



Signatář EA MLA
Český institut pro akreditaci, o.p.s.
Hájkova 2747/22, Žižkov, 130 00 Praha 3

vydává

v souladu s § 16 zákona č. 22/1997 Sb., o technických požadavcích na výrobky a o změně a doplnění některých zákonů,
ve znění pozdějších předpisů

OSVĚDČENÍ O AKREDITACI

č. 209/2026

IMMUNIA spol. s r.o.
se sídlem Thámovna 183/11, Karlín, 186 00 Praha 8
IČO 27906264

pro zdravotnickou laboratoř č. 8071
Laboratoř IMMUNIA

Rozsah udělené akreditace:

Laboratorní diagnostika v oboru alergologie a klinické imunologie včetně sdílených vyšetření a odběru vzorků, vymezené přílohou tohoto osvědčení.

Toto osvědčení je dokladem o udělení akreditace na základě posouzení splnění akreditačních požadavků podle

ČSN EN ISO 15189 ed. 3:2023

Subjekt posuzování shody je při své činnosti oprávněn odkazovat se na toto osvědčení v rozsahu udělené akreditace po dobu její platnosti, pokud nebude akreditace pozastavena, a je povinen plnit stanovené akreditační požadavky v souladu s příslušnými předpisy vztahujícími se k činnosti akreditovaného subjektu posuzování shody.

Toto osvědčení o akreditaci nahrazuje v plném rozsahu osvědčení č.: 683/2024 zde dne 17. 12. 2024, popřípadě správní akty na ně navazující.

Udělení akreditace je platné do **10. 6. 2027**

V Praze dne 23. 4. 2026



Ing. Milena Lochmanová
ředitelka odboru zdravotnických
laboratoří
Český institut pro akreditaci, o.p.s.

**Příloha je nedílnou součástí
osvědčení o akreditaci č.: 209/2026 ze dne: 23. 4. 2026**

Akreditovaný subjekt podle ČSN EN ISO 15189 ed. 3:2023:

IMMUNIA spol. s r.o.
objekt číslo 8071, Laboratoř IMMUNIA
Thámová 183/11, Karlín, 186 00 Praha 8

Laboratoř uplatňuje flexibilní přístup k rozsahu akreditace.

*Aktuální „Seznam činností v rámci flexibilního rozsahu“ je dostupný na webových stránkách
<https://www.immunia.org/laborator-pro-lekare.html>*

Vyšetření:

Poř. číslo	Analyt / parametr/diagnostika	Princip vyšetření	Identifikace postupu/ přístrojové vybavení	Vyšetřovaný materiál	Stupně volnosti ¹
801 - Klinická biochemie					
1.	Frakce sérových bílkovin	Elektroforéza	Komerční postup	Sérum	A, B, C
2.	Celková bílkovina	Spektrofotometrie	Komerční postup	Sérum	A, B
3.	Autoprotilátky	Imunoanalýza s luminometrickou detekcí	Komerční postup	Sérum	A, B, C
802 – Lékařská mikrobiologie					
1.	Protilátky proti infekčnímu agens	Imunoanalýza s luminometrickou detekcí	Komerční postup	Sérum	A, B, C
813 - Laboratoř alergologická a imunologická					
1.	Imunoglobuliny	Imunoturbidimetrie	Komerční postup	Sérum	A, B, C
2.	Specifické proteiny	Imunoturbidimetrie	Komerční postup	Sérum	A, B, C
3.	Komplement – funkční testy	Spektrofotometrie	Komerční postup	Sérum	A, B
4.	Imunofenotypizace buněčných populací	Průtoková cytometrie	Komerční postup	Krev	A, B, C
5.	Imunoglobulin E	Imunoanalýza s luminometrickou detekcí	Komerční postup	Sérum	A, B
6.	Specifické IgE	Imunoanalýza s luminometrickou detekcí	Komerční postup	Sérum	A, B
7.	Autoprotilátky	Nepřímá imunofluorescence	Komerční postup	Sérum	A, B, C

**Příloha je nedílnou součástí
osvědčení o akreditaci č.: 209/2026 ze dne: 23. 4. 2026**

Akreditovaný subjekt podle ČSN EN ISO 15189 ed. 3:2023:

IMMUNIA spol. s r.o.
objekt číslo 8071, Laboratoř IMMUNIA
Thámová 183/11, Karlín, 186 00 Praha 8

Poř. číslo	Analyt / parametr/diagnostika	Princip vyšetření	Identifikace postupu/ přístrojové vybavení	Vyšetřovaný materiál	Stupně volnosti ¹
8.	Autoprotilátky	Imunoanalýza s fotometrickou detekcí	Komerční postup	Sérum	A, B, C
9.	Typizace gamapatií	Elektroforéza s imunofixací	Komerční postup	Sérum	A, B, C
10.	Eosinofilní kationický protein (ECP)	Imunoanalýza s luminometrickou detekcí	Komerční postup	Sérum	A, B
11.	Funkční aktivita C1 inhibitoru	Spektrofotometrie	Komerční postup	Sérum	A, B
12.	Antigen HLA-B27	Průtoková cytometrie	Komerční postup	Krev	A, B
815 - Laboratoř nukleární medicíny					
1.	Autoprotilátky	Imunoanalýza s luminometrickou detekcí	Komerční postup	Sérum	A, B, C

Odběr primárních vzorků:

Poř. číslo	Technika odběru	Identifikace postupu odběru	Odebíraný materiál	Stupně volnosti ¹
1.	Venepunkce	Publikovaný postup	Žilní krev	A, B

Vysvětlivky:

¹ Zavedené stupně volnosti podle MPA 00-09-...:

A - Flexibilita týkající se dokumentovaného postupu vyšetření/odběru

B - Flexibilita týkající se techniky

C - Flexibilita týkající se analytů/parametrů

D - Flexibilita týkající se vyšetřovaného materiálu

E - Flexibilita týkající se míst poskytování POCT vyšetření

Není-li uveden žádný stupeň volnosti, nemůže laboratoř pro dané vyšetření uplatňovat flexibilní přístup k rozsahu akreditace.