

MAK- und BAT-Werte-Liste 2026

Ständige Senatskommission zur Prüfung
gesundheitsschädlicher Arbeitsstoffe

Mitteilung 62

Deutsche
Forschungsgemeinschaft

**MAK- und
BAT-Werte-Liste
2026**

Ständige
Senatskommission
zur Prüfung
gesundheitsschädlicher
Arbeitsstoffe

Mitteilung 62

Weitere Veröffentlichungen der Ständigen Senatskommission
zur Prüfung gesundheitsschädlicher Arbeitsstoffe:

The MAK Collection for Occupational Health and Safety

Diese Publikationen sind auf der interdisziplinären
Publikationsplattform PUBLISSO kostenfrei verfügbar unter
<https://mak-dfg.publisso.de/>

Deutsche
Forschungsgemeinschaft

**MAK- und
BAT-Werte-Liste
2026**

Maximale Arbeitsplatzkonzentrationen
und Beurteilungswerte in biologischem Material

Ständige Senatskommission zur Prüfung
gesundheitsschädlicher Arbeitsstoffe

Mitteilung 62

Mitteilung 62 der Ständigen Senatskommission zur Prüfung gesundheitsschädlicher Arbeitsstoffe vom 1. Juli 2026.
Sie tritt an die Stelle der Mitteilung 61 vom 1. Juli 2025 und ersetzt damit alle vorangegangenen Mitteilungen der Kommission.

DEUTSCHE FORSCHUNGSGEMEINSCHAFT
Die Vorsitzende der Ständigen Senatskommission
zur Prüfung gesundheitsschädlicher Arbeitsstoffe
(gez. *Hartwig*)

Deutsche Forschungsgemeinschaft

Kennedyallee 40 · 53175 Bonn
Postanschrift: 53170 Bonn
Telefon: +49 228 8851
Telefax: +49 228 8852777
arbeitsstoffkommission@dfg.de
www.dfg.de

Das vorliegende Werk wurde sorgfältig erarbeitet. Dennoch übernehmen Autoren, Herausgeber und Verlag für die Richtigkeit von Angaben, Hinweisen und Ratschlägen sowie für eventuelle Druckfehler keine Haftung.

Bibliografische Information der Deutschen Nationalbibliothek
Die Deutsche Nationalbibliothek verzeichnet diese Publikation in der Deutschen Nationalbibliografie; detaillierte bibliografische Daten sind im Internet über <https://dnb.dnb.de> abrufbar.

DOI: https://www.doi.org/10.34865/mbwl_2026_deu

ISSN 2702-2765, ISSN-L 0417-1810

ISBN 978-3-9822007-5-0

2026

German Medical Science, Düsseldorf, Germany



Dieses Werk ist lizenziert unter einer Creative Commons Namensnennung 4.0 International Lizenz (<https://creativecommons.org/licenses/by/4.0/>).

Umschlaggestaltung: Tim Wübben

Inhaltsverzeichnis

Maximale Arbeitsplatzkonzentrationen

I. Bedeutung, Benutzung und Ableitung von MAK-Werten	8
Definition	8
Zweck	9
Voraussetzungen	9
Ableitung von MAK-Werten	9
a) Stoffauswahl, Datensammlung und Vorgehensweise zur Bewertung der statistischen Methodik	10
b) Ableitung aus Erfahrungen beim Menschen	10
c) Ableitung aus tierexperimentellen Untersuchungen	11
d) Besondere Arbeitsbedingungen	12
e) Chemosensorische Wahrnehmungen und Effekte	12
Begründung	14
Veröffentlichung	14
Stoffgemische	14
Analytische Überwachung	15
Stoffe, die gleichzeitig als Dampf und Aerosol vorliegen können	15
II. Stoffliste	17
a) Stoffe mit MAK-Wert sowie die in Abschnitt IIb, IIc und III bis XII genannten Stoffe	18
b) Stoffe, für die derzeit keine MAK-Werte aufgestellt werden können	186
c) Stoffe, deren MAK-Werte und Einstufungen aufgehoben worden sind	190
III. Krebserzeugende Arbeitsstoffe	192
Kategorie 1	192
Kategorie 2	193
Kategorie 3	196
Kategorie 4	199
Kategorie 5	201
Besondere Stoffgruppen	201
Formaldehydabspalter	201
Krebserzeugende Arzneistoffe	202
Entstehung kanzerogener Nitrosamine durch Nitrosierung von Aminen	202
Monozyklische aromatische Amino- und Nitroverbindungen	203
Azo-Farbstoffe	203
Pyrolyseprodukte aus organischem Material	204
Faserstäube	205
IV. Sensibilisierende Arbeitsstoffe	208
Kriterien zur Bewertung eines Arbeitsstoffs als Kontaktallergen	209
Kriterien zur Bewertung eines Arbeitsstoffs als Atemwegsallergen	211
Markierung eines Arbeitsstoffes als Allergen	212
Bewertung von Stoffen aus speziellen Stoffgruppen	213
Acrylate und Methacrylate	213
Antibiotika	213
Duftstoffe	214
Formaldehydabspalter (Formaldehyd-freisetzende Substanzen)	214
Isocyanate	214
Liste der Allergene	214
V. Aerosole	220
a) Allgemeine Definitionen	220
b) Wirkungsbestimmende Eigenschaften von Aerosolen	220

c) Inhalation, Deposition und Clearance von Aerosolen in den Atmungsorganen	221
d) Konventionen zur wirkungsbezogenen Messung von Partikeln: Festlegungen von Fraktionen für die Messtechnik	224
e) Fibrogene Aerosole	224
f) Allgemeiner Staubgrenzwert	224
g) Überschreitung von MAK-Werten	225
h) Ultrafeine Partikel, deren Agglomerate und Aggregate	225
VI. Begrenzung von Expositionsspitzen	227
VII. Hautresorption	228
VIII. MAK-Werte und Schwangerschaft	229
IX. Keimzellmutagene	232
X. Besondere Arbeitsstoffe	233
a) Organische Peroxide	233
b) Benzine	233
c) Kühlschmierstoffe, Hydraulikflüssigkeiten und andere Schmierstoffe	233
d) Metalle und Metallverbindungen	239
e) Radioaktive Stoffe	239

Beurteilungswerte in biologischem Material

XI. Bedeutung und Verwendung von Beurteilungswerten in biologischem Material	240
Definition	240
Voraussetzungen	240
Dokumentation der wissenschaftlichen Begründungen	240
Zweck	240
Beurteilung des Gesundheitsrisikos	241
Beurteilung von Untersuchungsdaten	242
XII. Stoffliste	243
XIII. Biologische Arbeitsstoff-Toleranzwerte (BAT-Werte)	263
Ableitung von BAT-Werten	263
Zusammenhänge zwischen BAT- und MAK-Werten	263
BAT-Werte und Schwangerschaft	264
Allergisierende Arbeitsstoffe	264
Stoffgemische	264

XIV. Biologische Leitwerte (BLW)	268
XV. Biologische Arbeitsstoff-Referenzwerte (BAR)	269
XVI. Expositionsäquivalente für krebserzeugende Arbeitsstoffe (EKA)	271
 Register	
CAS-Nummern der Stoffe aus den Abschnitten II bis XVI und der Ankündigungsliste	280

Anhang

Mitglieder und ständige Gäste der Kommission	302
Mandat und Arbeitsweise der Ständigen Senatskommission zur Prüfung gesundheitsschädlicher Arbeitsstoffe. .	304
Im Jahr 2025/2026 abgeschlossene Änderungen und Neuaufnahmen von Stoffen in den Teilen MAK-Werte und Einstufungen sowie Beurteilungswerte in biologischem Material	I
Überprüfung von Stoffen: Ankündigungsliste	XII

★ Die Änderungen gegenüber der MAK- und BAT-Werte-Liste 2025 sind durch einen Stern (★) gekennzeichnet und die neuen Grenzwert- oder Einstufungsvorschläge sind in den Änderungen und Neuaufnahmen (Anhang Seite I) detailliert aufgeführt. Die Kommission hat diese Vorschläge verabschiedet, stellt sie jedoch bis 31. 12. 2026 zur Diskussion. Bis dahin können dem Kommissionssekretariat neue Daten oder wissenschaftliche Kommentare vorgelegt werden, die von der Kommission geprüft und ggf. für die endgültige Verabschiedung berücksichtigt werden.

Maximale Arbeitsplatzkonzentrationen

I. Bedeutung, Benutzung und Ableitung von MAK-Werten

Definition

Der MAK-Wert (**maximale Arbeitsplatzkonzentration**) ist die höchstzulässige Konzentration eines Arbeitsstoffes als Gas, Dampf oder Aerosol in der Luft am Arbeitsplatz, die nach dem gegenwärtigen Stand der Kenntnis auch bei wiederholter und langfristiger, in der Regel täglich 8-stündiger Exposition, jedoch bei Einhaltung einer durchschnittlichen Wochenarbeitszeit von 40 Stunden im Allgemeinen die Gesundheit der Beschäftigten nicht beeinträchtigt und diese nicht unangemessen belästigt (z. B. durch ekelerregenden Geruch). Da der MAK-Wert für eine tägliche Exposition von 8 Stunden konzipiert ist, sollte bei regelmäßig längerer Expositionszeit die zulässige Konzentration vermindert werden¹⁾. Bestimmte arbeitsplatzhygienische Aspekte in Zusammenhang mit flüssigen Arbeitsstoffen, z. B. Nebelbildung mit Sichtbehinderung, Durchfeuchtung der Kleidung oder Niederschlag auf den Boden können bei der MAK-Wert-Festsetzung nicht berücksichtigt werden. Solche Effekte weisen in Abhängigkeit vom Arbeitsprozess, der Arbeitsweise und den physikalischen Randbedingungen eine beträchtliche Variationsbreite auf. Weiterhin fehlt bisher ein geeignetes Instrumentarium zur Beurteilung. Ungeachtet der Höhe des toxikologisch begründeten MAK-Wertes sollte in diesen Fällen dafür gesorgt werden, dass am Arbeitsplatz die Arbeitssicherheit nicht gefährdet ist. Auf diesen Sachverhalt wird in den Begründungen zu den Stoffen nicht explizit hingewiesen, da es im Einzelfall nicht bekannt ist, ob der Stoff bei Exposition in Höhe des MAK-Wertes als Aerosol vorliegt. In der Regel wird der MAK-Wert als Durchschnittswert über Zeiträume bis zu einem Arbeitstag oder einer Arbeitsschicht angegeben. Bei der Aufstellung von MAK-Werten sind in erster Linie die Wirkungscharakteristika der Stoffe berücksichtigt, daneben aber auch – soweit möglich – praktische Gegebenheiten der Arbeitsprozesse bzw. der durch diese bestimmten Expositionsmuster. Maßgebend sind dabei wissenschaftlich fundierte Kriterien des Gesundheitsschutzes, nicht die technischen und wirtschaftlichen Möglichkeiten der Realisation in der Praxis. Darüber hinaus werden:

die Kanzerogenität (siehe Abschnitt III)

die sensibilisierende Wirkung (siehe Abschnitt IV)

der Beitrag zur systemischen Toxizität nach Hautresorption (siehe Abschnitt VII)

die Gefährdung der Schwangerschaft (siehe Abschnitt VIII)

die Keimzellmutagenität (siehe Abschnitt IX)

eines Stoffes bewertet und der Stoff wird entsprechend eingestuft bzw. markiert. Beschreibungen der Vorgehensweise der Kommission bei der Bewertung dieser Endpunkte finden sich in den entsprechenden Abschnitten der MAK- und BAT-Werte-Liste, in „The MAK Collection for Occupational Health and Safety“²⁾ sowie in wissenschaftlichen Zeitschriften³⁾⁴⁾⁵⁾⁶⁾⁷⁾.

MAK-Werte werden in Anlehnung an den z. B. auch in der Europäischen Union verwendeten sogenannten „Preferred Value Approach“ bevorzugt als mit Zehnerpotenzen multiplizierte Zahlenwerte 1, 2 oder 5 ml/m³, bzw. bei nicht flüchtigen Stoffen in mg/m³, festgesetzt.

Bei der Anwendung von MAK-Werten kommt dem verwendeten Messverfahren (Probenahme, analytische Bestimmung, Messstrategie) eine große Bedeutung zu.

¹⁾ Hartwig A, MAK Commission (2022) Verlängerte Arbeitszeiten und MAK-Werte. MAK-Begründung. MAK Collect Occup Health Saf 7(1): Doc005. https://doi.org/10.34865/mb0verlarbdgt7_1or

²⁾ online verfügbar unter <https://mak-dfg.publisso.de>

³⁾ Adler ID, Andrae U, Kreis P, Neumann HG, Thier R, Wild D (1999) Vorschläge zur Einstufung von Keimzellmutagenen. Arbeitsmed Sozialmed Umweltmed 34: 400–403

⁴⁾ Drexler H (1998) Assignment of skin notation for MAK values and its legal consequences in Germany. Int Arch Occup Environ Health 71: 503–505. <https://doi.org/10.1007/s004200050313>

⁵⁾ Hofmann A (1995) Fundamentals and possibilities of classification of occupational substances as developmental toxicants. Int Arch Occup Environ Health 67: 139–145. <https://doi.org/10.1007/BF00626344>

⁶⁾ Neumann HG, Thielmann HW, Filser JG, Gelbke HP, Greim H, Kappus H, Norpoth KH, Reuter U, Vamvakas S, Wardenbach P, Wichmann HE (1998) Changes in the classification of carcinogenic chemicals in the work area. (Section III of the German List of MAK and BAT Values). J Cancer Res Clin Oncol 124: 661–669. <https://doi.org/10.1007/s004320050229>

⁷⁾ Neumann HG, Vamvakas S, Thielmann HW, Gelbke HP, Filser JG, Reuter U, Greim H, Kappus H, Norpoth KH, Wardenbach P, Wichmann HE (1998) Changes in the classification of carcinogenic chemicals in the work area. Section III of the German List of MAK and BAT Values. Int Arch Occup Environ Health 71: 566–574. <https://doi.org/10.1007/s004200050325>

Zweck

MAK-Werte dienen dem Schutz der Gesundheit am Arbeitsplatz. Sie geben für die Beurteilung der Bedenklichkeit oder Unbedenklichkeit der am Arbeitsplatz vorhandenen Konzentrationen eine Urteilsgrundlage ab. Sie sind jedoch keine Konstanten, aus denen das Eintreten oder Ausbleiben von Wirkungen bei längeren oder kürzeren Einwirkungszeiten errechnet werden kann. Ebenso wenig lässt sich aus MAK-Werten oder der Einstufung als krebs-erzeugender Arbeitsstoff eine festgestellte oder angenommene Schädigung im Einzelfalle herleiten; hier entscheidet allein der ärztliche Befund unter Berücksichtigung aller äußeren Umstände des Fall-Herganges. Angaben in der MAK-Werte-Liste sind daher grundsätzlich nicht als vorgezogene Gutachten für Einzelfallentscheidungen zu betrachten. Die Einhaltung des MAK-Wertes entbindet nicht grundsätzlich von der ärztlichen Überwachung des Gesundheitszustandes exponierter Personen.

Der MAK-Wert ist nicht geeignet, mögliche Gesundheitsgefährdung durch langdauernde Einwirkung von Verunreinigungen der freien Atmosphäre, z. B. in der Nachbarschaft von Industrieunternehmen, anhand konstanter Umrechnungsfaktoren abzuleiten.

Voraussetzungen

Grundsätzlich werden die Stoffe nach der Dringlichkeit praktisch-arbeitsmedizinischer Bedürfnisse und dem Erfahrungsstand der Kommissionsmitglieder bearbeitet. Voraussetzungen für die Aufstellung eines MAK-Wertes sind ausreichende toxikologische und arbeitsmedizinische bzw. arbeitsplatzhygienische Erfahrungen beim Umgang mit dem Stoff. Nicht bei allen Stoffen sind ausreichende Unterlagen verfügbar. Für die jährliche Neubearbeitung sind Anregungen zur Aufnahme neuer Erfahrungen mit bekannten Arbeitsstoffen erwünscht⁸⁾.

Ableitung von MAK-Werten

MAK-Werte werden von der „Ständigen Senatskommission zur Prüfung gesundheitsschädlicher Arbeitsstoffe der Deutschen Forschungsgemeinschaft“ ausschließlich unter Berücksichtigung wissenschaftlicher Argumente abgeleitet und in der jährlich erscheinenden MAK- und BAT-Werte-Liste veröffentlicht. Vor dem Hintergrund von allgemein akzeptiertem toxikologischen und arbeitsmedizinischen Basiswissen bei der Ableitung von MAK-Werten haben sich durch die Kommission gewisse Verfahrensregeln herausgebildet und zumindest häufig vorkommende Problemstellungen werden immer wieder in gleicher Weise behandelt. Nachfolgend werden daher die übliche Vorgehensweise und die allgemeinen Prinzipien für die Ableitung von MAK-Werten dargestellt. Diese stimmen im Wesentlichen auch mit den von der europäischen Arbeitsstoffkommission, dem „Scientific Committee on Occupational Exposure Limits, SCOEL“, veröffentlichten Prinzipien überein⁹⁾.

Zunächst sind aus den vorliegenden Daten die sensitivsten Endpunkte zu charakterisieren, d. h. diejenigen Effekte, die bei Exposition gegen den Stoff in steigenden Konzentrationen zuerst auftreten. Dabei sind sowohl die lokalen Effekte, also die Folgen der Einwirkung auf die Kontaktflächen des Organismus mit der Umwelt (z. B. Schleimhäute des Respirationstraktes und der Augen, Haut), als auch die systemischen Effekte, also die Folgen der Aufnahme der Substanz in den Organismus, zu berücksichtigen. Zumeist gelten für diese beiden Wirkeigenschaften unterschiedliche Konzentrations-Wirkungs-Beziehungen. Die Ableitung eines MAK-Wertes orientiert sich an dem NOAEL (No Observed Adverse Effect Level) für den empfindlichsten Endpunkt mit gesundheitlicher Relevanz. Ein NOAEL ist nicht mit einer Wirkungsschwelle gleichzusetzen, da diese wissenschaftlich nicht definierbar ist. Der NOAEL ist eine durch die Versuchsbedingungen erhaltene Konzentration, bei der die Wirkung durch die Substanz so gering ist, dass sie sich nicht von Kontrollwerten unterscheidet. Die Adversität der Effekte ist zu beurteilen. Zur Zeit existieren keine einheitlichen Definitionen für einen „adversen“ Effekt, nicht zuletzt wegen der ebenfalls unklaren bzw. sich im Laufe der Zeit ändernden Definition für den Zustand „gesund“¹⁰⁾¹¹⁾, so dass diese Bewertung von Fall zu Fall zu treffen ist.

Grundsätzlich wird den Erfahrungen beim Menschen für die Ableitung eines Arbeitsplatzgrenzwertes der höchste Stellenwert beigemessen.

Bei der Bewertung eines Stoffes können auch Wirkungen von strukturanalogen Stoffen berücksichtigt werden.

Sollte sich aus den vorliegenden Daten kein „no observed adverse effect level“ (NOAEL) ableiten lassen, kann kein wissenschaftlich begründeter MAK-Wert vorgeschlagen werden und es erfolgt eine Einstufung in den Abschnitt IIb der MAK- und BAT-Werte-Liste.

⁸⁾ Zu richten an die Geschäftsstelle der Deutschen Forschungsgemeinschaft, D-53170 Bonn, oder an das Sekretariat der Kommission: Karlsruher Institut für Technologie (KIT), Projektträger Karlsruhe (PTKA), Adenauerring 20a, 76131 Karlsruhe.

⁹⁾ Europäische Kommission, Hrsg (1999) Verfahren für die Ableitung von Grenzwerten für die berufsbedingte Exposition. Grundsatzdokument EUR 19253 DE. Wissenschaftlicher Ausschuss für Grenzwerte berufsbedingter Exposition. Generaldirektion Arbeit und Soziales, Luxemburg.

¹⁰⁾ DFG (Deutsche Forschungsgemeinschaft), Hrsg (1997) Verhaltenstoxikologie und MAK-Grenzwertfestlegungen. Wissenschaftliche Arbeitspapiere. Weinheim: Wiley-VCH

¹¹⁾ Henschler D (1992) Evaluation of adverse effects in the standard-setting process. Toxicology Letters 64/65: 53–57. [https://doi.org/10.1016/0378-4274\(92\)90172-g](https://doi.org/10.1016/0378-4274(92)90172-g)

a) Stoffauswahl, Datensammlung und Vorgehensweise zur Bewertung der statistischen Methodik

Für die zur Bearbeitung vorgesehenen Stoffe werden zunächst die im wissenschaftlichen Schrifttum veröffentlichten epidemiologischen Daten und arbeitsmedizinischen Erfahrungen, toxikologischen Eigenschaften und sonstige möglicherweise für die Bewertung nützlichen Informationen in entsprechenden Datenbanken recherchiert. Die im Ergebnis der Literaturrecherche aufgeführten Arbeiten werden hinsichtlich ihrer Relevanz für die Stoffbewertung ausgewertet und die ausgewählten Zitate im Original geprüft. Sofern erforderlich und als komplette Studienberichte verfügbar werden auch unveröffentlichte interne Firmenunterlagen berücksichtigt. Sie werden im Literaturverzeichnis der Begründung als solche kenntlich gemacht. Alle verfügbaren Informationen und Studien werden auf ihre Validität geprüft. Ob eine Studie bewertungsrelevant ist, wird von Fall zu Fall entschieden. Bei der Bewertung der Studien erfolgt soweit möglich eine Orientierung an den OECD-Prüfrichtlinien oder vergleichbaren Richtlinien.

Die vollständigen Unterlagen werden der Kommission zur Verfügung gestellt und im wissenschaftlichen Sekretariat gesichert niedergelegt. Wird von Dritten aufgrund eines Literaturzitats in einer Begründung Auskunft zu den zitierten internen Unterlagen erbeten, so wird diese schriftlich vom Kommissionsvorsitz im von diesem erforderlich gehaltenen Umfang erteilt. Einsicht in die Firmenunterlagen wird Dritten nicht gewährt. Kopien, auch auszugsweise, werden nicht zur Verfügung gestellt.

Vorgehensweise zur Bewertung der statistischen Methodik in zitierten Studien

Für die Bewertung, ob die in den zitierten toxikologischen und tierexperimentellen Studien angewandten statistischen Methoden und Tests für die Auswertung der erhobenen Daten geeignet sind, wird auf die OECD-Richtlinie 116¹²⁾ Bezug genommen. Im Kapitel 4 dieser Richtlinie werden die am häufigsten eingesetzten statistischen Methoden dargestellt und eine Anleitung zu ihrer korrekten Anwendung für die Auswertung von Daten zur Toxizität einschließlich Kanzerogenität gegeben.

Für die statistische Analyse epidemiologischer Daten bedarf es meist komplexerer statistischer Analysemethoden. Häufig kommen mathematische Modellierungen (Regressionsmodelle) zum Einsatz. Die Beurteilung biostatistischer Verfahren folgt den Methoden moderner Epidemiologie¹³⁾ sowie Empfehlungen zur direktionalen und quantitativen Beurteilung möglicher Verzerrungen¹⁴⁾.

Generell wird bei der Beurteilung der zitierten Studien der Fokus auf die Validität und Präzision der Ergebnisse gelegt. Die Validität der Ergebnisse wird anhand Studiendesign-typischer und für die jeweilige Fragestellung relevanter potenzieller Verzerrungen (Bias) bewertet. Die Präzision wird anhand statistischer Angaben zu Konfidenzintervallen sowie Standardabweichungen oder zum Signifikanzniveau geprüft. Die Ergebnisse dieser Evaluationen werden durch eine Beurteilung der Aussagekraft der Studie („study informativeness“) mittels eines Expert-Judgement ergänzt und zusammen mit diesem in der jeweiligen wissenschaftlichen Begründung dokumentiert.

b) Ableitung aus Erfahrungen beim Menschen

Für einen Großteil der Arbeitsstoffe stellen irritative oder zentralnervös dämpfende Wirkungen den kritischen Effekt dar. Wertvolle Informationen – zumindest zu diesen akuten Effekten einmaliger Expositionen – liefern Studien an Freiwilligen unter kontrollierten Bedingungen, da diese Aussagen über Konzentrations-Wirkungs-Beziehungen und auch über unwirksame Konzentrationen (NOAEC) zulassen. Eine ausführliche Übersicht zu den methodischen Anforderungen an solche Studien sowie zur Aussagekraft verschiedener Parameter für eine Grenzwertableitung findet sich an anderer Stelle¹⁵⁾. Häufig werden in solchen Untersuchungen Empfindlichkeitsunterschiede gefunden zwischen Probanden, die noch nie, und Personen, die wiederholt, z. B. am Arbeitsplatz, gegen die getestete Substanz exponiert waren.

Arbeitsmedizinische Untersuchungen und epidemiologische Studien stellen eine weitere wichtige Informationsquelle für die Bewertung der gesundheitlichen Risiken beim Umgang mit den jeweiligen Stoffen dar. Hierbei sind jedoch die unterschiedlichen Studienansätze, die verwendete Analytik und Messstrategie ebenso zu berücksichtigen wie die bei den Exponierten untersuchten Parameter. Verschiedene Störfaktoren, Mischexpositionen, Vorerkrankungen oder unzureichende Expositionserfassung können Konzentration-Effekt-Beziehungen beeinflussen oder fälschlicherweise suggerieren.

¹²⁾ OECD (2014) Guidance document 116 on the conduct and design of chronic toxicity and carcinogenicity studies, supporting test guidelines 451, 452 and 453. 2. Aufl. OECD Series on Testing and Assessment No 116. Paris: OECD Publishing. <https://doi.org/10.1787/9789264221475-en>

¹³⁾ z. B. Lash TL, VanderWeele TJ, Haneuse S, and Rothman KJ, Hrsg (2021) Modern Epidemiology. 4. Aufl. Philadelphia: Lippincott Williams&Wilki und Checkoway H, Pearce NE, Kriebel D (2004) Research Methods in Occupational Epidemiology. Monographs in Epidemiology and Biostatistics. 2. Aufl. New York (NY): Oxford University Press. <https://doi.org/10.1093/acprof:oso/9780195092424.001.0001>

¹⁴⁾ z. B. Berrington de González A, Richardson DB, Schubauer-Berigan MK, Hrsg (2024) Statistical methods in cancer research, volume V. Bias assessment in case-control and cohort studies for hazard identification. IARC Scientific Publication No. 171. Lyon: IARC. <https://publications.iarc.who.int/634>

¹⁵⁾ DFG (Deutsche Forschungsgemeinschaft), Hrsg (1997) Verhaltenstoxikologie und MAK-Grenzwertfestlegungen. Wissenschaftliche Arbeitspapiere. Weinheim: Wiley-VCH.

Querschnittstudien mit nur einmaliger Bestimmung der Expositionshöhe und nur einmaliger Untersuchung der Exponierten gestatten es in der Regel nicht, die möglicherweise beobachteten Symptome auf die aktuelle Expositionssituation zurückzuführen. Hierfür sind Informationen über die Expositionskonzentrationen der Vergangenheit notwendig.

Daher kommt den Längsschnittstudien mit wiederholten Bestimmungen der inneren und äußeren Belastung und wiederholten Untersuchungen der Exponierten eine entscheidende Rolle bei der Grenzwertfestsetzung zu. Aussagekräftige epidemiologische Studien an über längere Zeit Exponierten, die nicht mit adversen Effekten verbunden sind, stellen belastbare Ausgangspunkte für Arbeitsplatzgrenzwerte dar, insbesondere auch, wenn bei entsprechendem Untersuchungsumfang sowohl Aussagen zu lokalen als auch zu systemischen Effekten möglich sind.

Die unterschiedliche Empfindlichkeit des arbeitsfähigen Menschen, soweit sie durch Alter, Konstitution, Ernährungszustand, Klima und andere Faktoren bedingt ist, wird bei der Aufstellung von MAK-Werten berücksichtigt. Für die Beurteilung der Bedeutung geschlechtsspezifischer Unterschiede bei der Toxikokinetik und Toxikodynamik im Hinblick auf die Festsetzung von MAK- und BAT-Werten fehlen derzeit ausreichende wissenschaftliche Grundlagen.

Wurde der NOAEL aus Arbeitsplatz-Erfahrungen beim Menschen abgeleitet, so wird der MAK-Wert in der Regel auf die Höhe dieses NOAELs festgelegt.

Bei der Ableitung von MAK-Werten für systemische Effekte und Effekte an der Lunge aus Studien mit Probanden unter Ruhebedingungen wird auf das erhöhte Atemminutenvolumen am Arbeitsplatz extrapoliert. Hierbei wird der MAK-Wert auf die Hälfte der im Probandenversuch verwendeten Konzentration festgesetzt, was sich aus dem Verhältnis der Atemvolumina von Arbeiter zu ruhendem Menschen ergibt. Ausgenommen davon sind Gase und Dämpfe mit einem Blut:Luft-Verteilungskoeffizienten von <5 (siehe Begründung „Erhöhtes Atemvolumen am Arbeitsplatz – Bedeutung für die MAK-Wert-Ableitung bei systemischen Effekten“¹⁶⁾). Ferner wird gegebenenfalls auf die längere tägliche Expositionszeit am Arbeitsplatz extrapoliert, sofern keine toxikokinetischen Daten vorliegen, die nahelegen, dass dieser Schritt nicht erforderlich ist.

c) Ableitung aus tierexperimentellen Untersuchungen

Da nicht für alle Stoffe entsprechende Erfahrungen am Menschen vorliegen, werden MAK-Werte häufig auch aus tierexperimentellen Ergebnissen abgeleitet. Dies erfolgt im Bewusstsein der Problematik der Speziesübertragung und der üblicherweise im Vergleich zu epidemiologischen Studien stark eingeschränkten Gruppengrößen. Andererseits bieten tierexperimentelle Untersuchungen, die nach modernen Richtlinien durchgeführt werden, einige Vorteile wie die genaue Expositionskarakterisierung, den ausgedehnten Untersuchungsumfang sowie die Möglichkeit, eine Dosis-Wirkungsbeziehung und NOAELs zu erfassen. Als minimal ausreichende Datenbasis für die Ableitung eines MAK-Wertes wird in der Regel ein NOAEL aus einer validen 90-Tage-Inhalationsstudie am Versuchstier angesehen. Die Ergebnisse tierexperimenteller Studien mit oraler oder dermalen Aufnahme sind im Hinblick auf die Expositionssituation am Arbeitsplatz meist nur bezüglich der systemischen Effekte vergleichbar. Daher müssen derartige Ergebnisse für die Begründung eines MAK-Wertes noch um Aussagen zur lokalen Wirksamkeit der Substanz v. a. auf den Atemtrakt ergänzt werden.

Zur Übertragung einer oralen Dosis aus einem Tierversuch auf eine Konzentration in der Luft am Arbeitsplatz benutzt die Kommission beim Fehlen stoffspezifischer Daten zur Toxikokinetik ein Verfahren, das im Wesentlichen mit dem im Richtliniendokument zur Ableitung von Derived-No-Effect-Levels (Guidance on Information Requirements and Chemical Safety Assessment, Chapter R.8, ECHA 2008) beschriebenen übereinstimmt. Der einzige Unterschied besteht darin, dass die Kommission bei Fehlen von stoffspezifischen Daten sowohl für den inhalativen als auch den oralen Aufnahmepfad eine 100 %ige Resorption annimmt. Ausgenommen hiervon sind Metalle und Metallverbindungen, für die bei oraler Aufnahme eine Resorption von 50 % angenommen wird, falls keine stoffspezifischen Daten vorliegen.

Vorgehensweise: Sofern keine stoffspezifischen Daten vorliegen, wird die orale Dosis speziesabhängig durch die folgenden Korrekturwerte (ECHA 2008) dividiert:

Maus: 7; Ratte: 4; Kaninchen: 2,4; Affe: 2; Hund: 1,4.

Die weiteren Annahmen von 70 kg Körpergewicht für den Menschen und 10 m³ Atemvolumen pro 8 Stunden bleiben unverändert. Die Umrechnung erfolgt mit folgender Formel:

Inhalative Konzentration =

$$\frac{\text{orale Dosis (mg/kg KG und Tag)} \times \text{orale Resorption Tier (\%)} \times 70 \text{ kg KG}}{\text{speziespezifischer Korrekturwert} \times \text{inhalative Resorption Mensch (\%)} \times (10 \text{ m}^3 \text{ pro Tag})}$$

¹⁶⁾ Hartwig A, MAK Commission (2017) Erhöhtes Atemvolumen am Arbeitsplatz – Bedeutung für die MAK-Wert-Ableitung bei systemischen Effekten. MAK Value Documentation in German language. MAK Collect Occup Health Saf 2(1): 35–40. <https://doi.org/10.1002/3527600418.mbrespivold0062>

Am Beispiel einer Dosis von 1 mg/kg KG bei der Ratte, einer stoffspezifischen oralen Resorption von 80 % und unbekannter inhalativer Resorption ergibt sich folgende Konzentration:

$$\frac{1 \text{ mg/kg} \times 80\% \times 70 \text{ kg}}{4 \times 100\% \times 10 \text{ m}^3} = 1,4 \text{ mg/m}^3$$

Ausgehend von der Annahme, dass eine gleiche äußere Konzentration in der Luft zur gleichen inneren Belastung bei allen Spezies unter Ruhebedingungen führt, wird bei der Übertragung von Daten aus Inhalationsstudien am Tier auf den Menschen berücksichtigt, dass bei systemischen Effekten und Effekten an der Lunge der Mensch am Arbeitsplatz bei einem angenommenen Atemvolumen von 10 m³ in 8 Stunden bezogen auf kg Körpergewicht etwa zweifach höher belastet ist als das Versuchstier im üblichen 6-stündigen Experiment. Die am Arbeitsplatz äquivalente äußere Konzentration ist somit die Hälfte der im Versuch verwendeten. Dies gilt nur für Gase und Dämpfe mit einem Blut:Luft-Verteilungskoeffizienten von >5 sowie für Aerosole. Voraussetzung ist eine Wirkung über das c×t-Produkt. Falls gezeigt werden kann, dass der kritische Effekt mehr von der Konzentration als vom c×t-Produkt abhängt und das Fließgleichgewicht innerhalb der Versuchsdauer erreicht wurde, ist die äquivalente Konzentration am Arbeitsplatz zwei Drittel der im Versuch eingesetzten Konzentration (1:1,5), da dann die Umrechnung der üblichen 6-stündigen Exposition im Tierversuch auf die 8-stündige Exposition am Arbeitsplatz wegfällt (siehe Begründung „Erhöhtes Atemvolumen am Arbeitsplatz – Bedeutung für die MAK-Wert-Ableitung bei systemischen Effekten“¹⁷⁾). Falls valide PBPK-Modellierungen zur Belastung mit dem relevanten Metaboliten bei Mensch und Tier vorliegen, werden diese zur Extrapolation vom Versuchstier auf den Menschen am Arbeitsplatz verwendet. Falls nötig, erfolgt eine Umrechnung der Dosierung im Tierversuch, wenn die Expositionshäufigkeit abweichend von der am Arbeitsplatz war. Bei einer kontinuierlichen Exposition (z. B. Fütterungsstudie) wird daher der NOAEL des Tierversuchs mit 7/5 multipliziert, um der Dauerbelastung der Tiere im Vergleich zur intermittierenden Exposition einer üblichen 5-Tage-Woche Rechnung zu tragen. Bei Verabreichung der Substanz im Futter oder im Trinkwasser an Ratten und Mäusen werden in der Regel die von der EFSA¹⁸⁾ verwendeten Faktoren zur Umrechnung in eine Dosis pro kg Körpergewicht verwendet, falls keine gemessenen Daten vorliegen.

Basiert der NOAEL auf den tierexperimentellen Ergebnissen oraler oder inhalativer Studien, so wird der MAK-Wert in der Regel auf die Hälfte der für den arbeitenden Menschen extrapolierten Konzentration in der Luft festgelegt. Allerdings müssen hierbei eventuelle Speziesunterschiede in der Empfindlichkeit gegenüber einer Substanz berücksichtigt werden. Zur Bewertung dieser Frage kommt den toxikokinetischen Daten eine besondere Bedeutung zu.

d) Besondere Arbeitsbedingungen

Für das Arbeiten an Druckluftbaustellen lässt sich für Blut- und Gewebekonzentrationen inhalierter gasförmiger Stoffe eine positive Korrelation mit dem Druck ableiten.

Diese arbeitsbedingten Abhängigkeiten der inneren Belastung müssen bei der Anwendung von MAK- bzw. BAT-Werten berücksichtigt werden.

e) Chemosensorische Wahrnehmungen und Effekte

Arbeitsstoffe, die als Gas oder Aerosol in der Luft am Arbeitsplatz vorkommen, sind potentiell in der Lage, chemosensorische Wahrnehmungen und damit assoziierte gesundheitsrelevante Effekte auszulösen.

Der Mensch verfügt über sehr empfindliche chemosensorische Sinne, mit denen er Arbeitsstoffe wahrnimmt. Der Geruchssinn (N. olfactorius) ist besonders empfindlich und vermittelt sowohl *angenehme* als auch *unangenehme* Wahrnehmungen bereits bei sehr niedrigen Konzentrationen, größtenteils unterhalb der MAK-Werte. Die sogenannte „trigeminale Chemorezeption“ (N. trigeminus) vermittelt *brennende* und *stechende* Wahrnehmungen, vor allem bei höheren Konzentrationen des Arbeitsstoffes in der Arbeitsplatzluft. Beide Sinnessysteme dienen primär der Wahrnehmung flüchtiger Chemikalien in der Umgebungsluft, können den Organismus aber auch vor möglichen Gefahren warnen. Der Geruchssinn hat vor allem eine „psychologische“ Warnfunktion, die trigeminale Chemorezeption kann Abwehrmechanismen auslösen, um Gewebsschädigungen zu vermeiden.

Dennoch ist die reine Wahrnehmung des Arbeitsstoffes noch kein gesundheitsrelevanter Effekt; dazu müssen (a) sensorische Irritationen, (b) erhebliche Geruchsbelästigungen oder (c) im Einzelfall „Geruchs-assoziierte“ Symptome auftreten.

¹⁷⁾ Hartwig A, MAK Commission (2017) Erhöhtes Atemvolumen am Arbeitsplatz – Bedeutung für die MAK-Wert-Ableitung bei systemischen Effekten. MAK Value Documentation in German language. MAK Collect Occup Health Saf 2(1): 35–40. <https://doi.org/10.1002/3527600418.mbrespivold0062>

¹⁸⁾ EFSA (European Food Safety Authority) (2012) Guidance on selected default values to be used by the EFSA Scientific Committee, Scientific Panels and Units in the absence of actual measured data. EFSA J 10: 2579. <https://doi.org/10.2903/j.efsa.2012.2579>

Sensorische Irritationen

In fast allen Bereichen der Nase, aber auch der Schleimhäute der Augen und des Mund- und Rachenraums finden sich trigeminale Nervenfasern. Auf diesen Fasern des peripheren Nervensystems sind unterschiedliche Rezeptoren lokalisiert, die von Chemikalien aktiviert werden können. Sie nehmen auch Temperatur- und andere Milieuveränderungen (z. B. Änderungen des pH-Wertes) in ihrer unmittelbaren Umgebung wahr. Die Aktivierung dieser Chemorezeptoren bildet die physiologische Grundlage der sensorischen Reizwirkung. Die sensorische Irritation ist ein akuter, weitestgehend konzentrationsabhängiger Effekt, der solange als reversibel angesehen werden kann, bis die Rezeptoraktivierung zu Abwehrreflexen (z. B. Erhöhung der Lidschlussfrequenz, Ausschüttung neurogener Inflammationsmarker) führt. Diese sensorische Abwehrreaktion läuft noch ohne Entzündungszeichen oder histopathologische Veränderungen ab. Die sensorische NOAEC kann in Humanstudien (subjektive/objektive Symptome) bestimmt oder aus geeigneten Studien am Tier (Maus, RD_{10}) abgeschätzt werden. Bei höheren Konzentrationen kann es jedoch zusätzlich zu neurogener Entzündung und adversen histopathologischen Veränderungen (z. B. entzündliche Reaktion des Gewebes, Atrophie/Degeneration des olfaktorischen Epithels) am oberen Atemtrakt kommen. Solche Effekte können in Inhalationsstudien an Nagetieren beobachtet werden. Hierfür kann eine entsprechende NOAEC abgeleitet werden, die mit zunehmender Expositionsdauer absinken kann. Wenn keine Humanstudie zur sensorischen Irritation vorliegt, kann nach einer empirischen Untersuchung¹⁹⁾ aus der chronischen NOAEC für histopathologische Effekte am oberen Atemtrakt von Nagern eine NAEC für sensorische Irritation (Auge, Nase) beim Menschen abgeschätzt werden. Wenn das Zielgewebe das olfaktorische Epithel beim Nager ist, ist bei der Hälfte der chronischen NOAEC keine sensorische Irritation zu erwarten, bei anderen Zielgeweben des oberen Atemtrakts bei einem Drittel der entsprechenden NOAEC. Liegt nur eine subakute oder eine subchronische Studie vor, wird deren NOAEC durch 6 bzw. 2 geteilt, um eine chronische NAEC zu extrapolieren¹⁹⁾, es sei denn, die Daten zu dem Stoff oder zu einem besser untersuchten Analogstoff legen nahe, dass es zu einer anderen oder keiner Wirkungsverstärkung mit zunehmender Expositionsdauer kommt. Ist keine NOAEC erreicht worden, kann bei geeigneter Datenlage die untere Vertrauensgrenze einer Benchmarkdosis ($BMDL_{05}$ oder $BMDL_{SD}$) berechnet werden oder die NAEC abgeschätzt werden, indem die LOAEC je nach Effektschwere und Steilheit der Konzentrations-Wirkungs-Beziehung durch 2 oder 3 geteilt wird.

Erhebliche Geruchsbelästigungen

Die Rezeptoren des Geruchssinnes (N. olfactorius) können bereits durch niedrige Konzentrationen einer Chemikalie aktiviert werden und Aktionspotentiale im Riechnerv auslösen. Das führt zunächst zur Wahrnehmung eines Geruchs (Wahrnehmungsschwelle). Grundlage dieser Wahrnehmung ist ein charakteristisches Aktivierungsmuster der ca. 350 unterschiedlichen Geruchsrezeptoren des Menschen, das sich jedoch zeit- und konzentrationsabhängig sehr schnell verändert. Diese dynamischen Prozesse führen letztendlich zur Erkennung eines Geruchs. Im Vergleich zur Wahrnehmungsschwelle sind teilweise 10-fach höhere Konzentrationen notwendig, damit das Gehirn erkennt, um welchen Geruch es sich handelt (Identifikationsschwelle). Unbekannte Gerüche beurteilt der Mensch vor allem bezüglich ihrer hedonischen Qualität, er trennt also angenehme von unangenehmen Gerüchen. Diese Bewertungen sind sehr subjektiv und individuell, da sie im Laufe des Lebens erlernt werden und mit den Erfahrungen zusammenhängen, die der Mensch mit bestimmten Gerüchen gemacht hat.

Arbeitsstoffe besitzen oft einen *unangenehmen* Geruch und bei persistierenden intensiven oder ekelerregenden Gerüchen können *unangemessene Belästigungen* auftreten. Dabei mischen sich zum Geruch in der Regel *trigeminale* Wahrnehmungen (stechend, brennend) und die sonst sehr ausgeprägte Adaptation/Gewöhnung an chemosensorische Reize bleibt aus. Wann eine *unangemessene Belästigung* vorliegt, ist objektiv-physiologisch kaum zu erfassen. Indirekte Indikatoren sind verminderte kognitive Leistungen durch die Ablenkung, die vom Arbeitsstoff ausgeht, wenn die belästigende chemosensorische Wahrnehmung nicht mehr ignoriert werden kann und von der eigentlichen Arbeitstätigkeit ablenkt. In kontrollierten Humanstudien können derartige Verhaltenseffekte mit standardisierten neuropsychologischen Testverfahren erfasst werden.

„Geruchs-assoziierte“ Symptome

Einige Arbeitsstoffe können bei manchen Personen unmittelbar „Geruchs-assoziierte“ Symptome wie Übelkeit oder Kopfschmerz auslösen. Über physiologische Mechanismen, wie diese Symptome ausgelöst werden, ist in der wissenschaftlichen Literatur in der Regel nichts bekannt, aber es sind vor allem sehr geruchsintensive Stoffe, die im Einzelfall derartige Reaktionen hervorrufen können. Arbeitsstoffe, bei denen „Geruchs-assoziierte“ Symptome auch unterhalb des MAK-Wertes auftreten können, werden mit der Fußnote „Auch bei Einhaltung des MAK-Werts sind im Einzelfall „Geruchs-assoziierte“ Symptome nicht auszuschließen“ markiert. Die Vergabe dieser Fußnote orientiert sich an den folgenden Kriterien: (a) niedrige, psychophysisch-ermittelte Geruchsschwelle, (b) sehr unangenehmer

¹⁹⁾ Brüning T, Bartsch R, Bolt HM, Desel H, Drexler H, Gundert-Remy U, Hartwig A, Jäckh R, Leibold E, Pallapies D, Rettenmeier AW, Schlüter G, Stropp G, Sucker K, Triebig G, Westphal G, van Thriel C (2014) Sensory irritation as a basis for setting occupational exposure limits. Arch Toxicol 88: 1855–1879. <https://doi.org/10.1007/s00204-014-1346-z>

Geruch bereits im Bereich der Wahrnehmungsschwelle oder (c) Fallberichte oder Beobachtungen, die ein verstärktes Auftreten „Geruchs-assoziiertes“ Symptome beschreiben²⁰⁾.

Gewöhnung

Bei reinen Geruchswahrnehmungen können gleichbleibende Expositionen gegenüber bestimmten Arbeitsstoffen (z.B. Schwefelwasserstoff, 2-Methyl-2-propanthiol) zu einer Gewöhnung und damit auch zur Beeinträchtigung bzw. zum kompletten Verlust der olfaktorischen Wahrnehmung dieser Stoffe führen. Auch aus diesem Grund ist die Geruchswahrnehmung nicht zur „Warnung“ vor einer gesundheitsschädlichen Exposition gegenüber diesen Arbeitsstoffen geeignet. Zurzeit gibt es nur unzureichende, stoffspezifische Kenntnisse zu den zugrundeliegenden Mechanismen sehr ausgeprägter Gewöhnungsprozesse (z.B. Veränderungen der Geruchsrezeptoren) und zu den jeweiligen Konzentrations-Wirkungs-Beziehungen. Auf dieses Phänomen der olfaktorischen Wahrnehmung muss bei derartigen Arbeitsstoffen hingewiesen werden.

Begründung

Für jede Entscheidung wird eine ausführliche wissenschaftliche Begründung in „The MAK Collection for Occupational Health and Safety“ veröffentlicht²¹⁾. In diesen Texten sind die wissenschaftlichen Daten und die jeweiligen Gründe für die Festsetzung eines Wertes ausführlich und nachvollziehbar dargestellt. Aufgrund dieses Systems genügt es, allgemeingehaltene Grundsätze für die Ableitung von MAK-Werten festzulegen. Die Einzelfallbetrachtung unter Einbeziehung aller verfügbaren toxikologischen und arbeitsmedizinischen Informationen zu einem Stoff erlaubt differenziertere und vielfältigere Möglichkeiten einer Bewertung als die Orientierung an stringent ausformulierten Regeln.

Die in der Literatur verfügbaren Angaben zur Toxizität und zur Wirkung eines Stoffes bei Mensch und Tier sowie weitere relevante Informationen werden – nach Endpunkten gegliedert – zusammengefasst dargestellt. Diese Zusammenstellung der toxikologischen und epidemiologischen Daten zu einem Stoff dient zunächst als Diskussionsgrundlage innerhalb der Kommission zur Ableitung eines MAK-Wertes und zur Bewertung der verschiedenen Aspekte wie physikalisch-chemische Eigenschaften, Hautresorption, sensibilisierende Wirkung, krebserzeugende Wirkung, fruchtschädigende Wirkung und keimzellmutagene Wirkung. Bei neuen Erkenntnissen erfolgt eine Reevaluierung des MAK-Wertes und, falls notwendig, der Einstufung und Markierung und dann eine entsprechende Änderung.

Veröffentlichung

Ankündigungen von beabsichtigten Neuaufnahmen und Änderungen werden im Regelfall ein Jahr vorher veröffentlicht, d.h. mit der Herausgabe der MAK- und BAT-Werte-Liste, in der Regel am 1. Juli. Zudem werden die Ankündigungen auch auf der Homepage der Kommission bei der DFG veröffentlicht (www.dfg.de/mak-ankuendigung). Dort sind bei Bedarf neben der regelmäßigen Aktualisierung im Juli jedes Jahres jederzeit weitere Ankündigungen von beabsichtigten Neuaufnahmen und Änderungen möglich. Nach Verabschiedung der jährlichen Listen werden der Länderausschuss für Arbeitsschutz und Sicherheitstechnik (LASI), der Bundesverband der Deutschen Industrie, die Deutsche Gesetzliche Unfallversicherung und der Deutsche Gewerkschaftsbund offiziell über die diskutierten Änderungen informiert. Zweck dieser Maßnahme ist es, von diesen Organisationen rechtzeitig wissenschaftlich verwertbare Unterlagen zu den von der Kommission diskutierten Änderungen und Ergänzungen zu erhalten.

Stoffgemische

Der MAK-Wert gilt in der Regel für die Exposition gegen den reinen Stoff, er ist nicht ohne weiteres für einen Bestandteil eines Gemisches in der Luft des Arbeitsplatzes oder für ein technisches Produkt, das Begleitstoffe von u. U. höherer Toxizität enthält, anwendbar. Die gleichzeitig oder nacheinander erfolgende Exposition gegenüber verschiedenen Stoffen kann die gesundheitsschädliche Wirkung erheblich verstärken, ggf. in Einzelfällen auch vermindern. MAK-Werte für Gemische mehrerer Arbeitsstoffe können wegen der in der Regel sehr unterschiedlichen Wirkungskriterien der einzelnen Komponenten mit einfachen Rechenansätzen nicht befriedigend ermittelt werden; sie können zurzeit nur durch spezielle, d.h. auf die betreffenden Stoffe abgestellte toxikologische Erwägungen oder Untersuchungen abgeschätzt bzw. angesetzt werden. Dem gegenwärtigen mangelhaften Stand der Kenntnis Rechnung tragend, lehnt die Kommission nachdrücklich Verfahren zur Errechnung von MAK-Werten, insbesondere für Lösungsmittelgemische als Flüssigkeiten, ab. Sie ist jedoch bestrebt, anhand geeigneter Untersuchungen auch Werte für definierte, praktisch wichtige Dampfgemische zu erarbeiten.

²⁰⁾ van Thriel C, Monsé C, Rettenmeier A, Sucker K, Werner S, Leibold E, Brüning T, Arand M, Käfferlein H, Bartsch R, Kreis P, Hartwig A, MAK Commission (2023) Geruchsintensive Stoffe: Grundlagen, Bewertung und Markierung. MAK Collect Occup Health Saf 8(1): Doc010. https://doi.org/10.34865/mb0geruchdgt8_1or

²¹⁾ online verfügbar unter <https://mak-dfg.publisso.de>

Analytische Überwachung

Die Einhaltung bzw. Unterschreitung der MAK- und BAT-Werte dient dem Schutz der Gesundheit von Personen, die an ihren Arbeitsplätzen gesundheitsschädlichen Arbeitsstoffen ausgesetzt sind. Dieses Ziel ist nur durch die regelmäßige analytische Bestimmung der Konzentration an Gefahrstoffen in der Luft am Arbeitsplatz bzw. der Gefahrstoffe, ihrer Metaboliten oder anderer Parameter des Intermediärstoffwechsels in menschlichen Körperflüssigkeiten zu gewährleisten. Dafür werden Analysemethoden benötigt, die bezüglich ihrer analytischen Zuverlässigkeitskriterien und Nachvollziehbarkeit geprüft sind.

Solche Methoden werden von den Arbeitsgruppen „Luftanalysen“ und „Analysen in biologischem Material“ der Kommission erarbeitet und publiziert²²⁾. Diese regelmäßig ergänzten Sammlungen erscheinen in deutscher und englischer Sprache. Die Methoden sind als sogenannte „standard operating procedures (SOP)“ konzipiert, die die Vergleichbarkeit der Ergebnisse von Labor zu Labor und mit den entsprechenden Grenzwerten gewährleisten sollen. Sie liefern damit einen Beitrag zur Qualitätssicherung der Ergebnisse. Zudem bilden sie eine wichtige Grundlage für den mit den Grenzwerten angestrebten Gesundheitsschutz.

Bei der Entwicklung neuer Analysemethoden wird der Richtigkeit und der Zuverlässigkeit der damit erzielbaren Ergebnisse Vorrang vor allen anderen Erwägungen eingeräumt. Diese Methoden werden regelmäßig aktualisiert, wenn neue wissenschaftliche und messtechnische Erkenntnisse dazu Anlass geben. In dieser Hinsicht entsprechen die Methoden stets dem aktuellen Stand der Technik und sind zur zuverlässigen Grenzwertüberwachung geeignet.

Die Methoden zu „Analysen in biologischem Material“ werden, wo immer möglich, so ausgelegt, dass sie auch den umweltmedizinisch relevanten Konzentrationsbereich abdecken. Auf diese Weise wird ermöglicht, den arbeitsmedizinischen vom umweltmedizinischen Konzentrationsbereich zu unterscheiden und damit bewerten zu können.

Stoffe, die gleichzeitig als Dampf und Aerosol vorliegen können

In der Regel liegen Stoffe in der Luft am Arbeitsplatz entweder als Gas bzw. Dampf oder aber als Aerosol in Form von Tröpfchen (Nebel) bzw. festen Partikeln (Staub) vor. Es gibt jedoch auch Stoffe, bei denen diese Einteilung keine Gültigkeit hat. Hierbei handelt es sich um Stoffe, die bei Raumtemperatur über einen geringen Dampfdruck verfügen und somit in relevanten Mengen sowohl als Dampf als auch als Aerosol auftreten können. Dies können sowohl Flüssigkeiten als auch sublimierende Feststoffe sein.

Bei der Ermittlung der inhalativen Exposition gegenüber Stoffen ist stets darauf zu achten, ob durch das Arbeitsverfahren Dampf- und Aerosolgemische gebildet werden können. Dies ist bei der Messung und Beurteilung zu berücksichtigen. Im Besonderen treten derartige Gemische vor allem dann auf, wenn z. B. durch mechanische Prozesse wie beim Bearbeiten von Metallen oder Keramiken, bei Tauchverfahren in galvanischen Prozessen oder bei Sprühverfahren Aerosole verfahrensbedingt entstehen. Weiterhin gibt es Verarbeitungsverfahren, bei denen schwerflüchtige Stoffe bei erhöhter Temperatur verdampfen und anschließend wieder kondensieren, z. B. bei der Heißverarbeitung von Bitumen oder beim Laserschweißen, und die somit ebenfalls in der Luft am Arbeitsplatz gleichzeitig als Dampf und Aerosol auftreten. Nach DIN EN ISO 23861²³⁾ sollten für Stoffe mit einem Dampfdruck bei Raumtemperatur von weniger als 100 Pa und mehr als 0,001 Pa generell Probenahmeverfahren gewählt werden, die Dampf und Aerosol gleichzeitig in einem Probenahmesystem erfassen. Flüssigkeiten mit Siedepunkten zwischen ca. 200 °C und ca. 320 °C fallen in der Regel in diese Kategorie. Der Stoffaustausch zwischen Dampf und kondensierter Phase ist ein dynamischer Prozess, der durch Einflüsse wie Temperatur oder Luftströmungen ständig verändert wird. Die in der Luft am Arbeitsplatz vorliegende genaue Verteilung eines Stoffes zwischen Dampfphase und kondensierter Phase ist nur mit sehr hohem Aufwand zu ermitteln und deshalb in der Praxis nicht bestimmbar. Für die Probenahme solcher Stoffe eignen sich Systeme, mit denen Aerosole und Dämpfe gemeinsam gemessen werden, wobei der Aerosolanteil als einatembare Fraktion erfasst wird.

Für Stoffe mit den beschriebenen physikalischen Eigenschaften, bei denen ein MAK-Wert für die alveolengängige Fraktion der Partikelphase abgeleitet wurde, ist es an Arbeitsplätzen messtechnisch nicht möglich, nur die alveolengängige Aerosolfraktion zu erfassen. Es wird empfohlen, auch für diese Stoffe im Sinne einer „worst-case“-

²²⁾ online verfügbar unter <https://mak-dfg.publisso.de>

Die Kommission nimmt Anregungen zur Aufnahme neuer Stoffe bzw. Bestimmungsmethoden gerne entgegen.

Mit der Arbeitsgruppe „Analytik“ im Sachgebiet „Gefahrstoffe“ des Fachbereichs „Rohstoffe und chemische Industrie“ der Deutschen Gesetzlichen Unfallversicherung besteht eine Zusammenarbeit bei der Herausgabe von Analyseverfahren für krebserzeugende Arbeitsstoffe („Von den Unfallversicherungsträgern anerkannte Analyseverfahren zur Feststellung der Konzentrationen krebserzeugender, erbgutverändernder oder fortpflanzungsgefährdender Stoffe in der Luft in Arbeitsbereichen“ (DGUV Informationen 213 – 5xx)), DGUV, D81359 München:

<https://www.bgrci.de/fachwissen-portal/themenspektrum/gefahrstoffe/gefahrstoffanalytik/inhalte/dguv-informationen-213-5xx/>

²³⁾ DIN (Deutsches Institut für Normung), Hrsg (2023) DIN EN ISO 23861:2023-02. Luft am Arbeitsplatz - Als Mischung aus luftgetragenen Partikeln und Dampf vorliegender chemischer Arbeitsstoff – Anforderungen an die Bewertung von Messverfahren mit Sammlern (ISO 23861:2022); Deutsche Fassung EN ISO 23861:2022. Berlin: DIN Media. <https://doi.org/10.31030/3369591>

Betrachtung die einatembare Fraktion zu erfassen²⁴⁾). Aufgrund des dynamischen Verhaltens ist nur die Messung der Summe aus Dampf- und Partikelanteil zuverlässig durchführbar, wenn der Partikelanteil in seiner Gesamtheit als einatembare Fraktion erfasst wird.

Auf Stoffe in der Stoffliste im Abschnitt II, die gleichzeitig als Dampf und Aerosol auftreten können, wird mit folgender Bemerkung hingewiesen: „Der Stoff kann gleichzeitig als Dampf und Aerosol vorliegen“.

²⁴⁾ Breuer D, Dragan CG, Hebisch R, Bartsch R, Giesen Y, Krämer W, Nitschke L, Nitz G, Pannwitz K-H, Tschickardt M, Hartwig A, MAK Commission (2018) Probenahme und Analyse von Stoffen und Stoffgemischen, die gleichzeitig als Dampf und Partikel vorkommen können. Air Monitoring Methods in German language, 2018. MAK Collect Occup Health Saf 3(1): 319–355. <https://doi.org/10.1002/3527600418.amsamp-mixd0019>

II. Stoffliste

Die maximale Arbeitsplatzkonzentration von **Gasen, Dämpfen und flüchtigen Aerosolen** wird im Folgenden in der von den Zustandsgrößen Temperatur und Luftdruck unabhängigen Einheit ml/m³ (ppm) sowie in der von den Zustandsgrößen abhängigen Einheit mg/m³²⁵⁾ für eine Temperatur von 20°C und einen Luftdruck von 1013 hPa angegeben²⁶⁾, die von **nichtflüchtigen Aerosolen** (Staub, Rauch, Nebel) in mg/m³ (Milligramm (mg) des Stoffes je Kubikmeter (m³) Luft). Nichtflüchtige Aerosole sind solche, deren Dampfdruck so klein ist, dass bei gewöhnlicher Temperatur keine gefährlichen Konzentrationen in der Gasphase auftreten können.

Da die **Flüchtigkeit** eines Arbeitsstoffes für die Gesundheitsgefährdung eine bedeutsame Rolle spielen kann, ist für eine Reihe leichtflüchtiger Stoffe der **Dampfdruck (DD)** bei 20°C, soweit nicht anders angegeben, aufgenommen. Die Kenntnis des Dampfdruckes ermöglicht unter gleichzeitiger Bewertung der am Ort gegebenen Freisetzungsbedingungen die Abschätzung des Risikos eines Auftretens gesundheitsschädlicher Dampfkonzentrationen. Die angegebenen Dampfdruckwerte sind der Literatur entnommen, meist der US National Library of Medicine, der ECHA-, der SRC-Physprop- oder der GESTIS-Stoffdatenbank, und der Erfordernis der Praxis entsprechend gerundet.

MAK [ml/m³]	MAK-Wert in ml/m ³ (ppm)	Zahlenwert bzw. „-“	vgl. Abschn. I
MAK [mg/m³]	MAK-Wert in mg/m ³ mit Zusatz alveolengängige Fraktion einatembare Fraktion	Zahlenwert bzw. „-“ A E	vgl. Abschn. I vgl. Abschn. Vd vgl. Abschn. Vd
Spzbg	Spitzenbegrenzungs-Kategorie (Überschreitungsfaktor)	I /II oder „-“ (1 bis max. 8)	vgl. Abschn. VI
SchwGr	Schwangerschaftsgruppe	A, B, B (Verdacht), C, D bzw. „-“	vgl. Abschn. VIII
Hautres	Gefahr durch Hautresorption	Markierung mit H bzw. „-“	vgl. Abschn. VII
Sens	Gefahr der Sensibilisierung	Markierung mit	
	- der Atemwege	Sa bzw. „-“	vgl. Abschn. IV
	- der Haut	Sh bzw. „-“	vgl. Abschn. IV
	- der Atemwege und der Haut	Sah bzw. „-“	vgl. Abschn. IV
	Gefahr der Photokontaktsensibilisierung	SP bzw. „-“	vgl. Abschn. IV
KanzKat	Kanzerogenitäts-Kategorie	1, 2, 3, 4, 5 bzw. „-“	vgl. Abschn. III
KmutKat	Keimzellmutagenitäts-Kategorie	1, 2, 3 A, 3 B, 5 bzw. „-“	vgl. Abschn. IX

Beim MAK-Wert, bei der Spitzenbegrenzungs-Kategorie und bei der Schwangerschaftsgruppe bedeutet „-“, dass der Stoff bearbeitet worden ist und kein MAK-Wert aufgestellt werden konnte und somit keine Spitzenbegrenzungs-Kategorie und keine Schwangerschaftsgruppe vergeben worden ist. Seit 2024 beinhaltet ein „-“ bei der Schwangerschaftsgruppe auch, dass sich aus den vorliegenden Daten kein Gefahrenpotenzial/Verdacht auf eine fruchtschädigende Wirkung (Gruppe B (Verdacht)) ergibt.

Bei Gefahr durch Hautresorption, Gefahr der Sensibilisierung, Kanzerogenitäts-Kategorie und Keimzellmutagenitäts-Kategorie bedeutet „-“, dass der Stoff bearbeitet und nicht markiert bzw. nicht eingestuft worden ist.

★ Die Änderungen gegenüber der Liste 2025 sind durch einen Stern (★) gekennzeichnet.

²⁵⁾ Ein mg/m³ entspricht einem Milligramm (mg) Arbeitsstoff je Kubikmeter (m³) Luft.

²⁶⁾ Bei den angegebenen Zustandsbedingungen (20°C, 1013 hPa) rechnen sich die Konzentrationsmaße nach folgender Formel um:

$$C(\text{mg/m}^3) = \frac{\text{molare Masse in g}}{\text{Molvolumen in l}} \cdot C(\text{ml/m}^3)$$

Das Molvolumen beträgt 24,1 l bei 20°C und 1013 hPa (= mbar).

Der MAK-Wert wird i. d. R. in der Einheit ml/m³ festgesetzt, der Wert in mg/m³ wird dann nach obiger Formel berechnet. Einer Anregung aus der Praxis folgend werden die berechneten Werte auf 2 Stellen genau angegeben.

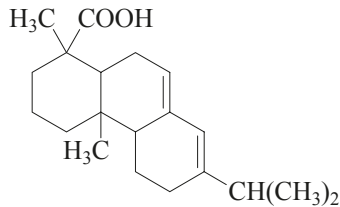
**a) Stoffe mit MAK-Wert
sowie die in Abschnitt IIb, IIc und III bis XII genannten Stoffe**

MAK-Werte, die unter der Voraussetzung einer Wochenarbeitszeit von mehr als 40 Stunden festgelegt wurden, sind ohne Änderung der toxikologischen Bewertung beibehalten worden.

Abachi (Triplochiton scleroxylon) → Hölzer

Abietinsäure

[514-10-3]



Schließt auch Disproportionierungs- und Umlagerungsprodukte ein.

vgl. Abschn. IIb und Xc

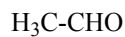
MAK[ml/m³]: -
MAK[mg/m³]: -
Spzbg: -
SchwGr: -
Hautres: -
Sens: Sh
Ein immunologischer Mechanismus für das auf Abietinsäurehaltige Arbeitsstoffe öfter beobachtete Asthma ist nicht gesichert.
KanzKat: -
KmutKat: -

Acacia melanoxylon → Hölzer

Acajou blanc (Khaya anthotheca) → Hölzer

Acetaldehyd

[75-07-0]



MAK[ml/m³]: 50
MAK[mg/m³]: 91
siehe Definition der Kanzerogenitätskategorie 5 und jeweilige Begründung
Spzbg: I(1)
Ein Momentanwert von 100 ml/m³ entsprechend 180 mg/m³ sollte nicht überschritten werden.
SchwGr: C
Hautres: -
Sens: -
KanzKat: 5
KmutKat: 5

Acetamid

[60-35-5]

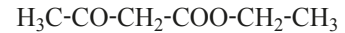


MAK[ml/m³]: -
MAK[mg/m³]: -
Spzbg: -
SchwGr: -
KanzKat: 3

Acetanhydrid → Essigsäureanhydrid

Acetessigsäureethylester

[141-97-9]



vgl. Abschn. IIb

MAK[ml/m³]: -
MAK[mg/m³]: -
Spzbg: -
SchwGr: -
Hautres: -
Sens: -
KanzKat: -
KmutKat: -

Acetoin

[513-86-0]



DD[hPa]: 7,6

MAK[ml/m³]: 50
MAK[mg/m³]: 180
Spzbg: II(2)
SchwGr: D
Hautres: H
Sens: -
KanzKat: -
KmutKat: -

Aceton

[67-64-1]



DD[hPa]: 240

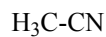
vgl. Abschn. XII

MAK[ml/m³]: 500
MAK[mg/m³]: 1200
Spzbg: I(2)
SchwGr: B

Hinweis auf Voraussetzung für Gruppe C siehe Begründung

Acetonitril

[75-05-8]



DD[hPa]: 96,6

MAK[ml/m ³]:	10
MAK[mg/m ³]:	17
Spzbg:	II(2)
SchwGr:	C
Hautres:	H
Sens:	-
KanzKat:	-
KmutKat:	-

Acetylaceton

[123-54-6]



MAK[ml/m ³]:	20
MAK[mg/m ³]:	83
Spzbg:	II(2)
SchwGr:	C
Hautres:	H
Sens:	-
KanzKat:	-
KmutKat:	-

Acetyldimethylamid → N,N-Dimethylacetamid

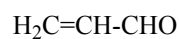
Acetylentetrbromid → 1,1,2,2-Tetrbromethan

Acetylentetrachlorid → 1,1,2,2-Tetrachlorethan

Acetylpropionyl → 2,3-Pentandion

Acrolein

[107-02-8]



DD[hPa]: 290

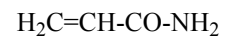
vgl. Abschn. XII

MAK[ml/m ³]:	-
MAK[mg/m ³]:	-
Spzbg:	-
SchwGr:	-
KanzKat:	3

Acrylaldehyd → Acrolein

Acrylamid

[79-06-1]



vgl. Abschn. XII

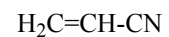
MAK[ml/m ³]:	-
MAK[mg/m ³]:	-
Spzbg:	-
SchwGr:	-
Hautres:	H
Sens:	Sh
KanzKat:	2
KmutKat:	2

Acrylate und Methacrylate

vgl. Abschn. IV

Acrylnitril

[107-13-1]



DD[hPa]: 116

vgl. Abschn. XII

MAK[ml/m ³]:	-
MAK[mg/m ³]:	-
Spzbg:	-
SchwGr:	-
Hautres:	H
Sens:	Sh
KanzKat:	2

Acrylsäure

[79-10-7]



MAK[ml/m ³]:	10
MAK[mg/m ³]:	30
Spzbg:	I(1)
SchwGr:	C
Hautres:	-
Sens:	-
KanzKat:	-
KmutKat:	-

Acrylsäure-n-butylester → n-Butylacrylat

Acrylsäure-tert-butylester → tert-Butylacrylat

Acrylsäureethylester → Ethylacrylat

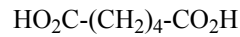
Acrylsäurehydroxypropylester → Hydroxypropylacrylat
(alle Isomere)

Acrylsäureisobornylester → Isobornylacrylat

Acrylsäuremethylester → Methylacrylat

Adipinsäure

[124-04-9]



vgl. Abschn. Xc

MAK[mg/m ³]:	2 E
Spzbg:	I(2)
SchwGr:	C
Hautres:	-
Sens:	-
KanzKat:	-
KmutKat:	-

Adipinsäuredimethylester

[627-93-0]



siehe auch Dicarbonsäure(C4-C6)-dimethylester

vgl. Abschn. IIb

MAK[ml/m ³]:	-
MAK[mg/m ³]:	-
Spzbg:	-
SchwGr:	-
Hautres:	-
Sens:	-
KanzKat:	-
KmutKat:	-

Aerosole

vgl. Abschn. V

Ätznatron → Natriumhydroxid

Aflatoxine

[1402-68-2]

MAK[ml/m ³]:	-
MAK[mg/m ³]:	-
Spzbg:	-
SchwGr:	-
Hautres:	H
Sens:	-
KanzKat:	1
KmutKat:	3A

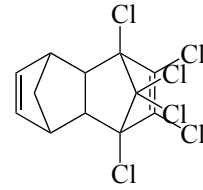
Afrikanisches Ebenholz (Diospyros crassiflora) → Hölzer

Afrikanisches Grenadillholz (Dalbergia melanoxylon) → Hölzer

Aktinolith (Faserstaub) → Asbest (Faserstaub)

Aldrin

[309-00-2]



vgl. Abschn. IIc

Alkalibenzoate

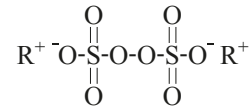
(als Benzoat)

s. auch Benzoesäure

Löst pseudoallergische Reaktionen aus, siehe Begründung 1995.

MAK[mg/m ³]:	10 E
Spzbg:	II(2)
SchwGr:	C
Hautres:	H
Sens:	-
KanzKat:	-
KmutKat:	-

Alkali-Chromate → Chrom(VI)-Verbindungen

Alkalipersulfate

R = Na, K

vgl. Abschn. IV

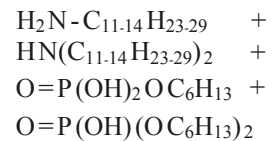
Sens: Sah

Alkali-Zitrate → Zitronensäure

(C12-C18)-Alkylalkohole → Fettalkohole, C12-18

Alkylamine, C11-C14-verzweigte, Monohexyl- und Dihexylphosphate

[80939-62-4]

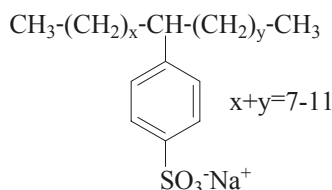


vgl. Abschn. IIb und Xc

MAK[ml/m ³]:	-
MAK[mg/m ³]:	-
Spzbg:	-
SchwGr:	-
Hautres:	-
Sens:	-
KanzKat:	-
KmutKat:	-

Alkylbenzolsulfonate C10–C14, lineare

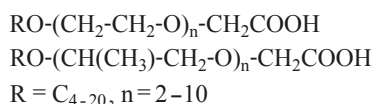
[69669-44-9; 85117-50-6]



vgl. Abschn. IIb und Xc

MAK[ml/m ³]:	-
MAK[mg/m ³]:	-
Spzbg:	-
SchwGr:	-
Hautres:	-
Sens:	-
KanzKat:	-
KmutKat:	-

N-Alkyl-N,N-dimethyl-N-benzylammoniumchlorid → Benzalkoniumchlorid

Alkylethercarbonsäuren

vgl. Abschn. IIb und Xc

MAK[ml/m ³]:	-
MAK[mg/m ³]:	-
Spzbg:	-
SchwGr:	-
Hautres:	-
Sens:	-
KanzKat:	-
KmutKat:	-

Allgemeiner Staubgrenzwert (alveolengängige Fraktion)(granuläre biobeständige Stäube, GBS)
ausgenommen sind ultrafeine Partikel; siehe Abschnitt Vh
vgl. Abschn. Vf

MAK[mg/m ³]:	0,3
für Stäube mit einer Dichte von 1 g/cm ³	
Spzbg:	II(8)
SchwGr:	C
Hautres:	-
Sens:	-
KanzKat:	4
KmutKat:	-

Allgemeiner Staubgrenzwert (eintatembare Fraktion)

vgl. Abschn. Vf und g

MAK[mg/m ³]:	4 E
Sens:	-

Allylalkohol → 2-Propen-1-ol

Allylchlorid → 3-Chlorpropen

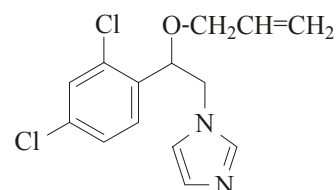
Allylglycidether → 1-Allyloxy-2,3-epoxypropan

Allylglycidylether → 1-Allyloxy-2,3-epoxypropan

1-Allyl-3-methoxy-4-hydroxybenzol → Eugenol

1-(2-(Allyloxy)-2-(2,4-dichlorphenyl)ethyl)-1H-imidazol (Imazalil)

[35554-44-0]

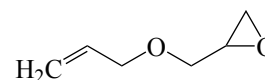


vgl. Abschn. Xc

MAK[mg/m ³]:	2 E
Spzbg:	II(2)
SchwGr:	C
Hautres:	H
Sens:	-
KanzKat:	-
KmutKat:	-

1-Allyloxy-2,3-epoxypropan

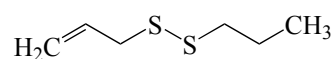
[106-92-3]



MAK[ml/m ³]:	-
MAK[mg/m ³]:	-
Spzbg:	-
SchwGr:	-
Hautres:	H
Sens:	Sh
KanzKat:	2

Allylpropyldisulfid

[2179-59-1]



DD[hPa]: 0,52 bei 25°C (berechneter Wert)

vgl. Abschn. IIb

MAK[ml/m ³]:	-
MAK[mg/m ³]:	-
Spzbg:	-
SchwGr:	-
Hautres:	-
Sens:	-
KanzKat:	-
KmutKat:	-

Aluminium und seine schwerlöslichen Verbindungen

[7429-90-5]

(alveolengängige Fraktion)

vgl. Abschn. XII

MAK[mg/m ³]:	0,05 A
Spzbg:	II(8)
SchwGr:	D
Hautres:	-
Sens:	-
KanzKat:	4
Aufgrund von Partikelüberladungseffekt in der Lunge	
KmutKat:	-

Aluminium und seine schwerlöslichen Verbindungen

[7429-90-5]

(einatembare Fraktion)

vgl. Abschn. XII

MAK[mg/m ³]:	0,5 E
Spzbg:	II(8)
SchwGr:	D
Hautres:	-
Sens:	-
KanzKat:	4
Aufgrund von Partikelüberladungseffekt in der Lunge	
KmutKat:	-

Aluminiumdichloridhydroxid → Aluminiumchlorid,
basisch

α-Aluminiumoxid

[1302-74-5]

(Korund)



ausgenommen sind Aluminiumoxidfasern und ultrafeine
Partikel; siehe Abschnitt Vh
vgl. Abschn. Vf

MAK[mg/m ³]:	0,3 A
multipliziert mit der Materialdichte	
Spzbg:	II(8)
SchwGr:	C
Hautres:	-
Sens:	-
KanzKat:	4
KmutKat:	-

γ-Aluminiumoxid → Aluminium und seine schwerlösli-
chen Verbindungen

δ-Aluminiumoxid → Aluminium und seine schwerlösli-
chen Verbindungen

Aluminiumoxid (Faserstaub)

[1344-28-1]



vgl. Abschn. III

MAK[ml/m ³]:	-
MAK[mg/m ³]:	-
Spzbg:	-
SchwGr:	-
KanzKat:	2

Aluminiumsilikatfasern

(RCF)

Bei thermischer Belastung kann Cristobalit entstehen, siehe
Begründung.

vgl. Abschn. III

MAK[ml/m ³]:	-
MAK[mg/m ³]:	-
Spzbg:	-
SchwGr:	-
Sens:	-
KanzKat:	2
KmutKat:	-

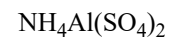
Aluminiumverbindungen, lösliche (nicht reizende)

vgl. Abschn. XII

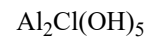
MAK[mg/m ³]:	0,005 E
Spzbg:	II(2)
SchwGr:	C
Hautres:	-
Sens:	-
KanzKat:	-
KmutKat:	-

- Aluminiumammoniumdisulfat

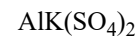
[7784-25-0]

**- Aluminiumchlorhydrat**

[12042-91-0]

**- Aluminiumkaliumdisulfat**

[10043-67-1]

**Aluminiumverbindungen, lösliche (reizende)**

vgl. Abschn. XII

MAK[mg/m ³]:	0,0002 E
Spzbg:	I(2)
SchwGr:	C
Hautres:	-
Sens:	-
KanzKat:	-
KmutKat:	-

- Aluminiumchlorid

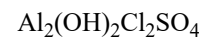
[7446-70-0]

**- Aluminiumchlorid, basisch**

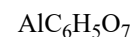
[1327-41-9]

**- Aluminiumchloridhydroxysulfat**

[39290-78-3]

**- Aluminiumcitrat**

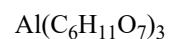
[31142-56-0]

**- Aluminiumdiacetat**

[142-03-0]

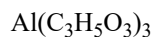
**- Aluminiumgluconat**

[60007-93-4]

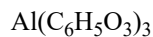


– **Aluminiumlactat**

[18917-91-4]

– **Aluminiummaltolat**

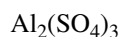
[103616-17-7]

– **Aluminiumnitrat**

[13473-90-0]

– **Aluminiumsulfat**

[10043-01-3]

**Ameisensäure**

[64-18-6]



DD[hPa]: 42

MAK[ml/m ³]:	5
MAK[mg/m ³]:	9,5
Spzbg:	I(2)
SchwGr:	C
Hautres:	-
Sens:	-
KanzKat:	-

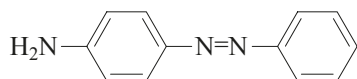
Ameisensäurebenzylester → Benzylformiat

Ameisensäureethylester → Ethylformiat

Ameisensäuremethylester → Methylformiat

Amerikanische Roteiche (*Quercus rubra*) → Hölzer**p-Aminoazobenzol**

[60-09-3]

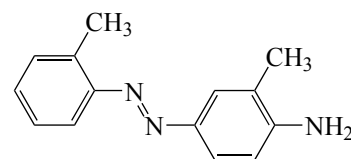


vgl. Abschn. IV

Sens: Sh

o-Aminoazotoluol

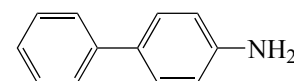
[97-56-3]



MAK[ml/m ³]:	-
MAK[mg/m ³]:	-
Spzbg:	-
SchwGr:	-
Hautres:	H
Sens:	Sh
KanzKat:	2
KmutKat:	3B

4-Aminobiphenyl

[92-67-1]



Der Stoff kann gleichzeitig als Dampf und Aerosol vorliegen.

DD[hPa]: 0,00016 bei 25°C (berechneter Wert)

vgl. Abschn. XII

MAK[ml/m ³]:	-
MAK[mg/m ³]:	-
Spzbg:	-
SchwGr:	-
Hautres:	H
Sens:	-
KanzKat:	1
KmutKat:	3A

1-Aminobutan → n-Butylamin

2-Aminobutan → sec-Butylamin

2-Aminobutanol

[96-20-8]



Der Stoff kann gleichzeitig als Dampf und Aerosol vorliegen.

DD[hPa]: 0,58

vgl. Abschn. Xc

MAK[ml/m ³]:	1
MAK[mg/m ³]:	3,7
Spzbg:	II(2)
SchwGr:	D
Hautres:	H
Sens:	-
KanzKat:	-

1-Amino-4-chlorbenzol → p-Chloranilin

1-Amino-3-chlor-6-methylbenzol → 5-Chlor-o-toluidin

2-Amino-4-chlortoluol → 5-Chlor-o-toluidin

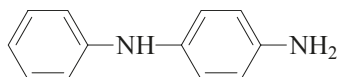
2-Amino-5-chlortoluol → 4-Chlor-o-toluidin

Aminocyclohexan → Cyclohexylamin

1-Amino-3,4-dichlorbenzol → 3,4-Dichloranilin

4-Aminodiphenylamin

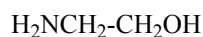
[101-54-2]



MAK[ml/m ³]:	-
MAK[mg/m ³]:	-
Spzbg:	-
SchwGr:	-
Hautres:	H
Sens:	Sh
KanzKat:	3
KmutKat:	-

2-Aminoethanol

[141-43-5]

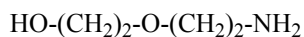


Der Stoff kann gleichzeitig als Dampf und Aerosol vorliegen.
DD[hPa]: 0,3

MAK[ml/m ³]:	0,2
MAK[mg/m ³]:	0,51
Spzbg:	I(1)
SchwGr:	C
Hautres:	-
Sens:	Sh
KanzKat:	-

2-(2-Aminoethoxy)ethanol (Diglykolamin)

[929-06-6]

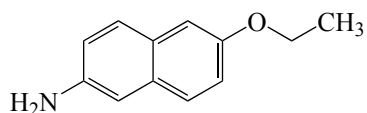


Der Stoff kann gleichzeitig als Dampf und Aerosol vorliegen.
DD[hPa]: 0,002 bei 25°C
vgl. Abschn. Xc

MAK[ml/m ³]:	0,2
MAK[mg/m ³]:	0,87
Spzbg:	I(1)
SchwGr:	C
Hautres:	H
Sens:	Sh
KanzKat:	-
KmutKat:	-

6-Amino-2-ethoxynaphthalin

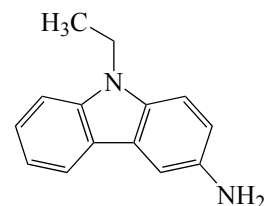
[293733-21-8]



MAK[ml/m ³]:	-
MAK[mg/m ³]:	-
Spzbg:	-
SchwGr:	-
Sens:	-
KanzKat:	2

3-Amino-9-ethylcarbazol

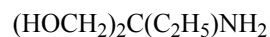
[132-32-1]



MAK[ml/m ³]:	-
MAK[mg/m ³]:	-
Spzbg:	-
SchwGr:	-
Sens:	-
KanzKat:	3

2-Amino-2-ethyl-1,3-propandiol

[115-70-8]



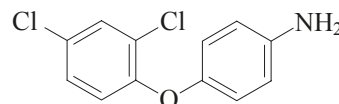
Der Stoff kann gleichzeitig als Dampf und Aerosol vorliegen.

DD[hPa]: $1,6 \times 10^{-3}$
vgl. Abschn. IIb und Xc

MAK[ml/m ³]:	-
MAK[mg/m ³]:	-
Spzbg:	-
SchwGr:	-
Sens:	-
KanzKat:	-

Aminofen

[14861-17-7]



MAK[ml/m ³]:	-
MAK[mg/m ³]:	-
Spzbg:	-
SchwGr:	-
Hautres:	H
Sens:	-
KanzKat:	3
KmutKat:	-

2-Aminoisobutanol → 2-Amino-2-methyl-1-propanol

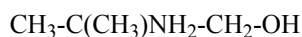
1-Amino-2-methoxy-5-methylbenzol → p-Kresidin

3-Amino-4-methoxytoluol → p-Kresidin

1-Amino-4-methylbenzol → p-Toluidin

2-Amino-2-methyl-1-propanol

[124-68-5]



Der Stoff kann gleichzeitig als Dampf und Aerosol vorliegen.

DD[hPa]: 1,3

vgl. Abschn. Xc

MAK[ml/m ³]:	1
MAK[mg/m ³]:	3,7
Spzbg:	II(2)
SchwGr:	C
Hautres:	H
Sens:	-
KanzKat:	-
KmutKat:	-

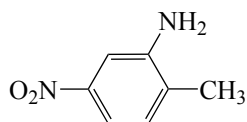
3-Aminomethyl-3,5,5-trimethyl-cyclohexylamin →
Isophorondiamin

6-Aminonaphtholether → 6-Amino-2-ethoxynaphthalin

4-Amino-2-nitrophenol → 2-Nitro-4-aminophenol

2-Amino-4-nitrotoluol

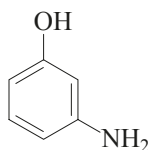
[99-55-8]



MAK[ml/m ³]:	-
MAK[mg/m ³]:	-
Spzbg:	-
SchwGr:	-
KanzKat:	2

3-Aminophenol

[591-27-5]

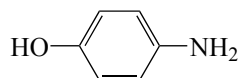


vgl. Abschn. IV

Sens: Sh

4-Aminophenol

[123-30-8]



vgl. Abschn. IV

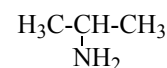
Sens: Sh

p-Aminophenoltriglycidylether → Triglycidyl-p-aminophenol

4-(4-Aminophenyl)anilin → Benzidin

2-Aminopropan

[75-31-0]



DD[hPa]: 637

MAK[ml/m ³]:	5
MAK[mg/m ³]:	12

Auch bei Einhaltung des MAK-Wertes sind im Einzelfall
„Geruchs-assoziierte“ Symptome nicht auszuschließen, vgl.
Abschn. Ie.

Spzbg: I(2)

Ein Momentanwert von 10 ml/m³ entsprechend 25 mg/m³
sollte nicht überschritten werden.

SchwGr: C

Hautres: -

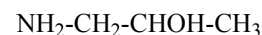
Sens: -

KanzKat: -

KmutKat: -

1-Aminopropan-2-ol

[78-96-6]



Der Stoff kann gleichzeitig als Dampf und Aerosol vorliegen.

DD[hPa]: 0,6

vgl. Abschn. IIb und Xc

MAK[ml/m³]: -MAK[mg/m³]: -

Spzbg: -

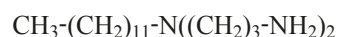
SchwGr: -

Sens: -

KanzKat: -

N'-(3-Aminopropyl)-N'-dodecylpropan-1,3-diamin

[2372-82-9]



vgl. Abschn. Xc

MAK[mg/m³]: 0,05 E

Spzbg: II(8)

SchwGr: C

Hautres: -

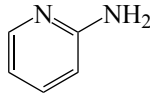
Sens: -

KanzKat: -

KmutKat: -

2-Aminopyridin

[504-29-0]



Der Stoff kann gleichzeitig als Dampf und Aerosol vorliegen.

DD[hPa]: 0,13 bei 25°C (berechneter Wert)

vgl. Abschn. IIb

MAK[ml/m ³]:	-
MAK[mg/m ³]:	-
Spzbg:	-
SchwGr:	-
Hautres:	-
Sens:	-
KanzKat:	-
KmutKat:	-

3-Amino-p-toluidin → 2,4-Toluyldiamin

5-Amino-o-toluidin → 2,4-Toluyldiamin

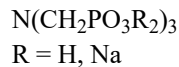
4-Aminotoluol → p-Toluidin

3-Amino-1,2,4-triazol → Amitrol

Aminotris(methylenphosphonsäure)

[6419-19-8]

und ihre Natriumsalze

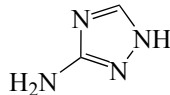


vgl. Abschn. IIb und Xc

MAK[ml/m ³]:	-
MAK[mg/m ³]:	-
Spzbg:	-
SchwGr:	-
Hautres:	-
Sens:	-
KanzKat:	-
KmutKat:	-

Amitrol

[61-82-5]



MAK[mg/m ³]:	0,2 E
Spzbg:	II(8)
SchwGr:	C
Hautres:	H
Sens:	-
KanzKat:	4
KmutKat:	-

Ammoniak

[7664-41-7]

NH₃

DD[hPa]: 8570

MAK[ml/m ³]:	20
MAK[mg/m ³]:	14
Spzbg:	I(2)
SchwGr:	C
Hautres:	-
Sens:	-

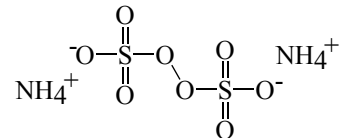
Ammoniumheptamolybdat → Molybdän

Ammoniummolybdat → Molybdän

Ammoniumperfluorooctanoat → Perfluorooctansäure (PFOA)

Ammoniumpersulfat

[7727-54-0]

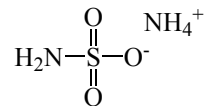


vgl. Abschn. IV

Sens: Sah

Ammoniumsulfamat

[7773-06-0]



vgl. Abschn. IIb

MAK[ml/m ³]:	-
MAK[mg/m ³]:	-
Spzbg:	-
SchwGr:	-
Hautres:	-
Sens:	-
KanzKat:	-

Amorphe Kieselsäure → Kieselsäuren, amorphe: a) synthetische amorphe Kieselsäure [7631-86-9]

Amosit (Faserstaub) → Asbest (Faserstaub)

Amylacetat → Pentylacetat (alle Isomere)

iso-Amylalkohol (3-Methyl-1-butanol) → Pentanol (Isomere)

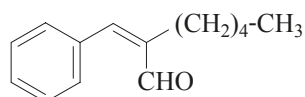
α-Amylase

vgl. Abschn. IV

Sens: Sa

α -Amylzimtaldehyd

[122-40-7]

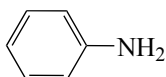


Der Stoff kann gleichzeitig als Dampf und Aerosol vorliegen.
vgl. Abschn. IV

Sens: Sh

Anilin

[62-53-3]



DD[hPa]: 0,68

vgl. Abschn. XII

MAK[ml/m³]: 2
 MAK[mg/m³]: 7,7
 Spzbg: II(2)
 SchwGr: B
 Hautres: H
 Sens: Sh
 KanzKat: 4
 KmutKat: -

Anilingelb → p-Aminoazobenzol

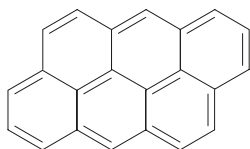
o-Anisidin → 2-Methoxyanilin (o-Anisidin)

p-Anisidin → 4-Methoxyanilin

Anorganische Faserstäube → Faserstaub, anorganisch

Anthanthren

[191-26-4]



vgl. Abschn. III „Pyrolyseprodukte aus organischem Material“

MAK[ml/m³]: -
 MAK[mg/m³]: -
 Spzbg: -
 SchwGr: -
 Hautres: H
 Sens: -
 KanzKat: 2
 KmutKat: -

Anthophyllit (Faserstaub) → Asbest (Faserstaub)

Antibiotika

vgl. Abschn. IV

Antimon

[7440-36-0]

und seine anorganischen Verbindungen (mit Ausnahme von
Antimonwasserstoff)

Sb

vgl. Abschn. XII

MAK[ml/m³]: -
 MAK[mg/m³]: -
 Spzbg: -
 SchwGr: -
 Hautres: -
 Sens: -
 KanzKat: 2
 KmutKat: 3A

Antimonwasserstoff

[7803-52-3]

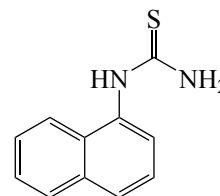
SbH₃

vgl. Abschn. IIb

MAK[ml/m³]: -
 MAK[mg/m³]: -
 Spzbg: -
 SchwGr: -
 Hautres: -
 Sens: -
 KanzKat: -
 KmutKat: -

ANTU

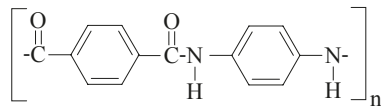
[86-88-4]



MAK[ml/m³]: -
 MAK[mg/m³]: -
 Spzbg: -
 SchwGr: -
 Hautres: H
 Sens: -
 KanzKat: 3
 KmutKat: -

p-Aramid (Faserstaub)

[26125-61-1]



vgl. Abschn. III

- MAK[ml/m³]: -
- MAK[mg/m³]: -
- Spzbg: -
- SchwGr: -
- Sens: -
- KanzKat: 3

Arprocarb → Propoxur

Arsen → Phenylarsenverbindungen

Arsen

[7440-38-2]

und anorganische Arsenverbindungen (mit Ausnahme von Arsenwasserstoff)

vgl. Abschn. XII

- MAK[ml/m³]: -
- MAK[mg/m³]: -
- Spzbg: -
- SchwGr: -
- Hautres: H
- keine H-Markierung für Arsen und Galliumarsenid
- Sens: -
- KanzKat: 1
- KmutKat: 3A

- Arsen

[7440-38-2]



- Arsentrioxid

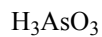
[1327-53-3]



- Arsenige Säure

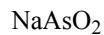
[13464-58-9]

und ihre Salze, z.B.



- Natriumarsenit

[7784-46-5]



- Arsenpentoxid

[1303-28-2]



- Arsensäure

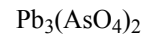
[7778-39-4]

und ihre Salze, z.B.



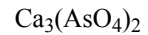
- Bleiarsenat

[3687-31-8]



- Calciumarsenat

[7778-44-1]



- Galliumarsenid

[1303-00-0]



Arsenik → Arsen

Arsen(III)oxid → Arsen

Arsen(V)oxid → Arsen

Arsen(V)säure → Arsen

Arsenwasserstoff

[7784-42-1]



vgl. Abschn. IIb

- MAK[ml/m³]: -
- MAK[mg/m³]: -
- Spzbg: -
- SchwGr: -
- Sens: -
- KanzKat: -

Arzneistoffe, krebserzeugende

vgl. Abschn. III

KanzKat: -

Asbest (Faserstaub)

[1332-21-4]

Aktinolith, Amosit, Anthophyllit, Chrysotil, Krokydolith, Tremolit

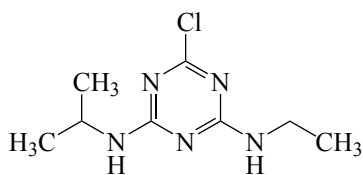
vgl. Abschn. III

- MAK[ml/m³]: -
- MAK[mg/m³]: -
- Spzbg: -
- SchwGr: -
- KanzKat: 1

Zigarettenraucher tragen ein erhöhtes Bronchialkrebsrisiko.

Atrazin

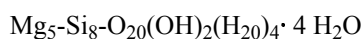
[1912-24-9]



MAK[mg/m ³]:	1 E
Spzbg:	II(2)
SchwGr:	C
Hautres:	-
Sens:	-
KanzKat:	-
KmutKat:	-

Attapulgit (Faserstaub)

[12174-11-7]

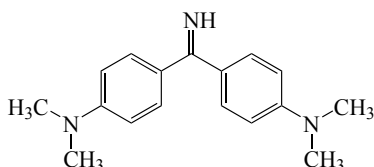


vgl. Abschn. III

MAK[ml/m ³]:	-
MAK[mg/m ³]:	-
Spzbg:	-
SchwGr:	-
KanzKat:	2

Auramin

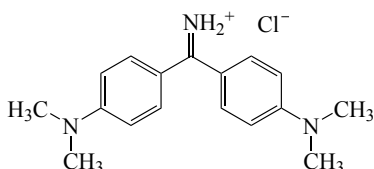
[492-80-8]



MAK[ml/m ³]:	-
MAK[mg/m ³]:	-
Spzbg:	-
SchwGr:	-
Hautres:	H
Sens:	-
KanzKat:	2
KmutKat:	3B

Auraminhydrochlorid

[2465-27-2]



MAK[ml/m ³]:	-
MAK[mg/m ³]:	-
Spzbg:	-
SchwGr:	-
Hautres:	H
KanzKat:	2
KmutKat:	3B

Auraminbase → Auraminhydrochlorid

Australische Silbereiche (*Grevillea robusta*) → HölzerAyan (*Distemonanthus benthamianus*) → Hölzer**Azelainsäure**

[123-99-9]



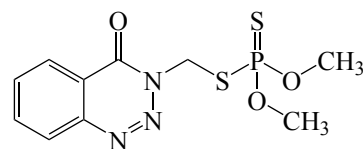
vgl. Abschn. IIb und Xc

MAK[ml/m ³]:	-
MAK[mg/m ³]:	-
Spzbg:	-
SchwGr:	-
Hautres:	-
Sens:	-
KanzKat:	-
KmutKat:	-

Azepan-2-on → ε-Caprolactam

Azinphos-methyl

[86-50-0]



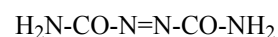
MAK[mg/m ³]:	1 E
Spzbg:	II(8)
SchwGr:	B
Hinweis auf Voraussetzung für Gruppe C siehe Begründung	
Hautres:	H
Sens:	Sh
KanzKat:	-
KmutKat:	-

Aziridin → Ethylenimin

Azobiscarbamid → Azodicarbonamid

Azodicarbonamid

[123-77-3]



MAK[mg/m ³]:	0,02 E
Spzbg:	I(1)
SchwGr:	D
Hautres:	-
Sens:	-
KanzKat:	-
KmutKat:	-

1,1'-Azodiformamid → Azodicarbonamid

Azo-Farbstoffes. auch Pigment Yellow
vgl. Abschn. III

Azoimid → Stickstoffwasserstoffsäure

Bariumsulfat[7727-43-7]
(alveolengängige Fraktion)ausgenommen sind ultrafeine Partikel; siehe Abschnitt Vh
vgl. Abschn. Vf

MAK[mg/m ³]:	0,3 A
multipliziert mit der Materialdichte	
Spzbg:	II(8)
SchwGr:	C
Hautres:	-
Sens:	-
KanzKat:	4
KmutKat:	-

Bariumsulfat[7727-43-7]
(einatembare Fraktion)

vgl. Abschn. Vf und g

MAK[mg/m ³]:	4 E
SchwGr:	C

Bariumverbindungen, löslich(als Ba [7440-39-3] berechnet)
vgl. Abschn. XII

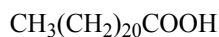
MAK[mg/m ³]:	0,5 E
Spzbg:	II(8)
SchwGr:	D
Hautres:	-
Sens:	-
KanzKat:	-
KmutKat:	-

BaumwollstaubGilt nur für Rohbaumwolle.
vgl. Abschn. V

MAK[mg/m ³]:	1,5 E
Spzbg:	I(1)
SchwGr:	C
Sens:	-

Behensäure

[112-85-6]

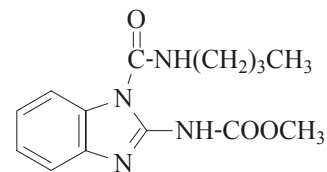


vgl. Abschn. IIb und Xc

MAK[ml/m ³]:	-
MAK[mg/m ³]:	-
Spzbg:	-
SchwGr:	-
Hautres:	-
Sens:	-
KanzKat:	-
KmutKat:	-

Benomyl

[17804-35-2]



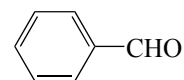
Sens:	Sh
KmutKat:	3A

Bentonit → Montmorillonit und Bentonit

Benzalchlorid → α,α-Dichlortoluol

Benzaldehyd

[100-52-7]

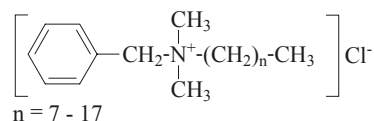


vgl. Abschn. IIb

MAK[ml/m ³]:	-
MAK[mg/m ³]:	-
Spzbg:	-
SchwGr:	-
Sens:	-
KanzKat:	-
KmutKat:	-

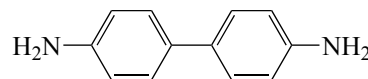
Benzalkoniumchlorid

[8001-54-5]



vgl. Abschn. IIb

MAK[ml/m ³]:	-
MAK[mg/m ³]:	-
Spzbg:	-
SchwGr:	-
Hautres:	-
Sens:	-
KanzKat:	-
KmutKat:	-

Benzidin[92-87-5]
und seine Salze

vgl. Abschn. XII

MAK[ml/m ³]:	-
MAK[mg/m ³]:	-
Spzbg:	-
SchwGr:	-
Hautres:	H
Sens:	-
KanzKat:	1
KmutKat:	3A

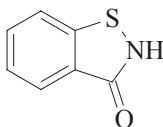
1H-Benzimidazol-2-carbaminsäuremethylester →
Carbendazim

Benzine

vgl. Abschn. Xb

1,2-Benzisothiazol-3(2H)-on

[2634-33-5]

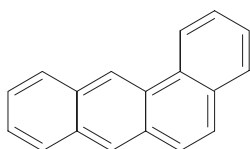


vgl. Abschn. IIb und Xc

MAK[ml/m ³]:	-
MAK[mg/m ³]:	-
Spzbg:	-
SchwGr:	-
Sens:	Sh
KanzKat:	-
KmutKat:	-

Benzo[a]anthracen

[56-55-3]

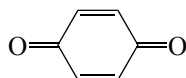


vgl. Abschn. III „Pyrolyseprodukte aus organischem Material“

MAK[ml/m ³]:	-
MAK[mg/m ³]:	-
Spzbg:	-
SchwGr:	-
Hautres:	H
Sens:	-
KanzKat:	2
KmutKat:	3A

1,4-Benzochinon

[106-51-4]

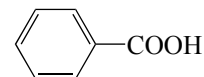


DD[hPa]: 0,12

MAK[ml/m ³]:	-
MAK[mg/m ³]:	-
Spzbg:	-
SchwGr:	-
Hautres:	-
Sens:	Sh
KanzKat:	3
KmutKat:	3B

Benzoessäure

[65-85-0]
(alveolengängige Fraktion)
s. auch Alkalibenzoate

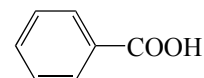


Der Stoff kann gleichzeitig als Dampf und Aerosol vorliegen.
Löst pseudoallergische Reaktionen aus, siehe Begründung 1995.
DD[hPa]: 9×10^{-4} bei 25°C
vgl. Abschn. Xc

MAK[ml/m ³]:	0,1
MAK[mg/m ³]:	0,5 A
Spzbg:	II(4)
SchwGr:	C
Hautres:	H
Sens:	-
KanzKat:	-
KmutKat:	-

Benzoessäure

[65-85-0]
(einatembare Fraktion) s. auch Alkalibenzoate

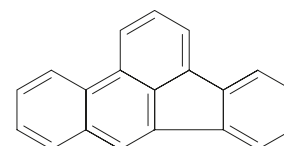


Der Stoff kann gleichzeitig als Dampf und Aerosol vorliegen.
Löst pseudoallergische Reaktionen aus, siehe Begründung 1995.
DD[hPa]: 9×10^{-4} bei 25°C
vgl. Abschn. Xc

MAK[ml/m ³]:	0,39
MAK[mg/m ³]:	2 E
Spzbg:	I(2)
SchwGr:	C
Hautres:	H

Benzo[b]fluoranthren

[205-99-2]

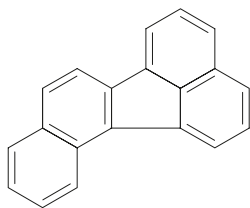


vgl. Abschn. III „Pyrolyseprodukte aus organischem Material“

MAK[ml/m ³]:	-
MAK[mg/m ³]:	-
Spzbg:	-
SchwGr:	-
Hautres:	H
Sens:	-
KanzKat:	2
KmutKat:	3B

Benzo[j]fluoranthen

[205-82-3]

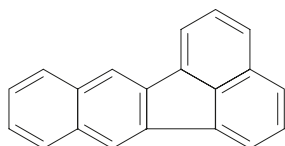


vgl. Abschn. III „Pyrolyseprodukte aus organischem Material“

MAK[ml/m ³]:	-
MAK[mg/m ³]:	-
Spzbg:	-
SchwGr:	-
Hautres:	H
Sens:	-
KanzKat:	2
KmutKat:	3B

Benzo[k]fluoranthen

[207-08-9]



vgl. Abschn. III „Pyrolyseprodukte aus organischem Material“

MAK[ml/m ³]:	-
MAK[mg/m ³]:	-
Spzbg:	-
SchwGr:	-
Hautres:	H
Sens:	-
KanzKat:	2
KmutKat:	3B

Benzol

[71-43-2]



DD[hPa]: 101

vgl. Abschn. XII

MAK[ml/m ³]:	-
MAK[mg/m ³]:	-
Spzbg:	-
SchwGr:	-
Hautres:	H
KanzKat:	1
KmutKat:	3A

Benzoldicarbonsäure → o-Phthalsäure

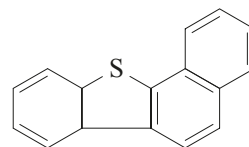
1,2-Benzoldicarbonsäurediisodecylester →
Diisodecylphthalat

α-Benzolhexachlorid → 1,2,3,4,5,6-Hexachlorcyclohexan

β-Benzolhexachlorid → 1,2,3,4,5,6-Hexachlorcyclohexan

1,2,4-Benzoltricarbonsäure-1,2-anhydrid →
Trimellitsäureanhydrid**Benzo[b]naphtho[2,1-d]thiophen**

[239-35-0]

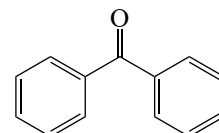


vgl. Abschn. III „Pyrolyseprodukte aus organischem Material“

MAK[ml/m ³]:	-
MAK[mg/m ³]:	-
Spzbg:	-
SchwGr:	-
Hautres:	H
Sens:	-
KanzKat:	2
KmutKat:	3B

★ Benzophenon

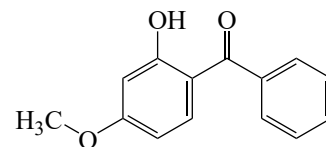
[119-61-9]

Der Stoff kann gleichzeitig als Dampf und Aerosol vorliegen.
DD[hPa]: 0,79 bei 25°C

MAK[ml/m ³]:	-
MAK[mg/m ³]:	-
Spzbg:	-
SchwGr:	-
Hautres:	H
Sens:	-
KanzKat:	2
KmutKat:	-

Benzophenon-3

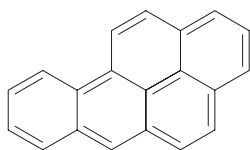
[131-57-7]

DD[hPa]: 1,1×10⁻⁵ bei 25°C

MAK[ml/m ³]:	-
MAK[mg/m ³]:	-
Spzbg:	-
SchwGr:	-
Hautres:	H
Sens:	Sh
KanzKat:	3
KmutKat:	-

Benzo[a]pyren

[50-32-8]



vgl. Abschn. III „Pyrolyseprodukte aus organischem Material“

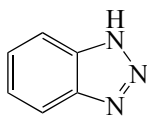
MAK[ml/m ³]:	-
MAK[mg/m ³]:	-
Spzbg:	-
SchwGr:	-
Hautres:	H
Sens:	-
KanzKat:	2
KmutKat:	2

2-Benzothiazol-2-mercaptan → 2-Mercaptobenzothiazol

3H-1,3-Benzothiazol-2-thion → 2-Mercaptobenzothiazol

4-(2-Benzothiazolythio)morpholin →
Morpholinylmercaptobenzothiazol**Benotriazol**

[95-14-7]



Der Stoff kann gleichzeitig als Dampf und Aerosol vorliegen.

DD[hPa]: $6,89 \times 10^{-2}$ bei 25°C

vgl. Abschn. Xc

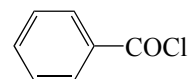
MAK[ml/m ³]:	-
MAK[mg/m ³]:	-
Spzbg:	-
SchwGr:	-
Hautres:	H
Sens:	-
KanzKat:	3

Benzotrichlorid → α,α,α -Trichlortoluol4H-3,1-Benzoxazin-2,4(1H)-dion →
N-Carboxyanthranilsäureanhydrid

Benzoylbenzol → Benzophenon

Benzoylchlorid

[98-88-4]

s. auch α -Chlortoluole

Der Stoff kann gleichzeitig als Dampf und Aerosol vorliegen.

DD[hPa]: 0,5

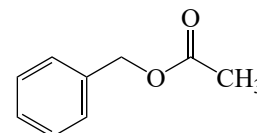
MAK[ml/m ³]:	-
MAK[mg/m ³]:	-
Spzbg:	-
SchwGr:	-
Hautres:	-
Sens:	-
KanzKat:	3
KmutKat:	-

2-Benzoyl-5-methoxyphenol → Benzophenon-3

Benzoylperoxid → Dibenzoylperoxid

Benzylacetat

[140-11-4]



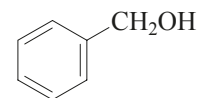
Der Stoff kann gleichzeitig als Dampf und Aerosol vorliegen.

DD[hPa]: 0,25 bei 25°C

MAK[ml/m ³]:	10
MAK[mg/m ³]:	62
Spzbg:	I(2)
SchwGr:	C
Hautres:	-
Sens:	-
KanzKat:	-
KmutKat:	-

Benzylalkohol

[100-51-6]



Der Stoff kann gleichzeitig als Dampf und Aerosol vorliegen.

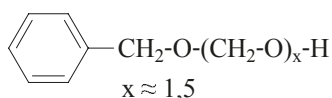
DD[hPa]: 0,13 bei 25°C (berechneter Wert)

vgl. Abschn. Xc

MAK[ml/m ³]:	5
MAK[mg/m ³]:	22
Spzbg:	I(2)
SchwGr:	C
Hautres:	H
Sens:	-
KanzKat:	-
KmutKat:	-

Benzylalkoholmono(poly)hemiformal

[14548-60-8]



Formaldehydabspalter

Der Stoff kann gleichzeitig als Dampf und Aerosol vorliegen.

DD[hPa]: 0,701

vgl. Abschn. Xc

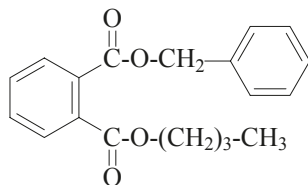
MAK[ml/m ³]:	-
MAK[mg/m ³]:	-
Spzbg:	-
SchwGr:	-
Hautres:	-
Sens:	Sh
KanzKat:	2

Voraussetzung für Kategorie 4 prinzipiell erfüllt, aber Daten für MAK- oder BAT-Wert-Ableitung nicht ausreichend.

KmutKat: 3B

Benzylbutylphthalat

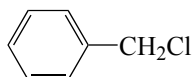
[85-68-7]



MAK[mg/m ³]:	20 E
Spzbg:	II(2)
SchwGr:	C
Hautres:	-
Sens:	-
KanzKat:	-
KmutKat:	-

Benzylchlorid

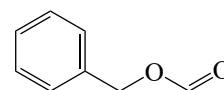
[100-44-7]

s. auch α -Chlortoluol

MAK[ml/m ³]:	-
MAK[mg/m ³]:	-
Spzbg:	-
SchwGr:	-
Hautres:	H
Sens:	-
KanzKat:	2

Benzylidenchlorid \rightarrow α,α -Dichlortoluol**Benzylformiat**

[104-57-4]



DD[hPa]: 1,69 bei 20°C

MAK[ml/m ³]:	5
MAK[mg/m ³]:	28
Spzbg:	I(2)
SchwGr:	C
Hautres:	-
Sens:	-
KanzKat:	-
KmutKat:	-

Benzylidenchlorid \rightarrow α,α -DichlortoluolBenzyltrichlorid \rightarrow α,α,α -Trichlortoluol**Bernsteinsäure**

[110-15-6]



vgl. Abschn. Xc

MAK[mg/m ³]:	2 E
Spzbg:	I(2)
SchwGr:	C
Hautres:	-
Sens:	-
KanzKat:	-
KmutKat:	-

Bernsteinsäuredimethylester

[106-65-0]



siehe auch Dicarbonsäure(C4-C6)-dimethylester

vgl. Abschn. IIb

MAK[ml/m ³]:	-
MAK[mg/m ³]:	-
Spzbg:	-
SchwGr:	-
Hautres:	-
Sens:	-
KanzKat:	-
KmutKat:	-

Beryllium

[7440-41-7]

und seine anorganischen Verbindungen

Be

vgl. Abschn. XII

MAK[ml/m ³]:	-
MAK[mg/m ³]:	-
Spzbg:	-
SchwGr:	-
Hautres:	-
Sens:	Sah
KanzKat:	1
KmutKat:	-

Bété (*Mansonia altissima*) → Hölzer

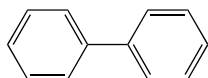
Bethabara (*Tabebuia serratifolia*) → Hölzer

BHT → Butylhydroxytoluol

Biacetyl → Diacetyl

Biphenyl

[92-52-4]



Der Stoff kann gleichzeitig als Dampf und Aerosol vorliegen.
DD[hPa]: 0,012 bei 25°C

MAK[ml/m ³]:	-
MAK[mg/m ³]:	-
Spzbg:	-
SchwGr:	-
Hautres:	H
Sens:	-
KanzKat:	3
KmutKat:	-

Biphenylether → Diphenylether

3,3',4,4'-Biphenyltetramin → 3,3'-Diaminobenzidin und sein Tetrahydrochlorid

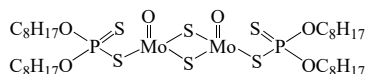
1,3-Bis(aminomethyl)benzol → m-Xylylendiamin

Bis(4-aminophenyl)ether → 4,4'-Oxydianilin

Bis(p-aminophenyl)ether → 4,4'-Oxydianilin

Bis[O,O-bis(2-ethylhexyl)dithiophosphorato-S,S']-dioxodi-μ-thioxodimolybdän

[68958-92-9; 72030-25-2]



DD[hPa]: $<1,5 \times 10^{-5}$

vgl. Abschn. IIb und Xc

MAK[ml/m ³]:	-
MAK[mg/m ³]:	-
Spzbg:	-
SchwGr:	-
Hautres:	-
Sens:	-
KanzKat:	-
KmutKat:	-

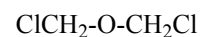
Bis-2-chlorethylether → 2,2'-Dichlordiethylether

Bis(2-chlorethyl)methylamin → N-Methyl-bis(2-chlorethyl)amin

Bis(2-chlorethyl)sulfid → 2,2'-Dichlordiethylsulfid

Bis(chlormethyl)ether

[542-88-1]



Nicht zu verwechseln mit dem asymmetrischen (Dichlormethyl)methylether.

MAK[ml/m ³]:	-
MAK[mg/m ³]:	-
Spzbg:	-
SchwGr:	-
Hautres:	-
KanzKat:	1

4,4'-Bis(dimethylamino)benzophenon → Michlers Keton

Bis[4-(dimethylamino)phenyl]methanon → Michlers Keton

3,5-Bis(1,1-dimethylethyl)-4-hydroxybenzolpropansäurethiodi-2,1-ethandiylester → Thiodiethylenbis(3-(3,5-di-tert-butyl-4-hydroxyphenyl)propionsäureester)

Bis(dimethylthiocarbamoyl)disulfid → Thiram

Bis(dimethylzinn(isooctylmercaptoacetat)]sulfid → Methylzinnverbindungen

Bis(dimethylzinn(2-mercaptoethyloleat)]sulfid → Methylzinnverbindungen

1,3-Bis(2,3-epoxypropoxy)benzol → Diglycidylresorcinether

1,4-Bis(2,3-epoxypropoxy)butan → 1,4-Butandiol diglycidylether

1,6-Bis(2,3-epoxypropoxy)hexan → 1,6-Hexandiol diglycidylether

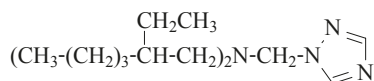
S-[1,2-Bis(ethoxycarbonyl)ethyl]-O,O-dimethyldithiophosphat → Malathion

Bis(2-ethylhexoxy)-sulfanyliden-sulfido-λ5-phosphan;molybdän → Bis[O,O-bis(2-ethylhexyl)dithiophosphorato-S,S']dioxodi-μ-thioxodimolybdän

Bis(2-ethylhexyl)phthalat → Di(2-ethylhexyl)phthalat (DEHP)

N,N-Bis(2-ethylhexyl)-((1,2,4-triazol-1-yl)methyl)-amin

[91273-04-0]



Formaldehydabspalter

Der Stoff kann gleichzeitig als Dampf und Aerosol vorliegen.

DD[hPa]: 0,000071 bei 20 - 25°C

vgl. Abschn. Xc

MAK[ml/m³]: -MAK[mg/m³]: -

Spzbg: -

SchwGr: -

Hautres: -

Sens: Sh

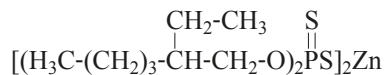
KanzKat: 2

Voraussetzung für Kategorie 4 prinzipiell erfüllt, aber Daten für MAK- oder BAT-Wert-Ableitung nicht ausreichend.

KmutKat: 3B

Bis(2-ethylhexyl)zinkdithiophosphat

[4259-15-8]



vgl. Abschn. IIb und Xc

MAK[ml/m³]: -MAK[mg/m³]: -

Spzbg: -

SchwGr: -

Sens: -

KmutKat: -

2,2-Bis(p-glycidyloxy-phenyl)propan → Bisphenol-A-diglycidylether

Bis(2-hydroxyethyl)-ether → Diethylenglykol

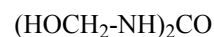
2-[3,5-Bis(2-hydroxyethyl)-1,3,5-triazinan-1-yl]ethanol → N,N',N''-Tris(β-hydroxyethyl)hexahydro-1,3,5-triazin

Bis(hydroxymethyl)acetylen → 2-Butin-1,4-diol

1,3-Bis(hydroxymethyl)-5,5-dimethyl-2,4-imidazolidindion → 1,3-Dimethylol-5,5-dimethylhydantoin

1,3-Bis(hydroxymethyl)harnstoff

[140-95-4]



Formaldehydabspalter

DD[hPa]: <1×10⁻⁶

vgl. Abschn. Xc

MAK[ml/m³]: -MAK[mg/m³]: -

Spzbg: -

SchwGr: -

Hautres: -

Sens: -

KanzKat: 2

Voraussetzung für Kategorie 4 prinzipiell erfüllt, aber Daten für MAK- oder BAT-Wert-Ableitung nicht ausreichend.

KmutKat: 3B

2,2-Bis(4-hydroxyphenyl)propan → Bisphenol A

2,2-Bis(4-hydroxyphenyl)propandiglycidylether → Bisphenol-A-diglycidylether

Bis(2-hydroxypropyl)ether → Dipropylenglykol

1-[3,5-Bis(2-hydroxypropyl)-1,3,5-triazinan-1-yl]propan-2-ol → N,N',N''-Tris(β-hydroxypropyl)hexahydro-1,3,5-triazin

Bis(1-hydroxy-2(1H)-pyridinthionato)zink → Zinkpyrithion

Bis(2-methoxyethyl)ether → Diethylenglykoldimethylether

Bis-2-methoxypropylether → Dipropylenglykolmonomethylether

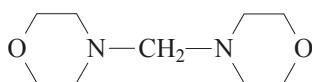
Bis(5-methyl-3-tert-butyl-2-hydroxyphenyl)monosulfid → 2,2'-Thiobis(4-methyl-6-tert-butylphenol)

Bis[methylzinn-di(isooctylmercaptoacetat)]sulfid → Methylzinnverbindungen

Bis[methylzinn-di(2-mercaptoethyl)oleat]sulfid → Methylzinnverbindungen

Bis(morpholino)methan

[5625-90-1]



Formaldehydabspalter

Der Stoff kann gleichzeitig als Dampf und Aerosol vorliegen.

DD[hPa]: 0,00625 bei 25°C (berechneter Wert)

vgl. Abschn. Xc

MAK[ml/m³]: -MAK[mg/m³]: -

Spzbg: -

SchwGr: -

Hautres: -

Sens: Sh

KanzKat: 2

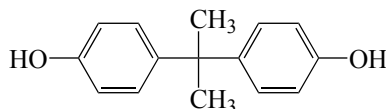
Voraussetzung für Kategorie 4 prinzipiell erfüllt, aber Daten für MAK- oder BAT-Wert-Ableitung nicht ausreichend.

KmutKat: 3B

Bisphenol A

(4,4'-Isopropylidendiphenol)

[80-05-7]

DD[hPa]: 4,12 × 10⁻⁹ bei 25°C

vgl. Abschn. XII

MAK[mg/m³]: 5 E

Spzbg: I(1)

SchwGr: C

Hautres: -

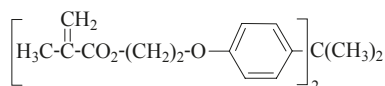
Sens: SP

KanzKat: -

KmutKat: -

Bisphenol-A-diethoxymethacrylat (BIS-EMA)

[24448-20-2]

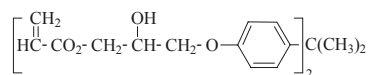


vgl. Abschn. IV

Sens: Sh

Bisphenol-A-diglycidylacrylat (BIS-GA)

[4687-94-9]

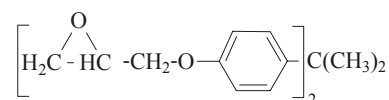


vgl. Abschn. IV

Sens: Sh

Bisphenol-A-diglycidylether

[1675-54-3]



vgl. Abschn. IIb

MAK[ml/m³]: -MAK[mg/m³]: -

Spzbg: -

SchwGr: -

Hautres: -

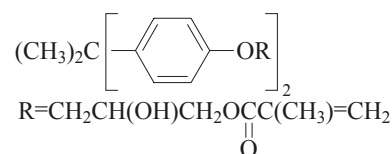
Sens: Sh

KanzKat: -

KmutKat: -

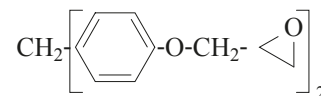
Bisphenol-A-diglycidylmethacrylat

[1565-94-2]



vgl. Abschn. IV

Sens: Sh

Bisphenol-F-diglycidylether

vgl. Abschn. IV

Sens: Sh

- o,o'-Bisphenol-F-diglycidylether

[54208-63-8]

- o,p'-Bisphenol-F-diglycidylether

[57469-07-5]

- p,p'-Bisphenol-F-diglycidylether

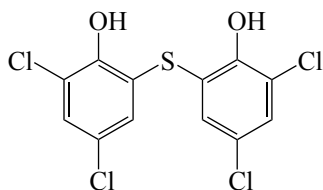
[2095-03-6]

Bis(1-piperidylthiocarboxyl)disulfid →
Dipentamethylthiuramdisulfid

Bis(tributylzinn)oxid (TBTO) → n-Butylzinnverbindungen

Bithionol

[97-18-7]



vgl. Abschn. IIb und Xc

MAK[ml/m ³]:	-
MAK[mg/m ³]:	-
Spzbg:	-
SchwGr:	-
Sens:	SP

Bitumen (Dampf und Aerosol bei der Heißverarbeitung)

[8052-42-4; 64741-56-6/64742-93-4]

(Destillationsbitumen/Air-Rectified-Bitumen)

kann gleichzeitig als Dampf und Aerosol vorliegen

DD[hPa]: <1

MAK[ml/m ³]:	-
MAK[mg/m ³]:	1,5
Summe aus Dampf und einatembare Fraktion bezogen auf Bitumenkondensat-Standard	
Spzbg:	II(2)
SchwGr:	D
Hautres:	H
Sens:	-
KanzKat:	3
KmutKat:	-

Bitumen (Dampf und Aerosol bei der Heißverarbeitung)

[64742-93-4]

(Oxidationsbitumen)

kann gleichzeitig als Dampf und Aerosol vorliegen

MAK[ml/m ³]:	-
MAK[mg/m ³]:	-
Spzbg:	-
SchwGr:	-
Hautres:	H
Sens:	-
KanzKat:	2
KmutKat:	3B

Blausäure → Cyanwasserstoff

Blei

[7439-92-1]

und seine anorganischen Verbindungen (einatembare Fraktion)

Pb

außer Bleiarsenat und Bleichromat

vgl. Abschn. XII

MAK[mg/m ³]:	0,004 E
Spzbg:	II(8)
SchwGr:	A
Hautres:	-
Sens:	-
KanzKat:	4
KmutKat:	3A

Bleiacetat → Blei und seine anorganischen Verbindungen

Bleiarsenat → Arsen

Bleichromat → Chrom(VI)-Verbindungen

Bleitetraethyl → Bleiverbindungen, organische

Bleitetramethyl → Bleiverbindungen, organische

Bleiverbindungen, organische

(als Pb berechnet)

vgl. Abschn. XII

MAK[mg/m ³]:	0,004
Spzbg:	II(1)
SchwGr:	A
Hautres:	H
Sens:	-
KanzKat:	4
KmutKat:	3A

Borax → Borsäure und Tetraborate

Boroxid

[1303-86-2]

B₂O₃

vgl. Abschn. IIb

MAK[ml/m ³]:	-
MAK[mg/m ³]:	-
Spzbg:	-
SchwGr:	-

Borsäure und Tetraborate

– Borsäure

[10043-35-3]

B(OH)₃

vgl. Abschn. Xc

MAK[mg/m ³]:	10 E
Bei gleichzeitigem Vorliegen von Borsäure und Tetraboraten gilt 0,75 mg Bor/m ³	
Spzbg:	I(1)
SchwGr:	B
Hautres:	-
Sens:	-
KanzKat:	-
KmutKat:	-

– Dinatriumtetraborat-Pentahydrat

[12179-04-3]

MAK[mg/m ³]:	5 E
Spzbg:	I(1)
SchwGr:	C
Hautres:	-
Sens:	-
KanzKat:	-
KmutKat:	-

- Tetraborate

als Bor [7440-42-8]

MAK[mg/m ³]:	0,75 E
Spzbg:	I(1)
SchwGr:	C
Hautres:	-
Sens:	-
KanzKat:	-
KmutKat:	-

Bortrifluorid

[7637-07-2]



vgl. Abschn. IIb

MAK[ml/m ³]:	-
MAK[mg/m ³]:	-
Spzbg:	-
SchwGr:	-

Bowdichia nitida → Hölzer

Braunkohlenteere

vgl. Abschn. III „Pyrolyseprodukte aus organischem Material“

MAK[ml/m ³]:	-
MAK[mg/m ³]:	-
Spzbg:	-
SchwGr:	-
KanzKat:	1

Brom

[7726-95-6]



vgl. Abschn. IIb

MAK[ml/m ³]:	-
MAK[mg/m ³]:	-
Spzbg:	-
SchwGr:	-
Hautres:	-
Sens:	-
KanzKat:	-
KmutKat:	-

2-Brom-2-(brommethyl)glutardinitril → 2-Brom-2-(brommethyl)pentandinitril (1,2-Dibrom-2,4-dicyanbutan)

**2-Brom-2-(brommethyl)pentandinitril
(1,2-Dibrom-2,4-dicyanbutan)**

[35691-65-7]



vgl. Abschn. IIb und Xc

MAK[ml/m ³]:	-
MAK[mg/m ³]:	-
Spzbg:	-
SchwGr:	-
Hautres:	-
Sens:	Sh
KanzKat:	-
KmutKat:	-

Bromchlormethan

[74-97-5]



DD[hPa]: 147

MAK[ml/m ³]:	-
MAK[mg/m ³]:	-
Spzbg:	-
SchwGr:	-
Hautres:	H
Sens:	-
KanzKat:	3
KmutKat:	-

2-Brom-2-chlor-1,1,1-trifluorethan → Halothan

Bromdichlormethan

[75-27-4]



MAK[ml/m ³]:	-
MAK[mg/m ³]:	-
Spzbg:	-
SchwGr:	-
Hautres:	H
Sens:	-
KanzKat:	2
KmutKat:	3B

Bromelain

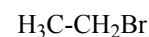
[9001-00-7]

vgl. Abschn. IV

Sens:	Sa
-------	----

Bromethan

[74-96-4]



DD[hPa]: 507

MAK[ml/m ³]:	-
MAK[mg/m ³]:	-
Spzbg:	-
SchwGr:	-
Hautres:	H
KanzKat:	2

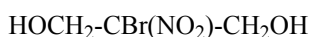
Brommethan(Methylbromid)
[74-83-9]

vgl. Abschn. XII

MAK[ml/m ³]:	1
MAK[mg/m ³]:	3,9
Spzbg:	I(2)
SchwGr:	C
Hautres:	-
Sens:	-
KanzKat:	3
KmutKat:	-

2-Brom-2-nitropropan-1,3-diol

[52-51-7]



Verwendungsverbot als Kühlschmierstoffkomponente und Korrosionsschutzmittelkomponente: siehe GefStoffV 2010, Anhang II (zu §16 Absatz 2), Nr. 4

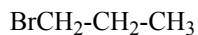
vgl. Abschn. IIb und Xc

MAK[ml/m ³]:	-
MAK[mg/m ³]:	-
Spzbg:	-
SchwGr:	-
Hautres:	H
Sens:	Sh

Bromoform → Tribrommethan

1-Brompropan

[106-94-5]



vgl. Abschn. XII

MAK[ml/m ³]:	-
MAK[mg/m ³]:	-
Spzbg:	-
SchwGr:	-
Hautres:	H
Sens:	-
KanzKat:	2
KmutKat:	-

Bromtrifluormethan

[75-63-8]



MAK[ml/m ³]:	1000
MAK[mg/m ³]:	6200
Spzbg:	II(8)
SchwGr:	C

Bromwasserstoff

[10035-10-6]



MAK[ml/m ³]:	2
MAK[mg/m ³]:	6,7
Spzbg:	I(1)
SchwGr:	D
Hautres:	-
Sens:	-

Brucit (Faserstaub) → Nermalith (Faserstaub)

Brya ebenus → Hölzer

Buchenholzstaub

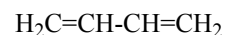
MAK[ml/m ³]:	-
MAK[mg/m ³]:	-
Spzbg:	-
SchwGr:	-
KanzKat:	1

Stäube epidemiologisch eindeutig krebserzeugend.

