


# ZAKRES AKREDYTACJI LABORATORIUM MEDYCZNEGO SCOPE OF ACCREDITATION FOR MEDICAL LABORATORY

Nr/No AM 018

wydany przez / issued by  
POLSKIE CENTRUM AKREDYTACJI  
01-382 Warszawa, ul. Szczotkarska 42

Wydanie/Issue 7 z/of 24.04.2026

 AM 018	Nazwa i adres / Name and address  <b>ALAB laboratoria Spółka z ograniczoną odpowiedzialnością</b> <b>ul. Stępińska 22/30, 00-739 Warszawa</b>
<b>Kod identyfikacyjny / Identification code</b>	<b>Dziedzina medycznej diagnostyki laboratoryjnej i badany materiał / Field of medical laboratory diagnostics and examined material:</b>
MA/ 1,4,5 MB/1 MC/ 4 MF/1,3 MI/1	Chemia kliniczna krew pełna, surowica, osocze / Clinical chemistry full blood, serum, plasma Hematologia krew pełna, elementy morfotyczne krwi / Haematology full blood, morphotic blood Immunologia surowica / Immunology serum Genetyka medyczna krew pełna, Inne tkanki i komórki / Genetic full blood, other tissues and cells Pobieranie próbek krew pełna / Collection of samples full blood

Wersja strony /Page version: B

<sup>\*)</sup> Kod identyfikacyjny zgodnie z załącznikiem do dokumentu DAM-01 dostępnym na stronie internetowej [www.pca.gov.pl](http://www.pca.gov.pl) /  
The identification code according to the Annex to document DAM-01, available at PCA website [www.pca.gov.pl](http://www.pca.gov.pl)

**KIEROWNIK DZIAŁU AKREDYTACJI  
BADAŃ I CERTYFIKACJI ŻYWNOŚCI**

**HANNA TUGI**

Niniejszy dokument jest załącznikiem do Certyfikatu Akredytacji Nr AM 018 z dnia 29.04.2026 r.

Cykl akredytacji od 11.12.2023 r. do 31.07.2027 r.

Status akredytacji oraz aktualność zakresu akredytacji można potwierdzić na stronie internetowej PCA [www.pca.gov.pl](http://www.pca.gov.pl)

This document is an annex to accreditation certificate No AM 018 of 29.04.2026

Accreditation cycle from 11.12.2023 to 31.07.2027

The status of accreditation and validity of the scope of accreditation can be confirmed at PCA website [www.pca.gov.pl](http://www.pca.gov.pl)

<b>Laboratorium Analiz Lekarskich ALAB Poznań 28 czerwca 1956r.</b> ul. 28 czerwca 1956r. nr 194, 61-485 Poznań		
<b>Badany materiał</b>	<b>Badane cechy i metoda</b>	<b>Dokumenty odniesienia</b>
<b>Krew żylna<sup>E</sup></b>	Pobieranie próbek do badań systemem zamkniętym	P4_PR1_I2 Instrukcja opracowana na podstawie metodyki producenta zestawu

E- Elastyczny zakres akredytacji. Elastyczność zakresu obejmuje elementy wskazane w dokumencie DA-10 zakresu akredytacji laboratoriów medycznych.

Lista działań prowadzonych w ramach elastycznego zakresu akredytacji jest udostępniana na żądanie przez akredytowany podmiot.

