

**FLUKE****Biomedical****DECLARATION OF CONFORMITY [DECLARATION DE CONFORMITE]**

Notice: The following information supersedes all other published information for this product

Apparatus Identification [Identification de l'appareil]**Fluke Biomedical DPM2 Plus - Pressure Meter**Apparatus Classification [Classification de l'appareil]

Test and Measurement Equipment [ Equipement de mesure et de test ]

Statement of Conformity [Déclaration de conformité]

Based on sample product test results using appropriate standards, and in accordance with the following EC Directives, Fluke Biomedical hereby declares the Fluke Biomedical DPM2 Plus to be in conformity with:  
[ En se fondant sur les résultats de test du produit-témoin avec les normes appropriées, et en conformité avec les directives CE suivantes, la société Fluke Biomedical déclare par le présent document que Fluke Biomedical DPM2 Plus sont conformes avec ] :

**EC Directive 2004/108/EC, Electromagnetic Compatibility (EMC); and  
EC Directive 2006/95/EC, Low Voltage (LVD)**Sample Product Testing for EMC [Tests de CEM du produit-témoin]

Tested By [Testé par] Fluke Corporation  
6920 Seaway Blvd., Everett, WA. 98206  
United States of America

Standards Used [Normes utilisées] EN 61326-1:2006

Report ID [ID du rapport] DPM2Plus EMC2009Jul13-0830 13 Jul 2009

Sample Product Testing for Safety [Tests de sécurité du produit-témoin]

Tested By [Testé par] Fluke Corporation  
6920 Seaway Blvd., Everett, WA. 98206  
United States of America

Standards Used [Normes utilisées] EN 61010-1:2010 (3rd. Ed.)

Report ID [ID du rapport] 6 - DPM2 Plus\_iec61010\_1h\_3rd(Fluke) 25 Sep 2013

Manufacturer [Fabricant]

Fluke Biomedical  
6920 Seaway Boulevard  
Everett, WA 98206-9090; USA

  
Eric Conley

General Manager, Fluke Biomedical  
DC20130925 - 141431 - English [ French ]

Document Control Number : CE-8 Rev. 003  
26 September 2013 [ 26 Septembre 2013 ]

**FLUKE****Biomedical**

## Konformitätserklärung

Produktbezeichnung**Fluke Biomedical DPM2 Plus - Pressure Meter**Produktgruppe

Mess- und Prüfgeräte

Bestätigung

Basierend auf den Testergebnissen der nach der Produktnorm geforderten Geräteprüfungen und in Übereinstimmung mit den betreffenden Europäischen Richtlinien, bestätigt hersteller, dass die oben bezeichnete Produktfamilie den folgenden Richtlinien entsprechen:

**EG Richtlinie 2004/108/EG, EMV-Richtlinie; und  
EG Richtlinie 2006/95/EG, Niederspannungsrichtlinie**

Geräteprüfung auf EMVGetestet durch

Fluke Corporation  
6920 Seaway Blvd., Everett, WA. 98206  
United States of America

Angewandte Normen

EN 61326-1:2006

Bericht-Nr.:

DPM2Plus EMC2009Jul13-0830

Ausgestellt am 13 Jul 2009

Geräteprüfung auf ProduktsicherheitGetestet durch

Fluke Corporation  
6920 Seaway Blvd., Everett, WA. 98206  
United States of America

Angewandte Normen

EN 61010-1:2010 (3rd. Ed.)

Bericht-Nr.:

6 - DPM2 Plus\_iec61010\_1h\_3rd(Fluke)

Ausgestellt am 25 Sep 2013

Hersteller

Fluke Biomedical  
6920 Seaway Boulevard  
Everett, WA 98206-9090; USA

Eric Conley  
General Manager, Fluke Biomedical  
DC20130925 - 141431 - German

Document Control Number : CE-8 Rev. 003  
26 September 2013