Verursachendes krebserzeugendes Prinzip derzeit noch nicht identifiziert.

1,3-Butadien

[106-99-0]



DD[hPa]: 2477

vgl. Abschn. XII

MAK[ml/m ³]:	-
MAK[mg/m ³]:	-
Spzbg:	-
SchwGr:	-
Hautres:	-
KanzKat:	1
KmutKat:	2

Butadien dimer → Vinylcyclohexen

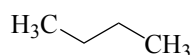
1,3-Butadiendiepoxyd → Diepoxybutan

Butan (beide Isomere)

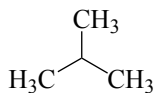
MAK[ml/m ³]:	1000
MAK[mg/m ³]:	2400
Spzbg:	II(4)
SchwGr:	D
Hautres:	-
Sens:	-
KanzKat:	-
KmutKat:	-

- n-Butan

[106-97-8]

**- Isobutan**

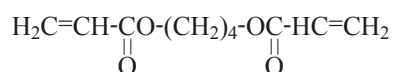
[75-28-5]



1,4-Butandicarbonsäure → Adipinsäure

1,4-Butandioldiacrylat

[1070-70-8]

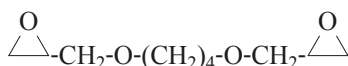


vgl. Abschn. IV

Sens: Sh

1,4-Butandioldiglycidylether

[2425-79-8]

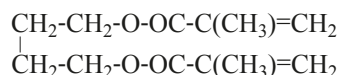


vgl. Abschn. IV

Sens: Sh

1,4-Butandioldimethacrylat

[2082-81-7]



vgl. Abschn. IV

Sens: Sh

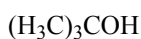
Butandion → Diacetyl

Butandisäure → Bernsteinsäure

iso-Butanol → Isobutanol

tert-Butanol

[75-65-0]

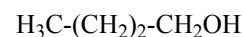


DD[hPa]: 40,8

MAK[ml/m³]: 20
 MAK[mg/m³]: 62
 Spzbg: II(4)
 SchwGr: C
 Hautres: -
 Sens: -
 KanzKat: -
 KmutKat: -

1-Butanol

[71-36-3]



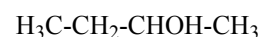
DD[hPa]: 6,3

vgl. Abschn. XII

MAK[ml/m³]: 100
 MAK[mg/m³]: 310
 Spzbg: I(1)
 SchwGr: C
 Hautres: -
 Sens: -
 KanzKat: -
 KmutKat: -

2-Butanol

[78-92-2]



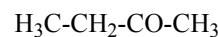
vgl. Abschn. IIb

MAK[ml/m³]: -
 MAK[mg/m³]: -
 Spzbg: -
 SchwGr: -
 Sens: -
 KanzKat: -
 KmutKat: -

Butanol-2-amin → 2-Aminobutanol

2-Butanon

[78-93-3]



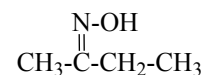
DD[hPa]: 105

vgl. Abschn. XII

MAK[ml/m³]: 200
 MAK[mg/m³]: 600
 Spzbg: I(1)
 SchwGr: C
 Hautres: H
 Sens: -

Butanonoxim

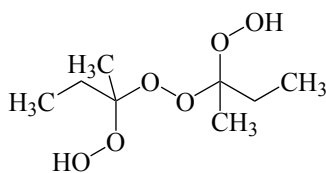
[96-29-7]



MAK[ml/m³]: -
 MAK[mg/m³]: -
 Spzbg: -
 SchwGr: -
 Hautres: H
 Sens: Sh
 KanzKat: 2

2-Butanonperoxid

[1338-23-4]

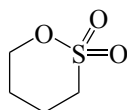


vgl. Abschn. Xa

Butansulfon → 1,4-Butansulfon

1,4-Butansulfon

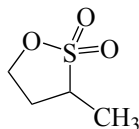
[1633-83-6]



MAK[ml/m³]: -
 MAK[mg/m³]: -
 Spzbg: -
 SchwGr: -
 KanzKat: 3

2,4-Butansulfon

[1121-03-5]

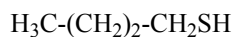


MAK[ml/m³]: -
 MAK[mg/m³]: -
 Spzbg: -
 SchwGr: -
 KanzKat: 2

δ-Butansulfon → 1,4-Butansulfon

1-Butanthiol

[109-79-5]

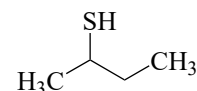


DD[hPa]: 40

MAK[ml/m³]: 1
 MAK[mg/m³]: 3,7
 Auch bei Einhaltung des MAK-Wertes sind im Einzelfall „Geruchs-assoziierte“ Symptome nicht auszuschließen, vgl. Abschn. Ie.
 Spzbg: II(2)
 SchwGr: C
 Hautres: H
 Sens: Sh
 KanzKat: -
 KmutKat: -

2-Butanthiol

[513-53-1]

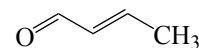


DD[hPa]: 108 bei 25°C

MAK[ml/m³]: 2
 MAK[mg/m³]: 7,5
 Auch bei Einhaltung des MAK-Wertes sind im Einzelfall „Geruchs-assoziierte“ Symptome nicht auszuschließen, vgl. Abschn. Ie.
 Spzbg: II(2)
 SchwGr: D
 Hautres: H
 Sens: -
 KanzKat: -
 KmutKat: -

2-Butenal

[123-73-9; 4170-30-3]



DD[hPa]: 25

MAK[ml/m³]: -
 MAK[mg/m³]: -
 Spzbg: -
 SchwGr: -
 Hautres: H
 Sens: -
 KanzKat: 3
 KmutKat: 3A

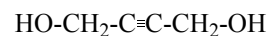
1,2-Butenoxid → 1,2-Epoxybutan

Butindiol → 2-Butin-1,4-diol

But-2-in-1,4-diol → 2-Butin-1,4-diol

2-Butin-1,4-diol

[110-65-6]



Der Stoff kann gleichzeitig als Dampf und Aerosol vorliegen.

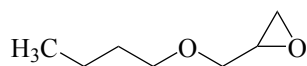
DD[hPa]: $1,7 \times 10^{-3}$

MAK[ml/m³]: 0,1
 MAK[mg/m³]: 0,36
 Spzbg: I(1)
 SchwGr: C
 Hautres: H
 Sens: Sh
 KanzKat: -
 KmutKat: -

Butoxydiethylenglykol → Butyldiglykol

1-n-Butoxy-2,3-epoxypropan

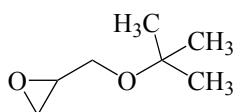
[2426-08-6]



MAK[ml/m ³]:	-
MAK[mg/m ³]:	-
Spzbg:	-
SchwGr:	-
Hautres:	H
Sens:	Sh
KanzKat:	3
KmutKat:	2

1-tert-Butoxy-2,3-epoxypropan

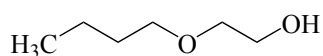
[7665-72-7]



MAK[ml/m ³]:	-
MAK[mg/m ³]:	-
Spzbg:	-
SchwGr:	-
Hautres:	H
Sens:	Sh
KanzKat:	3

2-Butoxyethanol

[111-76-2]



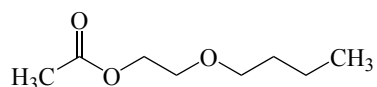
DD[hPa]: 0,8
vgl. Abschn. XII

MAK[ml/m ³]:	10
MAK[mg/m ³]:	49
MAK-Wert für die Summe der Luftkonzentrationen von 2-Butoxyethanol und 2-Butoxyethylacetat.	
Spzbg:	I(2)
SchwGr:	C
Hautres:	H
Sens:	-
KanzKat:	-
KmutKat:	-

2-(2-Butoxyethoxy)ethanol → Butyldiglykol

2-Butoxyethylacetat

[112-07-2]

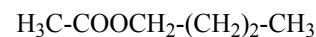


Der Stoff kann gleichzeitig als Dampf und Aerosol vorliegen.
DD[hPa]: 0,5 bei 20°C
vgl. Abschn. XII

MAK[ml/m ³]:	10
MAK[mg/m ³]:	66
MAK-Wert für die Summe der Luftkonzentrationen von 2-Butoxyethanol und 2-Butoxyethylacetat.	
Spzbg:	I(2)
SchwGr:	C
Hautres:	H
Sens:	-
KanzKat:	-
KmutKat:	-

1-Butylacetat

[123-86-4]

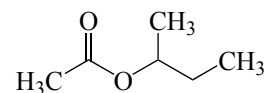


DD[hPa]: 13,3

MAK[ml/m ³]:	100
MAK[mg/m ³]:	480
Spzbg:	I(2)
SchwGr:	C
Hautres:	-
Sens:	-

2-Butylacetat

[105-46-4]



vgl. Abschn. IIb

MAK[ml/m ³]:	-
MAK[mg/m ³]:	-
Spzbg:	-
SchwGr:	-
Sens:	-

iso-Butylacetat → Isobutylacetat

tert-Butylacetat

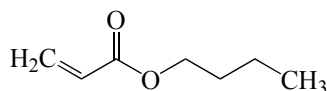
[540-88-5]



MAK[ml/m ³]:	20
MAK[mg/m ³]:	96
Spzbg:	II(2)
SchwGr:	C
Hautres:	-
Sens:	-
KanzKat:	-
KmutKat:	-

n-Butylacrylat

[141-32-2]



DD[hPa]: 5 bei 22,2°C

MAK[ml/m³]: 2MAK[mg/m³]: 11

Auch bei Einhaltung des MAK-Wertes sind im Einzelfall „Geruchs-assoziierte“ Symptome nicht auszuschließen, vgl. Abschn. Ie.

Spzbg: I(2)

SchwGr: C

Hautres: H

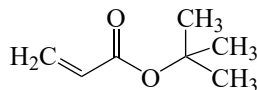
Sens: Sh

KanzKat: -

KmutKat: -

tert-Butylacrylat

[1663-39-4]



vgl. Abschn. IV

Sens: Sh

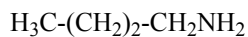
Butylalkohol → 1-Butanol

sec-Butylalkohol → 2-Butanol

tert-Butylalkohol → tert-Butanol

n-Butylamin

[109-73-9]



DD[hPa]: 122-128 bei 25°C

MAK[ml/m³]: 2MAK[mg/m³]: 6,1

Auch bei Einhaltung des MAK-Wertes sind im Einzelfall „Geruchs-assoziierte“ Symptome nicht auszuschließen, vgl. Abschn. Ie.

Spzbg: I(2)

Ein Momentanwert von 5 ml/m³ entsprechend 15 mg/m³ sollte nicht überschritten werden.

SchwGr: C

Hautres: -

Sens: -

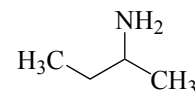
KanzKat: -

KmutKat: -

iso-Butylamin → Isobutylamin

sec-Butylamin

[13952-84-6]

MAK[ml/m³]: 2MAK[mg/m³]: 6,1

Auch bei Einhaltung des MAK-Wertes sind im Einzelfall „Geruchs-assoziierte“ Symptome nicht auszuschließen, vgl. Abschn. Ie.

Spzbg: I(2)

Ein Momentanwert von 5 ml/m³ entsprechend 15 mg/m³ sollte nicht überschritten werden.

SchwGr: D

Hautres: -

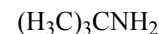
Sens: -

KanzKat: -

KmutKat: -

tert-Butylamin

[75-64-9]

MAK[ml/m³]: 2MAK[mg/m³]: 6,1

Auch bei Einhaltung des MAK-Wertes sind im Einzelfall „Geruchs-assoziierte“ Symptome nicht auszuschließen, vgl. Abschn. Ie.

Spzbg: I(2)

Ein Momentanwert von 5 ml/m³ entsprechend 15 mg/m³ sollte nicht überschritten werden.

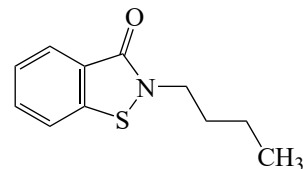
SchwGr: D

Hautres: -

Sens: -

N-Butyl-1,2-benzisothiazolin-3-on

[4299-07-4]



DD[hPa]: 0,00015 bei 25°C

vgl. Abschn. IIb und Xc

MAK[ml/m³]: -MAK[mg/m³]: -

Spzbg: -

SchwGr: -

Hautres: -

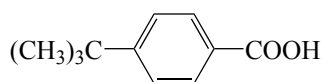
Sens: Sh

KanzKat: -

KmutKat: -

4-tert-Butylbenzoesäure

[98-73-7]

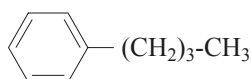


vgl. Abschn. Xc

MAK[mg/m ³]:	2 E
Spzbg:	II(2)
SchwGr:	D
Hautres:	H
Sens:	-
KmutKat:	-

n-Butylbenzol

[104-51-8]

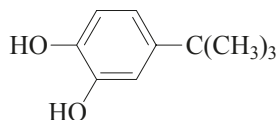


MAK[ml/m ³]:	10
MAK[mg/m ³]:	56
Spzbg:	II(2)
SchwGr:	D
Hautres:	H
Sens:	-
KanzKat:	-
KmutKat:	-

Butylbenzylphthalat → Benzylbutylphthalat

p-tert-Butylbrenzkatechin

[98-29-3; 27213-78-1]



vgl. Abschn. IV

Sens: Sh

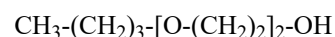
Butylcarbaminsäure-3-iod-2-propinylester → 3-Iod-2-propinylbutylcarbammat

1-(Butylcarbamoyl)-2-benzimidazolcarbaminsäuremethylester → Benomyl

n-Butylchlorformiat → Chlorameisensäurebutylester

Butyldiglykol

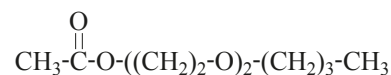
[112-34-5]

Der Stoff kann gleichzeitig als Dampf und Aerosol vorliegen.
DD[hPa]: 0,027

MAK[ml/m ³]:	10
MAK[mg/m ³]:	67
MAK-Wert für die Summe der Luftkonzentrationen von Butyldiglykol und Butyldiglykolacetat.	
Spzbg:	I(1,5)
SchwGr:	C
Schwangerschaftsgruppe C wurde 2011 überprüft und bestätigt.	
Hautres:	-
Sens:	-
KanzKat:	-
KmutKat:	-

Butyldiglykolacetat

[124-17-4]

Der Stoff kann gleichzeitig als Dampf und Aerosol vorliegen.
DD[hPa]: 0,053

MAK[ml/m ³]:	10
MAK[mg/m ³]:	85
MAK-Wert für die Summe der Luftkonzentrationen von Butyldiglykol und Butyldiglykolacetat.	
Spzbg:	I(1,5)
SchwGr:	C
Hautres:	-
Sens:	-
KanzKat:	-
KmutKat:	-

2-Butyl-2,3-dihydrobenzothiazol-3-on → N-Butyl-1,2-benzothiazolin-3-on

4-tert-Butyl-1,2-dihydroxybenzol → p-tert-Butylbrenzkatechin

1,2-Butylenoxid → 1,2-Epoxybutan

Butylglycidether → 1-n-Butoxy-2,3-epoxypropan

n-Butylglycidylether → 1-n-Butoxy-2,3-epoxypropan

tert-Butylglycidylether → 1-tert-Butoxy-2,3-epoxypropan

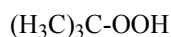
Butylglykol → 2-Butoxyethanol

Butylglykolacetat → 2-Butoxyethylacetat

Butylglykolat → Hydroxyessigsäurebutylester

tert-Butylhydroperoxid

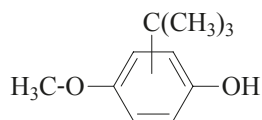
[75-91-2]



vgl. Abschn. Xa

tert-Butyl-4-hydroxyanisol (BHA)

[25013-16-5]



Der Stoff kann gleichzeitig als Dampf und Aerosol vorliegen.

DD[hPa]: $3,3 \times 10^{-3}$ bei 25°C

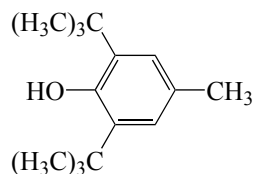
vgl. Abschn. Xc

MAK[mg/m ³]:	20 E
Spzbg:	II(1)
SchwGr:	C
Hautres:	-
Sens:	-
KanzKat:	3
KmutKat:	-

Butylhydroxytoluol

(BHT)

[128-37-0]



Der Stoff kann gleichzeitig als Dampf und Aerosol vorliegen.

DD[hPa]: $3,9 \times 10^{-3}$ bei 25°C

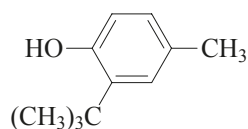
vgl. Abschn. Xc und XII

MAK[mg/m ³]:	10 E
Spzbg:	II(4)
SchwGr:	C
Hautres:	-
Sens:	-
KanzKat:	4
KmutKat:	-

4-tert-Butylcatechol → p-tert-Butylbrenzkatechin

2-tert-Butyl-p-kresol

[2409-55-4]



Der Stoff kann gleichzeitig als Dampf und Aerosol vorliegen.

DD[hPa]: 0,02

vgl. Abschn. IIb

MAK[ml/m ³]:	-
MAK[mg/m ³]:	-
Spzbg:	-
SchwGr:	-

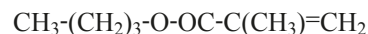
1-Butylmercaptan → 1-Butanthiol

sec-Butylmercaptan → 2-Butanthiol

tert-Butylmercaptan → 2-Methyl-2-propanthiol

n-Butylmethacrylat

[97-88-1]



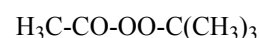
vgl. Abschn. IV

Sens: Sh

tert-Butylmethylether → Methyl-tert-butylether

tert-Butylperacetat

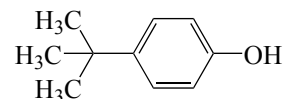
[107-71-1]



vgl. Abschn. Xa

★ p-tert-Butylphenol (ptBP)

[98-54-4]



Der Stoff kann gleichzeitig als Dampf und Aerosol vorliegen.

DD[hPa]: 0,051 bei 25°C

vgl. Abschn. XII

MAK[ml/m ³]:	0,032
MAK[mg/m ³]:	0,2
Spzbg:	II(2)
SchwGr:	D
Hautres:	H
Sens:	Sh
KanzKat:	-
KmutKat:	-

p-tert-Butylphenol-Formaldehyd-Kondensationsprodukte

(niedermolekulare)

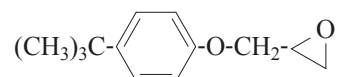
vgl. Abschn. IV

Sens: Sh

p-tert-Butylphenyl-1-(2,3-epoxy)propylether → p-tert-Butylphenylglycidylether

p-tert-Butylphenylglycidylether

[3101-60-8]



Der Stoff kann gleichzeitig als Dampf und Aerosol vorliegen.

DD[hPa]: $2,5 \times 10^{-4}$

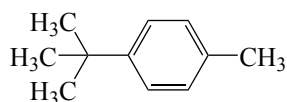
vgl. Abschn. IV

Sens: Sh

2-tert-Butyl-6-(3-tert-butyl-2-hydroxy-5-methylphenyl)-sulfanyl-4-methylphenol → 2,2'-Thiobis(4-methyl-6-tert-butylphenol)

p-tert-Butyltoluol

[98-51-1]



Der Stoff kann gleichzeitig als Dampf und Aerosol vorliegen.

DD[hPa]: 0,87

vgl. Abschn. IIb

MAK[ml/m ³]:	-
MAK[mg/m ³]:	-
Spzbg:	-
SchwGr:	-
Hautres:	-
Sens:	-
KmutKat:	-

iso-Butylvinylether → Isobutylvinylether

n-Butylzinnverbindungen

(als Sn [7440-31-5])

Der Stoff kann gleichzeitig als Dampf und Aerosol vorliegen.

MAK[ml/m ³]:	0,004
MAK[mg/m ³]:	0,02
Spzbg:	I(1)
Hautres:	-
Sens:	-
Für n-Butylzinnverbindungen, deren organische Liganden mit „Sa“ oder „Sh“ markiert sind, gelten diese Markierungen ebenfalls.	
KanzKat:	4
KmutKat:	-

- Mono-n-butylzinnverbindungen

SchwGr: C

- Di-n-butylzinnverbindungen

SchwGr: B

- Tri-n-butylzinnverbindungen

SchwGr: B

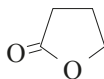
- Tetra-n-butylzinn

[1461-25-2]

SchwGr: C

γ-Butyrolacton

[96-48-0]



vgl. Abschn. IIb

MAK[ml/m ³]:	-
MAK[mg/m ³]:	-
Spzbg:	-
SchwGr:	-
Hautres:	H
Sens:	-
KanzKat:	-
KmutKat:	-

Cadmium

[7440-43-9]

und seine anorganischen Verbindungen (einatembare Fraktion)

Cd

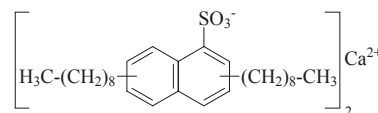
vgl. Abschn. XII

MAK[ml/m ³]:	-
MAK[mg/m ³]:	-
Spzbg:	-
SchwGr:	-
Hautres:	H
Sens:	-
KanzKat:	1
KmutKat:	3A

Calciumarsenat → Arsen

Calciumbis(dinonylnaphthalinsulfonat)

[57855-77-3]



vgl. Abschn. IIb und Xc

MAK[ml/m ³]:	-
MAK[mg/m ³]:	-
Spzbg:	-
SchwGr:	-
Hautres:	-
Sens:	-
KanzKat:	-
KmutKat:	-

Calciumcarbimid → Calciumcyanamid

Calciumchromat → Chrom(VI)-Verbindungen

Calciumcyanamid

[156-62-7]

CaCN₂

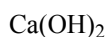
MAK[mg/m ³]:	1 E
Spzbg:	II(2)
SchwGr:	C

Schwangerschaftsgruppe C wurde 2011 überprüft und bestätigt.

Hautres:	H
Sens:	-

Calciumhydroxid

[1305-62-0]



vgl. Abschn. Xc

MAK[mg/m ³]:	1 E
Spzbg:	I(2)
SchwGr:	C
Hautres:	-
Sens:	-
KanzKat:	-
KmutKat:	-

Calciummolybdat → Molybdän

Calcium-Natrium-Metaphosphat (Faserstaub)

[23209-59-8]



vgl. Abschn. III

MAK[ml/m ³]:	-
MAK[mg/m ³]:	-
Spzbg:	-
SchwGr:	-
KanzKat:	3

Calciumoxid

[1305-78-8]



MAK[mg/m ³]:	1 E
Spzbg:	I(2)
SchwGr:	C
Hautres:	-
Sens:	-
KanzKat:	-
KmutKat:	-

Calciumpetroleumsulfonate → Petroleumsulfonate,
Calcium-Salze (technisches Gemisch in Mineralöl)**Calciumsulfat**

(alveolengängige Fraktion)

Anhydrit [7778-18-9]

Halbhydrat [10034-76-1]

Dihydrat [10101-41-4]

Gips [13397-24-5]



vgl. Abschn. IIb

MAK[mg/m ³]:	-
Spzbg:	-
SchwGr:	-
Hautres:	-
Sens:	-
KanzKat:	-
KmutKat:	-

Calciumsulfat

(einatembare Fraktion)

Anhydrit [7778-18-9]

Halbhydrat [10034-76-1]

Dihydrat [10101-41-4]

Gips [13397-24-5]



vgl. Abschn. Vf und g

MAK[mg/m ³]:	4 E
SchwGr:	C
Hautres:	-
Sens:	-
KanzKat:	-
KmutKat:	-

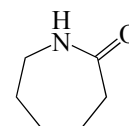
Calocedrus decurrens → Hölzer

Campher → Kampfer

Caprinalkohol → 1-Decanol

ε-Caprolactam

[105-60-2]



Der Stoff kann gleichzeitig als Dampf und Aerosol vorliegen.

DD[hPa]: 0,0013

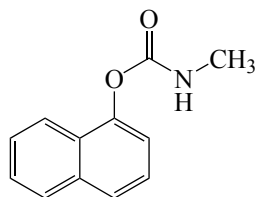
MAK[ml/m ³]:	0,42
MAK[mg/m ³]:	2 E
Spzbg:	I(2)
SchwGr:	C
Hautres:	H
Sens:	-
KanzKat:	-
KmutKat:	-

n-Caprylalkohol → 1-Octanol

Carbaminsäureethylester → Ethylcarbamat

Carbaryl (1-Naphthylmethylcarbamate)

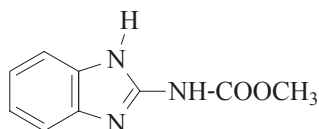
[63-25-2]



BLW für Acetylcholinesterase-Hemmer weiterhin gültig; vgl. Abschn. XII.
vgl. Abschn. IIc

Carbendazim

[10605-21-7]



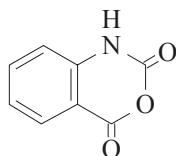
MAK[mg/m³]: 10 E
Spzbg: II(4)
SchwGr: B
Hautres: -
Sens: -
KanzKat: -
KmutKat: 5

Carbon Black → Industrieruße (Carbon Black)

Carbonylchlorid → Phosgen

N-Carboxyanthranilsäureanhydrid

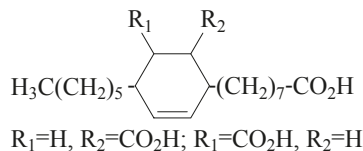
[118-48-9]



vgl. Abschn. IV
Sens: Sh

5(oder 6)-Carboxy-4-hexyl-2-cyclohexen-1-octansäure

[53980-88-4]



vgl. Abschn. IIb und Xc

MAK[ml/m³]: -
MAK[mg/m³]: -
Spzbg: -
SchwGr: -
Hautres: -
Sens: -
KanzKat: -
KmutKat: -

Cellulasen

vgl. Abschn. IV
Sens: Sa

Cerdioxid

[1306-38-3]

CeO₂

MAK[mg/m³]: 0,002 A
Spzbg: II(8)
SchwGr: D
Hautres: -
Sens: -
KanzKat: -
KmutKat: 5

Ceylon Ebenholz (Diospyros ebenum) → Hölzer

Chinon → 1,4-Benzochinon

Chlor

[7782-50-5]

Cl₂

MAK[ml/m³]: 0,5
MAK[mg/m³]: 1,5
Spzbg: I(1)
SchwGr: C
Hautres: -
Sens: -
KanzKat: -
KmutKat: -

Chloracetaldehyd

[107-20-0]

ClCH₂-CHO

DD[hPa]: 133
MAK[ml/m³]: -
MAK[mg/m³]: -
Spzbg: -
SchwGr: -
Hautres: H
Sens: -
KanzKat: 3

2-Chloracetamid

[79-07-2]

Cl-CH₂-CO-NH₂

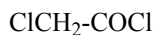
vgl. Abschn. IIb und Xc

MAK[ml/m³]: -
MAK[mg/m³]: -
Spzbg: -
SchwGr: -
Hautres: H
Sens: Sh
KanzKat: -
KmutKat: -

Chloracetamid-N-methylol → N-Methylolchloracetamid

Chloracetylchlorid

[79-04-9]

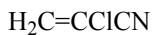


vgl. Abschn. IIb

MAK[ml/m ³]:	-
MAK[mg/m ³]:	-
Spzbg:	-
SchwGr:	-
Hautres:	H

2-Chloracrylnitril

[920-37-6]

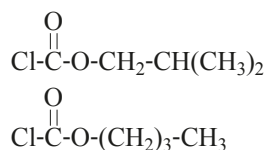


MAK[ml/m ³]:	-
MAK[mg/m ³]:	-
Spzbg:	-
SchwGr:	-
KanzKat:	3

γ-Chlorallylchlorid → 1,3-Dichlorpropen

1-(3-Chlorallyl)-3,5,7-triaza-1-azoniaadamantanchlorid →
Methenamin-3-chlorallylchlorid**Chlorameisensäurebutylester**

[543-27-1; 592-34-7]

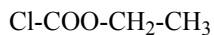


DD[hPa]: 7

MAK[ml/m ³]:	0,2
MAK[mg/m ³]:	1,1
Spzbg:	I(2)
SchwGr:	C
Hautres:	-
Sens:	-
KanzKat:	-
KmutKat:	-

Chlorameisensäureethylester

[541-41-3]

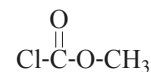


DD[hPa]: 54

MAK[ml/m ³]:	-
MAK[mg/m ³]:	-
Spzbg:	-
SchwGr:	-
Hautres:	-
Sens:	-
KanzKat:	3
KmutKat:	-

Chlorameisensäuremethylester

[79-22-1]



DD[hPa]: 137

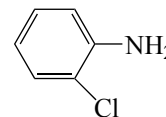
MAK[ml/m ³]:	0,2
MAK[mg/m ³]:	0,78
Spzbg:	I(2)
SchwGr:	C
Hautres:	-
Sens:	-
KanzKat:	-
KmutKat:	-

4-Chlor-2-aminotoluol → 5-Chlor-o-toluidin

5-Chlor-2-aminotoluol → 4-Chlor-o-toluidin

o-Chloranilin

[95-51-2]



Der Stoff kann gleichzeitig als Dampf und Aerosol vorliegen.

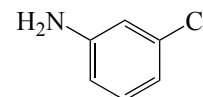
DD[hPa]: 0,13

vgl. Abschn. IIb

MAK[ml/m ³]:	-
MAK[mg/m ³]:	-
Spzbg:	-
SchwGr:	-
Hautres:	H

m-Chloranilin

[108-42-9]



Der Stoff kann gleichzeitig als Dampf und Aerosol vorliegen.

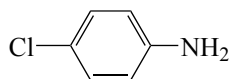
DD[hPa]: 0,031

vgl. Abschn. IIb

MAK[ml/m ³]:	-
MAK[mg/m ³]:	-
Spzbg:	-
SchwGr:	-
Hautres:	H
Sens:	Sh

p-Chloranilin

[106-47-8]

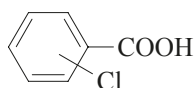


Der Stoff kann gleichzeitig als Dampf und Aerosol vorliegen.

DD[hPa]: 0,036 bei 26°C

vgl. Abschn. XII

MAK[ml/m ³]:	-
MAK[mg/m ³]:	-
Spzbg:	-
SchwGr:	-
Hautres:	H
Sens:	Sh
KanzKat:	2

Chlorbenzoesäure (alle Isomere)

Der Stoff kann gleichzeitig als Dampf und Aerosol vorliegen.

DD[hPa]: 0,0031 bei 25°C (berechneter Wert)

vgl. Abschn. IIb

MAK[ml/m ³]:	-
MAK[mg/m ³]:	-
Spzbg:	-
SchwGr:	-

- o-Chlorbenzoesäure

[118-91-2]

- m-Chlorbenzoesäure

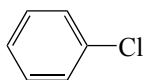
[535-80-8]

- p-Chlorbenzoesäure

[74-11-3]

Chlorbenzol

[108-90-7]



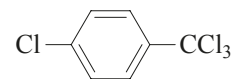
DD[hPa]: 12

vgl. Abschn. XII

MAK[ml/m ³]:	5
MAK[mg/m ³]:	23
Spzbg:	II(2)
SchwGr:	C
Sens:	-
KanzKat:	-
KmutKat:	-

4-Chlorbenzotrichlorid

[5216-25-1]



Der Stoff kann gleichzeitig als Dampf und Aerosol vorliegen.

DD[hPa]: 0,2

MAK[ml/m ³]:	-
MAK[mg/m ³]:	-
Spzbg:	-
SchwGr:	-
Hautres:	H
Sens:	-
KanzKat:	2

p-Chlorbenzotrichlorid → 4-Chlorbenzotrichlorid

Chlorbrommethan → Bromchlormethan

2-Chlor-1,3-butadien → Chloropren

Chloreyan

[506-77-4]

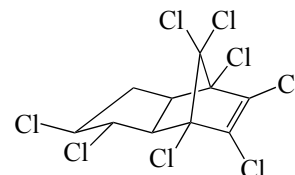
CNCl

vgl. Abschn. IIb

MAK[ml/m ³]:	-
MAK[mg/m ³]:	-
Spzbg:	-
SchwGr:	-

Chlordan

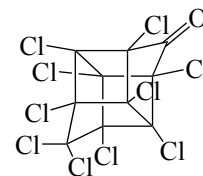
[57-74-9]



vgl. Abschn. IIc

Chlordecon

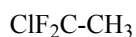
[143-50-0]



MAK[ml/m ³]:	-
MAK[mg/m ³]:	-
Spzbg:	-
SchwGr:	-
Hautres:	H
Sens:	-
KanzKat:	2
KmutKat:	-

1-Chlor-1,1-difluorethan

[75-68-3]



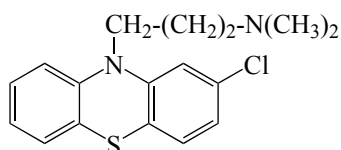
MAK[ml/m³]: 1000
 MAK[mg/m³]: 4200
 Spzbg: II(8)
 SchwGr: D
 KanzKat: -

Chlordifluormethan → Monochlordifluormethan

2-Chlor-2-(difluormethoxy)-1,1,1-trifluorethan → Isofluran

2-Chlor-10-(3-(dimethylamino)propyl)phenothiazin (Chlorpromazin)

[50-53-3]

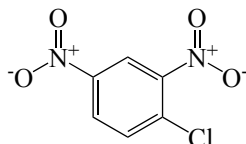


vgl. Abschn. IV
 Sens: SP

Chlordimethylether → Monochlordimethylether

1-Chlor-2,4-dinitrobenzol

[97-00-7]



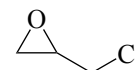
vgl. Abschn. IV
 Sens: Sh

Chlordioxid

[10049-04-4]



MAK[ml/m³]: 0,1
 MAK[mg/m³]: 0,28
 Spzbg: I(1)
 SchwGr: D
 Hautres: -
 Sens: -
 KanzKat: -

1-Chlor-2,3-epoxypropan(Epichlorhydrin)
[106-89-8]

vgl. Abschn. XII

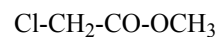
MAK[ml/m³]: -
 MAK[mg/m³]: -
 Spzbg: -
 SchwGr: -
 Hautres: H
 Sens: Sh
 KanzKat: 2
 KmutKat: 3B

Chloressigsäure → Monochloressigsäure

Chloressigsäureamid → 2-Chloracetamid

Chloressigsäuremethylester

[96-34-4]



DD[hPa]: ~7

MAK[ml/m³]: 1
 MAK[mg/m³]: 4,5
 Spzbg: I(1)
 SchwGr: C
 Schwangerschaftsgruppe C wurde 2011 überprüft und bestätigt.
 Hautres: H
 Sens: Sh
 KanzKat: -

Chlorethan

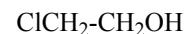
[75-00-3]



MAK[ml/m³]: -
 MAK[mg/m³]: -
 Spzbg: -
 SchwGr: -
 Hautres: H
 KanzKat: 3

2-Chlorethanol

[107-07-3]



DD[hPa]: 7

MAK[ml/m³]: 2
 MAK[mg/m³]: 6,7
 Spzbg: II(1)
 SchwGr: C
 Hautres: H
 KanzKat: -

Chlorfluormethan

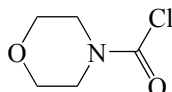
[593-70-4]



MAK[ml/m ³]:	-
MAK[mg/m ³]:	-
Spzbg:	-
SchwGr:	-
KanzKat:	2

N-Chlorformylmorpholin

[15159-40-7]



Der Stoff kann gleichzeitig als Dampf und Aerosol vorliegen.
DD[hPa]: 0,4

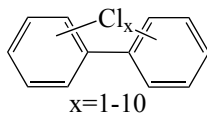
MAK[ml/m ³]:	-
MAK[mg/m ³]:	-
Spzbg:	-
SchwGr:	-
KanzKat:	2

2-Chlor-N-hydroxymethylacetamid →
N-Methylolchloracetamid

N-(((3R)-5-Chlor-8-hydroxy-3methyl-1-oxo-7-
isochromanyl)carbonyl)-3-phenyl-L-alanin →
Ochratoxin A

Chlorierte Biphenyle

[1336-36-3]

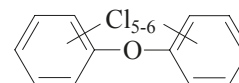


Chlorierte Biphenyle bilden eine Gruppe von Verbindungen mit unterschiedlichem Grad und Ort der Chlorsubstitution, an Arbeitsplätzen treten häufig mehrere dieser Stoffe parallel auf. Chlorierte Biphenyle mit geringem Chloranteil (bis zu 5 Chloratome) können als Partikel-Dampf-Gemisch auftreten, während chlorierte Biphenyle mit hohem Chloranteil ausschließlich als Partikel auftreten.
vgl. Abschn. XII

MAK[mg/m ³]:	0,003 E
(PCB 28 + PCB 52 + PCB 101 + PCB 138 + PCB 153 + PCB 180) × 5	
Spzbg:	II(8)
SchwGr:	B
Hinweis auf Voraussetzung für Gruppe C siehe Begründung	
Hautres:	H
Sens:	-
KanzKat:	4
KmutKat:	5

Chlorierte Diphenyloxide

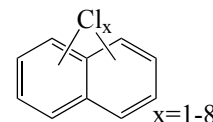
versch. CAS-Nr., z.B.
[55720-99-5]



Chlorierte Diphenyloxide bilden eine Gruppe von Verbindungen mit unterschiedlichem Grad und Ort der Chlorsubstitution. Chlorierte Diphenyloxide mit geringem Chloranteil können als Partikel-Dampfgemisch auftreten, während chlorierte Diphenyloxide mit hohem Chloranteil ausschließlich als Partikel auftreten.

vgl. Abschn. IIb

MAK[ml/m ³]:	-
MAK[mg/m ³]:	-
Spzbg:	-
SchwGr:	-
Hautres:	H
Sens:	-
KanzKat:	-
KmutKat:	-

Chlorierte Naphthaline

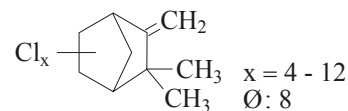
Chlorierte Naphthaline bilden eine Gruppe von Verbindungen mit unterschiedlichem Grad und Ort der Chlorsubstitution. Chlorierte Naphthaline mit geringem Chloranteil können als Partikel-Dampfgemisch auftreten, während chlorierte Naphthaline mit hohem Chloranteil ausschließlich als Partikel auftreten.

vgl. Abschn. IIb

MAK[ml/m ³]:	-
MAK[mg/m ³]:	-
Spzbg:	-
SchwGr:	-
Hautres:	H
Sens:	-
KanzKat:	-

Chloriertes Camphen

[8001-35-2]

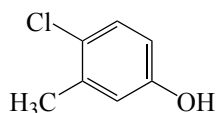


MAK[ml/m ³]:	-
MAK[mg/m ³]:	-
Spzbg:	-
SchwGr:	-
Hautres:	H
Sens:	-
KanzKat:	2

Chlorit → Talk

p-Chlor-m-kresol

[59-50-7]



Der Stoff kann gleichzeitig als Dampf und Aerosol vorliegen.

DD[hPa]: 0,067

vgl. Abschn. IIb und Xc

MAK[ml/m ³]:	-
MAK[mg/m ³]:	-
Spzbg:	-
SchwGr:	-
Hautres:	-
Sens:	Sh
KanzKat:	-
KmutKat:	-

Chlormethan

[74-87-3]



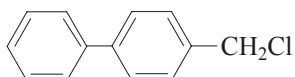
DD[hPa]: 5733 bei 25°C

MAK[ml/m ³]:	10
MAK[mg/m ³]:	21
Spzbg:	II(1)
SchwGr:	D
Hautres:	-
Sens:	-
KanzKat:	-
KmutKat:	-

3-Chlor-6-methylanilin → 5-Chlor-o-toluidin

4-Chlormethylbiphenyl

[1667-11-4]



Der Stoff kann gleichzeitig als Dampf und Aerosol vorliegen.

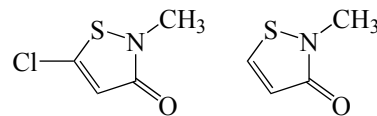
vgl. Abschn. IIb

MAK[ml/m ³]:	-
MAK[mg/m ³]:	-
Spzbg:	-
SchwGr:	-
KanzKat:	-

5-Chlor-2-methyl-2,3-dihydroisothiazol-3-on und 2-Methyl-2,3-dihydroisothiazol-3-on

[26172-55-4; 2682-20-4]

Gemisch im Verhältnis 3:1



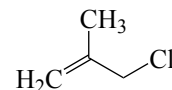
vgl. Abschn. Xc

MAK[mg/m ³]:	0,2 E
Spzbg:	I(2)
SchwGr:	C
Schwangerschaftsgruppe C wurde 2011 überprüft und bestätigt.	
Hautres:	-
Sens:	Sh
KanzKat:	-
KmutKat:	-

Chlormethyl-methylether → Monochlordimethylether

3-Chlor-2-methylpropen

[563-47-3]

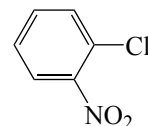


DD[hPa]: 140

MAK[ml/m ³]:	-
MAK[mg/m ³]:	-
Spzbg:	-
SchwGr:	-
KanzKat:	3

1-Chlor-2-nitrobenzol

[88-73-3]



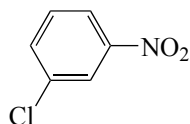
Der Stoff kann gleichzeitig als Dampf und Aerosol vorliegen.

DD[hPa]: 0,43

MAK[ml/m ³]:	-
MAK[mg/m ³]:	-
Spzbg:	-
SchwGr:	-
Hautres:	H
KanzKat:	3

1-Chlor-3-nitrobenzol

[121-73-3]



Der Stoff kann gleichzeitig als Dampf und Aerosol vorliegen.

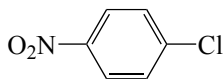
DD[hPa]: 0,129 bei 25°C

vgl. Abschn. IIb

MAK[ml/m ³]:	-
MAK[mg/m ³]:	-
Spzbg:	-
SchwGr:	-
Hautres:	H
Sens:	-
KanzKat:	-
KmutKat:	-

1-Chlor-4-nitrobenzol

[100-00-5]



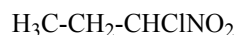
Der Stoff kann gleichzeitig als Dampf und Aerosol vorliegen.

DD[hPa]: 0,085

MAK[ml/m ³]:	-
MAK[mg/m ³]:	-
Spzbg:	-
SchwGr:	-
Hautres:	H
KanzKat:	3

1-Chlor-1-nitropropan

[600-25-9]



vgl. Abschn. IIb

MAK[ml/m ³]:	-
MAK[mg/m ³]:	-
Spzbg:	-
SchwGr:	-

Chloroform (Trichlormethan)

[67-66-3]



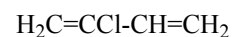
DD[hPa]: 211

MAK[ml/m ³]:	0,5
MAK[mg/m ³]:	2,5
Spzbg:	II(2)
SchwGr:	C
Hautres:	H
Sens:	-
KanzKat:	4
KmutKat:	-

Chlorophora excelsa → Hölzer

Chloropren

[126-99-8]



DD[hPa]: 267

vgl. Abschn. XII

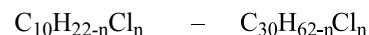
MAK[ml/m ³]:	-
MAK[mg/m ³]:	-
Spzbg:	-
SchwGr:	-
Hautres:	H
Sens:	-
KanzKat:	2
KmutKat:	-

1-[(E)-3-chloroprop-2-enyl]-3,5,7-triaza-1-azoniatricyclo[3.3.1.1^{3,7}]decanchlorid → Methenamin-3-chlorallylchlorid

Chlorparaffine

unverzweigt, verschiedene CAS-Nr., z.B.

[63449-39-8]



n=1–28

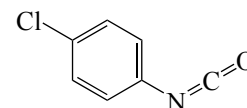
20–70% Cl

Chlorparaffine bilden eine Gruppe von Verbindungen mit unterschiedlichem Grad und Ort der Chlorsubstitution. Chlorparaffine mit geringem Chloranteil und kurzer Kettenlänge können als Partikel-Dampfgemisch auftreten, während Chlorparaffine mit hohem Chloranteil bzw. mit langen Alkylketten ausschließlich als Partikel auftreten.

MAK[ml/m ³]:	-
MAK[mg/m ³]:	-
Spzbg:	-
SchwGr:	-
KanzKat:	3

4-Chlorphenylisocyanat

[104-12-1]



MAK[ml/m ³]:	-
MAK[mg/m ³]:	-
Spzbg:	-
SchwGr:	-
Hautres:	-
Sens:	-
KanzKat:	3
KmutKat:	-

4-Chlorphenylisocyanursäure → 4-Chlorphenylisocyanat

Chlorpikrin → Trichlornitromethan

Chlorpromazin → 2-Chlor-10-(3-(dimethylamino)propyl)-phenothiazin (Chlorpromazin)

3-Chlor-1,2-propandiol

[96-24-2]



Der Stoff kann gleichzeitig als Dampf und Aerosol vorliegen.
DD[hPa]: 0,27

MAK[ml/m ³]:	0,005
MAK[mg/m ³]:	0,023
Spzbg:	II(8)
SchwGr:	D
Hautres:	H
Sens:	-
KanzKat:	3

3-Chlor-1-propen → 3-Chlorpropen

3-Chlorpropen

[107-05-1]

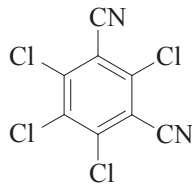


DD[hPa]: 393

MAK[ml/m ³]:	-
MAK[mg/m ³]:	-
Spzbg:	-
SchwGr:	-
Hautres:	H
Sens:	-
KanzKat:	3
KmutKat:	-

Chlorthalonil

[1897-45-6]

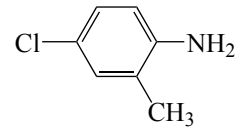


DD[hPa]: <0,013 bei 40°C
vgl. Abschn. IIb und Xc

MAK[ml/m ³]:	-
MAK[mg/m ³]:	-
Spzbg:	-
SchwGr:	-
Hautres:	-
Sens:	Sh
KanzKat:	-
KmutKat:	-

4-Chlor-o-toluidin

[95-69-2]

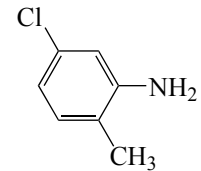


Der Stoff kann gleichzeitig als Dampf und Aerosol vorliegen.
DD[hPa]: 0,055 bei 25°C (berechneter Wert)

MAK[ml/m ³]:	-
MAK[mg/m ³]:	-
Spzbg:	-
SchwGr:	-
Hautres:	H
KanzKat:	1
KmutKat:	3A

5-Chlor-o-toluidin

[95-79-4]



Der Stoff kann gleichzeitig als Dampf und Aerosol vorliegen.
DD[hPa]: 0,45

MAK[ml/m ³]:	-
MAK[mg/m ³]:	-
Spzbg:	-
SchwGr:	-
KanzKat:	3

 α -Chlortoluol → Benzylchlorid **α -Chlortoluole:****Gemisch aus α -Chlortoluol (Benzylchlorid)****[100-44-7],** **α,α -Dichlortoluol [98-87-3],** **α,α,α -Trichlortoluol [98-07-7]****und Benzoylchlorid [98-88-4]**

MAK[ml/m ³]:	-
MAK[mg/m ³]:	-
Spzbg:	-
SchwGr:	-
Hautres:	H
Sens:	-
KanzKat:	1

1-Chlor-2,2,2-trifluorethyldifluormethylether → Isofluran

**2-Chlor-1,1,2-trifluorethyl-difluormethylether
(Enfluran)**

[13838-16-9]



DD[hPa]: 232

MAK[ml/m ³]:	20
MAK[mg/m ³]:	150
Spzbg:	II(8)
SchwGr:	C
Sens:	-
KanzKat:	-

Chlortrifluorid

[7790-91-2]



vgl. Abschn. IIb

MAK[ml/m ³]:	-
MAK[mg/m ³]:	-
Spzbg:	-
SchwGr:	-
Hautres:	-
Sens:	-
KanzKat:	-
KmutKat:	-

Chlortrifluormethan

[75-72-9]



MAK[ml/m ³]:	1000
MAK[mg/m ³]:	4300
Spzbg:	II(8)
SchwGr:	D

Chlorwasserstoff

[7647-01-0]



MAK[ml/m ³]:	2
MAK[mg/m ³]:	3,0
Spzbg:	I(2)
SchwGr:	C
Hautres:	-
Sens:	-
KanzKat:	-
KmutKat:	-

Chromgelb → Bleichromat

Chromhexacarbonyl

[13007-92-6]



vgl. Abschn. IIb

MAK[ml/m ³]:	-
MAK[mg/m ³]:	-
Spzbg:	-
SchwGr:	-
Sens:	-
KanzKat:	-
KmutKat:	-

Chrom(III)-Verbindungen

vgl. Abschn. IIb und XII

MAK[ml/m ³]:	-
MAK[mg/m ³]:	-
Spzbg:	-
SchwGr:	-
Hautres:	-
Sens:	Sh

Gilt nicht für Chrom(III)-oxid und vergleichbar schwerlösliche Chrom(III)-Verbindungen.

KanzKat:	-
KmutKat:	-

Chrom(VI)-Verbindungen

(einatembare Fraktion)

vgl. Abschn. XII

MAK[ml/m ³]:	-
MAK[mg/m ³]:	-
Spzbg:	-
SchwGr:	-
Hautres:	H

keine H-Markierung für Barium-, Blei-, Strontium- und Zinkchromat

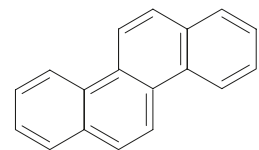
Sens:	Sh
-------	----

keine Sh-Markierung für Barium- und Bleichromat

KanzKat:	1
KmutKat:	2

Chrysen

[218-01-9]



vgl. Abschn. III „Pyrolyseprodukte aus organischem Material“

MAK[ml/m ³]:	-
MAK[mg/m ³]:	-
Spzbg:	-
SchwGr:	-
Hautres:	H
Sens:	-
KanzKat:	2
KmutKat:	-

Chrysotil (Faserstaub) → Asbest (Faserstaub)

Chymotrypsin → Trypsin und Chymotrypsin

C.I. Pigment Gelb 34 → Bleichromat

C.I. Pigment Rot 104 → Bleichromat

Cobalt

[7440-48-4]

und Cobaltverbindungen (einatembare Fraktion)
vgl. Abschn. XII

MAK[ml/m ³]:	-
MAK[mg/m ³]:	-
Spzbg:	-
SchwGr:	-
Hautres:	H
Sens:	Sah
KanzKat:	2
KmutKat:	3A

- Cobalt

[7440-48-4]

Co

- Cobalt(II)carbonat

[513-79-1]

CoCO₃**- Cobalt(II)oxid**

[1307-96-6]

CoO

- Cobalt(II,III)oxid

[1308-06-1]

Co₃O₄**- Cobalt(II)sulfat·7 H₂O**

[10026-24-1]

und vergleichbare lösliche Salze

CoSO₄ · 7 H₂O**- Cobalt(II)sulfid**

[1317-42-6]

CoS

Cobaltlegierungen

Sens: -

Für Cobaltlegierungen, aus denen Cobalt bioverfügbar ist,
siehe Cobalt und Cobaltverbindungen.

Cobalt → Hartmetall, Wolframcarbid- und Cobalt-haltig

Cocobolo (Dalbergia retusa) → Hölzer

Cocusholz (Brya ebenus) → Hölzer

Colophonium

[8050-09-7]

vgl. Abschn. IV

Sens: Sh

Ein immunologischer Mechanismus für das auf
Colophonium-haltige Arbeitsstoffe öfter beobachtete Asthma
ist nicht gesichert.

Coromandel, Diospyros-Arten → Hölzer

Cristobalit → Siliciumdioxid, kristallin

Crotonaldehyd → 2-Butenal

Cu-HDO → N-Cyclohexylhydroxydiazen-1-oxid,
Kupfersalz (Cu-HDO)

Cumol → Isopropylbenzol (Cumol)

Cumolhydroperoxid → α,α-Dimethylbenzylhydroperoxid

Cyanacrylsäureethylester

[7085-85-0]



vgl. Abschn. IIb

MAK[ml/m ³]:	-
MAK[mg/m ³]:	-
Spzbg:	-
SchwGr:	-
Sens:	-

Cyanacrylsäuremethylester

[137-05-3]



MAK[ml/m ³]:	2
MAK[mg/m ³]:	9,2
Spzbg:	I(1)
SchwGr:	D
Sens:	-

Cyanamid

[420-04-2]

Der Stoff kann gleichzeitig als Dampf und Aerosol vorliegen.
DD[hPa]: 0,005

MAK[ml/m ³]:	0,2
MAK[mg/m ³]:	0,35
Spzbg:	II(1)
SchwGr:	C
Hautres:	H
Sens:	Sh
KanzKat:	-
KmutKat:	-

2-Cyan-2,2-dibromacetamid → 2,2-Dibrom-2-
cyanacetamidCyan(4-fluor-3-phenoxyphenyl)methyl-3-(2,2-dichlor-
ethenyl)-2,2-dimethylcyclopropanocarboxylat →
Cyfluthrin

Cyanguanidin → Dicyandiamid

Cyanide

(als CN berechnet)

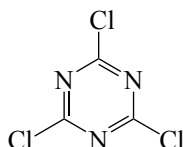
MAK[ml/m ³]:	2 E
Spzbg:	II(1)
SchwGr:	C
Hautres:	H
Sens:	-
KanzKat:	-
KmutKat:	-

Cyanogen → Oxalsäuredinitril

Cyanuramid → Melamin

Cyanurchlorid

[108-77-0]



Der Stoff kann gleichzeitig als Dampf und Aerosol vorliegen.

MAK[ml/m ³]:	0,001
MAK[mg/m ³]:	0,0076
Spzbg:	I(2)
SchwGr:	C
Hautres:	-
Sens:	Sh
KanzKat:	-
KmutKat:	-

Cyanursäuretriamid → Melamin

Cyanwasserstoff

[74-90-8]

HCN

DD[hPa]: 800

MAK[ml/m ³]:	1,9
MAK[mg/m ³]:	2,1
Spzbg:	II(2)
SchwGr:	C
Hautres:	H
Sens:	-
KanzKat:	-
KmutKat:	-

Cyclohexan

[110-82-7]



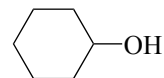
DD[hPa]: 104

vgl. Abschn. XII

MAK[ml/m ³]:	200
MAK[mg/m ³]:	700
Spzbg:	II(4)
SchwGr:	D
Hautres:	-
Sens:	-

1,2-Cyclohexandicarbonsäureanhydrid →
Hexahydrophthalsäureanhydrid**Cyclohexanol**

[108-93-0]

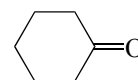


vgl. Abschn. IIb

MAK[ml/m ³]:	-
MAK[mg/m ³]:	-
Spzbg:	-
SchwGr:	-
Hautres:	H
Sens:	-
KanzKat:	-
KmutKat:	-

Cyclohexanon

[108-94-1]



DD[hPa]: 5

vgl. Abschn. XII

MAK[ml/m ³]:	-
MAK[mg/m ³]:	-
Spzbg:	-
SchwGr:	-
Hautres:	H
KanzKat:	3

Cyclohexanonperoxid → 1-Hydroxy-1'-
hydroperoxydicyclohexylperoxid**Cyclohexen**

[110-83-8]

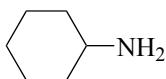


vgl. Abschn. IIb

MAK[ml/m ³]:	-
MAK[mg/m ³]:	-
Spzbg:	-
SchwGr:	-
Hautres:	-
Sens:	-
KanzKat:	-
KmutKat:	-

Cyclohexylamin

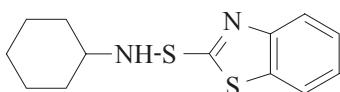
[108-91-8]



MAK[ml/m ³]:	2
MAK[mg/m ³]:	8,2
Spzbg:	I(2)
Ein Momentanwert von 5 ml/m ³ entsprechend 21 mg/m ³ sollte nicht überschritten werden.	
SchwGr:	C
Hautres:	-
Sens:	-
KanzKat:	-
KmutKat:	-

N-Cyclohexyl-2-benzothiazolsulfenamid

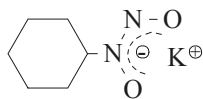
[95-33-0]



vgl. Abschn. IV
Sens: Sh

N-Cyclohexylhydroxydiazen-1-oxid, Kaliumsalz (K-HDO)

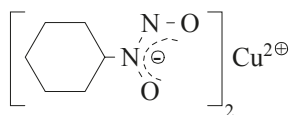
[66603-10-9]



vgl. Abschn. Xc
MAK[mg/m³]: 10 E
Spzbg: II(2)
SchwGr: D
Hautres: H
Sens: -
KanzKat: -
KmutKat: -

N-Cyclohexylhydroxydiazen-1-oxid, Kupfersalz (Cu-HDO)

[15627-09-5]

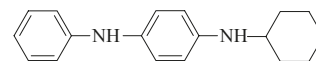


vgl. Abschn. Xc
MAK[mg/m³]: 0,05 A
entsprechend 0,01 mg Cu/m³
Spzbg: II(2)
SchwGr: C
Hautres: H
Sens: -
KanzKat: -
KmutKat: -

N-Cyclohexyl-N'-phenyl-1,4-benzoldiamin →
N-Cyclohexyl-N'-phenyl-p-phenylendiamin

N-Cyclohexyl-N'-phenyl-p-phenylendiamin

[101-87-1]



vgl. Abschn. IV
Sens: Sh

1,3-Cyclopentadien

[542-92-7]

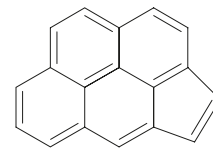


DD[hPa]: 451
vgl. Abschn. IIb

MAK[ml/m ³]:	-
MAK[mg/m ³]:	-
Spzbg:	-
SchwGr:	-
Hautres:	-
Sens:	-
KanzKat:	-
KmutKat:	-

Cyclopenta[cd]pyren

[27208-37-3]



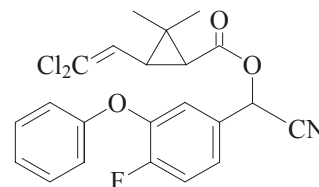
vgl. Abschn. III „Pyrolyseprodukte aus organischem Material“

MAK[ml/m ³]:	-
MAK[mg/m ³]:	-
Spzbg:	-
SchwGr:	-
Hautres:	H
Sens:	-
KanzKat:	2
KmutKat:	3B

Cyclotetramethylenoxid → Tetrahydrofuran

Cyfluthrin

[68359-37-5]



MAK[mg/m ³]:	0,01 E
Spzbg:	I(1)
SchwGr:	C
Hautres:	-
Sens:	-
KanzKat:	-
KmutKat:	-

β-Cyfluthrin → Cyfluthrin

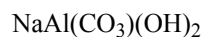
2,4-D → 2,4-Dichlorphenoxyessigsäure (2,4-D)

Dalapon → 2,2-Dichlorpropionsäure

Dalbergia-Arten → Hölzer

Dawsonit (Faserstaub)

[12011-76-6]

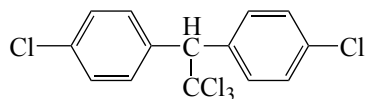


vgl. Abschn. III

MAK[ml/m ³]:	-
MAK[mg/m ³]:	-
Spzbg:	-
SchwGr:	-
KanzKat:	2

DDT (Dichlordiphenyltrichlorethan)

[50-29-3]



vgl. Abschn. IIc

DDVP → Dichlorvos

Decaboran

[17702-41-9]



DD[hPa]: 0,067 bei 25°C

vgl. Abschn. IIb

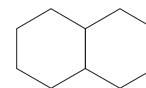
MAK[ml/m ³]:	-
MAK[mg/m ³]:	-
Spzbg:	-
SchwGr:	-
Hautres:	H
Sens:	-
KanzKat:	-
KmutKat:	-

Decachlorpentacyclo-[5.2.1.0^{2,6}.0^{3,9}.0^{5,8}]-decan-4-on → Chlordecon

Decachlortetracyclodecanon → Chlordecon

Decahydronaphthalin

[91-17-8]



DD[hPa]: 3,07

MAK[ml/m ³]:	5
MAK[mg/m ³]:	29
Spzbg:	II(2)
SchwGr:	D
Hautres:	-
Sens:	-
KanzKat:	-
KmutKat:	-

Decalin → Decahydronaphthalin

1,10-Decandisäure → Sebacinsäure

1-Decanol

[112-30-1]



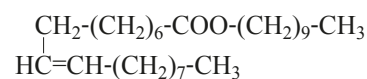
Der Stoff kann gleichzeitig als Dampf und Aerosol vorliegen.
vgl. Abschn. Xc

MAK[ml/m ³]:	10
MAK[mg/m ³]:	66
Spzbg:	I(1)
SchwGr:	C
Hautres:	-
Sens:	-
KanzKat:	-
KmutKat:	-

Decyl-9-octadecenoat → n-Decyloleat

n-Decyloleat

[3687-46-5]



vgl. Abschn. Xc

MAK[ml/m ³]:	-
MAK[mg/m ³]:	5 A
Spzbg:	II(4)
SchwGr:	D
Hautres:	-
Sens:	-
KanzKat:	-
KmutKat:	-

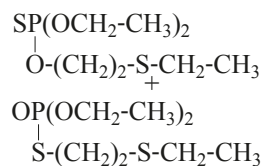
iso-Decyloleat → Isodecyloleat

DEHP → Di(2-ethylhexyl)phthalat (DEHP)

Dekaboran → Decaboran

Demeton

[8065-48-3]

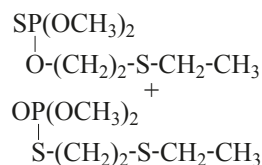


siehe Abschn. XII, Acetylcholinesterasehemmer
vgl. Abschn. IIb

MAK[ml/m ³]:	-
MAK[mg/m ³]:	-
Spzbg:	-
SchwGr:	-
Hautres:	H
Sens:	-
KanzKat:	-

Demetonmethyl

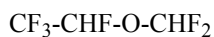
[8022-00-2]



BLW für Acetylcholinesterase-Hemmer weiterhin gültig; vgl.
Abschn. XII.
vgl. Abschn. IIc

Desfluran

[57041-67-5]



vgl. Abschn. IIb

MAK[ml/m ³]:	-
MAK[mg/m ³]:	-
Spzbg:	-
SchwGr:	-
Hautres:	-
Sens:	-
KanzKat:	-
KmutKat:	-

Destillate (Erdöl)

[64742-47-8]

mit Wasserstoff behandelte leichte (Dampf)

DD[hPa]: 0,6

vgl. Abschn. Xc

MAK[ml/m ³]:	50
MAK[mg/m ³]:	350
Spzbg:	II(2)
SchwGr:	C
Hautres:	-
Sens:	-
KanzKat:	3
KmutKat:	-

Destillate (Erdöl)

[64742-47-8]

mit Wasserstoff behandelte leichte (Aerosol)

DD[hPa]: 0,6

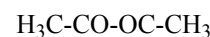
vgl. Abschn. Xc

MAK[mg/m ³]:	5 A
Spzbg:	II(4)
SchwGr:	C
Hautres:	-
Sens:	-
KanzKat:	3
KmutKat:	-

Diacetonalkohol → 4-Hydroxy-4-methylpentan-2-on

Diacetyl

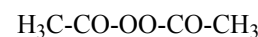
[431-03-8]



MAK[ml/m ³]:	0,02
MAK[mg/m ³]:	0,071
Spzbg:	II(1)
SchwGr:	C
Hautres:	H
Sens:	Sh
KanzKat:	3
KmutKat:	-

Diacetylperoxid

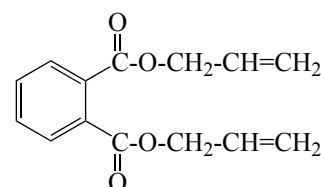
[110-22-5]



vgl. Abschn. Xa

Diallylphthalat

[131-17-9]



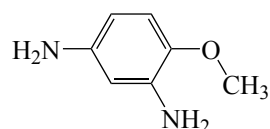
vgl. Abschn. IIb

MAK[ml/m ³]:	-
MAK[mg/m ³]:	-
Spzbg:	-
SchwGr:	-
KanzKat:	-

Dialuminiumchloridpentahydroxid →
Aluminiumchlorhydrat

2,4-Diaminoanisol

[615-05-4]



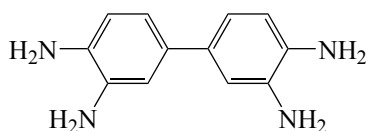
Der Stoff kann gleichzeitig als Dampf und Aerosol vorliegen.

DD[hPa]: 0,063 (berechneter Wert)

MAK[ml/m ³]:	-
MAK[mg/m ³]:	-
Spzbg:	-
SchwGr:	-
Hautres:	H
KanzKat:	2

3,3'-Diaminobenzidin und sein Tetrahydrochlorid

[91-95-2; 7411-49-6]



MAK[ml/m ³]:	-
MAK[mg/m ³]:	-
Spzbg:	-
SchwGr:	-
KanzKat:	3

1,2-Diaminobenzol → o-Phenylendiamin

1,3-Diaminobenzol → m-Phenylendiamin

1,4-Diaminobenzol → p-Phenylendiamin

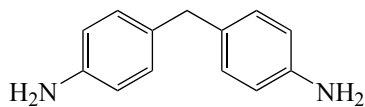
4,4'-Diamino-3,3'-dichlordiphenylmethan →
4,4'-Methylenbis(2-chloranilin)

4,4'-Diaminodiphenyl → Benzidin

4,4'-Diaminodiphenylether → 4,4'-Oxydianilin

4,4'-Diaminodiphenylmethan

[101-77-9]



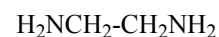
vgl. Abschn. XII

MAK[ml/m ³]:	-
MAK[mg/m ³]:	-
Spzbg:	-
SchwGr:	-
Hautres:	H
Sens:	Sh
KanzKat:	2

4,4'-Diaminodiphenylsulfid → 4,4'-Thiodianilin

1,2-Diaminoethan

[107-15-3]



vgl. Abschn. IIb

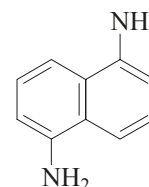
MAK[ml/m ³]:	-
MAK[mg/m ³]:	-
Spzbg:	-
SchwGr:	-
Hautres:	-
Sens:	Sah
KanzKat:	-
KmutKat:	-

3,8-Diamino-5-ethyl-6-phenylphenanthridiniumbromid
→ Ethidiniumbromid

1,3-Diamino-4-methylbenzol → 2,4-Toluylendiamin

1,5-Diaminonaphthalin

[2243-62-1]



MAK[ml/m ³]:	-
MAK[mg/m ³]:	-
Spzbg:	-
SchwGr:	-
Hautres:	H
Sens:	Sh
KanzKat:	2
KmutKat:	-

2,4-Diaminotoluol → 2,4-Toluylendiamin

Diammoniumperoxidsulfat → Ammoniumpersulfat

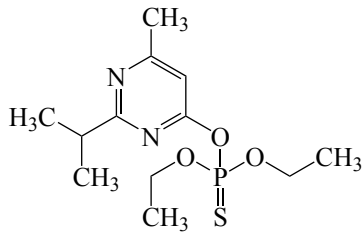
Dian → Bisphenol A

o-Dianisidin → 3,3'-Dimethoxybenzidin

Diazendicarboxamid → Azodicarbonamid

Diazinon

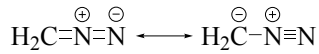
[333-41-5]



MAK[mg/m³]: 0,1 E
 Spzbg: II(2)
 SchwGr: C
 Hautres: H
 Sens: -
 KanzKat: -

Diazomethan

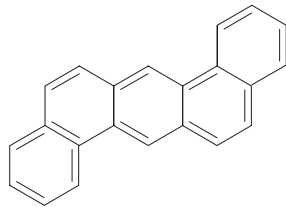
[334-88-3]



MAK[ml/m³]: -
 MAK[mg/m³]: -
 Spzbg: -
 SchwGr: -
 Sens: -
 KanzKat: 2

Dibenzo[a,h]anthracen

[53-70-3]

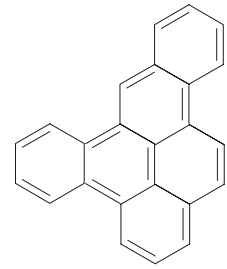


vgl. Abschn. III „Pyrolyseprodukte aus organischem Material“

MAK[ml/m³]: -
 MAK[mg/m³]: -
 Spzbg: -
 SchwGr: -
 Hautres: H
 Sens: -
 KanzKat: 2
 KmutKat: 3A

Dibenzo[a,e]pyren

[192-65-4]

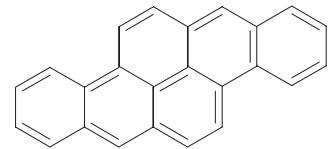


vgl. Abschn. III „Pyrolyseprodukte aus organischem Material“

MAK[ml/m³]: -
 MAK[mg/m³]: -
 Spzbg: -
 SchwGr: -
 Hautres: H
 Sens: -
 KanzKat: 2
 KmutKat: 3B

Dibenzo[a,h]pyren

[189-64-0]

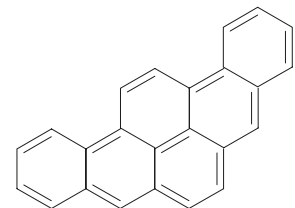


vgl. Abschn. III „Pyrolyseprodukte aus organischem Material“

MAK[ml/m³]: -
 MAK[mg/m³]: -
 Spzbg: -
 SchwGr: -
 Hautres: H
 Sens: -
 KanzKat: 2
 KmutKat: 3B

Dibenzo[a,i]pyren

[189-55-9]

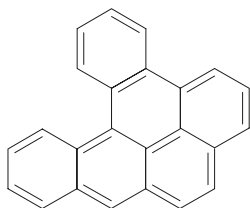


vgl. Abschn. III „Pyrolyseprodukte aus organischem Material“

MAK[ml/m³]: -
 MAK[mg/m³]: -
 Spzbg: -
 SchwGr: -
 Hautres: H
 Sens: -
 KanzKat: 2
 KmutKat: 3B

Dibenzo[a,l]pyren

[191-30-0]



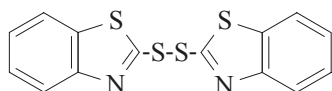
vgl. Abschn. III „Pyrolyseprodukte aus organischem Material“

MAK[ml/m ³]:	-
MAK[mg/m ³]:	-
Spzbg:	-
SchwGr:	-
Hautres:	H
Sens:	-
KanzKat:	2
KmutKat:	3B

Dibenzo-1,4-thiazin → Phenothiazin

Dibenzothiazyldisulfid

[120-78-5]



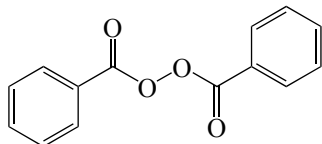
vgl. Abschn. IV

Sens:	Sh
-------	----

Dibenzoylperoxid

[94-36-0]

(alveolengängige Fraktion)



Der Stoff kann gleichzeitig als Dampf und Aerosol vorliegen.

DD[hPa]: 9×10^{-5} bei 25°C (berechneter Wert)

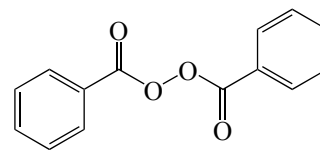
vgl. Abschn. Xa

MAK[mg/m ³]:	1 A
Spzbg:	II(4)
SchwGr:	C
Hautres:	-
Sens:	-
KanzKat:	-
KmutKat:	-

Dibenzoylperoxid

[94-36-0]

(einatembare Fraktion)



Der Stoff kann gleichzeitig als Dampf und Aerosol vorliegen.

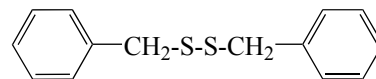
DD[hPa]: 9×10^{-5} bei 25°C (berechneter Wert)

vgl. Abschn. Xa

MAK[mg/m ³]:	4 E
Spzbg:	I(2)
SchwGr:	C
Hautres:	-
Sens:	-
KanzKat:	-
KmutKat:	-

Dibenzyldisulfid

[150-60-7]



vgl. Abschn. IIb und Xc

MAK[ml/m ³]:	-
MAK[mg/m ³]:	-
Spzbg:	-
SchwGr:	-
Sens:	-
KanzKat:	-
KmutKat:	-

Diboran

[19287-45-7]



vgl. Abschn. IIb

MAK[ml/m ³]:	-
MAK[mg/m ³]:	-
Spzbg:	-
SchwGr:	-

1,2-Dibrom-3-chlorpropan

[96-12-8]



MAK[ml/m ³]:	-
MAK[mg/m ³]:	-
Spzbg:	-
SchwGr:	-
Hautres:	H
Sens:	-
KanzKat:	2
KmutKat:	2

2,2-Dibrom-2-cyanacetamid

[10222-01-2]



vgl. Abschn. IIb und Xc

MAK[ml/m ³]:	-
MAK[mg/m ³]:	-
Spzbg:	-
SchwGr:	-
Hautres:	-
Sens:	Sh
KanzKat:	-
KmutKat:	-

2,6-Dibrom-4-[2-(3,5-dibrom-4-hydroxyphenyl)propan-2-yl]phenol → Tetrabrombisphenol A

1,2-Dibrom-2,4-dicyanbutan → 2-Brom-2-(brommethyl)-pentandinitril (1,2-Dibrom-2,4-dicyanbutan)

Dibromdifluormethan

[75-61-6]



vgl. Abschn. IIb

MAK[ml/m ³]:	-
MAK[mg/m ³]:	-
Spzbg:	-
SchwGr:	-
Hautres:	-
Sens:	-
KanzKat:	-
KmutKat:	-

1,2-Dibromethan

[106-93-4]

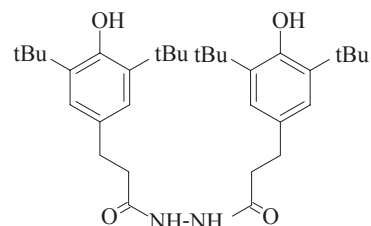


DD[hPa]: 15

MAK[ml/m ³]:	-
MAK[mg/m ³]:	-
Spzbg:	-
SchwGr:	-
Hautres:	H
KanzKat:	2

3-(3,5-Di-tert-butyl-4-hydroxyphenyl)-N'-[3-(3,5-di-tert-butyl-4-hydroxyphenyl)propanoyl]propanhydrazid

[32687-78-8]

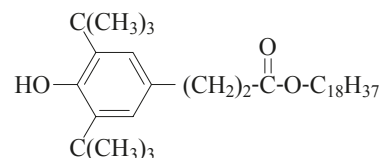


vgl. Abschn. IIb und Xc

MAK[ml/m ³]:	-
MAK[mg/m ³]:	-
Spzbg:	-
SchwGr:	-
Hautres:	-
Sens:	-
KanzKat:	-
KmutKat:	-

3,5-Di-tert-butyl-4-hydroxyphenylpropionsäure-octadecylester

[2082-79-3]

DD[hPa]: $2,5 \times 10^{-9}$

vgl. Abschn. Xc

MAK[mg/m ³]:	20 E
Spzbg:	II(2)
SchwGr:	C
Hautres:	-
Sens:	-
KanzKat:	-
KmutKat:	-

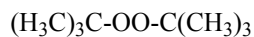
3,5-Di-tert-butyl-4-hydroxytoluol → Butylhydroxytoluol

2,6-Di-tert-butyl-p-kresol → Butylhydroxytoluol

N,N-Di-n-butylnitrosamin → N-Nitrosodi-n-butylamin

Di-tert-butylperoxid

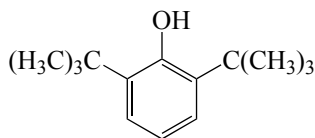
[110-05-4]



vgl. Abschn. Xa

2,6-Di-tert-butylphenol

[128-39-2]



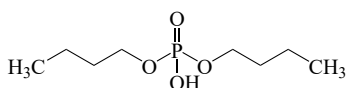
vgl. Abschn. IIb und Xc

MAK[ml/m ³]:	-
MAK[mg/m ³]:	-
Spzbg:	-
SchwGr:	-
Hautres:	-
Sens:	-
KanzKat:	-
KmutKat:	-

Di-n-butylphosphat

[107-66-4]

und seine technischen Gemische

DD[hPa]: $7,4 \times 10^{-5}$

vgl. Abschn. Xc

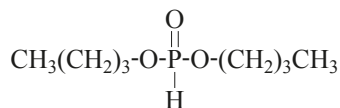
MAK[ml/m ³]:	-
MAK[mg/m ³]:	-
Spzbg:	-
SchwGr:	-
Hautres:	-
Sens:	-
KanzKat:	3
KmutKat:	-

Dibutylphosphit → Di-n-butylphosphonat

Di-n-butylphosphonat

[1809-19-4]

s. auch Di-n-octylphosphonat



Der Stoff kann gleichzeitig als Dampf und Aerosol vorliegen.

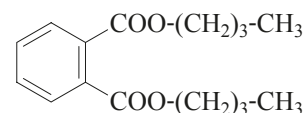
DD[hPa]: 0,03 bei 25°C (berechneter Wert)

vgl. Abschn. IIb und Xc

MAK[ml/m ³]:	-
MAK[mg/m ³]:	-
Spzbg:	-
SchwGr:	-
Hautres:	-
Sens:	-
KanzKat:	-
KmutKat:	-

Di-n-butylphthalat

[84-74-2]



Der Stoff kann gleichzeitig als Dampf und Aerosol vorliegen.

DD[hPa]: $1,6 \times 10^{-4}$

vgl. Abschn. Xc

MAK[ml/m ³]:	0,05
MAK[mg/m ³]:	0,58
Spzbg:	I(2)
SchwGr:	C
Hautres:	-
Sens:	-
KanzKat:	3
KmutKat:	-

Dicarbamoyldiimid → Azodicarbonamid

Dicarbonsäureanhydride

vgl. Abschn. IV

Dicarbonsäure(C4–C6)-dimethylester, Gemisch

[95481-62-2]

16,5% Adipinsäuredimethylester,

16,9% Bernsteinsäuredimethylester,

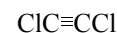
66,6% Glutarsäuredimethylester

(Reinheit > 99,5%)

MAK[ml/m ³]:	0,75
MAK[mg/m ³]:	5
Spzbg:	I(1)
SchwGr:	C
Hautres:	-
Sens:	-
KanzKat:	-
KmutKat:	-

Dichloracetylen

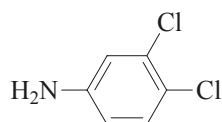
[7572-29-4]



MAK[ml/m ³]:	-
MAK[mg/m ³]:	-
Spzbg:	-
SchwGr:	-
KanzKat:	2

3,4-Dichloranilin

[95-76-1]



Der Stoff kann gleichzeitig als Dampf und Aerosol vorliegen.

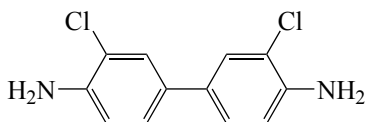
DD[hPa]: $1,84 \times 10^{-3}$

vgl. Abschn. IIb

MAK[ml/m ³]:	-
MAK[mg/m ³]:	-
Spzbg:	-
SchwGr:	-
Hautres:	H
Sens:	Sh
KanzKat:	-
KmutKat:	-

3,3'-Dichlorbenzidin

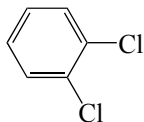
[91-94-1]



MAK[ml/m ³]:	-
MAK[mg/m ³]:	-
Spzbg:	-
SchwGr:	-
Hautres:	H
KanzKat:	2

1,2-Dichlorbenzol

[95-50-1]



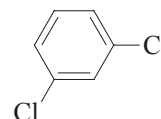
DD[hPa]: 1,33

vgl. Abschn. XII

MAK[ml/m ³]:	10
MAK[mg/m ³]:	61
Spzbg:	II(2)
SchwGr:	C
Schwangerschaftsgruppe C wurde 2011 überprüft und bestätigt.	
Hautres:	H
Sens:	-
KanzKat:	-
KmutKat:	-

1,3-Dichlorbenzol

[541-73-1]

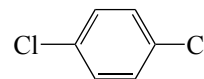


vgl. Abschn. XII

MAK[ml/m ³]:	2
MAK[mg/m ³]:	12
Spzbg:	II(2)
SchwGr:	C
Schwangerschaftsgruppe C wurde 2011 überprüft und bestätigt.	
Hautres:	-
Sens:	-
KanzKat:	-
KmutKat:	-

1,4-Dichlorbenzol

[106-46-7]



DD[hPa]: 2,3 bei 25°C

vgl. Abschn. XII

MAK[ml/m ³]:	2
MAK[mg/m ³]:	12
Spzbg:	II(2)
SchwGr:	C
Hautres:	H
Sens:	-
KanzKat:	4
KmutKat:	-

o-Dichlorbenzol → 1,2-Dichlorbenzol

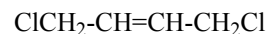
m-Dichlorbenzol → 1,3-Dichlorbenzol

p-Dichlorbenzol → 1,4-Dichlorbenzol

3,4-Dichlorbenzolanilin → 3,4-Dichloranilin

1,4-Dichlor-2-buten

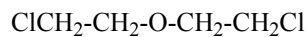
[764-41-0]



MAK[ml/m ³]:	-
MAK[mg/m ³]:	-
Spzbg:	-
SchwGr:	-
Hautres:	H
Sens:	-
KanzKat:	2
KmutKat:	3A

2,2'-Dichlordiethylether

[111-44-4]

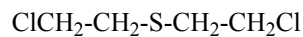


DD[hPa]: 2,66 bei 30°C

MAK[ml/m ³]:	0,5
MAK[mg/m ³]:	3,0
Spzbg:	II(2)
SchwGr:	D
Hautres:	H
Sens:	-
KanzKat:	-
KmutKat:	-

2,2'-Dichlordiethylsulfid

[505-60-2]



MAK[ml/m ³]:	-
MAK[mg/m ³]:	-
Spzbg:	-
SchwGr:	-
Hautres:	H
KanzKat:	1

Dichlordifluormethan

[75-71-8]



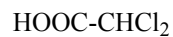
MAK[ml/m ³]:	1000
MAK[mg/m ³]:	5000
Spzbg:	II(2)
SchwGr:	C
Sens:	-
KanzKat:	-

Dichlordimethylether → Bis(chlormethyl)ether

 α,α -Dichlordimethylether → Bis(chlormethyl)ether**Dichloressigsäure**

[79-43-6]

und ihre Salze



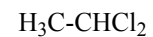
Der Stoff kann gleichzeitig als Dampf und Aerosol vorliegen.

DD[hPa]: 0,19

MAK[ml/m ³]:	0,2
MAK[mg/m ³]:	1,1
Salze:	1,1 mg/m ³ als Säure
Spzbg:	I(1)
SchwGr:	D
Hautres:	H
H-Markierung gilt nicht für die Säure	
Sens:	-
KanzKat:	4
KmutKat:	-

1,1-Dichlorethan

[75-34-3]

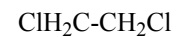


DD[hPa]: 240

MAK[ml/m ³]:	50
MAK[mg/m ³]:	210
Spzbg:	II(2)
SchwGr:	C
Hautres:	H
Sens:	-
KanzKat:	3
KmutKat:	-

1,2-Dichlorethan

[107-06-2]

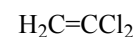


DD[hPa]: 87

MAK[ml/m ³]:	-
MAK[mg/m ³]:	-
Spzbg:	-
SchwGr:	-
Hautres:	H
KanzKat:	2

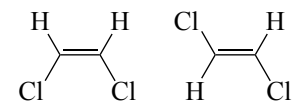
1,1-Dichlorethen

[75-35-4]



DD[hPa]: 667

MAK[ml/m ³]:	-
MAK[mg/m ³]:	-
Spzbg:	-
SchwGr:	-
Hautres:	H
Sens:	-
KanzKat:	2
KmutKat:	-

★ 1,2-Dichlorethen

DD[hPa]: 444 bei 25°C

★ - cis-1,2-Dichlorethen

[156-59-2]

MAK[ml/m ³]:	-
MAK[mg/m ³]:	-
Spzbg:	-
SchwGr:	-
Hautres:	H
Sens:	-
KanzKat:	3
KmutKat:	-

★ – **trans-1,2-Dichlorethen**

[156-60-5]

MAK[ml/m ³]:	10
MAK[mg/m ³]:	40
Spzbg:	II(2)
SchwGr:	D
Hautres:	-
Sens:	-
KanzKat:	-
KmutKat:	-

★ – **1,2-Dichlorethen, Isomerengemisch**

[540-59-0]

MAK[ml/m ³]:	-
MAK[mg/m ³]:	-
Spzbg:	-
SchwGr:	-
Hautres:	H
Sens:	-
KanzKat:	3
KmutKat:	-

Dichlorethin → Dichloracetylen

1,2-Dichlorethylen → 1,2-Dichlorethen

1,2-Dichlorethylmethylether → 1,2-Dichlormethoxyethan

 α,β -Dichlorethylmethylether → 1,2-Dichlormethoxyethan**Dichlorfluormethan**

[75-43-4]



vgl. Abschn. IIc

 α -Dichlorhydrin → 1,3-Dichlor-2-propanol**Dichlormethan**

[75-09-2]



DD[hPa]: 475

vgl. Abschn. XII

MAK[ml/m ³]:	50
MAK[mg/m ³]:	180
siehe Definition der Kanzerogenitätskategorie 5 und jeweilige Begründung	
Spzbg:	II(2)
SchwGr:	B
Hautres:	H
Sens:	-
KanzKat:	5
KmutKat:	-

1,2-Dichlormethoxyethan

[41683-62-9]



MAK[ml/m ³]:	-
MAK[mg/m ³]:	-
Spzbg:	-
SchwGr:	-
Hautres:	H
KanzKat:	3

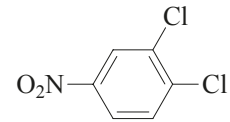
2,2'-Dichlor-N-methyl-diethylamin → N-Methyl-bis(2-chlorethyl)amin

2,2'-Dichlor-4,4'-methyldianilin → 4,4'-Methylenbis(2-chloranilin)

Dichlornaphthaline → Chlorierte Naphthaline

1,2-Dichlor-4-nitrobenzol

[99-54-7]

Der Stoff kann gleichzeitig als Dampf und Aerosol vorliegen.
DD[hPa]: 0,02 bei 25°C

MAK[ml/m ³]:	-
MAK[mg/m ³]:	-
Spzbg:	-
SchwGr:	-
Hautres:	H
Sens:	-
KanzKat:	3
KmutKat:	-

3,4-Dichlornitrobenzol → 1,2-Dichlor-4-nitrobenzol

1,1-Dichlor-1-nitroethan

[594-72-9]



vgl. Abschn. IIb

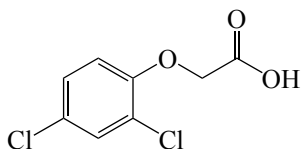
MAK[ml/m ³]:	-
MAK[mg/m ³]:	-
Spzbg:	-
SchwGr:	-
Hautres:	-
Sens:	-
KanzKat:	-

4-(2,4-Dichlorphenoxy)benzolamin → Aminofen

2,4-Dichlorphenoxyessigsäure (2,4-D)

[94-75-7]

(einschl. Salze und Ester)



MAK[mg/m ³]:	2 E
Spzbg:	II(2)
SchwGr:	C
Hautres:	H
Sens:	-
KanzKat:	-
KmutKat:	-

1,2-Dichlorpropan

[78-87-5]



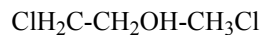
DD[hPa]: 66,2 bei 25°C

vgl. Abschn. XII

MAK[ml/m ³]:	-
MAK[mg/m ³]:	-
Spzbg:	-
SchwGr:	-
Hautres:	H
Sens:	-
KanzKat:	1
KmutKat:	-

1,3-Dichlor-2-propanol

[96-23-1]

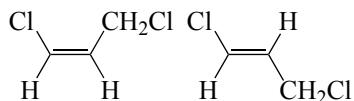


MAK[ml/m ³]:	-
MAK[mg/m ³]:	-
Spzbg:	-
SchwGr:	-
Hautres:	H
KanzKat:	2

1,3-Dichlorpropen

(cis- und trans-)

[542-75-6]

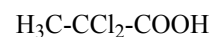


DD[hPa]: 40

MAK[ml/m ³]:	-
MAK[mg/m ³]:	-
Spzbg:	-
SchwGr:	-
Hautres:	H
Sens:	Sh
KanzKat:	2

2,2-Dichlorpropionsäure

[75-99-0]

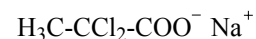


vgl. Abschn. IIb

MAK[ml/m ³]:	-
MAK[mg/m ³]:	-
Spzbg:	-
SchwGr:	-
Hautres:	-
Sens:	-
KanzKat:	-
KmutKat:	-

2,2-Dichlorpropionsäure, Natriumsalz

[127-20-8]

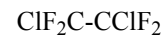


vgl. Abschn. IIb

MAK[ml/m ³]:	-
MAK[mg/m ³]:	-
Spzbg:	-
SchwGr:	-
Hautres:	-
Sens:	-
KanzKat:	-
KmutKat:	-

1,2-Dichlor-1,1,2,2-tetrafluorethan

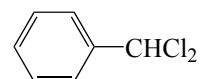
[76-14-2]



vgl. Abschn. IIc

 α,α -Dichlortoluol

[98-87-3]

s. auch α -Chlortoluole

Der Stoff kann gleichzeitig als Dampf und Aerosol vorliegen.

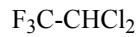
DD[hPa]: 0,5

MAK[ml/m ³]:	-
MAK[mg/m ³]:	-
Spzbg:	-
SchwGr:	-
Hautres:	H
KanzKat:	2

1,1-Dichlor-2,2,2-trifluorethan \rightarrow 2,2-Dichlor-1,1,1-trifluorethan

2,2-Dichlor-1,1,1-trifluorethan

[306-83-2]



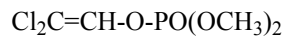
DD[hPa]: 13,2

MAK[ml/m ³]:	-
MAK[mg/m ³]:	-
Spzbg:	-
SchwGr:	-
Hautres:	-
Sens:	-
KanzKat:	3
KmutKat:	-

(2,2-Dichlorvinyl)dimethylphosphat → Dichlorvos

Dichlorvos

[62-73-7]

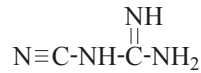


MAK[ml/m ³]:	0,11
MAK[mg/m ³]:	1
Spzbg:	II(2)
SchwGr:	C
Schwangerschaftsgruppe C wurde 2011 überprüft und bestätigt.	
Hautres:	H
KanzKat:	-

Dicyan → Oxalsäuredinitril

Dicyandiamid

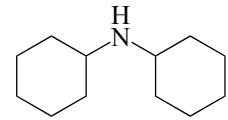
[461-58-5]

DD[hPa]: $2,3 \times 10^{-3}$
vgl. Abschn. IIb

MAK[ml/m ³]:	-
MAK[mg/m ³]:	-
Spzbg:	-
SchwGr:	-
Hautres:	-
Sens:	-
KanzKat:	-
KmutKat:	-

Dicyclohexylamin

[101-83-7]



Der Stoff kann gleichzeitig als Dampf und Aerosol vorliegen. Reaktion mit nitrosierenden Agentien kann zur Bildung von N-Nitrosodicyclohexylamin führen, vgl. Abschn. III „Entstehung kanzerogener Nitrosamine durch Nitrosierung von Aminen“.

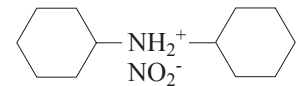
DD[hPa]: 0,04 bei 25°C

vgl. Abschn. IIb

MAK[ml/m ³]:	-
MAK[mg/m ³]:	-
Spzbg:	-
SchwGr:	-
Hautres:	H
Sens:	-
KanzKat:	-
KmutKat:	-

Dicyclohexylaminnitrit

[3129-91-7]

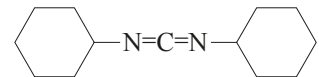


vgl. Abschn. IIb

MAK[ml/m ³]:	-
MAK[mg/m ³]:	-
Spzbg:	-
SchwGr:	-

Dicyclohexylcarbodiimid

[538-75-0]

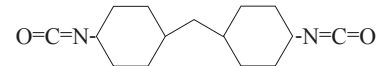


vgl. Abschn. IV

Sens: Sh

4,4'-Dicyclohexylmethandiisocyanat

[5124-30-1]

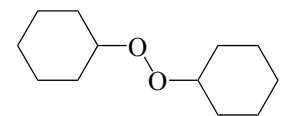


vgl. Abschn. IV

Sens: Sh

Dicyclohexylperoxid

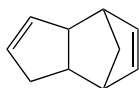
[1758-61-8]



vgl. Abschn. Xa

Dicyclopentadien

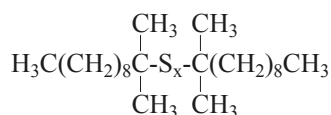
[77-73-6]



MAK[ml/m ³]:	0,5
MAK[mg/m ³]:	2,7
Spzbg:	I(1)
SchwGr:	D
KanzKat:	-

Di-tert-dodecylpentasulfid und**Di-tert-dodecylpolysulfid**

[31565-23-8; 68583-56-2; 68425-15-0]



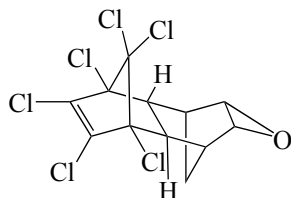
- 1) 31565-23-8: x = 5
- 2) 68583-56-2: x = 2-8

vgl. Abschn. Xc

MAK[mg/m ³]:	5 A
Spzbg:	II(4)
SchwGr:	C
Hautres:	-
Sens:	-
KanzKat:	-
KmutKat:	-

Dieldrin

[60-57-1]



vgl. Abschn. IIc

Diepoxybutan

[1464-53-5]



KmutKat:	2
----------	---

1,3-Di-(2,3-epoxy-propoxy)benzol →
Diglycidylresorcinether

Dieselmotor-Emissionen

Aufgrund der neuen Technologie der Dieselmotoren haben sich die Emissionen qualitativ und quantitativ erheblich geändert. Da man davon ausgehen muss, dass erst Ende der 90er Jahre diese neuen Dieselmotoren eingesetzt wurden, beruhen alle vorliegenden epidemiologischen Studien, die 2007 bewertet wurden, auf Expositionen gegen ältere Dieselmotoremissionen. Eine Bewertung der neuen Dieselmotoremissionen kann erst bei Vorliegen geeigneter Studien erfolgen.

vgl. Abschn. III „Pyrolyseprodukte aus organischem Material“

MAK[ml/m ³]:	-
MAK[mg/m ³]:	-
Spzbg:	-
SchwGr:	-
Sens:	-
KanzKat:	2

Diethanolamin

[111-42-2]



Der Stoff kann gleichzeitig als Dampf und Aerosol vorliegen. Reaktion mit nitrosierenden Agentien kann zur Bildung des kanzerogenen N-Nitrosodiethanolamins führen, vgl. Abschn. III „Entstehung kanzerogener Nitrosamine durch Nitrosierung von Aminen“.

DD[hPa]: 2×10^{-4}

MAK[mg/m ³]:	1 E
Spzbg:	I(1)
SchwGr:	C
Hautres:	H
Sens:	Sh
KanzKat:	3
KmutKat:	-

N,N-Diethanolnitrosamin → N-Nitrosodiethanolamin

Diethylamin

[109-89-7]



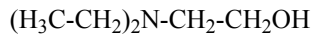
Reaktion mit nitrosierenden Agentien kann zur Bildung des kanzerogenen N-Nitrosodiethylamins führen, vgl. Abschn. III „Entstehung kanzerogener Nitrosamine durch Nitrosierung von Aminen“.

DD[hPa]: 253

MAK[ml/m ³]:	2
MAK[mg/m ³]:	6,1
Auch bei Einhaltung des MAK-Wertes sind im Einzelfall „Geruchs-assoziierte“ Symptome nicht auszuschließen, vgl. Abschn. Ie.	
Spzbg:	I(2)
Ein Momentanwert von 5 ml/m ³ entsprechend 15 mg/m ³ sollte nicht überschritten werden.	
SchwGr:	D
Hautres:	H
Sens:	-
KanzKat:	-
KmutKat:	-

2-Diethylaminoethanol

[100-37-8]



DD[hPa]: 2

MAK[ml/m³]: 2MAK[mg/m³]: 9,7

Auch bei Einhaltung des MAK-Wertes sind im Einzelfall „Geruchs-assoziierte“ Symptome nicht auszuschließen, vgl. Abschn. Ie.

Spzbg: I(1)

Ein Momentanwert von 5 ml/m³ entsprechend 24 mg/m³ sollte nicht überschritten werden.

SchwGr: C

Hautres: -

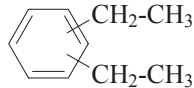
Sens: -

KanzKat: -

KmutKat: -

Diethylbenzol (alle Isomere)**- Diethylbenzol, Isomerengemisch**

[25340-17-4]

MAK[ml/m³]: 5MAK[mg/m³]: 28

Neben dem MAK-Wert für das Gemisch ist auch der MAK-Wert für 1,2-Diethylbenzol einzuhalten.

Spzbg: II(2)

SchwGr: C

Hautres: H

Sens: -

KanzKat: -

KmutKat: -

- 1,2-Diethylbenzol

[135-01-3]

MAK[ml/m³]: 1MAK[mg/m³]: 5,6

Spzbg: II(8)

SchwGr: C

Hautres: H

Sens: -

KanzKat: -

KmutKat: -

- 1,3-Diethylbenzol

[141-93-5]

MAK[ml/m³]: 5MAK[mg/m³]: 28

Spzbg: II(2)

SchwGr: C

Hautres: H

Sens: -

KanzKat: -

KmutKat: -

- 1,4-Diethylbenzol

[105-05-5]

MAK[ml/m³]: 5MAK[mg/m³]: 28

Spzbg: II(2)

SchwGr: C

Hautres: H

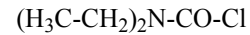
Sens: -

KanzKat: -

KmutKat: -

Diethylcarbamidsäurechlorid

[88-10-8]



Der Stoff kann gleichzeitig als Dampf und Aerosol vorliegen.

DD[hPa]: 0,96 bei 25°C (berechneter Wert)

MAK[ml/m³]: -MAK[mg/m³]: -

Spzbg: -

SchwGr: -

Hautres: -

Sens: -

KanzKat: 3

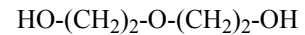
KmutKat: -

Diethyldithiocarbaminsäurenatriumsalz →
Natriumdiethyldithiocarbamat

Diethylendioxid → 1,4-Dioxan

Diethylenglykol

[111-46-6]



Der Stoff kann gleichzeitig als Dampf und Aerosol vorliegen.

DD[hPa]: 0,027

MAK[ml/m³]: 10MAK[mg/m³]: 44

Spzbg: II(4)

SchwGr: C

Schwangerschaftsgruppe C wurde 2011 überprüft und bestätigt.

KanzKat: -

Diethylenglykoldiacrylat

[4074-88-8]

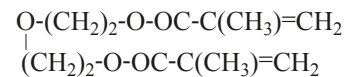


vgl. Abschn. IV

Sens: Sh

Diethylenglykoldimethacrylat

[2358-84-1]

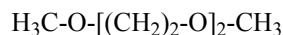


vgl. Abschn. IV

Sens: Sh

Diethylglykoldimethylether

[111-96-6]



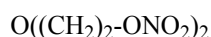
DD[hPa]: 0,6

vgl. Abschn. XII

MAK[ml/m ³]:	1
MAK[mg/m ³]:	5,6
Spzbg:	II(8)
SchwGr:	B
Hautres:	H
Sens:	-
KanzKat:	-
KmutKat:	-

Diethylglykoldinitrat

[693-21-0]



vgl. Abschn. IIb

MAK[ml/m ³]:	-
MAK[mg/m ³]:	-
Spzbg:	-
SchwGr:	-
Hautres:	H

Diethylglykolmonobutylether → Butyldiglykol

Diethylglykolmonoethylether → Ethyldiglykol

Diethylglykolmonomethylether

[111-77-3]



Der Stoff kann gleichzeitig als Dampf und Aerosol vorliegen.

DD[hPa]: 0,33 bei 25°C

vgl. Abschn. XII

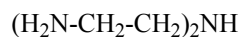
MAK[ml/m ³]:	10
MAK[mg/m ³]:	50
Spzbg:	II(8)
SchwGr:	B
Hautres:	H
Sens:	-
KanzKat:	-
KmutKat:	-

Diethylenoxid → Tetrahydrofuran

Diethylenoxid → Morpholin

Diethylentriamin

[111-40-0]

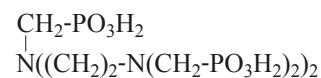


vgl. Abschn. IV

Sens:	Sh
-------	----

Diethylentriaminpentakis(methylenphosphonsäure)

[15827-60-8]



vgl. Abschn. IIb und Xc

MAK[ml/m ³]:	-
MAK[mg/m ³]:	-
Spzbg:	-
SchwGr:	-
Hautres:	-
Sens:	-
KanzKat:	-
KmutKat:	-

Diethylentriaminpentakis(methylenphosphonsäure), Natriumsalze

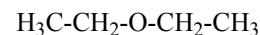
[22042-96-2]

MAK[ml/m ³]:	-
MAK[mg/m ³]:	-
Spzbg:	-
SchwGr:	-
Hautres:	-
Sens:	-
KanzKat:	-
KmutKat:	-

N,N-Diethylethanolamin → 2-Diethylaminoethanol

Diethylether

[60-29-7]

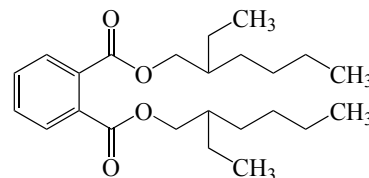


DD[hPa]: 587

MAK[ml/m ³]:	400
MAK[mg/m ³]:	1200
Spzbg:	I(1)
SchwGr:	D
Hautres:	-
KanzKat:	-

Di(2-ethylhexyl)phthalat (DEHP)

[117-81-7]

DD[hPa]: 8,6×10⁻⁶

MAK[mg/m ³]:	2 E
Spzbg:	II(2)
SchwGr:	C
Hautres:	H
Sens:	-
KanzKat:	4
KmutKat:	-

N,N-Diethyl-2-hydroxyethylamin →
2-Diethylaminoethanol

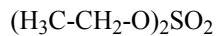
O,O-Diethyl-O-(4-nitrophenyl)thiophosphat → Parathion

N,N-Diethylnitrosamin → N-Nitrosodiethylamin

Diethyloxid → Diethylether

Diethylsulfat

[64-67-5]

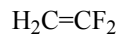


MAK[ml/m ³]:	-
MAK[mg/m ³]:	-
Spzbg:	-
SchwGr:	-
Hautres:	H
KanzKat:	2
KmutKat:	2

Difluordibrommethan → Dibromdifluormethan

1,1-Difluorethen

[75-38-7]



MAK[ml/m ³]:	-
MAK[mg/m ³]:	-
Spzbg:	-
SchwGr:	-
KanzKat:	3

1,1-Difluorethylen → 1,1-Difluorethen

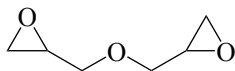
2-Difluormethyl-1,2,2,2-tetrafluorethylether → Desfluran

Difluormonochlorethan → 1-Chlor-1,1-difluorethan

Difluormonochlormethan → Monochlordifluormethan

Diglycidylether

[2238-07-5]



Der Stoff kann gleichzeitig als Dampf und Aerosol vorliegen.

DD[hPa]: 0,12

MAK[ml/m ³]:	-
MAK[mg/m ³]:	-
Spzbg:	-
SchwGr:	-
Hautres:	H
Sens:	-
KanzKat:	3
KmutKat:	-

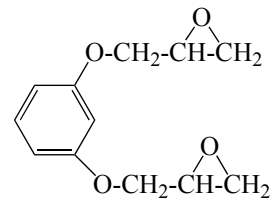
Diglycidylhexahydrophthalat →
Hexahydrophthalsäurediglycidylester

Diglycidylhexandiol → 1,6-Hexandiol diglycidylether

1,3-Diglycidylloxybenzol → Diglycidylresorcinether

Diglycidylresorcinether

[101-90-6]



MAK[ml/m ³]:	-
MAK[mg/m ³]:	-
Spzbg:	-
SchwGr:	-
Hautres:	H
Sens:	Sh
KanzKat:	2

Diglykolamin → 2-(2-Aminoethoxy)ethanol
(Diglykolamin)

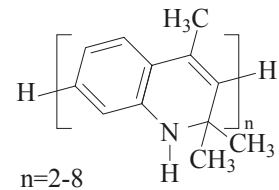
Dihydro-2(3H)-furanon → γ-Butyrolacton

Dihydrogenselenid → Selenwasserstoff

1,2-Dihydro-5-nitroacenaphthylen → 5-Nitroacenaphthen

1,2-Dihydro-2,2,4-trimethylchinolin, polymer

[26780-96-1]

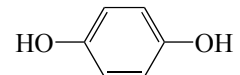


vgl. Abschn. IIb und Xc

MAK[ml/m ³]:	-
MAK[mg/m ³]:	-
Spzbg:	-
SchwGr:	-
Hautres:	-
Sens:	-
KanzKat:	-
KmutKat:	-

1,4-Dihydroxybenzol

[123-31-9]



Der Stoff kann gleichzeitig als Dampf und Aerosol vorliegen.

DD[hPa]: 0,015

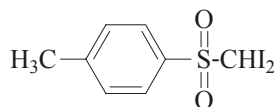
MAK[ml/m ³]:	-
MAK[mg/m ³]:	-
Spzbg:	-
SchwGr:	-
Hautres:	H
Sens:	Sh
KanzKat:	2
KmutKat:	3A

4,4'-Dihydroxydiphenylpropan → Bisphenol A

2,2'-Dihydroxy-3,3'-di-tert-butyl-5,5'-dimethyldiphenylsulfid → 2,2'-Thiobis(4-methyl-6-tert-butylphenol)

p-Diiodmethylsulfonyltooluol

[20018-09-1]



vgl. Abschn. IIb und Xc

MAK[ml/m ³]:	-
MAK[mg/m ³]:	-
Spzbg:	-
SchwGr:	-
Hautres:	-
Sens:	-
KanzKat:	-
KmutKat:	-

Diisobutylketon → 2,6-Dimethylheptan-4-on

Diisocyanate

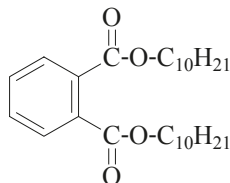
vgl. Abschn. IV

2,4-Diisocyanattoluol → Toluylendiisocyanate

2,6-Diisocyanattoluol → Toluylendiisocyanate

Diisodecylphthalat

[26761-40-0]



DD[hPa]: 3×10^{-7}

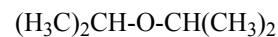
vgl. Abschn. Xc

MAK[ml/m ³]:	-
MAK[mg/m ³]:	-
Spzbg:	-
SchwGr:	-
Hautres:	-
Sens:	-
KanzKat:	3
KmutKat:	-

Di-(isooctyl)phthalat → Di(2-ethylhexyl)phthalat (DEHP)

Diisopropylether

[108-20-3]



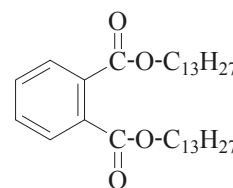
DD[hPa]: 180

MAK[ml/m ³]:	200
MAK[mg/m ³]:	850
Spzbg:	I(2)
SchwGr:	C
Hautres:	-
Sens:	-
KanzKat:	-
KmutKat:	-

N,N-Diisopropylnitrosamin → N-Nitrosodiisopropylamin

Diisotridecylphthalat

[27253-26-5]

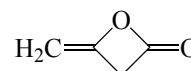


vgl. Abschn. Xc

MAK[ml/m ³]:	-
MAK[mg/m ³]:	-
Spzbg:	-
SchwGr:	-
Hautres:	-
Sens:	-
KanzKat:	3
KmutKat:	-

Diketen

[674-82-8]



siehe Begründung „Keten“

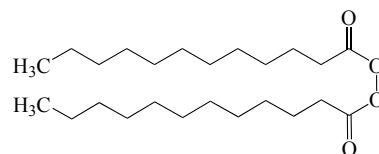
vgl. Abschn. IIb

MAK[ml/m ³]:	-
MAK[mg/m ³]:	-
Spzbg:	-
SchwGr:	-
Sens:	-

2,3-Diketobutan → Diacetyl

Dilauroylperoxid

[105-74-8]

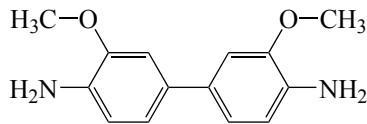


vgl. Abschn. Xa

Dimazin → 1,1-Dimethylhydrazin

3,3'-Dimethoxybenzidin

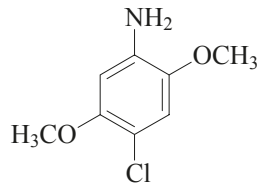
[119-90-4]



MAK[ml/m³]: -
 MAK[mg/m³]: -
 Spzbg: -
 SchwGr: -
 Hautres: H
 KanzKat: 2

2,5-Dimethoxy-4-chloranilin

[6358-64-1]



MAK[ml/m³]: -
 MAK[mg/m³]: -
 Spzbg: -
 SchwGr: -
 Hautres: H
 Sens: -
 KanzKat: 3
 KmutKat: -

Dimethoxymethan

[109-87-5]

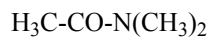


DD[hPa]: 440

MAK[ml/m³]: 500
 MAK[mg/m³]: 1600
 Spzbg: II(2)
 SchwGr: C
 Hautres: -
 Sens: -
 KanzKat: -
 KmutKat: -

N,N-Dimethylacetamid

[127-19-5]



DD[hPa]: 1,3

vgl. Abschn. XII

MAK[ml/m³]: 5
 MAK[mg/m³]: 18
 Spzbg: II(2)
 SchwGr: C
 Hautres: H
 Sens: -
 KanzKat: -

Dimethyladipat → Adipinsäuredimethylester

Dimethylamin

[124-40-3]



Reaktion mit nitrosierenden Agentien kann zur Bildung des kanzerogenen N-Nitrosodimethylamins führen, vgl. Abschn. III „Entstehung kanzerogener Nitrosamine durch Nitrosierung von Aminen“.

MAK[ml/m³]: 2
 MAK[mg/m³]: 3,7

Auch bei Einhaltung des MAK-Wertes sind im Einzelfall „Geruchs-assoziierte“ Symptome nicht auszuschließen, vgl. Abschn. Ie.

Spzbg: I(2)
 SchwGr: D
 KanzKat: -

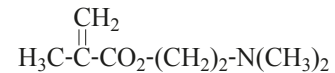
Dimethylaminobenzol → Xylidin (Isomere)

N,N-Dimethylaminobenzol → N,N-Dimethylanilin

4,4'-Dimethylamino-benzophenonimid-hydrochlorid → Auramin

N,N'-Dimethylaminoethylmethacrylat

[2867-47-2]



vgl. Abschn. IV

Sens: Sh

Dimethylaminopropionitril

[1738-25-6]



vgl. Abschn. IIb

MAK[ml/m³]: -
 MAK[mg/m³]: -
 Spzbg: -
 SchwGr: -
 Hautres: -
 Sens: -
 KanzKat: -
 KmutKat: -

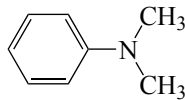
Dimethylaminosulfochlorid → Dimethylsulfamoylchlorid

Dimethylaminosulfonylchlorid → Dimethylsulfamoylchlorid

4-(Dimethylamino)toluol → N,N-Dimethyl-p-toluidin

★ **N,N-Dimethylanilin**

[121-69-7]

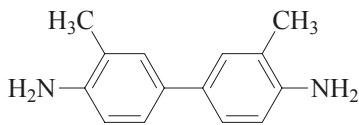


DD[hPa]: 0,607 bei 25°C

MAK[ml/m ³]:	0,5
MAK[mg/m ³]:	2,5
Spzbg:	II(2)
SchwGr:	B (Verdacht)
Hautres:	H
Sens:	-
KanzKat:	4
KmutKat:	-

3,3'-Dimethylbenzidin

[119-93-7]

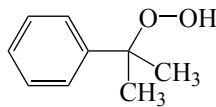


MAK[ml/m ³]:	-
MAK[mg/m ³]:	-
Spzbg:	-
SchwGr:	-
Hautres:	H
KanzKat:	2

Dimethylbenzol → Xylol (alle Isomere)

α,α-Dimethylbenzylhydroperoxid

[80-15-9]

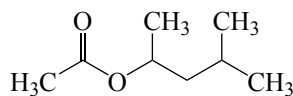


Der Stoff kann gleichzeitig als Dampf und Aerosol vorliegen.
DD[hPa]: $4,4 \times 10^{-3}$ bei 25°C
vgl. Abschn. Xa

1,1'-Dimethyl-4,4'-bipyridinium → Paraquatdichlorid

1,3-Dimethylbutylacetat

[108-84-9]



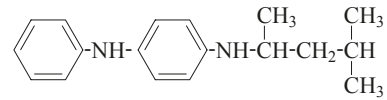
vgl. Abschn. IIb

MAK[ml/m ³]:	-
MAK[mg/m ³]:	-
Spzbg:	-
SchwGr:	-
Hautres:	-
Sens:	-
KanzKat:	-
KmutKat:	-

N-(1,3-Dimethylbutyl)-N'-phenyl-1,4-benzoldiamin →
N-(1,3-Dimethylbutyl)-N'-phenyl-p-phenylendiamin

N-(1,3-Dimethylbutyl)-N'-phenyl-p-phenylendiamin

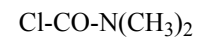
[793-24-8]



MAK[mg/m ³]:	2 E
Spzbg:	II(2)
SchwGr:	C
Hautres:	-
Sens:	Sh
KanzKat:	-
KmutKat:	-

Dimethylcarbamidsäurechlorid

[79-44-7]

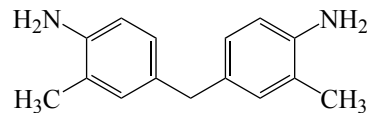


MAK[ml/m ³]:	-
MAK[mg/m ³]:	-
Spzbg:	-
SchwGr:	-
Hautres:	H
Sens:	-
KanzKat:	2
KmutKat:	-

Dimethylcarbinol → 2-Propanol

3,3'-Dimethyl-4,4'-diaminodiphenylmethan

[838-88-0]

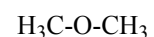


MAK[ml/m ³]:	-
MAK[mg/m ³]:	-
Spzbg:	-
SchwGr:	-
Hautres:	H
Sens:	-
KanzKat:	2
KmutKat:	-

Dimethyldiketon → Diacetyl

Dimethylether

[115-10-6]



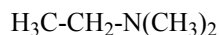
DD[hPa]: 5200

MAK[ml/m ³]:	1000
MAK[mg/m ³]:	1900
Spzbg:	II(8)
SchwGr:	D

1,1-Dimethylethylamin → tert-Butylamin

N,N-Dimethylethylamin

[598-56-1]



Reaktion mit nitrosierenden Agentien kann zur Bildung von kanzerogenem N-Nitrosodimethylamin und N-Nitrosomethylethylamin führen, vgl. Abschn. III „Entstehung kanzerogener Nitrosamine durch Nitrosierung von Aminen“.

DD[hPa]: 527-580

MAK[ml/m³]: 2MAK[mg/m³]: 6,1

Auch bei Einhaltung des MAK-Wertes sind im Einzelfall „Geruchs-assoziierte“ Symptome nicht auszuschließen, vgl.

Abschn. Ie.

Spzbg: I(2)

Ein Momentanwert von 5 ml/m³ entsprechend 15 mg/m³ sollte nicht überschritten werden.

SchwGr: D

Hautres: -

Sens: -

KanzKat: -

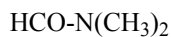
4-(1,1-Dimethylethyl)-benzoesäure → 4-tert-Butylbenzoesäure

4-(1,1-Dimethylethyl)-1,2-benzoldiol → p-tert-Butylbrenzkatechin

2-((4-(1,1-Dimethylethyl)phenoxy)methyl)oxiran → p-tert-Butylphenylglycidylether

N,N-Dimethylformamid

[68-12-2]



vgl. Abschn. XII

MAK[ml/m³]: 5MAK[mg/m³]: 15

Spzbg: II(2)

SchwGr: B

Hinweis auf Voraussetzung für Gruppe C siehe Begründung

Hautres: H

Sens: -

KanzKat: 4

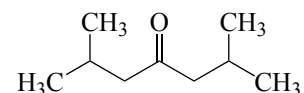
KmutKat: -

Dimethylglutarat → Glutarsäuredimethylester

Dimethylglyoxal → Diacetyl

2,6-Dimethylheptan-4-on

[108-83-8]



vgl. Abschn. IIb

MAK[ml/m³]: -MAK[mg/m³]: -

Spzbg: -

SchwGr: -

Hautres: -

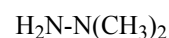
Sens: -

KanzKat: -

KmutKat: -

1,1-Dimethylhydrazin

[57-14-7]



DD[hPa]: 209 bei 25°C

MAK[ml/m³]: -MAK[mg/m³]: -

Spzbg: -

SchwGr: -

Hautres: H

Sens: Sh

KanzKat: 2

KmutKat: 3A

1,2-Dimethylhydrazin

[540-73-8]



DD[hPa]: 93 bei 25°C

MAK[ml/m³]: -MAK[mg/m³]: -

Spzbg: -

SchwGr: -

Hautres: H

Sens: Sh

KanzKat: 2

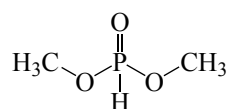
KmutKat: 3A

Dimethylhydrazin, symmetrisches →
1,2-Dimethylhydrazin

Dimethylhydrazin, unsymmetrisches →
1,1-Dimethylhydrazin

Dimethylhydrogenphosphit

[868-85-9]



MAK[ml/m³]: -
 MAK[mg/m³]: -
 Spzbg: -
 SchwGr: -
 KanzKat: 3

Dimethylhydrogenphosphonat →
 Dimethylhydrogenphosphit

3,7-Dimethyl-7-hydroxyoctan-1-al →
 7-Hydroxycitronellal

N,N-Dimethylisopropylamin

[996-35-0]



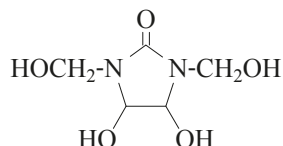
DD[hPa]: 170

MAK[ml/m³]: 1
 MAK[mg/m³]: 3,6
 Spzbg: I(2)
 SchwGr: D
 Hautres: -
 Sens: -
 KanzKat: -
 KmutKat: -

N,N-Dimethylnitrosamin → N-Nitrosodimethylamin

Dimethyloldihydroxyethylenharnstoff

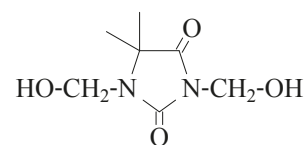
[1854-26-8]



vgl. Abschn. IV
 Sens: Sh

1,3-Dimethylol-5,5-dimethylhydantoin

[6440-58-0]



Formaldehydabspalter

Der Stoff kann gleichzeitig als Dampf und Aerosol vorliegen.

DD[hPa]: 1,2×10⁻⁷ bei 25°C

vgl. Abschn. Xc

MAK[ml/m³]: -
 MAK[mg/m³]: -
 Spzbg: -
 SchwGr: -
 Hautres: -
 Sens: Sh
 KanzKat: 2

Voraussetzung für Kategorie 4 prinzipiell erfüllt, aber Daten für MAK- oder BAT-Wert-Ableitung nicht ausreichend.

KmutKat: 3B

Dimethylolharnstoff → 1,3-Bis(hydroxymethyl)harnstoff

Dimethylphenylamin → N,N-Dimethylanilin

Dimethylphosphit → Dimethylhydrogenphosphit

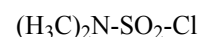
Dimethylphosphonat → Dimethylhydrogenphosphit

Dimethylpropanol → Pentanol (Isomere)

Dimethylsuccinat → Bernsteinsäuredimethylester

Dimethylsulfamoylchlorid

[13360-57-1]



Der Stoff kann gleichzeitig als Dampf und Aerosol vorliegen.

DD[hPa]: 3 bei 44°C

MAK[ml/m³]: -
 MAK[mg/m³]: -
 Spzbg: -
 SchwGr: -
 Hautres: H
 KanzKat: 2

Dimethylsulfat

[77-78-1]

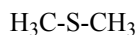


vgl. Abschn. XII

MAK[ml/m³]: -
 MAK[mg/m³]: -
 Spzbg: -
 SchwGr: -
 Hautres: H
 KanzKat: 2

Dimethylsulfid

[75-18-3]



vgl. Abschn. IIb

MAK[ml/m ³]:	-
MAK[mg/m ³]:	-
Spzbg:	-
SchwGr:	-

Dimethylsulfoxid

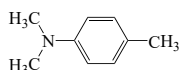
[67-68-5]



MAK[ml/m ³]:	50
MAK[mg/m ³]:	160
Spzbg:	I(2)
SchwGr:	B
Hinweis auf Voraussetzung für Gruppe C siehe Begründung	
Hautres:	H
Sens:	-
KanzKat:	-
KmutKat:	-

N,N-Dimethyl-p-toluidin

[99-97-8]



Der Stoff kann gleichzeitig als Dampf und Aerosol vorliegen.
DD[hPa]: 0,1

MAK[ml/m ³]:	-
MAK[mg/m ³]:	-
Spzbg:	-
SchwGr:	-
Hautres:	H
Sens:	-
KanzKat:	2
KmutKat:	3B

Dimethylzinnbis(2-ethylhexylmercaptoacetat) →
Methylzinnverbindungen

Dimethylzinnbis(isooctylmercaptoacetat) →
Methylzinnverbindungen

Dimethylzinnverbindungen → Methylzinnverbindungen

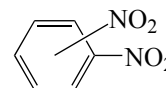
Dimorpholinomethan → Bis(morpholino)methan

Dinatriumtetraborat-Pentahydrat → Borsäure und
Tetraborate

Dinickeltrioxid → Nickel und Nickelverbindungen

Dinitrobenzol (alle Isomere)

[25154-54-5]



Der Stoff kann gleichzeitig als Dampf und Aerosol vorliegen.
DD[hPa]: 0,0013 bei 25°C (berechneter Wert)

MAK[ml/m ³]:	-
MAK[mg/m ³]:	-
Spzbg:	-
SchwGr:	-
Hautres:	H
KanzKat:	3

- 1,2-Dinitrobenzol

[528-29-0]

- 1,3-Dinitrobenzol

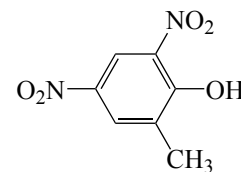
[99-65-0]

- 1,4-Dinitrobenzol

[100-25-4]

4,6-Dinitro-o-kresol

[534-52-1]

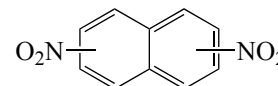


Der Stoff kann gleichzeitig als Dampf und Aerosol vorliegen.
DD[hPa]: $1,6 \times 10^{-4}$ bei 25°C
vgl. Abschn. IIb

MAK[ml/m ³]:	-
MAK[mg/m ³]:	-
Spzbg:	-
SchwGr:	-
Hautres:	H
Sens:	-

Dinitronaphthalin (alle Isomere)

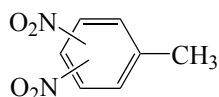
[27478-34-8]



MAK[ml/m ³]:	-
MAK[mg/m ³]:	-
Spzbg:	-
SchwGr:	-
KanzKat:	3

Dinitrotoluol (Isomerengemische)

[25321-14-6]



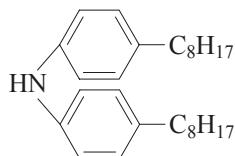
Der Stoff kann gleichzeitig als Dampf und Aerosol vorliegen.
DD[hPa]: $5,3 \times 10^{-4}$ bei 25°C

MAK[ml/m ³]:	-
MAK[mg/m ³]:	-
Spzbg:	-
SchwGr:	-
Hautres:	H
Sens:	-
KanzKat:	2
KmutKat:	3B

Dinonylnaphthalinsulfonsäure, Calciumsalz →
Calciumbis(dinonylnaphthalinsulfonat)

4,4'-Dioctyldiphenylamin

[101-67-7]



vgl. Abschn. IIb und Xc

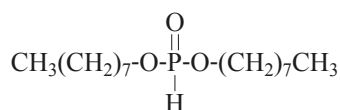
MAK[ml/m ³]:	-
MAK[mg/m ³]:	-
Spzbg:	-
SchwGr:	-
Hautres:	-
Sens:	-
KanzKat:	-
KmutKat:	-

Diocetylphosphit → Di-n-octylphosphonat

Di-n-octylphosphonat

[1809-14-9]

s. auch Di-n-butylphosphonat

DD[hPa]: $2,1 \times 10^{-7}$ bei 25°C

vgl. Abschn. IIb und Xc

MAK[ml/m ³]:	-
MAK[mg/m ³]:	-
Spzbg:	-
SchwGr:	-
Hautres:	-
Sens:	-
KanzKat:	-
KmutKat:	-

Di-sec-octylphthalat → Di(2-ethylhexyl)phthalat (DEHP)

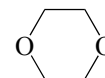
Di-n-octylzinnverbindungen → n-Octylzinnverbindungen

Diospyros-Arten → Hölzer

Dioxan → 1,4-Dioxan

1,4-Dioxan

[123-91-1]



DD[hPa]: 41
vgl. Abschn. XII

MAK[ml/m ³]:	10
MAK[mg/m ³]:	37
Spzbg:	I(2)
SchwGr:	C
Hautres:	H
Sens:	-
KanzKat:	4
KmutKat:	-

1,3-Dioxo-2-benzofuran-5-carbonsäure →
Trimellitsäureanhydrid

1,3-Dioxolan

[646-06-0]

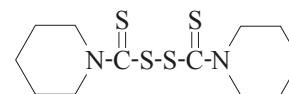


DD[hPa]: 105

MAK[ml/m ³]:	50
MAK[mg/m ³]:	150
Spzbg:	II(2)
SchwGr:	B
Hautres:	H
Sens:	-
KanzKat:	-
KmutKat:	-

Dipentamethylthiuramdisulfid

[94-37-1]



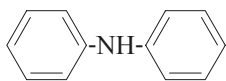
vgl. Abschn. IIb

MAK[ml/m ³]:	-
MAK[mg/m ³]:	-
Spzbg:	-
SchwGr:	-
Hautres:	-
Sens:	Sh
KanzKat:	-
KmutKat:	-

Diphenyl → Biphenyl

Diphenylamin

[122-39-4]



Der Stoff kann gleichzeitig als Dampf und Aerosol vorliegen.

