



Regulamin oferty ALAB laboratoria

Rozdział I. Oferta

1. Postanowienia ogólne

- 1.1. Oferta ALAB laboratoria dla Klientów T-Mobile trwa w okresie 14.09.2026 r. do 31.12.2026 r. lub do jej wycofania.
- 1.2. W okresie od dnia 14.09.2026 r. do 31.12.2026 r., T-Mobile Polska S.A. z siedzibą w Warszawie, ul. Marynarska 12, 02-674 Warszawa (zwana dalej: T-Mobile) udostępnia kod rabatowy uprawniający do 25% rabatu na badania i pakiety, przy zamówieniu ich za min. 100 zł, na stronie alab.pl, z wyłączeniem badań i pakietów z załącznika nr 1 niniejszego Regulaminu (dalej „Kod rabatowy”).
- 1.3. Z oferty może skorzystać Uczestnik Programu Magenta Moments (dalej „Uczestnik”).
- 1.4. Warunki ogólne ofert Magenta Moments:
 - 1.4.1. Wszelkie korzyści pozyskane w ramach Programu są przeznaczone do użytku osobistego Uczestnika.
 - 1.4.2. Zabronione jest odsprzedawanie lub odpłatne przekazywanie pozyskanych w ramach Programu korzyści na rzecz osób trzecich, wymienianie ich na ekwiwalent pieniężny lub jakiegokolwiek inne dobra lub usługi. W przypadku naruszenia powyższych zasad T-Mobile zastrzega sobie prawo do unieważnienia wszelkich kodów/voucherów i tym podobnych dóbr, podlegających ww. zakazanym czynnościom.
 - 1.4.3. T-Mobile zastrzega sobie prawo do weryfikacji sposobu wykorzystania kodów/voucherów przez Uczestnika oraz do podjęcia działań w przypadku wykrycia nieprawidłowości.
 - 1.4.4. T-Mobile zastrzega sobie prawo do wykluczenia Uczestnika z oferty, a nawet zablokowania dostępu do Programu w przypadku uzasadnionego podejrzenia naruszenia Regulaminu przez Uczestnika. W szczególności, Uczestnik może zostać wykluczony, jeśli weźmie udział w ofercie z wykorzystaniem mechanizmów automatyzujących, takich jak boty, skrypty, programy do generowania ruchu czy inne narzędzia mające na celu sztuczne zwiększenie aktywności lub korzyści związanych z Programem.
- 1.5. Kod rabatowy będzie można otrzymać w okresie trwania niniejszej oferty poprzez aplikację Mój T-Mobile.
- 1.6. Warunkiem pozyskania kodu rabatowego jest zalogowanie się w okresie trwania oferty do aplikacji Mój T-Mobile i odebranie kodu rabatowego udostępnionego za pośrednictwem aplikacji w Programie Magenta Moments.
- 1.7. Aplikacja Mój T-Mobile jest dostępna pod adresem www.t-mobile.pl/pl/aplikacja dla Abonentów oraz Użytkowników korzystających z telefonu z systemem Android w wersji 8.0 lub nowszej lub telefonu z systemem iOS w wersji 14.0 lub nowszej.
- 1.8. Za realizację kodów rabatowych w punktach pobrań ALAB laboratoria odpowiedzialny jest ALAB LABORATORIA SP. z o.o. z siedzibą w Warszawie, ul. Stępińska 22/30 (00-739 Warszawa), wpisana do rejestru przedsiębiorców prowadzonego przez Sąd Rejonowy dla m. st. Warszawy w Warszawie, XII Wydział Gospodarczy Krajowego Rejestru Sądowego pod numerem KRS: 0000040890, NIP: 5220000217, REGON: 008105218 (dalej „Dostawca”).
- 1.9. Właścicielem Kodu rabatowego udostępnianego za pośrednictwem T-Mobile jest Dostawca.
- 1.10. Kod rabatowy można wykorzystać wielokrotnie w czasie trwania oferty.

