



# ATTESTATION DE CONTRÔLE

OBJET DU CONTRÔLE				
Type de contrôle	INITIAL <input type="checkbox"/>	LOT <input checked="" type="checkbox"/>		
KIT CONTRÔLÉ				
Fabricant du kit	IDEXX B.V.			
Coordonnées du fabricant	Scorpius 60 Building F- Hoofddorp, 2132LR, The Netherlands			
Technique	ELISA			
Pathologie	Maladie d'Aujeszky			
Matrice(s)	Sérums individuels			
Nom du kit	IDEXX PRV/ADV gE - Kit de détection des anticorps anti-gE du virus de la Maladie d'Aujeszky			
Référence du kit	99-41529			
Numéro de lot	AH 291			
Date de péremption	29/01/2026			
Taille du lot	527			
Version de la notice	06-41529-03			
RÉALISATION DU CONTRÔLE				
Référentiel	NF U47-310			
Date de réalisation	27/08/2024			
Protocole(s) évalué(s)	Contrôle réalisé en protocole court			
Sous-traitant				
ÉVALUATION DES RÉSULTATS	VÉRIFICATION DOCUMENTAIRE DONNÉES FABRICANT (1)		RÉSULTATS OBTENUS PAR LE LNR	
	Conformité (2)	Commentaires	Conformité (2)	Commentaires
Notice	OUI		SANS OBJET	
Sensibilité analytique	OUI		OUI	détection du NED (= ADV1 au 1/8)
Inclusivité	NON ÉVALUÉ		OUI	
Exclusivité	NON ÉVALUÉ		OUI	
Cohérence Loi dose-effet	OUI		OUI	
Sensibilité diagnostique	OUI		OUI	
Spécificité diagnostique	OUI		OUI	
Répétabilité	OUI		OUI	CV calculés sur les DO du sous- étalon de l'ADV1 dilué au 1/8 : plaque 1 = 6,9% / plaque 2 = 7%
Fidélité Intermédiaire	NON ÉVALUÉ		NON ÉVALUÉ	
Reproductibilité	NON ÉVALUÉ		NON ÉVALUÉ	
Homogénéité inter-lots	NON ÉVALUÉ		NON ÉVALUÉ	
CONCLUSION				
<b>CONFORME</b> <input checked="" type="checkbox"/> <b>NON CONFORME</b> <input type="checkbox"/>				
<b>COMMENTAIRES : Contrôle satisfaisant pour les matrices indiquées ci-dessus.</b>				

Fait à Ploufragan, le	03/09/2024	Par	Céline DEBLANC	Visa	
-----------------------	------------	-----	----------------	------	--

(1) : Dossier Validation (CTL initial) ou Certificat de CTL (CTL de lot)

(2) : OUI , NON, NON ÉVALUÉ, SANS OBJET

Agence nationale de sécurité sanitaire de l'alimentation, de l'environnement et du travail  
Laboratoire de Ploufragan - Plouzané - Niort, LNR Maladie d'Aujeszky  
BP53 - 22440 Ploufragan

**Attestation de contrôle  
de kit Elisa pour le diagnostic de  
de la Maladie d'Aujeszky**

Ploufragan, le 05 juin 2024

Institut producteur : IDVET (Innovative Diagnostics)

Adresse : 310 rue Louis Pasteur, 34790 Grabels

Nom du kit : ID Screen® Aujeszky gB Competition

Référence : AUJESZKYGB

N° de lot : N72

Date de péremption : 30/04/2026

N° Notice : AUJESZKYGB ver 1223 FR – *changement du tampon  
de dilution des échantillons (matrice sérum) et des contrôles*

Taille du lot : 4000 plaques

Date de réception des réactifs : 26/04/2024

Etat des réactifs : Bon

Problèmes rencontrés : RAS

Matrice : sérums individuels et mélanges de 5 sérums, buvards individuels  
et mélanges de 5 buvards

