

Auswirkungen der Asbestfaserstaub-Exposition auf die Lungenfunktion – ein systematisches Review

Effect of Asbestos Fibre Dust Exposures on Lung Function – a Systematic Review

Autoren

X. Baur, D. Wilken

Institute

Zentralinstitut für Arbeitsmedizin und Maritime Medizin, Universitätsklinikum Hamburg-Eppendorf
(Direktor: Prof. Dr. med. X. Baur)

eingereicht 3. 11. 2009
akzeptiert 9. 11. 2009

Bibliografie

DOI [http://dx.doi.org/
10.1055/s-0029-1243815](http://dx.doi.org/10.1055/s-0029-1243815)
Pneumologie 2010; 64:
81–110 © Georg Thieme
Verlag KG Stuttgart · New York
ISSN 0934-8387

Korrespondenzadresse

Prof. Dr. med. Xaver Baur
Zentralinstitut für Arbeits-
medizin und Maritime Medizin
Seewartenstr. 10
20459 Hamburg
Xaver.Baur@bsg.hamburg.de

Zusammenfassung



Asbestbedingte Lungenerkrankungen dominieren neben Hauterkrankungen und Lärmschwerhörigkeit das Berufskrankheitengeschehen. Dabei gibt es noch viele offene Fragen. Dies gilt insbesondere in Bezug auf die Feindiagnostik und die Kompensation der frühen Krankheitsstadien. Das vorliegende systematische Review hinterfragt die weit verbreitete Begutachtungspraxis. Es zeigt sich, dass bereits geringgradige asbestbedingte Pleura- und Lungenveränderungen signifikant gehäuft mit Symptomen einer chronischen obstruktiven Bronchitis, einer lymphozytären Alveolitis und signifikanten Funktionseinschränkungen einhergehen, nämlich einer Restriktion (FVC, FEV₁, TLC), Gasaustauschstörungen ($P_{(A-a),02}$, $P_{a,02}$), Diffusionsstörung ($D_{L,CO}$) und einer Obstruktion (FEV₁/FVC, FEF-Werte). Dabei findet sich eine Abhängigkeit von der Asbestfaserdosis für die Parameter FVC, FEV₁, FEF-Werte, $D_{L,CO}$. Dies trifft in geringerem Maß auch für Exponierte ohne pathologischen Röntgenthoraxbefund zu. Die asbestbedingten Funktionseinschränkungen finden nur etwa zur Hälfte ein radiologisch (einschl. CT) fassbares Korrelat. Veränderungen der Diffusionskapazität, zunächst noch innerhalb des Sollwertbereichs, sind ein frühes Zeichen einer Lungenbeschädigung durch Asbestfasern. Entsprechendes gilt für spiroergometrische Parameter ($P_{(A-a),02}$, \dot{V}_E/\dot{V}_{O_2} , V_D/V_T). Auch eine Compliance-Einschränkung kann schon im Frühstadium einer Asbestose feststellbar sein. Diese Ergebnisse der Literaturrecherche, die durch Statements internationaler Expertengruppen bestätigt werden, sprechen für kontinuierliche, durch die in den peripheren Atemwegen und in der Lunge deponierten Asbestfasern ausgelöste pathophysiologische Prozesse, die mit einer chronischen lymphozytären Alveolitis einhergehen und weder radiologisch noch histopathologisch detektierbar sind. Daher erfordert die Diagnostik asbestbedingter nicht maligner

Abstract



Asbestos-induced lung diseases are in addition to skin diseases and hearing impairment due to noise the most frequent occupational diseases. In this connection, many questions arise. They particularly refer to the fine diagnostics and the compensation in case of early stages. This systematic review questions the prevailing practice of getting medical expert opinions. It was shown that already pleural plaques and low stages of lung fibrosis due to asbestos are significantly associated with symptoms of chronic obstructive bronchitis, lymphocytic alveolitis and significant functional restrictions, i.e. FVC, FEV₁ and TLC restrictions, gas exchange impairments ($P_{(A-a),02}$, $P_{a,02}$), diffusion disorders ($D_{L,CO}$) and an obstructive ventilation pattern (FEV₁/FVC, FEF values, $D_{L,CO}$). The asbestos fibre dose shows some relation to reductions of FVC, FEV₁, FEF values, and $D_{L,CO}$. Only about half of the asbestos-induced functional impairments are related to radiological (inclusive CT) findings. To a lesser degree, these findings also apply to exposed people without pathological chest X-ray findings. The diffusion capacity reduction, at first still within the reference range, is an early indication of a lung lesion caused by asbestos fibres. The same applies to spiroergometric parameters ($P_{(A-a),02}$, \dot{V}_E/\dot{V}_{O_2} , V_D/V_T). Reduced lung compliance can also be determinable at an early asbestosis stage. The results of literature research confirmed by statements of international groups of experts indicate continuous pathophysiological processes due to asbestos fibres deposited in peripheral airways and in the lung. These processes are neither radiologically nor histopathologically detectable and occur with a chronic lymphocytic alveolitis. Therefore, diagnostics of asbestos-induced non-malignant lung and pleural changes require comprehensive lung function tests. The outcome may help to estimate the probable remaining life span.

Lungen- und Pleuraveränderungen eine umfassende Lungenfunktionsprüfung, deren Ergebnis auch die Überlebenswahrscheinlichkeit abschätzen lässt.

Einleitung

▼ In der 2. Hälfte des vergangenen Jahrhunderts wurde Asbest (griechisch: asbestos, unvergänglich) aufgrund seiner hervorragenden Materialeigenschaften zu einem industriell viel verwendeten Ausgangsmaterial, vor allem im Baugewerbe (Asbestzement „Eternit“, Wellplatten etc.). In den 1960er- und 1970er-Jahren erreichte der Verbrauch in Deutschland ein Plateau mit über 200 000 Jahrestonnen. Erst Ende der 1980er-Jahre kam es zu einer drastischen Reduktion und nach dem Herstellungs- und Verwendungsverbot 1993 zu einem weitestgehenden Expositionstop (die einzige wesentliche Ausnahme stellen heute noch Sanierungsarbeiten dar). Die Anzahl der arbeitsbedingt früher anhaltend Exponierten beträgt mehrere Millionen. Allein in der sog. Gesundheitsvorsorge (GVS), vormals Zentrale Erfassungsstelle Asbest (ZAs), der gesetzlichen Unfallversicherung sind etwa 500 000 ehemals regelmäßig asbestexponierte Arbeitnehmer erfasst, die nachgehenden arbeitsmedizinischen Untersuchungen zugeführt werden. Ein ausführlicher Erfahrungsbericht [1] beschreibt detailliert die stattgefundenen Expositionen mit auf einer Vielzahl von Messungen beruhenden Konzentrationsabschätzungen (bis zu 300 Millionen Fasern/m³, z.B. beim Auftragen von Spritzasbest). Es gibt ferner Anleitungen zur Abschätzung der im Einzelfall vorliegenden Asbestfaserdosis.

Die intensive Asbestfaserstaub-Exposition geht mit einem erhöhten Risiko für den Lungenkrebs, den Kehlkopfkrebs und das Mesotheliom sowie für eine Asbestose und asbestbedingte nicht maligne Pleuraveränderungen einher. Dabei ist für alle genannten Erkrankungen eine mittlere Latenzzeit von 2–3 Jahrzehnten mit breiten Streubereichen zu berücksichtigen. Letzteres ist der Grund, weshalb hierzulande der Gipfel der Erkrankungshäufigkeit erst in den nächsten Jahren erreicht wird. Im aktuellen Berufskrankheitengeschehen [2] finden sich für 2007 folgende Anzeige-Häufigkeiten: 3728 Fälle von asbestose/asbestbedingten nicht malignen Pleuraerkrankungen, 3628 Fälle von Lungenkrebs oder Kehlkopfkrebs, 1392 Fälle von Mesotheliom. Als Berufskrankheit anerkannt wurden im selben Jahr 2053, 831 bzw. 958 Erkrankungen dieser Entitäten.