- 1.11. Badania zrealizujesz w dowolnym punkcie pobrań ALAB laboratoria w Polsce.
- 1.12. Rabat obejmuje wszystkie badania i pakiety, z wyłączeniem badań wymienionych w załączniku nr 1 do niniejszego Regulaminu.
- 1.13. Aby odebrać i wykorzystać Kod rabatowy:
- 1.13.1. odbierz Kod rabatowy odblokowując ofertę za 20 Serc, w aplikacji Mój T-Mobile, w zakładce Moments; skopiuj go lub zapisz,
 - 1.13.2. kliknij "Chce zrealizować teraz" - zostaniesz automatycznie przeniesiony na dedykowaną stronę,
 - 1.13.3. wybierz interesujące Cię badania lub pakiety badań,
 - 1.13.4. dodaj do koszyka,
 - 1.13.5. wybierz punkt pobrań, w którym chcesz zrealizować wybrane badania,
 - 1.13.6. kliknij w przycisk „Podsumowanie” i wybierz formę zakupu,
 - 1.13.7. w podsumowaniu wprowadź Kod rabatowy i kliknij „Dodaj”,
 - 1.13.8. uzupełnij niezbędne dane i sfinalizuj zamówienie.
- 1.14. Kod rabatowy nie stanowi elektronicznego instrumentu płatniczego ani instrumentu pieniądza elektronicznego. Kod rabatowy nie podlega wymianie na gotówkę ani nie stanowi przedmiotu obrotu. Kod rabatowy nie łączy się z innymi promocjami i kodami rabatowymi na stronie ALAB laboratoria.
- 1.15. Do korzystania z aplikacji Mój T-Mobile niezbędne jest posiadanie dostępu do Internetu. Dostęp do Internetu jest realizowany na podstawie odrębnych umów o świadczenie usług telekomunikacyjnych, zawartych z T-Mobile lub z innymi dostawcami.
- 1.16. Kod rabatowy może być wykorzystany w okresie trwania oferty. Po upływie w/w terminu Kod rabatowy będzie nieaktywny.
- 1.17. Link afiliacyjny dostępny w ofercie przekieruje Cię do strony internetowej Dostawcy. Kliknięcie w link spowoduje wygenerowanie plików cookies, które jednoznacznie identyfikują ofertę, Uczestnika i źródło, z którego Uczestnik trafił do Dostawcy. Umożliwia to Dostawcy rozpoznanie, kto skierował Uczestnika do jego sklepu internetowego i którą ofertę wybrał dany Uczestnik, aby zweryfikować czy jest uprawniony do realizacji kodu rabatowego. Klikając w ofertę, potwierdzasz wykorzystanie tych plików cookies, które są niezbędne do śledzenia Twojej transakcji. Więcej informacji możesz znaleźć w Polityce Prywatności Magenta Moments i polityce prywatności Dostawcy.
- 1.18. Uczestnik może się skontaktować z działem obsługi Klienta Dostawcy pod numerem +48 22 349 11 94 lub poprzez adres e-mail: cs@alab.com.pl.
- 1.19. Informacje dotyczące przetwarzania danych osobowych użytkowników aplikacji Mój T-Mobile znajdują się w ww. aplikacji i na stronie internetowej T-Mobile. Informacje na temat przetwarzania danych osobowych na potrzeby programu Magenta Moments znajdują się Polityce Prywatności Magenta Moments (w aplikacji Mój T-Mobile).
- 1.20. Niniejszy Regulamin może zostać zmieniony przez T-Mobile poprzez udostępnienie nowej wersji niniejszego Regulaminu w aplikacji, w zakładce Moments. Dostawca może wycofać niniejszą ofertę poprzez umieszczenie takiej informacji w aplikacji, co nie będzie mieć wpływu na uprawnienia Uczestników wynikające ze spełnienia warunków oferty przed datą jej wycofania przez T-Mobile.

