

Ausgabe: Oktober 2016

Stand: Mai 2016

Dichlormethylbenzol (Isomerengemisch, ringsubstituiert)

(CAS-Nr.: 29797-40-8)

Bisher: TRGS 900: 5 ppm (30 mg/m³), H (AGS 01/06) 1 (II) (Bewertung 1994)**Neu:****AGW: 8 mg/m³, 2(II)****Schwangerschaftsgruppe: Y****Kein H****Kein Sh**Grundlage des AGW (Angaben aus der AGW- Begründung (Stand Mai 1994))

Dem AGW liegt die gleiche subakute Schlundsondenstudie an Ratten (4 Wo; 7d/Wo; 0, 20, 100, 500 mg Dichlortoluol-Isomerengemisch) wie dem systemischen DNEL zugrunde. Für weibliche Tiere wird ein NOAEL von 500 mg/kgKG/d angegeben. Für männliche Tiere wird ein NOAEL von 100 mg/kgKG/d angegeben aufgrund der leichten Hypertrophie zentrilobulärer Hepatozyten bei 500 mg/kgKG/d (Bomhard und Rühl-Fehlert, Bayer AG unveröffentlichter Bericht 1993). Die bei männlichen Tieren aufgetretenen Nierenveränderungen als Folge der Hyalintröpfchenbildung werden als geschlechts- und speziesspezifisch und nicht relevant für den Menschen angesehen. Ausgehend von dem NOAEL von 100 mg/kgKG/d wird ein AGW von 29 mg/m³ abgeleitet (Zeit Faktor 6; allometrisches Scaling nach Grundumsatz; 10 m³/8h).

Aktuelle Datenlage:

Aus den über REACH verfügbaren Unterlagen geht hervor, dass die in der AGW-Begründung von 1994 genannte subakute Studie weiterhin die für die Grenzwertableitung relevante Studie ist. Die bei männlichen Tieren ab 20 mg/kg KGW aufgetretene hyaline Tröpfchenbildung im Nierentubulus wird entsprechend der AGW-Begründung als nicht relevant für den Menschen angesehen (α 2u-Nephropathie) und der NOAEL von 100 mg/kg KGW bei männlichen Tieren als Startpunkt für die AGW-Ableitung ist daher bestätigt.

AGW-Ableitung:

Die AGW-Ableitung basiert auf der subakuten Studie an Ratten (Bomhard & Rühl-Fehlert 1993), in der ein NOAEL von 100 mg/kg KGW für die Männchen und von 500 mg/kg KGW für die Weibchen festgestellt wurden (vgl. AGW-Begründung Stand Mai 1994).

Nach der aktuellen Methode für die AGW-Ableitung werden folgende Extrapolationsschritte berücksichtigt:	Extrapolationsfaktor
Allometriefaktor/Interspeziesextrapolation oral	4 - Ratte – Mensch
Zeitextrapolation systemische Effekte	6 – subakute Studie
Korrekturfaktor 7 Tage (Tierversuch) zu 5 Tage Exposition (Arbeitsplatz)	0,7
Variabilität	5
Gesamt	84

Aus einem NOAEL oral von 100 mg/kg und einem Gesamt-Extrapolationsfaktor von 84 resultiert für die Ableitung eines AGW eine Dosis 1,2 mg/kg KGW/Tag. Für den Menschen entspricht eine Dosis von 1,2 mg/kg KGW und Tag unter der Annahme eines Körpergewichtes von 70 kg und eines aufgenommenen Luftvolumens von 10 m³ in 8 Stunden einer Luftkonzentration von **8 mg/m³** (der Unterschied zum bisherigen Wert beruht darauf, dass 1994 für die Variabilität kein Faktor berücksichtigt wurde; in der aktuellen Berechnung wurde auch die 7 Tage/Woche-Exposition im Tierversuch berücksichtigt).

Da der Grenzwert auf der Grundlage der systemischen Wirkung abgeleitet wurde und die Reizwirkung nicht im Vordergrund steht, kann der Basisfaktor zur Spitzenbegrenzung (Kategorie **II, ÜF 2**) angewandt werden.