Im Rahmen der Funktionsdiagnostik, Begutachtung und Entschädigung der Asbestose und der häufigen asbestfaserstaubbedingten Pleuraplaques und -verschwartungen (BK Nr. 4103) sind eine Reihe von Mängeln und vermeidbare Fehler festzustellen:

- Die im Einzelfall in der Vorgeschichte erhobenen Lungenfunktionsbefunde (einschließlich jener der rechtsverbindlichen arbeitsmedizinischen Vorsorgeuntersuchungen) liegen in der Regel nicht vor, sodass eine diesbezügliche Verlaufsbeurteilung nicht möglich ist.
- Der Untersuchungsauftrag und -umfang erstreckt sich häufig nur auf die Spirometrie, die nur eine geringe Sensitivität bezüglich der Fragestellungen aufweist.
- Die Lungenfunktionsmessungen erfolgten und erfolgen nicht immer qualitätsgesichert nach internationalen Qualitätsstandards wie jener der ATS/ERS (2005) [3, 4] oder deren Vorläuferversionen.
- Die der Befundung zugrunde gelegten Lungenfunktionssollwerte sind meist veraltet, d.h. zu niedrig. Sie entsprechen also nicht den Gegebenheiten unserer heutigen Bevölkerung.

Dadurch kann es zu Fehldiagnosen und auch in der MdE-Festlegung zu Fehleinschätzungen kommen.

- In der Befundinterpretation wird teilweise von vornherein davon ausgegangen, dass objektivierte Lungenfunktionsstörungen bei geringgradigen oder fehlenden Röntgenbefunden nicht auf die Asbestfaserstaub-Belastung zurückgehen.

Wir führten ein systematisches Review durch, um auf Basis aller in einer eingehenden Literaturrecherche erhaltenen Originalarbeiten die funktionellen Auswirkungen einer stattgehabten Asbestfaserstaubbelastung zusammenfassend darstellen zu können.

Methoden

▼

Mit Hilfe von PubMed erfolgte eine ausführliche Literaturrecherche zur Identifizierung der relevanten Veröffentlichungen über Lungenfunktionsbefunde von asbestexponierten Kollektiven. Letztere wurden anhand der in den Publikationen erhobenen Röntgenthoraxbefunde unterteilt in solche ohne radiologisch fassbare Veränderungen, solche mit nicht malignen Pleuraveränderungen (umschrieben oder diffus) und solche mit Lungenfibrose (Asbestose). Ergänzend wurden Arbeiten aus Reviews und aus dem eigenen Archiv aufgenommen. Insgesamt konnten 241 Veröffentlichungen ermittelt werden. Anhand von Einschlusskriterien (berufliche Asbestexposition, vorliegende Lungenfunktions- und Röntgenthoraxbefunde, Gegenüberstellung von Lungenfunktionswerten und Radiologiebefunden, Bezug der Lungenfunktionswerte auf Referenzwerte oder Vergleichskollektiv, Publikation in englischer oder deutscher Sprache) und Ausschlusskriterien (vorherrschende Exposition gegenüber anderen Industriestäuben, hohe Wahrscheinlichkeit der Verzerrung, Einzelfallbeschreibung, Lungenfunktionswerte nicht mit radiologischen Befunden vergleichbar) erwiesen sich 85 als geeignet für eine systematische integrative Beurteilung asbestbedingter Lungenfunktionsveränderungen. In diesen Studien wurden grundsätzlich alters-, geschlechts- und Körpergröße bezogene Lungenfunktionssollwerte oder entsprechende Vergleichskollektive herangezogen und der Raucherstatus berücksichtigt.

Alle Arbeiten wurden nach dem Bewertungssystem des Scottish Intercollegiate Guideline Network (SIGN) eingeteilt [5]. Es handelt sich ganz überwiegend um Querschnitts-, z.T. Kohorten- und Fall-Kontroll-Studien, entsprechend den SIGN-Stufen 2+ bis 3+.

Ergebnisse der klinischen und Lungenfunktionsuntersuchungen in asbestexponierten Kollektiven in Abhängigkeit von der radiologischen Diagnose

1. Exponierte ohne radiologisch objektivierbare Veränderungen (► Tab. 1)

Kouris et al. [6] beschrieben bei 17% der Asbestexponierten mit unauffälligem Röntgenthoraxbild eine Dyspnoe Grad 2 oder höher.

Nach Jodoin et al. [7] waren Atemnot bei 41,7% und eine chronische Bronchitis bei 12,5% der Exponierten anzutreffen, wobei keine Dosis-Wirkungs-Beziehung bestand.

Hedenstierna et al. [8] (15% Nieraucher, 29% Ex-Raucher, 56% aktive Raucher) diagnostizierten in 13% des untersuchten Kollektivs ohne radiologische Veränderungen eine chronische Bronchitis, Kilburn und Warshaw [9] in 19% der asbestexponierten Nichtraucher, 20% der Ex-Raucher und 30% der aktiven Raucher. Zahlreiche Studien belegen Lungenfunktionseinschränkungen im Sinne einer leichten Restriktion [9], [10–16]. Kilburn und

Warshaw [9] und Ohlson et al. [17] konnten darüber hinaus zeigen, dass ein Dosis-Wirkungs-Zusammenhang zwischen der Expositionsdosierung in Faserjahren [9] bzw. dem Raucherstatus [17] einerseits und der Minderung von FVC und FEV₁ andererseits besteht. Miller et al. [18] beschrieben eine Restriktion in 20% der untersuchten Blechwerker und in 22% der untersuchten hochexponierten Isolierer.

Nahezu alle Untersucher stellten Zeichen einer leichten und v.a. die peripheren Atemwege betreffenden Obstruktion fest [7, 9, 11, 13, 14, 19–21]. Begin et al. [22] fanden unter älteren nichtrauchenden langjährig Asbestexponierten leichte Funktionsstörungen der peripheren Atemwege, noch bevor eine Asbestose klinisch bemerkbar wurde.

Hedenstierna et al. 1981 [8] fanden unter asbestexponierten Bauarbeitern eine Verminderung der D_{L,CO}.

Garcia et al. [23] untersuchten ausgewählte Asbest- und z.T. auch Quarzstaubexponierte mit normalem Röntgenbild und einer FEV₁ > 70% des Sollmittelwertes mit oder ohne erniedrigte D_{L,CO}. In der BAL zeigte die Gruppe mit verminderter D_{L,CO} signifikant mehr Zellen als die Gruppe mit unauffälliger Diffusionskapazität. Die Autoren schlossen daraus, dass ein aktiver inflammatorischer Prozess zugrunde liegt, der sich am frühesten in einer Verminderung der Diffusionskapazität bemerkbar mache.