DD[hPa]: 0,33

vgl. Abschn. Xc

MAK[mg/m ³]:	5 E
Spzbg:	II(2)
SchwGr:	C
Hautres:	H
Sens:	-
KanzKat:	3
KmutKat:	-

Diphenylamin, Reaktionsprodukte mit Styrol und 2,4,4-Trimethylpenten

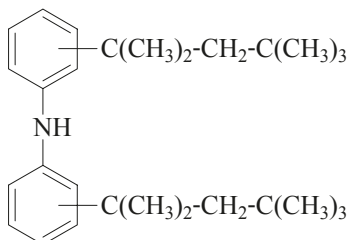
[68921-45-9]

vgl. Abschn. IIb und Xc

MAK[ml/m ³]:	-
MAK[mg/m ³]:	-
Spzbg:	-
SchwGr:	-
Hautres:	-
Sens:	-
KanzKat:	-
KmutKat:	-

Diphenylamin, octyliert (Benzolamin, N-Phenyl-, Reaktionsprodukte mit 2,4,4-Trimethylpenten)

[68411-46-1]

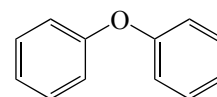


vgl. Abschn. IIb und Xc

MAK[ml/m ³]:	-
MAK[mg/m ³]:	-
Spzbg:	-
SchwGr:	-
Hautres:	-
Sens:	-
KanzKat:	-
KmutKat:	-

N,N'-Diphenyl-1,4-benzoldiamin → N,N'-Diphenyl-p-phenyldiamin**Diphenylether**

[101-84-8]



Der Stoff kann gleichzeitig als Dampf und Aerosol vorliegen.

DD[hPa]: 0,027 bei 25°C

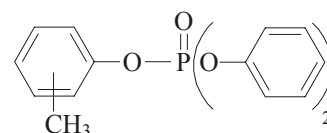
MAK[ml/m ³]:	1
MAK[mg/m ³]:	7,1
Spzbg:	I(1)
SchwGr:	C
Schwangerschaftsgruppe C wurde 2011 überprüft und bestätigt.	
Hautres:	-
Sens:	-
KanzKat:	-
KmutKat:	-

1,2-Diphenylhydrazin → Hydrazobenzol

Diphenylketon → Benzophenon

Diphenylkresylphosphat

[26444-49-5]



DD[hPa]: <0,01

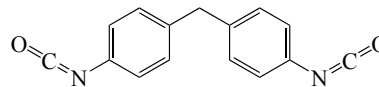
vgl. Abschn. IIb

MAK[ml/m ³]:	-
MAK[mg/m ³]:	-
Spzbg:	-
SchwGr:	-
Hautres:	-
Sens:	-
KanzKat:	-
KmutKat:	-

Diphenylmethan-4,4'-diisocyanat (MDI)

[101-68-8]

(einatembare Fraktion) s. auch „polymeres MDI“



Der Stoff kann gleichzeitig als Dampf und Aerosol vorliegen.

DD[hPa]: 7 × 10⁻⁶

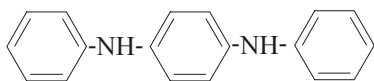
vgl. Abschn. XII

MAK[mg/m ³]:	0,05 E
Spzbg:	I(1)
Ein Momentanwert von 0,1 mg/m ³ sollte nicht überschritten werden.	
SchwGr:	C
Hautres:	H
Sens:	Sah
KanzKat:	4
KmutKat:	-

Diphenylmethanon → Benzophenon

N,N'-Diphenyl-p-phenyldiamin

[74-31-7]



vgl. Abschn. IV

Sens: Sh

Diphosphorpentaoxid

[1314-56-3]

MAK[mg/m³]: 2 E

Spzbg: I(2)

SchwGr: C

Hautres: -

Sens: -

KanzKat: -

KmutKat: -

Diphosphorpentasulfid

[1314-80-3]



vgl. Abschn. IIb

MAK[mg/m³]: -MAK[mg/m³]: -

Spzbg: -

SchwGr: -

Hautres: -

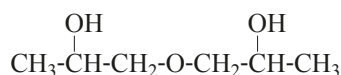
Sens: -

KanzKat: -

KmutKat: -

Dipropylenglykol

[25265-71-8]



Der Stoff kann gleichzeitig als Dampf und Aerosol vorliegen.

DD[hPa]: 0,043 bei 25°C

vgl. Abschn. Xc

MAK[mg/m³]: 100 E

Spzbg: II(2)

SchwGr: C

Hautres: -

Sens: -

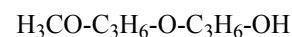
KanzKat: -

KmutKat: -

Dipropylenglykolmonomethylether

[34590-94-8]

(Isomerengemisch)



Der Stoff kann gleichzeitig als Dampf und Aerosol vorliegen.

DD[hPa]: 0,7 bei 25°C

MAK[mg/m³]: 50MAK[mg/m³]: 310

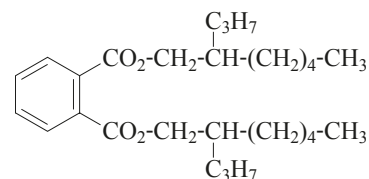
Spzbg: I(1)

SchwGr: D

Hautres: -

Di(2-propylheptyl)phthalat (DPHP)

[53306-54-0]

MAK[mg/m³]: -MAK[mg/m³]: -

Spzbg: -

SchwGr: -

Hautres: -

Sens: -

KanzKat: 3

KmutKat: -

N,N-Di-n-propylnitrosamin → N-Nitrosodi-n-propylamin

Dischwefeldecafluorid (Schwefelpentafluorid)

[5714-22-7]



vgl. Abschn. IIb

MAK[mg/m³]: -MAK[mg/m³]: -

Spzbg: -

SchwGr: -

Hautres: -

Sens: -

KanzKat: -

KmutKat: -

Dischwefeldichlorid

[10025-67-9]



vgl. Abschn. IIb

MAK[mg/m³]: -MAK[mg/m³]: -

Spzbg: -

SchwGr: -

Hautres: -

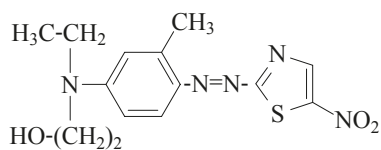
Sens: -

KanzKat: -

KmutKat: -

Dispers Blau 106/124

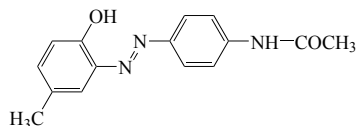
[68516-81-4; 15141-18-1]



vgl. Abschn. IV
Sens: Sh

Dispersionsgelb 3

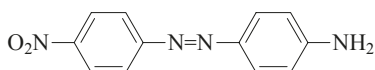
[2832-40-8]



vgl. Abschn. IV
Sens: Sh

Dispersionsorange 3

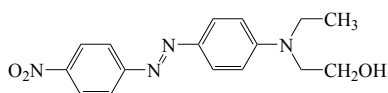
[730-40-5]



vgl. Abschn. IV
Sens: Sh

Dispersionsrot 1

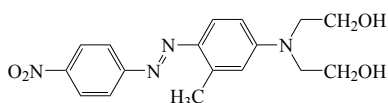
[2872-52-8]



vgl. Abschn. IV
Sens: Sh

Dispersionsrot 17

[3179-89-3]



vgl. Abschn. IV
Sens: Sh

Distemonanthus benthamianus → Hölzer

Distickstoffmonoxid

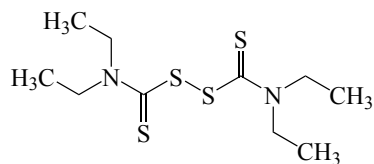
[10024-97-2]



MAK[ml/m³]: 100
MAK[mg/m³]: 180
Spzbg: II(2)
SchwGr: C

Disulfiram

[97-77-8]

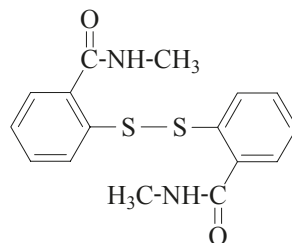


Reaktion mit nitrosierenden Agentien kann zur Bildung des kanzerogenen N-Nitrosodiethylamins führen, vgl. Abschn. III „Entstehung kanzerogener Nitrosamine durch Nitrosierung von Aminen“.

MAK[mg/m³]: 2 E
Spzbg: II(8)
SchwGr: D
Hautres: -
Sens: Sh
KanzKat: -

Dithio-2,2'-bis(benzmethyamid)

[2527-58-4]



vgl. Abschn. IIb und Xc

MAK[ml/m³]: -
MAK[mg/m³]: -
Spzbg: -
SchwGr: -
Hautres: -
Sens: Sh
KmutKat: -

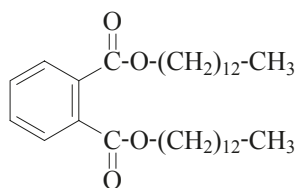
2,2'-Dithiobisbenzothiazol → Dibenzothiazyldisulfid

Dithiobis-(dimethylthiocarboxamid) → Thiram

Dithiocarb → Natriumdiethyldithiocarbamat

Ditridecylphthalat

[119-06-2]

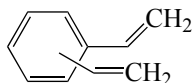


vgl. Abschn. Xc

MAK[ml/m ³]:	-
MAK[mg/m ³]:	-
Spzbg:	-
SchwGr:	-
Hautres:	-
Sens:	-
KanzKat:	3
KmutKat:	-

Divinylbenzol (alle Isomere)

[1321-74-0]



Der Stoff kann gleichzeitig als Dampf und Aerosol vorliegen.

DD[hPa]: 0,9 bei 25°C

vgl. Abschn. IIb

MAK[ml/m ³]:	-
MAK[mg/m ³]:	-
Spzbg:	-
SchwGr:	-

DNOC → 4,6-Dinitro-o-kresol

Dodecandisäure

[693-23-2]

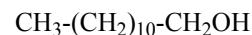


vgl. Abschn. IIb und Xc

MAK[ml/m ³]:	-
MAK[mg/m ³]:	-
Spzbg:	-
SchwGr:	-
Hautres:	-
Sens:	-
KanzKat:	-
KmutKat:	-

1-Dodecanol

[112-53-8]



Der Stoff kann gleichzeitig als Dampf und Aerosol vorliegen.

DD[hPa]: $1,1 \times 10^{-3}$

vgl. Abschn. IIb und Xc

MAK[ml/m ³]:	-
MAK[mg/m ³]:	-
Spzbg:	-
SchwGr:	-
Hautres:	-
Sens:	-

n-Dodecansäure → Laurinsäure

DOP → Di(2-ethylhexyl)phthalat (DEHP)

Douka (Tieghemella africana) → Hölzer

DPHP → Di(2-propylheptyl)phthalat (DPHP)

Duftstoffkomponenten

vgl. Abschn. IV

Ebenholz (Diospyros-Arten) → Hölzer

EDTA → Ethylendiamintetraessigsäure (EDTA)

Eiche (Quercus-Arten) → Hölzer

Eichenholzstaub

MAK[ml/m ³]:	-
MAK[mg/m ³]:	-
Spzbg:	-
SchwGr:	-
KanzKat:	1

Stäube epidemiologisch eindeutig krebserzeugend.

Verursachendes krebserzeugendes Prinzip derzeit noch nicht identifiziert.

Eichenmoos-Extrakte

vgl. Abschn. IV

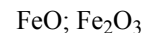
Sens:	Sh
-------	----

Eisendimethyldithiocarbamat → Ferbam

Eisenoxide

(einatembare Fraktion)

[1345-25-1; 1309-37-1; 1309-38-2; 1317-61-9]



MAK[ml/m ³]:	-
MAK[mg/m ³]:	-
Spzbg:	-
SchwGr:	-
Hautres:	-
Sens:	-
KanzKat:	3

ausgenommen sind nicht bioverfügbare Eisenoxide

Eisenpentacarbonyl

[13463-40-6]

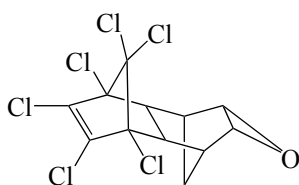


MAK[ml/m ³]:	0,1
MAK[mg/m ³]:	0,81
Spzbg:	I(2)
SchwGr:	D
Hautres:	H
Sens:	-
KanzKat:	-
KmutKat:	-

Endothiapepsin → Mikrobielle Labersatzstoffe:
Endothiapepsin und Mucorpepsin

Endrin

[72-20-8]



MAK[mg/m ³]:	0,05 E
Spzbg:	II(8)
SchwGr:	C
Hautres:	H
KanzKat:	-

Enfluran → 2-Chlor-1,1,2-trifluorethyl-difluormethylether
(Enfluran)

Entandrophragma-Arten → Hölzer

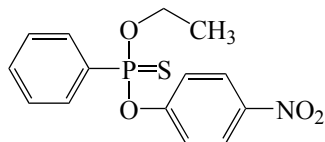
Enzymhaltige Stäube

vgl. Abschn. IV

Epichlorhydrin → 1-Chlor-2,3-epoxypropan

EPN (O-Ethyl-O-(4-nitrophenyl)-phenylthiophosphonat)

[2104-64-5]

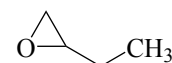


BLW für Acetylcholinesterase-Hemmer weiterhin gültig; vgl.
Abschn. XII.
vgl. Abschn. IIc

1,2-Epoxy-3-allyloxypropan → 1-Allyloxy-2,3-epoxypropan

1,2-Epoxybutan

[106-88-7]

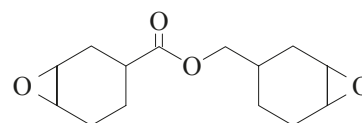


DD[hPa]: 188

MAK[ml/m ³]:	-
MAK[mg/m ³]:	-
Spzbg:	-
SchwGr:	-
Hautres:	H
KanzKat:	2

3,4-Epoxy-cyclohexylcarbonsäure-3,4-epoxycyclohexylmethylester

[2386-87-0]



MAK[ml/m ³]:	-
MAK[mg/m ³]:	-
Spzbg:	-
SchwGr:	-
Hautres:	H
Sens:	Sh
KanzKat:	3
KmutKat:	-

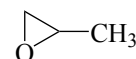
1,2-Epoxy-4-(epoxyethyl)cyclohexan → 4-Vinyl-1,2-cyclohexendiepoxyd

1-(Epoxyethyl)-3,4-epoxycyclohexan → 4-Vinyl-1,2-cyclohexendiepoxyd

1,2-Epoxy-3-isopropoxypropan → Isopropylglycidylether

1,2-Epoxypropan

[75-56-9]



vgl. Abschn. XII

MAK[ml/m ³]:	2
MAK[mg/m ³]:	4,8
Spzbg:	I(2)
SchwGr:	C
Hautres:	-
Sens:	Sh
KanzKat:	4
KmutKat:	-

2,3-Epoxy-1-propanol → Glycidol

2,3-Epoxypropylmethacrylat → Glycidylmethacrylat

2,3-Epoxypropyl-o-tolylother → Kresylglycidylether

2,3-Epoxypropyltrimethylammoniumchlorid → Glycidyltrimethylammoniumchlorid

Erdöl → Destillate (Erdöl)

Erionit (Faserstaub)

[12510-42-8]

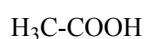


vgl. Abschn. III

MAK[ml/m ³]:	-
MAK[mg/m ³]:	-
Spzbg:	-
SchwGr:	-
KanzKat:	1

Essigsäure

[64-19-7]

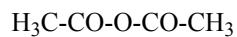


MAK[ml/m ³]:	10
MAK[mg/m ³]:	25
Spzbg:	I(2)
SchwGr:	C
Hautres:	-
Sens:	-
KanzKat:	-
KmutKat:	-

Essigsäureamylester (alle Isomere) → Pentylacetat (alle Isomere)

Essigsäureanhydrid

[108-24-7]



DD[hPa]: 4

MAK[ml/m ³]:	0,1
MAK[mg/m ³]:	0,42
Spzbg:	I(2)
SchwGr:	C
Hautres:	-
Sens:	-
KanzKat:	-

Essigsäurebenzylester → Benzylacetat

Essigsäurebutylester (alle Isomere) → 1-Butylacetat

Essigsäuredimethylamid → N,N-Dimethylacetamid

Essigsäureethylester → Ethylacetat

Essigsäure-sec-hexylester → 1,3-Dimethylbutylacetat

Essigsäureisopropenylester

[108-22-5]



MAK[ml/m ³]:	10
MAK[mg/m ³]:	46
Spzbg:	I(2)
SchwGr:	D
Hautres:	-
Sens:	-
KanzKat:	-
KmutKat:	-

Essigsäure-3-methoxybutylester → 3-Methoxy-n-butylacetat

Essigsäuremethylester → Methylacetat

Essigsäurepropylester (beide Isomere) → Propylacetat

Essigsäurevinylester → Vinylacetat

1,2-Ethandiol → Ethylenglykol

N,N'-1,2-Ethandiylbis[N-(carboxymethyl)glycin] → Ethylendiamintetraessigsäure (EDTA)

Ethanol

[64-17-5]



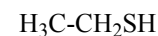
DD[hPa]: 59

MAK[ml/m ³]:	200
MAK[mg/m ³]:	380
siehe Definition der Kanzerogenitätskategorie 5 und jeweilige Begründung	
Spzbg:	II(4)
SchwGr:	C
Hautres:	-
Sens:	-
KanzKat:	5
KmutKat:	5

Ethanolamin → 2-Aminoethanol

Ethanthiol

[75-08-1]



DD[hPa]: 590

MAK[ml/m ³]:	0,5
MAK[mg/m ³]:	1,3
Auch bei Einhaltung des MAK-Wertes sind im Einzelfall „Geruchs-assoziierte“ Symptome nicht auszuschließen, vgl. Abschn. Ie.	
Spzbg:	II(2)
SchwGr:	D
Hautres:	H
Sens:	-
KanzKat:	-
KmutKat:	-

Ethen → Ethylen

9-Ethenyl-9H-carbazol → Vinylcarbazol

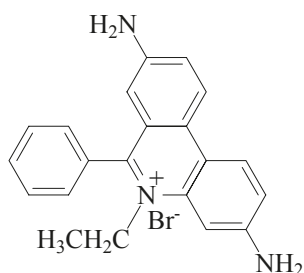
4-Ethenylcyclohexen → Vinylcyclohexen

1-(Ethenyloxy)-2-methylpropan → Isobutylvinylether

Ether → Diethylether

Ethidiumbromid

[1239-45-8]



MAK[ml/m³]: -
 MAK[mg/m³]: -
 Spzbg: -
 SchwGr: -
 Hautres: -
 Sens: -
 KanzKat: 3
 KmutKat: 3B

2-Ethoxy-6-aminonaphthalin → 6-Amino-2-ethoxynaphthalin

Ethoxyethan → Diethylether

2-Ethoxyethanol

[110-80-5]

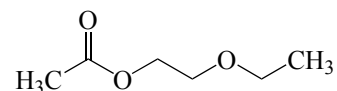


DD[hPa]: ~ 5
 vgl. Abschn. XII

MAK[ml/m³]: 2
 MAK[mg/m³]: 7,5
 MAK-Wert für die Summe der Luftkonzentrationen von 2-Ethoxyethanol und 2-Ethoxyethylacetat.
 Spzbg: II(8)
 SchwGr: B
 Hautres: H
 Sens: -
 KanzKat: -
 KmutKat: -

2-Ethoxyethylacetat

[111-15-9]

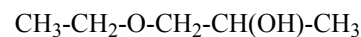


vgl. Abschn. XII

MAK[ml/m³]: 2
 MAK[mg/m³]: 11
 MAK-Wert für die Summe der Luftkonzentrationen von 2-Ethoxyethanol und 2-Ethoxyethylacetat.
 Spzbg: II(8)
 SchwGr: B
 Hautres: H
 Sens: -
 KanzKat: -
 KmutKat: -

1-Ethoxy-2-propanol

[1569-02-4]



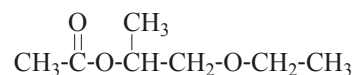
DD[hPa]: 10
 vgl. Abschn. XII

MAK[ml/m³]: 20
 MAK[mg/m³]: 86
 MAK-Wert für die Summe der Luftkonzentrationen von 1-Ethoxy-2-propanol und 1-Ethoxy-2-propylacetat.
 Spzbg: II(2)
 SchwGr: C
 Hautres: H
 Sens: -
 KanzKat: -
 KmutKat: -

3-Ethoxypropansäureethylester → Ethyl-3-ethoxypropionat

1-Ethoxy-2-propylacetat

[54839-24-6]



DD[hPa]: 2
 vgl. Abschn. XII

MAK[ml/m³]: 20
 MAK[mg/m³]: 120
 MAK-Wert für die Summe der Luftkonzentrationen von 1-Ethoxy-2-propanol und 1-Ethoxy-2-propylacetat.
 Spzbg: II(2)
 SchwGr: C
 Hautres: H
 Sens: -
 KanzKat: -
 KmutKat: -

Ethylacetat

[141-78-6]



DD[hPa]: 97

MAK[ml/m ³]:	200
MAK[mg/m ³]:	750
Spzbg:	I(2)
SchwGr:	C
Hautres:	-
Sens:	-
KanzKat:	-
KmutKat:	-

Ethylacrylat

[140-88-5]



DD[hPa]: 39

MAK[ml/m ³]:	2
MAK[mg/m ³]:	8,3
Auch bei Einhaltung des MAK-Wertes sind im Einzelfall „Geruchs-assoziierte“ Symptome nicht auszuschließen, vgl. Abschn. Ie.	
Spzbg:	I(2)
SchwGr:	C
Hautres:	H
Sens:	Sh

Ethylalkohol → Ethanol

Ethylamin

[75-04-7]



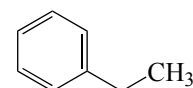
DD[hPa]: 990

MAK[ml/m ³]:	5
MAK[mg/m ³]:	9,4
Auch bei Einhaltung des MAK-Wertes sind im Einzelfall „Geruchs-assoziierte“ Symptome nicht auszuschließen, vgl. Abschn. Ie.	
Spzbg:	I(2)
Ein Momentanwert von 10 ml/m ³ entsprechend 19 mg/m ³ sollte nicht überschritten werden.	
SchwGr:	D
Hautres:	-

Ethylamylketon → 5-Methylheptan-3-on

Ethylbenzol

[100-41-4]



DD[hPa]: 9

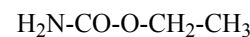
vgl. Abschn. XII

MAK[ml/m ³]:	20
MAK[mg/m ³]:	88
Spzbg:	II(2)
SchwGr:	C
Hautres:	H
Sens:	-
KanzKat:	4
KmutKat:	-

Ethylbromid → Bromethan

Ethylcarbamat

[51-79-6]



Der Stoff kann gleichzeitig als Dampf und Aerosol vorliegen.

DD[hPa]: 13 bei 78°C

MAK[ml/m ³]:	-
MAK[mg/m ³]:	-
Spzbg:	-
SchwGr:	-
Hautres:	H
KanzKat:	2
KmutKat:	3A

Ethylchlorid → Chlorethan

Ethyldiglykol

[111-90-0]



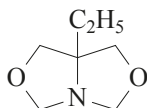
Der Stoff kann gleichzeitig als Dampf und Aerosol vorliegen.

DD[hPa]: 0,13

MAK[mg/m ³]:	50 E
Spzbg:	I(2)
SchwGr:	C
Hautres:	-
Sens:	-
KanzKat:	-
KmutKat:	-

5-Ethyl-3,7-dioxa-1-azabicyclo[3.3.0]octan (EDAO)

[7747-35-5]

**Formaldehydabspalter**

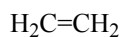
DD[hPa]: 0,376

vgl. Abschn. Xc

MAK[ml/m ³]:	0,15
MAK[mg/m ³]:	0,89
Spzbg:	I(2)
SchwGr:	C
Hautres:	-
Sens:	Sh
KanzKat:	4
KmutKat:	5

Ethylen

[74-85-1]



vgl. Abschn. XII

MAK[ml/m ³]:	-
MAK[mg/m ³]:	-
Spzbg:	-
SchwGr:	-
Sens:	-
KanzKat:	3

Ethylenbromid → 1,2-Dibromethan

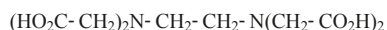
Ethylenchlorhydrin → 2-Chlorethanol

Ethylenchlorid → 1,2-Dichlorethan

Ethylendiamin → 1,2-Diaminoethan

Ethylendiamintetraessigsäure (EDTA)

[60-00-4]



Mischexposition mit Eisenverbindungen vermeiden (FeEDTA-Bildung).

vgl. Abschn. IIb

MAK[ml/m ³]:	-
MAK[mg/m ³]:	-
Spzbg:	-
SchwGr:	-
Hautres:	-
Sens:	-
KanzKat:	-
KmutKat:	-

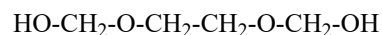
Ethylendibromid → 1,2-Dibromethan

Ethylendimethacrylat → Ethylenglykoldimethacrylat

2,2'-(Ethyldioxy)diethanol → Triethylenglykol

(Ethyldioxy)dimethanol

[3586-55-8]

**Formaldehydabspalter**

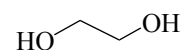
DD[hPa]: 13,2 (berechneter Wert)

vgl. Abschn. Xc

MAK[ml/m ³]:	0,15
MAK[mg/m ³]:	0,76
Spzbg:	I(2)
SchwGr:	C
Hautres:	-
Sens:	-
KanzKat:	4
KmutKat:	5

Ethylenglykol

[107-21-1]



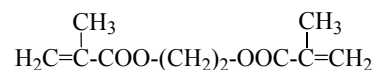
Der Stoff kann gleichzeitig als Dampf und Aerosol vorliegen.

DD[hPa]: 0,053

MAK[ml/m ³]:	10
MAK[mg/m ³]:	26
Spzbg:	I(2)
SchwGr:	C
Hautres:	H
Sens:	-
KanzKat:	-

Ethylenglykoldimethacrylat

[97-90-5]



Der Stoff kann gleichzeitig als Dampf und Aerosol vorliegen.

DD[hPa]: 0,25 bei 25°C (berechneter Wert)

vgl. Abschn. IV

Sens: Sh

Ethylenglykoldinitrat

[628-96-6]



Der Stoff kann gleichzeitig als Dampf und Aerosol vorliegen.

DD[hPa]: 0,096 bei 25°C

vgl. Abschn. XII

MAK[ml/m ³]:	0,01
MAK[mg/m ³]:	0,063
MAK-Wert für die Summe der Luftkonzentrationen von Ethylenglykoldinitrat, Glycerintrinitrat und Propylenglykoldinitrat.	
Spzbg:	II(1)
SchwGr:	C
Hautres:	H
Sens:	-
KanzKat:	-
KmutKat:	-

Ethylenglykolmonobutylether → 2-Butoxyethanol

Ethylenglykolmonobutyletheracetat →
2-Butoxyethylacetat

Ethylenglykolmonoethylether → 2-Ethoxyethanol

Ethylenglykolmonoethyletheracetat →
2-Ethoxyethylacetat

Ethylenglykolmonomethylether → 2-Methoxyethanol

Ethylenglykolmonomethyletheracetat →
2-Methoxyethylacetat

Ethylenglykolmonophenylether → 2-Phenoxyethanol

Ethylenglykolmonopropylether → 2-(Propyloxy)ethanol

Ethylenglykolmonopropyletheracetat → 2-(Propyloxy)-
ethylacetat

Ethylenimin

[151-56-4]



DD[hPa]: 214

MAK[ml/m ³]:	-
MAK[mg/m ³]:	-
Spzbg:	-
SchwGr:	-
Hautres:	H
KanzKat:	2
KmutKat:	2

Ethylenoxid

[75-21-8]

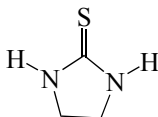


vgl. Abschn. XII

MAK[ml/m ³]:	-
MAK[mg/m ³]:	-
Spzbg:	-
SchwGr:	-
Hautres:	H
Sens:	-
KanzKat:	2
KmutKat:	2

Ethylthioharnstoff (Imidazolidin-2-thion)

[96-45-7]



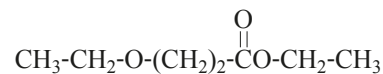
MAK[ml/m ³]:	-
MAK[mg/m ³]:	-
Spzbg:	-
SchwGr:	-
Sens:	-
KanzKat:	3

Ethyltrichlorid → Trichlorethen

Ethylether → Diethylether

Ethyl-3-ethoxypropionat

[763-69-9]



MAK[ml/m ³]:	100
MAK[mg/m ³]:	610
Spzbg:	I(1)
SchwGr:	C
Hautres:	H
Sens:	-
KanzKat:	-
KmutKat:	-

Ethylformiat

[109-94-4]



DD[hPa]: 266

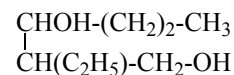
MAK[ml/m ³]:	100
MAK[mg/m ³]:	310
Spzbg:	I(1)
SchwGr:	C
Hautres:	H
Sens:	-
KanzKat:	-
KmutKat:	-

Ethylglykol → 2-Ethoxyethanol

Ethylglykolacetat → 2-Ethoxyethylacetat

2-Ethylhexandiol-1,3

[94-96-2]



Der Stoff kann gleichzeitig als Dampf und Aerosol vorliegen.

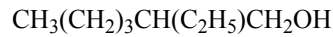
DD[hPa]: <0,01

vgl. Abschn. IIb und Xc

MAK[ml/m ³]:	-
MAK[mg/m ³]:	-
Spzbg:	-
SchwGr:	-
Sens:	-
KanzKat:	-

2-Ethylhexanol

[104-76-7]



Der Stoff kann gleichzeitig als Dampf und Aerosol vorliegen.

DD[hPa]: 0,18 bei 25°C

MAK[ml/m ³]:	10
MAK[mg/m ³]:	54
Spzbg:	I(1)
SchwGr:	C
Hautres:	-
Sens:	-
KanzKat:	-
KmutKat:	-

2-Ethylhexansäure

[149-57-5]



Der Stoff kann gleichzeitig als Dampf und Aerosol vorliegen.

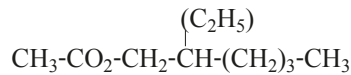
DD[hPa]: 0,04

vgl. Abschn. IIb

MAK[ml/m ³]:	-
MAK[mg/m ³]:	-
Spzbg:	-
SchwGr:	-
Hautres:	-
Sens:	-
KanzKat:	-
KmutKat:	-

2-Ethylhexylacetat

[103-09-3]



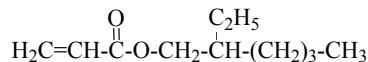
Der Stoff kann gleichzeitig als Dampf und Aerosol vorliegen.

DD[hPa]: 0,31 bei 25°C

MAK[ml/m ³]:	10
MAK[mg/m ³]:	71
Spzbg:	I(1)
SchwGr:	C
Hautres:	-
Sens:	-
KanzKat:	-
KmutKat:	-

2-Ethylhexylacrylat

[103-11-7]



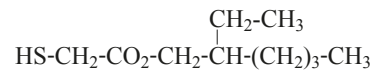
Der Stoff kann gleichzeitig als Dampf und Aerosol vorliegen.

DD[hPa]: 0,132

MAK[ml/m ³]:	5
MAK[mg/m ³]:	38
Spzbg:	I(1)
SchwGr:	C
Hautres:	-
Sens:	Sh
KanzKat:	-
KmutKat:	-

2-Ethylhexylmercaptoacetat

[7659-86-1]



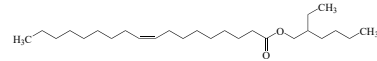
vgl. Abschn. IV

Sens: Sh

2-Ethylhexyl-(Z)-octadec-9-enoat → 2-Ethylhexyloleat

2-Ethylhexyloleat

[26399-02-0]

DD[hPa]: 2,4 × 10⁻⁵ (berechneter Wert)

vgl. Abschn. Xc

MAK[mg/m ³]:	5 A
Spzbg:	II(4)
SchwGr:	D
Hautres:	-
Sens:	-
KanzKat:	-
KmutKat:	-

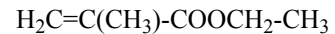
(2-Ethylhexyl)thioglykolat → 2-Ethylhexylmercaptoacetat

Ethylidenchlorid → 1,1-Dichlorethan

Ethylmercaptan → Ethanthiol

Ethylmethacrylat

[97-63-2]



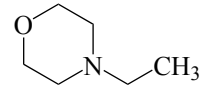
vgl. Abschn. IV

Sens: Sh

Ethylmethylketon → 2-Butanon

N-Ethylmorpholin

[100-74-3]



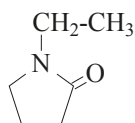
vgl. Abschn. IIb

MAK[ml/m ³]:	-
MAK[mg/m ³]:	-
Spzbg:	-
SchwGr:	-

O-Ethyl-O-(4-nitrophenyl)phenylthiophosphonat → EPN
(O-Ethyl-O-(4-nitrophenyl)phenylthiophosphonat)

N-Ethyl-N-nitrosoanilin → N-Nitrosoethylphenylamin

N-Ethyl-N-nitrosoethanamin → N-Nitrosodiethylamin

N-Ethyl-2-pyrrolidon[2687-91-4]
(Dampf)Der Stoff kann gleichzeitig als Dampf und Aerosol vorliegen.
DD[hPa]: 0,18

MAK[ml/m ³]:	5
MAK[mg/m ³]:	23
Spzbg:	I(2)
SchwGr:	C
Hautres:	H
Sens:	-
KanzKat:	-
KmutKat:	-

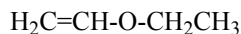
Ethylquecksilber → Quecksilberverbindungen, organische

Ethylsilicat → Tetraethylsilicat

Ethylurethan → Ethylcarbamat

Ethylvinylether

[109-92-2]



vgl. Abschn. IIb

MAK[ml/m ³]:	-
MAK[mg/m ³]:	-
Spzbg:	-
SchwGr:	-
Hautres:	-
Sens:	-
KanzKat:	-
KmutKat:	-

Ethylzinnverbindungen

vgl. Abschn. IIb

MAK[ml/m ³]:	-
MAK[mg/m ³]:	-
Spzbg:	-
SchwGr:	-
Hautres:	H
Sens:	-

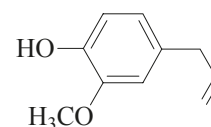
Für Ethylzinnverbindungen, deren organische Liganden mit „Sa“ oder „Sh“ markiert sind, gelten diese Markierungen ebenfalls.

KanzKat:	-
KmutKat:	-

Etidronsäure → 1-Hydroxyethan-1,1-diphosphonsäure

Eugenol

[97-53-0]



Der Stoff kann gleichzeitig als Dampf und Aerosol vorliegen.

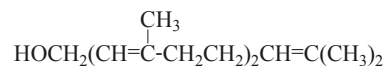
DD[hPa]: <0,1
vgl. Abschn. IV

Sens: Sh

F-134a → 1,1,1,2-Tetrafluorethan

Farnesol

[4602-84-0]



vgl. Abschn. IV

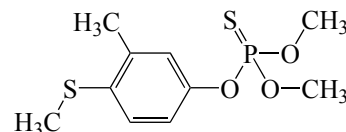
Sens: Sh

Faserstaub, anorganisch

vgl. Abschn. III

Fenthion

[55-38-9]



BLW für Acetylcholinesterase-Hemmer weiterhin gültig; vgl.

Abschn. XII.

vgl. Abschn. IIc

Ferbam

[14484-64-1]



vgl. Abschn. IIb

MAK[ml/m ³]:	-
MAK[mg/m ³]:	-
Spzbg:	-
SchwGr:	-
KanzKat:	-

Ferrovandium

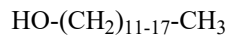
[12604-58-9]

vgl. Abschn. IIb

MAK[ml/m ³]:	-
MAK[mg/m ³]:	-
Spzbg:	-
SchwGr:	-

Fettalkohole, C12–18

[67762-25-8]

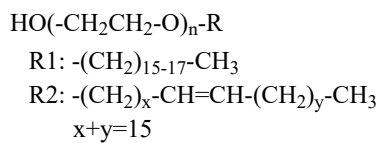


Der Stoff kann gleichzeitig als Dampf und Aerosol vorliegen.
vgl. Abschn. IIb und Xc

MAK[ml/m ³]:	-
MAK[mg/m ³]:	-
Spzbg:	-
SchwGr:	-
Hautres:	-
Sens:	-
KanzKat:	-
KmutKat:	-

Fettalkoholethoxylate, C16–18 und C18-ungesättigt

[68920-66-1]

DD[hPa]: $5,5 \times 10^{-5}$ (berechneter Wert)

vgl. Abschn. IIb und Xc

MAK[ml/m ³]:	-
MAK[mg/m ³]:	-
Spzbg:	-
SchwGr:	-
Hautres:	-
Sens:	-
KanzKat:	-
KmutKat:	-

Fettsäuren, C14–18-gesättigt und C16–18-ungesättigt

[67701-06-8]

DD[hPa]: $<1,87 \times 10^{-6}$ bei 25°C

vgl. Abschn. IIb und Xc

MAK[ml/m ³]:	-
MAK[mg/m ³]:	-
Spzbg:	-
SchwGr:	-
Hautres:	-
Sens:	-
KanzKat:	-
KmutKat:	-

Fluor

[7782-41-4]

F₂

vgl. Abschn. IIb

MAK[ml/m ³]:	-
MAK[mg/m ³]:	-
Spzbg:	-
SchwGr:	-
Hautres:	-
Sens:	-
KanzKat:	-
KmutKat:	-

Fluoride

[16984-48-8]

(als Fluorid berechnet)

vgl. Abschn. XII

MAK[mg/m ³]:	1 E
Spzbg:	II(4)
SchwGr:	C
Schwangerschaftsgruppe C wurde 2011 überprüft und bestätigt.	
Hautres:	H
Sens:	-
KanzKat:	-
KmutKat:	-

Fluorocarbon 134a → 1,1,1,2-Tetrafluorethan

Fluortrichlormethan → Trichlorfluormethan

Fluorwasserstoff

[7664-39-3]

HF

DD[hPa]: 1033

vgl. Abschn. XII

MAK[ml/m ³]:	1
MAK[mg/m ³]:	0,83
Spzbg:	I(2)
SchwGr:	C
Hautres:	-
Sens:	-
KanzKat:	-
KmutKat:	-

Formaldehyd

[50-00-0]

HCHO

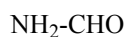
MAK[ml/m ³]:	0,3
MAK[mg/m ³]:	0,37
Bei Mischexposition ist darauf zu achten, dass keine Reizwirkung auftritt.	
Spzbg:	I(2)
Ein Momentanwert von 1 ml/m ³ entsprechend 1,2 mg/m ³ sollte nicht überschritten werden.	
SchwGr:	C
Hautres:	-
Sens:	Sh
KanzKat:	4
KmutKat:	5

Formaldehyd → p-tert-Butylphenol-Formaldehyd-Kondensationsprodukte

Formaldehyd → Phenol-Formaldehyd-Kondensationsprodukte

Formamid

[75-12-7]



vgl. Abschn. IIb

MAK[ml/m ³]:	-
MAK[mg/m ³]:	-
Spzbg:	-
SchwGr:	-
Hautres:	H
Sens:	-
KanzKat:	-
KmutKat:	-

Fraké (Terminalia superba) → Hölzer

Framiré (Terminalia ivorensis) → Hölzer

Furan

[110-00-9]

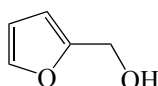


MAK[ml/m ³]:	0,02
MAK[mg/m ³]:	0,056
Spzbg:	II(2)
SchwGr:	D
Hautres:	H
Sens:	-
KanzKat:	4
KmutKat:	-

Furfural, Furfurol → 2-Furylmethanal

Furfurylalkohol

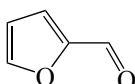
[98-00-0]



MAK[ml/m ³]:	-
MAK[mg/m ³]:	-
Spzbg:	-
SchwGr:	-
Hautres:	H
Sens:	-
KanzKat:	3
KmutKat:	-

2-Furylmethanal

[98-01-1]

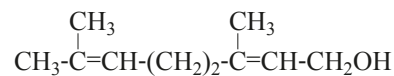


MAK[ml/m ³]:	-
MAK[mg/m ³]:	-
Spzbg:	-
SchwGr:	-
Hautres:	H
Sens:	-
KanzKat:	3

Galliumarsenid → Arsen

Geraniol

[106-24-1]



Der Stoff kann gleichzeitig als Dampf und Aerosol vorliegen.

DD[hPa]: 0,3

vgl. Abschn. IV

Sens: Sh

Germaniumtetrahydrid

[7782-65-2]



vgl. Abschn. IIb

MAK[ml/m ³]:	-
MAK[mg/m ³]:	-
Spzbg:	-
SchwGr:	-
Hautres:	-
Sens:	-
KanzKat:	-
KmutKat:	-

Getreidemehlstäube

Roggen, Weizen

vgl. Abschn. IV

Sens: Sa

Glasfasern, biobeständig (Faserstaub)

vgl. Abschn. III

MAK[ml/m ³]:	-
MAK[mg/m ³]:	-
Spzbg:	-
SchwGr:	-
KanzKat:	2

Glaswolle, Halbwertszeit < 40 Tage (faserförmige und granuläre Bestandteile)

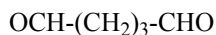
MAK[mg/m ³]:	0,1 A
Spzbg:	II(8)
SchwGr:	D
Hautres:	-
Sens:	-
KanzKat:	4
KmutKat:	-

Glutaral → Glutardialdehyd

Glutaraldehyd → Glutardialdehyd

Glutardialdehyd

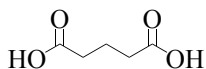
[111-30-8]



MAK[ml/m ³]:	0,05
MAK[mg/m ³]:	0,21
Spzbg:	I(2)
Ein Momentanwert von 0,2 ml/m ³ entsprechend 0,83 mg/m ³ sollte nicht überschritten werden.	
SchwGr:	C
Schwangerschaftsgruppe C wurde 2011 überprüft und bestätigt.	
Hautres:	-
Sens:	Sah
KanzKat:	4
KmutKat:	-

Glutarsäure

[110-94-1]



MAK[mg/m ³]:	2 E
Spzbg:	I(2)
SchwGr:	C
Hautres:	-
Sens:	-
KanzKat:	-
KmutKat:	-

Glutarsäuredimethylester

[1119-40-0]

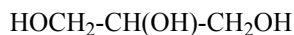


siehe auch Dicarbonsäure(C4-C6)-dimethylester
Der Stoff kann gleichzeitig als Dampf und Aerosol vorliegen.
DD[hPa]: 0,13
vgl. Abschn. IIIb

MAK[ml/m ³]:	-
MAK[mg/m ³]:	-
Spzbg:	-
SchwGr:	-
Hautres:	-
Sens:	-
KanzKat:	-
KmutKat:	-

Glycerin

[56-81-5]

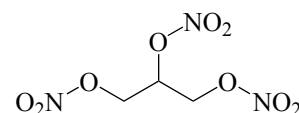


vgl. Abschn. Xc

MAK[mg/m ³]:	200 E
Spzbg:	I(2)
SchwGr:	C
Hautres:	-
Sens:	-
KanzKat:	-
KmutKat:	-

Glycerin- α,γ -dichlorhydrin \rightarrow 1,3-Dichlor-2-propanol**Glycerintrinitrat**

[55-63-0]

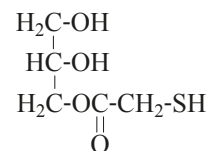


vgl. Abschn. XII

MAK[ml/m ³]:	0,01
MAK[mg/m ³]:	0,094
MAK-Wert für die Summe der Luftkonzentrationen von Ethylenglykoldinitrat, Glycerintrinitrat und Propylenglykoldinitrat.	
Spzbg:	II(1)
SchwGr:	C
Hautres:	H
Sens:	-
KanzKat:	3
KmutKat:	-

Glycerylmonothioglykolat

[30618-84-9]



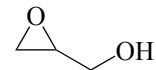
Der Stoff kann gleichzeitig als Dampf und Aerosol vorliegen.
DD[hPa]: $1,2 \times 10^{-5}$ bei 25°C

vgl. Abschn. IV

Sens:	Sh
-------	----

Glycidol

[556-52-5]

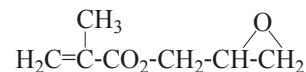


vgl. Abschn. XII

MAK[ml/m ³]:	-
MAK[mg/m ³]:	-
Spzbg:	-
SchwGr:	-
Hautres:	H
Sens:	-
KanzKat:	2
KmutKat:	3A

Glycidylmethacrylat

[106-91-2]

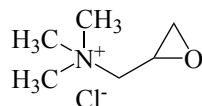


vgl. Abschn. IV

Sens:	Sh
-------	----

Glycidyltrimethylammoniumchlorid

[3033-77-0]



MAK[ml/m ³]:	-
MAK[mg/m ³]:	-
Spzbg:	-
SchwGr:	-
Hautres:	H
Sens:	Sh
KanzKat:	2

Glycidylverbindungen (Epoxide)

vgl. Abschn. IV

Glykol → Ethylenglykol

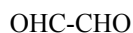
Glykoldinitrat → Ethylenglykoldinitrat

Glykolmonophenylether → 2-Phenoxyethanol

Glykolsäure-n-butylester → Hydroxyessigsäurebutylester

Glyoxal

[107-22-2]



MAK[ml/m ³]:	-
MAK[mg/m ³]:	-
Spzbg:	-
SchwGr:	-
Hautres:	H
Sens:	Sh
KanzKat:	3
KmutKat:	-

Gold

[7440-57-5]

und seine anorganischen Verbindungen



vgl. Abschn. IIb

MAK[ml/m ³]:	-
MAK[mg/m ³]:	-
Spzbg:	-
SchwGr:	-
Hautres:	-
Sens:	Sh
nur lösliche Goldverbindungen	
KanzKat:	-
KmutKat:	-

Gonystylus bancanus → Hölzer

Granuläre biobeständige Stäube (GBS) → Allgemeiner
Staubgrenzwert (alveolengängige Fraktion)**Graphit**

[7782-42-5]

(alveolengängige Fraktion)

C

ausgenommen sind ultrafeine Partikel; siehe Abschnitt Vh
vgl. Abschn. Vf

MAK[mg/m ³]:	0,3 A
multipliziert mit der Materialdichte	
Spzbg:	II(8)
SchwGr:	C
Hautres:	-
Sens:	-
KanzKat:	4
KmutKat:	-

Graphit

[7782-42-5]

(einatembare Fraktion)

C

vgl. Abschn. Vf und g

MAK[mg/m ³]:	4 E
Spzbg:	-
SchwGr:	C
Sens:	-
KanzKat:	-

Grenadillholz (Brya ebenus, Dalbergia melanoxylon) →
Hölzer

Grevillea robusta → Hölzer

Gummiinhaltsstoffe

vgl. Abschn. IV

- Dithiocarbamate

Sens:	Sh
-------	----

- Thiazolgruppe

Sens:	Sh
-------	----

- p-Phenylendiaminverbindungen

Sens:	Sh
-------	----

- Thiurame

Sens:	Sh
-------	----

Hafnium

[7440-58-6]

und seine Verbindungen

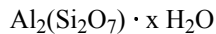
Hf

vgl. Abschn. IIb

MAK[ml/m ³]:	-
MAK[mg/m ³]:	-
Spzbg:	-
SchwGr:	-
Hautres:	-
Sens:	-

Halloysit (Faserstaub)

[12298-43-0]



vgl. Abschn. III

MAK[ml/m ³]:	-
MAK[mg/m ³]:	-
Spzbg:	-
SchwGr:	-
Sens:	-
KanzKat:	3

Halothan

[151-67-7]



DD[hPa]: 242

vgl. Abschn. XII

MAK[ml/m ³]:	5
MAK[mg/m ³]:	41
Spzbg:	II(8)
SchwGr:	B

Hartmetall, Wolframcarbid- und Cobalt-haltig

(einatembare Fraktion)

MAK[ml/m ³]:	-
MAK[mg/m ³]:	-
Spzbg:	-
SchwGr:	-
Hautres:	H
Sens:	Sah
KanzKat:	1
KmutKat:	3A

HDI → Hexamethylendiisocyanat

Hemicellulasen → Xylanasen

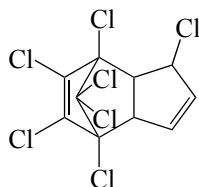
Hemimelliten (1,2,3-Trimethylbenzol) → Trimethylbenzol
(alle Isomere)

Hempa → Hexamethylphosphorsäuretriamid (HMPA)

HEOD → Dieldrin

Heptachlor

[76-44-8]

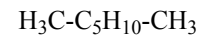


MAK[mg/m ³]:	0,05 E
Spzbg:	II(8)
SchwGr:	D
Hautres:	H
Sens:	-
KanzKat:	4
KmutKat:	-

Heptadecafluorooctan-1-sulfonsäure →
Perfluorooctansulfonsäure (PFOS)

n-Heptan

[142-82-5]



DD[hPa]: 48

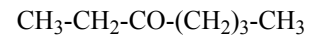
vgl. Abschn. XII

MAK[ml/m ³]:	500
MAK[mg/m ³]:	2100
Spzbg:	I(1)
SchwGr:	D

1,7-Heptandicarbonsäure → Azelainsäure

3-Heptanon

[106-35-4]

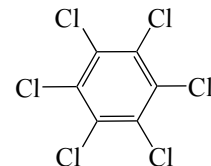


DD[hPa]: 1,5

MAK[ml/m ³]:	10
MAK[mg/m ³]:	47
Spzbg:	I(2)
SchwGr:	D
Hautres:	-
Sens:	-
KanzKat:	-
KmutKat:	-

Hexachlorbenzol

[118-74-1]



vgl. Abschn. XII

MAK[ml/m ³]:	-
MAK[mg/m ³]:	-
Spzbg:	-
SchwGr:	-
Hautres:	H
Sens:	-
KanzKat:	4
KmutKat:	-

Hexachlor-1,3-butadien

[87-68-3]

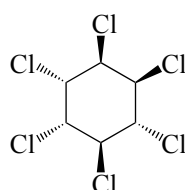


Der Stoff kann gleichzeitig als Dampf und Aerosol vorliegen.
DD[hPa]: 0,29 bei 25°C

MAK[ml/m ³]:	0,02
MAK[mg/m ³]:	0,22
Spzbg:	II(2)
SchwGr:	C
Hautres:	H
Sens:	-
KanzKat:	4
KmutKat:	-

α-Hexachlorcyclohexan

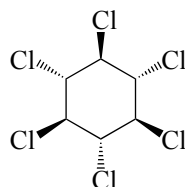
[319-84-6]



MAK[mg/m ³]:	0,5 E
Spzbg:	II(8)
SchwGr:	D
Hautres:	H
Sens:	-
KanzKat:	4
KmutKat:	-

β-Hexachlorcyclohexan

[319-85-7]



MAK[mg/m ³]:	0,1 E
Spzbg:	II(8)
SchwGr:	D
Hautres:	H
Sens:	-
KanzKat:	4
KmutKat:	-

γ-1,2,3,4,5,6-Hexachlorcyclohexan → Lindan

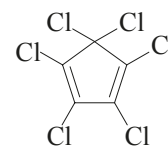
1,2,3,4,5,6-Hexachlorcyclohexan

techn. Gemisch aus α-HCH [319-84-6] u. β-HCH [319-85-7]

MAK[mg/m ³]:	0,1 E
(Konz. α-HCH dividiert durch 5) + Konz. β-HCH =	0,1
Spzbg:	II(8)
SchwGr:	D
Hautres:	H
Sens:	-
KanzKat:	4
KmutKat:	-

Hexachlorcyclopentadien

[77-47-4]

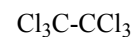


Der Stoff kann gleichzeitig als Dampf und Aerosol vorliegen.
DD[hPa]: 0,1 bei 25°C
vgl. Abschn. IIb

MAK[ml/m ³]:	-
MAK[mg/m ³]:	-
Spzbg:	-
SchwGr:	-
Hautres:	H
Sens:	-
KanzKat:	-
KmutKat:	-

Hexachlorethan

[67-72-1]



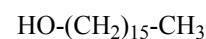
Der Stoff kann gleichzeitig als Dampf und Aerosol vorliegen.
DD[hPa]: 0,4

MAK[ml/m ³]:	1
MAK[mg/m ³]:	9,8
Spzbg:	II(2)
SchwGr:	C
Hautres:	H
Sens:	-
KanzKat:	3
KmutKat:	-

Hexachlornaphthaline → Chlorierte Naphthaline

1-Hexadecanol

[36653-82-4]



Der Stoff kann gleichzeitig als Dampf und Aerosol vorliegen.
DD[hPa]: <0,01
vgl. Abschn. IIb und Xc

MAK[ml/m ³]:	-
MAK[mg/m ³]:	-
Spzbg:	-
SchwGr:	-
Hautres:	-
Sens:	-

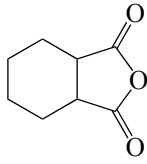
Hexadecansäure → Palmitinsäure

1,1,1,3,3,3-Hexafluor-2-(fluormethoxy)propan → Sevofluran

Hexahydrobenzol → Cyclohexan

Hexahydrophthalsäureanhydrid

[85-42-7]

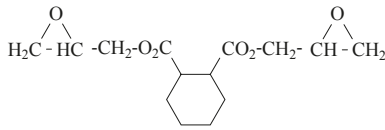


Der Stoff kann gleichzeitig als Dampf und Aerosol vorliegen.
vgl. Abschn. IV

Sens: Sa

Hexahydrophthalsäurediglycidylester

[5493-45-8]



MAK[ml/m³]: -
MAK[mg/m³]: -
Spzbg: -
SchwGr: -
Hautres: H
Sens: Sh
KanzKat: 3
KmutKat: -

Hexahydro-1,3,5-triethyl-s-triazin →

N,N',N''-Triethylhexahydro-1,3,5-triazin

Hexahydro-1,3,5-tris(hydroxyethyl)triazin →

N,N',N''-Tris(β-hydroxyethyl)hexahydro-1,3,5-triazin

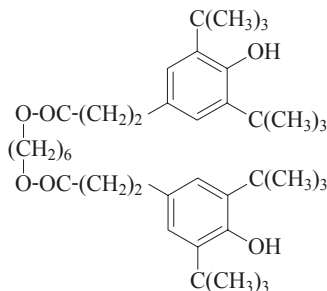
Hexahydro-1,3,5-tris(2-hydroxypropyl)-s-triazin →

N,N',N''-Tris(β-hydroxypropyl)hexahydro-1,3,5-triazin

Hexamethylen → Cyclohexan

Hexamethylenbis(3-(3,5-di-tert-butyl-4-hydroxyphenyl)propionat)

[35074-77-2]

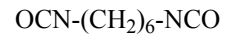


vgl. Abschn. Xc

MAK[mg/m³]: 10 E
Spzbg: II(2)
SchwGr: C
Hautres: -
Sens: -
KanzKat: -
KmutKat: -

Hexamethylendiisocyanat

[822-06-0]

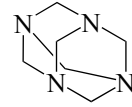


Der Stoff kann gleichzeitig als Dampf und Aerosol vorliegen.
DD[hPa]: 0,007

MAK[ml/m³]: 0,005
MAK[mg/m³]: 0,035
Spzbg: I(1)
Ein Momentanwert von 0,01 ml/m³ entsprechend
0,070 mg/m³ sollte nicht überschritten werden.
SchwGr: D
Sens: Sah

Hexamethylentetramin

[100-97-0]



Formaldehydabspalter

Der Stoff kann gleichzeitig als Dampf und Aerosol vorliegen.

DD[hPa]: 0,0005 - 0,0013 bei 20°C

vgl. Abschn. Xc

MAK[ml/m³]: 3,4
MAK[mg/m³]: 20 E
Spzbg: II(8)
SchwGr: D
Hautres: -
Sens: Sh
KanzKat: -
KmutKat: -

Hexamethylentetramin-3-chlorallylchlorid →

Methenamin-3-chlorallylchlorid

Hexamethylphosphorsäuretriamid (HMPA)

[680-31-9]



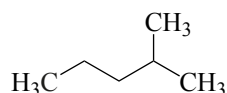
MAK[ml/m³]: -
MAK[mg/m³]: -
Spzbg: -
SchwGr: -
Hautres: H
Sens: -
KanzKat: 2
KmutKat: 2

Hexan (alle Isomere außer n-Hexan) und Methylcyclopentan

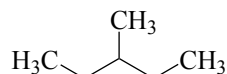
MAK[ml/m³]: 500
MAK[mg/m³]: 1800
Spzbg: II(2)
SchwGr: D
Hautres: -
Sens: -
KanzKat: -
KmutKat: -

- 2-Methylpentan

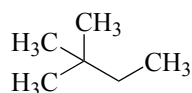
[107-83-5]

**- 3-Methylpentan**

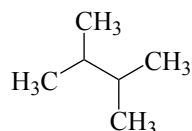
[96-14-0]

**- 2,2-Dimethylbutan**

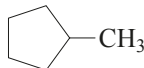
[75-83-2]

**- 2,3-Dimethylbutan**

[79-29-8]

**- Methylcyclopentan**

[96-37-7]

**n-Hexan**

[110-54-3]



DD[hPa]: 160

vgl. Abschn. XII

MAK[ml/m ³]:	50
MAK[mg/m ³]:	180
Spzbg:	II(8)
SchwGr:	C
Hautres:	-
Sens:	-
KanzKat:	-

1,6-Hexandioldiacrylat

[13048-33-4]



Der Stoff kann gleichzeitig als Dampf und Aerosol vorliegen.

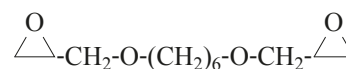
DD[hPa]: 0,014 bei 50°C

vgl. Abschn. IV

Sens: Sh

1,6-Hexandioldiglycidylether

[16096-31-4]



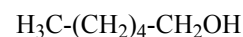
vgl. Abschn. IV

Sens: Sh

1,6-Hexandisäure → Adipinsäure

1-Hexanol

[111-27-3]



Der Stoff kann gleichzeitig als Dampf und Aerosol vorliegen.

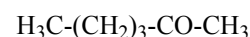
DD[hPa]: 0,93

vgl. Abschn. IIb und Xc

MAK[ml/m ³]:	-
MAK[mg/m ³]:	-
Spzbg:	-
SchwGr:	-
Sens:	-

2-Hexanon

[591-78-6]



vgl. Abschn. XII

MAK[ml/m ³]:	5
MAK[mg/m ³]:	21
Spzbg:	II(8)
Hautres:	H

Hexon → 4-Methylpentan-2-on

sec-Hexylacetat → 1,3-Dimethylbutylacetat

2-Hexyldecanol

[2425-77-6]



Der Stoff kann gleichzeitig als Dampf und Aerosol vorliegen.

DD[hPa]: 0,004 bei 38°C

vgl. Abschn. IIb und Xc

MAK[ml/m ³]:	-
MAK[mg/m ³]:	-
Spzbg:	-
SchwGr:	-

Hexylendiisocyanat → Hexamethylendiisocyanat

Hexylenglykol

[107-41-5]



Der Stoff kann gleichzeitig als Dampf und Aerosol vorliegen.
 DD[hPa]: 0,07
 vgl. Abschn. Xc

MAK[ml/m ³]:	10
MAK[mg/m ³]:	49
Spzbg:	I(2)
SchwGr:	D
Hautres:	-
Sens:	-
KanzKat:	-

HFA-134a → 1,1,1,2-Tetrafluorethan

HFC-134a → 1,1,1,2-Tetrafluorethan

HMPA → Hexamethylphosphorsäuretriamid (HMPA)

Hölzer

vgl. Abschn. IV

– **Acacia melanoxylon R.Br.**

tropische Akazie
 Sens: Sh

– **Bowdichia nitida Bentham**

Sucupira
 Sens: -

– **Brya ebenus DC.**

Cocusholz, Grenadillholz, westindisches Grenadillholz
 Sens: Sh

– **Calocedrus decurrens (Torr.) Florin**

kalifornische Zeder
 Sens: -

– **Chlorophora excelsa (Welw.) Benth. & Hook**

Iroko, Kambala
 Sens: Sh

– **Dalbergia latifolia Roxb.**

ostindischer Palisander
 Sens: Sh

– **Dalbergia melanoxylon Guill. et Perr.**

afrikanisches Grenadillholz
 Sens: Sh

– **Dalbergia nigra Allem.**

Rio Palisander
 Sens: Sh

– **Dalbergia retusa Hemsl.**

Cocobolo
 Sens: Sh

– **Dalbergia stevensonii Standley**

Honduras Palisander
 Sens: Sh

– **Diospyros celebica Bakh.**

Makassar Ebenholz
 Sens: -

– **Diospyros crassiflora Hiern.**

afrikanisches Ebenholz
 Sens: -

– **Diospyros ebenum Koenig**

Ceylon Ebenholz, indisches Ebenholz
 Sens: -

– **Diospyros melanoxylon Roxb.**

Coromandel
 Sens: -

– **Distemonanthus benthamianus Baill.**

Ayan, Movingui
 Sens: Sh

– **Entandrophragma angolense C.DC.**

Tiama
 Sens: -

– **Entandrophragma candollei Harms**

Kosipo
 Sens: -

– **Entandrophragma cylindricum Sprague**

Sapelli (-Mahagoni)
 Sens: -

– **Entandrophragma utile Sprague**

Sipo, Utile (-Mahagoni)
 Sens: -

– **Gonystylus bancanus (Miq.) Baill.**

Ramin
 Sens: -

– **Grevillea robusta A.Cunn.**

australische Silbereiche
 Sens: Sh

– **Khaya anthotheca C.DC.**

Acajou blanc, afrikanisches Mahagoni
 Sens: Sh

– **Khaya grandifoliola C.DC.**

afrikanisches Mahagoni, Zaire-Mahagoni
 Sens: -

– **Khaya ivorensis A.Chev.**

afrikanisches Mahagoni, rotes Khaya-Mahagoni
 Sens: -

– **Khaya senegalensis A.Juss.**

afrikanisches Mahagoni, Senegal-Mahagoni
Sens: -

– **Machaerium scleroxylon Tul.**

Jacaranda pardo, Santos Palisander
Sens: Sh

– **Mansonia altissima A.Chev.**

Bété
Sens: Sh

– **Paratecoma peroba (Record) Kuhlm.**

Peroba do campo, Peroba jaune
Sens: Sh

– **Quercus petraea (Matuschka) Liebl.**

Traubeneiche
Sens: -

– **Quercus robur L.**

Stieleiche
Sens: -

– **Quercus rubra L.**

amerikanische Roteiche
Sens: -

– **Swietenia macrophylla King**

amerikanisches Mahagoni, echtes Mahagoni
Sens: -

– **Swietenia mahagoni (L.) Jacq.**

amerikanisches Mahagoni, echtes Mahagoni
Sens: -

– **Tabebuia avellanedae (Griseb.) Lor.**

Lapacho, Ipé
Sens: -

– **Tabebuia serratifolia Nichols**

Bethabara, Ipé
Sens: -

– **Tectona grandis L.f.**

Teak
Sens: Sh

– **Terminalia ivorensis A.Chev.**

Framiré
Sens: -

– **Terminalia superba Engl. u. Diels**

Fraké, Limba
Sens: Sa

– **Thuja occidentalis L.**

(abendländischer) Lebensbaum, Weißzeder
Sens: -

– **Thuja plicata (D.Don.) Donn.**

Riesenlebensbaum, Rotzeder, Western Red Cedar
Sens: Sah

– **Tieghemella africana A.Chev.**

Sens: -

– **Tieghemella heckelii Pierre**

Makoré
Sens: -

– **Triplochiton scleroxylon K.Schum.**

Abachi, Obeche
Sens: Sah

Holzäther → Dimethylether

Holzstaub (außer Buchen- und Eichenholzstaub)

MAK[ml/m³]: -
MAK[mg/m³]: -
Spzbg: -
SchwGr: -
KanzKat: 3

Holzstaub (Buche) → Buchenholzstaub

Holzstaub (Eiche) → Eichenholzstaub

Honduras Palisander (*Dalbergia stevensonii*) → Hölzer

Hydraulikflüssigkeiten

vgl. Abschn. Xc

Hydrazin

[302-01-2]



DD[hPa]: 13
vgl. Abschn. XII

MAK[ml/m³]: -
MAK[mg/m³]: -
Spzbg: -
SchwGr: -
Hautres: H
Sens: Sh
KanzKat: 2

Hydrazinhydrat

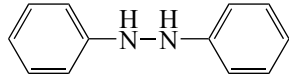
[7803-57-8]
und Hydrazinsalze



vgl. Abschn. IV
Sens: Sh

Hydrazobenzol

[122-66-7]



MAK[ml/m ³]:	-
MAK[mg/m ³]:	-
Spzbg:	-
SchwGr:	-
KanzKat:	2

Hydrazoinsäure Natriumsalz → Natriumazid

Hydrazomethan → Monomethylhydrazin

Hydrochinon → 1,4-Dihydroxybenzol

Hydrogenazid → Stickstoffwasserstoffsäure

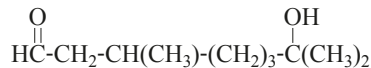
3-Hydroxyanilin → 3-Aminophenol

3-Hydroxy-2-butanon → Acetoin

4-Hydroxybuttersäurelacton → γ-Butyrolacton

7-Hydroxycitronellal

[107-75-5]



Der Stoff kann gleichzeitig als Dampf und Aerosol vorliegen.

DD[hPa]: <1

vgl. Abschn. IV

Sens: Sh

1-Hydroxydodecan → 1-Dodecanol

Hydroxyessigsäurebutylester

[7397-62-8]



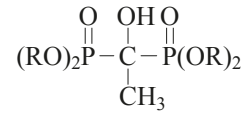
vgl. Abschn. IIb

MAK[ml/m ³]:	-
MAK[mg/m ³]:	-
Spzbg:	-
SchwGr:	-
Hautres:	-
Sens:	-
KanzKat:	-
KmutKat:	-

1-Hydroxyethan-1,1-diphosphorsäure

[2809-21-4]

und ihre Natrium- und Kaliumsalze



R = H, K, Na

vgl. Abschn. IIb und Xc

MAK[ml/m ³]:	-
MAK[mg/m ³]:	-
Spzbg:	-
SchwGr:	-
Hautres:	-
Sens:	-
KanzKat:	-
KmutKat:	-

2-(2-Hydroxyethoxy)ethylamin → 2-(2-Aminoethoxy)-ethanol (Diglykolamin)

2-Hydroxyethylacrylat

[818-61-1]

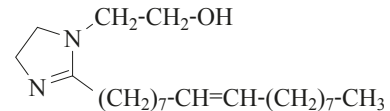


vgl. Abschn. IV

Sens: Sh

1-Hydroxyethyl-2-heptadecenyl-imidazolin

[21652-27-7]

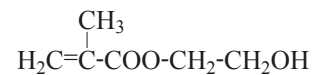


vgl. Abschn. IIb und Xc

MAK[ml/m ³]:	-
MAK[mg/m ³]:	-
Spzbg:	-
SchwGr:	-

2-Hydroxyethylmethacrylat

[868-77-9]



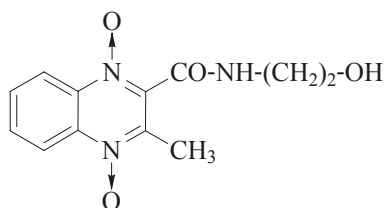
vgl. Abschn. IIb

MAK[ml/m ³]:	-
MAK[mg/m ³]:	-
Spzbg:	-
SchwGr:	-
Sens:	Sh
KmutKat:	-

2-[2-Hydroxyethyl(methyl)amino]ethanol → Methyl-diethanolamin

N-(2-Hydroxyethyl)-3-methyl-2-chinoxalincarboxamid-1,4-dioxid (Olaquinox)

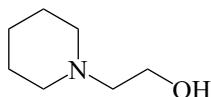
[23696-28-8]



MAK[ml/m ³]:	-
MAK[mg/m ³]:	-
Spzbg:	-
SchwGr:	-
Sens:	SP
KanzKat:	3
KmutKat:	2

N-(2-Hydroxyethyl)piperidin

[3040-44-6]



Der Stoff kann gleichzeitig als Dampf und Aerosol vorliegen.

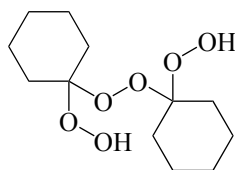
DD[hPa]: 0,217

vgl. Abschn. Xc

MAK[ml/m ³]:	2
MAK[mg/m ³]:	11
Spzbg:	I(1)
Ein Momentanwert von 5 ml/m ³ entsprechend 27 mg/m ³ sollte nicht überschritten werden.	
SchwGr:	D
Hautres:	-
Sens:	Sh
KanzKat:	-
KmutKat:	-

1-Hydroxy-1'-hydroperoxydicyclohexylperoxid

[78-18-2]

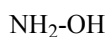


vgl. Abschn. Xa

Hydroxylamin

[7803-49-8]

und seine Salze



vgl. Abschn. IV

Sens:	Sh
-------	----

1-Hydroxy-2-methoxy-4-allylbenzol → Eugenol

2-Hydroxy-4-methoxybenzophenon → Benzophenon-3

2-(Hydroxymethoxy)ethoxymethanol → (Ethylendioxy)-dimethanol

1-Hydroxy-2-methoxy-4-propen-1-ylbenzol → Isoeugenol

N-Hydroxymethylchloracetamid →
N-Methylolchloracetamid**2-Hydroxymethyl-2-nitropropan-1,3-diol**

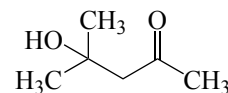
[126-11-4]

Verwendungsverbot als Kühlschmierstoffkomponente und Korrosionsschutzmittelkomponente: siehe GefStoffV 2010, Anhang II (zu §16 Absatz 2), Nr. 4
vgl. Abschn. IIb und Xc

MAK[ml/m ³]:	-
MAK[mg/m ³]:	-
Spzbg:	-
SchwGr:	-
Sens:	-
KmutKat:	-

4-Hydroxy-4-methylpentan-2-on

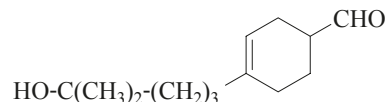
[123-42-2]



MAK[ml/m ³]:	20
MAK[mg/m ³]:	96
Spzbg:	I(2)
SchwGr:	D
Hautres:	H
Sens:	-
KanzKat:	-
KmutKat:	-

Hydroxymethylpentylcyclohexencarboxaldehyd (Lyal)

[31906-04-4]



vgl. Abschn. IV

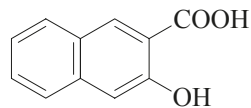
Sens:	Sh
-------	----

N-(4-((2-Hydroxy-5-methylphenyl)azo)phenyl)acetamid
→ Dispersionsgelb 3

1-(Hydroxymethyl)propylamin → 2-Aminobutanol

3-Hydroxy-2-naphthalincarbonsäure

[92-70-6]



vgl. Abschn. IIb

MAK[ml/m ³]:	-
MAK[mg/m ³]:	-
Spzbg:	-
SchwGr:	-
Hautres:	-
Sens:	-
KanzKat:	-
KmutKat:	-

- 4-Hydroxy-3-nitroanilin → 2-Nitro-4-aminophenol
- 12-Hydroxyoctadecansäure → 12-Hydroxystearinsäure
- 1-Hydroxyoctan → 1-Octanol
- 4-Hydroxy-3-(3-oxo-1-phenyl)butylcumarin → Warfarin
- 1-Hydroxy-2-phenoxyethan → 2-Phenoxyethanol
- β-Hydroxypropan → 2-Propanol
- 2-Hydroxy-1,2,3-propantricarbonsäure → Zitronensäure

Hydroxypropylacrylat (alle Isomere)

[25584-83-2]

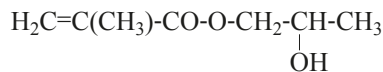


Der Stoff kann gleichzeitig als Dampf und Aerosol vorliegen.
DD[hPa]: 0,16 bei 25°C (berechneter Wert)
vgl. Abschn. IIb

MAK[ml/m ³]:	-
MAK[mg/m ³]:	-
Spzbg:	-
SchwGr:	-
Sens:	Sh
KmutKat:	-

2-Hydroxypropylmethacrylat

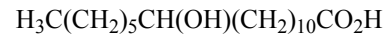
[923-26-2]



Der Stoff kann gleichzeitig als Dampf und Aerosol vorliegen.
DD[hPa]: 0,096 bei 25°C (berechneter Wert)
vgl. Abschn. IV
Sens: Sh

12-Hydroxystearinsäure

[106-14-9]



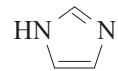
vgl. Abschn. IIb und Xc

MAK[ml/m ³]:	-
MAK[mg/m ³]:	-
Spzbg:	-
SchwGr:	-
Hautres:	-
Sens:	-
KanzKat:	-
KmutKat:	-

- Hydroxytoluol → Benzylalkohol
- 1-Hydroxy-2,4,5-trichlorbenzol → 2,4,5-Trichlorphenol
- 2-Hydroxytriethylamin → 2-Diethylaminoethanol
- Imazalil → 1-(2-(Allyloxy)-2-(2,4-dichlorphenyl)ethyl)-1H-imidazol (Imazalil)

Imidazol

[288-32-4]



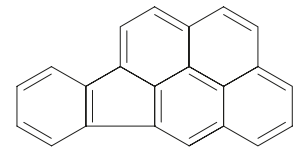
DD[hPa]: 3,3×10⁻³
vgl. Abschn. IIb

MAK[ml/m ³]:	-
MAK[mg/m ³]:	-
Spzbg:	-
SchwGr:	-
Hautres:	-
Sens:	-
KanzKat:	-
KmutKat:	-

Imidazolidin-2-thion → Ethylenthioharnstoff
(Imidazolidin-2-thion)

Indeno[1,2,3-cd]pyren

[193-39-5]



vgl. Abschn. III „Pyrolyseprodukte aus organischem Material“

MAK[ml/m ³]:	-
MAK[mg/m ³]:	-
Spzbg:	-
SchwGr:	-
Hautres:	H
Sens:	-
KanzKat:	2
KmutKat:	-

Indisches Ebenholz (Diospyros ebenum) → Hölzer

Indium

[7440-74-6]

und seine anorganischen Verbindungen

In

vgl. Abschn. XII

MAK[ml/m ³]:	-
MAK[mg/m ³]:	-
Spzbg:	-
SchwGr:	-
Hautres:	H
Sens:	-
KanzKat:	2
KmutKat:	3B

Indiumphosphid → Indium

Industrieruße (Carbon Black)

(einatembare Fraktion)

MAK[ml/m ³]:	-
MAK[mg/m ³]:	-
Spzbg:	-
SchwGr:	-
KanzKat:	3

Iod

[7553-56-2]

und anorganische Iodide

I₂

Der Stoff kann gleichzeitig als Dampf und Aerosol vorliegen.

DD[hPa]: 0,31 bei 25°C

vgl. Abschn. IIb

MAK[ml/m ³]:	-
MAK[mg/m ³]:	-
Spzbg:	-
SchwGr:	-
Hautres:	H
Sens:	-
KanzKat:	-
KmutKat:	-

Iodmethan

[74-88-4]

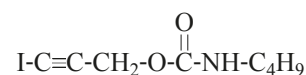
H₃C I

DD[hPa]: 438

MAK[ml/m ³]:	-
MAK[mg/m ³]:	-
Spzbg:	-
SchwGr:	-
Hautres:	H
KanzKat:	2

3-Iod-2-propinylbutylcarbamat

[55406-53-6]

Der Stoff kann gleichzeitig als Dampf und Aerosol vorliegen.
vgl. Abschn. Xc

MAK[ml/m ³]:	0,005
MAK[mg/m ³]:	0,058
Spzbg:	I(2)
SchwGr:	C
Hautres:	-
Sens:	Sh
KanzKat:	-
KmutKat:	-

Ipé (Tabebuia avellandae, T. serratifolia) → Hölzer

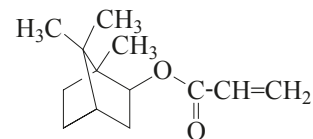
IPPD → N-Isopropyl-N'-phenyl-p-phenylendiamin

Iroko (Chlorophora excelsa) → Hölzer

Isatosäureanhydrid → N-Carboxyanthranilsäureanhydrid

Isoamylalkohol (3-Methyl-1-butanol) → Pentanol
(Isomere)**Isobornylacrylat**

[5888-33-5]



vgl. Abschn. IV

Sens:	Sh
-------	----

Isobutan → Butan (beide Isomere)

Isobutanol

[78-83-1]

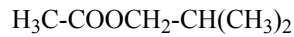


DD[hPa]: 11,7

MAK[ml/m ³]:	100
MAK[mg/m ³]:	310
Spzbg:	I(1)
SchwGr:	C
Hautres:	-
Sens:	-
KanzKat:	-
KmutKat:	-

Isobutylacetat

[110-19-0]



DD[hPa]: 18

MAK[ml/m ³]:	100
MAK[mg/m ³]:	480
Spzbg:	I(2)
SchwGr:	C
Sens:	-

Isobutylamin

[78-81-9]

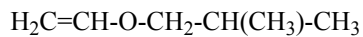


MAK[ml/m ³]:	2
MAK[mg/m ³]:	6,1
Auch bei Einhaltung des MAK-Wertes sind im Einzelfall „Geruchs-assoziierte“ Symptome nicht auszuschließen, vgl. Abschn. Ie.	
Spzbg:	I(2)
Ein Momentanwert von 5 ml/m ³ entsprechend 15 mg/m ³ sollte nicht überschritten werden.	
SchwGr:	D
Hautres:	-
Sens:	-
KanzKat:	-
KmutKat:	-

Isobutylchlorformiat → Chlorameisensäurebutylester

Isobutylvinylether

[109-53-5]

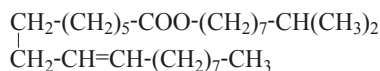


MAK[ml/m ³]:	20
MAK[mg/m ³]:	83
Spzbg:	I(1)
SchwGr:	D
Hautres:	-
Sens:	-
KanzKat:	-
KmutKat:	-

Isocyanatomethan → Methylisocyanat

Isodecyloleat

[59231-34-4]

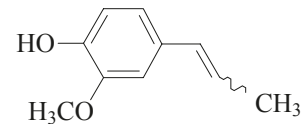


vgl. Abschn. Xc

MAK[ml/m ³]:	-
MAK[mg/m ³]:	5 A
Spzbg:	II(4)
SchwGr:	D
Hautres:	-
Sens:	-
KanzKat:	-
KmutKat:	-

Isoeugenol

[97-54-1]



Der Stoff kann gleichzeitig als Dampf und Aerosol vorliegen. vgl. Abschn. IV

Sens: Sh

- Isoeugenol (E-Form)

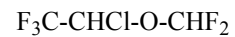
[5932-68-3]

- Isoeugenol (Z-Form)

[5912-86-7]

Isofluran

[26675-46-7]



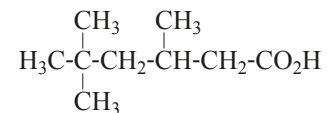
DD[hPa]: 320

vgl. Abschn. XII

MAK[ml/m ³]:	2
MAK[mg/m ³]:	15
MAK-Wert für die Summe der Luftkonzentrationen von Isofluran und Sevofluran	
Spzbg:	II(8)
SchwGr:	D
Hautres:	-
Sens:	-
KanzKat:	-
KmutKat:	-

Isononansäure

[3302-10-1; 26896-18-4]



Der Stoff kann gleichzeitig als Dampf und Aerosol vorliegen.

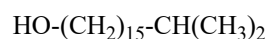
DD[hPa]: 0,04

vgl. Abschn. IIb und Xc

MAK[ml/m ³]:	-
MAK[mg/m ³]:	-
Spzbg:	-
SchwGr:	-
Sens:	-
KanzKat:	-
KmutKat:	-

Isooctadecanol

[27458-93-1]



vgl. Abschn. IIb und Xc

MAK[ml/m ³]:	-
MAK[mg/m ³]:	-
Spzbg:	-
SchwGr:	-
Hautres:	-
Sens:	-
KanzKat:	-
KmutKat:	-

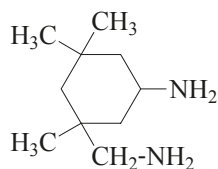
Isooctanol → 2-Ethylhexanol

Isopentan → Pentan (alle Isomere)

Isophoron → 3,5,5-Trimethyl-2-cyclohexen-1-on

Isophorondiamin

[2855-13-2]



Der Stoff kann gleichzeitig als Dampf und Aerosol vorliegen.

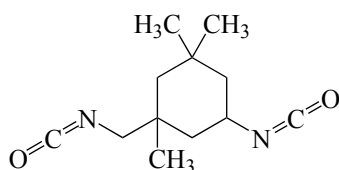
DD[hPa]: 0,02

vgl. Abschn. IIb

MAK[ml/m ³]:	-
MAK[mg/m ³]:	-
Spzbg:	-
SchwGr:	-
Hautres:	-
Sens:	Sh
KanzKat:	-
KmutKat:	-

Isophorondiisocyanat

[4098-71-9]



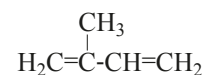
Der Stoff kann gleichzeitig als Dampf und Aerosol vorliegen.

DD[hPa]: 4 × 10⁻⁴

MAK[ml/m ³]:	0,005
MAK[mg/m ³]:	0,046
Spzbg:	I(1)
Ein Momentanwert von 0,01 ml/m ³ entsprechend 0,092 mg/m ³ sollte nicht überschritten werden.	
SchwGr:	D
Hautres:	-
Sens:	Sah
KanzKat:	-
KmutKat:	-

Isopren (2-Methyl-1,3-butadien)

[78-79-5]



DD[hPa]: 733

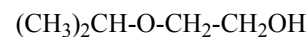
MAK[ml/m ³]:	3
MAK[mg/m ³]:	8,5
siehe Definition der Kanzerogenitätskategorie 5 und jeweilige Begründung	
Spzbg:	II(8)
SchwGr:	C
Hautres:	-
Sens:	-
KanzKat:	5
KmutKat:	5

Isopropanol → 2-Propanol

Isopropenylbenzol → 2-Phenylpropen

2-Isopropoxyethanol

[109-59-1]



MAK[ml/m ³]:	10
MAK[mg/m ³]:	43
Spzbg:	I(2)
SchwGr:	C
Hautres:	H
Sens:	-
KanzKat:	-
KmutKat:	-

2-Isopropoxyphenyl-N-methylcarbamate → Propoxur

Isopropylacetat → Propylacetate

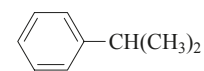
Isopropylacetone → 4-Methylpentan-2-on

Isopropylalkohol → 2-Propanol

Isopropylamin → 2-Aminopropan

Isopropylbenzol (Cumol)

[98-82-8]



DD[hPa]: 4

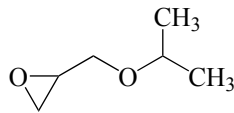
vgl. Abschn. XII

MAK[ml/m ³]:	10
MAK[mg/m ³]:	50
Spzbg:	II(4)
SchwGr:	C
Hautres:	H
Sens:	-
KanzKat:	3
KmutKat:	-

Isopropylether → Diisopropylether

Isopropylglycidylether

[4016-14-2]



MAK[ml/m ³]:	-
MAK[mg/m ³]:	-
Spzbg:	-
SchwGr:	-
KanzKat:	3

Isopropylglykol → 2-Isopropoxyethanol

4,4'-Isopropylidendiphenol → Bisphenol A

4,4'-Isopropylidendiphenoldiglycidylether → Bisphenol-A-diglycidylether

Isopropyliertes Phenylphosphat → Triphenylphosphat, isopropyliert

4-Isopropylnitrobenzol → p-Nitrocumol

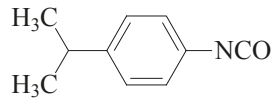
Isopropylöl

Rückstand bei der Isopropylalkohol-Herstellung

MAK[ml/m ³]:	-
MAK[mg/m ³]:	-
Spzbg:	-
SchwGr:	-
KanzKat:	3

4-Isopropylphenylisocyanat

[31027-31-3]



Der Stoff kann gleichzeitig als Dampf und Aerosol vorliegen.

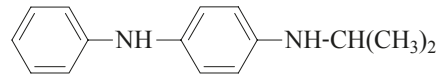
DD[hPa]: 0,1

vgl. Abschn. IIb

MAK[ml/m ³]:	-
MAK[mg/m ³]:	-
Spzbg:	-
SchwGr:	-
Hautres:	-
Sens:	Sh
KanzKat:	-
KmutKat:	-

N-Isopropyl-N'-phenyl-p-phenylendiamin

[101-72-4]



MAK[mg/m ³]:	2 E
Spzbg:	II(2)
SchwGr:	C
Hautres:	-
Sens:	Sh
KanzKat:	-
KmutKat:	-

Isostearylalkohol → Isooctadecanol

Isotridecanol

[27458-92-0]

vgl. Abschn. IIb und Xc

MAK[ml/m ³]:	-
MAK[mg/m ³]:	-
Spzbg:	-
SchwGr:	-
Hautres:	-
Sens:	-
KanzKat:	-

Jacaranda pardo (Machaerium scleroxylon) → Hölzer

Jod → Iod

Jodmethan → Iodmethan

Kalifornische Zeder (Calocedrus decurrens) → Hölzer

Kaliumbenzoat → Alkalibenzoate

Kaliumcyanid

[151-50-8]

KCN

MAK[mg/m ³]:	5,0 E
Spzbg:	II(1)
SchwGr:	C
Hautres:	H
Sens:	-
KanzKat:	-
KmutKat:	-

Kaliumdichloracetat → Dichloressigsäure

Kaliummetabisulfit → Sulfit

Kaliumperfluorooctanoat → Perfluorooctansäure (PFOA)

Kaliumpersulfat → Alkalipersulfate

Kaliumtitanat (Faserstaub)

versch. Formeln und CAS-Nr., z.B.
vgl. Abschn. III

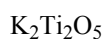
MAK[ml/m ³]:	-
MAK[mg/m ³]:	-
Spzbg:	-
SchwGr:	-
KanzKat:	2

- Kaliumtitanat

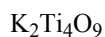
[12030-97-6]

**- Kaliumtitanat**

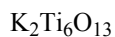
[12056-46-1]

**- Kaliumtitanat**

[12056-49-4]

**- Kaliumtitanat**

[12056-51-8]

**- Kaliumtitanat**

[59766-31-3]



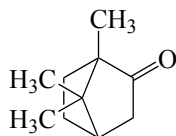
Kaliumtitanoxid → Kaliumtitanat (Faserstaub)

Kaliumzitrat → Zitronensäure

Kambala (Chlorophora excelsa) → Hölzer

Kampfer

[76-22-2]



Der Stoff kann gleichzeitig als Dampf und Aerosol vorliegen.

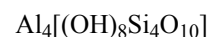
DD[hPa]: 0,027

vgl. Abschn. IIb

MAK[ml/m ³]:	-
MAK[mg/m ³]:	-
Spzbg:	-
SchwGr:	-
Hautres:	-
Sens:	-
KanzKat:	-
KmutKat:	-

Kaolinit

[1332-58-7]



Quarzanteil muss gesondert betrachtet werden

MAK[ml/m ³]:	-
MAK[mg/m ³]:	-
Spzbg:	-
SchwGr:	-
Hautres:	-
Sens:	-
KanzKat:	3
KmutKat:	-

Keramikfasern → Aluminiumsilikatfasern

Kerosin (Erdöl)

(Aerosol)

[8008-20-6]

vgl. Abschn. Xc

MAK[mg/m ³]:	5 A
Spzbg:	II(4)
SchwGr:	C
Hautres:	-
Sens:	-
KanzKat:	3
gilt für Hautkontakt	
KmutKat:	-

Kerosin (Erdöl)

(Dampf)

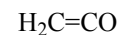
[8008-20-6]

vgl. Abschn. Xc

MAK[ml/m ³]:	50
MAK[mg/m ³]:	350
Spzbg:	II(2)
SchwGr:	C
Hautres:	-
Sens:	-
KanzKat:	3
gilt für Hautkontakt	
KmutKat:	-

Keten

[463-51-4]



vgl. Abschn. IIb

MAK[ml/m ³]:	-
MAK[mg/m ³]:	-
Spzbg:	-
SchwGr:	-
Hautres:	-
Sens:	-
KanzKat:	-
KmutKat:	-

Khaya-Arten → Hölzer

K-HDO → N-Cyclohexylhydroxydiazin-1-oxid,
Kaliumsalz (K-HDO)

Kieselsäuren, amorphe: a) synthetische amorphe Kieselsäure [7631-86-9]

einschl. pyrogener Kieselsäure [112945-52-5] und im Nassverfahren hergestellter synthetischer Kieselsäure (Fällungskieselsäure, Kieselgel) [112926-00-8] sowie ungebrannte Kieselgur [61790-53-2]
vgl. Abschn. V

MAK[mg/m ³]:	0,02 A
Spzbg:	II(8)
SchwGr:	C
Hautres:	-
Sens:	-
KanzKat:	-
KmutKat:	-

Kieselsäuren, amorphe: b) Kieselglas [60676-86-0], Kieselgut [60676-86-0], Kieselrauch [69012-64-2], gebrannte Kieselgur [68855-54-9]

vgl. Abschn. V

MAK[mg/m ³]:	0,3 A
SchwGr:	C

Kobalt → Cobalt

Kohlendioxid

[124-38-9]

CO₂

MAK[ml/m ³]:	5000
MAK[mg/m ³]:	9100
Spzbg:	II(2)

Kohlendisulfid → Schwefelkohlenstoff

Kohlenmonoxid

[630-08-0]

CO

vgl. Abschn. XII

MAK[ml/m ³]:	30
MAK[mg/m ³]:	35
Spzbg:	II(2)
SchwGr:	B

Kohlenoxid → Kohlenmonoxid

Kohlenwasserstoff-Lösemittel, entaromatisiert C₆-C₁₃ → Naphtha (Erdöl), mit Wasserstoff behandelte, schwere

Kokereirohgase

vgl. Abschn. III „Pyrolyseprodukte aus organischem Material“

MAK[ml/m ³]:	-
MAK[mg/m ³]:	-
Spzbg:	-
SchwGr:	-
KanzKat:	1

Kokosnussöl

[8001-31-8]

s. auch Triglyceride
vgl. Abschn. Xc

MAK[mg/m ³]:	5 A
Spzbg:	II(4)
SchwGr:	C
Hautres:	-
Sens:	-
KanzKat:	-
KmutKat:	-

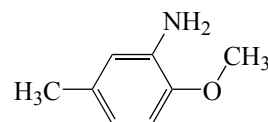
Kopraöl → Kokosnussöl

Korund → α-Aluminiumoxid

Kosipo (Entandrophragma candollei) → Hölzer

p-Kresidin

[120-71-8]

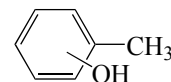


Der Stoff kann gleichzeitig als Dampf und Aerosol vorliegen.
DD[hPa]: 0,033 bei 25°C (berechneter Wert)

MAK[ml/m ³]:	-
MAK[mg/m ³]:	-
Spzbg:	-
SchwGr:	-
KanzKat:	2

Kresol (alle Isomere)

[1319-77-3]



vgl. Abschn. XII

MAK[ml/m ³]:	1
MAK[mg/m ³]:	4,5
Spzbg:	I(1)
SchwGr:	C
Hautres:	H
Sens:	-
KanzKat:	-
KmutKat:	-

- o-Kresol

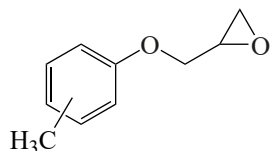
[95-48-7]

- m-Kresol

[108-39-4]

- p-Kresol

[106-44-5]

Kresylglycidylether

Der Stoff kann gleichzeitig als Dampf und Aerosol vorliegen.

MAK[ml/m ³]:	-
MAK[mg/m ³]:	-
Spzbg:	-
SchwGr:	-
Hautres:	-
Sens:	Sh
KanzKat:	3
KmutKat:	-

- Kresylglycidylether (Isomerenmischung)

[26447-14-3]
DD[hPa]: 2

- o-Kresylglycidylether

[2210-79-9]
DD[hPa]: 0,05

Krokydololith (Faserstaub) → Asbest (Faserstaub)

Kühlschmierstoffe

Kühlschmierstoffe enthalten Kohlenwasserstoffgemische, die aufgrund ihrer Zusammensetzung als Partikel-Dampfgemische auftreten können.

vgl. Abschn. Xc

Kühlschmierstoffe, die Nitrit oder nitritliefernde Verbindungen und Reaktionspartner für Nitrosaminbildung enthalten

MAK[ml/m ³]:	-
MAK[mg/m ³]:	-
Spzbg:	-
SchwGr:	-
KanzKat:	3

Künstliche Mineralfasern (Faserstaub)

vgl. Abschn. III

MAK[ml/m ³]:	-
MAK[mg/m ³]:	-
Spzbg:	-
SchwGr:	-

Kupfer

[7440-50-8]

und seine anorganischen Verbindungen

Cu

MAK[mg/m ³]:	0,01 A
Spzbg:	II(2)
SchwGr:	C
Hautres:	-
Sens:	-
KanzKat:	-
KmutKat:	-

Labersatzstoffe, mikrobielle → Mikrobielle

Labersatzstoffe: Endothiapepsin und Mucorpepsin

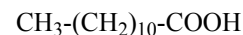
Lachgas → Distickstoffmonoxid

Lapacho (Tabebuia avellanedae) → Hölzer

Lardöl → Triglyceride

Laurinsäure

[143-07-7]



Der Stoff kann gleichzeitig als Dampf und Aerosol vorliegen.

DD[hPa]: $2,3 \times 10^{-5}$ bei 25°C

vgl. Abschn. Xc

MAK[mg/m ³]:	2 E
Spzbg:	I(2)
SchwGr:	D
Hautres:	-
Sens:	-
KanzKat:	-
KmutKat:	-

Laurylalkohol → 1-Dodecanol

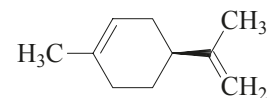
Laurylamindipropylendiamin → N'-(3-Aminopropyl)-N'-dodecylpropan-1,3-diamin

Lebensbaum (Thuja occidentalis, Thuja plicata) → Hölzer

Limba (Terminalia superba) → Hölzer

D-Limonen

[5989-27-5]

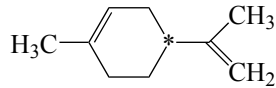


MAK[ml/m ³]:	5
MAK[mg/m ³]:	28
Spzbg:	II(4)
SchwGr:	C
Hautres:	H
Sens:	Sh
KanzKat:	-
KmutKat:	-

D,L-Limonen

[138-86-3]

und ähnliche Gemische

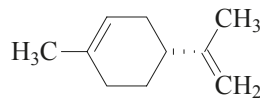


vgl. Abschn. IIb

MAK[ml/m ³]:	-
MAK[mg/m ³]:	-
Spzbg:	-
SchwGr:	-
Sens:	Sh
KanzKat:	-
KmutKat:	-

L-Limonen

[5989-54-8]



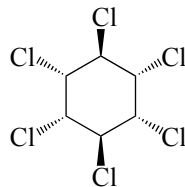
vgl. Abschn. IIb

MAK[ml/m ³]:	-
MAK[mg/m ³]:	-
Spzbg:	-
SchwGr:	-
Hautres:	-
Sens:	Sh
KanzKat:	-
KmutKat:	-

Lindan

(γ-1,2,3,4,5,6-Hexachlorcyclohexan)

[58-89-9]



Der Stoff kann gleichzeitig als Dampf und Aerosol vorliegen.

DD[hPa]: $5,6 \times 10^{-5}$

vgl. Abschn. XII

MAK[mg/m ³]:	0,1 E
Spzbg:	II(8)
SchwGr:	C
Hautres:	H
Sens:	-
KanzKat:	4
KmutKat:	-

Lithium

[7439-93-2]

und stärker reizende Lithiumverbindungen (wie Lithiumamid, -hydrid, -hydroxid, -nitrid, -oxid, -tetrahydroaluminat, -tetrahydroborat)

Li

vgl. Abschn. IIb

MAK[ml/m ³]:	-
MAK[mg/m ³]:	-
Spzbg:	-
SchwGr:	-
Hautres:	-
Sens:	-
KanzKat:	-
KmutKat:	-

Lithium-12-hydroxystearat

[7620-77-1]



vgl. Abschn. IIb und Xc

MAK[ml/m ³]:	-
MAK[mg/m ³]:	-
Spzbg:	-
SchwGr:	-
Hautres:	-
Sens:	-
KanzKat:	-
KmutKat:	-

Lithiumstearat

[4485-12-5]



vgl. Abschn. IIb und Xc

MAK[ml/m ³]:	-
MAK[mg/m ³]:	-
Spzbg:	-
SchwGr:	-
Hautres:	-
Sens:	-
KanzKat:	-
KmutKat:	-

Lithiumverbindungen, anorganische(als Li [7439-93-2]) mit Ausnahme von Lithium und stärker reizenden Lithiumverbindungen (wie Lithiumamid, -hydrid, -hydroxid, -nitrid, -oxid, -tetrahydroaluminat, -tetrahydroborat)
vgl. Abschn. XII

MAK[mg/m ³]:	0,2 E
Spzbg:	I(1)
SchwGr:	C
Hautres:	-
Sens:	-
KanzKat:	-
KmutKat:	-

Lost → 2,2'-Dichlordiethylsulfid

Lyral → Hydroxymethylpentylcyclohexencarboxaldehyd (Lyral)

Machaerium scleroxylon → Hölzer

Magnesiumoxid

[1309-48-4]

(alveolengängige Fraktion)

MgO

ausgenommen sind ultrafeine Partikel; siehe Abschnitt Vh
vgl. Abschn. Vf

MAK[mg/m ³]:	0,3
multipliziert mit der Materialdichte	
Spzbg:	II(8)
SchwGr:	C
Sens:	-
KanzKat:	4
KmutKat:	-

Magnesiumoxid

[1309-48-4]

(einatembare Fraktion)

MgO

vgl. Abschn. Vf und g

MAK[mg/m ³]:	4 E
Spzbg:	-
SchwGr:	C

Magnesiumoxid-Rauch

[1309-48-4]

MgO

vgl. Abschn. IIb und Vh

MAK[ml/m ³]:	-
MAK[mg/m ³]:	-
Spzbg:	-
SchwGr:	-

Magnesium-Oxid-Sulfat (Faserstaub)

[12286-12-3]



vgl. Abschn. III

MAK[ml/m ³]:	-
MAK[mg/m ³]:	-
Spzbg:	-
SchwGr:	-
KanzKat:	3

Mahagoni, afrikanisches (Khaya-Arten) → Hölzer

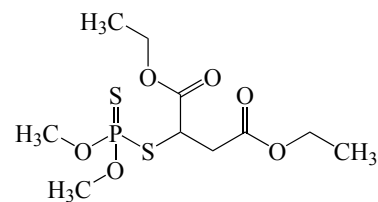
Mahagoni, amerikanisches (Swietenia-Arten) → Hölzer

Makassar Ebenholz (Diospyros celebica) → Hölzer

Makoré (Tieghemella heckelii) → Hölzer

Malathion

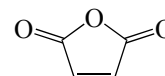
[121-75-5]



BLW für Acetylcholinesterase-Hemmer weiterhin gültig; vgl. Abschn. XII.
vgl. Abschn. IIc

Maleinsäureanhydrid

[108-31-6]



Der Stoff kann gleichzeitig als Dampf und Aerosol vorliegen.
DD[hPa]: 0,151

MAK[ml/m ³]:	0,02
MAK[mg/m ³]:	0,081
Spzbg:	I(1)
Ein Momentanwert von 0,05 ml/m ³ entsprechend 0,20 mg/m ³ sollte nicht überschritten werden.	
SchwGr:	C
Hautres:	-
Sens:	Sah
KanzKat:	-
KmutKat:	-

★ Mangan

[7439-96-5]

und seine anorganischen Verbindungen
(alveolengängige Fraktion)

Mn

vgl. Abschn. XII

MAK[mg/m ³]:	0,05 A
Spzbg:	II(8)
Permanganate:	Kurzzeitkategorie II(1)
SchwGr:	B (Verdacht)
Hautres:	-
H-Markierung nur für lösliche Manganverbindungen	
Sens:	-
KanzKat:	-
KmutKat:	-

★ **Mangan**

[7439-96-5]

und seine anorganischen Verbindungen
(einatembare Fraktion)

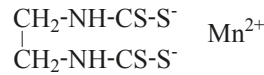
Mn

vgl. Abschn. XII

MAK[mg/m ³]:	0,2 E
Spzbg:	II(8)
Permanganate:	Kurzzeitkategorie II(1)
SchwGr:	B (Verdacht)
Hautres:	-
H-Markierung	nur für lösliche Manganverbindungen
Sens:	-
KanzKat:	-
KmutKat:	-

Manganethylenbis(dithiocarbamat) (Maneb)

[12427-38-2]



vgl. Abschn. IV

Sens: Sh

Mangan-II,III-oxid → Mangan

Mangantetroxid → Mangan

Mansonia altissima → Hölzer

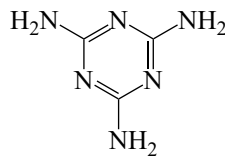
MDI → Diphenylmethan-4,4'-diisocyanat (MDI)

MDI-Oligomere → „polymeres MDI“

MEA → 2-Aminoethanol

★ **Melamin**

[108-78-1]

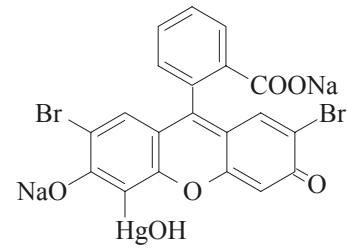
DD[hPa]: $4,79 \times 10^{-10}$

vgl. Abschn. XII

MAK[mg/m ³]:	0,015 E
Spzbg:	II(4)
SchwGr:	C
Hautres:	H
Sens:	-
KanzKat:	-
KmutKat:	-

Merbromin

[129-16-8]



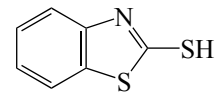
vgl. Abschn. IV

Sens: Sh

2-Mercaptoacetate → Thioglykolate

2-Mercaptobenzothiazol

[149-30-4]

DD[hPa]: $<2,53 \times 10^{-6}$ bei 25°C

vgl. Abschn. Xc

MAK[mg/m ³]:	-
Spzbg:	-
SchwGr:	-
Hautres:	-
Sens:	Sh
KanzKat:	3
KmutKat:	-

2-Mercaptobenzothiazoldisulfid → Dibenzothiazylsulfid

Mercaptoessigsäure → Thioglykolsäure

2-Mercaptoimidazolin → Ethylenthioharnstoff
(Imidazolidin-2-thion)Mesitylen (1,3,5-Trimethylbenzol) → Trimethylbenzol
(alle Isomere)

Mesityloxid → 4-Methyl-3-penten-2-on

Methacrylsäure

[79-41-4]



DD[hPa]: 0,9

MAK[mg/m ³]:	50
MAK[mg/m ³]:	180
Spzbg:	I(2)
SchwGr:	C
Hautres:	-
Sens:	-
KanzKat:	-
KmutKat:	-

Methacrylsäure-2-(dimethylamino)ethylester →
N,N'-Dimethylaminoethylmethacrylat

Methacrylsäurehydroxypropylester →
2-Hydroxypropylmethacrylat

Methacrylsäuremethylester → Methylmethacrylat

2-Methallylchlorid → 3-Chlor-2-methylpropen

Methanol

[67-56-1]



DD[hPa]: 128
vgl. Abschn. XII

MAK[ml/m ³]:	100
MAK[mg/m ³]:	130
Spzbg:	II(2)
SchwGr:	C
Hautres:	H
Sens:	-
KanzKat:	-
KmutKat:	-

Methanthiol

[74-93-1]



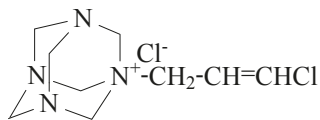
DD[hPa]: 1710

MAK[ml/m ³]:	0,5
MAK[mg/m ³]:	1,0
Auch bei Einhaltung des MAK-Wertes sind im Einzelfall „Geruchs-assoziierte“ Symptome nicht auszuschließen, vgl. Abschn. Ie.	
Spzbg:	I(1)
SchwGr:	D
Hautres:	-
Sens:	-
KanzKat:	-
KmutKat:	-

Methenamin → Hexamethylentetramin

Methenamin-3-chlorallylchlorid

[4080-31-3; 51229-78-8]

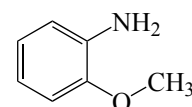


Formaldehydabspalter
DD[hPa]: $1,33 \times 10^{-7}$ bei 25°C
vgl. Abschn. Xc

MAK[ml/m ³]:	-
MAK[mg/m ³]:	-
Spzbg:	-
SchwGr:	-
Hautres:	-
Sens:	Sh
KanzKat:	2
Voraussetzung für Kategorie 4 prinzipiell erfüllt, aber Daten für MAK- oder BAT-Wert-Ableitung nicht ausreichend.	
KmutKat:	3B

2-Methoxyanilin (o-Anisidin)

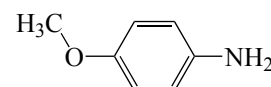
[90-04-0]



MAK[ml/m ³]:	-
MAK[mg/m ³]:	-
Spzbg:	-
SchwGr:	-
Hautres:	H
KanzKat:	2

4-Methoxyanilin

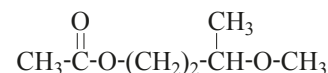
[104-94-9]



MAK[ml/m ³]:	-
MAK[mg/m ³]:	-
Spzbg:	-
SchwGr:	-
Hautres:	H
Sens:	-
KanzKat:	3
KmutKat:	-

3-Methoxy-n-butylacetat

[4435-53-4]



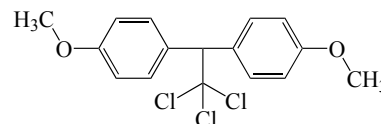
vgl. Abschn. IIb

MAK[ml/m ³]:	-
MAK[mg/m ³]:	-
Spzbg:	-
SchwGr:	-
Hautres:	-
Sens:	-
KanzKat:	-
KmutKat:	-

2-Methoxycarbonyl-1-methylvinylidimethylphosphat →
Mevinphos

Methoxychlor (DMDT)

[72-43-5]



MAK[mg/m ³]:	1 E
Spzbg:	II(8)
SchwGr:	B
Hautres:	H
Sens:	-
KanzKat:	-
KmutKat:	-

Methoxyessigsäure

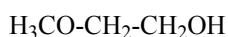
[625-45-6]

DD[hPa]: 1,8
vgl. Abschn. XII

MAK[ml/m ³]:	1
MAK[mg/m ³]:	3,7
Spzbg:	II(2)
SchwGr:	B
Hautres:	H
Sens:	-
KanzKat:	-
KmutKat:	-

2-Methoxyethanol

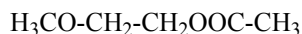
[109-86-4]

DD[hPa]: 8,5
vgl. Abschn. XII

MAK[ml/m ³]:	1
MAK[mg/m ³]:	3,2
MAK-Wert für die Summe der Luftkonzentrationen von 2-Methoxyethanol und 2-Methoxyethylacetat.	
Spzbg:	II(8)
SchwGr:	B
Hinweis auf Voraussetzung für Gruppe C siehe Begründung	
Hautres:	H
Sens:	-
KanzKat:	-
KmutKat:	-

2-(2-Methoxyethoxy)ethanol →
Diethylenglykolmonomethylether2-[2-(2-Methoxyethoxy)ethoxy]ethanol →
Triethylenglykolmonomethylether**2-Methoxyethylacetat**

[110-49-6]

DD[hPa]: 9
vgl. Abschn. XII

MAK[ml/m ³]:	1
MAK[mg/m ³]:	4,9
MAK-Wert für die Summe der Luftkonzentrationen von 2-Methoxyethanol und 2-Methoxyethylacetat.	
Spzbg:	II(8)
SchwGr:	B
Hautres:	H
Sens:	-
KanzKat:	-
KmutKat:	-

2-Methoxy-1-hydroxy-4-allylbenzol → Eugenol

1-Methoxy-2-(2-methoxyethoxy)ethan →
Diethylenglykoldimethylether

2-Methoxy-5-methylanilin → p-Kresidin

2-Methoxy-2-methylpropan → Methyl-tert-butylether

1-Methoxy-2-nitrobenzol → 2-Nitroanisol

1-Methoxypropanol-2

[107-98-2]

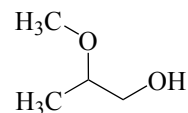
DD[hPa]: 12
vgl. Abschn. XII

MAK[ml/m ³]:	100
MAK[mg/m ³]:	370
Spzbg:	I(2)
SchwGr:	C
Hautres:	-
Sens:	-

2-Methoxy-1-propanol → 2-Methoxypropanol-1

2-Methoxypropanol-1

[1589-47-5]



DD[hPa]: 6

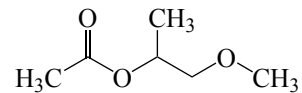
MAK[ml/m ³]:	5
MAK[mg/m ³]:	19
MAK-Wert für die Summe der Luftkonzentrationen von 2-Methoxypropanol-1 und 2-Methoxypropylacetat-1.	
Spzbg:	I(2)
SchwGr:	B
Hautres:	H
Sens:	-
KanzKat:	-
KmutKat:	-

2-Methoxy-4-(2-propen-1-yl)phenol → Eugenol

2-Methoxy-4-propenylphenol → Isoeugenol

1-Methoxypropylacetat-2

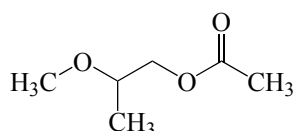
[108-65-6]



MAK[ml/m ³]:	50
MAK[mg/m ³]:	270
Spzbg:	I(1)
SchwGr:	C

2-Methoxypropylacetat-1

[70657-70-4]



DD[hPa]: 4,17 bei 25°C

MAK[ml/m³]: 5MAK[mg/m³]: 27

MAK-Wert für die Summe der Luftkonzentrationen von 2-Methoxypropanol-1 und 2-Methoxypropylacetat-1.

Spzbg: I(2)

SchwGr: B

Hautres: H

Sens: -

KanzKat: -

KmutKat: -

Methylacetat

[79-20-9]



DD[hPa]: 220

MAK[ml/m³]: 100MAK[mg/m³]: 310

Spzbg: I(4)

SchwGr: C

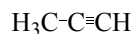
Hautres: -

Sens: -

KanzKat: -

Methylacetylen

[74-99-7]



vgl. Abschn. IIb

MAK[ml/m³]: -MAK[mg/m³]: -

Spzbg: -

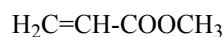
SchwGr: -

Hautres: -

Sens: -

Methylacrylat

[96-33-3]



DD[hPa]: 89

MAK[ml/m³]: 2MAK[mg/m³]: 7,1

Auch bei Einhaltung des MAK-Wertes sind im Einzelfall „Geruchs-assoziierte“ Symptome nicht auszuschließen, vgl. Abschn. Ie.

Spzbg: I(2)

SchwGr: C

Hautres: H

Sens: Sh

KanzKat: -

KmutKat: -

Methyläther → Dimethylether

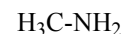
Methylal → Dimethoxymethan

Methylalkohol → Methanol

2-Methylallylchlorid → 3-Chlor-2-methylpropen

Methylamin

[74-89-5]

MAK[ml/m³]: 5MAK[mg/m³]: 6,4

Auch bei Einhaltung des MAK-Wertes sind im Einzelfall „Geruchs-assoziierte“ Symptome nicht auszuschließen, vgl. Abschn. Ie.

Spzbg: I(2)

Ein Momentanwert von 10 ml/m³ entsprechend 13 mg/m³ sollte nicht überschritten werden.

SchwGr: C

Hautres: -

Sens: -

KanzKat: -

KmutKat: -

1-Methyl-2-amino-5-chlorbenzol → 4-Chlor-o-toluidin

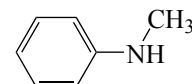
1-Methyl-2-amino-4-nitrobenzol → 2-Amino-4-nitrotoluol

Methylamylalkohol → 4-Methyl-2-pentanol

4-Methylanilin → p-Toluidin

N-Methylanilin

[100-61-8]



Reaktion mit nitrosierenden Agentien kann zur Bildung des kanzerogenen N-Nitrosomethylanilins führen, vgl. Abschn. III „Entstehung kanzerogener Nitrosamine durch Nitrosierung von Aminen“.

DD[hPa]: 0,6 bei 25°C

MAK[ml/m³]: 0,5MAK[mg/m³]: 2,2

Spzbg: II(2)

SchwGr: B

Hautres: H

Sens: -

KanzKat: 3

KmutKat: -

MethylarsenverbindungenMAK[ml/m³]: -MAK[mg/m³]: -

Spzbg: -

SchwGr: -

Hautres: H

Sens: -

KanzKat: 1

KmutKat: 3A

2-Methylaziridin → Propylenimin

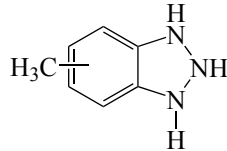
Methylbenzimidazol-2-ylcarbammat → Carbendazim

Methylbenzol → Toluol

4-Methylbenzolsulfonsäure → p-Toluolsulfonsäure

Methyl-1H-benzotriazol

[29385-43-1]



vgl. Abschn. IIb und Xc

MAK[ml/m ³]:	-
MAK[mg/m ³]:	-
Spzbg:	-
SchwGr:	-
Hautres:	-
Sens:	-
KanzKat:	-
KmutKat:	-

N-Methyl-bis(2-chlorethyl)amin

[51-75-2]



MAK[ml/m ³]:	-
MAK[mg/m ³]:	-
Spzbg:	-
SchwGr:	-
Hautres:	H
Sens:	Sh
KanzKat:	1
KmutKat:	2

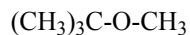
Methylbromid → Brommethan

2-Methyl-1,3-butadien → Isopren (2-Methyl-1,3-butadien)

Methylbutanol → Pentanol (Isomere)

Methyl-tert-butylether

[1634-04-4]



DD[hPa]: ~ 300

vgl. Abschn. XII

MAK[ml/m ³]:	50
MAK[mg/m ³]:	180
Spzbg:	I(1,5)
SchwGr:	C
Hautres:	-
Sens:	-
KanzKat:	3
KmutKat:	-

Methylbutylketon → 2-Hexanon

Methylchloracetat → Chloressigsäuremethylester

2-Methyl-4-chloranilin → 4-Chlor-o-toluidin

Methylchlorformiat → Chlorameisensäuremethylester

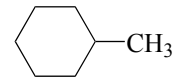
Methylchlorid → Chlormethan

Methylchloroform → 1,1,1-Trichlorethan

Methyl-2-cyanacrylat → Cyanacrylsäuremethylester

Methylcyclohexan

[108-87-2]

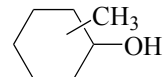


DD[hPa]: 48

MAK[ml/m ³]:	200
MAK[mg/m ³]:	810
Spzbg:	II(2)
SchwGr:	D
Hautres:	-
Sens:	-
KanzKat:	-
KmutKat:	-

Methylcyclohexanol (alle Isomere)

[25639-42-3]

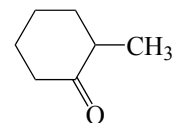


vgl. Abschn. IIb

MAK[ml/m ³]:	-
MAK[mg/m ³]:	-
Spzbg:	-
SchwGr:	-
Hautres:	-
Sens:	-
KanzKat:	-
KmutKat:	-

1-Methylcyclohexan-2-on

[583-60-8]



vgl. Abschn. IIb

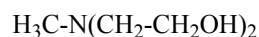
MAK[ml/m ³]:	-
MAK[mg/m ³]:	-
Spzbg:	-
SchwGr:	-
Hautres:	-
Sens:	-
KmutKat:	-

Methylcyclopentan → Hexan (alle Isomere außer n-Hexan) und Methylcyclopentan

Methyldibromglutarnitril → 2-Brom-2-(brommethyl)pentandinitril (1,2-Dibrom-2,4-dicyanbutan)

Methyldiethanolamin

[105-59-9]



Der Stoff kann gleichzeitig als Dampf und Aerosol vorliegen.

DD[hPa]: 0,0031

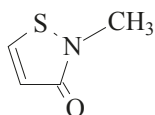
vgl. Abschn. Xc

MAK[ml/m ³]:	0,4
MAK[mg/m ³]:	2
Spzbg:	I(1)
SchwGr:	D
Hautres:	H
Sens:	-
KanzKat:	3
KmutKat:	-

Methyldiglykol → Diethylenglykolmonomethylether

2-Methyl-2,3-dihydroisothiazol-3-on

[2682-20-4]



vgl. Abschn. IIb und Xc

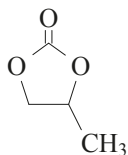
MAK[ml/m ³]:	-
MAK[mg/m ³]:	-
Spzbg:	-
SchwGr:	-
Hautres:	-
Sens:	Sh
KanzKat:	-
KmutKat:	-

2-Methyl-2,3-dihydroisothiazol-3-on → 5-Chlor-2-methyl-2,3-dihydroisothiazol-3-on und 2-Methyl-2,3-dihydroisothiazol-3-on

4-Methyl-N,N-dimethylanilin → N,N-Dimethyl-p-toluidin

4-Methyl-1,3-dioxolan-2-on

[108-32-7]



Der Stoff kann gleichzeitig als Dampf und Aerosol vorliegen.

DD[hPa]: 0,04

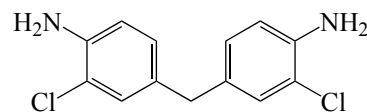
vgl. Abschn. Xc

MAK[ml/m ³]:	2
MAK[mg/m ³]:	8,5
Spzbg:	I(1)
SchwGr:	C
Hautres:	-
Sens:	-
KanzKat:	-
KmutKat:	-

4,4'-Methylenbis(2-chloranilin)

(MOCA)

[101-14-4]

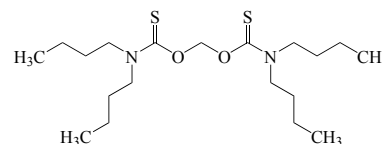


MAK[ml/m ³]:	-
MAK[mg/m ³]:	-
Spzbg:	-
SchwGr:	-
Hautres:	H
Sens:	-
KanzKat:	2

Methylenbis(4-cyclohexylisocyanat) →
4,4'-Dicyclohexylmethandiisocyanat**Methylenbis(dibutyldithiocarbamat)**

[10254-57-6]

(alveolengängige Fraktion)



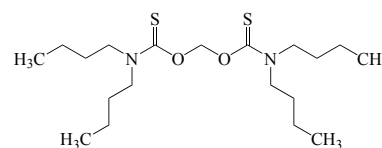
vgl. Abschn. Xc

MAK[mg/m ³]:	5 A
Spzbg:	II(4)
SchwGr:	D
Hautres:	-
Sens:	-
KanzKat:	-
KmutKat:	-

Methylenbis(dibutyldithiocarbamat)

[10254-57-6]

(einatembare Fraktion)

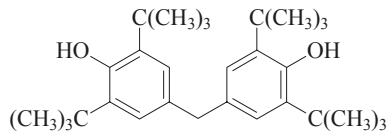


vgl. Abschn. Xc

MAK[mg/m ³]:	20 E
Spzbg:	II(8)
SchwGr:	D
Hautres:	-
Sens:	-
KanzKat:	-
KmutKat:	-

4,4'-Methylenbis(2,6-di-tert-butylphenol)

[118-82-1]



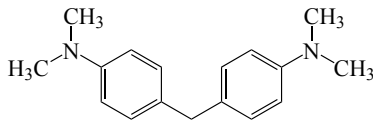
vgl. Abschn. IIb und Xc

MAK[ml/m ³]:	-
MAK[mg/m ³]:	-
Spzbg:	-
SchwGr:	-
Hautres:	-
Sens:	-
KanzKat:	-
KmutKat:	-

4,4'-Methylenbis(N,N-diglycidylanilin) → Tetraglycidyl-4,4'-methyldianilin

4,4'-Methylenbis(N,N-dimethylanilin)

[101-61-1]



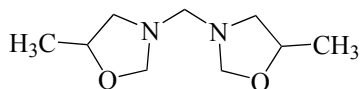
MAK[ml/m ³]:	-
MAK[mg/m ³]:	-
Spzbg:	-
SchwGr:	-
Sens:	-
KanzKat:	2

4,4'-Methylenbis(N,N-dimethyl)benzamin → 4,4'-Methylenbis(N,N-dimethylanilin)

4,4'-Methylenbis(2-methylanilin) → 3,3'-Dimethyl-4,4'-diaminodiphenylmethan

N,N'-Methylenbis(5-methyloxazolidin)

[66204-44-2]



vgl. Abschn. IIb und Xc

MAK[ml/m ³]:	-
MAK[mg/m ³]:	-
Spzbg:	-
SchwGr:	-
Hautres:	-
Sens:	Sh
KanzKat:	-
KmutKat:	-

Methylenbismorpholin → Bis(morpholino)methan

2,2'-(Methylenbis(p-phenylenoxymethylen))bisoxiran → Bisphenol-F-diglycidylether

Methylenchlorid → Dichlormethan

4,4'-Methyldianilin → 4,4'-Diaminodiphenylmethan

4,4'-Methyldimorpholin → Bis(morpholino)methan

4,4'-Methyldi-o-toluidin → 3,3'-Dimethyl-4,4'-diaminodiphenylmethan

1-Methylethylbenzol → Isopropylbenzol (Cumol)

2,2'-[(1-Methylethyliden)bis(4,1-phenylenoxymethylen)]-bisoxiran → Bisphenol-A-diglycidylether

Methylethylketon → 2-Butanon

Methylethylketonperoxid → 2-Butanonperoxid

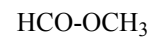
1-(1-Methylethyl)-4-nitrobenzol → p-Nitrocumol

N,N-Methylethylnitrosamin → N-Nitrosomethylethylamin

N-(1-Methylethyl)-N'-phenyl-1,4-benzoldiamin → N-Isopropyl-N'-phenyl-p-phenyldiamin

Methylformiat

[107-31-3]

DD[hPa]: 640
vgl. Abschn. XII

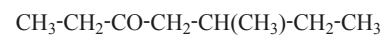
MAK[ml/m ³]:	50
MAK[mg/m ³]:	120
Spzbg:	II(2)
SchwGr:	C
Hautres:	H
Sens:	-

Methylglykol → 2-Methoxyethanol

Methylglykolacetat → 2-Methoxyethylacetat

5-Methylheptan-3-on

[541-85-5]



DD[hPa]: 2,7 bei 25°C

MAK[ml/m ³]:	5
MAK[mg/m ³]:	27
Spzbg:	II(2)
SchwGr:	D
Hautres:	H
Sens:	-
KanzKat:	-
KmutKat:	-

5-Methylhexan-2-on

[110-12-3]



DD[hPa]: 6

MAK[ml/m ³]:	10
MAK[mg/m ³]:	47
Spzbg:	I(2)
SchwGr:	D
Hautres:	-
Sens:	-
KanzKat:	-
KmutKat:	-

Methylhydrazin → Monomethylhydrazin

Methyliodid → Iodmethan

Methylisobutylcarbinol → 4-Methyl-2-pentanol

Methylisobutylketon → 4-Methylpentan-2-on

★ Methylisocyanat

[624-83-9]



DD[hPa]: 513

vgl. Abschn. IIc

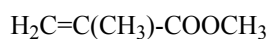
Methylisothiazolinon → 2-Methyl-2,3-dihydroisothiazol-3-on

Methyljodid → Iodmethan

Methylmercaptan → Methanthiol

Methylmethacrylat

[80-62-6]



DD[hPa]: 47

MAK[ml/m ³]:	50
MAK[mg/m ³]:	210
Auch bei Einhaltung des MAK-Wertes sind im Einzelfall „Geruchs-assoziierte“ Symptome nicht auszuschließen, vgl. Abschn. Ie.	
Spzbg:	I(2)
SchwGr:	C
Hautres:	-
Sens:	Sh
KanzKat:	-
KmutKat:	-

2-Methyl-4-[(2-methylphenyl)azo]benzamin → o-Aminoazotoluol

N-Methyl-1-naphthylcarbammat → Carbaryl
(1-Naphthylmethylcarbammat)

2-Methyl-5-nitrobenzamin → 2-Amino-4-nitrotoluol

2,2'-[[3-Methyl-4-[(4-nitrophenyl)azo]phenyl]imino]bisethanol → Dispersionsrot 17

N-Methyl-N-nitrosoanilin → N-Nitrosomethylphenylamin

N-Methyl-N-nitrosoethamin →
N-NitrosomethylethylaminN-Methyl-N-nitrosomethanamin →
N-Nitrosodimethylamin

(Z)-(2-Methylnonyl)octadec-9-enoat → Isodecyloleat

N-Methylolchloracetamid

[2832-19-1]



Formaldehydabspalter

DD[hPa]: <0,002 (berechneter Wert)

vgl. Abschn. Xc

MAK[ml/m ³]:	-
MAK[mg/m ³]:	-
Spzbg:	-
SchwGr:	-
Hautres:	-
Sens:	Sh
KanzKat:	2
Voraussetzung für Kategorie 4 prinzipiell erfüllt, aber Daten für MAK- oder BAT-Wert-Ableitung nicht ausreichend.	
KmutKat:	3B

N-Methyl-N-oleyl-aminoessigsäure → Oleylsarkosin

(Z)-N-Methyl-N-(1-oxo-9-octadecenyl)glycin →
Oleylsarkosin

2-Methylpentan-2,4-diol → Hexylenglykol

4-Methyl-2-pentanol

[108-11-2]



DD[hPa]: 7

MAK[ml/m ³]:	20
MAK[mg/m ³]:	85
Spzbg:	I(1)
SchwGr:	D
Hautres:	-
Sens:	-
KanzKat:	-
KmutKat:	-

4-Methylpentan-2-on

[108-10-1]



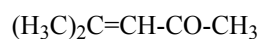
DD[hPa]: 26,4 bei 25°C
vgl. Abschn. XII

MAK[ml/m ³]:	20
MAK[mg/m ³]:	83
Spzbg:	I(2)
SchwGr:	C
Hautres:	H
Sens:	-
KanzKat:	3
KmutKat:	-

2-Methyl-2-penten-4-on → 4-Methyl-3-penten-2-on

4-Methyl-3-penten-2-on

[141-79-7]



DD[hPa]: 19 bei 25°C

MAK[ml/m ³]:	2
MAK[mg/m ³]:	8,1
Spzbg:	I(2)
SchwGr:	D
Hautres:	H
Sens:	-
KanzKat:	-
KmutKat:	-

2-[(2-Methylphenoxy)methyl]oxirane →
Kresylglycidylether

N-Methylphenylamin → N-Methylanilin

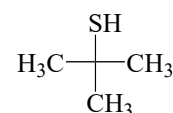
4-Methylphenyldiiodmethylnsulfon → p-Diiodmethyl-
sulfonyltoluolMethylphenyldiphenylphosphat →
Diphenylkresylphosphat6-[(4-Methylphenyl)sulfonylamino]hexansäure →
N-Tosyl-6-aminocaprinsäure

2-Methyl-2-propanol → tert-Butanol

1-Methyl-1-propanthiol → 2-Butanthiol

2-Methyl-2-propanthiol

[75-66-1]



DD[hPa]: 241

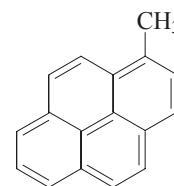
MAK[ml/m ³]:	1
MAK[mg/m ³]:	3,7
Auch bei Einhaltung des MAK-Wertes sind im Einzelfall „Geruchs-assoziierte“ Symptome nicht auszuschließen, vgl. Abschn. Ie.	
Spzbg:	II(2)
SchwGr:	C
Hautres:	H
Sens:	Sh
KanzKat:	-
KmutKat:	-

1-Methylpropylenglykol-2 → 1-Methoxypropanol-2

Methylpropylketon → 2-Pentanon

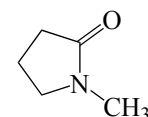
1-Methylpyren

[2381-21-7]



vgl. Abschn. III „Pyrolyseprodukte aus organischem Material“

MAK[ml/m ³]:	-
MAK[mg/m ³]:	-
Spzbg:	-
SchwGr:	-
Hautres:	H
Sens:	-
KanzKat:	2
KmutKat:	-

N-Methyl-2-pyrrolidon[872-50-4]
(Dampf)

Der Stoff kann gleichzeitig als Dampf und Aerosol vorliegen.

