínky

5.1. Objednatel neposkytuje zálohy.

5.2. Smluvní strany se dohodly na jednotkových cenách za jednotlivé položky Analýzy, které budou prováděné po dobu účinnosti této Smlouvy a v rozsahu dle této Smlouvy. Jednotkové ceny jsou uvedené v závazném Ceníku, který tvoří Přílohu č. 1 této Smlouvy (dále také jako „Cenová nabídka“). Objednatel bude zhotoviteli hradit cenu za skutečně provedené a předané činnosti dle jednotlivých objednávek, stanovenou výpočtem z jednotkových cen uvedených v Cenové nabídce. Celková cena díla činí Kč 260.378,92 bez DPH.

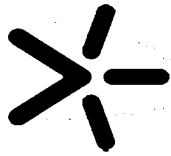
5.3. Jednotkové ceny uvedené v Cenové nabídce v Kč bez DPH zahrnují veškeré náklady zhotovitele související s plněním předmětu dle této Smlouvy, a to v celém jeho rozsahu, zejména náklady související s NGS sekvenačním servisem, dopravou vzorků do laboratoří, vyhotovením konečných protokolů/výsledků vzorků, náklady na spotřební materiál potřebný pro zajištění předmětu plnění, mzdové náklady, náklady jakýchkoli případných poplatků, cestovní náklady a ztrátový čas zhotovitele, včetně ostatních nákladů, plynoucích ze zajištění předmětu plnění. V případě, že faktura zhotovitele nebude mít náležitosti a přílohy sjednané touto Smlouvou, je objednatel oprávněn fakturu zaslat ve lhůtě splatnosti zpět zhotoviteli s uvedením důvodu jejího vrácení a lhůta splatnosti se tím přerušuje. Lhůta splatnosti faktury počíná běžet znovu ode dne doručení opravené nebo nově vystavené faktury objednateli.

5.4. DPH bude k ceně připočtena v souladu s obecně závaznými právními předpisy ke dni zdanitelného plnění.

5.5. Zhotovitel se zavazuje, že **uvede na daňovém dokladu číslo projektu veřejné zakázky a evidenční číslo VZ IKEM** – všechny číselné údaje jsou uvedené v zápatí této Smlouvy.

5.6. Platba se uskuteční bezhotovostním převodem na účet Zhotovitele na základě daňového dokladu (faktury) vystaveného zhotovitelem se splatností 60 kalendářních dnů ode dne jeho doručení objednateli.

5.7. Objednatel provede kontrolu, zda zhotovitel je či není evidován jako nespolehlivý plátců DPH ve smyslu ustanovení § 106a zák. č. 235/2004 Sb., o dani z přidané hodnoty, ve znění pozdějších předpisů (dále jen „zákon o DPH“), a že číslo bankovního účtu zhotovitele uvedené na daňovém dokladu je jako povinně registrovaný údaj zveřejněno správcem daně podle § 96 zákona o DPH. V případě, že ke dni



uskutečnění zdanitelného plnění bude v příslušném systému správce daně zhotovitel uveden jako nespolehlivý plátce, nebo číslo bankovního účtu není zveřejněno dle předchozí věty, je objednatel oprávněn provést úhradu daňového dokladu do výše bez DPH. Částka rovnající se DPH bude objednatelem poukázána na účet správce daně dle § 109a zákona o DPH.

Faktury zhotovitele musí formou a obsahem odpovídat zákonu o účetnictví a zákonu o DPH a musí obsahovat veškeré náležitosti daňového dokladu dle § 29 zákona o DPH.

5.8. Zhotovitel se zavazuje, že uvede na daňovém dokladu označení peněžního ústavu a číslo bankovního účtu, který je zveřejněn správcem daně a ve prospěch kterého má být provedena platba. Pokud tak neučiní nebo pokud při provádění úhrady již uvedený účet nebude uveden v registru zveřejňovaném správcem daně, strpí, bez uplatnění jakýchkoliv finančních sankcí, odvedení daně objednatelem a úhradu závazku jen ve výši bez DPH, případně je povinen nahradit objednateli škodu, která by mu z tohoto důvodu, nebo z důvodu úhrady na nezveřejněný účet vznikla.