Wersja stron: A

<b>Laboratorium Analiz Lekarskich ALAB Poznań</b> ul. 28 czerwca 1956r. nr 194, 61-485 Poznań		
<b>Badany materiał</b>	<b>Badane cechy i metoda</b>	<b>Dokumenty odniesienia</b>
<b>Surowica</b>	Stężenie białka C-reaktywnego (CRP) Metoda : immunoturbidymetryczna	Instrukcja producenta testu diagnostycznego analizatora CobasPro firmy Roche, wyd. 2024-01 v7.0 PL
	Stężenie czynnika reumatoidalnego (RF) Metoda: immunoturbidymetryczna	Instrukcja producenta testu diagnostycznego analizatora CobasPro firmy Roche, wyd. 2025-09 v8.0 PL
	Stężenie białka całkowitego (TP) Metoda: spektrofotometryczna	Instrukcja producenta testu diagnostycznego analizatora CobasPro firmy Roche, wyd. 2024-12 v7.0 PL
	Stężenie albuminy (ALB) Metoda: spektrofotometryczna	Instrukcja producenta testu diagnostycznego analizatora CobasPro firmy Roche, wyd. 2025-07 v9.0 PL
	Stężenie sodu (Na) Metoda: potencjometrii pośredniej	Instrukcja producenta testu diagnostycznego analizatora CobasPro firmy Roche, wyd. 2025-06 v2.0 PL
	Aktywność kinazy kreatynowej (CK) Metoda: spektrofotometryczna	Instrukcja producenta testu diagnostycznego analizatora CobasPro firmy Roche, wyd. 2024-12 v8.0 PL
	Aktywność aminotransferazy alaninowej (ALT) Metoda: spektrofotometryczna	Instrukcja producenta testu diagnostycznego analizatora CobasPro firmy Roche, wyd. 2024-11 v8.0
	Aktywność aminotransferazy asparaginianowej (AST) Metoda: spektrofotometryczna	Instrukcja producenta testu diagnostycznego analizatora CobasPro firmy Roche, wyd. 2025-07 v9.0 PL
	Aktywność fosfatazy alkalicznej (ALP) Metoda: spektrofotometryczna	Instrukcja producenta testu diagnostycznego analizatora CobasPro firmy Roche, wyd. 2025-01 v9.0 PL
	Aktywność $\gamma$ -glutamylotransferaza (GGTP) Metoda: spektrofotometryczna	Instrukcja producenta testu diagnostycznego analizatora CobasPro firmy Roche, wyd. 2025-01 v7.0 PL
	Aktywność amylazy (AMYL) Metoda: spektrofotometryczna	Instrukcja producenta testu diagnostycznego analizatora CobasPro firmy Roche, wyd. 2025-01 v8.0 PL
	Aktywność lipazy Metoda: spektrofotometryczna	Instrukcja producenta testu diagnostycznego analizatora CobasPro firmy Roche, wyd. 2025-04 v 6.0 PL
	Stężenie cholesterolu całkowitego (CHOL) Metoda: spektrofotometryczna	Instrukcja producenta testu diagnostycznego analizatora CobasPro firmy Roche, wyd. 2025-12 v10.0 PL

Wersja stron: A

Badany materiał	Badane cechy i metoda	Dokumenty odniesienia
<b>Surowica</b>	Stężenie cholesterolu frakcji HDL Metoda: spektrofotometryczna	Instrukcja producenta testu diagnostycznego analizatora CobasPro firmy Roche, wyd. 2026-02 v 9.0 PL
	Stężenie cholesterolu frakcji LDL Metoda: spektrofotometryczna	Instrukcja producenta testu diagnostycznego analizatora CobasPro firmy Roche, wyd. 2025-01 v8.0 PL
	Stężenie triglicerydów (TG) Metoda: spektrofotometryczna	Instrukcja producenta testu diagnostycznego analizatora CobasPro firmy Roche, wyd. 2025-08 v7.0 PL
	Stężenie magnezu (MG) Metoda: spektrofotometryczna	Instrukcja producenta testu diagnostycznego analizatora CobasPro firmy Roche, wyd. 2025-01 v8.0 PL
	Stężenie wapnia całkowitego (CA) Metoda: spektrofotometryczna	Instrukcja producenta testu diagnostycznego analizatora CobasPro firmy Roche, wyd. 2024-11 v8.0 PL
	Stężenie kreatyniny (KREA) Metoda: spektrofotometryczna	Instrukcja producenta testu diagnostycznego analizatora CobasPro firmy Roche, wyd. 2024-12 v7.0 PL
	Stężenie mocznika (UREA) Metoda: spektrofotometryczna	Instrukcja producenta testu diagnostycznego analizatora CobasPro firmy Roche, wyd. 2025-12 v 9.0 PL
	Stężenie kwasu moczowego (URIC) Metoda: spektrofotometryczna	Instrukcja producenta testu diagnostycznego analizatora CobasPro firmy Roche, wyd. 2024-12 v9.0 PL
	Stężenie ferrytyny (FERR) Metoda: elektrochemiluminescencyjna (ECLIA)	Instrukcja producenta testu diagnostycznego analizatora CobasPro firmy Roche, wyd. 2023-12 v7.0 PL
	Stężenie tyreotropiny (TSH) Metoda: elektrochemiluminescencyjna (ECLIA)	Instrukcja producenta testu diagnostycznego analizatora CobasPro firmy Roche, wyd. 2023-06 v6.0 PL
	Stężenie wolnej tyroksyny (FT4) Metoda: elektrochemiluminescencyjna (ECLIA)	Instrukcja producenta testu diagnostycznego analizatora CobasPro firmy Roche, wyd. 2024-08, V 3.0 PL
	Stężenie wolnej trijodotyroniny (FT3) Metoda: elektrochemiluminescencyjna (ECLIA)	Instrukcja producenta testu diagnostycznego analizatora CobasPro firmy Roche, wyd. 2023-07, V 3.0 PL