DD[hPa]: 0,32
vgl. Abschn. XII

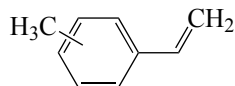
MAK[ml/m ³]:	20
MAK[mg/m ³]:	82
Spzbg:	I(2)
SchwGr:	C
Hautres:	H
Sens:	-
KanzKat:	-
KmutKat:	-

Methylquecksilber → Quecksilberverbindungen, organische

α -Methylstyrol → 2-Phenylpropen

Methylstyrol (alle Isomere)

[25013-15-4]



DD[hPa]: 1,5-2

MAK[ml/m ³]:	20
MAK[mg/m ³]:	98
Spzbg:	I(2)
SchwGr:	D
Hautres:	-
Sens:	-
KanzKat:	-
KmutKat:	-

- 2-Methylstyrol

[611-15-4]

- 3-Methylstyrol

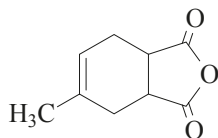
[100-80-1]

- 4-Methylstyrol

[622-97-9]

Methyltetrahydrophthalsäureanhydrid

[11070-44-3]

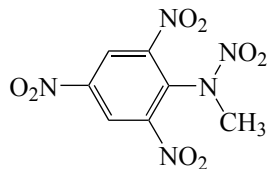


vgl. Abschn. IV

Sens: Sa

N-Methyl-N,2,4,6-tetranitroanilin

[479-45-8]



MAK[ml/m ³]:	-
MAK[mg/m ³]:	-
Spzbg:	-
SchwGr:	-
Hautres:	H
Sens:	Sh
KanzKat:	3

Methyltoluol → Xylol (alle Isomere)

Methyltriglykol → Triethylenglykolmonomethylether

Methylvinylether

[107-25-5]

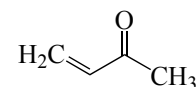


DD[hPa]: 1756

MAK[ml/m ³]:	200
MAK[mg/m ³]:	480
Spzbg:	II(2)
SchwGr:	C
Hautres:	-
Sens:	-
KanzKat:	-
KmutKat:	-

Methylvinylketon

[78-94-4]



vgl. Abschn. IIb

MAK[ml/m ³]:	-
MAK[mg/m ³]:	-
Spzbg:	-
SchwGr:	-
Hautres:	H
Sens:	Sh
KanzKat:	-

Methylzinntris(isooctylmercaptoacetat) →
Methylzinnverbindungen

Methylzinnverbindungen

(als Sn [7440-31-5])

- Monomethylzinnverbindungen

Der Stoff kann gleichzeitig als Dampf und Aerosol vorliegen.

MAK[ml/m ³]:	0,004
MAK[mg/m ³]:	0,02
Spzbg:	I(1)
SchwGr:	C
Hautres:	-
Sens:	-

Für Methylzinnverbindungen, deren organische Liganden mit „Sa“ oder „Sh“ markiert sind, gelten diese Markierungen ebenfalls.

KanzKat:	-
KmutKat:	-

- a u ß e r**- Methylzinntris(isooctylmercaptoacetat)
(MMT(IOMA)₃)**

[54849-38-6]

Der Stoff kann gleichzeitig als Dampf und Aerosol vorliegen.

DD[hPa]: 0,02 bei 25°C

MAK[ml/m ³]:	0,2
MAK[mg/m ³]:	1
Spzbg:	II(2)
SchwGr:	B
Hautres:	-
Sens:	-
Für Methylzinnverbindungen, deren organische Liganden mit „Sa“ oder „Sh“ markiert sind, gelten diese Markierungen ebenfalls.	
KanzKat:	-
KmutKat:	-

- u n d**- Bis[methylzinndi(isooctylmercaptoacetat)]sulfid****- u n d****- Bis[methylzinndi(2-mercaptoethyloleat)]sulfid**

[59118-99-9]

- Dimethylzinnverbindungen

Der Stoff kann gleichzeitig als Dampf und Aerosol vorliegen.

MAK[ml/m ³]:	0,004
MAK[mg/m ³]:	0,02
Spzbg:	I(1)
SchwGr:	C
Hautres:	-
Sens:	-
Für Methylzinnverbindungen, deren organische Liganden mit „Sa“ oder „Sh“ markiert sind, gelten diese Markierungen ebenfalls.	
KanzKat:	-
KmutKat:	-

- a u ß e r**- Dimethylzinnbis(isooctylmercaptoacetat)
(DMT(IOMA)₂)**

[26636-01-1]

Der Stoff kann gleichzeitig als Dampf und Aerosol vorliegen.

DD[hPa]: 4,4×10⁻³ bei 25°C

MAK[ml/m ³]:	0,01
MAK[mg/m ³]:	0,05
Spzbg:	II(2)
SchwGr:	C
Hautres:	-
Sens:	-
Für Methylzinnverbindungen, deren organische Liganden mit „Sa“ oder „Sh“ markiert sind, gelten diese Markierungen ebenfalls.	
KanzKat:	-
KmutKat:	-

- u n d**- Dimethylzinnbis(2-ethylhexylmercaptoacetat)
(DMT(2-EHMA)₂)**

[57583-35-4]

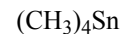
DD[hPa]: 4,4×10⁻³ bei 25°C**- u n d****- Bis[dimethylzinn(isooctylmercaptoacetat)]sulfid****- u n d****- Bis[dimethylzinn(2-mercaptoethyloleat)]sulfid****- Trimethylzinnverbindungen**

Der Stoff kann gleichzeitig als Dampf und Aerosol vorliegen.

MAK[ml/m ³]:	0,001
MAK[mg/m ³]:	0,005
Spzbg:	II(4)
SchwGr:	D
Hautres:	H
Sens:	-
Für Methylzinnverbindungen, deren organische Liganden mit „Sa“ oder „Sh“ markiert sind, gelten diese Markierungen ebenfalls.	
KanzKat:	-
KmutKat:	-

- Tetramethylzinn

[594-27-4]



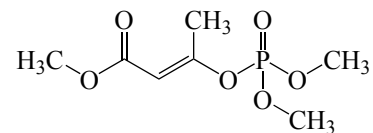
Der Stoff kann gleichzeitig als Dampf und Aerosol vorliegen.

DD[hPa]: 147 bei 25°C

MAK[ml/m ³]:	0,001
MAK[mg/m ³]:	0,005
Spzbg:	II(4)
SchwGr:	D
Hautres:	H
Sens:	-
Für Methylzinnverbindungen, deren organische Liganden mit „Sa“ oder „Sh“ markiert sind, gelten diese Markierungen ebenfalls.	
KanzKat:	-
KmutKat:	-

Mevinphos

[7786-34-7]



siehe Begründung „Phosdrin“. Der Stoff kann gleichzeitig als Dampf und Aerosol vorliegen.

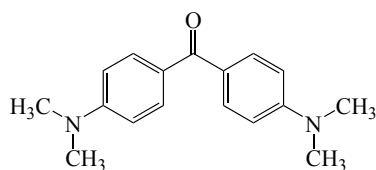
BLW für Acetylcholinesterase-Hemmer weiterhin gültig; vgl. Abschn. XII.

DD[hPa]: 1,7×10⁻⁴

vgl. Abschn. IIc

Michlers Keton

[90-94-8]



MAK[ml/m ³]:	-
MAK[mg/m ³]:	-
Spzbg:	-
SchwGr:	-
Hautres:	-
Sens:	-
KanzKat:	2
KmutKat:	-

Mikrobielle Labersatzstoffe: Endothiapepsin und Mucorpepsin

vgl. Abschn. IV

Sens:	Sa
-------	----

Mineralöle (Erdöl), stark raffiniert

[92062-35-6; 72623-83-7; 92045-44-8; 92045-45-9]

MAK[mg/m ³]:	5 A
Spzbg:	II(4)
SchwGr:	C
Hautres:	-
Sens:	-
KanzKat:	-
KmutKat:	-

Mineralölsulfonsäure, Ca-Salze → Petroleumsulfonate,
Calcium-Salze (technisches Gemisch in Mineralöl)Mineralölsulfonsäure, Na-Salze → Petroleumsulfonate,
Natrium-Salze**Molybdän**

[7439-98-7]

und seine Verbindungen außer Molybdäntrioxid

Mo

vgl. Abschn. IIb und XII

MAK[ml/m ³]:	-
MAK[mg/m ³]:	-
Spzbg:	-
SchwGr:	-
Hautres:	-
Sens:	-
KanzKat:	-
KmutKat:	-

Molybdäntrioxid

[1313-27-5]

MoO₃

MAK[ml/m ³]:	-
MAK[mg/m ³]:	-
Spzbg:	-
SchwGr:	-
Hautres:	-
Sens:	-
KanzKat:	3
KmutKat:	-

Monochlordifluormethan

[75-45-6]

CHClF₂Die Bewertung bezieht sich nur auf den reinen Stoff;
Verunreinigung mit Chlorfluormethan [593-70-4] ändert die
Risikobeurteilung grundlegend, siehe Begründung 1986.

MAK[ml/m ³]:	500
MAK[mg/m ³]:	1800
Spzbg:	II(8)
SchwGr:	C
Sens:	-
KanzKat:	-

Monochlordimethylether

[107-30-2]

H₃C-O-CH₂ClDie Einstufung bezieht sich auf technischen Monochlordi-
methylether, der nach vorliegenden Erfahrungen bis zu 7 %
Dichlordimethylether als Verunreinigung enthalten kann.
DD[hPa]: 213

MAK[ml/m ³]:	-
MAK[mg/m ³]:	-
Spzbg:	-
SchwGr:	-
KanzKat:	1

Monochloressigsäure

[79-11-8]

siehe auch Natriummonochloracetat

ClCH₂-COOHDer Stoff kann gleichzeitig als Dampf und Aerosol vorliegen.
DD[hPa]: 0,021

MAK[ml/m ³]:	0,5
MAK[mg/m ³]:	2,0
Spzbg:	I(2)
SchwGr:	C
Hautres:	-
Sens:	-
KanzKat:	-
KmutKat:	-

Monochlormonofluormethan → Chlorfluormethan

Monochlornaphthaline → Chlorierte Naphthaline

Monochlortrifluormethan → Chlortrifluormethan

Monoethanolamin → 2-Aminoethanol

Monoisopropanolamin → 1-Aminopropan-2-ol

Monomethylhydrazin

[60-34-4]



DD[hPa]: 67 bei 25°C

MAK[ml/m ³]:	-
MAK[mg/m ³]:	-
Spzbg:	-
SchwGr:	-
Hautres:	H
Sens:	Sh
KanzKat:	2
KmutKat:	3B

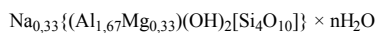
Monomethylzinnverbindungen →
Methylzinnverbindungen

Mono-n-octylzinnverbindungen → n-Octylzinnverbindungen

Monozyklische aromatische Amino- und Nitroverbindungen

vgl. Abschn. III

Montmorillonit und Bentonit



Quarzanteil muss gesondert betrachtet werden.
vgl. Abschn. IIb

MAK[ml/m ³]:	-
MAK[mg/m ³]:	-
Spzbg:	-
SchwGr:	-
Hautres:	-
Sens:	-
KanzKat:	-
KmutKat:	-

- Montmorillonit

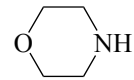
[1318-93-0]

- Bentonit

[1302-78-9]

Morpholin

[110-91-8]



Verwendungsverbot als Kühlschmierstoffkomponente: siehe TRGS 611.

Reaktion mit nitrosierenden Agentien kann zur Bildung des kanzerogenen N-Nitrosomorpholins führen, vgl. Abschn. III „Entstehung kanzerogener Nitrosamine durch Nitrosierung von Aminen“.

DD[hPa]: 9,8

MAK[ml/m ³]:	5
MAK[mg/m ³]:	18

Auch bei Einhaltung des MAK-Wertes sind im Einzelfall „Geruchs-assoziierte“ Symptome nicht auszuschließen, vgl. Abschn. Ie.

Spzbg: I(1)

Ein Momentanwert von 10 ml/m³ entsprechend 36 mg/m³ sollte nicht überschritten werden.

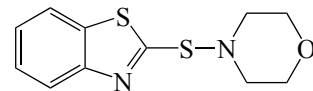
SchwGr:	C
Hautres:	-
Sens:	-
KanzKat:	-
KmutKat:	-

Morpholinylcarbamoylchlorid →
N-Chlorformylmorpholin

Morpholinylcarbonylchlorid → N-Chlorformylmorpholin

Morpholinylmercaptobenzothiazol

[102-77-2]



vgl. Abschn. IIb

MAK[ml/m ³]:	-
MAK[mg/m ³]:	-
Spzbg:	-
SchwGr:	-
Hautres:	-
Sens:	Sh
KanzKat:	-
KmutKat:	-

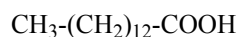
4-(Morpholin-4-ylmethyl)morpholin → Bis(morpholino) methan

Movingui (*Distemonanthus benthamianus*) → Hölzer

Mucorpepsin → Mikrobielle Labersatzstoffe:
Endothiapepsin und Mucorpepsin

Myristinsäure

[544-63-8]

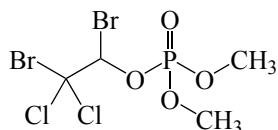


vgl. Abschn. IIb und Xc

MAK[ml/m ³]:	-
MAK[mg/m ³]:	-
Spzbg:	-
SchwGr:	-
Hautres:	-
Sens:	-
KanzKat:	-
KmutKat:	-

Naled

[300-76-5]



MAK[mg/m ³]:	0,5 E
Spzbg:	II(2)
SchwGr:	C
Hautres:	H
Sens:	Sh
KanzKat:	-
KmutKat:	-

Naphtha (Erdöl), mit Wasserstoff behandelte, schwere

[64742-48-9]

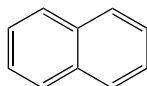
vgl. Abschn. Xc

MAK[ml/m ³]:	50
MAK[mg/m ³]:	300
Spzbg:	II(2)
SchwGr:	D
Hautres:	-
Sens:	-
KanzKat:	-
KmutKat:	-

Naphthalan → Decahydronaphthalin

Naphthalin

[91-20-3]



Der Stoff kann gleichzeitig als Dampf und Aerosol vorliegen.

DD[hPa]: 0,072

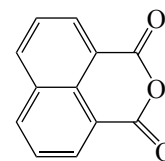
vgl. Abschn. III „Pyrolyseprodukte aus organischem Material“ und Abschn. XII

MAK[ml/m ³]:	-
MAK[mg/m ³]:	-
Spzbg:	-
SchwGr:	-
Hautres:	H
Sens:	-
KanzKat:	2
KmutKat:	3B

Naphthaline, chlorierte → Chlorierte Naphthaline

Naphthalsäureanhydrid

[81-84-5]



vgl. Abschn. IV

Sens: Sh

Naphthensäuren und Natrium-, Calcium-, Kalium-Naphthenate

[1338-24-5; 61790-13-4; 61789-36-4; 66072-08-0]

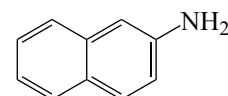
(technische Gemische)

vgl. Abschn. Xc

MAK[ml/m ³]:	-
MAK[mg/m ³]:	-
Spzbg:	-
SchwGr:	-
Hautres:	-
Sens:	-
KanzKat:	3
KmutKat:	-

2-Naphthylamin

[91-59-8]



Der Stoff kann gleichzeitig als Dampf und Aerosol vorliegen.

DD[hPa]: 3,4×10⁻⁴ bei 25°C

vgl. Abschn. XII

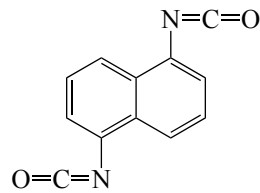
MAK[ml/m ³]:	-
MAK[mg/m ³]:	-
Spzbg:	-
SchwGr:	-
Hautres:	H
Sens:	-
KanzKat:	1
KmutKat:	3A

1-Naphthylanilin → N-Phenyl-1-naphthylamin

2-Naphthylanilin → N-Phenyl-2-naphthylamin

1,5-Naphthylendiisocyanat

[3173-72-6]



Der Stoff kann gleichzeitig als Dampf und Aerosol vorliegen.
 DD[hPa]: 8×10^{-6} bei 25°C
 vgl. Abschn. XII

MAK[ml/m ³]:	-
MAK[mg/m ³]:	-
Spzbg:	-
SchwGr:	-
Hautres:	-
Sens:	Sa
KanzKat:	3
KmutKat:	-

1-Naphthylmethylcarbammat → Carbaryl
 (1-Naphthylmethylcarbammat)

1-Naphthylphenylamin → N-Phenyl-1-naphthylamin

2-Naphthylphenylamin → N-Phenyl-2-naphthylamin

1-Naphthylthioharnstoff → ANTU

★ Natriumazid

[26628-22-8]



MAK[mg/m ³]:	0,1 E
(als Azid-Anion)	
Spzbg:	II(2)
SchwGr:	C
Hautres:	H
Sens:	-
KanzKat:	-
KmutKat:	-

Natriumbenzoat → Alkalibenzoate

Natriumbisulfit → Sulfit

Natriumcyanid

[143-33-9]

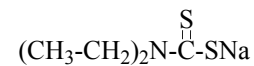


MAK[mg/m ³]:	3,8 E
Spzbg:	II(1)
SchwGr:	C
Hautres:	H
Sens:	-
KanzKat:	-
KmutKat:	-

Natriumdichloracetat → Dichloressigsäure

Natriumdiethyldithiocarbamat

[148-18-5]



Verwendungsverbot als Kühlschmierstoffkomponente: siehe TRGS 611.

Reaktion mit nitrosierenden Agentien kann zur Bildung des kanzerogenen N-Nitrosodiethylamins führen, vgl. Abschn. III „Entstehung kanzerogener Nitrosamine durch Nitrosierung von Aminen“.

vgl. Abschn. Xc

MAK[mg/m ³]:	2 E
Spzbg:	II(2)
SchwGr:	D
Hautres:	-
Sens:	Sh

Natriumfluoracetat

[62-74-8]



MAK[mg/m ³]:	0,05 E
Spzbg:	II(4)
SchwGr:	B
Hautres:	H
Sens:	-
KanzKat:	-
KmutKat:	-

Natriumhydroxid

[1310-73-2]



vgl. Abschn. IIb

MAK[ml/m ³]:	-
MAK[mg/m ³]:	-
Spzbg:	-
SchwGr:	-
Hautres:	-
Sens:	-
KanzKat:	-

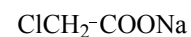
Natriummetabisulfit → Sulfit

Natriummolybdat → Molybdän

Natriummonochloracetat

[3926-62-3]

siehe auch Monochloressigsäure



MAK[mg/m ³]:	2 E
als Monochloressigsäure	
Spzbg:	II(2)
SchwGr:	C
Hautres:	H
Sens:	-
KanzKat:	-
KmutKat:	-

Natriumperfluoroctanoat → Perfluoroctansäure (PFOA)

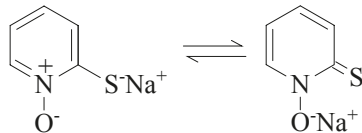
Natriumpersulfat → Alkalipersulfate

Natriumpetroleumsulfonate → Petroleumsulfonate,
Natrium-Salze

Natriumpolyacrylat → Polyacrylsäure (neutralisiert, ver-
netzt)

Natriumpyrithion

[3811-73-2; 15922-78-8]



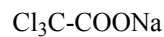
vgl. Abschn. Xc

MAK[mg/m ³]:	0,2 E
Spzbg:	II(2)
SchwGr:	C
Hautres:	H
Sens:	-
KanzKat:	-
KmutKat:	-

Natriumtrichloracetat

[650-51-1]

siehe auch Trichloressigsäure



MAK[mg/m ³]:	2 E
Spzbg:	I(1)
SchwGr:	C
Hautres:	H
Sens:	-
KanzKat:	-
KmutKat:	-

Natriumwarfarin → Warfarin

Natriumzitat → Zitronensäure

Naturgummilatex

[9006-04-6]

vgl. Abschn. IV

Sens:	Sah
-------	-----

Naturkautschuk → Naturgummilatex

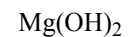
Naturlatex → Naturgummilatex

Nebel

vgl. Abschn. V

Nemalith (Faserstaub)

[1317-43-7]



vgl. Abschn. III

MAK[ml/m ³]:	-
MAK[mg/m ³]:	-
Spzbg:	-
SchwGr:	-
Sens:	-
KanzKat:	3

Nickel und Nickelverbindungen

(einatembare Fraktion)

Bezüglich der beim Menschen eindeutig krebserzeugend gefun-
denen Verbindungen, siehe Begründung.

vgl. Abschn. XII

MAK[ml/m ³]:	-
MAK[mg/m ³]:	-
Spzbg:	-
SchwGr:	-
Sens:	Sah

Die atemwegssensibilisierende Wirkung ist nur für wasser-
lösliche Nickelverbindungen hinreichend nachgewiesen.

KanzKat:	1
----------	---

- Nickel

[7440-02-0]



- Nickelacetat

[373-02-4]

und vergleichbare lösliche Salze



- Nickelcarbonat

[3333-67-3]



- Nickelchlorid

[7718-54-9]



- Nickelmonoxid

[1313-99-1]



- Nickeldioxid

[12035-36-8]



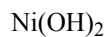
- Dinickeltrioxid

[1314-06-3]



– Nickelhydroxid

[12054-48-7]

**– Nickelsulfid**

[16812-54-7]

**– Nickelsubdisulfid**

[12035-72-2]

**– Nickelsulfat**

[7786-81-4]

**Nickellegierungen**

Sens: -

Für Nickellegierungen, aus denen Nickel bioverfügbar ist, siehe Nickel und Nickelverbindungen.

Nickeltitangelb

[8007-18-9]

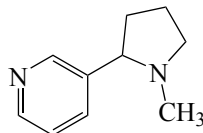


vgl. Abschn. IIb

MAK[ml/m³]: -
 MAK[mg/m³]: -
 Spzbg: -
 SchwGr: -
 KanzKat: -

Nikotin

[54-11-5]



Der Stoff kann gleichzeitig als Dampf und Aerosol vorliegen.

DD[hPa]: 0,056

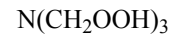
vgl. Abschn. IIb

MAK[ml/m³]: -
 MAK[mg/m³]: -
 Spzbg: -
 SchwGr: -
 Hautres: H
 Sens: -
 KanzKat: -
 KmutKat: -

Nitritriessigsäure

[139-13-9]

und ihre Natriumsalze



Mischexposition mit Eisenverbindungen vermeiden (FeNTA-Bildung).

MAK[mg/m³]: 2
 als Säure
 Spzbg: II(4)
 SchwGr: C
 Hautres: -
 Sens: -
 KanzKat: 4
 KmutKat: -

– Mononatriumnitritriacetat

[18994-66-6]

– Dinatriumnitritriacetat

[15467-20-6]

– Dinatriumnitritriacetat, Monohydrat

[23255-03-0]

– Trinatriumnitritriacetat

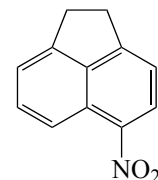
[5064-31-3]

– Trinatriumnitritriacetat, Monohydrat

[18662-53-8]

5-Nitroacenaphthen

[602-87-9]



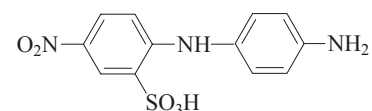
Der Stoff kann gleichzeitig als Dampf und Aerosol vorliegen.

DD[hPa]: 3,6×10⁻³ bei 25°C (berechneter Wert)

MAK[ml/m³]: -
 MAK[mg/m³]: -
 Spzbg: -
 SchwGr: -
 Hautres: -
 Sens: -
 KanzKat: 2
 KmutKat: -

4-Nitro-4'-aminodiphenylamin-2-sulfonsäure

[91-29-2]

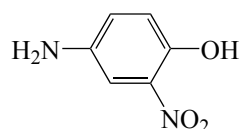


vgl. Abschn. IV

Sens: Sh

2-Nitro-4-aminophenol

[119-34-6]

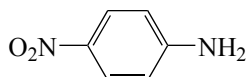


MAK[ml/m ³]:	-
MAK[mg/m ³]:	-
Spzbg:	-
SchwGr:	-
Hautres:	H
Sens:	-
KanzKat:	3

4-Nitro-2-aminotoluol → 2-Amino-4-nitrotoluol

4-Nitroanilin

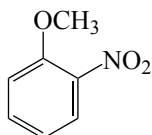
[100-01-6]



MAK[ml/m ³]:	-
MAK[mg/m ³]:	-
Spzbg:	-
SchwGr:	-
Hautres:	H
Sens:	-
KanzKat:	3
KmutKat:	-

2-Nitroanisol

[91-23-6]

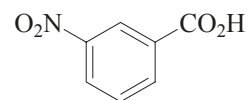


Der Stoff kann gleichzeitig als Dampf und Aerosol vorliegen.
DD[hPa]: $4,8 \times 10^{-3}$ bei 25°C

MAK[ml/m ³]:	-
MAK[mg/m ³]:	-
Spzbg:	-
SchwGr:	-
Sens:	-
KanzKat:	2

3-Nitrobenzoesäure

[121-92-6]

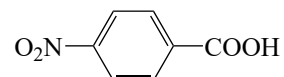


DD[hPa]: 5×10^{-5} bei 25°C (berechneter Wert)
vgl. Abschn. IIb und Xc

MAK[ml/m ³]:	-
MAK[mg/m ³]:	-
Spzbg:	-
SchwGr:	-
Hautres:	H
Sens:	-
KanzKat:	-
KmutKat:	-

4-Nitrobenzoesäure

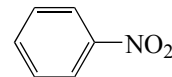
[62-23-7]



MAK[mg/m ³]:	1 E
Spzbg:	I(2)
SchwGr:	D
Hautres:	-
Sens:	-
KanzKat:	3
KmutKat:	-

Nitrobenzol

[98-95-3]

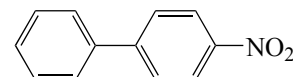


Der Stoff kann gleichzeitig als Dampf und Aerosol vorliegen.
DD[hPa]: 0,3
vgl. Abschn. XII

MAK[ml/m ³]:	0,1
MAK[mg/m ³]:	0,51
Spzbg:	II(4)
SchwGr:	C
Hautres:	H
Sens:	-
KanzKat:	4
KmutKat:	-

4-Nitrobiphenyl

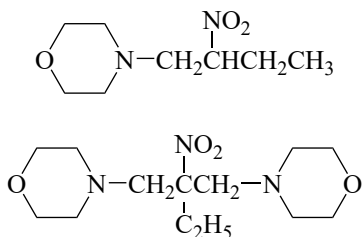
[92-93-3]



MAK[ml/m ³]:	-
MAK[mg/m ³]:	-
Spzbg:	-
SchwGr:	-
Hautres:	H
KanzKat:	2

**4-(2-Nitrobutyl)morpholin (70 Gew.%) und
4,4'-(2-Ethyl-2-nitro-1,3-propandiyl)bismorpholin
(20 Gew.%)**

[2224-44-4; 1854-23-5]
(Gemisch)



Der Stoff kann gleichzeitig als Dampf und Aerosol vorliegen.
Formaldehydabspalter und Nitrosaminbildner.

Verwendungsverbot als Kühlschmierstoffkomponente und
Korrosionsschutzmittelkomponente: siehe GefStoffV 2010,
Anhang II (zu §16 Absatz 2), Nr. 4

DD[hPa]: 0,0104

vgl. Abschn. Xc

MAK[ml/m ³]:	-
MAK[mg/m ³]:	-
Spzbg:	-
SchwGr:	-
Hautres:	-
Sens:	Sh
KanzKat:	2

Voraussetzung für Kategorie 4 prinzipiell erfüllt, aber Daten
für MAK- oder BAT-Wert-Ableitung nicht ausreichend.

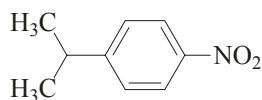
KmutKat: 3B

o-Nitrochlorbenzol → 1-Chlor-2-nitrobenzol

p-Nitrochlorbenzol → 1-Chlor-4-nitrobenzol

p-Nitrocumol

[1817-47-6]



Der Stoff kann gleichzeitig als Dampf und Aerosol vorliegen.

DD[hPa]: 0,02 bei 25°C (berechneter Wert)

vgl. Abschn. IV

Sens: Sh

2-Nitro-1,4-diaminobenzol → 2-Nitro-p-phenylendiamin

Nitroethan

[79-24-3]



DD[hPa]: 20,8

MAK[ml/m ³]:	10
MAK[mg/m ³]:	31
Spzbg:	II(4)
SchwGr:	D
Hautres:	H
Sens:	-
KanzKat:	-
KmutKat:	-

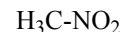
4-Nitro-4'-[N-ethyl-N-(2-hydroxyethyl)-amino]azobenzol
→ Dispersionsrot 1

Nitroglycerin → Glycerintrinitrat

Nitroglykol → Ethylenglykoldinitrat

Nitromethan

[75-52-5]

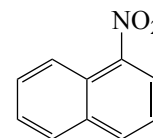


DD[hPa]: 37

MAK[ml/m ³]:	-
MAK[mg/m ³]:	-
Spzbg:	-
SchwGr:	-
Hautres:	H
Sens:	-
KanzKat:	3
KmutKat:	-

1-Nitronaphthalin

[86-57-7]



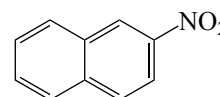
Der Stoff kann gleichzeitig als Dampf und Aerosol vorliegen.

DD[hPa]: 0,002 bei 25°C (berechneter Wert)

MAK[ml/m ³]:	-
MAK[mg/m ³]:	-
Spzbg:	-
SchwGr:	-
KanzKat:	3

2-Nitronaphthalin

[581-89-5]



siehe Begründung „Dinitronaphthaline“

Der Stoff kann gleichzeitig als Dampf und Aerosol vorliegen.

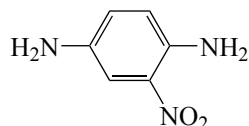
DD[hPa]: $3,5 \times 10^{-4}$ bei 25°C (berechneter Wert)

MAK[ml/m ³]:	-
MAK[mg/m ³]:	-
Spzbg:	-
SchwGr:	-
KanzKat:	2

4-(4-Nitrophenylazo)anilin → Dispersionsorange 3

2-Nitro-p-phenylendiamin

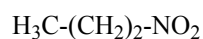
[5307-14-2]



MAK[ml/m ³]:	-
MAK[mg/m ³]:	-
Spzbg:	-
SchwGr:	-
Hautres:	H
Sens:	Sh
KanzKat:	3

1-Nitropropan

[108-03-2]



Techn. Produkte maßgeblich mit 2-Nitropropan verunreinigt, siehe dieses.

MAK[ml/m ³]:	2
MAK[mg/m ³]:	7,4
Spzbg:	I(8)
SchwGr:	D
Hautres:	H
Sens:	-
KanzKat:	-
KmutKat:	-

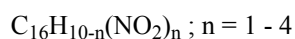
2-Nitropropan

[79-46-9]



DD[hPa]: 17

MAK[ml/m ³]:	-
MAK[mg/m ³]:	-
Spzbg:	-
SchwGr:	-
Hautres:	H
KanzKat:	2

Nitropyrene (Mono-, Di-, Tri-, Tetra-) (Isomere)

MAK[ml/m ³]:	-
MAK[mg/m ³]:	-
Spzbg:	-
SchwGr:	-
KanzKat:	3

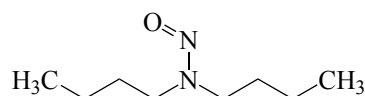
Nitrosamin-Entstehung

vgl. Abschn. III

N-Nitroso-bis(2-hydroxyethyl)amin →
N-Nitrosodiethanolamin

N-Nitrosodi-n-butylamin

[924-16-3]

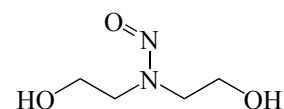


Der Stoff kann gleichzeitig als Dampf und Aerosol vorliegen.
DD[hPa]: 0,06 bei 25°C

MAK[ml/m ³]:	-
MAK[mg/m ³]:	-
Spzbg:	-
SchwGr:	-
Hautres:	H
KanzKat:	2

N-Nitrosodiethanolamin

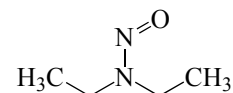
[1116-54-7]



MAK[ml/m ³]:	-
MAK[mg/m ³]:	-
Spzbg:	-
SchwGr:	-
Hautres:	H
KanzKat:	2

N-Nitrosodiethylamin

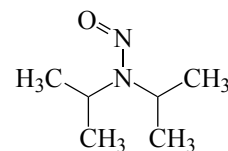
[55-18-5]



MAK[ml/m ³]:	-
MAK[mg/m ³]:	-
Spzbg:	-
SchwGr:	-
Hautres:	H
KanzKat:	2

N-Nitrosodiisopropylamin

[601-77-4]

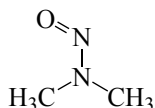


Der Stoff kann gleichzeitig als Dampf und Aerosol vorliegen.
DD[hPa]: 0,35 bei 25°C (berechneter Wert)

MAK[ml/m ³]:	-
MAK[mg/m ³]:	-
Spzbg:	-
SchwGr:	-
Hautres:	H
KanzKat:	2

N-Nitrosodimethylamin

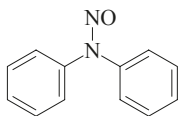
[62-75-9]



MAK[ml/m³]: -
 MAK[mg/m³]: -
 Spzbg: -
 SchwGr: -
 Hautres: H
 KanzKat: 2

N-Nitrosodiphenylamin

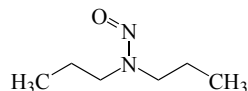
[86-30-6]



MAK[ml/m³]: -
 MAK[mg/m³]: -
 Spzbg: -
 SchwGr: -
 Hautres: -
 Sens: -
 KanzKat: 3
 KmutKat: -

N-Nitrosodi-n-propylamin

[621-64-7]



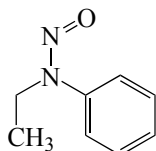
Der Stoff kann gleichzeitig als Dampf und Aerosol vorliegen.
 DD[hPa]: 0,12 bei 25°C (berechneter Wert)

MAK[ml/m³]: -
 MAK[mg/m³]: -
 Spzbg: -
 SchwGr: -
 Hautres: H
 KanzKat: 2

Nitrosoethylanilin → N-Nitrosoethylphenylamin

N-Nitrosoethylphenylamin

[612-64-6]



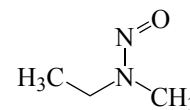
MAK[ml/m³]: -
 MAK[mg/m³]: -
 Spzbg: -
 SchwGr: -
 Hautres: H
 KanzKat: 2

2,2'-(Nitrosoimino)bis-ethanol → N-Nitrosodiethanolamin

Nitrosomethylanilin → N-Nitrosomethylphenylamin

N-Nitrosomethylethylamin

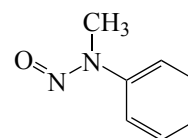
[10595-95-6]



MAK[ml/m³]: -
 MAK[mg/m³]: -
 Spzbg: -
 SchwGr: -
 Hautres: H
 KanzKat: 2

N-Nitrosomethylphenylamin

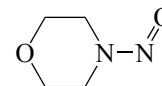
[614-00-6]



MAK[ml/m³]: -
 MAK[mg/m³]: -
 Spzbg: -
 SchwGr: -
 Hautres: H
 KanzKat: 2

N-Nitrosomorpholin

[59-89-2]

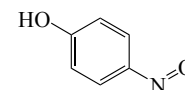


Der Stoff kann gleichzeitig als Dampf und Aerosol vorliegen.
 DD[hPa]: 0,05 bei 25°C (berechneter Wert)

MAK[ml/m³]: -
 MAK[mg/m³]: -
 Spzbg: -
 SchwGr: -
 Hautres: H
 KanzKat: 2

4-Nitrosophenol

[104-91-6]

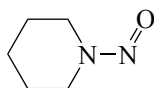


Der Stoff kann gleichzeitig als Dampf und Aerosol vorliegen.
 DD[hPa]: 0,20 bei 25°C (berechneter Wert)
 vgl. Abschn. IV
 Sens: -

p-Nitrosophenol → 4-Nitrosophenol

N-Nitrosopiperidin

[100-75-4]

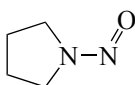


Der Stoff kann gleichzeitig als Dampf und Aerosol vorliegen.
DD[hPa]: 0,12 bei 25°C (berechneter Wert)

MAK[ml/m ³]:	-
MAK[mg/m ³]:	-
Spzbg:	-
SchwGr:	-
Hautres:	H
KanzKat:	2

N-Nitrosopyrrolidin

[930-55-2]



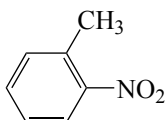
Der Stoff kann gleichzeitig als Dampf und Aerosol vorliegen.
DD[hPa]: 0,08

MAK[ml/m ³]:	-
MAK[mg/m ³]:	-
Spzbg:	-
SchwGr:	-
Hautres:	H
KanzKat:	2

5-Nitro-o-toluidin → 2-Amino-4-nitrotoluol

2-Nitrotoluol

[88-72-2]

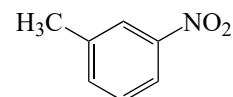


Der Stoff kann gleichzeitig als Dampf und Aerosol vorliegen.
DD[hPa]: 0,20

MAK[ml/m ³]:	-
MAK[mg/m ³]:	-
Spzbg:	-
SchwGr:	-
Hautres:	H
Sens:	-
KanzKat:	2
KmutKat:	3B

3-Nitrotoluol

[99-08-1]

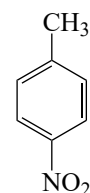


Der Stoff kann gleichzeitig als Dampf und Aerosol vorliegen.
DD[hPa]: 0,20

MAK[ml/m ³]:	-
MAK[mg/m ³]:	-
Spzbg:	-
SchwGr:	-
Hautres:	H
Sens:	-
KanzKat:	3
KmutKat:	-

4-Nitrotoluol

[99-99-0]

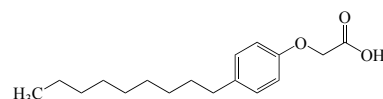


Der Stoff kann gleichzeitig als Dampf und Aerosol vorliegen.
DD[hPa]: 0,22 bei 25°C

MAK[ml/m ³]:	-
MAK[mg/m ³]:	-
Spzbg:	-
SchwGr:	-
Hautres:	H
Sens:	-
KanzKat:	3
KmutKat:	-

(4-Nonylphenoxy)essigsäure

[3115-49-9]



vgl. Abschn. IIb und Xc

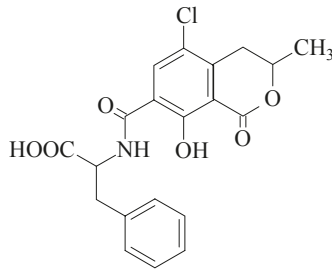
MAK[ml/m ³]:	-
MAK[mg/m ³]:	-
Spzbg:	-
SchwGr:	-
Hautres:	-
Sens:	-
KanzKat:	-
KmutKat:	-

Norfluran → 1,1,1,2-Tetrafluorethan

Obeche (Triplochiton scleroxylon) → Hölzer

Ochratoxin A

[303-47-9]

DD[hPa]: $4,4 \times 10^{-16}$

MAK[ml/m ³]:	-
MAK[mg/m ³]:	-
Spzbg:	-
SchwGr:	-
Hautres:	-
Sens:	-
KanzKat:	2
KmutKat:	3B

Octachlornaphthalin → Chlorierte Naphthaline

1-Octadecanol

[112-92-5]



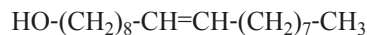
vgl. Abschn. IIb und Xc

MAK[ml/m ³]:	-
MAK[mg/m ³]:	-
Spzbg:	-
SchwGr:	-
Hautres:	-
Sens:	-

Octadecansäure → Stearinsäure

(Z)-9-Octadecen-1-ol

[143-28-2]



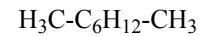
vgl. Abschn. IIb und Xc

MAK[ml/m ³]:	-
MAK[mg/m ³]:	-
Spzbg:	-
SchwGr:	-
Hautres:	-
Sens:	-
KanzKat:	-
KmutKat:	-

(Z)-Octadec-9-ensäure → Ölsäure

9-Octadecensäuredecylester → n-Decyloleat

Octadecyl-3-(3,5-di-tert-butyl-4-hydroxyphenyl)propionat
→ 3,5-Di-tert-butyl-4-hydroxyphenylpropionsäure-
octadecylester

**Octan (alle Isomere außer
Trimethylpentan-Isomere)**

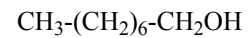
DD[hPa]: 15

MAK[ml/m ³]:	500
MAK[mg/m ³]:	2400
Spzbg:	II(2)
SchwGr:	D
Hautres:	-
Sens:	-
KanzKat:	-
KmutKat:	-

1,8-Octandicarbonsäure → Sebacinsäure

1-Octanol

[111-87-5]



Der Stoff kann gleichzeitig als Dampf und Aerosol vorliegen.

DD[hPa]: 0,1 bei 25°C

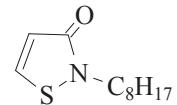
vgl. Abschn. Xc

MAK[ml/m ³]:	10
MAK[mg/m ³]:	54
Spzbg:	I(1)
SchwGr:	C
Hautres:	-
Sens:	-

Octylacetat → 2-Ethylhexylacetat

2-n-Octyl-2,3-dihydroisothiazol-3-on

[26530-20-1]



vgl. Abschn. Xc

MAK[mg/m ³]:	0,05 E
Spzbg:	I(2)
SchwGr:	C
Schwangerschaftsgruppe C wurde 2011 überprüft und bestätigt.	
Hautres:	H
Sens:	Sh

2-Octyldodecan-1-ol

[5333-42-6]



vgl. Abschn. IIb und Xc

MAK[ml/m ³]:	-
MAK[mg/m ³]:	-
Spzbg:	-
SchwGr:	-
Hautres:	-
Sens:	-
KanzKat:	-
KmutKat:	-

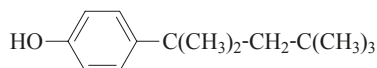
2-Octyl-2H-isothiazolin-3-on → 2-n-Octyl-2,3-dihydroisothiazol-3-on

2-Octyl-4-isothiazolin-3-on → 2-n-Octyl-2,3-dihydroisothiazol-3-on

4-Octyl-N-(4-octylphenyl)benzolamin → 4,4'-Dioctyldiphenylamin

4-tert-Octylphenol

[140-66-9]



Der Stoff kann gleichzeitig als Dampf und Aerosol vorliegen.

DD[hPa]: 0,01

vgl. Abschn. Xc

MAK[ml/m ³]:	0,5
MAK[mg/m ³]:	4,3
Spzbg:	I(1)
SchwGr:	D
Hautres:	-
Sens:	-
KanzKat:	-
KmutKat:	-

n-Octylzinnverbindungen

(als Sn [7440-31-5])

Der Stoff kann gleichzeitig als Dampf und Aerosol vorliegen.

MAK[ml/m ³]:	0,002
MAK[mg/m ³]:	0,0098
Spzbg:	II(2)
Hautres:	H
Sens:	-
Für n-Octylzinnverbindungen, deren organische Liganden mit „Sa“ oder „Sh“ markiert sind, gelten diese Markierungen ebenfalls.	
KanzKat:	4
KmutKat:	-

- Mono-n-octylzinnverbindungen

SchwGr: C

- Di-n-octylzinnverbindungen

SchwGr: B

- Tri-n-octylzinnverbindungen

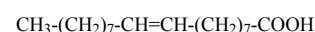
SchwGr: B

- Tetra-n-octylzinn

SchwGr: D

Ölsäure

[112-80-1]



vgl. Abschn. IIb und Xc

MAK[ml/m ³]:	-
MAK[mg/m ³]:	-
Spzbg:	-
SchwGr:	-
Hautres:	-
Sens:	-
KanzKat:	-
KmutKat:	-

Ölsäuredecylester → n-Decyloleat

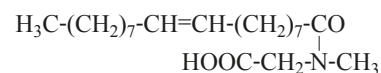
Ölsäure-2-ethylhexylester → 2-Ethylhexyloleat

Ölsäureisodecylester → Isodecyloleat

Olaquinox → N-(2-Hydroxyethyl)-3-methyl-2-chinoxalincarboxamid-1,4-dioxid (Olaquinox)

Oleylsarkosin

[110-25-8]



DD[hPa]: 4×10⁻⁷

vgl. Abschn. Xc

MAK[mg/m ³]:	0,05 E
Spzbg:	II(2)
SchwGr:	D
Hautres:	-
Sens:	-
KanzKat:	-
KmutKat:	-

organische Bleiverbindungen → Bleiverbindungen, organische

Orthophosphorsäure → Phosphorsäure

Osmiumtetroxid

[20816-12-0]



vgl. Abschn. IIb

MAK[ml/m ³]:	-
MAK[mg/m ³]:	-
Spzbg:	-
SchwGr:	-
Hautres:	-
Sens:	-
KanzKat:	-
KmutKat:	-

Ostindischer Palisander (Dalbergia latifolia) → Hölzer

1-Oxa-4-azacyclohexan → Morpholin

Oxacyclopentadien → Furan

Oxalsäuredinitril

[460-19-5]

NC-CN

MAK[ml/m³]: 5
 MAK[mg/m³]: 11
 Spzbg: II(2)
 SchwGr: D
 Hautres: H
 Sens: -
 KanzKat: -
 KmutKat: -

3-Oxapentan-1,5-diol → Diethylenglykol

Oxiran → Ethylenoxid

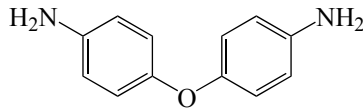
Oxybenzon → Benzophenon-3

4,4'-Oxy-bis-benzolamin → 4,4'-Oxydianilin

1,1'-Oxybisethan → Diethylether

4,4'-Oxydianilin

[101-80-4]



MAK[ml/m³]: -
 MAK[mg/m³]: -
 Spzbg: -
 SchwGr: -
 Sens: -
 KanzKat: 2

2,2'-Oxydiethanol → Diethylenglykol

N-(Oxydiethylen)benzothiazol-2-sulfenamid →
 Morpholinylmercaptobenzothiazol

β-Oxynaphthoesäure → 3-Hydroxy-2-naphthalincarbonsäure

Ozon

[10028-15-6]

O₃

MAK[ml/m³]: -
 MAK[mg/m³]: -
 Spzbg: -
 SchwGr: -
 KanzKat: 3

PAH → Polycyclische aromatische Kohlenwasserstoffe (PAH)

PAK → Polycyclische aromatische Kohlenwasserstoffe (PAH)

Palisander (Dalbergia latifolia, D. nigra, D. stevensonii, Machaerium scleroxylon) → Hölzer

Palladium

[7440-05-3]
 und Palladiumverbindungen
 vgl. Abschn. IIb

MAK[ml/m³]: -
 MAK[mg/m³]: -
 Spzbg: -
 SchwGr: -
 Hautres: -
 Sens: -
 KanzKat: -
 KmutKat: -

- Palladiummetall

[7440-05-3]

Pd

Sens: -

- Palladiumchlorid

[7647-10-1]

PdCl₂

Sens: Sh

- bioverfügbare Palladium(II)-Verbindungen

Sens: Sh

Palmitinsäure

[57-10-3]

CH₃-(CH₂)₁₄-COOH

vgl. Abschn. IIb und Xc

MAK[ml/m³]: -
 MAK[mg/m³]: -
 Spzbg: -
 SchwGr: -
 Hautres: -
 Sens: -

Palmkernöl → Triglyceride

Palmöl → Triglyceride

Palygorskit (Faserstaub) → Attapulgit (Faserstaub)

Papain

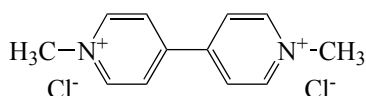
[9001-73-4]
 vgl. Abschn. IV
 Sens: Sa

Paraffine, chlorierte → Chlorparaffine

Paraffinöl → Weißöl, pharmazeutisch

Paraquatdichlorid

[1910-42-5]

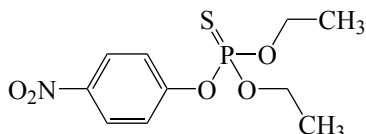


vgl. Abschn. IIc

Paratecoma peroba → Hölzer

Parathion

[56-38-2]



BLW für Acetylcholinesterase-Hemmer weiterhin gültig; vgl. Abschn. XII.

vgl. Abschn. IIc und XII

Passivrauchen am Arbeitsplatz

MAK[ml/m ³]:	-
MAK[mg/m ³]:	-
Spzbg:	-
SchwGr:	-
KanzKat:	1

PCB → Chlorierte Biphenyle

PCP → Pentachlorphenol

PCPI → 4-Chlorphenylisocyanat

Pentaboran

[19624-22-7]



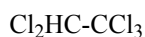
DD[hPa]: 213

vgl. Abschn. IIb

MAK[ml/m ³]:	-
MAK[mg/m ³]:	-
Spzbg:	-
SchwGr:	-
Hautres:	-
Sens:	-
KanzKat:	-
KmutKat:	-

Pentachlorethan

[76-01-7]

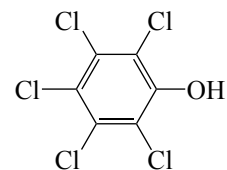


MAK[ml/m ³]:	2
MAK[mg/m ³]:	17
Spzbg:	II(2)
SchwGr:	D
Hautres:	H
Sens:	-
KanzKat:	3
KmutKat:	-

Pentachlornaphthaline → Chlorierte Naphthaline

Pentachlorphenol

[87-86-5]



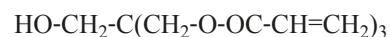
vgl. Abschn. XIII

MAK[ml/m ³]:	-
MAK[mg/m ³]:	-
Spzbg:	-
SchwGr:	-
Hautres:	H
KanzKat:	2

Pentadecafluorooctansäure → Perfluorooctansäure (PFOA)

Pentaerythrittriacrylat

[3524-68-3]



vgl. Abschn. IV

Sens: Sh

Pentan (alle Isomere)

DD[hPa]: 573

MAK[ml/m ³]:	1000
MAK[mg/m ³]:	3000
Spzbg:	II(2)
SchwGr:	C
Hautres:	-
Sens:	-
KanzKat:	-
KmutKat:	-

- n-Pentan

[109-66-0]

**- Isopentan**

[78-78-4]

**- tert-Pentan**

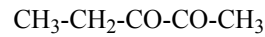
[463-82-1]



1,5-Pentandial → Glutardialdehyd

2,3-Pentandion

[600-14-6]



MAK[ml/m ³]:	0,02
MAK[mg/m ³]:	0,083
Spzbg:	II(1)
SchwGr:	D
Hautres:	H
Sens:	Sh
KanzKat:	-
KmutKat:	-

Pentan-2,4-dion → Acetylaceton

Pentanol (Isomere)

MAK[ml/m ³]:	20
MAK[mg/m ³]:	73
Spzbg:	I(2)
SchwGr:	C
Hautres:	-
Sens:	-
KanzKat:	-
KmutKat:	-

- 1-Pentanol

[71-41-0]

DD[hPa]: 2,93 bei 25°C

- 2-Pentanol

[6032-29-7]

DD[hPa]: 8,13 bei 25°C

- 3-Pentanol

[584-02-1]

DD[hPa]: 11,7 bei 25°C

- 2-Methyl-1-butanol

[137-32-6]

DD[hPa]: 4,15 bei 25°C

- 2-Methyl-2-butanol

[75-85-4]

DD[hPa]: 19 bei 25°C

- 3-Methyl-1-butanol

[123-51-3]

DD[hPa]: 3,15 bei 25°C

- 3-Methyl-2-butanol

[598-75-4]

DD[hPa]: 12,17 bei 25°C

- 2,2-Dimethyl-1-propanol

[75-84-3]

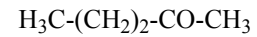
DD[hPa]: 21,28

- Pentanol, Isomerengemische

[30899-19-5; 94624-12-1]

2-Pentanon

[107-87-9]



DD[hPa]:	16
vgl. Abschn. IIb	
MAK[ml/m ³]:	-
MAK[mg/m ³]:	-
Spzbg:	-
SchwGr:	-
Hautres:	-
Sens:	-
KanzKat:	-
KmutKat:	-

Pentylacetat (alle Isomere)

DD[hPa]:	<10
MAK[ml/m ³]:	50
MAK[mg/m ³]:	270
Spzbg:	I(1)
SchwGr:	-
Hautres:	-
Sens:	-
KanzKat:	-

- 1,1-Dimethylpropylacetat

[625-16-1]



SchwGr: D

- 1-Methylbutylacetat

[626-38-0]

DD[hPa]: 9,3
SchwGr: D**- 2-Methylbutylacetat**

[624-41-9]



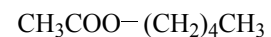
SchwGr: C

- 3-Methylbutylacetat

[123-92-2]

DD[hPa]: 5,3
SchwGr: D**- 1-Pentylacetat**

[628-63-7]

DD[hPa]: 5,3
SchwGr: C

– 3-Pentylacetat

[620-11-1]



SchwGr: D

2-Pentyl-3-phenylpropenaldehyd → α -Amylzimtaldehyd**Pepsin**

[9001-75-6]

vgl. Abschn. IV

Sens: Sa

Perchlorbutadien → Hexachlor-1,3-butadien

Perchlorethylen → Tetrachlorethen

Perchlormethylmercaptan

[594-42-3]



vgl. Abschn. IIb

MAK[ml/m³]: –MAK[mg/m³]: –

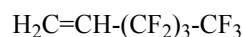
Spzbg: –

SchwGr: –

Peressigsäure → Peroxyessigsäure

Perfluorbutylethylen**(3,3,4,4,5,5,6,6-Nonafluor-1-hexen)**

[19430-93-4]



vgl. Abschn. IIb

MAK[ml/m³]: –MAK[mg/m³]: –

Spzbg: –

SchwGr: –

Hautres: –

Sens: –

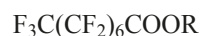
KanzKat: –

KmutKat: –

Perfluorooctansäure (PFOA)

[335-67-1]

und ihre Salze

R = Ag, H, K, NH₄, Na

DD[hPa]: 0,69

vgl. Abschn. XII

MAK[mg/m³]: 0,005 E

Spzbg: II(8)

SchwGr: B

Hautres: H

Sens: –

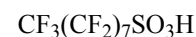
KanzKat: 4

KmutKat: –

Perfluorooctansulfonsäure (PFOS)

[1763-23-1]

und ihre Salze



Der Stoff kann gleichzeitig als Dampf und Aerosol vorliegen.

DD[hPa]: 0,69

vgl. Abschn. XII

MAK[mg/m³]: 0,01 E

Spzbg: II(8)

SchwGr: B

Hautres: H

Sens: –

KanzKat: 3

KmutKat: –

Perhydronaphthalin → Decahydronaphthalin

Peroba do campo (Paratecoma peroba) → Hölzer

Peroba jaune (Paratecoma peroba) → Hölzer

Peroxyessigsäure

[79-21-0]



DD[hPa]: 19,3 bei 25°C

vgl. Abschn. Xa

MAK[ml/m³]: 0,1MAK[mg/m³]: 0,32

Spzbg: I(1)

SchwGr: C

Hautres: –

Sens: –

KanzKat: 4

KmutKat: –

Petroleum → Destillate (Erdöl)

Petroleumsulfonate, Calcium-Salze (technisches Gemisch in Mineralöl)

[61789-86-4]

vgl. Abschn. Xc

MAK[mg/m³]: 5 A

Spzbg: II(4)

SchwGr: D

Hautres: –

Sens: –

KanzKat: –

KmutKat: –

Petroleumsulfonate, Natrium-Salze

[68608-26-4]

vgl. Abschn. IIb und Xc

MAK[ml/m³]: –MAK[mg/m³]: –

Spzbg: –

SchwGr: –

Hautres: –

Sens: –

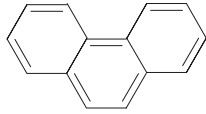
KanzKat: –

KmutKat: –

PHC → Propoxur

Phenanthren

[85-01-8]



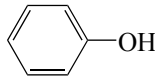
siehe Begründung „Polycyclische Aromatische Kohlenwasserstoffe (PAK)“
vgl. Abschn. III „Pyrolyseprodukte aus organischem Material“

Spzbg:	-
SchwGr:	-
Hautres:	H
Sens:	-
KanzKat:	-
KmutKat:	-

Phenethylalkohol → 2-Phenyl-1-ethanol

Phenol

[108-95-2]



Der Stoff kann gleichzeitig als Dampf und Aerosol vorliegen.
vgl. Abschn. XII

MAK[ml/m ³]:	-
MAK[mg/m ³]:	-
Spzbg:	-
SchwGr:	-
Hautres:	H
Sens:	-
KanzKat:	3
KmutKat:	3B

Phenol-Formaldehyd-Kondensationsprodukte

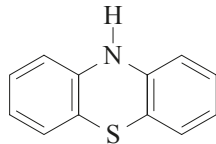
(niedermolekulare)

vgl. Abschn. IV

Sens:	Sh
-------	----

Phenothiazin

[92-84-2]

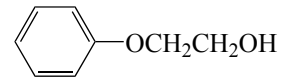


phototoxische Wirkung
vgl. Abschn. IIb und Xc

MAK[ml/m ³]:	-
MAK[mg/m ³]:	-
Spzbg:	-
SchwGr:	-
Hautres:	-
Sens:	-
KanzKat:	-
KmutKat:	-

2-Phenoxyethanol

[122-99-6]



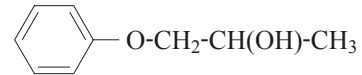
Der Stoff kann gleichzeitig als Dampf und Aerosol vorliegen.
DD[hPa]: 0,01 bei 25°C
vgl. Abschn. Xc

MAK[ml/m ³]:	1
MAK[mg/m ³]:	5,7
Spzbg:	I(1)
SchwGr:	C
Hautres:	-
Sens:	-
KanzKat:	-
KmutKat:	-

Phenoxyisopropanol → 1-Phenoxy-2-propanol

1-Phenoxy-2-propanol

[770-35-4]



Der Stoff kann gleichzeitig als Dampf und Aerosol vorliegen.
DD[hPa]: 0,03 bei 25°C
vgl. Abschn. IIb und Xc

MAK[ml/m ³]:	-
MAK[mg/m ³]:	-
Spzbg:	-
SchwGr:	-
Hautres:	-
Sens:	-
KanzKat:	-
KmutKat:	-

Phenylacrolein → Zimtaldehyd

Phenylallylalkohol → Zimtalkohol

N-Phenylanilin → Diphenylamin

Phenylarsenverbindungen

[637-03-6]

MAK[ml/m ³]:	-
MAK[mg/m ³]:	-
Spzbg:	-
SchwGr:	-
Hautres:	H
Sens:	-
KanzKat:	3
KmutKat:	-

4-(Phenylazo)anilin → p-Aminoazobenzol

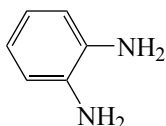
Phenylbenzol → Biphenyl

N-Phenylbenzolamin → Diphenylamin

N-Phenyl-1,4-benzoldiamin → 4-Aminodiphenylamin

o-Phenylendiamin

[95-54-5]



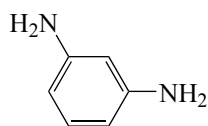
Der Stoff kann gleichzeitig als Dampf und Aerosol vorliegen.

DD[hPa]: $1,1 \times 10^{-3}$

MAK[ml/m ³]:	-
MAK[mg/m ³]:	-
Spzbg:	-
SchwGr:	-
Sens:	Sh
KanzKat:	3

m-Phenylendiamin

[108-45-2]



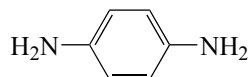
Der Stoff kann gleichzeitig als Dampf und Aerosol vorliegen.

DD[hPa]: $3,8 \times 10^{-4}$

MAK[ml/m ³]:	-
MAK[mg/m ³]:	-
Spzbg:	-
SchwGr:	-
Hautres:	H
Sens:	Sh
KanzKat:	3

p-Phenylendiamin

[106-50-3]



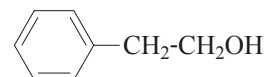
Der Stoff kann gleichzeitig als Dampf und Aerosol vorliegen.

DD[hPa]: 0,01

MAK[mg/m ³]:	0,1 E
Spzbg:	II(2)
SchwGr:	C
Schwangerschaftsgruppe C wurde 2011 überprüft und bestätigt.	
Hautres:	H
Sens:	Sh
Bei dem früher vor allem in der Pelzfärbung mit p-Phenylendiamin häufiger beobachteten „Ursol-Asthma“ ist eine inhalative Allergie auf p-Phenylendiamin nicht gesichert, siehe Begründung 1998.	
KanzKat:	3

2-Phenyl-1-ethanol

[60-12-8]



Der Stoff kann gleichzeitig als Dampf und Aerosol vorliegen.

DD[hPa]: 0,08

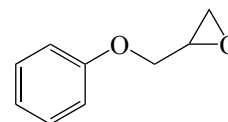
vgl. Abschn. IIb und Xc

MAK[ml/m ³]:	-
MAK[mg/m ³]:	-
Spzbg:	-
SchwGr:	-
Hautres:	H
Sens:	-
KanzKat:	-
KmutKat:	-

Phenylglycidether → Phenylglycidylether

Phenylglycidylether

[122-60-1]



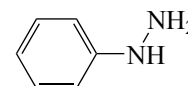
Der Stoff kann gleichzeitig als Dampf und Aerosol vorliegen.

DD[hPa]: 0,013 bei 25°C

MAK[ml/m ³]:	-
MAK[mg/m ³]:	-
Spzbg:	-
SchwGr:	-
Hautres:	H
Sens:	Sh
KanzKat:	2

Phenylhydrazin

[100-63-0]



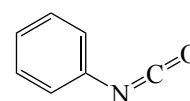
Der Stoff kann gleichzeitig als Dampf und Aerosol vorliegen.

DD[hPa]: 0,035 bei 25°C

MAK[ml/m ³]:	-
MAK[mg/m ³]:	-
Spzbg:	-
SchwGr:	-
Hautres:	H
Sens:	Sh
KanzKat:	3

Phenylisocyanat

[103-71-9]



vgl. Abschn. IV

Sens:	Sah
-------	-----

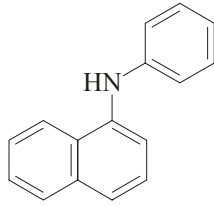
Phenylmethan → Toluol

2-(Phenylmethyl)-heptanal → α -Amylzimtaldehyd

Phenylmonoglykolether → 2-Phenoxyethanol

N-Phenyl-1-naphthylamin

[90-30-2]



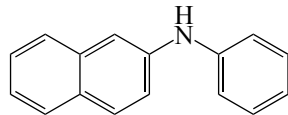
DD[hPa]: 0,000011

vgl. Abschn. Xc

MAK[ml/m ³]:	-
MAK[mg/m ³]:	2 E
Spzbg:	II(2)
SchwGr:	C
Hautres:	-
Sens:	Sh
KanzKat:	-
KmutKat:	-

N-Phenyl-2-naphthylamin

[135-88-6]



DD[hPa]: <0,000011 (berechneter Wert)

vgl. Abschn. XII

MAK[ml/m ³]:	-
MAK[mg/m ³]:	-
Spzbg:	-
SchwGr:	-
Hautres:	H
Sens:	Sh
KanzKat:	1
KmutKat:	3A

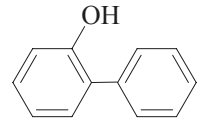
Phenyl-alpha-naphthylamin → N-Phenyl-1-naphthylamin

Phenyl-beta-naphthylamin → N-Phenyl-2-naphthylamin

4-Phenyl-nitrobenzol → 4-Nitrobiphenyl

o-Phenylphenol

[90-43-7]



Der Stoff kann gleichzeitig als Dampf und Aerosol vorliegen.

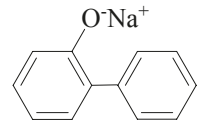
DD[hPa]: $4,7 \times 10^{-3}$

vgl. Abschn. Xc

MAK[mg/m ³]:	5 E
Spzbg:	I(1)
SchwGr:	C
Hautres:	-
Sens:	-
KanzKat:	4
KmutKat:	-

o-Phenylphenol-Natrium

[132-27-4]



vgl. Abschn. Xc

MAK[mg/m ³]:	2 E
Spzbg:	I(1)
SchwGr:	C
Hautres:	-
Sens:	-
KanzKat:	4
KmutKat:	-

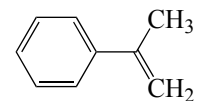
N-Phenyl-p-phenylendiamin → 4-Aminodiphenylamin

Phenylphosphat (3:1), isopropyliertes →
Triphenylphosphat, isopropyliert

2-Phenylpropan → Isopropylbenzol (Cumol)

2-Phenylpropen

[98-83-9]



DD[hPa]: 3

MAK[ml/m ³]:	50
MAK[mg/m ³]:	250
Spzbg:	I(2)
SchwGr:	D
Hautres:	-
Sens:	-
KanzKat:	-
KmutKat:	-

3-Phenyl-2-propen-1-al → Zimtaldehyd

3-Phenyl-2-propen-1-ol → Zimtalkohol

Phenylquecksilber → Quecksilberverbindungen, organische

Phenylzinnverbindungen

(als Sn [7440-31-5])

Der Stoff kann gleichzeitig als Dampf und Aerosol vorliegen.

MAK[ml/m ³]:	0,0004
MAK[mg/m ³]:	0,002
Spzbg:	II(2)
SchwGr:	C
Hautres:	H
Sens:	-
KanzKat:	4
KmutKat:	-

Phosdrin → Mevinphos

Phosgen

[75-44-5]



MAK[ml/m ³]:	0,1
MAK[mg/m ³]:	0,41
Spzbg:	I(2)
SchwGr:	C
Hautres:	-
Sens:	-
KanzKat:	-
KmutKat:	-

Phosphin → Phosphorwasserstoff

Phosphor, rot

[7723-14-0]



vgl. Abschn. IIb

MAK[ml/m ³]:	-
MAK[mg/m ³]:	-
Spzbg:	-
SchwGr:	-
Hautres:	-
Sens:	-
KanzKat:	-
KmutKat:	-

Phosphor, weiß/gelb

[7723-14-0; 12185-10-3]



MAK[mg/m ³]:	0,01 E
Spzbg:	II(2)
SchwGr:	C
Hautres:	-
Sens:	-
KanzKat:	-
KmutKat:	-

Phosphoroxidchlorid → Phosphorylchlorid

Phosphorpentachlorid

[10026-13-8]



Der Stoff kann gleichzeitig als Dampf und Aerosol vorliegen.
DD[hPa]: 0,016

MAK[mg/m ³]:	1 E
Spzbg:	I(1)
SchwGr:	C
Hautres:	-
Sens:	-
KanzKat:	-
KmutKat:	-

Phosphorpentasulfid → Diphosphorpentasulfid

Phosphorpentoxid → Diphosphorpenntaoxid

o-Phosphorsäure → Phosphorsäure

Phosphorsäure

[7664-38-2]



MAK[mg/m ³]:	2 E
Spzbg:	I(2)
SchwGr:	C
Hautres:	-
Sens:	-
KanzKat:	-
KmutKat:	-

Phosphorsäuredibutylester → Di-n-butylphosphat

Phosphorsäuretrimethylester → Trimethylphosphat

Phosphorsäuretriphenylester → Triphenylphosphat

Phosphortrichlorid

[7719-12-2]



DD[hPa]: 130

MAK[ml/m ³]:	0,1
MAK[mg/m ³]:	0,57
Spzbg:	I(1)
SchwGr:	C
Hautres:	-
Sens:	-
KanzKat:	-
KmutKat:	-

Phosphorwasserstoff

[7803-51-2]



MAK[ml/m³]: 0,1
 MAK[mg/m³]: 0,14
 Spzbg: II(2)
 SchwGr: C
 Hautres: -
 Sens: -
 KanzKat: -
 KmutKat: -

Phosphorylchlorid

[10025-87-3]

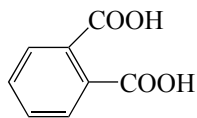


DD[hPa]: 36

MAK[ml/m³]: 0,02
 MAK[mg/m³]: 0,13
 Spzbg: I(1)
 SchwGr: C
 Hautres: -
 Sens: -
 KanzKat: -
 KmutKat: -

o-Phthalsäure

[88-99-3]

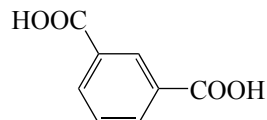


vgl. Abschn. IIb

MAK[ml/m³]: -
 MAK[mg/m³]: -
 Spzbg: -
 SchwGr: -
 Hautres: -
 Sens: -
 KanzKat: -
 KmutKat: -

m-Phthalsäure

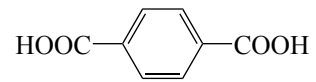
[121-91-5]



MAK[mg/m³]: 5 E
 Spzbg: I(2)
 SchwGr: C
 Hautres: -
 Sens: -
 KanzKat: -
 KmutKat: -

p-Phthalsäure

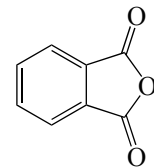
[100-21-0]



MAK[mg/m³]: 5 E
 Spzbg: I(2)
 SchwGr: C
 Hautres: -
 Sens: -
 KanzKat: -
 KmutKat: -

Phthalsäureanhydrid

[85-44-9]



vgl. Abschn. IIb

MAK[ml/m³]: -
 MAK[mg/m³]: -
 Spzbg: -
 SchwGr: -
 Hautres: -
 Sens: Sa
 KanzKat: -
 KmutKat: -

Phthalsäuredi-n-butylester → Di-n-butylphthalat

Phthalsäurediisodecylester → Diisodecylphthalat

Phytasen

vgl. Abschn. IV

Sens: Sa

Pigment Yellow 12, Pigment Yellow 13, Pigment Yellow 83

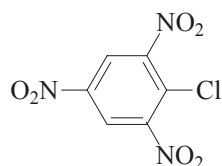
[6358-85-6; 5102-83-0; 5567-15-7]
 (alveolengängige Fraktion)

MAK[mg/m³]: 0,3 A
 multipliziert mit der Materialdichte × 0,5;
 entspricht einer angenommenen Agglomeratdichte bei 50%
 Raumerfüllung, siehe Begründung
 Spzbg: II(8)
 SchwGr: C
 Hautres: -
 Sens: -
 KanzKat: 4
 KmutKat: -

Pikrinsäure → 2,4,6-Trinitrophenol

Pikrylchlorid

[88-88-0]

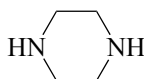


vgl. Abschn. IV

Sens: Sh

Piperazin

[110-85-0]



Der Stoff kann gleichzeitig als Dampf und Aerosol vorliegen.
Verwendungsverbot als Kühlschmierstoffkomponente: siehe TRGS 611.

Reaktion mit nitrosierenden Agentien kann zur Bildung des kanzerogenen N,N'-Dinitrosopiperazins führen, vgl. Abschn. III „Entstehung kanzerogener Nitrosamine durch Nitrosierung von Aminen“.

DD[hPa]: 0,21

vgl. Abschn. IIb und Xc

MAK[ml/m³]: -
MAK[mg/m³]: -
Spzbg: -
SchwGr: -
Sens: Sah

2-Piperidinoethanol → N-(2-Hydroxyethyl)piperidin

2-Piperidin-1-ylethanol → N-(2-Hydroxyethyl)piperidin

Platinverbindungen (Chloroplatinate)

Eine Spitzenkonzentration von 2 µg/m³ sollte nicht überschritten werden.

vgl. Abschn. IIb

MAK[ml/m³]: -
MAK[mg/m³]: -
Spzbg: -
SchwGr: -
Sens: Sah

pMDI → „polymeres MDI“

Polyacrylsäure (neutralisiert, vernetzt)

MAK[mg/m³]: 0,05 A
Spzbg: I(1)
SchwGr: C
Hautres: -
Sens: -
KanzKat: 4
KmutKat: -

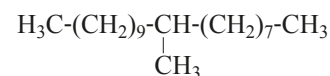
- Natriumpolyacrylat

[9003-01-4]

Polyalphaolefine

versch. CAS-Nr., z.B. 68649-11-6

[0-CAS]



DD[hPa]: 0,019

vgl. Abschn. Xc

MAK[mg/m³]: 5 A
Spzbg: II(4)
SchwGr: C
Hautres: -
Sens: -
KanzKat: -
KmutKat: -

Polyaluminiumchlorid → Aluminiumchlorid, basisch

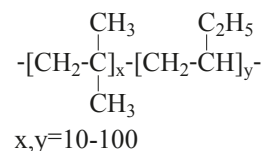
Polybutene und Polyisobutene

vgl. Abschn. IIb und Xc

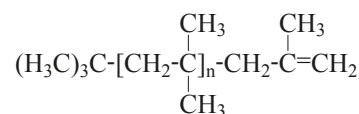
MAK[ml/m³]: -
MAK[mg/m³]: -
Spzbg: -
SchwGr: -
Hautres: -
Sens: -
KanzKat: -
KmutKat: -

- Polybutene

[9003-29-6]

**- Polyisobutene**

[9003-27-4]



n=10-100

Polychlorierte Biphenyle → Chlorierte Biphenyle

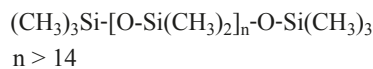
Polycyclische aromatische Kohlenwasserstoffe (PAH)

vgl. Abschn. III „Pyrolyseprodukte aus organischem Material“
und Abschn. XII

Hautres: H

Polydimethylsiloxane, lineare

[63148-62-9; 9006-65-9; 9016-00-6]

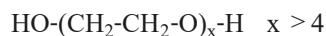


vgl. Abschn. IIb und Xc

MAK[ml/m ³]:	-
MAK[mg/m ³]:	-
Spzbg:	-
SchwGr:	-
Hautres:	-
Sens:	-
KanzKat:	-
KmutKat:	-

Polyethylenglykole (PEG) (mittlere Molmasse 200–600)

[25322-68-3]



Wegen möglicher Nebelbildung sollte die Exposition aus Gründen der Arbeitssicherheit und Arbeitsplatzhygiene minimiert werden.

DD[hPa]: <0,1

vgl. Abschn. Xc

MAK[mg/m ³]:	250 E
Spzbg:	II(2)
SchwGr:	C

Polyethylenglykole (PEG) (mittlere Molmasse > 600)

[25322-68-3]

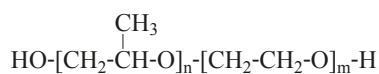
vgl. Abschn. IIb und Xc

MAK[ml/m ³]:	-
MAK[mg/m ³]:	-
Spzbg:	-
SchwGr:	-

Polyethylenoxid → Polyethylenglykole (PEG) (mittlere Molmasse 200–600)

Polyethylenpolypropylenglykol

[9003-11-6]



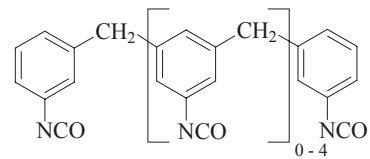
vgl. Abschn. IIb und Xc

MAK[ml/m ³]:	-
MAK[mg/m ³]:	-
Spzbg:	-
SchwGr:	-
Hautres:	-
Sens:	-
KanzKat:	-
KmutKat:	-

„polymeres MDI“

[9016-87-9]

(einatembare Fraktion) s. auch Diphenylmethan-4,4'-diisocyanat



„polymeres MDI“ (pMDI) ist ein technisches MDI, das 30–80 Massen-% Diphenylmethan-4,4'-diisocyanat enthält; Restgehalte bestehen aus MDI-Oligomeren und MDI-Homologen.

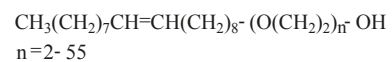
MAK[mg/m ³]:	0,05 E
Spzbg:	I(1)
Ein Momentanwert von 0,1 mg/m ³ sollte nicht überschritten werden.	
SchwGr:	C
Hautres:	H
Sens:	Sah
KanzKat:	4

Poly[oxy(dimethylsilylen)] → Polydimethylsiloxane, lineare

Poly(oxy-1,2-ethandiyl)-σ-alkyloxy-α-essigsäure → Alkylethercarbonsäuren

Polyoxyethylenoleylether

[9004-98-2]



vgl. Abschn. IIb und Xc

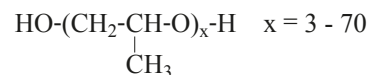
MAK[ml/m ³]:	-
MAK[mg/m ³]:	-
Spzbg:	-
SchwGr:	-
Sens:	-
KanzKat:	-
KmutKat:	-

Poly(oxy-1,2-propandiyl)-σ-alkyloxy-α-essigsäure → Alkylethercarbonsäuren

Poly(p-phenylenterephthalamid) → p-Aramid (Faserstaub)

Polypropylenglykole (PPG)

[25322-69-4]

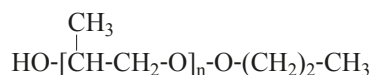


vgl. Abschn. IIb und Xc

MAK[ml/m ³]:	-
MAK[mg/m ³]:	-
Spzbg:	-
SchwGr:	-
Sens:	-

Polypropylenglykol-n-butylether

[9003-13-8]



Der Stoff kann gleichzeitig als Dampf und Aerosol vorliegen.

DD[hPa]: $1,7 \times 10^{-3}$ bei 30°C

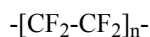
vgl. Abschn. IIb und Xc

MAK[ml/m ³]:	-
MAK[mg/m ³]:	-
Spzbg:	-
SchwGr:	-
Hautres:	-
Sens:	-
KanzKat:	-
KmutKat:	-

Polytetrafluorethen

[9002-84-0]

(alveolengängige Fraktion)



ausgenommen sind ultrafeine Partikel; siehe Abschnitt Vh

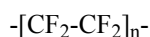
vgl. Abschn. Vf und Xc

MAK[mg/m ³]:	0,3 A
multipliziert mit der Materialdichte	
Spzbg:	II(8)
SchwGr:	C
Hautres:	-
Sens:	-
KanzKat:	4
KmutKat:	-

Polytetrafluorethen

[9002-84-0]

(einatembare Fraktion)



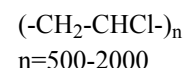
vgl. Abschn. Vf und g und Xc

MAK[mg/m ³]:	4 E
Spzbg:	-
SchwGr:	C
Hautres:	-
Sens:	-
KanzKat:	-
KmutKat:	-

Poly(2,2,4-trimethyl-1H-chinolin) → 1,2-Dihydro-2,2,4-trimethylchinolin, polymer

Polyvinylchlorid

[9002-86-2]

ausgenommen sind ultrafeine Partikel; siehe Abschnitt Vh
vgl. Abschn. Vf

MAK[mg/m ³]:	0,3 A
multipliziert mit der Materialdichte	
Spzbg:	II(8)
SchwGr:	C
Sens:	-
KanzKat:	4

Portlandzement-Staub

[65997-15-1]

Cr(VI)-Gehalt und Quarzanteil separat zu bewerten

MAK[mg/m ³]:	-
Spzbg:	-
SchwGr:	-
Hautres:	-
Sens:	-

Gilt nur für Chromat-arme Zemente mit einem Chrom(VI)-Gehalt von unter 2 ppm (2 mg/kg). Für Zemente mit einem höheren Chrom(VI)-Gehalt siehe Chrom(VI)-Verbindungen.
KanzKat: 3
KmutKat: -

6-PPD → N-(1,3-Dimethylbutyl)-N'-phenyl-p-phenylendiamin

Propan

[74-98-6]



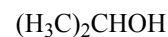
MAK[ml/m ³]:	1000
MAK[mg/m ³]:	1800
Spzbg:	II(4)
SchwGr:	D

1,3-Propandicarbonsäure → Glutarsäure

1,2-Propandiol → Propylenglykol

2-Propanol

[67-63-0]



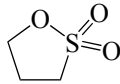
DD[hPa]: 44

vgl. Abschn. XII

MAK[ml/m ³]:	200
MAK[mg/m ³]:	500
Spzbg:	II(2)
SchwGr:	C
KanzKat:	-

1,3-Propansulton

[1120-71-4]



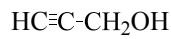
Der Stoff kann gleichzeitig als Dampf und Aerosol vorliegen.
DD[hPa]: 0,48

MAK[ml/m ³]:	-
MAK[mg/m ³]:	-
Spzbg:	-
SchwGr:	-
Hautres:	H
Sens:	-
KanzKat:	1
KmutKat:	3A

1,2,3-Propantriol → Glycerin

Propargylalkohol

[107-19-7]



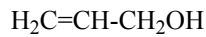
DD[hPa]: 11,6

MAK[ml/m ³]:	2
MAK[mg/m ³]:	4,7
Spzbg:	I(2)
SchwGr:	D
Hautres:	H

2-Propenal → Acrolein

2-Propen-1-ol

[107-18-6]



DD[hPa]: 24

MAK[ml/m ³]:	-
MAK[mg/m ³]:	-
Spzbg:	-
SchwGr:	-
Hautres:	H
KanzKat:	3

Propensäure-n-butylester → n-Butylacrylat

2-Propensäure-2-ethylhexylester → 2-Ethylhexylacrylat

iso-Propenylbenzol → 2-Phenylpropen

4-Propenyl-2-methoxyphenol → Isoeugenol

Propin → Methylacetylen

β-Propiolacton

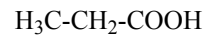
[57-57-8]



MAK[ml/m ³]:	-
MAK[mg/m ³]:	-
Spzbg:	-
SchwGr:	-
Hautres:	H
KanzKat:	2

Propionsäure

[79-09-4]

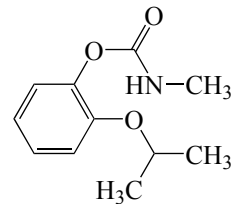


DD[hPa]: 4

MAK[ml/m ³]:	10
MAK[mg/m ³]:	31
Spzbg:	I(2)
SchwGr:	C
Hautres:	-
Sens:	-
KanzKat:	-
KmutKat:	-

Propoxur

[114-26-1]



BLW für Acetylcholinesterase-Hemmer weiterhin gültig; vgl. Abschn. XII.
vgl. Abschn. IIc

2-Propoxyethanol → 2-(Propyloxy)ethanol

2-Propoxyethylacetat → 2-(Propyloxy)ethylacetat

Propylacetate

DD[hPa]: 33

MAK[ml/m ³]:	100
MAK[mg/m ³]:	420
Spzbg:	I(2)
Hautres:	-
Sens:	-
KanzKat:	-
KmutKat:	-

- n-Propylacetat

[109-60-4]



SchwGr:	D
---------	---

- Isopropylacetat

[108-21-4]



SchwGr: C

iso-Propylalkohol → 2-Propanol

Propylallyldisulfid → Allylpropyldisulfid

iso-Propylamin → 2-Aminopropan

iso-Propylbenzol → Isopropylbenzol (Cumol)

n-Propylbromid → 1-Bromopropan

Propylencarbonat → 4-Methyl-1,3-dioxolan-2-on

Propylendichlorid → 1,2-Dichloropropan

Propylenglykol

[57-55-6]



Der Stoff kann gleichzeitig als Dampf und Aerosol vorliegen.

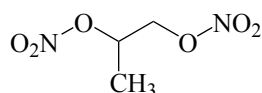
DD[hPa]: 0,11

vgl. Abschn. IIb und Xc

MAK[ml/m³]: -
 MAK[mg/m³]: -
 Spzbg: -
 SchwGr: -
 Hautres: -
 Sens: -
 KanzKat: -
 KmutKat: -

Propylenglykoldinitrat

[6423-43-4]



Der Stoff kann gleichzeitig als Dampf und Aerosol vorliegen.

DD[hPa]: 0,084

MAK[ml/m³]: 0,01
 MAK[mg/m³]: 0,069
 MAK-Wert für die Summe der Luftkonzentrationen von
 Ethylenglykoldinitrat, Glycerintrinitrat und
 Propylenglykoldinitrat.
 Spzbg: II(1)
 SchwGr: C
 Hautres: H
 Sens: -
 KanzKat: -
 KmutKat: -

Propylenglykol-2-methylether → 2-Methoxypropanol-1

Propylenglykol-2-methylether-1-acetat →
2-Methoxypropylacetat-1

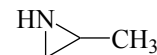
Propylenglykolmonoethylether → 1-Ethoxy-2-propanol

Propylenglykol-1-monomethylether →
1-Methoxypropanol-2Propylenglykol-1-monomethylether-2-acetat →
1-Methoxypropylacetat-2

Propylenglykol-1-phenylether → 1-Phenoxy-2-propanol

Propylenimin

[75-55-8]



MAK[ml/m³]: -
 MAK[mg/m³]: -
 Spzbg: -
 SchwGr: -
 Hautres: H
 Sens: -
 KanzKat: 2
 KmutKat: 3B

1,2-Propylenoxid → 1,2-Epoxypropan

iso-Propylether → Diisopropylether

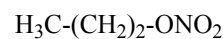
iso-Propylglycidether → Isopropylglycidylether

n-Propylglykol → 2-(Propoxy)ethanol

n-Propylglykolacetat → 2-(Propoxy)ethylacetat

n-Propylnitrat

[627-13-4]

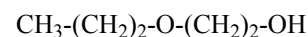


vgl. Abschn. IIb

MAK[ml/m³]: -
 MAK[mg/m³]: -
 Spzbg: -
 SchwGr: -
 Sens: -
 KanzKat: -
 KmutKat: -

2-(Propoxy)ethanol

[2807-30-9]

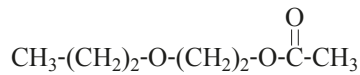


DD[hPa]: 6,4 bei 25°C

MAK[ml/m³]: 10
 MAK[mg/m³]: 43
 MAK-Wert für die Summe der Luftkonzentrationen von
 2-(Propoxy)ethanol und 2-(Propoxy)ethylacetat.
 Spzbg: I(2)
 SchwGr: C
 Hautres: H
 Sens: -
 KanzKat: -
 KmutKat: -

2-(Propyloxy)ethylacetat

[20706-25-6]



Der Stoff kann gleichzeitig als Dampf und Aerosol vorliegen.
DD[hPa]: 0,67

MAK[ml/m ³]:	10
MAK[mg/m ³]:	61
MAK-Wert für die Summe der Luftkonzentrationen von 2-(Propyloxy)ethanol und 2-(Propyloxy)ethylacetat.	
Spzbg:	I(2)
SchwGr:	C
Hautres:	H
Sens:	-
KanzKat:	-
KmutKat:	-

4-iso-Propylphenylisocyanat →
4-Isopropylphenylisocyanat

Proteine pflanzlichen oder tierischen Ursprungs

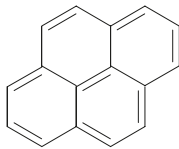
vgl. Abschn. IV

Pseudocumol (1,2,4-Trimethylbenzol) → Trimethylbenzol
(alle Isomere)

PVC → Polyvinylchlorid

Pyren

[129-00-0]

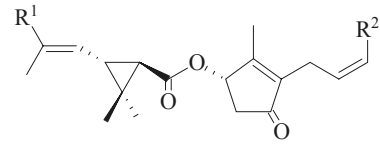


siehe Begründung „Polycyclische Aromatische
Kohlenwasserstoffe (PAK)“
vgl. Abschn. III „Pyrolyseprodukte aus organischem Material“

Hautres:	H
Sens:	-
KanzKat:	-
KmutKat:	-

Pyrethrum

[8003-34-7]



vgl. Abschn. IIb und XII

MAK[ml/m ³]:	-
MAK[mg/m ³]:	-
Spzbg:	-
SchwGr:	-
Sens:	Sh

Gilt nicht für die insektiziden Inhaltsstoffe (Pyrethrine und Cinerine) und für synthetische Derivate (Pyrethroide), sondern nur für in der Droge und deren ungereinigten Extrakten enthaltene Inhaltsstoffe (u.a. α -Methylsquisiterpenlactone, z.B. Pyrethrosin).

KanzKat:	-
KmutKat:	-

Pyridin

[110-86-1]



DD[hPa]: 20

MAK[ml/m ³]:	-
MAK[mg/m ³]:	-
Spzbg:	-
SchwGr:	-
Hautres:	H
Sens:	-
KanzKat:	3
KmutKat:	-

3-Pyridyl-N-methylpyrrolidin → Nikotin

Pyrolyseprodukte aus org. Material

s. auch Braunkohlenteere, Steinkohlenteere,
Steinkohlenteerpeche, Steinkohlenteeröle, Kokereirohgase,
Dieselmotor-Emissionen

vgl. Abschn. III „Pyrolyseprodukte aus organischem Material“

MAK[ml/m ³]:	-
MAK[mg/m ³]:	-
Spzbg:	-
SchwGr:	-

Pyrrolidin

[123-75-1]



Verwendungsverbot als Kühlschmierstoffkomponente: siehe TRGS 611.

Reaktion mit nitrosierenden Agentien kann zur Bildung des kanzerogenen N-Nitrosopyrrolidins führen, vgl. Abschn. III „Entstehung kanzerogener Nitrosamine durch Nitrosierung von Aminen“.

vgl. Abschn. IIb und Xc

MAK[ml/m ³]:	-
MAK[mg/m ³]:	-
Spzbg:	-
SchwGr:	-
Hautres:	H

Quarz → Siliciumdioxid, kristallin

Quecksilber

[7439-97-6]

und seine anorganischen Verbindungen (als Hg berechnet)

Hg

vgl. Abschn. XII

MAK[mg/m ³]:	0,02 E
Spzbg:	II(8)
SchwGr:	D
Hautres:	H
Sens:	Sh
KanzKat:	3
KmutKat:	-

Quecksilberverbindungen, organische

vgl. Abschn. XII

MAK[ml/m ³]:	-
MAK[mg/m ³]:	-
Spzbg:	-
SchwGr:	-
Hautres:	H
Sens:	Sh
KanzKat:	3

Quercus-Arten → Hölzer

R-134a → 1,1,1,2-Tetrafluorethan

Ramin (Gonystylus bancanus) → Hölzer

Rapsöl → Triglyceride

Rauche

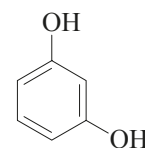
vgl. Abschn. V

Reaktionsprodukte von Ethylenglykol mit
Paraformaldehyd → (Ethylendioxy)dimethanol

Refrigerant 134a → 1,1,1,2-Tetrafluorethan

Resorcin

[108-46-3]



Der Stoff kann gleichzeitig als Dampf und Aerosol vorliegen.
DD[hPa]: 3×10^{-4} bei 25°C
vgl. Abschn. IIb

MAK[ml/m ³]:	-
MAK[mg/m ³]:	-
Spzbg:	-
SchwGr:	-
Hautres:	-
Sens:	Sh
KanzKat:	-
KmutKat:	-

Resorcin-bis(2,3-epoxy-propyl)ether →
Diglycidylresorcinether

Rhodium

[7440-16-6]

und seine anorganischen Verbindungen

Rh

MAK[ml/m ³]:	-
MAK[mg/m ³]:	-
Spzbg:	-
SchwGr:	-
Hautres:	-
Sens:	-
KanzKat:	3
KmutKat:	-

Riesenlebensbaum (Thuja plicata) → Hölzer

Rio Palisander (Dalbergia nigra) → Hölzer

Rizinusproteine

vgl. Abschn. IV

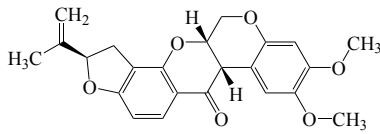
Sens:	Sa
-------	----

Roggen → Getreidemehlstäube

Roteiche, amerikanische (Quercus rubra) → Hölzer

Rotenon

[83-79-4]



vgl. Abschn. IIb

MAK[ml/m ³]:	-
MAK[mg/m ³]:	-
Spzbg:	-
SchwGr:	-
Hautres:	H
Sens:	-
KanzKat:	-

Rotzeder (*Thuja plicata*) → Hölzer

Ruße → Industrieruße (Carbon Black)

Salpetersäure

[7697-37-2]

HNO₃

vgl. Abschn. IIb

MAK[ml/m ³]:	-
MAK[mg/m ³]:	-
Spzbg:	-
SchwGr:	-
Hautres:	-
Sens:	-
KanzKat:	-
KmutKat:	-

Salzsäure → Chlorwasserstoff

Santos Palisander (*Machaerium scleroxylon*) → HölzerSapelli (-Mahagoni) (*Entandrophragma cylindricum*) →
Hölzer**Schlackenwolle (Faserstaub)**

vgl. Abschn. III

MAK[ml/m ³]:	-
MAK[mg/m ³]:	-
Spzbg:	-
SchwGr:	-
Sens:	-
KanzKat:	3

Schmierstoffe

Schmierstoffe enthalten Kohlenwasserstoffgemische, die aufgrund ihrer Zusammensetzung als Partikel-Dampfgemische auftreten können.
vgl. Abschn. Xc

Schwefeldioxid

[7446-09-5]

SO₂

MAK[ml/m ³]:	1
MAK[mg/m ³]:	2,7
Spzbg:	I(1)
Ein Momentanwert von 1 ml/m ³ entsprechend 2,7 mg/m ³ sollte nicht überschritten werden.	
SchwGr:	C
Sens:	-

Schwefelhexafluorid

[2551-62-4]

SF₆

Die Bewertung bezieht sich auf den reinen Stoff; bei sehr hohem Energieeintrag (z.B. elektrische Entladungen oder Temperaturen über 500°C) können aus Schwefelhexafluorid sehr toxische Zerfalls- und Reaktionsprodukte entstehen.
DD[hPa]: 23670 bei 25°C

MAK[ml/m ³]:	5000
MAK[mg/m ³]:	30000
Spzbg:	II(8)
SchwGr:	C
Hautres:	-
Sens:	-
KanzKat:	-
KmutKat:	-

Schwefelkohlenstoff

[75-15-0]

CS₂

DD[hPa]: 400
vgl. Abschn. XII

MAK[ml/m ³]:	5
MAK[mg/m ³]:	16
Spzbg:	II(2)
SchwGr:	B
Hautres:	H

Schwefel-Lost → 2,2'-Dichlordiethylsulfid

Schwefelpentafluorid → Dischwefeldecafluorid
(Schwefelpentafluorid)

Schwefelsäure

[7664-93-9]



MAK[mg/m ³]:	0,1 E
Spzbg:	I(1)
Ein Momentanwert von 0,2 mg/m ³ sollte nicht überschritten werden.	
SchwGr:	C
Hautres:	-
Sens:	-
KanzKat:	4
KmutKat:	-

Schwefelwasserstoff

[7783-06-4]



MAK[ml/m ³]:	5
MAK[mg/m ³]:	7,1
Spzbg:	I(2)
SchwGr:	C
Hautres:	-
Sens:	-
KanzKat:	-
KmutKat:	-

Sebacinsäure

[111-20-6]



vgl. Abschn. IIb und Xc

MAK[ml/m ³]:	-
MAK[mg/m ³]:	-
Spzbg:	-
SchwGr:	-
Hautres:	-
Sens:	-
KanzKat:	-
KmutKat:	-

Selan → Selenwasserstoff

★ Selen und schwerlösliche anorganische Selenverbindungen

(als Se berechnet)

vgl. Abschn. XII

MAK[mg/m ³]:	0,1 E
Spzbg:	II(8)
SchwGr:	C
Hautres:	-
Sens:	-
KanzKat:	3
KmutKat:	-

★ – Selen

[7782-49-2]



MAK[mg/m ³]:	0,1 E
Spzbg:	II(8)
SchwGr:	C
Hautres:	-
Sens:	-
KanzKat:	3
KmutKat:	-

★ – Selenulfid

[7446-34-6]

(als Se berechnet)



MAK[mg/m ³]:	0,1 E
Spzbg:	II(8)
SchwGr:	C
Hautres:	-
Sens:	-
KanzKat:	3
KmutKat:	-

★ – Selendisulfid

[7488-56-4]

(als Se berechnet)



MAK[mg/m ³]:	0,1 E
Spzbg:	II(8)
SchwGr:	C
Hautres:	-
Sens:	-
KanzKat:	3
KmutKat:	-

★ Selenverbindungen, löslich, anorganisch

(als Se berechnet)

vgl. Abschn. XII

MAK[mg/m ³]:	0,02 E
Spzbg:	II(8)
SchwGr:	C
Hautres:	H
Sens:	-
KanzKat:	3
KmutKat:	-

Selenwasserstoff

[7783-07-5]

(als Se berechnet)

MAK[ml/m³]: 0,006MAK[mg/m³]: 0,02

Auch bei Einhaltung des MAK-Wertes sind im Einzelfall „Geruchs-assoziierte“ Symptome nicht auszuschließen, vgl. Abschn. Ie.

Spzbg: II(8)

SchwGr: C

Hautres: -

Sens: -

KanzKat: 3

KmutKat: -

Senfgas → 2,2'-Dichlordiethylsulfid

Sepiolith (Faserstaub)

versch. CAS-Nr. und Formeln, z.B.

vgl. Abschn. III

MAK[ml/m³]: -MAK[mg/m³]: -

Spzbg: -

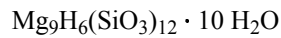
SchwGr: -

Sens: -

KanzKat: 3

- Sepiolith

[18307-23-8]

**- Sepiolith**

[15501-74-3]

**Sesquiterpenlactone**

vgl. Abschn. IV

Sens: Sh

- Alantolacton

[546-43-0]

- Anthecotulid

[23971-84-8]

- Arteglasin A

[33204-39-6]

- Carabron

[1748-81-8]

- Costunolid

[553-21-9]

- Dehydrocostuslacton

[477-43-0]

- (+)-Frullanolid und (-)-Frullanolid

[40776-40-7; 27579-97-1]

- Helenalin

[6754-13-8]

- Isoalantolacton

[470-17-7]

- Lactucin

[1891-29-8]

- Laurenobiolid

[35001-25-3]

- Parthenin

[508-59-8]

- Parthenolid

[20554-84-1]

- α-Peroxyachifolid

[134954-21-5]

- Pyrethrosin

[28272-18-6]

Sevofluran

[28523-86-6]



DD[hPa]: 1570

vgl. Abschn. XII

MAK[ml/m³]: 2MAK[mg/m³]: 17

MAK-Wert für die Summe der Luftkonzentrationen von Isofluran und Sevofluran

Spzbg: II(8)

SchwGr: D

Hautres: -

Sens: -

KanzKat: -

KmutKat: -

Silber

[7440-22-4]

Ag

MAK[mg/m³]: 0,1 E

Spzbg: II(8)

SchwGr: D

Silberperfluorooctanoat → Perfluorooctansäure (PFOA)

Silbersalze

(als Ag [7440-22-4] berechnet)

MAK[mg/m³]: 0,01 E

Spzbg: I(2)

SchwGr: D

Siliciumcarbid (faserfrei)

[409-21-2]

SiC

vgl. Abschn. IIb

MAK[ml/m ³]:	-
MAK[mg/m ³]:	-
Spzbg:	-
SchwGr:	-
Hautres:	-
Sens:	-
KanzKat:	-
KmutKat:	-

Siliciumcarbid (Faserstaub)

[409-21-2]

(einschließlich Whisker)

SiC

vgl. Abschn. III

MAK[mg/m ³]:	-
Spzbg:	-
SchwGr:	-
Hautres:	-
Sens:	-
KanzKat:	2
KmutKat:	-

Siliciumdioxid, kristallin

(alveolengängige Fraktion)

MAK[ml/m ³]:	-
MAK[mg/m ³]:	-
Spzbg:	-
SchwGr:	-
KanzKat:	1

- Quarz

[14808-60-7]

- Cristobalit

[14464-46-1]

- Tridymit

[15468-32-3]

Sipo (-Mahagoni) (Entandrophragma utile) → Hölzer

Sojabohneninhaltsstoffe

vgl. Abschn. IV

Sens:	Sa
-------	----

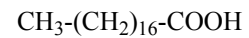
Sojaöl → Triglyceride

Stäube

vgl. Abschn. V

Stearinsäure

[57-11-4]



vgl. Abschn. IIb und Xc

MAK[ml/m ³]:	-
MAK[mg/m ³]:	-
Spzbg:	-
SchwGr:	-
Sens:	-
KanzKat:	-
KmutKat:	-

Steinkohlengrubenstaub

(alveolengängige Fraktion)

MAK[ml/m ³]:	-
MAK[mg/m ³]:	-
Spzbg:	-
SchwGr:	-
KanzKat:	3

Steinkohlenteere, Steinkohlenteerpeche, Steinkohlenteeröle

vgl. Abschn. III „Pyrolyseprodukte aus organischem Material“

MAK[ml/m ³]:	-
MAK[mg/m ³]:	-
Spzbg:	-
SchwGr:	-
KanzKat:	1

Steinwolle (Faserstaub)

vgl. Abschn. III

MAK[ml/m ³]:	-
MAK[mg/m ³]:	-
Spzbg:	-
SchwGr:	-
KanzKat:	2

Stickstoffdioxid

[10102-44-0]

NO₂

DD[hPa]: 960

MAK[ml/m ³]:	0,5
MAK[mg/m ³]:	0,95
Spzbg:	I(1)
SchwGr:	D
Hautres:	-
Sens:	-
KanzKat:	3
KmutKat:	-

Stickstoff-Lost → N-Methyl-bis(2-chlorethyl)amin

Stickstoffmonoxid

[10102-43-9]

NO

MAK[ml/m³]: 0,5
 MAK[mg/m³]: 0,63
 Spzbg: I(2)
 SchwGr: D
 Hautres: -
 Sens: -
 KanzKat: -
 KmutKat: -

★ **Stickstoffwasserstoffsäure**

[7782-79-8]

HN₃

MAK[mg/m³]: 0,1
 (als Azid-Anion)
 Spzbg: II(2)
 SchwGr: C
 Hautres: H
 Sens: -
 KanzKat: -
 KmutKat: -

Stieleiche (*Quercus robur*) → Hölzer

Strontium

[7440-24-6]

und seine anorganischen Verbindungen

Sr

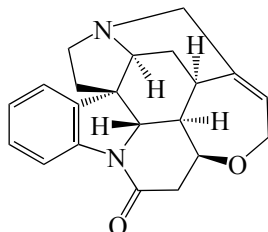
vgl. Abschn. IIb und XII

MAK[ml/m³]: -
 MAK[mg/m³]: -
 Spzbg: -
 SchwGr: -
 Sens: -
 KanzKat: -
 KmutKat: -

Strontiumchromat → Chrom(VI)-Verbindungen

Strychnin

[57-24-9]

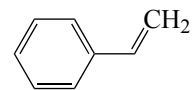


vgl. Abschn. IIIb

MAK[ml/m³]: -
 MAK[mg/m³]: -
 Spzbg: -
 SchwGr: -

Styrol

[100-42-5]



DD[hPa]: 6
 vgl. Abschn. XII

MAK[ml/m³]: 20
 MAK[mg/m³]: 86
 siehe Definition der Kanzerogenitätskategorie 5 und jeweilige Begründung
 Spzbg: II(2)
 SchwGr: C
 KanzKat: 5

Subtilisine

vgl. Abschn. IV
 Sens: Sa

Succinylsäure → Bernsteinsäure

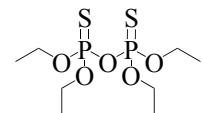
Sucupira (*Bowdichia nitida*) → Hölzer

Sulfite

[14265-45-3]
 Löst pseudoallergische Reaktionen aus, siehe Begründung 1998.
 vgl. Abschn. IV
 Sens: -

Sulfotep

[3689-24-5]



Der Stoff kann gleichzeitig als Dampf und Aerosol vorliegen.
 DD[hPa]: 2,2×10⁻⁴

MAK[ml/m³]: 0,01
 MAK[mg/m³]: 0,13
 Spzbg: II(2)
 SchwGr: C
 Hautres: H

Swietenia-Arten → Hölzer

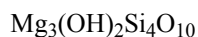
2,4,5-T → 2,4,5-Trichlorphenoxyessigsäure (2,4,5-T)

Tabebuia avellanedae → Hölzer

Tabebuia serratifolia → Hölzer

Talk

(asbestfaserfrei)
[14807-96-6]
(alveolengängige Fraktion)



MAK[ml/m³]: -
MAK[mg/m³]: -
Spzbg: -
SchwGr: -
KanzKat: 3

Talleol → Tallöl, destilliert

Tallöl, destilliert

[8002-26-4]
vgl. Abschn. IIb und Xc

MAK[ml/m³]: -
MAK[mg/m³]: -
Spzbg: -
SchwGr: -
Hautres: -
Sens: Sh
Gilt nur für Abietinsäure-haltige Tallödestillate (siehe auch Begründung Abietinsäure 2002).
KanzKat: -

Tallöl, Harz- und Fettsäuren → Tallöl, destilliert

Tallölderivate (Abietinsäure) → Abietinsäure

Tallölderivate (Ölsäure) → Ölsäure

Tantal

[7440-25-7]
(alveolengängige Fraktion)

Ta

ausgenommen sind ultrafeine Partikel; siehe Abschnitt Vh
vgl. Abschn. Vf

MAK[mg/m³]: 0,3 A
multipliziert mit der Materialdichte
Spzbg: II(8)
SchwGr: C
Hautres: -
Sens: -
KanzKat: 4
KmutKat: -

Tantal

[7440-25-7]
(einatembare Fraktion)

Ta

vgl. Abschn. Vf und g

MAK[mg/m³]: 4 E
SchwGr: C

Tartrat → Weinsäure

TBTO → n-Butylzinnverbindungen

TCDD → 2,3,7,8-Tetrachlordibenzo-p-dioxin

TDI → Toluylendiisocyanate

Teak (*Tectona grandis*) → Hölzer

Tectona grandis → Hölzer

TEDP → Sulfotep

Tellur

[13494-80-9]
und seine anorganischen Verbindungen

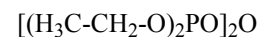
Te

vgl. Abschn. IIb

MAK[ml/m³]: -
MAK[mg/m³]: -
Spzbg: -
SchwGr: -

TEPP (O,O,O,O-Tetraethylpyrophosphat)

[107-49-3]



Der Stoff kann gleichzeitig als Dampf und Aerosol vorliegen.
BLW für Acetylcholinesterase-Hemmer weiterhin gültig; vgl. Abschn. XII.
DD[hPa]: 0,03
vgl. Abschn. IIc

Terephthalsäure → p-Phthalsäure

Terminalia ivorensis → Hölzer

Terminalia superba → Hölzer

Terpentinöl

[8006-64-2]
DD[hPa]: 6,6

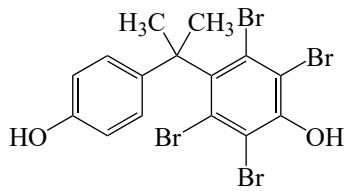
MAK[ml/m³]: 5
MAK[mg/m³]: 28
Spzbg: II(2)
SchwGr: D
Hautres: H
Sens: Sh
KanzKat: -
KmutKat: -

Testbenzin → Naphtha (Erdöl), mit Wasserstoff behandelte, schwere

1,3,5,7-Tetraazatricyclo[3.3.1.1^{3,7}]decan →
Hexamethylentetramin

Tetrabrombisphenol A

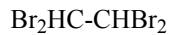
[79-94-7]

DD[hPa]: $1,19 \times 10^{-7}$

MAK[ml/m³]: -
 MAK[mg/m³]: -
 Spzbg: -
 SchwGr: -
 Hautres: H
 Sens: -
 KanzKat: 2
 Voraussetzung für Kategorie 4 prinzipiell erfüllt, aber Daten für MAK- oder BAT-Wert-Ableitung nicht ausreichend.
 KmutKat: -

1,1,2,2-Tetrabromethan

[79-27-6]



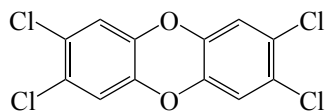
vgl. Abschn. IIb

MAK[ml/m³]: -
 MAK[mg/m³]: -
 Spzbg: -
 SchwGr: -
 Hautres: -
 Sens: -
 KanzKat: -
 KmutKat: -

2,4,5,6-Tetrachlorbenzo-1,3-dinitril → Chlorthalonil

2,3,7,8-Tetrachlordibenzo-p-dioxin

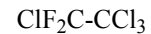
[1746-01-6]



MAK[mg/m³]: $1,0 \times 10^{-8}$ E
 Spzbg: II(8)
 SchwGr: C
 Schwangerschaftsgruppe C wurde 2011 überprüft und bestätigt.
 Hautres: H
 Sens: -
 KanzKat: 4
 KmutKat: -

1,1,1,2-Tetrachlor-2,2-difluorethan

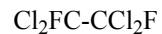
[76-11-9]



MAK[ml/m³]: 200
 MAK[mg/m³]: 1700
 Spzbg: II(2)
 SchwGr: D
 Hautres: -
 Sens: -
 KanzKat: -
 KmutKat: -

1,1,2,2-Tetrachlor-1,2-difluorethan

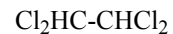
[76-12-0]



MAK[ml/m³]: 200
 MAK[mg/m³]: 1700
 Spzbg: II(2)
 SchwGr: D
 Sens: -
 KanzKat: -
 KmutKat: -

1,1,2,2-Tetrachlorethan

[79-34-5]

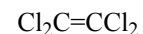


DD[hPa]: 6,4

MAK[ml/m³]: 2
 MAK[mg/m³]: 14
 Spzbg: II(2)
 SchwGr: D
 Hautres: H
 Sens: -
 KanzKat: 4
 KmutKat: -

Tetrachlorethen

[127-18-4]



DD[hPa]: 19

vgl. Abschn. XII

MAK[ml/m³]: 10
 MAK[mg/m³]: 69
 Spzbg: II(2)
 SchwGr: C
 Hautres: H
 Sens: -
 KanzKat: 3
 KmutKat: -

Tetrachlorethylen → Tetrachlorethen

Tetrachlorisophthalsäuredinitril → Chlorthalonil

Tetrachlorkohlenstoff → Tetrachlormethan

Tetrachlormethan

[56-23-5]



DD[hPa]: 120

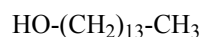
vgl. Abschn. XII

MAK[ml/m ³]:	0,5
MAK[mg/m ³]:	3,2
Spzbg:	II(2)
SchwGr:	C
Hautres:	H
Sens:	-
KanzKat:	4

Tetrachlornaphthaline → Chlorierte Naphthaline

 $\alpha,\alpha,\alpha,4$ -Tetrachlortoluol → 4-Chlorbenzotrichlorid**1-Tetradecanol**

[112-72-1]



Der Stoff kann gleichzeitig als Dampf und Aerosol vorliegen.

DD[hPa]: $1,5 \times 10^{-4}$ bei 25°C (berechneter Wert)

vgl. Abschn. IIb und Xc

MAK[ml/m ³]:	-
MAK[mg/m ³]:	-
Spzbg:	-
SchwGr:	-

Tetradecansäure → Myristinsäure

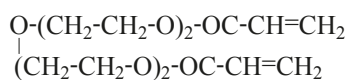
Tetraethylblei → Bleiverbindungen, organische

Tetraethyldiphosphat → TEPP (O,O,O,O-Tetraethylpyrophosphat)

O,O,O,O-Tetraethyldithiodiphosphat (TEDP) → Sulfotep

Tetraethylglykoldiacrylat

[17831-71-9]

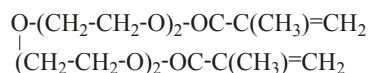


vgl. Abschn. IV

Sens: Sh

Tetraethylglykoldimethacrylat

[109-17-1]



vgl. Abschn. IV

Sens: Sh

Tetraethylsilicat

[78-10-4]



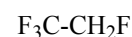
DD[hPa]: ~2

MAK[ml/m ³]:	10
MAK[mg/m ³]:	86
Spzbg:	I(1)
SchwGr:	D

Tetrafluorethan → 1,1,1,2-Tetrafluorethan

1,1,1,2-Tetrafluorethan

[811-97-2]

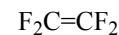


DD[hPa]: 5700

MAK[ml/m ³]:	1000
MAK[mg/m ³]:	4200
Spzbg:	II(8)
SchwGr:	C

Tetrafluorethen

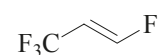
[116-14-3]



MAK[ml/m ³]:	-
MAK[mg/m ³]:	-
Spzbg:	-
SchwGr:	-
Hautres:	-
Sens:	-
KanzKat:	2
KmutKat:	-

trans-1,3,3,3-Tetrafluorpropen

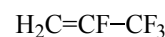
[29118-24-9]



MAK[ml/m ³]:	1000
MAK[mg/m ³]:	4700
Spzbg:	II(2)
SchwGr:	C
Hautres:	-
Sens:	-
KanzKat:	-
KmutKat:	-

2,3,3,3-Tetrafluorpropen

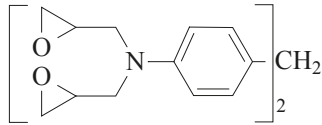
[754-12-1]



MAK[ml/m ³]:	200
MAK[mg/m ³]:	950
Spzbg:	II(2)
SchwGr:	C
Hautres:	-
Sens:	-
KanzKat:	-
KmutKat:	-

Tetraglycidyl-4,4'-methyldianilin

[28768-32-3]

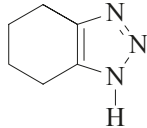


vgl. Abschn. IV

Sens: Sh

Tetrahydrobenzotriazol

[6789-99-7]



vgl. Abschn. IIb und Xc

MAK[ml/m³]: -
 MAK[mg/m³]: -
 Spzbg: -
 SchwGr: -

Tetrahydrofuran

[109-99-9]



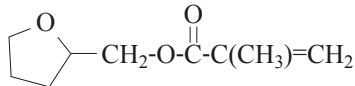
DD[hPa]: 170

vgl. Abschn. XII

MAK[ml/m³]: 20
 MAK[mg/m³]: 60
 Spzbg: I(2)
 SchwGr: C
 Hautres: H
 Sens: -
 KanzKat: -
 KmutKat: -

Tetrahydrofurfurylmethacrylat

[2455-24-5]



Der Stoff kann gleichzeitig als Dampf und Aerosol vorliegen.

DD[hPa]: $9,4 \times 10^{-3}$

vgl. Abschn. IV

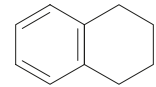
Sens: Sh

3a,4,7,7a-Tetrahydro-4,7-methanoinden →
 Dicyclopentadien

Tetrahydromethyl-1,3-isobenzofuranion →
 Methyltetrahydrophthalsäureanhydrid

Tetrahydronaphthalin

[119-64-2]



Der Stoff kann gleichzeitig als Dampf und Aerosol vorliegen.
 DD[hPa]: 0,24

MAK[ml/m³]: 2
 MAK[mg/m³]: 11
 Spzbg: I(1)
 SchwGr: C
 Hautres: -
 Sens: -
 KanzKat: -
 KmutKat: -

Tetrahydro-1,4-oxazin → Morpholin

Tetrahydrothiophen (THT)

[110-01-0]



MAK[ml/m³]: 50
 MAK[mg/m³]: 183
 Auch bei Einhaltung des MAK-Wertes sind im Einzelfall
 „Geruchs-assoziierte“ Symptome nicht auszuschließen, vgl.
 Abschn. Ie.
 Spzbg: I(1)
 SchwGr: C
 Hautres: -
 Sens: -
 KanzKat: -
 KmutKat: -

1,3,4,6-Tetra(hydroxymethyl)-1,3,4,6-tetraazabicyclooctan-
 2,5-dion → Tetramethylolacetyldiharnstoff

1,3,4,6-Tetrakis(hydroxymethyl)-3a,6a-
 dihydroimidazo[4,5-d]imidazole-2,5-dion →
 Tetramethylolacetyldiharnstoff

Tetralin → Tetrahydronaphthalin

Tetramethylblei → Bleiverbindungen, organische

4-(1,1,3,3-Tetramethylbutyl)phenol → 4-tert-Octylphenol

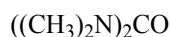
Tetramethyldiaminobenzophenon → Michlers Keton

Tetramethyldiaminodiphenylacetiminhydrochlorid →
 Auramin

N,N,N',N'-Tetramethyl-4,4'-diaminodiphenylmethan →
 4,4'-Methylenbis(N,N-dimethylanilin)

Tetramethylharnstoff (TMU)

[632-22-4]

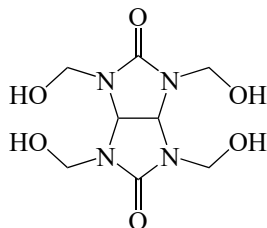


vgl. Abschn. IIb

MAK[ml/m ³]:	-
MAK[mg/m ³]:	-
Spzbg:	-
SchwGr:	-

Tetramethylolacetyldiharnstoff

[5395-50-6]



Formaldehydabspalter

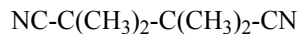
DD[hPa]: $7,6 \times 10^{-10}$ bei 25°C (berechneter Wert)

vgl. Abschn. Xc

MAK[mg/m ³]:	0,5 E
Spzbg:	I(2)
SchwGr:	C
Hautres:	-
Sens:	Sh
KanzKat:	4
KmutKat:	5

Tetramethylsuccinitril

[3333-52-6]



Der Stoff kann gleichzeitig als Dampf und Aerosol vorliegen.

DD[hPa]: $9,8 \times 10^{-3}$

vgl. Abschn. IIb

MAK[ml/m ³]:	-
MAK[mg/m ³]:	-
Spzbg:	-
SchwGr:	-
Hautres:	H
Sens:	-
KanzKat:	-
KmutKat:	-

Tetramethylthiramdisulfid → Thiram

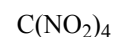
Tetramethylthiuramdisulfid → Thiram

Tetramethylzinn → Methylzinnverbindungen

3,3',4,4'-Tetraminobiphenyl → 3,3'-Diaminobenzidin und sein Tetrahydrochlorid

Tetranitromethan

[509-14-8]



DD[hPa]: 11

MAK[ml/m ³]:	-
MAK[mg/m ³]:	-
Spzbg:	-
SchwGr:	-
Hautres:	H
KanzKat:	2

Tetraphosphor → Phosphor, weiß/gelb

Tetryl → N-Methyl-N,2,4,6-tetranitroanilin

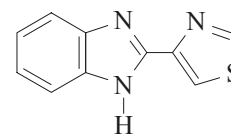
Thalliumverbindungen, löslich

vgl. Abschn. IIb

MAK[ml/m ³]:	-
MAK[mg/m ³]:	-
Spzbg:	-
SchwGr:	-
Hautres:	-
Sens:	-
KanzKat:	-
KmutKat:	-

Thiabendazol

[148-79-8]



vgl. Abschn. Xc

MAK[mg/m ³]:	20 E
Spzbg:	II(2)
SchwGr:	C
Schwangerschaftsgruppe C wurde 2011 überprüft und bestätigt.	
Hautres:	-
Sens:	-
KanzKat:	-
KmutKat:	5

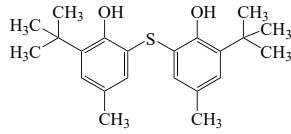
2-(4'-Thiazolyl)benzimidazol → Thiabendazol

Thimerosal → Thiomersal

2,2'-Thiobis-(4,6-dichlorphenol) → Bithionol

2,2'-Thiobis(4-methyl-6-tert-butylphenol)

[90-66-4]



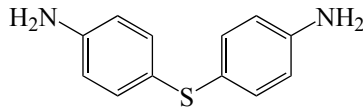
DD[hPa]: 1×10^{-5}
vgl. Abschn. Vf und g und Xc

MAK[mg/m³]: 4 E
Spzbg: -
SchwGr: D
Hautres: -
Sens: -
KanzKat: -
KmutKat: -

Thiocarbamid → Thioharnstoff

4,4'-Thiodianilin

[139-65-1]

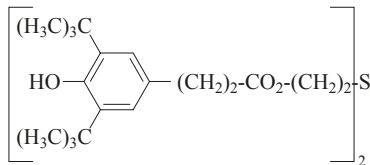


MAK[ml/m³]: -
MAK[mg/m³]: -
Spzbg: -
SchwGr: -
KanzKat: 2

p,p'-Thiodianilin → 4,4'-Thiodianilin

Thiodiethylenbis(3-(3,5-di-tert-butyl-4-hydroxyphenyl)propionsäureester)

[41484-35-9]



vgl. Abschn. Xc

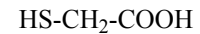
MAK[mg/m³]: 2 E
Spzbg: II(2)
SchwGr: D
Hautres: -
Sens: -
KanzKat: -
KmutKat: -

Thioglykolate

MAK[mg/m³]: 2 E
Spzbg: II(2)
SchwGr: C
Hautres: H
Sens: Sh
KanzKat: -
KmutKat: -

Thioglykolsäure

[68-11-1]



Der Stoff kann gleichzeitig als Dampf und Aerosol vorliegen.

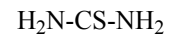
DD[hPa]: 0,1

vgl. Abschn. IIb

MAK[ml/m³]: -
MAK[mg/m³]: -
Spzbg: -
SchwGr: -
Hautres: H
Sens: Sh
KanzKat: -
KmutKat: -

Thioglykolsäure-monoglycerylester →
Glycerylmonothioglykolat**Thioharnstoff**

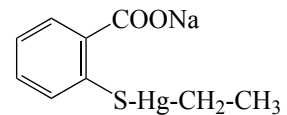
[62-56-6]



MAK[ml/m³]: -
MAK[mg/m³]: -
Spzbg: -
SchwGr: -
Sens: Sh SP
KanzKat: 3

Thiomersal

[54-64-8]



vgl. Abschn. IV

Sens: Sh

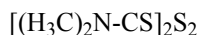
Thioperoxydicarbonyldiamid → Thiram

Thiophosphorsäuretriphenylester → O,O,O-
Triphenylmonothiophosphat

2-Thiourea → Thioharnstoff

Thiram

[137-26-8]



Reaktion mit nitrosierenden Agentien kann zur Bildung des kanzerogenen N-Nitrosodimethylamins führen, vgl. Abschn. III „Entstehung kanzerogener Nitrosamine durch Nitrosierung von Aminen“.

MAK[mg/m ³]:	1 E
Spzbg:	II(2)
SchwGr:	C
Schwangerschaftsgruppe C wurde 2011 überprüft und bestätigt.	
Hautres:	-
Sens:	Sh
KanzKat:	-
KmutKat:	-

Thiuram → Thiram

THU → Thioharnstoff

Thuja occidentalis → Hölzer

Thuja plicata → Hölzer

Tiama (Entandrophragma angolense) → Hölzer

Tieghemella africana → Hölzer

Tieghemella heckelii → Hölzer

Tierhaare, -epithelien und andere Stoffe tierischer Herkunft

vgl. Abschn. IV

Sens: Sah

Titandioxid

[13463-67-7]

(alveolengängige Fraktion)



ausgenommen sind ultrafeine Partikel; siehe Abschnitt Vh vgl. Abschn. Vf

MAK[mg/m ³]:	0,3 A
multipliziert mit der Materialdichte	
Spzbg:	II(8)
SchwGr:	C
KanzKat:	4

TMAD → Tetramethylacetylendiharnstoff

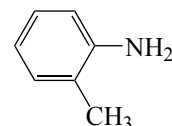
TMTD → Thiram

TNT → 2,4,6-Trinitrotoluol

o-Tolidin → 3,3'-Dimethylbenzidin

o-Tolidin

[95-53-4]



Der Stoff kann gleichzeitig als Dampf und Aerosol vorliegen.

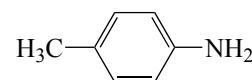
DD[hPa]: 0,18

vgl. Abschn. XII

MAK[ml/m ³]:	-
MAK[mg/m ³]:	-
Spzbg:	-
SchwGr:	-
Hautres:	H
Sens:	-
KanzKat:	1
KmutKat:	3A

p-Tolidin

[106-49-0]



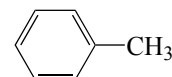
Der Stoff kann gleichzeitig als Dampf und Aerosol vorliegen.

DD[hPa]: 0,38 bei 25°C

MAK[ml/m ³]:	-
MAK[mg/m ³]:	-
Spzbg:	-
SchwGr:	-
Hautres:	H
Sens:	Sh
KanzKat:	3

Toluol

[108-88-3]



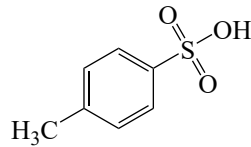
DD[hPa]: 37,9 bei 25°C

vgl. Abschn. XII

MAK[ml/m ³]:	50
MAK[mg/m ³]:	190
Spzbg:	II(2)
SchwGr:	C
Hautres:	H
Sens:	-
KmutKat:	-

★ **p-Toluolsulfonsäure**

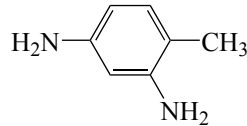
[104-15-4]



MAK[ml/m ³]:	0,2 E
Spzbg:	I(1)
Ein Momentanwert von 0,4 mg/m ³ sollte nicht überschritten werden.	
SchwGr:	C
Hautres:	-
Sens:	-
KanzKat:	4
KmutKat:	-

2,4-Toluylendiamin

[95-80-7]



Der Stoff kann gleichzeitig als Dampf und Aerosol vorliegen.