Lt. den über REACH verfügbaren Unterlagen (ECHA „Search for Chemicals“ Abfrage Oktober 2015) erbrachte eine Studie zur Entwicklungstoxizität aus dem Jahr 2013 nach OECD GL 414 an der Ratte in Dosierungen von 0, 250, 500, und 750 mg/kg KGW/Tag bis zur höchsten Dosis keine Hinweise auf eine spezifische Entwicklungstoxizität. Mit 750 mg/kg und fraglich mit 500 mg/kg wurde eine verzögerte Ossifikation beschrieben und ab 250 mg/kg wurden noch fragliche Hinweise auf ein vermindertes Fetengewicht und eine

verzögerte Entwicklung („borderline effects“) beobachtet. Maternaltoxizität (insbesondere verminderte Körpergewichtszunahme) trat ab 500 mg/kg KGW auf. In der ECHA Datenbank ist auch ein Hinweis, dass eine Studie zur Entwicklungstoxizität an Kaninchen initiiert wurde. Der Registrant hat das Studienergebnis vorab mitgeteilt (Lanxess Deutschland GmbH 2015). Demnach erbrachte eine Studie zur Entwicklungstoxizität aus dem Jahr 2015 nach OECD GL 414 am Kaninchen in Dosierungen von 0, 40, 100 und 250 mg/kg KGW/Tag bis zur höchsten Dosis keine Hinweise auf eine spezifische Entwicklungstoxizität und es wurde auch keine verzögerte Entwicklung beobachtet (NOAEL 250 mg/kg KGW). In dieser Studie wurde bei 250 mg/kg KGW Mortalität, Körpergewichtsverlust und verminderte Futteraufnahme beobachtet; der NOAEL für die Maternaltoxizität betrug 100 mg/kg KGW.

Dichlormethylbenzol zeigt somit in aktuellen Untersuchungen an zwei Spezies keine spezifische Entwicklungstoxizität. Aus einem „borderline LOAEL“ oral von 250 mg/kg bei der Ratte und einem Allometriefaktor von 4 resultiert eine Dosis 62,5 mg/kg KGW/Tag. Für den Menschen entspricht eine Dosis von 62,5 mg/kg KGW und Tag unter der Annahme eines Körpergewichtes von 70 kg und eines aufgenommenen Luftvolumens von 10 m³ in 8 Stunden einer Luftkonzentration von 437,5 mg/m³. Aus einem NOAEL oral von 250 mg/kg beim Kaninchen und einem Allometriefaktor von 2,4 resultiert eine Dosis 104 mg/kg KGW/Tag. Für den Menschen entspricht eine Dosis von 104 mg/kg KGW und Tag unter der Annahme eines Körpergewichtes von 70 kg und eines aufgenommenen Luftvolumens von 10 m³ in 8 Stunden einer Luftkonzentration von 729 mg/m³. Die Abstände zum AGW von 8 mg/m³ werden als ausreichend hoch angesehen, so dass eine Zuordnung in **Schwangerschaftskategorie „Y“** erfolgt.

Für die bisherige Zuordnung zu „H“ liegt keine Begründung vor, so dass keine Markierung vergeben wird.

Lt. den über REACH verfügbaren Unterlagen (ECHA „Search for Chemicals“ Abfrage Oktober 2015) erbrachte ein Maximierungstest an Meerschweinchen ein negatives Ergebnis, so dass keine Markierung zur Sensibilisierung vergeben wird.

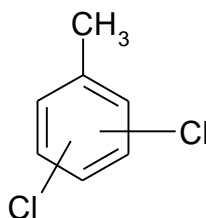
Ausgabe: Januar 2006

Stand: Mai 1994

**Dichlormethylbenzol (Isomerengemisch, ringsubstituiert)
(CAS-Nr.: 29797-40-8)**30 mg/m³ (5 ml/m³) H Spitzenbegrenzung: Kategorie II,1**1 Substanzcharakteristik**

Substanzname:	Dichlortoluol (Isomerengemisch)
Synonyma:	ar,ar'-Dichlortoluol ar,ar'-Dichlormethylbenzol
Zusammensetzung:	mindestens 96 % Dichlortoluole (45 % 2,5-; 26 % 2,4-; 12 % 3,4-; 9 % 2,3-; 6 % 2,6-), maximal je 2 % Mono- und Trichlortoluole