5.9. Zhotovitel odpovídá za posouzení plnění z hlediska § 92a a návazně za vystavení daňového dokladu (faktury) s náležitostmi podle zákona o DPH. Zhotovitel je povinen nahradit objednateli škodu, která vznikne v důsledku nedodržení podmínek těchto ustanovení zhotovitelem.

5.10. Postoupení peněžitých pohledávek zhotovitele za objednatelem, vzniklých v souvislosti s touto Smlouvou, třetí osobě je nepřípustné bez předchozího písemného souhlasu objednatele.

5.11. Zhotovitel prohlašuje, že nebude požadovat placení zálohy ani přiměřenou část odměny v průběhu provádění Analýz ve smyslu § 2611 OZ.

5.12. Datem zdanitelného plnění je den, kdy zhotovitel vyzve objednatele k převzetí Analýz/y elektronickou cestou.

VI.

Vady díla

6.1. Zhotovitel se zavazuje předávat veškeré výstupy z předmětu plnění objednateli bez vad a nedodělků. V opačném případě nastává odpovědnost zhotovitele z vadného plnění, která bude smluvními stranami řešena v souladu s obecně závaznými právními předpisy, zejména občanským zákoníkem, a touto Smlouvou.

6.2. Zhotovitel neodpovídá za vady mající původ v povaze vzorků, způsobu jejich přepravy, skladování nebo zpracování na straně objednatele.

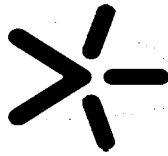
6.3. Případné reklamace vad bude objednatel uplatňovat přímo u zhotovitele.

6.4. Zhotovitel odpovídá za vady, které při převzetí výstupů z předmětu plnění zjistí oprávněná osoba objednatele. V případě, že stvrdí svým podpisem na předávacím protokolu převzetí předmětu plnění, má se za to, že je takové dílčí plnění bez vad a nedodělků. Poté už nelze žádné reklamace uplatňovat.

VII.

Práva a povinnosti objednatele a zhotovitele

7.1. Objednatel je oprávněn žádat Zhotovitele o zajištění rozborů vzorků kdykoli, podle aktuálních vlastních potřeb a dle legislativních požadavků.



7.2. Zhotovitel se zavazuje při plnění Smlouvy dodržovat veškeré právní předpisy ČR s důrazem na legální zaměstnávání, důstojné pracovní podmínky, spravedlivé odměňování a dodržování bezpečnosti a ochrany zdraví při práci pro všechny osoby, které se budou na plnění Smlouvy podílet (tj. případně i pro své poddodavatele).

7.3. Zhotovitel se zavazuje dbát zvýšené ochrany životního prostředí a minimalizovat vznik odpadů, a to v rozsahu, ve kterém to realizace Smlouvy dovoluje, zavazuje se přijmout vhodná opatření k ochraně životního prostředí, zejména předcházet znečišťování nebo poškozování životního prostředí a minimalizovat nepříznivé důsledky své činnosti na životní prostředí a dále se zavazuje k ekologickému odstranění odpadů.

7.4. Zhotovitel je povinen po dobu účinnosti Smlouvy zachovávat mlčenlivost o všech skutečnostech, o kterých se v souvislosti s plněním dle této Smlouvy dozví.

VIII.

Zajištění závazků

8.1. V případě prodlení s platbou delší než 10 pracovních dní ze strany objednatele, může být objednateli účtován úrok z prodlení v souladu s obecně závaznými právními předpisy.

8.2. V případě prodlení zhotovitele s předáním dílčích plnění je zhotovitel povinen zaplatit objednateli smluvní pokutu ve výši 500,- Kč za každý započatý den prodlení. Tuto pokutu objednatel neuplatní v případě, že dojde k nepředvídatelným překážkám na straně zhotovitele (např. přístroj se neopravitelně rozbije uprostřed měření) a zároveň zhotovitel nebude v takovém případě uplatňovat úhradu již provedených částečných měření.