Załącznik nr 1 – Badania wykluczone z promocji

Symbol badania	Nazwa badania
----------------	---------------

PKALEX3	ALERGIA300 - Panel diagnostyka molekularna alergii ALEX3 z konsultacją
PAKALEX	Alex - panel 295 diagnostyka molekularna alergii z konsultacją
ALEX	ALEX Panel 295 diagnostyka molekularna alergii
NGSFMF	Analiza genów związanych z rodzinną gorączką śródziemnomorską
E21526K	Badanie genetyczne WES - kompleksowe sekwencjonowanie egzomu (badanie z konsultacją)
ONKO-1	Badanie mutacji germinalnych w sekwencji kodującej genów BRCA1 i BRCA2 (predyspozycja do raka piersi, jajnika, prostaty oraz trzustki) metodą NGS
NGSSTAR	Choroba Stargardta analiza sekwencji genów ABCA4, ELOVL4, CNGB, metoda NGS
METANGK	Choroby metaboliczne - genetyczny panel diagnostyczny, metoda NGS (badanie z konsultacją)
NERNGSK	Choroby nerek - genetyczny panel diagnostyczny, metoda NGS (badanie z konsultacją)
PULMNGK	Choroby układu oddechowego - genetyczny panel diagnostyczny, metoda NGS (badanie z konsultacją)
NGSMODY	Cukrzyca typu MODY - analiza sekwencji genów: GCK, HNF1A, HNF4A, HNF1B, INS, metoda NGS
DERNGSK	Dermatologia - genetyczny panel diagnostyczny, metoda NGS (badanie z konsultacją)
FLORPAK	Dysbioza, badanie genetyczne mikrobioty jelitowej (FloraGEN) z konsultacją
DYSMNGK	Dysmorfologia - genetyczny panel diagnostyczny, metoda NGS (badanie z konsultacją)
DMD-BMD	Dystrofia mięśniowa Duchenne/Beckera (DMD/BMD), metoda NGS
ENDONGS	Endokrynologia - genetyczny panel diagnostyczny, metoda NGS
ENDONGK	Endokrynologia - genetyczny panel diagnostyczny, metoda NGS (badanie z konsultacją)
AL261GG	FoodProfil 268 IgG
AL261G4	FoodProfil 268 IgG4
FPMAX	FoodProfil MAX
GASTNGK	Gastroenterologia - genetyczny panel diagnostyczny, metoda NGS (badanie z konsultacją)
NGSDYS	Genetyczny panel diagnostyczny - Dyslipidemia, analiza 29 genów, metoda NGS
HEMANGK	Hematologia - genetyczny panel diagnostyczny, metoda NGS (badanie z konsultacją)
NGSHEMO	Hemochromatoza - analiza sekwencji kodującej genów HFE, HFE2, HAMP, TFR2, SLC40A1, metoda NGS
FHP-NGS	Hipercholesterolemia rodzinna – analiza przesiewowa sekwencji kodującej genów LDLR, APOB, PCSK9, LDLRAP1, APOE, STAP1 metodą NGS
ISAC	IMMUNOCAP ISAC panel alergenów rekombinowanych (112 komponentów z 51 alergenów)
IMMUNGK	Immunologia - genetyczny panel diagnostyczny, metoda NGS (badanie z konsultacją)
PKTINSK	Insulinooporność - pakiet kompleksowy
KARDNGS	Kardiologia - genetyczny panel diagnostyczny, metoda NGS
KARDNGK	Kardiologia - genetyczny panel diagnostyczny, metoda NGS (badanie z konsultacją)
NEURNGK	Neurologia - genetyczny panel diagnostyczny, metoda NGS (badanie z konsultacją)
NIEPNGS	Niepłodność - genetyczny panel diagnostyczny, metoda NGS
NIEPNGK	Niepłodność - genetyczny panel diagnostyczny, metoda NGS (badanie z konsultacją)
NIE-FRU	Nietolerancja fruktozy – test wodorowo-metanowy
NIE-LAK	Nietolerancja laktozy – test wodorowo-metanowy
NIE-SOR	Nietolerancja sorbitolu – test wodorowo-metanowy
OKULNGK	Okulistyka - genetyczny panel diagnostyczny, metoda NGS (badanie z konsultacją)
LARNGSK	Otolaryngologia - genetyczny panel diagnostyczny, metoda NGS (badanie z konsultacją)
NPLOM	Pakiet niepłodność męska – kariotyp, AZF i CFTR
NPLOZ1	Pakiet niepłodność żeńska - Kariotyp, protrombina (c.*97G>A), Leiden (c.1601G>A), CFTR (36 mutacji - analiza fragmentów), MTHFR (C677T, A1298C)
PAKONKP	Pakiet onkopierwiastków (arsen, kadm, cynk, miedź, ołów, selen)
PKSTREK	Pakiet stres kompleksowy
ZDRPSYR	Pakiet zdrowie psychiczne rozszerzony

