



HUMAN RISIKOANALYSE AF GRINDSTEDFORURENINGERNE

Videnskabelig rapport fra DCE – Nationalt Center for Miljø og Energi

nr. 609

2024



AARHUS
UNIVERSITET

DCE – NATIONALT CENTER FOR MILJØ OG ENERGI

HUMAN RISIKOANALYSE AF GRINDSTEDFORURENINGERNE

Videnskabelig rapport fra DCE – Nationalt Center for Miljø og Energi

nr. 609

2024

Hans Sanderson
Patrik Fauser

Aarhus Universitet, Institut for Miljøvidenskab



AARHUS
UNIVERSITET
DCE – NATIONALT CENTER FOR MILJØ OG ENERGI

Datablad

| | |
|--|--|
| Serietitel og nummer: | Videnskabelig rapport fra DCE - Nationalt Center for Miljø og Energi nr. 609 |
| Kategori: | Rådgivningsrapporter |
| Titel: | Human Risikoanalyse af Grindstedforureningerne |
| Forfattere: | Hans Sanderson og Patrik Fauser |
| Institution: | Aarhus Universitet, Institut for Miljøvidenskab |
| Udgiver: | Aarhus Universitet, DCE – Nationalt Center for Miljø og Energi © |
| URL: | http://dce.au.dk |
| Udgivelsesår: | September 2024 |
| Redaktion afsluttet: | September 2024 |
| Faglig kommentering: Kvalitetssikring, DCE: | Pia Lassen Iben Boutrup Kongsfelt |
| Ekstern kommentering: | Jesper Bo Nielsen (SDU) Kommentarerne findes her: https://dce.au.dk/fileadmin/dce.au.dk/Udgivelser/Videnskabelige_rapporter_600-699/KommentarerSR/SR609_komm.pdf |
| Finansiell støtte: | Region Syddanmark |
| Bedes citeret: | Sanderson, H. & Fauser, P. 2024. Human Risikoanalyse af Grindstedforurenningen. Aarhus Universitet, DCE – Nationalt Center for Miljø og Energi, 84 s. - Videnskabelig rapport nr. 609. |
| | Gengivelse tilladt med tydelig kildeangivelse |
| Sammenfatning: | Grindstedværkets fabriksgrund står for en alvorlig generationsforurening, især i af grundvandet, hvor mange skadelige stoffer overskrider deres grænseværdier. Mens det dybe grundvand ikke direkte eksponerer mennesker, udgør det øvre grundvand i dag en sundhedsrisiko, især for dem, der bruger dette vand til private haveboringer og anvender vandet herfra. Retningslinjer omkring brugen af vand fra haveboringer og kontakt til overfladevand bør derfor overholdes, for at minimere eksponering og dermed potentielle sundhedsrisici. Der er ikke fundet væsentlige forskelle i den tidslige eller geografiske fordeling af sundhedsrisici som følge af forurenningen i Grindsted. Med de nuværende tilgængelige data og så længe anvendelsesretningslinjerne overholdes, er det ikke dokumenteret at eksponering af kemikalier fra Grindstedværkets forurenningen udgør en specifik og uacceptabel sundhedsrisiko for borgere i Grindsted i dag. |
| Emneord: | Grindsted, risikovurdering, kemikalier, sundhed |
| Layout: Foto forside: | Ann-Katrine Holme Christoffersen, Institut for Miljøvidenskab, Aarhus Universitet Ann-Katrine Holme Christoffersen, Institut for Miljøvidenskab, Aarhus Universitet |
| ISBN: ISSN (elektronisk): | 978-87-7156-880-6 2244-9981 |
| Sideantal: | 84 |
| Supplerende oplysninger: | Denne version erstatter den tidligere version, der blev offentliggjort august 2024. Denne version er opdateret med præciseringer fra forskergruppen. |

Indhold

| | |
|--|-----------|
| Sammenfatning | 6 |
| Summary | 7 |
| 1 Indledning | 8 |
| 2 Metode | 10 |
| 2.1 Dataindsamling og stoflister | 10 |
| 2.2 Eksponeringsscenarier | 11 |
| 2.3 Oversigt over området | 12 |
| 2.4 Historisk eksponering af stoffer i Grindsted | 15 |
| 2.5 Giftighedskarakterisering og grænseværdier | 17 |
| 2.6 Risikovurderingsmetode (MoE) | 17 |
| 3 Resultater | 19 |
| 3.1 Historisk oversigt over målinger | 19 |
| 3.1.1 Grundvand inkl. Filtertop-vand (< 7m) | 19 |
| 3.1.2 Overfladevand | 22 |
| 3.1.3 Jord | 23 |
| 3.1.4 Luft (indeluft og udeluft) | 25 |
| 3.2 Human sundhedsrisikoanalyse – Margin of Exposure (MoE) | 29 |
| 3.2.1 Grundvand og drikkevand | 29 |
| 3.2.2 Overfladevand | 32 |
| 3.2.3 Jord | 32 |
| 3.2.4 Luft | 33 |
| 3.3 Uddybet giftighedsanalyse for stoffer med høj mulig sundhedsrisiko | 35 |
| 3.3.1 Risikostoffer med lav MoE – og dermed høj sundhedsrisiko | 35 |
| 4 Diskussion | 38 |
| 4.1 Vand | 38 |
| 4.2 Jord | 39 |
| 4.3 Luft | 39 |
| 4.4 Kemiske stoffer | 40 |
| 4.5 Sygdomme og observationer | 40 |
| 5 Konklusioner | 42 |
| Appendiks 1: Kvalitativ human farescreening af NIRAS (2009) prioriterede stoffer i alfabetisk rækkefølge (n = 708). | 44 |
| Appendiks 2: MoE Risikorank grundvand <7m - i alt 57 stoffer med en MoE (middel) < 1. | 68 |
| Appendiks 3: MoE Risikorank overfladevand - i alt ni stoffer har en MoE (middel) < 1 | 74 |

Appendiks 4: MoE Risikorank jord – i alt ti stoffer har en MoE
(middel) < 1

79

Appendiks 5: MoE Risikorank udeluft – i alt to stoffer har en MoE
(middel) < 1

83

Forord

Denne rapport er lavet som en del af tre undersøgelser af betydningen af den forurening borgere i Grindsted har været utsat for over tid primært fra Grindstedværkets forurening. Rapporten er en kvantitativ risikovurdering af eksponeringsniveauerne sammenholdt med de vedtagne grænseværdier for de enkelte stoffer der findes måledata på.

Sammenfatning

Grindstedværkets fabriksgrund står for en alvorlig generationsforurening, især i grundvandet, hvor mange skadelige stoffer overskridt deres grænseværdier. Hovedfokus i denne undersøgelse er på risici i dag. Mens det dybe grundvand ikke direkte eksponerer mennesker, udgør det øvre grundvand en sundhedsrisiko, især for dem, der bruger dette vand til private haveboringer og anvender vandet herfra. En undersøgelse af sammenhængen mellem forekomsten af skadelige kemikalier i det øvre grundvand, der anvendes til private borer og specifikke sygdomme, indikerer at de fundne koncentrationer kan føre til neurologiske sygdomme, hjertekarsygdomme og kræft. Retningslinjer omkring brugen af vand fra haveboringer og kontakt til overfladevand bør derfor overholdes, for at minimere eksponering og dermed potentielle sundhedsrisici. Lufteksposering af farlige kemiske stoffer i Grindsted synes ikke at være markant anderledes eller højere end andre steder i landet. Udeluftens udgør derfor ikke en specifik sundhedsrisiko for borgerne i Grindsted. Der er dog behov for flere målinger og risikovurderinger af indeluften i udvalgte boliger hvor der er mistanke om afdampning af Grindstedstoffer fra jord, grundvand og kloaker. Forurenningen i jorden uden for de kendte forurenede områder er generelt inden for de tilladte grænseværdier bortset fra en enkelt prøve, der overskridt grænseværdien. Der kan overvejes udvidede jordundersøgelser i større dele af Grindsted for bedre at vurdere risici via denne matrice, hvor der er begrundet mistanke om forurenning. Der er ikke fundet væsentlige forskelle i den tidslige eller geografiske fordeling af sundhedsrisici som følge af forurenningen i Grindsted. Det betyder, at anbefalingerne vedrørende godkendelse og anvendelse af havevandsboringer samt kontakt med overfladevand bør vurderes individuelt, før de kan ændres. Med de nuværende tilgængelige data og så længe retningslinjerne overholdes, er det ikke dokumenteret at eksponering af kemikalier fra Grindstedværkets forurenningen udgør en specifik og uacceptabel sundhedsrisiko for borgerne i Grindsted i dag.

Summary

The Grindsted Plant factory site is responsible for serious generational pollution, especially in the groundwater, where many harmful substances exceed their limit values. The main focus in the report are risks posed today. While the deep groundwater does not directly expose humans, the upper groundwater poses a health risk, especially for those who use this water for private garden drilling and use the water from it. A study of the association between the presence of harmful chemicals in the upper groundwater used for private wells and specific diseases indicates that the concentrations found can lead to neurological diseases, cardiovascular diseases and cancer. Guidelines regarding the use of water from garden wells and contact with surface water should therefore be observed, to minimize exposure and thus potential health risks. Exposure via air to hazardous chemical substances in Grindsted does not seem to be significantly different or higher than elsewhere in the country. The outdoor air therefore does not pose a specific health risk to the citizens of Grindsted. However, there is a need for more measurements and risk assessments of the indoor air in selected homes where there is suspicion of evaporation of Grindsted substances from soil, groundwater and sewers. The contamination in the soil outside the known contaminated areas is generally within the permitted limit values, except for one sample that exceeds the limit value. Extended soil surveys can be considered in larger parts of Grindsted to better assess risks via this matrix, where there is reasonable suspicion of contamination. No significant differences have been found in the temporal or geographical distribution of health risks because of the pollution in Grindsted. This means that the recommendations regarding the approval and use of garden water wells as well as contact with surface water should be assessed individually before they can be changed. With the current available data and if the guidelines are complied with, it has not been documented that exposure to chemicals from the pollution of the Grindsted Plant constitutes a specific and unacceptable health risk for the citizens of Grindsted today.

1 Indledning

Denne rapport fokuserer på den sundhedsrisiko som borgerne i Grindsted i dag er utsat for, som følge af forurenningen fra Grindstedværket. Vurderingen er baseret på de målinger, der findes af kemiske stoffer i grundvand, overfladevand, jord og luft i dag. Desuden er der en opsamling på de eksponeringer borgerne har været utsat for over tid, hvor vi har valide og tilgængelige data. Forurenningen fra Grindstedværket er en af i alt 10 generationsforurenninger i Danmark. I perioden fra 1924 og frem til midten af 1970'erne, deponerede det tidligere Grindstedværket fast og flydende affald fra produktionen af vitaminer og medicinalvarer flere steder i og omkring Grindsted by samt i Kærgård Klitplantage ca. 50 km fra Grindsted. De fire primære forureningslokalisater er banegravsdepotet, fabriksgrunden, afløbsgrøften og lossepladsen syd for byen, men generationsforurenningen omfatter alene forurenningen fra fabriksgrunden. Over tid har forurenningen spredt sig via grundvandet ind under store dele af byen og til Grindsted Å. Grundvandet fører f.eks. hvert år ca. 235 kg af det kæftfremkaldende stof, vinylklorid, ud i åen. Siden ophør af deponeering er det vurderet at der samlet er udledt ca. 550 kg kviksølv og en række andre stoffer ud i åen. Der er en mængde rapporter og undersøgelser af forurenningen, som kan findes på <http://grindstedforurening.dk/>.

Sygdomsudvikling (ætiologi) er komplettest og afhængigt af mange forhold, der kort fortalt omhandler personers arv og miljø – samt tilfældigheder. Personers genetik disponerer dem i højere eller mindre grad for forskellige sygdomme, mens miljøet og i denne sammenhæng eksponeringen for forskellige giftige stoffer, kan resultere i øget risiko for forskellige sygdomme. Hvis der ikke er nogen eksponering, så er der ingen heller ikke nogen sundhedsrisiko. Derfor er eksponeringsanalyser centrale i afdækningen af mulige risici.

En nærmere forståelse af kausaliteten (årsagsvirkningen) omkring ætiologien (sygdomsudvikling) i relation til kemiske eksponeringer af mennesker via miljøet, fordrer en evaluering af en række parametre. Den blev først defineret systematisk af Sir Bradford-Hill i 1965 med hans ni kriterier, for at afgøre kausalitet mellem miljø og sundhed. Der er siden sket opdateringer til disse men de bygger stadig grundlæggende på disse ni kriterier. I vores analyse fokuserer vi på kriteriet omkring dosis-respons-forholdet mellem koncentrationer i miljøet og deres mulige eksponering til mennesker, udtrykt som Margin of Exposure (MoE). Med andre ord, hvor stor afstand er der mellem eksponeringskoncentrationen og grænseværdien for et givent stof? Hvis forholdet af disse er mindre end én, så er grænseværdien overskredet og der er en, potentiel uacceptabel sundhedsrisiko.

Derudover inddrager vi resultaterne af to andre projekter i vores analyser i relation til registrerede sygdomshyppigheder samt observerede symptomer og bekymringer blandt borgerne i Grindsted. De to projekter er henholdsvis Annette Ersbøll (SDU) (En registerbaseret analyse undersøgelse af sygdomsforekomst blandt borgere i Grindsted – opdateret) og Jesper Bælum (SDU & Grindsted Sygehus) (Borgerundersøgelse i Grindsted).

Formålet med risikoanalysen er at undersøge om borgere, der bor i Grindsted i dag, er eksponeret for stoffer fra forurenningen i koncentrationer, som overstiger stoffernes sundhedsgrænseværdi, og som dermed kan udgøre en uacceptabel risiko for folkesundheden blandt borgerne, baseret på de data vi har

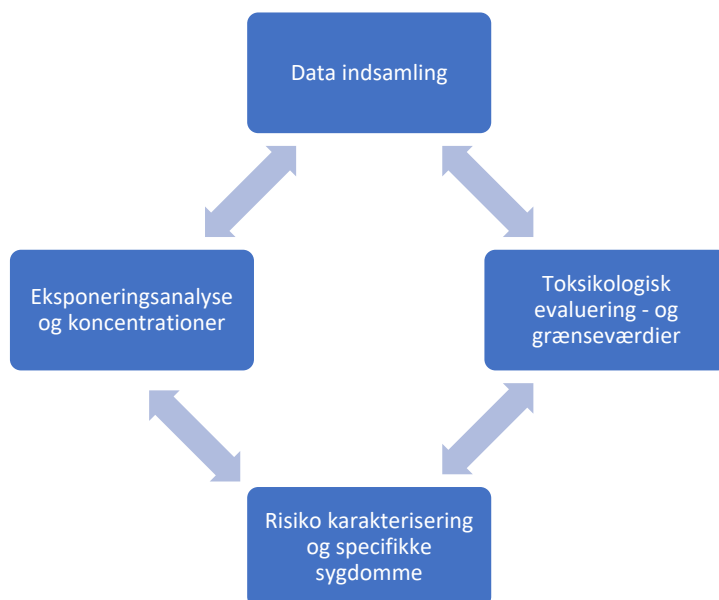
tilgængelige i dag. Hvis data indikerer et empirisk behov for det, vil vi undersøge om der er en mulig kausalitet mellem sygdomme med forhøjet hyppighed og stoffer, der potentielt udgør en sundhedsrisiko.

2 Metode

I rapporten er indsamlet data, der beskriver eksponeringen af sundhedsskadelige stoffer, samt deres fare og risiko for lokalbefolkningen i Grindsted. De primære data er fra de mange analyserapporter, der er at finde under Grindstedforurening.dk, samt data i NIRAS (2009) rapporten og data i Region Syddanmarks GeoGIS database, som bygger videre på bl.a. NIRAS (2009) rapporten og som indeholder hovedparten af data fra rapporterne:

- Identifikation og indsamling af data for alle relevante stoffer og matricer, baseret på historisk studie samt nyere rapporter.
- Eksponeringsanalyse, dvs. analyse af målte koncentrationer, med fokus på de mest problematiske stoffer i dag, samt en opsummering af den historiske eksponering.
- Farevurdering, toksikologisk evaluering af total stofliste.
- Risikoanalyse, herunder sammenholdelse af eksponerings- og tålegrænser for relevante stoffer med tilgængelige data, samt vurdering af hvilke sygdomme stofferne i givet fald kan forårsage. Der er fokus på de risici, forurenningen udgør i dag for borgerne i området.

Figur 3.1 viser vores fremgangsmåde for indsamling og analyse af måle- og giftighedsdata i risikovurderingen.



Figur 3.1 Fremgangsmåde til indsamling og analyse af måle- og giftighedsdata samt risikoanalyse.

2.1 Dataindsamling og stoflister

Alle de målte problematiske stoffer som Grindstedværket har brugt og forurenset området med, er kortlagt og er afrapporteret på <http://grindstedforurening.dk/>

Vi har taget udgangspunkt i NIRAS (2009)-rapporten mht. at identificere og prioritere stofferne. Denne rapport havde som sit sigte at udføre en historisk kortlægning af, hvilke kemikalier der har været benyttet af Grindstedværket, og som derfor har været til stede i affald, som Grindstedværket har spildt,

deponeret og udledt. I NIRAS (2009) blev i alt 809 enkeltstoffer og 177 produkter fundet med kendt kemisk identitet, og alle relevante data, dog ikke målte koncentrationer, blev registreret i en database. Stofferne blev prioriteret ud fra deres relative generiske risici baseret på stoffernes egenskaber. Formålet med rapporten var at bidrage til at sikre, at de potentielt mest miljøfarlige forurenende stoffer ville blive inkluderet i fremtidige undersøgelser af lokaliteterne i Grindsted. Rapporten tildelte stofferne point for spredningsegenskaber, bionedbrydelighed og giftighed samt deres historiske anvendelse - herunder driftstid, anvendte mængder og deponering. På denne baggrund blev stofferne rangordnet i de forskellige matricer til understøttelse af de efterfølgende målings- og vurderingsprojekter – såsom data i GeoGIS-databasen (se nedenfor) samt nærværende rapport.

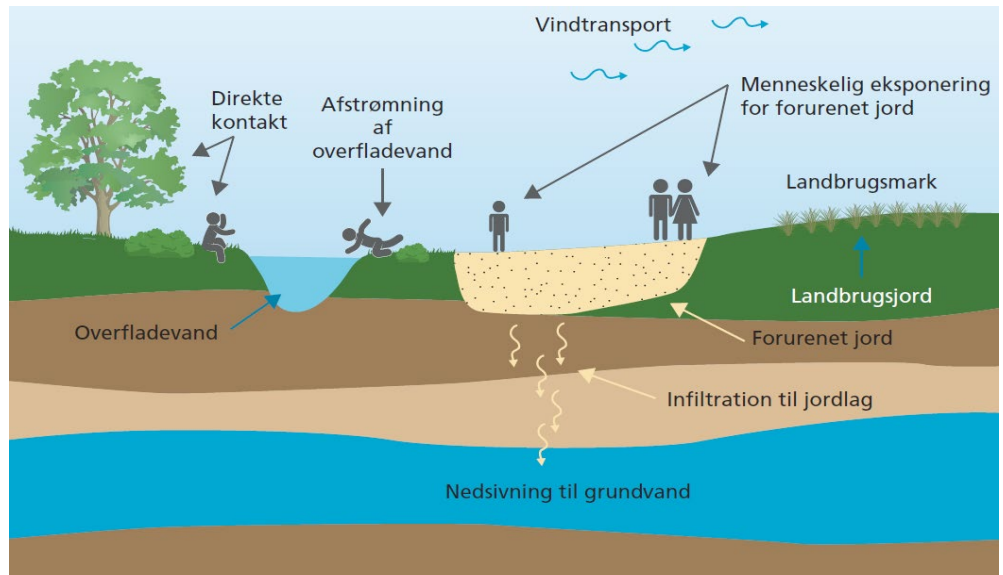
Vi har også anvendt resultaterne fra nyere rapporter, dvs. DHI (2023a & 2023b), Rambøll (2023a & 2023b), COWI (2023) og Regionen (2023), hvor stofferne er yderligere prioritert og opkvalificeret med flere data bl.a. omkring giftighed, grænseværdier og miljøkvalitetskrav. Disse rapporter er tilgængelige på Rapporter og analyser (regionsyddanmark.dk). Vi fik desuden en samling af de videnskabelige artikler, som Poul L. Bjerg (DTU Sustain, Danmarks Tekniske Universitet) har været en del af gennem årene til sammenligning af maksimum koncentrationer.

Endelig anvendte vi Regionen Syddanmarks GeoGIS-database, som vores primære datakilde til valide data med målinger af koncentrationer af stoffer fra Grindstedværkets forurening i alle matricer fra 1980erne frem til 2023. Databasen indeholder data for i alt ca. 370 stoffer/stofgrupper målt i matricerne grundvand, overfladenvand, jord og luft. Sammenfatningsvis har vi kunnet indsamle giftighedsoplysninger for i alt 708 stoffer, der er dokumenteret anvendt eller fundet i miljøet i forbindelse med Grindstedværket. Der er 117 stoffer som er identificeret i enten GeoGIS eller andre undersøgelser, som ikke kunne inddrages på grund af manglende data, og som derfor ikke indgår i den videre giftighedsanalyse i denne rapport.

Forurenningen der er målt og opgjort i rapporter og databaser omkring Grindstedværket kommer med stor sandsynlighed primært fra Grindstedværket – men der kan også være andre punktkilder til forurening der bidrager til det samlede billede fx BTEX fra tidligere tankstationer samt andre stoffer fra industrier i byen fx kromgarvefabrikken der lukkede i 1994. Vi har ikke data i vores analyse på denne andel og i rapporter vi benytter GeoGIS-databasen og oprindelsen af stofferne er af mindre betydning – en del af stofferne der er målt hidrøre fra Grindstedforurenningen især fra Grindstedværket benævnt som Grindsted-stoffer – men der er også andre punktkilder der har bidraget med stoffer fx BTEX, tungmetaller mv i databasen. Vores analyse medtager alle stofferne.

2.2 Eksponeringsscenarier

Mennesker kan eksponeres af kemiske stoffer fra Grindstedforurenningen via forskellige direkte og indirekte eksponeringsveje i luft, jord og vand, som vist på nedenstående figur.



Figur 3.2.1: Kemikaliers eksponeringsveje fra miljøet til mennesker.

Kortlægningen af stofferne benyttes til at evaluere og kvantificere potentielle eksponeringer af stofferne fra forureningen via miljøet til borgerne i Grindsted. Følgende matricer, eksponeringsveje og scenarier anses at være relevante i denne analyse:

- Grundvand (filtertop; dybde < 7m): Privat indvinding af vand, der typisk sker ned til en dybde af 7 m. Eksponeringen sker ved indtagelse af vandet (oral), badning (dermal og oral) og indirekte via vanding af afgrøder (oral).
- Drikkevand: Drikkevandsboringerne fra Grindsted vandværk 2 og 3 samt Billund Vand viser at de seneste vandprøver i hele 2023 ikke har nogen overskridelser af organiske stoffers og metallers grænseværdier. Nogle af disse er også stoffer, der er i fokus i denne rapport. Ikke alle stoffer der vurderes i rapporten, er dækket af analyserne.
- Overfladevand: Badning (dermal og oral)
- Jord: Indtagelse af forurenset jord og jordstøv, samt hudkontakt (dermal og oral).
- Luft: Indånding af flygtige stoffer i indeluft og udeluft (inhalation).

Ikke relevante eksponeringsscenarier:

- Grundvand dybere end 7 m er ikke relevant, da befolkningen ikke kommer i kontakt med dette, heller ikke via drikkevandsboringer.

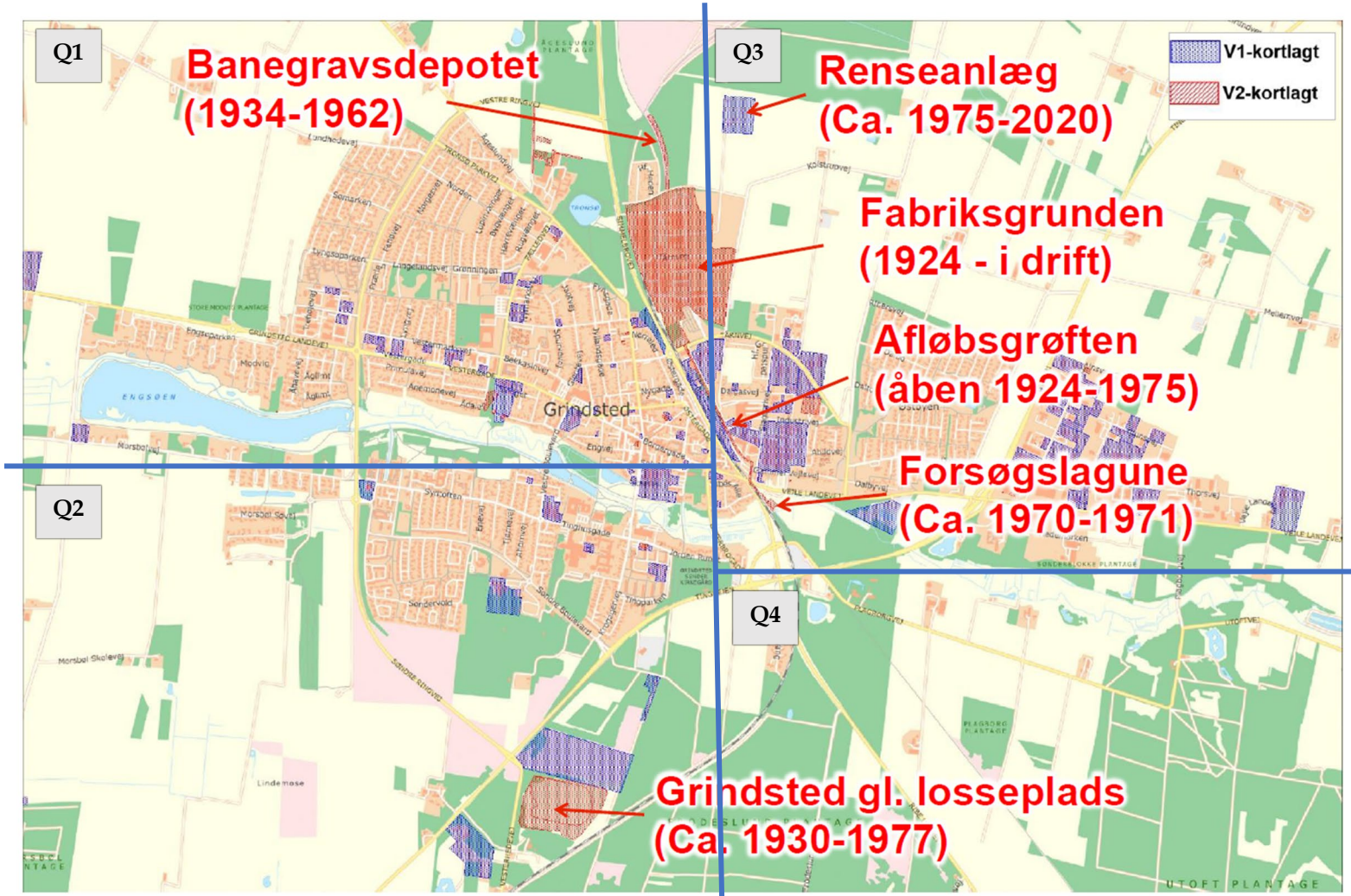
Data fra Regionens GeoGIS -atabase anvendes til at bestemme koncentrationserne i matricerne. Der er suppleret med data fra nyere opgørelser, f.eks. vedrørende prøver i å-vand i 2023 og luftprøver i indeklima og udendørs fra 2019 og 2020, som ikke er i GeoGIS-databasen. Data fra litteraturen er endvidere vurderet for at se, om der er andre rapporteringer af høje forekomster, som ikke indgår i GeoGIS-databasen.

2.3 Oversigt over området

Grindstedområdet er opdelt i fire kvadrater (Q1 til Q4), ud fra følgende fremgangsmåde, se figur 3.3.1:

- Q1: Grindsted nordvest, nord for åen og Engsøen. Et stort antal boliger, banegravdepotet og fabriksgrundene er placeret her.

- Q2: Grindsted sydvest, syd for åen og Engsøen. Et mindre antal boliger og Grindsted gl. losseplads ligger her.
- Q3: Grindsted nordøst. Et mindre antal boliger, renseanlægget, afløbsgrøften, forsøgslagunen ligger her.
- Q4: Grindsted sydøst. Få boliger er beliggende her.
- Q1 og Q2 er områder med mest bebyggelse og indeholder de fleste målinger for alle matricer.



Figur 3.3.1 Kort over Grindsted og angivelse af områderne Q1 – Q4.

2.4 Historisk eksponering af stoffer i Grindsted

I den historiske præsentation af målinger i Grindstedområdet fokuserer vi på udvalgte stoffer, der dels indgår i listen over de såkaldte Grindstedværkstoffer, samt stoffer som er prioriteret i andre vurderinger af Grindstedforeningen, f.eks. i NIRAS (2009), som opsummerer alle kendte stoffer i forbindelse med Grindstedforeningen. Rapporten prioriterer desuden stofferne i forhold til stoffernes sandsynlige anvendelse og forekomst, stoffernes fysisk/kemiske egenskaber, samt deres giftighed. Vi benytter også data fra de i afsnit 3.1 nævnte nyere rapporter.

I den historiske gennemgang ser vi på barbiturater, sulfonamider, chlorede opløsningsmidler, kulbrinter og metaller, se Tabel 3.4.1 til 3.4.6. I det efterfølgende vil sum (barbiturater) betyde summen af de 20 barbiturater i Tabel 3.4.1, sum (sulfonamider) er summen af de 17 sulfonamider i Tabel 3.4.2 og sum (sulfanilsyrer) er summen af de to syrer i Tabel 3.4.3.

Grindstedværkstofferne, som defineret i COWI (2023), omfatter bl.a. 17 barbiturater, 12 sulfonamider, og 13 øvrige stoffer (bl.a. sulfanilsyre og acetylsulfanilsyre). Disse barbiturater, sulfonamider og sulfanilsyrer er omfattet af stofferne i hhv. Tabel 3.4.1, 3.4.2 og 3.4.3.

Tabel 3.4.1 Barbiturater (n=20).

| Stofnavn | CAS nr. |
|--------------------------------------|------------|
| Allobarbital | 52-43-7 |
| Secobarbital | 76-73-3 |
| 5-allyl-5-isobutyl-barbitursyre | 77-26-9 |
| Butabarbital | 125-40-6 |
| Aetallymal | 2373-84-4 |
| Allyl-n-butylbarbiturat | 3146-66-5 |
| Amobarbital | 57-43-2 |
| Barbital | 57-44-3 |
| Butobarbital | 77-28-1 |
| Butylbarbiturat | 1953-33-9 |
| Hexobarbital | 56-29-1 |
| Isobutylbarbitursyre | 42846-91-3 |
| Isopropylbarbitursyre | 7391-69-7 |
| Meprobamat | 57-53-4 |
| Monoethylbarbitursyre | 2518-72-1 |
| Metharbital | 50-11-3 |
| N-N-diethylnicotinamid | 59-26-7 |
| Pentobarbital | 76-74-4 |
| Ethylurethan (ethylcarbamat) | 51-79-6 |
| 5-allyl-5-(methylbutyl)-barbitursyre | 20224-45-7 |

Tabel 3.4.2 Sulfonamider (n=17).

| Stofnavn | CAS nr. |
|----------------------|------------|
| Acetyl sulfaguanidin | 19077-97-5 |
| Phthalylsulfathiazol | 85-73-4 |
| sulfacarbamid | 547-44-4 |
| Sulfacetamid | 144-80-9 |
| Sulfadiazin | 68-35-9 |
| Sulfadimidin | 57-68-1 |
| Sulfaguanidin | 57-67-0 |
| Sulfamerazin | 127-79-7 |
| Sulfamethazin | 57-68-1 |
| Sulfamethiazol | 144-82-1 |
| Sulfanilamid | 63-74-1 |
| Sulfanilylurinstof | 547-44-4 |
| Sulfapyridin | 144-83-2 |
| Sulfathiazol | 72-14-0 |
| Sulfadoxin | 2447-57-6 |
| Sulfonamid | 80-39-7 |
| Dapson | 80-08-0 |

Tabel 3.4.3 Sulfanilsyrer (n=2).

| Stofnavn | CAS nr. |
|--------------------|----------|
| Sulfanilsyre | 121-57-3 |
| Acetilsulfanilsyre | 121-62-0 |

Tabel 3.4.4 Chlorerede oplosningsmidler (n=4).

| Stofnavn | CAS nr. |
|-------------------------|----------|
| Vinylchlorid | 75-01-4 |
| 1,1-dichlorethylen | 75-35-4 |
| cis-1,2-dichlorethylen | 156-59-2 |
| trans-1,2-dichlorehthen | 156-60-5 |

Tabel 3.4.5 Kulbrinter (BTEX (n=6)).

| Stofnavn | CAS nr. |
|-------------|----------|
| Benzen | 71-43-2 |
| Toluen | 108-88-3 |
| Ethylbenzen | 100-41-4 |
| o-xylen | 95-47-6 |
| p-xylen | 106-42-3 |
| m-xylen | 108-38-3 |

Tabel 3.4.6 Metaller (n=5).

| Stofnavn | CAS nr. |
|------------------|------------|
| Chrom | 7440-47-3 |
| Kviksølv | 7439-97-6 |
| Dimethylkviksølv | 593-74-8 |
| Methylkviksølv | 22967-92-6 |
| Nikkel | 7440-02-0 |

2.5 Giftighedskarakterisering og grænseværdier

For alle entydigt identificerbare stoffer med CAS-numre, i alt 708 stoffer og stofgrupper, foretages der en kvalitativ screening for deres giftighed overfor mennesker ud fra forskellige parametre, se Appendiks 1. Giftighedsklassificeringer er foretaget ved hjælp af den amerikanske miljøstyrelsес værktøj Hazard Comparison Dashboard ([Cheminformatics | US EPA; An automated framework for compiling and integrating chemical hazard data | Clean Technologies and Environmental Policy \(springer.com\)](#)), som er et prototypværktøj, der indsamler oplysninger fra en række websteder, databaser og kilder, herunder amerikanske føderale og statslige kilder samt internationale organer. Værktøjet giver derfor et meget komplet screeningsbillede af stoffernes giftighed – både i relation til hvor giftige de er, samt hvilken type effekter de kan give f.eks. kræft eller neurotoxiske skader. Formålet med denne kvalitative analyse er, at samle og synliggøre for læseren, hvilke effekter stofferne, der er identificeret i forbindelse med Grindstedforurening, kan give anledning til.