8.3. Zaplacením smluvní pokuty není dotčeno právo na náhradu škody, která vznikla smluvní straně požadující smluvní pokutu v příčinné souvislosti s porušením této Smlouvy.

8.4. Objednatel je oprávněn v případě neuhrazení vyúčtované smluvní pokuty zhotovitelem, smluvní pokuty započíst vůči jakémukoli finančnímu plnění poskytovanému zhotoviteli.

8.5. Zaplacení smluvní pokuty zhotovitelem nezbavuje zhotovitele závazku splnit povinnosti dané mu touto Smlouvou.

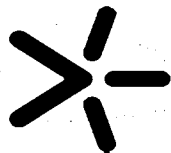
IX.

Ukončení smlouvy

9.1. Tato smlouva je uzavřena na dobu určitou, která je vymezena dobou trvání řešení předmětu smlouvy nebo do vyčerpání celkové částky ve výši Kč 260.378,92 bez DPH.

9.2. Strany se mohou písemně dohodnout na ukončení této smlouvy předčasně. V dohodě musí být upraven termín ukončení smlouvy a vypořádány náklady účelně vynaložené zhotovitelem na plnění do doby ukončení smlouvy.

9.3. Objednatel je povinen ve smyslu sankčního nařízení Rady EU č. 2022/576, kterým se mění předchozí nařízení o omezujících opatřeních přijatých vzhledem k činnostem Ruska destabilizujícím situaci na Ukrajině (dále jen „sankční nařízení Rady EU“), odstoupit od této Smlouvy v případě, že se prokáže některá ze skutečností v sankčním nařízení Rady EU uvedená.



**Národní
plán
obnovy**



**Financováno
Evropskou unií**
NextGenerationEU

Zhotovitel podpisem této smlouvy prohlašuje, že není osobou, na kterou se vztahuje sankční nařízení Rady EU, tj. že není osobou, která je uvedena na sankčním seznamu EU.

X.

Závěrečná ustanovení

10.1. Smluvní strany se zavazují, že budou uchovávat dokumentaci k veřejné zakázce minimálně 10 let od ukončení projektu, tj. minimálně do 31. 12. 2035 včetně. Rovněž se zavazujeme umožnit provádět kontrolu subjektům oprávněným ke kontrole dotačních prostředků a poskytnout součinnost všem osobám oprávněným k provádění kontroly. Financováno EU – Next Generation EU Projekt CarDia, reg. č.: LX22NPO5104.

10.2. Obsah této Smlouvy je možno měnit nebo doplnit pouze písemným číslovaným dodatkem odsouhlaseným oběma smluvními stranami a podepsanými oprávněnými zástupci smluvních stran.

10.3. Smlouva nabývá platnosti dnem jejího uzavření, tj. dnem podpisu Smlouvy oprávněnými zástupci obou smluvních stran. Smlouva nabývá účinnosti dnem jejího uzavření, jde-li o smlouvu podléhající uveřejnění v Registru smluv dle zákona č. 340/2015 Sb., pak teprve dnem uveřejnění v Registru smluv. Uveřejnění zajistí objednatel. Zhotovitel souhlasí s jejím uveřejněním v plném rozsahu.

10.4. Tato Smlouva a závazkový vztah z ní vyplývající se řídí právním řádem České republiky. Smluvní strany výslovně vylučují použití § 1726, § 1728, § 1729 občanského zákoníku. Ve vztazích mezi stranami vyplývajících z této Smlouvy nemá obchodní zvyklost přednost před ustanoveními zákona, jež nemají donucující účinky.

10.5. V případě, že bude nesoulad mezi textem Smlouvy a jejími přílohami, má znění Smlouvy při výkladu Smlouvy přednost.

10.6. Smlouva se vyhotovuje ve dvou stejnopisech, z nichž každá ze smluvních stran obdrží jeden výtisk s platností originálu. Smlouvu v listinné podobě zašle smluvní strana podepisující jako druhá v pořadí na adresu sídla svého smluvního partnera bez zbytečného odkladu od podpisu Smlouvy. V případě, že je smlouva podepisována elektronicky, s elektronickým uznávaným podpisem, vyhotovuje se pouze jedna elektronická verze, kterou zašle smluvní strana podepisující jako druhá v pořadí do datové schránky smluvního partnera, rovněž bez zbytečného odkladu.