Analog beschrieben Dujic et al. [24] in Längsschnittuntersuchung über 9 Jahre an 14 Arbeitern einer Asbestzementfabrik mit normalem Röntgenthoraxbild eine Diffusionseinschränkung als einzige Auffälligkeit in der Lungenfunktionsuntersuchung. Es konnte dabei ein biphasischer Verlauf beobachtet werden; nach einem initialen Anstieg (> 120% des Sollmittelwertes) folgte ein Abfall der D_{L,CO}. Auch hier vermuten die Autoren ein inflammatorisches, radiologisch noch nicht feststellbares Geschehen, welches als Folge der Inhalation von Asbestfasern über eine Freisetzung von Prostaglandinen eine Zunahme des kapillären Blutflusses und damit die initiale leichte Erhöhung der Diffusionskapazität bewirke. Entsprechend veränderten sich die Membrankomponente (Dm) und das pulmonale kapilläre Blutvolumen analog zu den Änderungen der Diffusionskapazität.

Jodoin et al. [7] fanden bei unauffälligem Röntgenbefund neben ventilatorischen Verteilungsstörungen eine Dosis-Wirkungs-Beziehung zwischen hoher Asbeststaubexposition und Abnahme der statischen Compliance als Ausdruck einer verminderten Lungendehnbarkeit. Auch Preisser et al. [25] wiesen Compliance-Einschränkungen nach.

Fazit: Langjährig intensiv gegenüber asbesthaltigen Stäuben exponierte Beschäftigte klagen überwiegend signifikant gehäuft über Belastungsdyspnoe [7, 26–28], Husten und Auswurf [7, 27]. Die Auskulation ergibt überhäufig trockene Rasselgeräusche [27, 28]. Asbestfaserstaub-Exponierte ohne auffälligen Röntgenthoraxbefund weisen in zahlreichen Studien leichte Verminderungen der spirometrischen Messgrößen einschließlich der mittel- und endexpiratorischen Atemflüsse auf. Die Diffusionskapazität erweist sich als der sensitivste Parameter zur Erfassung früher asbestbedingter Funktionseinschränkungen. Für die bisher nur selten untersuchte Lungencapacitance finden sich überhäufig pathologische Werte.

2. Exponierte mit asbestbedingten nicht malignen Pleuraveränderungen (► Tab. 2)

Bourbeau et al. [29] beschrieben signifikant gehäuft Dyspnoe, die unabhängig von interstitiellen Lungenvveränderungen auftrat und mit dem Ausmaß der Pleuraveränderungen assoziiert war ($p < 0,05$). Patienten mit Pleuraplaques wiesen ein OR für Belastungsdyspnoe von 2,1 (CI 0,6–7,8) auf.

Lebedova et al. [19] fanden unter asbestexponierten und mittels HRCT untersuchten Personen im Teilkollektiv mit im Vergleich zu jenem ohne pleurale Veränderungen gehäuft Dyspnoe (65 vs. 35%; $p < 0,002$) sowie eine chronische Bronchitis (28 vs. 20%).

Auch in der Untersuchung von Hedenstierna et al. [8] war eine chronische Bronchitis bei Exponierten mit Pleuraplaques (21%) häufiger anzutreffen als unter Kontrollen (5%) mit gleichem Rauchverhalten. Produktiver Husten bestand in der Gruppe mit Pleuraplaques häufiger (14%) als in der Gruppe ohne Pleuraveränderungen (6%) und in der Kontrollgruppe (1,5%).

In den Kollektiven mit asbestbedingten nicht malignen Pleuraveränderungen ergaben sich überwiegend Veränderungen im Sinne einer restriktiven Ventilationsstörung (TLC, FVC, FEV₁), einer Diffusionsstörung (D_{L,CO}) und großteils einer obstruktiven Ventilationsstörung (FEV₁/FVC, FEF₂₅, FEF₅₀, FEF₇₅, FEF_{25–75}), d.h. auch einer kombinierten Ventilationsstörung. Diese Funktions einschränkungen waren bereits bei Vorliegen von Plaques festzustellen [6, 15, 21, 29–39]. Shih et al. [40] beobachteten bei Pleuraplaques und diffusen Veränderungen vergleichbare FVC-Abweichungen, jedoch bemerkenswerterweise ausgeprägtere Obstruktionsparameter im ersten Kollektiv. Ferner stellten Schwartz et al. [41] in einer umfangreichen späteren multivariaten Analyse fest, dass Asbestexponierte mit diffusen Pleuraveränderungen signifikante Einschränkungen der FVC, TLC und D_{L,CO} aufweisen. Dabei waren FVC und TLC, nicht aber die D_{L,CO}, mit dem mittels HRCT ermittelten Volumen der Pleurafibrose korreliert. Fischer [42] und Van Cleemput et al. [43] fanden keine Korrelationen der spirometrischen Parameter bzw. der D_{L,CO} mit dem CT-Befund.

Andererseits wurden bei Vorliegen einer diffusen Pleuraverdickung in mehreren Studien stärker ausgeprägte Funktionsstörung als bei umschriebenen Pleuraplaques mitgeteilt. Dies zeigten u.a. Arbeiten von Kennedy et al. [14], die eine mit einer diffusen Pleuraverdickung, dem Alter und einer Beschäftigungsdauer von über 5 Jahren als Isolierer assoziierte Verminderung von FEV₁, FEV₁/FVC und FEF_{25–75} objektivierten. Ähnliche Befunde wurden von Singh et al. [33], Schwartz et al. [35, 36] und Moshammer und Neuberger [44] erhoben. Die Obliteration des kostophrenischen Winkels wird zum Teil für die Restriktion bzw. Obstruktion verantwortlich gemacht [14]. Bei diskreten Pleuraveränderungen konnte in der letzteren Studie die Assoziation mit der Obstruktion nicht nachgewiesen werden. Diffuse Pleuraveränderungen waren ein signifikanter Prädiktor für eine Verminderung der FVC.

Lebedova et al. [19] untersuchten mittels HRCT 97 Patienten mit asbestbedingten pleuralen Veränderungen. Nach Adjustierung bzgl. der im HRCT in einem Teil der Fälle festgestellten diskreten Lungenfibrose zeigten sich signifikante Reduktionen der TLC, FVC und FEV₁ ab Kategorie 2 (Pleuraplaque unter 80 mm Länge, bis 31 mm Breite und 1–2 mm Dicke) mit stärkerer Ausprägung bei höheren Kategorien. Ohne eine Adjustierung bzgl. der pulmonalen Läsionen ergaben sich zusätzlich signifikant verminderte Werte von FEF_{25–75}, FEF₇₅ und D_{L,CO}. Die pleuralen Befunde wurden in 4 Kategorien unterteilt. Berücksichtigt man, dass die zu Grunde gelegten, in den 1960er- und 1970er-Jahren ermittelten

Sollwerte von Quanjer et al. [45] um über 10% zu niedrig sind [46,47], ergeben sich in dieser Studie übereinstimmend mit anderen Untersuchern auch bereits bei fehlendem pathologischem HRCT-Befund sowie bei der ILO-Streuungskategorie 1 Funktions-einschränkungen auf etwa 90% der Sollmittelwerte. Die Asbest-wirkung unterschätzende Referenzwerte bzw. Vergleiche mit be-lasteten Vergleichskollektiven finden sich auch in zahlreichen weiteren Studien. Dies erklärt teilweise die abweichende Befund-interpretation (s. **Tab. 2** und entsprechend **Tab. 3, 4**).

Hunting et al. [48] berichteten, dass die Dauer der Asbestexpo-sition signifikant mit einer obstruktiven Atemwegserkrankung einherging, aber die Dosis-Wirkungs-Beziehung inkonsistent war, insbesondere in Fällen mit ausgeprägtem Rauchverhalten.