I denne analyse benytter vi den samme tilgang som Regionen har gjort i deres seneste rapporter fra 2023 se nedenfor. Vi benytter denmed den laveste grænseværdi for stofferne for at sikre borgerne i realtion til alle mulige eksponeringsveje de kan komme i kontakt med stofferne på for at minimere risikoen for falske negative risikokonklusioner. Vi benytter miljøkvalitetskrav (MKK) som grænseværdier i denne rapport for relevante matricer. De kan komme fra danske eller europæiske myndigheder. Disse værdier er generelt konservative og beskyttende i relation til både direkte og indirekte eksponeringsveje for mennesker.

2.6 Risikovurderingsmetode (MoE)

Ud fra listen af stoffer/stofgrupper med målte koncentrationer har vi foretaget en kvantitativ risikoanalyse af den nutidige eksponering af beboerne i Grindsted.

I risikoanalysen sammenholder vi de målte eksponeringsværdier med de sundheds- og miljøkvalitetskrav stofferne (MKK-værdier – hvis disse ikke findes for et givent stof benytter vi andre konservative grænseværdier fra myndighederne i DK ([https://mst.dk/erhverv/sikker-kemi/kemikalier/graeংsevaerdier-og-kvalitetskriterier/kvalitetskriterier-for-miljøfarlige-forurenende-stoffer-i-vandmiljoeet](https://mst.dk/erhverv/sikker-kemi/kemikalier/graeンsevaerdier-og-kvalitetskriterier/kvalitetskriterier-for-miljøfarlige-forurenende-stoffer-i-vandmiljoeet); <https://mst.dk/erhverv/rent-miljoe-og-sikker-forsyning/jord/forurenede-grunde/graeংsevaerdier-for-jord> <https://mst.dk/erhverv/sikker-kemi/kemikalier/stoflister-og-databaser/kvalitetskriterier-graeংsevaerdier>); EU (<https://chem.echa.europa.eu/>) eller fra USA (<https://www.epa.gov/iris>) har i henhold til de danske myndigheder, EU eller USEPA. Vi benytter MKK-værdier tidligere brugt i arbejdet omkring forureningerne for Regionen se f.eks. Regionsnotat

09/16599, 10 okt, 2023 – Risikovurdering af forureningsfanen fra Grindsted gl. losseplads, samt DHI (2024a): Forslag til sundheds- og miljøkvalitetskrav – for stoffer med relation til forurening fra Grindstedværket, projekt A237370, 29. juni 2023. MKK-værdierne er konservative og beskytter mennesker og miljø fra forskellige mulige eksponeringsveje fx via vandet men også fx via at spise afgrøder hvor vandet er brugt til vanding fx altså både direkte og indirekte eksponeringer.

I vores analyse fokuserer vi som nævnt på dosis-respons-forholdet - Margin of Exposure (MoE), hvor en grænseværdi for et stof divideres med dets eksponeringskoncentration. Hvis MoE er meget lav, så er der en mulig risiko; hvis den er meget høj, altså at den koncentration en person udsættes for er langt under grænseværdien, så er der ingen uacceptabel risiko. Vi bestemmer Margin of Exposure (MoE), som et udtryk for om grænseværdierne er overskredet, og om der dermed er en uacceptabel risiko for mennesker ved følgende ligning:

$$MoE = \frac{\text{Grænseværdi}}{\text{Eksponeringskoncentration}} < 1 \rightarrow \text{uacceptabel risiko} \quad (\text{Eq. 1})$$

Hvis $MoE < 1$ er der en uacceptabel sundhedsrisiko. Vi opgiver MoE for den gennemsnitlige (middel) koncentration (\pm standard afvigelse) samt for den maksimale koncentration af alle stofferne.

3 Resultater

3.1 Historisk oversigt over målinger

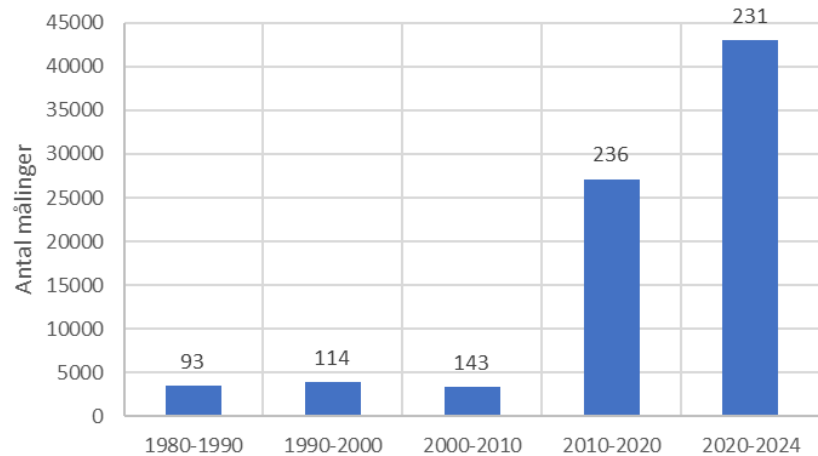
Den historiske oversigt over målte koncentrationer omfatter målinger rapporteret i GeoGIS databasen, som er dateret tilbage til 1980erne og frem til i dag. Denne opdateres løbende, når der kommer nye data. For overfladevand og luft er der anvendt supplerende målinger fra rapporter, som angivet i de respektive afsnit. GeoGIS data anvendes til at give et overblik over op til 370 stoffer/stofgrupper og deres målte koncentrationer i grundvand, grundvand-filtertop (< 7m), overfladevand, jord, indeluft og udeluft. En vurdering af de viste middelværdier i forhold til en evt. overskridelse af eksisterende grænseværdier er gennemgået i risikoanalysen. Det skal bemærkes at målingerne er ikke fra præcists samme sted men indenfor de fire områder vi har angivet i figur 3.3.1 – det vil sige at koncentrationerne ikke kan sammenlignes direkte over tid og mellem lokationer.

3.1.1 Grundvand total samt filtertop-vand (< 7m)

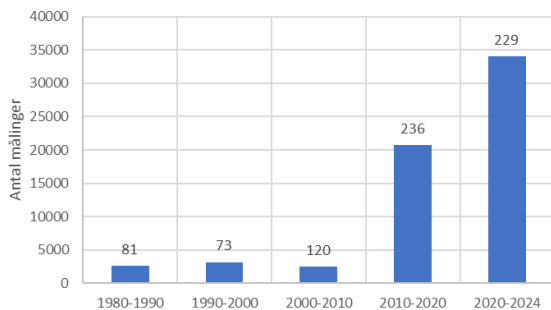
Antallet af grundvandsmålinger er steget fra 3.423 i perioden 1980-1990 til 42.992 i 2020-2024. Antallet af målte stoffer/stofgrupper er ligeledes steget fra 93 i 1980-1990 til 231 i 2020-2024 (Figur 4.1.1.1a). For målinger i det overfladenære grundvand (< 7m filtertop-vand), som potentielt anvendes til privat vandindvinding, er billede nogenlunde det samme, om end antallet af både målinger og målte stoffer er lavere i perioden 2020-2024, dvs. knap fem års målinger, i forhold til det foregående årti (Figur 4.1.1.2).

Langt den største andel af prøverne er taget i Q1 og Q2 (Figur 4.1.1.1b-d). Her indgår prøver i forureningsfanen fra Fabriksgrundens og mod syd ned til Grindsted Å, som kan være relevante i forbindelse med private borer, da forureningsfanen passerer boligområder.

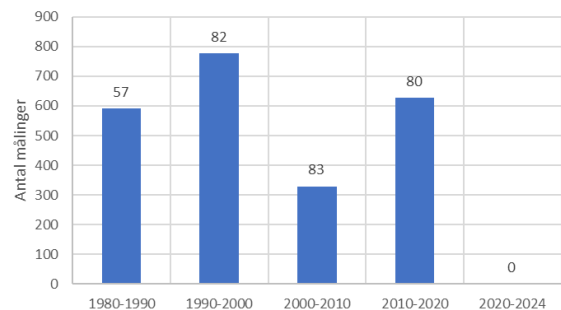
a Grundvand - Total - antal målinger og stoffer



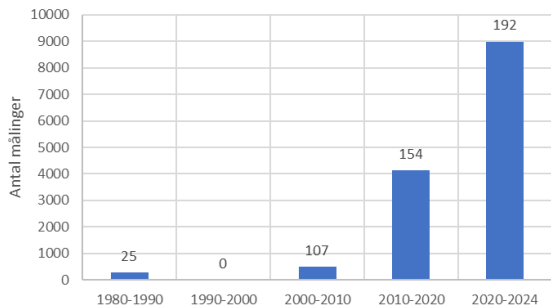
b Grundvand - Q1 - antal målinger og stoffer



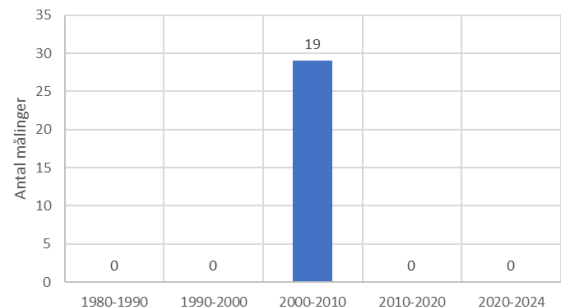
d Grundvand - Q3 - antal målinger og stoffer



c Grundvand - Q2 - antal målinger og stoffer

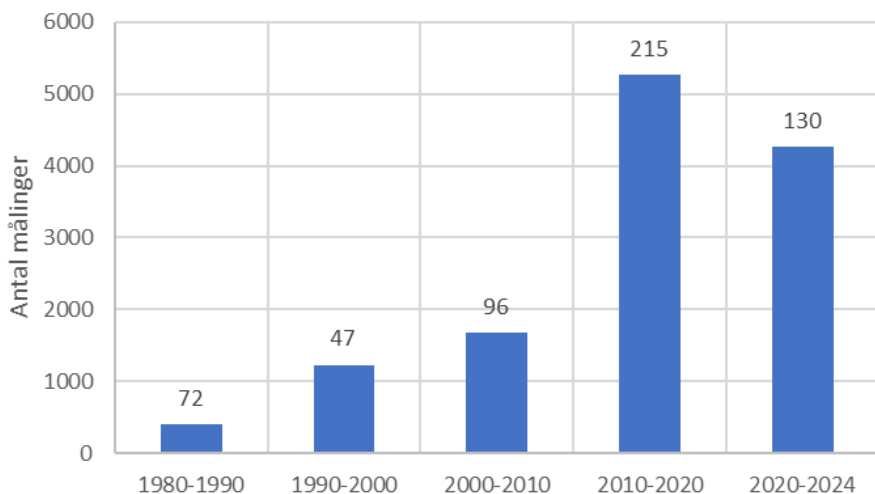


e Grundvand - Q4 - antal målinger og stoffer



Figur 4.1.1.1a-4.1.1.1e Antal målinger i grundvandet (alle dybder) inddelt i årtier fra 1980 til 2024. Tallene over søjlerne angiver antal stoffer og/eller stofgrupper, der er analyseret.

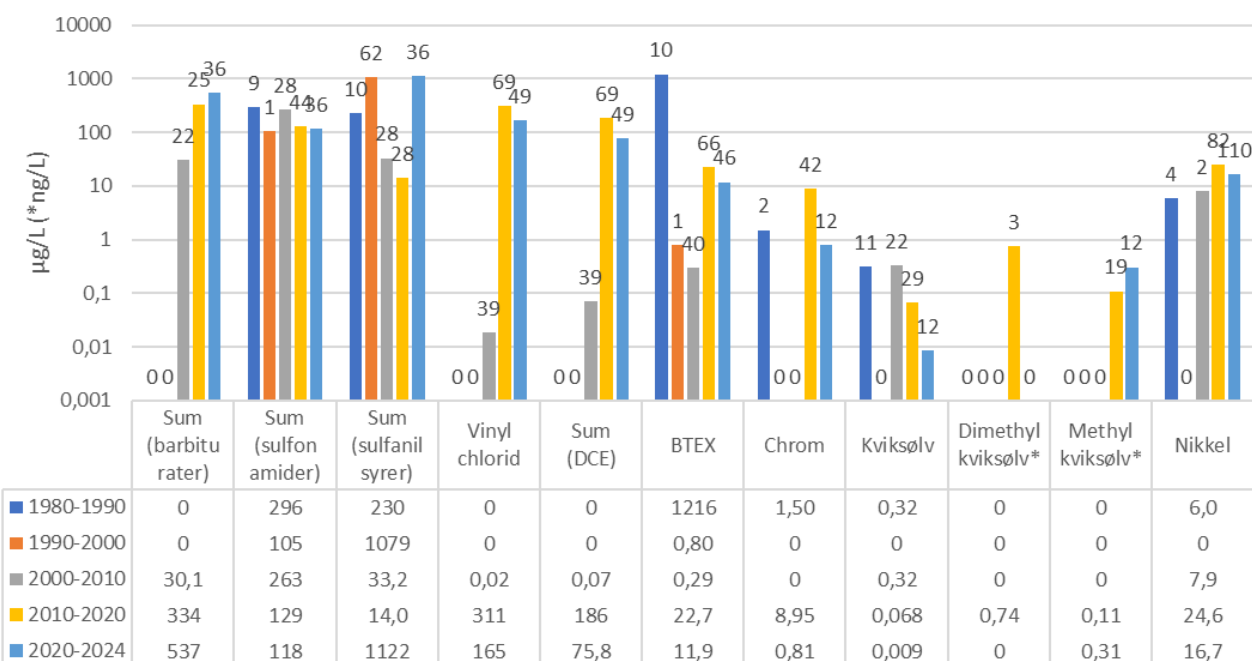
Grundvand - Filtertop (< 7m) - antal målinger og stoffer



Figur 4.1.1.2 Antal målinger fra 1980 til 2024 i overfladenært (< 7m) grundvand fra hele Grindstedområdet. Overfladenært grundvand kan potentielt udvinde i private borer. Tallene over kolonnerne angiver antallet af stoffer og/eller stofgrupper, der er analyseret i de fem perioder.

Målte middelkoncentrationer for sum (barbiturater), sum (sulfonamider), sum (sulfanilsyrer), vinylchlorid, sum(DCE), BTEX og metaller er vist i Figur 4.1.1.3 nedenfor.

Grundvand (< 7m) - middelkoncentrationer og antal prøver



Figur 4.1.1.3 Middelværdier af målte koncentrationer i grundvand (< 7m) i µg/l, på nær de organiske kviksølvforbindelser, hvor enheden er ng/l. Koncentrationerne er angivet i grafen og tabellen for de fem perioder fra 1980 til 2024. Tallene over søjlerne angiver antal prøver, hvor de respektive stoffer er målt. Bemærk det er en logaritmisk skala.

Middelkoncentrationen af sum (barbiturater) i grundvand (<7m) steg fra ca. 30 µg/l i perioden 2000-2010 til ca. 530 µg/l i 2020-2024. Der blev taget ca. 50 % flere prøver i den sidste periode. Der blev ikke taget prøver i grundvand (<7m) i perioden fra 1980 til 2000. Der blev tilnærmelsesvis analyseret for det samme antal barbiturater i de tre seneste perioder, dvs. fra 2000 til 2024.

Middelkoncentrationen af sum (sulfonamider) faldt fra ca. 300 µg/l i perioden 1980-1990 til ca. 120 µg/l i 2020-2024. Det skal nævnes, at der er enkelte prøver med meget høje koncentrationer (>2000 µg/l) af sulfanilamid, sulfanilylurinstof og sulfaguanidin i perioden 1980-1990. De øvrige målinger i samme periode af disse stoffer er lavere end detektionsgrænsen på 10 µg/l. De 3 høje koncentrationer er ikke medtaget i figuren, for at forbedre overskueligheden. Også for sulfonamiderne blev der tilnærmedesvis analyseret for det samme antal stoffer i de tre seneste perioder, dvs. fra 2000 til 2024.

Sum (sulfanilsyrer) omfatter sulfanilsyre og acetylsulfanilsyre. Sulfanilsyre er analyseret i flest prøver og udgør hovedparten af sum-koncentrationen. Som forklaret i Regionen (2023) har sulfanilsyre været anvendt i Grindsted-værkets produktion til fremstilling af blandt andet sulfonamider, hvilket kan forklare høje koncentrationer af sulfanilsyre tæt på åen i Q1. Desuden kan stoffet i forureningsfanen optræde som et nedbrydningsprodukt fra sulfonamider og give anledning til høje koncentrationer af sulfanilsyre i Q2. En enkelt meget høj koncentration af sulfanilsyre på >30000 µg/l i 1980-1990 er for bedre overskuelighed udeladt i figuren, og middelværdien af de øvrige 8 målinger er anvendt i stedet.

For vinylchlorid er 115 målinger ud af 161 målinger, dvs. 71%, under detektionsgrænsen. For de resterende 46 målinger er der 10 målinger, der er meget høje, dvs. > 1000 µg/l. Disse er hyppigst fundet i 2010-2020, og dernæst i 2020-2024. Middelværdien af de 46 målinger, der er højere end detektionsgrænsen, er 642 µg/l.

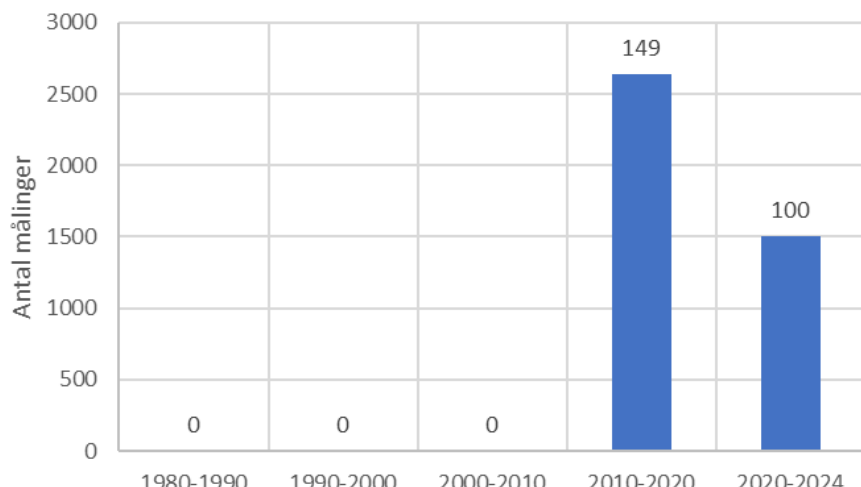
Benzen har en enkelt måling med en meget høj koncentration på >7000 µg/l i perioden 1980-1990. Middelværdien af de øvrige 18 målinger på 87 µg/l er vist i figuren. Toluen har to prøver ud af 10 i perioden 1980-1990 der er >3000 µg/L. Disse prøver giver de høje BTEX middelkoncentrationer i perioden 1980-1990.

For metallerne ses der et fald for chrom, nikkel og kviksølv i de senere perioder, mens der for methylkviksølv ses en svag stigning i den seneste periode 2020-2024.

3.1.2 Overfladevand

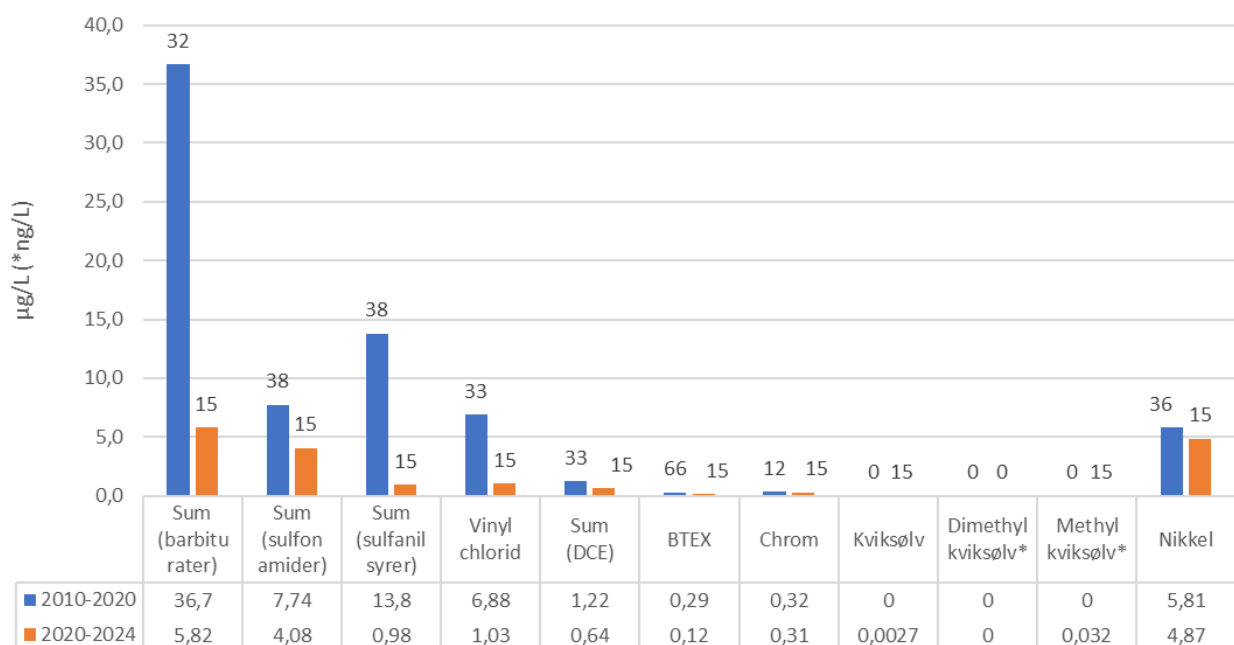
En oversigt over antallet af målinger, dvs. kemiske analyser, af overfladevandprøver fra Grindsted Å, Bådkanalen og Engsøen er vist i Figur 4.1.2.1. Der er kun taget overfladevandsprøver og analyser i perioderne 2010-2020 og 2020-2024. Den seneste periode består kun af prøver i åen foretaget i 2023. Middelkoncentrationer af målte koncentrationer for sum (barbiturater), sum (sulfonamider), sum (sulfanilsyrer), chlorerede forbindelser, kulbrinter og metaller er vist i Figur 4.1.2.2.

Overfladevand - antal målinger og stoffer



Figur 4.1.2.1 Målinger i overfladevand fra Grindsted Å, Bådkanalen og Engsøen. Der er foretaget ca. 2630 og 1500 målinger i hhv. 2010-2020 og 2020-2024 og der er analyseret for hhv. 149 og 100 parametre, herunder kemiske stoffer, i de to perioder.

Overfladevand - middelkoncentrationer og antal prøver



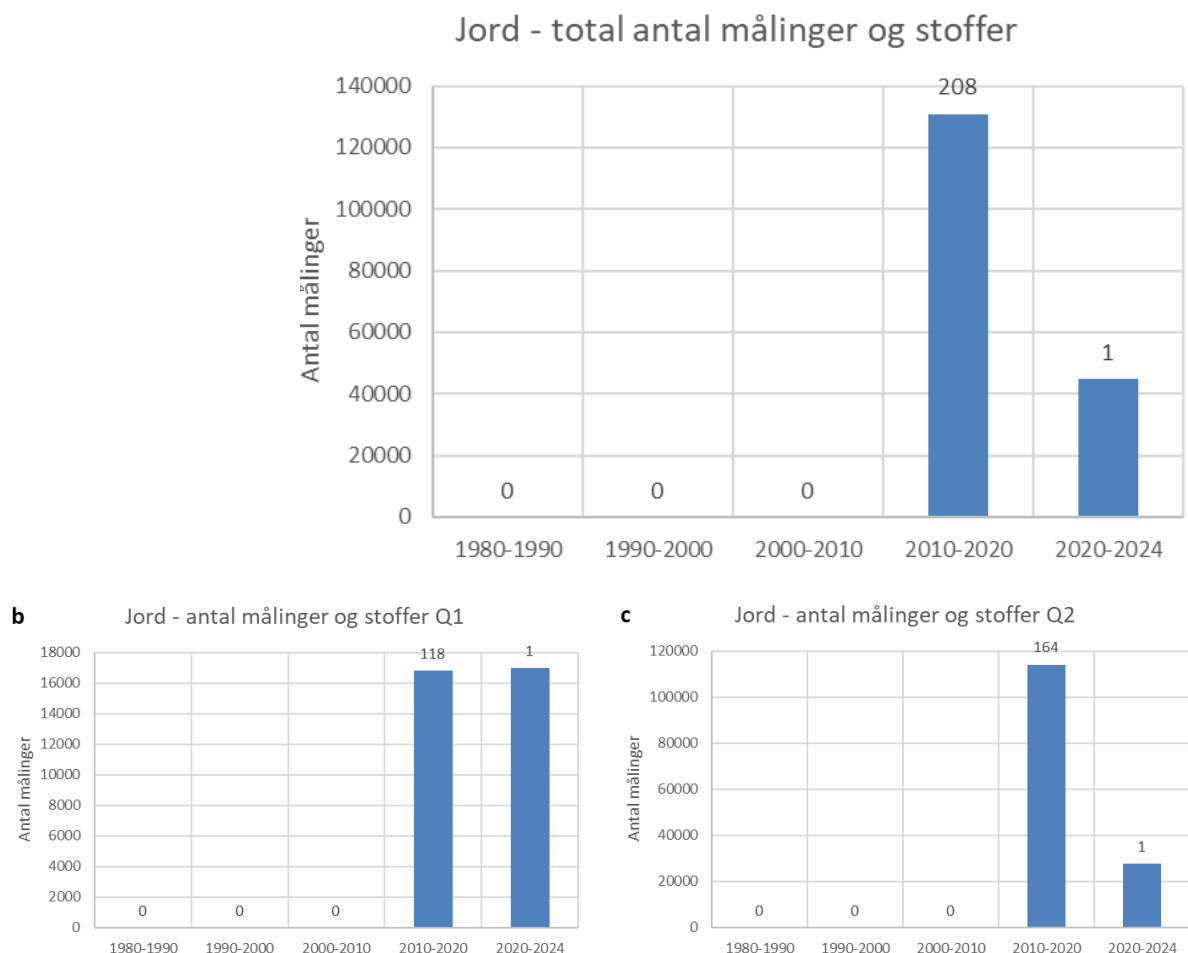
Figur 4.1.2.2 Middelværdier af målte koncentrationer i overfladevand i µg/l, på nær de organiske kviksølvforbindelser, hvor enhederne er ng/l. Koncentrationerne er angivet for perioderne 2010-2020 og 2020-2024. Tallene over søjlerne angiver antal prøver, hvor de respektive stoffer er målt.

I Figur 4.1.2.2 ses, at de målte koncentrationer generelt er lavere i den senere periode. Dette er mest udtalt for sum (barbiturater), sum (sulfanilsyrer) og vinylchlorid, hvor der er et fald på ca. en faktor 6.

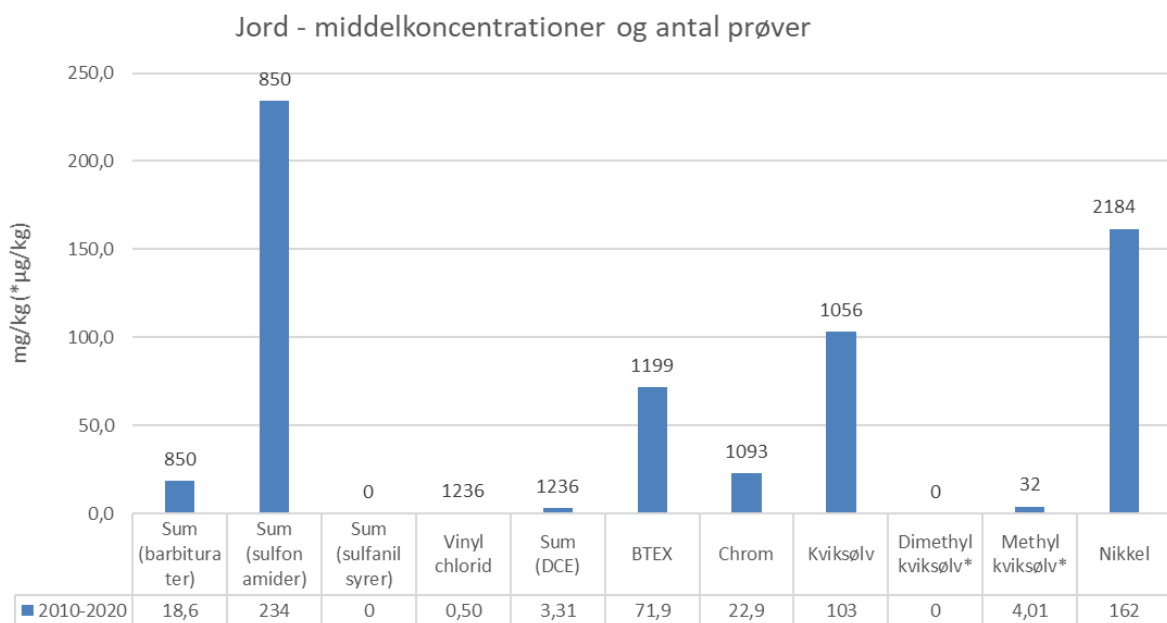
3.1.3 Jord

Figur 4.1.3.1a-c viser antallet af målinger, dvs. kemiske analyser i jordprøver i Grindstedområdet. Det ses, at der kun er foretaget analyser af prøver taget i Q1 og Q2, dvs. den vestlige del af Grindsted. Desuden er der i perioden 2020-2024 kun analyseret med Photo-Ionization Detector (PID), der dækker en række flygtige organiske komponenter. Det er kun prøver fra perioden 2010-2020 der er medtaget i præsentationen nedenfor. Jordprøverne er taget

nær overfladen og ned til >80 m dybde. En stor andel af jordprøver med kemiske analyser kommer fra fyld i banegravsdepotet eller underliggende intakt jord, samt fra affald i lossepladsen. 90 prøver omfattende ca. 4300 kemiske analyser er taget ved adressen Svinget 12, Grindsted, umiddelbart nord for Grindsted Å. Én boreprøve omfattende ca. 6000 analyser er analyseret for kemiske stoffer ned til 79 m dybde. På trods af det store antal analyser i jord, er det derfor kun ganske få lokaliteter, der er repræsentative for boligområderne.



Figur 4.1.3.1a-c Målinger i jord. Der er foretaget 130.849 og 44.668 målinger i hhv. 2010-2020 og 2020-2024. Talletene over kolonnerne angiver, at der totalt er analyseret for hhv. 208 og 1 parametre, herunder kemiske stoffer, i de to perioder.



Figur 4.1.3.2 Middelværdier af målte koncentrationer i jord i mg/kg tørstof, på nær de organiske kviksølvforbindelser, hvor enhederne er µg/kg tørstof. Koncentrationerne i grafen og tabellen er for perioden 2010-2020. Tallene over søjlerne angiver antal prøver, hvor de respektive stoffer er målt.

Der er foretaget målinger af barbiturater og sulfonamider i over 800 jordprøver, og målinger af chlorerede opløsningsmidler, kulbrinter og metaller i over 1000 jordprøver. Sulfanilsyrer og organiske kviksølvforbindelser er ikke målt eller kun målt i få jordprøver. Da alle prøverne er foretaget i den samme 10-års periode kan det ikke vurderes om koncentrationerne er faldet eller steget.

3.1.4 Luft (indeluft og udeluft)

Indånding af skadelige kemikalier kan potentielt ske via indeluften og udeluftten. Afdampning fra forureningsfanen i grundvandet og fra forurennet jord har følgende mulige spredningsveje til luften ifølge Orbicon (2019b):

- Forurenningen i grundvandsfanen kan afdampe til poreluften i umættet zone over grundvandsspejlet, hvilket kan afdampe videre til indeluften i boliger, samt til udeluftten.
- Indsivning af forurennet grundvand i kloakken kan bevirket, at der kan ske afdampning til luften i kloakken, og forurennet luft kan derved spredes til indeluften i boliger via kloakrørene.

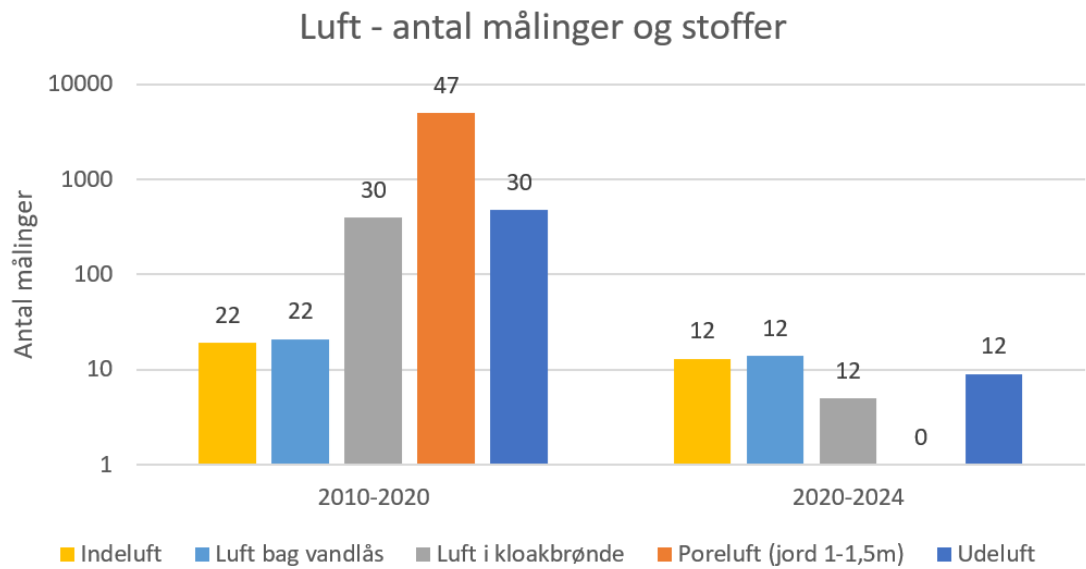
I denne undersøgelse ser vi på følgende typer af målinger:

- Udeluftmålinger i 3 områder; ved Grindsted Å, ved gl. losseplads og rundt om fabriksgrunden. Målinger i 14-dages perioder (Orbicon, 2019a). Data er i GeoGIS databasen og kan anvendes sammen med afdampningskriterier som grænseværdi i en risikovurdering.
- Målinger i jordens poreluft, er taget i 1-1,5 m dybde i nærheden af private ejendomme. Data er i GeoGIS databasen. Data kan anvendes i en risikovurdering, idet det er nødvendigt at anvende en dæmpningsfaktor ved transport fra poreluften til boligernes indeluft (Orbicon, 2019b).
- Indeklimaundersøgelser i tre boliger umiddelbart nord for Grindsted Å beliggende imod Fyrrestien, dvs. Ådalen 1, Ådalen 3 og Anemonevej 1.