**Résultats (selon le référentiel U47-310):**

Critère évalué (Indice)	Sérums	Mélange de 5 sérums	Buvards	Mélange de 5 buvards
Sensibilité analytique (détection du NED= Sous étalon de l'ADV1 au 1/4)	conforme	conforme	conforme	conforme
Cohérence de la loi « dose-effet »	conforme	conforme	conforme	conforme
Spécificité analytique (=1)	conforme	conforme	conforme	conforme
Spécificité diagnostique (=1)	conforme	conforme	conforme	conforme
Sensibilité diagnostique (=1)	conforme	conforme	conforme	conforme
Indice de répétabilité intra-essai (<=10%) (calculé sur les DO du sous étalon de l'ADV-1 dilué au 1/32 pour les sérums, 1/8 pour les mélanges de sérums, 1/16 pour les buvards et 1/8 pour les mélanges de buvards)	conforme Plaque 1 : 3.2% Plaque 2 : 6.1% Plaque 3 : 5.1% Plaque 4 : 4.0%	conforme Plaque 1 : 5.2% Plaque 2 : 4.8% Plaque 3 : 6.0% Plaque 4 : 15.5%	conforme Plaque 1 : 5.1%	Conforme Plaque 1 : 5.6%
Conclusion sur le lot testé	conforme	conforme	conforme	conforme

Remarque : contrôle réalisé avec une lecture des densités optiques à 450 nm

**Conclusion : Contrôle satisfaisant pour les matrices indiquées ci-dessus.**

**A. OGER**  
Technicienne

**C. DEBLANC**  
Responsable LNR

LABORATOIRE DE  
PLOUFRAGAN-PLOUZANE-NIORT

Unité virologie  
immunologie porcines

Laboratoire National de  
Référence pour :

Maladie d'Aujeszky,  
Peste Porcine Africaine,  
Peste Porcine Classique,

Influenza Porcin

Dossier suivi par :  
DEBLANC Céline

Ligne directe :  
02 96 01 62 05

Fax direct :  
02 96 01 62 94

E- mail :  
Celine.deblanc@anses.fr

N. Réf. :  
24AO062

BP 53  
22440 PLOUFRAGAN  
TELEPHONE : + 33 (0)2 96 01 62 22  
TELECOPIE : + 33 (0)2 96 01 62 53  
www.anses.fr

RÉPUBLIQUE FRANÇAISE

**Attestation de contrôle  
de kit Elisa pour le diagnostic de  
de la Maladie d'Aujeszky**

Ploufragan, le 14 mars 2024

**Institut producteur : IDEXX**

**Adresse:** Willem Brocadesdreef 17-19 2132PV – Hoofddorp  
THE NETHERLANDS

**Nom du kit :** IDEXX PRV/ADV gB

**Référence :** 99-09732

**N° de lot :** BY567

**Date de péremption :** 27/07/2025

**N° Notice :** 06-04793-14

**Taille du lot :** 650

**Date de réception des réactifs :** 21/02/2024

**Etat des réactifs :** Bon

**Problèmes rencontrés:** RAS

**Matrice :** sérums individuels et mélanges de 5 sérums

**Résultats :**

Critère évalué (Indice)	Sérums	Mélange de 5 sérums
<b>Sensibilité analytique (détection du NED= ADV1 ou sous-étalon de l'ADV1 au 1/4)</b>	conforme	<b>Non conforme</b>
<b>Cohérence de la loi « dose-effet »</b>	conforme	conforme
<b>Spécificité analytique (=1)</b>	conforme	conforme
<b>Spécificité diagnostique (=1)</b>	conforme	conforme
<b>Sensibilité diagnostique (=1)</b>	conforme	conforme
<b>Indice de répétabilité intra-essai (&lt;=10%)</b> (calculé sur les DO de l'ADV-1, ou du sous-étalon de l'ADV-1, dilué au 1/16 (sérums individuels) ou au 1/4 (mélanges de sérums))	conforme Plaque 1 : 10.1% Plaque 2 : 10.4%	conforme Plaque 3 : 6.2% Plaque 4 : 8.4%
<b>Conclusion sur le lot testé</b>	conforme	<b>Non conforme</b>

*Remarque : contrôle réalisé avec une lecture des densités optiques à 620 nm.*

**Conclusion :** **Contrôle non satisfaisant pour les mélanges de sérums**  
**Contrôle satisfaisant pour les sérums individuels**

**A. OGER**  
Technicienne

**C. DEBLANC**  
Responsable LNR

**LABORATOIRE DE  
PLOUFRAGAN-PLOUZANE-NIORT**

**Unité virologie immunologie  
porcines**

Laboratoire National de  
Référence :