Strukturformel:



Summenformel:	C ₇ H ₆ Cl ₂
CAS-Nummer:	29797-40-8
EG-Nummer:	
molare Masse:	161,03 g/mol
Schmelzpunkt:	ca. -20°C
Siedepunkt:	ca. 201°C
Flammpunkt:	ca. 86°C
Dampfdruck:	
Luftsättigungskonzentration:	
spezifisches Gewicht:	ca. 1,250 g/cm ³ (20°C)
Löslichkeit:	schwer löslich in Wasser; löslich in Ethanol, Polyethylen-glykol 400 und Propylenglykol
n-Octanol-Wasser- Verteilungskoeffizient:	

Aussehen: farblose bis gelbliche Flüssigkeit mit
charakteristischem Geruch

Umrechnungsfaktoren (20°C): $1 \text{ ml/m}^3 \text{ (ppm)} = 6,682 \text{ mg/m}^3$
 $1 \text{ mg/m}^3 = 0,150 \text{ ml/m}^3 \text{ (ppm)}$

2 Grenzwerte, Einstufungen, Regelungen

2,4-Dichlortoluol: MAK (UdSSR) $10 \text{ mg/m}^3 \text{ H}$ (2,4-Dichlortoluol-Gehalt im Gemisch:
ca. 26 %)

VbF: Klasse A III

Transportregelungen:

GGVE/GGVS: Kl. 3 Zi. 32 C

RID/ADR: Kl. 3 Zi. 32 C

ADNR: Kl. 3 Zi. 4

3 Herstellung und Verwendung

Dichlortoluole entstehen neben Monochlortoluolen bei der Chlorierung von Toluol.

Dichlortoluol-Isomergemisch wird als Lösungsmittel verwendet und dient außerdem als Zwischenprodukt bei chemischen Synthesen.

4 Analytische Bestimmungsmethode

Probenahme: Adsorption an Aktivkohle
SKC 700/300 mg

Pumpe: Compur 4903
(0,06 l/min, ca. 3,6 l in einer Stunde)

Desorption: 3 ml Schwefelkohlenstoff
30 min bei Raumtemperatur stehen lassen
Gaschromatographische

Bestimmung: Injektionsvolumen $2 \mu\text{l}$
Kapillarsäule 30 m, DB-5
Ofentemperatur 70°C isotherm FID

Kalibrierung: externer Standard

Bestimmungsgrenze: 1 mg/m^3 bei 30 l Probeluft

5 Metabolismus, Toxikokinetik

Beim Hund kommt es nach oraler Gabe von Dichlortoluol zu keiner Merkaptursäure-Bildung [1].

6 Erfahrungen am Menschen

Keine Informationen vorhanden

7. Experimentelle Toxizitätsdaten

7.1 Akute Toxizität, lokale Verträglichkeit, Sensibilisierung

7.1.1 Akute Toxizität

Die Daten zur akuten Toxizität von Dichlortoluol sind in der Tabelle 1 zusammengestellt.

Nach akuter oraler Gabe von Dichlortoluol wurde bei Ratten ab einer Dosis von 2500 mg/kg KGW vermehrter Speichelfluss, Sedation, gestäubtes Fell, Seitenlage, Nasenausfluss sowie vereinzelt eine blutige Schnauze festgestellt; die Dosis von 1000 mg/kg KGW wurde von allen Tieren symptomlos vertragen [2].