Der blev taget indeluftprøver i 2019 og 2020 forskellige steder i de 3 boliger, og luftprøver bag vandlåse på alle toiletter. Udeluft referencemålinger blev taget ved hver bolig (Rambøll, 2019 og 2020). Data er ikke i GeoGIS databasen. Inde- og udeluftdata kan anvendes i en risikovurdering ved at sammenholde med stoffernes afdampningskriterier. Luft bag vandlåse er et udtryk for utæthed i kloakrøret, men ser ikke ud til at påvirke indeklimaet ifølge Rambøll (2020).

- Målinger i kloakbrønde (luft og vand). Prøver blev taget i 2018, 2019 og 2020 (Orbicon 2019b; Rambøll 2019 og 2020). Det er kun data fra Orbicon (2019b), der er i GeoGIS databasen. Luft data fra kloakbrønde indikerer en potentiel indtrængning til indeluften i boliger. Ligesom for luften bag vandlåse antager vi, baseret på vurderingerne i Rambøll (2020), at forurenset luft i kloakbrønde ikke påvirker indeklimaet.

Prøverne blev efterfølgende analyseret for klorerede opløsningsmidler og kulbrinter. GeoGIS måleresultaterne for udeluft kan findes i Appendiks 5. De øvrige måleresultater for indeluft, luft i kloak bag vandlåse og i kloakbrønde, samt i udeluft (Rambøll 2019 og 2020) er sammenfattet med middelkoncentrationer, standard afvigelser, maksimum koncentrationer og antal prøver i tabel 4.1.4.1.



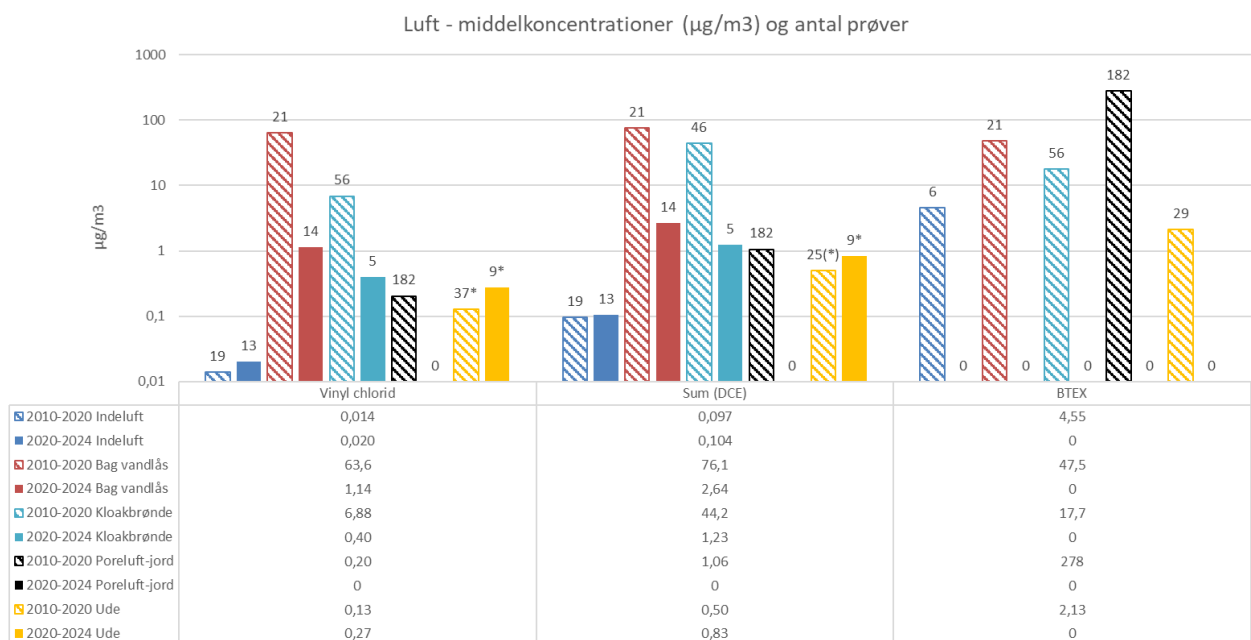
Figur 4.1.4.1 Antal målinger i indeluft og luft bag vandlåse i toiletter (Rambøll 2019 og 2020), luft i kloakbrønde (Orbicon, 2019b; Rambøll 2019 og 2020), poreluft i jord (Orbicon, 2019b) og udeluft (Orbicon, 2019a; Rambøll 2019 og 2020). Tallene over kolonnerne angiver antal stoffer, der blev analyseret. Udeluft data fra Orbicon (2019a og 2019b) er i GeoGIS databasen og er vist i Appendiks 5. Data fra Rambøll (2019 og 2020) er opsummeret i tabel 4.1.4.1. Bemærk det er en logaritmisk skala.

Tabel 4.1.4.1 Middelværdier, standard afvigelser, maksimumkoncentrationer i $\mu\text{g}/\text{m}^3$ og antal prøver (n). Prøverne er taget i 3 boliger: Indeluft i forskellige rum, luft i kloak bag vandlåse og udeluft ved boliger, samt prøver fra kloakbrønde (Rambøll 2019 og 2020). Data er fra 2019 og 2020. Data er ikke i GeoGIS databasen. na: ikke analyseret. Det er kun værdier for BTEX, vinylchlorid og sum(DCE), der er vist i tabellen.

| Stof | 2010-2020 Indeluft ($\mu\text{g}/\text{m}^3$) | | | | 2020-2024 Indeluft ($\mu\text{g}/\text{m}^3$) | | | | 2010-2020 Udeluft ($\mu\text{g}/\text{m}^3$) | | | | 2020-2024 Udeluft ($\mu\text{g}/\text{m}^3$) | | | | 2010-2020 Bag vandlås ($\mu\text{g}/\text{m}^3$) | | | | 2020-2024 Bag vandlås ($\mu\text{g}/\text{m}^3$) | | | | 2010-2020 Kloakbrønd ($\mu\text{g}/\text{m}^3$) | | | | | | | |
|-------------------------|--|--------|-------|----|--|--------|-------|----|---|-------|------|----|---|-------|-----|---|---|-------|-----|----|---|-------|-----|----|--|-------|------|----|-------|-------|------|---|
| | middel | Stafv | max | n | middel | Stafv | max | n | middel | Stafv | max | n | middel | Stafv | max | n | middel | Stafv | max | n | middel | Stafv | max | n | middel | Stafv | max | n | | | | |
| Benzen | 0,465 | 0,388 | 0,94 | 6 | na | na | na | 0 | 0,507 | 0,102 | 0,64 | 9 | na | na | na | 0 | 0,704 | 0,412 | 1,6 | 21 | na | na | na | 0 | 0,69 | 0,952 | 5,2 | 36 | na | na | na | 0 |
| Toluen | 2,75 | 1,1 | 4,9 | 6 | na | na | na | 0 | 1,03 | 0,05 | 1,1 | 9 | na | na | na | 0 | 12,43 | 10,16 | 38 | 21 | na | na | na | 0 | 7,59 | 10,42 | 42 | 36 | na | na | na | 0 |
| Ethylbenzen | 0,358 | 0,394 | 0,87 | 6 | na | na | na | 0 | 0,22 | 0,03 | 0,26 | 9 | na | na | na | 0 | 4,13 | 3,16 | 12 | 21 | na | na | na | 0 | 2,263 | 3,475 | 14 | 36 | na | na | na | 0 |
| o-Xlen | 0,338 | 0,371 | 0,9 | 6 | na | na | na | 0 | 0,247 | 0,07 | 0,34 | 9 | na | na | na | 0 | 8,09 | 6,43 | 24 | 21 | na | na | na | 0 | 4,127 | 5,585 | 20 | 36 | na | na | na | 0 |
| m+p-Xlen | 0,638 | 0,637 | 1,5 | 6 | na | na | na | 0 | 0,527 | 0,355 | 1 | 9 | na | na | na | 0 | 22,1 | 17,87 | 66 | 21 | na | na | na | 0 | 8,556 | 13,04 | 53 | 36 | na | na | na | 0 |
| Vinylchlorid | 0,0139 | 0,0098 | 0,025 | 19 | 0,02 | 0 | 0,02 | 13 | 0,303 | 0,176 | 0,4 | 12 | 0,273 | 0,19 | 0,4 | 9 | 63,6 | 131 | 560 | 21 | 1,14 | 1,27 | 3,8 | 14 | 2,008 | 3,56 | 15 | 36 | 0,4 | 0 | 0,4 | 5 |
| 1,1-Dichlorethylen | 0,022 | 0,0136 | 0,03 | 19 | 0,03 | 0 | 0,03 | 13 | 0,305 | 0,172 | 0,4 | 12 | 0,277 | 0,185 | 0,4 | 9 | 3,71 | 5,62 | 22 | 21 | 0,4 | 0 | 0,4 | 14 | 0,725 | 1,52 | 9,4 | 36 | 0,4 | 0 | 0,4 | 5 |
| Cis-1,2-dichlorethylen | 0,0542 | 0,0753 | 0,25 | 19 | 0,0435 | 0,0269 | 0,081 | 13 | 0,305 | 0,172 | 0,4 | 12 | 0,277 | 0,185 | 0,4 | 9 | 68,3 | 147,9 | 590 | 21 | 1,84 | 2,27 | 8,8 | 14 | 46,53 | 183,1 | 1100 | 36 | 0,432 | 0,072 | 0,56 | 5 |
| Trans-1,2-dichlorehthen | 0,0205 | 0,0143 | 0,03 | 19 | 0,03 | 0 | 0,03 | 13 | 0,305 | 0,172 | 0,4 | 12 | 0,277 | 0,185 | 0,4 | 9 | 4,05 | 6,76 | 26 | 21 | 0,4 | 0 | 0,4 | 14 | 1,524 | 5,109 | 31 | 36 | 0,4 | 0 | 0,4 | 5 |

Sammenfatningsvis blev der i 2018 taget udeluftmålinger i 3 områder; ved Grindsted Å, ved Grindsted gl. losseplads og rundt om fabriksgrunden. Der blev i 2018 taget poreluftmålinger i overfladejord i nærheden af private ejendomme i områder beliggende inden for den modellerede forureningsfane fra Fabriksgrunden nord for Grindsted Å. I det samme område som poreluftmålingerne blev der i 2018 taget luft- og vandprøver i 10 kloakbrønde i det offentlige ledningsnet. Der blev i 2019 og 2020 taget luftmålinger inde og ude ved 3 boliger umiddelbart nord for Grindsted Å beliggende imod Fyrrestien. Endelig blev der i samme områder i 2019 og 2020 taget luft- og vandprøver i kloakbrønde.

I Figur 4.1.4.2 nedenfor, er vist middelkoncentrationer og antal prøver for vinylchlorid, sum(DCE) og BTEX i de nævnte luftprøver. Data er inddelt i perioderne 2010-2020 og 2020-2024, hvor det kun er 2020 data fra undersøgelsen ved d,e 3 boliger omkring Fyrrestien, der indgår i det seneste tidsinterval. Det er ikke muligt at få et tidsligt billede af luftkoncentrationerne, da de er taget inden for en periode på 2 år.



Figur 4.1.4.2 Middelkoncentrationer (i figur og tabel) og antal målinger i indeluft, luft i kloak bag vandlåse, luft i kloakbrønde, poreluft i jord samt i udeluft ($\mu\text{g}/\text{m}^3$). Tallene over søjlerne angiver antal prøver, hvor de respektive stoffer er målt. De skraverede kolonner er fra 2010-2020. Markering med * over kolonnerne betyder, at målingerne er under detektionsgrænserne. For sum(DCE) markeret med (*) er alle målinger, på nær to, under detektionsgrænserne. Bemærk det er en logaritmisk skala.

Imidlertid viser prøverne i og ved de tre boliger imod Fyrrestien, at en foring af kloaknettet efter den første målerunde i 2019 gav et fald i 2020 koncentrationerne i luften bag toiletvandlåsene og i kloakbrøndene, for bl.a. vinylchlorid og sum(DCE). Middel indeluftkoncentrationerne af vinylchlorid og sum(DCE) ses at være uforandrede efter foring af kloaknettet, hvilket indikerer at luften bag vandlåsene og i kloakken ikke påvirker indeklimaet. Alle udeluftmålinger af vinylchlorid og alle udeluftmålinger af sum(DCE), på nær to cis-1,2-dichlorethylen, ligger under de respektive detektionsgrænsen.

3.2 Human sundhedsrisikoanalyse – Margin of Exposure (MoE)

Med udgangspunkt i de ovenfor beskrevne eksponeringsdata, undersøger vi i det følgende om kemikaliekoncentrationer fra GeoGis databasen stammende fra Grindstedforureningen samt kemikalier (f.eks. PFAS) fra andre kilder, overskrides deres respektive grænseværdier og dermed udgør en sundhedsrisiko for borgerne i Grindsted. Vi supplerer med eksponeringsdata fra enkelte undersøgelser, vedrørende overfladenvand og luft, der ikke er inkluderet i GeoGIS databasen. Vi analyserer alle de målte stoffer, der har kvalitetskriterier, fra enten danske eller europæiske myndigheder, og som er fastlagt for de relevante eksponeringsveje og matricer, dvs. vand, jord, luft.

Når vi sammenholder eksponeringen med grænseværdierne (f.eks. $\mu\text{g/l}$) kan vi bestemme Margin of Exposure (MoE):

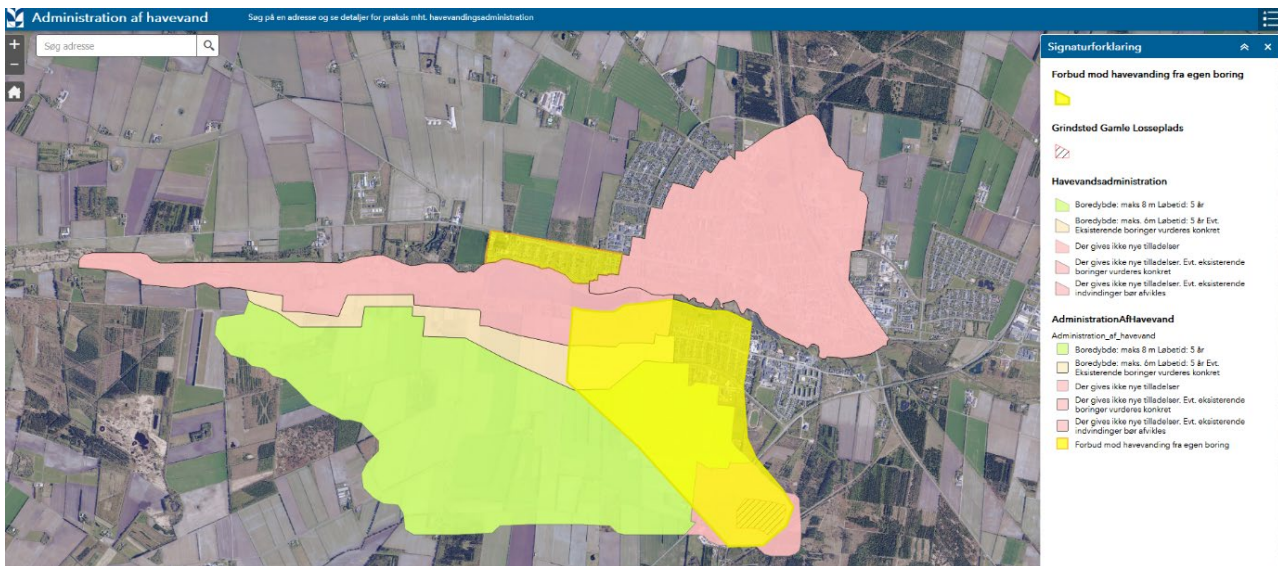
$$MoE = \frac{\text{Grænseværdi (fx } \mu\text{g/l)}}{\text{Middelkoncentration (fx } \mu\text{g/l)}} < 1?$$

De grænseværdier vi benytter, er vedtagne miljøkvalitetskrav fra de danske myndigheder. De har indbyggede usikkerhedsfaktorer, hvilket betyder, at koncentrationerne ikke udgør nogen uacceptable risiko og dermed er at betragte som sikre. Myndighederne forventer ikke nogen uacceptabel giftighed, så længe de ikke overskrides. Med andre ord, hvis MoE er over 1 er der ikke nogen uacceptabel risiko. Hvis koncentrationerne overskrides, er MoE mindre end 1 og der er derfor en uacceptabel risiko for borgernes sundhed. Hvis der ikke er nogen eksponering, vil der ikke være nogen risiko.

3.2.1 Grundvand og drikkevand

Drikkevandsboringerne ligger nordvest for forureningsfanen, hvilket betyder at drikkevandet ikke er påvirket af forureningen (<https://www.billund.dk/grindsted-forureningerne/videnbank/grundvandskort/grundvandskortlaegning/>). Der er i 2023 ikke målt nogen organiske forureninger over detektionsgrænsen i drikkevandet i Grindsted fra forsyningsselskaberne, der leverer vand til Grindsted (f.eks. <https://vand-kvalitet.dk/?Menu=Vandvaerk&Side=raavandsproover&plantid=51183>) og Billund Vandværk (<https://www.billundvand.dk/>). Derfor er drikkevandet ikke en eksponeringsvej for kemiske stoffer fra Grindstedforureningen til borgerne i Grindsted og der er derfor heller ikke nogen risiko forbundet med drikkevandet i Grindsted.

Der er, som følge af Grindstedforureningen, en veldokumenteret kortlægning af forureningen af grundvandet i Grindsted, med målinger af en lang række stoffer, der overstiger deres respektive grænseværdier. Det dybe grundvand er dog ikke en relevant eksponeringskilde til borgerne, da de ikke kommer i kontakt med dette og det udgør derfor ingen risiko. Anderledes forholder det sig for det øvre grundvand i de øverste 7 m, som i visse tilfælde benyttes til havevandsboringer og som derfor er en mulig eksponeringsvej af skadelige stoffer til mennesker. Figur 4.2.1.1 neden for viser, hvor der må foretages havboringer i Grindsted.



Figur 4.2.1.1 Kort over områder med gældende krav omkring haveboringer. I det grønne område kan der oprettes nye boringer. I alle andre områder er der enten forbud imod borer eller krav til en konkret vurdering, hvis der skal oprettes nye borer. <https://billundgis.maps.arcgis.com/apps/webappviewer/index.html?id=eadc33d045f34912b696110e674c85de>.

Da det øvre grundvand er den eneste relevante eksponeringsvej for grundvand, fokuserer vi kun på analysedata fra grundvand ned til en dybde på 7m, i det følgende. Der er i alt 105 stoffer der er målt i grundvandet, og som har et sundheds- eller miljøkvalitetskrav (MKK), jvf. to rapporter: Regionsnotat 09/16599, 10 okt, 2023 – Risikovurdering af forureningsfanen fra Grindsted gl losseplads, samt DHI-rapport: Forslag til sundheds- og miljøkvalitetskrav – for stoffer med relation til forurening fra Grindstedværket, projekt A237370, 29. juni 2023. I alt 57 stoffer har en middel MoE < 1 og udgør dermed en mulig sundhedsrisiko - hvilket indikerer, at vand med disse koncentrationer ikke bør bruges til noget formål. Der er yderligere 24 stoffer, som har en maksimal koncentration, der overskrider grænseværdien. Tabel 4.2.1.1 viser de tyve stoffer, der relativt udgør den største risiko for sundheden. For den samlede liste, se Appendiks 2.

Tabel 4.2.1.1 Grundvand (<7m) vand. Top-20 stoffer med lavest middel MoE og dermed højest risiko. Middel koncentrationer, standard afvigelser og maksimum koncentrationer i µg/l, total antal målinger (n-total), og beregnede middel- og maks. MoE.

| Stofnavn | CAS nr | Middel 7 m vand | SD | Maks. | n-total | Grænse- værdi | Enhed | MoE | MoE |
|---|-----------|--------------------|---------|----------|---------|---------------|-------|----------|---------|
| | | | | | | | | (middel) | (maks.) |
| Vinylchlorid | 75-01-4 | 188,083 | 734,322 | 4300,000 | 157 | 0,05 | µg/l | 0,00027 | 0,00001 |
| Sum af PFAS, 22 stoffer | na | 0,084 | 0,000 | 0,084 | 2 | 0,0001 | µg/l | 0,00119 | 0,00119 |
| Sum af perfluorerede alkyl-syreforbindelser (22 PFAS) | na | 0,084 | 0,000 | 0,084 | 1 | 0,0001 | µg/l | 0,00119 | 0,00119 |
| Sum af perfluorerede alkyl-syreforbindelser (12 PFAS) | na | 0,084 | 0,000 | 0,084 | 1 | 0,0001 | µg/l | 0,00120 | 0,00120 |
| Hexachlorcyclohexan | 608-73-1 | 10,067 | 17,263 | 30,000 | 3 | 0,02 | µg/l | 0,00199 | 0,00067 |
| Sum af perfluorerede alkyl-syreforbindelser (4 PFAS) | na | 0,031 | 0,000 | 0,031 | 1 | 0,0001 | µg/l | 0,00323 | 0,00323 |
| PFAS (sum af PFOA, PFOS, PFNA og PFHxS) | na | 0,031 | 0,000 | 0,031 | 2 | 0,0001 | µg/l | 0,00323 | 0,00323 |
| Perfluoroctansyre | 335-67-1 | 0,019 | 0,000 | 0,019 | 1 | 0,0001 | µg/l | 0,00526 | 0,00526 |
| Perfluorhexansulfonsyre | 355-46-4 | 0,007 | 0,000 | 0,007 | 1 | 0,0001 | µg/l | 0,01538 | 0,01538 |
| Perfluoroctansulfonsyre | 1763-23-1 | 0,005 | 0,000 | 0,005 | 1 | 0,0001 | µg/l | 0,02000 | 0,02000 |
| Sulfanilamid | 63-74-1 | 114,911 | 541,042 | 3975,000 | 111 | 3,9 | µg/l | 0,03394 | 0,00098 |
| Allobarbital | 52-43-7 | 168,605 | 524,242 | 3300,000 | 91 | 7 | µg/l | 0,04152 | 0,00212 |
| Sum af pesticider | na | 0,947 | 5,302 | 30,000 | 32 | 0,5 | µg/l | 0,0528 | 0,00165 |
| Zink | 7440-66-6 | 145,750 | 230,485 | 960,000 | 40 | 7,8 | µg/l | 0,05352 | 0,00813 |
| Pesticider, sum | na | 0,852 | 0,749 | 1,800 | 4 | 0,5 | µg/l | 0,05865 | 0,0278 |
| Sulfaguanidin | 57-67-0 | 64,108 | 302,030 | 2340,000 | 122 | 3,9 | µg/l | 0,06084 | 0,00167 |
| Sulfanilylurinstof | 547-44-4 | 62,523 | 357,087 | 2145,000 | 71 | 3,9 | µg/l | 0,06238 | 0,00182 |
| cis-1,2-dichlorethylen | 156-59-2 | 102,766 | 479,113 | 3600,000 | 157 | 6,8 | µg/l | 0,06617 | 0,00189 |
| Pentobarbital | 76-74-4 | 99,892 | 730,343 | 6500,000 | 79 | 7 | µg/l | 0,07008 | 0,00108 |
| Anilin | 62-53-3 | 5,506 | 15,713 | 50,000 | 55 | 0,4 | µg/l | 0,07264 | 0,00800 |
| Glyphosat | 1071-83-6 | 0,137 | 0,110 | 0,200 | 3 | 0,1 | µg/l | 0,07317 | 0,5000 |

Vinylchlorid er det mest problematiske stof, idet det har den laveste middel MoE samt relativt mange målinger. Det er dog værd at bemærke, at der er stor spredning i målingerne, samt at der er relativt mange målinger af stoffet, som er under detektionsgrænsen på 0,02 µg/L. Der er desuden nogle få målinger med meget høje værdier som naturligvis trækker gennemsnittet op.

Der er reguleringer på anvendelsen af havevandsboringer, som Figur 4.2.1.1 viser, bortset fra det grønne område. Det vil sige, hvis der skal benyttes eller oprettes nye haveboringer i de områder hvor dette er tilladt, bør disse omfatte en konkret vurdering af vandet og den mulige sundhedsrisiko det måtte udgøre jvf. <https://www.billund.dk/grindsted-forureningerne/havevand-og-drikkevand/>. Vurderingen bør i særlig grad adressere de 71 stoffer i Appendiks 2, som samlet set med gennemsnits- eller maksimal-koncentrationer overskrider deres grænseværdier i det øvre grundvand filter-top vand (<7m).

Eksponeringen af stoffer via havevand til mennesker kan f.eks. ske via vanding af grøntsager, der efterfølgende kan optage stofferne, eller via den generelle omgang med vandet heri blandt uheld f.eks. ved at drikke vandet eller optag af stoffer via hudkontakt med vandet. De konservative grænseværdier, udtrykt som vandkvalitetskriterier, er beskyttende i relation til sundhed, i forhold til de koncentrationer mennesker indirekte kan komme i kontakt med.

3.2.2 Overfladevand

Mennesker kan blive eksponeret for kemiske stoffer via overfladevand f.eks. ved badning. Der er i alt 68 målte stoffer med tilhørende grænseværdier i overfladevandet. Ni af disse har en MoE middel lavere end 1 og udgør dermed en uacceptabel risiko. Vinylchlorid er igen det mest problematiske stof. Yderligere 18 stoffer har en maksimal koncentration der overskridt grænseværdien, dvs. MoE max < 1. Tabellen nedenfor viser de stoffer som i gennemsnit udgør en uacceptabel risiko. Uover vinylchlorid indeholder listen pesticider, fem metaller samt et barbiturat.

Tabel 4.2.2.1 Overfladevand med stoffer med en MoE lavere end eller lig med 1 og dermed højest risiko. Middelkoncentrationer, standardafvigelser og maksimumskoncentrationer i µg/l, total antal målinger (n-total), og beregnede middel- og maks MoE.

| Stofnavn | CAS nr | Middel | SD | Maks. | Grænse-værdi | Enhed | n-total | MoE (middel) | MoE (maks.) |
|----------------------|------------|--------|--------|---------|--------------|-------|---------|--------------|-------------|
| Vinylchlorid | 75-01-4 | 5.047 | 34.692 | 200.000 | 0.05 | µg/l | 48 | 0.010 | 0.00001 |
| Sum af pesticider | na | 0.260 | 0.307 | 0.740 | 0.5 | µg/l | 12 | 0.019 | 0.07 |
| Barium | 7440-39-3 | 78.667 | 2.059 | 82.000 | 19.00 | µg/l | 15 | 0.242 | 0.232 |
| Isobutylbarbitursyre | 42846-91-3 | 14.588 | 51.914 | 210.000 | 7.00 | µg/l | 32 | 0.480 | 0.033 |
| Zink | 7440-66-6 | 11.433 | 6.309 | 29.000 | 7.80 | µg/l | 27 | 0.682 | 0.269 |
| Nikkel | 7440-02-0 | 5.531 | 0.920 | 8.800 | 4.00 | µg/l | 51 | 0.723 | 0.455 |
| Cadmium | 7440-43-9 | 0.105 | 0.015 | 0.120 | 0.08 | µg/l | 27 | 0.761 | 0.667 |
| Kobber | 7440-50-8 | 1.134 | 0.933 | 3.100 | 1.00 | µg/l | 27 | 0.882 | 0.323 |

Der et generelt forbud imod svømning, fiskeri, sejlads mv. af Engsøen samt Tronsøen i Grindsted, da disse er påvirket af forureningsfanen. Vi kan i denne analyse understøtte, at der er mulige sundhedsrisici ved anvendelse af de to søer. Dalsmose Sø i Østbyen er derimod formodentligt ikke påvirket af forureningsfanen, da den ligger nordøst for fanen, og der er ikke tilløb af vand fra overfladen til søen. Det skal bemærkes, at der er ikke foretaget målinger af Grindstedstoffer i Dalsmose Sø (<https://www.billund.dk/grindsted-forureningerne/forureningerne/soerne/>).

Der er begrænsninger på brugen, herunder svømning og fiskeri til konsum da der er fundet forhøjet koncentrationer af kviksølv i fisk, i Grindsted Å pga. kviksølv i bundsedimentet (<https://www.billund.dk/grindsted-forureningerne/forureningerne/grindsted-a/> og <https://www.billund.dk/grindsted-forureningerne/videnbank/rapporter/analyser-og-rapporter>). Grænseværdiene er overskredet for en lang række stoffer i å-vandet, og de seneste målinger viser, at dette især gør sig gældende for vinylchlorid, barium, cadmium, nikkel og zink (Regionsnotat 09/16599, 10 okt, 2023 – Risikovurdering af forureningsfanen fra Grindsted gl losseplads).

Vores sundhedsrisikoanalyse bekræfter, at anbefalingerne med at undgå anvendelse af Engsøen, Tronsøen samt Grindsted Å, er relevante, idet middelkoncentrationerne af de ni stoffer i Tabel 4.2.2.1 overskridt deres respektive grænseværdier for en uacceptabel sundhedsmæssig risiko.

3.2.3 Jord

Borgere kan blive eksponeret for kemiske stoffer via indtagelse af forurenet jord og jordstøv, samt hudkontakt. I denne MoE analyse benytter vi jordkvæ-

litetskriterierne, som er de mest forsigtige gældende værdier fra Miljøstyrelsen, og som omfatter private haver og tager hensyn til f.eks. småbørn, der spiser jord. Tabellen nedenfor viser de ti stoffer og stofgrupper som udgør en uacceptabel sundhedsrisiko, da deres gennemsnitskoncentrationer overskridet deres respektive grænseværdier. Derudover har yderligere 15 stoffer maksimumkoncentrationer, der overskridet grænseværdierne.

Tabel 4.2.3.1 Jordprøver med stoffer med en MoE middel lavere end 1 og dermed højest risiko. Middelkoncentrationer, standardafvigelser og maksimumskoncentrationer i mg/kg tørstof, totalt antal målinger (n-total), og beregnede middel- og maks. MoE.

| Stof Jord | CAS | Middel | SD | Maks. | Enhed | n-total | MKK | MoE (middel) | MoE (maks.) |
|---------------------------|-----------|---------|---------|----------|----------|---------|-------|--------------|-------------|
| Kviksølv | 7439-97-6 | 103.11 | 447.86 | 3300.00 | mg/kg TS | 1056 | 1.0 | 0.010 | 0.0003 |
| C6-C35 kulbrintefraktion | na | 1140.81 | 2753.82 | 23000.00 | mg/kg TS | 1121 | 100.0 | 0.088 | 0.0043 |
| C10-C20 kulbrintefraktion | na | 343.89 | 862.63 | 7100.00 | mg/kg TS | 975 | 40.0 | 0.116 | 0.0056 |
| C20-C35 kulbrintefraktion | na | 787.60 | 2053.67 | 16000.00 | mg/kg TS | 1121 | 100.0 | 0.127 | 0.0063 |
| Nikel | 7440-02-0 | 161.66 | 1138.18 | 14000.00 | mg/kg TS | 2184 | 30.0 | 0.186 | 0.0021 |
| C15-C20 kulbrintefraktion | na | 215.60 | 640.65 | 6700.00 | mg/kg TS | 1121 | 55.0 | 0.255 | 0.0082 |
| C6-C10 kulbrintefraktion | na | 88.42 | 383.49 | 4000.00 | mg/kg TS | 1121 | 25.0 | 0.283 | 0.0063 |
| C10-C15 kulbrintefraktion | na | 132.40 | 304.52 | 1800.00 | mg/kg TS | 1121 | 40.0 | 0.302 | 0.0222 |
| Bly | 7439-92-1 | 52.07 | 165.77 | 3200.00 | mg/kg TS | 1093 | 40.0 | 0.768 | 0.0125 |
| Vinylchlorid | 75-01-4 | 0.50 | 5.06 | 63.00 | mg/kg TS | 1236 | 0.4 | 0.795 | 0.0063 |

Listen domineres af kulbrintefraktioner samt tungmetallerne kviksølv, nikkel og bly. Desuden har vinylchlorid også en gennemsnitlig MoE lavere end 1, nemlig på 0,795. Overskridelserne ses i prøver fra fyldet fra banegravdepotet eller underliggende intakt jord, eller i affald fra lossepladsen. Der er dog én enkelt prøve fra projekt nr. 565-32009, Svinget 12, hvor grænseværdien for jord er overskredet for de forskellige kulbrintefraktioner.

Der er ikke fundet overskridelser af grænseværdier i nogen af de andre jordprøver, der er indsamlet i Grindsted. Det vil sige, at ud fra de målinger der findes i GeoGIS databasen, udgør eksponering af kemikalier i jord uden for de ovenfor nævnte områder, ikke nogen uacceptabel sundhedsrisiko for borgerne i Grindsted.

3.2.4 Luft

Følgende luftmålinger indgår i sundhedsrisikoanalysen: 1) Poreluft i jord, med data fra GeoGIS databasen; 2) Udeluftmålinger fra GeoGIS og Rambøll (2019 og 2020); 3) Indeluftmålinger fra Rambøll (2019 og 2020).

Målinger i jordens poreluft, som er taget i 1-1,5 m dybde i nærheden af private ejendomme, kan anvendes i en risikovurdering, idet Miljøstyrelsen angiver, at der kan anvendes en dæmpningsfaktor på 100 ved transport fra poreluften til boligernes indeluft. Orbicon (2019b) konkluderer, at indholdet i poreluften ligger under 100 gange afdampningskriteriet og udgør derfor ikke nogen risiko for uacceptabel afdampning til indeluften i boliger.

Tabel 4.2.4.1 viser resultater beregnet ud fra udeluftmålinger fra GeoGIS databasen. Der er fundet overskridelser (MoE middel < 1) af grænseværdien, udtrykt som afdampningskriteriet, i udeluftten for to stoffer; benzen og vinylchlorid.

Tabel 4.2.4.1 Stoffer i udeluft med en MoE middel lavere end 1 og dermed højest risiko. Data er fra GeoGIS data-basen. Middelkoncentrationer, standardafvigelser og maksimumskoncentrationer i $\mu\text{g}/\text{m}^3$, total antal målinger (n-total), og beregnede middel- og maks. MoE.

| Stof Udeluft | CAS | Middel | SD | Maks. | Enhed | n-total | Grænseværdi ($\mu\text{g}/\text{m}^3$) | MoE (middel) | MoE (maks.) |
|--------------|---------|--------|-------|-------|--------------------------|---------|--|--------------|-------------|
| Benzen | 71-43-2 | 0.283 | 0.068 | 0.4 | $\mu\text{g}/\text{m}^3$ | 26 | 0.13 | 0.46 | 0.33 |
| Vinylchlorid | 75-01-4 | 0.045 | 0.075 | 0.4 | $\mu\text{g}/\text{m}^3$ | 25 | 0.04 | 0.89 | 0.1 |

Tabel 4.2.4.2 viser resultater for benzen og vinylchlorid, beregnet ud fra data for inde- og udeluftmålinger fra Rambøll (2019 og 2020).