10.7. Jakékoliv sdělení či uplatnění reklamací týkající se plnění dle této smlouvy bude doručováno přednostně elektronickou poštou, tj. na e-mailové adresy oprávněných osob ke komunikaci. V případě, že podání bude směřovat k uplatnění jakékoliv sankce ze smlouvy nebo dodatků smluv k podpisu, bude podání doručováno elektronicky prostřednictvím datových schránek smluvních stran.

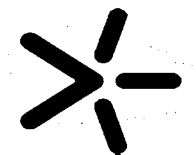
10.8. Smluvní strany prohlašují, že si smlouvu přečetly, s jejím obsahem souhlasí, což na důkaz souhlasu stvrzují svým podpisem.

10.9. Nedílnou součástí této Smlouvy je:

Příloha č. 1 Ceník

V Praze dne

V Praze dne []



**Národní
plán
obnovy**



**Financováno
Evropskou unií**
NextGenerationEU

za Objednatele:

za Zhotovitele:

**Helena
Rögnerová**

Digitálně podepsal Helena Rögnerová
Datum: 2025.08.07 15:38:03 +02'00'

Ing. Helena Rögnerová
ředitelka

**RNDr Petr
Kvapil**

Digitálně podepsal
RNDr Petr Kvapil
Datum: 2025.07.28
11:17:56 +02'00'

RNDr. Petr Kvapil
předseda představenstva

Quotation

Project S25_078

Sequencing service - preparation of NGS libraries and their sequencing
using NovaSeq X Plus platform (Illumina)

[REDACTED]

Institut klinické a experimentální medicíny

Vídeňská 1958/9

140 21 Praha 4

[REDACTED]

About Institute of Applied Biotechnologies Inc.

Our company has been established in 2005 with focus on research, development and the manufacturing of products for molecular biotechnologies. In 2014 NGS laboratories were set up and IAB became the provider of services for different types of NGS projects. Currently, IAB is a team of experts specializing in next-generation sequencing and bioinformatics, all under one roof to provide a complete NGS solution using state of the art technologies.

Institute of Applied Biotechnologies Inc. (IAB) provides a wide range of services for genomic analyses using "Next Generation Sequencing (NGS)" technologies. We use the most modern bioinformatics analytical procedures to process large genomic and genetic data for accurate and consistent interpretation of NGS results. We provide services to both public and private healthcare and research partners.

The mission of IAB is to become a reliable provider of innovative, scalable and flexible NGS services to meet the needs of customers involved in projects of different types and to enable researchers to explore DNA on a new scale, thus helping them to move their research to another level.

Specifications for Project S25_078

Conditions:

Sample transport		YES
Returning the rest of the samples	Not required	
Nucleic acid extraction & purification		NO
Quality and quantity control of nucleic acid		YES
Sample requirements		
Number of samples	2*40 (2 batches)	
Type of nucleic acid	RNA	
Source of samples	Mouse; Liver	
Concentration and volume	>20 ng/μl; > 25 μl	
Purity	A260/280 ~ 2,0 (1,8–2,2)	
Integrity	RIN > 7	
Type of control		
Fluorometric quantification		
Gel electrophoresis		
NGS Library preparation by IAB		YES
Library preparation kit	NEBNext Ultra II Directional RNA + PolyA mRNA Isolation module	
Quality and quantity control of NGS libraries prepared by customer		NO
Quality and quantity control of NGS libraries prepared by IAB		YES
Type of control		
Fluorometric quantification		
Capillary gel electrophoresis		
Sequencing on Illumina platform		YES
Requirements		
Pre-sequencing	NO	
Illumina instrument	NovaSeq X Plus	
Sequencing reagent kit	NovaSeq X Series 25B Reagent Kit (300 Cycle) - shared run	
Sequence output	50 M PE reads per sample	
Data analysis		YES
Type of analysis		
FASTQ Data Processing	Demultiplexing, FASTQ shared via Basespace (cloud platform)	
Adapter Trimming	Raw Data - Full-length reads (2x150 bp)	
	NO - Raw reads, adapter sequences retained	
Advanced data analysis		NO

Quotation for Project S25_078

Supplier

Institute of Applied Biotechnologies a.s.

