

Anl. 2 EmRegV-OW 2017 Verzeichnis der (Ab)Wasserinhaltsstoffe (Parameter)

EmRegV-OW 2017 - Emissionsregisterverordnung 2017

⌚ Berücksichtigter Stand der Gesetzgebung: 13.08.2026

Bezeichnung des (Ab)Wasserinhaltsstoffes (Parameters)	Bezugsgröße	Kennzeichnung als prioritärer Stoff (PS) gemäß Anhang E Abschnitt II WRG 1959
Abfiltrierbare Stoffe		
Acenaphthen		
Acenaphthylen		
Aclonifen		PS
Adsorbierbare organisch gebundene Halogene (AOX)	berechnet als Cl	
Alachlor		PS
Aldrin		
Aluminium	berechnet als Al	
Ammoniak (berechnet)	berechnet als N	
Ammonium	berechnet als N	
Anthracen		PS
Antimon	berechnet als Sb	
Arsen	berechnet als As	
Asbest		
Atrazin		PS
Ausblasbare organisch gebundene Halogene (POX)	berechnet als Cl	
Barium	berechnet als Ba	
Benzidin		

Benzo[a]anthracen		
Benzo[b]fluoranthen		PS
Benzo[k]fluoranthen		PS
Benzo[g,h,i]perylene		PS
Benzo[a]pyren		PS
Benzol		PS
Benzylchlorid		
Bifenox		PS
Biochemischer Sauerstoffbedarf (BSB5) mit Nitrifikationshemmung	berechnet als O2	
Bisphenol A		
Blei	berechnet als Pb	PS
Bor	berechnet als B	
Bromid	berchnet als Br	
Bromierte Diphenylether		PS
2,4,4'-Tribromdiphenylether (PBDE-28)		PS
2,2',4,4'- Tetrabromdiphenylether (PBDE-47)		PS
2,2',4,4',5- Pentabromdiphenylether (PBDE-99)		PS
2,2',4,4',6- Pentabromdiphenylether (PBDE-100)		PS
2,2',4,4',5,5'- Hexabromdiphenylether (PBDE-153)		PS
2,2',4,4',5,6'- Hexabromdiphenylether (PBDE-154)		PS
Cadmium	berechnet als Cd	PS
Chemischer Sauerstoffbedarf (CSB)	berechnet als O2	
Chlor – Freies Chlor	berechnet als Cl	
Chlor – Gesamtchlor	berechnet als Cl	
C10-C13-Chloralkane		PS
Chlordan		
cis-Chlordan		
trans-Chlordan		
Chlordecon		
Chloressigsäure		
Chlorfenvinphos		PS
cis-Chlorfenvinphos		
trans-Chlorfenvinphos		

Chlorid	berechnet als Cl	
Chlorpyrifos		PS
Chrom – gesamt	berechnet als Cr	
Chrom(VI)	berechnet als Cr	
Cobalt	berechnet als Co	
Chrysen		
Cyanid – Gesamt	berechnet als CN	
Cyanid – leicht freisetzbar	berechnet als CN	
Cybutryn		PS
Cypermethrin		PS
DDT	berechnet als C ₁₄ H ₉ Cl ₅	
p,p'-DDT	berechnet als C ₁₄ H ₉ Cl ₅	
Deltamethrin		
Di(2-ethylhexyl)phthalat (DEHP)		PS
Dibenzo[a,h]anthracen		
Dibutylzinnverbindungen (DBT)		
1,2-Dichlorethan (DCE)		PS
1,2-Dichlorethen		
cis-1,2-Dichlorethen		
trans-1,2-Dichlorethen		
Dichlormethan		PS
2,4-Dichlorphenol		
2,5-Dichlorphenol		
1,3-Dichlorpropan-2-ol		
Dichlorprop-p		
Dichlorvos		PS
Diclofenac		
Dicofol		PS
Dieldrin		
Dimethylamin		
Dioxine und dioxinähnliche Verbindungen	berechnet als Toxizitätsäquivalente TE	PS
Direkt abscheidbare lipophile Leichtstoffe		
2,6-Ditert-butyl-4-methylphenol		
Diuron		PS
Eisen	berechnet als Fe	
Eisen – Gelöst	berechnet als Fe	
Endosulfan		PS