Tabel 4.2.4.2 Data for benzen og vinylchlorid i inde- og udeluft fra Rambøll (2019 og 2020). Middelkoncentrationer, standardafvigelser og maksimumskoncentrationer i $\mu\text{g}/\text{m}^3$, total antal målinger (n-total), og beregnede middel- og maks. MoE.

| Stof (Luft ude og inde) | Middel | $\mu\text{g}/\text{m}^3$ | SD | $\mu\text{g}/\text{m}^3$ | Maks. | $\mu\text{g}/\text{m}^3$ | n | Grænseværdi ($\mu\text{g}/\text{m}^3$) | MoE (middel) | MoE (maks.) |
|-------------------------|--------|--------------------------|-------|--------------------------|-------|--------------------------|----|--|--------------|-------------|
| Benzen (inde) | 0.47 | | 0.39 | | 0.94 | | 6 | 0.13 | 0.28 | 0.14 |
| Benzen (ude) | 0.51 | | 0.10 | | 0.64 | | 9 | 0.13 | 0.26 | 0.20 |
| Vinylchlorid (inde) | 0.016 | | 0.001 | | 0.025 | | 32 | 0.04 | 2.5 | 1.6 |
| Vinylchlorid (ude) | 0.29 | | 0.19 | | 0.4 | | 21 | 0.04 | 0.14 | 0.1 |

Inde- og udeluften i Grindsted overskider i gennemsnit grænseværdien på $0,13 \mu\text{g}/\text{m}^3$ for benzen - men er stadig sammenlignelig med den nationale baggrundsværdi for luft på $0,48 \mu\text{g}/\text{m}^3$ i Danmark (https://backend.miljoeogressourcer.dk/media/lix/3557/Prioriteringsniveauer_ved_indeklimasager_1_NY_25052010.pdf). Indholdet af benzen i luften giver derfor ikke anledning til specifik bekymring for Grindsted.

Den gennemsnitlige vinylchlorid koncentration i indeluften (Tabel 4.2.4.2) overskider ikke grænseværdien på $0,04 \mu\text{g}/\text{m}^3$, mens den gennemsnitlige vinylchlorid koncentration i udeluften på $0,16 \mu\text{g}/\text{m}^3$ (Tabel 4.2.4.1 og 4.2.4.2) overskider den samme grænseværdi. Der er ikke nogen valid beskrivelse af den gennemsnitlige baggrundskoncentration af vinylchlorid i luften i Danmark (der henvises til en tabel 10 i rapporten, men denne findes underligt nok ikke i rapporten (!)):

https://backend.miljoeogressourcer.dk/media/lix/3557/Prioriteringsniveauer_ved_indeklimasager_1_NY_25052010.pdf. Der henvises i stedet til koncentrationen af vinylchlorid i baggrundsluft i VestEuropa, som er mellem $0,1$ og $0,5 \mu\text{g}/\text{m}^3$ (<https://mst.dk/media/swfj5bmp/vinylchlorid.pdf>). Den gennemsnitlige vinylchlorid koncentration i udeluften i Grindsted er inden for den forventede baggrundskoncentration i udeluften og giver derfor ikke anledning til specifik bekymring for Grindsted. Det skal nævnes, at alle målte vinylchlorid inde- og udeluftskoncentrationer, på nær én indeluftmåling, er under detektionsgrænserne, som varierer mellem $0,02$ og $0,4 \mu\text{g}/\text{m}^3$.

En overskridelse af grænseværdierne (afdampningskriterierne) for disse stoffer, er baseret på en meget konservativ vurdering, idet baggrundsværdierne overskider grænseværdierne og de målte koncentrationer for mange målinger er under detektionsgrænserne. På den anden side afspejler de fastlagte lave grænseværdier også, at disse kemikalier i luften påvirker menneskers sundhed generelt.

Sammenfatningsvis ligger de målte værdier i inde- og udeluft i Grindsted for vinylchlorid og benzen inden for baggrundsniveauerne. De udgør derfor

ikke nogen specifik forhøjet sundhedsrisiko for borgerne i Grindsted, set i forhold til resten af landet.

3.3 Uddybet giftighedsanalyse for stoffer med høj mulig sundhedsrisiko

3.3.1 Risikostoffer med lav MoE – og dermed høj sundhedsrisiko

Der findes detaljerede beskrivelser af barbiturater og sulfonamiders giftighed i rapporten fra DHI (2023) Forslag til sundheds- og miljøkvalitetskrav – for stoffer med relation til forurening fra Grindstedværket, projekt A237370, 29. juni 2023. Vi henviser derfor til denne rapport for uddybende beskrivelser af disse stoffers giftighed. I DHI-rapporten (2023) er følgende stoffer, som har en relativt høj risiko for mennesker baseret på deres beregnede MoE værdier: vinylchlorid (vand); kviksølv (jord), Cis-1,2-dichlorethylen (luft) og kulbrintefraktioner og BTEX-forbindelser, ikke beskrevet – derfor er her en kort beskrivelse af disse stoffers giftighed. Nedenfor beskriver vi de sygdomme stofferne generelt kan give anledning til når mennesker udsætte for dem i koncentrationer der overstiger deres tålegrænser typisk er disse kroniske altså et resultat af eksponering over længere tid.

3.3.1.1 Vinylchlorid

Vinylchlorid er en farveløs gas eller væske, der anvendes i organiske synteser samt typisk i plastindustrien. Vinylchlorid er et velkendt kræftfremkaldende stof over for mennesker i den højeste WHO IARC gruppe 1. Eksponering for vinylchlorid er forbundet med forskellige helbredsproblemer, herunder leverkræft og "vinylchlorid-sygdom," der er kendtegnet ved knoglelæsioner og neurologiske og psykiatriske forstyrrelser. Kronisk eksponering fører til neurologiske lidelser, leversygdomme og immunologiske abnormiteter. Vinylchloridforgiftning udviser autoimmune karakteristika på grund af reaktive metabolitter, der binder sig til immunoglobuliner. Metabolitter af vinylchlorid, især chloroethylenoxid, er mutagene og forårsager DNA-skader og oxidativt stress.

Samlet set udgør vinylchlorid betydelige sundhedsrisici for både mennesker og dyr og forårsager en række skadelige virkninger, herunder kræft, neurologiske lidelser og genetiske mutationer. Skader forårsaget af vinylchlorid forekommer i leveren, centralnervesystemet, blodet, åndedrætssystemet og lymfesystemet. Stoffet udgør en risiko for reproduktiv sundhed og er bestemt som et menneskeligt kræftfremkaldende stof baseret på forskningsresultater og erhvervsmæssige eksponeringer. Alvorligheden er derfor også afspejlet i lave grænseværdier for stoffet i de forskellige matricer (<https://nepis.epa.gov/Exe/ZyPDF.cgi/P1006B7P.PDF?Dockey=P1006B7P.PDF>; <https://pubchem.ncbi.nlm.nih.gov/compound/6338#section=Toxicity-Summary>).

3.3.1.2 Kviksølv

Kviksølv kan være farligt, især hvis man udsættes for det gennem indånding. Det kan forårsage symptomer som brystsmerter, åndenød, hoste og i alvorlige tilfælde lungesygdomme, der kan være livstruende. Hvis man ved et akut uheld sluger kviksølvforbindelser, kan det føre til mavesmerter, opkastning og alvorlig nyreskade, som kan være dødelig. Langvarig eksponering for kviksølv kan også påvirke vores hjerne og nervesystem, hvilket kan forårsage

forvirring, hallucinationer og andre psykiske problemer. Det centrale nervesystem er det kritiske organ for eksponering for kviksølvdampe. Der er også blevet set tilfælde af børn, der har fået hudsygdommen "Pink sygdom" (rødme og hævelse af hænder og fødder, hududslæt, feber, irritabilitet og generelt ubehag) efter at have været utsat for kviksølv. Den lyserøde farve, som huden ofte får på grund af irritationen fra sygdommen medfører problemer som træthed, søvnloshed og muskelsmerter. Eksponering for kviksølv kan muligvis også være forbundet med visse sygdomme som "Kawasaki" sygdom. Denne sygdom er en sjælden sygdom, der primært påvirker børn under fem år. Det er en systemisk påvirkning af blodkar i hele kroppen. Symptomerne inkluderer typisk feber, hududslæt, røde øjne, hævede lymfeknuder, røde læber og en "jordbærtunge" (tungen bliver rød og klumpet). Sygdommen kan også medføre betændelse i blodkarrene, hvilket kan føre til alvorlige komplikationer såsom hjerteproblemer.

Kviksølv kan optræde både på metallisk og organisk form. Organisk kviksølv, såsom methylkviksølv, findes ofte i fødevarer som fisk og skaldyr – det vil sige at kviksølvet f.eks. kan forekomme i metallisk form i naturen og derfra optages i typisk fisk og skaldyr og derfra komme ind i mennesker via kosten. Organisk kviksølv absorberes lettere i kroppen og kan passere blod-hjernebarrieren, hvilket betyder, at det også kan påvirke hjernen. Langvarig eksponering for organiske kviksølvforbindelser kan også have alvorlige sundhedsmæssige konsekvenser, især for fostre og små børn, da det kan påvirke nervesystemets udvikling. I almindelighed betragtes organisk kviksølv som mere toksisk end metallisk kviksølv på grund af dets evne til at akkumulere i levende organismer og forårsage skade over tid, selv ved lave niveauer af eksponering. Organisk kviksølv er også mere biotilgængeligt og kan være mere potent i dets virkning på kroppen sammenlignet med metallisk kviksølv. Verdenssundhedsorganisationen har ikke fundet beviser for, at kviksølv direkte forårsager kræft hos mennesker: World Health Organization/International Programme on Chemical Safety. Miljøsundhedskriterier 118 Uorganisk kviksølv. pp. 13-21, 68-83 (1991): Kræftklassifikation: Gruppe D: Ikke klassificer bar som menneskeligt karcinogen (<https://pubchem.ncbi.nlm.nih.gov/compound/23931>).

3.3.1.3 Kulbrintefractioner og BTEX

Kulbrintefractioner C5-40 refererer til en gruppe af kulbrinter, der har molekylvægte fra C5 (fem kulstofatomer) til C40 (fyre kulstofatomer). Disse kulbrinter kan omfatte forskellige forbindelser som hexan, heptan, oktan, nonan og decan samt deres isomerer og andre relaterede forbindelser. De findes typisk i råolie og raffinerede petroleumsprodukter som benzin, diesel og smøremidler. I forbindelse med miljømæssige og sundhedsmæssige bekymringer er der ofte fokus på disse fraktioner af kulbrinter på grund af deres bidrag til luftforurening f.eks. relateret til spild og udslip af råolie og raffinerede petroleumsprodukter, der kan have skadelige virkninger på menneskers sundhed. Giftigheden af disse fraktioner kan variere betydeligt afhængigt af de specifikke forbindelser, der er til stede, samt eksponeringsruter og -niveauer. Især de aromatiske forbindelser som benzen, toluen, ethylbenzen og xylen (BTEX) er potentielt meget giftige. BTEX er en gruppe af kemikalier, der ofte findes i olieprodukter som benzin og diesel. Benzen er kendt for at være kræftfremkaldende, mens de andre også kan have skadelige sundhedseffekter ved langvarig eksponering. Toksiske virkninger kan desuden omfatte neurotoksicitet, organskade, kræftfremkaldende egenskaber og andre sundhedsmæssige problemer afhængigt af de specifikke kemiske egenskaber ved forbindelserne og eksponeringsniveauer. Benzen, kan udover at være kræftfremkaldende,

forårsage skader på knoglemarven og nedsætte produktionen af røde blodlegermer. Toluen, ethylbenzen og xylener kan også have negative sundhedspåvirkninger ved indånding eller kontakt, herunder hovedpine, svimmelhed, kvalme og irritationsreaktioner på huden, øjnene eller luftvejene. Nogle af forbindelserne kan bioakkumulere i biota og ophobes gennem fødenettet, hvilket kan betyde at selv lave koncentrationer i miljøet kan føre til højere koncentrationer i organismer højere oppe i fødekæden, hvilket kan medføre risiko menneskers sundhed.

På grund af deres potentielle farer overvåges BTEX-kemikalier nøje for at mindske risikoen for eksponering og skade på menneskers sundhed (<https://www.atsdr.cdc.gov/interactionprofiles/ip-btex/ip05.pdf>).

4 Diskussion

Dette afsnit indeholder en opsamling af risikovurderingskonklusionerne for de forskellige matricer, både set ud fra det historiske perspektiv og med fokus på de risici, der er nu. Eventuelle forskelle mellem de fire geografiske områder vil også blive belyst. Desuden sammenholder vi konklusionerne fra Borgerundersøgelsen samt den opdaterede sygdomsforekomstundersøgelse.

4.1 Vand

NIRAS (2009) rangordnede stofferne i forhold til deres modellerede risiko i relation til vand – herunder grundvand og overfladevand hhv. i rapportens bilag 19 og 20. For begge disse matricer fandt de, at Dimethylkviksølv (CAS# 593-74-8), Methylkviksølv (CAS# 22967-92-6) og Methylurethan (CAS# 598-55-0) var de tre mest problematiske stoffer, mens f.eks. vinylchlorid var nr. 30 på deres lister. De vurderede begge kviksølvforbindelser som kviksølv. Vi kan se i vores analyse med empiriske målinger af stofferne, samt ved brug af MKK-grænseværdier, at kviksølv ikke er blandt de mest problematiske stoffer, da koncentrationerne i gennemsnit ikke overskridt grænseværdien. Det skal bemærkes, at der ikke findes en MKK-grænseværdi for de to organiske og mere giftige former af kviksølv. Der er ikke målinger og data på Methylurethan (CAS# 598-55-0) i overfladevand, det er dog fundet i 10 prøver i det øvre grundvand med en gennemsnitlig koncentration på 0,1 µg/l.

Koncentrationerne af målte forurenende stoffer i <7 m grundvand samt i overfladevand i GeoGIS databasen overstiger langt grænseværdierne i hele perioden for en række stoffer, hvorfor der er forbud mod brugen af vandet til alle formål herunder vanding og badning pga. sundhedsrisici. F.eks. har 43 ud af 157 (27 %) grundvandsprøver (<7m) koncentrationer af vinylchlorid over målegrænsen og er alle over grænseværdien på 0,05 µg/L. I overfladevand har 24 ud af 33 (73%) koncentrationer af vinylchlorid over målegrænsen og er alle over grænseværdien på 0,05 µg/L.

Der er et stigende antal analyser over tid, og det skal bemærkes, at disse analyser bliver mere præcise og kan måle lavere koncentrationer af flere stoffer pga. den teknologiske udvikling inden for den analytiske kemi over årtierne. Der er hovedsageligt målt og fundet stoffer i Q1 og Q2, dvs. i den vestlige del af Grindsted, hvor den største del af befolkningen bor. Koncentrationerne varierer over tid, men er fortsat tilstede i den sidste periode efter 2020, hvor en række stoffer overskridt deres grænseværdier også i dag. Vi kan dog se et generelt fald i koncentrationerne af organiske kontaminanter i overfladevand over tid. De målte koncentrationer understøtter imidlertid, at restriktionerne omkring anvendelse fortsat bør overholdes. Fastholdes restriktionerne, er der ikke nogen væsentlig eksponering af forurenningen til borgernes i Grindsted. På baggrund af dette udgør eksponering af skadelige kemikalier i det overfladenære grundvand (<7m) og overfladevandet fra søer og åen ikke nogen specifik sundhedsrisiko for borgernes i Grindsted så længe disse restriktioner overholdes.

4.2 Jord

NIRAS (2009) viser i bilag 23 den relative risikorangordning for kemikalier ved kontakt med jord. Rapporten fandt, at kviksølv (CAS# 7439-97-6), Isoamylætylmalonester (CAS# 76-72-2) og Thocopherol (CAS# 1406-66-2) var de tre stoffer med den højeste modellerede risikoprofil. Vi fandt også at kviksølv var det stof, der havde den højeste risikoprofil med den laveste MoE værdi i jord. De to andre stoffer i NIRAS (2009) top-3, Isoamylætylmalonester (CAS# 76-72-2) og Thocopherol (CAS# 1406-66-2), har ingen målinger i GeoGIS databasen. Vinylchlorid er nede på en 45. plads lige under benzen som nr. 44. NIRAS (2009) indeholder ikke opgørelser over kulbrintefraktioner. De udtagne jordprøver rapporteret i GeoGIS databasen viser, som NIRAS (2009) også forudsagde, at kviksølv markant overstiger grænseværdierne for sundhedsrisici. Flere kulbrintefraktioner samt nikkel, bly og vinylchlorid overstiger også deres respektive grænseværdier. Overskridelserne ses i prøver fra fyldet fra banegravsdepotet, i underliggende intakt jord fra depotet, og i jordaffald fra lossepladsen inden for de forurenede områder med adgangsbevægelsesnårer. Der er dog én enkelt prøve fra projekt nr. 565-32009, Svinget 12, hvor grænseværdierne (MKK for jord) er overskredet for de forskellige kulbrintefraktioner. I alle øvrige lokaliteter og indsamlede og analyserede prøver er grænseværdierne ikke overskredet, og jorden udgør derfor ikke nogen relevant eksponeringskilde for de målte stoffer og udgør derfor ikke nogen uacceptabel sundhedsrisiko for borgerne. Da alle prøver er taget i samme periode, er det ikke muligt at identificere en tidslig tendens i koncentrationerne. For at få et mere fyldestgørende billede af forurenset jord, som lokalbefolningen kan komme i kontakt med, kan det overvejes at udvide måleprogrammet til at omfatte flere private grunde og offentlige arealer.

4.3 Luft

Der er vurderet afdampning fra grundvand og jord til luften i NIRAS (2009) rapporten. De fire stoffer med den modellerede højeste risikoprofil fra begge matricer er: Dimethylkviksølv (CAS# 593-74-8); 1,1,2-trichlorethylen (CAS#79-01-6); Benzen (CAS# 71-43-2); Vinylchlorid (CAS# 75-01-4). Vi fandt også at benzen og vinylchlorid overskridt deres grænseværdier i udeluft, og benzen overskridt grænseværdien i indeluften. Der er ingen måledata for de to andre stoffer i GeoGIS databasen. Der er undersøgt indeluft i op til 20 prøver per stof, alle målinger er foretaget i perioden 2010 til 2020 i den nordvestlige del af Grindsted (Q1), og indgår i GeoGIS databasen. På baggrund af resultaterne fra undersøgelserne i kloaknettet blev der udvalgt 3 boliger til indeklimaundersøgelser; Ådalen 1, Ådalen 3 og Anemonevej 1 (Rambøll, 2019). Der er fundet overskridelser af grænseværdierne for tre stoffer med en faktor 10 i gennemsnit. Det skal dog bemærkes, at variationen mellem målingerne er ganske betydelig, hvilket indebærer at en enkelt høj værdi kan give en høj middelværdi, selv om de fleste af de øvrige målinger ligger på niveau med eller under grænseværdien. Vinylchlorid er et meget flygtigt stof og dermed vanskeligt at måle med traditionelle metoder (ORSA-rør). Derfor har regionen udført korttidsmålinger af stoffet ved aktiv opsamling på kul-rør ved start og slut af målingerne med ORSA-rør. Disse målinger viser, at der i en kloakbrønd (ILI502) er påvist $310 \mu\text{g}/\text{m}^3$ ved en måling og $<0,04 \mu\text{g}/\text{m}^3$ 14 dage senere. Dette viser som forventet, at koncentrationerne i luften i kloakker varierer meget (Rambøll (2019) s.6). Der er konstateret overskridelser af grænseværdien for benzen og vinylchlorid i udeluft i Grindsted, men disse koncentrationer er inden for de nationale baggrundsværdier og udgør derfor ikke nogen specifik sundhedsrisiko for borgerne i Grindsted sammenlignet med

resten af landet. Angående indeluften er der ganske få målinger fra tre boliger, hvor der er fundet en betydelig variation. Det er derfor vanskeligt at konkludere noget klart omkring den generelle sundhedsrisiko via indeluften. Det kan dog overvejes, om indeluften skal undersøges mere grundigt i flere relevante boliger for at afklare en mulig risiko.

4.4 Kemiske stoffer

Der er en lang række problematiske stoffer, som er identificeret i forbindelse med Grindstedforureningen (NIRAS, 2009). Vi har samlet en opdateret farevurdering i forhold til effekter hos mennesker for mere end 700 af disse i Appendiks 1. NIRAS (2009) rapporten giver et meget detaljeret indblik i forurenningen fra Grindstedværket, samt en semi-kvantitativ rangordning af flere hundrede stoffer i relation til specifikke matricer. NIRAS (2009) har dermed været et vigtigt bidrag til den følgende prioritering af stoffer til målprogrammet, hvis resultater bl.a. fremgår af GeoGIS databasen. Samlet set er rapporten ganske komplet med hensyn til prioritering af stoffer, der skulle inddrages i målprogrammet og som er blevet forøget i årene efter rapportens udgivelse i perioden 2010 og frem til i dag. Der er et mindre antal stoffer, som konsistent skiller sig ud fra resten ud fra en risikobetrægtnings. Vinylchlorid er det stof, der går igen som et af de mest risikofyldte i alle matricer. Det er et stof, som kan give anledning til en række sundhedseffekter og sygdomme, især kræft og neurologiske lidelser. Et andet problematisk stof er kviksølv som pga. dets vægt og fysisk-kemiske egenskaber primært findes i jord og sediment, og derfor er det stof som udgør den højeste risiko i forurennet jord i gennemsnit i Grindsted. Kviksølv kan forekomme på flere forskellige former – men det er den organiske form, som er den mest problematiske og som er neurotoksisk. Kviksølv kan også forårsage hjerteproblemer. Disse stoffer samt deres effekter og dermed også de typer sygdomme de kan give anledning til, er de mest problematiske og mest sandsynlige ud fra de data og viden vi har i denne rapport.

4.5 Sygdomme og observationer

Borgerundersøgelsen i Grindsted (2024) konkluderer, at de 203 borgere (cases), der blev undersøgt med mistanke om sygdomme i relation til forurenningen, viste en høj grad af bekymring samt symptomer og sygelighed. Dette omfatter citatet: '*Luftvejssygdomme samt en betydelig repræsentation af relativt sjældne kroniske neurologiske sygdomme og mange neurologiske symptomer*'. Borgerne i case-gruppen (borgere der har meldt bekymring) havde boet længere tid i Grindsted end referenterne (borgere som ikke er med i case-gruppen). Borgerne i case-gruppen boede hyppigere i byområdet. Brugen af egen vandboring til forskellige formål var ikke meget forskellig mellem de to grupper, hvor hhv. 58,8% og 64,2% cases og referenter ikke havde haveboring, mens hhv. 4,2 og 8,3% brugte vandet til at vande haven, 10% og 9% hhv. brugte vandet til at vande grøntsager og hhv. 7,6 og 7,1% brugte vandet fra haveboring til andre formål. Desuden afgav 19,5% af cases og 11,4% af referenter ikke nogen oplysninger angående anvendelse af havevandet.

Sygdomsforekomsten blandt borgere i Grindsted – opdateret (2024), dokumenterer, at der ses flere prostatakræft og hjertekarsygdomme blandt borgerne i Grindsted, især i tiden fra 1991 og 2011 og frem, sammenlignet med referencegruppen. Der ses desuden flere nye tilfælde af skjoldbruskkirtelkræft blandt borgerne i Grindsted, sammenlignet med borgere fra andre til-

svarende byer. Der ses også en lidt højere dødelighed i Grindsted, sammenlignet med andre borgere. I Østbyen er der en højere forekomst af ALS, Parkinsons sygdom og leukæmi. Mens der i området nær fabriksgrunden, afløbsrenden, Grindsted Å og Engsøen, ses en højere forekomst af skjoldbrusk-kirtelkræft, demens og slagtilfælde. Undersøgelsen af sygdomsforekomsten viser også at der er en række sygdomme, herunder kræft typer, hvor hyppigheden er lavere i Grindsted end sammenlignelige byer. I dette afsnit fokuserer vi på de sygdomme hvor hyppigheden er højere. Det er ikke muligt i denne undersøgelse, direkte at drage kausale forbindelser mellem sygdomsobservationerne og de identificerede MoE værdier og dermed human sundhedsrisici som følge af eksponering af kemiske stoffer via miljøet. Vi kan dog konkludere at udsættelse for koncentrationer over deres grænseværdier for en række stoffer beskrevet i denne rapport, vil øge sandsynligheden for disse sygdomme.

5 Konklusioner

Der er en alvorlig forurening i forbindelse med Grindstedværket. Ud fra de data vi har i dag der hidrører fra forurenningen ifølge rapporterne, kan vi konkludere følgende: Der er høje koncentrationer af en lang række problematiske stoffer i grundvandet, som overskrider deres grænseværdier. Der er dog ikke nogen anvendelse af det dybe grundvand og dermed direkte eksponering af mennesker. Det øvre grundvand i de øverste 7m er også forurenset med en række stoffer, som overskrider deres grænseværdier og derfor kan dette vand udgøre en uacceptabel sundhedsrisiko og anvendelse bør undgås. Dette vand har ikke kontakt til det vand som kommer ud af hanerne i hjemmene i Grindsted. Der er regler omkring private haveboringer som beskriver disse restriktioner. Desuden, hvis der skal etableres haveboringer, skal disse vurderes individuelt for at sikre, at vandet ikke er forurenset – samt at vandet skal måles løbende. Det er dog tydeligt fra Borgerundersøgelsen (2024) at op til 10% af borgerne i undersøgelsen anvender havevand til forskellige formål. Dette er en potentiel eksponeringsvej, som kan give anledning til enten direkte eller indirekte eksponering af farlige stoffer hvorfor der er restriktioner på anvendelsen. Vandet indeholder stoffer som når deres grænseværdier overskrides kan give anledning til en forhøjet sundhedsrisiko for neurologiske sygdomme (f.eks. pga. kviksølv og vinylchlorid), hjertekar sygdomme (kviksølv) samt kræft (vinylchlorid), som er fundet forhøjet i dele af Grindsteds borgere i sygdomsforekomstanalysen. De fastsatte regler omkring anvendelse af havevand i byen bør overholdes for at minimere eksponeringen og sundhedsrisici. Det samme gælder for overfladevand. Der er overskridelser af en række stoffers grænseværdier, og en eksponering kan derfor give anledning til forhøjet sundhedsrisici. Derfor bør anvisninger omkring overfladevand overholdes, for at minimere eksponering og dermed sundhedsrisici.

Der er ikke data der understøtter, at borgere i Grindsted bliver utsat for eksponeringer af kemikalier via udeluft, der er markant anderledes end i resten af landet, og derfor udgør udeluft ikke nogen specifik risiko for borgere. Der er ganske få målinger af indeluft i boliger i Grindsted, og disse varierer desuden betragteligt. Det kunne overvejes at foretage flere målinger og risikovurderinger af indeluft i udvalgte boliger i Grindsted, hvor der er begrundet mistanke om indtrængende afdampning af Grindstedstoffer (f.eks. benzen og vinylchlorid) fra jord, grundvand og kloaker.

Der er ikke nogen uacceptabel eksponering via jorden uden for de kendte forurenede områder, dvs. fyldet fra banegravdepotet eller underliggende intakt jord, eller i jordaffald fra lossepladsen. Der er dog én enkelt prøve fra Svinget 12, hvor grænseværdien for jord er overskredet for de forskellige kulbrintefractioner. Ligesom for indeluft kunne det overvejes at udvide undersøgelserne af jord i større dele af Grindsted, for bedre at afklare risici via denne matrice.

Der er ikke umiddelbart forskelle i den tidslige eller stedlige sundhedsrisiko i de forskellige matricer, der er redegjort for i denne rapport, som følge af forurenningen. Det vil sige, at anbefalingerne omkring godkendelse og brug af havevand, samt brug og kontakt med overfladevand, bør vurderes specifikt før disse kan justeres.

På baggrund af de data vi har i dag, og så længe retningslinjerne for anvendelse af havevand og overfladenvand overholdes, er der ikke dokumentation for at konkludere, at borgernes eksponering af kemikalier fra forureningen, udgør en specifik og uacceptabel sundhedsrisiko.

Appendiks 1: Kvalitativ human farescreening af NIRAS (2009) prioriterede stoffer i alfabetisk rækkefølge (n = 708).

Giftighedsklassificeringer er foretaget ved hjælpe af den amerikanske miljøstyrelsес værktøj: Hazard Comparison Dashboard (Cheminformatics | US EPA; An automated framework for compiling and integrating chemical hazard data | Clean Technologies and Environmental Policy (springer.com)).

| | | VH – Meget Høj | H - Høj | M - Middel | L - Lav | I - Inkonklusiv | Ingen data | | | | | | |
|------------|---|------------------------|------------|------------|------------------|----------------------------|------------------------|--------------|-----------|------------------------|---------------------|------------------------|-------------------|
| CAS | Navn | Human Sundhedseffekter | | | | | | | | | | | |
| | | Akut Human Tokisitet | | | Karcinogenicitet | Genotoksitet Mutagenicitet | Endokrine Forstyrrelse | Reproduktive | Udvikling | Neurotoksicitet | Systemisk Tokisitet | | |
| | | Oral | Inhalation | Dermal | | | | | | Gentagende eksponering | Enkel eksponering | Gentagende eksponering | Enkel eksponering |
| 58069-82-2 | (~13~C)Carbamimidic acid | I | | | | L | L | | H | | | | |
| 90-26-6 | (+/-)-2-Phenylbutyramide | M | | | | L | H | | H | | | | |
| 17587-33-6 | (2E,6E)-2,6-Nonadienal | L | | | | L | L | | H | | | | |
| 156-60-5 | (E)-1,2-Dichloroethylene | M | L | L | I | L | I | I | L | I | M | H | |
| 156-60-5 | (E)-1,2-Dichloroethylene | M | L | L | I | L | I | I | L | I | M | H | |
| 123-73-9 | (E)-Crotonaldehyde | H | VH | H | VH | M | L | I | H | I | I | H | I |
| 16484-77-8 | (R)-2-(4-Chloro-2-methylphenoxy)propionate | M | | L | H | L | L | | M | | | H | |
| 156-59-2 | (Z)-1,2-Dichloroethylene | M | M | I | I | L | I | I | L | I | | M | |
| 156-59-2 | (Z)-1,2-Dichloroethylene | M | M | I | I | L | I | I | L | I | | M | |
| 4884-24-6 | [1,1'-Bicyclopentyl]-2-one | M | | | | L | L | M | H | | | | |
| 15066-64-5 | [2-(1-Aminoethyl)furan-3,4-diyl]dimethanol | M | | | | L | L | | H | | | | |
| 23012-25-1 | 1-(2,4-Dimethyl-1,3-oxazol-5-yl)ethan-1-one | M | | | | L | L | | L | | | | |

| | | | | | | | | | | | | |
|------------|---|---|----|---|----|----|---|---|---|---|---|---|
| 1122-62-9 | 1-(2-Pyridyl)-1-ethanone | L | | | | L | L | | L | | H | |
| 1335-42-8 | 1-(3,5-Dimethylphenyl)ethan-1-one | M | | | | H | H | | L | | | |
| 23012-19-3 | 1-(4-methyloxazol-5-yl)ethanone | I | | | | L | L | | H | | | |
| 71-55-6 | 1,1,1-Trichloroethane | L | M | L | VH | VH | L | M | L | H | H | H |
| 75-34-3 | 1,1-Dichloroethane | M | M | I | VH | VH | L | I | L | I | H | L |
| 75-35-4 | 1,1-Dichloroethylene | H | M | I | VH | VH | L | M | L | | H | M |
| 608-73-1 | 1,2,3,4,5,6-Hexachlorocyclohexane | M | VH | H | VH | L | L | M | M | H | H | M |
| 95-63-6 | 1,2,4-Trimethylbenzene | L | M | L | I | L | L | L | L | M | | L |
| 107-06-2 | 1,2-Dichloroethane | M | H | L | VH | VH | L | H | L | H | H | M |
| 107-06-2 | 1,2-Dichloroethane | M | H | L | VH | VH | L | H | L | H | H | M |
| 134-81-6 | 1,2-Diphenylethanedione | L | | | | L | H | | L | | | |
| 111-55-7 | 1,2-Ethanediol diacetate | L | | L | | L | L | | H | | | |
| 57-55-6 | 1,2-Propylene glycol | L | I | L | L | VH | H | L | H | H | H | H |
| 717-74-8 | 1,3,5-Triisopropylbenzene | L | | | | L | L | | H | | | |
| 108-67-8 | 1,3,5-Trimethylbenzene | L | L | I | I | L | L | I | L | H | | L |
| 110-88-3 | 1,3,5-Tioxane | M | L | L | I | L | L | M | M | H | H | M |
| 117-47-5 | 1,3-Diethyl 2-(1-methylbutyl)propanedioate | L | | | | L | L | | H | | | |
| 83-27-2 | 1,3-Diethyl 2-(1-methylpropyl)propanedioate | L | | | | L | L | | H | | | |
| 123-91-1 | 1,4-Dioxane | M | M | L | VH | VH | L | I | L | H | H | H |
| 592-42-7 | 1,5-Hexadiene | L | L | | | L | L | | L | | | |
| 78-77-3 | 1-Bromo-2-methylpropane | I | I | I | H | VH | | I | I | I | I | I |
| 109-65-9 | 1-Bromobutane | L | M | L | H | L | | I | I | | H | I |
| 110-53-2 | 1-Bromopentane | M | | L | H | L | L | | L | | | |
| 109-79-5 | 1-Butanethiol | M | H | L | I | L | | I | L | I | H | I |
| 71-36-3 | 1-Butanol | M | L | L | I | L | L | L | L | H | | L |
| 7492-70-8 | 1-Butoxy-1-oxopropan-2-yl butanoate | L | | | | VH | L | | L | | | |
| 540-54-5 | 1-Chloropropane | M | M | M | I | L | L | I | L | I | | I |
| 611-14-3 | 1-Ethyl-2-methylbenzene | | | L | | VH | | | | | | |
| 111-70-6 | 1-Heptanol | M | H | M | I | L | L | L | H | I | I | I |
| 108-88-3 | 1-Methylbenzene | M | VH | L | L | VH | H | H | H | H | H | M |
| 3391-86-4 | 1-Octen-3-ol | M | I | L | I | L | L | I | H | I | | I |