Maladie d'Aujeszky,

Peste Porcine Africaine,

Peste Porcine Classique,

Influenza Porcin

**Dossier suivi par :**  
DEBLANC Céline

**Ligne directe :**  
02 96 01 62 05

**Fax direct :**  
02 96 01 62 94

**E-mail :**  
Celine.deblanc@anses.fr

**N. Réf. :**  
24AO031\_v2

BP 53  
22440 PLOUFRAGAN  
TELEPHONE : + 33 (0)2 96 01 62 22  
TELECOPIE : + 33 (0)2 96 01 62 53  
www.anses.fr

RÉPUBLIQUE FRANÇAISE



**RÉPUBLIQUE  
FRANÇAISE**

*Liberté  
Égalité  
Fraternité*

OMSA Laboratoire de référence  
pour la maladie d'Aujeszky

Centre de référence  Organisation mondiale  
de la santé animale  
Fondée en tant qu'OIE



**anses**

**Attestation de contrôle  
de kit ELISA pour le diagnostic de  
la Maladie d'Aujeszky**

Ploufragan, le 01 février 2024

**LABORATOIRE DE  
PLOUFRAGAN-PLOUZANÉ-NIORT**

**Unité virologie  
immunologie porcines**

Laboratoire National de  
Référence :

Maladie d'Aujeszky,

Peste Porcine Africaine,

Peste Porcine Classique,

Influenza Porcin

**Institut producteur : Innovative Diagnostics (ID VET)**

**Adresse :** 310 rue Louis Pasteur, 34790 Grabels

**Nom du kit :** ID Screen® Aujeszky gE Competition

**Référence :** AUJESZKYGE

**N° de lot :** N82

**Date de péremption :** 31/01/2026

**N° Notice :** 0117FR

**Taille du lot :** 5000 plaques

**Date de réception des réactifs :** 30/01/2024

**Etat des réactifs :** Bon

**Problèmes rencontrés:** RAS

**Matrice :** sérums individuels

**Résultats (selon le référentiel U47-310):**

<i>Critère évalué (Indice)</i>	<i>Conclusion</i>
<b>Sensibilité analytique (détection du NED= Sous étalon de l'ADV1 au 1/8)</b>	<b>Conforme</b>
<b>Cohérence de la loi « dose-effet »</b>	<b>Conforme</b>
<b>Spécificité analytique (=1)</b>	<b>Conforme</b>
<b>Spécificité diagnostique (=1)</b>	<b>Conforme</b>
<b>Sensibilité diagnostique (=1)</b>	<b>Conforme</b>
<b>Indice de répétabilité intra-essai (&lt;=10%) (calculé sur les DO du NED : sous étalon de l'ADV-1 dilué au 1/8)</b>	<b>Conforme (Plaque 1: 5.5%, Plaque 2: 3.8%)</b>
<b>Conclusion sur le lot testé</b>	<b>Conforme</b>

**Conclusion :** Contrôle satisfaisant pour la matrice indiquée ci-dessus.

**A. OGER**  
Technicienne

**C. DEBLANC**  
Responsable LNR

BP 53  
22440 PLOUFRAGAN  
TELEPHONE : + 33 (0)2 96 01 62 22  
TELECOPIE : + 33 (0)2 96 01 62 53  
www.anses.fr

RÉPUBLIQUE FRANÇAISE

OMSA Laboratoire de référence  
pour la maladie d'Aujeszky

Centre de référence  Organisation mondiale  
de la santé animale  
Fondée en 1969 par l'OMS

**LABORATOIRE DE  
PLOUFRAGAN-PLOUZANE-NIORT**

Unité virologie  
immunologie porcines

Laboratoire National de  
Référence pour :

Maladie d'Aujeszky,  
Peste porcine Africaine,  
Peste porcine classique,  
Influenza porcine

Dossier suivi par :  
DEBLANC Céline

Ligne directe :  
02 96 01 62 05

Fax direct :  
02 96 01 62 94

E-mail :  
celine.deblanc@anses.fr

N. Réf. :  
24AO01

V. Réf. :

BP 53  
22440 PLOUFRAGAN  
TELEPHONE : + 33 (0)2 96 01 62 22  
TELECOPIE : + 33 (0)2 96 01 62 53  
www.anses.fr

RÉPUBLIQUE FRANÇAISE

**Attestation de contrôle  
de kit ELISA pour le diagnostic de  
de la Maladie d'Aujeszky**

Ploufragan, le 16 janvier 2024

**Institut producteur :** IDEXX Laboratories  
**Adresse:** P.O. Box 1334 – 2130 EK Hoofddorp  
The Netherlands  
**Nom du kit :** IDEXX PRV/ADVgE  
**Référence :** 99-41529  
**N° de lot :** AG 111  
**Date de péremption :** 11/05/2025  
**N° Notice :** 06-41529-02  
**Taille du lot :** 538  
**Date de réception des réactifs :** 03/01/2024  
**Etat des réactifs :** Bon  
**Problèmes rencontrés :** RAS  
**Matrice :** sérums individuels