Wersja stron: A

Badany materiał	Badane cechy i metoda	Dokumenty odniesienia
<b>Surowica</b>	Stężenie prolaktyny (PRL) Metoda: elektrochemiluminescencyjna (ECLIA)	Instrukcja producenta testu diagnostycznego analizatora CobasPro firmy Roche, wyd. 2024-09 v7.0 PL
	Stężenie testosteronu (TESTOST) Metoda: elektrochemiluminescencyjna (ECLIA)	Instrukcja producenta testu diagnostycznego analizatora CobasPro firmy Roche, wyd. 2025-08 v4.0 PL
	Stężenie hormonu luteinizującego (LH) Metoda: elektrochemiluminescencyjna (ECLIA)	Instrukcja producenta testu diagnostycznego analizatora CobasPro firmy Roche, wyd. 2024-01 v9.0 PL
	Stężenie hormonu folikulotropowego (FSH) Metoda: elektrochemiluminescencyjna (ECLIA)	Instrukcja producenta testu diagnostycznego analizatora CobasPro firmy Roche, wyd. 2024-06 v4.0 PL
	Stężenie estradiolu (E2) Metoda: elektrochemiluminescencyjna (ECLIA)	Instrukcja producenta testu diagnostycznego analizatora CobasPro firmy Roche, wyd. 2023-09 v10.0 PL
	Stężenie progesteronu (PRG) Metoda: elektrochemiluminescencyjna (ECLIA)	Instrukcja producenta testu diagnostycznego analizatora CobasPro firmy Roche, wyd. 2024-10 v9.0 PL
	Stężenie antygenu karcinoembrionalnego (CEA) Metoda: elektrochemiluminescencyjna (ECLIA)	Instrukcja producenta testu diagnostycznego analizatora CobasPro firmy Roche, wyd. 2024-04 v7.0 PL
	Stężenie swoistego antygenu sterczowego (TPSA) Metoda: elektrochemiluminescencyjna (ECLIA)	Instrukcja producenta testu diagnostycznego analizatora CobasPro firmy Roche, wyd. 2024-07 v7.0 PL
Stężenie antygenu karcinoembrionalnego (CEA) Metoda: elektrochemiluminescencyjna (ECLIA)	Instrukcja producenta testu diagnostycznego analizatora CobasPro firmy Roche, wyd. 2024-04 v7.0 PL	