| | | | | | | | | | | | | | |
|------------|---|----|----|----|---|----|---|---|---|---|---|---|---|
| 71-41-0 | 1-Pentanol | H | M | M | I | L | L | L | L | I | M | L | M |
| 89-25-8 | 1-Phenyl-3-methyl-5-pyrazolone | M | | | | L | L | | H | | | | |
| 513-44-0 | 1-Propanethiol, 2-methyl- | L | | | | L | L | | H | | | | |
| 71-23-8 | 1-Propanol | M | L | L | I | L | | M | M | I | | I | M |
| 115-07-1 | 1-Propene | I | L | I | I | VH | H | I | I | L | | L | |
| 3307-39-9 | 2-(p-Chlorophenoxy)propionic acid | M | | | | H | L | | H | | | | |
| 540-84-1 | 2,2,4-Trimethylpentane | L | L | L | I | L | L | | H | | | | |
| 645-36-3 | 2,2-Diethoxyethanamine | | | | | VH | | | | | | | |
| 14667-55-1 | 2,3,5-Trimethylpyrazine | M | I | I | I | VH | | I | I | I | M | I | |
| 431-03-8 | 2,3-Butanedione | M | H | L | H | VH | | | L | | H | H | |
| 608-27-5 | 2,3-Dichloroaniline | M | I | H | | VH | | | | | | | |
| 526-75-0 | 2,3-Dimethylphenol | VH | | H | H | L | H | | H | | | | |
| 600-14-6 | 2,3-Pentanedione | L | | L | | L | L | | L | | | | |
| 87-59-2 | 2,3-Xyldine | VH | VH | VH | H | VH | | I | I | | I | M | I |
| 22618-22-0 | 2,3-Xylyl acetate | M | | | | L | H | | H | | | | |
| 22868-78-6 | 2,4,5-Trimethylpyrimidine | M | | | | H | L | | H | | | | |
| 42846-91-3 | 2,4,6(1H,3H,5H)-Pyrimidinetrione, 5-(2-methylpropyl)- | H | | | | H | L | | H | | | | |
| 108-75-8 | 2,4,6-Trimethylpyridine | H | I | H | I | L | | I | I | H | I | H | I |
| 120-83-2 | 2,4-Dichlorophenol | M | H | H | I | VH | H | M | L | I | H | H | M |
| 94-75-7 | 2,4-Dichlorophenoxyacetic acid | M | I | M | H | VH | H | M | L | H | H | H | M |
| 105-67-9 | 2,4-Dimethylphenol | M | I | M | I | H | H | I | L | M | | M | M |
| 108-47-4 | 2,4-Dimethylpyridine | H | | | | L | | | | | | | |
| 5910-87-2 | 2,4-Nonadienal, (2E,4E)- | M | | | | L | L | | H | | | | |
| 123-54-6 | 2,4-Pentanedione | M | H | H | I | VH | | L | L | I | H | M | M |
| 3508-78-9 | 2,4-Pentanedione, 3-(2-propenyl)- | M | | | | L | L | | H | | | | |
| 1694-29-7 | 2,4-Pentanedione, 3-chloro- | M | | | | L | L | | H | | | | |
| 13360-65-1 | 2,5-Dimethyl-3-ethylpyrazine | M | | | | VH | L | | L | | | | |
| 95-87-4 | 2,5-Dimethylphenol | VH | | H | H | L | H | | H | | | | |
| 123-32-0 | 2,5-Dimethylpyrazine | M | I | I | I | L | L | I | L | I | I | I | I |
| 108-31-6 | 2,5-Furandione | M | I | H | I | L | L | H | L | | M | H | |
| 576-26-1 | 2,6-Dimethylphenol | H | I | H | I | VH | H | M | M | H | H | H | M |

| | | | | | | | | | | | | | |
|------------|---|----|----|----|---|----|---|---|---|---|---|---|---|
| 1192-62-7 | 2-Acetyl furan | H | VH | H | | H | L | | H | | | | |
| 59726-37-3 | 2-allyl-2-ethylmalonic acid diethyl ester | L | | | | L | L | | H | | | | |
| 767-15-7 | 2-Amino-4,6-dimethylpyrimidine | H | | | | VH | L | | H | | | | |
| 504-29-0 | 2-Aminopyridine | H | I | H | I | VH | | I | I | I | H | I | |
| 96-50-4 | 2-Aminothiazole | M | | | | H | L | | H | | | | |
| 78-76-2 | 2-Bromobutane | M | I | I | I | H | L | M | H | I | I | I | I |
| 75-26-3 | 2-Bromopropane | I | L | I | I | VH | | H | H | I | M | I | |
| 78-92-2 | 2-Butanol | L | M | L | I | L | | M | L | I | I | M | |
| 534-59-8 | 2-Butylpropanedioic acid | L | | | | L | L | | H | | | | |
| 110-65-6 | 2-Butyne-1,4-diol | H | H | M | I | L | L | H | L | | M | H | |
| 1573-17-7 | 2-Butyne-1,4-diol, 1,4-diacetate | M | | | | L | L | | H | | | | |
| 95-51-2 | 2-Chloroaniline | VH | VH | VH | I | L | | M | M | H | M | M | |
| 75-29-6 | 2-Chloropropane | M | L | M | I | VH | L | I | L | I | I | | |
| 15707-23-0 | 2-Ethyl-3-methylpyrazine | M | | | | VH | L | | L | | | H | |
| 110-43-0 | 2-Heptanone | M | M | L | I | L | L | I | H | I | M | M | |
| 591-78-6 | 2-Hexanone | L | L | L | I | L | L | H | H | H | H | H | M |
| 109-86-4 | 2-Methoxyethanol | M | M | M | I | VH | H | H | H | H | H | H | H |
| 105-30-6 | 2-Methyl-1-pentanol | M | | L | | L | L | | L | | | | |
| 78-83-1 | 2-Methyl-1-propanol | L | M | L | I | L | | L | L | I | L | M | |
| 78-26-2 | 2-Methyl-2-propyl-1,3-propanediol | L | | | | L | | | | | | | |
| 28588-74-1 | 2-Methyl-3-furanthiol | H | | | | L | L | | H | | | H | |
| 95-02-3 | 2-Methyl-4-amino-5-aminomethylpyrimidine | L | | | | H | L | | L | | | | |
| 116-53-0 | 2-Methylbutanoic acid | H | | M | | L | L | | H | | | | |
| 2445-77-4 | 2-Methylbutyl isovalerate | L | | | | L | L | | H | | | | |
| 123-15-9 | 2-Methylpentanal | L | I | I | I | L | L | I | L | I | I | I | I |
| 123-15-9 | 2-Methylpentanal | L | I | I | I | L | L | I | L | I | I | I | I |
| 97-61-0 | 2-Methylpentanoic acid | L | | L | | L | L | | L | | | | |
| 78-84-2 | 2-Methylpropanal | M | M | L | I | VH | | I | I | | M | M | |
| 79-31-2 | 2-Methylpropanoic acid | M | I | M | I | L | | I | I | I | I | M | M |
| 109-08-0 | 2-Methylpyrazine | M | I | I | I | L | L | I | L | I | I | I | I |
| 5053-43-0 | 2-Methylpyrimidine | M | | | | L | L | | L | | | | |

| | | | | | | | | | | | | | | |
|------------|---|----|----|----|----|----|---|---|---|---|---|---|---|---|
| 91-63-4 | 2-Methylquinoline | M | | M | | VH | | | | | | | | |
| 3188-00-9 | 2-Methyltetrahydrofuran-3-one | M | | | | VH | L | | H | | | | | |
| 555-98-0 | Methyl carbamate | M | | L | VH | L | L | | H | | | L | | |
| 821-55-6 | 2-Nonanone | L | | L | | L | | | | | | L | | |
| 111-13-7 | 2-Octanone | L | I | M | I | L | | I | I | I | | I | | M |
| 107-87-9 | 2-Pentanone | M | M | L | I | L | | I | I | I | | I | | M |
| 6303-75-9 | 2-Pentylpyrazine | M | | | | | | | | | | | | |
| 870-23-5 | 2-Propene-1-thiol | M | | | | L | L | | H | | | | | |
| 627-09-8 | 2-Propyn-1-ol, acetate | H | | | | H | L | | H | | | | | |
| 624-67-9 | 2-Propynal | I | | | | VH | L | | H | | | | | |
| 109-12-6 | 2-Pyrimidinamine | H | | | | VH | L | | L | | | | | |
| 88-60-8 | 2-Tert-Butyl-5-methylphenol | M | I | M | I | VH | | H | M | | M | M | M | |
| 299-35-4 | 3-(4-Amino-2-methylpyrimidin-5-ylmethyl)-5-(2-hydroxyethyl)-4-methylthiazole-2(3H)-thione | I | | | | L | L | | H | | | | | |
| 62737-52-4 | 3-(Methoxymethylidene)pentanedinitrile | M | | | | L | L | | H | | | | | |
| 3268-49-3 | 3-(Methylthio)propanal | M | H | H | I | L | L | I | L | M | | M | | H |
| 70138-31-7 | 3,3,3-Trimethoxypropionitrile | | | | | | | | | | | | | |
| 472-61-7 | 3,3'-Dihydroxy-beta-carotene-4,4'-dione | I | | | | L | I | | H | | | | | |
| 1608-83-9 | 3,3-Dimethoxy-2-(methoxymethyl)propanenitrile | | | | | | | | | | | | | |
| 95-64-7 | 3,4-Dimethylaniline | VH | VH | VH | H | VH | | I | I | | I | M | I | |
| 95-65-8 | 3,4-Dimethylphenol | M | | | H | L | H | | L | | | | | |
| 30614-77-8 | 3,4-Furandicarboxylic acid, diethyl ester | M | | | | H | L | | H | | | | | |
| 66-02-4 | 3,5-Diiodotyrosine | M | | | | | | | | | | | | |
| 108-68-9 | 3,5-Dimethylphenol | H | | H | H | L | H | | H | | | | | |
| 554-59-6 | 3,7,7-Trimethylbicyclo[4.1.0]heptane | L | | | | I | L | | H | | | | | |
| 2986-00-7 | 3-Acetyl-3-chlorooxolan-2-one | L | | | | H | L | | H | | | | | |
| 517-23-7 | 3-Acetyldihydro-2(3H)-furanone | L | | | | L | L | | H | | | | | |
| 350-03-8 | 3-Acetylpyridine | H | | | | VH | | | | | | | | |
| 576-23-8 | 3-Bromo-o-xylene | M | | | | L | L | | H | | | | | |
| 18992-80-8 | 3'-Dimethylaminoacetophenone | I | | | | H | L | | H | | | | | |
| 557-31-3 | 3-Ethoxy-1-propene | VH | | | | L | L | | L | | | | | |

| | | | | | | | | | | | | | | |
|------------|---|---|---|---|----|----|----|---|---|---|---|---|---|---|
| 2141-62-0 | 3-Ethoxypropanenitrile | L | | | | L | L | | L | | | | | |
| 106-35-4 | 3-Heptanone | L | M | L | I | L | L | I | H | I | | I | | M |
| 544-12-7 | 3-Hexen-1-ol | L | | | | VH | L | | H | | | | | |
| 1608-82-8 | 3-Methoxy-2-(methoxymethyl)-2-propenenitrile | M | | | | L | L | | L | | | | | |
| 110-67-8 | 3-Methoxypropionitrile | L | | L | | H | L | | L | | | | | |
| 590-86-3 | 3-Methylbutanal | L | M | L | I | L | L | I | H | I | | I | | M |
| 659-70-1 | 3-Methylbutyl 3-methylbutanoate | L | I | L | I | VH | L | I | H | I | I | L | | I |
| 123-92-2 | 3-Methylbutyl acetate | L | I | L | I | VH | L | L | H | H | | | | M |
| 105-68-0 | 3-Methylbutyl propanoate | L | | L | | VH | L | | H | | | | | |
| 83-34-1 | 3-Methylindole | L | | | | VH | L | | H | | | | | |
| 589-98-0 | 3-Octanol | L | | L | | L | L | | H | | | | | |
| 106-68-3 | 3-Octanone | L | I | L | I | L | L | I | H | I | I | I | I | I |
| 584-02-1 | 3-Pentanol | M | M | L | | L | L | | L | | | | | |
| 104-55-2 | 3-Phenylprop-2-enal | M | | H | | VH | H | H | H | | | | | H |
| 121-62-0 | 4-(Acetylamino)benzenesulfonic acid | L | | | | L | L | | H | | | | | |
| 121-60-8 | 4-(Acetylamino)benzenesulfonyl chloride | M | L | L | | L | L | L | H | | | | | |
| 5436-21-5 | 4,4-Dimethoxybutanone | L | | | | VH | L | | H | | | | | |
| 1570-65-6 | 4,6-Dichloro-o-cresol | H | | | | H | H | | I | | | | | |
| 51555-31-8 | 4,8,12,16-Tetraoxanonadecane-1,2,6,10,14,18,19-heptol | L | | | | L | L | | L | | | | | |
| 99-92-3 | 4-Aminoacetophenone | M | | | | VH | L | M | L | | | | | |
| 121-57-3 | 4-Aminobenzenesulfonic acid | L | I | L | I | L | L | L | L | I | I | L | | I |
| 50-33-9 | 4-Butyl-1,2-diphenyl-3,5-Pyrazolidinedione | H | | | | H | VH | L | M | H | | L | | |
| 539-03-7 | 4-Chloroacetanilide | M | | | | L | L | | L | | | | | |
| 106-47-8 | 4-Chloroaniline | H | H | H | VH | VH | | I | I | | H | H | H | |
| 106-47-8 | 4-Chloroaniline | H | H | H | VH | VH | | I | I | | H | H | H | |
| 2124-31-4 | 4-Dimethylaminoacetophenone | I | | | | L | L | | H | | | | | |
| 123-19-3 | 4-Heptanone | L | M | L | I | L | L | I | H | I | | L | | M |
| 99-96-7 | 4-Hydroxybenzoic acid | L | | | | L | H | | | | | | | |
| 21083-47-6 | 4-Imidazolidinone, 5,5-diphenyl-2-thioxo- | I | | | | H | L | | H | | | | | |
| 108-11-2 | 4-Methyl-2-pentanol | M | H | L | I | L | L | L | H | I | | M | | M |

| | | | | | | | | | | | | | |
|-------------|---|---|---|---|----|----|---|---|---|---|---|---|---|
| 108-10-1 | 4-Methyl-2-pentanone | M | M | L | VH | L | L | I | H | H | | L | M |
| 141-79-7 | 4-Methylpent-3-en-2-one | M | M | M | I | L | L | M | M | | | H | M |
| 90-33-5 | 4-Methylumbelliferon | L | | | | L | H | | H | | | | |
| 121-61-9 | 4'-Sulfamylacetanilide | M | | | | L | L | | H | | | | |
| 77-26-9 | 5-(2-Methylpropyl)-5-(2-propen-1-yl)-2,4,6(1H,3H,5H)-pyrimidinetrione | H | | | | L | L | | H | | | | |
| 1749-72-0 | 5-(Aminomethyl)-2-methyl-4(3H)-pyrimidinone | L | | | | L | L | | H | | | | |
| 24448-94-0 | 5,5-Dimethylbarbituric acid | H | | | | H | L | | H | | | | |
| 57-41-0 | 5,5-Diphenylhydantoin | H | I | I | VH | VH | | H | H | H | H | H | H |
| 3146-66-5 | 5-Allyl-5-butylbarbituric acid | H | | | | L | L | | H | | | | |
| 1953-33-9 | 5-Butyl barbituric acid | H | | | | VH | L | | H | | | | |
| 75712-75-3 | 5-Chloro-4,6-dimethylpyrimidine | H | | | | L | L | | H | | | | |
| 104-90-5 | 5-Ethyl-2-methylpyridine | H | H | H | I | L | L | H | M | I | | I | |
| 2518-72-1 | 5-Ethylbarbituric acid | H | | | | L | L | | H | | | | |
| 109-49-9 | 5-Hexen-2-one | M | | | | L | L | | L | | | | |
| 92-35-3 | 5H-Pyrimido[4,5-d]thiazolo[3,2-a]pyrimidine-8-ethanol, 2,7-dimethyl- | M | | | | H | H | | L | | | | |
| 21834-92-4 | 5-Methyl-2-phenyl-2-hexenal | L | | | | VH | L | | H | | | | |
| 6156-88-3 | 5-propylpyrimidine-2,4,6(1h,3h,5h)-trione | L | | | | L | L | | H | | | | |
| 56-04-2 | 6-Methyl-2-thiouracil | M | I | I | VH | L | L | I | H | | I | H | I |
| 10605-09-1 | 6-O-Octadecanoylhex-1-enofuranos-3-ulose | L | | | | L | L | | L | | | | |
| 51-52-5 | 6-Propyl-2-thiouracil | M | I | I | VH | VH | | H | H | I | H | I | I |
| 147700-11-6 | 8-[(1E)-3-Chlorostyryl]caffeine | L | | | | L | L | | L | | | | |
| 105-57-7 | Acetal | L | L | L | I | L | L | I | H | I | I | I | M |
| 75-07-0 | Acetaldehyde | M | M | H | VH | L | H | H | L | | H | H | M |
| 60-35-5 | Acetamide | L | I | I | VH | VH | L | M | M | I | I | L | I |
| 533-17-5 | Acetamide, N-(2-chlorophenyl)- | M | | | | VH | L | | L | | | | |
| 2198-54-1 | Acetamide, N-(3,4-dimethylphenyl)-(9CI) | M | | | | L | L | | H | | | | |
| 127-56-0 | Acetamide, N-[4-[(4-aminophenyl)sulfonyl]-, sodium salt (1:1) | | | | | | | | | | | | |
| 19077-97-5 | Acetamide, N-[4-[[aminoiminomethyl]amino]sulfonyl]phenyl]- | I | | | | L | I | | H | | | | |

| | | | | | | | | | | | | | | | |
|------------|--|----|----|----|----|----|---|---|---|---|---|---|---|--|---|
| 124-42-5 | Acetamidine hydrochloride | | | | | L | | | | | | | | | |
| 64-19-7 | Acetic acid | M | H | M | I | VH | L | H | L | I | | M | H | | |
| 83466-88-0 | Acetic acid--but-2-yne-1,4-diol (1/1) | | | | | | | | | | | | | | |
| 108-24-7 | Acetic anhydride | M | M | L | | L | L | | L | | | | | | |
| 67-64-1 | Acetone | L | L | VH | I | VH | H | M | H | | | H | M | | |
| 75-05-8 | Acetonitrile | M | M | M | I | L | L | I | L | M | H | M | H | | |
| 98-86-2 | Acetophenone | M | I | M | I | VH | L | M | M | I | | M | M | | |
| 75-36-5 | Acetyl chloride | M | I | I | I | L | L | I | L | I | | I | M | | |
| 107-02-8 | Acrolein | VH | VH | H | H | VH | L | L | L | | H | H | H | | |
| 107-13-1 | Acrylonitrile | H | H | H | VH | VH | L | H | H | H | H | H | H | | M |
| 52-43-7 | Allobarbital | M | | | | L | L | | H | | | | | | |
| 107-18-6 | Allyl alcohol | H | H | H | H | VH | H | H | H | | H | L | M | | |
| 107-05-1 | Allyl chloride | M | M | M | VH | H | L | M | M | H | H | M | M | | |
| 106-92-3 | Allyl glycidyl ether | M | M | H | VH | H | L | M | M | | H | H | M | | M |
| 123-68-2 | Allyl hexanoate | H | I | H | I | VH | L | I | H | I | I | I | I | | |
| 107-11-9 | Allylamine | H | H | H | | VH | L | | H | | | | | | |
| 528-92-7 | Allylisopropylacetylurea | M | | | | L | L | | H | | | | | | |
| 80-56-8 | alpha-Pinene | L | I | L | I | L | L | I | M | H | | H | M | | |
| 7429-90-5 | Aluminum | L | H | I | I | I | H | H | M | | | H | H | | |
| 21645-51-2 | Aluminum hydroxide | L | H | | | | | H | I | | | M | | | |
| 7784-31-8 | Aluminum sesquisulfate octadecahydrate | M | | | | | | | | | | | | | |
| 61-82-5 | Amitrole | M | I | L | VH | L | H | M | M | | I | M | I | | |
| 7664-41-7 | Ammonia | VH | H | I | I | L | H | H | L | | H | H | H | | |
| 1111-78-0 | Ammonium carbamate | M | H | L | | L | | | | | | | | | |
| 12125-02-9 | Ammonium chloride | M | I | L | I | VH | H | L | I | | M | H | | | |
| 6484-52-2 | Ammonium nitrate | L | L | L | I | I | H | L | I | | | H | I | | |
| 7783-20-2 | Ammonium sulfate | M | | L | | L | H | L | | | | L | | | |
| 57-43-2 | Amobarbital | H | | | H | L | L | M | H | | | | | | |
| 62-53-3 | Aniline | H | H | H | VH | H | L | M | L | H | H | H | H | | |
| 77-02-1 | Aprobarbital | H | | | | L | L | | H | | | | | | |
| 7440-38-2 | Arsenic | H | H | I | VH | M | H | M | M | H | H | H | H | | |

| | | | | | | | | | | | | | |
|------------|--|----|----|----|----|----|---|---|---|---|---|---|---|
| 137-66-6 | Ascorbyl palmitate | L | | L | | L | L | | L | | | | |
| 50-78-2 | Aspirin | H | I | I | I | VH | L | H | H | H | | H | H |
| 103-33-3 | Azobenzene | M | M | I | VH | H | | I | I | | I | M | I |
| 57-44-3 | Barbital | M | | | H | H | L | M | H | | | | |
| 67-52-7 | Barbituric acid | L | | | | L | L | | H | | | | |
| 17013-41-1 | Barbituric acid, 5,5-dibutyl- | H | | | | L | L | | H | | | | |
| 66941-72-8 | Barbituric acid, 5-allyl-5-isopentyl-, sodium salt | | | | | | | | | | | | |
| 7391-69-7 | BARBITURIC ACID, 5-IPR | H | | | | L | L | | H | | | | |
| 53943-59-2 | BARBITURIC ACID,5-ME-5-IPR | I | | | | L | L | | H | | | | |
| 17194-00-2 | Barium hydroxide | M | I | I | I | I | | I | I | H | H | H | H |
| 100-52-7 | Benzaldehyde | M | VH | VH | VH | VH | H | L | L | M | M | M | M |
| 71-43-2 | Benzene | M | L | VH | VH | VH | H | H | H | H | | H | H |
| 5396-38-3 | Benzene, 1-(1,1-dimethylethyl)-4-methoxy- | M | | | | H | | | | | | | |
| 583-71-1 | Benzene, 4-bromo-1,2-dimethyl- | M | | | | H | H | | H | | | | |
| 50-32-8 | Benzo[a]pyrene | I | I | I | VH | VH | H | H | H | | I | M | I |
| 119-53-9 | Benzoin | L | | L | | VH | H | | H | | | | |
| 100-51-6 | Benzyl alcohol | M | M | M | I | VH | L | H | L | H | H | L | H |
| 140-29-4 | Benzyl cyanide | VH | VH | H | I | L | L | I | L | H | I | H | I |
| 103-40-2 | Benzylsuccinate | L | | | | L | L | | H | | | | |
| 107-43-7 | Betaine | L | | | | I | L | L | H | | | L | |
| 590-46-5 | Betaine hydrochloride | | | | | VH | | | | | | | |
| 71-52-3 | Bicarbonate | I | | | | L | L | | H | | | | |
| 58-85-5 | Biotin | M | | | | L | L | | L | | | | |
| 111-44-4 | Bis(chloroethyl) ether | VH | VH | VH | VH | VH | L | I | H | I | | I | H |
| 5175-83-7 | Bismuth tribromophenate | | | | | | | | | | | | |
| 10043-35-3 | Boric acid (H3BO3) | L | I | L | L | VH | H | H | H | I | H | M | H |
| 7440-42-8 | Boron | M | I | | L | L | | H | L | | | | M |
| 353-42-4 | Boron Trifluoride Compound With Methyl Ether (1:1) | M | VH | | | L | | | | | | H | |
| 24959-67-9 | Bromide | | | | | | | | | | | | |
| 7726-95-6 | Bromine | VH | VH | I | I | VH | | I | I | H | H | H | H |
| 496-67-3 | Bromisovalum | M | | | | H | L | | H | | | | |

| | | | | | | | | | | | | | |
|------------|--|----|----|---|----|----|----|---|---|---|---|---|---|
| 74-96-4 | Bromoethane | M | M | I | VH | VH | L | M | M | M | H | | H |
| 125-40-6 | Butabarbital | H | | | H | I | L | M | H | | | | |
| 77-66-7 | Butanamide, N-[(acetylamino)carbonyl]-2-bromo-2-ethyl- | M | | | H | L | L | | H | | | | |
| 107-82-4 | Butane, 1-bromo-3-methyl- | M | I | I | H | VH | L | I | H | I | I | I | I |
| 110-15-6 | Butanedioic acid | L | | | | VH | L | L | L | | | | |
| 638-11-9 | Butanoic acid, 1-methylethyl ester | L | I | I | I | L | L | I | H | I | I | I | I |
| 105-66-8 | Butanoic acid, propyl ester | L | | | | L | L | | H | | | | |
| 106-31-0 | Butanoic anhydride | M | I | I | I | VH | | I | I | I | | I | M |
| 108-12-3 | Butanoyl chloride, 3-methyl- | M | H | | | VH | L | | H | | | | |
| 77-28-1 | Butethal | H | | | H | L | L | M | H | | | | |
| 109-19-3 | Butyl 3-methylbutanoate | L | | L | | L | L | | H | | | | |
| 123-86-4 | Butyl acetate | L | VH | L | I | VH | L | I | L | I | | L | M |
| 142-96-1 | Butyl ether | M | L | L | I | L | L | M | H | I | | L | M |
| 17373-84-1 | Butyl ethyl malonate | L | | | | L | L | | H | | | | |
| 138-22-7 | Butyl lactate | L | L | L | I | VH | | I | I | I | | I | M |
| 590-01-2 | Butyl propionate | L | L | L | I | L | | I | I | I | I | I | I |
| 128-37-0 | Butylated hydroxytoluene | M | I | L | VH | VH | H | H | L | | H | M | |
| 123-72-8 | Butyraldehyde | L | L | M | I | L | | I | I | I | | M | H |
| 109-21-7 | Butyric acid n-butyl ester | L | I | L | I | L | | I | I | I | I | I | I |
| 60-11-7 | C.I. Solvent Yellow 2 | H | I | I | VH | VH | | I | I | I | I | I | I |
| 7440-43-9 | Cadmium | VH | VH | I | VH | H | H | M | M | | | H | H |
| 62-54-4 | Calcium acetate | M | | | | L | | | | | | | |
| 471-34-1 | Calcium carbonate | L | I | L | | I | | | | | | | |
| 10043-52-4 | Calcium chloride | M | I | L | I | L | | I | I | | | M | M |
| 299-28-5 | Calcium D-gluconate | | | | | | | | | | | | |
| 1305-62-0 | Calcium hydroxide | L | I | I | I | VH | | I | L | | I | | H |
| 814-80-2 | Calcium lactate | L | I | L | | VH | | | | | | | |
| 19455-76-6 | Calcium propanedioate | | | | | | VH | | | | | | |
| 5793-94-2 | Calcium stearoyl-2-lactylate | | | | | | VH | | | | | | |
| 3164-34-9 | Calcium tartrate | L | | | | VH | | | | | | | |

| | | | | | | | | | | | | | |
|------------|--------------------------------------|----|----|---|----|----|---|---|---|---|---|---|---|
| 76-22-2 | Camphor | M | VH | L | I | L | L | I | H | H | H | H | |
| 623-85-8 | Carbamic acid, propyl-, ethyl ester | M | | | | H | L | | H | | | | |
| 124-47-0 | Carbamimidic acid--nitric acid (1/1) | I | I | I | I | I | | I | I | I | | I | M |
| 75-15-0 | Carbon disulfide | VH | H | I | I | H | H | M | H | H | H | H | H |
| 630-08-0 | Carbon monoxide | VH | H | I | L | L | L | H | H | | H | H | H |
| 56-23-5 | Carbon tetrachloride | H | H | H | VH | VH | H | M | L | | H | H | H |
| 56-23-5 | Carbon tetrachloride | H | H | H | VH | VH | H | M | L | | H | H | H |
| 497-19-8 | Carbonic acid sodium salt (1:2) | L | VH | L | I | L | | I | I | I | | I | M |
| 16887-00-6 | Chloride | | | | | | | | | | | | |
| 7782-50-5 | Chlorine | VH | H | L | I | I | | H | L | | H | M | |
| 10049-04-4 | Chlorine dioxide | H | VH | I | I | VH | H | H | H | | H | H | |
| 79-11-8 | Chloroacetic acid | H | H | H | I | L | | I | M | | H | M | H |
| 108-90-7 | Chlorobenzene | M | M | L | VH | VH | L | L | L | H | | H | H |
| 75-00-3 | Chloroethane | L | L | I | VH | VH | L | M | L | H | | | H |
| 75-00-3 | Chloroethane | L | L | I | VH | VH | L | M | L | H | | | H |
| 67-66-3 | Chloroform | M | H | L | VH | H | H | H | H | H | | H | H |
| 74-87-3 | Chloromethane | M | H | I | VH | VH | L | H | H | H | H | M | H |
| 7790-94-5 | Chlorosulfuric acid | VH | VH | L | I | I | | L | I | | | H | M |
| 75-77-4 | Chlorotrimethylsilane | H | H | M | I | L | L | I | H | I | | I | M |
| 7440-47-3 | Chromium | L | I | | VH | | H | M | | | | | M |
| 7440-47-3 | Chromium | L | I | | VH | | H | M | | | | | M |
| 490-11-9 | Cinchomeronic acid | L | | | | | L | L | | L | | | |
| 77-92-9 | Citric acid | L | L | L | | VH | L | L | L | | L | M | |
| 16610-75-6 | Cobalt, ion (Co ²⁺) | | | | | | | | | | | | |
| 52-28-8 | Codeine phosphate | H | | | | | | H | H | | | H | |
| 7440-50-8 | Copper | VH | VH | L | I | VH | | I | L | I | | M | M |
| 7758-98-7 | Copper sulfate | M | I | L | I | VH | H | M | M | | H | H | H |
| 917-61-3 | Cyanic acid, sodium salt | M | M | M | I | L | | L | I | M | H | M | |
| 108-80-5 | Cyanuric acid | L | | L | | L | | L | M | | | L | |
| 52-31-3 | Cyclobarbital | M | | | H | L | L | M | H | | | | |
| 110-82-7 | Cyclohexane | M | M | L | I | L | L | L | L | I | | I | M |

| | | | | | | | | | | | | | |
|-----------|--------------------------------------|---|----|----|----|----|---|---|---|---|---|---|---|
| 108-94-1 | Cyclohexanone | M | M | H | H | H | H | M | M | H | M | L | H |
| 100-64-1 | Cyclohexanone oxime | M | | L | | VH | L | H | L | | | H | |
| 287-92-3 | Cyclopentane | L | L | I | I | L | L | I | H | I | | I | M |
| 96-41-3 | Cyclopentanol | H | I | VH | I | L | | I | I | I | M | M | |
| 120-92-3 | Cyclopentanone | M | M | L | I | L | L | I | H | I | I | I | I |
| 80-08-0 | Dapsone | M | I | L | I | L | L | H | M | | I | H | I |
| 91-17-8 | Decalin | L | VH | L | I | L | L | I | H | | | H | M |
| 112-31-2 | Decanal | M | M | M | I | VH | | L | I | I | I | I | I |
| 50-70-4 | D-Glucitol | L | | | | L | L | | L | | | L | |
| 2179-57-9 | Diallyl disulfide | H | | L | | L | L | | H | | | | |
| 2050-87-5 | Diallyl trisulfide | H | | | | H | L | | H | | | | |
| 7783-28-0 | Diammonium hydrogen phosphate | L | L | L | I | L | | M | | | | | |
| 334-88-3 | Diazomethane | I | I | I | VH | I | L | I | H | I | | I | H |
| 7558-79-4 | Dibasic sodium phosphate | L | I | L | I | L | | L | | | | | |
| 53-70-3 | Dibenz[a,h]anthracene | M | I | I | VH | VH | H | I | L | I | I | I | I |
| 84-74-2 | Dibutyl 1,2-benzenedicarboxylate | L | H | L | H | L | H | H | H | | | L | M |
| 75-09-2 | Dichloromethane | M | M | L | VH | VH | H | M | H | H | H | L | H |
| 120-36-5 | Dichlorprop | M | M | M | H | L | H | H | H | I | M | M | |
| 111-42-2 | Diethanolamine | M | I | L | VH | L | H | M | L | | | M | H |
| 123-25-1 | Diethyl butanedioate | L | | | | VH | | | | | | | |
| 133-08-4 | Diethyl butylmalonate | L | | | | L | L | | H | | | | |
| 105-58-8 | Diethyl carbonate | L | I | I | I | VH | L | M | H | I | | I | M |
| 3195-24-2 | Diethyl diallylmalonate | L | | | | L | L | | H | | | | |
| 6065-63-0 | Diethyl dipropylmalonate | M | | | | L | L | | H | | | | |
| 502-55-6 | Diethyl dithiobis(thionoformate) | M | | | | VH | L | | H | | | | |
| 7252-87-1 | diethyl dodecylpropanedioate | L | | | | L | L | | L | | | | |
| 60-29-7 | Diethyl ether | M | L | L | I | L | L | M | M | H | | L | M |
| 76-72-2 | Diethyl ethyl(1-methylbutyl)malonate | L | | | | L | L | | H | | | | |
| 133-13-1 | Diethyl ethylpropanedioate | L | | | | VH | L | | H | | | | |
| 141-05-9 | Diethyl maleate | L | L | L | | L | L | | H | | | | |
| 84-66-2 | Diethyl phthalate | M | H | L | I | L | H | H | M | L | | H | M |