Kramolínská 955
199 00 Praha 9

Headquater
Kramolínská 955, 199 00 Praha 9
IČ: 27225712, DIČ: CZ27225712
Městský soud Praha, oddíl B, vložka 9836

Contact
Phone
E-mail



Customer

Institut klinické a experimentální medicíny

Vídeňská 1958/9
140 21 Praha 4

Contact
Phone
E-mail



Subject Offer:

Quotation Date 18.07.2025
Expiration Date 30.11.2025

Description	Quantity	Price per unit	Price excluding VAT	VAT
-------------	----------	----------------	---------------------	-----

Sequencing service - preparation of NGS libraries and their sequencing using NovaSeq X Plus platform (Illumina)	80	3 254,74 Kč	260 378,92 Kč	21%
---	----	-------------	---------------	-----

Total price excluding VAT	260 378,92 Kč
VAT	54 679,57 Kč
Total price including VAT	315 058,50 Kč

Sequencing service follows General Terms and Conditions of Institute of Applied Biotechnologies a.s.

General Terms and Conditions

Company ID No.: 272 25 712, VAT ID No.: CZ27225712, with its registered office at Kramolínská 955, 199 00 Prague 9, Czech Republic entered in the Commercial Register maintained by the Municipal Court in Prague under file No. B 9836

1 Terms and Definitions

1.1 In these General Terms and Conditions, the following terms are used with the definitions specified below:

- a) "GTC" are the Provider's General Terms and Conditions;
- b) "Provider" is the Institute of Applied Biotechnologies, a.s., ID No.: 27225712, VAT ID No.: CZ27225712, with its registered office at Kramolínská 955, 199 00 Prague 9, Czech Republic, entered in the Commercial Register maintained by the Municipal Court in Prague, Section B, Insert 9836;
- c) "Customer" is an entity requesting or ordering the delivery of Goods or provision of Services from the Provider;
- d) "Agreement" is any agreement between the Provider and the Customer for the delivery of Goods or provision of Services by the Provider;
- e) "Service" is any laboratory analysis of a sample provided using methods, procedures and to the extent specified in the Provider's offer;
- f) "Goods" are the Provider's own products or third-party products offered by the Provider for sale or use;
- g) "Sample" is any chemical or biological material provided by the Customer to the Provider, typically for the purpose of performing Services specified in the offer;
- h) "Website" is the website at "www.iabio.eu".

2 GTC Applicability

2.1 The GTC govern the mutual rights and obligations of the parties while concluding Agreements, the content of the Agreements and relations arising therefrom or related thereto, in all cases where the Provider is to deliver or provide the other or third party Goods or Services unless expressly agreed otherwise in writing.

2.2 The GTC are part of every Agreement concluded between the Provider and Customer. Where the provisions in the Agreement provide otherwise, such provisions will prevail over these General Terms and Conditions. The Agreements do not include any other provisions outside the content of the Agreements and the GTC which would supplement or contradict the GTC, especially the Customer's general terms and conditions, the application of which is expressly excluded, even if the Provider does not provide a special exception to reject such general terms and conditions of the Customer.

3 Concluding Agreements

3.1 An Agreement is concluded lawfully only if:

a) both parties will sign or otherwise confirm the document containing all contractual arrangements; b) the Provider confirms the order of the Customer (acceptance of the Provider's offer by the Customer); the acceptance of the Provider's offer by the Customer is not deemed as an order and the Agreement is not concluded unless this acceptance (order) is confirmed by the Provider.

3.2 The Customer is obliged to send a request for the provision of Services or delivery of Goods via e-mail to "iabio@iabio.cz", or to the e-mail address of the Provider's specific employee, or in paper form to the Provider's registered office.