NERKNGS	Panel badań przesiewowych w kierunku predyspozycji - rak nerki - analiza 13 genów, metoda NGS
PROSNGS	Panel badań przesiewowych w kierunku predyspozycji - rak prostaty - analiza 15 genów, metoda NGS
CZERNGS	Panel badań przesiewowych w kierunku predyspozycji - rak skóry (czerniak) - analiza 7 genów, metoda NGS
NGSZOL	Panel badań przesiewowych w kierunku predyspozycji - rak żołądka - analiza 14 genów, metoda NGS
POLINGS	Panel badań przesiewowych w kierunku predyspozycji do dziedzicznej rodzinnej polipowatości jelita grubego - analiza 8 genów, metoda NGS
HEMNGS	Panel badań związanych z nowotworami hematologicznymi - analiza genów, metoda NGS
FARMPCR	Panel farmakogenetyka – badanie wariantów genetycznych, RT -PCR
P-KOINF	Panel koinfekcje
PANORAM	Panel prenatalny Panorama - chromosomy 13, 18, 21, chromosomy płci; triploidia
PANMIC	Panel prenatalny Panorama + panel mikrodelecji - chromosomy 13, 18, 21, chromosomy płci; triploidia; delecja 22q11.2 plus cztery mikrodelecje
PAN22Q	Panel prenatalny Panorama + zespół delecji 22q11.2 - chromosomy 13, 18, 21, chromosomy płci; triploidia; delecja 22q11.2
PRE-DNA	Przedkoncepcyjny test genetyczny > 300 chorób wpływających na zdrowie dziecka i płodność rodziców, metoda NGS
PREDNAK	Przedkoncepcyjny test genetyczny > 300 chorób wpływających na zdrowie dziecka i płodność rodziców, metoda NGS
NIE-GLU	SIBO – test wodorowo-metanowy
SUPAR	suPAR – marker przewlekłego stanu zapalnego organizmu, tempa starzenia i ryzyka zdrowotnego
T-JELIT	Test kompleksowy stanu funkcjonalności jelita
OJCPR-1	Test na ojcostwo, macierzyństwo, pokrewieństwo do celów prywatnych – określenie profilu jednej osoby (1 x wymaz)
WYSOJP1	Test na ojcostwo, macierzyństwo, pokrewieństwo do celów prywatnych – określenie profilu jednej osoby (1 x wymaz) – zestaw wysyłkowy
OJCM1W3	Test na ojcostwo, macierzyństwo, pokrewieństwo do celów prywatnych – określenie relacji czterech osób (1 x mikrośląd, 3 x wymaz)
WOJM1W3	Test na ojcostwo, macierzyństwo, pokrewieństwo do celów prywatnych – określenie relacji czterech osób (1 x mikrośląd, 3 x wymaz) – zestaw wysyłkowy
OJCM2W2	Test na ojcostwo, macierzyństwo, pokrewieństwo do celów prywatnych – określenie relacji czterech osób (2 x mikrośląd, 2 x wymaz)
WOJM2W2	Test na ojcostwo, macierzyństwo, pokrewieństwo do celów prywatnych – określenie relacji czterech osób (2 x mikrośląd, 2 x wymaz) – zestaw wysyłkowy
OJCM3W1	Test na ojcostwo, macierzyństwo, pokrewieństwo do celów prywatnych – określenie relacji czterech osób (3 x mikrośląd, 1 x wymaz)
WOJM3W1	Test na ojcostwo, macierzyństwo, pokrewieństwo do celów prywatnych – określenie relacji czterech osób (3 x mikrośląd, 1 x wymaz) – zestaw wysyłkowy
OJCMIK4	Test na ojcostwo, macierzyństwo, pokrewieństwo do celów prywatnych – określenie relacji czterech osób (4 x mikrośląd)
WOJMIK4	Test na ojcostwo, macierzyństwo, pokrewieństwo do celów prywatnych – określenie relacji czterech osób (4 x mikrośląd) – zestaw wysyłkowy
OJCPR-4	Test na ojcostwo, macierzyństwo, pokrewieństwo do celów prywatnych – określenie relacji czterech osób (4 x wymaz)
WYSOJP4	Test na ojcostwo, macierzyństwo, pokrewieństwo do celów prywatnych – określenie relacji czterech osób (4 x wymaz) – zestaw wysyłkowy
OJCPR-5	Test na ojcostwo, macierzyństwo, pokrewieństwo do celów prywatnych – określenie relacji czterech osób (5 x wymaz)
OJCMW-2	Test na ojcostwo, macierzyństwo, pokrewieństwo do celów prywatnych – określenie relacji dwóch osób (1 x mikrośląd, 1 x wymaz)