| | | | | | | | | | | | | | |
|------------|--------------------------------------|----|----|----|----|----|---|---|---|---|---|---|---|
| 105-53-3 | Diethyl propanedioate | L | I | L | I | L | | I | I | I | I | M | I |
| 76-71-1 | Diethyl sec-butylethylmalonate | M | | | | L | L | | H | | | | |
| 5965-13-9 | Dihydrocodeine bitartrate | M | | | | | | | | | | | |
| 56507-37-0 | Diketometribuzin | | | | | | | | | | | | |
| 109-87-5 | Dimethoxymethane | L | L | L | I | VH | L | I | L | I | | I | M |
| 131-11-3 | Dimethyl phthalate | L | H | L | I | L | H | L | L | I | | I | M |
| 77-78-1 | Dimethyl sulfate | H | VH | I | VH | H | L | M | M | | H | M | H |
| 67-68-5 | Dimethyl sulfoxide | L | | L | | L | L | L | H | | | L | M |
| 124-40-3 | Dimethylamine | H | H | L | I | L | L | I | H | | | H | H |
| 108-01-0 | Dimethylaminoethanol | M | M | M | I | L | | I | I | | I | M | I |
| 593-74-8 | Dimethylmercury | I | I | VH | H | L | H | H | H | H | H | H | H |
| 117-84-0 | Di-n-octyl phthalate | L | I | L | I | VH | H | H | M | I | I | M | I |
| 629-19-6 | Dipropyl disulfide | M | | | | L | L | | H | | | | |
| 1636-27-7 | Dipropylmalonic acid | L | | | | L | L | | H | | | | |
| 110-05-4 | Di-tert-butyl peroxide | L | L | L | I | H | L | M | H | I | I | I | I |
| 330-54-1 | Diuron | M | L | L | VH | VH | H | H | M | | | M | M |
| 3374-22-9 | DL-Cysteine | M | | | | H | L | | H | | | | |
| 112-16-3 | Dodecanoyl chloride | I | | | | VH | L | | L | | | | |
| 509-87-5 | Eldoral | M | | | | L | L | | H | | | | |
| 299-42-3 | Ephedrine | M | I | I | I | L | L | H | H | M | M | M | M |
| 2373-84-4 | Ethallobarbital | H | | | | H | H | L | M | H | | | |
| 814-94-8 | Ethanedioic acid, tin(2+) salt (1:1) | M | M | M | | VH | | L | | | | H | |
| 75-08-1 | Ethanethiol | M | M | L | I | L | L | M | H | I | H | M | M |
| 64-17-5 | Ethanol | VH | VH | L | VH | L | H | H | L | M | | H | M |
| 141-52-6 | Ethanol, sodium salt | M | L | I | I | L | | L | I | I | I | I | I |
| 91-53-2 | Ethoxyquin | M | I | L | I | L | H | L | L | | | H | H |
| 7452-79-1 | Ethyl 2-methylbutyrate | L | I | L | | L | L | L | H | | | | |
| 141-78-6 | Ethyl acetate | L | M | L | I | VH | L | L | L | | | L | M |
| 141-97-9 | Ethyl acetoacetate | L | L | L | I | VH | L | I | H | I | I | M | I |
| 105-54-4 | Ethyl butyrate | L | I | L | I | VH | L | I | H | I | | I | M |
| 109-94-4 | Ethyl formate | M | M | L | I | L | L | I | L | I | | I | M |

| | | | | | | | | | | | | | |
|------------|---------------------------------|----|---|---|----|----|---|---|---|---|---|---|---|
| 97-62-1 | Ethyl isobutyrate | L | I | I | I | L | L | I | H | I | I | M | I |
| 108-64-5 | Ethyl isovalerate | L | | | | VH | L | | H | | | M | |
| 105-40-8 | Ethyl N-methylcarbamate | M | | | | VH | L | | H | | | | |
| 105-37-3 | Ethyl propionate | L | I | L | I | VH | L | I | H | I | I | I | I |
| 2025-56-1 | Ethyl radical | I | | | | I | I | | I | | | | |
| 100-41-4 | Ethylbenzene | L | M | L | VH | VH | H | H | L | | | M | M |
| 107-21-1 | Ethylene glycol | M | M | L | I | VH | H | L | H | I | H | H | H |
| 60-00-4 | Ethylenediaminetetraacetic acid | VH | I | I | I | VH | L | H | M | I | H | H | I |
| 120-47-8 | Ethylparaben | M | | | | L | H | L | L | | | L | |
| 13925-00-3 | Ethylpyrazine | M | | | | VH | | | | | | | |
| 7705-08-0 | Ferric chloride | VH | I | I | I | VH | | H | H | I | | M | H |
| 1309-33-7 | Ferric hydroxide | | | | | | | | | | | | |
| 10421-48-4 | Ferric nitrate | M | | L | | | | M | L | | | | |
| 141-01-5 | Ferrous fumarate | M | | | | VH | | | | | | | |
| 1317-37-9 | Ferrous sulfide | L | | L | | L | | L | | | | | |
| 2944-65-2 | Ferrous tartrate | | | | | | | | | | | | |
| 50-00-0 | Formaldehyde | H | H | H | VH | H | H | | L | | | L | M |
| 75-12-7 | Formamide | L | L | L | I | VH | H | H | H | I | I | M | I |
| 64-18-6 | Formic acid | M | H | L | L | VH | L | L | L | | H | L | H |
| 110-17-8 | Fumaric acid | L | I | L | I | VH | L | L | H | I | I | L | I |
| 98-01-1 | Furfural | H | H | M | VH | VH | L | M | M | | | H | M |
| 98-00-0 | Furfuryl alcohol | M | H | M | VH | L | | I | I | M | | M | M |
| 121-79-9 | Gallic acid n-propyl ester | M | I | I | L | L | H | I | H | I | I | L | I |
| 96-48-0 | gamma-Butyrolactone | VH | L | L | I | VH | | I | L | I | M | L | |
| 56-81-5 | Glycerol | VH | I | L | | VH | L | | L | | | | |
| 556-52-5 | Glycidol | M | H | M | VH | H | H | H | M | M | H | M | M |
| 56-40-6 | Glycine | L | | | | VH | | | | | | | |
| 1071-83-6 | Glyphosate | M | I | L | VH | L | H | H | L | I | | L | |
| 113-00-8 | Guanidine | M | I | I | I | L | I | I | H | I | I | I | I |
| 50-01-1 | Guanidine monohydrochloride | M | H | H | I | L | | I | I | I | I | I | I |
| 111-71-7 | Heptanal | L | I | L | I | L | | L | I | I | | M | M |

| | | | | | | | | | | | | | |
|------------|--------------------------|----|----|----|----|----|---|---|---|---|---|---|---|
| 142-82-5 | Heptane | L | L | L | I | L | H | I | H | H | | L | M |
| 111-14-8 | Heptanoic acid | L | I | M | I | L | | L | L | I | | L | |
| 3274-29-1 | heptanoic acid, 2-ethyl- | L | | | | L | L | | H | | | | |
| 57-10-3 | Hexadecanoic acid | L | I | L | | L | H | L | L | | | L | |
| 999-97-3 | Hexamethyldisilazane | M | H | H | I | L | | I | I | I | H | I | M |
| 66-25-1 | Hexanal | L | I | I | I | VH | H | I | I | I | | I | M |
| 124-04-9 | Hexanedioic acid | M | L | L | I | VH | L | I | L | I | | L | M |
| 142-62-1 | Hexanoic acid | M | H | H | I | L | | L | I | I | I | I | I |
| 56-29-1 | Hexobarbital | M | | | | H | H | | H | | | | |
| 142-92-7 | Hexyl acetate | L | M | L | I | VH | L | I | H | I | | I | M |
| 302-01-2 | Hydrazine | H | H | H | VH | VH | | H | M | H | H | H | H |
| 10035-10-6 | Hydrobromic acid | VH | VH | I | I | I | | I | I | | | H | M |
| 7647-01-0 | Hydrochloric acid | VH | H | M | I | I | | I | L | | | H | H |
| 501-52-0 | Hydrocinnamic acid | M | | | | L | L | | H | | | | |
| 1333-74-0 | Hydrogen | I | L | I | I | I | | I | I | I | I | I | I |
| 74-90-8 | Hydrogen cyanide | VH | VH | VH | I | L | I | M | L | H | H | H | H |
| 7664-39-3 | Hydrogen fluoride | VH | VH | VH | I | I | | H | L | H | | H | H |
| 7722-84-1 | Hydrogen peroxide | M | M | H | M | VH | | I | L | | | H | H |
| 123-31-9 | Hydroquinone | M | I | L | VH | H | H | M | M | L | H | M | |
| 14380-61-1 | Hypochlorite | | | | | | | | | | | | |
| 108-19-0 | Imidodicarbonic diamide | I | | | | VH | L | | H | | | | |
| 120-72-9 | Indole | M | I | H | I | L | H | I | H | I | I | I | I |
| 7439-89-6 | Iron | L | | | I | L | H | | | | | | |
| 7720-78-7 | Iron(II) sulfate | M | | I | | VH | | H | M | | | | |
| 110-19-0 | Isobutyl acetate | L | M | L | I | L | | I | L | I | | I | M |
| 123-51-3 | Isopentyl alcohol | M | I | L | I | L | L | M | L | I | | L | M |
| 106-27-4 | Isopentyl butyrate | L | I | L | I | VH | | I | I | I | I | I | I |
| 78-59-1 | Isophorone | M | H | M | VH | L | | L | L | I | | M | M |
| 67-63-0 | Isopropanol | L | L | L | I | L | L | M | L | | H | L | M |
| 108-21-4 | Isopropyl acetate | L | M | L | I | L | L | I | L | | M | I | M |
| 108-20-3 | Isopropyl ether | L | L | L | | L | | | L | | | | |

| | | | | | | | | | | | | | |
|------------|-----------------------------|----|----|----|----|----|---|---|---|---|---|---|---|
| 617-50-5 | Isopropyl isobutyrate | L | | | | L | L | | H | | | | |
| 32665-23-9 | Isopropyl isovalerate | L | | | | L | L | | H | | | | |
| 503-74-2 | Isovaleric acid | M | | H | | L | L | | H | | | L | |
| 50-21-5 | Lactic acid | M | I | L | I | VH | L | I | L | I | I | L | I |
| 50-81-7 | L-Ascorbic acid | L | | | | VH | | | | | | L | |
| 1166-52-5 | Lauryl gallate | L | | | | VH | H | | H | | | M | |
| 7439-92-1 | Lead | H | I | L | VH | M | H | H | H | H | I | H | I |
| 58-89-9 | Lindane | H | M | M | VH | VH | H | H | H | H | H | M | |
| 463-40-1 | Linolenic acid | L | | | | L | H | | H | | | | |
| 7439-93-2 | Lithium | I | I | I | I | I | | H | L | I | | I | M |
| 16853-85-3 | Lithium aluminium hydride | H | VH | | | | | | | | | H | M |
| 7580-67-8 | Lithium hydride | H | VH | I | I | I | | H | H | I | M | H | H |
| 10377-48-7 | Lithium sulfate | M | I | L | I | I | | M | I | I | I | I | I |
| 14989-29-8 | Magnesium monochloride | | | | | | | | | | | | |
| 557-04-0 | Magnesium stearate | I | I | I | I | I | | I | I | I | I | I | I |
| 7487-88-9 | Magnesium sulfate anhydrous | L | | L | | | | L | | | | | |
| 7439-96-5 | Manganese | L | L | I | L | L | H | H | L | H | | H | H |
| 7439-96-5 | Manganese | L | L | I | L | L | H | H | L | H | | H | H |
| 1313-13-9 | Manganese dioxide | M | M | L | I | H | | H | I | H | | H | H |
| 7785-87-7 | Manganese sulfate (1:1) | M | I | I | I | H | | H | H | H | I | M | I |
| 108-39-4 | m-Cresol | H | VH | H | H | VH | | H | H | M | H | M | H |
| 58-27-5 | Menadione | M | | | | VH | L | | H | | | | |
| 57-53-4 | Meprobamate | M | | | | H | L | M | H | | | | |
| 21908-53-2 | Mercuric oxide | VH | VH | VH | I | I | | H | H | | H | H | H |
| 7439-97-6 | Mercury | VH | VH | I | H | I | H | H | H | H | H | H | H |
| 1344-48-5 | Mercury sulfide (HgS) | VH | VH | VH | I | I | | H | H | H | H | H | H |
| 7699-41-4 | Metasilicic acid | | | | | | | | | | | | |
| 75-75-2 | Methanesulfonic acid | H | M | VH | I | L | L | M | M | I | I | H | I |
| 74-93-1 | Methanethiol | VH | H | I | I | L | L | H | I | H | H | H | H |
| 124-41-4 | Methanol, sodium salt | M | I | L | I | L | | I | I | I | | I | |
| 50-11-3 | Metharbital | M | | | | L | L | M | H | | | | |

| | | | | | | | | | | | | | |
|------------|---|---|----|---|----|----|---|---|---|---|---|---|---|
| 53723-52-7 | Methyl (cyclohex-1-en-1-yl)acetate | L | | | | L | L | | H | | | | |
| 547-64-8 | Methyl 2-hydroxypropanoate | L | I | I | I | VH | L | I | H | I | I | I | I |
| 79-20-9 | Methyl acetate | L | I | L | I | L | L | I | L | I | H | L | M |
| 96-33-3 | Methyl acrylate | M | M | M | H | VH | H | H | L | | | H | M |
| 93-58-3 | Methyl benzoate | M | L | M | I | L | L | I | H | I | I | H | I |
| 623-42-7 | Methyl butyrate | L | H | L | I | H | L | I | H | I | I | I | I |
| 80632-53-7 | Methyl cyano(cyclohex-1-en-1-yl)acetate | M | | | | L | L | | H | | | | |
| 624-92-0 | Methyl disulfide | H | H | L | I | L | L | M | M | | I | H | I |
| 78-93-3 | Methyl ethyl ketone | L | M | L | I | VH | H | M | L | H | | M | M |
| 107-31-3 | Methyl formate | M | M | L | I | L | L | L | L | | H | M | M |
| 78-98-8 | Methyl glyoxal | M | I | | I | VH | | | | | | | |
| 106-70-7 | Methyl hexanoate | L | H | L | | L | L | L | H | | | | |
| 74-88-4 | Methyl iodide | H | H | M | VH | VH | L | I | I | H | H | H | M |
| 22967-92-6 | Methyl mercury(II) cation | I | | | H | I | I | | | | | | |
| 6642-30-4 | Methyl methylcarbamate | M | | | | H | L | | H | | | | |
| 101-41-7 | Methyl phenylacetate | L | L | L | | VH | L | L | H | | | | |
| 554-12-1 | Methyl propanoate | L | M | L | | L | | | | | | | |
| 2179-60-4 | Methyl propyl disulfide | M | | | | L | L | | H | | | | |
| 119-36-8 | Methyl salicylate | M | I | H | H | VH | H | H | H | | L | | |
| 1634-04-4 | Methyl tert-butyl ether | L | L | L | VH | L | H | L | L | I | | M | M |
| 74-89-5 | Methylamine | H | VH | I | I | L | L | H | H | | M | H | |
| 99-76-3 | Methylparaben | L | I | I | I | VH | H | L | H | I | I | I | I |
| 598-50-5 | Methylurea | M | I | L | | L | L | | H | | | | |
| 7439-98-7 | Molybdenum | L | H | L | L | L | | H | I | I | | M | M |
| 57-27-2 | Morphine | H | | | | L | H | H | H | | | H | |
| 108-38-3 | m-Xylene | M | M | M | I | L | L | H | H | H | | H | H |
| 2828-63-9 | N-(4-{[Hydroxy(imino)methyl]sulfamoyl}phenyl)ethanimidic acid | I | | | | L | L | | H | | | | |
| 59-26-7 | N,N-Diethylnicotinamide | H | | | | L | L | | H | | | | |
| 68-12-2 | N,N-Dimethylformamide | M | M | M | VH | H | H | H | H | | H | H | |
| 103-84-4 | N-Acetylaminobenzene | M | I | I | I | L | L | M | M | | | H | H |

| | | | | | | | | | | | | | | |
|------------|------------------------------------|----|----|---|----|----|---|---|---|---|---|---|---|--|
| 540-18-1 | n-Amyl butyrate | L | | | | L | | | | | | | | |
| 91-20-3 | Naphthalene | M | I | M | VH | M | H | M | H | | | H | H | |
| 3622-84-2 | N-Butylbenzenesulfonamide | L | I | L | | L | L | | H | | | M | | |
| 19735-89-8 | N-Demethylantipyrine | M | | | | L | L | | H | | | | | |
| 50993-68-5 | N-Desmethylpropophenazone | M | | | | L | L | | H | | | | | |
| 80-39-7 | N-Ethyl-4-methylbenzenesulfonamide | M | | | | L | L | | H | | | | | |
| 103-69-5 | N-Ethylaniline | H | H | H | I | L | L | I | H | | | M | H | |
| 110-54-3 | n-Hexane | L | L | L | I | L | H | M | L | H | | M | M | |
| 98-92-0 | Niacinamide | L | I | | | VH | L | | L | | | | | |
| 7440-02-0 | Nickel | L | I | I | VH | I | | H | I | | | H | H | |
| 7786-81-4 | Nickel sulfate | M | M | I | VH | H | H | H | H | | I | H | I | |
| 59-67-6 | Nicotinic acid | L | I | L | | VH | L | | M | | | | | |
| 146-22-5 | Nitrazepam | M | | | H | H | L | | H | | | M | | |
| 7697-37-2 | Nitric acid | VH | VH | I | I | L | | L | I | | | H | H | |
| 10102-43-9 | Nitric oxide | VH | VH | I | I | I | | I | I | I | | H | | |
| 10102-44-0 | Nitrogen dioxide | VH | VH | I | H | VH | | M | M | | | H | H | |
| 556-89-8 | Nitrourea | I | | | | H | L | | H | | | | | |
| 100-61-8 | N-Methylaniline | H | H | H | H | VH | L | I | L | | M | H | H | |
| 123-39-7 | N-Methylformamide | M | I | M | I | L | | H | H | | | H | H | |
| 10028-14-5 | Nobelium | | | | | | | | | | | | | |
| 124-19-6 | Nonanal | L | I | L | I | L | | L | I | I | | I | | |
| 111-84-2 | Nonane | L | M | L | I | L | H | I | H | I | M | L | M | |
| 112-05-0 | Nonanoic acid | L | VH | L | I | L | L | I | L | I | I | M | I | |
| 45019-28-1 | Nonanoic acid, 4-methyl- | L | | | | L | L | | H | | | | | |
| 57-11-4 | Octadecanoic acid | L | I | L | | L | H | L | H | | | L | | |
| 124-13-0 | Octanal | L | I | L | I | L | | L | I | I | I | I | I | |
| 124-07-2 | Octanoic acid | L | I | L | | L | L | L | L | | | | | |
| 54947-74-9 | Octanoic acid, 4-methyl- | M | | | | L | L | | H | | | | | |
| 1034-01-1 | Octyl gallate | M | | | | VH | H | | L | | | | | |
| 112-80-1 | Oleic acid | L | | L | | L | H | | H | | | L | | |
| 144-62-7 | Oxalic acid | M | M | M | I | L | | H | M | | H | H | M | |

| | | | | | | | | | | | | | |
|------------|---|----|----|---|----|----|---|---|---|---|---|---|---|
| 288-42-6 | Oxazole | I | | | | L | L | | H | | | | |
| 95-47-6 | o-Xylene | M | M | M | I | L | L | M | M | I | H | L | M |
| 125-13-3 | Oxyphenisatin | H | | | | | | | | | | | |
| 115-33-3 | Oxyphenisatin acetate | M | | | | H | H | | H | | | | |
| 106-44-5 | p-Cresol | VH | VH | H | H | VH | H | H | H | H | H | H | H |
| 6032-29-7 | Pentan-2-ol | L | M | | | L | L | | L | | | | |
| 110-62-3 | Pentanal | L | M | L | I | L | L | I | L | I | | I | M |
| 1119-16-0 | Pentanal, 4-methyl- | L | | L | | L | L | | L | | | | |
| 107-81-3 | Pentane, 2-bromo- | M | L | | | VH | L | M | H | | | | |
| 646-07-1 | Pentanoic acid, 4-methyl- | L | | M | | L | | | | | | | |
| 591-68-4 | Pentanoic acid, butyl ester | L | | | | L | L | | H | | | | |
| 10361-39-4 | Pentanoic acid, phenylmethyl ester | L | | | | VH | L | | H | | | | |
| 76-74-4 | Pentobarbital | H | | | | H | H | L | M | H | | | |
| 76-74-4 | Pentobarbital | H | | | | H | H | L | M | H | | | |
| 628-63-7 | Pentyl acetate | L | I | L | I | L | L | I | L | H | | | M |
| 638-49-3 | Pentyl formate | L | I | L | I | L | L | I | H | I | I | I | M |
| 54-95-5 | Pentylenetetrazol | H | | | | VH | L | | L | | | | |
| 79-21-0 | Peracetic acid | M | M | M | H | VH | L | I | H | | | H | H |
| 355-46-4 | Perfluorohexanesulfonic acid | M | | | | VH | H | | I | | | | |
| 375-95-1 | Perfluorononanoic acid | H | I | I | I | L | H | H | H | | I | | I |
| 1763-23-1 | Perfluoroctanesulfonic acid | H | M | I | H | VH | I | H | H | | I | H | I |
| 335-67-1 | Perfluoroctanoic acid | M | M | I | H | VH | H | H | H | H | | H | M |
| 85-01-8 | Phenanthrene | M | I | I | I | H | H | I | H | I | I | I | I |
| 520-07-0 | Phenazone salicylate | M | | | | H | | | | | | | |
| 108-95-2 | Phenol | H | H | H | H | H | H | H | H | H | M | H | |
| 98-27-1 | Phenol, 4-(1,1-dimethylethyl)-2-methyl- | M | | | | VH | | | | | | | |
| 77-09-8 | Phenolphthalein | I | I | I | VH | H | H | M | H | | I | L | I |
| 122-79-2 | Phenyl acetate | M | | L | | L | L | | L | | | | |
| 122-78-1 | Phenylacetaldehyde | M | VH | L | | VH | L | | L | | | | |
| 103-82-2 | Phenylacetic acid | L | I | L | | VH | L | L | H | | | | |
| 7664-38-2 | Phosphoric acid | M | VH | M | I | L | | L | L | I | | I | H |

| | | | | | | | | | | | | |
|------------|---|----|---|---|---|----|---|---|---|---|---|---|
| 7789-60-8 | Phosphorus tribromide | | L | | | | | | | | | M |
| 88-99-3 | Phthalic acid | L | | | | L | | L | | | | |
| 85-44-9 | Phthalic anhydride | M | I | L | I | VH | | M | I | | L | M |
| 85-73-4 | Phthalylsulfathiazole | M | | L | | L | L | | H | | | |
| 122-00-9 | p-Methylacetophenone | M | I | L | I | L | H | L | H | I | I | I |
| 24634-61-5 | Potassium (E,E)-hexa-2,4-dienoate | L | | L | | VH | | L | | | | |
| 582-25-2 | Potassium benzoate | L | I | I | I | L | | I | I | I | I | I |
| 584-08-7 | Potassium carbonate | M | M | M | I | L | | I | I | I | I | M |
| 7447-40-7 | Potassium chloride | H | | | | VH | H | | | | | |
| 7681-11-0 | Potassium iodide | VH | I | L | I | I | | H | H | | H | H |
| 7727-21-1 | Potassium persulfate | M | L | L | I | I | | H | I | I | M | M |
| 6381-59-5 | Potassium sodium 2,3-dihydroxybutanedioate--water (1/1/1/4) | | | | | | | | | | | |
| 7778-80-5 | Potassium sulfate | L | | L | | L | | L | | | | |
| 333-20-0 | Potassium thiocyanate | M | M | M | I | I | | I | I | | H | I |
| 123-38-6 | Propanal | M | M | L | I | VH | H | I | I | | M | M |
| 628-32-0 | Propane, 1-ethoxy- | M | L | | | L | L | | L | | | |
| 141-82-2 | Propanedioic acid | M | I | I | I | VH | | I | I | I | M | I |
| 2049-80-1 | Propanedioic acid, 2-(2-propen-1-yl)-, 1,3-diethyl ester | M | | | | L | L | | H | | | |
| 77-25-8 | Propanedioic acid, diethyl-, diethyl ester | M | | | | L | L | | H | | | |
| 141-95-7 | Propanedioic acid, disodium salt | | | | | VH | | | | | | |
| 547-63-7 | Propanoic acid, 2-methyl-, methyl ester | L | M | | | L | L | | H | | | |
| 123-62-6 | Propanoic anhydride | M | L | H | I | VH | L | I | H | I | I | M |
| 107-19-7 | Propargyl alcohol | H | H | H | H | VH | H | H | H | | H | M |
| 637-50-3 | Propenylbenzene | L | | | | | | | | | | |
| 79-09-4 | Propionic acid | M | L | H | I | VH | L | I | L | I | M | M |
| 109-60-4 | Propyl acetate | L | M | L | I | L | L | I | H | I | I | M |
| 111-47-7 | Propyl sulfide | M | | | | L | L | | L | | | |
| 94-13-3 | Propylparaben | L | | | | VH | H | H | | | H | |
| 479-92-5 | Propyphenazone | M | | | | L | L | | H | | | |

| | | | | | | | | | | | | | | |
|------------|---|----|----|----|----|----|---|---|---|---|---|---|---|--|
| 84145-82-4 | Punk blue | I | | | | I | I | I | | | | | | |
| 106-42-3 | p-Xylene | L | M | M | I | L | L | H | M | I | H | I | M | |
| 5910-89-4 | Pyrazine, 2,3-dimethyl- | M | | | | VH | | | | | | | | |
| 28217-91-6 | Pyrazine, hexyl- | M | | | | L | L | | L | | | | | |
| 110-86-1 | Pyridine | M | M | M | VH | L | L | H | L | H | H | H | M | |
| 54-47-7 | Pyridoxal phosphate | L | | | | L | L | | H | | | | | |
| 65-23-6 | Pyridoxine | L | | | | VH | | | | | | | | |
| 58-56-0 | Pyridoxine hydrochloride | L | | | | VH | | | | | | | | |
| 289-95-2 | Pyrimidine | M | | | | VH | L | | H | | | | | |
| 1558-17-4 | Pyrimidine, 4,6-dimethyl- | M | | | | L | L | | L | | | | | |
| 91-22-5 | Quinoline | M | I | M | VH | H | H | I | L | | H | M | M | |
| 108-46-3 | Resorcinol | M | L | L | I | VH | H | M | L | L | H | M | H | |
| 83-88-5 | Riboflavin | L | | | | VH | L | | L | | | | | |
| 20224-45-7 | S-(-)-Secobarbital | H | | | | L | L | | H | | | | | |
| 49589-33-5 | SBB038952 | H | | | | L | L | | H | | | | | |
| 76-73-3 | Secobarbital | H | | | | L | L | M | H | | | | | |
| 7782-49-2 | Selenium | H | H | I | H | H | | H | L | H | H | M | H | |
| 7631-86-9 | Silica | L | I | L | VH | L | | I | L | | | H | M | |
| 7440-23-5 | Sodium | I | I | I | I | I | | I | I | I | I | I | M | |
| 66968-36-3 | Sodium 5-ethyl-6-hydroxy-2-oxo-5-(pentan-3-yl)-2,5-dihydropyrimidin-4-olate | | | | | | | | | | | | | |
| 127-09-3 | Sodium acetate | M | I | L | | L | | L | | | | | | |
| 15435-71-9 | Sodium acetylacetone | | | | | | | | | | | | | |
| 26628-22-8 | Sodium azide | VH | VH | VH | I | VH | | I | H | H | H | H | H | |
| 532-32-1 | Sodium benzoate | M | | L | | VH | | L | | | | L | | |
| 144-55-8 | Sodium bicarbonate | L | L | L | I | L | H | I | I | I | L | I | L | |
| 7631-90-5 | Sodium bisulfite | M | L | L | I | VH | | L | I | I | | I | M | |
| 7647-15-6 | Sodium bromide | L | | L | | L | H | L | | | | M | | |
| 7647-14-5 | Sodium chloride | L | L | L | | VH | | | | | | | | |
| 3926-62-3 | Sodium chloroacetate | H | L | L | I | VH | | H | M | | M | M | M | |
| 143-33-9 | Sodium cyanide (Na(CN)) | VH | VH | VH | I | L | | M | L | H | I | H | I | |

| | | | | | | | | | | | | | |
|------------|--|----|----|---|----|----|---|---|---|---|---|---|---|
| 1071-36-9 | Sodium cyanoacetate | | | | | | | | | | | | |
| 7789-12-0 | Sodium dichromate dihydrate | VH | VH | H | VH | VH | | H | H | | | H | H |
| 141-53-7 | Sodium formate | L | I | L | | L | | L | | | | | |
| 10124-56-8 | Sodium hexametaphosphate | L | I | | I | | | | | | | | |
| 94278-22-5 | Sodium hydrogen prop-2-en-1-ylarsonate | | | | | | | | | | | | |
| 7681-38-1 | Sodium hydrogen sulfate | L | I | I | I | I | | I | I | I | I | I | I |
| 1310-73-2 | Sodium hydroxide | M | I | M | I | L | | I | I | I | | I | H |
| 7681-52-9 | Sodium hypochlorite | M | L | L | I | VH | | H | I | | | M | M |
| 134-03-2 | Sodium L-ascorbate | L | | | | VH | | | | | | | |
| 140-21-6 | Sodium monobenzyl succinate | | | | | | | | | | | | |
| 7631-99-4 | Sodium nitrate | M | I | L | I | VH | H | L | I | | | H | H |
| 7632-00-0 | Sodium nitrite | H | VH | I | I | VH | H | M | H | | | M | H |
| 822-16-2 | Sodium octadecanoate | I | I | I | I | L | | I | I | I | I | I | I |
| 10102-18-8 | Sodium selenite | VH | H | I | I | VH | H | H | M | H | H | H | H |
| 26970-82-1 | Sodium selenite pentahydrate | I | I | I | I | I | H | I | I | I | | I | M |
| 25383-99-7 | Sodium stearoyl lactylate | | | | | VH | | | | | | | |
| 7757-82-6 | Sodium sulfate anhydrous | L | I | | | I | | | | | | | H |
| 7757-83-7 | Sodium sulfite | M | L | L | | VH | | L | | | | | |
| 7772-98-7 | Sodium thiosulfate | L | L | L | | | | L | | | | | |
| 1069-66-5 | Sodium valproate | M | I | I | I | L | | H | H | H | H | H | H |
| 116-43-8 | Succinylsulfathiazole | VH | | | | L | L | | H | | | | |
| 547-44-4 | Sulfacarbamide | M | | | | L | L | | H | | | | |
| 144-80-9 | Sulfacetamide | L | | | | L | L | | H | | | | |
| 68-35-9 | Sulfadiazine | M | | | | VH | L | | H | | | | |
| 2447-57-6 | Sulfadoxine | L | | | | L | L | | H | | | | |
| 57-67-0 | Sulfaguanidine | I | | | | L | I | | H | | | | |
| 127-79-7 | Sulfamerazine | L | | | | H | L | L | | H | | | |
| 127-58-2 | Sulfamerazine sodium | L | | | | | | | | | | | |
| 57-68-1 | Sulfamethazine | L | | | I | VH | H | M | | | | | |
| 1981-58-4 | Sulfamethazine sodium salt | M | | | | | | M | | | | | |
| 144-82-1 | Sulfamethizole | L | | | | L | L | | H | | | | |

| | | | | | | | | | | | | | |
|------------|---|----|----|---|----|----|---|---|---|---|---|---|---|
| 144-82-1 | Sulfamethizole | L | | | | L | L | | H | | | | |
| 63-74-1 | Sulfanilamide | M | | | | L | L | | L | | | | |
| 144-83-2 | Sulfapyridine | M | | | | H | L | | H | | | | |
| 599-79-1 | Sulfasalazine | L | | | VH | | | H | | | | L | |
| 14808-79-8 | Sulfate | | | | | | | | | | | | |
| 72-14-0 | Sulfathiazole | L | | | | L | L | | H | | | | |
| 144-74-1 | Sulfathiazole sodium | L | | | | | | | | | | | |
| 7704-34-9 | Sulfur | L | L | L | I | L | | I | I | | | M | H |
| 7664-93-9 | Sulfuric acid | VH | VH | I | VH | L | | L | L | | | H | H |
| 7778-18-9 | Sulfuric acid, calcium salt | L | I | I | I | L | | M | L | I | | I | M |
| 562-54-9 | Sulfuric acid, monomethyl ester, potassium salt (1:1) | | | | | VH | | | | | | | |
| 7791-25-5 | Sulfuryl chloride | VH | VH | I | I | VH | | I | I | | | H | M |
| 75-65-0 | tert-Butyl alcohol | L | M | L | I | L | | L | L | I | | L | M |
| 127-18-4 | Tetrachloroethylene | L | M | L | VH | L | H | M | L | H | H | H | H |
| 544-63-8 | Tetradecanoic acid | L | | | | L | | | | | | | |
| 109-99-9 | Tetrahydrofuran | VH | M | L | H | L | H | M | L | H | H | H | M |
| 97-99-4 | Tetrahydrofurfuryl alcohol | M | L | L | I | L | L | M | H | | | M | |
| 22868-80-0 | Tetramethylpyrimidine | M | | | | L | L | | L | | | | |
| 7722-88-5 | Tetrasodium pyrophosphate | M | I | L | I | L | | I | I | I | | L | M |
| 5756-24-1 | Tetrasulfide, dimethyl | M | | | | VH | L | | H | | | | |
| 7440-28-0 | Thallium | VH | VH | I | I | VH | | H | H | H | H | M | |
| 59-43-8 | Thiamine | | | | | VH | | | | | | | |
| 67-03-8 | Thiamine hydrochloride | L | | | | VH | | | | | | M | |
| 532-43-4 | Thiamine nitrate | M | | | | VH | | | | | | | |
| 137-00-8 | Thiamine thiozole | L | | | | VH | H | | L | | | | |
| 288-47-1 | Thiazole | M | | | | H | L | | L | | | | |
| 541-58-2 | Thiazole, 2,4-dimethyl- | M | | | | L | L | | L | | | | |
| 115-08-2 | Thioformamide | I | | | | I | L | | L | | | | |
| 68-11-1 | Thioglycolic acid | H | H | H | I | L | H | H | L | | H | M | H |
| 76-75-5 | Thiopental | M | | | | L | L | | H | | | | |
| 79-19-6 | Thiosemicarbazide | H | I | L | I | VH | L | I | H | I | I | I | I |

| | | | | | | | | | | | | | | | | |
|------------|--|----|----|----|----|----|---|---|---|---|---|---|---|---|--|--|
| 13823-29-5 | Thorium nitrate | M | | | | | | | | | | | | | | |
| 1314-20-1 | Thorium(IV) oxide | | | | VH | | | | | | | | | | | |
| 7440-31-5 | Tin | M | I | L | M | L | | | H | | | H | | M | | |
| 28069-72-9 | trans-2,cis-6-Nonadien-1-ol | L | | L | | L | L | | H | | | H | | | | |
| 102-76-1 | Triacetin | M | I | L | I | VH | L | L | | | | | | | | |
| 126-73-8 | Tributyl phosphate | M | VH | L | VH | I | H | M | L | M | | | M | M | | |
| 7758-87-4 | Tricalcium phosphate | L | I | L | I | | | L | | | | | | | | |
| 79-01-6 | Trichloroethylene | L | M | L | VH | VH | I | H | H | H | H | H | | M | | |
| 79-01-6 | Trichloroethylene | L | M | L | VH | VH | I | H | H | H | H | H | | M | | |
| 38994-31-9 | Tricopper trichloride | | | | | | | | | | | | | | | |
| 126-71-6 | Triisobutyl phosphate | L | I | L | | L | | M | | | | | | | | |
| 3902-71-4 | Trioxsalen | L | | | I | H | H | | H | | | | | | | |
| 866-84-2 | Tripotassium citrate | L | | L | | VH | | | | | | | | | | |
| 7778-53-2 | Tripotassium phosphate | M | I | L | I | I | | I | I | I | I | I | | I | | |
| 68-04-2 | Trisodium citrate | L | | L | | VH | | | | | | | | | | |
| 7601-54-9 | Trisodium phosphate | L | H | L | I | I | | L | I | I | I | I | | I | | |
| 3658-80-8 | Trisulfide, dimethyl | M | | | | L | | | | | | | | | | |
| 51-79-6 | Urethane | M | I | M | VH | VH | L | M | H | | | | H | | | |
| 99-66-1 | Valproic acid | M | I | I | I | L | L | H | H | H | H | H | | H | | |
| 7440-62-2 | Vanadium | L | I | | VH | H | | H | | | | | | H | | |
| 75-01-4 | Vinyl chloride | M | L | I | VH | VH | L | M | M | H | H | H | | H | | |
| 12185-10-3 | White Phosphorus (P4) | VH | VH | VH | I | I | | M | L | | H | H | | H | | |
| 7440-66-6 | Zinc | L | L | I | L | I | H | H | L | I | I | I | | I | | |
| 56329-42-1 | Zinc hydrogen sulfate 2-amino-4-(methylsulfanyl)butoanoate (1/1/1) | M | | | | | | | | | | | | | | |
| 7733-02-0 | Zinc sulfate | M | I | L | I | I | | M | M | | | | H | M | | |