Niebecker et al. [49] beschrieben in einer retrospektiven Studie, dass bei Nichtrauchern mit mäßiggradigen asbestbedingten Pleuraveränderungen die Obstruktionsparameter im Mittel grenzwertig waren, sich aber mit zunehmendem radiologischem Schweregrad signifikant verschlechterten. Bei dem Zusam-mentreffen von Rauchen und einer mehr als leichtgradigen asbestbedingten Pleura- oder Lungenveränderung ergaben sich deutliche obstruktive Ventilationsstörungen. Diese stellten sich bei pleura- len Befunden ausgeprägter dar als bei pulmonalen.

Bourbeau et al. [29] untersuchten 110 Bauisolierer und fanden bei 52,5% alleinig Pleuraplaques und bei 5,5% eine diffuse Pleura-verdickung. Verglichen mit den Exponierten ohne radiologische Auffälligkeiten, hatten Isolierer mit Pleuraplaques signifikante Reduktionen von FVC und FEV₁ von durchschnittlich 350 bzw. 200 mL. Alle Isolierer mit Pleuraveränderungen zusammengefasst wiesen Verminderungen von 402 bzw. 222 mL auf (jeweils p < 0,05), wobei eine Adjustierung nach Größe, Alter, Raucherstatus und Parenchymveränderungen vorgenommen wurde. Außer- dem beschrieben diese Autoren eine signifikante Assoziation zwischen dem Vorliegen von Pleuraplaques und einer gemis- chten Ventilationsstörung (OR 3,7; 95 CI 1,4–12,3).

Die Diffusionskapazität zeigte bei asbestbedingten pleuralen Veränderungen signifikante Einschränkungen [22,34]. Die Spiro-ergometrie belegte unter Asbestexponierten mit Pleuraplaques oder diffusen Pleuraveränderungen signifikante Abweichungen von P_{A,CO}, P_{(A-a)CO}, V_D/V_T, V_E/V_{O2} [25,32,40,41,50–56].

Die Compliancewerte wiesen zumindest tendenzielle Verminde-rungen auf [53,57,58].

Fazit: Die Auskultation ergibt überhäufig trockene Rasselgeräu-sche. In der BAL von Patienten mit asbestbedingten nicht malig-nen Pleurabefunden finden sich Zeichen einer chronischen Inflammation mit Lymphozyten und Eosinophilenbeteiligung (gilt auch für Asbestose, s. 3. Exponierte mit Asbestose). Der häufigste radiologische Befund unter Asbestexponierten, Pleuraplaques, ist bereits mit eingeschränkten spirometrischen sowie D_{L,CO}-Werten und normabweichenden Spiroergometriewerten assoziiert. As-bestexposition und Zigarettenrauchen wirken hinsichtlich der Verursachung einer obstruktiven Ventilationsstörung synergistisch. Diffusionskapazitätsbestimmung und Spiroergometrie sind hervorragende Methoden, um frühe Störungen des Gasaus-tausches zu detektieren.

3. Exponierte mit Asbestose (**Tab. 3**)

Robins und Green [28] fanden in der Gruppe mit einer im Rönt-genthoraxbild festgestellten Streuungskategorie von ≥ 1/0 signifi-kant gehäuft Rasselgeräusche (22,8%). Die Rasselgeräusche wie-sen ebenso wenig wie das überhäufige Auftreten einer chrono-nischen Bronchitis (30,6%) und von Dyspnoe (34,8%) eine Dosis-Wirkungs-Beziehung zur Asbestexposition auf. Eine erniedrigte FVC war signifikant mit Rasselgeräuschen, chronischer Bronchitis und Dyspnoe assoziiert, Dyspnoe wiederum signifikant mit einer verminderten FEV₁/FVC.

Kollektive mit Asbestose zeigten im Vergleich zu Kollektiven mit asbestbedingten pleuralen Veränderungen die gleichen, ten-denziell aber stärker ausgeprägten und überwiegend hoch signifi-kanten Lungenfunktionseinschränkungen im Sinne restriktiver und obstruktiver Ventilationsstörungen [36]. Dies galt bereits für Asbestosen niedriger Streuungskategorien.

In einigen Studien wird eine Abhängigkeit vom Schweregrad der Asbestose beschrieben [21,28,59]. Dagegen zeigten die Funktionseinschränkungen nach Rosenstock et al. [15] keine oder nur eine marginale Assoziation mit der ILO-Streuungskategorie.

Nach Garcia-Closas et al. [21] bestand nicht nur eine Assoziation zwischen dem Vorliegen einer Minimalfibrose (ILO-Streuungskat-egorie 0/1) und einer Reduktion von FVC und FEV₁, sondern auch konsistent mit einer Obstruktion (OR 1,9, 95% CI 0,6–6,3) und einer kombinierten Ventilationsstörung (OR 1,6, 95% CI 0,3–7,1). Dieser Zusammenhang war noch stärker bei ILO-Streuungskategorien > 0/1 vorhanden.

Ohar et al. [59] wiesen darauf hin, dass eine Spirometrie ohne Lungenvolumenbestimmung zu einer Unterschätzung der Ob-struktion und Überschätzung der Restriktion führen kann. Kil-burn et al. [11] beschrieben bei Nichtrauchern mit Asbestose eine signifikante Verminderung von FEV₁ und FEF_{75–85} als Folge einer Veränderung der kleinen Atemwege auf Grund von peri-bronchiolarer Fibrose. Außerdem fanden sie im selben Kollektiv eine auf die fibrosebedingte Zunahme der radialen Traktion zu-rückgeführte Erhöhung der FEF_{25–75}. Rösler und Woitowitz [13] stellten in ihrer Untersuchung von Nierauchern einer „Hochrisiko-gruppe Asbest“ signifikante reduzierte VC-, TLC- und RV-Werte fest. Gleicher galt in weiteren Arbeiten für FEF_{25–75} [9,14].

Erwartungsgemäß fiel die Diffusionskapazität großteils signifi-kant pathologisch aus [22,41,60]. Auch Wang et al. [16] beschrie-ben neben signifikant erniedrigten Spirometriewerten (FEV, FEF_{25–75}) eine hochsignifikante Einschränkung der Diffusionska-pazität, wobei eine Abhängigkeit vom Lebensalter und somit von der Expositions-dosis festzustellen war.

Schwartz et al. [61] führten Längsschnittuntersuchungen unter 117 asbestexponierten Arbeitern durch. Nach durchschnittlich 2 Jahren zeigten sich Abnahmen der TLC von 1,5% und der D_{L,CO} von 2,5%. Beide Parameter waren unabhängig assoziiert mit mittelschwerer bis schwerer Dyspnoe und pathologischen BAL-Be-funden (Anstieg von Fibronectin bzw. Lymphozyten, Neutrophilen und Eosinophilen). Die BAL von Asbestexponierten mit Pleura-veränderungen und auch von jenen mit Asbestose wies eine Ver-mehrung der Lymphozyten, z.T. auch der Neutrophilen und Eosi-nophilen, auf [36,62]. Garcia et al. [23] beobachteten dabei eine Assoziation mit der Einschränkung der Diffusionskapazität.

Laut Copley et al. [63] kann ein CT-Scoring gut die Hälfte der TLC- und D_{L,CO}-Variabilität vorhersagen. An diesen funktionellen Stö-rungen sind sekundäre emphysematöse Veränderungen mit-be-teilt. Nach CT-Untersuchungen von Hunting und Welch [48] weisen 54% der Patienten mit der ILO-Streuungskategorie 1 be-reits solche Läsionen auf.