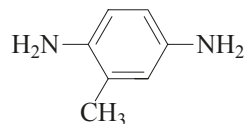
DD[hPa]: $2,3 \times 10^{-4}$ bei 25°C

vgl. Abschn. XII

MAK[ml/m ³]:	-
MAK[mg/m ³]:	-
Spzbg:	-
SchwGr:	-
Hautres:	H
Sens:	Sh
KanzKat:	2
KmutKat:	3B

2,5-Toluylendiamin

[95-70-5]



Der Stoff kann gleichzeitig als Dampf und Aerosol vorliegen.

DD[hPa]: $4,5 \times 10^{-3}$ bei 25°C

vgl. Abschn. IV

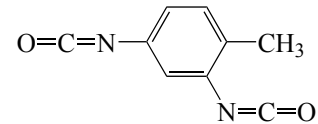
Sens: Sh

ToluylendiisocyanateDer Stoff kann gleichzeitig als Dampf und Aerosol vorliegen.
vgl. Abschn. XII

MAK[ml/m ³]:	0,001
MAK[mg/m ³]:	0,007
Spzbg:	I(1)
Ein Momentanwert von 0,005 ml/m ³ entsprechend 0,035 mg/m ³ sollte nicht überschritten werden.	
SchwGr:	C
Hautres:	-
Sens:	Sah
KanzKat:	-
KmutKat:	-

– **2,4-Toluylendiisocyanat**

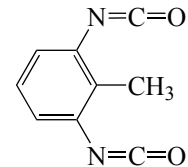
[584-84-9]



DD[hPa]: 0,011

– **2,6-Toluylendiisocyanat**

[91-08-7]



DD[hPa]: 0,028 bei 25°C

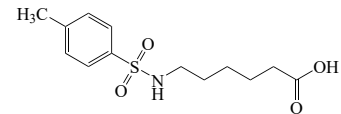
– **Toluylendiisocyanate, Gemisch**

[26471-62-5]

Tolyldiiodmethylsulfon → p-Diiodmethylsulfonyltoluol

N-Tosyl-6-aminocaprinsäure

[78521-39-8]

DD[hPa]: $3,98 \times 10^{-9}$

vgl. Abschn. IIb und Xc

MAK[ml/m ³]:	-
MAK[mg/m ³]:	-
Spzbg:	-
SchwGr:	-
Hautres:	-
Sens:	-
KanzKat:	-
KmutKat:	-

Tosylsäure → p-Toluolsulfonsäure

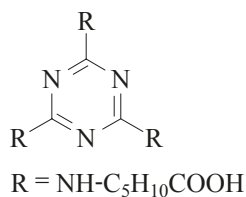
Traubeneiche (*Quercus petraea*) → Hölzer

Tremolit (Faserstaub) → Asbest (Faserstaub)

1,3,5-Triazin-2,4,6-triamin → Melamin

Triazintriyliiminotrihexansäure

[80584-91-4]



vgl. Abschn. IIb und Xc

MAK[ml/m ³]:	-
MAK[mg/m ³]:	-
Spzbg:	-
SchwGr:	-
Hautres:	-
Sens:	-
KanzKat:	-
KmutKat:	-

1H-1,2,4-Triazol-3-amin → Amitrol

Tribrommethan

[75-25-2]

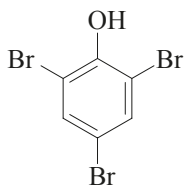


DD[hPa]: 7

MAK[ml/m ³]:	-
MAK[mg/m ³]:	-
Spzbg:	-
SchwGr:	-
KanzKat:	3

2,4,6-Tribromphenol

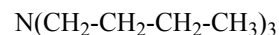
[118-79-6]

Der Stoff kann gleichzeitig als Dampf und Aerosol vorliegen.
vgl. Abschn. IIb

MAK[ml/m ³]:	-
MAK[mg/m ³]:	-
Spzbg:	-
SchwGr:	-
Hautres:	-
Sens:	-
KanzKat:	-
KmutKat:	-

Tri-n-butylamin

[102-82-9]

Der Stoff kann gleichzeitig als Dampf und Aerosol vorliegen.
Reaktion mit nitrosierenden Agentien kann zur Bildung von N-Nitroso-di-n-butylamin führen, vgl. Abschn. III „Entstehung kanzerogener Nitrosamine durch Nitrosierung von Aminen“.

DD[hPa]: 0,12 bei 25°C

vgl. Abschn. IIb

MAK[ml/m ³]:	-
MAK[mg/m ³]:	-
Spzbg:	-
SchwGr:	-
Hautres:	-
Sens:	-
KanzKat:	-
KmutKat:	-

Tri-n-butylphosphat

[126-73-8]



Der Stoff kann gleichzeitig als Dampf und Aerosol vorliegen.

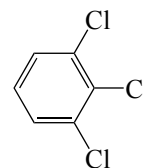
DD[hPa]: 1,5×10⁻³ bei 25°C

MAK[ml/m ³]:	1
MAK[mg/m ³]:	11
Spzbg:	II(2)
SchwGr:	C
Hautres:	H
Sens:	-
KanzKat:	4
KmutKat:	-

Tri-n-butylzinnverbindungen → n-Butylzinnverbindungen

1,2,4-Tricarboxybenzol-1,2-anhydrid →
Trimellitsäureanhydrid**1,2,3-Trichlorbenzol**

[87-61-6]



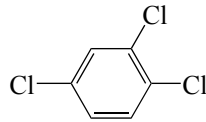
Der Stoff kann gleichzeitig als Dampf und Aerosol vorliegen.

DD[hPa]: 0,28 bei 25°C

MAK[ml/m ³]:	0,5
MAK[mg/m ³]:	3,8
Spzbg:	II(2)
SchwGr:	C
Hautres:	H
Sens:	Sh
KanzKat:	-
KmutKat:	-

1,2,4-Trichlorbenzol

[120-82-1]



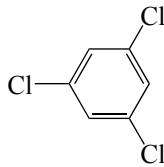
Der Stoff kann gleichzeitig als Dampf und Aerosol vorliegen.

DD[hPa]: 0,61 bei 25°C

MAK[ml/m ³]:	0,5
MAK[mg/m ³]:	3,8
Spzbg:	II(2)
SchwGr:	C
Hautres:	H
Sens:	-
KanzKat:	-
KmutKat:	-

1,3,5-Trichlorbenzol

[108-70-3]



Der Stoff kann gleichzeitig als Dampf und Aerosol vorliegen.

DD[hPa]: 0,32 bei 25°C

MAK[ml/m ³]:	0,5
MAK[mg/m ³]:	3,8
Spzbg:	II(2)
SchwGr:	C
Hautres:	H
Sens:	-
KanzKat:	-
KmutKat:	-

1,1,1-Trichlor-2,2-bis(4-chlorphenyl)ethan → DDT
(Dichlordiphenyltrichlorethan)**2,3,4-Trichlor-1-buten**

[2431-50-7]

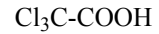


MAK[ml/m ³]:	-
MAK[mg/m ³]:	-
Spzbg:	-
SchwGr:	-
Hautres:	H
Sens:	-
KanzKat:	2
KmutKat:	-

Trichloressigsäure

[76-03-9]

siehe auch Natriumtrichloracetat



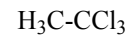
Der Stoff kann gleichzeitig als Dampf und Aerosol vorliegen.

DD[hPa]: 0,1

MAK[ml/m ³]:	0,2
MAK[mg/m ³]:	1,4
Spzbg:	I(1)
SchwGr:	C
Hautres:	-
Sens:	-
KanzKat:	-
KmutKat:	-

1,1,1-Trichlorethan

[71-55-6]



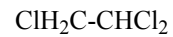
DD[hPa]: 133

vgl. Abschn. XII

MAK[ml/m ³]:	100
MAK[mg/m ³]:	550
Spzbg:	II(1)
SchwGr:	C
Hautres:	H
Sens:	-
KanzKat:	-
KmutKat:	-

1,1,2-Trichlorethan

[79-00-5]

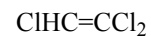


DD[hPa]: 25

MAK[ml/m ³]:	1
MAK[mg/m ³]:	5,5
Spzbg:	I(2)
SchwGr:	D
Hautres:	H
Sens:	-
KanzKat:	3
KmutKat:	-

Trichlorethen

[79-01-6]



DD[hPa]: 77

vgl. Abschn. XII

MAK[ml/m ³]:	-
MAK[mg/m ³]:	-
Spzbg:	-
SchwGr:	-
Hautres:	H
KanzKat:	1
KmutKat:	3B

Trichlorethylen → Trichlorethen

Trichlorfluormethan

[75-69-4]



DD[hPa]: 889

MAK[ml/m ³]:	1000
MAK[mg/m ³]:	5700
Spzbg:	II(2)
SchwGr:	C
KanzKat:	-
KmutKat:	-

Trichlormethan → Chloroform (Trichlormethan)

1-Trichlormethylbenzol → α,α,α-Trichlortoluol

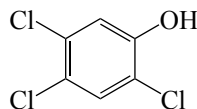
Trichlornaphthaline → Chlorierte Naphthaline

Trichlornitromethan

[76-06-2]

DD[hPa]: 25
vgl. Abschn. IIc**2,4,5-Trichlorphenol**

[95-95-4]



Der Stoff kann gleichzeitig als Dampf und Aerosol vorliegen.

DD[hPa]: 8×10^{-3} bei 25°C

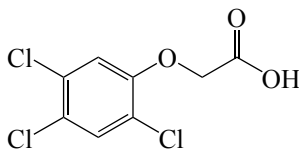
vgl. Abschn. IIb

MAK[ml/m ³]:	-
MAK[mg/m ³]:	-
Spzbg:	-
SchwGr:	-
Sens:	-
KanzKat:	-
KmutKat:	-

2,4,5-Trichlorphenoxyessigsäure (2,4,5-T)

[93-76-5]

einschließlich Salze und Ester



MAK[mg/m ³]:	2 E
Spzbg:	II(2)
SchwGr:	C
Hautres:	H
KanzKat:	-
KmutKat:	-

1,2,3-Trichlorpropan

[96-18-4]



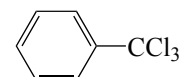
DD[hPa]: 4,5

MAK[ml/m ³]:	-
MAK[mg/m ³]:	-
Spzbg:	-
SchwGr:	-
Hautres:	H
KanzKat:	2

α,α,α-Trichlortoluol

[98-07-7]

s. auch α-Chlortoluole



Der Stoff kann gleichzeitig als Dampf und Aerosol vorliegen.

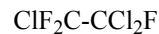
DD[hPa]: 0,2

MAK[ml/m ³]:	-
MAK[mg/m ³]:	-
Spzbg:	-
SchwGr:	-
Hautres:	H
KanzKat:	2

2,4,6-Trichlor-1,3,5-triazin → Cyanurchlorid

1,1,2-Trichlor-1,2,2-trifluorethan

[76-13-1]



DD[hPa]: 360

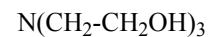
MAK[ml/m ³]:	500
MAK[mg/m ³]:	3900
Spzbg:	II(2)
SchwGr:	D

iso-Tridecanol → Isotridecanol

Tridymit → Siliciumdioxid, kristallin

Triethanolamin

[102-71-6]

DD[hPa]: $4,8 \times 10^{-6}$ bei 25°C

vgl. Abschn. Xc

MAK[mg/m ³]:	1 E
Spzbg:	I(1)
SchwGr:	C
Hautres:	-
Sens:	-
KanzKat:	-
KmutKat:	-

Triethylamin

[121-44-8]



Reaktion mit nitrosierenden Agentien kann zur Bildung des kanzerogenen N-Nitrosodiethylamins führen, vgl. Abschn. III „Entstehung kanzerogener Nitrosamine durch Nitrosierung von Aminen“.

DD[hPa]: 72

MAK[ml/m³]: 1MAK[mg/m³]: 4,2

Auch bei Einhaltung des MAK-Wertes sind im Einzelfall „Geruchs-assoziierte“ Symptome nicht auszuschließen, vgl.

Abschn. Ie.

Spzbg: I(2)

SchwGr: D

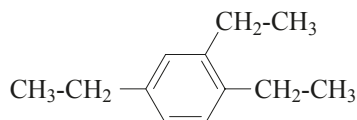
Hautres: -

Sens: -

KanzKat: -

1,2,4-Triethylbenzol

[877-44-1]



Der Stoff kann gleichzeitig als Dampf und Aerosol vorliegen.

DD[hPa]: 0,19 bei 25°C (berechneter Wert)

MAK[ml/m³]: 5MAK[mg/m³]: 34

Spzbg: II(2)

SchwGr: D

Hautres: H

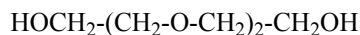
Sens: -

KanzKat: -

KmutKat: -

Triethylenglykol

[112-27-6]



Der Stoff kann gleichzeitig als Dampf und Aerosol vorliegen.

Wegen möglicher Nebelbildung sollte die Exposition aus Gründen der Arbeitssicherheit und Arbeitsplatzhygiene minimiert werden.

DD[hPa]: 0,003

MAK[mg/m³]: 1000 E

Spzbg: II(2)

SchwGr: B

Hautres: -

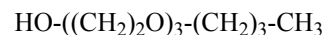
Sens: -

KanzKat: -

KmutKat: -

Triethylenglykol-n-butylether

[143-22-6]



Der Stoff kann gleichzeitig als Dampf und Aerosol vorliegen.

DD[hPa]: $3,3 \times 10^{-3}$ bei 25°C

vgl. Abschn. IIb und Xc

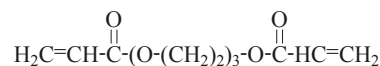
MAK[ml/m³]: -MAK[mg/m³]: -

Spzbg: -

SchwGr: -

Triethylenglykoldiacrylat

[1680-21-3]

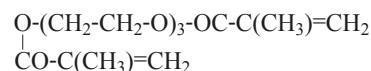


vgl. Abschn. IV

Sens: Sh

Triethylenglykoldimethacrylat

[109-16-0]

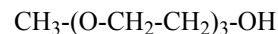


vgl. Abschn. IV

Sens: Sh

Triethylenglykolmonomethylether

[112-35-6]



Der Stoff kann gleichzeitig als Dampf und Aerosol vorliegen.

DD[hPa]: $4,7 \times 10^{-3}$ bei 25°C (berechneter Wert)

vgl. Abschn. Xc

MAK[mg/m³]: 50 E

Spzbg: II(2)

SchwGr: C

Hautres: -

Sens: -

KanzKat: -

KmutKat: -

Triethylentetramin

[112-24-3]



Der Stoff kann gleichzeitig als Dampf und Aerosol vorliegen.

DD[hPa]: $5,5 \times 10^{-4}$ bei 25°C

vgl. Abschn. IV

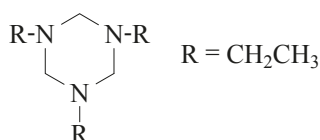
Sens: Sh

1,3,5-Triethylhexahydro-s-triazin →

N,N',N''-Triethylhexahydro-1,3,5-triazin

N,N',N''-Triethylhexahydro-1,3,5-triazin

[7779-27-3]

**Formaldehydabspalter**

Der Stoff kann gleichzeitig als Dampf und Aerosol vorliegen.

DD[hPa]: 0,114 bei 25°C (berechneter Wert)

vgl. Abschn. Xc

MAK[ml/m³]: -MAK[mg/m³]: -

Spzbg: -

SchwGr: -

Hautres: -

Sens: -

KanzKat: 2

Voraussetzung für Kategorie 4 prinzipiell erfüllt, aber Daten für MAK- oder BAT-Wert-Ableitung nicht ausreichend.

KmutKat: 3B

1,3,5-Triethyl-1,3,5-triazinan →

N,N',N''-Triethylhexahydro-1,3,5-triazin

Trifluorbrommethan → Bromtrifluormethan

1,1,1-Trifluor-2,2-dichlorethan → 2,2-Dichlor-1,1,1-trifluorethan

Triglyceride

s. auch Kokosnussöl

vgl. Abschn. Xc

MAK[mg/m³]: 5 A

Spzbg: II(4)

SchwGr: C

Hautres: -

Sens: -

KanzKat: -

KmutKat: -

- Lardöl

[8016-28-2]

- Palmkernöl

[8023-79-8]

- Palmöl

[8002-75-3]

- Rapsöl

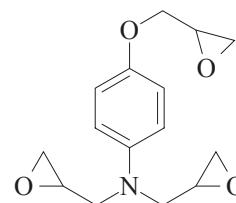
[8002-13-9]

- Sojaöl

[8001-22-7]

Triglycidyl-p-aminophenol

[5026-74-4]

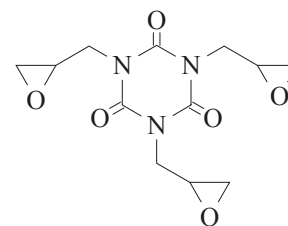


vgl. Abschn. IV

Sens: Sh

Triglycidylisocyanurat (Isomerengemisch)

[2451-62-9]



vgl. Abschn. IV

Sens: Sah

- α-Triglycidylisocyanurat

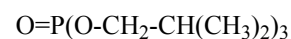
[59653-73-5]

- β-Triglycidylisocyanurat

[59653-74-6]

Triisobutylphosphat

[126-71-6]



Der Stoff kann gleichzeitig als Dampf und Aerosol vorliegen.

DD[hPa]: 0,02

vgl. Abschn. IIb

MAK[ml/m³]: -MAK[mg/m³]: -

Spzbg: -

SchwGr: -

Hautres: -

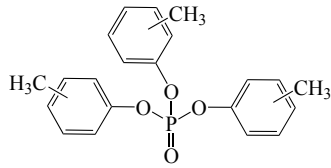
Sens: Sh

KanzKat: -

KmutKat: -

Trikresylphosphat, Isomere, „frei von o-Isomeren“

[1330-78-5; 563-04-2; 78-32-0]



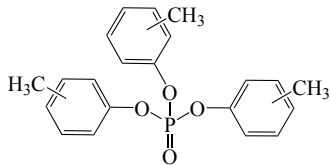
m-m-m, m-m-p, m-p-p, p-p-p

DD[hPa]: 8×10^{-7} bei 25°C
vgl. Abschn. Xc

MAK[mg/m ³]:	5 E
Spzbg:	II(2)
SchwGr:	C
Hautres:	-
Sens:	-
KanzKat:	-
KmutKat:	-

Trikresylphosphat, Summe aller o-Isomere

[78-30-8]



o-o-o, o-o-m, o-o-p, o-m-m, o-m-p, o-p-p

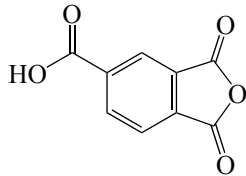
Der Stoff kann gleichzeitig als Dampf und Aerosol vorliegen.
DD[hPa]: $2,6 \times 10^{-6}$ bei 25°C
vgl. Abschn. XII

MAK[ml/m ³]:	0,001
MAK[mg/m ³]:	0,015
Spzbg:	II(8)
SchwGr:	D
Hautres:	H
Sens:	-
KanzKat:	3
KmutKat:	-

Trimangantetroxid → Mangan

Trimellitsäureanhydrid

[552-30-7]

DD[hPa]: $7,4 \times 10^{-7}$ bei 25°C

MAK[mg/m ³]:	0,0005 E
Spzbg:	I(1)
SchwGr:	D
Hautres:	-
Sens:	Sa
KanzKat:	-
KmutKat:	-

Trimethylamin

[75-50-3]



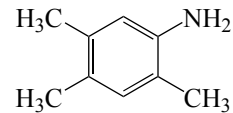
Reaktion mit nitrosierenden Agentien kann zur Bildung des kanzerogenen N-Nitrosodimethylamins führen, vgl. Abschn. III „Entstehung kanzerogener Nitrosamine durch Nitrosierung von Aminen“.

DD[hPa]: 1900

MAK[ml/m ³]:	2
MAK[mg/m ³]:	4,9
Auch bei Einhaltung des MAK-Wertes sind im Einzelfall „Geruchs-assoziierte“ Symptome nicht auszuschließen, vgl. Abschn. Ie.	
Spzbg:	I(2)
Ein Momentanwert von 5 ml/m ³ entsprechend 12 mg/m ³ sollte nicht überschritten werden.	
SchwGr:	C
Hautres:	-
Sens:	-
KanzKat:	-
KmutKat:	-

2,4,5-Trimethylanilin

[137-17-7]

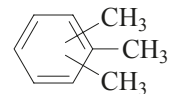
Der Stoff kann gleichzeitig als Dampf und Aerosol vorliegen.
DD[hPa]: 0,057 bei 25°C

MAK[ml/m ³]:	-
MAK[mg/m ³]:	-
Spzbg:	-
SchwGr:	-
Hautres:	H
KanzKat:	2

N,N,4-Trimethylanilin → N,N-Dimethyl-p-toluidin

Trimethylbenzol (alle Isomere)

[25551-13-7]

DD[hPa]: 2-6
vgl. Abschn. XII

MAK[ml/m ³]:	5
MAK[mg/m ³]:	25
Spzbg:	II(2)
SchwGr:	D
Hautres:	-
Sens:	-
KanzKat:	-
KmutKat:	-

– 1,2,3-Trimethylbenzol

[526-73-8]

– 1,2,4-Trimethylbenzol

[95-63-6]

– 1,3,5-Trimethylbenzol

[108-67-8]

2,4,5-Trimethylbenzolanilin → 2,4,5-Trimethylanilin

1,7,7-Trimethylbicyclo(2.2.1)heptan-2-on → Kampfer

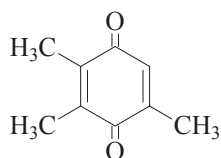
Trimethylcarbinol → tert-Butanol

2,2,4-Trimethyl-6(2H)-chinolinon

[4071-18-5]

Trimethylchinon

[935-92-2]

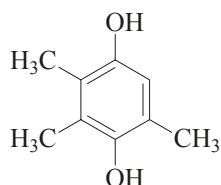


vgl. Abschn. IV

Sens: Sh

Trimethylhydrochinon

[700-13-0]

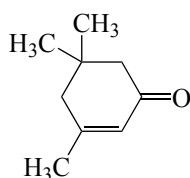


vgl. Abschn. IV

Sens: Sh

3,5,5-Trimethyl-2-cyclohexen-1-on

[78-59-1]

Der Stoff kann gleichzeitig als Dampf und Aerosol vorliegen.
DD[hPa]: 0,33

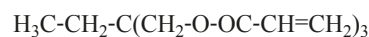
MAK[ml/m³]: 2
 MAK[mg/m³]: 11
 Spzbg: I(2)
 SchwGr: C
 KanzKat: 3

3,7,11-Trimethyl-2,6,10-dodecatrien-1-ol → Farnesol

3,5,5-Trimethylhexansäure → Isononansäure

Trimethylolpropantriacrylat

[15625-89-5]

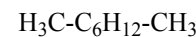


vgl. Abschn. IV

Sens: Sh

Trimethylpentan (alle Isomere)

[29222-48-8]



MAK[ml/m³]: 100
 MAK[mg/m³]: 470
 Spzbg: II(2)
 SchwGr: D
 Hautres: -
 Sens: -
 KanzKat: -
 KmutKat: -

Trimethylphosphat

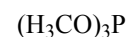
[512-56-1]

Der Stoff kann gleichzeitig als Dampf und Aerosol vorliegen.
DD[hPa]: 0,59

MAK[ml/m³]: -
 MAK[mg/m³]: -
 Spzbg: -
 SchwGr: -
 Hautres: H
 Sens: -
 KanzKat: 3
 KmutKat: 2

Trimethylphosphit

[121-45-9]



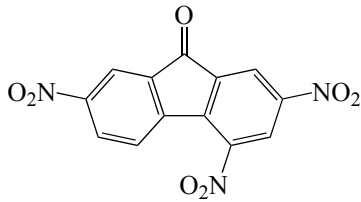
vgl. Abschn. IIb

MAK[ml/m³]: -
 MAK[mg/m³]: -
 Spzbg: -
 SchwGr: -
 Hautres: H
 KanzKat: -

Trimethylzinnverbindungen → Methylzinnverbindungen

2,4,7-Trinitrofluorenon

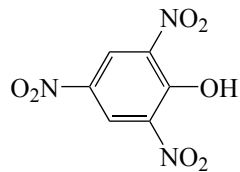
[129-79-3]



MAK[ml/m ³]:	-
MAK[mg/m ³]:	-
Spzbg:	-
SchwGr:	-
KanzKat:	3

2,4,6-Trinitrophenol

[88-89-1]

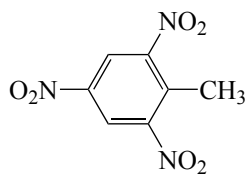


MAK[ml/m ³]:	-
MAK[mg/m ³]:	-
Spzbg:	-
SchwGr:	-
Hautres:	H
Sens:	Sh
KanzKat:	3
KmutKat:	-

2,4,6-Trinitrophenylmethylnitramin → N-Methyl-N,2,4,6-tetranitroanilin

2,4,6-Trinitrotoluol

[118-96-7]

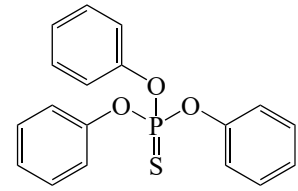


vgl. Abschn. XII

MAK[ml/m ³]:	-
MAK[mg/m ³]:	-
Spzbg:	-
SchwGr:	-
Hautres:	H
Sens:	Sh
KanzKat:	2
KmutKat:	3B

O,O,O-Triphenylmonothiophosphat

[597-82-0]



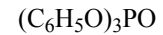
DD[hPa]: <0,00001
vgl. Abschn. Xc

MAK[mg/m ³]:	20 E
Spzbg:	II(2)
SchwGr:	D
Hautres:	-
Sens:	-
KanzKat:	-
KmutKat:	-

Triphenylphosphan → Triphenylphosphin

Triphenylphosphat

[115-86-6]

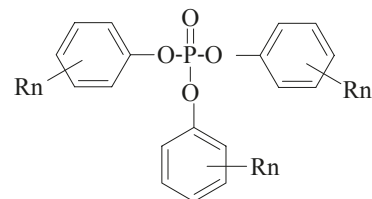


DD[hPa]: 1×10^{-5} bei 25°C (berechneter Wert)
vgl. Abschn. Xc

MAK[ml/m ³]:	-
MAK[mg/m ³]:	10 E
Spzbg:	II(2)
SchwGr:	C
Hautres:	-
Sens:	-
KanzKat:	-
KmutKat:	-

Triphenylphosphat, isopropyliert

[68937-41-7]

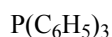


DD[hPa]: 1×10^{-7} bei 25°C (berechneter Wert)
vgl. Abschn. Xc

MAK[mg/m ³]:	1 E
Spzbg:	II(2)
SchwGr:	C
Sens:	-

Triphenylphosphin

[603-35-0]

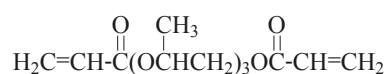
DD[hPa]: $1,2 \times 10^{-6}$ bei 20°C extrapoliert

MAK[mg/m ³]:	2 E
Spzbg:	II(2)
SchwGr:	D
Hautres:	-
Sens:	Sh
KanzKat:	-
KmutKat:	-

Triplochiton scleroxylon → Hölzer

Tripropylenglykoldiacrylat

[42978-66-5]

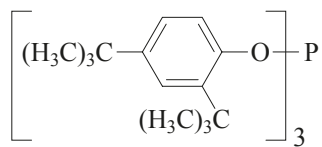


vgl. Abschn. IV

Sens: Sh

Tris(2,4-di-tert-butylphenyl)phosphit

[31570-04-4]

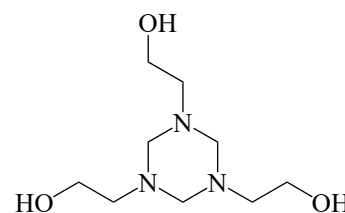


vgl. Abschn. IIb und Xc

MAK[ml/m ³]:	-
MAK[mg/m ³]:	-
Spzbg:	-
SchwGr:	-
Hautres:	-
Sens:	-
KanzKat:	-
KmutKat:	-

N,N',N''-Tris(β-hydroxyethyl)hexahydro-1,3,5-triazin

[4719-04-4]



Formaldehydabspalter

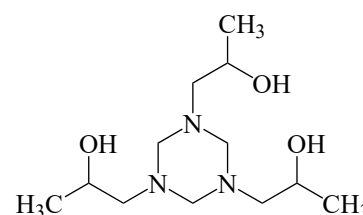
DD[hPa]: 5×10^{-8} bei 25°C (berechneter Wert)

vgl. Abschn. Xc

MAK[ml/m ³]:	-
MAK[mg/m ³]:	-
Spzbg:	-
SchwGr:	-
Hautres:	-
Sens:	Sh
KanzKat:	2
Voraussetzung für Kategorie 4 prinzipiell erfüllt, aber Daten für MAK- oder BAT-Wert-Ableitung nicht ausreichend.	
KmutKat:	3B

N,N',N''-Tris(β-hydroxypropyl)hexahydro-1,3,5-triazin

[25254-50-6]



Formaldehydabspalter

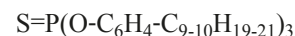
DD[hPa]: $1,7 \times 10^{-8}$ (berechneter Wert)

vgl. Abschn. Xc

MAK[ml/m ³]:	-
MAK[mg/m ³]:	-
Spzbg:	-
SchwGr:	-
Hautres:	-
Sens:	Sh
KanzKat:	2
Voraussetzung für Kategorie 4 prinzipiell erfüllt, aber Daten für MAK- oder BAT-Wert-Ableitung nicht ausreichend.	
KmutKat:	3B

Tris[(2- oder 4-)C9-C10-isoalkylphenyl]phosphor-thioat

[126019-82-7]

DD[hPa]: $2,8 \times 10^{-10}$ bei 25°C extrapoliert

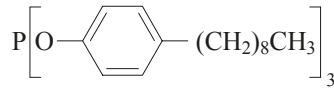
vgl. Abschn. IIb und Xc

MAK[ml/m ³]:	-
MAK[mg/m ³]:	-
Spzbg:	-
SchwGr:	-
Sens:	-
KanzKat:	-
KmutKat:	-

Tris[(2- oder 4-)C9–C10-isoalkylphenyl]thiophosphat →
Tris[(2- oder 4-)C9–C10-isoalkylphenyl]phosphor-
thioat

Tris(nonylphenyl)phosphit

[26523-78-4]



vgl. Abschn. IIb und Xc

MAK[ml/m ³]:	-
MAK[mg/m ³]:	-
Spzbg:	-
SchwGr:	-
Hautres:	-
Sens:	-
KanzKat:	-
KmutKat:	-

Tritylphosphat, Isomere, „frei von o-Isomeren“ →
Triärylphosphat, Isomere, „frei von o-Isomeren“

Tropische Akazie (*Acacia melanoxylon*) → Hölzer

Trypsin und Chymotrypsin

[9002-07-7; 9004-07-3]

vgl. Abschn. IV

Sens:	Sa
-------	----

Uran

[7440-61-1]

und seine schwer löslichen anorganischen Verbindungen

U

vgl. Abschn. XII

MAK[mg/m ³]:	-
Der Grenzwert der Strahlenschutzkommission von 20 mSv pro Jahr bzw. 400 mSv pro Arbeitsleben entspricht bei einem MMAD von 5 µm ungefähr 25 µg Uran/m ³ für schwerlösliche und 250 µg Uran/m ³ für lösliche Uranverbindungen. Der Wert für die löslichen Uranverbindungen schützt nicht vor der Nierentoxizität.	
Spzbg:	-
SchwGr:	-
Hautres:	H
Sens:	-
KanzKat:	2
KmutKat:	3A

Uranverbindungen, lösliche anorganische

vgl. Abschn. XII

MAK[mg/m ³]:	-
Der Grenzwert der Strahlenschutzkommission von 20 mSv pro Jahr bzw. 400 mSv pro Arbeitsleben entspricht bei einem MMAD von 5 µm ungefähr 25 µg Uran/m ³ für schwerlösliche und 250 µg Uran/m ³ für lösliche Uranverbindungen. Der Wert für die löslichen Uranverbindungen schützt nicht vor der Nierentoxizität.	
Spzbg:	-
SchwGr:	-
Hautres:	H
Sens:	-
KanzKat:	3
KmutKat:	3A

Urethan → Ethylcarbamat

Urotropin → Hexamethylentetramin

Utile (-Mahagoni) (*Entandrophragma utile*) → Hölzer

Vanadium

[7440-62-2]

und seine anorganischen Verbindungen
(einatembare Fraktion)

V

vgl. Abschn. XII

MAK[mg/m ³]:	0,005 E
Spzbg:	II(2)
SchwGr:	D
Hautres:	-
Sens:	-
KanzKat:	4
KmutKat:	5

Vanadumpentaoxid → Vanadium

Vinylacetat

[108-05-4]



DD[hPa]: 120

MAK[ml/m ³]:	10
MAK[mg/m ³]:	36
Spzbg:	I(1)
Ein Momentanwert von 20 ml/m ³ entsprechend 71 mg/m ³ sollte nicht überschritten werden.	
SchwGr:	C
Hautres:	H
Sens:	-
KanzKat:	4
KmutKat:	-

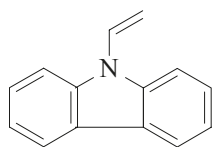
Vinylbutyrolactam → N-Vinyl-2-pyrrolidon

9-Vinylcarbazol → Vinylcarbazol

N-Vinylcarbazol → Vinylcarbazol

Vinylcarbazol

[1484-13-5]

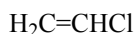


vgl. Abschn. IV

Sens: Sh

Vinylchlorid

[75-01-4]



vgl. Abschn. XII

MAK[ml/m³]: -MAK[mg/m³]: -

Spzbg: -

SchwGr: -

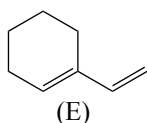
KanzKat: 1

1-Vinylcyclohexen-3 → Vinylcyclohexen

4-Vinylcyclohexen → Vinylcyclohexen

Vinylcyclohexen

[100-40-3]



DD[hPa]: 20

MAK[ml/m³]: -MAK[mg/m³]: -

Spzbg: -

SchwGr: -

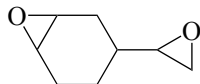
Hautres: H

Sens: -

KanzKat: 2

4-Vinyl-1,2-cyclohexendiepoxyd

[106-87-6]



Der Stoff kann gleichzeitig als Dampf und Aerosol vorliegen.

DD[hPa]: 0,13

MAK[ml/m³]: -MAK[mg/m³]: -

Spzbg: -

SchwGr: -

Hautres: H

KanzKat: 2

Vinylethylether → Ethylvinylether

Vinylidenchlorid → 1,1-Dichlorethen

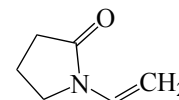
Vinylidenfluorid → 1,1-Difluorethen

Vinylisobutylether → Isobutylvinylether

Vinylmethylether → Methylvinylether

N-Vinyl-2-pyrrolidon

[88-12-0]



Der Stoff kann gleichzeitig als Dampf und Aerosol vorliegen.

DD[hPa]: 0,15 bei 25°C

MAK[ml/m³]: 0,01MAK[mg/m³]: 0,047

Spzbg: II(2)

SchwGr: C

Hautres: H

Sens: -

KanzKat: 4

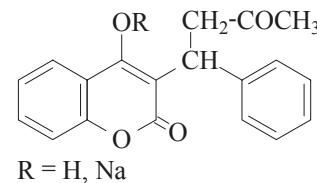
KmutKat: -

Vinyltoluol → Methylstyrol (alle Isomere)

Warfarin

[81-81-2]

und Natriumwarfarin [129-06-6]



Der Stoff kann gleichzeitig als Dampf und Aerosol vorliegen.

DD[hPa]: 0,09

MAK[ml/m³]: 0,0016MAK[mg/m³]: 0,02MAK-Wert für Natriumwarfarin 0,02 mg/m³ E

Spzbg: II(8)

SchwGr: B

Hautres: H

Sens: -

KanzKat: -

KmutKat: -

Wasserstoffperoxid

[7722-84-1]

MAK[ml/m³]: 0,5MAK[mg/m³]: 0,71

Spzbg: I(1)

SchwGr: C

Hautres: -

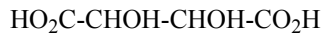
Sens: -

KanzKat: 4

KmutKat: -

Weinsäure

[526-83-0]



vgl. Abschn. Xc

MAK[mg/m³]:	2 E
Spzbg:	I(2)
SchwGr:	C
Hautres:	-
Sens:	-
KanzKat:	-
KmutKat:	-

Weißöl, pharmazeutisch

[8042-47-5]

vgl. Abschn. Xc

MAK[mg/m³]:	5 A
Spzbg:	II(4)
SchwGr:	C
Hautres:	-
Sens:	-
KanzKat:	-
KmutKat:	-

Weißzeder (*Thuja occidentalis*) → Hölzer

Weizen → Getreidemehlstäube

Western Red Cedar (*Thuja plicata*) → Hölzer

Westindisches Grenadillholz (*Brya ebenus*) → Hölzer

Wolfram

[7440-33-7]

und seine Verbindungen

W

vgl. Abschn. IIb

MAK[ml/m³]:	-
MAK[mg/m³]:	-
Spzbg:	-
SchwGr:	-
Hautres:	-
Sens:	-
KanzKat:	-
KmutKat:	-

Wolframcarbid → Hartmetall, Wolframcarbid- und Cobalt-haltig

Wollastonit (Faserstaub)

[13983-17-0]



vgl. Abschn. IIb

MAK[ml/m³]:	-
MAK[mg/m³]:	-
Spzbg:	-
SchwGr:	-
KanzKat:	-

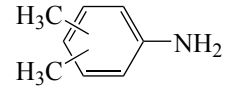
Xylanasen

[37278-89-0]

vgl. Abschn. IV

Sens: Sa

Xylidin (Isomere)



Der Stoff kann gleichzeitig als Dampf und Aerosol vorliegen.
DD[hPa]: -

MAK[ml/m³]:	-
MAK[mg/m³]:	-
Spzbg:	-
SchwGr:	B (Verdacht)
Hautres:	H
Sens:	-
KanzKat:	3
KmutKat:	3B

- 2,3-Xylidin

[87-59-2]

DD[hPa]: 0,1 bei 25°C

- 2,5-Xylidin

[95-78-3]

DD[hPa]: 0,2

- 3,4-Xylidin

[95-64-7]

DD[hPa]: 0,04 bei 25°C

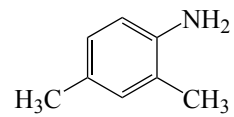
- 3,5-Xylidin

[108-69-0]

DD[hPa]: 0,2 bei 25°C

2,4-Xylidin

[95-68-1]

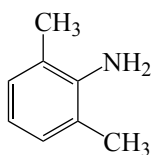


Der Stoff kann gleichzeitig als Dampf und Aerosol vorliegen.
DD[hPa]: 0,016

MAK[ml/m³]:	-
MAK[mg/m³]:	-
Spzbg:	-
SchwGr:	-
Hautres:	H
Sens:	-
KanzKat:	2

2,6-Xylidin

[87-62-7]

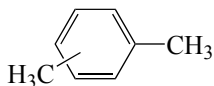


Der Stoff kann gleichzeitig als Dampf und Aerosol vorliegen.
DD[hPa]: 0,13

MAK[ml/m ³]:	-
MAK[mg/m ³]:	-
Spzbg:	-
SchwGr:	-
Hautres:	H
Sens:	-
KanzKat:	2

Xylol (alle Isomere)

[1330-20-7]



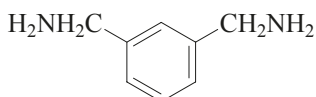
Bei größerer körperlicher Aktivität sollte durch biologisches Monitoring die Einhaltung des BAT-Wertes regelmäßig überprüft werden.

DD[hPa]: 8
vgl. Abschn. XII

MAK[ml/m ³]:	50
MAK[mg/m ³]:	220
Spzbg:	II(2)
SchwGr:	D
Hautres:	H
Sens:	-
KanzKat:	-

m-Xylylendiamin

[1477-55-0]



Der Stoff kann gleichzeitig als Dampf und Aerosol vorliegen.
DD[hPa]: 0,04

vgl. Abschn. IV
Sens: Sh

Yttrium

[7440-65-5]

und seine Verbindungen

Y

vgl. Abschn. IIb

MAK[ml/m ³]:	-
MAK[mg/m ³]:	-
Spzbg:	-
SchwGr:	-
Hautres:	-
Sens:	-
KanzKat:	-

Zement → Portlandzement-Staub

Zeolithe (Faserstaub) → Erionit (Faserstaub)

Zeolithe, synthetische, nicht faserförmig

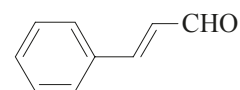
[1318-02-1]

vgl. Abschn. IIb

MAK[ml/m ³]:	-
MAK[mg/m ³]:	-
Spzbg:	-
SchwGr:	-
Hautres:	-
Sens:	-
KanzKat:	-
KmutKat:	-

Zimtaldehyd

[104-55-2]



Der Stoff kann gleichzeitig als Dampf und Aerosol vorliegen.

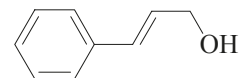
DD[hPa]: 0,029

vgl. Abschn. IV

Sens: Sh

Zimtalkohol

[104-54-1]



Der Stoff kann gleichzeitig als Dampf und Aerosol vorliegen.

DD[hPa]: 0,012 bei 25°C

vgl. Abschn. IV

Sens: Sh

Zink

[7440-66-6]

und seine anorganischen Verbindungen (alveolengängige Fraktion)

Zn

MAK[mg/m ³]:	0,1 A
Spzbg:	I(4)
SchwGr:	C
Schwangerschaftsgruppe C wurde 2011 überprüft und bestätigt.	
Hautres:	-
Sens:	-
KanzKat:	-
KmutKat:	-

Zink

[7440-66-6]
und seine anorganischen Verbindungen (einatembare Fraktion)

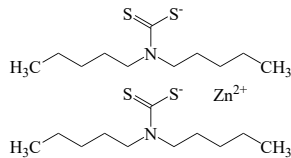
Zn

- MAK[mg/m³]: 2 E
- Spzbg: I(2)
- Zinkchlorid: Kurzzeitkategorie I(1)
- SchwGr: C
- Schwangerschaftsgruppe C wurde 2011 überprüft und bestätigt.
- Hautres: -
- Sens: -
- KanzKat: -
- KmutKat: -

Zinkchromat → Chrom(VI)-Verbindungen

Zinkdiamyldithiocarbamat

[15337-18-5]
(alveolengängige Fraktion)

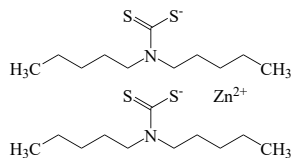


DD[hPa]: 6,3 × 10⁻¹³ bei 25°C
vgl. Abschn. Xc

- MAK[mg/m³]: 5 A
- Spzbg: II(4)
- SchwGr: D
- Hautres: -
- Sens: -
- KanzKat: -
- KmutKat: -

Zinkdiamyldithiocarbamat

[15337-18-5]
(einatembare Fraktion)



DD[hPa]: 6,3 × 10⁻¹³ bei 25°C
vgl. Abschn. Xc

- MAK[mg/m³]: 10 E
- Spzbg: II(8)
- SchwGr: D
- Hautres: -
- Sens: -
- KanzKat: -
- KmutKat: -

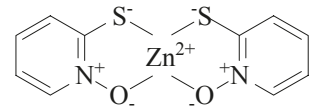
Zinkdimethyldithiocarbamat → Ziram

Zink-N,N-dipentylcarbamodithioat →
Zinkdiamyldithiocarbamat

Zinkmolybdat → Molybdän

Zinkpyrithion

[13463-41-7]



vgl. Abschn. IIb

- MAK[mg/m³]: -
- MAK[mg/m³]: -
- Spzbg: -
- SchwGr: -
- Hautres: H
- Sens: -
- KanzKat: -
- KmutKat: -

Zinn

[7440-31-5]
und seine anorganischen Verbindungen

Sn

vgl. Abschn. IIb

- MAK[mg/m³]: -
- MAK[mg/m³]: -
- Spzbg: -
- SchwGr: -
- Hautres: -
- Sens: -
- KanzKat: -
- KmutKat: -

Zinnverbindungen, organische (n-Butyl-) → n-Butylzinnverbindungen

Zinnverbindungen, organische (Ethyl-) → Ethylzinnverbindungen

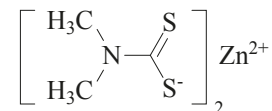
Zinnverbindungen, organische (Methyl-) → Methylzinnverbindungen

Zinnverbindungen, organische (n-Octyl-) → n-Octylzinnverbindungen

Zinnverbindungen, organische (Phenyl-) → Phenylzinnverbindungen

Ziram

[137-30-4]



- MAK[mg/m³]: 0,01 E
- Spzbg: I(2)
- SchwGr: C
- Hautres: -
- Sens: Sh
- KanzKat: -
- KmutKat: -

Zirkonium

Zyankali → Kaliumcyanid

[7440-67-7]

und seine Verbindungen (außer Zirkoniumdioxid)

Zr

vgl. Abschn. IIb

MAK[mg/m ³]:	-
Spzbg:	-
SchwGr:	-
Hautres:	-
Sens:	-
KanzKat:	-
KmutKat:	-

Zirkoniumdioxid

[1314-23-4; 12036-23-6]

(alveolengängige Fraktion)

ZrO₂

ausgenommen sind ultrafeine Partikel; siehe Abschnitt Vh

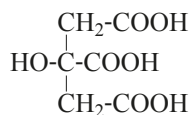
vgl. Abschn. Vf

MAK[mg/m ³]:	0,3 A
multipliziert mit der Materialdichte	
Spzbg:	II(8)
SchwGr:	C
Hautres:	-
Sens:	-
KanzKat:	4
KmutKat:	-

Zitrate → Zitronensäure

Zitronensäure

[77-92-9]



vgl. Abschn. Xc

MAK[mg/m ³]:	2 E
Spzbg:	I(2)
SchwGr:	C
Hautres:	-
Sens:	-
KanzKat:	-
KmutKat:	-

Zitronensäure, Alkalisalze

vgl. Abschn. IIb und Xc

MAK[ml/m ³]:	-
MAK[mg/m ³]:	-
Der MAK-Wert für Zitronensäure (2 mg/m ³) schützt vor Reizwirkung, ein höherer Wert für Alkalisalze ist nicht zu begründen.	
Spzbg:	-
SchwGr:	-
Hautres:	-
Sens:	-
KanzKat:	-
KmutKat:	-

b) Stoffe, für die derzeit keine MAK-Werte aufgestellt werden können

Die Kommission hat folgende Stoffe überprüft, für die weder aus Erfahrungen am Menschen noch aus Tierversuchen hinreichende Informationen für die Aufstellung von MAK-Werten vorliegen. Die toxikologischen Daten und Bewertungen sind online verfügbar unter mak-dfg.publisso.de.

Acetessigsäureethylester [141-97-9]

Adipinsäuredimethylester [627-93-0]

siehe auch Dicarbonsäure(C4–C6)-dimethylester

Allylpropyldisulfid [2179-59-1]

2-Aminopyridin [504-29-0]

Ammoniumsulfamat [7773-06-0]

Antimonwasserstoff [7803-52-3]

Arsenwasserstoff [7784-42-1]

Benzaldehyd [100-52-7]

Benzalkoniumchlorid [8001-54-5]

Bernsteinsäuredimethylester [106-65-0]

siehe auch Dicarbonsäure(C4–C6)-dimethylester

Bisphenol-A-diglycidylether [1675-54-3]

Boroxid [1303-86-2]

Bortrifluorid [7637-07-2]

Brom [7726-95-6]

2-Butanol [78-92-2]

2-Butylacetat [105-46-4]

2-tert-Butyl-p-kresol [2409-55-4]

p-tert-Butyltoluol [98-51-1]

γ-Butyrolacton [96-48-0]

Calciumsulfat (alveolengängige Fraktion)

Anhydrit [7778-18-9]

Halbhydrat [10034-76-1]

Dihydrat [10101-41-4]

Gips [13397-24-5]

Chloracetylchlorid [79-04-9]

o-Chloranilin [95-51-2]

m-Chloranilin [108-42-9]

Chlorbenzoesäure (alle Isomere)

Chlorcyan [506-77-4]

Chlorierte Diphenyloxide versch. CAS-Nr., z.B. [55720-99-5]

Chlorierte Diphenyloxide bilden eine Gruppe von Verbindungen mit unterschiedlichem Grad und Ort der Chlorsubstitution. Chlorierte Diphenyloxide mit geringem Chloranteil können als Partikel-Dampfgemisch auftreten, während chlorierte Diphenyloxide mit hohem Chloranteil ausschließlich als Partikel auftreten.

Chlorierte Naphthaline

Chlorierte Naphthaline bilden eine Gruppe von Verbindungen mit unterschiedlichem Grad und Ort der Chlorsubstitution. Chlorierte Naphthaline mit geringem Chloranteil können als Partikel-Dampfgemisch auftreten, während chlorierte Naphthaline mit hohem Chloranteil ausschließlich als Partikel auftreten.

4-Chlormethylbiphenyl [1667-11-4]

1-Chlor-3-nitrobenzol [121-73-3]

1-Chlor-1-nitropropan [600-25-9]

Chlortrifluorid [7790-91-2]

Chromhexacarbonyl [13007-92-6]

Chrom(III)-Verbindungen

Cyanacrylsäureethylester [7085-85-0]

Cyclohexanol [108-93-0]

Cyclohexen [110-83-8]

1,3-Cyclopentadien [542-92-7]

Decaboran [17702-41-9]

Demeton [8065-48-3]

siehe Abschn. XII, Acetylcholinesterasehemmer

Desfluran [57041-67-5]

Diallylphthalat [131-17-9]

- 1,2-Diaminoethan [107-15-3]
Diboran [19287-45-7]
Dibromdifluormethan [75-61-6]
3,4-Dichloranilin [95-76-1]
1,1-Dichlor-1-nitroethan [594-72-9]
2,2-Dichlorpropionsäure [75-99-0]
2,2-Dichlorpropionsäure, Natriumsalz [127-20-8]
Dicyandiamid [461-58-5]
Dicyclohexylamin [101-83-7]
Reaktion mit nitrosierenden Agentien kann zur Bildung von N-Nitrosodicyclohexylamin führen, vgl. Abschn. III „Entstehung kanzerogener Nitrosamine durch Nitrosierung von Aminen“.
Dicyclohexylaminnitrit [3129-91-7]
Diethylenglykoldinitrat [693-21-0]
Diketen [674-82-8]
siehe Begründung „Keten“
Dimethylaminopropionitril [1738-25-6]
1,3-Dimethylbutylacetat [108-84-9]
2,6-Dimethylheptan-4-on [108-83-8]
Dimethylsulfid [75-18-3]
4,6-Dinitro-o-kresol [534-52-1]
Dipentamethylthiuramdisulfid [94-37-1]
Diphenylkresylphosphat [26444-49-5]
Diphosphorpentasulfid [1314-80-3]
Dischwefeldecafluorid (Schwefelpentafluorid) [5714-22-7]
Dischwefeldichlorid [10025-67-9]
Divinylbenzol (alle Isomere) [1321-74-0]
Ethylendiamintetraessigsäure (EDTA) [60-00-4]
Mischexposition mit Eisenverbindungen vermeiden (FeEDTA-Bildung).
2-Ethylhexansäure [149-57-5]
N-Ethylmorpholin [100-74-3]
Ethylvinylether [109-92-2]
Ethylzinnverbindungen
Ferbam [14484-64-1]
Ferrovanadium [12604-58-9]
Fluor [7782-41-4]
Formamid [75-12-7]
Germaniumtetrahydrid [7782-65-2]
Glutarsäuredimethylester [1119-40-0]
siehe auch Dicarbonsäure(C4-C6)-dimethylester
Gold [7440-57-5] und seine anorganischen Verbindungen
Hafnium [7440-58-6] und seine Verbindungen
Hexachlorcyclopentadien [77-47-4]
Hydroxyessigsäurebutylester [7397-62-8]
2-Hydroxyethylmethacrylat [868-77-9]
3-Hydroxy-2-naphthalincarbonsäure [92-70-6]
Hydroxypropylacrylat (alle Isomere) [25584-83-2]
Imidazol [288-32-4]
Iod [7553-56-2] und anorganische Iodide
Isophorondiamin [2855-13-2]
4-Isopropylphenylisocyanat [31027-31-3]
Kampfer [76-22-2]
Keten [463-51-4]
D,L-Limonen [138-86-3] und ähnliche Gemische
L-Limonen [5989-54-8]
Lithium [7439-93-2] und stärker reizende Lithiumverbindungen (wie Lithiumamid, -hydrid, -hydroxid, -nitrid, -oxid, -tetrahydroaluminat, -tetrahydroborat)
Magnesiumoxid-Rauch [1309-48-4]
3-Methoxy-n-butylacetat [4435-53-4]
Methylacetylen [74-99-7]
Methylcyclohexanol (alle Isomere) [25639-42-3]
1-Methylcyclohexan-2-on [583-60-8]
Methylvinylketon [78-94-4]
Molybdän [7439-98-7] und seine Verbindungen außer Molybdäntrioxid

Montmorillonit und Bentonit

Quarzanteil muss gesondert betrachtet werden.

Morpholinylmercaptobenzothiazol [102-77-2]

Natriumhydroxid [1310-73-2]

Nickeltitangelb [8007-18-9]

Nikotin [54-11-5]

Osmiumtetroxid [20816-12-0]

Palladium [7440-05-3] und Palladiumverbindungen

Pentaboran [19624-22-7]

2-Pentanon [107-87-9]

Perchlormethylmercaptan [594-42-3]

Perfluorbutylethylen (3,3,4,4,5,5,6,6,6-Nonafluor-1-hexen) [19430-93-4]

Phosphor, rot [7723-14-0]

o-Phthalsäure [88-99-3]

Phthalsäureanhydrid [85-44-9]

Platinverbindungen (Chloroplatinate)

Eine Spitzenkonzentration von 2 µg/m³ sollte nicht überschritten werden.

n-Propylnitrat [627-13-4]

Pyrethrum [8003-34-7]

Resorcin [108-46-3]

Rotenon [83-79-4]

Salpetersäure [7697-37-2]

Siliciumcarbid (faserfrei) [409-21-2]

Strontium [7440-24-6] und seine anorganischen Verbindungen

Strychnin [57-24-9]

Tellur [13494-80-9] und seine anorganischen Verbindungen

1,1,2,2-Tetrabromethan [79-27-6]

Tetramethylharnstoff (TMU) [632-22-4]

Tetramethylsuccinitril [3333-52-6]

Thalliumverbindungen, löslich

Thioglykolsäure [68-11-1]

2,4,6-Tribromphenol [118-79-6]

Tri-n-butylamin [102-82-9]

Reaktion mit nitrosierenden Agentien kann zur Bildung von N-Nitroso-di-n-butylamin führen, vgl. Abschn. III „Entstehung kanzerogener Nitrosamine durch Nitrosierung von Aminen“.

2,4,5-Trichlorphenol [95-95-4]

Triisobutylphosphat [126-71-6]

Trimethylphosphit [121-45-9]

Wolfram [7440-33-7] und seine Verbindungen

Wollastonit (Faserstaub) [13983-17-0]

Yttrium [7440-65-5] und seine Verbindungen

Zeolithe, synthetische, nicht faserförmig [1318-02-1]

Zinkpyrithion [13463-41-7]

Zinn [7440-31-5] und seine anorganischen Verbindungen

Zirkonium [7440-67-7] und seine Verbindungen (außer Zirkoniumdioxid)

Kühlschmierstoffe, Hydraulikflüssigkeiten und andere Schmierstoffe

(vgl. Abschn. Xc)

Abietinsäure [514-10-3]

Schließt auch Disproportionierungs- und Umlagerungsprodukte ein.

Alkylamine, C11–C14-verzweigte, Monohexyl- und Dihexylphosphate [80939-62-4]

Alkylbenzolsulfonate C10–C14, lineare [69669-44-9; 85117-50-6]

Alkylethercarbonsäuren

2-Amino-2-ethyl-1,3-propandiol [115-70-8]

1-Aminopropan-2-ol [78-96-6]

Aminotris(methylenphosphonsäure) [6419-19-8] und ihre Natriumsalze

Azelainsäure [123-99-9]

Behensäure [112-85-6]

1,2-Benzisothiazol-3(2H)-on [2634-33-5]

Bis[O,O-bis(2-ethylhexyl)dithiophosphorato-S,S']dioxodi-µ-thioxodimolybdän [68958-92-9; 72030-25-2]

Bis(2-ethylhexyl)zinkdithiophosphat [4259-15-8]
Bithionol [97-18-7]
2-Brom-2-(brommethyl)pentandinitril (1,2-Dibrom-2,4-dicyanbutan) [35691-65-7]
2-Brom-2-nitropropan-1,3-diol [52-51-7]
Verwendungsverbot als Kühlschmierstoffkomponente und Korrosionsschutzmittelkomponente: siehe GefStoffV 2010, Anhang II (zu §16 Absatz 2), Nr. 4
N-Butyl-1,2-benzisothiazolin-3-on [4299-07-4]
Calciumbis(dinonylnaphthalinsulfonat) [57855-77-3]
5(oder 6)-Carboxy-4-hexyl-2-cyclohexen-1-octansäure [53980-88-4]
2-Chloracetamid [79-07-2]
p-Chlor-m-kresol [59-50-7]
Chlorthalonil [1897-45-6]
Dibenzyldisulfid [150-60-7]
2,2-Dibrom-2-cyanacetamid [10222-01-2]
3-(3,5-Di-tert-butyl-4-hydroxyphenyl)-N'-[3-(3,5-di-tert-butyl-4-hydroxyphenyl)propanoyl]propanhydrazid [32687-78-8]
2,6-Di-tert-butylphenol [128-39-2]
Di-n-butylphosphonat [1809-19-4] s. auch Di-n-octylphosphonat
Diethylentriaminpentakis(methylenphosphonsäure) [15827-60-8]
1,2-Dihydro-2,2,4-trimethylchinolin, polymer [26780-96-1]
p-Diiodmethylsulfonyltoluol [20018-09-1]
4,4'-Diocetyldiphenylamin [101-67-7]
Di-n-octylphosphonat [1809-14-9] s. auch Di-n-butylphosphonat
Diphenylamin, Reaktionsprodukte mit Styrol und 2,4,4-Trimethylpenten [68921-45-9]
Diphenylamin, octyliert (Benzolamin, N-Phenyl-, Reaktionsprodukte mit 2,4,4-Trimethylpenten) [68411-46-1]
Dithio-2,2'-bis(benzmethylamid) [2527-58-4]
Dodecandisäure [693-23-2]
1-Dodecanol [112-53-8]
2-Ethylhexandiol-1,3 [94-96-2]
Fettalkohole, C12-18 [67762-25-8]
Fettalkoholethoxylate, C16-18 und C18-ungesättigt [68920-66-1]
Fettsäuren, C14-18-gesättigt und C16-18-ungesättigt [67701-06-8]
1-Hexadecanol [36653-82-4]
1-Hexanol [111-27-3]
2-Hexyldecanol [2425-77-6]
1-Hydroxyethan-1,1-diphosphonsäure [2809-21-4] und ihre Natrium- und Kaliumsalze
1-Hydroxyethyl-2-heptadecenyl-imidazolin [21652-27-7]
2-Hydroxymethyl-2-nitropropan-1,3-diol [126-11-4]
Verwendungsverbot als Kühlschmierstoffkomponente und Korrosionsschutzmittelkomponente: siehe GefStoffV 2010, Anhang II (zu §16 Absatz 2), Nr. 4
12-Hydroxystearinsäure [106-14-9]
Isononansäure [3302-10-1; 26896-18-4]
Isooctadecanol [27458-93-1]
Isotridecanol [27458-92-0]
Lithium-12-hydroxystearat [7620-77-1]
Lithiumstearat [4485-12-5]
Methyl-1H-benzotriazol [29385-43-1]
2-Methyl-2,3-dihydroisothiazol-3-on [2682-20-4]
4,4'-Methylenbis(2,6-di-tert-butylphenol) [118-82-1]
N,N'-Methylenbis(5-methyloxazolidin) [66204-44-2]
Myristinsäure [544-63-8]
3-Nitrobenzoesäure [121-92-6]
(4-Nonylphenoxy)essigsäure [3115-49-9]
1-Octadecanol [112-92-5]
(Z)-9-Octadecen-1-ol [143-28-2]
2-Octyldodecan-1-ol [5333-42-6]
Ölsäure [112-80-1]
Palmitinsäure [57-10-3]
Petroleumsulfonate, Natrium-Salze [68608-26-4]
Phenothiazin [92-84-2]
phototoxische Wirkung
1-Phenoxy-2-propanol [770-35-4]
2-Phenyl-1-ethanol [60-12-8]

Piperazin [110-85-0]

Verwendungsverbot als Kühlschmierstoffkomponente: siehe TRGS 611.

Reaktion mit nitrosierenden Agentien kann zur Bildung des kanzerogenen N,N'-Dinitrosopiperazins führen, vgl. Abschn. III „Entstehung kanzerogener Nitrosamine durch Nitrosierung von Aminen“.

Polybutene und Polyisobutene

Polydimethylsiloxane, lineare [63148-62-9; 9006-65-9; 9016-00-6]

Polyethylenglykole (PEG) (mittlere Molmasse > 600) [25322-68-3]

Polyethylenpolypropylenglykol [9003-11-6]

Polyoxyethylenoleylether [9004-98-2]

Polypropylenglykole (PPG) [25322-69-4]

Polypropylenglykol-n-butylether [9003-13-8]

Propylenglykol [57-55-6]

Pyrrolidin [123-75-1]

Verwendungsverbot als Kühlschmierstoffkomponente: siehe TRGS 611.

Reaktion mit nitrosierenden Agentien kann zur Bildung des kanzerogenen N-Nitrosopyrrolidins führen, vgl. Abschn. III „Entstehung kanzerogener Nitrosamine durch Nitrosierung von Aminen“.

Sebacinsäure [111-20-6]

Stearinsäure [57-11-4]

Tallöl, destilliert [8002-26-4]

1-Tetradecanol [112-72-1]

Tetrahydrobenzotriazol [6789-99-7]

N-Tosyl-6-aminocaprinsäure [78521-39-8]

Triazintriyltriiminotrihexansäure [80584-91-4]

Triethylenglykol-n-butylether [143-22-6]

Tris(2,4-di-tert-butylphenyl)phosphit [31570-04-4]

Tris[(2- oder 4-)C₉-C₁₀-isoalkylphenyl]phosphorthioat [126019-82-7]

Tris(nonylphenyl)phosphit [26523-78-4]

Zitronensäure, Alkalisalze

Der MAK-Wert für Zitronensäure (2 mg/m³) schützt vor Reizwirkung, ein höherer Wert für Alkalisalze ist nicht zu begründen.

c) Stoffe, deren MAK-Werte und Einstufungen aufgehoben worden sind

Die Kommission hat beschlossen, bei den folgenden Stoffen die früheren MAK-Werte, Markierungen und Einstufungen aufzuheben, da die aktuelle Datenlage durch die bisherige Bewertung nicht widerspiegelt wird. Eine erneute Bearbeitung ist bislang nicht erfolgt und nicht prioritär.

Aldrin [309-00-2]

Carbaryl (1-Naphthylmethylcarbamate) [63-25-2]

BLW für Acetylcholinesterase-Hemmer weiterhin gültig; vgl. Abschn. XII.

Chlordan [57-74-9]

DDT (Dichlordiphenyltrichlorethan) [50-29-3]

Demetonmethyl [8022-00-2]

BLW für Acetylcholinesterase-Hemmer weiterhin gültig; vgl. Abschn. XII.

Dichlorfluormethan [75-43-4]

1,2-Dichlor-1,1,2,2-tetrafluorethan [76-14-2]

Dieldrin [60-57-1]

EPN (O-Ethyl-O-(4-nitrophenyl)phenylthiophosphonat) [2104-64-5]

BLW für Acetylcholinesterase-Hemmer weiterhin gültig; vgl. Abschn. XII.

Fenthion [55-38-9]

BLW für Acetylcholinesterase-Hemmer weiterhin gültig; vgl. Abschn. XII.

Malathion [121-75-5]

BLW für Acetylcholinesterase-Hemmer weiterhin gültig; vgl. Abschn. XII.

★ Methylisocyanat [624-83-9]

Mevinphos [7786-34-7]

siehe Begründung „Phosdrin“

BLW für Acetylcholinesterase-Hemmer weiterhin gültig;

vgl. Abschn. XII.

Paraquatdichlorid [1910-42-5]

Parathion [56-38-2]

BLW für Acetylcholinesterase-Hemmer weiterhin gültig; vgl. Abschn. XII.

Propoxur [114-26-1]

BLW für Acetylcholinesterase-Hemmer weiterhin gültig; vgl. Abschn. XII.

TEPP (O,O,O,O-Tetraethylpyrophosphat) [107-49-3]
BLW für Acetylcholinesterase-Hemmer weiterhin gültig; vgl. Abschn. XII.
Trichlornitromethan [76-06-2]

III. Krebserzeugende Arbeitsstoffe

Krebserzeugende Substanzen können aufgrund fortgeschrittener Erkenntnisse zu Wirkungsmechanismen und Wirkungsstärke differenzierter als bisher bewertet werden. Auf dieser Grundlage wurde 1998 ein erweitertes Einstufungsschema eingeführt²⁷⁾. Die früheren Abschnitte IIIA1, IIIA2 und IIIB wurden in die Kategorien 1, 2 und 3 des Abschnittes III der MAK- und BAT-Werte-Liste umbenannt und um die Kategorien 4 und 5 ergänzt.

Arbeitsstoffe, die sich beim Menschen oder im Tierversuch als krebserzeugend erwiesen haben, werden in die Kategorien 1 oder 2 eingestuft und erhalten keinen MAK- oder BAT-Wert. Arbeitsstoffe mit Verdacht auf krebserzeugende Wirkung werden in Kategorie 3 aufgeführt und erhalten nur dann einen MAK- oder BAT-Wert, wenn der Stoff oder seine Metaboliten nicht genotoxisch wirken bzw. die genotoxische Wirkung nicht im Vordergrund steht.

In die Kategorien 4 und 5 werden Stoffe mit krebserzeugenden Eigenschaften eingestuft, deren Wirkungsstärke aufgrund der verfügbaren Informationen bewertet werden kann. Dazu wird eine Exposition am Arbeitsplatz definiert (MAK- oder BAT-Wert), bei der kein bzw. ein sehr geringer Beitrag zum Krebsrisiko für den Menschen zu erwarten ist. In die Kategorie 4 werden Stoffe eingestuft, bei denen ein nicht-genotoxischer Wirkungsmechanismus im Vordergrund steht. In die Kategorie 5 werden genotoxische Kanzerogene mit geringer Wirkungsstärke eingestuft. Für eine Überwachung der Exposition gegenüber Stoffen der Kategorien 4 und 5 kommt der Aufstellung von BAT-Werten eine besondere Bedeutung zu.

Kategorie 1

Stoffe, die beim Menschen Krebs erzeugen und bei denen davon auszugehen ist, dass sie einen Beitrag zum Krebsrisiko leisten. Epidemiologische Untersuchungen geben hinreichende Anhaltspunkte für einen Zusammenhang zwischen einer Exposition beim Menschen und dem Auftreten von Krebs. Andernfalls können epidemiologische Daten durch Informationen zum Wirkungsmechanismus beim Menschen gestützt werden.

Aflatoxine [1402-68-2]

4-Aminobiphenyl [92-67-1]

Arsen [7440-38-2] und anorganische Arsenverbindungen (mit Ausnahme von Arsenwasserstoff)

Asbest (Faserstaub) [1332-21-4]

Aktinolith, Amosit, Anthophyllit, Chrysotil, Krokydolith, Tremolit

Zigarettenraucher tragen ein erhöhtes Bronchialkrebsrisiko.

Benzidin [92-87-5] und seine Salze

Benzol [71-43-2]

Beryllium [7440-41-7] und seine anorganischen Verbindungen

Bis(chlormethyl)ether [542-88-1]

Nicht zu verwechseln mit dem asymmetrischen (Dichlormethyl)methylether.

Braunkohlenteere

Buchenholzstaub

Stäube epidemiologisch eindeutig krebserzeugend. Verursachendes krebserzeugendes Prinzip derzeit noch nicht identifiziert.

1,3-Butadien [106-99-0]

Cadmium [7440-43-9] und seine anorganischen Verbindungen (einatembare Fraktion)

4-Chlor-o-toluidin [95-69-2]

α -Chlortoluole:

Gemisch aus α -Chlortoluol (Benzylchlorid) [100-44-7],

α,α -Dichlortoluol [98-87-3],

α,α,α -Trichlortoluol [98-07-7]

und Benzoylchlorid [98-88-4]

²⁷⁾ Ausführliche Begründung siehe „Änderung der Einstufung krebserzeugender Arbeitsstoffe“ (Greim H, Hrsg (1998) Änderung der Einstufung krebserzeugender Arbeitsstoffe. In: Gesundheitsschädliche Arbeitsstoffe, Toxikologisch-arbeitsmedizinische Begründungen von MAK-Werten. 26. Lieferung. Weinheim: Wiley-VCH. Auch erhältlich unter <https://doi.org/10.1002/3527600418.mb0ckatd0026>

Greim H, Hrsg (2000) Änderung der Einstufung krebserzeugender Arbeitsstoffe. In: Gesundheitsschädliche Arbeitsstoffe, Toxikologisch-arbeitsmedizinische Begründungen von MAK-Werten. 30. Lieferung. Weinheim: Wiley-VCH. Auch erhältlich unter <https://doi.org/10.1002/3527600418.mb0ckatd0030>

Greim H, Hrsg (2006) Änderung der Einstufung krebserzeugender Arbeitsstoffe. In: Gesundheitsschädliche Arbeitsstoffe, Toxikologisch-arbeitsmedizinische Begründungen von MAK-Werten. 40. Lieferung. Weinheim: Wiley-VCH. Auch erhältlich unter <https://doi.org/10.1002/3527600418.mb0ckatd0040>

Hartwig A, MAK Commission (2021) Änderung der Einstufung krebserzeugender Arbeitsstoffe. MAK-Begründung, Nachtrag. MAK Collect Occup Health Saf 6(1): Doc005. https://doi.org/10.34865/mb0ckat3dgt6_1ad

Chrom(VI)-Verbindungen (einatembare Fraktion)

2,2'-Dichlordiethylsulfid [505-60-2]

1,2-Dichlorpropan [78-87-5]

Eichenholzstaub

Stäube epidemiologisch eindeutig krebserzeugend. Verursachendes krebserzeugendes Prinzip derzeit noch nicht identifiziert.

Erionit (Faserstaub) [12510-42-8]

Hartmetall, Wolframcarbid- und Cobalt-haltig (einatembare Fraktion)

Kokereirohgase

Methylarsenverbindungen

N-Methyl-bis(2-chlorethyl)amin [51-75-2]

Monochlordimethylether [107-30-2]

Die Einstufung bezieht sich auf technischen Monochlordimethylether, der nach vorliegenden Erfahrungen bis zu 7 % Dichlordimethylether als Verunreinigung enthalten kann.

2-Naphthylamin [91-59-8]

Nickel und Nickelverbindungen (einatembare Fraktion)

Bezüglich der beim Menschen eindeutig krebserzeugend gefundenen Verbindungen, siehe Begründung.

Passivrauchen am Arbeitsplatz

N-Phenyl-2-naphthylamin [135-88-6]

1,3-Propansulton [1120-71-4]

Siliciumdioxid, kristallin (alveolengängige Fraktion)

Steinkohlenteere, Steinkohlenteerpeche, Steinkohlenteeröle

o-Toluidin [95-53-4]

Trichlorethen [79-01-6]

Vinylchlorid [75-01-4]

Kategorie 2

Stoffe, die als krebserzeugend für den Menschen anzusehen sind, weil durch hinreichende Ergebnisse aus Langzeit-Tierversuchen oder Hinweise aus Tierversuchen und epidemiologischen Untersuchungen davon auszugehen ist, dass sie einen Beitrag zum Krebsrisiko leisten. Andernfalls können Daten aus Tierversuchen durch Informationen zum Wirkungsmechanismus und aus In-vitro- und Kurzzeit-Tierversuchen gestützt werden.

Acrylamid [79-06-1]

Acrylnitril [107-13-1]

1-Allyloxy-2,3-epoxypropan [106-92-3]

Aluminiumoxid (Faserstaub) [1344-28-1]

Aluminiumsilikatfasern (RCF)

Bei thermischer Belastung kann Cristobalit entstehen, siehe Begründung.

o-Aminoazotoluol [97-56-3]

6-Amino-2-ethoxynaphthalin [293733-21-8]

2-Amino-4-nitrotoluol [99-55-8]

Anthanthren [191-26-4]

Antimon [7440-36-0] und seine anorganischen Verbindungen (mit Ausnahme von Antimonwasserstoff)

Attapulgit (Faserstaub) [12174-11-7]

Auramin [492-80-8]

Auraminhydrochlorid [2465-27-2]

Benzo[a]anthracen [56-55-3]

Benzo[b]fluoranthren [205-99-2]

Benzo[j]fluoranthren [205-82-3]

Benzo[k]fluoranthren [207-08-9]

Benzo[b]naphtho[2,1-d]thiophen [239-35-0]

★ Benzophenon [119-61-9]

Benzo[a]pyren [50-32-8]

Benzylalkoholmono(poly)hemiformal [14548-60-8]

Formaldehydabspalter

Voraussetzung für Kategorie 4 prinzipiell erfüllt, aber Daten für MAK- oder BAT-Wert-Ableitung nicht ausreichend.

Benzylchlorid [100-44-7] s. auch α -Chlortoluole

N,N-Bis(2-ethylhexyl)-((1,2,4-triazol-1-yl)methyl)amin [91273-04-0]

Formaldehydabspalter

Voraussetzung für Kategorie 4 prinzipiell erfüllt, aber Daten für MAK- oder BAT-Wert-Ableitung nicht ausreichend.

1,3-Bis(hydroxymethyl)harnstoff [140-95-4]

Formaldehydabspalter

Voraussetzung für Kategorie 4 prinzipiell erfüllt, aber Daten für MAK- oder BAT-Wert-Ableitung nicht ausreichend.

Bis(morpholino)methan [5625-90-1]

Formaldehydabspalter

Voraussetzung für Kategorie 4 prinzipiell erfüllt, aber Daten für MAK- oder BAT-Wert-Ableitung nicht ausreichend.

Bitumen (Dampf und Aerosol bei der Heißverarbeitung) [64742-93-4] (Oxidationsbitumen)

Bromdichlormethan [75-27-4]

Bromethan [74-96-4]

1-Brompropan [106-94-5]

Butanonoxim [96-29-7]

2,4-Butansulton [1121-03-5]

p-Chloranilin [106-47-8]

4-Chlorbenzotrithlorid [5216-25-1]

Chlordecon [143-50-0]

1-Chlor-2,3-epoxypropan (Epichlorhydrin) [106-89-8]

Chlorfluormethan [593-70-4]

N-Chlorformylmorpholin [15159-40-7]

Chloriertes Camphen [8001-35-2]

Chloropren [126-99-8]

Chrysen [218-01-9]

Cobalt [7440-48-4] und Cobaltverbindungen (einatembare Fraktion)

Cyclopenta[cd]pyren [27208-37-3]

Dawsonit (Faserstaub) [12011-76-6]

2,4-Diaminoanisol [615-05-4]

4,4'-Diaminodiphenylmethan [101-77-9]

1,5-Diaminonaphthalin [2243-62-1]

Diazomethan [334-88-3]

Dibenzo[a,h]anthracen [53-70-3]

Dibenzo[a,e]pyren [192-65-4]

Dibenzo[a,h]pyren [189-64-0]

Dibenzo[a,i]pyren [189-55-9]

Dibenzo[a,l]pyren [191-30-0]

1,2-Dibrom-3-chlorpropan [96-12-8]

1,2-Dibromethan [106-93-4]

Dichloracetylen [7572-29-4]

3,3'-Dichlorbenzidin [91-94-1]

1,4-Dichlor-2-buten [764-41-0]

1,2-Dichlorethan [107-06-2]

1,1-Dichlorethen [75-35-4]

1,3-Dichlor-2-propanol [96-23-1]

1,3-Dichlorpropen (cis- und trans-) [542-75-6]

α,α -Dichlortoluol [98-87-3] s. auch α -Chlortoluole

Dieselmotor-Emissionen

Aufgrund der neuen Technologie der Dieselmotoren haben sich die Emissionen qualitativ und quantitativ erheblich geändert. Da man davon ausgehen muss, dass erst Ende der 90er Jahre diese neuen Dieselmotoren eingesetzt wurden, beruhen alle vorliegenden epidemiologischen Studien, die 2007 bewertet wurden, auf Expositionen gegen ältere Dieselmotoremissionen. Eine Bewertung der neuen Dieselmotoremissionen kann erst bei Vorliegen geeigneter Studien erfolgen.

Diethylsulfat [64-67-5]

Diglycidylresorcinether [101-90-6]

1,4-Dihydroxybenzol [123-31-9]

3,3'-Dimethoxybenzidin [119-90-4]

3,3'-Dimethylbenzidin [119-93-7]

Dimethylcarbamidsäurechlorid [79-44-7]

3,3'-Dimethyl-4,4'-diaminodiphenylmethan [838-88-0]

1,1-Dimethylhydrazin [57-14-7]

1,2-Dimethylhydrazin [540-73-8]

1,3-Dimethylol-5,5-dimethylhydantoin [6440-58-0]

Formaldehydabspalter

Voraussetzung für Kategorie 4 prinzipiell erfüllt, aber Daten für MAK- oder BAT-Wert-Ableitung nicht ausreichend.

Dimethylsulfamoylchlorid [13360-57-1]

Dimethylsulfat [77-78-1]

N,N-Dimethyl-p-toluidin [99-97-8]

Dinitrotoluol (Isomeregemische) [25321-14-6]

- 1,2-Epoxybutan [106-88-7]
Ethylcarbammat [51-79-6]
Ethylenimin [151-56-4]
Ethylenoxid [75-21-8]
Glasfasern, biobeständig (Faserstaub)
Glycidol [556-52-5]
Glycidyltrimethylammoniumchlorid [3033-77-0]
Hexamethylphosphorsäuretriamid (HMPA) [680-31-9]
Hydrazin [302-01-2]
Hydrazobenzol [122-66-7]
Indeno[1,2,3-cd]pyren [193-39-5]
Indium [7440-74-6] und seine anorganischen Verbindungen
Iodmethan [74-88-4]
Kaliumtitanat (Faserstaub) versch. Formeln und CAS-Nr.
p-Kresidin [120-71-8]
Methenamin-3-chlorallylchlorid [4080-31-3; 51229-78-8]
Formaldehydabspalter
Voraussetzung für Kategorie 4 prinzipiell erfüllt, aber Daten für MAK- oder BAT-Wert-Ableitung nicht ausreichend.
- 2-Methoxyanilin (o-Anisidin) [90-04-0]
4,4'-Methylenbis(2-chloranilin) (MOCA) [101-14-4]
4,4'-Methylenbis(N,N-dimethylanilin) [101-61-1]
N-Methylolchloracetamid [2832-19-1]
Formaldehydabspalter
Voraussetzung für Kategorie 4 prinzipiell erfüllt, aber Daten für MAK- oder BAT-Wert-Ableitung nicht ausreichend.
- 1-Methylpyren [2381-21-7]
Michlers Keton [90-94-8]
Monomethylhydrazin [60-34-4]
Naphthalin [91-20-3]
5-Nitroacenaphthen [602-87-9]
2-Nitroanisol [91-23-6]
4-Nitrobiphenyl [92-93-3]
4-(2-Nitrobutyl)morpholin (70 Gew.%) und 4,4'-(2-Ethyl-2-nitro-1,3-propandiyloxy)bismorpholin (20 Gew.%) [2224-44-4; 1854-23-5] (Gemisch)
Formaldehydabspalter und Nitrosaminbildner.
Verwendungsverbot als Kühlschmierstoffkomponente und Korrosionsschutzmittelkomponente: siehe GefStoffV 2010, Anhang II (zu §16 Absatz 2), Nr. 4
Voraussetzung für Kategorie 4 prinzipiell erfüllt, aber Daten für MAK- oder BAT-Wert-Ableitung nicht ausreichend.
- 2-Nitronaphthalin [581-89-5]
siehe Begründung „Dinitronaphthaline“
- 2-Nitropropan [79-46-9]
N-Nitrosodi-n-butylamin [924-16-3]
N-Nitrosodiethanolamin [1116-54-7]
N-Nitrosodiethylamin [55-18-5]
N-Nitrosodiisopropylamin [601-77-4]
N-Nitrosodimethylamin [62-75-9]
N-Nitrosodi-n-propylamin [621-64-7]
N-Nitrosoethylphenylamin [612-64-6]
N-Nitrosomethylethylamin [10595-95-6]
N-Nitrosomethylphenylamin [614-00-6]
N-Nitrosomorpholin [59-89-2]
N-Nitrosopiperidin [100-75-4]
N-Nitrosopyrrolidin [930-55-2]
2-Nitrotoluol [88-72-2]
Ochratoxin A [303-47-9]
4,4'-Oxydianilin [101-80-4]
Pentachlorphenol [87-86-5]
Phenylglycidylether [122-60-1]
β-Propiolacton [57-57-8]
Propylenimin [75-55-8]
Siliciumcarbid (Faserstaub) [409-21-2] (einschließlich Whisker)
Steinwolle (Faserstaub)
Tetrabrombisphenol A [79-94-7]
Voraussetzung für Kategorie 4 prinzipiell erfüllt, aber Daten für MAK- oder BAT-Wert-Ableitung nicht ausreichend.

Tetrafluorethen [116-14-3]
 Tetranitromethan [509-14-8]
 4,4'-Thiodianilin [139-65-1]
 2,4-Toluyldiamin [95-80-7]
 2,3,4-Trichlor-1-buten [2431-50-7]
 1,2,3-Trichlorpropan [96-18-4]
 α,α,α -Trichlortoluol [98-07-7] s. auch α -Chlortoluole
 N,N',N''-Triethylhexahydro-1,3,5-triazin [7779-27-3]
 Formaldehydabspalter
 Voraussetzung für Kategorie 4 prinzipiell erfüllt, aber Daten für MAK- oder BAT-Wert-Ableitung nicht ausreichend.
 2,4,5-Trimethylanilin [137-17-7]
 2,4,6-Trinitrotoluol [118-96-7]
 N,N',N''-Tris(β -hydroxyethyl)hexahydro-1,3,5-triazin [4719-04-4]
 Formaldehydabspalter
 Voraussetzung für Kategorie 4 prinzipiell erfüllt, aber Daten für MAK- oder BAT-Wert-Ableitung nicht ausreichend.
 N,N',N''-Tris(β -hydroxypropyl)hexahydro-1,3,5-triazin [25254-50-6]
 Formaldehydabspalter
 Voraussetzung für Kategorie 4 prinzipiell erfüllt, aber Daten für MAK- oder BAT-Wert-Ableitung nicht ausreichend.
 Uran [7440-61-1] und seine schwer löslichen anorganischen Verbindungen
 Vinylcyclohexen [100-40-3]
 4-Vinyl-1,2-cyclohexendieoxid [106-87-6]
 2,4-Xylidin [95-68-1]
 2,6-Xylidin [87-62-7]

Für Stoffe der Kategorien 1 und 2, deren Einwirkung nach dem gegenwärtigen Stand der Kenntnis eine eindeutige Krebsgefährdung für den Menschen bedeutet, enthält die Liste nach Abschnitt IIa keine Konzentrationswerte, da keine noch als unbedenklich anzusehende Konzentration angegeben werden kann. Bei einigen dieser Stoffe bildet auch die Aufnahme durch die unverletzte Haut eine große Gefahr. Solche Stoffe der Kategorie 1 oder 2, bei denen aufgrund des Wirkungsmechanismus davon auszugehen ist, dass eine Dosis oder Konzentration ohne Effekt, ein „No Adverse Effect Level“ (NAEL) für die kanzerogene Wirkung existiert, die Datenlage jedoch nicht ausreicht, um einen MAK-Wert abzuleiten und sie in Kategorie 4 oder 5 umzustufen, werden in Abschnitt II und III der MAK- und BAT-Werte-Liste mit der Fußnote „*Voraussetzung für Kategorie 4 (bzw. 5) prinzipiell erfüllt, aber Daten für MAK- oder BAT-Wert-Ableitung nicht ausreichend*“ markiert.

Wenn die Verwendung solcher Stoffe technisch notwendig ist, sind besondere Schutz- und Überwachungsmaßnahmen erforderlich. Hierzu gehören 1. die regelmäßige Kontrolle der Luft am Arbeitsplatz unter Einsatz der für den jeweiligen Zweck geeigneten, d. h. genügend empfindlichen Analysenmethode; 2. die besondere ärztliche Überwachung exponierter Personen, bei denen routinemäßig z. B. zu prüfen ist, ob die Stoffe, ihre Metaboliten oder entsprechende Beanspruchungsparameter im Organismus nachweisbar bzw. verändert sind.

Durch fortgesetzte technische Verbesserung sollte erreicht werden, dass diese Stoffe nicht in die Luft am Arbeitsplatz gelangen bzw. direkt auf die hier tätigen Personen einwirken. Ist dieses Ziel z. Z. nicht zu erreichen, sind zusätzliche Schutzmaßnahmen (z. B. individueller Atem- und Körperschutz, befristeter Einsatz im Gefährdungsbereich etc.) erforderlich, damit die Exposition so gering wie möglich gehalten wird. Der Umfang der notwendigen Maßnahmen richtet sich auch nach den speziellen physikalischen Eigenschaften des Stoffes und der Art und Stärke seiner krebserzeugenden Wirkung.

Kategorie 3

Stoffe, die wegen erwiesener oder möglicher krebserzeugender Wirkung Anlass zur Besorgnis geben, aber aufgrund unzureichender Informationen nicht endgültig beurteilt werden können. Die Einstufung ist vorläufig. Aus der Gesamtschau der Daten liegen Anhaltspunkte für eine krebserzeugende Wirkung vor, die jedoch zur Einordnung in eine andere Kategorie nicht ausreichen. Zur endgültigen Entscheidung sind weitere Untersuchungen erforderlich. Sofern der Stoff oder seine Metaboliten keine genotoxischen Wirkungen aufweisen bzw. die genotoxische Wirkung nicht im Vordergrund steht, kann ein MAK- oder BAT-Wert festgelegt werden.

Acetamid [60-35-5]
 Acrolein [107-02-8]
 4-Aminodiphenylamin [101-54-2]
 3-Amino-9-ethylcarbazol [132-32-1]
 Aminofen [14861-17-7]
 ANTU [86-88-4]

- p-Aramid (Faserstaub) [26125-61-1]
1,4-Benzochinon [106-51-4]
Benzophenon-3 [131-57-7]
Benzotriazol [95-14-7]
Benzoylchlorid [98-88-4] s. auch α -Chlortoluole
Biphenyl [92-52-4]
Bitumen (Dampf und Aerosol bei der Heißverarbeitung) [8052-42-4; 64741-56-6/64742-93-4] (Destillationsbitumen/
Air-Rectified-Bitumen)
Bromchlormethan [74-97-5]
Brommethan (Methylbromid) [74-83-9]
1,4-Butansulton [1633-83-6]
2-Butenal [123-73-9; 4170-30-3]
1-n-Butoxy-2,3-epoxypropan [2426-08-6]
1-tert-Butoxy-2,3-epoxypropan [7665-72-7]
tert-Butyl-4-hydroxyanisol (BHA) [25013-16-5]
Calcium-Natrium-Metaphosphat (Faserstaub) [23209-59-8]
Chloracetaldehyd [107-20-0]
2-Chloracrylnitril [920-37-6]
Chlorameisensäureethylester [541-41-3]
Chlorethan [75-00-3]
3-Chlor-2-methylpropen [563-47-3]
1-Chlor-2-nitrobenzol [88-73-3]
1-Chlor-4-nitrobenzol [100-00-5]
Chlorparaffine unverzweigt, verschiedene CAS-Nr., z.B. [63449-39-8]
Chlorparaffine bilden eine Gruppe von Verbindungen mit unterschiedlichem Grad und Ort der Chlorsubstitution. Chlorparaffine mit geringem Chloranteil und kurzer Kettenlänge können als Partikel-Dampfgemisch auftreten, während Chlorparaffine mit hohem Chloranteil bzw. mit langen Alkylketten ausschließlich als Partikel auftreten.
4-Chlorphenylisocyanat [104-12-1]
3-Chlor-1,2-propandiol [96-24-2]
3-Chlorpropen [107-05-1]
5-Chlor-o-toluidin [95-79-4]
Cyclohexanon [108-94-1]
Destillate (Erdöl) [64742-47-8] mit Wasserstoff behandelte leichte (Dampf)
Destillate (Erdöl) [64742-47-8] mit Wasserstoff behandelte leichte (Aerosol)
Diacetyl [431-03-8]
3,3'-Diaminobenzidin und sein Tetrahydrochlorid [91-95-2; 7411-49-6]
Di-n-butylphosphat [107-66-4] und seine technischen Gemische
Di-n-butylphthalat [84-74-2]
1,1-Dichlorethan [75-34-3]
★ 1,2-Dichlorethen
★ cis-1,2-Dichlorethen [156-59-2]
★ 1,2-Dichlorethen, Isomerengemisch [540-59-0]
1,2-Dichlormethoxyethan [41683-62-9]
1,2-Dichlor-4-nitrobenzol [99-54-7]
2,2-Dichlor-1,1,1-trifluorethan [306-83-2]
Diethanolamin [111-42-2]
Reaktion mit nitrosierenden Agentien kann zur Bildung des kanzerogenen N-Nitrosodiethanolamins führen, vgl. Abschn. III „Entstehung kanzerogener Nitrosamine durch Nitrosierung von Aminen“.
Diethylcarbamidsäurechlorid [88-10-8]
1,1-Difluorethen [75-38-7]
Diglycidylether [2238-07-5]
Diisodecylphthalat [26761-40-0]
Diisotridecylphthalat [27253-26-5]
2,5-Dimethoxy-4-chloranilin [6358-64-1]
Dimethylhydrogenphosphit [868-85-9]
Dinitrobenzol (alle Isomere) [25154-54-5]
Dinitronaphthalin (alle Isomere) [27478-34-8]
Diphenylamin [122-39-4]
Di(2-propylheptyl)phthalat (DPHP) [53306-54-0]
Ditridecylphthalat [119-06-2]
Eisenoxide (einatembare Fraktion) [1345-25-1; 1309-37-1; 1309-38-2; 1317-61-9]
ausgenommen sind nicht bioverfügbare Eisenoxide
3,4-Epoxy-cyclohexyl-carbonsäure-3,4-epoxy-cyclohexyl-methylester [2386-87-0]

Ethidiumbromid [1239-45-8]
Ethylen [74-85-1]
Ethylenthioharnstoff (Imidazolidin-2-thion) [96-45-7]
Furfurylalkohol [98-00-0]
2-Furylmethanal [98-01-1]
Glycerintrinitrat [55-63-0]
Glyoxal [107-22-2]
Halloysit (Faserstaub) [12298-43-0]
Hexachlorethan [67-72-1]
Hexahydrophthalsäurediglycidylester [5493-45-8]
Holzstaub (außer Buchen- und Eichenholzstaub)
N-(2-Hydroxyethyl)-3-methyl-2-chinoxalincarboxamid-1,4-dioxid (Olaquinox) [23696-28-8]
Industrieruße (Carbon Black) (einatembare Fraktion)
Isopropylbenzol (Cumol) [98-82-8]
Isopropylglycidylether [4016-14-2]
Isopropylöl
Rückstand bei der Isopropylalkohol-Herstellung
Kaolinit [1332-58-7]
Quarzanteil muss gesondert betrachtet werden
Kerosin (Erdöl) (Aerosol) [8008-20-6]
gilt für Hautkontakt
Kerosin (Erdöl) (Dampf) [8008-20-6]
gilt für Hautkontakt
Kresylglycidylether
Kühlschmierstoffe, die Nitrit oder nitritliefernde Verbindungen und Reaktionspartner für Nitrosaminbildung enthalten
Magnesium-Oxid-Sulfat (Faserstaub) [12286-12-3]
2-Mercaptobenzothiazol [149-30-4]
4-Methoxyanilin [104-94-9]
N-Methylanilin [100-61-8]
Reaktion mit nitrosierenden Agentien kann zur Bildung des kanzerogenen N-Nitrosomethylanilins führen, vgl. Abschn. III „Entstehung kanzerogener Nitrosamine durch Nitrosierung von Aminen“.
Methyl-tert-butylether [1634-04-4]
Methyldiethanolamin [105-59-9]
4-Methylpentan-2-on [108-10-1]
N-Methyl-N,2,4,6-tetranitroanilin [479-45-8]
Molybdäntrioxid [1313-27-5]
Naphthensäuren und Natrium-, Calcium-, Kalium-Naphthenate [1338-24-5; 61790-13-4; 61789-36-4; 66072-08-0] (technische Gemische)
1,5-Naphthylendiisocyanat [3173-72-6]
Nemalith (Faserstaub) [1317-43-7]
2-Nitro-4-aminophenol [119-34-6]
4-Nitroanilin [100-01-6]
4-Nitrobenzoesäure [62-23-7]
Nitromethan [75-52-5]
1-Nitronaphthalin [86-57-7]
2-Nitro-p-phenylendiamin [5307-14-2]
Nitropyrene (Mono-, Di-, Tri-, Tetra-) (Isomere)
N-Nitrosodiphenylamin [86-30-6]
3-Nitrotoluol [99-08-1]
4-Nitrotoluol [99-99-0]
Ozon [10028-15-6]
Pentachlorethan [76-01-7]
Perfluorooctansulfonsäure (PFOS) [1763-23-1] und ihre Salze
Phenol [108-95-2]
Phenylarsenverbindungen [637-03-6]
o-Phenylendiamin [95-54-5]
m-Phenylendiamin [108-45-2]
p-Phenylendiamin [106-50-3]
Phenylhydrazin [100-63-0]
Portlandzement-Staub [65997-15-1]
Cr(VI)-Gehalt und Quarzanteil separat zu bewerten
2-Propen-1-ol [107-18-6]

Pyridin [110-86-1]
 Quecksilber [7439-97-6] und seine anorganischen Verbindungen (als Hg berechnet)
 Quecksilberverbindungen, organische
 Rhodium [7440-16-6] und seine anorganischen Verbindungen
 Schlackenwolle (Faserstaub)
 Selen und schwerlösliche anorganische Selenverbindungen (als Se berechnet)
 Selen [7782-49-2]
 Selensulfid [7446-34-6] (als Se berechnet)
 Selendisulfid [7488-56-4] (als Se berechnet)
 Selenverbindungen, löslich, anorganisch (als Se berechnet)
 Selenwasserstoff [7783-07-5] (als Se berechnet)
 Sepiolith (Faserstaub) versch. CAS-Nr. und Formeln
 Steinkohlengrubenstaub (alveolengängige Fraktion)
 Stickstoffdioxid [10102-44-0]
 Talk (asbestfaserfrei) [14807-96-6] (alveolengängige Fraktion)
 Tetrachlorethen [127-18-4]
 Thioharnstoff [62-56-6]
 p-Toluidin [106-49-0]
 Tribrommethan [75-25-2]
 1,1,2-Trichlorethan [79-00-5]
 Trikresylphosphat, Summe aller o-Isomere [78-30-8]
 3,5,5-Trimethyl-2-cyclohexen-1-on [78-59-1]
 Trimethylphosphat [512-56-1]
 2,4,7-Trinitrofluorenon [129-79-3]
 2,4,6-Trinitrophenol [88-89-1]
 Uranverbindungen, lösliche anorganische
 Xylidin (Isomere)

Für Stoffe der Kategorie 3 sollte die gesundheitliche Überwachung der mit diesen Stoffen umgehenden Beschäftigten intensiviert werden. Zugleich sind die solche Stoffe produzierenden und verarbeitenden Industriezweige aufgerufen, sich – ebenso wie alle einschlägigen Forschungslaboratorien – an der Klärung der Zusammenhangsfrage zu beteiligen und ggf. nach unbedenklichen Alternativstoffen zu suchen.

Die Kategorie 3 wird in jährlichen Abständen daraufhin überprüft, ob Stoffe in die Kategorien 1 und 2 überführt werden müssen, ob die Datenlage eine Überführung in die Kategorien 4 oder 5 erlaubt oder ob Stoffe keiner Einstufung bedürfen und ganz aus Abschnitt III entlassen werden können.

Kategorie 4

Stoffe, die bei Tier oder Mensch Krebs erzeugen oder als krebserzeugend für den Menschen anzusehen sind und für die ein MAK-Wert abgeleitet werden kann. Im Vordergrund steht ein nicht-genotoxischer Wirkungsmechanismus und genotoxische Effekte spielen bei Einhaltung des MAK- und BAT-Wertes keine oder nur eine untergeordnete Rolle. Unter diesen Bedingungen ist kein Beitrag zum Krebsrisiko für den Menschen zu erwarten. Die Einstufung wird insbesondere durch Befunde zum Wirkungsmechanismus gestützt, die beispielsweise darauf hinweisen, dass eine Steigerung der Zellproliferation, Hemmung der Apoptose oder Störung der Differenzierung im Vordergrund stehen. Einstufung und MAK- und BAT-Wert berücksichtigen die vielfältigen Mechanismen, die zur Kanzerogenese beitragen können, sowie ihre charakteristischen Dosis-Zeit-Wirkungsbeziehungen.

Allgemeiner Staubgrenzwert (alveolengängige Fraktion) (granuläre biobeständige Stäube, GBS)
ausgenommen sind ultrafeine Partikel; siehe Abschnitt Vh

Aluminium und seine schwerlöslichen Verbindungen [7429-90-5] (alveolengängige Fraktion)
Aufgrund von Partikelüberladungseffekt in der Lunge

Aluminium und seine schwerlöslichen Verbindungen [7429-90-5] (einatembare Fraktion)
Aufgrund von Partikelüberladungseffekt in der Lunge

α -Aluminiumoxid [1302-74-5] (Korund)
ausgenommen sind Aluminiumoxidfasern und ultrafeine Partikel; siehe Abschnitt Vh

Amitrol [61-82-5]

Anilin [62-53-3]

Bariumsulfat [7727-43-7] (alveolengängige Fraktion)
ausgenommen sind ultrafeine Partikel; siehe Abschnitt Vh

Blei [7439-92-1] und seine anorganischen Verbindungen (einatembare Fraktion)
außer Bleiarsenat und Bleichromat

Bleiverbindungen, organische (als Pb berechnet)

Butylhydroxytoluol (BHT) [128-37-0]

n-Butylzinnverbindungen (als Sn [7440-31-5])

Chlorierte Biphenyle [1336-36-3]

Chlorierte Biphenyle bilden eine Gruppe von Verbindungen mit unterschiedlichem Grad und Ort der Chlorsubstitution, an Arbeitsplätzen treten häufig mehrere dieser Stoffe parallel auf. Chlorierte Biphenyle mit geringem Chloranteil (bis zu 5 Chloratome) können als Partikel-Dampf-Gemisch auftreten, während chlorierte Biphenyle mit hohem Chloranteil ausschließlich als Partikel auftreten.

Chloroform (Trichlormethan) [67-66-3]

1,4-Dichlorbenzol [106-46-7]

Dichloressigsäure [79-43-6] und ihre Salze

Di(2-ethylhexyl)phthalat (DEHP) [117-81-7]

★ N,N-Dimethylanilin [121-69-7]

N,N-Dimethylformamid [68-12-2]

1,4-Dioxan [123-91-1]

Diphenylmethan-4,4'-diisocyanat (MDI) [101-68-8] (eintembare Fraktion) s. auch „polymeres MDI“

1,2-Epoxypropan [75-56-9]

Ethylbenzol [100-41-4]

5-Ethyl-3,7-dioxa-1-azabicyclo[3.3.0]octan (EDAO) [7747-35-5]

Formaldehydabspalter

(Ethyldioxy)dimethanol [3586-55-8]

Formaldehydabspalter

Formaldehyd [50-00-0]

Furan [110-00-9]

Glaswolle, Halbwertszeit < 40 Tage (faserförmige und granuläre Bestandteile)

Glutardialdehyd [111-30-8]

Graphit [7782-42-5] (alveolengängige Fraktion)

ausgenommen sind ultrafeine Partikel; siehe Abschnitt Vh

Heptachlor [76-44-8]

Hexachlorbenzol [118-74-1]

Hexachlor-1,3-butadien [87-68-3]

α-Hexachlorcyclohexan [319-84-6]

β-Hexachlorcyclohexan [319-85-7]

1,2,3,4,5,6-Hexachlorcyclohexan, techn. Gemisch aus α-HCH [319-84-6] u. β-HCH [319-85-7]

Lindan (γ-1,2,3,4,5,6-Hexachlorcyclohexan) [58-89-9]

Magnesiumoxid [1309-48-4] (alveolengängige Fraktion)

ausgenommen sind ultrafeine Partikel; siehe Abschnitt Vh

Nitrilotriessigsäure [139-13-9] und ihre Natriumsalze

Mischexposition mit Eisenverbindungen vermeiden (FeNTA-Bildung).

Nitrobenzol [98-95-3]

n-Octylzinnverbindungen (als Sn [7440-31-5])

Perfluorooctansäure (PFOA) [335-67-1] und ihre Salze

Peroxyessigsäure [79-21-0]

o-Phenylphenol [90-43-7]

o-Phenylphenol-Natrium [132-27-4]

Phenylzinnverbindungen (als Sn [7440-31-5])

Pigment Yellow 12, Pigment Yellow 13, Pigment Yellow 83 [6358-85-6; 5102-83-0; 5567-15-7] (alveolengängige Fraktion)

Polyacrylsäure (neutralisiert, vernetzt)

„polymeres MDI“ [9016-87-9] (eintembare Fraktion) s. auch Diphenylmethan-4,4'-diisocyanat

„polymeres MDI“ (pMDI) ist ein technisches MDI, das 30–80 Massen-% Diphenylmethan-4,4'-diisocyanat enthält; Restgehalte bestehen aus MDI-Oligomeren und MDI-Homologen.

Polytetrafluorethen [9002-84-0] (alveolengängige Fraktion)

ausgenommen sind ultrafeine Partikel; siehe Abschnitt Vh

Polyvinylchlorid [9002-86-2]

ausgenommen sind ultrafeine Partikel; siehe Abschnitt Vh

Schwefelsäure [7664-93-9]

Tantal [7440-25-7] (alveolengängige Fraktion)

ausgenommen sind ultrafeine Partikel; siehe Abschnitt Vh

2,3,7,8-Tetrachlordibenzo-p-dioxin [1746-01-6]

1,1,2,2-Tetrachlorethan [79-34-5]

Tetrachlormethan [56-23-5]

Tetramethylolacetylendiharnstoff [5395-50-6]

Formaldehydabspalter

- Titandioxid [13463-67-7] (alveolengängige Fraktion)
ausgenommen sind ultrafeine Partikel; siehe Abschnitt Vh
- ★ p-Toluolsulfonsäure [104-15-4]
Tri-n-butylphosphat [126-73-8]
Vanadium [7440-62-2] und seine anorganischen Verbindungen
(einatembare Fraktion)
Vinylacetat [108-05-4]
N-Vinyl-2-pyrrolidon [88-12-0]
Wasserstoffperoxid [7722-84-1]
Zirkoniumdioxid [1314-23-4; 12036-23-6] (alveolengängige Fraktion)
ausgenommen sind ultrafeine Partikel; siehe Abschnitt Vh

Kategorie 5

Stoffe, die bei Tier oder Mensch Krebs erzeugen oder als krebserzeugend für den Menschen anzusehen sind und für die ein MAK-Wert abgeleitet werden kann. Im Vordergrund steht ein genotoxischer Wirkungsmechanismus, für den aber bei Einhaltung des MAK- und BAT-Wertes nur ein sehr geringer Beitrag zum Krebsrisiko für den Menschen zu erwarten ist. Die Einstufung und der MAK- und BAT-Wert werden gestützt durch Informationen zum Wirkungsmechanismus, zur Dosisabhängigkeit und durch toxikokinetische Daten.

- Acetaldehyd [75-07-0]
Dichlormethan [75-09-2]
Ethanol [64-17-5]
Isopren (2-Methyl-1,3-butadien) [78-79-5]
Styrol [100-42-5]

Die Ableitung des MAK-Wertes, der bei diesen Stoffen einem nur sehr geringen Beitrag zum Krebsrisiko entspricht, ist in der jeweiligen Begründung näher beschrieben.

Für Stoffe der Kategorien 4 und 5 sollte die gesundheitliche Überwachung der mit diesen Stoffen umgehenden Beschäftigten intensiviert werden, da bei Überschreitung des MAK- oder BAT-Wertes mit einer Erhöhung des Krebsrisikos zu rechnen ist.

Besondere Stoffgruppen

Formaldehydabspalter

Als Formaldehydabspalter werden Stoffe bezeichnet, die das biozid wirkende Formaldehyd hydrolytisch freisetzen. Sie werden oder wurden beispielsweise in Schmierstoffen, Klebstoffen, Farben, Desinfektionsmitteln und Kosmetika eingesetzt.

Formaldehyd wirkt nach Inhalation bekanntermaßen kanzerogen an den oberen Atemwegen. Mechanistische Daten zeigten, dass keine Tumoren entstehen bei Formaldehydkonzentrationen, die nicht zu Zytotoxizität und zu einer Steigerung der Zellproliferation des respiratorischen Epithels führen. Aufgrund dieser Wirkschwelle ist Formaldehyd in Kanzerogenitäts-Kategorie 4 eingestuft (Details siehe Begründung Formaldehyd²⁸).

Für die Bewertung ist den Formaldehydabspaltern qualitativ die gleiche Wirkung, wie sie durch Formaldehyd induziert wird, zu unterstellen. Für die kanzerogene Wirkung der Formaldehydabspalter ist die Geschwindigkeit der Formaldehydfreisetzung im Atemtrakt entscheidend. Daher wird für eine quantitative Risikobetrachtung neben den Daten zum Stoff selbst auch die von pH-Wert und Konzentration abhängige Hydrolysegeschwindigkeit herangezogen. Falls die Substanz eine quantitativ relevante Hydrolyse unter physiologischen Bedingungen zeigt oder keine Daten zur Freisetzung von Formaldehyd vorliegen, wird von der vollständigen Freisetzung von Formaldehyd im Gewebe ausgegangen. Kann eine kanzerogene Wirkung durch Formaldehyd ausgeschlossen werden, was zutrifft, wenn die Freisetzung von Formaldehyd aus dem Formaldehydabspalter langsamer als dessen Inaktivierung in der Nase ist, erfolgt keine Einstufung als Kanzerogen.

Ermöglichen die Daten die Ableitung eines MAK-Wertes (Inhalationsstudie zum Formaldehydabspalter oder Analogiebeziehung zu Formaldehyd), wird eine Einstufung in Kanzerogenitäts-Kategorie 4 vorgenommen. Es ist zu beachten, dass Formaldehyd dampfförmig ist. Liegt der Formaldehydabspalter aufgrund des geringen Dampfdrucks als Aerosol vor (siehe Abschnitt I: Stoffe, die gleichzeitig als Dampf und Aerosol vorliegen können), was zur

²⁸) Hartwig A, Hrsg (2010) Formaldehyd. In: Gesundheitsschädliche Arbeitsstoffe, Toxikologisch-arbeitsmedizinische Begründungen von MAK-Werten. 48. Lieferung. Weinheim: Wiley-VCH. Auch erhältlich unter <https://doi.org/10.1002/3527600418.mb5000d0048>

Wirkungsverstärkung durch Impaktierung in den Atemwegen führt, ist eine MAK-Wert-Ableitung in Analogie zu Formaldehyd nicht möglich. Ein Beispiel hierfür sind die bei N,N',N''-Tris(β-hydroxypropyl)hexahydro-1,3,5-triazin²⁹⁾ aufgetretenen Lungeneffekte.

Kann kein MAK-Wert aufgestellt werden, wird der Formaldehydabspalter in Kanzerogenitäts-Kategorie 2 eingestuft und mit der Fußnote „Voraussetzung für Kategorie 4 prinzipiell erfüllt, aber Daten für MAK- oder BAT-Wert-Ableitung nicht ausreichend“ versehen.

Krebserzeugende Arzneistoffe

Bei einer Anzahl von Arzneimitteln muss aufgrund von Tierexperimenten oder Erfahrungen beim Menschen davon ausgegangen werden, dass sie krebserzeugende Wirkungen besitzen³⁰⁾. Möglichkeiten der Exposition von Beschäftigten gegenüber solchen Substanzen bestehen bei Herstellung, therapeutischer Anwendung und in Forschungslaboratorien.

Krebserzeugende Eigenschaften sind zu unterstellen bei Substanzen, denen ein genotoxischer therapeutischer Wirkungsmechanismus zugrunde liegt. Erfahrungen in der Therapie mit alkylierenden Zytostatika wie Cyclophosphamid, Ethylenimin, Chlornaphazin sowie mit arsen- und teerhaltigen Salben, die über lange Zeit angewendet worden sind, bestätigen dies insofern, als bei diesen Patienten Tumorneubildungen beschrieben worden sind.

Demgemäß muss mit einer Gefährdung auch in Bereichen, in denen berufsmäßig mit diesen Substanzen umgegangen wird, gerechnet werden. Geeignete Vorsichtsmaßnahmen müssen gewährleisten, dass eine Exposition gegenüber solchen Substanzen verhindert wird.

Entstehung kanzerogener Nitrosamine durch Nitrosierung von Aminen

Die in dieser Gruppe genannten Stoffe verdienen insofern besondere Beachtung, als sie in Anwesenheit nitrosierender Agenzien zu möglicherweise stark kanzerogenen Nitrosoverbindungen umgewandelt werden können (s. Begründung „Die Nitrosierung flüchtiger Amine am Arbeitsplatz“ 1984³¹⁾).

Die Entstehung von Nitrosaminen aus den genannten Aminen ist nicht nur in Modelluntersuchungen beobachtet, sondern – zumindest für einige der Verbindungen – auch am Arbeitsplatz nachgewiesen worden. Die aminhaltigen Arbeitsstoffe und Endprodukte können bereits selbst in beträchtlichem Maße durch die entsprechenden Nitrosamine verunreinigt sein. Unter praxisnahen Bedingungen ist im Wesentlichen mit der Nitrosierung sekundärer Amine zu rechnen, obwohl prinzipiell auch primäre und tertiäre Amine nitrosierbar sind. Als nitrosierende Agenzien kommen vor allem Stickoxide in Frage. Daneben bewirken Nitrosylchlorid, Nitritester, Metallnitrit- und Nitrosoverbindungen die Nitrosierung von Aminen.

Das Gefahrenpotential der einzelnen Amine ergibt sich einerseits aus der Leichtigkeit, mit der sie nitrosiert werden können, andererseits aus dem Grad der Kanzerogenität, den die entsprechenden Nitrosamine besitzen. Für beide Parameter bestehen erhebliche Unterschiede zwischen den verschiedenen Aminen. Aus Modelluntersuchungen sind mehrere Faktoren wie pH, Temperatur, Katalysatoren und Inhibitoren bekannt, die das Ausmaß der Nitrosierungsreaktion bestimmen. Eine Nitrosierung von Aminen kann nicht nur im sauren, sondern auch im alkalischen Milieu erfolgen. Da Stickoxide auch im Alkalischen wirkungsvolle Nitrosierungsreagenzien sind, sollte bei Anwesenheit nitrosierbarer Amine auf den Ausschluss von Stickoxiden geachtet werden. Die Reaktion von Nitrit mit nitrosierbarem Amin wird durch Formaldehyd beschleunigt und der pH-Bereich, in dem eine relevante Nitrosierung erfolgen kann, wird zum Alkalischen ausgedehnt (vgl. MAK Collection³²⁾ „Kühlschmierstoffe“). Der heutige Kenntnisstand reicht aber nicht aus, um für die Entstehung von Nitrosaminen unter den komplexen Bedingungen am Arbeitsplatz und in Gemischen von Arbeitsstoffen quantitative Voraussagen zu treffen. Beim Umgang mit Aminen am Arbeitsplatz sind daher zwei Vorsichtsmaßnahmen geboten:

1. Die gleichzeitige Einwirkung von nitrosierenden Agenzien sollte auf ein Minimum beschränkt werden. Dies kann dadurch geschehen, dass nitrosierende Agenzien entfernt bzw. – wenn sie im direkten Arbeitsprozess eine Funktion besitzen – durch Verbindungen, die nicht zur Entstehung kanzerogener Nitrosamine führen, ersetzt werden. Insbesondere ist die Konzentration von Stickoxiden am Arbeitsplatz zu kontrollieren und gegebenenfalls zu vermindern.

²⁹⁾ Hartwig A, MAK Commission (2023) N,N',N''-Tris(β-hydroxypropyl)hexahydro-1,3,5-triazin. MAK-Begründung. MAK Collect Occup Health Saf 8(3): Doc057. https://doi.org/10.34865/mb2525450kskd8_3or

³⁰⁾ siehe Henschler D, Hrsg (1986) Krebserzeugende Arzneistoffe (Zur Tumorthherapie eingesetzt). In: Gesundheitsschädliche Arbeitsstoffe, Toxikologisch-arbeitsmedizinische Begründungen von MAK-Werten. 11. Lieferung. Weinheim: VCH. Auch erhältlich unter <https://doi.org/10.1002/3527600418.mb0200d0011>

³¹⁾ Henschler D, Hrsg (1984) Die Nitrosierung flüchtiger Amine am Arbeitsplatz. In: Gesundheitsschädliche Arbeitsstoffe, Toxikologisch-arbeitsmedizinische Begründungen von MAK-Werten. 10. Lieferung. Weinheim: VCH. Auch erhältlich unter <https://doi.org/10.1002/3527600418.mb0b03d0010>

³²⁾ online verfügbar unter <https://mak-dfg.publisso.de>

2. Es sollte die Konzentration an Nitrosaminen in der Luft am Arbeitsplatz und im aminhaltigen Arbeitsstoff gemessen werden. Dies gilt besonders bei Verwendung von Aminen, aus denen stark kanzerogene Nitrosoverbindungen, z. B. Nitrosodimethylamin oder Nitrosodiethylamin, entstehen können.

Monozyklische aromatische Amino- und Nitroverbindungen

In der MAK- und BAT-Werte-Liste werden mehr als 30 monozyklische aromatische Amino- und Nitroverbindungen aufgeführt, die überwiegend in die Kategorien 1 bis 3 für krebserzeugende Substanzen eingestuft wurden, teilweise aber auch einen MAK-Wert besitzen, oder für die kein MAK-Wert aufgestellt werden konnte und die damit im Abschnitt IIb der MAK- und BAT-Werte-Liste erscheinen. Eine vergleichende Betrachtung (s. Begründung „Monozyklische aromatische Amino- und Nitroverbindungen“ 2003³³) ergibt, dass sich ihre akut- und chronisch-toxischen Wirkungen sehr ähnlich sind. Unter geeigneten Bedingungen getestet, lässt sich ein kanzerogenes Potenzial nachweisen (Kategorien 1, 2) oder zumindest ein Verdacht (Kategorie 3) begründen. Auch die Tumorspektren sind einander sehr ähnlich. Die Substanzen sind generell nur schwach genotoxisch, deshalb wird den akut-toxischen Effekten eine wichtige Rolle im Sinne der Tumorpromotion zugewiesen. Durch die Einführung der Kategorien 4 und 5 für krebserzeugende Substanzen wurde es erforderlich, vor allem die Substanzen mit Verdacht auf krebserzeugende Wirkung (Kategorie 3) hinsichtlich ihrer genotoxischen und nicht genotoxischen Eigenschaften differenzierter zu betrachten und zu prüfen, ob sie in eine dieser Kategorien überführt werden können. Außerdem wurden Widersprüche in der Einstufung erkennbar. Da die Informationen über einzelne Stoffe für eine Einstufung häufig nicht ausreichen, liegt es nahe, aus dem Verhalten strukturverwandter Verbindungen Analogschlüsse zu ziehen. Die vergleichende Betrachtung ergibt, dass dies innerhalb gewisser Grenzen möglich ist, aber eine Substanz bei unzureichender Kenntnis einstufigsrelevanter Daten nicht sicher in das Spektrum schwach bis stark kanzerogener Wirkungen eingeordnet werden kann.

Die betrachteten monozyklischen aromatischen Amino- und Nitroverbindungen erzeugen praktisch alle Methämoglobin und die meisten Hämosiderosen. Das spricht dafür, dass die jeweiligen N-Hydroxylamine bei Versuchstieren und beim Menschen für die toxischen Effekte verantwortlich sind. Es ist aber noch nicht sicher, ob die zu beobachtenden Geschlechts-, Spezies- und Zielorganunterschiede allein mit toxikokinetisch bedingten Unterschieden der Bioverfügbarkeit des wirksamen Metaboliten erklärt werden können. Auch die Rolle der Freisetzung von Eisen im Zuge der Methämoglobinbildung oder die des Erythrozyten-Abbaus und die damit verbundene Erzeugung von „oxidativem Stress“ für die genotoxischen oder akut-toxischen Effekte ist nicht klar.

Toxische Gewebsveränderungen und die Entwicklung von Fibrosen gehen jedenfalls der Tumorentstehung in Milz, Leber und Niere voraus.

Genotoxische Effekte sind bei vielen monozyklischen aromatischen Amino- und Nitroverbindungen nachgewiesen, bei anderen wahrscheinlich. Aufgrund der (schwachen) genotoxischen Wirksamkeit könnte man deshalb zunächst an eine Einstufung in Kategorie 5 für krebserzeugende Substanzen denken. Vieles spricht jedoch dafür, die Gewebsschädigung als ausschlaggebend für die Tumorentstehung anzusehen und diese Stoffe in Kategorie 4 einzustufen. Voraussetzung dafür ist aber, die Ursachen und die Dosis-Abhängigkeit der Gewebsschädigung besser zu kennen.

Aus der vergleichenden Betrachtung folgt darüber hinaus, dass hämatotoxische Stoffe dieser Substanzgruppe generell als Krebsrisikofaktoren anzusehen sind und daraufhin geprüft werden sollten, ob es einer Einstufung in eine Kategorie für krebserzeugende Arbeitsstoffe bedarf.

Azo-Farbstoffe

Azo-Farbstoffe sind charakterisiert durch die Azogruppierung $-N=N-$. Sie entstehen durch Kupplung von einfach und mehrfach diazotierten Arylaminen. Toxikologisch besonders wichtig sind dabei Farbstoffe aus doppelt diazotiertem Benzidin und Benzidin abgeleiteten Komponenten (3,3'-Dimethylbenzidin, 3,3'-Dimethoxybenzidin, 3,3'-Dichlorbenzidin). Daneben kommen Aminoazobenzol, Aminonaphthalin und monozyklische aromatische Amine vor. Durch reduktive Spaltung der Azogruppierung entweder durch Darmbakterien oder durch Azoreduktasen der Leber und extrahepatischer Gewebe können diese Komponenten wieder freigesetzt werden. Entsprechende Spaltprodukte wurden in Tierversuchen und auch beim Menschen (im Urin) nachgewiesen. Auf die Freisetzung von Aminen und deren nachfolgende metabolische Aktivierung wird die in zahlreichen Fällen festgestellte Mutagenität in In-vitro-Testsystemen und die kanzerogene Wirkung im Tierversuch zurückgeführt. Inzwischen gibt es epidemiologische Hinweise darauf, dass berufliche Exposition gegenüber aus Benzidin aufgebauten Azo-Farbstoffen die Inzidenz von Blasenkarzinomen erhöhen kann.

³³) Greim H, Hrsg (2003) Monozyklische aromatische Amino- und Nitroverbindungen. In: Gesundheitsschädliche Arbeitsstoffe, Toxikologisch-arbeitsmedizinische Begründungen von MAK-Werten. 37. Lieferung. Weinheim: Wiley-VCH. Auch erhältlich unter <https://doi.org/10.1002/3527600418.mb0maryverd0037>

Daraus leitet sich der Verdacht ab, dass alle Azo-Farbstoffe, die eine im Stoffwechsel freisetzbare kanzerogene Arylaminkomponente enthalten, ein krebserzeugendes Potential besitzen. Wegen der großen Zahl der möglichen Kandidaten (mehrere Hundert) erscheint es nicht möglich und vertretbar, diesen Verdacht in jedem Einzelfall durch den nach den üblichen Kriterien zur Einstufung erforderlichen Tierversuch zu belegen. Man ist daher auf wissenschaftlich vertretbare Hilfskonstruktionen angewiesen. Es wird deshalb empfohlen, eine Gefährdung exponierter Personen durch geeignete Schutzmaßnahmen dadurch zu verhindern, dass die Stoffe so gehandhabt werden, als ob sie eingestuft wären, wie es der kanzerogenen bzw. kanzerogenverdächtigen Aminkomponente entspricht (Kategorie 1, 2, 3). Bestehen Hinweise darauf, dass das Farbstoff selbst (z. B. Pigmente) oder kanzerogene Spaltprodukte nicht bioverfügbar sind, sollte der Ausschluss experimentell oder durch Biomonitoring belegt werden. Der Verdacht auf krebserzeugendes Potential kann auch durch einen geeigneten Tierversuch ausgeräumt werden.

Pyrolyseprodukte aus organischem Material

Wenn organisches Material unter Sauerstoffmangel erhitzt wird oder verbrennt, entstehen in Abhängigkeit vom Ausgangsmaterial und von den Reaktionsbedingungen unterschiedlich zusammengesetzte Gemische, die, unter vielen anderen Stoffen, polycyclische aromatische Kohlenwasserstoffe (PAH) beinhalten.

Die äußerst komplexen Gemische enthalten, soweit bisher überprüft, nebeneinander und in sehr unterschiedlichen Anteilen krebserzeugende Komponenten, die Krebsentstehung fördernde Verbindungen sowie bei gleichzeitigem Einwirken die Krebsentstehung hemmende Anteile.

Unter den regelmäßig in Pyrolyseprodukten auftretenden PAH sind zahlreiche Vertreter im Tierversuch krebserzeugend. Ihr Anteil ist in

Braunkohlenteeren,
Steinkohlenteeren,
Steinkohlenteerpechen,
Steinkohlenteerölen,
Kokereirohgasen

besonders hoch. Für diese Aromatengemische ist die krebserzeugende Wirkung beim gewerblichen Umgang mit epidemiologischen Methoden nachgewiesen worden. Deshalb wurden sie nach

Kategorie 1 eingestuft.

Die insbesondere lokal krebserzeugende Wirkung dieser Gemische wird maßgeblich auf den PAH-Gehalt zurückgeführt. Sie ist deshalb auch bei anderen PAH-haltigen Gemischen zu erwarten. Gehalt und Bedeutung anderer krebserzeugender Inhaltsstoffe wurden bisher nur sehr begrenzt untersucht. So enthalten

Dieselmotor-Emissionen³⁴⁾

zwar auch krebserzeugende PAH, in ihrem Fall sind aber wahrscheinlich die Rußpartikeln für den kanzerogenen Effekt ausschlaggebend. Er wurde in Tierversuchen nachgewiesen und Dieselmotor-Emissionen wurden deswegen nach

Kategorie 2 eingestuft.

Die krebserzeugende Wirkung anderer Gemische, z. B. Ottomotor-Emissionen, gebrauchter Motorenöle, Räucherrauch, gebrauchter Schneidöle, ist weniger gut untersucht. Sie sind aufgrund ihrer Zusammensetzung auch nur schwer zu definieren. Wenn aber beim Umgang mit solchen Pyrolyseprodukten Expositionen gegenüber PAH nachgewiesen werden können, die sich im Tierversuch als krebserzeugend erwiesen haben, z. B.

Anthanthren,
Benzo[a]anthracen,
Benzo[b]fluoranthren,
Benzo[j]fluoranthren,
Benzo[k]fluoranthren,
Benzo[b]naphtho[2,1-d]thiophen,
Benzo[a]pyren,
Chrysen,
Cyclopenta[cd]pyren,
Dibenzo[a,h]anthracen,

³⁴⁾ Aufgrund der neuen Technologie der Dieselmotoren haben sich die Emissionen qualitativ und quantitativ erheblich geändert. Da man davon ausgehen muss, dass erst Ende der 90er Jahre diese neuen Dieselmotoren eingesetzt wurden, beruhen alle vorliegenden epidemiologischen Studien, die 2007 bewertet wurden, auf Expositionen gegen ältere Dieselmotoremissionen. Eine Bewertung der neuen Dieselmotoremissionen kann erst bei Vorliegen geeigneter Studien erfolgen.

Dibenzo[a,e]pyren,
Dibenzo[a,h]pyren,
Dibenzo[a,i]pyren,
Dibenzo[a,l]pyren,
Indeno[1,2,3-cd]pyren
1-Methylpyren,
Naphthalin

sollten die Gemische

wie Stoffe der Kategorie 2 gehandhabt werden. Phenanthren und Pyren sind aufgrund der Daten in keine Kanzerogenitäts-Kategorie eingestuft (s. auch Begründung „Polycyclische Aromatische Kohlenwasserstoffe (PAH)“ 2008³⁵).

Die genauere Kenntnis der Zusammensetzung bestimmter Gemische und ihrer krebserzeugenden Wirkung wird es ermöglichen, den Zusammenhang zwischen Exposition und Erhöhung des Krebsrisikos auf eine aussagefähigere und quantitative Grundlage zu stellen (s. auch Begründung „Polycyclische Aromatische Kohlenwasserstoffe (PAH)“ 2008³⁵). Auf die Dringlichkeit solcher Untersuchung macht die Kommission aufmerksam.

Polycyclische aromatische Kohlenwasserstoffe (PAH) besitzen ein hohes Potential, über die Haut aufgenommen zu werden. Deshalb sollten Pyrolyseprodukte sowie andere Gemische, die PAH enthalten, wie Stoffe gehandhabt werden, die mit einer H-Markierung (s. Abschn. VII „Hautresorption“) versehen sind (s. auch Begründung „Polycyclische Aromatische Kohlenwasserstoffe (PAH)“ 2008³⁵).

Faserstäube

Neben den für den Menschen als tumorerzeugend ausgewiesenen Asbestarten muss auch der Faserzeolith **Erionit** als beim Menschen tumorerzeugend angesehen werden. Darüber hinaus hat eine Reihe von faserförmigen Stäuben in Tierversuchen nach inhalativer, intratrachealer oder unmittelbarer Verabreichung in die Brust- (intrapleural) oder Bauchhöhle (intraperitoneal) Tumoren erzeugt.

Im Vergleich mit nicht faserigen unlöslichen Stäuben ähnlicher Zusammensetzung wird unter Einbeziehung der Gesamtheit der vorliegenden Erfahrungen am Menschen und der Ergebnisse aus Tier- und Zellversuchen geschlossen, dass

- die im Körper beständige faserige Form der Asbeststaubteilchen die Ursache ihrer tumorerzeugenden Wirkung darstellt,
- langgestreckte Staubteilchen jeder Art im Prinzip die Möglichkeit zur Tumorerzeugung wie Asbestfasern besitzen, sofern sie hinreichend lang, dünn und biobeständig sind.

Als weitere Faktoren werden zusätzliche Fasereigenschaften, wie die Oberflächenbeschaffenheit, diskutiert.

Die Tierversuche haben darüber hinaus gezeigt, dass längere oder beständigere Fasern eine stärkere kanzerogene Potenz besitzen als kürzere oder weniger beständige.