Wersja stron: A

Badany materiał	Badane cechy i metoda	Dokumenty odniesienia
<b>Surowica</b>	Stężenie swoistego antygeny sterczowego (TPSA) Metoda: elektrochemiluminescencyjna (ECLIA)	Instrukcja producenta testu diagnostycznego analizatora CobasPro firmy Roche, wyd. 2024-07 v7.0 PL
	Stężenie witaminy B12 (WIT-B12) Metoda: elektrochemiluminescencyjna (ECLIA)	Instrukcja producenta testu diagnostycznego analizatora CobasPro firmy Roche, wyd. 2025-01 v 9.0 PL
	Poziom przeciwciał w klasie IgG przeciwko wirusowi cytomegalii (CMV-G) Metoda: elektrochemiluminescencyjna (ECLIA)	Instrukcja producenta testu diagnostycznego analizatora CobasPro firmy Roche, wyd. 2025-09 v3.0 PL
	Obecność przeciwciał w klasie IgM przeciwko wirusowi cytomegalii (CMV-M) Metoda: elektrochemiluminescencyjna (ECLIA)	Instrukcja producenta testu diagnostycznego analizatora CobasPro firmy Roche, wyd. 2025-09 v3.0 PL
	Poziom przeciwciał w klasie IgG przeciwko Toxoplasma gondii (TOX-G) Metoda: elektrochemiluminescencyjna (ECLIA)	Instrukcja producenta testu diagnostycznego analizatora CobasPro firmy Roche, wyd. 2022-02 v5.0 PL
	Obecność przeciwciał w klasie IgM przeciwko Toxoplasma gondii (TOX-M) Metoda: elektrochemiluminescencyjna (ECLIA)	Instrukcja producenta testu diagnostycznego analizatora CobasPro firmy Roche, wyd. 2024-08 v7.0 PL,
	Stężenie gonadotropiny kosmówkowej całkowitej łącznie z wolną podjednostką beta ( $\beta$ -HCG) Metoda: elektrochemiluminescencyjna (ECLIA)	Instrukcja producenta testu diagnostycznego analizatora CobasPro firmy Roche, wyd. 2024-04 v8.0 PL

Wersja stron: A

Laboratorium Analiz Lekarskich ALAB Poznań 28 czerwca 1956r. ul. 28 czerwca 1956r. nr 194, 61-485 Poznań		
Badany materiał	Badane cechy i metoda	Dokumenty odniesienia
<b>Krew pełna (EDTA)</b>	Stężenie hemoglobiny glikowanej (HbA1c) Metoda :turbidymetryczna	Instrukcja producenta testu diagnostycznego analizatora CobasPro firmy Roche, wyd. 2025-01 v8.0 PL,
<b>Krew pełna <sup>E</sup></b>	Morfologia krwi obwodowej z różnicowaniem leukocytów <sup>1)</sup> Metody: 1 metoda cytometrii przepływowej <sup>1)</sup> 2 metoda spektrofotometryczna <sup>1)</sup> 3 wyliczanie z danych uzyskanych w pomiarach bezpośrednich 4 metoda impedancyjna <sup>1)</sup>	Instrukcja producenta testu diagnostycznego oraz aparatu HORIBA Yumizen H2500/H1500 czerwiec 2024  Sysmex XN-550, XN-L series XN-550/XN-450/XN-350 sierpień 2025
<b>Osocze</b>	Stężenie glukozy (GLU) Metoda: spektrofotometryczna	Instrukcja producenta testu diagnostycznego analizatora CobasPro firmy Roche, wyd. 2025-01 v8.0 PL
<b>Krew pełna (heparyna litowa) <sup>E</sup></b>	Kariotyp Metoda cytogenetyczna GTG	PB_CYT_001_17
<b>Bloczek parafinowy (FFPE) <sup>E</sup></b>	Obecność amplifikacji genu HER2 Metoda FISH	PB_CYT_009_17

E- Elastyczny zakres akredytacji. Elastyczność zakresu obejmuje elementy wskazane w dokumencie DA-10 zakresu akredytacji laboratoriów medycznych.

Lista działań prowadzonych w ramach elastycznego zakresu akredytacji jest udostępniana na żądanie przez akredytowany podmiot.

Wersja stron: A

## Wykaz zmian Zakresu Akredytacji Nr AM 018

Numer strony	Aktualna wersja strony	Zastępuje wersję strony	Data zmiany
1	B	A	29.04.2026 r.

Zatwierdzam status zmian  
KIEROWNIK  
DZIAŁU AKREDYTACJI  
BADAŃ I CERTYFIKACJI ŻYWNOŚCI

HANNA TUGI  
dnia: 29.04.2026 r.