Fazit: Patienten mit Asbestose aller Schweregrade leiden großteils an bronchitischen Beschwerden und weisen signifikante Lungenfunktionseinschränkungen mit Restriktion, Obstruktion, Gasaustausch- und Diffusionsstörungen auf.

4. Exponierte mit asbestbedingten nicht malignen Pleuraveränderungen und/oder Asbestose (► Tab. 4)

In den hier zusammengefassten Arbeiten werden Pleuraveränderungen und Asbestose hinsichtlich der Lungenfunktionsdaten nicht getrennt dargestellt. Erwartungsgemäß weichen die Ergebnisse nicht wesentlich von jenen der beiden vorgenannten Kollektive ab. Soweit die Studien Besonderheiten aufweisen, wird in den entsprechenden Textabschnitten darauf Bezug genommen.

In dem von Ohar et al. [59] untersuchten Kollektiv mit großteils pleurale Veränderungen aufweisenden Untergruppen standen obstruktive Ventilationsstörungen im Vordergrund (25,4%), gefolgt von restriktiven (19,3%) und kombinierten (6%).

Moshammer und Neuberger [30] untersuchten 309 ehemalige Beschäftigte einer Asbestzementfabrik (davon hatten 33 pleurale Veränderungen und einige eine Asbestose) von 1989 bis zu ihrem Tod bzw. dem Ende der Studie 2006. Sie fanden eine Assoziation der kumulativen Asbestfaserbelastung (Ambient-Belastung in Faserzahl/cm³ × Jahre) mit einer restriktiven und kombinierten Ventilationsstörung sowie einem erhöhten Lungen- und Magenkrebs-Risiko, ferner eine signifikante Reduktion der Lebenserwartung in Abhängigkeit von allen Lungenfunktionsparametern. Dies galt im Besonderen für die Atemwegsobstruktion. Weder die Röntgenthoraxergebnisse noch die klinischen Befunde erreichten einen ähnlich guten prädiktiven Wert.

Sette, Weder et al. 2004 [64] beobachteten signifikante quantitative Beziehungen zwischen dem detailliert mittels Dünnschicht-CT erhobenen Lungenparenchymbefund und Veränderungen der $D_{L,CO}$ bzw. $P_{(A-a),O_2}/V_{O_2}$.

Diskussion



Im Rahmen der klinischen Untersuchungen und vornehmlich in der Begutachtung ehemals asbestexponierter Personen ist zu prüfen, ob insbesondere funktionelle Gesundheitsstörungen als Folge dieser oft langjährigen und intensiven inhalativen Belastung vorliegen. Die klinische Anamnese zielt auf die zu erwarten- den Hauptsymptome bei den nicht malignen asbestbedingten Erkrankungen, d. h. die Belastungsdyspnoe sowie den Husten mit und ohne Auswurf. Die Arbeitsanamnese dient der Abschätzung der kumulativen Belastung [65–67]. Darüber hinaus ist insbesondere eine qualifizierte Lungenfunktionsprüfung und -beurteilung heranzuziehen.

Diese Literaturauswertung ergibt, dass respiratorische Symptome im Sinne einer chronischen obstruktiven Bronchitis überhäufig unter ehemals Asbestexponierten anzutreffen sind. Dies trifft nach Jodoin et al. [7] in 18% unter niedrig exponierten und in 31,5% unter hoch exponierten Nichtrauchern mit normalem Röntgenthoraxbild zu. Brodkin et al. [26] beschrieben in einer 816 Asbestexponierte umfassenden Querschnittsstudie mit teilweise Pleuraveränderungen und Asbestose signifikante Korrelationen zwischen dem Auftreten von Husten (27%), Auswurf (38%), Rasselgeräuschen (20%) und Dyspnoe (22%) einerseits und im Mittel verminderter FVC, FEV₁ bzw. FEV₁/FVC andererseits (s. ► Tab. 4). Diese Prävalenzen nehmen außerdem zu, wenn Pleuraveränderungen [8,19] oder eine Asbestose [28] vor-

liegen. Gleichzeitig lassen sich weitestgehend konsistent Funktionseinschränkungen feststellen. Es zeigen sich nach der großteils erfolgten Berücksichtigung des Raucherstatus und Altersadjustierung Einschränkungen von TLC, FVC, FEV₁, FEV₁/VC, FEF_{25–75}, $D_{L,CO}$ [15,23,26,27,29,33,35–37,39,41,44], und zwar zum Teil in Abhängigkeit von der Expositionsdosis [16,18,48]. Asbestexponierte, die rauchen, leiden mehr als doppelt so häufig wie ihre nichtrauchenden Kollegen an einer chronischen Bronchitis [8] und haben deutlich stärker ausgeprägte Obstruktionswerte [11,17,49,68]. Dies spricht für additive Effekte durch das Rauchen.

Bereits in asbestexponierten Kollektiven ohne radiologisch fassbare Veränderungen lassen sich teilweise signifikant verminder- te Lungenfunktionswerte nachweisen. Neben den eine Restrik- tion, Diffusions- und Gasaustauschstörung anzeigen- den Messgrößen weichen hierbei auch die Obstruktionsparameter (insbesondere die forcierten expiratorischen Flusswerte) großteils und z.T. signifikant von der Norm ab [7,13,16,18,23].

In den Kollektiven mit asbestbedingten nicht malignen pleuralen Veränderungen sind Funktionsstörungen ganz überwiegend objektivierbar und graduell meist stärker ausgeprägt als unter jenen mit normalem Röntgenthoraxbefund. Mehrere Autoren fanden bemerkenswerterweise keine Assoziation der Lungenfunktionsdaten mit dem radiologischen Nachweis bzw. Ausmaß des Pleurabefundes im HRCT [36,42,43,69]. Kee [34] und Copley et al. [63] beschrieben keine auffallenden Lungenfunktionswerte bei im CT objektivierten Pleuraplaques, jedoch signifikante, z.T. mit dem Pleurascore korrelierte restriktive Funktionseinschränkungen bei diffuser Pleurafibrose. In zahlreichen Arbeiten wurden Funktionseinschränkungen sowohl für Plaques als auch diffuse Pleurafibrosen beschrieben, die konventionell-radiologisch, [6,9–11,14,19,21,29,31–34,37–40,70,71] oder mittels HRCT [30,36,61] dargestellt werden. Einige Untersucher konnten quantitative inverse Beziehungen zwischen der Lungenfunktion und dem Ausmaß des Pleurabefundes im CT [63,72], im HRCT [30,41], im konventionellen Röntgenbild [10,34] bzw. sowohl im konventionellen Röntgenbild als auch im HRCT [73] (Ausnahme: K_{co}) feststellen. Lilis et al. [10] zeigten eine solche Abhängigkeit für Pleuraplaquezuwachs, während die Beteiligung des kostophrenischen Winkels keine derartige Korrelation erkennen ließ.

Am stärksten weichen die Lungenfunktionsparameter beim Vorliegen einer Asbestose ab. Auch hier wurde häufig keine Assoziation zwischen den pulmonalen Veränderungen im konventionellen Röntgenthoraxbild [20] bzw. im CT [43,52] und der Funktionseinbuße gesehen. Hiervon weichen allerdings die HRCT-Ergebnisse von Lebedova et al. [19], Schwartz et al. [35], Copley et al. [74] sowie die klinischen Erfahrungen bei fortgeschrittenen Lungenfibrosen wie der Wabenlunge ab. Für Letztere liegen aber keine epidemiologischen Studien vor.