**Résultats (selon le référentiel U47-310):**

Critère évalué (Indice)	Conclusion
<b>Sensibilité analytique</b> (détection du NED= ADV1 au 1/8)	<b>Conforme</b>
<b>Cohérence de la loi « dose-effet »</b>	<b>Conforme</b>
<b>Spécificité analytique (=1)</b>	<b>Conforme</b>
<b>Spécificité diagnostique (=1)</b>	<b>Conforme</b>
<b>Sensibilité diagnostique (=1)</b>	<b>Conforme</b>
<b>Indice de répétabilité intra-essai (&lt;=10%)</b> (calculé sur les DO du sous étalon de l'ADV-1 dilué au 1/8)	<b>Conforme</b> Incubation courte : 4.7% et 3.4%
<b>Conclusion sur le lot testé</b>	<b>Conforme</b>

**Conclusion :** Contrôle satisfaisant pour les matrices indiquées ci-dessus.

**A. OGER**  
Technicienne

**C. DEBLANC**  
Responsable LNR

OMSA Laboratoire de référence  
pour la maladie d'Aujeszky

Centre de référence  Organisation mondiale  
de la santé animale  
Fondée en 1949 par l'OMS

**LABORATOIRE DE  
PLOUFRAGAN-PLOUZANE-NIORT**

**Unité virologie  
immunologie porcines**

Laboratoire National de  
Référence pour :

Maladie d'Aujeszky,  
Peste porcine Africaine,  
Peste porcine classique,  
Influenza porcine

**Dossier suivi par :**  
DEBLANC Céline

**Ligne directe :**  
02 96 01 62 05

**Fax direct :**  
02 96 01 62 94

**E- mail :**  
celine.deblanc@anses.fr

**N. Réf. :**  
23AO089

**V. Réf. :**

BP 53  
22440 PLOUFRAGAN  
TELEPHONE : + 33 (0)2 96 01 62 22  
TELECOPIE : + 33 (0)2 96 01 62 53  
www.anses.fr

RÉPUBLIQUE FRANÇAISE

**Attestation de contrôle  
de kit ELISA pour le diagnostic de  
de la Maladie d'Aujeszky**

Ploufragan, le 03 août 2023

**Institut producteur :** IDEXX Laboratories  
**Adresse:** P.O. Box 1334 – 2130 EK Hoofddorp  
The Netherlands  
**Nom du kit :** IDEXX PRV/ADVgE  
**Référence :** 99-41529  
**N° de lot :** AF 821  
**Date de péremption :** 23/01/2025  
**N° Notice :** 06-41529-01  
**Taille du lot :** 443  
**Date de réception des réactifs :** 02/08/2023  
**Etat des réactifs :** Bon  
**Problèmes rencontrés :** RAS  
**Matrice :** sérums individuels

**Résultats (selon le référentiel U47-310):**

Critère évalué (Indice)	Conclusion
<b>Sensibilité analytique</b> (détection du NED= ADV1 au 1/8)	<b>Conforme</b>
<b>Cohérence de la loi « dose-effet »</b>	<b>Conforme</b>
<b>Spécificité analytique (=1)</b>	<b>Conforme</b>
<b>Spécificité diagnostique (=1)</b>	<b>Conforme</b>
<b>Sensibilité diagnostique (=1)</b>	<b>Conforme</b>
<b>Indice de répétabilité intra-essai (&lt;=10%)</b> (calculé sur les DO du sous étalon de l'ADV-1 dilué au 1/8)	<b>Conforme</b> Incubation courte : 5.7% et 4.5%
<b>Conclusion sur le lot testé</b>	<b>Conforme</b>

**Conclusion :** Contrôle satisfaisant pour les matrices indiquées ci-dessus.

**A. OGER**  
Technicienne

**M.F. LEPOTIER**  
Responsable adjointe LNR

OMSA Laboratoire de référence  
pour la maladie d'Aujeszky

Centre de référence  Organisation mondiale  
de la santé animale  
Fondée en tant qu'OMS