α-Endosulfan		
β-Endosulfan		
Endrin		
17-alpha-Ethinylöstradiol (EE2)		
Ethylbenzol		
Ethylendiamintetraessigsäure (EDTA)		
Ethylenoxid		
2-Ethylhexyl-4-methoxycinnamat		
Extrahierbare organisch gebundene Halogene (EOX)	berechnet als Cl	
Fenpropidin		
Fluoranthen		PS
Fluoren		
Fluorid	berechnet als F	
Fluorid – Gesamt	berechnet als F	
Gesamter organisch gebundener Kohlenstoff (TOC)	berechnet als C	
Glyphosat		
Gold	berechnet als Au	
Heptachlor und Heptachlorepoxyd		PS
Heptachlor		
Heptachlorepoxyd		
Hexabrombiphenyl		
Hexabromcyclododecan (HBCDD)		PS
Hexachlorbenzol (HCB)	berechnet als C6Cl6	PS
Hexachlorbutadien (HCBD)		PS
Hexachlorcyclohexan (HCH)	berechnet als C6H6Cl6	PS
α-HCH		
β-HCH		
γ-HCH (Lindan)		
δ-HCH		
Hydrazin		
Indeno[1,2,3-cd]pyren		PS
Isodrin		
Isopropylbenzol		
Isoproturon		PS
Kohlenstoffdisulfid		
Kohlenwasserstoff-Index (KW-Index)		

Kupfer	berechnet als Cu	
Lineare Alkylbenzolsulfonate (LAS)		
Makrolid-Antibiotika		
Erythromycin		
Clarithromycin		
Azithromycin		
Mangan	berechnet als Mn	
Mecoprop (MCP)		
Methiocarb		
Methoxychlor		
Mevinphos		
cis-Mevinphos		
trans-Mevinphos		
Mirex		
Molybdän	berechnet als Mo	
Naphthalin		PS
Neonicotinoide		
Acetamiprid		
Clothianidin		
Imidacloprid		
Thiacloprid		
Thiamethoxam		
Nickel	berechnet als Ni	PS
Nitrat	berechnet als N	
Nitrilotriessigsäure (NTA)		
Nitrit	berechnet als N	
Nonylphenole		PS
4-Nonylphenol technisch (Summe der		PS
quantifizierbaren Isomeren des 2- und		
4-Nonylphenol)		
Octylphenol (4-(1,1,3,3-Tetramethylbutyl)-		PS
phenol)		
		PS
Omethoat		
17-beta-Östradiol (E2)		
Oxadiazon		
Palladium	berechnet als Pd	
Pentachlorbenzol		PS

Pentachlornitrobenzol		
Pentachlorphenol (PCP)	berechnet als C6Cl5OH	PS
Perfluorooctansulfonsäure (PFOS)		PS
Phenanthren		
Phenmedipham		
Phenolindex		
Phosalon		
Phosphor – Gesamt	berechnet als P	
Phosphor – Orthophosphat	berechnet als P	
pH-Wert		
Platin	berechnet als Pt	
Polychlorierte Biphenyle (PCB)		
Polycyclische aromatische Kohlenwasserstoffe (PAK-6) 1)		PS
Polycyclische aromatische Kohlenwasserstoffe (PAK-16) 2)		PS
Propazin		
Pyren		
Quecksilber	berechnet als Hg	PS
Quinoxifen		PS
Rhodium	berechnet als Rh	
Schwerflüchtige lipophile Stoffe		
Sebuthylazin		
Selen	berechnet als Se	
Silber	berechnet als Ag	
Simazin		PS
Spiroxamin		
Stickstoff – Gesamter gebundener Stickstoff (TNb)	berechnet als N	
Strontium	berechnet als Sr	
Sulfat	berechnet als SO ₄	
Sulfid	berechnet als S	
Sulfid – leicht freisetzbar	berechnet als S	
Sulfit	berechnet als SO ₃	
Summe der flüchtigen aromatischen Kohlenwasserstoffe Benzol, Toluol, Xylole und Ethylbenzol (BTXE)		

Summe der leichtflüchtigen halogenierten Kohlenwasserstoffe (LHKW)

Temperatur

Tenside – Anionische Tenside

Tenside – Kationische Tenside

Tenside – Nichtionische Tenside

Terbutryn

PS

Tetrabutylzinn (TTBT)

Tetrachlorethen

Tetrachlorkohlenstoff

Thallium

berechnet als TI

Thiocyanat

Toluol

Toxaphen

Triallat

Tributylzinnverbindungen

PS

Trichlorbenzole (TCB)

PS

1,2,3-Trichlorbenzol

1,2,4-Trichlorbenzol

1,3,5-Trichlorbenzol

Trichlorethen

Trichlorfon

Trichlormethan (Chloroform)

PS

Trifluralin

PS

Triphenylzinnverbindungen

Vanadium

berechnet als V

Vinylchlorid

Wismut

berechnet als Bi

Wolfram

berechnet als W

Xylole

o-Xylol

m-Xylol

p-Xylol

Zink

berechnet als Zn

Zinn

berechnet als Sn

1. 1)

In Kraft seit 24.05.2019 bis 31.12.9999

© 2026 JUSLINE

JUSLINE® ist eine Marke der ADVOKAT Unternehmensberatung Greiter & Greiter GmbH.

www.jusline.at