Mittels der Diffusionskapazität können Funktionseinschränkungen schon bei normalen Spirometriewerten unter Patienten ohne oder mit nur gering ausgeprägten asbestbedingten Pleuraplaques und noch ausgeprägter bei Asbestose detektiert werden (vgl. v.a. die detaillierten HRCT-Untersuchungen von Lebedova [19], ferner Wang et al. [16], Begin et al. [22], Kee et al. [34], Niebecker et al. [49], Dujic et al. [75], Begin et al. [76]).

Ein internationales Expertenteam kam in einer kürzlich veröffentlichten Delphi-Studie [77] zu kongruenten, in Übereinstimmung gefassten folgenden Consensus Statements: „Asbestexpo- sition kann zur Entstehung von Pleuraplaques führen, die mit einer restriktiven Ventilationsstörung mit pathologischen FVC-

($p < 0,0474$) und $D_{L,CO}$ -Werten ($p < 0,04$) verbunden sind. Consensus Statements mit überwiegend abweichender Meinung waren: Asbestexposition führt auch bei Abwesenheit einer Asbestose zu einer COPD ($p < 0,0001$), und: „Eingeschränkte periphere Atemflüsse unter Rauchern lassen sich der Asbestexposition zuordnen ($p < 0,001$). Keine einheitliche Position bestand hinsichtlich des Statements: „Eingeschränkte periphere Atemflüsse unter Nichtrauchern lassen sich der Asbestposition zuordnen ($p < 0,7637$). Die dieser diskrepanten Einschätzung zu Grunde liegende Beobachtung von relativ geringen funktionellen Einschränkungen unter Nichtrauchern lässt sich durch die Kombinationswirkungen von Asbestfaserstaubbelastung und Rauchen erklären“ [9]. Ganz ähnlich heißt es in den American Thoracic Society Documents [78]:

“The presence of circumscribed plaques can be associated with restrictive impairment and diminished diffusing capacity ...”, “Mixed restrictive and obstructive impairment is frequently seen” und “asbestos exposure has been known to be associated with an obstructive ventilation abnormality.”

Hervorzuheben ist, dass die Lungenfunktionseinschränkungen nur etwa zur Hälfte durch im CT objektivierbare Fibrose, Emphysem und Pleuraveränderungen erklärbar sind [74]. Dies entspricht auch den detaillierten Befunden des konventionellen Röntgenthorax, wie sie Lilis et al. [10] und Hillerdal et al. [32] erhoben. Hierbei fällt auf, dass die konventionelle Röntgenthoraxuntersuchung in der Hand der hiermit sehr erfahrenen Beurteiler ähnliche Korrelationen mit den Lungenfunktionsdaten liefert wie CT und HRCT [10, 32, 73].

Die Heterogenitäten zwischen bildgebenden Verfahren einerseits und den Lungenfunktionsparametern andererseits lassen sich also nicht oder nur teilweise durch unterschiedliche bildgebende Verfahren, abweichende Sensitivitäten und Spezifitäten bei Einsatz verschiedener Lungenfunktionsmessverfahren und -sollwerte bzw. uneinheitliche Kollektive und Definitionen (z.B. der diffusen Pleuraveränderung) erklären.

Offensichtlich liegen parenchymatöse Schäden mit funktionellen Auswirkungen bereits bei fehlenden oder nur geringgradigen radiologischen Befunden vor, die für die in zahlreichen Studien objektivierten früheren Funktionseinschränkungen, insbesondere die Diffusionsstörung und die allerdings nur wenigen vorliegenden auffallenden Spiroergometrie- und Compliance-Daten, verantwortlich sind. Zu diesem Schluss kommen auch Rosenstock et al. [15], Wang et al. [16], Schwartz et al. [36] und Schwartz [52, 79].

Dies macht deutlich, dass die Pathophysiologie der asbestbedingten pulmonalen Prozesse mit ihren funktionellen Auswirkungen zu einem Großteil bisher nicht richtig eingeschätzt wurde.

Es ist bekannt, dass die Milliarden von Asbestfasern, die im Laufe eines Arbeitslebens in der Lunge deponiert werden können, eine lebenslange Wanderbewegung durch das Lungengewebe erfahren, wobei es anhaltend zu Zelläsionen, Zytokinfreisetzung und einer Inflammation in der Lunge kommt [80]. Die nicht selten überschrittene Belastungsdosis von 25 Faserjahren, die mit einer Verdopplung des Lungenkrebsrisikos einhergeht, entspricht in etwa einer Deposition von 55 Milliarden Asbestfasern [81, 82]. Dies hat offensichtlich zunächst invisible Veränderungen und Beeinträchtigung des Gasaustausches zur Folge, die initial nur mittels sensitiver Verfahren wie der Diffusionskapazitätsbestimmung und der Spiroergometrie in Verlaufsuntersuchungen erfasst werden können. Zu einer gleichartigen Aussage kommen Hillerdal et al. [32] anhand unauffälliger CT-Befunde, die bereits mit Lungenfunktionseinschränkungen einhergehen. Aus BAL-

Untersuchungen wissen wir, dass die inkorporierten Asbestfasern eine chronische Inflammation der Lunge auslösen [62]. Es handelt sich offensichtlich um ein Kontinuum, das in den radiologischen und pathologisch-anatomischen Momentaufnahmen (= Diagnosen) keine ausreichende Berücksichtigung findet. Bezüglich der bisher weit verbreiteten Begutachtungspraxis ist kritisch anzuführen, dass oft ausschließlich die wenig sensitive Spirometrie eingesetzt wird und die hierbei festgestellten Lungenfunktionseinschränkungen bei umschriebenen nicht malignen pleuralen Veränderungen in der Regel ärztlicherseits nicht als Asbestfolge interpretiert und damit auch nicht entschädigt werden. Dies gilt auch für obstruktive Ventilationsstörungen von ehemals asbestexponierten Patienten. Vom Berufskrankheitenrecht unseres Landes bisher nicht erfasst sind die in dieser systematischen Übersichtsarbeit bestätigten, meist leichten – individuell aber erheblich variierenden – Einschränkungen sämtlicher untersuchter Lungenfunktionsparameter bei langjährig asbestexponierten Beschäftigten ohne radiologisch fassbare Veränderungen.

Als Konsequenz für die Befundinterpretation und Begutachtung ergibt sich aus den dargestellten Ergebnissen, dass im Einzelfall zu überprüfen ist, ob auch bei Fehlen von radiologisch objektivierbaren asbestbedingten Lungen- und Pleuraveränderungen Lungenfunktionsabweichungen im Sinne restriktiver und obstruktiver Ventilationseinschränkungen vorliegen. Diese können bisher allerdings wegen fehlender BK-rechtlicher Festlegung nicht ohne Weiteres als Berufskrankheit anerkannt und ggf. entschädigt werden. Es wird empfohlen, in solchen Fällen bei Fehlen anderer im Vordergrund stehender Ursachen dennoch eine Berufskrankheitsanzeige zu erstatten. Im Einzelfall kommt eine positive Entscheidung über § 9 Abs. 2 SGB VII in Betracht, da die hier vorgestellten neuen wissenschaftlichen Erkenntnisse den Zusammenhang mit der arbeitsbedingten Asbesteinwirkung belegen. Hier besteht ein dringender Handlungsbedarf, auch von Seiten des Verordnungsgebers.

Des Weiteren ist von Bedeutung, dass die radiologisch diagnostizierten asbestbedingten nicht malignen Pleuraveränderungen und die Asbestose nicht nur mit einer restriktiven, sondern auch einer obstruktiven Ventilationsstörung einhergehen können, die bei der MdE-Festlegung gegebenenfalls ebenso zu berücksichtigen ist. Eine abweichende Einschätzung ergibt sich, wenn die Obstruktion ganz überwiegend durch eine konkurrierende Ursache bedingt ist, z.B. ein Asthmaeiden oder exzessives Zigarettenrauchen.