Appendiks 2: MoE Risikorank grundvand <7m - i alt 57 stoffer med en MoE (middel) < 1.

| Stofnavn | CAS nr | Middel 7 m | | | | | MoE | | MoE (maks.x) |
|--|-----------|------------|-----------|-----------|---------|--------|-------|----------|--------------|
| | | vand | SD | Maks. | n-total | MKK | Enhed | (middel) | |
| Vinylchlorid | 75-01-4 | 188,083 | 734,322 | 4300,000 | 157 | 0,05 | µg/l | 0,00027 | 0,00001 |
| Sum af PFAS, 22 stoffer | na | 0,084 | 0,000 | 0,084 | 2 | 0,0001 | µg/l | 0,00119 | 0,00119 |
| Sum af perfluorerede alkylsyreforbindelser (22 PFAS) | na | 0,084 | 0,000 | 0,084 | 1 | 0,0001 | µg/l | 0,00119 | 0,00119 |
| Sum af perfluorerede alkylsyreforbindelser (12 PFAS) | na | 0,084 | 0,000 | 0,084 | 1 | 0,0001 | µg/l | 0,00120 | 0,00120 |
| Hexachlorcyclohexan | 608-73-1 | 10,067 | 17,263 | 30,000 | 3 | 0,02 | µg/l | 0,00199 | 0,00067 |
| Sum af perfluorerede alkylsyreforbindelser (4 PFAS) | na | 0,031 | 0,000 | 0,031 | 1 | 0,0001 | µg/l | 0,00323 | 0,00323 |
| PFAS (sum af PFOA, PFOS, PFNA og PFHxS) | na | 0,031 | 0,000 | 0,031 | 2 | 0,0001 | µg/l | 0,00323 | 0,00323 |
| Perfluoroctansyre | 335-67-1 | 0,019 | 0,000 | 0,019 | 1 | 0,0001 | µg/l | 0,00526 | 0,00526 |
| Perfluorhexansulfonsyre | 355-46-4 | 0,007 | 0,000 | 0,007 | 1 | 0,0001 | µg/l | 0,01538 | 0,01538 |
| Perfluoroctansulfonsyre | 1763-23-1 | 0,005 | 0,000 | 0,005 | 1 | 0,0001 | µg/l | 0,02000 | 0,02000 |
| Sulfanilamid | 63-74-1 | 114,911 | 541,042 | 3975,000 | 111 | 3,9 | µg/l | 0,03394 | 0,00098 |
| Allobarbital | 52-43-7 | 168,605 | 524,242 | 3300,000 | 91 | 7 | µg/l | 0,04152 | 0,00212 |
| Sum af pesticider | na | 0,947 | 5,302 | 30,000 | 32 | 0,5 | µg/l | 0,0528 | 0,00165 |
| Zink | 7440-66-6 | 145,750 | 230,485 | 960,000 | 40 | 7,8 | µg/l | 0,05352 | 0,00813 |
| Pesticider, sum | na | 0,852 | 0,749 | 1,800 | 4 | 0,5 | µg/l | 0,05865 | 0,028 |
| Sulfaguanidin | 57-67-0 | 64,108 | 302,030 | 2340,000 | 122 | 3,9 | µg/l | 0,06084 | 0,00167 |
| Sulfanilylurinstof | 547-44-4 | 62,523 | 357,087 | 2145,000 | 71 | 3,9 | µg/l | 0,06238 | 0,00182 |
| cis-1,2-dichlorethylen | 156-59-2 | 102,766 | 479,113 | 3600,000 | 157 | 6,8 | µg/l | 0,06617 | 0,00189 |
| Pentobarbital | 76-74-4 | 99,892 | 730,343 | 6500,000 | 79 | 7 | µg/l | 0,07008 | 0,00108 |
| Anilin | 62-53-3 | 5,506 | 15,713 | 50,000 | 55 | 0,4 | µg/l | 0,07264 | 0,00800 |
| glyphosat | 1071-83-6 | 0,137 | 0,110 | 0,200 | 3 | 0,1 | µg/l | 0,7317 | 0,5000 |
| AMPA | 1066-51-9 | 0,133 | 0,132 | 0,320 | 4 | 0,1 | µg/l | 0,7547 | 0,3125 |
| Dapson | 80-08-0 | 51,509 | 109,304 | 475,000 | 38 | 3,9 | µg/l | 0,07572 | 0,00821 |
| Methanol | 67-56-1 | 4827,273 | 14982,195 | 50000,000 | 11 | 430 | µg/l | 0,08908 | 0,00860 |
| Hexachlor (Lindan) | 58-89-9 | 0,100 | 0,000 | 0,100 | 16 | 0,1 | µg/l | 1,0000 | 1,0000 |

| | | | | | | | | | |
|--------------------------------------|------------|----------|----------|-----------|-----|--------|------|---------|---------|
| Kobber | 7440-50-8 | 9,828 | 25,705 | 160,000 | 40 | 1 | µg/l | 0,10175 | 0,00625 |
| Mangan | 7439-96-5 | 1430,353 | 2,731 | 13100,000 | 68 | 150 | µg/l | 0,10487 | 0,01145 |
| Cadmium | 7440-43-9 | 0,583 | 1,305 | 6,200 | 40 | 0,08 | µg/l | 0,13714 | 0,01290 |
| Perfluornonansyre | 375-95-1 | 0,001 | 0,000 | 0,001 | 1 | 0,0001 | µg/l | 0,15873 | 0,15873 |
| Benzen | 71-43-2 | 58,489 | 550,974 | 7000,000 | 326 | 10 | µg/l | 0,17097 | 0,00143 |
| Sulfamethazin | 57-68-1 | 22,002 | 52,344 | 350,000 | 89 | 3,9 | µg/l | 0,17725 | 0,01114 |
| Nikkel | 7440-02-0 | 19,685 | 49,114 | 430,000 | 198 | 4 | µg/l | 0,20320 | 0,00930 |
| Barium | 7440-39-3 | 85,132 | 63,895 | 310,000 | 106 | 19 | µg/l | 0,22318 | 0,06129 |
| Sulfathiazol | 72-14-0 | 16,489 | 42,556 | 300,000 | 110 | 3,9 | µg/l | 0,23652 | 0,01300 |
| Sulfamethiazol | 144-82-1 | 14,962 | 39,501 | 270,000 | 101 | 3,9 | µg/l | 0,26065 | 0,01444 |
| Sulfadiazin | 68-35-9 | 17,238 | 66,710 | 480,000 | 118 | 4,6 | µg/l | 0,26685 | 0,00958 |
| Sulfanilsyre | 121-57-3 | 1033,930 | 3701,963 | 30790,000 | 164 | 280 | µg/l | 0,27081 | 0,00909 |
| sulfadoxin | 2447-57-6 | 13,088 | 33,907 | 100,000 | 69 | 3,9 | µg/l | 0,29798 | 0,03900 |
| Butylbarbiturat | 1953-33-9 | 21,746 | 78,138 | 530,000 | 77 | 7 | µg/l | 0,32190 | 0,01321 |
| Sulfamerazin | 127-79-7 | 12,032 | 32,638 | 200,000 | 119 | 3,9 | µg/l | 0,32412 | 0,01950 |
| Isobutylbarbitursyre | 42846-91-3 | 18,674 | 67,783 | 450,000 | 77 | 7 | µg/l | 0,37486 | 0,01556 |
| Arsen | 7440-38-2 | 11,333 | 17,395 | 82,000 | 124 | 4,3 | µg/l | 0,37943 | 0,05244 |
| Amobarbital | 57-43-2 | 17,778 | 44,628 | 300,000 | 83 | 7 | µg/l | 0,39374 | 0,02333 |
| Kviksølv | 7439-97-6 | 0,172 | 0,631 | 5,000 | 74 | 0,07 | µg/l | 0,40786 | 0,01400 |
| Butobarbital | 77-28-1 | 14,599 | 38,497 | 220,000 | 93 | 7 | µg/l | 0,47949 | 0,03182 |
| Chrom | 7440-47-3 | 6,937 | 46,683 | 350,000 | 56 | 3,4 | µg/l | 0,49015 | 0,00971 |
| Butabarbital | 125-40-6 | 13,109 | 40,858 | 250,000 | 70 | 7 | µg/l | 0,53400 | 0,02800 |
| 5-allyl-5-isobutyl-barbitursyre | 77-26-9 | 12,500 | 10,000 | 50,000 | 16 | 7 | µg/l | 0,56000 | 0,14000 |
| Allyl-n-butylbarbiturat | 3146-66-5 | 12,500 | 10,000 | 50,000 | 16 | 7 | µg/l | 0,56000 | 0,14000 |
| Sulfonamid | 80-39-7 | 6,583 | 4,432 | 10,000 | 6 | 3,9 | µg/l | 0,59241 | 0,39000 |
| 5-allyl-5-(methylbutyl)-barbitursyre | 20224-45-7 | 10,000 | 0,000 | 10,000 | 16 | 7 | µg/l | 0,70000 | 0,70000 |
| Isopropylbarb. | 6156-88-3 | 10,000 | 0,000 | 10,000 | 16 | 7 | µg/l | 0,70000 | 0,70000 |
| N-Butylætylbarb. | 99167-68-7 | 10,000 | 0,000 | 10,000 | 16 | 7 | µg/l | 0,70000 | 0,70000 |
| Barbital | 57-44-3 | 9,304 | 31,831 | 200,000 | 108 | 7 | µg/l | 0,75236 | 0,03500 |
| Bor | 7440-42-8 | 120,686 | 242,938 | 1100,000 | 51 | 94 | µg/l | 0,77888 | 0,08545 |
| Bly | 7439-92-1 | 1,537 | 4,132 | 24,000 | 40 | 1,2 | µg/l | 0,78058 | 0,05000 |
| Tetrachlorethylen | 127-18-4 | 10,686 | 71,376 | 880,000 | 234 | 10 | µg/l | 0,93577 | 0,01136 |

| | | | | | | | | | |
|------------------------------------|------------|--------|---------|----------|-----|------|------|----------|----------|
| Toluen | 108-88-3 | 69,602 | 517,814 | 5000,000 | 163 | 74 | µg/l | 1,06319 | 0,01480 |
| 2,4-dichlorphenol | 120-83-2 | 0,185 | 0,232 | 0,550 | 8 | 0,2 | µg/l | 1,08108 | 0,36364 |
| 2,4-D | 94-75-7 | 0,072 | 0,075 | 0,160 | 4 | 0,1 | µg/l | 1,3793 | 0,6250 |
| Acetylsulfaguanidin | 19077-97-5 | 2,649 | 8,704 | 50,000 | 71 | 3,9 | µg/l | 1,47209 | 0,07800 |
| Aetallymal | 2373-84-4 | 4,090 | 8,332 | 60,000 | 77 | 7 | µg/l | 1,71149 | 0,11667 |
| Isopropylbarbitursyre | 7391-69-7 | 4,058 | 10,648 | 56,000 | 61 | 7 | µg/l | 1,72497 | 0,12500 |
| Chloreddikesyre | 79-11-8 | 0,283 | 0,219 | 0,610 | 10 | 0,58 | µg/l | 2,04947 | 0,95082 |
| Chloroform | 67-66-3 | 1,185 | 13,095 | 200,000 | 234 | 2,5 | µg/l | 2,10960 | 0,01250 |
| Sulfadimidin | 57-68-1 | 1,703 | 5,207 | 19,000 | 13 | 3,9 | µg/l | 2,28997 | 0,20526 |
| Sulfacetamid | 144-80-9 | 1,408 | 4,455 | 31,000 | 77 | 3,9 | µg/l | 2,76927 | 0,12581 |
| Hexobarbital | 56-29-1 | 2,491 | 3,948 | 10,000 | 77 | 7 | µg/l | 2,81007 | 0,70000 |
| trans-1,2-dichlorethen | 156-60-5 | 2,385 | 10,013 | 65,000 | 157 | 6,8 | µg/l | 2,85140 | 0,10462 |
| Sum af Amo- og Pentobarbital | na | 2,433 | 3,349 | 6,300 | 3 | 7 | µg/l | 2,87671 | 1,11111 |
| Xylen | 1330-20-7 | 2,194 | 12,904 | 120,000 | 93 | 10 | µg/l | 4,55833 | 0,08333 |
| Secobarbital | 76-73-3 | 1,385 | 3,328 | 16,000 | 86 | 7 | µg/l | 5,05373 | 0,43750 |
| Monoethylbarbitursyre | 2518-72-1 | 1,262 | 6,892 | 53,000 | 61 | 7 | µg/l | 5,54545 | 0,13208 |
| Meprobamat | 57-53-4 | 26,700 | 77,064 | 520,000 | 77 | 150 | µg/l | 5,61792 | 0,28846 |
| trichlorethylen | 79-01-6 | 1,716 | 9,215 | 120,000 | 234 | 10 | µg/l | 5,82603 | 0,08333 |
| Phthalylsulfathiazol | 85-73-4 | 0,667 | 2,576 | 20,000 | 61 | 3,9 | µg/l | 5,84665 | 0,19500 |
| 1,2-dichlorethan | 107-06-2 | 1,336 | 5,196 | 44,000 | 129 | 10 | µg/l | 7,48434 | 0,22727 |
| Sulfapyridin | 144-83-2 | 0,461 | 1,465 | 8,200 | 77 | 3,9 | µg/l | 8,46870 | 0,47561 |
| m+p-xylen | na | 0,843 | 7,756 | 93,000 | 144 | 10 | µg/l | 11,86171 | 0,10753 |
| Tetrachlormethan | 56-23-5 | 0,996 | 13,418 | 200,000 | 222 | 12 | µg/l | 12,04852 | 0,06000 |
| Acetylsulfanilsyre | 121-62-0 | 20,740 | 61,506 | 350,000 | 87 | 280 | µg/l | 13,50063 | 0,80000 |
| Atrazin | 1912-24-9 | 0,034 | 0,030 | 0,073 | 4 | 0,6 | µg/l | 17,51825 | 8,21918 |
| Isoproturon | 34123-59-6 | 0,010 | 0,000 | 0,010 | 4 | 0,3 | µg/l | 30,00000 | 30,00000 |
| Sum af o-,m-,p-xylen + ethylbenzen | na | 0,316 | 1,384 | 15,000 | 143 | 10 | µg/l | 31,60221 | 0,66667 |
| Metharbital | 50-11-3 | 0,207 | 0,255 | 1,000 | 61 | 7 | µg/l | 33,86201 | 7,00000 |
| 1,1-dichlorethylen | 75-35-4 | 0,197 | 0,525 | 3,000 | 156 | 6,8 | µg/l | 34,51440 | 2,26667 |
| Sum (ethylbenzen+xylener) | na | 0,529 | 0,981 | 4,400 | 53 | 20 | µg/l | 37,81528 | 4,54545 |
| Naphthalen | 91-20-3 | 0,052 | 0,204 | 2,400 | 304 | 2 | µg/l | 38,38384 | 0,83333 |
| o-xylen | 95-47-6 | 0,244 | 0,882 | 6,300 | 145 | 10 | µg/l | 41,01955 | 1,58730 |

| | | | | | | | | | |
|------------------------|------------|----------|----------|-----------|-----|------|------|------------|------------|
| Mechlorprop | 16484-77-8 | 0,344 | 0,371 | 0,700 | 4 | 18 | µg/l | 52,24964 | 25,71429 |
| Atrazin, desisopropyl- | 1007-28-9 | 0,010 | 0,000 | 0,010 | 4 | 0,6 | µg/l | 60,00000 | 60,00000 |
| Atrazin, hydroxy- | 2163-68-0 | 0,010 | 0,000 | 0,010 | 4 | 0,6 | µg/l | 60,00000 | 60,00000 |
| Atrazin, desethyl- | 6190-65-4 | 0,010 | 0,000 | 0,010 | 4 | 0,6 | µg/l | 60,00000 | 60,00000 |
| Dimethylkviksølv | 593-74-8 | 0,001 | 0,001 | 0,002 | 3 | 0,07 | µg/l | 94,17040 | 31,81818 |
| Simazin | | 0,010 | 0,000 | 0,010 | 4 | 1 | µg/l | 100,00000 | 100,00000 |
| 1,1,1-trichlorethan | 71-55-6 | 0,109 | 0,203 | 1,000 | 214 | 21 | µg/l | 192,89209 | 21,00000 |
| Dichlormethan | 75-09-2 | 0,101 | 0,006 | 0,140 | 50 | 20 | µg/l | 198,41270 | 142,85714 |
| 1,1-dichlorethan | 75-34-3 | 0,089 | 0,253 | 2,000 | 142 | 18 | µg/l | 202,64806 | 9,00000 |
| 2,6-dichlorphenol | 87-65-0 | 0,015 | 0,009 | 0,030 | 8 | 3,4 | µg/l | 226,66667 | 113,33333 |
| Methylkviksølv | 22967-92-6 | 0,0002 | 0,0002 | 0,0012 | 31 | 0,07 | µg/l | 378,378 | 58,33 |
| 2,6-dichlorbenzamid | 2008-58-4 | 0,103 | 0,145 | 0,320 | 4 | 78 | µg/l | 757,28157 | 243,75001 |
| Dichlorprop | 120-36-5 | 0,010 | 0,000 | 0,010 | 4 | 34 | µg/l | 3400,00002 | 3400,00000 |
| Bentazon | 25057-89-0 | 0,010 | 0,000 | 0,010 | 4 | 45 | µg/l | 4500,00003 | 4500,00000 |
| Methylurethan | 598-55-0 | 0,100 | 0,000 | 0,100 | 10 | na | µg/L | na | na |
| Acetone | 67-64-1 | 2736,364 | 8055,591 | 27000,000 | 11 | na | µg/l | na | na |
| Diethylether | 60-29-7 | 273,809 | 833,906 | 4000,000 | 23 | na | µg/l | na | na |
| Brom | 7726-95-6 | 242,583 | 102,030 | 520,000 | 12 | na | µg/l | na | na |
| Bromid | 24959-67-9 | 106,000 | 44,452 | 180,000 | 6 | na | µg/l | na | na |
| Formaldehyd | 50-00-0 | 50,000 | 0,000 | 50,000 | 19 | na | µg/l | na | na |
| Phenol | 108-95-2 | 12,264 | 63,487 | 360,000 | 32 | na | µg/l | na | na |
| Lithium | 7439-93-2 | 4,651 | 27,363 | 200,000 | 53 | na | µg/l | na | na |
| Pyridin | 110-86-1 | 3,151 | 11,894 | 50,000 | 34 | na | µg/l | na | na |
| 2,3-Dimethylphenol | 526-75-0 | 2,089 | 4,407 | 17,200 | 31 | na | µg/l | na | na |
| 2,5-Dimethylphenol | 95-87-4 | 1,938 | 9,412 | 53,000 | 62 | na | µg/l | na | na |
| 4-chloranilin | 106-47-8 | 1,051 | 2,148 | 7,520 | 13 | na | µg/l | na | na |
| Ethylacetat | 141-78-6 | 1,000 | 0,000 | 1,000 | 38 | na | µg/l | na | na |
| Chlorethan | 75-00-3 | 0,893 | 4,868 | 44,000 | 198 | na | µg/l | na | na |
| methyl-isobutylketon | 108-10-1 | 0,842 | 0,952 | 5,000 | 26 | na | µg/l | na | na |
| o-chloracetanilid | 533-17-5 | 0,831 | 0,363 | 1,000 | 16 | na | µg/l | na | na |
| p-chloracetanilid | 539-03-7 | 0,607 | 0,410 | 1,000 | 27 | na | µg/l | na | na |
| 2-chloranilin | 95-51-2 | 0,574 | 0,906 | 2,500 | 13 | na | µg/l | na | na |

| | | | | | | | | | |
|---|-------------|---------|---------|----------|-----|----|------|----|----|
| Ethylbenzen | 100-41-4 | 0,468 | 2,722 | 25,000 | 153 | na | µg/l | na | na |
| Acethanilid | 103-84-4 | 0,315 | 0,405 | 1,700 | 27 | na | µg/l | na | na |
| N-N-diethylnicotinamid | 59-26-7 | 0,276 | 0,360 | 1,000 | 16 | na | µg/l | na | na |
| Chlorbenzen | 108-90-7 | 0,229 | 0,533 | 2,200 | 16 | na | µg/l | na | na |
| Apronal | 528-92-7 | 0,193 | 0,196 | 0,590 | 10 | na | µg/l | na | na |
| 3,5-Dimethylphenol | 108-68-9 | 0,174 | 0,339 | 1,800 | 29 | na | µg/l | na | na |
| Methoxypropionitril | 110-67-8 | 0,133 | 0,111 | 0,500 | 61 | na | µg/l | na | na |
| 2,6-dimethylphenol | 576-26-1 | 0,105 | 0,267 | 1,300 | 22 | na | µg/l | na | na |
| 4-methylphenol | 106-44-5 | 0,084 | 0,117 | 0,700 | 31 | na | µg/l | na | na |
| 2,4-Dimethylphenol | 105-67-9 | 0,047 | 0,009 | 0,050 | 21 | na | µg/l | na | na |
| 4-nitrophenol | 100-02-7 | 0,043 | 0,060 | 0,140 | 8 | na | µg/l | na | na |
| 4-Chlor-2-methylphenol | 1570 64 5 | 0,030 | 0,021 | 0,050 | 8 | na | µg/l | na | na |
| Dichlobenil | 1194-65-6 | 0,017 | 0,010 | 0,030 | 4 | na | µg/l | na | na |
| Chloridazon | 1698-60-8 | 0,010 | 0,000 | 0,010 | 4 | na | µg/l | na | na |
| Desphenyl chloridazon | 6339-19-1 | 0,010 | 0,000 | 0,010 | 4 | na | µg/l | na | na |
| 4-CPP | 3307-39-9 | 0,010 | 0,000 | 0,010 | 4 | na | µg/l | na | na |
| Terbutylazin-desethyl | 30125-63-4. | 0,010 | 0,000 | 0,010 | 4 | na | µg/l | na | na |
| Dinoseb | 88-85-7 | 0,010 | 0,000 | 0,010 | 4 | na | µg/l | na | na |
| Hexazinon | 51235-04-2 | 0,010 | 0,000 | 0,010 | 4 | na | µg/l | na | na |
| MCPA | 94-74-6 | 0,010 | 0,000 | 0,010 | 4 | na | µg/l | na | na |
| Metribuzin-desamino-diketo | 52236-30-3 | 0,010 | 0,000 | 0,010 | 4 | na | µg/l | na | na |
| Metribuzin-diketo | 56507-37-0 | 0,010 | 0,000 | 0,010 | 4 | na | µg/l | na | na |
| Terbutylazin | 5915-41-3 | 0,010 | 0,000 | 0,010 | 4 | na | µg/l | na | na |
| Sum af benzo(b+k)fluoranthen, indeno(1,2,3-cd)pyren ... | na | 0,000 | 0,000 | 0,000 | 1 | na | µg/l | na | na |
| Sum af cis- og trans-1,2 DCE | na | 101,136 | 497,563 | 3665,000 | 146 | na | µg/l | na | na |
| C6-C35 kulbrintefråktion | na | 92,742 | 285,517 | 2200,000 | 93 | na | µg/l | na | na |
| Sum af flygtige organisk chlorforbindelser | na | 75,443 | 405,830 | 3711,700 | 235 | na | µg/l | na | na |
| C10-C25 kulbrintefråktion | na | 72,418 | 288,469 | 2200,000 | 78 | na | µg/l | na | na |
| C5-C40 kulbrintefråktion | na | 67,000 | 79,833 | 180,000 | 7 | na | µg/l | na | na |
| GVK13 - Sum af kulrinter | na | 66,032 | 242,456 | 2200,000 | 125 | na | µg/l | na | na |
| BTEX (sum) | na | 37,318 | 135,335 | 730,000 | 39 | na | µg/l | na | na |
| C6-C10 kulbrintefråktion | na | 24,932 | 88,495 | 740,000 | 114 | na | µg/l | na | na |

| | | | | | | | | | |
|---------------------------|----|--------|--------|---------|----|----|------|----|----|
| Total kulbrinter | na | 18,245 | 38,236 | 180,000 | 22 | na | µg/l | na | na |
| GVK08 - Sum af phenoler | na | 16,892 | 71,061 | 360,000 | 26 | na | µg/l | na | na |
| C15-C20 kulbrintefraktion | na | 15,043 | 41,614 | 230,000 | 46 | na | µg/l | na | na |
| C10-C15 kulbrintefraktion | na | 14,422 | 42,678 | 290,000 | 46 | na | µg/l | na | na |
| C25-C40 kulbrintefraktion | na | 14,000 | 6,024 | 25,000 | 8 | na | µg/l | na | na |
| C25-C35 kulbrintefraktion | na | 11,186 | 5,284 | 32,000 | 70 | na | µg/l | na | na |
| C5-C10 kulbrintefraktion | na | 10,750 | 19,736 | 53,000 | 12 | na | µg/l | na | na |
| C20-C35 kulbrintefraktion | na | 6,283 | 6,192 | 40,000 | 46 | na | µg/l | na | na |
| Sum af chlorphenoler | na | 1,565 | 8,705 | 53,000 | 37 | na | µg/l | na | na |

Appendiks 3: MoE Risikorank overfladevand – i alt ni stoffer har en MoE (middel) < 1

| Stofnavn - overfladevand | CAS nr | Middel | SD | Max | MKK | Enhed | n-total | MoE (middel) | MoE (max) |
|--------------------------|------------|--------|--------|---------|-------|-------|---------|--------------|-----------|
| Vinylchlorid | 75-01-4 | 5.047 | 34.692 | 200.000 | 0.05 | µg/l | 48 | 0.010 | 0.00001 |
| Sum af pesticider | na | 0.260 | 0.307 | 0.740 | 0.5 | µg/l | 12 | 0.19 | 0.07 |
| Barium | 7440-39-3 | 78.667 | 2.059 | 82.000 | 19.00 | µg/l | 15 | 0.242 | 0.232 |
| Isobutylbarbitursyre | 42846-91-3 | 14.588 | 51.914 | 210.000 | 7.00 | µg/l | 32 | 0.480 | 0.033 |
| Zink | 7440-66-6 | 11.433 | 6.309 | 29.000 | 7.80 | µg/l | 27 | 0.682 | 0.269 |
| Nikel | 7440-02-0 | 5.531 | 0.920 | 8.800 | 4.00 | µg/l | 51 | 0.723 | 0.455 |
| Cadmium | 7440-43-9 | 0.105 | 0.015 | 0.120 | 0.08 | µg/l | 27 | 0.761 | 0.667 |
| Kobber | 7440-50-8 | 1.134 | 0.933 | 3.100 | 1.00 | µg/l | 27 | 0.882 | 0.323 |
| Sulfanilamid | 63-74-1 | 2.623 | 13.730 | 66.000 | 3.90 | µg/l | 38 | 1.487 | 0.059 |
| Allobarbital | 52-43-7 | 3.953 | 13.271 | 58.000 | 7.00 | µg/l | 32 | 1.771 | 0.121 |
| Sulfanilylurinstof | 547-44-4 | 0.879 | 3.413 | 14.000 | 3.90 | µg/l | 32 | 4.435 | 0.279 |
| Sulfaguanidin | 57-67-0 | 0.802 | 2.881 | 14.000 | 3.90 | µg/l | 38 | 4.866 | 0.279 |
| Bor | 7440-42-8 | 14.000 | 0.000 | 14.000 | 94.00 | µg/l | 15 | 6.714 | 6.714 |
| Cis-1,2-dichlorethylen | 156-59-2 | 0.991 | 2.409 | 14.000 | 6.80 | µg/l | 48 | 6.863 | 0.486 |
| Sulfamethazin | 57-68-1 | 0.566 | 1.201 | 5.200 | 3.90 | µg/l | 32 | 6.890 | 0.750 |
| Sulfacetamid | 144-80-9 | 0.540 | 3.101 | 13.000 | 3.90 | µg/l | 32 | 7.226 | 0.300 |
| Arsen | 7440-38-2 | 0.533 | 0.074 | 0.710 | 4.30 | µg/l | 15 | 8.063 | 6.056 |
| Metharbital | 50-11-3 | 0.709 | 0.000 | 1.400 | 7.00 | µg/l | 32 | 9.868 | 5.000 |
| 2,4-Dichlorphenol | 120-83-2 | 0.020 | 0.000 | 0.020 | 0.20 | µg/l | 12 | 10.000 | 10.00 |
| Chrom | 7440-47-3 | 0.313 | 0.091 | 0.560 | 3.40 | µg/l | 27 | 10.877 | 6.071 |
| Bly | 7439-92-1 | 0.106 | 0.122 | 0.470 | 1.20 | µg/l | 27 | 11.325 | 2.553 |
| Monoethylbarbitursyre | 2518-72-1 | 0.603 | 1.869 | 5.900 | 7.00 | µg/l | 32 | 11.618 | 1.186 |
| Sulfamethiazol | 144-82-1 | 0.288 | 0.513 | 2.000 | 3.90 | µg/l | 38 | 13.554 | 1.950 |
| AMPA | 1066-51-9 | 0.006 | 0.007 | 0.022 | 0.1 | µg/l | 12 | 15.79 | 4.55 |
| Barbital | 57-44-3 | 0.359 | 2.223 | 9.300 | 7.00 | µg/l | 32 | 19.512 | 0.753 |
| Glyphosat | 1071-83-6 | 0.005 | 0.005 | 0.010 | 0.1 | µg/l | 12 | 20.00 | 10.00 |

| | | | | | | | | | |
|------------------------|------------|-------|--------|--------|--------|------|-----|---------|---------|
| Kviksølv | 7439-97-6 | 0.003 | 0.000 | 0.003 | 0.07 | µg/l | 15 | 25.926 | 25.926 |
| Isoproturon | 34123-59-6 | 0.010 | 0.000 | 0.010 | 0.30 | µg/l | 6 | 30.000 | 30.000 |
| Sulfadiazin | 68-35-9 | 0.124 | 0.150 | 0.710 | 3.90 | µg/l | 38 | 31.512 | 5.493 |
| Phthalylsulfathiazol | 85-73-4 | 0.111 | 0.139 | 0.470 | 3.90 | µg/l | 32 | 35.155 | 8.298 |
| Sulfamerazin | 127-79-7 | 0.093 | 0.332 | 1.300 | 3.90 | µg/l | 38 | 41.746 | 3.000 |
| Pentobarbital | 76-74-4 | 0.154 | 0.073 | 0.360 | 7.00 | µg/l | 32 | 45.390 | 19.444 |
| Acetylsulfanilsyre | 121-62-0 | 5.914 | 15.545 | 40.000 | 280.00 | µg/l | 32 | 47.341 | 7.000 |
| Benzen | 71-43-2 | 0.207 | 0.740 | 4.300 | 10.00 | µg/l | 81 | 48.245 | 2.326 |
| Amobarbital | 57-43-2 | 0.137 | 0.051 | 0.260 | 7.00 | µg/l | 32 | 51.229 | 26.923 |
| Butabarbital | 125-40-6 | 0.135 | 0.093 | 0.480 | 7.00 | µg/l | 32 | 52.033 | 14.583 |
| Isopropylbarbitursyre | 7391-69-7 | 0.121 | 0.024 | 0.190 | 7.00 | µg/l | 32 | 57.705 | 36.842 |
| Butobarbital | 77-28-1 | 0.117 | 0.048 | 0.240 | 7.00 | µg/l | 32 | 59.690 | 29.167 |
| Atrazin | 1912-24-9 | 0.010 | 0.000 | 0.010 | 0.60 | µg/l | 6 | 60.000 | 60.000 |
| Atrazin, desethyl- | na | 0.010 | 0.000 | 0.010 | 0.60 | µg/l | 6 | 60.000 | 60.000 |
| Atrazin, desisopropyl- | na | 0.010 | 0.000 | 0.010 | 0.60 | µg/l | 6 | 60.000 | 60.000 |
| Atrazin, hydroxy- | na | 0.010 | 0.000 | 0.010 | 0.60 | µg/l | 6 | 60.000 | 60.000 |
| Aetallymal | 2373-84-4 | 0.109 | 0.437 | 1.900 | 7.00 | µg/l | 32 | 64.000 | 3.684 |
| Secobarbital | 76-73-3 | 0.100 | 0.000 | 0.100 | 7.00 | µg/l | 17 | 70.000 | 70.000 |
| Acetylsulfaguanidin | 19077-97-5 | 0.053 | 0.000 | 0.100 | 3.90 | µg/l | 32 | 73.412 | 39.000 |
| Sulfapyridin | 144-83-2 | 0.053 | 0.000 | 0.100 | 3.90 | µg/l | 32 | 73.412 | 39.000 |
| Simazin | 122-34-9 | 0.010 | 0.000 | 0.010 | 1.00 | µg/l | 6 | 100.000 | 100.000 |
| Naphthalen | 91-20-3 | 0.016 | 0.006 | 0.050 | 2.00 | µg/l | 105 | 128.049 | 40.000 |
| Sulfathiazol | 72-14-0 | 0.030 | 0.020 | 0.130 | 3.90 | µg/l | 32 | 131.230 | 30.000 |
| Hexobarbital | 56-29-1 | 0.053 | 0.000 | 0.100 | 7.00 | µg/l | 32 | 131.765 | 70.000 |
| Sulfanilsyre | 121-57-3 | 2.058 | 13.088 | 63.000 | 280.00 | µg/l | 38 | 136.061 | 4.444 |
| 1,2-Dichlorethan | 107-06-2 | 0.068 | 0.362 | 2.100 | 10.00 | µg/l | 48 | 147.692 | 4.762 |
| Tetrachlorethylen | 127-18-4 | 0.055 | 0.061 | 0.340 | 10.00 | µg/l | 48 | 183.224 | 29.412 |
| Trans-1,2-dichlorethen | 156-60-5 | 0.033 | 0.053 | 0.320 | 6.80 | µg/l | 48 | 204.511 | 21.250 |
| Trichlorethylen | 79-01-6 | 0.025 | 0.014 | 0.084 | 10.00 | µg/l | 48 | 395.900 | 119.048 |
| o-Xylen | 95-47-6 | 0.023 | 0.004 | 0.032 | 10.00 | µg/l | 42 | 435.233 | 312.500 |
| 1,1-Dichlorethylen | 75-35-4 | 0.015 | 0.014 | 0.100 | 6.80 | µg/l | 48 | 441.081 | 68.000 |
| Meprobamat | 57-53-4 | 0.303 | 0.318 | 1.400 | 150.00 | µg/l | 32 | 494.571 | 107.143 |