Kriterien für die Einstufung

a) Eigenschaften krebserzeugender Fasern

Nach der in den 1960er Jahren für Asbeststaubmessungen am Arbeitsplatz entwickelten und international angewendeten Konvention über die lichtmikroskopische Faserzählung werden lediglich Partikeln gezählt, die ein Länge-zu-Durchmesser-Verhältnis von 3:1 überschreiten, die eine Länge von größer als 5 µm aufweisen und deren Durchmesser kleiner als 3 µm ist. Fasern dieser Abmessungen werden im Folgenden als Faserstäube bezeichnet. Für diese Faserstäube wurde tierexperimentell eine positive Korrelation zwischen Faserzahl und Tumorraten ermittelt.

Die angeführte Definition leistet eine Abgrenzung zwischen kanzerogenen und nicht kanzerogenen Fasern aber nur näherungsweise. So ist es aufgrund des gegenwärtigen Wissenstandes nicht möglich, präzise anzugeben, ab welcher Länge und ab welchem Durchmesser alleine oder ab welchem Länge-zu-Durchmesser-Verhältnis und ab welcher Beständigkeit die zur Induktion eines Tumors führende biologische Aktivität von Fasern beginnt. Dennoch existiert zur Zeit keine Definition, die wissenschaftlich besser zu begründen wäre.

Erschwerend kommt hinzu, dass mit Ausnahme einiger textiler anorganischer und organischer Faserstäube alle Fasermaterialien stets Längen- und Durchmesserverteilungen mit erheblicher Streubreite aufweisen.

³⁵) Greim H, Hrsg (2008) Polycyclische Aromatische Kohlenwasserstoffe (PAH). In: Gesundheitsschädliche Arbeitsstoffe, Toxikologisch-arbeitsmedizinische Begründungen von MAK-Werten. 45. Lieferung. Weinheim: Wiley-VCH. Auch erhältlich unter <https://doi.org/10.1002/3527600418.mb0223orgd0045>

Auch kann, z. B. bei inkorporierten Asbestfasern, eine Verringerung des Durchmessers infolge Längsspaltung auftreten. Dadurch können in der Lunge Fasern mit Durchmessern $< 3 \mu\text{m}$ angetroffen werden, die in der Atemluft vor ihrer Längsspaltung noch nicht der Faserstaubdefinition zuzurechnen waren.

b) Erfahrungen beim Menschen

Epidemiologische Untersuchungen an den Einwohnern von drei Dörfern in Zentralanatolien ergaben in Verbindung mit mineralogischen Untersuchungen und begleitenden Lungenstaubfaseranalysen eine überzeugende Evidenz für die mesotheliom- und die lungenkrebserzeugende Wirkung von Erionitfasern.

In epidemiologischen Studien in Produktionsbetrieben für Glasfasern und Glaswolle konnten weder für das Mesotheliom noch für den Lungenkrebs eindeutig erhöhte Risiken nachgewiesen werden. Bei einer Exposition gegenüber Stein- und Schlackenwolle wurden erhöhte Lungenkrebsrisiken festgestellt, die jedoch nicht eindeutig auf die Exposition gegenüber diesen Faserstäuben zurückzuführen waren.

Aus den bisher vorliegenden Studien lässt sich damit eine kanzerogene Wirkung von künstlichen Mineralfasern weder bestätigen noch widerlegen. Sie wäre unter der Voraussetzung einer etwa gleichen Wirkungsstärke pro Einzelfaser wie für Asbest bei den gemessenen niedrigen Konzentrationswerten auch nicht zu erwarten. Derzeit liegen keine geeigneten Studien für Arbeitsplätze der Weiterverarbeitung und Anwendung vor. Da an diesen Arbeitsplätzen erheblich höhere Konzentrationen aufgetreten sind, könnte mit solchen Studien die Frage einer krebserzeugenden Wirkung beim Menschen mit größerer Empfindlichkeit überprüft werden.

c) Inhalationsversuche am Tier

Die Ergebnisse aus Inhalationsversuchen sind z. T. widersprüchlich. So konnten positive Resultate aus bestimmten Untersuchungen nicht bestätigt werden. Der wesentliche Grund liegt in der Schwierigkeit, zu gewährleisten, dass eine ausreichende Dosis der kanzerogenen Faserfraktion das Zielgewebe erreicht. So passieren für den Menschen wirkungsrelevante Fasern nicht oder nur sehr eingeschränkt den Nasenfilter der Nagetiere. Für Krokydolith, dessen kanzerogene Wirkung beim Menschen nachgewiesen wurde, gibt es bisher unter den ausreichend dokumentierten Inhalationsversuchen mehrere negative und nur einen ausreichend dokumentierten positiven an der Ratte.

Daher bedeutet ein negativer Inhalationsversuch nicht, dass eine kanzerogene Wirkung ausgeschlossen werden kann. Bei positiven Befunden in der Lunge ist zu prüfen, ob es zu einer Überladung gekommen ist.

d) Tierversuche mit intratrachealer Instillation, intrapleuraler und intraperitonealer Verabreichung

Darüber hinaus haben sich zahlreiche Faserarten nach intratrachealer Instillation, intrapleuraler oder intraperitonealer Verabreichung als kanzerogen erwiesen. Diese Applikationswege sind zwar unphysiologisch, gewährleisten jedoch unmittelbar nach der Applikation eine hohe Dosis von Fasern an den Wirkungsorten, die auch beim Menschen relevant sind (Bronchialtrakt, Pleura und Peritoneum). Da sich in Inhalationsversuchen die Faserkonzentration in den Zielorganen nur allmählich aufbaut, steht im Gegensatz dazu bei den Versuchen mit intratrachealer, intraperitonealer und intrapleuraler Verabreichung eine längere Zeit und eine höhere Dosis für die Entstehung von Tumoren zur Verfügung.

Bei diesen Versuchsanordnungen lassen sich auch Dosis-Wirkungs-Beziehungen darstellen. Diese haben zu der allgemeinen Erkenntnis geführt, dass die Fasergestalt eine wesentliche Voraussetzung der kanzerogenen Wirkung bildet. Inhalationsversuche mit ausgewählten Keramikfasern haben positive Injektionsversuche bestätigt. Obwohl bei diesen Applikationsarten eine Überladung im Zielgewebe nicht auszuschließen ist, wird ein positives Ergebnis aus solchen Untersuchungen als starker Hinweis auf eine kanzerogene Faserwirkung auch beim Menschen gewertet.

e) Versuche zur Genotoxizität und Zelltransformation

Untersuchungen zur Genotoxizität und zur zelltransformierenden Wirkung von verschiedenen Fasern zeigen ebenfalls, dass der Fasergestalt eine wesentliche Bedeutung für die Wirkung von Fasern zukommt. In verschiedenen Testsystemen waren numerische und strukturelle Chromosomenveränderungen nachweisbar, während es für Punktmutationen keine eindeutigen Hinweise gibt.

f) Biobeständigkeit

Aufgrund der tierexperimentellen Ergebnisse mit beständigen und unbeständigen Fasern wird geschlossen, dass die sog. Biobeständigkeit einen wesentlichen Einfluss auf die kanzerogene Wirkung von Fasern hat. Im Augenblick lässt sich jedoch nicht abgrenzen, ab welcher Biobeständigkeit eine kanzerogene Wirkung zu erwarten ist und in welchem Maße die Biobeständigkeit die Stärke der kanzerogenen Wirkung bestimmt. Gips oder Wollastonit z. B. lösen sich im Organismus innerhalb von Tagen bis zu einigen Wochen auf und ergeben auch im Intraperitonealversuch keinen Hinweis auf eine kanzerogene Wirkung.

g) Mechanismus

Der Mechanismus der Faser-Toxizität und -Kanzerogenese ist sehr komplex und hinsichtlich vieler Einzelheiten unklar.

Die Tumorentstehung in der Lunge und an den serösen Häuten ist hauptsächlich eine Folge entzündungsbedingter Vorgänge. Chronische Entzündung und Zellproliferation werden von einer Beeinträchtigung der Faser-Clearance verursacht, dabei werden von Makrophagen, Alveolarzellen und Mesothelzellen entzündungsfördernde Cytokine und Wachstumsfaktoren und reaktive Sauerstoff- (ROS) und Stickstoffspezies (RNS) sowie Chlorradikale freigesetzt. Die Generierung dieser Radikale führt zu indirekten genotoxischen Wirkungen.

Zusätzliche mechanistische Aspekte sind:

- die Bildung von ROS und RNS durch die Fasern selbst,
- die Aufnahme der Fasern in die Zielzellen mittels Endozytose, wobei ROS und RNS intrazellulär freigesetzt werden, sodass es zu genetischen und epigenetischen Veränderungen kommt, und
- die Stimulierung von Zellrezeptoren und Inflammasomen, die ihrerseits intrazelluläre Signalwege aktivieren und dadurch Impulse der Zellproliferation und Apoptose-Resistenz setzen.

Zusammenfassung

Die Faserstäube-Gruppen werden einzeln beurteilt und je nach Datenlage unter Berücksichtigung des Wirkungsmechanismus in eine der Kategorien für Kanzerogene eingestuft.

Die Ergebnisse der Bewertung der einzelnen Faser-Gruppen werden jeweils in der Liste IIa „Stoffe mit MAK-Wert sowie die in Abschnitt IIb, IIc und III bis XII genannten Stoffe“ angegeben (vgl. MAK Collection „Faserstäube“³⁶).

Organische Faserstäube

Für organische Fasern kritischer Abmessungen ist keine Bewertung der Kanzerogenität möglich. Erforderlich sind Untersuchungen z. B. zur Kanzerogenität, Oberflächenbeschaffenheit, Bioverfügbarkeit und Biobeständigkeit, um eine kanzerogene Wirkung von organischen Fasern beurteilen zu können.

³⁶) Hartwig A, MAK Commission (2018) Faserstäube, anorganisch. MAK Value Documentation in German language, 2018. MAK Collect Occup Health Saf 3(3): 1360–1416. <https://doi.org/10.1002/3527600418.mb0243fasd0065>

★ IV. Sensibilisierende Arbeitsstoffe

Erkrankungen durch sensibilisierende Arbeitsstoffe (Stoff im Folgenden synonym als Substanz bezeichnet) können verschiedene Organsysteme betreffen. Kutan treten sie als allergische Kontaktdermatitis (Kontaktexzem), Kontakturtikaria und Proteinkontaktdermatitis auf. Okuläre Manifestationen zeigen sich als Konjunktivitis. Respiratorische Manifestationen umfassen Rhinitis, Asthma bronchiale und extrinsische Alveolitis.

Ursache einer Kontaktsensibilisierung und Ausbildung der entsprechenden Hauterkrankungen nach mehrfacher Exposition sind meist niedermolekulare Substanzen oder Metallionen, die als Haptene wirken. Das Molekulargewicht von hautsensibilisierenden Stoffen (Kontaktallergenen) ist in der Regel < 500 Dalton, in Ausnahmen auch über 1000 Dalton. Diese Substanzen werden als solche (direkte Haptene), und/oder indirekte Haptene nach Metabolisierung (Prohaptene) und/oder nach nicht enzymatischer Aktivierung (Prehaptene) durch Bindung an Peptide oder Proteine zu Antigenen. Bei einigen Substanzen kommt es nur zu einer Sensibilisierung und Hauterkrankung, wenn die von der Haut aufgenommene Substanz (UV)-Strahlung (vornehmlich UVA) ausgesetzt wurde (Photokontaktallergie). Diese Photokontaktallergene sind zu unterscheiden von solchen Kontaktallergenen, bei denen die Sensibilisierung und Hauterkrankung bei zusätzlicher Exposition gegen UV-Strahlung verstärkt wird. Viele andere, nicht sensibilisierende Stoffe können ebenfalls zu einer durch UV-Strahlen vermittelten Hautreaktion führen (Phototoxizität). Die Unterscheidung zwischen einer phototoxischen Wirkung und einer Photokontaktallergie bereitet diagnostische Schwierigkeiten, da die klassischen Unterscheidungsmerkmale zwischen photoallergischer und phototoxischer Wirkung nicht immer vorliegen. Im anglo-amerikanischen Sprachgebrauch wird häufig der Ausdruck „Photosensitivity“ verwendet, der sowohl die Phototoxizität als auch die Photokontaktallergie umfasst.

Die Entwicklung einer Sensibilisierung wird von mehreren Faktoren bestimmt, und zwar vom Sensibilisierungspotenzial („hazard“), das sich aus den chemischen Eigenschaften des Stoffes bzw. dessen Metaboliten ergibt, von der Flächendosis, der exponierten Hautfläche, Dauer und Art der Einwirkung, der genetisch bedingten individuellen Disposition (Suszeptibilität) und nicht zuletzt vom Zustand der Gewebe, auf die der Stoff trifft. Die Sensibilisierungspotenz („potency“) eines Stoffes spiegelt sich nicht unbedingt in der Sensibilisierungshäufigkeit wider, da die Häufigkeit und damit die klinische Bedeutung einer sensibilisierenden Substanz auch von den Expositionsbedingungen bestimmt wird. Weiterhin können irritative Eigenschaften eines sensibilisierenden Arbeitsstoffs, die u. a. zur Freisetzung von (pro-)inflammatorischen Zytokinen führen, verstärkend wirken. Eine Verstärkung der Immunantwort durch die Bildung von Zytokinen kann aber auch durch den zusätzlichen Kontakt mit anderen irritativen Stoffen, z. B. Detergenzien wie Natriumdodecylsulfat, hervorgerufen werden. Außerdem kann die irritative Wirkung derartiger Substanzen zu einer erhöhten Penetration sensibilisierender Stoffe führen. Eine Förderung (oder Verringerung) der Penetration ist jedoch auch durch wenig oder nicht-irritative Stoffe möglich (z. B. Glykole). Auch kann die Immunreaktion durch Beeinflussung der Metabolisierung modifiziert werden. Daher werden derartige Kofaktoren und kombinatorische Effekte sowie weitere Einflüsse, welche unter Arbeitsplatzbedingungen relevant sind, bei der Bewertung berücksichtigt und in den Begründungen ausdrücklich dargestellt (s. auch Abschnitt „Markierung eines Arbeitsstoffes als Allergen“).

Allergische Kontaktdermatitis ist definiert als eine verzögerte, insbesondere durch T-Zellen bedingte Hypersensitivitätsreaktion. Die Reaktion manifestiert sich bei Sensibilisierten in der Regel 24 bis 72 Stunden nach der Exposition gegenüber dem Allergen an der exponierten Hautstelle. Diese typische allergische Kontaktdermatitis kann sich aber auch als generalisierte Kontaktdermatitis mit „Streu-Reaktionen“ an nicht-exponierten Hautarealen manifestieren. Andere allergische Hauterkrankungen, z. B. urtikarielle Reaktionen, beruhen auf Antikörpervermittelten Reaktionen des Immunsystems. Darüber hinaus kommen auch andersartige, relativ selten zu beobachtende Erkrankungen vor, die dem allergischen Formenkreis zuzuordnen sind, wie mit Granulombildung einhergehende Reaktionen (z. B. Berylliose) oder verschiedene Formen eines Arzneimittelexanthems.

Bei der Mehrzahl der Atemwegsallergene (siehe „Liste der Allergene“) handelt es sich um hochmolekulare Stoffe, die nach Sensibilisierung und wiederholtem Kontakt direkt zu Allergiesymptomen am Respirationstrakt (Nase, Rachen, Kehlkopf, Luftröhre, Bronchien, Lunge) und / oder den Konjunktiven führen können. Erfahrungen beim Menschen und tierexperimentelle Untersuchungen lassen erkennen, dass eine Sensibilisierung über die Atemwege und die Haut erfolgen kann (z. B. Diisocyanate). Die an den Atemwegen und / oder den Konjunktiven als Rhinitis, Asthma bronchiale und Konjunktivitis auftretenden Symptome können häufig auf eine Reaktion des Allergens mit spezifischen Antikörpern der Immunoglobulin (Ig) E-Klasse zurückgeführt werden, wobei spezifisches IgE nicht immer nachgewiesen werden kann. Sie können lokal auftreten, weiterhin können sich auch systemische Reaktionen bis hin zum anaphylaktischen Schock entwickeln. Hingegen ist die exogen allergische Alveolitis im Wesentlichen durch spezifische Allergen-IgG-Komplexe und zellvermittelte Reaktionen nach mehreren Stunden charakterisiert.

Wie bei der Kontaktallergie ist auch die Entwicklung der Atemwegsallergie von verschiedenen Faktoren abhängig. Neben enzymatischer Aktivität des Allergens, die die Aufnahme begünstigt, spielen prädisponierende Faktoren, insbesondere genetisch determinierte oder erworbene Empfindlichkeitssteigerungen der Schleimhäute,

eine Rolle. Besonderer Erwähnung bedarf die atopische Diathese, die durch eine erhöhte Bereitschaft für das atopische Ekzem (Neurodermitis) und für die Ausbildung von allergischer Rhinitis und allergischem Asthma bronchiale gekennzeichnet ist und häufig mit einer gesteigerten IgE-Synthese, einer erhöhten Entzündungsbereitschaft und mit Barrierschäden der Haut und der Schleimhäute einhergeht. Derartige Kofaktoren und kombinatorische Effekte sowie weitere Einflüsse, welche unter Arbeitsplatzbedingungen relevant sind, werden daher bei der Bewertung berücksichtigt und in den Begründungen ausdrücklich dargestellt (s. auch Abschnitt „Markierung eines Arbeitsstoffes als Allergen“).

Bis heute lassen sich in der Regel weder für die Sensibilisierung noch für die Auslösung durch die sensibilisierende Substanz (oder eine ähnliche Substanz) einer allergischen Reaktion beim Menschen allgemein gültige, wissenschaftlich begründbare Grenzwerte angeben. Auch bei Einhaltung der MAK-Werte am Arbeitsplatz sind Sensibilisierung oder Auslösung einer allergischen Reaktion nicht sicher zu vermeiden. Eine Sensibilisierung ist umso eher zu befürchten, je höher die Konzentration bzw. Flächendosis eines Allergens bei der Exposition ist. Für die Auslösung einer klinischen Symptomatik durch Kontaktallergene sind in der Regel niedrigere Dosen ausreichend als für die Sensibilisierung. Für Inhalationsallergene ist dies nicht belegt. Sensibilisierende Arbeitsstoffe werden daher in der MAK- und BAT-Werte-Liste unter der Abkürzung „S“ mit „Sh“ oder „SP“, und/oder „Sa“ markiert. Die Markierung mit „Sa“ und „Sh“ richtet sich ausschließlich nach dem Organ oder Organsystem, an dem sich die Reaktion manifestiert. Dabei wird berücksichtigt, ob das Sensibilisierungspotenzial bei gegebenen Expositionsbedingungen am Arbeitsplatz eine Relevanz hat. Der den Krankheitserscheinungen zugrundeliegende Pathomechanismus bleibt unberücksichtigt. Mit „Sh“ werden solche Stoffe markiert, die sensibilisierend sind und zu Reaktionen an der Haut und den hautnahen Schleimhäuten führen können. Das Symbol „Sa“ weist darauf hin, dass eine Sensibilisierung und Symptome am Respirationstrakt und / oder den Konjunktiven auftreten können, und dass aber auch weitere Wirkungen im Rahmen einer Sofortreaktion möglich sind. Hierzu gehören Wirkungen an der Haut (Kontakturtikaria) oder systemische Wirkungen (Anaphylaxie). Die Wirkungen an der Haut führen aber nur dann zu einer zusätzlichen Markierung mit „Sh“, wenn die Hauterscheinungen unter Arbeitsplatzbedingungen relevant sind. Stoffe, die ausschließlich photokontaktsensibilisierend sind (z. B. Bithionol) werden mit „SP“ markiert. Hingegen werden Arbeitsstoffe, die die Lichtempfindlichkeit bei Exponierten auf nicht-immunologischem Wege erhöhen (Phototoxizität, z. B. Furocumarine) nicht markiert. Für die Bewertung von photokontaktsensibilisierenden Stoffen sind keine eigenen Kriterien notwendig, da diese sich im Wesentlichen an den Kriterien zur Bewertung von kontaktsensibilisierenden Substanzen orientieren kann.

Einige Substanzen können durch Aktivierung des angeborenen Immunsystems eine Freisetzung verschiedener Mediatoren bewirken, die lokale (nicht-immunologische Kontakturtikaria) oder systemische Reaktionen hervorrufen, deren Symptomatik vollständig oder weitgehend der Symptomatik der allergischen Reaktionen entspricht. Sie können deshalb auch bereits bei Erstkontakt auftreten. Derartige Reaktionen werden u. a. durch Sulfit, Benzoesäure, Acetylsalicylsäure und deren Derivate sowie verschiedene Farbstoffe, z. B. Tartrazin, ausgelöst. Solche Substanzen werden nicht markiert, auf die Möglichkeit solcher Reaktionen wird jedoch in den Bewertungen und gegebenenfalls auch in der MAK- und BAT-Werte-Liste mit einer Fußnote („löst pseudoallergische Reaktionen aus“) hingewiesen.

Im Folgenden werden die Kriterien aufgeführt, die zur Bewertung von kontakt- und atemwegssensibilisierenden Stoffen herangezogen werden.

Kriterien zur Bewertung eines Arbeitsstoffs als Kontaktallergen

Die Bewertung stützt sich auf unterschiedliche Informationen, die eine abgestufte Bewertung ihres Evidenzgrades erfordert:

- 1) Das Vorliegen einer allergenen Wirkung ist auf folgender valider Datengrundlage nach **i) oder ii)** als **begründbar** festzustellen:
 - i) Ergebnisse aus Untersuchungen beim Menschen
 - Studien, in denen bei der Testung an größeren Patienten-Kollektiven in mindestens zwei unabhängigen Zentren mehrfach klinisch relevante Sensibilisierungen (Assoziation von Krankheitssymptomen und Exposition gegeben) beobachtet wurden, oder
 - epidemiologische Studien, die eine Assoziation zwischen Sensibilisierung und Exposition zeigen, oder
 - Fallberichte von mehr als einem Patienten aus mindestens zwei unabhängigen Zentren über eine klinisch relevante Sensibilisierung (Assoziation von Krankheitssymptomen und Exposition gegeben)
 - ii) Ergebnisse aus tierexperimentellen, nicht-tierbasierten Untersuchungen und computergestützten Vorhersagen
 - Mindestens eine positive tierexperimentelle Untersuchung nach geltenden Prüf-Richtlinien ohne Verwendung von Adjuvans, oder
 - mindestens zwei weniger gut dokumentierte positive tierexperimentelle Untersuchungen nach Prüf-Richtlinien, davon einer ohne Adjuvans, oder

- ein positives Ergebnis in einem validierten Alternativverfahren unter Berücksichtigung akzeptierter Richtlinien.
- 2) Eine allergene Wirkung kann auf folgender Datengrundlage nach i) **und** ii) als **wahrscheinlich** angesehen werden:
- i) Erfahrungen beim Menschen
 - Studien, in denen bei der Testung in nur einem Zentrum mehrfach klinisch relevante Sensibilisierungen (Assoziation von Krankheitssymptomen und Exposition gegeben) beobachtet wurden, oder
 - Studien, in denen bei der Testung an größeren Patienten-Kollektiven und entsprechenden Kontrollen in mindestens zwei unabhängigen Zentren mehrfach Sensibilisierungen ohne Angaben zur klinischen Relevanz beobachtet wurden
 - ii) Ergebnisse aus tierexperimentellen, nicht-tierbasierten Untersuchungen und computergestützten Vorhersagen
 - eine positive tierexperimentelle Untersuchung mit Adjuvans nach geltenden Prüf-Richtlinien, oder
 - ein grenzwertig positives Ergebnis in einem validierten Alternativverfahren unter Berücksichtigung akzeptierter Richtlinien.
- 3) Eine allergene Wirkung ist **nicht ausreichend begründbar**, aber auch nicht auszuschließen, wenn lediglich folgende Daten vorliegen:
- unzureichend dokumentierte Fallberichte, oder
 - lediglich ein positiver, nach geltenden Prüf-Richtlinien durchgeführter Tierversuch unter Verwendung von Adjuvans, oder
 - positive tierexperimentelle Untersuchungen, die nicht nach geltenden Prüf-Richtlinien durchgeführt wurden, oder
 - Hinweise aus Untersuchungen zu Struktur-Wirkungs-Beziehungen, oder
 - Hinweise aus nicht validierten Alternativverfahren und computergestützten Vorhersagen.

Berücksichtigte Daten

Ergebnisse aus Untersuchungen beim Menschen:

Ergebnisse aus experimentellen Sensibilisierungsprüfungen an Menschen werden bei der Bewertung eines Stoffes ebenso herangezogen wie Testungen mit Arbeitsstoffen bei Patienten mit Kontaktekzem, wenn sie sachgemäß durchgeführt wurden.

Die an mehreren Kliniken und allergologischen Zentren gewonnenen Daten über routinemäßig vorgenommene Epikutantests bieten eine wissenschaftlich belastbare Übersicht über die Häufigkeit der Kontaktsensibilisierungen und die praktische Bedeutung der einzelnen Kontaktallergene. Eine Reihe von Kontaktallergenen ist aufgrund klinischer Beobachtungen an nur wenigen Erkrankten entdeckt worden, bei hochpotenten Kontaktallergenen nicht selten nach einmaliger, ggf. akzidenteller Exposition.

Ergebnisse aus tierexperimentellen Untersuchungen:

Die Ermittlung des Sensibilisierungspotenzials eines Stoffes, in der Vergangenheit häufig am Meerschweinchen ermittelt, wird mit oder ohne Zuhilfenahme von komplettem Freund-Adjuvans (FCA) vorgenommen. Am häufigsten wurden der Maximierungstest nach Magnusson und Kligman (OECD 406, FCA-Methode) sowie der Buehler-Test (OECD 406) eingesetzt. Der lokale Lymphknotentest (LLNA, OECD 429, OECD 442 A, B) wird an der Maus durchgeführt, ohne Zuhilfenahme von FCA. Die FCA-Methoden besitzen in der Regel die größere Empfindlichkeit und können deshalb gelegentlich Anlass für die Überbewertung eines Ergebnisses sein. Aus diesem Grund wurde in den Kriterien einem positiven Test ohne Adjuvans ein höherer Evidenzgrad zuerkannt als einem positiven Test mit Adjuvans. Die Aussagefähigkeit der tierexperimentellen Verfahren ist im Allgemeinen als gut zu bezeichnen, d. h. bei der Mehrzahl der untersuchten Stoffe hat sich eine gute Übereinstimmung mit den bei Menschen gewonnenen Daten ergeben.

Ergebnisse aus nicht-tierbasierten Untersuchungen:

Zunehmend wird das Hautsensibilisierungspotenzial einer Substanz ohne Einsatz von neuen tierexperimentellen Untersuchungen aus der Verknüpfung von nichtexperimentellen (computergestützt) und experimentellen Ergebnissen aus mehreren Testverfahren ermittelt, die Schlüsselereignisse in der Entstehung des Endpunktes prüfen („Adverse Outcome Pathway“ für Hautsensibilisierung). Eine Ermittlung des Gesamtergebnisses eines Stoffes kann gemäß der OECD-Richtlinie 497 erfolgen. Die Auswertung berücksichtigt eine Kombination experimenteller Daten oder experimentelle Daten in Kombination mit Ergebnissen aus computergestützten Methoden. Diese Vorgehensweise liefert Ergebnisse, die in der Regel eine gute Übereinstimmung mit den beim Menschen gewonnenen Daten haben.

Bei Substanzen mit strukturchemischer Verwandtschaft mit bekannten Allergenen können auch allein positive Ergebnisse aus tierexperimentellen Untersuchungen, die nach Prüf-Richtlinien unter Verwendung von Adjuvans

durchgeführt wurden, auf eine wahrscheinliche allergene Wirkung hinweisen. Alternativ kann ein grenzwertig positives („borderline“) Gesamtergebnis basierend auf der Integration der Einzelergebnisse von validierten Alternativverfahren unter Berücksichtigung akzeptierter Richtlinien ebenfalls auf eine wahrscheinliche allergene Wirkung hinweisen, wenn fundierte mechanistische Aspekte auf analoge Eigenschaften eines Stoffes schließen lassen (2 ii), s. o.). Dies könnten Substanzen sein, für die bisher keine Expositionsmöglichkeit gegeben bzw. bekannt ist (z. B. weil sie neu synthetisiert oder neu vermarktet wurden) und deshalb keine klinischen Daten vorliegen können (das Kriterium der klinischen Beobachtung also weder positiv noch negativ eingesetzt werden kann).

Kriterien zur Bewertung eines Arbeitsstoffs als Atemwegsallergen

Die Bewertung stützt sich auf unterschiedliche Informationen, die eine abgestufte Bewertung entsprechend des Evidenzgrades der Daten erfordert:

- 1) Die allergene Wirkung einer Substanz am Respirationstrakt und / oder den Konjunktiven ist auf folgender valider Datengrundlage als **begründbar** festzustellen:
 - Studien (einschließlich Fallberichte) über allergische Reaktionen, die auf einen immunologischen Wirkungsmechanismus hinweisen, von mehr als einem Patienten aus mindestens zwei unabhängigen Zentren. Zusätzlich muss eine Assoziation von Exposition und (objektivierbaren) Symptomen oder Funktionseinschränkungen des Respirationstraktes und / oder der Konjunktiven nachgewiesen sein.
- 2) Eine allergene Wirkung kann auf folgender Datengrundlage als **wahrscheinlich** angesehen werden:
 - lediglich ein Fallbericht über allergische Reaktionen des Respirationstraktes und / oder der Konjunktiven **und**
 - ergänzende Hinweise auf eine sensibilisierende Wirkung, z. B. anhand enger Struktur-Wirkungsbeziehungen mit bekannten Atemwegsallergenen.
- 3) Eine allergene Wirkung einer Substanz am Respirationstrakt und / oder den Konjunktiven ist **nicht ausreichend begründbar**, aber auch nicht auszuschließen, wenn lediglich folgende Daten vorliegen:
 - epidemiologische Studien, die eine Häufung von Symptomen oder Funktionseinschränkungen bei Exponierten nachweisen, **oder**
 - Studien oder Fallberichte über allergische Reaktionen des Respirationstraktes und / oder der Konjunktiven bei nur einem Patienten, **oder**
 - Studien oder Fallberichte über Sensibilisierungen (z. B. IgE-Nachweis) ohne das Vorliegen von Symptomen oder Funktionseinschränkungen mit Kausalbezug zur Exposition, **oder**
 - Hinweise aus tierexperimentellen Untersuchungen, **oder**
 - positive Ergebnisse aus anerkannten nicht-tierbasierten Untersuchungen, **oder**
 - Struktur-Wirkungsbeziehungen mit bekannten Atemwegsallergenen.

Berücksichtigte Daten

Ergebnisse aus Untersuchungen beim Menschen:

Die Bewertung stützt sich in der Regel auf epidemiologische Studien. Fallbeschreibungen halten dagegen nicht immer einer kritischen Betrachtung stand. Hinzu kommt, dass die Expositionsdaten nicht immer in ausreichendem Maße zur Verfügung stehen.

Symptome sind zumeist für eine Markierung als Atemwegsallergen nicht ausreichend. Neben einem Sensibilisierungsnachweis (u. a. spezifisches IgE, Pricktest, ggf. Basophilen-Aktivierungstest) sind objektivierbare Befunde wie die expositionsbezogene Verschlechterung der Lungenfunktion (am Arbeitsplatz oder im arbeitsplatzbezogenen Inhalationstest (AIT)) erforderlich. Darüber hinaus sind auch expositionsbedingte rhinitische Symptome bzw. nasale Flussabfälle zu berücksichtigen. Als positiver Befund wird ein expositionsbezogener Abfall der forcierten Einsekundenkapazität (FEV₁) um mindestens (15% –) 20% bei gleichbleibender forcierter Vitalkapazität (FVC) angesehen. Sofern (sensitivere) ganzkörperplethysmographische Daten zur Verfügung stehen, wird als Positivkriterium ein Anstieg des spezifischen Atemwegwiderstands auf das Doppelte des Basiswertes und zugleich auf mindestens 2 Pa*s gefordert. Eine Erhöhung des fraktionierten exhalierten Stickstoffmonoxids in der Ausatemluft um ca. 15 ppb, eine Zunahme des Sputum-Eosinophilen-Anteils (um ca. 3%), eine Erhöhung der bronchialen Hyperreagibilität (Abnahme der kumulierten Methacholindosis um den Faktor 2–3) nach AIT nach ca. 24 Stunden werden als deutliche Hinweise auf eine eosinophile Entzündung angesehen, die vom substanzspezifisch aktivierten adaptiven Immunsystem entscheidend beeinflusst wird.

Für einige Substanzen sind die genannten Parameter bisher nicht anzutreffen, wobei unklar ist, ob andere Mechanismen zu Grunde liegen. Deshalb können bei der Bewertung auch nachfolgend genannte Aspekte als Hinweis auf eine Beteiligung des adaptiven Immunsystems berücksichtigt werden:

- Latenzzeit zwischen Expositionsbeginn, Sensibilisierung und Auftreten erster Symptome nach wiederholtem Kontakt,
- isolierte Spätreaktionen oder aufeinanderfolgende Sofort- und Spätreaktionen (duale Reaktionen) im AIT,

- Symptomauslösung bei Substanzkonzentrationen, die bei geeigneten Kontrollen nicht zu Symptomen führen,
- expositionsbezogene Veränderung des fraktionierten exhalierten Stickstoffmonoxids (z. B. während Urlaubs- und Arbeitsphasen),
- begleitende Hautreaktionen (Urtikaria).

Eine allergene Wirkung ist nicht ausreichend begründbar, aber auch nicht auszuschließen, wenn andere Hinweise vorliegen, wie beispielsweise epidemiologische Studien, die eine Häufung von Symptomen oder Funktionseinschränkungen bei Exponierten nachweisen (ggf. auch mit Nachweis einer Dosis-Wirkungsbeziehung), ohne dass Hinweise auf einen allergenspezifischen Mechanismus vorliegen. Auch Studien oder Fallberichte, die ausschließlich eine arbeitsplatzbezogene Variation der Lungenfunktion oder der bronchialen Hyperreagibilität dokumentieren, sind nicht ausreichend, da diese Effekte nicht für einen IgE-vermittelten Mechanismus spezifisch sind.

Ergebnisse aus tierexperimentellen Untersuchungen:

Bis heute gibt es keine wissenschaftlich anerkannte oder validierte Methode zur Sensibilisierung und zum Nachweis von Atemwegsallergien im Tiermodell. Beim Meerschweinchen können Sensibilisierungen durch inhalative, topische (epidermal oder intradermal) und subkutane Applikation hervorgerufen werden, die den beim Menschen ähneln.

In diesen Tests wird häufig die respiratorische Hyperreagibilität (Atemfrequenz, Atemzugvolumen, Atemminutenvolumen, Inspirations- und Expirationszeit, Ausatemgeschwindigkeit) gemessen. Bei Untersuchungen an Ratten werden Effekte häufig nach topischer Sensibilisierungs- und inhalativer Auslösebehandlung untersucht. An Mäusen, üblicherweise an BALB/c-Mäusen, wird das Sensibilisierungspotenzial ausschließlich als Funktion des Anstieges des Gesamt-IgE, bisher selten des substanzspezifischen IgE, bestimmt. Mittels dieser Tiermodelle lässt sich ein NOEL (No Observed Effect Level) feststellen, dessen Übertragbarkeit auf den Menschen nicht immer klar ist, da systematische vergleichende Prüfungen häufig fehlen.

Ergebnisse aus nicht-tierbasierten Untersuchungen:

Standardisierte nicht-tierbasierte Methoden, die zugleich sensitiv und spezifisch sind, liegen für Atemwegsallergene derzeit nicht vor. Abgesehen von einzelnen Stoffklassen wie den Diisocyanaten oder Dicarbonsäureanhydriden ist eine valide Beurteilung des atemwegssensibilisierenden Potenzials anhand von strukturellen oder mechanistischen Gesichtspunkten aufgrund der Heterogenität der Stoffklassen nicht möglich. Diese alternativen Verfahren können aber bei nicht eindeutiger Datenlage aus experimentellen Untersuchungen ggf. hilfreich sein und bei der Bewertung ergänzend hinzugezogen werden.

Markierung eines Arbeitsstoffes als Allergen

Anhand der jeweiligen Evidenz einer allergenen Wirkung wird, soweit möglich, unter zusätzlicher Berücksichtigung des anzunehmenden Ausmaßes der Exposition gegen den betreffenden Stoff, die Notwendigkeit zur Markierung in der MAK- und BAT-Werte-Liste überprüft:

Eine Markierung von Kontaktallergenen mit „Sh“, Photokontaktallergenen mit „SP“ und von Atemwegsallergenen mit „Sa“ erfolgt in der Regel, wenn die Kriterien nach 1) oder 2) erfüllt sind. Das Symbol „Sa“ weist darauf hin, dass eine Sensibilisierung und Symptome am Respirationstrakt und / oder den Konjunktiven auftreten können. Es können jedoch auch systemische Reaktionen (Kontakturtikaria-Syndrom bis hin zur Anaphylaxie) sowie lokale kutane Reaktionen (allergische Kontakturtikaria) auftreten. Sind diese unter Arbeitsplatzbedingungen relevant, kann eine zusätzliche Markierung mit „Sh“ erfolgen.

Stoffe, bei denen die Kriterien nach 1) oder 2) erfüllt sind, werden auch dann markiert, wenn die beobachteten Sensibilisierungen im überwiegenden Maße an Kofaktoren gebunden sind, die (nur) unter Arbeitsplatzbedingungen relevant sind, z. B. (Vor-)Schädigung der Hautbarriere durch chemische oder physikalische Beeinflussung.

Eine Markierung erfolgt hingegen nicht, wenn

- nur sehr wenige (gut dokumentierte) Fälle beobachtet wurden, trotz vielfacher Verwendung und Expositionsmöglichkeit, oder
- die beobachteten Sensibilisierungen nur an Kofaktoren gebunden sind, die unter Arbeitsplatzbedingungen nicht relevant sind, z. B. das Vorliegen eines Unterschenkelektzems, oder
- der Stoff den Kriterien nach 3) zugeordnet wurde. Hierzu zählen auch Stoffe, bei denen zwar ein positiver Befund in einer tierexperimentellen Untersuchung unter Verwendung von Adjuvans (Maximierungstest) vorliegt, gleichzeitig aber trotz maßgeblicher Exposition beim Menschen keine Fälle einer Sensibilisierung beobachtet wurden.
- Eine Markierung mit „Sa“ erfolgt nicht, wenn die aufgetretenen Reaktionen auf irritativen oder pharmakologischen Effekten beruhen, da diese Effekte bei der Festlegung des MAK-Wertes berücksichtigt werden.

Die genannten Kriterien haben den Charakter von Leitlinien, an denen sich die Bewertung der Datenlage in nachvollziehbarer Weise orientieren soll, von deren strikter Anwendung in besonderen Fällen aber abgewichen werden kann. In Einzelfällen ist daher ein von der Kennzeichnung nach der EU-Verordnung zur Einstufung, Kennzeichnung

und Verpackung von Stoffen und Gemischen (Verordnung (EG) Nr. 1272/2008 (CLP)) abweichendes Vorgehen möglich, wobei die genannte EU-Verordnung überdies nicht ein spezifisch arbeitsplatzbezogenes Risiko adressiert.

Bewertung von Stoffen aus speziellen Stoffgruppen

In der Regel liegen valide Humandaten nur für einzelne Vertreter (Leitsubstanzen) spezieller Stoffgruppen vor, die häufig auch als kommerziell vertriebene Testsubstanzen verfügbar sind. Mit anderen Stoffen wird hingegen nur in speziellen Fällen getestet. Erschwert wird die Beurteilung der Ergebnisse beim Menschen zusätzlich dadurch, dass viele dieser Stoffe auch im Gemisch mit anderen Vertretern der jeweiligen Stoffgruppe eingesetzt werden und Kopplungssensibilisierungen und Kreuzreaktionen am Ergebnis beteiligt sein können. Häufig werden auch Gemische mit Vertretern anderer allergener Stoffgruppen eingesetzt, wodurch eine Ermittlung der Kausalität der Beobachtung ebenfalls nicht ohne weiteres möglich ist. Zudem sind nicht immer alle Inhaltsstoffe des ursächlichen am Arbeitsplatz eingesetzten Gemisches zu ermitteln, so dass ein allergologisch relevanter Inhaltsstoff unberücksichtigt bleiben kann. Nicht in der MAK- und BAT-Werte-Liste aufgeführte Stoffe aus Stoffgruppen, die erfahrungsgemäß zu einer Sensibilisierung führen können, sollten daher ebenfalls mit entsprechenden Vorsichtsmaßnahmen gehandhabt werden.

Zu den Stoffgruppen, aus denen Vertreter eine sensibilisierende Wirkung an der Haut und/oder dem Respirationstrakt und / oder den Konjunktiven aufweisen können, zählen beispielsweise Acrylate und Methacrylate, Antibiotika, Dicarbonsäureanhydride, Duftstoffe, Formaldehyd-freisetzende Substanzen, Glycidylverbindungen (Epoxide), Isocyanate, aber auch Enzym-haltige Stäube oder spezielle Proteine pflanzlichen oder tierischen Ursprungs. Einige von diesen Stoffgruppen zeichnen sich durch besondere Charakteristiken aus, die nachfolgend erläutert werden.

Acrylate und Methacrylate

Einige Acrylate und Methacrylate (Monomere) besitzen eine sensibilisierende Wirkung. Ausdrücklich hinzuweisen ist darauf, dass von ausgehärteten Kunststoffen (Polymere) bei regelkonformem Umgang keine Sensibilisierungsgefahr ausgeht. Eine geringe Gefahr besteht allenfalls beispielsweise durch mechanische Bearbeitung der Kunststoffe, wodurch Restmonomere freigesetzt werden können.

Antibiotika

Eine große, allerdings strukturell und hinsichtlich der sensibilisierenden Wirkung sehr heterogene Gruppe bilden die Antibiotika. Zu ihnen ist ein beruflicher Kontakt bei der Isolierung bzw. Herstellung der Wirkstoffe, bei der Zubereitung und der Verpackung der Medikamente sowie bei der Verwendung im human- und tiermedizinischen Bereich möglich. Eine Sensibilisierung an der Haut kann bei einer späteren parenteralen Anwendung zu einer systemischen allergischen Reaktion – einschließlich Anaphylaxie – oder zu einem hämatogenen Kontaktekzem (systemische allergische Dermatitis) führen. Über eine Sensibilisierung der Atemwege oder ein allergisches Kontaktekzem durch den beruflichen Kontakt mit Vertretern der β -Lactam-Antibiotika (vor allem Penicilline und Cephalosporine) wurde mehrfach berichtet.

Allergische Reaktionen nach medikamentöser (enteraler oder parenteraler) Anwendung äußern sich hingegen zumeist als Arzneimittellexantheme. Es können aber auch andere immunologische Reaktionen wie IgE-abhängige Urtikaria bis hin zum anaphylaktischen Schock, und schwere bullöse Reaktionen wie Erythema exsudativum multiforme, Stevens-Johnson-Syndrom oder epidermale Nekrolyse wie auch systemische Reaktionen wie DRESS (Drug Reaction with Eosinophilia and Systemic Symptoms) auftreten.

Einige Vertreter der Aminoglykosid-Antibiotika wirken ebenfalls sensibilisierend, insbesondere in Folge der medikamentösen Anwendung auf (chronisch) geschädigter Haut. Eine Sensibilisierung der Haut durch den beruflichen Kontakt mit Aminoglykosiden wurde seltener beschrieben. Einzelne, vor allem in der Tierzucht eingesetzte Makrolid-Antibiotika können immunologische Reaktionen am Respirationstrakt und/oder den Konjunktiven, aber auch ein (aerogen vermitteltes) allergisches Kontaktekzem verursachen. Kontaktallergische Reaktionen oder allergische Atemwegsreaktionen auf die meisten anderen Makrolid-Antibiotika sowie auf Polyen- oder Peptid-Antibiotika und auch auf Tetracycline sind hingegen nur in seltenen Einzelfällen bekannt geworden.

Sulfonamid-Antibiotika haben in der Humanmedizin im Vergleich zu früher deutlich an Bedeutung verloren. Eine wichtige Ausnahme ist die Kombination aus Sulfamethoxazol (SMX) und Trimethoprim (Cotrimoxazol). Im Rahmen der tierärztlichen Tätigkeit kann es bei Tierärzten und tiermedizinischem Fachpersonal zu einem Kontakt mit sulfonamidhaltigen Arzneimitteln kommen, insbesondere bei deren Applikation und Handhabung. Eine Sensibilisierung über den Hautkontakt stellt prinzipiell einen möglichen Weg dar. Die allergologische Diagnostik ist jedoch limitiert, da Prick-, Epikutantests und intrakutane Tests nur eine eingeschränkte Sensitivität besitzen. Die Datenlage zur Häufigkeit einer Sensibilisierung infolge rein beruflicher Hautexposition ist begrenzt. Bei Verdacht auf Soforttypreaktionen werden Prick- und intrakutane Testungen dennoch empfohlen. Experimentelle Studien

belegen, dass CYP-abhängige Stoffwechselprozesse, insbesondere über CYP2C9, wesentlich an der Sensibilisierung und Auslösung allergischer Reaktionen beteiligt sind, vor allem bei SMX.

Duftstoffe

Die strukturell sehr unterschiedlichen Vertreter dieser Gruppe müssen hinsichtlich des sensibilisierenden Potenzials und der Potenz sowie auch hinsichtlich der klinischen Bedeutung differenziert betrachtet werden. Dies wird bereits bei den einzelnen Komponenten der standardmäßig getesteten „Duftstoff-Mixe“ erkennbar. Für viele weitere Substanzen und Substanzgemische liegen keine ausreichenden klinischen Befunde vor, da sie nicht oder sehr selten im Epikutantest überprüft werden.

Formaldehydabspalter (Formaldehyd-freisetzende Substanzen)

Bei Formaldehyd-freisetzenden Substanzen erfolgt eine differenzierte Betrachtung jedes Stoffes, sie werden daher nicht pauschal mit „Sh“ markiert. Unabhängig von der sensibilisierenden Wirkung durch die Freisetzung von Formaldehyd wird stets geprüft, ob der Stoff selbst eine sensibilisierende Wirkung hat. Bei der Bewertung von Formaldehydabspaltern wird die Hydrolysegeschwindigkeit betrachtet und abgeschätzt, ob die entstehende Formaldehydkonzentration eine allergische Reaktion induzieren oder auslösen kann. Insbesondere die pH-Abhängigkeit der Hydrolyse muss stoffspezifisch berücksichtigt werden, da diese nicht allgemein ableitbar ist.

Isocyanate

Im gängigen Sprachgebrauch wird die allgemeine Bezeichnung „Isocyanat“ sowohl für Monoisocyanate als auch für Di- oder Polyisocyanate verwendet. Sowohl hinsichtlich der Anwendungsbereiche als auch hinsichtlich der toxikologischen und allergologischen Eigenschaften müssen diese Verbindungsklassen jedoch streng unterschieden werden: Monoisocyanate wie Phenylisocyanat werden praktisch ausschließlich bei Synthesen als Edukt oder Zwischenprodukte eingesetzt, z. B. bei der Herstellung von Insektiziden oder Pestiziden. Hingegen dienen Diisocyanate insbesondere zur Herstellung von Polyurethanen, die zu Klebstoffen, Isolierschäumen, Lacken und Schaumstoffen verarbeitet werden. Trotz des breiten Einsatzes verschiedener Isocyanate liegen Befunde beim Menschen zur sensibilisierenden Wirkung am Respirationstrakt und / oder den Konjunktiven praktisch nur für Diisocyanate vor. Obwohl Monoisocyanate eine ausgeprägte atemwegsreizende Wirkung aufweisen können und auch eine atemwegssensibilisierende Wirkung nicht auszuschließen ist, berechtigen die Erfahrungen mit den Diisocyanaten, die als potente Atemwegsallergene bewertet sind, nicht dazu, auch Monoisocyanate allein im Analogieschluss als atemwegssensibilisierende Stoffe einzustufen, sondern es ist jeweils eine Einzelfallbewertung erforderlich.

Liste der Allergene

Die folgende Liste enthält die markierten (Sa, Sh, Sah oder SP) Allergene. Sie wird ständig überprüft und ergänzt. Die Liste erhebt keinen Anspruch auf Vollständigkeit.

Abietinsäure [514-10-3] (Sh)

Schließt auch Disproportionierungs- und Umlagerungsprodukte ein. Ein immunologischer Mechanismus für das auf Abietinsäure-haltige Arbeitsstoffe öfter beobachtete Asthma ist nicht gesichert.

Acrylamid [79-06-1] (Sh)

Acrylnitril [107-13-1] (Sh)

Alkalipersulfate (Sah)

1-Allyloxy-2,3-epoxypropan [106-92-3] (Sh)

p-Aminoazobenzol [60-09-3] (Sh)

o-Aminoazotoluol [97-56-3] (Sh)

4-Aminodiphenylamin [101-54-2] (Sh)

2-Aminoethanol [141-43-5] (Sh)

2-(2-Aminoethoxy)ethanol (Diglykolamin) [929-06-6] (Sh)

3-Aminophenol [591-27-5] (Sh)

4-Aminophenol [123-30-8] (Sh)

Ammoniumpersulfat [7727-54-0] (Sah)

α -Amylase (Sa)

α -Amylzimtaldehyd [122-40-7] (Sh)

Anilin [62-53-3] (Sh)

Azinhos-methyl [86-50-0] (Sh)

Benomyl [17804-35-2] (Sh)

1,2-Benzisothiazol-3(2H)-on [2634-33-5] (Sh)

1,4-Benzochinon [106-51-4] (Sh)

Benzophenon-3 [131-57-7] (Sh)
Benzylalkoholmono(poly)hemiformal [14548-60-8] (Sh)
Formaldehydabspalter
Beryllium [7440-41-7] und seine anorganischen Verbindungen (Sah)
N,N-Bis(2-ethylhexyl)-((1,2,4-triazol-1-yl)methyl)amin [91273-04-0] (Sh)
Formaldehydabspalter
Bis(morpholino)methan [5625-90-1] (Sh)
Formaldehydabspalter
Bisphenol A (4,4'-Isopropylidendiphenol) [80-05-7] (SP)
Bisphenol-A-diethoxymethacrylat (BIS-EMA) [24448-20-2] (Sh)
Bisphenol-A-diglycidylacrylat (BIS-GA) [4687-94-9] (Sh)
Bisphenol-A-diglycidylether [1675-54-3] (Sh)
Bisphenol-A-diglycidylmethacrylat [1565-94-2] (Sh)
Bisphenol-F-diglycidylether (Sh)
Bithionol [97-18-7] (SP)
2-Brom-2-(brommethyl)pentandinitril (1,2-Dibrom-2,4-dicyanbutan) [35691-65-7] (Sh)
Bromelain [9001-00-7] (Sa)
2-Brom-2-nitropropan-1,3-diol [52-51-7] (Sh)
Verwendungsverbot als Kühlschmierstoffkomponente und Korrosionsschutzmittelkomponente: siehe GefStoffV 2010, Anhang II (zu §16 Absatz 2), Nr. 4
1,4-Butandioldiacrylat [1070-70-8] (Sh)
1,4-Butandioldiglycidylether [2425-79-8] (Sh)
1,4-Butandioldimethacrylat [2082-81-7] (Sh)
Butanonoxim [96-29-7] (Sh)
1-Butanthiol [109-79-5] (Sh)
2-Butin-1,4-diol [110-65-6] (Sh)
1-n-Butoxy-2,3-epoxypropan [2426-08-6] (Sh)
1-tert-Butoxy-2,3-epoxypropan [7665-72-7] (Sh)
n-Butylacrylat [141-32-2] (Sh)
tert-Butylacrylat [1663-39-4] (Sh)
N-Butyl-1,2-benzisothiazolin-3-on [4299-07-4] (Sh)
p-tert-Butylbrenzkatechin [98-29-3; 27213-78-1] (Sh)
n-Butylmethacrylat [97-88-1] (Sh)
p-tert-Butylphenol (ptBP) [98-54-4] (Sh)
p-tert-Butylphenol-Formaldehyd-Kondensationsprodukte (niedermolekulare) (Sh)
p-tert-Butylphenylglycidylether [3101-60-8] (Sh)
N-Carboxyanthranilsäureanhydrid [118-48-9] (Sh)
Cellulosen (Sa)
2-Chloracetamid [79-07-2] (Sh)
m-Chloranilin [108-42-9] (Sh)
p-Chloranilin [106-47-8] (Sh)
2-Chlor-10-(3-(dimethylamino)propyl)phenothiazin (Chlorpromazin) [50-53-3] (SP)
1-Chlor-2,4-dinitrobenzol [97-00-7] (Sh)
1-Chlor-2,3-epoxypropan (Epichlorhydrin) [106-89-8] (Sh)
Chloressigsäuremethylester [96-34-4] (Sh)
p-Chlor-m-kresol [59-50-7] (Sh)
5-Chlor-2-methyl-2,3-dihydroisothiazol-3-on und 2-Methyl-2,3-dihydroisothiazol-3-on [26172-55-4; 2682-20-4] Gemisch im Verhältnis 3:1 (Sh)
Chlorthalonil [1897-45-6] (Sh)
Chrom(III)-Verbindungen (Sh)
Gilt nicht für Chrom(III)-oxid und vergleichbar schwerlösliche Chrom(III)-Verbindungen.
Chrom(VI)-Verbindungen (einatembare Fraktion) (Sh)
keine Sh-Markierung für Barium- und Bleichromat
Cobalt [7440-48-4] und Cobaltverbindungen (einatembare Fraktion) (Sah)
Colophonium [8050-09-7] (Sh)
Ein immunologischer Mechanismus für das auf Colophonium-haltige Arbeitsstoffe öfter beobachtete Asthma ist nicht gesichert.
Cyanamid [420-04-2] (Sh)
Cyanurchlorid [108-77-0] (Sh)
N-Cyclohexyl-2-benzothiazolsulfenamid [95-33-0] (Sh)
N-Cyclohexyl-N'-phenyl-p-phenylendiamin [101-87-1] (Sh)
Diacyl [431-03-8] (Sh)
4,4'-Diaminodiphenylmethan [101-77-9] (Sh)

- 1,2-Diaminoethan [107-15-3] (Sah)
- 1,5-Diaminonaphthalin [2243-62-1] (Sh)
- Dibenzothiazyldisulfid [120-78-5] (Sh)
- 2,2-Dibrom-2-cyanacetamid [10222-01-2] (Sh)
- 3,4-Dichloranilin [95-76-1] (Sh)
- 1,3-Dichlorpropen (cis- und trans-) [542-75-6] (Sh)
- Dicyclohexylcarbodiimid [538-75-0] (Sh)
- 4,4'-Dicyclohexylmethandiisocyanat [5124-30-1] (Sh)
- Diethanolamin [111-42-2] (Sh)
- Reaktion mit nitrosierenden Agentien kann zur Bildung des kanzerogenen N-Nitrosodiethanolamins führen, vgl. Abschn. III „Entstehung kanzerogener Nitrosamine durch Nitrosierung von Aminen“.
- Diethylenglykoldiacrylat [4074-88-8] (Sh)
- Diethylenglykoldimethacrylat [2358-84-1] (Sh)
- Diethylentriamin [111-40-0] (Sh)
- Diglycidylresorcinether [101-90-6] (Sh)
- 1,4-Dihydroxybenzol [123-31-9] (Sh)
- N,N'-Dimethylaminoethylmethacrylat [2867-47-2] (Sh)
- N-(1,3-Dimethylbutyl)-N'-phenyl-p-phenylendiamin [793-24-8] (Sh)
- 1,1-Dimethylhydrazin [57-14-7] (Sh)
- 1,2-Dimethylhydrazin [540-73-8] (Sh)
- Dimethyloldihydroxyethylenharnstoff [1854-26-8] (Sh)
- 1,3-Dimethylol-5,5'-dimethylhydantoin [6440-58-0] (Sh)
- Formaldehydabspalter
- Dipentamethylthiuramdisulfid [94-37-1] (Sh)
- Diphenylmethan-4,4'-diisocyanat (MDI) [101-68-8] (einateembare Fraktion) s. auch „polymeres MDI“ (Sah)
- N,N'-Diphenyl-p-phenylendiamin [74-31-7] (Sh)
- Dispers Blau 106/124 [68516-81-4; 15141-18-1] (Sh)
- Dispersionsgelb 3 [2832-40-8] (Sh)
- Dispersionsorange 3 [730-40-5] (Sh)
- Dispersionsrot 1 [2872-52-8] (Sh)
- Dispersionsrot 17 [3179-89-3] (Sh)
- Disulfiram [97-77-8] (Sh)
- Reaktion mit nitrosierenden Agentien kann zur Bildung des kanzerogenen N-Nitrosodiethylamins führen, vgl. Abschn. III „Entstehung kanzerogener Nitrosamine durch Nitrosierung von Aminen“.
- Dithio-2,2'-bis(benzmethylamid) [2527-58-4] (Sh)
- Eichenmoos-Extrakte (Sh)
- 3,4-Epoxycyclohexylcarbonsäure-3,4-epoxycyclohexylmethylester [2386-87-0] (Sh)
- 1,2-Epoxypropan [75-56-9] (Sh)
- Ethylacrylat [140-88-5] (Sh)
- 5-Ethyl-3,7-dioxa-1-azabicyclo[3.3.0]octan (EDAO) [7747-35-5] (Sh)
- Formaldehydabspalter
- Ethylenglykoldimethacrylat [97-90-5] (Sh)
- 2-Ethylhexylacrylat [103-11-7] (Sh)
- 2-Ethylhexylmercaptoacetat [7659-86-1] (Sh)
- Ethylmethacrylat [97-63-2] (Sh)
- Eugenol [97-53-0] (Sh)
- Farnesol [4602-84-0] (Sh)
- Formaldehyd [50-00-0] (Sh)
- Geraniol [106-24-1] (Sh)
- Getreidemehlstäube Roggen, Weizen (Sa)
- Glutardialdehyd [111-30-8] (Sah)
- Glycerylmonothioglykolat [30618-84-9] (Sh)
- Glycidylmethacrylat [106-91-2] (Sh)
- Glycidyltrimethylammoniumchlorid [3033-77-0] (Sh)
- Glyoxal [107-22-2] (Sh)
- Gold [7440-57-5] und seine anorganischen Verbindungen (Sh)
nur lösliche Goldverbindungen
- Gummiinhaltsstoffe
- Dithiocarbamate (Sh)
 - Thiazolgruppe (Sh)
 - p-Phenylendiaminverbindungen (Sh)
 - Thiurame (Sh)

Hartmetall, Wolframcarbid- und Cobalt-haltig (einatembare Fraktion) (Sah)
 Hexahydrophthalsäureanhydrid [85-42-7] (Sa)
 Hexahydrophthalsäurediglycidylester [5493-45-8] (Sh)
 Hexamethylendiisocyanat [822-06-0] (Sah)
 Hexamethylentetramin [100-97-0] (Sh)
 Formaldehydabspalter
 1,6-Hexandioldiacrylat [13048-33-4] (Sh)
 1,6-Hexandioldiglycidylether [16096-31-4] (Sh)
 Hölzer
 Acacia melanoxylon R.Br., tropische Akazie (Sh)
 Brya ebenus DC., Cocusholz, Grenadillholz, westindisches Grenadillholz (Sh)
 Chlorophora excelsa (Welw.) Benth. & Hook, Iroko, Kambala (Sh)
 Dalbergia latifolia Roxb., ostindischer Palisander (Sh)
 Dalbergia melanoxylon Guill. et Perr., afrikanisches Grenadillholz (Sh)
 Dalbergia nigra Allem., Rio Palisander (Sh)
 Dalbergia retusa Hemsl., Cocobolo (Sh)
 Dalbergia stevensonii Standley, Honduras Palisander (Sh)
 Distemonanthus benthamianus Baill., Ayan, Movingui (Sh)
 Grevillea robusta A.Cunn., australische Silbereiche (Sh)
 Khaya anthotheca C.DC., Acajou blanc, afrikanisches Mahagoni (Sh)
 Machaerium scleroxylon Tul., Jacaranda pardo, Santos Palisander (Sh)
 Mansonia altissima A.Chev., Bété (Sh)
 Paratecoma peroba (Record) Kuhlm., Peroba do campo, Peroba jaune (Sh)
 Tectona grandis L.f., Teak (Sh)
 Terminalia superba Engl. u. Diels, Fraké, Limba (Sa)
 Thuja plicata (D.Don.) Donn., Riesenlebensbaum, Rotzeder, Western Red Cedar (Sah)
 Triplochiton scleroxylon K.Schum., Abachi, Obeche (Sah)
 Hydrazin [302-01-2] (Sh)
 Hydrazinhydrat [7803-57-8] und Hydrazinsalze (Sh)
 7-Hydroxycitronellal [107-75-5] (Sh)
 2-Hydroxyethylacrylat [818-61-1] (Sh)
 2-Hydroxyethylmethacrylat [868-77-9] (Sh)
 N-(2-Hydroxyethyl)-3-methyl-2-chinoxalincarboxamid-1,4-dioxid (Olaquinox) [23696-28-8] (SP)
 N-(2-Hydroxyethyl)piperidin [3040-44-6] (Sh)
 Hydroxylamin [7803-49-8] und seine Salze (Sh)
 Hydroxymethylpentylcyclohexencarboxaldehyd (Lyril) [31906-04-4] (Sh)
 Hydroxypropylacrylat (alle Isomere) [25584-83-2] (Sh)
 2-Hydroxypropylmethacrylat [923-26-2] (Sh)
 3-Iod-2-propinylbutylcarbammat [55406-53-6] (Sh)
 Isobornylacrylat [5888-33-5] (Sh)
 Isoeugenol [97-54-1] (Sh)
 Isophorondiamin [2855-13-2] (Sh)
 Isophorondiisocyanat [4098-71-9] (Sah)
 4-Isopropylphenylisocyanat [31027-31-3] (Sh)
 N-Isopropyl-N'-phenyl-p-phenylendiamin [101-72-4] (Sh)
 Kresylglycidylether (Sh)
 D-Limonen [5989-27-5] (Sh)
 D,L-Limonen [138-86-3] und ähnliche Gemische (Sh)
 L-Limonen [5989-54-8] (Sh)
 Maleinsäureanhydrid [108-31-6] (Sah)
 Manganethylenbis(dithiocarbamat) (Maneb) [12427-38-2] (Sh)
 Merbromin [129-16-8] (Sh)
 2-Mercaptobenzothiazol [149-30-4] (Sh)
 Methenamin-3-chlorallylchlorid [4080-31-3; 51229-78-8] (Sh)
 Formaldehydabspalter
 Methylacrylat [96-33-3] (Sh)
 N-Methyl-bis(2-chlorethyl)amin [51-75-2] (Sh)
 2-Methyl-2,3-dihydroisothiazol-3-on [2682-20-4] (Sh)
 N,N'-Methylenbis(5-methyloxazolidin) [66204-44-2] (Sh)
 Methylmethacrylat [80-62-6] (Sh)
 N-Methylolchloracetamid [2832-19-1] (Sh)
 Formaldehydabspalter
 2-Methyl-2-propanthiol [75-66-1] (Sh)

Methyltetrahydrophthalsäureanhydrid [11070-44-3] (Sa)

N-Methyl-N,2,4,6-tetranitroanilin [479-45-8] (Sh)

Methylvinylketon [78-94-4] (Sh)

Mikrobielle Labersatzstoffe: Endothiapepsin und Mucorpepsin (Sa)

Monomethylhydrazin [60-34-4] (Sh)

Morpholinylmercaptobenzothiazol [102-77-2] (Sh)

Naled [300-76-5] (Sh)

Naphthalsäureanhydrid [81-84-5] (Sh)

1,5-Naphthylendiisocyanat [3173-72-6] (Sa)

Natriumdiethylthiocarbamat [148-18-5] (Sh)

Verwendungsverbot als Kühlschmierstoffkomponente: siehe TRGS 611.

Reaktion mit nitrosierenden Agentien kann zur Bildung des kanzerogenen N-Nitrosodiethylamins führen, vgl. Abschn. III „Entstehung kanzerogener Nitrosamine durch Nitrosierung von Aminen“.

Naturgummilatex [9006-04-6] (Sah)

Nickel und Nickelverbindungen (einatembare Fraktion) (Sah)

Bezüglich der beim Menschen eindeutig krebserzeugend gefundenen Verbindungen, siehe Begründung.

Die atemwegssensibilisierende Wirkung ist nur für wasserlösliche Nickelverbindungen hinreichend nachgewiesen.

4-Nitro-4'-aminodiphenylamin-2-sulfonsäure [91-29-2] (Sh)

4-(2-Nitrobutyl)morpholin (70 Gew.%) und 4,4'-(2-Ethyl-2-nitro-1,3-propandiy)bismorpholin (20 Gew.%) [2224-44-4; 1854-23-5] (Gemisch) (Sh)

Formaldehydabspalter und Nitrosaminbildner.

Verwendungsverbot als Kühlschmierstoffkomponente und Korrosionsschutzmittelkomponente: siehe GefStoffV 2010, Anhang II (zu §16 Absatz 2), Nr. 4

p-Nitrocumol [1817-47-6] (Sh)

2-Nitro-p-phenylendiamin [5307-14-2] (Sh)

2-n-Octyl-2,3-dihydroisothiazol-3-on [26530-20-1] (Sh)

Palladium [7440-05-3] und Palladiumverbindungen

Palladiumchlorid [7647-10-1] (Sh)

bioverfügbare Palladium(II)-Verbindungen (Sh)

Papain [9001-73-4] (Sa)

Pentaerythrittriacylat [3524-68-3] (Sh)

2,3-Pentandion [600-14-6] (Sh)

Pepsin [9001-75-6] (Sa)

Phenol-Formaldehyd-Kondensationsprodukte (niedermolekulare) (Sh)

o-Phenylendiamin [95-54-5] (Sh)

m-Phenylendiamin [108-45-2] (Sh)

p-Phenylendiamin [106-50-3] (Sh)

Bei dem früher vor allem in der Pelzfärbung mit p-Phenylendiamin häufiger beobachteten „Ursol-Asthma“ ist eine inhalative Allergie auf p-Phenylendiamin nicht gesichert, siehe Begründung 1998.

Phenylglycidylether [122-60-1] (Sh)

Phenylhydrazin [100-63-0] (Sh)

Phenylisocyanat [103-71-9] (Sah)

N-Phenyl-1-naphthylamin [90-30-2] (Sh)

N-Phenyl-2-naphthylamin [135-88-6] (Sh)

Phthalsäureanhydrid [85-44-9] (Sa)

Phytasen (Sa)

Pikrylchlorid [88-88-0] (Sh)

Piperazin [110-85-0] (Sah)

Verwendungsverbot als Kühlschmierstoffkomponente: siehe TRGS 611.

Reaktion mit nitrosierenden Agentien kann zur Bildung des kanzerogenen N,N'-Dinitrosopiperazins führen, vgl. Abschn. III „Entstehung kanzerogener Nitrosamine durch Nitrosierung von Aminen“.

Platinverbindungen (Chloroplatinate) (Sah)

Eine Spitzenkonzentration von 2 µg/m³ sollte nicht überschritten werden.

„polymeres MDI“ [9016-87-9] (einatembare Fraktion) s. auch Diphenylmethan-4,4'-diisocyanat (Sah)

„polymeres MDI“ (pMDI) ist ein technisches MDI, das 30–80 Massen-% Diphenylmethan-4,4'-diisocyanat enthält; Restgehalte bestehen aus MDI-Oligomeren und MDI-Homologen.

Pyrethrum [8003-34-7] (Sh)

Gilt nicht für die insektiziden Inhaltsstoffe (Pyrethrine und Cinerine) und für synthetische Derivate (Pyrethroide), sondern nur für in der Droge und deren ungereinigten Extrakten enthaltene Inhaltsstoffe (u.a. α-Methylsqualenlactone, z.B. Pyrethrosin).

Quecksilber [7439-97-6] und seine anorganischen Verbindungen (als Hg berechnet) (Sh)

Quecksilberverbindungen, organische (Sh)

Resorcin [108-46-3] (Sh)

Rizinusproteine (Sa)

Sesquiterpenlactone (Sh)
Sojabohneninhaltsstoffe (Sa)
Subtilisine (Sa)
Tallöl, destilliert [8002-26-4] (Sh)
Gilt nur für Abietinsäure-haltige Tallöldestillate (siehe auch Begründung Abietinsäure 2002).
Terpentinöl [8006-64-2] (Sh)
Tetraethylenglykoldiacrylat [17831-71-9] (Sh)
Tetraethylenglykoldimethacrylat [109-17-1] (Sh)
Tetraglycidyl-4,4'-methylendianilin [28768-32-3] (Sh)
Tetrahydrofurfurylmethacrylat [2455-24-5] (Sh)
Tetramethylolacetylendiharnstoff [5395-50-6] (Sh)
Formaldehydabspalter
Thioglykolate (Sh)
Thioglykolsäure [68-11-1] (Sh)
Thiomersal [54-64-8] (Sh)
Thiram [137-26-8] (Sh)
Reaktion mit nitrosierenden Agentien kann zur Bildung des kanzerogenen N-Nitrosodimethylamins führen, vgl. Abschn. III „Entstehung kanzerogener Nitrosamine durch Nitrosierung von Aminen“.
Tierhaare, -epithelien und andere Stoffe tierischer Herkunft (Sah)
p-Toluidin [106-49-0] (Sh)
2,4-Toluyldiamin [95-80-7] (Sh)
2,5-Toluyldiamin [95-70-5] (Sh)
Toluyldiisocyanate (Sah)
1,2,3-Trichlorbenzol [87-61-6] (Sh)
Triethylenglykoldiacrylat [1680-21-3] (Sh)
Triethylenglykoldimethacrylat [109-16-0] (Sh)
Triethylentetramin [112-24-3] (Sh)
Triglycidyl-p-aminophenol [5026-74-4] (Sh)
Triglycidylisocyanurat (Isomerengemisch) [2451-62-9] (Sah)
Triisobutylphosphat [126-71-6] (Sh)
Trimellitsäureanhydrid [552-30-7] (Sa)
Trimethylchinon [935-92-2] (Sh)
Trimethylhydrochinon [700-13-0] (Sh)
Trimethylolpropantriacyrat [15625-89-5] (Sh)
2,4,6-Trinitrophenol [88-89-1] (Sh)
2,4,6-Trinitrotoluol [118-96-7] (Sh)
Triphenylphosphin [603-35-0] (Sh)
Tripropylenglykoldiacrylat [42978-66-5] (Sh)
N,N',N''-Tris(β-hydroxyethyl)hexahydro-1,3,5-triazin [4719-04-4] (Sh)
Formaldehydabspalter
N,N',N''-Tris(β-hydroxypropyl)hexahydro-1,3,5-triazin [25254-50-6] (Sh)
Formaldehydabspalter
Trypsin und Chymotrypsin [9002-07-7; 9004-07-3] (Sa)
Vinylcarbazol [1484-13-5] (Sh)
Xylanasen [37278-89-0] (Sa)
m-Xylyldiamin [1477-55-0] (Sh)
Zimtaldehyd [104-55-2] (Sh)
Zimtalkohol [104-54-1] (Sh)
Ziram [137-30-4] (Sh)

V. Aerosole

a) Allgemeine Definitionen

Aerosole sind mehrphasige Systeme von Gasen, insbesondere Luft und darin dispers verteilten partikelförmigen Feststoffen oder Flüssigkeiten. Am Arbeitsplatz können Stäube, Rauche oder Nebel als Aerosole vorkommen.

Stäube sind disperse Verteilungen fester Stoffe in Gasen, insbesondere Luft, zumeist entstanden durch mechanische Prozesse oder durch Aufwirbelung.

Luftgetragene Teilchen können aus kompakten feinen sowie ultrafeinen freien Primärteilchen, aber auch aus deren Aggregaten oder Agglomeraten bestehen. Dabei wird folgende Nomenklatur verwendet:

- **Primärteilchen** sind kompakte einzelne Teilchen, die im Elektronenmikroskop als solche erkennbar sind, auch wenn sie mit anderen zu Aggregaten oder Agglomeraten verknüpft sind.
- **Aggregate**³⁷⁾³⁸⁾ sind Gruppen fest miteinander verbundener Primärteilchen.
- **Agglomerate**³⁷⁾³⁸⁾ sind Gruppen von Teilchen (Primärteilchen oder Aggregate), die durch schwache Kräfte (insbesondere van der Waals-Kräfte) zusammengehalten werden. Sie können durch den Eintrag geringer Energien (z. B. in wässriger Suspension durch Ultraschallbehandlung) wieder in kleinere Einheiten aufgetrennt werden.

Faserstäube sind disperse Verteilungen von anorganischen oder organischen Fasern bestimmter Abmessungen in Gasen, insbesondere Luft (vgl. Abschnitt III „Faserstäube“). Anorganische Faserstäube entstehen bei der mechanischen Bearbeitung insbesondere von faserig gewachsenen Mineralen und von Produkten aus/mit natürlichen oder künstlichen Fasern. Auch faserförmige Bruchstücke nicht faserig gewachsener Minerale und von nicht faserigen Produkten zählen zu den Faserstäuben. Ebenso können Erosionsprozesse Fasern freisetzen.

Rauche sind feinste disperse Verteilungen fester Stoffe in Gasen, insbesondere Luft, entstanden durch thermische (z. B. Schweißrauch, Metalloxidrauch, Ruß, bzw. Flugasche) oder chemische Prozesse (z. B. Reaktion von Ammoniak mit Chlorwasserstoff).

Nebel sind disperse Verteilungen partikelförmiger flüssiger Stoffe (Tröpfchen) in Gasen, insbesondere Luft. Sie entstehen durch Zerstäuben von Flüssigkeiten, durch Kondensation aus der Dampfphase oder durch chemische Prozesse (z. B. Ölnebel, Chlorwasserstoff an feuchter Luft).

Ultrafeine Partikel, deren Agglomerate und Aggregate vgl. Abschnitt Vh.

Ultrafeine Partikel als Bestandteile von Stäuben und Rauchen sind durch einen Mobilitäts-Äquivalentdurchmesser (D_M) < 100 nm (entspricht einem Diffusions-Äquivalentdurchmesser (D_{ae}) < 100 nm) gekennzeichnet (vgl. Vh und Begründung „Aerosole – Stäube, Rauche und Nebel“ 1997³⁹⁾).

Die alveolengängige (A)- und die einatembare (E)-Fraktion sind die gesundheitlich relevanten Aerosolfraktionen (gemäß DIN/EN 481), die derzeit mit Grenzwerten belegt sind (vgl. Vd).

b) Wirkungsbestimmende Eigenschaften von Aerosolen

Partikelförmige Arbeitsstoffe können im Bereich der Atmungsorgane zu verschiedenen Erkrankungen führen. Diese gehen im Wesentlichen auf Überladungseffekte, chemisch-irritative, fibroseerzeugende (fibrogene), tumorerzeugende, allergisierende oder sonstige toxische Wirkungen zurück. Die Wirkung hängt u. a. vom Ort der Ablagerung

³⁷⁾ Die Begriffe „Aggregate“ und „Agglomerate“ werden international nicht einheitlich verwendet. Vgl. hierzu z. B. die Definitionen der ISO 14887, des NIST, des BSI, der IUPAC usw.

³⁸⁾ Bei Messungen der Form und Größe luftgetragener Teilchen im Aerosol kann nicht zwischen kompakten Teilchen und Aggregaten und Agglomeraten gleicher Größe unterschieden werden. Eine Differenzierung zwischen Flüssigkeitströpfchen und festen Teilchen ist ebenfalls nicht möglich. Da bei Luftmessungen auch mit dem Elektronenmikroskop nicht unterschieden werden kann, ob es sich bei den beobachteten zusammengelagerten Gruppen ultrafeiner Primärteilchen um Aggregate oder Agglomerate handelt, werden solche bei Messungen beobachteten Teilchengruppen in der Praxis oft zusammengefasst als „Aggregate und Agglomerate (A+A)“ bezeichnet.

³⁹⁾ Greim H, Hrsg (1997) Aerosole – Stäube, Rauche und Nebel. In: Gesundheitsschädliche Arbeitsstoffe, Toxikologisch-arbeitsmedizinische Begründungen von MAK-Werten. 24. Lieferung. Weinheim: Wiley-VCH. Auch erhältlich unter <https://doi.org/10.1002/3527600418.mb0aero-aerd0024>

(Deposition) eingeatmeter Partikel und Tröpfchen im Atemtrakt ab. Die Deposition der Partikel und Tröpfchen sowie die Intensität und Geschwindigkeit der einsetzenden Wirkungen werden wesentlich durch die Größe, Masse, spezifische Dichte, Form, Oberfläche, chemische Zusammensetzung, Biobeständigkeit, Löslichkeit und durch die hygroskopischen Eigenschaften der Partikel bestimmt.

Diese Parameter können sowohl unabhängig voneinander als auch in Kombination wirken. Die Wirkung größerer Partikel ist im Wesentlichen proportional zur Masse bzw. zum Volumen.

Bei allen **Aerosolen aus ultrafeinen Teilchen** spielen im Vergleich zu größeren Partikeln die große spezifische Oberfläche, die im Vergleich zur Materialdichte geringere Agglomeratdichte bei ultrafeinen Teilchen, die leichtere Löslichkeit und die Aufnahme in die Zelle eine besondere Rolle. Diese Eigenschaften der ultrafeinen Partikel können für weitere toxikologisch relevante Wirkungsqualitäten von Bedeutung sein. Werden Aggregate oder Agglomerate aus ultrafeinen Partikeln deponiert, hängt die Wirkung auch davon ab, ob diese im Milieu der Lungenflüssigkeiten desaggregieren oder nicht.

Im Milieu der Lungenflüssigkeiten haben partikelförmige Stoffe in der Regel eine andere Bioverfügbarkeit als die in der Fachliteratur angegebenen, zumeist in Wasser, ggf. auch in anderen Solventien, bestimmten Löslichkeiten anzeigen. Somit ist auch eine aus den Löslichkeitsangaben eines Stoffes ableitbare Schwerlöslichkeit nicht direkt auf das Lungenmilieu übertragbar. Bei der stofflichen Vielfalt der in den Lungenflüssigkeiten deponierten Partikeln können im Einzelfall auch Veränderungen der jeweiligen Toxizität durch Maskierungs- und Demaskierungseffekte auftreten, wenn z. B. Partikel mit adsorbierenden Oberflächen präsent sind.

In Lungenflüssigkeiten beobachtet man nicht nur das Auflösen von Partikeln (z. B. Metallpartikel) und die Resorption von gelösten Stoffen, sondern auch Veränderungen an der kristallinen Struktur. So werden z. B. bestimmte Glasfasern geliert (d. h. sie verlieren ihre Festigkeit und werden „gummiartig“), oder Chrysotilfasern in ihre Einzelfibrillen aufgespleißt, was in diesem Falle zu einer Vermehrung der Anzahl besonders feiner Fasern führt. Solche Aufspaltungsvorgänge sind inzwischen auch von anderen faserförmigen Stoffen bekannt. Noch unzureichend erforscht sind die Eigenschaften ultrafeiner Fasern (z. B. Nanotubes) in biologischen Systemen.

c) Inhalation, Deposition und Clearance von Aerosolen in den Atmungsorganen

Aufnahme

Die Aufnahme von Stäuben und Rauchen in den Körper erfolgt vorwiegend über die Atemwege. Bei Nebeln kann auch die Aufnahme über die Haut Bedeutung erlangen. Deposition und Transport von Feststoffpartikeln und Tröpfchen in den Atemwegen hängen von der Größe, der Form und der spezifischen Dichte der Feststoffpartikel bzw. der Tröpfchen ab.

Die Verteilung des eingeatmeten Aerosols auf die Teilbereiche der Atemwege wird neben den Teilcheneigenschaften stark beeinflusst durch:

1. Individuelle Unterschiede in der Anatomie der Atemwege.
2. Individuelle Atemgewohnheiten, insbesondere durch den unterschiedlichen Übergang von der Nasen- zur Mundatmung bei körperlicher Arbeit sowie unterschiedliche Atemfrequenzen, Atemströme und damit Atemvolumina.
3. Pathophysiologische Veränderungen der Atmungsorgane (z. B. obstruktive Atemwegserkrankungen).

Bestimmende Größe für Partikel mit Durchmesser $> 0,5 \mu\text{m}$ im Aerosol ist der **aerodynamische Durchmesser** (D_{ac}). Als aerodynamischer Durchmesser eines Partikels beliebiger Form und Dichte wird der geometrische Durchmesser einer Kugel mit der Dichte 1g/cm^3 bezeichnet, welche die gleiche Sinkgeschwindigkeit in ruhender oder laminar strömender Luft besitzt. Diese Definition gilt auch für faserförmige Teilchen. Der aerodynamische Durchmesser von Fasern wird wesentlich vom Faserdurchmesser, weniger stark durch die Faserlänge bestimmt. Er beträgt für lange Fasern ($l \gg d$) etwa das Dreifache des Durchmessers.

Bei isometrischen Partikeln mit Durchmessern $< 0,5 \mu\text{m}$ bestimmt der **Diffusions-Äquivalentdurchmesser** (D_d) den Ort der Ablagerung in den Atemwegen. Der Diffusions-Äquivalentdurchmesser eines Partikels entspricht dem geometrischen Durchmesser einer Kugel, die im gleichen Dispersionsmittel (am Arbeitsplatz: Luft) dieselbe Diffusionsgeschwindigkeit wie das untersuchte Partikel hat.

Grundsätzlich ist zwischen den Anteilen der Aerosole, die bei der Ein- und Ausatmung in die verschiedenen Bereiche der Atemwege gelangen und den Teilmengen dieser Anteile, die dabei in diesen Bereichen abgelagert (deponiert) werden, zu unterscheiden.

Die Deposition kann sowohl bei der Ein- als auch bei der Ausatmung erfolgen. Ein Teil der eingeatmeten Partikel wird in den Atemwegen nicht deponiert und somit wieder ausgeatmet.

Arbeitsmedizinisch-toxikologisch sind während des Atemvorganges folgende in die Atmungsorgane gelangende und dort deponierte Anteile des Aerosols von besonderer Bedeutung ([Abbildung 1](#)).

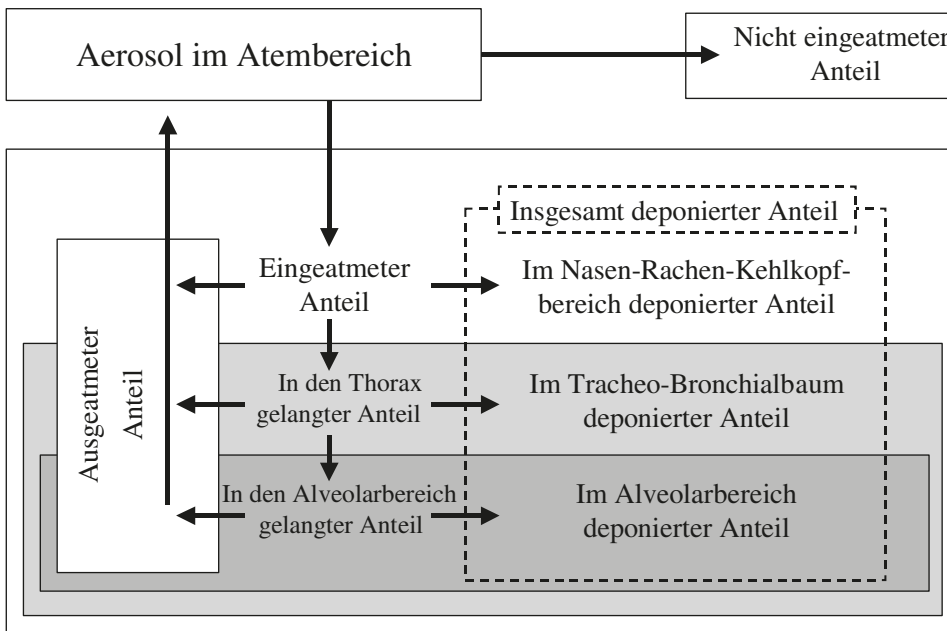


Abb. 1. Beziehungen zwischen den arbeitsmedizinisch-toxikologisch definierten Anteilen des „Aerosols im Atembereich“ und deren Deposition.

Der Übergang des eingeatmeten Anteils des im Atembereich enthaltenen Aerosols in den Thorax und den Alveolarbereich, d. h. die Alveolen, ziliensfreien Bronchiolen und Ductus alveolares, ist durch Pfeile symbolisiert. Die nach rechts weisenden Pfeile zeigen den Übergang zu den in den drei Bereichen der Atemorgane deponierten Anteilen, die nach links weisenden Pfeile den Zustrom von dort in den ausgeatmeten Anteil.

Von den im Atembereich insgesamt vorhandenen Partikeln wird lediglich ein Teil (der als **eingeatmeter Anteil** bezeichnet wird) eingeatmet. Maßgeblich sind dabei die Ansaugeschwindigkeiten im Bereich von Mund und Nase sowie die Umströmungsbedingungen des Kopfes. Während kleinere Partikel ($D_{ac} < 5 \mu\text{m}$) nahezu vollständig eingeatmet werden, nimmt die Inhalierbarkeit zu größeren Partikeln hin ab.

Aus dem eingeatmeten Anteil werden größere Feststoffpartikel und Tröpfchen ($D_{ac} > 15 \mu\text{m}$) nahezu ausschließlich extrathorakal, d. h. im Bereich der Nase, des Rachens und des Kehlkopfes deponiert.

Aus dem **in den Thorax gelangten Anteil** werden kleinere Feststoffpartikel und Tröpfchen zum Teil im Tracheo-Bronchialbereich oder im Alveolarbereich deponiert.

Der **in den Alveolarbereich gelangte Anteil** enthält diejenigen Partikel, die bis in die nicht mit Zilien versehenen Bereiche, d. h. die Alveolen, terminalen (ziliensfreien) Bronchiolen und Ductus alveolares, der Atemwege vordringen können, wobei eine Teilmenge dort deponiert wird.

Deposition und Clearance

Im Nasen-Rachen-Kehlkopfbereich deponierter (extrathorakaler) Anteil

Hierunter wird der Aerosolanteil verstanden, der nach dem Einatmen im Bereich der Nase, des Mundes, des Rachens und des Kehlkopfes deponiert wird und teilweise durch Verschlucken in den Verdauungstrakt übertreten kann. Der Abtransport des Materials (Clearance) aus diesem Bereich der Atemwege ist spätestens nach wenigen Stunden abgeschlossen ([Abbildung 2](#)).

Im Tracheo-Bronchialbereich deponierter Anteil

Hierunter wird der in den Thorax gelangte Aerosolanteil verstanden, der im Bereich des mukoziliären Reinigungsapparates des Tracheo-Bronchialbaumes deponiert wird.

Isometrische Partikel mit Durchmessern $> 7 \mu\text{m}$ werden beim Gesunden aus dem Tracheo-Bronchialbereich innerhalb eines Tages vollständig eliminiert. Es gibt Hinweise, dass ein Teil der kleineren Partikel und insbesondere die ultrafeinen Partikel über mehrere Wochen im Tracheo-Bronchialbereich aufzufinden sind. Der Abtransport erfolgt umso langsamer, je kleiner die Partikel sind.

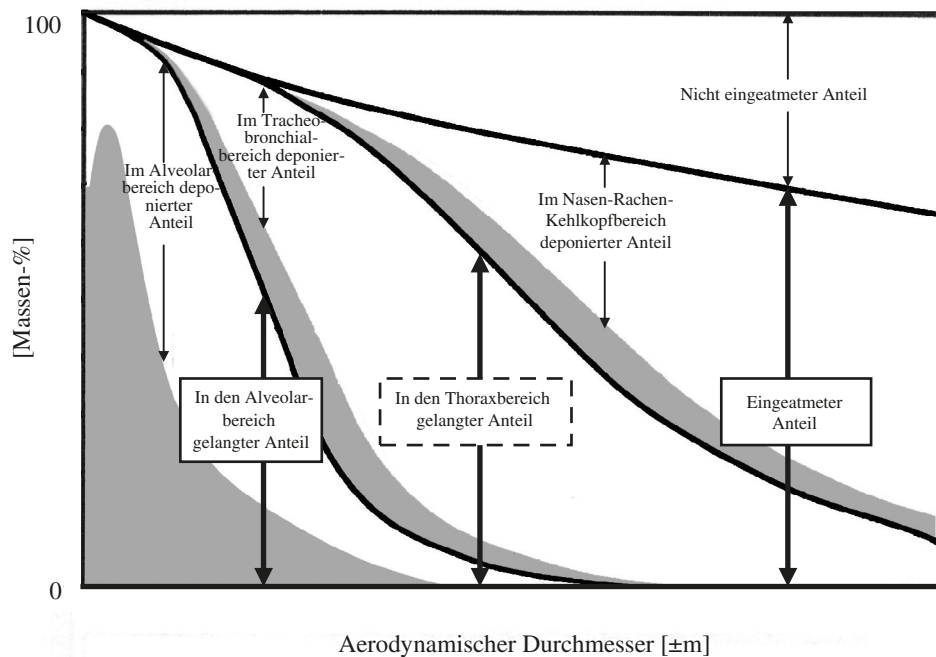


Abb. 2. Schematische Darstellung der arbeitsmedizinisch-toxikologisch relevanten Anteile des Aerosols in den Atmungsorganen. Neben den in den verschiedenen Bereichen deponierten Anteilen sind die von dort jeweils ausgeatmeten Anteile getönt dargestellt. Die beiden durchgehend eingerahmten Anteile entsprechen den mit MAK-Werten belegten Anteilen. Die Abszisse ist nicht skaliert, weil keine exakte Zuordnung zwischen Partikelabscheidung in den Lungenkompartimenten und der Partikelgröße angegeben werden kann.

Im Alveolarbereich deponierter Anteil

Hierunter wird der Aerosolanteil verstanden, der sich im Alveolarbereich sowie im Bereich der zilienfreien Bronchiolen (Bronchioli respiratorii) und Ductus alveolares ablagert. Hier findet keine mukoziliare Reinigung statt. Diese Teilmenge kann über das Zwischengewebe der Lunge (Interstitium) in das Lymphsystem und besonders bei ultrafeinen Partikeln auch in die Blutkapillaren übertreten. Alveolarmakrophagen können Teilchen phagozytieren und mit diesen auch über den Tracheo-Bronchialbaum durch Verschlucken in den Verdauungstrakt gelangen. Der im Alveolarbereich deponierte Anteil wird bei schwer löslichen Partikeln mit Halbwertszeiten von Monaten bis Jahren wieder aus der Lunge eliminiert.

Insgesamt deponierter Anteil

Es handelt sich hierbei um denjenigen Anteil des Aerosols, der eingeatmet, aber nicht wieder ausgeatmet wird. Dieser Anteil umfasst die in Nase, Rachen und Kehlkopfbereich, im Tracheo-Bronchialbaum und den zilienfreien tieferen Atemwegen deponierten Partikel und Tröpfchen und damit alle Größenordnungen der einatembaren Staubfraktion.

Zu beachten ist, dass sich abgeschiedene Tröpfchen und lösliche Partikel auf der Oberfläche der Atmungsorgane ausbreiten und ihre Gestalt verlieren. Lösliche Anteile können resorbiert werden, d.h., dass die Bestandteile der Partikel nach deren Auflösung entsprechend ihrer Ausbreitung nicht mehr nur lokal in Zellen wirksam werden. Sie können in den Blutkreislauf bzw. das Lymphsystem gelangen und systemisch wirken.

Nicht-lösliche Anteile können von Makrophagen phagozytiert oder, mit Einschränkungen, von Lungenepithelzellen aufgenommen und aus dem Alveolarbereich in das Interstitium übertragen werden. Besonders die ultrafeinen Partikel können auf diesem Wege die Blutbahn erreichen.

Die nicht gelösten und nicht resorbierten Anteile können mit Hilfe des mukoziliaren Reinigungsmechanismus (mukoziliare Clearance) aus dem Tracheo-Bronchialbaum in Richtung des Kehlkopfes transportiert werden. Auch die im Nasen-Rachen-Kehlkopfbereich abgeschiedenen Partikel können in Richtung Kehlkopf transportiert werden. Von dort gelangen sie entweder durch Verschlucken in den Verdauungstrakt und können gegebenenfalls dort wirksam werden oder werden durch Abhusten/Ausspucken bzw. Schnäuzen aus dem Atembereich bzw. Körper entfernt.

d) Konventionen zur wirkungsbezogenen Messung von Partikeln: Festlegungen von Fraktionen für die Messtechnik

Bei der Messung der Partikelkonzentration sollen nach Abschnitt c) jeweils die für die pathogene Wirkung in den Atmungsorganen relevanten Partikel erfasst werden. Hierzu müsste in Probenahme- und Messgeräten eine Abscheidung der luftgetragenen Partikel in Abhängigkeit vom aerodynamischen Durchmesser erreicht werden, die der bei der Atmung auftretenden Deposition in den Atemwegen entspricht.

Zur Erfassung verschiedener Partikelfraktionen mittels Mess- und Probenahmegeräten in der Luft an Arbeitsplätzen wurden weltweit jedoch nur drei Abscheidefunktionen festgelegt (s. DIN/EN 481, 1993)⁴⁰). Sie beruhen unter festgelegten Rahmenbedingungen auf den gemittelten experimentellen Daten für die in die verschiedenen Bereiche der Atmungsorgane gelangten Anteile des Aerosols.

Demnach werden messtechnisch die drei deponierbaren Anteile jeweils einschließlich des wieder ausgeatmeten Anteils als Fraktion erfasst. Es werden somit als Fraktionen diejenigen Aerosolanteile erfasst, die in die arbeitsmedizinisch-toxikologisch relevanten Bereiche der Atmungsorgane hinein gelangen (s. Abbildungen 1 und 2).

1. **Einatembare Fraktion (E):** Die Abscheidefunktion entspricht der mittleren Inhalationswahrscheinlichkeit für Partikel und Tröpfchen insgesamt in Abhängigkeit vom aerodynamischen Durchmesser (eingatmeter Anteil).
2. **Thoraxgängige Fraktion:** Als Teilmenge der einatembaren Fraktion entspricht die Funktion der mittleren Wahrscheinlichkeit für Partikel und Tröpfchen in Abhängigkeit vom aerodynamischen Durchmesser, in den Tracheo-Bronchialbaum und den Alveolarbereich einzudringen (in den Thorax gelangter Anteil).
3. **Alveolengängige Fraktion (A):** Als eine Teilmenge der thoraxgängigen Fraktion entspricht die Funktion in Abhängigkeit vom aerodynamischen Durchmesser der mittleren Wahrscheinlichkeit für Partikel und Tröpfchen, in den Alveolarbereich zu gelangen (in den Alveolarbereich gelangter Anteil).
4. **Extrathorakale Fraktion:** Diese Fraktion ergibt sich aus der Differenz zwischen der einatembaren und der thoraxgängigen Fraktion.
5. **Tracheo-Bronchiale Fraktion:** Diese Fraktion ergibt sich aus der Differenz zwischen der thoraxgängigen und der alveolengängigen Fraktion.

Diese messtechnische Verfahrensweise ist für hygroskopische Partikel darin begründet, dass sich deren aerodynamischer Durchmesser beim Transport in die Bereiche der Atmungsorgane infolge Feuchtigkeitsaufnahme erhöht und sich dadurch Ort und Menge der Deposition nicht vorhersagbar verändern können.

Die Definitionen „einatembare Fraktion“ (E)⁴¹ bzw. „alveolengängige Fraktion“ (A)⁴² entsprechen den bis 1996 für die MAK-Werte-Findung zugrunde gelegten Definitionen für „Gesamtstaub“ (G) bzw. „Feinstaub“ (F)⁴³. Seit 1996 werden die international vereinbarten Definitionen (E- und A-Staub) verwendet.

e) Fibrogene Aerosole

Als fibrogene Stäube werden Aerosole einschließlich Tröpfchen, die schwer lösliche Partikel enthalten, bezeichnet, die mit Bindegewebsbildung einhergehende Staublungenerkrankungen (z. B. Silikose) verursachen können. Voraussetzung für die Entstehung derartiger Erkrankungen ist die Deposition des Aerosols im Alveolarraum. Zur wirkungsbezogenen Beurteilung von fibrogenen Aerosolen ist deshalb die Konzentration der alveolengängigen Fraktion „A“ (bisher „Feinstaub“, F) heranzuziehen.

f) Allgemeiner Staubgrenzwert

Als „Allgemeiner Staubgrenzwert“ wird eine Konzentration der alveolengängigen Fraktion (A) für granuläre biobeständige Stäube (GBS)⁴⁴ von 0,3 mg/m³⁴⁵ und eine Konzentration der einatembaren Fraktion (E) von 4 mg/m³ festgesetzt.

⁴⁰) DIN (Deutsches Institut für Normung), Hrsg (1993) DIN EN 481:1993-09 Arbeitsplatzatmosphäre; Festlegung der Teilchengrößenverteilung zur Messung luftgetragener Partikel; Deutsche Fassung EN 481:1993. Berlin: DIN Media. <https://doi.org/10.31030/2582934>

⁴¹) Englisch: „I“ für „inhalable“

⁴²) Englisch: „R“ für „respirable“

⁴³) DFG (Deutsche Forschungsgemeinschaft), Hrsg (1995) MAK- und BAT-Werte-Liste. Senatskommission zur Prüfung gesundheitsschädlicher Arbeitsstoffe, Mitteilung 31, 137–138. Weinheim: Wiley-VCH
Kenny LC (1995) Pilot study of CEN protocols for the performance testing of workplace aerosol sampling instruments. Final report of the European contract MATI-CT92-0047. Sheffield: Health and Safety Executive
DGUV (Deutsche Gesetzliche Unfallversicherung e. V.), Hrsg (2023) Messung von Gefahrstoffen – IFA-Arbeitsmappe. Berlin: Erich Schmidt Verlag

⁴⁴) ausgenommen sind ultrafeine Partikel; siehe Abschnitt Vh

⁴⁵) für Stäube mit einer Dichte von 1 g/cm³

Überschreitungen entsprechend Kapitel V, Abschnitt g) sind für die E-Fraktion zulässig. Die Höhe der zulässigen Überschreitungen sollte das Zweifache des Allgemeinen Staubgrenzwertes nicht übertreffen (s. Begründung „Aerosole – Stäube, Rauche und Nebel“ 1997⁴⁶).

Der Allgemeine Staubgrenzwert soll unspezifische Wirkungen (z.B. Überladungseffekte) auf die Atemorgane verhindern. Er ist anzuwenden für schwer lösliche oder unlösliche Stäube, die nicht anderweitig reguliert sind oder für Mischstäube. Das gilt auch, wenn für einzelne Komponenten eines Staubes spezifische MAK-Werte existieren und eingehalten werden. Der Geltungsbereich erstreckt sich nicht auf lösliche Partikel, insbesondere nicht auf Salze aus Steinsalz- und Kalilagerstätten und auch nicht auf ultrafeine (vgl. Abschn. Vh) oder grobdisperse Partikel.

Bei Einhaltung des Allgemeinen Staubgrenzwertes ist mit einer Gesundheitsgefährdung nur dann nicht zu rechnen, wenn sichergestellt ist, dass keine zusätzlichen stoffspezifischen toxischen Wirkungen des Staubes zu erwarten sind.

g) Überschreitung von MAK-Werten

Die mit einem Verweis auf das Kapitel V, Abschnitt g) („Vg“) gekennzeichneten MAK-Werte für Aerosole sind aus gemittelten Langzeitexpositionswerten abgeleitet (englisch: no observed adverse effect level, NOAEL).

Die Beeinträchtigung des Atmungsorgans durch diese Stäube beruht auf Langzeiteffekten, die maßgeblich von der über einen längeren Zeitraum einwirkenden Aerosolkonzentration bestimmt sind. Die jeweiligen MAK-Werte entsprechen den gemittelten Langzeitexpositionswerten (NOAEL), beziehen sich aber auf eine Schicht. Da sich die gemittelten Langzeitexpositionswerte aus unterschiedlich hohen Schichtmittelwerten zusammensetzen, kann es toleriert werden, dass einzelne Schichtwerte den MAK-Wert überschreiten. Die zulässige Häufigkeit und Höhe der Überschreitungen wird unter Berücksichtigung arbeitsmedizinisch-toxikologischer Erkenntnisse festgesetzt (s. Begründung „Ableitung von schichtbezogenen MAK-Werten für Stäube aus Langzeitgrenzwerten“ 1996⁴⁷). Eine zusätzliche Anwendung der Kurzzeitwertkategorien entfällt.

Für alle übrigen Aerosole sind die Kurzzeitwertkategorien zu berücksichtigen (s. Abschnitt VI „Begrenzung von Expositionsspitzen“).

h) Ultrafeine Partikel, deren Agglomerate und Aggregate

Ultrafeine Primärteilchen werden gemäß ihres Mobilitäts-Äquivalentdurchmessers (D_{M0}) < 100 nm (entsprechend Diffusions-Äquivalentdurchmesser (D_{ae}) < 100 nm) gemessen. Sie können in der Luft am Arbeitsplatz einzeln auftreten oder häufiger als Grundeinheiten von Aggregaten und Agglomeraten. In diesen können sie z.B. elektronenmikroskopisch dargestellt werden.

Für die Charakterisierung des Gefährdungspotenzials **ultrafeiner Primärteilchen**, unter Einbeziehung ihrer Aggregate und Agglomerate, sind folgende Aspekte von Bedeutung:

- Die Teilchen entstehen im Wesentlichen bei Verbrennungsprozessen und Gasphasenreaktionen.
- Die Depositionsmechanismen im Atemtrakt hängen von der Brown'schen Molekularbewegung ab.
- Die Wirkung der Partikel im Atemtrakt steigt weniger masseproportional als mit der Partikeloberfläche oder der Anzahlkonzentration an.
- Die Wahrscheinlichkeit der Aggregat- bzw. Agglomeratbildung hängt unter anderem auch von der Primärteilchenkonzentration in der Luft am Arbeitsplatz ab.

Ergänzende Hinweise:

Bei **Stäuben und Rauchen** wird abhängig von der Festlegung des jeweiligen Grenzwertes die einatembare Fraktion „E“ bzw. die alveolengängige Fraktion „A“ gemessen. Bei **Nebeln** ist die einatembare Fraktion „E“ zu messen.

Messgeräte, die nach der früher in Deutschland üblichen Johannesburger Konvention Feinstaub erfassen, erfüllen gemäß DIN/EN 481 die Anforderungen zur Erfassung von A-Staub.

Werden Messgeräte verwendet, die nach anderen als den genannten Abscheidefunktionen die zu messende(n) Fraktion(en) erfassen, ist das Ergebnis unter Verwendung eines von der Partikelgrößenverteilung abhängigen Umrechnungsfaktors zu korrigieren. Hierbei ist die Validität dieser Vorgehensweise zu belegen.

⁴⁶) Greim H, Hrsg (1997) Aerosole – Stäube, Rauche und Nebel. In: Gesundheitsschädliche Arbeitsstoffe, Toxikologisch-arbeitsmedizinische Begründungen von MAK-Werten. 24. Lieferung. Weinheim: Wiley-VCH. Auch erhältlich unter <https://doi.org/10.1002/3527600418.mb0aeroerd0024>

⁴⁷) Greim H, Hrsg (1996) Ableitung von schichtbezogenen MAK-Werten für Stäube aus Langzeitgrenzwerten. In: Gesundheitsschädliche Arbeitsstoffe, Toxikologisch-arbeitsmedizinische Begründungen von MAK-Werten. 23. Lieferung. Weinheim: Wiley-VCH. Auch erhältlich unter <https://doi.org/10.1002/3527600418.mb0lsperrd0023>

Ausdrücklich muss darauf hingewiesen werden, dass nicht automatisch von einer Äquivalenz der früher üblichen Gesamtstaubfraktion und mithin der heute üblichen E-Staub-Fraktion zum sogenannten „**total dust**“, einem Begriff, der nach wie vor in der internationalen Literatur weit verbreitet ist, ausgegangen werden kann. Der Ausdruck „total dust“ ist derzeit nicht als einheitliche Größe zu verstehen. Messgeräte, die diese Größe erfassen, bedürfen zwingend einer Validierung.

Die bei Umweltschutz-Außenluftmessungen erfassten Fraktionen PM_{10} und $PM_{2,5}$ sind nach ISO 7708 definiert. Dabei entspricht PM_{10} der „Thoraxgängigen Fraktion“ (Trennkurve mit 50 %igem Abscheidegrad bei $10\ \mu\text{m}$), während $PM_{2,5}$ durch eine Trennkurve mit 50 % Abscheidegrad bei $2,5\ \mu\text{m}$ beschrieben wird. Die A-Fraktion entspräche demnach PM_4 .

Für die Messung **faserförmiger Stäube** werden keine Fraktionen nach aero-dynamischen Kriterien festgelegt. Stattdessen sind Faserlängen und Faserdurchmesser mikroskopisch zu beurteilen (vgl. Abschnitt III „Krebserzeugende Arbeitsstoffe“, „Faserstäube“).

VI. Begrenzung von Expositionsspitzen

MAK-Werte werden als 8-Stunden-Mittelwerte konzipiert und angewendet. Die aktuellen Konzentrationen der Arbeitsstoffe in der Luft am Arbeitsplatz weisen jedoch häufig erhebliche Schwankungen auf. Die Abweichung vom Mittelwert nach oben bedarf der Begrenzung, um lokale Reizungen, unangemessene Belästigungen und adverse systemische Effekte zu verhindern. Aus messtechnischen Gründen werden die Kurzzeitwerte für die Stoffe als 15-Minuten-Mittelwert festgelegt. Für längere Messzeiten siehe „Spitzenbegrenzung“ 2011⁴⁸⁾.

Die gesundheitlichen Folgen kurzzeitiger Überschreitungen des MAK-Werts hängen entscheidend vom Wirkungscharakter der Stoffe ab. Seit 2000 werden Stoffe individuell betrachtet und stoffspezifische Überschreitungsfaktoren (Verhältnis von kurzzeitig erlaubter Konzentrationsspitze zum MAK-Wert) festgelegt. Bei Stoffen der Kategorie I darf der MAK-Wert im 15-Minuten-Mittel in der Regel nicht überschritten werden (Überschreitungsfaktor 1 = „Basiswert“), falls die Datenlage keinen anderen Überschreitungsfaktor erlaubt. Für einzelne Stoffe sind auch Überschreitungsfaktoren > 1 abgeleitet worden. Für die Stoffe der Kategorie II beträgt der Basiswert 2. In begründeten Fällen sind auch bei dieser Stoffgruppe vom Basiswert abweichende Überschreitungsfaktoren festgelegt worden. Die Häufigkeit der Grenzwertüberschreitungen pro Schicht, der Abstand zwischen den einzelnen Expositionsspitzen sowie die Gesamtdauer der erlaubten Grenzwertüberschreitungen sind als Konvention anzusehen. Für alle Stoffe ist jedoch der 8-Stunden-Mittelwert einzuhalten⁴⁹⁾.

Dieses Konzept berücksichtigt sowohl toxikologische Erfordernisse als auch die analytische Vollziehbarkeit.

Unter diesen Prämissen werden für die Begrenzung von Überschreitungen der Arbeitsplatzkonzentrationen die zwei folgenden Kategorien festgelegt; s. auch „Spitzenbegrenzung“ 2011, 2024⁴⁸⁾.

Überschreitungsfaktoren sowie Dauer, Häufigkeit und Abstand der Überschreitungen

Kategorie	Überschreitungsfaktor	Dauer	Häufigkeit pro Schicht	Mindest-Abstand ^{c)}
I Stoffe mit unmittelbarem Wirkungseintritt (Reizstoffe) oder atemwegssensibilisierende Stoffe	1 ^{a)}	15 min, Mittelwert ^{b)}	4	1 h
II Stoffe mit verzögertem Wirkungseintritt (systemisch wirkend oder in der Lunge nach wiederholter Exposition)	2 ^{a)}	15 min, Mittelwert	4	1 h

^{a)} Basiswert, ansonsten stoffspezifisch bis maximal 8.

^{b)} In begründeten Fällen kann auch ein Momentanwert (Konzentration, die zu keiner Zeit überschritten werden soll) festgelegt werden.

^{c)} nur für Überschreitungsfaktoren >1

In der MAK- und BAT-Werte-Liste (Teil IIa) werden unter der Abkürzung „Spzbg“ die jeweiligen Kategorien und in Klammern die jeweiligen Überschreitungsfaktoren aufgeführt. Krebs erzeugende Arbeitsstoffe ohne MAK-Werte erhalten ein „-“.

Eine Handlungsanweisung für die analytische Kontrolle und die Begründungen zu den einzelnen Stoffen sind veröffentlicht in „The MAK Collection for Occupational Health and Safety“⁵⁰⁾.

⁴⁸⁾ Hartwig A, Hrsg (2011) Spitzenbegrenzung. In: Gesundheitsschädliche Arbeitsstoffe, Toxikologisch-arbeitsmedizinische Begründungen von MAK-Werten. 51. Lieferung. Weinheim: Wiley-VCH. Auch erhältlich unter <https://doi.org/10.1002/3527600418.mbpeakexpd0051>
Hartwig A, MAK Commission (2024) Spitzenbegrenzung, Neudefinition der Kurzzeitwert-Kategorien. MAK-Begründung, Nachtrag. MAK Collect Occup Health Saf 9(3): Doc057. https://doi.org/10.34865/mbpeakexpd9_3ad

⁴⁹⁾ Vgl. aber Abschnitt Vg

⁵⁰⁾ online verfügbar unter <https://mak-dfg.publisso.de>

VII. Hautresorption

Bei Arbeitsstoffen kann die Resorption durch die Haut entscheidend zur inneren Exposition der Arbeitnehmer beitragen oder sogar der bedeutsamste Aufnahmeweg sein.

Die einzig relevante Barriere gegen eine Arbeitsstoffresorption bildet die Hornschicht (Stratum corneum) der Haut. Die Fähigkeit eines Stoffes zur Penetration durch diese Barriere wird durch dessen physiko-chemische Eigenschaften bestimmt. Die dermale Penetrationsrate wird zusätzlich durch Arbeitsplatzbedingungen und individuelle Faktoren beeinflusst. Perkutan können feste, flüssige und gasförmige Stoffe aufgenommen werden. Die Haut bildet für viele Stoffe ein Depot, aus dem die Resorption auch noch nach der Exposition stattfindet. Die übliche Arbeitskleidung schützt nicht vor einer dermalen Resorption von Arbeitsstoffen. Eine Quantifizierung der dermal aufgenommenen Arbeitsstoffe ist nur durch ein Biologisches Monitoring möglich (siehe Abschnitt XI).

Eine Markierung mit „H“ erfolgt dann, wenn durch den Beitrag der dermalen Exposition die Einhaltung des MAK-Werts alleine nicht mehr vor den für die Festlegung des Grenzwerts maßgeblichen gesundheitlichen Schäden schützt. Hierzu kann neben systemischen Wirkungen auch eine Atemwegssensibilisierung zählen, wenn nachgewiesen wurde, dass Hautkontakt diese induzieren kann. Eine Markierung mit „H“ unterbleibt, wenn toxische Effekte unter Bedingungen des Arbeitsplatzes nicht zu erwarten sind, unabhängig von der Penetrationsfähigkeit der Substanz. Aus dem Fehlen einer Markierung mit „H“ kann jedoch nicht geschlossen werden, dass das Tragen von Atemschutz genügt, um den Beschäftigten ausreichend vor dem Arbeitsstoff zu schützen, wenn der MAK-Wert nicht eingehalten werden kann. Unter diesen Bedingungen wurde insbesondere für amphiphile Stoffe eine erhebliche Resorption aus der Gasphase nachgewiesen. Stoffe des Abschnitts IIb werden analog wie Stoffe mit MAK-Wert bearbeitet und mit „H“ markiert, wenn von einer toxikologisch relevanten Aufnahme auszugehen ist und eines der Markierungskriterien erfüllt ist. Bei krebserzeugenden Arbeitsstoffen der Kategorie 1 und 2 sowie bei Stoffen mit möglicher krebserzeugender Wirkung der Kategorie 3 ohne MAK-Wert erfolgt die Markierung mit „H“ dann, wenn davon auszugehen ist, dass durch die perkutane Resorption ein nennenswerter Beitrag zur inneren Belastung für den Menschen resultiert. Zur adäquaten Beurteilung der erforderlichen arbeitsplatzhygienischen Maßnahmen sind die jeweiligen Begründungen heranzuziehen.

Ein Stoff wird markiert, wenn eines der folgenden Kriterien erfüllt ist:

1. Kennzeichnung aufgrund von Untersuchungen am Menschen

Feldstudien oder wissenschaftlich fundierte Kasuistiken belegen, dass der perkutanen Resorption beim Umgang mit dem zu beurteilenden Arbeitsstoff eine praktische Relevanz zukommt:

Die perkutane Resorption ist sicher für einen Teil der inneren Exposition verantwortlich zu machen und diese Exposition kann zu toxischen Effekten beitragen.

2. Kennzeichnung aufgrund von Untersuchungen am Tier

Tierexperimentell konnte eine perkutane Resorption nachgewiesen werden und diese Exposition kann zu toxischen Effekten beitragen.

3. Kennzeichnung aufgrund von In-vitro-Untersuchungen

Mit anerkannten Methoden wurde eine relevante perkutane Resorption quantifiziert und diese Exposition kann zu toxischen Effekten beitragen. Der „Flux“ durch die Haut wurde bestimmt und die Permeabilitätskonstante wurde berechnet bzw. ist zu berechnen, oder Angaben zur prozentualen Resorption der applizierten Dosis (% resorbiert pro Zeiteinheit und Fläche) liegen vor.

4. Kennzeichnung aufgrund theoretischer Modelle

Aufgrund von Analogieschlüssen oder mathematischen Modellrechnungen ist eine relevante perkutane Resorption anzunehmen und diese Exposition kann zu toxischen Effekten beitragen.

Die Kriterien 1 – 4 sind hierarchisch geordnet, wobei Daten von Menschen die größte Bedeutung zukommt. Eine ausführliche Darstellung der quantitativen Kriterien findet sich in den „Kriterien für die Vergabe der „H“-Markierung“ 2014⁵¹⁾.

Markierte Stoffe sind in der MAK- und BAT-Werte-Liste unter der Abkürzung „Hautres“ durch ein „H“ gekennzeichnet. Das „H“ weist jedoch nicht auf eine Hautreizung hin.

⁵¹⁾ Hartwig A, Hrsg (2014) Kriterien für die Vergabe der „H“-Markierung. In: Gesundheitsschädliche Arbeitsstoffe, Toxikologisch-arbeitsmedizinische Begründungen von MAK-Werten. 56. Lieferung. Weinheim: Wiley-VCH. Auch erhältlich unter <https://doi.org/10.1002/3527600418.mb0hmrkrid0056>

VIII. MAK-Werte und Schwangerschaft

Die Einhaltung von MAK- und BAT-Werten gewährleistet nicht in jedem Falle den sicheren Schutz des ungeborenen Kindes, da zahlreiche Arbeitsstoffe nicht oder nur teilweise auf fruchtschädigende Wirkungen untersucht worden sind.

Definition

Der Begriff „fruchtschädigend“ bzw. entwicklungstoxisch wird von der Kommission im weitesten Sinne verstanden, und zwar im Sinne jeder Stoffeinwirkung, die eine gegenüber der physiologischen Norm veränderte Entwicklung des Organismus hervorruft, die prä- oder postnatal zum Tod oder zu einer permanenten morphologischen oder funktionellen Schädigung des Ungeborenen führt.

Erfahrungen beim Menschen

Epidemiologische Studien, die Hinweise auf fruchtschädigende Wirkungen von Stoffen beim Menschen geben, sind für die Bewertung von besonderer Bedeutung. Limitierungen solcher Studien wie methodische Schwächen, geringe statistische Aussagekraft, Mischexposition, persönliche Einflussfaktoren und Lebensstil erschweren eine eindeutige Aussage über stoffspezifische Wirkungen und Effektschwellen.

Tierexperimentelle Untersuchungen

Die Beurteilung der entwicklungstoxischen Eigenschaften von Substanzen erfolgt überwiegend auf Grundlage von tierexperimentellen Studien. Von maßgeblicher Bedeutung sind hierbei Studien, die nach international anerkannten Prüfrichtlinien, wie den OECD oder vergleichbaren Prüfrichtlinien (z. B. EU, Japan), durchgeführt wurden. Zur Ermittlung der pränatalen Toxizität ist vor allem die OECD-Prüfrichtlinie 414 relevant. Die Prüfung der peri- und postnatalen Toxizität, in eingeschränktem Maß auch der pränatalen Toxizität, erfolgt vor allem in Ein-Generationenstudien nach OECD-Prüfrichtlinie 415 (bis 27.12.2019 gültig), in erweiterten Ein-Generationenstudien nach OECD-Prüfrichtlinie 443, in Zwei-Generationenstudien nach OECD-Prüfrichtlinie 416 oder in Screening-Tests nach den OECD-Prüfrichtlinien 421 und 422. Liegen Studien vor, die nicht nach diesen Richtlinien durchgeführt wurden, ist deren Aussagekraft im Einzelnen zu bewerten. Die wichtigsten Kriterien hierfür sind eine ausreichend große Tierzahl, die Verwendung verschiedener Dosisgruppen mit der Ableitung eines NOAEL (no observed adverse effect level), ausreichende Untersuchungstiefe (äußere, skelettale und viszerale Untersuchungen der Feten bei den Entwicklungstoxizitätsstudien) und eine ausreichende Dokumentation der Befunde.

Zur Beurteilung der fruchtschädigenden Wirkungen von Stoffen am Arbeitsplatz sind Inhalationsstudien von besonderer Bedeutung. Jedoch können auch Studien mit oraler oder dermaler Verabreichung berücksichtigt werden, wenn die vorhandenen Daten nicht gegen eine Übertragung auf die inhalative Situation sprechen (z. B. bei einem ausgeprägten „first pass“ Effekt). Studien, die mit Applikationswegen durchgeführt wurden, die für den Menschen nicht relevant sind (z. B. intraperitoneal) werden in der Regel für die Bewertung nicht herangezogen.

Bei Studien mit oraler Verabreichung sind meist höhere Dosierungen möglich als mit inhalativer oder dermaler Verabreichung. Damit werden auch Effekte erfasst, die nur im hohen Dosisbereich auftreten. In den genannten Prüfrichtlinien gelten daher 1000 mg/kg KG als maximal zu testende Dosierung („Limit Dose“). Solche Hochdosiseffekte sind für die Beurteilung von fruchtschädigenden Wirkungen bei Konzentrationen im Bereich des MAK-Wertes meist ohne Relevanz. Von geringer Relevanz für die Situation am Arbeitsplatz sind Fruchtschädigungen, die in Gegenwart ausgeprägter maternaler Toxizität zu beobachten sind, da diese durch Einhaltung des MAK-Wertes verhindert werden. Von besonderer Relevanz sind Befunde in Dosierungen bzw. Konzentrationen, bei denen keine oder nur geringfügige maternale Toxizität zu beobachten ist.

Als bevorzugte Versuchstierspezies werden in der oben genannten Prüfrichtlinie zur pränatalen Entwicklungstoxizität (OECD 414) üblicherweise weibliche Ratten und Kaninchen empfohlen. Dagegen werden die Generationenstudien (z. B. OECD 415, 416 und 443) einschließlich der Screening-Tests (z. B. OECD 421 und 422) normalerweise nur mit Ratten beiderlei Geschlechts durchgeführt. Zur Berücksichtigung des unterschiedlichen Reifegrades von Organen bei der Geburt des Nagers im Vergleich zum Menschen (z. B. Gehirn und Niere) wird zur Bewertung der Entwicklungstoxizität bei der Untersuchung von Nagern gegebenenfalls die Exposition bis in den Postnatalbereich hinein betrachtet.

Um Unsicherheiten in der Bewertung der Tierversuche zu berücksichtigen, ist ein ausreichender Abstand zwischen dem NOAEL für entwicklungstoxische Effekte im Tierexperiment und der resultierenden Belastung bei Einhaltung des MAK- bzw. BAT-Wertes erforderlich. Die erforderliche Größe des Abstandes hängt von einer Anzahl sehr unterschiedlicher Faktoren ab:

- Vergleichende toxikokinetische Daten bei Mensch und Tier.
- Kenntnis des toxikokinetischen Profils eines Stoffes bei Muttertier und Embryonen bzw. Feten, um Unterschiede in der Belastung zwischen maternalen und fetalen Organen/Geweben zu beurteilen.
- Liegen solche Daten nicht vor, spielt die Beurteilung spezifischer Stoffeigenschaften wie Molekülgröße, Lipidlöslichkeit und Proteinbindung eine wesentliche Rolle, weil diese für den transplazentaren Übergang des Stoffes vom Muttertier maßgeblich sind und die innere Belastung der Embryonen bzw. Feten bestimmen.
- Art und Schweregrad der beobachteten Befunde sind wichtige Faktoren. So sind gravierende Effekte, wie das vermehrte Vorkommen spezifischer Fehlbildungen in Dosierungen ohne gleichzeitige maternale Toxizität stärker zu berücksichtigen als eher transiente unspezifische bzw. weniger schwerwiegende fetotoxische Effekte, wie geringfügig verringertes fetales Körpergewicht oder verzögerte Skelettreifung. Die Festlegung des erforderlichen Abstandes ist somit ein stoffspezifischer Prozess, der zu unterschiedlich begründeten Ergebnissen führt.

Berücksichtigung der Entwicklungsneurotoxizität

Seit 2016 wird für Substanzen, deren MAK- oder BAT-Wert von einem neurotoxischen Effekt abgeleitet worden ist, eine Aussage über entwicklungsneurotoxische Effekte getroffen. Eine Betrachtung der Entwicklungsneurotoxizität wird auch in folgendem Falle vorgenommen: Wenn der kritische Effekt für die MAK- oder BAT-Wert-Ableitung nicht die Neurotoxizität ist, eine Substanz jedoch neurotoxisch wirkt und sich neonatale bzw. juvenile Tiere im Vergleich zu adulten Tieren als empfindlicher für die substanzinduzierten neurotoxischen Effekte erwiesen haben. Am geeignetsten für die Bewertung der Entwicklungsneurotoxizität sind Studien mit pränataler Exposition und Untersuchung neurotoxischer Endpunkte bei heranwachsenden bzw. adulten Nachkommen unter Beachtung des bei adulten Tieren aufgetretenen Effekts, wie zum Beispiel Studien nach Prüfrichtlinien zur Entwicklungsneurotoxizität (OECD-Prüfrichtlinie 426) oder erweiterte Ein-Generationenstudien (OECD-Prüfrichtlinie 443) sowie weitere geeignete Studien zur Entwicklungsneurotoxizität. Zudem werden entsprechende Informationen zu Toxikokinetik und Wirkungsmechanismus herangezogen. Die Bewertung einer möglichen entwicklungsneurotoxischen Wirkung wird bei der Zuordnung zur Schwangerschaftsgruppe mitberücksichtigt.

Kennzeichnung als Verdacht auf fruchtschädigende Wirkung (Gruppe B (Verdacht))⁵²⁾

Für Substanzen, die aufgrund fehlender Daten oder unvollständiger Untersuchung zur Entwicklungs(neuro-)toxizität nicht eindeutig der Schwangerschaftsgruppe A, B oder C zugeordnet werden können, ist bisher eine Zuordnung zur Schwangerschaftsgruppe D erfolgt. Bei Substanzen, für die kein MAK- oder BAT-Wert (Zuordnung zum Abschnitt IIb) aufgestellt werden kann bzw. die in Kanzerogenitäts-Kategorie 1, 2, 3 (ohne MAK-Wert) eingestuft worden sind, erfolgte bisher keine Bewertung der fruchtschädigenden Wirkung. Für diese Substanzen ist zur Kennzeichnung einer möglichen fruchtschädigenden Wirkung 2024 eine Gruppe B (Verdacht) eingeführt worden. Damit wird verdeutlicht, dass es Gründe zur Annahme eines Gefahrenpotenzials/Verdachts gibt, aber die vorliegenden Daten zur Risikoabschätzung zum MAK- bzw. BAT-Wert fehlen bzw. nicht ausreichen.

Ein Gefahrenpotenzial kann sich aus mechanistischen Hinweisen aus In-vivo-Untersuchungen, meist nach OECD-Prüfrichtlinie 421, 422, 426 oder 443 und evtl. aus In-vitro-Untersuchungen ergeben. Bei der Beurteilung sollte geprüft werden, ob die Annahme eines realistischen Risikos für den Menschen ausreichend plausibel ist.

Schwangerschaftsgruppen

Auf Basis der genannten Voraussetzungen überprüft die Kommission alle gesundheitsschädlichen Arbeitsstoffe mit MAK- oder BAT-Wert daraufhin, ob eine fruchtschädigende Wirkung bei Einhaltung des MAK- oder BAT-Wertes nicht anzunehmen ist (Gruppe C), ob eine solche nach den vorliegenden Informationen nicht auszuschließen ist (Gruppe B) oder sicher nachgewiesen ist (Gruppe A). Wenn die vorliegenden Daten nicht für eine belastbare Risikoabschätzung zum MAK- bzw. BAT-Wert ausreichen, wird seit 2024 für jede Substanz geprüft, ob ein Verdacht auf eine fruchtschädigende Wirkung besteht (Gruppe B (Verdacht)). Für eine Anzahl an Arbeitsstoffen ist es jedoch vorerst nicht möglich, eine Aussage zur fruchtschädigenden Wirkung zu treffen (Gruppe D). Dies ist in der jeweiligen Begründung ausführlich dargestellt.

Folgende Schwangerschaftsgruppen werden daher definiert:

⁵²⁾ Hartwig A, MAK Commission (2026) Schwangerschaftsgruppen, neue Gruppe B (Verdacht). MAK-Begründung, Nachtrag. MAK Collect Occup Health Saf 11(2): Doc026. https://doi.org/10.34865/mbschwgrbverd11_2or

Gruppe A: Eine fruchtschädigende Wirkung ist beim Menschen sicher nachgewiesen und auch bei Einhaltung des MAK- und BAT-Wertes zu erwarten.

Gruppe B: Eine fruchtschädigende Wirkung ist nach den vorliegenden Informationen bei Exposition in Höhe des MAK- und BAT-Wertes nicht auszuschließen. In der jeweiligen Begründung ist, sofern die Bewertung der Datenlage durch die Kommission es ermöglicht, ein Hinweis gegeben, welche Konzentration der Zuordnung zur Schwangerschaftsgruppe C entsprechen würde. Die Stoffe mit einem Hinweis werden in der MAK- und BAT-Werte-Liste mit der Fußnote „Hinweis auf Voraussetzung für Gruppe C siehe Begründung“ versehen.

Gruppe B (Verdacht): Es ergibt sich aus den vorliegenden Daten ein Verdacht auf eine fruchtschädigende Wirkung, aber die vorliegenden Daten reichen nicht für eine belastbare Risikoabschätzung zum MAK- oder BAT-Wert aus.

Gruppe C: Eine fruchtschädigende Wirkung ist bei Einhaltung des MAK- und BAT-Wertes nicht anzunehmen.

Gruppe D: Für die Beurteilung der fruchtschädigenden Wirkung ggf. inklusive der entwicklungsneurotoxischen Wirkung liegen entweder keine Daten vor oder die vorliegenden Daten reichen für eine Einstufung in eine der Gruppen A, B oder C bzw. Gruppe B (Verdacht) nicht aus.

Arbeitsstoffe ohne MAK- oder BAT-Wert (krebserzeugende Stoffe oder Stoffe des Abschnittes IIb) erhalten ein „–“ oder gegebenenfalls eine Zuordnung zu Gruppe B (Verdacht).