Das vorgebrachte Argument, dass nach der Legaldefinition der Berufskrankheit Nr. 4103 die beschriebenen signifikanten Funktionsstörungen bei gering ausgeprägten Pleuraveränderungen nicht als Berufskrankheitsfolge gewertet werden können, da diese für sich allein kaum funktionelle Auswirkungen haben, ist nicht stichhaltig. Der Verordnungsgeber hat in Hinblick auf die Entschädigung einer Berufskrankheit nicht prioritär die einzelnen pathophysiologischen Mechanismen im Auge. Im Vordergrund stehen die gesundheitsadversen Folgen der Berufskrankheit als Ganzes, d.h. deren einschränkende Auswirkungen auf die Leistungsfähigkeit und somit auf die Erwerbsfähigkeit. So werden im Rahmen der Berufskrankheit Silikose, der zweithäufigsten Pneumokoniose, regelmäßig auch vorliegende obstruktive Ventilationsstörungen bei der MdE-Festlegung berücksichtigt, die pathophysiologisch nicht durch die granulomatöse Lungenfibrose erklärbar sind [83]. Entsprechendes gilt für die Folgen vieler anderer Berufskrankheiten, z.B. eines Lungenphrysems bei schwer verlaufenden obstruktiven Atemwegserkrankungen.

Schlussfolgerungen für die Praxis:

- Im Rahmen der Diagnostik und Begutachtung von ehemals asbestexponierten Arbeitnehmer/innen ist auf das Vorliegen restriktiver und obstruktiver Ventilationsstörungen, Gasausstauschstörungen und Diffusionsstörungen zu achten und zu prüfen, ob entsprechende Funktionsstörungen hierauf zurückzuführen sind.
- Neben der Spirometrie sind Spiroergometrie und Diffusionskapazitätsmessung als obligatorische Bestandteile der Diagnostik und Begutachtung von ehemals asbestexponierten Patienten mit Atembeschwerden zu fordern. Die Compliance-Bestimmung kann zusätzliche Informationen liefern.
- Gasaustrauschstörungen, verminderte Compliancewerte und obstruktive Ventilationsstörungen können bei noch normaler Vitalkapazität auftreten. Daher dürfen normale Spirometriewerte entgegen der Praxis einiger Unfallversicherungen nicht isoliert erhoben und einer Beurteilung zu Grunde gelegt werden.
- Die feststellbaren Störungen des Gasaustrausches und der Atemphysiologie von ehemals Asbestexponierten weisen eine gewisse Abhängigkeit von der stattgehabten Expositionsdosis auf, zeigen aber keine engere Assoziation mit dem Grad der radiologisch fassbaren Lungen- und Pleuraveränderungen.

Interessenkonflikte

Die Autoren geben an, dass kein Interessenkonflikt besteht.

Literatur

- 1 Arendt M, Bauer HD, Blome H et al. Faserjahre – Berufsgenossenschaftliche Hinweise zur Ermittlung der kumulativen Asbestfaserstaub-Dosis am Arbeitsplatz (Faserjahre) und Bearbeitungshinweise zur Berufskrankheit Nr. 4104 „Lungenkrebs oder Kehlkopfkrebs“ durch Asbest. 4 Ausg. St. Augustin: HVBG, 2007
- 2 Bundesministerium für Arbeit und Soziales, Bundesanstalt für Arbeitsschutz und Arbeitsmedizin. Sicherheit und Gesundheit bei der Arbeit 2007. Unfallverhütungsbericht Arbeit. Dortmund, Berlin, Dresden: BMAS, BAuA, 2009
- 3 Miller MR, Hankinson J, Brusasco V et al. Standardisation of spirometry. Eur Respir J 2005; 26: 319–338
- 4 MacIntyre N, Crapo RO, Viegi G et al. Standardisation of the single-breath determination of carbon monoxide uptake in the lung. Eur Respir J 2005; 26: 720–735
- 5 Scottish Intercollegiate Guidelines Network (SIGN). A guideline developer's handbook. Edinburgh: SIGN, 2004
- 6 Kouris SP, Parker DL, Bender AP, Williams AN. Effects of asbestos-related pleural disease on pulmonary function. Scand J Work Environ Health 1991; 17: 179–183
- 7 Jodoin G, Gibbs GW, Macklem PT et al. Early effects of asbestos exposure on lung function. Am Rev Respir Dis 1971; 104: 525–535
- 8 Hedenstierna G, Alexandersson R, Kolmodin-Hedman B et al. Pleural plaques and lung function in construction workers exposed to asbestos. Eur J Respir Dis 1981; 62: 111–122
- 9 Kilburn KH, Warshaw RH. Airways obstruction from asbestos exposure. Effects of asbestos and smoking. Chest 1994; 106: 1061–1070
- 10 Lilis R, Miller A, Godbold J et al. Pulmonary function and pleural fibrosis: quantitative relationships with an integrative index of pleural abnormalities. Am J Ind Med 1991; 20: 145–161
- 11 Kilburn KH, Warshaw RH, Einstein K, Bernstein J. Airway disease in non-smoking asbestos workers. Arch Environ Health 1985; 40: 293–295
- 12 Oliver LC, Eisen EA, Greene RE, Sprince NL. Asbestos-related disease in railroad workers. A cross-sectional study. Am Rev Respir Dis 1985; 131: 499–504
- 13 Rösler JA, Woitowitz HJ. Lungenfunktionsveränderungen bei Nichtrauchern mit Asbeststaublungenerkrankungen. In: Schuckmann F, Schopper J (Hrsg). Bericht über die 30. Jahrestagung der Deutschen Gesellschaft für Arbeitsmedizin e.V. Stuttgart: Gentner, 1990: 113–118
- 14 Kennedy SM, Vedral S, Muller N et al. Lung function and chest radiograph abnormalities among construction insulators. Am J Ind Med 1991; 20: 673–684
- 15 Rosenstock L, Barnhart S, Heyer NJ et al. The relation among pulmonary function, chest roentgenographic abnormalities, and smoking status in an asbestos-exposed cohort. Am Rev Respir Dis 1988; 138: 272–277
- 16 Wang XR, Yano E, Nonaka K et al. Pulmonary function of nonsmoking female asbestos workers without radiographic signs of asbestosis. Arch Environ Health 1998; 53: 292–298
- 17 Ohlson CG, Bodin L, Rydman T, Hogstedt C. Ventilatory decrements in former asbestos cement workers: a four year follow up. Br J Ind Med 1985; 42: 612–616
- 18 Miller A, Lilis R, Godbold J, Wu X. Relation of spirometric function to radiographic interstitial fibrosis in two large workforces exposed to asbestos: an evaluation of the ILO profusion score. Occup Environ Med 1996; 53: 808–812
- 19 Lebedova J, Dlouha B, Rychla L et al. Lung function impairment in relation to asbestos-induced pleural lesions with reference to the extent of the lesions and the initial parenchymal fibrosis. Scand J Work Environ Health 2003; 29: 388–395
- 20 Delpierre S, Delvolgo-Gori MJ, Faucher M, Jammes Y. High prevalence of reversible airway obstruction in asbestos-exposed workers. Arch Environ Health 2002; 57: 441–445
- 21 Garcia-Closas M, Christiani DC. Asbestos-related diseases in construction carpenters. Am J Ind Med 1995; 27: 115–125
- 22 Begin R, Cantin A, Berthiaume Y et al. Airway function in lifetime-non-smoking older asbestos workers. Am J Med 1983; 75: 631–638
- 23 Garcia JG, Griffith DE, Williams JS et al. Reduced diffusing capacity as an isolated finding in asbestos- and silica-exposed workers. Chest 1990; 98: 105–111
- 24 Dujic Z, Tocilj J, Boschi S et al. Biphasic lung diffusing capacity: detection of early asbestos induced changes in lung function. Br J Ind Med 1992; 49: 260–267
- 25 Preisser A, Barbinova L, Baur X. Eigene Erfahrungen mit den neuen Compliance-Sollwerten von Galetke et al. In: Kraus T (Hrsg). Jahrestagung der Deutschen Gesellschaft für Arbeitsmedizin und Umweltmedizin e.V. Aachen: DGAUM, 2009
- 26 Brodkin CA, Barnhart S, Anderson G et al. Correlation between respiratory symptoms and pulmonary function in asbestos-exposed workers. Am Rev Respir Dis 1993; 148: 32–37
- 27 Rocska AZ, Harbut MR, Green MA et al. Respiratory health in asbestos-exposed ironworkers. Am J Ind Med 1996; 29: 459–466
- 28 Robins TG, Green MA. Respiratory morbidity in workers exposed to asbestos in the primary manufacture of building materials. Am J Ind Med 1988; 14: 433–448
- 29 Bourbeau J, Ernst P, Chrome J et al. The relationship between respiratory impairment and asbestos-related pleural abnormality in an active work force. Am Rev Respir Dis 1990; 142: 837–842
- 30 Moshammer H, Neuberger M. Lung function predicts survival in a cohort of asbestos cement workers. Int Arch Occup Environ Health 2009; 82: 199–207
- 31 Demers RY, Neale AV, Robins T, Herman SC. Asbestos-related pulmonary disease in boilermakers. American Journal of Industrial Medicine 1990; 17: 327–339
- 32 Hillerdal G, Malmberg P, Hemmingsson A. Asbestos-related lesions of the pleura: parietal plaques compared to diffuse thickening studied with chest roentgenography, computed tomography, lung function, and gas exchange. Am J Ind Med 1990; 18: 627–639
- 33 Singh B, Eastwood PR, Finucane KE et al. Effect of asbestos-related pleural fibrosis on excursion of the lower chest wall and diaphragm. Am J Respir Crit Care Med 1999; 160: 1507–1515
- 34 Kee ST, Gamsu G, Blanc P. Causes of pulmonary impairment in asbestos-exposed individuals with diffuse pleural thickening. Am J Respir Crit Care Med 1996; 154: 789–793
- 35 Schwartz DA, Fuertes LJ, Galvin JR et al. Asbestos-induced pleural fibrosis and impaired lung function. Am Rev Respir Dis 1990; 141: 321–326
- 36 Schwartz DA, Galvin JR, Dayton CS et al. Determinants of restrictive lung function in asbestos-induced pleural fibrosis. J Appl Physiol 1990; 68: 1932–1937
- 37 Oldenburg M, Degens P, Baur X. Asbest-bedingte Lungenfunktionseinschränkungen mit und ohne Pleuraplaques. Atemwegs- und Lungenerkrankheiten 2001; 27: 422–423
- 38 Oliver LC, Eisen EA, Greene R, Sprince NL. Asbestos-related pleural plaques and lung function. Am J Ind Med 1988; 14: 649–656