**Attestation de contrôle  
de kit Elisa pour le diagnostic de  
de la Maladie d'Aujeszky**

Ploufragan, le 16 mai 2023

**LABORATOIRE DE  
PLOUFRAGAN-PLOUZANE-NIORT**

**Unité virologie  
immunologie porcines**

Laboratoire National de  
Référence pour :

Maladie d'Aujeszky,  
Peste Porcine Africaine,  
Peste Porcine Classique,

Influenza Porcin

**Dossier suivi par :**  
DEBLANC Céline

**Ligne directe :**  
02 96 01 62 05

**Fax direct :**  
02 96 01 62 94

**E- mail :**  
Celine.deblanc@anses.fr

**N. Réf. :**  
23AO069

BP 53  
22440 PLOUFRAGAN  
TELEPHONE : + 33 (0)2 96 01 62 22  
TELECOPIE : + 33 (0)2 96 01 62 53  
www.anses.fr

RÉPUBLIQUE FRANÇAISE

**Institut producteur :** IDVET (Innovative Diagnostics)

**Adresse :** 310 rue Louis Pasteur, 34790 Grabels

**Nom du kit :** ID Screen Aujeszky gB Competition

**Référence :** AUJESZKYGB

**N° de lot :** L61

**Date de péremption :** 31/05/2025

**N° Notice :** AUJESZKYGB ver 0215 FR

**Taille du lot :** 6000 plaques

**Date de réception des réactifs :** 05/05/2023

**Etat des réactifs :** Bon

**Problèmes rencontrés :** RAS

**Matrice :** sérums individuels et mélanges de 5 sérums, buvards individuels et mélanges de 5 buvards

**Résultats (selon le référentiel U47-310):**

Critère évalué (Indice)	Sérums	Mélange de 5 sérums	Buvards	Mélange de 5 buvards
<b>Sensibilité analytique (détection du NED= Sous étalon de l'ADV1 au 1/4)</b>	conforme	conforme	conforme	conforme
<b>Cohérence de la loi « dose-effet »</b>	conforme	conforme	conforme	conforme
<b>Spécificité analytique (=1)</b>	conforme	conforme	conforme	conforme
<b>Spécificité diagnostique (=1)</b>	conforme	conforme	conforme	conforme
<b>Sensibilité diagnostique (=1)</b>	conforme	conforme	conforme	conforme
<b>Indice de répétabilité intra-essai (&lt;=10%)</b> (calculé sur les DO du sous étalon de l'ADV-1 dilué au 1/32 pour les sérums, 1/8 pour les mélanges de sérums, 1/16 pour les buvards et 1/8 pour les mélanges de buvards)	conforme Plaque 1 : 8.1% Plaque 2 : 5.6%	conforme Plaque 3 : 10.9%	conforme Plaque 4 : 4.7%	Conforme Plaque 5 : 5.9%
<b>Conclusion sur le lot testé</b>	conforme	conforme	conforme	conforme

Remarque : contrôle réalisé avec une lecture des densités optiques à 450 nm

**Conclusion :** Contrôle satisfaisant pour les matrices indiquées ci-dessus.

**A. OGER**  
Technicienne

**C. DEBLANC**  
Responsable LNR

OMSA Laboratoire de référence  
pour la maladie d'Aujeszky

Centre de référence  Organisation mondiale  
de la santé animale  
Fondée en tant qu'OMS

**LABORATOIRE DE  
PLOUFRAGAN-PLOUZANE-NIORT**

**Unité virologie  
immunologie porcines**

Laboratoire National de  
Référence pour :

Maladie d'Aujeszky,  
Peste porcine Africaine,  
Peste porcine classique,  
Influenza porcine

**Dossier suivi par :**  
DEBLANC Céline

**Ligne directe :**  
02 96 01 62 05

**Fax direct :**  
02 96 01 62 94

**E- mail :**  
celine.deblanc@anses.fr

**N. Réf. :**  
23AO073

**V. Réf. :**

BP 53  
22440 PLOUFRAGAN  
TELEPHONE : + 33 (0)2 96 01 62 22  
TELECOPIE : + 33 (0)2 96 01 62 53  
www.anses.fr