Tabelle 1:

Daten zur akuten Toxizität von Dichlortoluol

Spezies	Geschl.	Applikationsweg -	LD50/LC50	Ref.
Ratte	männl.	oral	3179 mg/kg KGW	[2]
Ratte	weibl.	oral	2344 mg/kg KGW	[2]
Ratte	mnl./wbl.	oral	2438 mg/kg KGW*	[3]
Ratte	männl.	oral	2723 mg/kg KGW	[4]
Ratte	mnl./wbl.	oral	> 2000 mg/kg KGW**	[5]
Ratte	mnl./wbl.	dermal	> 2000 mg/kg KGW ^o	[6]
Ratte	mnl./wbl.	dermal	> 2000 mg/kg KGW**	[7]
Ratte	mnl./wbl.	inhalativ	> 2669 mg/m ³ /4 h***	[8]

*) Mono-Dichlortoluol-Gemisch

***) 2,6-Dichlortoluol roh (36,3 % 2,6-; 40,3 % 2,5- und 22,2 % 2,4-Dichlortoluol); symptomlos vertragen

*) 2,4-Dichlortoluol (rein); symptomlos vertragen

^o) keine Todesfälle

Die akute dermale Applikation von 2000 mg Dichlortoluol/kg KGW führte bei Ratten

lediglich zu Lautäußerungen; systemische Effekte oder Todesfälle traten nicht auf und die bei Versuchsende getöteten Tiere waren pathologisch-anatomisch unauffällig [6].

Es wurde ein Zeitsättigungstest an Ratten durchgeführt. Dazu wurden je 5 männliche und 5 weibliche Tiere einer bei 20°C, 30°C bzw. 95°C gesättigten Dichlortoluol-Dampf-atmosphäre Ganzkörper-exponiert (dynamische Verdampfung). Die Expositionszeit betrug jeweils 7 Stunden (im Test bei 95°C auch 3 Stunden), gefolgt von einer 14-tägigen Nachbeobachtungszeit. Bei 20°C und bei 30°C traten keine Todesfälle auf. Die Tiere zeigten Unruhe, Atmungsbeschwerden, Schleimhautreizungen und zeitweise Sedation; die Symptome klangen spätestens nach 12 Tagen ab. Bei 95°C starb bei 3-stündiger Exposition 1 von 5 Weibchen und bei 7-stündiger Exposition starben 2 Männchen und 1 Weibchen. Es traten die gleichen Vergiftungssymptome wie in den anderen Versuchsgruppen und zusätzlich Erregungszustände auf und persistierten bis zum Tod der Tiere. Bei der Sektion der verendeten Tiere (95°C, 7 Std.) wurden emphysematös veränderte Lungen, fleckige Leber und Reizungen der Drüsenmagenschleimhaut (bedingt durch orale Aufnahme beim Reinigen des Fells) festgestellt. Die Sektion der Ende der Nachbeobachtungszeit getöteten Tiere blieb ohne Befund [9].

7.1.2 Lokale Verträglichkeit

Das Dichlortoluol-Gemisch wirkt leicht bis mäßig reizend an der Kaninchenhaut und leicht reizend am Kaninchenauge [9,10].

Das Mono-Dichlortoluol-Gemisch wirkt mäßig reizend an der Haut (24 Stunden okklusiv) [11] und nicht reizend am Auge von Kaninchen [12].

7.1.3 Sensibilisierung

Im Maximierungstest nach Magnusson und Kligmann zeigte das Dichlortoluol-Gemisch nach intradermaler (5 %ig) und topischer Induktion (100 %ig) und Provokation (25 und 50 %ig) bei Meerschweinchen keine hautsensibilisierende Wirkung [13].

7.2 Subakute, subchronische Toxizität

Es wurde eine subakute orale Toxizitätsstudie mit dem Dichlortoluol-Isomerenmischung an Ratten durchgeführt. Dabei erhielten je 5 männliche und 5 weibliche Ratten/Dosisgruppe über einen Zeitraum von 4 Wochen an 5 Tagen/Woche orale Gaben von 0; 20; 100 bzw. 500 mg Dichlortoluol/kg KGW/Tag mit der Magensonde verabreicht. Die Behandlung wurde bis zu einer Dosis von 100 mg/kg KGW/Tag schadigungslos vertragen, wobei der ab 20 mg/kg KGW/Tag auftretenden hyalintropfigen Speicherung in den Tubulusepithelien der männlichen Tiere als spezies- und geschlechtsspezifischem Effekt keine Bedeutung für die Risikoabschätzung für den Menschen beigemessen wird (vgl. MAK-Begründung zu p-Dichlorbenzol). Bei allen Tieren der 500 mg/kg-Gruppe waren die Lebergewichte erhöht als Ausdruck einer Stoffwechseladaptation. Bei den Männchen dieser