IX. Keimzellmutagene

Keimzellmutagene erzeugen in Keimzellen Genmutationen sowie strukturelle oder numerische Chromosomenveränderungen, die vererbt werden. Die Auswirkungen der Keimzellmutationen in Folgegenerationen reichen von genetisch bedingten Variationen ohne Krankheitswert über Fertilitätsstörungen, embryonalen und perinatalen Tod, mehr oder weniger schwere Missbildungen bis zu Erbkrankheiten unterschiedlichsten Schweregrades. Der Begriff Keimzellmutagenität ist hier gegenüber der Mutagenität in somatischen Zellen abgegrenzt, die als Initiation zu der Krebsentstehung beitragen kann, und bezieht sich ausdrücklich auf männliche und weibliche Keimzellen.

Epidemiologische Studien haben bisher keinen Beweis dafür erbracht, dass eine Exposition gegen Chemikalien oder Strahlen zu Erbkrankheiten beim Menschen geführt hat. Zwar wurden in den Keimzellen strahlenexponierter Männer strukturelle Chromosomenveränderungen nachgewiesen, aber selbst aus dieser Beobachtung kann nur der Verdacht abgeleitet werden, dass die betreffende Exposition zu genetischen Schäden der Nachkommen führt. Der Nachweis eines expositionsbedingt erhöhten Auftretens von Erbkrankheiten ist mit großen methodischen Schwierigkeiten verbunden. In der menschlichen Bevölkerung existieren zahlreiche Erbkrankheiten unbekannter Ursache, die in verschiedenen Populationen mit unterschiedlichen Häufigkeiten auftreten. Auf Grund der weitgehenden Zufälligkeit der Verteilung von Mutationsereignissen im Genom ist nicht zu erwarten, dass ein Stoff eine bestimmte charakteristische Erbkrankheit auslöst. Es ist somit auch in absehbarer Zeit nicht damit zu rechnen, dass Beweise für einen ursächlichen Zusammenhang zwischen der Exposition gegenüber einem Stoff und dem Auftreten von Erbkrankheiten zu erbringen sein werden.

In dieser Situation müssen die Ergebnisse aus Tierversuchen bei der Identifizierung potentieller Keimzellmutagene Berücksichtigung finden. Die mutagene Wirkung von Arbeitsstoffen in Keimzellen kann anhand des Auftretens einer erhöhten Mutantenhäufigkeit unter den Nachkommen exponierter Versuchstiere gezeigt werden. Außerdem liefert der Nachweis genotoxischer Effekte in den Keimzellen oder in Somazellen Hinweise auf eine Gefährdung nachfolgender Generationen durch Arbeitsstoffe.

Die Keimzellmutagene werden in weitgehender Analogie zu den Kategorien für krebserzeugende Arbeitsstoffe in folgende Kategorien eingeteilt:

1. Keimzellmutagene, deren Wirkung anhand einer erhöhten Mutationsrate unter den Nachkommen exponierter Personen nachgewiesen wurde.
2. Keimzellmutagene, deren Wirkung anhand einer erhöhten Mutationsrate unter den Nachkommen exponierter Säugetiere nachgewiesen wurde.
- 3A. Stoffe, für die eine Schädigung des genetischen Materials der Keimzellen beim Menschen oder im Tierversuch nachgewiesen wurde oder für die gezeigt wurde, dass sie mutagene Effekte in somatischen Zellen von Säugetieren *in vivo* hervorrufen und dass sie in aktiver Form die Keimzellen erreichen.
- 3B. Stoffe, für die aufgrund ihrer genotoxischen Wirkungen in somatischen Zellen von Säugetieren *in vivo* ein Verdacht auf eine mutagene Wirkung in Keimzellen abgeleitet werden kann. In Ausnahmefällen Stoffe, für die keine *In-vivo*-Daten vorliegen, die aber *in vitro* eindeutig mutagen sind und die eine strukturelle Ähnlichkeit zu *In-vivo*-Mutagenen haben.
4. Entfällt (‡)
5. Keimzellmutagene oder Verdachtstoffe (gemäß der Definition in Kategorien 3 A und 3 B), deren Wirkungsstärke als so gering erachtet wird, dass unter Einhaltung des MAK- und BAT-Wertes ein sehr geringer Beitrag zum genetischen Risiko für den Menschen zu erwarten ist.

(‡) Die Kategorie 4 für krebserzeugende Arbeitsstoffe berücksichtigt nicht-genotoxische Wirkungsmechanismen. Da einer Keimzellmutation per definitionem eine genotoxische Wirkung zugrunde liegt, entfällt eine solche Kategorie 4 für Keimzellmutagene. Falls neue Forschungsergebnisse es sinnvoll erscheinen lassen, könnte zu einem späteren Zeitpunkt eine Kategorie 4 für genotoxische Stoffe gebildet werden, deren primäres Target nicht die DNA ist (z. B. reine Aneugene).

X. Besondere Arbeitsstoffe

a) Organische Peroxide

Bei den organischen Peroxiden ist die entzündliche und ätzende Wirkung auf die Haut und die Schleimhäute sehr unterschiedlich stark ausgeprägt: Manche führen noch in starker Verdünnung und kleinsten Mengen zu tiefgreifenden Hautnekrosen oder Cornealneurosen mit Verlust des Auges. Die Einatmung der Dämpfe ruft unterschiedlich starke Reizerscheinungen an den Atemwegen hervor. Die Gefahr einer resorptiven Wirkung ist in der Praxis gering. Sensibilisierungen vom Soforttyp durch Einatmung sind beobachtet worden. Bei den Hydroperoxiden und bei einzelnen Peroxiden ist außerdem mit einer Kontaktsensibilisierung zu rechnen.

Eine Anzahl organischer Peroxide hat bei In-vitro-Untersuchungen mutagene Wirkungen erkennen lassen. Es wurden weiterhin in einzelnen Tierexperimenten Tumoren erzeugt z.B. durch Acetylperoxid, tert-Butylperoxid, Dilauroylperoxid, α,α -Dimethylbenzylhydroperoxid.

Rangordnung der Hautwirkung

Praktisch ohne Hautwirkung oder sehr schwache Hautwirkung:	{	Di-tert-butylperoxid	
		Dibenzoylperoxid	(50%)
		Dilauroylperoxid	(50%)
Mäßige Hautwirkung:	{	tert-Butylhydroperoxid	
		tert-Butylperacetat	(50%)
Sehr starke Hautwirkung:	{	α,α -Dimethylbenzylhydroperoxid (Cumolhydroperoxid)	
		2-Butanonperoxid	(40%)
		(Methylethylketonperoxid)	
		Cyclohexanonperoxidgemische	(50%)
		Dicyclohexylperoxid	(50%)
		Diacetylperoxid	(30%)
		Peroxyessigsäure	(40%)

b) Benzine

Die Kommission kann sich nicht entschließen, einen MAK-Wert für „Benzine“ anzugeben, da es sich hierbei um Gemische stark differierender Zusammensetzung wie Vergaserkraftstoffe, Spezialbenzine, Testbenzine und Pyrolysebenzine handelt. Die Toxizität der Benzine hängt hauptsächlich von dem – je nach Herstellungsverfahren – sehr unterschiedlichen Gehalt an Aromaten ab (Benzol, Toluol, Xylol, Ethylbenzol, Isopropylbenzol).

Die zur Festlegung von MAK-Werten vorgeschlagenen Verfahren, die lediglich auf einer rechnerischen Bewertung der Zusammensetzung von Lösemittelgemischen als Flüssigkeiten beruhen, sind aus grundsätzlichen Erwägungen abzulehnen, da sie kaum Aufschlüsse über die tatsächlichen Konzentrationen in der Atemluft am Arbeitsplatz geben können. Erst wenn die Ergebnisse von Untersuchungen definierter Benzin-Dampfgemische vorliegen (vgl. Abschnitt I), kann sich die Kommission konkret äußern.

Der Gehalt an Zusätzen wie 1,2-Dibromethan, 1,2-Dichlorethan u. a. ist gesondert zu bewerten.

c) Kühlschmierstoffe, Hydraulikflüssigkeiten und andere Schmierstoffe

Definition

Schmierstoffe sind Schmiermedien auf Basis von Mineralölen, natürlichen Ölen oder synthetischen Flüssigkeiten. Infolge dessen sollen Schmierstoffe in flüssiger Zubereitung wie Kühlschmierstoffe (KSS nach DIN 51385) und Schmierfette unterschiedlicher Konsistenz (physikalisch kolloidale Suspensionen von Verdickern in Ölen – DIN 51825) betrachtet werden. Einbezogen werden zudem Hydraulikflüssigkeiten (DIN 51524), die der Kraftübertragung in hydrostatischen/hydrodynamischen Systemen dienen und zugleich durch z.B. Kontamination Eintrag in den Kühlschmierstoffkreislauf finden können.

Teilt man die Schmierstoffe nach Sorten bzw. Einsatzbereichen ein, so werden sog. „automotive“ Schmierstoffe (Motoröle, Getriebeöle) von Schmierstoffen für industrielle Anwendungsbereiche unterschieden, wie Kühlschmierstoffe und Hydraulikflüssigkeiten.

Schmierstoffe sind chemisch eine heterogene Gruppe und komplex zusammengesetzt. Eine Vielfalt der enthaltenen Substanzen findet sich sowohl in Kühlschmierstoffen als auch in anderen Schmierstoffen. Daher werden die früher getrennt in der MAK- und BAT-Werte-Liste sowie in den Begründungen⁵³⁾ aufgeführten Substanzen seit 2013 in einer gemeinsamen Liste geführt. Hydraulikflüssigkeiten teilen eine Vielzahl Komponenten mit beiden anderen Gruppen und werden deshalb hier ebenfalls mit betrachtet.

Kühlschmierstoffe

Kühlschmierstoffe werden zum Kühlen von Metallwerkstücken verwendet und erhöhen bei der Zerspanung (hierzu zählen z.B. Drehen, Bohren, Fräsen, Schneiden) Qualität und Geschwindigkeit der Bearbeitung und die Standzeit der Werkzeuge.

Bei der umformenden Be- und Verarbeitung von Werkstücken (hierzu zählen z.B. Walzen, Formen) vermindern sie die Reibung und schützen die Oberflächen. Sie werden in nicht wassermischbare Kühlschmierstoffe (frühere Synonyme Hon-, Schneid-, Schleif- und Walzöle) und wassermischbare Kühlschmierstoffe unterteilt. Mit Wasser gemischt verwendet heißen sie dann „wassergemischte Kühlschmierstoffe“, in der Praxis auch Bohrmilch oder -emulsion und Schleifwasser.

Bei den heutigen nicht wassermischbaren Kühlschmierstoffen handelt es sich in der Regel um Mehrstoffgemische, deren Zusammensetzung je nach Verwendungszweck erheblich wechseln kann. Sie bestehen überwiegend aus Grundölen (Basisöle). Dies sind entweder Mineralöl (natürliche Kohlenwasserstoffe, paraffinisch oder naphthenisch), natürliche Öle (z.B. Rapsöle) oder chemisch synthetisierte Öle wie synthetische Esteröle (z.B. Trimethylolpropanester) oder Polyglykoether. Wesentliche, technisch gewünschte Eigenschaften wie Lasttragevermögen, Einstellung von Viskositätsindex und Stockpunkt (Pour Point) werden jedoch erst durch Zugabe von Additiven erreicht.

Wesentliche Additive dienen zum Verschleiß-, Korrosions- und Alterungsschutz, als Schaumverhinderer, Antinebelzusatz und können auch grenzflächenaktive Substanzen (Tenside) sein. Antioxidantien verhindern z.B. die Zersetzung des Schmierstoffs, Metalldeaktivatoren hemmen die katalytische Aktivität und die Korrosion von Buntmetallen.

In wassermischbaren Kühlschmierstoffen, die typischerweise als wassergemischte Kühlschmierstoffe in Konzentrationen von 1–20 % vorliegen, sind zusätzliche Additive wie Emulgatoren, Lösungsvermittler, Geruchsüberdecker und Farbstoffe enthalten. Biozide dienen der Kontrolle von Keimbesiedlung (Konservierung) in wasserhaltigen Systemen. Bei wassergemischten Kühlschmierstoffen können zudem durch Nachstellen einzelner Komponenten im Rahmen der Kontrolle/Wartung/Pflege z.B. Biozide bei erhöhter Keimbesiedelung zugesetzt werden, die nicht immer der ursprünglichen Herstellerrezeptur entsprechen. Somit muss im Verlauf bzw. bei längeren Standzeiten mit einer sich ständig verändernden Zusammensetzung gerechnet werden.

Die toxikologische Bewertung der Kühlschmierstoffe ist abhängig von ihrer stofflichen Zusammensetzung und von den Eigenschaften der Komponenten, die je nach Verwendungszweck in Zahl und Anteil stark differieren. Die Mineralölkomponente allein ist deshalb nicht repräsentativ für das Wirkungspotential. Der früher für reines Mineralöl aufgestellte MAK-Wert von 5 mg/m³ kann daher nicht auf die heutigen Kühlschmierstoffe angewendet werden, da es sich in der Regel um Mehrstoffgemische handelt, deren Zusammensetzung je nach Verwendungszweck erheblich differieren kann. Aus diesem Grunde steht auch ein einheitlicher MAK-Wert für alle Kühlschmierstofftypen nicht in Aussicht. Von erheblichem Nachteil ist, dass keine Deklarationspflicht für die einzelnen Komponenten von Kühlschmierstoffen besteht. Somit ist eine systematische Erfassung praktisch unmöglich. Mit fortschreitender Technik ist mit neuen Komponenten und Zusammensetzungen zu rechnen. Für eine ausreichende Bewertung durch die Kommission ist zu fordern, dass die Zusammensetzung bekannt gegeben wird.

Hydraulikflüssigkeiten und andere Schmierstoffe wie Schmierfette

Hydraulikflüssigkeiten sind Betriebsflüssigkeiten für hydrostatische/hydrodynamische Kraftübertragungen. Sie bestehen überwiegend aus Ölen wie Mineralölen, natürlichen Ölen oder synthetischen Flüssigkeiten unterschiedlicher Struktur und Viskosität mit Additiven (Norm DIN 51524). Beim Einsatz von Hydraulikflüssigkeiten und anderen Schmierstoffen wie Schmierfetten kann es zu intensivem Hautkontakt kommen. Der Hautkontakt zu Komponenten von Hydraulikflüssigkeiten findet hauptsächlich durch den Eintrag in wassergemischte Kühlschmierstoffe während der Metallbearbeitung statt.

Es gibt zahlreiche Anwendungsfälle, bei denen flüssige Schmierstoffe ungeeignet sind (z.B. Walz- und Gleitlager in Werkzeugmaschinen). Hier kommen Schmierfette zur Anwendung, die einen breiten Viskositätsbereich abdecken. Schmierfette sind physikalisch gesehen kolloidale Suspensionen von Verdickern in Ölen. Als Verdicker kommen hauptsächlich Metallseifen zum Einsatz, aber auch mineralische Stoffe und Polymere.

⁵³⁾ Hartwig A, MAK Commission (2023) Komponenten von Kühlschmierstoffen, Hydraulikflüssigkeiten und anderen Schmierstoffen. MAK-Begründung, Nachtrag. MAK Collect Occup Health Saf 8(2): Doc034. https://doi.org/10.34865/mb0215khsdgt8_2ad

Gefährdungen

Bei Hautkontakt sind gesundheitliche Wirkungen überwiegend als sensibilisierende und irritative Wirkung an der Haut im Sinne einer toxisch-irritativen oder Typ-IV-sensibilisierenden Wirkung zu erwarten (siehe Abschnitt IV „Sensibilisierende Arbeitsstoffe“ und TRGS 401⁵⁴). Systemische Toxizität durch Hautresorption steht dagegen nicht im Vordergrund.

Bei Einsatz von Kühlschmierstoffen können durch hohe Temperaturen an der Schneide Dämpfe und durch hohe Drehzahlen Aerosole in die Luft am Arbeitsplatz gelangen. Über die Langzeitwirkung nach Aufnahme unter Arbeitsbedingungen in die Lunge liegen bisher kaum tierexperimentelle oder epidemiologische Erfahrungen vor. Die toxischen Profile einzelner Komponenten weisen jedoch nach pulmonaler oder auch dermalen Resorption auch auf systemisch-toxische Reaktionen hin. Reaktionen nach Inhalation an Atemwegen und Lunge können irritativ oder toxisch sein. Es ist anzunehmen, dass systemisch-toxische Wirkungen ebenso wie die lokale Wirkung auf Haut und Atemtrakt überwiegend von den Zusatzstoffen (Additiven) ausgehen.

Von potentieller toxikologischer Bedeutung können bei wassergemischten Kühlschmierstoffen krebserzeugende Nitrosamine sein, die sich aus nitrosierbaren sekundären Aminen wie Diethanolamin und Morpholin bilden können (vgl. Abschnitt III „Entstehung kanzerogener Nitrosamine durch Nitrosierung von Aminen“, siehe TRGS 552⁵⁵) und 611⁵⁶), insbesondere wenn keine Inhibitoren gegen deren Bildung enthalten sind.

Einen erheblichen Einfluss auf die Nitrosaminbildung bzw. deren Geschwindigkeit haben sowohl die Nitritkonzentration als auch der pH-Wert des wassergemischten Kühlschmierstoffes. Bakterielle Nitritbildung kann durch Biozidzugabe vermieden werden.

Da der Nitrosamingehalt nicht immer mit dem Nitritgehalt korreliert, ist in Kühlschmierstoffen mit sekundären Aminen (diese entsprechen nicht der TRGS 611⁵⁶), außer deren Öffnungsklausel nach Abschnitt 2.4 gilt) die Messung des Nitrosamingehalts zuverlässiger als die des Nitritgehalts. Insbesondere schließt die Abwesenheit von Nitrit zu einem bestimmten Messzeitpunkt nicht das Vorhandensein von Nitrosaminen aus.

Beim Gebrauch nicht wassermischbarer Kühlschmierstoffe entstehen polycyclische aromatische Kohlenwasserstoffe (PAH; Leitsubstanz Benzo[a]pyren). Diese entstehen in nicht kritischen Konzentrationen, wenn deren mineralische Basisöle ausreichend raffiniert oder hydriert sind. Nach TRGS 905⁵⁷) soll bei nicht wassermischbaren Kühlschmierstoffen der Massengehalt an Benzo[a]pyren in den Basisölen weniger als 0,005 % (50 ppm) betragen.

In der Begründung von systemisch kaum toxischen und als nicht schleimhautreizend bewerteten Kühlschmierstoffkomponenten, für die kein MAK-Wert aufgestellt werden kann, wird darauf hingewiesen, dass bei einer Konzentration von bis zu 10 mg Kühlschmierstoff/m³, die dem technikbasierten Grenzwert der BG-Regel (Regel 109-003, 2011⁵⁸) entspricht, keine Gesundheitsgefährdung durch den Stoff zu erwarten ist.

Die Kommission erarbeitet toxikologisch-arbeitsmedizinische Begründungen zu einzelnen Komponenten mit dem Ziel, praktikable Bewertungen, wenn möglich in Form von MAK-Werten, zu publizieren. Die Liste, die einer ständigen Fortschreibung unterliegt, soll bei der von Fall zu Fall vorzunehmenden Beurteilung der Wirkung von Kühlschmierstoffen, Hydraulikflüssigkeiten und anderen Schmierstoffen und der eventuell zu treffenden Maßnahmen des Gesundheitsschutzes behilflich sein.

Die folgenden Stoffe wurden bearbeitet:

Abietinsäure [514-10-3]

Schließt auch Disproportionierungs- und Umlagerungsprodukte ein.

Adipinsäure [124-04-9]

Alkylamine, C11–C14-verzweigte, Monohexyl- und Dihexylphosphate [80939-62-4]

Alkylbenzolsulfonate C10–C14, lineare [69669-44-9; 85117-50-6]

Alkylethercarbonsäuren

1-(2-(Allyloxy)-2-(2,4-dichlorphenyl)ethyl)-1H-imidazol (Imazalil) [35554-44-0]

2-Aminobutanol [96-20-8]

2-(2-Aminoethoxy)ethanol (Diglykolamin) [929-06-6]

2-Amino-2-ethyl-1,3-propandiol [115-70-8]

⁵⁴) Ausschuss für Gefahrstoffe (2011) Gefährdung durch Hautkontakt – Ermittlungen, Beurteilung, Maßnahmen (TRGS 401). <https://www.baua.de/DE/Angebote/Rechtstexte-und-Technische-Regeln/Regelwerk/TRGS/TRGS-401.html>

⁵⁵) Ausschuss für Gefahrstoffe (2018) Krebserzeugende N-Nitrosamine der Kat 1A und 1B (TRGS 552). <https://www.baua.de/DE/Angebote/Rechtstexte-und-Technische-Regeln/Regelwerk/TRGS/TRGS-552.html>

⁵⁶) Ausschuss für Gefahrstoffe (2007) Verwendungsbeschränkungen für wassermischbare bzw. wassergemischte Kühlschmierstoffe, bei deren Einsatz Nitrosamine auftreten können (TRGS 611). <https://www.baua.de/DE/Angebote/Rechtstexte-und-Technische-Regeln/Regelwerk/TRGS/TRGS-611.html>

⁵⁷) Ausschuss für Gefahrstoffe (2020) Verzeichnis krebserzeugender, keimzellmutagener oder reproduktionstoxischer Stoffe (TRGS 905). <https://www.baua.de/DE/Angebote/Rechtstexte-und-Technische-Regeln/Regelwerk/TRGS/TRGS-905.html>

⁵⁸) DGUV (Deutsche Gesetzliche Unfallversicherung e. V.), Hrsg (2011) Regel 109-003 „Tätigkeiten mit Kühlschmierstoffen“. <https://publikationen.dguv.de/regelwerk/regeln/1006/taetigkeiten-mit-kuehlschmierstoffen>

- 2-Amino-2-methyl-1-propanol [124-68-5]
 1-Aminopropan-2-ol [78-96-6]
 N'-(3-Aminopropyl)-N'-dodecylpropan-1,3-diamin [2372-82-9]
 Aminotris(methylenphosphonsäure) [6419-19-8] und ihre Natriumsalze
 Azelainsäure [123-99-9]
 Behensäure [112-85-6]
 1,2-Benzisothiazol-3(2H)-on [2634-33-5]
 Benzoesäure [65-85-0] (alveolengängige Fraktion)
 s. auch Alkalibenzoate
 Löst pseudoallergische Reaktionen aus, siehe Begründung 1995.
 Benzoesäure [65-85-0] (einatembare Fraktion) s. auch Alkalibenzoate
 Löst pseudoallergische Reaktionen aus, siehe Begründung 1995.
 Benzotriazol [95-14-7]
 Benzylalkohol [100-51-6]
 Benzylalkoholmono(poly)hemiformal [14548-60-8]
 Formaldehydabspalter
 Bernsteinsäure [110-15-6]
 Bis[O,O-bis(2-ethylhexyl)dithiophosphorato-S,S']dioxodi- μ -thioxodimolybdän [68958-92-9; 72030-25-2]
 N,N-Bis(2-ethylhexyl)-((1,2,4-triazol-1-yl)methyl)amin [91273-04-0]
 Formaldehydabspalter
 Bis(2-ethylhexyl)zinkdithiophosphat [4259-15-8]
 1,3-Bis(hydroxymethyl)harnstoff [140-95-4]
 Formaldehydabspalter
 Bis(morpholino)methan [5625-90-1]
 Formaldehydabspalter
 Bithionol [97-18-7]
 Borsäure und Tetraborate
 Borsäure [10043-35-3]
 2-Brom-2-(brommethyl)pentandinitril (1,2-Dibrom-2,4-dicyanbutan) [35691-65-7]
 2-Brom-2-nitropropan-1,3-diol [52-51-7]
 Verwendungsverbot als Kühlschmierstoffkomponente und Korrosionsschutzmittelkomponente: siehe GefStoffV 2010, Anhang II (zu §16 Absatz 2), Nr. 4
 N-Butyl-1,2-benzisothiazolin-3-on [4299-07-4]
 4-tert-Butylbenzoesäure [98-73-7]
 tert-Butyl-4-hydroxyanisol (BHA) [25013-16-5]
 Butylhydroxytoluol (BHT) [128-37-0]
 Calciumbis(dinonylnaphthalinsulfonat) [57855-77-3]
 Calciumhydroxid [1305-62-0]
 5(oder 6)-Carboxy-4-hexyl-2-cyclohexen-1-octansäure [53980-88-4]
 2-Chloracetamid [79-07-2]
 p-Chlor-m-kresol [59-50-7]
 5-Chlor-2-methyl-2,3-dihydroisothiazol-3-on und 2-Methyl-2,3-dihydroisothiazol-3-on [26172-55-4; 2682-20-4] Gemisch
 im Verhältnis 3:1
 Chlorthalonil [1897-45-6]
 N-Cyclohexylhydroxydiazin-1-oxid, Kaliumsalz (K-HDO) [66603-10-9]
 N-Cyclohexylhydroxydiazin-1-oxid, Kupfersalz (Cu-HDO) [15627-09-5]
 1-Decanol [112-30-1]
 n-Decyloleat [3687-46-5]
 Destillate (Erdöl) [64742-47-8] mit Wasserstoff behandelte leichte (Dampf)
 Destillate (Erdöl) [64742-47-8] mit Wasserstoff behandelte leichte (Aerosol)
 Dibenzyldisulfid [150-60-7]
 2,2-Dibrom-2-cyanacetamid [10222-01-2]
 3-(3,5-Di-tert-butyl-4-hydroxyphenyl)-N'-[3-(3,5-di-tert-butyl-4-hydroxyphenyl)propanoyl]propanhydrazid [32687-78-8]
 3,5-Di-tert-butyl-4-hydroxyphenylpropionsäureoctadecylester [2082-79-3]
 2,6-Di-tert-butylphenol [128-39-2]
 Di-n-butylphosphat [107-66-4] und seine technischen Gemische
 Di-n-butylphosphonat [1809-19-4] s. auch Di-n-octylphosphonat
 Di-n-butylphthalat [84-74-2]
 Di-tert-dodecylpentasulfid und Di-tert-dodecylpolysulfid [31565-23-8; 68583-56-2; 68425-15-0]
 Diethylentriaminpentakis(methylenphosphonsäure) [15827-60-8]
 1,2-Dihydro-2,2,4-trimethylchinolin, polymer [26780-96-1]
 p-Diiodmethylylsulfonyltoluol [20018-09-1]

Diisodecylphthalat [26761-40-0]
Diisotridecylphthalat [27253-26-5]
1,3-Dimethylol-5,5-dimethylhydantoin [6440-58-0]
Formaldehydabspalter
4,4'-Dioctyldiphenylamin [101-67-7]
Di-n-octylphosphonat [1809-14-9] s. auch Di-n-butylphosphonat
Diphenylamin [122-39-4]
Diphenylamin, Reaktionsprodukte mit Styrol und 2,4,4-Trimethylpenten [68921-45-9]
Diphenylamin, octyliert (Benzolamin, N-Phenyl-, Reaktionsprodukte mit 2,4,4-Trimethylpenten) [68411-46-1]
Dipropylenglykol [25265-71-8]
Dithio-2,2'-bis(benzmethylamid) [2527-58-4]
Ditridecylphthalat [119-06-2]
Dodecandisäure [693-23-2]
1-Dodecanol [112-53-8]
5-Ethyl-3,7-dioxa-1-azabicyclo[3.3.0]octan (EDAO) [7747-35-5]
Formaldehydabspalter
(Ethylendioxy)dimethanol [3586-55-8]
Formaldehydabspalter
2-Ethylhexandiol-1,3 [94-96-2]
2-Ethylhexyleoleat [26399-02-0]
Fettalkohole, C12-18 [67762-25-8]
Fettalkoholethoxylate, C16-18 und C18-ungesättigt [68920-66-1]
Fettsäuren, C14-18-gesättigt und C16-18-ungesättigt [67701-06-8]
Glycerin [56-81-5]
1-Hexadecanol [36653-82-4]
Hexamethylenbis(3-(3,5-di-tert-butyl-4-hydroxyphenyl)propionat) [35074-77-2]
Hexamethylentetramin [100-97-0]
Formaldehydabspalter
1-Hexanol [111-27-3]
2-Hexyldecanol [2425-77-6]
Hexylenglykol [107-41-5]
1-Hydroxyethan-1,1-diphosphonsäure [2809-21-4] und ihre Natrium- und Kaliumsalze
1-Hydroxyethyl-2-heptadecenylimidazolin [21652-27-7]
N-(2-Hydroxyethyl)piperidin [3040-44-6]
2-Hydroxymethyl-2-nitropropan-1,3-diol [126-11-4]
Verwendungsverbot als Kühlschmierstoffkomponente und Korrosionsschutzmittelkomponente: siehe GefStoffV 2010, Anhang II (zu §16 Absatz 2), Nr. 4
12-Hydroxystearinsäure [106-14-9]
3-Iod-2-propinylbutylcarbamate [55406-53-6]
Isodecyleoleat [59231-34-4]
Isononansäure [3302-10-1; 26896-18-4]
Isooctadecanol [27458-93-1]
Isotridecanol [27458-92-0]
Kerosin (Erdöl) (Aerosol) [8008-20-6]
Kerosin (Erdöl) (Dampf) [8008-20-6]
Kokosnussöl [8001-31-8] s. auch Triglyceride
Laurinsäure [143-07-7]
Lithium-12-hydroxystearat [7620-77-1]
Lithiumstearat [4485-12-5]
2-Mercaptobenzothiazol [149-30-4]
Methenamin-3-chlorallylchlorid [4080-31-3; 51229-78-8]
Formaldehydabspalter
Methyl-1H-benzotriazol [29385-43-1]
Methyldiethanolamin [105-59-9]
2-Methyl-2,3-dihydroisothiazol-3-on [2682-20-4]
4-Methyl-1,3-dioxolan-2-on [108-32-7]
Methylenbis(dibutyldithiocarbamat) [10254-57-6] (alveolengängige Fraktion)
Methylenbis(dibutyldithiocarbamat) [10254-57-6] (einatembare Fraktion)
4,4'-Methylenbis(2,6-di-tert-butylphenol) [118-82-1]
N,N'-Methylenbis(5-methyloxazolidin) [66204-44-2]
N-Methylolchloracetamid [2832-19-1]
Formaldehydabspalter

Myristinsäure [544-63-8]

Naphtha (Erdöl), mit Wasserstoff behandelte, schwere [64742-48-9]

Naphthensäuren und Natrium-, Calcium-, Kalium-Naphthenate [1338-24-5; 61790-13-4; 61789-36-4; 66072-08-0] (technische Gemische)

Natriumdiethyldithiocarbamat [148-18-5]

Verwendungsverbot als Kühlschmierstoffkomponente: siehe TRGS 611.

Reaktion mit nitrosierenden Agentien kann zur Bildung des kanzerogenen N-Nitrosodiethylamins führen, vgl. Abschn. III „Entstehung kanzerogener Nitrosamine durch Nitrosierung von Aminen“.

Natriumpyrithion [3811-73-2; 15922-78-8]

3-Nitrobenzoesäure [121-92-6]

4-(2-Nitrobutyl)morpholin (70 Gew.%) und 4,4'-(2-Ethyl-2-nitro-1,3-propandiyloxy)bismorpholin (20 Gew.%) [2224-44-4; 1854-23-5] (Gemisch)

Formaldehydabspalter und Nitrosaminbildner.

Verwendungsverbot als Kühlschmierstoffkomponente und Korrosionsschutzmittelkomponente: siehe GefStoffV 2010, Anhang II (zu §16 Absatz 2), Nr. 4

(4-Nonylphenoxy)essigsäure [3115-49-9]

1-Octadecanol [112-92-5]

(Z)-9-Octadecen-1-ol [143-28-2]

1-Octanol [111-87-5]

2-n-Octyl-2,3-dihydroisothiazol-3-on [26530-20-1]

2-Octyldodecan-1-ol [5333-42-6]

4-tert-Octylphenol [140-66-9]

Ölsäure [112-80-1]

Oleylsarkosin [110-25-8]

Palmitinsäure [57-10-3]

Petroleumsulfonate, Calcium-Salze (technisches Gemisch in Mineralöl) [61789-86-4]

Petroleumsulfonate, Natrium-Salze [68608-26-4]

Phenothiazin [92-84-2]

phototoxische Wirkung

2-Phenoxyethanol [122-99-6]

1-Phenoxy-2-propanol [770-35-4]

2-Phenyl-1-ethanol [60-12-8]

N-Phenyl-1-naphthylamin [90-30-2]

o-Phenylphenol [90-43-7]

o-Phenylphenol-Natrium [132-27-4]

Piperazin [110-85-0]

Verwendungsverbot als Kühlschmierstoffkomponente: siehe TRGS 611.

Reaktion mit nitrosierenden Agentien kann zur Bildung des kanzerogenen N,N'-Dinitrosopiperazins führen, vgl. Abschn. III „Entstehung kanzerogener Nitrosamine durch Nitrosierung von Aminen“.

Polyalphaolefine versch. CAS-Nr., z.B. 68649-11-6 [0-CAS]

Polybutene und Polyisobutene

Polybutene [9003-29-6]

Polyisobutene [9003-27-4]

Polydimethylsiloxane, lineare [63148-62-9; 9006-65-9; 9016-00-6]

Polyethylenglykole (PEG) (mittlere Molmasse 200–600) [25322-68-3]

Wegen möglicher Nebelbildung sollte die Exposition aus Gründen der Arbeitssicherheit und Arbeitsplatzhygiene minimiert werden.

Polyethylenglykole (PEG) (mittlere Molmasse > 600) [25322-68-3]

Polyethylenpolypropylenglykol [9003-11-6]

Polyoxyethylenoleylether [9004-98-2]

Polypropylenglykole (PPG) [25322-69-4]

Polypropylenglykol-n-butylether [9003-13-8]

Polytetrafluorethen [9002-84-0] (alveolengängige Fraktion)

ausgenommen sind ultrafeine Partikel; siehe Abschnitt Vh

Polytetrafluorethen [9002-84-0] (einatembare Fraktion)

Propylenglykol [57-55-6]

Pyrrolidin [123-75-1]

Verwendungsverbot als Kühlschmierstoffkomponente: siehe TRGS 611.

Reaktion mit nitrosierenden Agentien kann zur Bildung des kanzerogenen N-Nitrosopyrrolidins führen, vgl. Abschn. III „Entstehung kanzerogener Nitrosamine durch Nitrosierung von Aminen“.

Sebacinsäure [111-20-6]

Stearinsäure [57-11-4]

Tallöl, destilliert [8002-26-4]

1-Tetradecanol [112-72-1]

Tetrahydrobenzotriazol [6789-99-7]
 Tetramethylolacetylendiharnstoff [5395-50-6]
 Formaldehydabspalter
 Thiabendazol [148-79-8]
 2,2'-Thiobis(4-methyl-6-tert-butylphenol) [90-66-4]
 Thiodiethylenbis(3-(3,5-di-tert-butyl-4-hydroxyphenyl)propionsäureester) [41484-35-9]
 N-Tosyl-6-aminocaprinsäure [78521-39-8]
 Triazintriyltriiminotrihexansäure [80584-91-4]
 Triethanolamin [102-71-6]
 Triethylenglykol-n-butylether [143-22-6]
 Triethylenglykolmonomethylether [112-35-6]
 N,N',N''-Triethylhexahydro-1,3,5-triazin [7779-27-3]
 Formaldehydabspalter
 Triglyceride s. auch Kokosnussöl
 Palmkernöl
 Trikresylphosphat, Isomere, „frei von o-Isomeren“ [1330-78-5; 563-04-2; 78-32-0]
 O,O,O-Triphenylmonothiophosphat [597-82-0]
 Triphenylphosphat [115-86-6]
 Triphenylphosphat, isopropyliert [68937-41-7]
 Tris(2,4-di-tert-butylphenyl)phosphit [31570-04-4]
 N,N',N''-Tris(β-hydroxyethyl)hexahydro-1,3,5-triazin [4719-04-4]
 Formaldehydabspalter
 N,N',N''-Tris(β-hydroxypropyl)hexahydro-1,3,5-triazin [25254-50-6]
 Formaldehydabspalter
 Tris[(2- oder 4-)C9–C10-isoalkylphenyl]phosphorthioat [126019-82-7]
 Tris(nonylphenyl)phosphit [26523-78-4]
 Weinsäure [526-83-0]
 Weißöl, pharmazeutisch [8042-47-5]
 Zinkdiamyldithiocarbamat [15337-18-5] (alveolengängige Fraktion)
 Zinkdiamyldithiocarbamat [15337-18-5] (einatembare Fraktion)
 Zitronensäure [77-92-9]
 Zitronensäure, Alkalisalze

d) Metalle und Metallverbindungen

Das Metall wird in der MAK- und BAT-Werte-Liste mit dem Zusatz „und seine anorganischen Verbindungen“ aufgeführt; der Grenzwert bezieht sich dann stets auf den Metallgehalt als analytische Berechnungsbasis. In den meisten Fällen liegen zur Bewertung der einzelnen Verbindungen eines Metalls keine ausreichenden Daten aus Tierversuchen oder Erfahrungen beim Menschen vor. Sofern plausible Gründe für Analogieschlüsse zwischen verschiedenen Metallverbindungen, einschließlich des betreffenden Elements, vorliegen sollten diese Substanzen gleichbehandelt werden. Daher ist es erforderlich, die einzelnen Metallverbindungen möglichst genau zu spezifizieren. Metall-organische Verbindungen sollen generell getrennt von den anorganischen Verbindungen in Bezug auf eventuell festzulegende MAK-Werte sowie potentielle krebserzeugende Eigenschaften bewertet werden.

Da jedoch Art und Ausmaß der Schadwirkung von Metallen meist erheblich von deren Bindungsart bestimmt werden, können Unterschiede in der Wasserlöslichkeit der Metallverbindungen die akute und chronische Giftwirkung beeinflussen. Grundsätzlich sollte jede Metallverbindung für sich geprüft und entsprechend ihrer Toxizität und unter Berücksichtigung einer eventuell nachgewiesenen krebserzeugenden Wirkung eingestuft werden. Für eine solche Einstufung ausreichende Erfahrungen liegen bislang nur für wenige Metallverbindungen vor.

e) Radioaktive Stoffe

Für den Umgang mit Radionukliden sind die besonderen Bestimmungen der Strahlenschutzverordnung mit zahlreichen Stoffen zu beachten (Verordnung in der jeweils gültigen Fassung des BGI).

Beurteilungswerte in biologischem Material

XI. Bedeutung und Verwendung von Beurteilungswerten in biologischem Material

Definition

Die Kommission leitet **Beurteilungswerte in biologischem Material** ab, um die aus einer Exposition gegen einen Arbeitsstoff resultierende individuelle Belastung arbeitsmedizinisch-toxikologisch bewerten zu können:

Der **BAT-Wert (Biologischer Arbeitsstoff-Toleranzwert)** beschreibt die arbeitsmedizinisch-toxikologisch abgeleitete Konzentration eines Arbeitsstoffes oder eines bzw. mehrerer seiner Metaboliten oder eines Reaktionsprodukts des Arbeitsstoffs mit körpereigenen Makromolekülen (Addukte) oder eine durch den Arbeitsstoff oder seine Metaboliten ausgelöste Abweichung eines biologischen Indikators von seiner Norm, bei denen im Allgemeinen die Gesundheit eines Beschäftigten auch bei wiederholter und langfristiger Exposition nicht beeinträchtigt wird (siehe Abschnitt XIII).

Zusätzlich überprüft die Kommission alle gesundheitsschädlichen Arbeitsstoffe mit BAT-Wert hinsichtlich ihrer fruchtschädigenden Wirkung bei Einhaltung des BAT-Wertes und ordnet sie entsprechenden Schwangerschaftsgruppen zu (siehe Abschnitt XIII).

Der **BLW (Biologischer Leitwert)** ist die Konzentration eines Arbeitsstoffes bzw. Arbeitsstoffmetaboliten oder die dadurch ausgelöste Abweichung eines biologischen Indikators von seiner Norm beim Menschen, die als Anhalt für die zu treffenden Schutzmaßnahmen heranzuziehen sind (siehe Abschnitt XIV).

Der **BAR (Biologischer Arbeitsstoff-Referenzwert)** beschreibt die zu einem bestimmten Zeitpunkt in einer Referenzpopulation aus nicht beruflich gegen den Arbeitsstoff exponierten Personen im erwerbsfähigen Alter bestehende Hintergrundbelastung mit diesem Arbeitsstoff (siehe Abschnitt XV).

EKA (Expositionsäquivalente für krebserzeugende Arbeitsstoffe) werden von der Kommission für krebserzeugende Arbeitsstoffe in Form von Beziehungen zwischen der Stoffkonzentration in der Luft am Arbeitsplatz und der Stoff- bzw. Metabolitenkonzentration im biologischen Material aufgestellt (siehe Abschnitt XVI).

Voraussetzungen

Beurteilungswerte in biologischem Material können nur für solche Arbeitsstoffe angegeben werden, die über die Atemwege, die Haut und den Magen-Darm-Trakt aufgenommen werden. Weitere Voraussetzungen für die Ableitung von Beurteilungswerten sind ausreichende arbeitsmedizinische und toxikologische Erfahrungen mit dem Arbeitsstoff, wobei sich die Angaben primär auf Beobachtungen am Menschen stützen sollen. Die verwertbaren Erkenntnisse müssen mittels wissenschaftlicher Methoden erhalten worden sein. Für die Neuaufnahme und jährliche Überprüfung von Beurteilungswerten sind Anregungen und Mitteilungen über Erfahrungen am Menschen erwünscht.

Dokumentation der wissenschaftlichen Begründungen

Zur Erläuterung der Ableitung von Beurteilungswerten in biologischem Material gibt die Ständige Senatskommission zur Prüfung gesundheitsschädlicher Arbeitsstoffe wissenschaftliche Begründungen heraus, die online in „The MAK Collection for Occupational Health and Safety“⁵⁹⁾ publiziert werden.

Die Kommission stützt sich bei der Ableitung der Beurteilungswerte in aller Regel auf wissenschaftliche Texte, die ein Peer-review-Verfahren durchlaufen haben. Soweit erforderlich können nach eingehender Diskussion auch andere Quellen wie z. B. unveröffentlichte interne Firmenunterlagen zitiert werden; sie werden im Literaturverzeichnis der Begründung als solche kenntlich gemacht. Die vollständigen Unterlagen werden der Kommission zur Verfügung gestellt und im wissenschaftlichen Sekretariat niedergelegt. Wird von Dritten aufgrund des Literaturzitats in der Begründung Auskunft zu den zitierten internen Unterlagen erbeten, so wird diese schriftlich vom Kommissionsvorsitz im erforderlichen Umfang erteilt. Einsicht in die Firmenunterlagen wird Dritten nicht gewährt.

Zweck

Beurteilungswerte in biologischem Material dienen im Rahmen spezieller ärztlicher Vorsorgeuntersuchungen dem Schutz der Gesundheit am Arbeitsplatz. Sie erlauben eine arbeitsmedizinisch-toxikologische Beurteilung der

⁵⁹⁾ online verfügbar unter <https://mak-dfg.publisso.de>

beruflichen Exposition. Insbesondere bei hautresorbierbaren Arbeitsstoffen erlaubt nur das Biomonitoring eine Erfassung der individuellen inneren Exposition.

Beurteilung des Gesundheitsrisikos

Der durch die Ableitung von Beurteilungswerten in biologischem Material erstrebte individuelle Gesundheitsschutz kann durch die periodische quantitative Bestimmung der Arbeitsstoffe bzw. ihrer Stoffwechselprodukte in biologischem Material oder biologischer Parameter erfasst werden. Die dabei verwendeten Untersuchungsmethoden sollten für die Beantwortung der anstehenden Frage diagnostisch hinreichend spezifisch und empfindlich, für Beschäftigte zumutbar und für Ärztinnen und Ärzte praktikabel sein.

Die Beurteilungswerte in biologischem Material sind nur dann gültig, wenn bei der Probengewinnung der angegebene Probenahmezeitpunkt und weitere in den Begründungstexten genannte Randbedingungen eingehalten wurden.

Die Probenahme sollte idealerweise dann erfolgen, wenn der Parameter sich nach Absorptions- und Verteilungsprozessen sowie ggf. auch metabolischen Prozessen im Fließgleichgewicht („steady state“) befindet. Dieses Gleichgewicht kann bei Expositionsindikatoren, die keine umfangreichen Verteilungsprozesse benötigen und für die der Metabolismus eine untergeordnete Rolle spielt, wie z. B. die Bestimmung von Aromaten oder halogenierten Kohlenwasserstoffen im Blut, bereits nach einigen Minuten erreicht werden. Dagegen wird das Fließgleichgewicht für die Konzentration von Metaboliten im Urin häufig erst nach mehreren Stunden erreicht. Alternativ kann ein anderer Zeitpunkt entsprechend der Kinetik als Probenahmezeitpunkt festgelegt werden (z. B. Probenahme vor der nächsten Schicht).

- ★ Bei Parametern mit einer Halbwertszeit von bis zu 5 Stunden ist am nachfolgenden Arbeitstag zu Schichtbeginn von keiner relevanten inneren Exposition mehr auszugehen, die zu einer Akkumulation des Parameters im Körper führt, so dass der Probenahmezeitpunkt „Expositionsende bzw. Schichtende“ vergeben wird. Liegt eine Halbwertszeit von mehr als 5 Stunden vor, so kann eine Akkumulation des Parameters über die Arbeitswoche nicht ausgeschlossen werden und es wird als Probenahmezeitpunkt „am Schichtende, bei Langzeitexposition nach mehreren vorangegangenen Schichten mit regelmäßiger Exposition“ angegeben.

Bei Parametern mit extrem schneller Elimination (Eliminationshalbwertszeit < 1 h) ist eine Probenahme unmittelbar am Expositionsende zwingend notwendig (z. B. Bestimmung der meisten leicht flüchtigen Gefahrstoffe im Blut, die mit kurzen Halbwertszeiten über die Atemwege abgeatmet werden). Dabei repräsentiert die (Kurzzeit-) Exposition unmittelbar vor der Probenahme wegen der häufig fluktuierenden Expositionssituationen am Arbeitsplatz nicht zuverlässig die Belastung des gesamten Arbeitstages.

Persistente Arbeitsstoffe und akkumulierende Parameter reichern sich dagegen bei chronischer Exposition sukzessive im Körper an, so dass es längere Zeit (Wochen, Monate oder Jahre) dauern kann, bis sich ein Fließgleichgewicht einstellt. Insbesondere zu Beginn einer neuen beruflichen Exposition sowie nach Arbeitspausen mit Expositionskarenz, wie z. B. Urlaub, muss daher die Halbwertszeit des jeweiligen Parameters beachtet werden⁶⁰). Wenn sich in aufeinanderfolgenden Proben, insbesondere zu Beginn einer neuen beruflichen Exposition, ein deutlicher Anstieg dieser Parameter zeigt, besteht möglicherweise bereits eine gesundheitsschädigende Exposition, auch wenn die Werte (noch) unterhalb des Beurteilungswertes liegen. Daher kann es sinnvoll sein, wiederholte Messungen durchzuführen, um frühzeitig Hinweise auf eine drohende Überschreitung des Beurteilungswertes zu erlangen.

Als Untersuchungsmaterialien kommen bevorzugt Vollblut-, Serum- oder Urinproben zum Einsatz, in Einzelfällen unter bestimmten Voraussetzungen Alveolarluftproben. Die Analysen sollten unter den Bedingungen der statistischen Qualitätssicherung nach den Vorgaben der Richtlinie der Bundesärztekammer zur Qualitätssicherung laboratoriumsmedizinischer Untersuchungen (RiLiBÄK) und der Arbeitsmedizinischen Regel 6.2 Biomonitoring durchgeführt werden. Die Arbeitsgruppe „Analysen in biologischem Material“ der Kommission stellt mit ihrer Sammlung validierte und anerkannte Methoden zur Verfügung⁶¹).

Bei unmittelbarem Hautkontakt zu Arbeitsstoffen, die mit „H“ gekennzeichnet sind, besteht eine erhöhte Indikation, die Einhaltung der BAT-Werte zu überprüfen oder im Falle krebserzeugender Stoffe die innere Exposition anhand der Expositionsäquivalente für krebserzeugende Arbeitsstoffe (EKA) zu beurteilen.

⁶⁰) Weistenhöfer W, Göen T, Drexler H, Hartwig A, MAK Commission (2023) Anforderungen an einen geeigneten Humanbiomonitoringparameter. Beurteilungswerte in biologischem Material. MAK Collect Occup Health Saf 8: 2023 Dez;8(4):Doc083. https://doi.org/10.34865/bbgeneralagt8_4ad

⁶¹) online verfügbar unter <https://mak-dfg.publisso.de>

Beurteilung von Untersuchungsdaten

Ergebnisse von Analysen in biologischem Material können nur mit arbeitsmedizinisch-toxikologischem Wissen interpretiert werden und unterliegen in der Bundesrepublik Deutschland der ärztlichen Schweigepflicht.

Urinanalysen zum Biomonitoring werden in der arbeitsmedizinischen Praxis in der Regel mit Spontanurinproben durchgeführt. Diese sind für eine Untersuchung dann nicht geeignet, wenn sie diuresebedingt stark konzentriert oder stark verdünnt sind. Hierzu orientiert man sich in der Praxis am Kreatiningehalt der Urinproben, während ein Bezug auf das spezifische Gewicht oder die Osmolalität keine wesentliche Bedeutung erlangt hat. Ausschlusskriterien für eine repräsentative Verwendbarkeit der Spontanurinprobe sind Kreatininkonzentrationen von $< 0,3 \text{ g/l}$ bzw. $> 3,0 \text{ g/l}$ ⁶²⁾.

⁶²⁾ Weihrauch M, Schulze B, Schaller KH, Lehnert G (2000) Kreatinin als Bezugsgröße für Stoffkonzentrationen im Urin. In: Lehnert G, Greim H, Hrsg. Biologische Arbeitsstoff-Toleranz-Werte (BAT) und Expositionsäquivalente für krebserzeugende Arbeitsstoffe (EKA). 9. Lieferung. Weinheim: Wiley-VCH. Auch erhältlich unter <https://doi.org/10.1002/3527600418.bbgeneral05d0009>
Bader M, Ochsmann E (2010) Kreatinin als Bezugsgröße für Stoffkonzentrationen im Urin, Addendum. In: Drexler H, Hartwig A, Hrsg. Biologische Arbeitsstoff-Toleranz-Werte (BAT), Expositionsäquivalente für krebserzeugende Arbeitsstoffe (EKA), Biologische Leitwerte (BLW) und Biologische Arbeitsstoff-Referenzwerte (BAR). 17. Lieferung. Weinheim: Wiley-VCH. Auch erhältlich unter <https://doi.org/10.1002/3527600418.bbgeneral05d0017>

XII. Stoffliste

Zur Interpretation arbeitsmedizinisch-toxikologischer Untersuchungsdaten sind zusätzlich die wissenschaftlichen Begründungen in „The MAK Collection for Occupational Health and Safety“⁶³⁾ heranzuziehen.

Abkürzungen

BW	=	Beurteilungswerte in biologischem Material (BAT/EKA/BLW/BAR)
BAT	=	Biologischer Arbeitsstoff-Toleranzwert (siehe Abschnitt XIII)
BLW	=	Biologischer Leitwert (siehe Abschnitt XIV)
BAR	=	Biologischer Arbeitsstoff-Referenzwert (siehe Abschnitt XV)
EKA	=	Expositionsäquivalente für krebserzeugende Arbeitsstoffe (siehe Abschnitt XVI)

In der Zeile Arbeitsstoff:

Hautres: H	=	Gefahr durch Hautresorption (siehe Abschnitt VII und XI)
KanzKat	=	Kanzerogenitäts-Kategorie (siehe Abschnitt III)
Schw(BAT)	=	Schwangerschaftsgruppe zum BAT-Wert (siehe Abschnitt XIII)

Untersuchungsmaterial:

B	=	Vollblut
B _E	=	Erythrozytenfraktion des Vollblutes
U	=	Urin
P/S	=	Plasma/Serum

Probenahmezeitpunkt:

a	=	keine Beschränkung im Fließgleichgewicht Aufgrund der langen Halbwertszeit dieser Substanzen kann es nach (Wieder-)Aufnahme der Tätigkeit längere Zeit (Wochen, Monate oder Jahre) dauern, bis sich ein Fließgleichgewicht einstellt. Angaben dazu sind der jeweiligen Begründung zu entnehmen.
b	=	Expositionsende bzw. Schichtende
★ c	=	am Schichtende, bei Langzeitexposition nach mehreren vorangegangenen Schichten mit regelmäßiger Exposition
d	=	vor nachfolgender Schicht
e	=	nach Expositionsende: ... Stunden
f	=	nach mindestens 3 Monaten Exposition
g	=	unmittelbar nach Exposition
h	=	am Schichtende, bei Langzeitexposition nach mehreren vorangegangenen Schichten; Bestimmung individueller Vor-Expositionswerte als Bezugswerte (siehe Begründung)
i	=	am Schichtende am Ende der Arbeitswoche nach mindestens 2-wöchiger Exposition

⁶³⁾ online verfügbar unter <https://mak-dfg.publisso.de>

Arbeitsstoff Parameter	BW	Wert bzw. Korrelation	Unter- suchungs- material	Probe- nahme- zeitpunkt
Alkalichromate (Chrom(VI)-Verbindungen)				
Hautres: H keine H-Markierung für Barium-, Blei-, Strontium- und Zinkchromat	KanzKat: 1			
Chrom	EKA	vgl. Abschn. XVI.1	B _E	f
	EKA	vgl. Abschn. XVI.1	U	b
Aluminium [7429-90-5]				
	Schw(BAT): D			
Aluminium	BAT	50 µg/g Kreatinin vgl. Abschn. XIII.1	U	c
	BAR	15 µg/g Kreatinin vgl. Abschn. XV.1	U	c
4-Aminobiphenyl [92-67-1]				
Hautres: H	KanzKat: 1			
4-Aminobiphenyl (aus Hämoglobin- Konjugat freigesetzt)	EKA	nicht festgelegt vgl. Abschn. XVI.2	B	b
	BLW	nicht festgelegt vgl. Abschn. XIV.2	B _E	f
	BAR	15 ng/l vgl. Abschn. XV.1 für Nichtraucher abgeleitet	B _E	f
Anilin [62-53-3]				
Hautres: H	KanzKat: 4	Schw(BAT): B Hinweis auf Voraussetzung für Gruppe C siehe BAT-Addendum		
Anilin (nach Hydrolyse)	BAT	500 µg/l vgl. Abschn. XIII.1 Ableitung des BAT-Wertes als Höchstwert wegen akut toxischer Effekte	U	b
	BAR	15 µg/l vgl. Abschn. XV.1	U	b
Anilin (aus Hämoglobin-Konjugat freigesetzt)	BLW	100 µg/l vgl. Abschn. XIV.1	B _E	f
Antimon [7440-36-0] und seine anorganischen Verbindungen (mit Ausnahme von Antimonwasserstoff)				
	KanzKat: 2			
Antimon	EKA	nicht festgelegt vgl. Abschn. XVI.2	U	c
	BAR	0,2 µg/l vgl. Abschn. XV.1	U	c

Arbeitsstoff Parameter	BW	Wert bzw. Korrelation	Unter- suchungs- material	Probe- nahme- zeitpunkt
Arsen [7440-38-2] und anorganische Arsenverbindungen (mit Ausnahme von Arsenwasserstoff)				
Hautres: H keine H-Markierung für Arsen und Galliumarsenid	KanzKat: 1			
Σ Arsen(III), Arsen(V) und Monomethylarsonsäure	BLW	10 µg/l vgl. Abschn. XIV.1	U	b
	EKA	vgl. Abschn. XVI.1	U	b
Arsen(III)	BAR	0,5 µg/l vgl. Abschn. XV.1	U	b
Arsen(V)	BAR	0,5 µg/l vgl. Abschn. XV.1	U	b
Monomethylarsonsäure	BAR	2 µg/l vgl. Abschn. XV.1	U	b
Dimethylarsinsäure	BAR	10 µg/l vgl. Abschn. XV.1	U	b
Bariumverbindungen, löslich (als Ba [7440-39-3] berechnet)				
Barium	BAR	10 µg/l vgl. Abschn. XV.1	U	c
Benzidin [92-87-5]				
Hautres: H	KanzKat: 1			
Benzidin	EKA	nicht festgelegt vgl. Abschn. XVI.2	U	c
	BAR	nicht festgelegt vgl. Abschn. XV.2	U	c
Benzidin-Addukte	EKA	nicht festgelegt vgl. Abschn. XVI.2	P/S, B _E	f
	BAR	nicht festgelegt vgl. Abschn. XV.2	P/S, B _E	f
Benzol [71-43-2]				
Hautres: H	KanzKat: 1			
Benzol	EKA	vgl. Abschn. XVI.1	U	b
	BAR	0,3 µg/l vgl. Abschn. XV.1 für Nichtraucher abgeleitet	U	b
S-Phenylmercaptursäure N-Acetyl-S-phenylcystein	EKA	vgl. Abschn. XVI.1	U	c
	BAR	0,3 µg/g Kreatinin vgl. Abschn. XV.1 für Nichtraucher abgeleitet	U	c
trans, trans-Muconsäure	EKA	vgl. Abschn. XVI.1	U	b
	BAR	150 µg/g Kreatinin vgl. Abschn. XV.1 für Nichtraucher abgeleitet	U	b

Arbeitsstoff Parameter	BW	Wert bzw. Korrelation	Unter- suchungs- material	Probe- nahme- zeitpunkt
Beryllium [7440-41-7] und seine anorganischen Verbindungen				
KanzKat: 1				
Beryllium	EKA	nicht festgelegt vgl. Abschn. XVI.2	U	a
	BAR	0,02 µg/l vgl. Abschn. XV.1	U	a
Bisphenol A (4,4'-Isopropylidendiphenol) [80-05-7]				
Bisphenol A (nach Hydrolyse)	BLW	80 mg/l vgl. Abschn. XIV.1	U	b
Bisphenol S [80-09-1]				
Bisphenol S (nach Hydrolyse)	BAR	1 µg/l vgl. Abschn. XV.1	U	b
Blei [7439-92-1] und seine anorganischen Verbindungen (außer Bleiarsenat und Bleichromat)				
		KanzKat: 4	Schw(BAT): A	
Blei	BAT	150 µg/l vgl. Abschn. XIII.1	B	a
	BAR	30 µg/l vgl. Abschn. XV.1 für Frauen	B	a
	BAR	40 µg/l vgl. Abschn. XV.1 für Männer	B	a
Bleitetraethyl [78-00-2]				
Hautres: H		KanzKat: 4		
Blei	BAT	nicht festgelegt vgl. Abschn. XIII.2	U	b
	BLW	150 µg/l vgl. Abschn. XIV.1	B	a
Diethylblei	BAT	nicht festgelegt vgl. Abschn. XIII.2	U	b
Bleitetramethyl [75-74-1]				
Hautres: H		KanzKat: 4		
Blei	BAT	nicht festgelegt vgl. Abschn. XIII.2	U	b
	BLW	150 µg/l vgl. Abschn. XIV.1	B	b
Borsäure [10043-35-3] und Tetraborate				
Bor	BAT	nicht festgelegt vgl. Abschn. XIII.2	U	Differenz zwischen Vorschichturin und Nachschichturin

Arbeitsstoff Parameter	BW	Wert bzw. Korrelation	Unter- suchungs- material	Probe- nahme- zeitpunkt
Brommethan (Methylbromid) [74-83-9]				
KanzKat: 3				
Bromid	BLW	12 mg/l vgl. Abschn. XIV.1	P/S	c
S-Methylcystein-Albumin	EKA	nicht festgelegt vgl. Abschn. XVI.2	S	a
1-Brompropan [106-94-5]				
Hautres: H				
KanzKat: 2				
S-n-Propylmercaptursäure N-Acetyl-S-n-propylcystein	EKA	vgl. Abschn. XVI.1	U	c
1,3-Butadien [106-99-0]				
KanzKat: 1				
S-(3,4-Dihydroxybutyl)- mercaptursäure N-Acetyl-S-(3,4-dihydroxybutyl)cystein	EKA BAR	vgl. Abschn. XVI.1 400 µg/g Kreatinin vgl. Abschn. XV.1 für Nichtraucher abgeleitet	U U	c c
S-(2-Hydroxy-3-butenyl)- mercaptursäure N-Acetyl-S-(2-hydroxy-3-butenyl)cystein	EKA BAR	vgl. Abschn. XVI.1 < 2 µg/g Kreatinin vgl. Abschn. XV.1 für Nichtraucher abgeleitet	U U	c c
1-Butanol [71-36-3]				
1-Butanol	BAT BAT	2 mg/g Kreatinin vgl. Abschn. XIII.1 10 mg/g Kreatinin vgl. Abschn. XIII.1	U U	d b
2-Butanon (Methylethylketon) [78-93-3]				
Hautres: H				
2-Butanon	BAT	2 mg/l vgl. Abschn. XIII.1	U	b
2-Butoxyethanol [111-76-2]				
Hautres: H				
Butoxyessigsäure (nach Hydrolyse)	BAT	150 mg/g Kreatinin vgl. Abschn. XIII.1	U	c
2-Butoxyethylacetat [112-07-2]				
Hautres: H				
Butoxyessigsäure (nach Hydrolyse)	BAT	150 mg/g Kreatinin vgl. Abschn. XIII.1	U	c
Butylhydroxytoluol (BHT) [128-37-0]				
KanzKat: 4				
Butylhydroxytoluol-Säure (nach Hydrolyse)	BAR	7 µg/l vgl. Abschn. XV.1	U	b

Arbeitsstoff Parameter	BW	Wert bzw. Korrelation	Unter- suchungs- material	Probe- nahme- zeitpunkt
p-tert-Butylphenol (ptBP) [98-54-4]				
Hautres: H				
p-tert-Butylphenol (nach Hydrolyse)	BAT	2 µg/l vgl. Abschn. XIII.1	U	b
Cadmium [7440-43-9] und seine anorganischen Verbindungen				
Hautres: H				
KanzKat: 1				
Cadmium	BLW	2 µg/g Kreatinin vgl. Abschn. XIV.1	U	a
	BAR	1 µg/l vgl. Abschn. XV.1 für Nichtraucher abgeleitet	B	a
	BAR	0,8 µg/l vgl. Abschn. XV.1 für Nichtraucher abgeleitet	U	a
p-Chloranilin [106-47-8]				
Hautres: H				
KanzKat: 2				
p-Chloranilin (nach Hydrolyse)	BAR	1 µg/l vgl. Abschn. XV.1	U	b
Chlorbenzol [108-90-7]				
Schw(BAT): C				
4-Chlorkatechol (nach Hydrolyse)	BAT	80 mg/g Kreatinin vgl. Abschn. XIII.1	U	b
1-Chlor-2,3-epoxypropan (Epichlorhydrin) [106-89-8]				
Hautres: H				
KanzKat: 2				
S-(3-Chlor-2-hydroxypropyl)- mercaptursäure N-Acetyl-S-(3-chlor-2-hydroxypropyl)cystein	EKA	vgl. Abschn. XVI.1	U	c
Chlorierte Biphenyle [1336-36-3]				
Hautres: H				
KanzKat: 4				
Schw(BAT): B Hinweis auf Voraussetzung für Gruppe C siehe BAT-Addendum				
Σ PCB 28, PCB 52, PCB 101, PCB 138, PCB 153, PCB 180	BAT	15 µg/l vgl. Abschn. XIII.1	P	a
PCB 28	BAR	0,02 µg/l vgl. Abschn. XV.1	P	a
PCB 52	BAR	< 0,01 µg/l vgl. Abschn. XV.1	P	a
PCB 101	BAR	< 0,01 µg/l vgl. Abschn. XV.1	P	a
Chlorpren (2-Chlor-1,3-butadien) [126-99-8]				
Hautres: H				
KanzKat: 2				
S-(3,4-Dihydroxybutyl)- mercaptursäure N-Acetyl-S-(3,4-dihydroxybutyl)cystein	BAR	400 µg/g Kreatinin vgl. Abschn. XV.1 für Nichtraucher abgeleitet	U	c
Chrom [7440-47-3] und seine Verbindungen				
Gesamt-Chrom	BAR	0,6 µg/l vgl. Abschn. XV.1	U	b

Arbeitsstoff Parameter	BW	Wert bzw. Korrelation	Unter- suchungs- material	Probe- nahme- zeitpunkt
Cobalt [7440-48-4] und Cobaltverbindungen				
Hautres: H	KanzKat: 2			
Cobalt	EKA	vgl. Abschn. XVI.1	U	c
	BLW	35 µg/l vgl. Abschn. XIV.1	U	c
	BAR	1,5 µg/l vgl. Abschn. XV.1	U	c
Cyclohexan [110-82-7]				
1,2-Cyclohexandiol (nach Hydrolyse)	BAT	150 mg/g Kreatinin vgl. Abschn. XIII.1	U	c
Cyclohexanon [108-94-1]				
Hautres: H	KanzKat: 3			
1,2-Cyclohexandiol (nach Hydrolyse)	EKA	vgl. Abschn. XVI.1	U	c
Cyclohexanol (nach Hydrolyse)	EKA	vgl. Abschn. XVI.1	U	b
4,4'-Diaminodiphenylmethan [101-77-9]				
Hautres: H	KanzKat: 2			
4,4'-Diaminodiphenylmethan (nach Hydrolyse)	BLW	nicht festgelegt vgl. Abschn. XIV.2	U	b
	BAR	< 0,5 µg/l vgl. Abschn. XV.1	U	b
4,4'-Diaminodiphenylmethan (aus Hämoglobin-Konjugat freigesetzt)	BAR	< 5 ng/l vgl. Abschn. XV.1	B _E	f
1,2-Dichlorbenzol [95-50-1]				
Hautres: H				
1,2-Dichlorbenzol	BAT	140 µg/l vgl. Abschn. XIII.1	B	g
3,4- und 4,5-Dichlorkatechol (nach Hydrolyse)	BAT	150 mg/g Kreatinin vgl. Abschn. XIII.1	U	c
★ 1,3-Dichlorbenzol [541-73-1]				
3,5-Dichlorkatechol (nach Hydrolyse)	BLW	40 mg/g Kreatinin vgl. Abschn. XIV.1	U	c
1,4-Dichlorbenzol [106-46-7]				
Hautres: H	KanzKat: 4		Schw(BAT): C	
2,5-Dichlorphenol (nach Hydrolyse)	BAT	10 mg/l vgl. Abschn. XIII.1	U	c
	EKA	vgl. Abschn. XVI.1	U	c
	BAR	25 µg/l vgl. Abschn. XV.1	U	c
Dichlormethan [75-09-2]				
Hautres: H	KanzKat: 5		Schw(BAT): B	
Dichlormethan	BAT	500 µg/l vgl. Abschn. XIII.1	B	g
	EKA	vgl. Abschn. XVI.1	B	g

Arbeitsstoff Parameter	BW	Wert bzw. Korrelation	Unter- suchungs- material	Probe- nahme- zeitpunkt
1,2-Dichlorpropan [78-87-5]				
Hautres: H	KanzKat: 1			
S-(2-Hydroxypropyl)mercaptursäure N-Acetyl-S-(2-hydroxypropyl)cystein	BAR	nicht festgelegt vgl. Abschn. XV.2	U	c
Diethylenglykoldimethylether [111-96-6]				
Hautres: H	Schw(BAT): B Hinweis auf Voraussetzung für Gruppe C siehe BAT-Addendum			
Methoxyessigsäure	BAT	15 mg/g Kreatinin vgl. Abschn. XIII.1	U	i
Diethylenglykolmonomethylether [111-77-3]				
Hautres: H	Schw(BAT): B Hinweis auf Voraussetzung für Gruppe C siehe BAT-Addendum			
Methoxyessigsäure	BAT	15 mg/g Kreatinin vgl. Abschn. XIII.1	U	i
Di(2-ethylhexyl)phthalat (DEHP) [117-81-7]				
Hautres: H	KanzKat: 4			
Σ (MEHP + 5-OH-MEHP + 5-oxo- MEHP + 5-cx-MEPP) (nach Hydrolyse)	BLW	4 mg/g Kreatinin vgl. Abschn. XIV.1	U	c
N,N-Dimethylacetamid [127-19-5]				
Hautres: H	Schw(BAT): C			
N-Methylacetamid plus N-Hydroxy- methyl-N-methylacetamid	BAT	25 mg/l vgl. Abschn. XIII.1	U	c
N,N-Dimethylformamid [68-12-2]				
Hautres: H	KanzKat: 4 Schw(BAT): B Hinweis auf Voraussetzung für Gruppe C siehe BAT-Addendum			
N-Methylformamid plus N-Hydroxy- methyl-N-methylformamid	BAT	20 mg/l vgl. Abschn. XIII.1	U	b
S-(N-Methylcarbamoyl)- mercaptursäure N-Acetyl-S-(N-methylcarbamoyl)cystein	BAT	25 mg/g Kreatinin vgl. Abschn. XIII.1	U	c
★ Dimethylsulfat [77-78-1]				
Hautres: H	KanzKat: 2			
N-Methylvalin	EKA	vgl. Abschn. XVI.1	B _E	f
	BAR	600 pmol/g Globin vgl. Abschn. XVI.1	B _E	f
1,4-Dioxan [123-91-1]				
Hautres: H	KanzKat: 4 Schw(BAT): C			
2-Hydroxyethoxyessigsäure	BAT	200 mg/g Kreatinin vgl. Abschn. XIII.1	U	b
Diphenylmethan-4,4'-diisocyanat (MDI) [101-68-8]				
Hautres: H	KanzKat: 4			
4,4'-Diaminodiphenylmethan (nach Hydrolyse)	BLW	10 µg/l vgl. Abschn. XIV.1	U	b

Arbeitsstoff Parameter	BW	Wert bzw. Korrelation	Unter- suchungs- material	Probe- nahme- zeitpunkt
1,2-Epoxypropan (1,2-Propylenoxid) [75-56-9]				
	KanzKat: 4		Schw(BAT): C	
N-(2-Hydroxypropyl)valin	BAT	2500 pmol/g Globin vgl. Abschn. XIII.1	B _E	f
	EKA	vgl. Abschn. XVI.1	B _E	f
	BAR	10 pmol/g Globin vgl. Abschn. XV.1 für Nichtraucher abgeleitet	B _E	f
S-(2-Hydroxypropyl)mercaptursäure N-Acetyl-S-(2-hydroxypropyl)cystein	BAR	25 µg/g Kreatinin vgl. Abschn. XV.1 für Nichtraucher abgeleitet	U	c
2-Ethoxyethanol [110-80-5]				
Hautres: H				
Ethoxyessigsäure	BAT	50 mg/l vgl. Abschn. XIII.1	U	c
2-Ethoxyethylacetat [111-15-9]				
Hautres: H				
Ethoxyessigsäure	BAT	50 mg/l vgl. Abschn. XIII.1	U	c
1-Ethoxy-2-propanol [1569-02-4]				
Hautres: H				
1-Ethoxy-2-propanol	BAT	nicht festgelegt vgl. Abschn. XIII.2	U	b
1-Ethoxy-2-propylacetat [54839-24-6]				
Hautres: H				
1-Ethoxy-2-propanol	BAT	nicht festgelegt vgl. Abschn. XIII.2	U	b
Ethylbenzol [100-41-4]				
Hautres: H				
	KanzKat: 4		Schw(BAT): C	
Mandelsäure plus Phenylglyoxyl- säure	BAT	250 mg/g Kreatinin vgl. Abschn. XIII.1	U	b
	EKA	vgl. Abschn. XVI.1	U	b
Ethylen [74-85-1]				
KanzKat: 3				
N-(2-Hydroxyethyl)valin	EKA	nicht festgelegt vgl. Abschn. XVI.2	B _E	f
Ethylenglykoldinitrat [628-96-6]				
Hautres: H				
Ethylenglykoldinitrat	BAT	nicht festgelegt vgl. Abschn. XIII.2	B	-

Arbeitsstoff Parameter	BW	Wert bzw. Korrelation	Unter- suchungs- material	Probe- nahme- zeitpunkt
Ethylenoxid [75-21-8]				
Hautres: H	KanzKat: 2			
N-(2-Hydroxyethyl)valin	EKA	vgl. Abschn. XVI.1	B _E	f
	BAR	60 pmol/g Globin vgl. Abschn. XV.1 für Nichtraucher abgeleitet	B _E	f
S-(2-Hydroxyethyl)mercaptursäure N-Acetyl-S-(2-hydroxyethyl)cystein	BAR	5 µg/g Kreatinin vgl. Abschn. XV.1 für Nichtraucher abgeleitet	U	b
Fluorwasserstoff [7664-39-3] und anorganische Fluorverbindungen (Fluoride)				
Hautres: H keine H-Markierung für Fluorwasserstoff			Schw(BAT): C	
Fluorid	BAT	4 mg/l vgl. Abschn. XIII.1	U	b
Gadolinium [7440-54-2]				
Gadolinium	BAR	nicht festgelegt vgl. Abschn. XV.2	U	-
Glycerintrinitrat [55-63-0]				
Hautres: H	KanzKat: 3			
1,2-Glycerindinitrat	BLW	nicht festgelegt vgl. Abschn. XIV.2	P/S	b
1,3-Glycerindinitrat	BLW	nicht festgelegt vgl. Abschn. XIV.2	P/S	b
Glycidol [556-52-5]				
Hautres: H	KanzKat: 2			
N-(2,3-Dihydroxypropyl)valin	BAR	15 pmol/g Globin vgl. Abschn. XV.1 für Nichtraucher abgeleitet	B _E	f
Halothan (2-Brom-2-chlor-1,1,1-trifluorethan) [151-67-7]				
Trifluoressigsäure	BAT	2,5 mg/l vgl. Abschn. XIII.1	B	c
n-Heptan [142-82-5]				
Heptan-2,5-dion	BAT	250 µg/l vgl. Abschn. XIII.1	U	b
Hexachlorbenzol [118-74-1]				
Hautres: H	KanzKat: 4		Schw(BAT): D	
Hexachlorbenzol	BAT	150 µg/l vgl. Abschn. XIII.1	P/S	a
Hexamethylen-diisocyanat [822-06-0]				
Hexamethylen-diamin (nach Hydrolyse)	BAT	15 µg/g Kreatinin vgl. Abschn. XIII.1	U	b

Arbeitsstoff Parameter	BW	Wert bzw. Korrelation	Unter- suchungs- material	Probe- nahme- zeitpunkt
n-Hexan [110-54-3]				
2,5-Hexandion plus 4,5-Dihydroxy- 2-hexanon (nach Hydrolyse)	BAT	5 mg/l vgl. Abschn. XIII.1	U	b, c
2-Hexanon [591-78-6]				
Hautres: H				
2,5-Hexandion plus 4,5-Dihydroxy- 2-hexanon (nach Hydrolyse)	BAT	5 mg/l vgl. Abschn. XIII.1	U	b, c
Hydrazin [302-01-2]				
Hautres: H				
KanzKat: 2				
Hydrazin	EKA	nicht festgelegt vgl. Abschn. XVI.2	U, P	b
Indium [7440-74-6] und seine anorganischen Verbindungen				
Hautres: H				
KanzKat: 2				
Indium	BLW	nicht festgelegt vgl. Abschn. XIV.2	P/S	a
	BAR	nicht festgelegt vgl. Abschn. XV.2	P/S	a
Iod [7553-56-2] und anorganische Iodide				
Hautres: H				
Iod	BAR	nicht festgelegt vgl. Abschn. XV.2	U	-
★ Isofluran [26675-46-7]				
Schw(BAT): D				
Isofluran	BAT	4 µg/l vgl. Abschn. XIII.1	U	b
Σ Isofluran + Sevofluran	BAT	4 µg/l vgl. Abschn. XIII.1	U	b
Isopropylbenzol (Cumol) [98-82-8]				
Hautres: H				
KanzKat: 3				
Schw(BAT): C				
2-Phenyl-2-propanol (nach Hydrolyse)	BAT	10 mg/g Kreatinin vgl. Abschn. XIII.1	U	b
Kohlenmonoxid [630-08-0]				
Schw(BAT): B				
CO-Hb	BAT	5 % vgl. Abschn. XIII.1 Ableitung des BAT-Wertes als Höchstwert wegen akut toxischer Effekte, für Nichtraucher abgeleitet	B	b
Kresol (alle Isomere) [1319-77-3]: o-Kresol [95-48-7], m-Kresol [108-39-4], p-Kresol [106-44-5]				
Hautres: H				
Kresol (Summe aller Isomere nach Hydrolyse)	BAT	nicht festgelegt vgl. Abschn. XIII.2	U	b
	BLW	nicht festgelegt vgl. Abschn. XIV.2	U	b

Arbeitsstoff Parameter	BW	Wert bzw. Korrelation	Unter- suchungs- material	Probe- nahme- zeitpunkt
Kupfer [7440-50-8] und seine anorganischen Verbindungen				
Kupfer	BAT	nicht festgelegt vgl. Abschn. XIII.2	U	-
	BAR	nicht festgelegt vgl. Abschn. XV.2	U	-
Lindan (γ-1,2,3,4,5,6-Hexachlorcyclohexan) [58-89-9]				
Hautres: H	KanzKat: 4		Schw(BAT): C	
Lindan	BAT	25 $\mu\text{g/l}$ vgl. Abschn. XIII.1	P/S	b
★ Lithiumverbindungen, anorganische (als Li [7439-93-2])				
			Schw(BAT): C	
Lithium	BAT	700 $\mu\text{g/l}$ vgl. Abschn. XIII.1	S	a
	BAR	100 $\mu\text{g/l}$ vgl. Abschn. XV.1	U	a
Mangan [7439-96-5] und seine anorganischen Verbindungen				
Mangan	BAT	nicht festgelegt vgl. Abschn. XIII.2	B	a
	BAR	15 $\mu\text{g/l}$ vgl. Abschn. XV.1	B	a
★ Melamin [108-78-1]				
Hautres: H			Schw(BAT): C	
Melamin	BAT	300 $\mu\text{g/l}$ vgl. Abschn. XIII.1	U	c
Methämoglobin-Bildner				
MetHb	BAT	nicht festgelegt vgl. Abschn. XIII.2 Werte ab 1,5 % Methämoglobin weisen auf eine Exposition gegenüber Methämoglobin-Bildnern hin. Zur Beurteilung der Toxizität ist der verursachende Stoff heranzuziehen.	B	b
Methanol [67-56-1]				
Hautres: H			Schw(BAT): C	
Methanol	BAT	15 mg/l vgl. Abschn. XIII.1	U	b
Methoxyessigsäure [625-45-6]				
Hautres: H			Schw(BAT): B Hinweis auf Voraussetzung für Gruppe C siehe BAT-Addendum	
Methoxyessigsäure	BAT	15 mg/g Kreatinin vgl. Abschn. XIII.1	U	i

Arbeitsstoff Parameter	BW	Wert bzw. Korrelation	Unter- suchungs- material	Probe- nahme- zeitpunkt
2-Methoxyethanol [109-86-4]				
Hautres: H		Schw(BAT): B Hinweis auf Voraussetzung für Gruppe C siehe BAT-Addendum		
Methoxyessigsäure	BAT	15 mg/g Kreatinin vgl. Abschn. XIII.1	U	i
2-Methoxyethylacetat [110-49-6]				
Hautres: H		Schw(BAT): B Hinweis auf Voraussetzung für Gruppe C siehe BAT-Addendum		
Methoxyessigsäure	BAT	15 mg/g Kreatinin vgl. Abschn. XIII.1	U	i
1-Methoxypropanol-2 [107-98-2]				
1-Methoxypropanol-2	BAT	15 mg/l vgl. Abschn. XIII.1	U	b
Methyl-tert-butylether [1634-04-4]				
KanzKat: 3				
Methyl-tert-butylether	BAT	nicht festgelegt vgl. Abschn. XIII.2	B, U	b
tert-Butanol	BAT	nicht festgelegt vgl. Abschn. XIII.2	B, U	-
4,4'-Methylenbis(2-chloranilin) (MOCA) [101-14-4]				
Hautres: H		KanzKat: 2		
4,4'-Methylenbis(2-chloranilin) (nach Hydrolyse)	BAR	< 1 µg/l vgl. Abschn. XV.1	U	b
Methylformiat [107-31-3]				
Hautres: H				
Methanol	BAT	nicht festgelegt vgl. Abschn. XIII.2	U	b
4-Methylpentan-2-on (Methylisobutylketon) [108-10-1]				
Hautres: H		KanzKat: 3		
4-Methylpentan-2-on	BAT	0,7 mg/l vgl. Abschn. XIII.1	U	b
N-Methyl-2-pyrrolidon [872-50-4]				
Hautres: H				
5-Hydroxy-N-methyl-2-pyrrolidon	BAT	150 mg/l vgl. Abschn. XIII.1	U	b
Molybdän [7439-98-7] und seine Verbindungen				
Molybdän	BAT	nicht festgelegt vgl. Abschn. XIII.2	U, P	b
	BAR	150 µg/l vgl. Abschn. XV.1	U	b

Arbeitsstoff Parameter	BW	Wert bzw. Korrelation	Unter- suchungs- material	Probe- nahme- zeitpunkt
Naphthalin [91-20-3]				
Hautres: H	KanzKat: 2			
1-Naphthol plus 2-Naphthol (nach Hydrolyse)	EKA	vgl. Abschn. XVI.1	U	c
	BAR	35 µg/l vgl. Abschn. XV.1	U	c
1,2-Dihydroxynaphthalin (nach Hydrolyse)	EKA	vgl. Abschn. XVI.1	U	c
S-(1-Naphthyl)mercaptursäure N-Acetyl-S-(1-naphthyl)cystein	EKA	vgl. Abschn. XVI.1	U	c
2-Naphthylamin [91-59-8]				
Hautres: H	KanzKat: 1			
2-Naphthylamin	EKA	nicht festgelegt vgl. Abschn. XVI.2	U	b
	BAR	nicht festgelegt vgl. Abschn. XV.2	U	b
2-Naphthylamin-Addukte	EKA	nicht festgelegt vgl. Abschn. XVI.2	B _E	f
	BAR	nicht festgelegt vgl. Abschn. XV.2	B _E	f
1,5-Naphthylendiisocyanat [3173-72-6]				
	KanzKat: 3			
1,5-Diaminonaphthalin	BLW	nicht festgelegt vgl. Abschn. XIV.2	U	b
Neurotoxische Esterase (neuropathy target esterase)-Hemmer				
Reduktion der Aktivität der Neuro- toxischen Esterase in Lymphozyten	BAT	nicht festgelegt vgl. Abschn. XIII.2	B	h
Nickel [7440-02-0] und seine Verbindungen				
	KanzKat: 1			
Nickel	BAR	3 µg/l vgl. Abschn. XV.1	U	c
Nickel [7440-02-0] (Nickelmetall, -oxid, -carbonat, -sulfid, sulfidische Erze)				
	KanzKat: 1			
Nickel	EKA	vgl. Abschn. XVI.1	U	c
Nickel (leichtlösliche Nickelverbindungen wie Nickelacetat und vergleichbare lösliche Salze, Nickelchlorid, Nickelsulfat)				
	KanzKat: 1			
Nickel	EKA	nicht festgelegt vgl. Abschn. XVI.2	U	c
Nitrobenzol [98-95-3]				
Hautres: H	KanzKat: 4			
Anilin (aus Hämoglobin-Konjugat freigesetzt)	BLW	100 µg/l vgl. Abschn. XIV.1	B _E	f

Arbeitsstoff Parameter	BW	Wert bzw. Korrelation	Unter- suchungs- material	Probe- nahme- zeitpunkt
Parathion [56-38-2]				
p-Nitrophenol (nach Hydrolyse)	BAT	nicht festgelegt vgl. Abschn. XIII.2	U	c
Acetylcholinesterase	BAT	nicht festgelegt vgl. Abschn. XIII.2	B _E	h
	BLW	Reduktion der Aktivität auf 70 % des Bezugswertes vgl. Abschn. XIV.1 Ableitung des BLW als Höchstwert wegen akut toxischer Effekte	B _E	h
Pentachlorphenol [87-86-5]				
Hautres: H	KanzKat: 2			
Pentachlorphenol	EKA	nicht festgelegt vgl. Abschn. XVI.2	P/S	a
Pentachlorphenol (nach Hydrolyse)	EKA	nicht festgelegt vgl. Abschn. XVI.2	U	a
Perfluorooctansäure (PFOA) [335-67-1] und ihre Salze				
Hautres: H	KanzKat: 4			
Perfluorooctansäure	BAT	5 mg/l vgl. Abschn. XIII.1	S	a
Perfluorooctansulfonsäure (PFOS) [1763-23-1] und ihre Salze				
Hautres: H	KanzKat: 3			
Perfluorooctansulfonsäure	BAT	15 mg/l vgl. Abschn. XIII.1	S	a
Phenol [108-95-2]				
Hautres: H	KanzKat: 3			
Phenol (nach Hydrolyse)	BLW	200 mg/l vgl. Abschn. XIV.1	U	b
Polychlorierte Biphenyle (PCB)				
s. Chlorierte Biphenyle				
Polycyclische aromatische Kohlenwasserstoffe (PAH)				
Hautres: H	vgl. Abschn. III „Pyrolyseprodukte aus organischem Material“			
3-Hydroxybenzo[a]pyren (nach Hydrolyse)	EKA	vgl. Abschn. XVI.1	U	d
1-Hydroxypyren (nach Hydrolyse)	BAR	0,3 µg/g Kreatinin vgl. Abschn. XV.1 für Nichtraucher abgeleitet	U	c
2-Propanol [67-63-0]				
Schw(BAT): C				
Aceton	BAT	25 mg/l vgl. Abschn. XIII.1	B	b
	BAT	25 mg/l vgl. Abschn. XIII.1	U	b

Arbeitsstoff Parameter	BW	Wert bzw. Korrelation	Unter- suchungs- material	Probe- nahme- zeitpunkt
Pyrethrum [8003-34-7] und Pyrethroide (z. B. Allethrin, Cyfluthrin, Cypermethrin, Deltamethrin, Permethrin, Phenothrin, Resmethrin, Tetramethrin)				
trans-Chrysanthemumdicarbonsäure, BAT 4-Fluor-3-phenoxybenzoesäure, cis- und trans-3-(2,2-Dichlorvinyl)- 2,2-dimethylcyclopropancarbonsäure oder cis-3-(2,2-Dibromvinyl)-2,2-di- methylcyclopropancarbonsäure (alle Parameter nach Hydrolyse)		nicht festgelegt vgl. Abschn. XIII.2	U	b
Quecksilber [7439-97-6] und seine anorganischen Verbindungen				
Hautres: H	KanzKat: 3			
Quecksilber	BAT	25 µg/g Kreatinin vgl. Abschn. XIII.1 30 µg/l Urin	U	a
Quecksilberverbindungen, organische				
Hautres: H	KanzKat: 3			
Quecksilber	BAT	nicht festgelegt vgl. Abschn. XIII.2	B	a
	EKA	nicht festgelegt vgl. Abschn. XVI.2	B	a
Schwefelkohlenstoff [75-15-0]				
Hautres: H				
2-Thiothiazolidin-4-carboxylsäure (TTCA)	BAT	2 mg/g Kreatinin vgl. Abschn. XIII.1	U	b
Selen [7782-49-2] und seine anorganischen Verbindungen				
	KanzKat: 3			
Selen	BAT	150 µg/l vgl. Abschn. XIII.1	S	a
	BAR	100 µg/l vgl. Abschn. XV.1	P/S	a
	BAR	30 µg/g Kreatinin vgl. Abschn. XV.1	U	c
★ Sevofluran [28523-86-6]				
			Schw(BAT): D	
Sevofluran	BAT	4 µg/l vgl. Abschn. XIII.1	U	b
Σ Sevofluran + Isofluran	BAT	4 µg/l vgl. Abschn. XIII.1	U	b
★ Strontium [7440-24-6]				
Strontium	BAR	400 µg/l vgl. Abschn. XV.1	U	b
Styrol [100-42-5]				
	KanzKat: 5			
Mandelsäure plus Phenylglyoxyl- säure	BAT	600 mg/g Kreatinin vgl. Abschn. XIII.1	U	b

Arbeitsstoff Parameter	BW	Wert bzw. Korrelation	Unter- suchungs- material	Probe- nahme- zeitpunkt
Tetrachlorethen [127-18-4]				
Hautres: H		KanzKat: 3		
Tetrachlorethen	BAT	200 µg/l vgl. Abschn. XIII.1	B	e 16 Stunden nach Expositionsende
	EKA	vgl. Abschn. XVI.1	B	e 16 Stunden nach Expositionsende
Tetrachlormethan (Tetrachlorkohlenstoff) [56-23-5]				
Hautres: H		KanzKat: 4		
Tetrachlormethan	BAT	3,5 µg/l vgl. Abschn. XIII.1	B	c
Tetrahydrofuran [109-99-9]				
Hautres: H		Schw(BAT): C		
Tetrahydrofuran	BAT	1 mg/l vgl. Abschn. XIII.1	U	b
o-Toluidin [95-53-4]				
Hautres: H		KanzKat: 1		
o-Toluidin (nach Hydrolyse)	BAR	0,2 µg/l vgl. Abschn. XV.1 für Nichtraucher abgeleitet	U	b
Toluol [108-88-3]				
Hautres: H		Schw(BAT): C		
Toluol	BAT	600 µg/l vgl. Abschn. XIII.1	B	g
	BAT	75 µg/l vgl. Abschn. XIII.1	U	b
o-Kresol (nach Hydrolyse)	BAT	1,5 mg/l vgl. Abschn. XIII.1	U	b
2,4-Toluyldiamin [95-80-7]				
Hautres: H		KanzKat: 2		
2,4-Toluyldiamin (nach Hydrolyse)	EKA	vgl. Abschn. XVI.1	U	b
	BAR	nicht festgelegt vgl. Abschn. XV.2	U	b
2,4-Toluyldiisocyanat [584-84-9]				
		Schw(BAT): C		
Summe aus 2,4- und 2,6-TDA (nach Hydrolyse)	BAT	5 µg/g Kreatinin vgl. Abschn. XIII.1	U	b
2,4-Toluyldiamin (nach Hydrolyse)	BAR	nicht festgelegt vgl. Abschn. XV.2	U	b
2,6-Toluyldiisocyanat [91-08-7]				
		Schw(BAT): C		
Summe aus 2,4- und 2,6-TDA (nach Hydrolyse)	BAT	5 µg/g Kreatinin vgl. Abschn. XIII.1	U	b

Arbeitsstoff Parameter	BW	Wert bzw. Korrelation	Unter- suchungs- material	Probe- nahme- zeitpunkt
Vanadium [7440-62-2] und seine anorganischen Verbindungen				
KanzKat: 4				
Vanadium	BAT	nicht festgelegt vgl. Abschn. XIII.2	U	c
	EKA	nicht festgelegt vgl. Abschn. XVI.2	U	c
	BAR	0,15 µg/l vgl. Abschn. XV.1	U	c
★ Vinylchlorid [75-01-4]				
KanzKat: 1				
Thiodiglykolsäure	EKA	nicht festgelegt vgl. Abschn. XVI.2	U	c
	BAR	1,5 mg/l vgl. Abschn. XV.1 Der BAR für TdAA ist als Marker einer Vinylchlorid- exposition in einem Expositionsbereich < 5 ml/m ³ nicht geeignet.	U	c
Vitamin K-Antagonisten				
Quick-Wert	BAT	Reduktion auf nicht weniger als 70 % vgl. Abschn. XIII.1 Ableitung des BAT-Wertes als Höchstwert wegen akut toxischer Effekte	B	a
Xylol (alle Isomere) [1330-20-7]				
Hautres: H		Schw(BAT): D		
Methylhippursäuren (=Tolursäuren) (alle Isomere)	BAT	1800 mg/g Kreatinin vgl. Abschn. XIII.1	U	b

XIII. Biologische Arbeitsstoff-Toleranzwerte (BAT-Werte)

Die Kommission legt BAT-Werte (**Biologische Arbeitsstoff-Toleranzwerte**) fest, um das aus einer Exposition gegen einen Arbeitsstoff resultierende individuelle gesundheitliche Risiko arbeitsmedizinisch-toxikologisch bewerten zu können. Der BAT-Wert beschreibt die arbeitsmedizinisch-toxikologisch abgeleitete Konzentration eines Arbeitsstoffes oder eines bzw. mehrerer seiner Metaboliten oder eines Reaktionsprodukts des Arbeitsstoffs mit körpereigenen Makromolekülen (Addukte) oder eine durch den Arbeitsstoff oder seine Metaboliten ausgelöste Abweichung eines biologischen Indikators von seiner Norm, bei der im Allgemeinen die Gesundheit einer beschäftigten Person auch bei wiederholter und langfristiger Exposition nicht beeinträchtigt wird. Dabei wird in der Regel eine Arbeitsstoffbelastung über die Lebensarbeitszeit zugrunde gelegt. BAT-Werte beruhen auf der Beziehung zwischen der äußeren und inneren Exposition oder zwischen der inneren Exposition und der dadurch verursachten **★ Wirkung des Arbeitsstoffes**. Bei Stoffen, deren MAK-Wert an den lokalen Effekten an Atemwegen und Augen (z. B. reizend) abgeleitet wurde, schützt der an der systemischen Toxizität abgeleitete BAT-Wert nicht zuverlässig vor den lokalen Effekten.

Der BAT-Wert ist überschritten, wenn bei mehreren Untersuchungen einer Person die mittlere Konzentration des Parameters oberhalb des BAT-Wertes liegt; einzelne Messwerte oberhalb des BAT-Wertes müssen arbeitsmedizinisch-toxikologisch bewertet werden. Aus einer alleinigen Überschreitung des BAT-Wertes kann nicht notwendigerweise eine gesundheitliche Beeinträchtigung abgeleitet werden. Dies gilt nicht für akut toxische Effekte, die zu keinem Zeitpunkt toleriert werden dürfen. Hinweise zur akuten Toxizität finden sich in den einzelnen Stoffbegründungen. Stoffe, deren BAT-Wert auf eine akute Toxizität abzielt, sind in der MAK- und BAT-Werte-Liste entsprechend gekennzeichnet („Ableitung des BAT-Wertes als Höchstwert wegen akut toxischer Effekte“).

Ableitung von BAT-Werten

Der Ableitung eines BAT-Wertes können verschiedene Konstellationen wissenschaftlicher Daten zugrunde liegen:

- Bevorzugt werden Humanstudien herangezogen, die eine direkte Beziehung zwischen Stoff- oder Metabolitenkonzentrationen in biologischem Material (innere Expositionen) und adversen Effekten auf die Gesundheit aufzeigen, oder
- Humanstudien, die eine Beziehung zwischen einem biologischen Indikator (Beanspruchungsparameter) und adversen Effekten auf die Gesundheit ausweisen.
- Sind diese Informationen nicht verfügbar, werden Studien herangezogen, die eine quantitative Beziehung zwischen äußerer und innerer Exposition beim Menschen ausweisen und daher eine Verknüpfung zwischen MAK- und BAT-Wert gestatten.
- In Einzelfällen wird ein Beurteilungswert auch aus einem tierexperimentellen NOAEL unter Verwendung einer humantoxikokinetischen Modellierung abgeleitet.

Hinsichtlich geschlechtsspezifischer Faktoren bei der Festsetzung von BAT-Werten gilt:

1. Die Variationsbreite der Toxikokinetik und der beeinflussenden anatomischen und physiologischen Merkmale ist bereits innerhalb der Geschlechter sehr erheblich und überlappt sich zwischen den Geschlechtern.
2. Die dadurch bedingten geschlechtsspezifischen Unterschiede in der Toxikokinetik bewegen sich im Allgemeinen in einem Bereich, der gegenüber der Unsicherheit der Grenzwertfestsetzung zu vernachlässigen ist.
3. In Schwangerschaft und Stillzeit können besondere Verschiebungen in der Toxikokinetik von Fremdstoffen eintreten. Die praktische Bedeutung dieser Unterschiede ist jedoch limitiert, so dass für den Gesundheitsschutz am Arbeitsplatz vor allem die Beeinflussung des Ungeborenen und des gestillten Säuglings von Bedeutung ist (vgl. Abschnitt VIII „MAK-Werte und Schwangerschaft“).

Der BAT-Wert ist nicht geeignet, biologische Beurteilungswerte für Expositionen aus der allgemeinen Umwelt anhand konstanter Umrechnungsfaktoren abzuleiten.

Zusammenhänge zwischen BAT- und MAK-Werten

Unter laborexperimentellen Bedingungen bestehen bei inhalativer Aufnahme im Fließgleichgewicht eines Arbeitsstoffes Beziehungen zwischen der äußeren Exposition und der inneren Exposition, die toxikokinetisch beschrieben werden können. Aufgrund der am Arbeitsplatz bestehenden Bedingungen sind für bestimmte Arbeitsstoffe nicht ohne weiteres Rückschlüsse von deren Konzentration in der Arbeitsplatzluft auf die innere Exposition und umgekehrt zulässig. Neben der Aufnahme über die Atemwege kann eine Reihe anderer Faktoren das Ausmaß der Arbeitsstoffbelastung des Organismus bestimmen; solche Faktoren sind z.B. Schwere der körperlichen Arbeit (Atemminutenvolumen), Hautresorption oder interindividuelle Variabilität des Stoffwechsel- und Ausscheidungsverhaltens eines Arbeitsstoffes.

Bei gut hautresorbierbaren Arbeitsstoffen mit niedrigem Dampfdruck besteht in der Regel keine Korrelation zwischen äußeren und inneren Expositionen. Für diese Stoffe kann ein BAT-Wert daher nur anhand einer Beziehung zwischen innerer Exposition und Beanspruchung (Effekt) abgeleitet werden.

Konzentrationen der Arbeitsstoffe in der Arbeitsplatzluft zeigen oft zeitliche Schwankungen, denen die biologischen Werte mehr oder minder stark gedämpft folgen können. Dementsprechend kann man aus den Untersuchungsergebnissen in biologischem Material nicht immer auch auf die Werte in der Luft schließen.

Unabhängig von den aufgezeigten Einflussfaktoren und der dadurch bedingten unterschiedlichen Definition werden bei der Aufstellung von BAT- und MAK-Werten dieselben Wirkungsäquivalente zugrunde gelegt. Ausnahmen stellen Stoffe dar, bei denen der MAK-Wert nicht aufgrund systemischer Wirkungen, sondern aufgrund von Reizerscheinungen an Haut und Schleimhäuten festgelegt wurde. In diesen Fällen kann sich der BAT-Wert an einer **★** „kritischen Toxizität“ orientieren, die aus einer systemischen Exposition ggfs. durch andere Expositionspfade (z. B. dermal) resultiert, so dass die Begründungen der MAK- und BAT-Werte dann auf unterschiedlichen Endpunkten beruhen können.

BAT-Werte und Schwangerschaft

Die Einhaltung der BAT-Werte gewährleistet nicht in jedem Fall den sicheren Schutz des Ungeborenen, da für zahlreiche gesundheitsschädliche Arbeitsstoffe keine oder keine ausreichenden Untersuchungen zu ihrer fruchtschädigenden Wirkung vorliegen. Auf Basis der in Abschnitt VIII „MAK-Werte und Schwangerschaft“ genannten Voraussetzungen überprüft die Kommission alle gesundheitsschädlichen Arbeitsstoffe mit MAK- oder BAT-Wert daraufhin, ob eine fruchtschädigende Wirkung bei Einhaltung des MAK- oder BAT-Wertes vorliegt.

Wenn der MAK- und BAT-Wert in Korrelation stehen, gilt die Schwangerschaftsgruppe für den MAK-Wert in der Regel auch für den korrelierenden BAT-Wert.

Wenn der BAT-Wert nicht in Korrelation zum MAK-Wert abgeleitet wurde, wird bei der Zuordnung der Schwangerschaftsgruppe zum BAT-Wert analog Abschnitt VIII „MAK-Werte und Schwangerschaft“ vorgegangen.

Allergisierende Arbeitsstoffe

Allergische Wirkungen können nach Sensibilisierung, z.B. der Haut oder der Atemwege, je nach persönlicher Disposition unterschiedlich schnell und stark durch Stoffe verschiedener Art ausgelöst werden. Die Einhaltung des BAT-Wertes bedeutet meist keinen Schutz vor dem Auftreten derartiger Reaktionen.

Stoffgemische

BAT-Werte gelten in der Regel für eine Belastung mit reinen Stoffen. Sie sind nicht ohne weiteres beim Umgang mit Zubereitungen (Gemenge, Gemische, Lösungen), die aus zwei oder mehreren toxisch wirkenden Arbeitsstoffen bestehen, anwendbar. Bei Zubereitungen, deren Komponenten gleichartige toxikologische Wirkungen aufweisen, kann ein an einem biologischen Parameter orientierter BAT-Wert für die Abschätzung eines Gesundheitsrisikos hilfreich sein. Voraussetzung hierfür ist, dass der betreffende Parameter in klinisch-funktioneller Hinsicht eine kritische Größe für die in Betracht kommenden Stoffkomponenten darstellt. Die Kommission ist bestrebt, solche biologischen Wirkungskriterien für interferierende Arbeitsstoffe zu definieren und bekanntzugeben.

1 Stoffe, für die BAT-Werte abgeleitet werden können:

Aceton [67-64-1]

Aluminium [7429-90-5]

Anilin [62-53-3]

Blei [7439-92-1] und seine anorganischen Verbindungen (außer Bleiarsenat und Bleichromat)

1-Butanol [71-36-3]

2-Butanon (Methylethylketon) [78-93-3]

2-Butoxyethanol [111-76-2]

2-Butoxyethylacetat [112-07-2]

p-tert-Butylphenol (ptBP) [98-54-4]

Chlorbenzol [108-90-7]

Chlorierte Biphenyle [1336-36-3]

Cyclohexan [110-82-7]

1,2-Dichlorbenzol [95-50-1]

1,4-Dichlorbenzol [106-46-7]

Dichlormethan [75-09-2]

Diethylglykoldimethylether [111-96-6]

- Diethylenglykolmonomethylether [111-77-3]
- N,N-Dimethylacetamid [127-19-5]
- N,N-Dimethylformamid [68-12-2]
- 1,4-Dioxan [123-91-1]
- 1,2-Epoxypropan (1,2-Propylenoxid) [75-56-9]
- 2-Ethoxyethanol [110-80-5]
- 2-Ethoxyethylacetat [111-15-9]
- Ethylbenzol [100-41-4]
- Fluorwasserstoff [7664-39-3] und anorganische Fluorverbindungen (Fluoride)
- Halothan (2-Brom-2-chlor-1,1,1-trifluorethan) [151-67-7]
- n-Heptan [142-82-5]
- Hexachlorbenzol [118-74-1]
- Hexamethylendiisocyanat [822-06-0]
- n-Hexan [110-54-3]
- 2-Hexanon [591-78-6]
- Isofluran [26675-46-7]
- Isopropylbenzol (Cumol) [98-82-8]
- Kohlenmonoxid [630-08-0]
- Lindan (γ -1,2,3,4,5,6-Hexachlorcyclohexan) [58-89-9]
- ★ Lithiumverbindungen, anorganische (als Li [7439-93-2])
- ★ Melamin [108-78-1]
- Methanol [67-56-1]
- Methoxyessigsäure [625-45-6]
- 2-Methoxyethanol [109-86-4]
- 2-Methoxyethylacetat [110-49-6]
- 1-Methoxypropanol-2 [107-98-2]
- 4-Methylpentan-2-on (Methylisobutylketon) [108-10-1]
- N-Methyl-2-pyrrolidon [872-50-4]
- Perfluorooctansäure (PFOA) [335-67-1] und ihre Salze
- Perfluorooctansulfonsäure (PFOS) [1763-23-1] und ihre Salze
- 2-Propanol [67-63-0]
- Quecksilber [7439-97-6] und seine anorganischen Verbindungen
- Schwefelkohlenstoff [75-15-0]
- Selen [7782-49-2] und seine anorganischen Verbindungen
- ★ Sevofluran [28523-86-6]
- Styrol [100-42-5]
- Tetrachlorethen [127-18-4]
- Tetrachlormethan (Tetrachlorkohlenstoff) [56-23-5]
- Tetrahydrofuran [109-99-9]
- Toluol [108-88-3]
- 2,4-Toluyldiisocyanat [584-84-9]
- 2,6-Toluyldiisocyanat [91-08-7]
- Toluyldiisocyanat, Gemisch [26471-62-5]
- 1,1,1-Trichlorethan (Methylchloroform) [71-55-6]
- ★ Trimethylbenzol (alle Isomere) [25551-13-7]: 1,2,3-Trimethylbenzol [526-73-8], 1,2,4-Trimethylbenzol [95-63-6], 1,3,5-Trimethylbenzol [108-67-8]
- Vitamin K-Antagonisten
- Xylol (alle Isomere) [1330-20-7]

2 Für folgende Stoffe können aufgrund der Datenlage derzeit keine BAT-Werte abgeleitet werden; es liegen jedoch Dokumentationen in „The MAK Collection for Occupational Health and Safety“⁶⁵⁾ vor:

Acetylcholinesterase-Hemmer

Bleitetraethyl [78-00-2]

Bleitetramethyl [75-74-1]

Borsäure [10043-35-3] und Tetraborate

1-Ethoxy-2-propanol [1569-02-4]

1-Ethoxy-2-propylacetat [54839-24-6]

Ethylenglykoldinitrat [628-96-6]

Kresol (alle Isomere) [1319-77-3]: o-Kresol [95-48-7], m-Kresol [108-39-4], p-Kresol [106-44-5]

⁶⁵⁾ online verfügbar unter <https://mak-dfg.publisso.de>

Kupfer [7440-50-8] und seine anorganischen Verbindungen
 Mangan [7439-96-5] und seine anorganischen Verbindungen
 Methämoglobin-Bildner
 Methyl-tert-butylether [1634-04-4]
 Methylformiat [107-31-3]
 Molybdän [7439-98-7] und seine Verbindungen
 Neurotoxische Esterase (neuropathy target esterase)-Hemmer
 Parathion [56-38-2]
 Pyrethrum [8003-34-7] und Pyrethroide (z. B. Allethrin, Cyfluthrin, Cypermethrin, Deltamethrin, Permethrin, Phenothrin, Resmethrin, Tetramethrin)
 Quecksilberverbindungen, organische
 Trikresylphosphat, Summe aller o-Isomere [78-30-8]
 Vanadium [7440-62-2] und seine anorganischen Verbindungen

3 Hinsichtlich der Schwangerschaftsgruppe geprüfte BAT-Werte:

3.1 Arbeitsstoffe **mit** Korrelation zwischen MAK- und BAT-Wert:

Aceton [67-64-1]	Gruppe B Hinweis auf Voraussetzung für Gruppe C siehe BAT-Addendum
Blei [7439-92-1] und seine anorganischen Verbindungen (außer Bleiarsenat und Bleichromat)	Gruppe A
Chlorbenzol [108-90-7]	Gruppe C
1,4-Dichlorbenzol [106-46-7]	Gruppe C
Dichlormethan [75-09-2]	Gruppe B
Diethylenglykoldimethylether [111-96-6]	Gruppe B Hinweis auf Voraussetzung für Gruppe C siehe BAT-Addendum
Diethylenglykolmonomethylether [111-77-3]	Gruppe B Hinweis auf Voraussetzung für Gruppe C siehe BAT-Addendum
N,N-Dimethylacetamid [127-19-5]	Gruppe C
N,N-Dimethylformamid [68-12-2]	Gruppe B Hinweis auf Voraussetzung für Gruppe C siehe BAT-Addendum
1,4-Dioxan [123-91-1]	Gruppe C
1,2-Epoxypropan (1,2-Propylenoxid) [75-56-9]	Gruppe C
Ethylbenzol [100-41-4]	Gruppe C
Isofluran [26675-46-7]	Gruppe D
Isopropylbenzol (Cumol) [98-82-8]	Gruppe C
Kohlenmonoxid [630-08-0]	Gruppe B
★ Melamin [108-78-1]	Gruppe C
Methanol [67-56-1]	Gruppe C
Methoxyessigsäure [625-45-6]	Gruppe B Hinweis auf Voraussetzung für Gruppe C siehe BAT-Addendum
2-Methoxyethanol [109-86-4]	Gruppe B Hinweis auf Voraussetzung für Gruppe C siehe BAT-Addendum
2-Methoxyethylacetat [110-49-6]	Gruppe B Hinweis auf Voraussetzung für Gruppe C siehe BAT-Addendum
2-Propanol [67-63-0]	Gruppe C
★ Sevofluran [28523-86-6]	Gruppe D
Tetrahydrofuran [109-99-9]	Gruppe C
Toluol [108-88-3]	Gruppe C
2,4-Tolylendiisocyanat [584-84-9]	Gruppe C
2,6-Tolylendiisocyanat [91-08-7]	Gruppe C
Tolylendiisocyanate, Gemisch [26471-62-5]	Gruppe C

1,1,1-Trichlorethan (Methylchloroform) [71-55-6]	Gruppe C
★ Trimethylbenzol (alle Isomere) [25551-13-7]:	Gruppe D
1,2,3-Trimethylbenzol [526-73-8],	
1,2,4-Trimethylbenzol [95-63-6],	
1,3,5-Trimethylbenzol [108-67-8]	
Xylol (alle Isomere) [1330-20-7]	Gruppe D

3.2 Arbeitsstoffe **ohne** Korrelation zwischen MAK- und BAT-Wert:

Aluminium [7429-90-5]	Gruppe D
Anilin [62-53-3]	Gruppe B Hinweis auf Voraussetzung für Gruppe C siehe BAT-Addendum
Chlorierte Biphenyle [1336-36-3]	Gruppe B Hinweis auf Voraussetzung für Gruppe C siehe BAT-Addendum
Fluorwasserstoff [7664-39-3] und anorganische Fluorverbindungen (Fluoride)	Gruppe C
Hexachlorbenzol [118-74-1]	Gruppe D
Lindan (γ -1,2,3,4,5,6-Hexachlorcyclohexan) [58-89-9]	Gruppe C
★ Lithiumverbindungen, anorganische (als Li [7439-93-2])	Gruppe C

XIV. Biologische Leitwerte (BLW)

Der **Biologische Leitwert (BLW)** ist die mittlere Konzentration eines Arbeitsstoffes bzw. Arbeitsstoffmetaboliten oder die dadurch ausgelöste Abweichung eines biologischen Indikators von seiner Norm beim Menschen, die als Anhalt für die zu treffenden Schutzmaßnahmen heranzuziehen ist. Biologische Leitwerte werden nur für solche Gefahrstoffe benannt, für die keine arbeitsmedizinisch-toxikologisch begründeten Biologischen Arbeitsstoff-Toleranzwerte (BAT-Werte) aufgestellt werden können (z. B. für krebserzeugende bzw. krebverdächtige Stoffe). Für den Biologischen Leitwert wird die Lebensarbeitszeit zugrunde gelegt.

Der Biologische Leitwert orientiert sich an den arbeitsmedizinischen Erfahrungen im Umgang mit dem gefährlichen Stoff unter Heranziehung toxikologischer Erkenntnisse. Da bei Einhaltung des Biologischen Leitwertes das Risiko einer Beeinträchtigung der Gesundheit nicht auszuschließen ist, ist anzustreben, die Kenntnisse der Grundlagen über die Zusammenhänge zwischen der äußeren und inneren Exposition und den resultierenden Gesundheitsrisiken zu erweitern, um auf diese Weise BAT-Werte herleiten zu können.

Der BLW ist überschritten, wenn bei mehreren Untersuchungen einer Person die mittlere Konzentration des Parameters oberhalb des BLW liegt; einzelne Messwerte oberhalb des BLWs müssen arbeitsmedizinisch-toxikologisch bewertet werden.

1 Stoffe, für die BLW abgeleitet werden können:

Acetylcholinesterase-Hemmer

Acrylamid [79-06-1]

Anilin [62-53-3]

Arsen [7440-38-2] und anorganische Arsenverbindungen (mit Ausnahme von Arsenwasserstoff)

Bisphenol A (4,4'-Isopropylidendiphenol) [80-05-7]

Bleitetraethyl [78-00-2]

Bleitetramethyl [75-74-1]

Brommethan (Methylbromid) [74-83-9]

Cadmium [7440-43-9] und seine anorganischen Verbindungen

Cobalt [7440-48-4] und Cobaltverbindungen

1,3-Dichlorbenzol [541-73-1]

Di(2-ethylhexyl)phthalat (DEHP) [117-81-7]

Diphenylmethan-4,4'-diisocyanat (MDI) [101-68-8]

Nitrobenzol [98-95-3]

Parathion [56-38-2]

Phenol [108-95-2]

2 Für folgende Stoffe können aufgrund der Datenlage derzeit keine BLW abgeleitet werden; es liegen jedoch Dokumentationen in „The MAK Collection for Occupational Health and Safety“⁶⁶⁾ vor:

4-Aminobiphenyl [92-67-1]

4,4'-Diaminodiphenylmethan [101-77-9]

Glycerintrinitrat [55-63-0]

Indium [7440-74-6] und seine anorganischen Verbindungen

Kresol (alle Isomere) [1319-77-3]: o-Kresol [95-48-7], m-Kresol [108-39-4], p-Kresol [106-44-5]

1,5-Naphthylendiisocyanat [3173-72-6]

⁶⁶⁾ online verfügbar unter <https://mak-dfg.publisso.de>

XV. Biologische Arbeitsstoff-Referenzwerte (BAR)

Der Biologische Arbeitsstoff-Referenzwert (BAR) entspricht der inneren Exposition mit dem Arbeitsstoff, der eine Referenzpopulation aus nicht beruflich gegen diesen Arbeitsstoff exponierten Personen im erwerbsfähigen Alter zu einem bestimmten Zeitpunkt ausgesetzt ist (Hintergrundbelastung). Dabei kann diese Hintergrundbelastung auch endogen (mit)verursacht sein.

Der Referenzwert für einen Arbeitsstoff oder dessen Metaboliten in biologischem Material wird mit Hilfe der Messwerte einer Stichprobe aus einer definierten Bevölkerungsgruppe abgeleitet. Der BAR orientiert sich am 95. Perzentil, ohne Bezug zu nehmen auf gesundheitliche Effekte. Zu berücksichtigen ist, dass die Hintergrundbelastung und damit auch der Referenzwert u. a. von Alter, Geschlecht, Sozialstatus, Wohnumfeld, Lebensstilfaktoren und der geografischen Region beeinflusst sein kann. Für Stoffe, die auch im Tabakrauch vorkommen, werden BAR in der Regel nur für Nichtraucher abgeleitet.

Durch den Vergleich von Biomonitoring-Messwerten bei beruflich Exponierten mit den BAR kann das Ausmaß einer beruflichen Exposition erfasst werden, wenn der Probenahmezeitpunkt beachtet wird.

1 Stoffe, für die BAR abgeleitet werden können:

- Aceton [67-64-1]
- Acrolein (2-Propenal) [107-02-8]
- Acrylamid [79-06-1]
- Acrylnitril [107-13-1]
- Aluminium [7429-90-5]
- 4-Aminobiphenyl [92-67-1]
- Anilin [62-53-3]
- Antimon [7440-36-0] und seine anorganischen Verbindungen (mit Ausnahme von Antimonwasserstoff)
- Arsen [7440-38-2] und anorganische Arsenverbindungen (mit Ausnahme von Arsenwasserstoff)
- Bariumverbindungen, löslich (als Ba [7440-39-3] berechnet)
- Benzol [71-43-2]
- Beryllium [7440-41-7] und seine anorganischen Verbindungen
- Bisphenol S [80-09-1]
- Blei [7439-92-1] und seine anorganischen Verbindungen (außer Bleiarsenat und Bleichromat)
- 1,3-Butadien [106-99-0]
- Butylhydroxytoluol (BHT) [128-37-0]
- Cadmium [7440-43-9] und seine anorganischen Verbindungen
- p-Chloranilin [106-47-8]
- Chlorierte Biphenyle [1336-36-3]
- Chloropren (2-Chlor-1,3-butadien) [126-99-8]
- Chrom [7440-47-3] und seine Verbindungen
- Cobalt [7440-48-4] und Cobaltverbindungen
- 4,4'-Diaminodiphenylmethan [101-77-9]
- 1,4-Dichlorbenzol [106-46-7]
- ★ Dimethylsulfat [77-78-1]
- 1,2-Epoxypropan (1,2-Propylenoxid) [75-56-9]
- Ethylenoxid [75-21-8]
- Glycidol [556-52-5]
- Lithiumverbindungen, anorganische (als Li [7439-93-2])
- Mangan [7439-96-5] und seine anorganischen Verbindungen
- 4,4'-Methylenbis(2-chloranilin) (MOCA) [101-14-4]
- Molybdän [7439-98-7] und seine Verbindungen
- Naphthalin [91-20-3]
- Nickel [7440-02-0] und seine Verbindungen
- Polycyclische aromatische Kohlenwasserstoffe (PAH)
- Selen [7782-49-2] und seine anorganischen Verbindungen
- ★ Strontium [7440-24-6]
- o-Toluidin [95-53-4]
- Tri-n-butylphosphat [126-73-8]
- Trichlorethen [79-01-6]
- 2,4,6-Trinitrotoluol [118-96-7] (und Isomere in technischen Gemischen)
- Vanadium [7440-62-2] und seine anorganischen Verbindungen
- Vinylchlorid [75-01-4]

2 Für folgende Stoffe können aufgrund der Datenlage derzeit keine BAR abgeleitet werden; es liegen jedoch Dokumentationen in „The MAK Collection for Occupational Health and Safety“⁶⁷⁾ vor:

Benzidin [92-87-5]
1,2-Dichlorpropan [78-87-5]
Gadolinium [7440-54-2]
Indium [7440-74-6] und seine anorganischen Verbindungen
Iod [7553-56-2] und anorganische Iodide
Kupfer [7440-50-8] und seine anorganischen Verbindungen
2-Naphthylamin [91-59-8]
2,4-Toluyldiamin [95-80-7]
2,4-Toluyldiisocyanat [584-84-9]
Triresylphosphat, Summe aller o-Isomere [78-30-8]
Uran [7440-61-1] und seine schwer löslichen anorganischen Verbindungen
Uranverbindungen, lösliche anorganische

⁶⁷⁾ online verfügbar unter <https://mak-dfg.publisso.de>

XVI. Expositionsäquivalente für krebserzeugende Arbeitsstoffe (EKA)

Für Arbeitsstoffe, die als solche oder in Form ihrer reaktiven Zwischenprodukte oder Metaboliten beim Menschen Krebs erzeugen oder als krebserzeugend für den Menschen anzusehen sind (Kategorie 1 und 2 für krebserzeugende Arbeitsstoffe) oder die wegen erwiesener oder möglicher krebserzeugender Wirkung Anlass zur Besorgnis geben (Kategorie 3 für krebserzeugende Arbeitsstoffe) und für die keine MAK-Werte abgeleitet werden können, werden keine BAT-Werte abgeleitet. Die Verwendung dieser Arbeitsstoffe hat daher unter den in Abschnitt III der MAK- und BAT-Werte-Liste dargestellten Bedingungen zu erfolgen. Für Stoffe der Kanzerogenitätskategorien 3, 4 und 5 werden bei Vorliegen ausreichender Daten BAT-Werte abgeleitet. Für krebserzeugende bzw. krebserverdächtige Stoffe, bei denen die vorliegenden Daten für die Ableitung eines BAT-Wertes nicht ausreichen bzw. für die die Bedingungen zur Ableitung eines BAT-Wertes nicht erfüllt sind, können Biologische Leitwerte aufgestellt werden.

Um bei kanzerogenen Stoffen die innere Exposition beurteilen zu können, werden für diese von der Kommission Beziehungen zwischen der Stoffkonzentration in der Luft am Arbeitsplatz und der Stoff- bzw. Metabolitenkonzentration im biologischen Material (Expositionsäquivalente für krebserzeugende Arbeitsstoffe, EKA) aufgestellt. Aus ihnen kann entnommen werden, welche innere Exposition bei ausschließlich inhalativer Stoffaufnahme erwartet werden kann.