WOJM1W1	Test na ojcostwo, macierzyństwo, pokrewieństwo do celów prywatnych – określenie relacji dwóch osób (1 x mikrośląd, 1 x wymaz) – zestaw wysyłkowy
OJCMIK2	Test na ojcostwo, macierzyństwo, pokrewieństwo do celów prywatnych – określenie relacji dwóch osób (2 x mikrośląd)
WOJMIK2	Test na ojcostwo, macierzyństwo, pokrewieństwo do celów prywatnych – określenie relacji dwóch osób (2 x mikrośląd) – zestaw wysyłkowy
OJCPR-2	Test na ojcostwo, macierzyństwo, pokrewieństwo do celów prywatnych – określenie relacji dwóch osób (2 x wymaz)
WYSOJP2	Test na ojcostwo, macierzyństwo, pokrewieństwo do celów prywatnych – określenie relacji dwóch osób (2 x wymaz) – zestaw wysyłkowy
OJCM1W2	Test na ojcostwo, macierzyństwo, pokrewieństwo do celów prywatnych – określenie relacji trzech osób (1 x mikrośląd, 2 x wymaz)
WOJM1W2	Test na ojcostwo, macierzyństwo, pokrewieństwo do celów prywatnych – określenie relacji trzech osób (1 x mikrośląd, 2 x wymaz) – zestaw wysyłkowy
OJCM2W1	Test na ojcostwo, macierzyństwo, pokrewieństwo do celów prywatnych – określenie relacji trzech osób (2 x mikrośląd, 1 x wymaz)
WOJM2W1	Test na ojcostwo, macierzyństwo, pokrewieństwo do celów prywatnych – określenie relacji trzech osób (2 x mikrośląd, 1 x wymaz) – zestaw wysyłkowy
OJCMIK3	Test na ojcostwo, macierzyństwo, pokrewieństwo do celów prywatnych – określenie relacji trzech osób (3 x mikrośląd)
WOJMIK3	Test na ojcostwo, macierzyństwo, pokrewieństwo do celów prywatnych – określenie relacji trzech osób (3 x mikrośląd) – zestaw wysyłkowy
OJCPR-3	Test na ojcostwo, macierzyństwo, pokrewieństwo do celów prywatnych – określenie relacji trzech osób (3 x wymaz)
WYSOJP3	Test na ojcostwo, macierzyństwo, pokrewieństwo do celów prywatnych – określenie relacji trzech osób (3 x wymaz) – zestaw wysyłkowy
OSOB A1	Test na ojcostwo, macierzyństwo, pokrewieństwo do celów prywatnych - osoba 1
OSOB A2	Test na ojcostwo, macierzyństwo, pokrewieństwo do celów prywatnych - osoba 2
OSOB A3	Test na ojcostwo, macierzyństwo, pokrewieństwo do celów prywatnych - osoba 3
OSOB A4	Test na ojcostwo, macierzyństwo, pokrewieństwo do celów prywatnych - osoba 4
OSOB A5	Test na ojcostwo, macierzyństwo, pokrewieństwo do celów prywatnych - osoba 5
HARMONY	Test prenatalny Harmony – badanie trisomia chr.: 21, 18 oraz 13 (zespół: Downa, Edwardsa, Patau) metodą mikromacierzy
HARPLCG	Test prenatalny Harmony (T21, T18, T13) + panel w kierunku aneuploidii chromosomów płci + mikrodelecja 22q11.2 + płeć dziecka
HARPLCH	Test prenatalny Harmony (T21, T18, T13) + panel w kierunku aneuploidii chromosomów płci + płeć dziecka
HAR-PLC	Test prenatalny Harmony (T21, T18, T13) + płeć dziecka
WBIOL	Twój wiek biologiczny sprzedawany jako dodatek do innych pakietów
NOW-NGS	Uniwersalny panel badań przesiewowych predyspozycji do rozwoju nowotworów - analiza 105 genów, metoda NGS
CAM-DNA	Wykrywanie DNA Campylobacter jejuni
LEI-DNA	Wykrywanie DNA Leishmania donovani
FUS-DNA	Wykrywanie Fusarium Oxysporum-DNA, metoda PCR
HCVQ80K	Wykrywanie polimorfizmu NS3 Q80K wirusa HCV
LUMIN	Wykrywanie przeciwciał przeciwgranulocytarnych w surowicy (pakiet badań: test immunofluorescencji GIFT, test mikroaglutynacji GAT, test LABscreen MULTI Lumindex test MAIGA
ODR-RNA	Wykrywanie RNA wirusa odry (MeV)