3.3 Based on the Customer's request and according to Article 3.2 of the GTC, the Provider will issue an offer that is limited in time to a period specified therein, or if not specified, to a period of 1 month from its dispatch. The offer will always contain the definition of Goods or Services and their price. In the case of provision of Services, the offer also includes: (i) specification of quantitative parameters of the sample to be provided by the Customer to the Provider for the performance of the Service; (ii) the extent of the Service based on the Customer's description; (iii) the description of the data output of the Service.

3.4 The Agreements may be concluded without specifying the price if the Provider confirmed the order. In such a case, the price amount is governed by Article 5.1 of the GTC.

4 Form of Legal Action

4.1 The Agreement between the Provider and the Customer may only be concluded in writing. The parties are also obliged to perform all legal actions related to the Agreement in writing, including pre-contractual negotiations, amendments and termination of the Agreement.

4.2 The use of electronic communication or means of remote communication enabling permanent capture of the content General Terms and Conditions of the Institute of Applied Biotechnologies a.s. Institute of Applied Biotechnologies a.s. 2 Company ID No.: 272 25 712, VAT ID No.: CZ27225712, with its registered office at Kramolínská 955, 199 00 Prague 9, Czech Republic entered in the Commercial Register maintained by the Municipal Court in Prague under file No. B 9836 (e.g. e-mail, data box system) is also considered a written form. The electronic mail may only be delivered to the Provider to the address iabio@iabio.eu unless the Provider gives another address for the written communication; in the event of a violation hereof, the Provider is entitled to claim non-delivery of the message.

5 Price and Settlement

5.1 The Provider is entitled to remuneration (price) for the delivery of Goods or provision of Services. The price of the Goods or Services is determined in the Provider's offer. In cases where the price has not been agreed, or the Agreement is invalid, the Provider is entitled to charge the Customer the usual price for which it delivered/provided identical or similar goods or services to other customers in the near time period; for the purposes of determining the usual price, the reduction in prices through discounts are not taken into account.

5.2 Unless expressly agreed otherwise, the offered price does not include VAT which the Provider is entitled to add to the agreed price in the amount specified by the applicable regulations. All incidental or extraordinary costs associated with the delivery of Goods or provision of Services will be borne by the Customer.

5.3 The Customer may prepay the provision of Services with the Provider. However, the price and conditions of their provision are determined by the Agreement concluded for the provision of a specific Service. The Provider is not obliged to return unused prepaid funds.

5.4 The Provider will charge the price for the Goods or Services using a tax document delivered to the Customer. The price is payable within 14 days from the date of issue of the tax document by the Provider.

5.5 The Provider is entitled to choose to deliver the tax documents either in electronic or paper form. The Customer is obliged to immediately inform the Provider of any change in the billing information.

5.6 In the event of the Customer's default on paying the price or other Provider's monetary receivables, the Customer is also obliged to pay the Provider a contractual penalty of 0.05% of the amount due for each day of such default; the Provider's right to damages is not affected.

5.7 The Provider is entitled to demand the payment of the price or part thereof from the Customer before the conclusion of the Agreement or delivery of Goods or provision of Services up to 100% of the price of Goods or Services on the basis of the relevant tax document issued by the Provider for such payment. In such a case, any deadlines for the Provider's performance do not start to run earlier than the day of the amount being fully paid by the Customer.

6 Rights and Obligations of Parties

6.1 The Customer is obliged to comply with the agreed procedures and requirements, especially those set by the Provider for the preparation and delivery of the samples specified in the offer. The Provider is not liable for not being able to provide the Service or to correctly assess its results due to the Customer's violation of its obligations or provision of defective samples; the Provider's right to the agreed remuneration is not affected.

6.2 The Provider is obliged to deliver the Service with appropriate expertise; the proper performance of the Service is not bound to achieving the result of the analysis of samples (producing the agreed data outputs). Even if all Provider's requirements in connection with the delivered samples and Provider's proper and professional performance hereunder are fulfilled, it may not be possible to obtain the agreed data outputs; the Provider's right to the agreed remuneration is not affected.