- 1 Krebserzeugende/krebserverdächtige Arbeitsstoffe, für die Korrelationen (Expositionsäquivalente für krebserzeugende Arbeitsstoffe, EKA) begründet werden können:

(kursiv gedruckt: Äquivalenzwerte zur ERB (ERB = Expositions-Risiko-Beziehung für krebserzeugende Stoffe)

gemäß „Risikobezogenes Maßnahmenkonzept für Tätigkeiten mit krebserzeugenden Gefahrstoffen (TRGS 910)“⁶⁸⁾

Acrylamid [79-06-1] H

Luft Acrylamid [mg/m ³]	Probenahmezeitpunkt: nach mindestens 3 Monaten Exposition Erythrozytenfraktion des Vollblutes N-(2-Carbonamidethyl)valin [pmol/g Globin]
0,035	200
0,07	400
0,10	550
0,15	800
0,30	1600

Acrylnitril [107-13-1] H

Luft Acrylnitril [ml/m ³] [mg/m ³]	Probenahmezeitpunkt: nach mindestens 3 Monaten Exposition Erythrozytenfraktion des Vollblutes N-(2-Cyanoethyl)valin [pmol/g Globin]
0,12 0,26	650
0,23 0,5	1400
0,45 1	2450
1,2 2,6	6500
3 7	17000

⁶⁸⁾ Ausschuss für Gefahrstoffe (2014) Risikobezogenes Maßnahmenkonzept für Tätigkeiten mit krebserzeugenden Gefahrstoffen (TRGS 910). <https://www.baua.de/DE/Angebote/Rechtstexte-und-Technische-Regeln/Regelwerk/TRGS/TRGS-910.html>

Alkalichromate (Crom(VI)-Verbindungen)**H** (keine H-Markierung für Barium-, Blei-, Strontium- und Zinkchromat)

Luft CrO ₃ [mg/m ³]	Probenahmezeitpunkt: nach mindestens 3 Monaten Exposition Erythrozytenfraktion des Vollblutes ^{a)} Chrom [µg/l Vollblut]	Probenahmezeitpunkt: Expositionsende bzw. Schichtende Urin ^{b)} Chrom [µg/l]
0,03	9	12
0,05	17	20
0,08	25	30
0,10	35	40

^{a)} gilt **nicht** für Schweißrauch-Exposition
^{b)} gilt **auch** für Schweißrauch-Exposition

Arsen [7440-38-2] und anorganische Arsenverbindungen (mit Ausnahme von Arsenwasserstoff)**H** (keine H-Markierung für Arsenmetall und Galliumarsenid)

Luft Arsen und anorganische Arsenverbindungen (mit Ausnahme von Arsenwasserstoff) [µg/m ³] ^{a)}	Probenahmezeitpunkt: Expositionsende bzw. Schichtende Urin Σ Arsen(III), Arsen(V), Monomethylarsonsäure [µg/l]
0,5	2
0,8	2,5
1	3,0
5	8,0
8,3	11,0
10	13,0
50	36,0
100	57,0

^{a)} gemessen in der E-Fraktion

Benzol [71-43-2] H

Luft Benzol		Probenahmezeitpunkt: am Schichtende, bei Langzeitexposition nach mehreren vorangegangenen Schichten mit regelmäßiger Exposition	Probenahmezeitpunkt: Expositionsende bzw. Schichtende	
			Urin trans, trans- Muconsäure	Urin Benzol
[ml/m ³]	[mg/m ³]	Urin S-Phenyl- mercaptursäure ^{a)} [µg/g Kreatinin]	[µg/g Kreatinin]	[µg/l]
0,03	0,1	1,5 ^{b)}	–	0,5 ^{b)}
0,06	0,2	3 ^{b)}	–	0,8 ^{b)}
0,15	0,5	5	–	1,5
0,3	1,0	12	300	2,75
0,6	2,0	25	500	5,0
1,0	3,3	45	750	7,5
2,0	6,5	90	1200	12,5

^{a)} N-Acetyl-S-phenylcystein
^{b)} ausschließlich Nichtraucher

1-Brompropan [106-94-5] H

Luft 1-Brompropan		Probenahmezeitpunkt: am Schichtende, bei Langzeitexposition nach mehreren vorangegangenen Schichten mit regelmäßiger Exposition	Urin
			S-n-Propylmercaptursäure ^{a)} [mg/g Kreatinin]
[ml/m ³]	[mg/m ³]		
1	5		2,0
2	10		3,4
5	25		7,0
10	50		12,0
20	101		20,0

^{a)} N-Acetyl-S-n-propylcystein

1,3-Butadien [106-99-0]

Luft 1,3-Butadien		Probenahmezeitpunkt: am Schichtende, bei Langzeitexposition nach mehreren vorangegangenen Schichten mit regelmäßiger Exposition	
		Urin	Urin
[ml/m ³]	[mg/m ³]	S-(3,4-Dihydroxybutyl)- mercaptursäure ^{a)} [µg/g Kreatinin]	S-(2-Hydroxy-3-butenyl)- mercaptursäure ^{b)} [µg/g Kreatinin]
0,2	0,45	600	10
0,5	1,1	1000	20
1	2,3	1600	40
2	4,5	2900	80
3	6,8	4200	120

^{a)} N-Acetyl-S-(3,4-dihydroxybutyl)cystein
^{b)} N-Acetyl-S-(2-hydroxy-3-butenyl)cystein

1-Chlor-2,3-epoxypropan (Epichlorhydrin) [106-89-8] H

Luft 1-Chlor-2,3-epoxypropan		Probenahmezeitpunkt: am Schichtende, bei Langzeitexposition nach mehreren vorangegangenen Schichten mit regelmäßiger Exposition	
		Urin	Urin
[ml/m ³]	[mg/m ³]	S-(3-Chlor-2-hydroxypropyl)mercaptursäure ^{a)} [mg/g Kreatinin]	
0,06	0,23	0,80	
0,13	0,5	1,75	
0,26	1	3,5	
0,6	2,3	8	
2	8	28	

^{a)} N-Acetyl-S-(3-chlor-2-hydroxypropyl)cystein

Cobalt [7440-48-4] und Cobaltverbindungen H

Luft Cobalt [mg/m ³]	Probenahmezeitpunkt: am Schichtende, bei Langzeitexposition nach mehreren vorangegangenen Schichten mit regelmäßiger Exposition Urin Cobalt [µg/l]
0,005	3
0,010	6
0,025	15
0,050	30
0,100	60
0,500	300

Cyclohexanon [108-94-1] H

Luft Cyclohexanon [ml/m ³] [mg/m ³]	Probenahmezeitpunkt: am Schichtende, bei Langzeitexposition nach mehreren vorangegangenen Schichten mit regelmäßiger Exposition Urin 1,2-Cyclohexandiol (nach Hydrolyse) [mg/l]	Probenahmezeitpunkt: Expositionsende bzw. Schichtende Urin Cyclohexanon (nach Hydrolyse) [mg/l]
10 40	50	6
20 80	100	12
50 200	250	30

1,4-Dichlorbenzol [106-46-7] H

Luft 1,4-Dichlorbenzol [ml/m ³] [mg/m ³]	Probenahmezeitpunkt: am Schichtende, bei Langzeitexposition nach mehreren vorangegangenen Schichten mit regelmäßiger Exposition Urin 2,5-Dichlorphenol (nach Hydrolyse) [mg/l]
2 12	10
5 30,5	20
10 61	30
20 122	60
30 183	90

Dichlormethan [75-09-2] H

Luft Dichlormethan [ml/m ³] [mg/m ³]		Probenahmezeitpunkt: während der Exposition, mind. 2 Stunden nach Expositionsbeginn Vollblut Dichlormethan [mg/l]
10	35	0,1
20	70	0,2
50	175	0,5
100	350	1

★ Dimethylsulfat [77-78-1] H

Luft Dimethylsulfat [ml/m ³] [mg/m ³]		Probenahmezeitpunkt: nach mindestens 3 Monaten Exposition Erythrozytenfraktion des Vollblutes N-Methylvalin [pmol/g Globin]
0,006	0,03	700
0,01	0,05	900
0,04	0,20	2.200

1,2-Epoxypropan [75-56-9]

Luft 1,2-Epoxypropan [ml/m ³] [mg/m ³]		Probenahmezeitpunkt: nach mindestens 3 Monaten Exposition Erythrozytenfraktion des Vollblutes N-(2-Hydroxypropyl)valin [pmol/g Globin]
0,5	1,2	600
1,0	2,4	1300
2,0	4,8	2600
2,5	6,0	3200

Ethylbenzol [100-41-4] H

Luft		Probenahmezeitpunkt: Expositionsende bzw. Schichtende	
Ethylbenzol		Urin	
[ml/m ³]	[mg/m ³]	Mandelsäure plus Phenylglyoxylsäure [mg/g Kreatinin]	
10	44	130	
20	88	250	
25	110	330	
50	220	670	
100	440	1300	

Ethylenoxid [75-21-8] H

Luft		Probenahmezeitpunkt: nach mindestens 3 Monaten Exposition	
Ethylenoxid		Erythrozytenfraktion des Vollblutes	
[ml/m ³]	[mg/m ³]	Hydroxyethylvalin [pmol/g Globin]	
0,1	0,18	400	
0,5	0,92	2000	
1	1,83	4000	
2	3,66	8000	

Naphthalin [91-20-3] H

Luft		Probenahmezeitpunkt: am Schichtende, bei Langzeitexposition nach mehreren vorangegangenen Schichten mit regelmäßiger Exposition		
Naphthalin		Urin		
[ml/m ³]	[mg/m ³]	1,2-Dihydroxynaphthalin (nach Hydrolyse) [µg/l]	S-(1-Naphthyl)- mercaptursäure ^{a)} [µg/l]	(1+2)-Naphthol (nach Hydrolyse) [µg/l]
0,2	1	– ^{b)}	30	220
0,4	2	4000	60	500
0,9	5	13 500	175	1500
1,4	7,5	23 300	280	2300
1,9	10	34 200	390	3300

^{a)} N-Acetyl-S-(1-naphthyl)cystein
^{b)} Extrapolation aufgrund der hohen Streuung der Einzelwerte in diesem Konzentrationsbereich nicht möglich

Nickel [7440-02-0] (Nickelmetall, -oxid, -carbonat, -sulfid, sulfidische Erze)

Luft Nickel [mg/m ³]	Probenahmezeitpunkt: am Schichtende, bei Langzeitexposition nach mehreren vorangegangenen Schichten mit regelmäßiger Exposition Urin Nickel [µg/l]
0,10	15
0,30	30
0,50	45

Polycyclische aromatische Kohlenwasserstoffe (PAH) H

Luft Benzo[a]pyren [µg/m ³]	Probenahmezeitpunkt: vor nachfolgender Schicht Urin 3-Hydroxybenzo[a]pyren (nach Hydrolyse) [ng/g Kreatinin]
0,07	0,7
0,35	2
0,7	3,5
1,0	5
1,5	7

Tetrachlorethen [127-18-4] H

Luft Tetrachlorethen [ml/m ³]	Luft Tetrachlorethen [mg/m ³]	Probenahmezeitpunkt: 16 Stunden nach Expositionsende Vollblut Tetrachlorethen [µg/l]
3	21	60
10	69	200
20	138	400
30	206	600
50	344	1000

2,4-Toluylendiamin [95-80-7] H

Luft 2,4-Toluylendiamin [mg/m ³]	Probenahmezeitpunkt: Expositionsende bzw. Schichtende
	Urin 2,4-Toluylendiamin (nach Hydrolyse) [µg/g Kreatinin]
0,0025	6
0,01	13
0,017	20
0,035	37
0,100 ^{a)}	100 ^{a)}

^{a)} extrapolierte Werte

Trichlorethen [79-01-6] H

Luft Trichlorethen [ml/m ³] [mg/m ³]		Probenahmezeitpunkt: am Schichtende, bei Langzeitexposition nach mehreren vorangegangenen Schichten mit regelmäßiger Exposition
		Urin Trichloressigsäure [mg/l]
0,6	3,3	1,2
6	33	12
10	55	20
11	60	22
15	82	30
20	109	40
25	137	50

- 2 Krebserzeugende/krebsverdächtige Arbeitsstoffe, für die Korrelationen (Expositionsäquivalente für krebserzeugende Arbeitsstoffe, EKA) nicht oder nur unvollständig begründet werden können, aber Dokumentationen in „The MAK Collection for Occupational Health and Safety“⁶⁹⁾ vorliegen:

4-Aminobiphenyl [92-67-1]

Antimon [7440-36-0] und seine anorganischen Verbindungen (mit Ausnahme von Antimonwasserstoff)

Benzidin [92-87-5]

Beryllium [7440-41-7] und seine anorganischen Verbindungen

Brommethan (Methylbromid) [74-83-9]

Ethylen [74-85-1]

Hydrazin [302-01-2]

2-Naphthylamin [91-59-8]

Nickel (leichtlösliche Nickelverbindungen wie Nickelacetat und vergleichbare lösliche Salze, Nickelchlorid, Nickelsulfat)

Pentachlorphenol [87-86-5]

Quecksilberverbindungen, organische

Vanadium [7440-62-2] und seine anorganischen Verbindungen

Vinylchlorid [75-01-4]

⁶⁹⁾ online verfügbar unter <https://mak-dfg.publisso.de>

Register

CAS-Nummern der Stoffe aus den Abschnitten II bis XVI und der Ankündigungsliste

CAS-Nummer	Stoff
50-00-0	Formaldehyd
50-29-3	DDT (Dichlordiphenyltrichlorethan)
50-32-8	Benzo[a]pyren
50-53-3	2-Chlor-10-(3-(dimethylamino)propyl)phenothiazin (Chlorpromazin)
51-75-2	N-Methyl-bis(2-chlorethyl)amin
51-79-6	Ethylcarbamat
52-51-7	2-Brom-2-nitropropan-1,3-diol
53-70-3	Dibenzo[a,h]anthracen
54-11-5	Nikotin
54-64-8	Thiomersal
55-18-5	N-Nitrosodiethylamin
55-38-9	Fenthion
55-63-0	Glycerintrinitrat
56-23-5	Tetrachlormethan
56-38-2	Parathion
56-55-3	Benzo[a]anthracen
56-81-5	Glycerin
57-10-3	Palmitinsäure
57-11-4	Stearinsäure
57-12-5	Cyanide
57-14-7	1,1-Dimethylhydrazin
57-24-9	Strychnin
57-55-6	Propylenglykol
57-57-8	β -Propiolacton
57-74-9	Chlordan
58-89-9	Lindan
59-50-7	p-Chlor-m-kresol
59-89-2	N-Nitrosomorpholin
60-00-4	Ethylendiamintetraessigsäure (EDTA)
60-09-3	p-Aminoazobenzol
60-12-8	2-Phenyl-1-ethanol
60-29-7	Diethylether
60-34-4	Monomethylhydrazin
60-35-5	Acetamid
60-57-1	Dieldrin
61-82-5	Amitrol
62-23-7	4-Nitrobenzoesäure
62-53-3	Anilin
62-56-6	Thioharnstoff
62-73-7	Dichlorvos
62-74-8	Natriumfluoracetat
62-75-9	N-Nitrosodimethylamin
63-25-2	Carbaryl (1-Naphthylmethylcarbammat)
64-17-5	Ethanol
64-18-6	Ameisensäure
64-19-7	Essigsäure
64-67-5	Diethylsulfat
65-85-0	Benzoesäure
67-56-1	Methanol
67-63-0	2-Propanol
67-64-1	Aceton
67-66-3	Chloroform (Trichlormethan)

CAS-Nummer	Stoff
67-68-5	Dimethylsulfoxid
67-72-1	Hexachlorethan
68-11-1	Thioglykolsäure
68-12-2	N,N-Dimethylformamid
71-36-3	1-Butanol
71-41-0	Pentanol (Isomere): 1-Pentanol
71-43-2	Benzol
71-55-6	1,1,1-Trichlorethan
72-20-8	Endrin
72-43-5	Methoxychlor (DMDT)
74-11-3	Chlorbenzoesäure (alle Isomere): p-Chlorbenzoesäure
74-31-7	N,N'-Diphenyl-p-phenylendiamin
74-83-9	Brommethan
74-85-1	Ethylen
74-87-3	Chlormethan
74-88-4	Iodmethan
74-89-5	Methylamin
74-90-8	Cyanwasserstoff
74-93-1	Methanthiol
74-96-4	Bromethan
74-97-5	Bromchlormethan
74-98-6	Propan
74-99-7	Methylacetylen
75-00-3	Chlorethan
75-01-4	Vinylchlorid
75-04-7	Ethylamin
75-05-8	Acetonitril
75-07-0	Acetaldehyd
75-08-1	Ethanthiol
75-09-2	Dichlormethan
75-12-7	Formamid
75-15-0	Schwefelkohlenstoff
75-18-3	Dimethylsulfid
75-21-8	Ethylenoxid
75-25-2	Tribrommethan
75-27-4	Bromdichlormethan
75-28-5	Butan (beide Isomere): Isobutan
75-31-0	2-Aminopropan
75-34-3	1,1-Dichlorethan
75-35-4	1,1-Dichlorethen
75-38-7	1,1-Difluorethen
75-43-4	Dichlorfluormethan
75-44-5	Phosgen
75-45-6	Monochlordifluormethan
75-50-3	Trimethylamin
75-52-5	Nitromethan
75-55-8	Propylenimin
75-56-9	1,2-Epoxypropan
75-61-6	Dibromdifluormethan
75-63-8	Bromtrifluormethan
75-64-9	tert-Butylamin
75-65-0	tert-Butanol
75-66-1	2-Methyl-2-propanthiol
75-68-3	1-Chlor-1,1-difluorethan
75-69-4	Trichlorfluormethan
75-71-8	Dichlordifluormethan

CAS-Nummer	Stoff
75-72-9	Chlortrifluormethan
75-74-1	Bleitetramethyl
75-83-2	Hexan (alle Isomere außer n-Hexan) und Methylcyclopentan: 2,2-Dimethylbutan
75-84-3	Pentanol (Isomere): 2,2-Dimethyl-1-propanol
75-85-4	Pentanol (Isomere): 2-Methyl-2-butanol
75-91-2	tert-Butylhydroperoxid
75-99-0	2,2-Dichlorpropionsäure
76-01-7	Pentachlorethan
76-03-9	Trichloressigsäure
76-06-2	Trichlornitromethan
76-11-9	1,1,1,2-Tetrachlor-2,2-difluorethan
76-12-0	1,1,2,2-Tetrachlor-1,2-difluorethan
76-13-1	1,1,2-Trichlor-1,2,2-trifluorethan
76-14-2	1,2-Dichlor-1,1,2,2-tetrafluorethan
76-22-2	Kampfer
76-44-8	Heptachlor
77-47-4	Hexachlorcyclopentadien
77-73-6	Dicyclopentadien
77-78-1	Dimethylsulfat
77-92-9	Zitronensäure
78-00-2	Bleitetraethyl
78-10-4	Tetraethylsilicat
78-18-2	1-Hydroxy-1'-hydroperoxydicyclohexylperoxid
78-30-8	Trikresylphosphat, Summe aller o-Isomere
78-32-0	Trikresylphosphat, Isomere, „frei von o-Isomeren“
78-59-1	3,5,5-Trimethyl-2-cyclohexen-1-on
78-78-4	Pentan (alle Isomere): Isopentan
78-79-5	Isopren (2-Methyl-1,3-butadien)
78-81-9	Isobutylamin
78-83-1	Isobutanol
78-87-5	1,2-Dichlorpropan
78-92-2	2-Butanol
78-93-3	2-Butanon
78-94-4	Methylvinylketon
78-96-6	1-Aminopropan-2-ol
79-00-5	1,1,2-Trichlorethan
79-01-6	Trichlorethen
79-04-9	Chloracetylchlorid
79-06-1	Acrylamid
79-07-2	2-Chloracetamid
79-09-4	Propionsäure
79-10-7	Acrylsäure
79-11-8	Monochloressigsäure
79-20-9	Methylacetat
79-21-0	Peroxyessigsäure
79-22-1	Chlorameisensäuremethylester
79-24-3	Nitroethan
79-27-6	1,1,2,2-Tetrabromethan
79-29-8	Hexan (alle Isomere außer n-Hexan) und Methylcyclopentan: 2,3-Dimethylbutan
79-34-5	1,1,2,2-Tetrachlorethan
79-41-4	Methacrylsäure
79-43-6	Dichloressigsäure
79-44-7	Dimethylcarbaminsäurechlorid
79-46-9	2-Nitropropan
79-94-7	Tetrabrombisphenol A
80-05-7	Bisphenol A

CAS-Nummer	Stoff
80-09-1	Bisphenol S
80-15-9	α,α -Dimethylbenzylhydroperoxid
80-62-6	Methylmethacrylat
81-81-2	Warfarin
81-84-5	Naphthalsäureanhydrid
83-79-4	Rotenon
84-74-2	Di-n-butylphthalat
85-01-8	Phenanthren
85-42-7	Hexahydrophthalsäureanhydrid
85-44-9	Phthalsäureanhydrid
85-68-7	Benzylbutylphthalat
86-30-6	N-Nitrosodiphenylamin
86-50-0	Azinphos-methyl
86-57-7	1-Nitronaphthalin
86-88-4	ANTU
87-59-2	Xylidin (Isomere): 2,3-Xylidin
87-61-6	1,2,3-Trichlorbenzol
87-62-7	2,6-Xylidin
87-68-3	Hexachlor-1,3-butadien
87-86-5	Pentachlorphenol
88-10-8	Diethylcarbamidsäurechlorid
88-12-0	N-Vinyl-2-pyrrolidon
88-72-2	2-Nitrotoluol
88-73-3	1-Chlor-2-nitrobenzol
88-88-0	Pikrylchlorid
88-89-1	2,4,6-Trinitrophenol
88-99-3	o-Phthalsäure
90-04-0	2-Methoxyanilin (o-Anisidin)
90-30-2	N-Phenyl-1-naphthylamin
90-43-7	o-Phenylphenol
90-66-4	2,2'-Thiobis(4-methyl-6-tert-butylphenol)
90-94-8	Michlers Keton
91-08-7	Toluylendiisocyanat: 2,6-Toluylendiisocyanat
91-17-8	Decahydronaphthalin
91-20-3	Naphthalin
91-23-6	2-Nitroanisol
91-29-2	4-Nitro-4'-aminodiphenylamin-2-sulfonsäure
91-53-2	Ethoxyquin
91-59-8	2-Naphthylamin
91-94-1	3,3'-Dichlorbenzidin
91-95-2	3,3'-Diaminobenzidin und sein Tetrahydrochlorid
92-52-4	Biphenyl
92-67-1	4-Aminobiphenyl
92-70-6	3-Hydroxy-2-naphthalincarbonsäure
92-84-2	Phenothiazin
92-87-5	Benzidin
92-93-3	4-Nitrobiphenyl
93-76-5	2,4,5-Trichlorphenoxyessigsäure (2,4,5-T)
94-36-0	Dibenzoylperoxid
94-37-1	Dipentamethylthiuramdisulfid
94-75-7	2,4-Dichlorphenoxyessigsäure (2,4-D)
94-96-2	2-Ethylhexandiol-1,3
95-14-7	Benzotriazol
95-33-0	N-Cyclohexyl-2-benzothiazolsulfenamid
95-48-7	Kresol (alle Isomere): o-Kresol
95-50-1	1,2-Dichlorbenzol

CAS-Nummer	Stoff
95-51-2	o-Chloranilin
95-53-4	o-Toluidin
95-54-5	o-Phenylendiamin
95-63-6	Trimethylbenzol (alle Isomere): 1,2,4-Trimethylbenzol
95-64-7	Xylidin (Isomere): 3,4-Xylidin
95-68-1	2,4-Xylidin
95-69-2	4-Chlor-o-toluidin
95-70-5	2,5-Toluylendiamin
95-76-1	3,4-Dichloranilin
95-78-3	Xylidin (Isomere): 2,5-Xylidin
95-79-4	5-Chlor-o-toluidin
95-80-7	2,4-Toluylendiamin
95-95-4	2,4,5-Trichlorphenol
96-12-8	1,2-Dibrom-3-chlorpropan
96-14-0	Hexan (alle Isomere außer n-Hexan) und Methylcyclopentan: 3-Methylpentan
96-18-4	1,2,3-Trichlorpropan
96-20-8	2-Aminobutanol
96-23-1	1,3-Dichlor-2-propanol
96-24-2	3-Chlor-1,2-propandiol
96-29-7	Butanonoxim
96-33-3	Methylacrylat
96-34-4	Chloressigsäuremethylester
96-37-7	Hexan (alle Isomere außer n-Hexan) und Methylcyclopentan: Methylcyclopentan
96-45-7	Ethylenthioharnstoff (Imidazolidin-2-thion)
96-48-0	γ -Butyrolacton
97-00-7	1-Chlor-2,4-dinitrobenzol
97-18-7	Bithionol
97-53-0	Eugenol
97-54-1	Isoeugenol
97-56-3	o-Aminoazotoluol
97-63-2	Ethylmethacrylat
97-77-8	Disulfiram
97-88-1	n-Butylmethacrylat
97-90-5	Ethylenglykoldimethacrylat
98-00-0	Furfurylalkohol
98-01-1	2-Furylmethanal
98-07-7	α,α,α -Trichlortoluol
98-29-3	p-tert-Butylbrenzkatechin
98-51-1	p-tert-Butyltoluol
98-54-4	p-tert-Butylphenol (ptBP)
98-73-7	4-tert-Butylbenzoesäure
98-82-8	Isopropylbenzol (Cumol)
98-83-9	2-Phenylpropen
98-87-3	α,α -Dichlortoluol
98-88-4	Benzoylchlorid
98-95-3	Nitrobenzol
99-08-1	3-Nitrotoluol
99-54-7	1,2-Dichlor-4-nitrobenzol
99-55-8	2-Amino-4-nitrotoluol
99-65-0	Dinitrobenzol (alle Isomere): 1,3-Dinitrobenzol
99-97-8	N,N-Dimethyl-p-toluidin
99-99-0	4-Nitrotoluol
100-00-5	1-Chlor-4-nitrobenzol
100-01-6	4-Nitroanilin
100-21-0	p-Phthalsäure
100-25-4	Dinitrobenzol (alle Isomere): 1,4-Dinitrobenzol

CAS-Nummer	Stoff
100-37-8	2-Diethylaminoethanol
100-40-3	Vinylcyclohexen
100-41-4	Ethylbenzol
100-42-5	Styrol
100-44-7	Benzylchlorid
100-51-6	Benzylalkohol
100-52-7	Benzaldehyd
100-61-8	N-Methylanilin
100-63-0	Phenylhydrazin
100-74-3	N-Ethylmorpholin
100-75-4	N-Nitrosopiperidin
100-80-1	Methylstyrol (alle Isomere): 3-Methylstyrol
100-97-0	Hexamethylentetramin
101-14-4	4,4'-Methylenbis(2-chloranilin)
101-54-2	4-Aminodiphenylamin
101-61-1	4,4'-Methylenbis(N,N-dimethylanilin)
101-67-7	4,4'-Dioctyldiphenylamin
101-68-8	Diphenylmethan-4,4'-diisocyanat (MDI)
101-72-4	N-Isopropyl-N'-phenyl-p-phenylendiamin
101-77-9	4,4'-Diaminodiphenylmethan
101-80-4	4,4'-Oxydianilin
101-83-7	Dicyclohexylamin
101-84-8	Diphenylether
101-87-1	N-Cyclohexyl-N'-phenyl-p-phenylendiamin
101-90-6	Diglycidylresorcinether
102-71-6	Triethanolamin
102-77-2	Morpholinylmercaptobenzothiazol
102-82-9	Tri-n-butylamin
103-09-3	2-Ethylhexylacetat
103-11-7	2-Ethylhexylacrylat
103-71-9	Phenylisocyanat
104-12-1	4-Chlorphenylisocyanat
104-15-4	p-Toluolsulfonsäure
104-51-8	n-Butylbenzol
104-54-1	Zimtalkohol
104-55-2	Zimtaldehyd
104-57-4	Benzylformiat
104-76-7	2-Ethylhexanol
104-91-6	4-Nitrosophenol
104-94-9	4-Methoxyanilin
105-05-5	Diethylbenzol (alle Isomere): 1,4-Diethylbenzol
105-46-4	2-Butylacetat
105-59-9	Methyldiethanolamin
105-60-2	ϵ -Caprolactam
105-74-8	Dilauroylperoxid
106-14-9	12-Hydroxystearinsäure
106-24-1	Geraniol
106-35-4	3-Heptanon
106-44-5	Kresol (alle Isomere): p-Kresol
106-46-7	1,4-Dichlorbenzol
106-47-8	p-Chloranilin
106-49-0	p-Toluidin
106-50-3	p-Phenylendiamin
106-51-4	1,4-Benzochinon
106-65-0	Bernsteinsäuredimethylester
106-87-6	4-Vinyl-1,2-cyclohexendieoxid

CAS-Nummer	Stoff
106-88-7	1,2-Epoxybutan
106-89-8	1-Chlor-2,3-epoxypropan
106-91-2	Glycidylmethacrylat
106-92-3	1-Allyloxy-2,3-epoxypropan
106-93-4	1,2-Dibromethan
106-94-5	1-Brompropan
106-97-8	Butan (beide Isomere): n-Butan
106-99-0	1,3-Butadien
107-02-8	Acrolein
107-05-1	3-Chlorpropen
107-06-2	1,2-Dichlorethan
107-07-3	2-Chlorethanol
107-13-1	Acrylnitril
107-15-3	1,2-Diaminoethan
107-18-6	2-Propen-1-ol
107-19-7	Propargylalkohol
107-20-0	Chloracetaldehyd
107-21-1	Ethylenglykol
107-22-2	Glyoxal
107-25-5	Methylvinylether
107-30-2	Monochlordimethylether
107-31-3	Methylformiat
107-41-5	Hexylenglykol
107-49-3	TEPP (O,O,O,O-Tetraethylpyrophosphat)
107-66-4	Di-n-butylphosphat
107-71-1	tert-Butylperacetat
107-75-5	7-Hydroxycitronellal
107-83-5	Hexan (alle Isomere außer n-Hexan) und Methylcyclopentan: 2-Methylpentan
107-87-9	2-Pentanon
107-98-2	1-Methoxypropanol-2
108-03-2	1-Nitropropan
108-05-4	Vinylacetat
108-10-1	4-Methylpentan-2-on
108-11-2	4-Methyl-2-pentanol
108-20-3	Diisopropylether
108-21-4	Propylacetat: Isopropylacetat
108-22-5	Essigsäureisopropenylester
108-24-7	Essigsäureanhydrid
108-31-6	Maleinsäureanhydrid
108-32-7	4-Methyl-1,3-dioxolan-2-on
108-39-4	Kresol (alle Isomere): m-Kresol
108-42-9	m-Chloranilin
108-45-2	m-Phenylendiamin
108-46-3	Resorcin
108-65-6	1-Methoxypropylacetat-2
108-67-8	Trimethylbenzol (alle Isomere): 1,3,5-Trimethylbenzol
108-69-0	Xylidin (Isomere): 3,5-Xylidin
108-70-3	1,3,5-Trichlorbenzol
108-77-0	Cyanurchlorid
108-78-1	Melamin
108-83-8	2,6-Dimethylheptan-4-on
108-84-9	1,3-Dimethylbutylacetat
108-87-2	Methylcyclohexan
108-88-3	Toluol
108-90-7	Chlorbenzol
108-91-8	Cyclohexylamin

CAS-Nummer	Stoff
108-93-0	Cyclohexanol
108-94-1	Cyclohexanon
108-95-2	Phenol
109-16-0	Triethylenglykoldimethacrylat
109-17-1	Tetraethylenglykoldimethacrylat
109-53-5	Isobutylvinylether
109-59-1	2-Isopropoxyethanol
109-60-4	Propylacetate: n-Propylacetat
109-66-0	Pentan (alle Isomere): n-Pentan
109-73-9	n-Butylamin
109-79-5	1-Butanthiol
109-86-4	2-Methoxyethanol
109-87-5	Dimethoxymethan
109-89-7	Diethylamin
109-92-2	Ethylvinylether
109-94-4	Ethylformiat
109-99-9	Tetrahydrofuran
110-00-9	Furan
110-01-0	Tetrahydrothiophen (THT)
110-05-4	Di-tert-butylperoxid
110-12-3	5-Methylhexan-2-on
110-15-6	Bernsteinsäure
110-19-0	Isobutylacetat
110-22-5	Diacetylperoxid
110-25-8	Oleylsarkosin
110-49-6	2-Methoxyethylacetat
110-54-3	n-Hexan
110-65-6	2-Butin-1,4-diol
110-80-5	2-Ethoxyethanol
110-82-7	Cyclohexan
110-83-8	Cyclohexen
110-85-0	Piperazin
110-86-1	Pyridin
110-91-8	Morpholin
110-94-1	Glutarsäure
111-15-9	2-Ethoxyethylacetat
111-20-6	Sebacinsäure
111-27-3	1-Hexanol
111-30-8	Glutardialdehyd
111-40-0	Diethylentriamin
111-42-2	Diethanolamin
111-44-4	2,2'-Dichlordiethylether
111-46-6	Diethylenglykol
111-76-2	2-Butoxyethanol
111-77-3	Diethylenglykolmonomethylether
111-87-5	1-Octanol
111-90-0	Ethyldiglykol
111-96-6	Diethylenglykoldimethylether
112-07-2	2-Butoxyethylacetat
112-24-3	Triethylentetramin
112-27-6	Triethylenglykol
112-30-1	1-Decanol
112-34-5	Butyldiglykol
112-35-6	Triethylenglykolmonomethylether
112-53-8	1-Dodecanol
112-72-1	1-Tetradecanol

CAS-Nummer	Stoff
112-80-1	Ölsäure
112-85-6	Behensäure
112-92-5	1-Octadecanol
114-26-1	Propoxur
115-10-6	Dimethylether
115-70-8	2-Amino-2-ethyl-1,3-propandiol
115-86-6	Triphenylphosphat
116-14-3	Tetrafluorethen
117-81-7	Di(2-ethylhexyl)phthalat (DEHP)
118-48-9	N-Carboxyanthranilsäureanhydrid
118-74-1	Hexachlorbenzol
118-79-6	2,4,6-Tribromphenol
118-82-1	4,4'-Methylenbis(2,6-di-tert-butylphenol)
118-91-2	Chlorbenzoesäure (alle Isomere): o-Chlorbenzoesäure
118-96-7	2,4,6-Trinitrotoluol
119-06-2	Ditridecylphthalat
119-34-6	2-Nitro-4-aminophenol
119-61-9	Benzophenon
119-64-2	Tetrahydronaphthalin
119-90-4	3,3'-Dimethoxybenzidin
119-93-7	3,3'-Dimethylbenzidin
120-71-8	p-Kresidin
120-78-5	Dibenzothiazylsulfid
120-82-1	1,2,4-Trichlorbenzol
121-44-8	Triethylamin
121-45-9	Trimethylphosphit
121-69-7	N,N-Dimethylanilin
121-73-3	1-Chlor-3-nitrobenzol
121-75-5	Malathion
121-91-5	m-Phthalsäure
121-92-6	3-Nitrobenzoesäure
122-39-4	Diphenylamin
122-40-7	α -Amylzimtaldehyd
122-60-1	Phenylglycidylether
122-66-7	Hydrazobenzol
122-99-6	2-Phenoxyethanol
123-30-8	4-Aminophenol
123-31-9	1,4-Dihydroxybenzol
123-42-2	4-Hydroxy-4-methylpentan-2-on
123-51-3	Pentanol (Isomere): 3-Methyl-1-butanol
123-54-6	Acetylaceton
123-73-9	2-Butenal
123-75-1	Pyrrolidin
123-77-3	Azodicarbonamid
123-86-4	1-Butylacetat
123-91-1	1,4-Dioxan
123-92-2	Pentylacetat (alle Isomere): 3-Methylbutylacetat
123-99-9	Azelainsäure
124-04-9	Adipinsäure
124-17-4	Butyldiglykolacetat
124-38-9	Kohlendioxid
124-40-3	Dimethylamin
124-68-5	2-Amino-2-methyl-1-propanol
126-11-4	2-Hydroxymethyl-2-nitropropan-1,3-diol
126-71-6	Triisobutylphosphat
126-73-8	Tri-n-butylphosphat

CAS-Nummer	Stoff
126-99-8	Chloropren
127-18-4	Tetrachlorethen
127-19-5	N,N-Dimethylacetamid
127-20-8	2,2-Dichlorpropionsäure, Natriumsalz
128-37-0	Butylhydroxytoluol
128-39-2	2,6-Di-tert-butylphenol
129-00-0	Pyren
129-16-8	Merbromin
129-79-3	2,4,7-Trinitrofluorenon
131-17-9	Diallylphthalat
131-57-7	Benzophenon-3
132-27-4	o-Phenylphenol-Natrium
132-32-1	3-Amino-9-ethylcarbazol
135-01-3	Diethylbenzol (alle Isomere): 1,2-Diethylbenzol
135-88-6	N-Phenyl-2-naphthylamin
137-05-3	Cyanacrylsäuremethylester
137-17-7	2,4,5-Trimethylanilin
137-26-8	Thiram
137-30-4	Ziram
137-32-6	Pentanol (Isomere): 2-Methyl-1-butanol
138-86-3	D,L-Limonen
139-13-9	Nitrilotriessigsäure
139-65-1	4,4'-Thiodianilin
140-11-4	Benzylacetat
140-66-9	4-tert-Octylphenol
140-88-5	Ethylacrylat
140-95-4	1,3-Bis(hydroxymethyl)harnstoff
141-32-2	n-Butylacrylat
141-43-5	2-Aminoethanol
141-78-6	Ethylacetat
141-79-7	4-Methyl-3-penten-2-on
141-93-5	Diethylbenzol (alle Isomere): 1,3-Diethylbenzol
141-97-9	Acetessigsäureethylester
142-03-0	Aluminiumverbindungen, lösliche (reizende): Aluminiumdiacetat
142-82-5	n-Heptan
143-07-7	Laurinsäure
143-22-6	Triethylenglykol-n-butylether
143-28-2	(Z)-9-Octadecen-1-ol
143-33-9	Natriumcyanid
143-50-0	Chlordecon
148-18-5	Natriumdiethyldithiocarbamat
148-79-8	Thiabendazol
149-30-4	2-Mercaptobenzothiazol
149-57-5	2-Ethylhexansäure
150-60-7	Dibenzyldisulfid
151-50-8	Kaliumcyanid
151-56-4	Ethylenimin
151-67-7	Halothan
156-59-2	1,2-Dichlorethen: cis-1,2-Dichlorethen
156-60-5	1,2-Dichlorethen: trans-1,2-Dichlorethen
156-62-7	Calciumcyanamid
189-55-9	Dibenzo[a,i]pyren
189-64-0	Dibenzo[a,h]pyren
191-26-4	Anthanthren
191-30-0	Dibenzo[a,l]pyren
192-65-4	Dibenzo[a,e]pyren

CAS-Nummer	Stoff
193-39-5	Indeno[1,2,3-cd]pyren
205-82-3	Benzo[j]fluoranthren
205-99-2	Benzo[b]fluoranthren
207-08-9	Benzo[k]fluoranthren
218-01-9	Chrysen
239-35-0	Benzo[b]naphtho[2,1-d]thiophen
288-32-4	Imidazol
300-76-5	Naled
302-01-2	Hydrazin
303-47-9	Ochratoxin A
306-83-2	2,2-Dichlor-1,1,1-trifluoethan
309-00-2	Aldrin
319-84-6	α -Hexachlorcyclohexan
319-85-7	β -Hexachlorcyclohexan
333-41-5	Diazinon
334-88-3	Diazomethan
335-67-1	Perfluorooctansäure (PFOA)
373-02-4	Nickel und Nickelverbindungen: Nickelacetat
409-21-2	Siliciumcarbid (faserfrei)
409-21-2	Siliciumcarbid (Faserstaub)
420-04-2	Cyanamid
431-03-8	Diacetyl
460-19-5	Oxalsäuredinitril
461-58-5	Dicyandiamid
463-51-4	Keten
463-82-1	Pentan (alle Isomere): tert-Pentan
470-17-7	Sesquiterpenlactone: Isoalantolacton
477-43-0	Sesquiterpenlactone: Dehydrocostuslacton
479-45-8	N-Methyl-N,2,4,6-tetranitroanilin
492-80-8	Auramin
504-29-0	2-Aminopyridin
505-60-2	2,2'-Dichlordiethylsulfid
506-77-4	Chlorcyan
508-59-8	Sesquiterpenlactone: Parthenin
509-14-8	Tetranitromethan
512-56-1	Trimethylphosphat
513-53-1	2-Butanthiol
513-79-1	Cobalt: Cobalt(II)carbonat
513-86-0	Acetoin
514-10-3	Abietinsäure
526-73-8	Trimethylbenzol (alle Isomere): 1,2,3-Trimethylbenzol
526-83-0	Weinsäure
528-29-0	Dinitrobenzol (alle Isomere): 1,2-Dinitrobenzol
534-52-1	4,6-Dinitro-o-kresol
535-80-8	Chlorbenzoesäure (alle Isomere): m-Chlorbenzoesäure
538-75-0	Dicyclohexylcarbodiimid
540-59-0	1,2-Dichlorethen: 1,2-Dichlorethen, Isomerengemisch
540-73-8	1,2-Dimethylhydrazin
540-88-5	tert-Butylacetat
541-41-3	Chlorameisensäureethylester
541-73-1	1,3-Dichlorbenzol
541-85-5	5-Methylheptan-3-on
542-75-6	1,3-Dichlorpropen
542-88-1	Bis(chlormethyl)ether
542-92-7	1,3-Cyclopentadien
543-27-1	Chlorameisensäurebutylester

CAS-Nummer	Stoff
544-63-8	Myristinsäure
546-43-0	Sesquiterpenlactone: Alantolacton
552-30-7	Trimellitsäureanhydrid
553-21-9	Sesquiterpenlactone: Costunolid
556-52-5	Glycidol
563-04-2	Trikresylphosphat, Isomere, „frei von o-Isomeren“
563-47-3	3-Chlor-2-methylpropen
581-89-5	2-Nitronaphthalin
583-60-8	1-Methylcyclohexan-2-on
584-02-1	Pentanol (Isomere): 3-Pentanol
584-84-9	Toluylendiisocyanat: 2,4-Toluylendiisocyanat
591-27-5	3-Aminophenol
591-78-6	2-Hexanon
592-34-7	Chlorameisensäurebutylester
593-70-4	Chlorfluormethan
594-27-4	Methylzinnverbindungen: Tetramethylzinn
594-42-3	Perchlormethylmercaptan
594-72-9	1,1-Dichlor-1-nitroethan
597-82-0	O,O,O-Triphenylmonothiophosphat
598-56-1	N,N-Dimethylethylamin
598-75-4	Pentanol (Isomere): 3-Methyl-2-butanol
600-14-6	2,3-Pentandion
600-25-9	1-Chlor-1-nitropropan
601-77-4	N-Nitrosodiisopropylamin
602-87-9	5-Nitroacenaphthen
603-35-0	Triphenylphosphin
611-15-4	Methylstyrol (alle Isomere): 2-Methylstyrol
612-64-6	N-Nitrosoethylphenylamin
614-00-6	N-Nitrosomethylphenylamin
615-05-4	2,4-Diaminoanisol
620-11-1	Pentylacetat (alle Isomere): 3-Pentylacetat
621-64-7	N-Nitrosodi-n-propylamin
622-97-9	Methylstyrol (alle Isomere): 4-Methylstyrol
624-41-9	Pentylacetat (alle Isomere): 2-Methylbutylacetat
624-83-9	Methylisocyanat
625-16-1	Pentylacetat (alle Isomere): 1,1-Dimethylpropylacetat
625-45-6	Methoxyessigsäure
626-38-0	Pentylacetat (alle Isomere): 1-Methylbutylacetat
627-13-4	n-Propylnitrat
627-93-0	Adipinsäuredimethylester
628-63-7	Pentylacetat (alle Isomere): 1-Pentylacetat
628-96-6	Ethylenglykoldinitrat
630-08-0	Kohlenmonoxid
632-22-4	Tetramethylharnstoff (TMU)
637-03-6	Phenylarsenverbindungen
646-06-0	1,3-Dioxolan
650-51-1	Natriumtrichloracetat
674-82-8	Diketen
680-31-9	Hexamethylphosphorsäuretriamid (HMPA)
693-21-0	Diethylenglykoldinitrat
693-23-2	Dodecandisäure
700-13-0	Trimethylhydrochinon
730-40-5	Dispersionsorange 3
754-12-1	2,3,3,3-Tetrafluorpropen
763-69-9	Ethyl-3-ethoxypropionat
764-41-0	1,4-Dichlor-2-buten

CAS-Nummer	Stoff
770-35-4	1-Phenoxy-2-propanol
793-24-8	N-(1,3-Dimethylbutyl)-N'-phenyl-p-phenylendiamin
811-97-2	1,1,1,2-Tetrafluorethan
818-61-1	2-Hydroxyethylacrylat
822-06-0	Hexamethylendiisocyanat
838-88-0	3,3'-Dimethyl-4,4'-diaminodiphenylmethan
868-77-9	2-Hydroxyethylmethacrylat
868-85-9	Dimethylhydrogenphosphit
872-50-4	N-Methyl-2-pyrrolidon
877-44-1	1,2,4-Triethylbenzol
920-37-6	2-Chloracrylnitril
923-26-2	2-Hydroxypropylmethacrylat
924-16-3	N-Nitrosodi-n-butylamin
929-06-6	2-(2-Aminoethoxy)ethanol (Diglykolamin)
930-55-2	N-Nitrosopyrrolidin
935-92-2	Trimethylchinon
996-35-0	N,N-Dimethylisopropylamin
1070-70-8	1,4-Butandioldiacrylat
1116-54-7	N-Nitrosodiethanolamin
1119-40-0	Glutarsäuredimethylester
1120-71-4	1,3-Propansulton
1121-03-5	2,4-Butansulton
1239-45-8	Ethidiumbromid
1302-74-5	α -Aluminiumoxid
1302-78-9	Montmorillonit und Bentonit: Bentonit
1303-00-0	Arsen: Galliumarsenid
1303-28-2	Arsen: Arsenpentoxid
1303-86-2	Boroxid
1305-62-0	Calciumhydroxid
1305-78-8	Calciumoxid
1306-38-3	Cerdioxid
1307-96-6	Cobalt: Cobalt(II)oxid
1308-06-1	Cobalt: Cobalt(II,III)oxid
1309-37-1	Eisenoxide
1309-38-2	Eisenoxide
1309-48-4	Magnesiumoxid-Rauch
1309-48-4	Magnesiumoxid
1310-73-2	Natriumhydroxid
1313-27-5	Molybdäntrioxid
1313-99-1	Nickel und Nickelverbindungen: Nickelmonoxid
1314-06-3	Nickel und Nickelverbindungen: Dinickeltrioxid
1314-23-4	Zirkoniumdioxid
1314-56-3	Diphosphorpentaoxid
1314-80-3	Diphosphorpentasulfid
1317-33-5	Molybdändisulfid (Ankündigungsliste)
1317-42-6	Cobalt: Cobalt(II)sulfid
1317-43-7	Nemalith (Faserstaub)
1317-61-9	Eisenoxide
1318-02-1	Zeolithe, synthetische, nicht faserförmig
1318-93-0	Montmorillonit und Bentonit: Montmorillonit
1319-77-3	Kresol (alle Isomere)
1321-74-0	Divinylbenzol (alle Isomere)
1327-41-9	Aluminiumverbindungen, lösliche (reizende): Aluminiumchlorid, basisch
1327-53-3	Arsen: Arsentrioxid
1330-20-7	Xylol (alle Isomere)
1330-78-5	Trikresylphosphat, Isomere, „frei von o-Isomeren“

CAS-Nummer	Stoff
1332-21-4	Asbest (Faserstaub)
1332-58-7	Kaolinit
1333-86-4	Industrieruße (Carbon Black)
1336-36-3	Chlorierte Biphenyle
1336-36-3	Polychlorierte Biphenyle
1338-23-4	2-Butanonperoxid
1338-24-5	Naphthensäuren und Natrium-, Calcium-, Kalium-Naphtenate
1344-28-1	Aluminiumoxid (Faserstaub)
1345-25-1	Eisenoxide
1402-68-2	Aflatoxine
1461-25-2	n-Butylzinnverbindungen: Tetra-n-butylzinn
1464-53-5	Diepoxybutan
1477-55-0	m-Xylylendiamin
1484-13-5	Vinylcarbazol
1565-94-2	Bisphenol-A-diglycidylmethacrylat
1569-02-4	1-Ethoxy-2-propanol
1589-47-5	2-Methoxypropanol-1
1633-83-6	1,4-Butansulton
1634-04-4	Methyl-tert-butylether
1663-39-4	tert-Butylacrylat
1667-11-4	4-Chlormethylbiphenyl
1675-54-3	Bisphenol-A-diglycidylether
1680-21-3	Triethylenglykoldiacrylat
1738-25-6	Dimethylaminopropionitril
1746-01-6	2,3,7,8-Tetrachlordibenzo-p-dioxin
1748-81-8	Sesquiterpenlactone: Carabron
1758-61-8	Dicyclohexylperoxid
1763-23-1	Perfluorooctansulfonsäure (PFOS)
1809-14-9	Di-n-octylphosphonat
1809-19-4	Di-n-butylphosphonat
1817-47-6	p-Nitrocumol
1854-23-5	4-(2-Nitrobutyl)morpholin (70 Gew.%) und 4,4'-(2-Ethyl-2-nitro-1,3-propandiyl)bismorpholin (20 Gew.%)
1854-26-8	Dimethyloldihydroxyethylenharnstoff
1891-29-8	Sesquiterpenlactone: Lactucin
1897-45-6	Chlorthalonil
1910-42-5	Paraquatdichlorid
1912-24-9	Atrazin
2082-79-3	3,5-Di-tert-butyl-4-hydroxyphenylpropionsäureoctadecylester
2082-81-7	1,4-Butandioldimethacrylat
2095-03-6	Bisphenol-F-diglycidylether: p,p'-Bisphenol-F-diglycidylether
2104-64-5	EPN (O-Ethyl-O-(4-nitrophenyl)phenylthiophosphonat)
2179-59-1	Allylpropyldisulfid
2210-79-9	Kresylglycidylether: o-Kresylglycidylether
2224-44-4	4-(2-Nitrobutyl)morpholin (70 Gew.%) und 4,4'-(2-Ethyl-2-nitro-1,3-propandiyl)bismorpholin (20 Gew.%)
2238-07-5	Diglycidylether
2243-62-1	1,5-Diaminonaphthalin
2358-84-1	Diethylenglykoldimethacrylat
2372-82-9	N'-(3-Aminopropyl)-N'-dodecylpropan-1,3-diamin
2381-21-7	1-Methylpyren
2386-87-0	3,4-Epoxy-cyclohexyl-carbonsäure-3,4-epoxy-cyclohexylmethylester
2406-68-0	Phenylzinnverbindungen
2409-55-4	2-tert-Butyl-p-kresol
2425-77-6	2-Hexyldecanol
2425-79-8	1,4-Butandioldiglycidylether
2426-08-6	1-n-Butoxy-2,3-epoxypropan
2431-50-7	2,3,4-Trichlor-1-buten

CAS-Nummer	Stoff
2451-62-9	Triglycidylisocyanurat (Isomeregemisch)
2455-24-5	Tetrahydrofurfurylmethacrylat
2465-27-2	Auraminhydrochlorid
2527-58-4	Dithio-2,2'-bis(benzmethyramid)
2551-62-4	Schwefelhexafluorid
2634-33-5	1,2-Benzisothiazol-3(2H)-on
2682-20-4	5-Chlor-2-methyl-2,3-dihydroisothiazol-3-on und 2-Methyl-2,3-dihydroisothiazol-3-on
2682-20-4	2-Methyl-2,3-dihydroisothiazol-3-on
2687-91-4	N-Ethyl-2-pyrrolidon
2807-30-9	2-(Propyloxy)ethanol
2809-21-4	1-Hydroxyethan-1,1-diphosphonsäure
2832-19-1	N-Methylolchloracetamid
2832-40-8	Dispersionsgelb 3
2855-13-2	Isophorondiamin
2867-47-2	N,N'-Dimethylaminoethylmethacrylat
2872-52-8	Dispersionsrot 1
3033-77-0	Glycidyltrimethylammoniumchlorid
3040-44-6	N-(2-Hydroxyethyl)piperidin
3101-60-8	p-tert-Butylphenylglycidylether
3115-49-9	(4-Nonylphenoxy)essigsäure
3129-91-7	Dicyclohexylaminnitrit
3173-72-6	1,5-Naphthylendiisocyanat
3179-89-3	Dispersionsrot 17
3302-10-1	Isononansäure
3333-52-6	Tetramethylsuccinonitril
3333-67-3	Nickel und Nickelverbindungen: Nickelcarbonat
3524-68-3	Pentaerythrittriacylat
3586-55-8	(Ethylendioxy)dimethanol
3687-31-8	Arsen: Bleiarsenat
3687-46-5	n-Decyloleat
3689-24-5	Sulfotep
3811-73-2	Natriumpyrithion
3926-62-3	Natriummonochloracetat
4016-14-2	Isopropylglycidylether
4071-18-5	2,2,4-Trimethyl-6(2H)-chinolinon
4074-88-8	Diethylenglykoldiacrylat
4080-31-3	Methenamin-3-chlorallylchlorid
4098-71-9	Isophorondiisocyanat
4170-30-3	2-Butenal
4259-15-8	Bis(2-ethylhexyl)zinkdithiophosphat
4299-07-4	N-Butyl-1,2-benzisothiazolin-3-on
4435-53-4	3-Methoxy-n-butylacetat
4485-12-5	Lithiumstearat
4602-84-0	Farnesol
4687-94-9	Bisphenol-A-diglycidylacrylat (BIS-GA)
4719-04-4	N,N',N''-Tris(β-hydroxyethyl)hexahydro-1,3,5-triazin
5026-74-4	Triglycidyl-p-aminophenol
5064-31-3	Nitrioltriessigsäure: Trinatriumnitrioltriacetat
5102-83-0	Pigment Yellow 12, Pigment Yellow 13, Pigment Yellow 83
5124-30-1	4,4'-Dicyclohexylmethandiisocyanat
5216-25-1	4-Chlorbenzotrithchlorid
5307-14-2	2-Nitro-p-phenylendiamin
5333-42-6	2-Octyldodecan-1-ol
5395-50-6	Tetramethylolacetylendiharnstoff
5493-45-8	Hexahydrophthalsäurediglycidylester
5567-15-7	Pigment Yellow 12, Pigment Yellow 13, Pigment Yellow 83

CAS-Nummer	Stoff
5625-90-1	Bis(morpholino)methan
5714-22-7	Dischwefeldecafluorid (Schwefelpentafluorid)
5888-33-5	Isobornylacrylat
5912-86-7	Isoeugenol: Isoeugenol (Z-Form)
5932-68-3	Isoeugenol: Isoeugenol (E-Form)
5989-27-5	D-Limonen
5989-54-8	L-Limonen
6032-29-7	Pentanol (Isomere): 2-Pentanol
6358-64-1	2,5-Dimethoxy-4-chloranilin
6358-85-6	Pigment Yellow 12, Pigment Yellow 13, Pigment Yellow 83
6419-19-8	Aminotris(methylenphosphonsäure)
6423-43-4	Propylenglykoldinitrat
6440-58-0	1,3-Dimethylol-5,5-dimethylhydantoin
6754-13-8	Sesquiterpenlactone: Helenalin
6789-99-7	Tetrahydrobenzotriazol
7085-85-0	Cyanacrylsäureethylester
7397-62-8	Hydroxyessigsäurebutylester
7411-49-6	3,3'-Diaminobenzidin und sein Tetrahydrochlorid
7429-90-5	Aluminium
7429-90-5	Aluminium und seine schwerlöslichen Verbindungen
7439-92-1	Blei
7439-93-2	Lithium
7439-96-5	Mangan
7439-97-6	Quecksilber
7439-98-7	Molybdän
7440-02-0	Nickel und Nickelverbindungen: Nickel
7440-02-0	Nickel
7440-05-3	Palladium
7440-05-3	Palladium: Palladiummetall
7440-06-4	Platinverbindungen (Chloroplatinate)
7440-16-6	Rhodium
7440-22-4	Silber
7440-24-6	Strontium
7440-25-7	Tantal
7440-28-0	Thalliumverbindungen, löslich
7440-31-5	Zinn
7440-33-7	Wolfram
7440-36-0	Antimon
7440-38-2	Arsen: Arsen
7440-38-2	Arsen
7440-39-3	Bariumverbindungen, löslich
7440-41-7	Beryllium
7440-43-9	Cadmium
7440-47-3	Chrom
7440-48-4	Cobalt
7440-48-4	Cobalt: Cobalt
7440-48-4	Cobaltlegierungen
7440-50-8	Kupfer
7440-54-2	Gadolinium
7440-57-5	Gold
7440-58-6	Hafnium
7440-61-1	Uran
7440-62-2	Vanadium
7440-65-5	Yttrium
7440-66-6	Zink
7440-67-7	Zirkonium

CAS-Nummer	Stoff
7440-74-6	Indium
7446-09-5	Schwefeldioxid
7446-34-6	Selen und schwerlösliche anorganische Selenverbindungen: Selensulfid
7446-70-0	Aluminiumverbindungen, lösliche (reizende): Aluminiumchlorid
7488-56-4	Selen und schwerlösliche anorganische Selenverbindungen: Selendisulfid
7553-56-2	Iod
7572-29-4	Dichloracetylen
7620-77-1	Lithium-12-hydroxystearat
7631-86-9	Kieselsäuren, amorphe: a) synthetische amorphe Kieselsäure [7631-86-9]
7637-07-2	Bortrifluorid
7647-01-0	Chlorwasserstoff
7647-10-1	Palladium: Palladiumchlorid
7659-86-1	2-Ethylhexylmercaptoacetat
7664-38-2	Phosphorsäure
7664-39-3	Fluorwasserstoff
7664-41-7	Ammoniak
7664-93-9	Schwefelsäure
7665-72-7	1-tert-Butoxy-2,3-epoxypropan
7697-37-2	Salpetersäure
7704-34-9	Schwefel (Ankündigungsliste)
7718-54-9	Nickel und Nickelverbindungen: Nickelchlorid
7719-12-2	Phosphortrichlorid
7722-84-1	Wasserstoffperoxid
7723-14-0	Phosphor, weiß/gelb
7723-14-0	Phosphor, rot
7726-95-6	Brom
7727-43-7	Bariumsulfat
7727-54-0	Ammoniumpersulfat
7747-35-5	5-Ethyl-3,7-dioxa-1-azabicyclo[3.3.0]octan (EDA0)
7761-88-8	Silbersalze
7773-06-0	Ammoniumsulfamat
7778-18-9	Calciumsulfat
7778-39-4	Arsen: Arsensäure
7778-44-1	Arsen: Calciumarsenat
7779-27-3	N,N',N''-Triethylhexahydro-1,3,5-triazin
7782-41-4	Fluor
7782-42-5	Graphit
7782-49-2	Selen und schwerlösliche anorganische Selenverbindungen: Selen
7782-50-5	Chlor
7782-65-2	Germaniumtetrahydrid
7782-79-8	Stickstoffwasserstoffsäure
7783-06-4	Schwefelwasserstoff
7783-07-5	Selenwasserstoff
7784-25-0	Aluminiumverbindungen, lösliche (nicht reizende): Aluminiumammoniumdisulfat
7784-42-1	Arsenwasserstoff
7784-46-5	Arsen: Natriumarsenit
7786-34-7	Mevinphos
7786-81-4	Nickel und Nickelverbindungen: Nickelsulfat
7790-91-2	Chlortrifluorid
7803-49-8	Hydroxylamin
7803-51-2	Phosphorwasserstoff
7803-52-3	Antimonwasserstoff
7803-57-8	Hydrazinhydrat
8001-22-7	Triglyceride: Sojaöl
8001-31-8	Kokosnussöl
8001-35-2	Chloriertes Camphen

CAS-Nummer	Stoff
8001-54-5	Benzalkoniumchlorid
8002-13-9	Triglyceride: Rapsöl
8002-26-4	Tallöl, destilliert
8002-75-3	Triglyceride: Palmöl
8003-34-7	Pyrethrum
8006-64-2	Terpentinöl
8007-18-9	Nickeltitangelb
8008-20-6	Kerosin (Erdöl)
8016-28-2	Triglyceride: Lardöl
8022-00-2	Demetonmethyl
8023-79-8	Triglyceride: Palmkernöl
8042-47-5	Weißöl, pharmazeutisch
8050-09-7	Colophonium
8052-42-4	Bitumen (Dampf und Aerosol bei der Heißverarbeitung)
8065-48-3	Demeton
9000-50-4	Eichenmoos-Extrakte
9001-00-7	Bromelain
9001-73-4	Papain
9001-75-6	Pepsin
9002-07-7	Trypsin und Chymotrypsin
9002-84-0	Polytetrafluorethen
9002-86-2	Polyvinylchlorid
9003-01-4	Polyacrylsäure (neutralisiert, vernetzt): Natriumpolyacrylat
9003-11-6	Polyethylenpolypropylenglykol
9003-13-8	Polypropylenglykol-n-butylether
9003-27-4	Polybutene und Polyisobutene: Polyisobutene
9003-29-6	Polybutene und Polyisobutene: Polybutene
9004-07-3	Trypsin und Chymotrypsin
9004-98-2	Polyoxyethylenoleylether
9006-04-6	Naturgummilatex
9006-65-9	Polydimethylsiloxane, lineare
9014-01-1	Subtilisine
9016-00-6	Polydimethylsiloxane, lineare
9016-87-9	„polymeres MDI“
10024-97-2	Distickstoffmonoxid
10025-67-9	Dischwefeldichlorid
10025-87-3	Phosphorylchlorid
10026-13-8	Phosphorpentachlorid
10026-24-1	Cobalt: Cobalt(II)sulfat·7 H ₂ O
10028-15-6	Ozon
10035-10-6	Bromwasserstoff
10043-01-3	Aluminiumverbindungen, lösliche (reizende): Aluminiumsulfat
10043-35-3	Borsäure und Tetraborate: Borsäure
10043-67-1	Aluminiumverbindungen, lösliche (nicht reizende): Aluminiumkaliumdisulfat
10049-04-4	Chlordioxid
10102-43-9	Stickstoffmonoxid
10102-44-0	Stickstoffdioxid
10222-01-2	2,2-Dibrom-2-cyanacetamid
10254-57-6	Methylenbis(dibutyldithiocarbamat)
10595-95-6	N-Nitrosomethylethylamin
10605-21-7	Carbendazim
11070-44-3	Methyltetrahydrophthalsäureanhydrid
12011-76-6	Dawsonit (Faserstaub)
12030-97-6	Kaliumtitanat (Faserstaub): Kaliumtitanat
12035-36-8	Nickel und Nickelverbindungen: Nickeldioxid
12035-72-2	Nickel und Nickelverbindungen: Nickelsulfid

CAS-Nummer	Stoff
12036-23-6	Zirkoniumdioxid
12042-91-0	Aluminiumverbindungen, lösliche (nicht reizende): Aluminiumchlorhydrat
12054-48-7	Nickel und Nickelverbindungen: Nickelhydroxid
12056-46-1	Kaliumtitanat (Faserstaub): Kaliumtitanat
12056-49-4	Kaliumtitanat (Faserstaub): Kaliumtitanat
12056-51-8	Kaliumtitanat (Faserstaub): Kaliumtitanat
12174-11-7	Attapulgit (Faserstaub)
12179-04-3	Borsäure und Tetraborate: Dinatriumtetraborat-Pentahydrat
12185-10-3	Phosphor, weiß/gelb
12286-12-3	Magnesium-Oxid-Sulfat (Faserstaub)
12298-43-0	Halloysit (Faserstaub)
12427-38-2	Manganethylenbis(dithiocarbamat) (Maneb)
12510-42-8	Erionit (Faserstaub)
12604-58-9	Ferrovandium
13007-92-6	Chromhexacarbonyl
13048-33-4	1,6-Hexandioldiacrylat
13360-57-1	Dimethylsulfamoylchlorid
13463-39-3	Nickeltetracarbonyl (Ankündigungsliste)
13463-40-6	Eisenpentacarbonyl
13463-41-7	Zinkpyrithion
13463-67-7	Titandioxid
13464-58-9	Arsen: Arsenige Säure
13473-90-0	Aluminiumverbindungen, lösliche (reizende): Aluminiumnitrat
13494-80-9	Tellur
13838-16-9	2-Chlor-1,1,2-trifluorethyldifluormethylether (Enfluran)
13952-84-6	sec-Butylamin
13983-17-0	Wollastonit (Faserstaub)
14265-45-3	Sulfite
14464-46-1	Siliciumdioxid, kristallin: Cristobalit
14484-64-1	Ferbam
14548-60-8	Benzylalkoholmono(poly)hemiformal
14807-96-6	Talk
14808-60-7	Siliciumdioxid, kristallin: Quarz
14861-17-7	Aminofen
15141-18-1	Dispers Blau 106/124
15159-40-7	N-Chlorformylmorpholin
15337-18-5	Zinkdiamyldithiocarbamat
15467-20-6	Nitrilotriessigsäure: Dinatriumnitrilotriacetat
15468-32-3	Siliciumdioxid, kristallin: Tridymit
15501-74-3	Sepiolith (Faserstaub): Sepiolith
15625-89-5	Trimethylolpropantriacylat
15627-09-5	N-Cyclohexylhydroxydiazin-1-oxid, Kupfersalz (Cu-HDO)
15827-60-8	Diethylentriaminpentakis(methylenphosphonsäure)
15922-78-8	Natriumpyrithion
16065-83-1	Chrom(III)-Verbindungen
16096-31-4	1,6-Hexandioldiglycidylether
16812-54-7	Nickel und Nickelverbindungen: Nickelsulfid
16984-48-8	Fluoride
17702-41-9	Decaboran
17804-35-2	Benomyl
17831-71-9	Tetraethylglykoldiacrylat
18307-23-8	Sepiolith (Faserstaub): Sepiolith
18540-29-9	Chrom(VI)-Verbindungen
18662-53-8	Nitrilotriessigsäure: Trinatriumnitrilotriacetat, Monohydrat
18917-91-4	Aluminiumverbindungen, lösliche (reizende): Aluminiumlactat
18994-66-6	Nitrilotriessigsäure: Mononatriumnitrilotriacetat

CAS-Nummer	Stoff
19287-45-7	Diboran
19430-93-4	Perfluorbutylethylen (3,3,4,4,5,5,6,6,6-Nonafluor-1-hexen)
19624-22-7	Pentaboran
20018-09-1	p-Diiodmethylsulfonyltoluol
20554-84-1	Sesquiterpenlactone: Parthenolid
20706-25-6	2-(Propyloxy)ethylacetat
20816-12-0	Osmiumtetroxid
21652-27-7	1-Hydroxyethyl-2-heptadecenyl-imidazolin
22042-96-2	Diethyltriaminpentakis(methylenphosphonsäure), Natriumsalze
23209-59-8	Calcium-Natrium-Metaphosphat (Faserstaub)
23255-03-0	Nitrioltriessigsäure: Dinatriumnitrioltriacetat, Monohydrat
23696-28-8	N-(2-Hydroxyethyl)-3-methyl-2-chinoxalincarboxamid-1,4-dioxid (Olaquinox)
23971-84-8	Sesquiterpenlactone: Anthecotulid
24448-20-2	Bisphenol-A-diethoxymethacrylat (BIS-EMA)
25013-15-4	Methylstyrol (alle Isomere)
25013-16-5	tert-Butyl-4-hydroxyanisol (BHA)
25154-54-5	Dinitrobenzol (alle Isomere)
25254-50-6	N,N',N''-Tris(β-hydroxypropyl)hexahydro-1,3,5-triazin
25265-71-8	Dipropylenglykol
25321-14-6	Dinitrotoluol (Isomerengemische)
25322-68-3	Polyethylenglykole (PEG) (mittlere Molmasse > 600)
25322-68-3	Polyethylenglykole (PEG) (mittlere Molmasse 200–600)
25322-69-4	Polypropylenglykole (PPG)
25340-17-4	Diethylbenzol (alle Isomere)
25340-17-4	Diethylbenzol (alle Isomere): Diethylbenzol, Isomerengemisch
25551-13-7	Trimethylbenzol (alle Isomere)
25584-83-2	Hydroxypropylacrylat (alle Isomere)
25639-42-3	Methylcyclohexanol (alle Isomere)
26125-61-1	p-Aramid (Faserstaub)
26172-55-4	5-Chlor-2-methyl-2,3-dihydroisothiazol-3-on und 2-Methyl-2,3-dihydroisothiazol-3-on
26399-02-0	2-Ethylhexyloleat
26444-49-5	Diphenylkresylphosphat
26447-14-3	Kresylglycidylether: Kresylglycidylether (Isomerengemisch)
26447-14-3	Kresylglycidylether
26471-62-5	Tolylendiisocyanate: Tolylendiisocyanate, Gemisch
26523-78-4	Tris(nonylphenyl)phosphit
26530-20-1	2-n-Octyl-2,3-dihydroisothiazol-3-on
26628-22-8	Natriumazid
26636-01-1	Methylzinnverbindungen: Dimethylzinnbis(isooctylmercaptoacetat) (DMT(IOMA) ₂)
26675-46-7	Isofluran
26761-40-0	Diisodecylphthalat
26780-96-1	1,2-Dihydro-2,2,4-trimethylchinolin, polymer
26896-18-4	Isononansäure
26898-17-9	Dibenzyltoluol (Ankündigungsliste)
27208-37-3	Cyclopenta[cd]pyren
27213-78-1	p-tert-Butylbrenzkatechin
27253-26-5	Diisotridecylphthalat
27458-92-0	Isotridecanol
27458-93-1	Isooctadecanol
27478-34-8	Dinitronaphthalin (alle Isomere)
27579-97-1	Sesquiterpenlactone: (+)-Frullanolid und (-)-Frullanolid
27776-01-8	Benzyltoluole (Ankündigungsliste)
28272-18-6	Sesquiterpenlactone: Pyrethrosin
28523-86-6	Sevofluran
28553-12-0	Diisononylphthalat (Ankündigungsliste)
28768-32-3	Tetraglycidyl-4,4'-methyldianilin

CAS-Nummer	Stoff
29118-24-9	trans-1,3,3,3-Tetrafluorpropen
29222-48-8	Trimethylpentan (alle Isomere)
29385-43-1	Methyl-1H-benzotriazol
30618-84-9	Glycerylmonothioglykolat
30899-19-5	Pentanol (Isomere): Pentanol, Isomerengemische
31027-31-3	4-Isopropylphenylisocyanat
31142-56-0	Aluminiumverbindungen, lösliche (reizende): Aluminiumcitrat
31565-23-8	Di-tert-dodecylpentasulfid und Di-tert-dodecylpolysulfid
31570-04-4	Tris(2,4-di-tert-butylphenyl)phosphit
31906-04-4	Hydroxymethylpentylcyclohexencarboxaldehyd (Lyral)
32687-78-8	3-(3,5-Di-tert-butyl-4-hydroxyphenyl)-N'-[3-(3,5-di-tert-butyl-4-hydroxyphenyl)propanoyl]propanhydrazid
33204-39-6	Sesquiterpenlactone: Arteglasin A
34590-94-8	Dipropylenglykolmonomethylether
35001-25-3	Sesquiterpenlactone: Laurenobiolid
35074-77-2	Hexamethylenbis(3-(3,5-di-tert-butyl-4-hydroxyphenyl)propionat)
35554-44-0	1-(2-(Allyloxy)-2-(2,4-dichlorphenyl)ethyl)-1H-imidazol (Imazalil)
35691-65-7	2-Brom-2-(brommethyl)pentandinitril (1,2-Dibrom-2,4-dicyanbutan)
36653-82-4	1-Hexadecanol
37278-89-0	Xylanasen
39290-78-3	Aluminiumverbindungen, lösliche (reizende): Aluminiumchloridhydroxysulfat
40776-40-7	Sesquiterpenlactone: (+)-Frullanolid und (-)-Frullanolid
41484-35-9	Thiodiethylenbis(3-(3,5-di-tert-butyl-4-hydroxyphenyl)propionsäureester)
41683-62-9	1,2-Dichlormethoxyethan
42978-66-5	Tripropylenglykoldiacrylat
51229-78-8	Methenamin-3-chlorallylchlorid
53306-54-0	Di(2-propylheptyl)phthalat (DPHP)
53980-88-4	5(oder 6)-Carboxy-4-hexyl-2-cyclohexen-1-octansäure
54208-63-8	Bisphenol-F-diglycidylether: o,o'-Bisphenol-F-diglycidylether
54839-24-6	1-Ethoxy-2-propylacetat
54849-38-6	Methylzinnverbindungen: Methylzintris(isooctylmercaptoacetat) (MMT(IOMA) ₃)
55406-53-6	3-Iod-2-propinylbutylcarbammat
55720-99-5	Chlorierte Diphenyloxide
57041-67-5	Desfluran
57469-07-5	Bisphenol-F-diglycidylether: o,p'-Bisphenol-F-diglycidylether
57583-35-4	Methylzinnverbindungen: Dimethylzinnbis(2-ethylhexylmercaptoacetat) (DMT(2-EHMA) ₂)
57855-77-3	Calciumbis(dinonylnaphthalinsulfonat)
59118-99-9	Methylzinnverbindungen: Bis[methylzinndi(2-mercaptoethyloleat)]sulfid
59231-34-4	Isodecyloleat
59653-73-5	Triglycidylisocyanurat (Isomerengemisch): α-Triglycidylisocyanurat
59653-74-6	Triglycidylisocyanurat (Isomerengemisch): β-Triglycidylisocyanurat
59766-31-3	Kaliumtitanat (Faserstaub): Kaliumtitanat
60007-93-4	Aluminiumverbindungen, lösliche (reizende): Aluminiumgluconat
61789-36-4	Naphthensäuren und Natrium-, Calcium-, Kalium-Naphthenate
61789-86-4	Petroleumsulfonate, Calcium-Salze (technisches Gemisch in Mineralöl)
61790-13-4	Naphthensäuren und Natrium-, Calcium-, Kalium-Naphthenate
63148-62-9	Polydimethylsiloxane, lineare
63449-39-8	Chlorparaffine
64741-56-6	Bitumen (Dampf und Aerosol bei der Heißverarbeitung)
64742-47-8	Destillate (Erdöl)
64742-48-9	Naphtha (Erdöl), mit Wasserstoff behandelte, schwere
64742-93-4	Bitumen (Dampf und Aerosol bei der Heißverarbeitung)
65997-15-1	Portlandzement-Staub
66072-08-0	Naphthensäuren und Natrium-, Calcium-, Kalium-Naphthenate
66204-44-2	N,N'-Methylenbis(5-methyloxazolidin)
66603-10-9	N-Cyclohexylhydroxydiazin-1-oxid, Kaliumsalz (K-HDO)

CAS-Nummer	Stoff
67701-06-8	Fettsäuren, C14–18-gesättigt und C16–18-ungesättigt
67762-25-8	Fettalkohole, C12–18
68359-37-5	Cyfluthrin
68411-46-1	Diphenylamin, octyliert (Benzolamin, N-Phenyl-, Reaktionsprodukte mit 2,4,4-Trimethylpenten)
68425-15-0	Di-tert-dodecylpentasulfid und Di-tert-dodecylpolysulfid
68516-81-4	Dispers Blau 106/124
68583-56-2	Di-tert-dodecylpentasulfid und Di-tert-dodecylpolysulfid
68608-26-4	Petroleumsulfonate, Natrium-Salze
68920-66-1	Fettalkoholethoxylate, C16–18 und C18-ungesättigt
68921-45-9	Diphenylamin, Reaktionsprodukte mit Styrol und 2,4,4-Trimethylpenten
68937-41-7	Triphenylphosphat, isopropyliert
68958-92-9	Bis[O,O-bis(2-ethylhexyl)dithiophosphorato-S,S']dioxodi- μ -thioxodimolybdän
69669-44-9	Alkylbenzolsulfonate C10–C14, lineare
70657-70-4	2-Methoxypropylacetat-1
72030-25-2	Bis[O,O-bis(2-ethylhexyl)dithiophosphorato-S,S']dioxodi- μ -thioxodimolybdän
72623-83-7	Mineralöle (Erdöl), stark raffiniert
78521-39-8	N-Tosyl-6-aminocaprinsäure
80584-91-4	Triazintriyliimino-trihexansäure
80939-62-4	Alkylamine, C11–C14-verzweigte, Monohexyl- und Dihexylphosphate
85117-50-6	Alkylbenzolsulfonate C10–C14, lineare
91273-04-0	N,N-Bis(2-ethylhexyl)-((1,2,4-triazol-1-yl)methyl)amin
92045-44-8	Mineralöle (Erdöl), stark raffiniert
92045-45-9	Mineralöle (Erdöl), stark raffiniert
92062-35-6	Mineralöle (Erdöl), stark raffiniert
94624-12-1	Pentanol (Isomere): Pentanol, Isomerengemische
95481-62-2	Dicarbonsäure(C4–C6)-dimethylester, Gemisch
103616-17-7	Aluminiumverbindungen, lösliche (reizende): Aluminiummaltolat
126019-82-7	Tris[(2- oder 4-)C9–C10-isoalkylphenyl]phosphorthioat
134954-21-5	Sesquiterpenlactone: α -Peroxyachifolid
293733-21-8	6-Amino-2-ethoxynaphthalin

Mitglieder und ständige Gäste der Kommission

Mitglieder

Professorin Dr. rer. nat. Andrea **Hartwig** (Vorsitzende), Karlsruher Institut für Technologie (KIT), Institut für Angewandte Biowissenschaften, Adenauerring 20a, Geb. 50.41, 76131 Karlsruhe

Professor Dr. phil. nat. et med. habil. Michael **Arand**, Universität Zürich, Institut für Pharmakologie und Toxikologie, Winterthurerstraße 190, 8057 Zürich, Schweiz

Professor Dr. rer. nat. Michael **Bader**, BASF SE, Corporate Health Management, ESG / CB–Medical Center Z130, Carl-Bosch-Straße 38, 67056 Ludwigshafen

Professorin Dr. rer. nat. Brunhilde **Blömeke**, Universität Trier, Fachbereich VI – Raum- und Umweltwissenschaften, Am Universitätsring 15, 54296 Trier

Professorin Dr. rer. nat. Julia **Bornhorst**, Bergische Universität Wuppertal, Institut für Lebensmittelchemie, Gaußstraße 20, 42119 Wuppertal

Professor Dr. med. Thomas **Brüning**, Institut für Prävention und Arbeitsmedizin der Deutschen Gesetzlichen Unfallversicherung, Institut der Ruhr-Universität Bochum (IPA), Bürkle-de-la-Camp-Platz 1, 44789 Bochum

Professor Dr. med. Hans **Drexler**, Friedrich-Alexander-Universität Erlangen-Nürnberg, Institut und Poliklinik für Arbeits-, Sozial- und Umweltmedizin, Henkestr. 9–11, 91054 Erlangen

Dr. oec. troph. Claudia **Drossard**, Bundesanstalt für Arbeitsschutz und Arbeitsmedizin (BAuA), Fachbereich 4 – Gefahrstoffe und Biostoffe, Friedrich-Henkel-Weg 1–25, 44149 Dortmund

Privatdozentin Dr. rer. nat. Elisabeth **Eckert**, Bayerisches Landesamt für Gesundheit und Lebensmittelsicherheit, Eggenreuther Weg 43, 91058 Erlangen

Professor Dr. rer. nat. Bernd **Epe**, Johannes Gutenberg-Universität Mainz, FB Chemie, Pharmazie und Geowissenschaften, Staudingerweg 5, 55128 Mainz

Professorin Dr. med. Ellen **Fritsche**, Swiss Centre for Applied Human Toxicology (SCAHT), Missionsstraße 64, 4055 Basel, Schweiz

Professor Dr. rer. nat. Thomas **Göen**, Friedrich-Alexander-Universität Erlangen-Nürnberg, Institut und Poliklinik für Arbeits-, Sozial- und Umweltmedizin, Henkestr. 9–11, 91054 Erlangen

Privatdozentin Dr. rer. nat. Andrea **Haase**, Bundesinstitut für Risikobewertung (BfR), Abteilung 7: Chemikalien- und Produktsicherheit, Max-Dohrn-Straße 8–10, 10589 Berlin

Professor em. Dr. rer. nat. Dr. rer. biol. hum. habil. Uwe **Heinrich**, Medizinische Hochschule Hannover (MHH)

Professorin Dr. med. Andrea **Kaifie-Pechmann**, Friedrich-Alexander-Universität Erlangen-Nürnberg, Institut und Poliklinik für Arbeits-, Sozial- und Umweltmedizin, Henkestr. 9–11, 91054 Erlangen

Dr. rer. nat. Heiko Udo **Käfferlein**, Institut für Prävention und Arbeitsmedizin der Deutschen Gesetzlichen Unfallversicherung, Institut der Ruhr-Universität Bochum (IPA), Bürkle-de-la-Camp-Platz 1, 44789 Bochum

Dr. rer. nat. Edgar **Leibold**, 67316 Carlsberg

Professorin Dr. med. Gabriele **Leng**, 40699 Erkrath

Professor Dr. rer. nat. Bernhard **Michalke**, 85570 Markt Schwaben

Privatdozentin Dr. med. Frauke **Neff**, München Klinik gGmbH, Medizet – Medizinisches Dienstleistungszentrum, Oskar-Maria-Graf-Ring 51, 81737 München

Professor Dr. med. Dennis **Nowak**, Klinikum der Universität München, Campus Innenstadt, Institut und Poliklinik für Arbeits- und Umweltmedizin, Ziemssenstraße 1, 80336 München

Dr. med. Dirk **Pallapies**, Institut für Prävention und Arbeitsmedizin der Deutschen Gesetzlichen Unfallversicherung, Institut der Ruhr-Universität Bochum (IPA), Bürkle-de-la-Camp-Platz 1, 44789 Bochum

Professor Dr. rer. nat. Lothar **Rink**, Universitätsklinikum Aachen, AöR, Institut für Immunologie, Pauwelsstraße 30, 52074 Aachen

Privatdozentin Dr. med. vet. Susanne **Rittinghausen**, Fraunhofer-Institut für Toxikologie und Experimentelle Medizin (ITEM), Nikolai-Fuchs-Straße 1, 30625 Hannover

Privatdozent Dr. rer. nat. Bernd **Roßbach**, Universitätsmedizin der Johannes Gutenberg-Universität Mainz, Institut für Arbeits-, Sozial- und Umweltmedizin, Obere Zahlbacher Straße 67, 55131 Mainz

Professor Dr. rer. nat. Roel **Schins**, IUF – Leibniz-Institut für umweltmedizinische Forschung gGmbH, Auf'm Hennekamp 50, 40225 Düsseldorf

Professorin Dr. med. Simone **Schmitz-Spanke**, Friedrich-Alexander-Universität Erlangen-Nürnberg, Institut und Poliklinik für Arbeits-, Sozial- und Umweltmedizin, Henkestr. 9–11, 91054 Erlangen

Professorin Dr. rer. nat. Nicole **Schupp**, Universitätsklinikum Düsseldorf, Institut für Toxikologie, Universitätsstraße 1, 40225 Düsseldorf

Professor Dr. med. Andreas **Seidler**, Technische Universität Dresden, Medizinische Fakultät Carl Gustav Carus, Fetscherstraße 74, 01307 Dresden (ausgeschieden am 31.12.2025)

Privatdozentin Dr. med. vet. Katja **Steiger**, Technische Universität München, Institut für Allgemeine Pathologie und Pathologische Anatomie, Trogerstr. 18, 81675 München

Professor Dr. med. Kurt **Straif**, ISGlobal – Campus Mar, Barcelona Biomedical Research Park, Doctor Aiguader 88, 08003 Barcelona, Spanien

Professor Dr. med. Wolfgang **Uter**, Friedrich-Alexander-Universität Erlangen-Nürnberg, Institut für Medizininformatik, Biometrie und Epidemiologie, Waldstraße 6, 91054 Erlangen

Professor Dr. rer. nat. Christoph **van Thriel**, Leibniz-Institut für Arbeitsforschung an der TU Dortmund, Ardeystraße 67, 44139 Dortmund

Professor Dr. rer. nat. Dr. biol. hom. Dirk **Walter**, Justus-Liebig-Universität Gießen, Institut und Poliklinik für Arbeits- und Sozialmedizin, Aulweg 129, 35392 Gießen

Ständige Gäste

Dr. sc. nat. Stefan **Durrer**, Berufsgenossenschaft Rohstoffe und chemische Industrie, Kurfürstenanlage 62, 69115 Heidelberg

Dr. in Chemical Sciences, Technologies and Processes Anna **Giusti**, Bundesinstitut für Risikobewertung (BfR), Max-Dohrn-Str. 8–10, 10589 Berlin

Dr. rer. nat. Ralph **Hebisch**, Bundesanstalt für Arbeitsschutz und Arbeitsmedizin (BAuA), Fachbereich 4 – Gefahrstoffe und Biostoffe, Friedrich-Henkel-Weg 1–25, 44149 Dortmund

Dr. rer. nat. Markus **Mattenklott**, Institut für Arbeitsschutz der Deutschen Gesetzlichen Unfallversicherung (IFA), FB 2: Chemische und biologische Einwirkungen, Alte Heerstr. 111, 53757 St. Augustin

Verantwortliche Fachreferentin der DFG

Dr. rer. nat. Katja **Hartig**, Deutsche Forschungsgemeinschaft, Kennedyallee 40, 53175 Bonn

Kommissionssekretariat

Dr. rer. nat. Gunnar **Jahnke**, Dr. rer. nat. Gerlinde **Schriever-Schwemmer**, Karlsruher Institut für Technologie (KIT), Projektträger Karlsruhe (PTKA), Sekretariat der MAK-Kommission, Adenauerring 20a, 76131 Karlsruhe

Eine aktuelle Liste der Mitglieder und Ständigen Gäste sowie weiterer Gäste ist abrufbar unter <https://www.dfg.de/ueber-uns/gremien/senat/arbeitsstoffe/mitglieder-gaeste>

Mandat und Arbeitsweise der Ständigen Senatskommission zur Prüfung gesundheitsschädlicher Arbeitsstoffe

I.

Die Tätigkeit der Ständigen Senatskommission zur Prüfung gesundheitsschädlicher Arbeitsstoffe ist auf folgende Vorschriften der Satzung der Deutschen Forschungsgemeinschaft gestützt:

§ 1

Zweck des Vereins

- (1) Die Deutsche Forschungsgemeinschaft fördert Forschung höchster Qualität. Der Schwerpunkt liegt dabei in der Förderung von aus der Wissenschaft selbst entwickelten Vorhaben im Bereich der erkenntnisgeleiteten Forschung. Sie finanziert Forschungsvorhaben, entwirft Wettbewerbsräume und führt Verfahren zur Begutachtung, Bewertung, Auswahl und Entscheidung von Forschungsanträgen durch. Die Deutsche Forschungsgemeinschaft gestaltet Rahmenbedingungen und Standards des wissenschaftlichen Arbeitens mit. Sie pflegt den Dialog mit Gesellschaft, Politik und Wirtschaft und unterstützt den Transfer von Erkenntnissen. Sie berät staatliche und im öffentlichen Interesse tätige Einrichtungen in wissenschaftlichen und wissenschaftspolitischen Fragen.
- (2) Die Deutsche Forschungsgemeinschaft handelt in allen ihren Verfahren wissenschaftsgeleitet. Herausragende Wissenschaft erfordert ein breites Ideenspektrum und einen vielstimmigen Diskurs; daher gilt die besondere Aufmerksamkeit der Deutschen Forschungsgemeinschaft der Förderung internationaler Zusammenarbeit, von Forscherinnen und Forschern in frühen Karrierephasen, der Gleichstellung der Geschlechter sowie der Vielfältigkeit in der Wissenschaft.

§ 11

Senat

- (1) Der Senat ist das zentrale wissenschaftliche Gremium der Deutschen Forschungsgemeinschaft. Er berät und beschließt im Rahmen der von der Mitgliederversammlung beschlossenen Grundsätze über alle Angelegenheiten der Deutschen Forschungsgemeinschaft von wesentlicher Bedeutung, soweit sie nicht dem Hauptausschuss vorbehalten sind.
- (2) Der Senat beschließt, welche Fachkollegien zu bilden sind und wie sie sich gliedern. Hierbei ist dafür Sorge zu tragen, dass die Wissenschaft in allen ihren Formen und Disziplinen durch die Fachkollegien erfasst und dass in den Fachkollegien den wissenschaftlichen Interessen der Fächer und fachübergreifenden Bezügen gebührend Rechnung getragen wird.
- (3) Der Senat besteht aus 39 Mitgliedern.
- (4) 36 Mitglieder werden von der Mitgliederversammlung in einem rotierenden System gewählt. Wählbar sind an Hochschulen oder anderen Forschungseinrichtungen tätige Wissenschaftlerinnen und Wissenschaftler. Die Mitgliederversammlung kann mit Blick auf bestimmte für die Deutsche Forschungsgemeinschaft relevante Expertisen auch andere Personen wählen. Die Wahl erfolgt bezogen auf die Person; die gewählten Mitglieder des Senats handeln nicht als Repräsentanten von Institutionen. Bei der Zusammensetzung der gewählten Mitglieder soll eine angemessene Vertretung des gesamten Spektrums wissenschaftlicher Disziplinen angestrebt werden. Der Senat kann ständig oder anlassbezogen Gäste zu seinen Sitzungen einladen.
- (5) Von Amts wegen gehören dem Senat die jeweilige Präsidentin oder der jeweilige Präsident der Hochschulrektorenkonferenz, der Union der Akademien der Wissenschaften und der Max-Planck-Gesellschaft an. Die Senatsmitglieder kraft Amtes können sich für Sitzungen durch andere, vorab zu benennende Bevollmächtigte ihrer jeweiligen Einrichtung vertreten lassen.
- (6) Die Amtszeit der gewählten Mitglieder des Senats beträgt drei Jahre. Sie beginnt mit dem ersten Tag des auf die Wahl folgenden Kalenderjahres. Eine zweite Amtszeit ist möglich. Scheidet ein gewähltes Mitglied des Senats während der Amtszeit aus, kann der Senat für den Rest der Amtszeit des ausgeschiedenen Mitglieds aus den vorangegangenen Vorschlagslisten ein Ersatzmitglied kooptieren. Für die Wahlen stellt das Präsidium in Ansehung von Vorschlägen aus dem Kreis der Mitglieder der Deutschen Forschungsgemeinschaft und unter Beteiligung des Senats Vorschlagslisten auf, die in der Regel für jeden freien Sitz drei Namen enthalten sollen. Näheres regelt eine von der Mitgliederversammlung zu beschließende Verfahrensordnung.
- (7) Die Sitzungen des Senats werden von der Präsidentin oder dem Präsidenten der Deutschen Forschungsgemeinschaft einberufen. Sie oder er muss den Senat einberufen, wenn mindestens ein Drittel der Mitglieder des Senats dies verlangt.
- (8) Der Senat kann im Rahmen seiner Zuständigkeit Ausschüsse und Kommissionen bilden, deren Mitglieder dem Senat nicht anzugehören brauchen.

II.

Grundsätze für Mandat und Arbeitsweise der Ständigen Senatskommission zur Prüfung gesundheitsschädlicher Arbeitsstoffe:

1. Der Senatskommission der Deutschen Forschungsgemeinschaft zur Prüfung gesundheitsschädlicher Arbeitsstoffe ist vom Senat die Aufgabe übertragen worden, die wissenschaftlichen Grundlagen des Schutzes der Gesundheit vor toxischen Stoffen am Arbeitsplatz zu erarbeiten. Die wichtigsten praktischen Ergebnisse der Kommissionsarbeit sind wissenschaftliche Empfehlungen zur Aufstellung von MAK- und BAT-Werten, zur Einstufung krebserzeugender Arbeitsstoffe und zur Bewertung fruchtschädigender und keimzellmutagener Wirkungen sowie die Erarbeitung und Evaluierung analytischer Methoden zur Kontrolle der Exposition und zur Überprüfung der Einhaltung von Grenzwerten des Gesundheitsschutzes am Arbeitsplatz. Darüber hinaus greift die Kommission weitere aktuelle Probleme der Gesundheitsgefährdung durch Arbeitsstoffe auf und schlägt geeignete Lösungsmöglichkeiten vor.
Für die Verwirklichung eines dem jeweiligen Stande der Wissenschaft angepassten Arbeitsschutzes erscheint ein Zwei-Stufen-Verfahren als beste Lösung: Die genannten Arbeitsergebnisse der Senatskommission werden jährlich überarbeitet und von der Deutschen Forschungsgemeinschaft veröffentlicht. Zugleich werden sie als Empfehlung dem Bundesministerium für Arbeit und Soziales übergeben. Dieser prüft die Empfehlungen unter Berücksichtigung auch nichtwissenschaftlicher Gesichtspunkte und kann ihnen – unverändert oder geändert – in geeigneter Form Rechtsverbindlichkeit als Grundlage des Arbeitsschutzes verleihen.
2. Die Kommission arbeitet in wissenschaftlicher Freiheit und Unabhängigkeit. Sie ist in der Auswahl und in der Prioritätensetzung der Prüfung von Arbeitsstoffen und weiterer zu untersuchender Probleme nicht an Weisungen gebunden. Sie verpflichtet sich aber, Anregungen aus der betrieblichen Praxis, soweit sie wissenschaftlich von Bedeutung sind, aufzunehmen und Anliegen des für den Gesundheitsschutz am Arbeitsplatz zuständigen Bundesministeriums für Arbeit und Soziales, soweit möglich, vorrangig zu bearbeiten.
3. Die volle Offenlegung des Arbeitsprogramms der Kommission ist durch die rechtzeitige Bekanntgabe der anstehenden Änderungen bzw. Ergänzungen auf der Homepage der Kommission bei der DFG gewährleistet. Durch die Aufforderung, der Senatskommission Informationen und Kommentare mitzuteilen und die daran geknüpfte Möglichkeit, wissenschaftliche Sachverständige der betroffenen Bereiche in die Diskussion zur Entscheidungsfindung einzubeziehen, wird eine möglichst umfassende Informationsgrundlage für die Empfehlungen der Kommission gewährleistet.
Die Ableitungen von MAK- und BAT-Werten sowie die Einstufung krebserzeugender bzw. -verdächtiger Arbeitsstoffe und die Bewertung fruchtschädigender und keimzellmutagener Wirkungen werden in Form von ausführlichen wissenschaftlichen Begründungen veröffentlicht.
4. Das Ziel der Kommissionsarbeit ist allein der nach dem jeweiligen Stand der Wissenschaft mögliche und gebotene Schutz der Gesundheit der Beschäftigten und deren Nachkommen. Die Kommission betrachtet die Gesundheit als höchsten Wert, den sie nicht gegen andere Gesichtspunkte abwägt. In der Diskussion und Entscheidungsfindung werden deshalb ausschließlich wissenschaftliche Argumente im Hinblick auf die Gesundheit am Arbeitsplatz berücksichtigt. Andere Aspekte, wie beispielsweise sozialpolitische, ökonomische, technologische und weitere nicht stoffbezogene Betrachtungen bleiben ausgeschlossen.
5. Aus den unter 4. genannten Gründen kann der Wunsch nach Beteiligung von anderen als mit gesundheitlichen Aspekten des Arbeitsschutzes vertrauten Sachverständigen an den Diskussionen der Kommission nicht erfüllt werden.
6. Gleichwohl verkennt die Kommission nicht die Notwendigkeit politischer Entscheidungen im Prozess der Verwirklichung des Arbeitsschutzes. Sie lehnt jedoch die Vermischung politischer und wissenschaftlicher Urteilelemente in ihrer eigenen Arbeit ab.
7. Die Senatskommission trägt durch die Veröffentlichung ihrer Empfehlungen zur Erfüllung des Satzungsauftrages der Forschungsgemeinschaft bei, Parlamente und Behörden in wissenschaftlichen Fragen zu beraten. Weicht das Bundesministerium für Arbeit und Soziales (s. o. Ziffer 1) von den Empfehlungen im Einzelfall ab, so hält es die Kommission für erforderlich, dass es die Gründe dafür bekannt gibt.
8. Das Präsidium und der Vorstand der DFG können die Einhaltung der Verfahrensordnung überprüfen, gewährleisten jedoch die unveränderte und unverzügliche Veröffentlichung der Arbeitsergebnisse der Kommission, soweit nicht zwingende Gründe entgegenstehen.

III.

Neuberufene Mitglieder und ständige Gäste der Ständigen Senatskommission zur Prüfung gesundheitsschädlicher Arbeitsstoffe erhalten nach ihrer Berufung ein Schreiben des Präsidenten/der Präsidentin der Deutschen Forschungsgemeinschaft, das die nachfolgend wiedergegebenen Grundsätze der Arbeit der Kommission enthält:

Um die satzungsmäßigen Beratungsaufgaben der Deutschen Forschungsgemeinschaft gegenüber Legislative und Exekutive zu erfüllen, hat der Senat für verschiedene Sachgebiete Kommissionen eingerichtet, so z. B. für die Gebiete des Arbeits-, Gesundheits- und Umweltschutzes. Zu diesen Senatskommissionen gehört auch die Kommission, in die Sie berufen wurden.

Die Kommissionen haben die Aufgabe, den Stand der Wissenschaft zu den jeweiligen Fragestellungen zu ermitteln und so zu formulieren, dass die zu beratenden staatlichen Stellen in die Lage versetzt werden, für ihren Bereich sachgerechte Entscheidungen in eigener Verantwortung zu treffen. Zu diesem Zweck ist es wünschenswert, dass in den einzelnen Kommissionen der

wissenschaftliche Stand so herausgearbeitet wird, dass er von allen Mitgliedern getragen werden kann. Ein solcher Konsens wird dann als Standpunkt der DFG nach außen vertreten.

Im Hinblick auf diese Aufgabe der Kommission werden als Mitglieder Wissenschaftler ad personam in ihrer Eigenschaft als sachkundige Experten berufen und nicht als Vertreter der Institutionen oder Unternehmen, in denen sie tätig sind.

Neben diesen Mitgliedern arbeiten in den Kommissionen auch ständige Gäste mit. Als ständige Gäste mit beratender Stimme werden Wissenschaftler und andere sachverständige Personen aus Behörden berufen, die sowohl mit Forschungsaufgaben betraut sein als auch hoheitliche Aufgaben wahrnehmen können. Da sie institutionell den potentiellen Beratungsnehmern angehören, erhalten sie kein Stimmrecht. So soll ein möglicher Interessenkonflikt von vornherein vermieden werden.

Der Senat beruft die Kommissionen für Amtsperioden von jeweils sechs Jahren. Mitglieder und ständige Gäste werden ebenfalls für sechs Jahre berufen. Sie können einmal wiederberufen werden. Eine weitergehende Verlängerung des persönlichen Mandats ist nur in begründeten Ausnahmefällen möglich.

Die angestrebte strenge Trennung zwischen der Erkenntnis eines wissenschaftlichen Standpunkts und seiner „Verwertung“ im weitesten Sinne, sei es unter politischen, juristischen, wirtschaftlichen oder anderen gesellschaftlichen Aspekten, setzt voraus, dass außerwissenschaftliche Probleme der auftragsgemäß zu beratenden staatlichen Stellen keinen Eingang in das Votum der Kommission finden. Politische Konsequenzen wissenschaftlicher Erkenntnisse, Umsetzungsprobleme, Entscheidungen über die Zumutbarkeit bestimmter Risiken, Wirtschaftlichkeitsaspekte usw. gehören nicht zum Verantwortungsbereich der DFG und ihrer Kommissionen.

Für das Verfahren der Kommissionen gilt die strenge Vertraulichkeit der Beratungen ebenso wie der in die Beratungen einbezogenen Daten und Fakten bis zu ihrer Publikation durch die DFG als Mitteilung der betreffenden Senatskommission. Aus einer Berufung in eine Senatskommission darf niemandem ein Wettbewerbsvorteil durch Verwertung eines Informationsvorsprungs erwachsen.

IV.

Vorgehen der Arbeitsstoffkommission bei Änderungen und Neuaufnahmen von MAK-Werten und Beurteilungswerten in biologischem Material

1. Ankündigungen von beabsichtigten Neuaufnahmen und Änderungen werden im Regelfall ein Jahr vorher veröffentlicht, d.h. mit der Herausgabe der MAK- und BAT-Werte-Liste, in der Regel am 1. Juli. Zudem werden die Ankündigungen auch auf der Homepage der Kommission bei der DFG veröffentlicht (www.dfg.de/mak-ankuendigung). Dort sind bei Bedarf neben der regelmäßigen Aktualisierung im Juli jeden Jahres jederzeit weitere Ankündigungen von beabsichtigten Neuaufnahmen und Änderungen möglich. Im Falle von Änderungen wird die Art der beabsichtigten Änderung mitgeteilt, ferner der vorliegende Anlass. Mit der Ankündigung wird die Aufforderung verbunden, der Kommission sachbezogene Informationen und Kommentare mitzuteilen.
2. Abgeschlossene Überprüfungen von Stoffen in den Teilen MAK-Werte und Beurteilungswerte in biologischem Material werden in den „Änderungen und Neuaufnahmen“ der MAK- und BAT-Werte-Liste (Anhang Seite I) detailliert aufgeführt und auf der Homepage der Kommission bei der DFG veröffentlicht (Liste der Änderungen und Neuaufnahmen; www.dfg.de/mak-aenderungen). Die Kommission hat diese Vorschläge verabschiedet, stellt sie jedoch für die Dauer von sechs Monaten zur Diskussion. Bis dahin können dem Kommissionssekretariat neue Daten oder wissenschaftliche Kommentare vorgelegt werden, die von der Kommission geprüft und ggf. für die endgültige Verabschiedung berücksichtigt werden.

Im Jahr 2025/2026 abgeschlossene Änderungen und Neuaufnahmen von Stoffen in den Teilen MAK-Werte und Einstufungen sowie Beurteilungswerte in biologischem Material

Teil MAK-Werte und Einstufungen

a) Alphabetische Sortierung:

Benzophenon [119-61-9]

Der Stoff kann gleichzeitig als Dampf und Aerosol vorliegen.

MAK[ml/m³]: –

MAK[mg/m³]: –

Spzbg: –

SchwGr: –

Hautres: H

Sens: –

KanzKat: 2

KmutKat: –

Neuaufnahme

p-tert-Butylphenol (ptBP) [98-54-4]

Der Stoff kann gleichzeitig als Dampf und Aerosol vorliegen.

vgl. Abschn. XII

MAK[ml/m³]: 0,032

MAK[mg/m³]: 0,2

Spzbg: II(2)

SchwGr: D

Hautres: H

Sens: Sh

KanzKat: –

KmutKat: –

Änderung

bislang MAK[ml/m³]: 0,080

bislang MAK[mg/m³]: 0,5

1,2-Dichlorethen

Neuaufnahme

cis-1,2-Dichlorethen [156-59-2]

Neuaufnahme

MAK[ml/m³]: –

MAK[mg/m³]: –

Spzbg: –

SchwGr: –

Hautres: H

Sens: –

KanzKat: 3

KmutKat: –

trans-1,2-Dichlorethen [156-60-5]MAK[ml/m³]: 10MAK[mg/m³]: 40

Spzbg: II(2)

SchwGr: D

Hautres: –

Sens: –

KanzKat: –

KmutKat: –

1,2-Dichlorethen, Isomergemisch [540-59-0]MAK[ml/m³]: –MAK[mg/m³]: –

Spzbg: –

SchwGr: –

Hautres: H

Sens: –

KanzKat: 3

KmutKat: –

N,N-Dimethylanilin [121-69-7]MAK[ml/m³]: 0,5MAK[mg/m³]: 2,5

Spzbg: II(2)

SchwGr: B (Verdacht)

Hautres: H

Sens: –

KanzKat: 4

KmutKat: –

Mangan [7439-96-5] und seine anorganischen Verbindungen

(alveolengängige Fraktion)

vgl. Abschn. XII

MAK[mg/m³]: 0,05 A

Spzbg: II(8)

Permanganate: Kurzzeitkategorie II(1)

SchwGr: B (Verdacht)

Hautres: –

H-Markierung nur für lösliche Manganverbindungen

Sens: –

KanzKat: –

KmutKat: –

Mangan [7439-96-5] und seine anorganischen Verbindungen

(einatembare Fraktion)

vgl. Abschn. XII

MAK[mg/m³]: 0,2 E

Spzbg: II(8)

Permanganate: Kurzzeitkategorie II(1)

SchwGr: B (Verdacht)

Hautres: –

H-Markierung nur für lösliche Manganverbindungen

Sens: –

KanzKat: –

KmutKat: –

Neuaufnahme**Änderung**bislang MAK[ml/m³]: 200bislang MAK[mg/m³]: 800

bislang Spzbg: II(2)

bislang Hautres: –

bislang KanzKat: –

Änderungbislang MAK[ml/m³]: 5bislang MAK[mg/m³]: 25

bislang SchwGr: D

bislang KanzKat: 3

Änderungbislang MAK[mg/m³]: 0,02 A

bislang SchwGr: C

bislang Hautres: –

Änderung

bislang SchwGr: C

bislang Hautres: –

Melamin [108-78-1]

vgl. Abschn. XII

MAK[mg/m³]: 0,015 E

Spzbg: II(4)

SchwGr: C

Hautres: H

Sens: –

KanzKat: –

KmutKat: –

Schw(BAT): C

Methylisocyanat [624-83-9]

vgl. Abschn. IIc

MAK[ml/m³]: aufgehobenMAK[mg/m³]: aufgehoben

Spzbg: aufgehoben

SchwGr: aufgehoben

Hautres: aufgehoben

Sens: aufgehoben

KanzKat: aufgehoben

KmutKat: aufgehoben

Natriumazid [26628-22-8]MAK[mg/m³]: 0,1 E

(als Azid–Anion)

Spzbg: II(2)

SchwGr: C

Hautres: H

Sens: –

KanzKat: –

KmutKat: –

Selen und schwerlösliche anorganische Selenverbindungen (als Se berechnet)

vgl. Abschn. XII

MAK[mg/m³]: 0,1 E

Spzbg: II(8)

SchwGr: C

Hautres: –

Sens: –

KanzKat: 3

KmutKat: –

Selen [7782-49-2]MAK[mg/m³]: 0,1 E

Spzbg: II(8)

SchwGr: C

Hautres: –

Sens: –

KanzKat: 3

KmutKat: –

Neuaufnahme**Änderung**bislang MAK[ml/m³]: 0,01bislang MAK[mg/m³]: 0,024

bislang Spzbg: I(1)

bislang SchwGr: D

bislang Hautres: –

bislang Sens: –

bislang KanzKat: –

bislang KmutKat: –

Änderungbislang MAK[mg/m³]: 0,2 E

bislang Spzbg: I(2)

bislang SchwGr: D

bislang Hautres: –

Neuaufnahme**Änderung**bislang MAK[mg/m³]: 0,02 E

bislang Hautres: H

Selendisulfid [7488-56-4] (als Se berechnet)

MAK[mg/m³]: 0,1 E
 Spzbg: II(8)
 SchwGr: C
 Hautres: –
 Sens: –
 KanzKat: 3
 KmutKat: –

Neuaufnahme**Selensulfid [7446-34-6] (als Se berechnet)**

MAK[mg/m³]: 0,1 E
 Spzbg: II(8)
 SchwGr: C
 Hautres: –
 Sens: –
 KanzKat: 3
 KmutKat: –

Neuaufnahme**Selenverbindungen, löslich, anorganisch (als Se berechnet)**

vgl. Abschn. XII
 MAK[mg/m³]: 0,02 E
 Spzbg: II(8)
 SchwGr: C
 Hautres: H
 Sens: –
 KanzKat: 3
 KmutKat: –

Neuaufnahme**Selenwasserstoff [7783-07-5] (als Se berechnet)**

MAK[ml/m³]: 0,006
 MAK[mg/m³]: 0,02
 Auch bei Einhaltung des MAK-Wertes sind im Einzelfall
 „Geruchs-assoziierte“ Symptome nicht auszuschließen, vgl.
 Abschn. Ie.
 Spzbg: II(8)
 SchwGr: C
 Hautres: –
 Sens: –
 KanzKat: 3
 KmutKat: –

Einstufungs-Überprüfung: Keine Änderung**Stickstoffwasserstoffsäure [7782-79-8]**

MAK[mg/m³]: 0,1
 (als Azid-Anion)
 Spzbg: II(2)
 SchwGr: C
 Hautres: H
 Sens: –
 KanzKat: –
 KmutKat: –

Änderung

bislang MAK[mg/m³]: 0,18
 bislang Spzbg: I(2)
 bislang SchwGr: –
 bislang Hautres: –

p-Toluolsulfonsäure [104-15-4]**Neuaufnahme**MAK[mg/m³]: 0,2 E

Spzbg: I(1)

Ein Momentanwert von 0,4 mg/m³ sollte nicht überschritten werden.

SchwGr: C

Hautres: –

Sens: –

KanzKat: 4

KmutKat: –

b) Sortierung nach MAK-Werten und Einstufungen:

A. MAK-Wert [mg/m ³]	bisher	neu
1. Änderung		
p-tert-Butylphenol (ptBP) [98-54-4]	0,5	0,2
Der Stoff kann gleichzeitig als Dampf und Aerosol vorliegen.		
vgl. Abschn. XII		
1,2-Dichlorethen, Isomerengemisch [540-59-0]	800	–
N,N-Dimethylanilin [121-69-7]	25	2,5
Mangan [7439-96-5] und seine anorganischen Verbindungen	0,02 A	0,05 A
(alveolengängige Fraktion)		
vgl. Abschn. XII		
Natriumazid [26628-22-8]	0,2 E	0,1 E (als Azid-Anion)
Selen [7782-49-2]	0,02 E	0,1 E
Stickstoffwasserstoffsäure [7782-79-8]	0,18	0,1 (als Azid-Anion)
A. MAK-Wert [mg/m ³]	bisher	neu
2. Neuaufnahme		
Benzophenon [119-61-9]		–
Der Stoff kann gleichzeitig als Dampf und Aerosol vorliegen.		
cis-1,2-Dichlorethen [156-59-2]		–
trans-1,2-Dichlorethen [156-60-5]		40
Melamin [108-78-1]		0,015 E
vgl. Abschn. XII		
Selen und schwerlösliche anorganische Selenverbindungen (als Se berechnet)		0,1 E
vgl. Abschn. XII		
Selendisulfid [7488-56-4] (als Se berechnet)		0,1 E
Selensulfid [7446-34-6] (als Se berechnet)		0,1 E
Selenverbindungen, löslich, anorganisch (als Se berechnet)		0,02 E
vgl. Abschn. XII		
p-Toluolsulfonsäure [104-15-4]		0,2 E
A. MAK-Wert [mg/m ³]	bisher	neu
3. Einstufungs-Überprüfung: Keine Änderung		
Mangan [7439-96-5] und seine anorganischen Verbindungen	0,2 E	0,2 E
(einatembare Fraktion)		
vgl. Abschn. XII		

Selenwasserstoff [7783-07-5] (als Se berechnet)	0,02 Auch bei Einhaltung des MAK-Wertes sind im Einzelfall „Geruchs-assoziierte“ Symptome nicht auszuschließen, vgl. Abschn. Ie.	0,02 Auch bei Einhaltung des MAK-Wertes sind im Einzelfall „Geruchs-assoziierte“ Symptome nicht auszuschließen, vgl. Abschn. Ie.
B. Spitzenbegrenzung	bisher	neu
1. Änderung		
1,2-Dichlorethen, Isomerengemisch [540-59-0]	II(2)	–
Natriumazid [26628-22-8]	I(2)	II(2)
Stickstoffwasserstoffsäure [7782-79-8]	I(2)	II(2)
B. Spitzenbegrenzung	bisher	neu
2. Neuaufnahme		
Benzophenon [119-61-9]		–
Der Stoff kann gleichzeitig als Dampf und Aerosol vorliegen.		
cis-1,2-Dichlorethen [156-59-2]		–
trans-1,2-Dichlorethen [156-60-5]		II(2)
Melamin [108-78-1]		II(4)
vgl. Abschn. XII		
Selen und schwerlösliche anorganische Selenverbindungen (als Se berechnet)		II(8)
vgl. Abschn. XII		
Selendisulfid [7488-56-4] (als Se berechnet)		II(8)
Selensulfid [7446-34-6] (als Se berechnet)		II(8)
Selenverbindungen, löslich, anorganisch (als Se berechnet)		II(8)
vgl. Abschn. XII		
p-Toluolsulfonsäure [104-15-4]		I(1) Ein Momentanwert von 0,4 mg/m ³ sollte nicht überschritten werden.
B. Spitzenbegrenzung	bisher	neu
3. Einstufungs-Überprüfung: Keine Änderung		
p-tert-Butylphenol (ptBP) [98-54-4]	II(2)	II(2)
Der Stoff kann gleichzeitig als Dampf und Aerosol vorliegen.		
vgl. Abschn. XII		
N,N-Dimethylanilin [121-69-7]	II(2)	II(2)
Mangan [7439-96-5] und seine anorganischen Verbindungen	II(8)	II(8)
(alveolengängige Fraktion)	Permanganate: Kurzzeitkategorie II(1)	Permanganate: Kurzzeitkategorie II(1)
vgl. Abschn. XII		
Mangan [7439-96-5] und seine anorganischen Verbindungen	II(8)	II(8)
(einatembare Fraktion)	Permanganate: Kurzzeitkategorie II(1)	Permanganate: Kurzzeitkategorie II(1)
vgl. Abschn. XII		
Selen [7782-49-2]	II(8)	II(8)
Selenwasserstoff [7783-07-5] (als Se berechnet)	II(8)	II(8)
C. Schwangerschaftsgruppe zum MAK-Wert	bisher	neu
1. Änderung		
N,N-Dimethylanilin [121-69-7]	D	B (Verdacht)
Mangan [7439-96-5] und seine anorganischen Verbindungen	C	B (Verdacht)
(alveolengängige Fraktion)		
vgl. Abschn. XII		

Mangan [7439-96-5] und seine anorganischen Verbindungen (einatembare Fraktion) vgl. Abschn. XII	C	B (Verdacht)
Natriumazid [26628-22-8]	D	C
Stickstoffwasserstoffsäure [7782-79-8]	-	C
C. Schwangerschaftsgruppe zum MAK-Wert	bisher	neu
2. Neuaufnahme		
Benzophenon [119-61-9] Der Stoff kann gleichzeitig als Dampf und Aerosol vorliegen.		-
cis-1,2-Dichlorethen [156-59-2]		-
trans-1,2-Dichlorethen [156-60-5]		D
Melamin [108-78-1] vgl. Abschn. XII		C
Selen und schwerlösliche anorganische Selenverbindungen (als Se berechnet) vgl. Abschn. XII		C
Selendisulfid [7488-56-4] (als Se berechnet)		C
Selensulfid [7446-34-6] (als Se berechnet)		C
Selenverbindungen, löslich, anorganisch (als Se berechnet) vgl. Abschn. XII		C
p-Toluolsulfonsäure [104-15-4]		C
C. Schwangerschaftsgruppe zum MAK-Wert	bisher	neu
3. Einstufungs-Überprüfung: Keine Änderung		
p-tert-Butylphenol (ptBP) [98-54-4] Der Stoff kann gleichzeitig als Dampf und Aerosol vorliegen. vgl. Abschn. XII	D	D
1,2-Dichlorethen, Isomerengemisch [540-59-0]	-	-
Selen [7782-49-2]	C	C
Selenwasserstoff [7783-07-5] (als Se berechnet)	C	C
D. Hautresorption	bisher	neu
1. Änderung		
1,2-Dichlorethen, Isomerengemisch [540-59-0]	-	H
Mangan [7439-96-5] und seine anorganischen Verbindungen (alveolengängige Fraktion) vgl. Abschn. XII	-	- H-Markierung nur für lösliche Manganverbindungen
Mangan [7439-96-5] und seine anorganischen Verbindungen (einatembare Fraktion) vgl. Abschn. XII	-	- H-Markierung nur für lösliche Manganverbindungen
Natriumazid [26628-22-8]	-	H
Selen [7782-49-2]	H	-
Stickstoffwasserstoffsäure [7782-79-8]	-	H
D. Hautresorption	bisher	neu
2. Neuaufnahme		
Benzophenon [119-61-9] Der Stoff kann gleichzeitig als Dampf und Aerosol vorliegen.		H
cis-1,2-Dichlorethen [156-59-2]		H
trans-1,2-Dichlorethen [156-60-5]		-

Melamin [108-78-1]		H
vgl. Abschn. XII		
Selen und schwerlösliche anorganische Selenverbindungen (als Se berechnet)		-
vgl. Abschn. XII		
Selendisulfid [7488-56-4] (als Se berechnet)		-
Selensulfid [7446-34-6] (als Se berechnet)		-
Selenverbindungen, löslich, anorganisch (als Se berechnet)		H
vgl. Abschn. XII		
p-Toluolsulfonsäure [104-15-4]		-
D. Hautresorption	bisher	neu
3. Einstufungs-Überprüfung: Keine Änderung		
p-tert-Butylphenol (ptBP) [98-54-4]	H	H
Der Stoff kann gleichzeitig als Dampf und Aerosol vorliegen.		
vgl. Abschn. XII		
N,N-Dimethylanilin [121-69-7]	H	H
Selenwasserstoff [7783-07-5] (als Se berechnet)	-	-
E. Sensibilisierung	bisher	neu
2. Neuaufnahme		
Benzophenon [119-61-9]		-
Der Stoff kann gleichzeitig als Dampf und Aerosol vorliegen.		
cis-1,2-Dichlorethen [156-59-2]		-
trans-1,2-Dichlorethen [156-60-5]		-
Melamin [108-78-1]		-
vgl. Abschn. XII		
Selen und schwerlösliche anorganische Selenverbindungen (als Se berechnet)		-
vgl. Abschn. XII		
Selendisulfid [7488-56-4] (als Se berechnet)		-
Selensulfid [7446-34-6] (als Se berechnet)		-
Selenverbindungen, löslich, anorganisch (als Se berechnet)		-
vgl. Abschn. XII		
p-Toluolsulfonsäure [104-15-4]		-
E. Sensibilisierung	bisher	neu
3. Einstufungs-Überprüfung: Keine Änderung		
p-tert-Butylphenol (ptBP) [98-54-4]	Sh	Sh
Der Stoff kann gleichzeitig als Dampf und Aerosol vorliegen.		
vgl. Abschn. XII		
1,2-Dichlorethen, Isomerengemisch [540-59-0]	-	-
N,N-Dimethylanilin [121-69-7]	-	-
Mangan [7439-96-5] und seine anorganischen Verbindungen	-	-
(alveolengängige Fraktion)		
vgl. Abschn. XII		
Mangan [7439-96-5] und seine anorganischen Verbindungen	-	-
(einatembare Fraktion)		
vgl. Abschn. XII		
Natriumazid [26628-22-8]	-	-

Selen [7782-49-2]	–	–
Selenwasserstoff [7783-07-5] (als Se berechnet)	–	–
Stickstoffwasserstoffsäure [7782-79-8]	–	–
F. Kanzerogenität	bisher	neu
1. Änderung		
1,2-Dichlorethen, Isomergemisch [540-59-0]	–	3
N,N-Dimethylanilin [121-69-7]	3	4
F. Kanzerogenität	bisher	neu
2. Neuaufnahme		
Benzophenon [119-61-9]		2
Der Stoff kann gleichzeitig als Dampf und Aerosol vorliegen.		
cis-1,2-Dichlorethen [156-59-2]		3
trans-1,2-Dichlorethen [156-60-5]		–
Melamin [108-78-1]		–
vgl. Abschn. XII		
Selen und schwerlösliche anorganische Selenverbindungen (als Se berechnet)		3
vgl. Abschn. XII		
Selendisulfid [7488-56-4] (als Se berechnet)		3
Selensulfid [7446-34-6] (als Se berechnet)		3
Selenverbindungen, löslich, anorganisch (als Se berechnet)		3
vgl. Abschn. XII		
p-Toluolsulfonsäure [104-15-4]		4
F. Kanzerogenität	bisher	neu
3. Einstufungs-Überprüfung: Keine Änderung		
p-tert-Butylphenol (ptBP) [98-54-4]	–	–
Der Stoff kann gleichzeitig als Dampf und Aerosol vorliegen.		
vgl. Abschn. XII		
Mangan [7439-96-5] und seine anorganischen Verbindungen	–	–
(alveolengängige Fraktion)		
vgl. Abschn. XII		
Mangan [7439-96-5] und seine anorganischen Verbindungen	–	–
(einatembare Fraktion)		
vgl. Abschn. XII		
Natriumazid [26628-22-8]	–	–
Selen [7782-49-2]	3	3
Selenwasserstoff [7783-07-5] (als Se berechnet)	3	3
Stickstoffwasserstoffsäure [7782-79-8]	–	–
G. Keimzellmutagenität	bisher	neu
2. Neuaufnahme		
Benzophenon [119-61-9]		–
Der Stoff kann gleichzeitig als Dampf und Aerosol vorliegen.		
cis-1,2-Dichlorethen [156-59-2]		–
trans-1,2-Dichlorethen [156-60-5]		–
Melamin [108-78-1]		–
vgl. Abschn. XII		

Selen und schwerlösliche anorganische Selenverbindungen (als Se berechnet)	-
vgl. Abschn. XII	
Selendisulfid [7488-56-4] (als Se berechnet)	-
Selensulfid [7446-34-6] (als Se berechnet)	-
Selenverbindungen, löslich, anorganisch (als Se berechnet)	-
vgl. Abschn. XII	
p-Toluolsulfonsäure [104-15-4]	-

G. Keimzellmutagenität	bisher	neu
3. Einstufungs-Überprüfung: Keine Änderung		
p-tert-Butylphenol (ptBP) [98-54-4]	-	-
Der Stoff kann gleichzeitig als Dampf und Aerosol vorliegen.		
vgl. Abschn. XII		
1,2-Dichlorethen, Isomerengemisch [540-59-0]	-	-
N,N-Dimethylanilin [121-69-7]	-	-
Mangan [7439-96-5] und seine anorganischen Verbindungen	-	-
(alveolengängige Fraktion)		
vgl. Abschn. XII		
Mangan [7439-96-5] und seine anorganischen Verbindungen	-	-
(einatembare Fraktion)		
vgl. Abschn. XII		
Natriumazid [26628-22-8]	-	-
Selen [7782-49-2]	-	-
Selenwasserstoff [7783-07-5] (als Se berechnet)	-	-
Stickstoffwasserstoffsäure [7782-79-8]	-	-

I. Stoffe in Abschnitt IIc

Methylisocyanat [624-83-9]
vgl. Abschn. IIc

Teil Beurteilungswerte in biologischem Material

Biologische Arbeitsstoff-Toleranzwerte (BAT-Werte)

- ★ **Lithiumverbindungen, anorganische (als Li [7439-93-2])**
700 µg Lithium/l Serum bislang kein BAT-Wert
- ★ **Melamin [108-78-1]**
300 µg Melamin/l Urin bislang kein BAT-Wert
- ★ **Sevofluran [28523-86-6]**
4 µg Sevofluran/l Urin bislang kein BAT-Wert
- ★ **Summenwert Isofluran + Sevofluran**
4 µg Σ Isofluran + Sevofluran/l Urin bislang kein BAT-Wert
- ★ **Trimethylbenzol (alle Isomere) [25551-13-7]:**
1,2,3-Trimethylbenzol [526-73-8],
1,2,4-Trimethylbenzol [95-63-6],
1,3,5-Trimethylbenzol [108-67-8]
100 mg Dimethylbenzoesäuren (Summe aller Isomere nach
Hydrolyse)/g Kreatinin bislang 400 mg/g Kreatinin

Expositionsäquivalente für kanzerogene Arbeitsstoffe (EKA)

- ★ **Dimethylsulfat [77-78-1]**
mit dem Parameter N-Methylvalin im Erythrozyten
in [pmol/g Globin] bislang in [µg/l Vollblut]

Biologische Arbeitsstoff-Referenzwerte (BAR)

- ★ **Dimethylsulfat [77-78-1]**
600 pmol N-Methylvalin/g Globin bislang kein BAR
- ★ **Strontium [7440-24-6]**
400 µg Strontium/l Urin bislang kein BAR

Schwangerschaftsgruppen zum BAT-Wert

- ★ **Lithiumverbindungen, anorganische [7439-93-2]** Gruppe C
- ★ **Melamin [108-78-1]** Gruppe C
- ★ **Sevofluran [28523-86-6]** Gruppe D
- ★ **Trimethylbenzol (alle Isomere) [25551-13-7]** Gruppe D

Überprüfung von Stoffen: Ankündigungsliste

Die „Ständige Senatskommission zur Prüfung gesundheitsschädlicher Arbeitsstoffe“ der Deutschen Forschungsgemeinschaft diskutiert Änderungen bzw. Ergänzungen von MAK-Werten und Einstufungen sowie Beurteilungswerten in biologischem Material für die Liste 2027 (Mitteilung 63) und folgende:

Stoff	Diskussionspunkt	Anregung
Acrylamid [79-06-1]	Reevaluierung der EKA	Anregung aus der Kommission
Acrylate (Mono- und Oligomere)	sensibilisierende Wirkung	Anregung aus der Kommission
Alkalichromate (Chrom(VI)-Verbindungen)	Evaluierung eines BAR	Anregung aus der Kommission
Allgemeiner Staubgrenzwert (einatembare Fraktion)	MAK-Wert	Anregung aus der Kommission
2-Amino-2-ethyl-1,3-propandiol [115-70-8]	MAK-Wert	Anregung aus der Kommission
Benzyltoluole [27776-01-8]	MAK-Wert, Neuaufnahme	Anregung aus der Kommission
Bisphenol A (4,4'-Isopropylidendiphenol) [80-05-7]	MAK-Wert	Anregung aus der Kommission
	Reevaluierung des BLW	Anregung aus der Kommission
1-Butanol [71-36-3]	Reevaluierung des BAT-Wertes	Anregung aus der Kommission
2-Butoxyethanol [111-76-2]	Reevaluierung des BAT-Wertes	Anregung aus der Kommission
	Evaluierung einer Schwangerschaftsgruppe zum BAT-Wert	Anregung aus der Kommission
2-Butoxyethylacetat [112-07-2]	Evaluierung einer Schwangerschaftsgruppe zum BAT-Wert	Anregung aus der Kommission
	Reevaluierung des BAT-Wertes	Anregung aus der Kommission
4-tert-Butylbenzoesäure [98-73-7]	MAK-Wert	Anregung aus der Kommission
tert-Butylhydroperoxid [75-91-2]	MAK-Wert, Neuaufnahme	Anregung aus der Kommission
Calciumsulfat (einatembare Fraktion)	MAK-Wert	Anregung aus der Kommission
Anhydrit [7778-18-9]		
Halbhydrat [10034-76-1]		
Dihydrat [10101-41-4]		
Gips [13397-24-5]		
2-Chlor-10-(3-(dimethylamino)propyl)phenthiazin (Chlorpromazin) [50-53-3]	MAK-Wert	Anregung aus der Kommission
Chrom(III)-Verbindungen	MAK-Wert	Anregung aus der Kommission
Cobalt [7440-48-4]	Reevaluierung des BLW	Anregung aus der Kommission
und Cobaltverbindungen		
Dibenzyltoluol	MAK-Wert, Neuaufnahme	Anregung aus der Kommission
Dichlormethan [75-09-2]	krebserzeugende Wirkung	Anregung aus der Kommission
2,2-Dichlorpropionsäure [75-99-0]	MAK-Wert	Anregung aus der Kommission
Diethylcarbonat [105-58-8]	MAK-Wert, Neuaufnahme	Anregung aus der Kommission
Diisononylphthalat [28553-12-0]	MAK-Wert, Neuaufnahme	Anregung aus der Kommission
Dimethylcarbonat [616-38-6]	MAK-Wert, Neuaufnahme	Anregung aus der Kommission
N,N-Dimethyl-n-propylamin [926-63-6]	MAK-Wert, Neuaufnahme	Anregung aus der Praxis

Stoff	Diskussionspunkt	Anregung
Dipropylenglykolmonomethylether [34590-94-8] (Isomerenmischung)	MAK-Wert	Anregung aus der Kommission
1-Ethoxy-2-propanol [1569-02-4]	Evaluierung von Beurteilungswerten in biologischem Material	Anregung aus der Kommission
Ethylencarbonat [96-49-1]	MAK-Wert, Neuaufnahme	Anregung aus der Kommission
Ethylenthioharnstoff (Imidazolidin-2-thion) [96-45-7]	Evaluierung von Beurteilungswerten in biologischem Material	Anregung aus der Kommission
Ethylmethylcarbonat [623-53-0]	MAK-Wert, Neuaufnahme	Anregung aus der Kommission
N-Ethyl-2-pyrrolidon [2687-91-4]	Evaluierung von Beurteilungswerten in biologischem Material	Anregung aus der Kommission
Flurane (Desfluran, Enfluran, Isofluran, Sevofluran)	MAK-Wert Evaluierung von Beurteilungswerten in biologischem Material	Anregung aus der Kommission Anregung aus der Kommission
Graphen [1034343-98-0]	MAK-Wert, Neuaufnahme	Anregung aus der Kommission
	krebserzeugende Wirkung, Neuaufnahme	Anregung aus der Kommission
Halothan [151-67-7]	MAK-Wert	Anregung aus der Kommission
n-Hexan [110-54-3]	Reevaluierung des BAT-Wertes	Anregung aus der Kommission
	Evaluierung einer Schwangerschaftsgruppe zum BAT-Wert	Anregung aus der Kommission
2-Hexanon [591-78-6]	MAK-Wert	Anregung aus der Kommission
	Reevaluierung des BAT-Wertes	Anregung aus der Kommission
	Evaluierung einer Schwangerschaftsgruppe zum BAT-Wert	Anregung aus der Kommission
Iodmethan [74-88-4]	krebserzeugende Wirkung	Anregung aus der Kommission
Isophorondiisocyanat [4098-71-9]	MAK-Wert	Anregung aus der Kommission
Kieselsäuren, amorphe: b) Kieselglas [60676-86-0], Kieselgut [60676-86-0], Kieselrauch [69012-64-2], gebrannte Kieselgur [68855-54-9]	MAK-Wert krebserzeugende Wirkung	Anregung aus der Kommission Anregung aus der Kommission
Kohlendioxid [124-38-9]	MAK-Wert	Anregung aus der Kommission
Kühlschmierstoffe	Toxizität und Kanzerogenität	vgl. Abschn. Xc
Mangan [7439-96-5] und seine anorganischen Verbindungen	Reevaluierung von Beurteilungswerten in biologischem Material	Anregung aus der Kommission
2-Mercaptobenzothiazol [149-30-4]	Evaluierung von Beurteilungswerten in biologischem Material	Anregung aus der Kommission
4-Methylpentan-2-on (Methylisobutylketon) [108-10-1]	Reevaluierung von Beurteilungswerten in biologischem Material	Anregung aus der Kommission

Stoff	Diskussionspunkt	Anregung
N-Methyl-2-pyrrolidon [872-50-4]	Reevaluierung des BAT-Wertes	Anregung aus der Kommission
Molybdän [7439-98-7] und seine Verbindungen	Reevaluierung des BAR	Anregung aus der Kommission
Molybdändisulfid [1317-33-5]	MAK-Wert, Neuaufnahme	Anregung aus der Kommission
1,5-Naphthylendiisocyanat [3173-72-6]	MAK-Wert	Anregung aus der Kommission
Nickeltetracarbonyl [13463-39-3]	MAK-Wert, Neuaufnahme	Anregung aus der Kommission
Pentachlorphenol [87-86-5]	krebserzeugende Wirkung	Anregung aus der Kommission
Perfluoroctansäure (PFOA) [335-67-1] und ihre Salze	MAK-Wert Reevaluierung des BAT-Wertes	Anregung aus der Kommission Anregung aus der Kommission
Perfluoroctansulfonsäure (PFOS) [1763-23-1] und ihre Salze	MAK-Wert Reevaluierung des BAT-Wertes	Anregung aus der Kommission Anregung aus der Kommission
Phenol [108-95-2]	Reevaluierung des BLW	Anregung aus der Kommission
2-Phenoxyethanol [122-99-6]	Evaluierung von Beurteilungswerten in biologischem Material	Anregung aus der Kommission
p-Phenylendiamin [106-50-3]	MAK-Wert	Anregung aus der Kommission
Pyrethrum und Pyrethroide	Reevaluierung von Beurteilungswerten in biologischem Material	Anregung aus der Kommission
Quarz [14808-60-7]	MAK-Wert	Anregung aus der Kommission
Quecksilberverbindungen, organische	krebserzeugende Wirkung	Anregung aus der Kommission
Schwefel [7704-34-9]	MAK-Wert, Neuaufnahme	Anregung aus der Kommission
Schwefelkohlenstoff [75-15-0]	Evaluierung einer Schwangerschaftsgruppe zum BAT-Wert	Anregung aus der Kommission
Selen [7782-49-2] und seine anorganischen Verbindungen	Evaluierung einer Schwangerschaftsgruppe zum BAT-Wert	Anregung aus der Kommission
Sojabohneninhaltsstoffe	MAK-Wert	Anregung aus der Kommission
Styrol [100-42-5]	Reevaluierung des BAT-Wertes Evaluierung einer Schwangerschaftsgruppe zum BAT-Wert	Anregung aus der Kommission Anregung aus der Kommission
Thioharnstoff [62-56-6]	MAK-Wert	Anregung aus der Kommission
Tri-n-butylphosphat [126-73-8]	Hautresorption	Anregung aus der Kommission
Zink [7440-66-6] und seine anorganischen Verbindungen (ein- atembare Fraktion)	MAK-Wert	Anregung aus dem Ausschuss für Gefahrstoffe

Die aktuell angekündigten Stoffe sind auf der DFG-Homepage als Liste der geplanten Substanzbewertungen zu finden unter dem Link: www.dfg.de/mak-ankuendigung

Bei Bedarf sind neben der regelmäßigen Aktualisierung im Juli jedes Jahres jederzeit weitere Ankündigungen von beabsichtigten Neuaufnahmen und Änderungen möglich.

Betriebsärzte, Hersteller und Anwender von Industriechemikalien, damit befasste Forschungsinstitute sowie Aufsichtsbehörden und andere staatliche Einrichtungen werden gebeten, der Kommission weitere, bisher noch nicht erfasste Arbeitsstoffe mitzuteilen.

Wissenschaftliche und technische Angaben und Erfahrungen zu den oben aufgeführten Stoffen werden bis zum

1. Februar 2027

erbeten an die

Geschäftsstelle der Deutschen Forschungsgemeinschaft
53170 Bonn

Prof. Dr. A. Hartwig

Vorsitzende der Ständigen Senatskommission
zur Prüfung gesundheitsschädlicher Arbeitsstoffe



Deutsche Forschungsgemeinschaft

Kennedyallee 40 · 53175 Bonn

Postanschrift: 53170 Bonn

Telefon: +49 228 8851

Telefax: +49 228 8852777

arbeitsstoffkommission@dfg.de

www.dfg.de

ISSN 2702-2765

ISBN 978-3-9822007-5-0



GMS

PUBLISSO

<https://mak-dfg.publisso.de>

ZB MED-Publikationsportal
Lebenswissenschaften

DFG