Dosisgruppe lag eine Hypertrophie zentrilobulärer Hepatozyten vor und außerdem waren als Folge der Hyalintröpfchenbildung in der Niere fokal meist leicht erweiterte Tubulusabschnitte vorhanden. Die Weibchen der 500 mg/kg-Gruppe zeigten eine leicht erhöhte Wasseraufnahme. Schädigungen des Gehirns oder anderer Organe wurden nicht festgestellt. Aussehen und Verhalten sowie die Körpergewichtsentwicklung und die Futterraufnahme blieben in allen Dosisgruppen unbeeinflusst, Todesfälle traten nicht auf.

Damit ergibt sich in dieser Studie für die Männchen ein NOAEL von 100 mg/kg und für die Weibchen ein NOAEL von 500 mg/kg KGW/Tag [14].

In einer aufgrund unzureichender Angaben nur bedingt bewertbaren Publikation wird berichtet, dass die 20-tägige orale Gabe von 920 mg 2,4-Dichlortoluol/kg KGW/Tag (=1/5 LD₅₀) bei Ratten (keine Angaben zu Anzahl und Geschlecht der Tiere) zu keinen Todesfällen führte. Die orale Gabe von 4600 mg/kg KGW (=LD₅₀) über den gleichen Zeitraum bewirkte eine 80 %ige Mortalität (keine näheren Angaben) [15].

Im Rahmen einer ebenfalls nur sehr unvollständig dokumentierten subchronischen Toxizitätsstudie erhielten Ratten über einen Zeitraum von 2 Monaten tägliche orale Gaben von 4,6; 46 bzw. 460 mg 2,4-Dichlortoluol/kg KGW. Bei den Tieren der 460 mg/kg-Gruppe kam es zu Veränderungen der für den funktionellen Zustand von Leber, Nieren und Zentralnervensystem charakteristischen Parameter. Bei der histopathologischen Untersuchung der Tiere wurden Veränderungen vorwiegend an Leber und Nieren, in geringerem Ausmaß auch am Zentralhirn festgestellt. Bei den Tieren der 46 mg/kg-Gruppe wurden die gleichen Effekte in geringerer Ausprägung beobachtet. Die Dosis von 4,6 mg/kg KGW/Tag wurde symptomlos vertragen. Aufgrund der fehlenden Angaben zum Versuchsaufbau sowie wegen der nur sehr pauschalen Darstellung der Befunde ist diese Studie nicht bewertbar [15].

7.3 Chronische Toxizität, Cancerogenität

Keine Informationen vorhanden

7.4 Genotoxizität

Im Ames-Test an den *Salmonella typhimurium*-Stämmen TA 98, TA 100, TA 1535 und TA 1537 zeigte das Dichlortoluol-Gemisch im Konzentrationsbereich von 8 - 5000 µg/Platte sowohl mit als auch ohne Zusatz von Rattenleber-S9-Mix keine mutagene Wirkung [16].

2,4-Dichlortoluol zeigte im Ames-Test mit und ohne Zusatz von S9-Mix keine mutagene Wirkung [17].

Ebenfalls negativ war ein Ames-Test an 2,6-Dichlortoluol roh (Hauptkomponenten: 36,3 % 2,6- + 40,3 % 2,5- und 22,2 % 2,4-Dichlortoluol) sowohl mit als auch ohne Zusatz von S9-Mix [18].

In Studien an trächtigen Ratten führte die orale Gabe von 920 bzw. 92 mg 2,4-Dichlortoluol/kg KGW (= 1/5 bzw. 1/50 LD₅₀) zu einer erhöhten Chromosomenaberrationsrate in somatischen Zellen; der NOEL lag bei 46 mg/kg KGW.

Die Behandlung von männlichen Ratten mit 46 mg 2,4-Dichlortoluol/ kg KGW führte nach der Paarung mit unbehandelten Weibchen zu einer erhöhten Rate an Postimplantationsverlusten, was auf eine mutagene Wirkung der Substanz in vivo hinweist (dominante letale Mutationen). Als NOEL ergab sich 4,6 mg/kg KGW (= 1/1000 LD₅₀). Aufgrund des unklaren Versuchsaufbaus und der völlig unzureichend dokumentierten Befunde sind diese Studien nicht bewertbar [15].