6.3 While providing the Service, the Provider does not provide and is not liable for the interpretation and subsequent use of the results of the agreed laboratory analyses and data outputs of the Service.

6.4 The Customer may not provide such samples to the Provider without its express written consent, which are or may be in their nature or properties causing damage to health or property; the Customer must notify the Provider of such defects in writing and in advance. The Customer is obliged to compensate the damage incurred as a result of a violation of these obligations in full.

6.5 The Customer is obliged to properly mark all the samples so they cannot be confused. The sample labels must be anonymised, respectively pseudonymised, and in accordance with applicable regulations. The samples must be accompanied by a completed Sample Specification Sheet. In the event the Customer violates this obligation, the Provider has the right to withdraw from the Agreement and to claim compensation for costs incurred.

6.6 After the Service is performed or in the case of justified refusal to deliver the Service or withdrawal from the Agreement, the Provider is not obliged to return or store the samples or products created from their processing; however, it is entitled General Terms and Conditions of the Institute of Applied Biotechnologies a.s. Institute of Applied Biotechnologies a.s. 3 Company ID No.: 272 25 712, VAT ID No.: CZ27225712, with its registered office at Kramolínská 955, 199 00 Prague 9, Czech Republic entered in the Commercial Register maintained by the Municipal Court in Prague under file No. B 9836 to dispose of them unless the parties agree otherwise.

6.7 The Provider is entitled to refuse to take over the samples, to provide the Service, to withdraw from the Agreement and to claim compensation from the Customer if the samples appear defective, in particular, when (i) they are not prepared, marked, anonymised, respectively pseudonymised, packaged or transported in accordance with the Provider's requirements or their nature; (ii) they do not comply with the metrics specified in the Sample Specification Sheet; (iii) they can cause damage; (iv) they appear to be damaged or destroyed under the circumstances. In case of insufficient anonymisation, respectively pseudonymisation, of the samples by the Customer, the Provider is obliged to refuse to provide the Service.

6.8 The Provider is responsible for the transport of the samples to the Provider, or for the handover of the results of the Service on a tangible medium, and is entitled to use the services of suitable third parties (carriers); the Provider is not liable for the proper performance of such third parties.

6.9 The Customer is obliged to inform the Provider well in advance (if possible prior to concluding the Agreement) of any special requirements for handling and storing the samples and to provide the Provider with information on their nature and properties necessary for the transport and processing of such samples. When handing over the samples for transportation, the Customer will observe all the rules specified in the Requirements for Sample Transportation.

6.10 The Provider is not obliged to insure the samples and their handling. If the parties agree on insuring the samples, the insurance premium is not included in the price of the Service and is paid by the Customer.

6.11 The Provider takes over the samples only after the Agreement is concluded by taking it over from the carrier at the place of delivery.

6.12 The risk of damage to the samples passes to the Provider at the moment of taking over the samples from the Customer or the carrier at the Provider's registered office or

7 Liability

7.1 The delivered Goods and provided Services are not covered by a quality guarantee unless otherwise agreed in writing.

7.2 The Provider will deliver the Goods or provide the Services within the agreed period, or within a period appropriate to the circumstances, however, no later than within 30 days.

7.3 The period of performance begins on the day all conditions for the delivery of Goods or provision of Services on the part of the Customer are fulfilled (e.g. delivery of samples to the Provider fully complying with its requirements and enabling the provision of Services or payment of the required advance payment).

7.4 If the Provider does not provide the agreed performance within the specified deadline, the Customer is entitled to request the Provider to complete the performance. If the Provider does not provide performance within the additional grace period of 7 days from the Customer's written notice, the Customer is entitled to withdraw from the Agreement and demand the price paid to be refunded.

7.5 The Provider is not liable for any losses, costs, claims or damage caused by late delivery or non-delivery of the Goods or Services.

7.6 The Provider is not liable for any damage, failure to meet an obligation, including default or incorrectness of the Service output, if such occurred as a result or within the influence of force majeure, which means, in particular, an unavoidable natural event or technical failure, strike, war or state of emergency, national directive or directive of authority in the Czech Republic or another country.