| | | | | | | | | | |
|---------------------------|------------|--------|--------|---------|--------|------|----|----------|----------|
| Xylen | 1330-20-7 | 0.014 | 0.000 | 0.020 | 10.00 | µg/l | 48 | 727.273 | 500.000 |
| Mangan | 7439-96-5 | 0.201 | 0.044 | 0.280 | 150.00 | mg/l | 21 | 746.445 | 535.714 |
| m+p-Xylen | na | 0.013 | 0.000 | 0.020 | 10.00 | µg/l | 42 | 777.778 | 500.000 |
| Tetrachlormethan | 56-23-5 | 0.014 | 0.000 | 0.020 | 12.00 | µg/l | 48 | 872.727 | 600.000 |
| 1,1-Dichlorethan | 75-34-3 | 0.015 | 0.014 | 0.100 | 18.00 | µg/l | 48 | 1167.568 | 180.000 |
| 1,1,1-trichlorethan | 71-55-6 | 0.014 | 0.000 | 0.020 | 21.00 | µg/l | 48 | 1527.273 | 1050.000 |
| Mechlorprop | 16484-77-8 | 0.010 | 0.001 | 0.012 | 18.00 | µg/l | 6 | 1741.935 | 1500.000 |
| Dichlorprop | 120-36-5 | 0.012 | 0.004 | 0.021 | 34.00 | µg/l | 6 | 2873.239 | 1619.048 |
| Toluuen | 108-88-3 | 0.023 | 0.003 | 0.036 | 74.00 | µg/l | 48 | 3276.753 | 2055.556 |
| Bentazon | 25057-89-0 | 0.010 | 0.000 | 0.010 | 45.00 | µg/l | 6 | 4500.000 | 4500.000 |
| 2,6-Dichlorbenzamid | 2008-58-4 | 0.011 | 0.002 | 0.014 | 78.00 | µg/l | 6 | 7090.909 | 5571.429 |
| 1,2-Dibromethan | | 0.020 | 0.000 | 0.020 | na | µg/l | 6 | na | na |
| 2-propenylamin | | 0.053 | 0.002 | 0.110 | na | µg/l | 32 | na | na |
| Acenaphthen | | 0.013 | 0.012 | 0.050 | na | µg/l | 12 | na | na |
| Acenaphthylen | | 0.013 | 0.012 | 0.050 | na | µg/l | 12 | na | na |
| Allyl-n-butylbarbiturat | | 0.246 | 0.158 | 0.680 | na | µg/l | 15 | na | na |
| Antracen | | 0.013 | 0.012 | 0.050 | na | µg/l | 12 | na | na |
| Benz(a)anthracen | | 0.013 | 0.012 | 0.050 | na | µg/l | 12 | na | na |
| Benz(ghi)perlen | | 0.013 | 0.012 | 0.050 | na | µg/l | 12 | na | na |
| Benz[a]pyren | | 0.007 | 0.007 | 0.030 | na | µg/l | 12 | na | na |
| Benzfluranthen b+j+k | | 0.013 | 0.012 | 0.050 | na | µg/l | 12 | na | na |
| BTEX (sum) | | 0.281 | 0.817 | 4.300 | na | µg/l | 27 | na | na |
| Butalbital | | 0.258 | 0.246 | 0.810 | na | µg/l | 32 | na | na |
| C10-C25 kulbrintefraktion | | 12.185 | 19.663 | 110.000 | na | µg/l | 27 | na | na |
| C25-C35 kulbrintefraktion | | 14.037 | 19.912 | 110.000 | na | µg/l | 27 | na | na |
| C6-C10 kulbrintefraktion | | 1.348 | 0.500 | 4.600 | na | µg/l | 42 | na | na |
| C6-C35 kulbrintefraktion | | 12.095 | 41.184 | 220.000 | na | µg/l | 42 | na | na |
| Calcium | | 20.048 | 0.983 | 22.000 | na | µg/l | 21 | na | na |
| Carbon, organisk, NVOC | | 4.933 | 0.388 | 5.500 | na | µg/l | 6 | na | na |
| Carbondioxid, aggr. | | 10.333 | 2.733 | 14.000 | na | µg/l | 6 | na | na |
| Chlorid | | 30.485 | 2.513 | 36.000 | na | µg/l | 33 | na | na |

| | | | | | | | | |
|--|--------|--------|---------|----|------|----|----|----|
| Crysen/trifenylen | 0.013 | 0.012 | 0.050 | na | µg/l | 12 | na | na |
| Dibenz(ah)anthracen | 0.013 | 0.012 | 0.050 | na | µg/l | 12 | na | na |
| Ethylurethan | 0.053 | 0.000 | 0.100 | na | µg/l | 32 | na | na |
| Fluoranthen | 0.013 | 0.012 | 0.050 | na | µg/l | 12 | na | na |
| Fluoren | 0.013 | 0.012 | 0.050 | na | µg/l | 12 | na | na |
| Fluorid | 0.055 | 0.006 | 0.080 | na | µg/l | 21 | na | na |
| GVK03 - Sum af flygtige organisk chlorforbindelser | 1.376 | 3.003 | 16.420 | na | µg/l | 48 | na | na |
| GVK09 - Sum af cis- og trans-1,2 DCE | 1.182 | 2.439 | 14.320 | na | µg/l | 33 | na | na |
| GVK12 - Sum af mononitrophenoler | 0.008 | 0.007 | 0.014 | na | µg/l | 6 | na | na |
| GVK13 - Sum af kulbrinter | 8.988 | 39.159 | 220.000 | na | µg/l | 33 | na | na |
| Hydrogencarbonat | 35.036 | 2.879 | 41.000 | na | µg/l | 21 | na | na |
| Idobutal | 0.271 | 0.262 | 1.100 | na | µg/l | 17 | na | na |
| Indeno(1,2,3-cd)pyren | 0.013 | 0.012 | 0.050 | na | µg/l | 12 | na | na |
| Jern | 0.622 | 0.321 | 2.000 | na | µg/l | 33 | na | na |
| Kalium | 3.200 | 0.434 | 4.300 | na | µg/l | 21 | na | na |
| Kulbrinter, opløste eller emulgerede | 5.000 | 0.000 | 5.000 | na | µg/l | 6 | na | na |
| Lithium, felfiltreret | 1.973 | 0.171 | 2.300 | na | µg/l | 15 | na | na |
| Magnesium | 3.067 | 0.128 | 3.300 | na | µg/l | 21 | na | na |
| Methan | 0.023 | 0.013 | 0.048 | na | µg/l | 15 | na | na |
| Methylkviksølv | 0.032 | 0.002 | 0.034 | na | µg/l | 15 | na | na |
| N,N-diethylnicotinamid | 0.150 | 0.752 | 3.200 | na | µg/l | 32 | na | na |
| Natrium | 17.048 | 3.533 | 22.000 | na | µg/l | 21 | na | na |
| Nitrat | 14.057 | 1.263 | 16.500 | na | µg/l | 21 | na | na |
| Nitrat-N | 3.325 | 0.614 | 3.900 | na | µg/l | 12 | na | na |
| Nitrit | 0.108 | 0.024 | 0.153 | na | µg/l | 21 | na | na |
| Nitrit-N | 0.030 | 0.004 | 0.036 | na | µg/l | 12 | na | na |
| Nitrogen, total N | 3.742 | 0.408 | 4.200 | na | µg/l | 12 | na | na |
| N VOC, ikke flygt,org,carbon | 2.727 | 0.263 | 3.100 | na | µg/l | 15 | na | na |
| Oxygen indhold | 8.566 | 0.638 | 9.390 | na | µg/l | 38 | na | na |
| PAH (sum af 16) | 0.010 | 0.000 | 0.010 | na | µg/l | 12 | na | na |
| Phosphor, total-P | 0.052 | 0.060 | 0.190 | na | µg/l | 33 | na | na |
| Pyren | 0.013 | 0.012 | 0.050 | na | µg/l | 12 | na | na |

| | | | | | | | | |
|---|--------|-------|---------|-------|------|----|----|----|
| SUM (BARBITAL) | 3.351 | 2.298 | 7.840 | na | µg/l | 15 | na | na |
| SUM (SULFANILSYRER) | 0.755 | 0.400 | 1.290 | na | µg/l | 15 | na | na |
| SUM (SULFONAMID) | 3.448 | 1.357 | 5.500 | na | µg/l | 15 | na | na |
| 4-Chlor-2-methylphenol | 0.020 | 0.000 | 0.020 | na | µg/l | 12 | na | na |
| 4-CPP | 0.010 | 0.000 | 0.010 | na | µg/l | 6 | na | na |
| 4-Nitrophenol | 0.012 | 0.002 | 0.014 | na | µg/l | 12 | na | na |
| 5-allyl-5-(methylbutyl)-barbitursyre | 0.000 | 0.000 | 0.000 | na | µg/l | 15 | na | na |
| Bromid | 36.926 | 6.640 | 95.000 | na | µg/l | 27 | na | na |
| Chlorethan | 0.056 | 0.167 | 0.990 | na | µg/l | 81 | na | na |
| Chloroform | 0.014 | 0.000 | 0.020 | na | µg/l | 48 | na | na |
| Dichlormethan | 0.000 | 0.000 | 0.000 | na | µg/l | 15 | na | na |
| Dinoseb | 0.010 | 0.000 | 0.010 | na | µg/l | 6 | na | na |
| Ethylbenzen | 0.014 | 0.000 | 0.020 | na | µg/l | 48 | na | na |
| GVK02 - Sum af chlorphenoler | 0.000 | 0.000 | 0.000 | na | µg/l | 6 | na | na |
| GVK06 - Sum af benzo(b+k)fluoranthen, indeno(1,2,3-cd)pyren ... | 0.000 | 0.000 | 0.000 | na | µg/l | 12 | na | na |
| GVK10 - Sum af o-,m-,p-xylen + ethylbenzen | 0.000 | 0.000 | 0.000 | 10.00 | µg/l | 48 | na | na |
| Hexazinon | 0.010 | 0.000 | 0.010 | na | µg/l | 6 | na | na |
| Kulbrinter >n-C10 - n-C15 | 0.000 | 0.000 | 0.000 | na | µg/l | 15 | na | na |
| Kulbrinter >n-C15 - n-C20 | 0.000 | 0.000 | 0.000 | na | µg/l | 15 | na | na |
| Kulbrinter >n-C20 - n-C35 | 0.000 | 0.000 | 0.000 | na | µg/l | 15 | na | na |
| Lithium | 64.982 | 0.198 | 200.000 | na | µg/l | 22 | na | na |
| MCPA | 0.010 | 0.000 | 0.010 | na | µg/l | 6 | na | na |
| Methoxypropionitril | 0.053 | 0.000 | 0.100 | na | µg/l | 32 | na | na |
| Methylisobutylketon (MIBK) | 0.000 | 0.000 | 0.000 | na | µg/l | 15 | na | na |
| Metribuzin-desamino-diketo | 0.010 | 0.000 | 0.010 | na | µg/l | 6 | na | na |
| Metribuzin-diketo | 0.491 | 0.226 | 0.740 | na | µg/l | 6 | na | na |
| Phenanthren | 0.013 | 0.012 | 0.050 | na | µg/l | 12 | na | na |
| Sulfadoxin | 0.000 | 0.000 | 0.000 | na | µg/l | 15 | na | na |
| Terbutylazin | 0.010 | 0.000 | 0.010 | na | µg/l | 6 | na | na |
| Terbutylazin-desethyl | 0.010 | 0.000 | 0.010 | na | µg/l | 6 | na | na |

Appendiks 4: MoE Risikorank jord – i alt ti stoffer har en MoE (middel) < 1

| Stof Jord | CAS | Middel | SD | Max | Enhed | n-total | MKK mg/kg TS | MoE (middel) | MoE (max) |
|--|-----------|---------|---------|----------|----------|---------|--------------|--------------|-----------|
| Kviksølv | 7439-97-6 | 103.11 | 447.86 | 3300.00 | mg/kg TS | 1056 | 1.00 | 0.0097 | 0.0003 |
| C6-C35 kulbrintefrkaktion | na | 1140.81 | 2753.82 | 23000.00 | mg/kg TS | 1121 | 100.00 | 0.0877 | 0.0043 |
| C10-C20 kulbrintefrkaktion | na | 343.89 | 862.63 | 7100.00 | mg/kg TS | 975 | 40.00 | 0.1163 | 0.0056 |
| C20-C35 kulbrintefrkaktion | na | 787.60 | 2053.67 | 16000.00 | mg/kg TS | 1121 | 100.00 | 0.1270 | 0.0063 |
| Nikel | 7440-02-0 | 161.66 | 1138.18 | 14000.00 | mg/kg TS | 2184 | 30.00 | 0.1856 | 0.0021 |
| C15-C20 kulbrintefrkaktion | na | 215.60 | 640.65 | 6700.00 | mg/kg TS | 1121 | 55.00 | 0.2551 | 0.0082 |
| C6-C10 kulbrintefrkaktion | na | 88.42 | 383.49 | 4000.00 | mg/kg TS | 1121 | 25.00 | 0.2828 | 0.0063 |
| C10-C15 kulbrintefrkaktion | na | 132.40 | 304.52 | 1800.00 | mg/kg TS | 1121 | 40.00 | 0.3021 | 0.0222 |
| Bly | 7439-92-1 | 52.07 | 165.77 | 3200.00 | mg/kg TS | 1093 | 40.00 | 0.7681 | 0.0125 |
| Vinylchlorid | 75-01-4 | 0.50 | 5.06 | 63.00 | mg/kg TS | 1236 | 0.40 | 0.7948 | 0.0063 |
| Xylen | 1330-20-7 | 54.94 | 345.40 | 3800.00 | mg/kg TS | 1199 | 70.00 | 1.2741 | 0.0184 |
| Cadmium | 7440-43-9 | 0.36 | 1.00 | 16.00 | mg/kg TS | 1092 | 0.50 | 1.3938 | 0.0313 |
| Benzen | 71-43-2 | 0.87 | 3.11 | 57.00 | mg/kg TS | 2390 | 1.50 | 1.7178 | 0.0263 |
| m+p-Xylen | na | 34.18 | 268.93 | 2800.00 | mg/kg TS | 975 | 70.00 | 2.0477 | 0.0250 |
| Zink | 7440-66-6 | 225.67 | 927.42 | 24000.00 | mg/kg TS | 1093 | 500.00 | 2.2156 | 0.0208 |
| o-Xylen | 95-47-6 | 27.24 | 123.07 | 1000.00 | mg/kg TS | 975 | 70.00 | 2.5699 | 0.0700 |
| Trichlorethylen | 79-01-6 | 0.90 | 5.15 | 52.00 | mg/kg TS | 1199 | 5.00 | 5.5338 | 0.0962 |
| Arsen | 7440-38-2 | 3.60 | 4.33 | 20.00 | mg/kg TS | 1756 | 20.00 | 5.5480 | 1.0000 |
| Sum af PFAS, 12 stoffer | na | 0.00 | 0.00 | 0.04 | mg/kg TS | 596 | 0.01 | 5.8254 | 0.2564 |
| JKK09 - Sum af perfluorerede alkylsyreforbindelser (12 PFAS) | na | 0.00 | 0.00 | 0.04 | mg/kg TS | 603 | 0.01 | 6.6690 | 0.2564 |
| Kobber | 7440-50-8 | 65.02 | 341.44 | 4600.00 | mg/kg TS | 1093 | 500.00 | 7.6900 | 0.1087 |
| JKK12 - Sum af perfluorerede alkylsyreforbindelser (22 PFAS) | na | 0.00 | 0.00 | 0.04 | mg/kg TS | 603 | 0.01 | 8.6950 | 0.2569 |
| JKK10 - Sum af perfluorerede alkylsyreforbindelser (4 PFAS) | na | 0.00 | 0.00 | 0.04 | mg/kg TS | 603 | 0.01 | 8.9028 | 0.2591 |
| Perfluoroctansyre | 335-67-1 | 0.00 | 0.00 | 0.01 | mg/kg TS | 603 | 0.01 | 16.4395 | 0.8333 |
| Perfluoroctansulfonsyre | 1763-23-1 | 0.00 | 0.00 | 0.03 | mg/kg TS | 603 | 0.01 | 18.2011 | 0.3704 |
| 1,1-Dichlorethylen | 75-35-4 | 0.12 | 2.29 | 57.00 | mg/kg TS | 1236 | 5.00 | 42.8147 | 0.0877 |
| 1,2-Dichloethan | 107-06-2 | 0.01 | 0.01 | 0.03 | mg/kg TS | 257 | 1.00 | 75.8560 | 32.2581 |

| | | | | | | | | | |
|---|-----------|--------|--------|---------|----------|------|--------|------------|-----------|
| Perfluorhexansulfonsyre | 355-46-4 | 0.00 | 0.00 | 0.00 | mg/kg TS | 603 | 0.01 | 84.5367 | 16.1290 |
| Perfluoronansyre | 375-95-1 | 0.00 | 0.00 | 0.00 | mg/kg TS | 603 | 0.01 | 88.6243 | 23.8095 |
| Lithium | 7439-93-2 | 5.19 | 12.29 | 110.00 | mg/kg TS | 788 | 500.00 | 96.3773 | 4.5455 |
| Phenol | 108-95-2 | 0.16 | 0.61 | 3.40 | mg/kg TS | 60 | 70.00 | 438.1847 | 20.5882 |
| Chloroform | 67-66-3 | 0.11 | 0.77 | 8.80 | mg/kg TS | 1236 | 50.00 | 448.9224 | 5.6818 |
| Tetrachlormethan | 56-23-5 | 0.01 | 0.01 | 0.03 | mg/kg TS | 1236 | 5.00 | 621.9181 | 192.3077 |
| 1,1,1-trichlorethan | 71-55-6 | 0.01 | 0.01 | 0.06 | mg/kg TS | 1236 | 200.00 | 23538.3737 | 3174.6032 |
| Sulfamethazin | | 110.78 | 460.75 | 5500.00 | mg/kg TS | 812 | na | na | na |
| Sulfamerazin | | 72.10 | 326.98 | 4000.00 | mg/kg TS | 886 | na | na | na |
| BTEX (sum) | | 68.03 | 362.89 | 3800.00 | mg/kg TS | 1121 | na | na | na |
| Hexachlorcyclohexan | | 48.01 | 207.24 | 940.00 | | 40 | na | na | na |
| Tin | | 25.20 | 98.14 | 740.00 | mg/kg TS | 788 | na | na | na |
| Chrom | | 22.88 | 49.65 | 500.00 | mg/kg TS | 1093 | na | na | na |
| Sulfanilamid | | 20.71 | 97.18 | 830.00 | mg/kg TS | 877 | na | na | na |
| Sulfadiazin | | 12.56 | 47.33 | 450.00 | mg/kg TS | 876 | na | na | na |
| Toluuen | | 10.85 | 78.31 | 1120.00 | mg/kg TS | 1196 | na | na | na |
| Sulfaguanidin | | 8.98 | 41.96 | 280.00 | mg/kg TS | 880 | na | na | na |
| N-Butylætylbarb. | | 8.92 | 2.25 | 10.00 | mg/kg TS | 65 | na | na | na |
| 5-allyl-5-isobutyl-barbitursyre | | 8.39 | 2.78 | 10.00 | mg/kg TS | 66 | na | na | na |
| Ethylbenzen | | 5.25 | 37.79 | 430.00 | mg/kg TS | 1193 | na | na | na |
| JKK03 - Sum af cis- og trans-1,2 DCE | | 4.11 | 25.75 | 251.10 | mg/kg TS | 944 | na | na | na |
| Methylkviksølv | | 0.00 | 0.01 | 0.02 | mg/kg TS | 32 | na | na | na |
| JKK05 - Sum af benzo(a)pyren, benzo(b+j+k)fluoranthen ... | | 3.91 | 25.47 | 280.00 | mg/kg TS | 603 | na | na | na |
| Phthalylsulfathiazol | | 3.82 | 33.17 | 350.00 | mg/kg TS | 881 | na | na | na |
| Cis-1,2-dichlorethylen | | 3.14 | 22.39 | 250.00 | mg/kg TS | 1236 | na | na | na |
| Sulfathiazol | | 2.30 | 12.17 | 110.00 | mg/kg TS | 884 | na | na | na |
| Tetrachlorethylen | | 1.90 | 7.29 | 60.00 | mg/kg TS | 1236 | na | na | na |
| Isopropylbarbitursyre | | 1.76 | 2.45 | 10.00 | mg/kg TS | 889 | na | na | na |
| Sulfadimidin | | 1.64 | 6.44 | 51.00 | mg/kg TS | 61 | na | na | na |
| Butylbarbiturat | | 1.55 | 2.16 | 10.00 | mg/kg TS | 870 | na | na | na |
| Hexachlor (Lindan) | | 1.47 | 4.84 | 27.00 | mg/kg TS | 30 | na | na | na |

| | | | | | | | | |
|--------------------------------|------|------|--------|----------|------|----|----|----|
| Allobarbital | 1.43 | 1.83 | 12.00 | mg/kg TS | 842 | na | na | na |
| Hexobarbital | 1.38 | 2.44 | 10.00 | mg/kg TS | 878 | na | na | na |
| Butobarbital | 1.20 | 0.69 | 4.00 | mg/kg TS | 146 | na | na | na |
| JKK11 - Sum af DDT, DDD og DDE | 1.01 | 7.58 | 127.00 | mg/kg TS | 672 | na | na | na |
| Barbitursyre | 0.93 | 2.66 | 10.00 | mg/kg TS | 885 | na | na | na |
| 4-brom-o-xylen | 0.87 | 2.08 | 18.00 | mg/kg TS | 883 | na | na | na |
| Butabarbital | 0.84 | 2.03 | 20.00 | mg/kg TS | 812 | na | na | na |
| Acetylsulfaguanidin | 0.79 | 1.46 | 11.00 | mg/kg TS | 882 | na | na | na |
| Methylurethan | 0.62 | 1.75 | 37.00 | mg/kg TS | 875 | na | na | na |
| o-chloracethanilid | 0.54 | 0.14 | 1.00 | mg/kg TS | 880 | na | na | na |
| p-Chloracethanilid | 0.54 | 0.14 | 1.00 | mg/kg TS | 883 | na | na | na |
| Sulfonamid | 0.54 | 0.58 | 1.10 | mg/kg TS | 6 | na | na | na |
| Tribromphenolvismut | 0.54 | 0.13 | 1.00 | mg/kg TS | 881 | na | na | na |
| Methoxypropionitril | 0.54 | 0.13 | 1.00 | mg/kg TS | 878 | na | na | na |
| Aetallymal | 0.54 | 0.13 | 1.00 | mg/kg TS | 876 | na | na | na |
| 2-Methylquinolin | 0.54 | 0.14 | 1.00 | mg/kg TS | 882 | na | na | na |
| Barbital | 0.52 | 0.24 | 3.80 | mg/kg TS | 881 | na | na | na |
| Naphthalen | 0.51 | 3.63 | 35.00 | mg/kg TS | 2242 | na | na | na |
| Pentobarbital | 0.45 | 1.78 | 16.00 | mg/kg TS | 812 | na | na | na |
| Amobarbital | 0.33 | 0.92 | 7.90 | mg/kg TS | 812 | na | na | na |
| Secobarbital | 0.23 | 1.08 | 12.00 | mg/kg TS | 882 | na | na | na |
| JKK07 - Sum af phenoler | 0.17 | 0.72 | 3.54 | mg/kg TS | 47 | na | na | na |
| Acethanilid | 0.13 | 0.51 | 5.70 | mg/kg TS | 877 | na | na | na |
| Sum af 7 PCB | 0.13 | 0.40 | 2.80 | mg/kg TS | 603 | na | na | na |
| Dichlobenil | 0.12 | 0.16 | 0.50 | mg/kg TS | 603 | na | na | na |
| Atrazin, desethyl- | 0.12 | 0.72 | 6.00 | mg/kg TS | 603 | na | na | na |
| Atrazin, desisopropyl- | 0.07 | 0.15 | 1.20 | mg/kg TS | 603 | na | na | na |
| Trans-1,2-dichlorethen | 0.05 | 0.24 | 2.40 | mg/kg TS | 1236 | na | na | na |
| Malathion | 0.05 | 0.08 | 0.60 | mg/kg TS | 603 | na | na | na |
| 2,6-Dichlorbenzamid | 0.05 | 0.09 | 0.50 | mg/kg TS | 603 | na | na | na |
| 2,4-Dichlorphenol | 0.05 | 0.00 | 0.05 | mg/kg TS | 2 | na | na | na |
| Atrazin | 0.05 | 0.12 | 1.00 | mg/kg TS | 603 | na | na | na |

| | | | | | | | | |
|-----------------------------|------|------|------|----------|------|----|----|----|
| Simazin | 0.04 | 0.07 | 0.50 | mg/kg TS | 603 | na | na | na |
| 2,5-Dimethylphenol | 0.04 | 0.02 | 0.05 | mg/kg TS | 116 | na | na | na |
| 2,4-Dimethylphenol | 0.04 | 0.02 | 0.05 | mg/kg TS | 57 | na | na | na |
| 4-Methylphenol | 0.04 | 0.02 | 0.05 | mg/kg TS | 60 | na | na | na |
| 3,5-Dimethylphenol | 0.03 | 0.02 | 0.05 | mg/kg TS | 59 | na | na | na |
| 2,6-Dimethylphenol | 0.03 | 0.02 | 0.05 | mg/kg TS | 60 | na | na | na |
| 2,3-Dimethylphenol | 0.03 | 0.02 | 0.05 | mg/kg TS | 59 | na | na | na |
| 1,1-Dichlorethan | 0.02 | 0.05 | 1.30 | mg/kg TS | 1240 | na | na | na |
| Chlorethan | 0.02 | 0.01 | 0.05 | mg/kg TS | 1950 | na | na | na |
| Captan | 0.01 | 0.00 | 0.01 | mg/kg TS | 603 | na | na | na |
| Terbutylazin | 0.01 | 0.00 | 0.01 | mg/kg TS | 603 | na | na | na |
| JKK02 - Sum af chlorpenoler | 0.00 | 0.00 | 0.00 | mg/kg TS | 47 | na | na | na |

Appendiks 5: MoE Risikorank udeluft – i alt to stoffer har en MoE (middel) < 1

| Stof Udeluft (UL) | CAS | Middel | SD | Max | Enhed | n-total | Grænseværdi | | |
|--|----------|--------|--------|------|--------------------------|---------|--|-----------------|--------------|
| | | | | | | | Afdampningskriterier eller DNEL (kursiv) ($\mu\text{g}/\text{m}^3$) | MoE (middel) | MoE (max) |
| Benzen | 71-43-2 | 0.283 | 0.068 | 0.4 | $\mu\text{g}/\text{m}^3$ | 26 | 0.13 | 0.46 | 0.33 |
| Vinylchlorid | 75-01-4 | 0.045 | 0.075 | 0.4 | $\mu\text{g}/\text{m}^3$ | 25 | 0.04 | 0.89 | 0.10 |
| 1,2-Dichlorethan | 107-06-2 | 0.057 | 0.011 | 0.07 | $\mu\text{g}/\text{m}^3$ | 13 | 0.1 | 1.76 | 1.43 |
| C6-C35 kulbrintefråktion | na | 44.769 | 11.706 | 74 | $\mu\text{g}/\text{m}^3$ | 13 | 100 | 2.23 | 1.35 |
| Trichlorethylen | 79-01-6 | 0.080 | 0.000 | 0.08 | $\mu\text{g}/\text{m}^3$ | 13 | 1 | 12.50 | 12.50 |
| Tetrachlormethan | 56-23-5 | 0.223 | 0.042 | 0.25 | $\mu\text{g}/\text{m}^3$ | 13 | 5 | 22.43 | 20.00 |
| Cis-1,2-dichlorethylen | 156-59-2 | 0.059 | 0.068 | 0.23 | $\mu\text{g}/\text{m}^3$ | 13 | 2.9 | 48.96 | 12.61 |
| Tetrachlorethylen | 127-18-4 | 0.098 | 0.064 | 0.31 | $\mu\text{g}/\text{m}^3$ | 13 | 6 | 61.27 | 19.35 |
| AFK02 - Sum af cis- og trans-DCE | na | 0.032 | 0.079 | 0.23 | $\mu\text{g}/\text{m}^3$ | 13 | 2.9 | 89.76 | 12.61 |
| Naphthalen | 91-20-3 | 0.400 | 0.000 | 0.4 | $\mu\text{g}/\text{m}^3$ | 26 | 40 | 100.00 | 100.00 |
| m+p-Xylen | na | 0.589 | 0.350 | 1.6 | $\mu\text{g}/\text{m}^3$ | 13 | 100 | 103.34 | 39.84 |
| o-Xylen | 95-47-6 | 0.212 | 0.098 | 0.5 | $\mu\text{g}/\text{m}^3$ | 13 | 100 | 103.34 | 39.84 |
| Ethylbenzen | 100-41-4 | 0.166 | 0.080 | 0.41 | $\mu\text{g}/\text{m}^3$ | 13 | 100 | 103.34 | 39.84 |
| AFK04 - Sum af o-,m-,p-xylen + ethylbenzen | na | 0.945 | 0.563 | 2.51 | $\mu\text{g}/\text{m}^3$ | 13 | 100 | 105.78 | 39.84 |
| 1,1-Dichlorethylen | 75-35-4 | 0.030 | 0.000 | 0.03 | $\mu\text{g}/\text{m}^3$ | 13 | 3.2 | 106.67 | 106.67 |
| Toluen | 75-00-3 | 0.693 | 0.250 | 1 | $\mu\text{g}/\text{m}^3$ | 13 | 400 | 577.14 | 400.00 |
| C10-aromater | na | 0.015 | 0.054 | 0.2 | $\mu\text{g}/\text{m}^3$ | 26 | 30 | 1950.00 | 150.00 |
| C9-aromater | na | 0.000 | 0.000 | 0 | $\mu\text{g}/\text{m}^3$ | 26 | 30 | 1950.00 | 150.00 |
| 1,1,1-trichlorethan | 71-55-6 | 0.080 | 0.003 | 0.08 | $\mu\text{g}/\text{m}^3$ | 13 | 500 | 6250.00 | 6250.00 |
| Chloroform | 67-66-3 | 0.094 | 0.021 | 0.15 | $\mu\text{g}/\text{m}^3$ | 13 | 625 | 6676.25 | 4166.67 |
| Trans-1,2-dichlorethen | 156-60-5 | 0.030 | 0.000 | 0.03 | $\mu\text{g}/\text{m}^3$ | 13 | 400 | 13333.33 | 13333.33 |
| Chlorethan | 71-55-6 | 0.200 | 0.000 | 0.2 | $\mu\text{g}/\text{m}^3$ | 26 | na | na | na |
| 1,1-Dichlorethan | 75-34-3 | 0.030 | 0.000 | 0.03 | $\mu\text{g}/\text{m}^3$ | 13 | na | na | na |
| AFK03 - Sum af alkylbenzener | na | 0.015 | 0.055 | 0.2 | $\mu\text{g}/\text{m}^3$ | 13 | | 0.00 | 0.00 |
| AFK06 - Sum af kulbrinter | na | 10.923 | 26.691 | 74 | $\mu\text{g}/\text{m}^3$ | 13 | | 0.00 | 0.00 |

| | | | | | | | | |
|---------------------------|----|--------|--------|----|-------------------|----|------|------|
| C10-C15 kulbrintefraktion | na | 31.538 | 3.755 | 40 | µg/m ³ | 13 | 0.00 | 0.00 |
| C15-C20 kulbrintefraktion | na | 31.538 | 3.755 | 40 | µg/m ³ | 13 | 0.00 | 0.00 |
| C20-C25 kulbrintefraktion | na | 50.000 | 0.000 | 50 | µg/m ³ | 13 | 0.00 | 0.00 |
| C25-C35 kulbrintefraktion | na | 70.000 | 0.000 | 70 | µg/m ³ | 13 | 0.00 | 0.00 |
| C5-C10 kulbrintefraktion | na | 44.769 | 11.706 | 74 | µg/m ³ | 13 | 0.00 | 0.00 |

HUMAN RISIKOANALYSE AF GRINDSTEDFORURENINGERNE

Grindstedværkets fabriksgrund står for en alvorlig generationsforurening, især i af grundvandet, hvor mange skadelige stoffer overskrider deres grænseværdier. Mens det dybe grundvand ikke direkte eksponerer mennesker, udgør det øvre grundvand i dag en sundhedsrisiko, især for dem, der bruger dette vand til private haveboringer og anvender vandet herfra. Retningslinjer omkring brugen af vand fra haveboringer og kontakt til overfladevand bør derfor overholdes, for at minimere eksponering og dermed potentielle sundhedsrisici. Der er ikke fundet væsentlige forskelle i den tidslige eller geografiske fordeling af sundhedsrisici som følge af forurenningen i Grindsted. Med de nuværende tilgængelige data og så længe anvendelsesretningslinjerne overholdes, er det ikke dokumenteret at eksponering af kemikalier fra Grindsted-værkets forurenningen udgør en specifik og uacceptabel sundhedsrisiko for borgerne i Grindsted i dag.