Im Mikronucleus-Test an der Maus führte die einmalige i.p.-Injektion von 1500 mg Dichlortoluol-Gemisch/kg KGW zu toxischen Effekten; Todesfälle traten nicht auf. Es ergaben sich keine Hinweise auf eine clastogene Wirkung des Prüfmusters (Aufarbeitung des Knochenmarks 16, 24 und 48 Stunden nach der Applikation) [19].

7.5 Reproduktionstoxizität

Die Ergebnisse der subakuten oralen Studie mit Dichlortoluol-Gemisch an Ratten [14] erbrachten keine Hinweise auf reproduktionstoxikologisch relevante Effekte.

Die orale Gabe von 92 bzw. 920 mg 2,4-Dichlortoluol/kg KGW/Tag (keine Angaben zu Versuchsaufbau und -dauer) führte bei trächtigen Ratten zum Tod der Embryonen im postimplantalen Entwicklungsstadium sowie zu Verzögerungen im Wachstum der Feten und der Plazenta. Außerdem war die Fertilität der Tiere der 920 mg/kg-Gruppe reduziert; teratogene Effekte traten nicht auf. Als NOEL für die embryotoxische Wirkung wurde die Dosis von 9,2 mg/kg KGW angegeben. Aufgrund der völlig unzureichenden Darstellung des Versuchsaufbaus und der Befunde ist diese Studie nicht bewertbar [15].

Bei männlichen Ratten, die über einen Zeitraum von 2 Monaten tägliche orale Gaben von 46 bzw. 460 mg 2,4-Dichlortoluol/kg KGW erhalten hatten, wurden Anzeichen für Schädigungen der Gonaden (morphologische Veränderungen, verringerte Spermatogenese) festgestellt. Außerdem kam es bei den Tieren der 460 mg/kg-Gruppe zu pathologisch veränderten Spermien. Die Dosis von 4,6 mg/kg wurde schädigungslos vertragen. Aufgrund der völlig unzureichenden Darstellung des Versuchsaufbaus und der Befunde ist diese Studie nicht bewertbar [15].

7.6 Sonstige Wirkungen

Keine Informationen vorhanden

8. Bewertende Zusammenfassung der toxikologischen Daten und Ableitung eines Arbeitsplatzrichtwertes (ARW)

Das Dichlortoluol-Gemisch zeigt nach akuter Gabe (oral, dermal, inhalativ) nur eine sehr geringe Toxizität, wirkt leicht bis mäßig reizend an Haut und Auge und besitzt im Tierversuch an Meerschweinchen kein hautsensibilisierendes Potential. Im Inhalationsrisiko-Test an Ratten mit einer bei 95°C gesättigten Dampfatosphäre kam es nach 7-stündiger Exposition zu Todesfällen; die Sektion ergab Hinweise auf leichte Schädigungen von Lunge und Leber.

Zur Frage der Toxizität des Dichlortoluol-Gemischs nach wiederholter Applikation liegen die Ergebnisse einer Studie zur subakuten oralen Toxizität an Ratten vor. Demnach liegt der NOAEL für die männlichen Tiere bei 100 mg/kg KGW/Tag; bei höherer Dosierung kommt es bei den Männchen zu einer leichten Hypertrophie der läppchenzentralen Hepatozyten sowie zu Nierenveränderungen als Folge der Hyalintröpfchenbildung, die sich bereits in der 20 mg/kg-Gruppe manifestiert und als spezies- und geschlechtsspezifisches Phänomen anzusehen ist. Bei den Weibchen liegt der NOAEL in dieser Studie bei 500 mg/kg KGW/Tag.

Im Ames-Test ist das Dichlortoluol-Gemisch und auch das reine 2,4-Dichlortoluol nicht mutagen und im Mikronucleus-Test an der Maus zeigt das Dichlortoluol-Gemisch keine clastogene Wirkung.