7.7 Each party is responsible for damage caused in accordance with applicable legal regulations and the Agreement. Both parties will make every effort to prevent the occurrence of damage and to minimise any damage already incurred.

7.8 Neither party is liable for any damage or defects resulting from incorrect instruction or violation of the other party's obligation.

7.9 Any claims of the parties for damages, including lost profits, demand for satisfaction, damage to reputation or good name and penalties for the breach of the Agreement are limited to amounts equal to the price of performance of the Provider under the Agreement, with the exception of:

a) disclosure of information damaging the good name or reputation of the other party; General Terms and Conditions of the Institute of Applied Biotechnologies a.s. Institute of Applied Biotechnologies a.s. 4 Company ID No.: 272 25 712, VAT ID No.: CZ27225712, with its registered office at Kramolínská 955, 199 00 Prague 9, Czech Republic entered in the Commercial Register maintained by the Municipal Court in Prague under file No. B 9836

b) contractual penalties according to Article 5.6 of the GTC;

c) Provider's claims due to harmful or other defects of the samples;

d) Provider's claims due to the violation of the Customer's obligation in anonymising the samples or ensuring the necessary consents from the sample subjects.

7.10 Under no circumstances may the Provider be imposed any other or stricter obligation or liability than those set out in the GTC unless expressly stated in writing and confirmed by persons authorised to act on behalf of the Provider or persons expressly authorised to act in these matters.

8 Personal and Confidential Information

8.1 The Provider only takes over anonymised, respectively pseudonymised, samples. All risks and responsibilities resulting from inconsistent anonymisation or allowing the identification of the sample subject are borne by the Customer. In the event that any obligation arises for the Provider in connection therewith, the Customer undertakes to release the Provider from such obligation, to fulfil it on its behalf or to provide full compensation.

8.2 The Provider processes the Customer's personal data for the purpose of performing under the Agreement concluded with the Customer for its duration, or for the time necessary to protect or enforce the rights and obligations arising therefrom and from its performance. The Provider does not process the personal data of the sample subjects.

8.3 Both parties are obliged to maintain the confidentiality of the other party's sensitive information which they have learned in connection with the mutual business relations and while providing the Services under the GTC, with the exception of cases where the disclosure of such information to a third party is necessary to comply with the parties' obligations under the Agreement, their enforcement or to comply with the applicable regulations. In the event this obligation is violated, the parties will compensate each other for the damage incurred.

8.4 The processing of personal data by the Provider is regulated in the documentation available at the Provider's website <https://www.iabio.eu/downloads/>.

9 Governing Law, Jurisdiction

9.1 The Agreement, the relations arising therefrom or related thereto and the relations arising from its invalidity are governed by the Czech law.

9.2 All disputes between the parties, disputes arising from or related to the Agreement, including the assessment of its validity are to be settled exclusively by the competent courts of the Czech Republic. The court with territorial jurisdiction to resolve these disputes is exclusively the one in the location of the Provider's registered office at the time of the commencement of the proceedings.

10 Final Provisions

10.1 In the event that any provision of the Agreement, including the GTC, becomes invalid or ineffective, and it is not a provision which could cause the invalidity or ineffectiveness of the entire Agreement or the GTC, the other provisions of the Agreement, including the GTC, remain unaffected. The parties or the applicable authority will replace the invalid or ineffective provisions by one which corresponds as closely as possible to the original intention of the parties in both business and legal sense. Notwithstanding the above, the invalidity of the Agreement or the GTC or the termination of their effectiveness does not affect the validity or effectiveness of the choice of governing law, international or local jurisdiction under Articles 9.1, 9.2 and 8 of the GTC.

10.2 In the event of a different interpretation of the language versions of the GTC, the Czech version will prevail.

10.3 Each party is obliged to immediately inform the other in writing of any change in circumstances necessary to conclude and perform under the Agreement.

10.4 The GTC are valid as of 1 January 2020 and replace any previous versions of the Provider's General Terms and Conditions and are available at the Provider's registered office or on the website "www.labio.eu".