RÉPUBLIQUE FRANÇAISE

**Attestation de contrôle initial  
de kit ELISA pour le diagnostic de  
de la Maladie d'Aujeszky**

Ploufragan, le 17 mai 2023

**Institut producteur :** IDEXX Laboratories  
**Adresse:** P.O. Box 1334 – 2130 EK Hoofddorp  
The Netherlands  
**Nom du kit :** IDEXX PRV/ADVgE  
**Référence :** 99-41529  
**N° de lot :** AE541  
**Date de péremption :** 26/10/2024  
**N° Notice :** 06-41529-01  
**Taille du lot :** 402  
**Date de réception des réactifs :** 12/05/2023  
**Etat des réactifs :** Bon  
**Problèmes rencontrés :** RAS  
**Matrice :** sérums individuels

**Résultats (selon le référentiel U47-310):**

Critère évalué (Indice)	Conclusion
<b>Sensibilité analytique</b> (détection du NED= ADV1 au 1/8)	<b>Conforme</b>
<b>Cohérence de la loi « dose-effet »</b>	<b>Conforme</b>
<b>Spécificité analytique (=1)</b>	<b>Conforme</b>
<b>Spécificité diagnostique (=1)</b>	<b>Conforme</b>
<b>Sensibilité diagnostique (=1)</b>	<b>Conforme</b>
<b>Indice de répétabilité intra-essai (&lt;=10%)</b> (calculé sur les DO du sous étalon de l'ADV-1 dilué au 1/8)	<b>Conforme</b> Incubation courte : 6.6% et 7.4%
<b>Conclusion sur le lot testé</b>	<b>Conforme</b>

**Conclusion :** Contrôle satisfaisant pour les matrices indiquées ci-dessus.

**A. OGER**  
Technicienne

**C. DEBLANC**  
Responsable LNR



**RÉPUBLIQUE  
FRANÇAISE**

*Liberté  
Égalité  
Fraternité*

OMSA Laboratoire de référence  
pour la maladie d'Aujeszky

Centre de référence  Organisation mondiale  
de la santé animale  
Fondée en tant qu'OIE



**anses**

**Attestation de contrôle  
de kit ELISA pour le diagnostic de  
la Maladie d'Aujeszky**

Ploufragan, le 26 janvier 2023

**Institut producteur : Innovative Diagnostics (ID VET)**

**Adresse : 310 rue Louis Pasteur, 34790 Grabels**

**Nom du kit : ID Screen® Aujeszky gE Competition**

**Référence : AUJESZKYGE**

**N° de lot : L52**

**Date de péremption : 31/01/2025**

**N° Notice : 0117FR**

**Taille du lot : 10000 plaques**

**Date de réception des réactifs : 23/01/2023**

**Etat des réactifs : Bon**

**Problèmes rencontrés: RAS**

**Matrice : sérums individuels**

**Résultats (selon le référentiel U47-310):**

<i>Critère évalué (Indice)</i>	<i>Conclusion</i>
<b>Sensibilité analytique (détection du NED= Sous étalon de l'ADV1 au 1/8)</b>	<b>Conforme</b>
<b>Cohérence de la loi « dose-effet »</b>	<b>Conforme</b>
<b>Spécificité analytique (=1)</b>	<b>Conforme</b>
<b>Spécificité diagnostique (=1)</b>	<b>Conforme</b>
<b>Sensibilité diagnostique (=1)</b>	<b>Conforme</b>
<b>Indice de répétabilité intra-essai (&lt;=10%) (calculé sur les DO du NED : sous étalon de l'ADV-1 dilué au 1/8)</b>	<b>Conforme (Plaque 1: 6.7%, Plaque 2: 7.4%)</b>
<b>Conclusion sur le lot testé</b>	<b>Conforme</b>

**Conclusion : Contrôle satisfaisant pour la matrice indiquée ci-dessus.**

**A. OGER**  
Technicienne

**C. DEBLANC**  
Responsable LNR

**LABORATOIRE DE  
PLOUFRAGAN-PLOUZANE-NIORT**

**Unité virologie  
immunologie porcines**

Laboratoire National de  
Référence :

Maladie d'Aujeszky,

Peste Porcine Africaine,

Peste Porcine Classique,

Influenza Porcin

**Dossier suivi par :**  
DEBLANC Céline

**Ligne directe :**  
02 96 01 62 05

**Fax direct :**  
02 96 01 62 94

**E- mail :**  
Celine.deblanc@anses.fr

**N. Réf. :**  
23AO023

BP 53  
22440 PLOUFRAGAN  
TELEPHONE : + 33 (0)2 96 01 62 22  
TELECOPIE : + 33 (0)2 96 01 62 53  
www.anses.fr

RÉPUBLIQUE FRANÇAISE