In der subakuten Studie an Ratten ergaben sich keine Hinweise auf reproduktionstoxikologisch relevante Effekte. Die in einer Publikation berichteten Effekte nach oraler Behandlung mit 2,4-Dichlortoluol bleiben aufgrund der mangelnden Validität der Studie unberücksichtigt.

Für die Ableitung eines Richtwertes können lediglich die Ergebnisse der subakuten oralen Toxizitätsstudie an Ratten herangezogen werden, wonach der niedrigste (für den Menschen relevante) NOAEL bei 100 mg/kg KGW/Tag liegt. Ausgehend von diesem NOAEL im subakuten Versuch (ca. 25 mg/Tier/Tag) wird unter Anwendung eines Faktors von 1/6 ein NOEL für die chronische Exposition von ca. 4,2 mg/Tier/Tag extrapoliert. Unter Berücksichtigung des Allometrieprinzips (x 68) und bei Zugrundelegung eines Atemvolumens von 10 m³/Tag ergibt sich damit ein Richtwert von ca. 29 mg/m³. Dementsprechend wird für das Dichlortoluol-Gemisch ein Arbeitsplatzrichtwert (ARW) von 5 ppm = 30 mg/m³ mit Spitzenbegrenzung nach Kategorie II,1 und dem Zusatz H empfohlen. Dieser Richtwert wird als ausreichend angesehen, um den Schutz der Exponierten vor möglichen lebertoxischen Effekten des Dichlortoluol-Isomergemischs zu gewährleisten.

9 Literatur

- [1] Baumann, E.: Zeitschr. physiol. Chem. 8, 190-197 (1883)
- [2] Bomhard, E.: Bayer AG, unveröffentlichter Bericht Nr. 15630 vom 11.03.1987
- [3] Löser, E.: Bayer AG, unveröffentlichter Bericht vom 26.11.1980
- [4] Bomhard, E.: Bayer AG, unveröffentlichter Bericht vom 29.01.1979
- [5] Bomhard, E.: Bayer AG, unveröffentlichter Bericht Nr. 18249 vom 09.08.1989
- [6] Bomhard, E.: Bayer AG, unveröffentlichter Bericht Nr. 21337 vom 05.05.1992

- [7] Bomhard, E.: Bayer AG, unveröffentlichter Bericht Nr. 18255 vom 10.08.1989
- [8] Pauluhn, J.: Bayer AG, unveröffentlichter Bericht Nr. 18515 vom 13.11.1989
- [9] Thyssen, J.: Bayer AG, unveröffentlichter Bericht Nr. 8555 vom 07.08.1979
- [10] Ruf, J.: Bayer AG, unveröffentlichter Bericht Nr. 15462 vom 22.01.1987
- [11] Schreiber, G.: Fraunhofer-Institut für Toxikologie und Aerosolforschung, unveröffentlichter Bericht vom 30.06.1981 an die Bayer AG
- [12] Schreiber, G.: Fraunhofer-Institut für Toxikologie und Aerosolforschung, unveröffentlichter Bericht vom 30.06.1981 an die Bayer AG
- [13] Dreist, M. u. Kolb, J.: Bayer AG, unveröffentlichter Bericht Nr. 21470 vom 01.07.1992
- [14] Bomhard, E. u. Rühl-Fehlert, C.: Bayer AG, unveröffentlichter Bericht Nr. 22273 vom 25.05.1993
- [15] Tolstopyatova, G.V., Korkach, V.I., Barilyak, I.R., Samoilov, A.P., Gudz, O.V. u. Bychkovskii, B.N.: Gig. Sanit. Nr. 2, 80-81 (1988)
- [16] Gahlmann, R.: Bayer AG, unveröffentlichter Bericht Nr. 20999 vom 22.01.1992
- [17] Herbold, B.A.: Bayer AG, unveröffentlichter Bericht Nr. 18017 vom 19.05.1989
- [18] Herbold, B.A.: Bayer AG, unveröffentlichter Bericht Nr. 18140 A vom 20.12.1991
- [19] Herbold, B.A.: Bayer AG, unveröffentlichter Bericht Nr. 21996 vom 21.01.1993