

**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%) (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))</b>	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

**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

**LABORATOIRE DE  
PLOUFRAGAN-PLOUZANÉ-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. :**  
24AO014

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 1948 au OIE

**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

OMSA Laboratoire de référence  
pour la maladie d'Aujeszky

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

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

Ploufragan, le 14 mars 2023

**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 :** BW845

**Date de péremption :** 07/08/2024

**N° Notice :** 06-04793-14

**Taille du lot :** 392

**Date de réception des réactifs :** 10/03/2023

**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= Sous étalon de l'ADV1 au 1/4)</b>	conforme	conforme
<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%) (calculé sur les DO du sous étalon de l'ADV-1 dilué au 1/16 pour les sérums individuels et au 1/4 pour les mélanges)</b>	conforme Plaque 1 : 10.5 % Plaque 2 : 10.7 %	conforme Plaque 3 : 9.4 %
<b>Conclusion sur le lot testé</b>	conforme	conforme

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

**Conclusion :** Contrôle satisfaisant sur les matrices : sérums et mélange de 5 sérums.

**A. OGER**  
Technicien

**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. :**  
23AO047

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 26 janvier 2023

**LABORATOIRE DE  
PLOUFRAGAN-PLOUZANE-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 :** 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

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

RÉPUBLIQUE FRANÇAISE