- 39 Mohsenifar Z, Jasper AJ, Mahrer T, Koerner SK. Asbestos and airflow limitation. *J Occup Med* 1986; 28: 817–820
- 40 Shih JF, Wilson JS, Broderick A et al. Asbestos-induced pleural fibrosis and impaired exercise physiology. *Chest* 1994; 105: 1370–1376
- 41 Schwartz DA, Galvin JR, Yagla SJ et al. Restrictive lung function and asbestos-induced pleural fibrosis. A quantitative approach. *J Clin Invest* 1993; 91: 2685–2692
- 42 Fischer C. Haben asbestassoziierte Pleuraplaques einen Einfluss auf die Lungenfunktion? *Med Diss. Rheinisch-Westfälische Hochschule Aachen*, 2005. <http://deposit.ddb.de/cgi-bin/dokserv?idn=974672203>
- 43 Van Cleemput J, De Raeve H, Verschakelen JA et al. Surface of localized pleural plaques quantitated by computed tomography scanning: no relation with cumulative asbestos exposure and no effect on lung function. *Am J Respir Crit Care Med* 2001; 163: 705–710
- 44 Moshammer H, Neuberger M. Lungenfunktion und Lebenserwartung von Asbestarbeitern. *Atemwegs- und Lungenkrankheiten* 2008; 34: 400–403
- 45 Quanjer PH. Standardized lung function testing. *Bull. Eur Physiopathol Respir* 1983; 19: 1–96
- 46 Baur X, Isringhausen-Bley S, Degens P. Comparison of lung-function reference values. *Int Arch Occup Environ Health* 1999; 72: 69–83
- 47 Koch B, Schaper C, Ittermann T et al. Reference values for lung function testing in adults – results from the study of health in Pomerania" (SHIP). *Dtsch Med Wochenschr* 2009; 134: 2327–2332
- 48 Hunting KL, Welch LS. Occupational exposure to dust and lung disease among sheet metal workers. *Br J Ind Med* 1993; 50: 432–442
- 49 Niebecker M, Smidt U, Gasthaus L, Worth G. The incidence of airway obstruction in asbestosis. *Pneumologie* 1995; 49: 20–26
- 50 Miller A. Pulmonary function in asbestosis and asbestos-related pleural disease. *Environ Res* 1993; 61: 1–18
- 51 Miller A, Bhuptani A, Sloane MF et al. Cardiorespiratory responses to incremental exercise in patients with asbestos-related pleural thickening and normal or slightly abnormal lung function. *Chest* 1993; 103: 1045–1050
- 52 Schwartz DA. New developments in asbestos-induced pleural disease. *Chest* 1991; 99: 191–198
- 53 Picado C, Laporta D, Grassino A et al. Mechanisms affecting exercise performance in subjects with asbestos-related pleural fibrosis. *Lung* 1987; 165: 45–57
- 54 Killian KJ, Bucens DD, Campbell EJ. Effect of breathing patterns on the perceived magnitude of added loads to breathing. *J Appl Physiol* 1982; 52: 578–584
- 55 Gaensler EA, Carrington CB, Couto RE et al. Pathological, physiological and radiological correlations in the pneumonoconioses. *Ann N Y Acad Sci* 1979; 330: 540–607
- 56 Howard J, Mohsenifar Z, Brown HV, Koerner SK. Role of exercise testing in assessing functional respiratory impairment due to asbestos exposure. *J Occup Med* 1982; 24: 685–689
- 57 Preisser A, Wilken D, Baur X. Changes in lung function due to asbestosis and asbestos-related pleural plaques. *Am J Respir Crit Care Med* 2009; 179: A5895
- 58 Schneider J, Arhelger R. Vergleich von Normwerten der statischen Compliance bei Patienten mit Asbestfaserstaubverursachten Erkrankungen der Lunge und der Pleura (BK-Nr. 4103). In: Baur X, Glensk E (Hrsg). *Ethische Fragen in der Arbeitsmedizin Arbeitsbedingte Hautkrankheiten Maritime Medizin – eine komplexe arbeitsmedizinische Herausforderung 48 wissenschaftliche Jahrestagung der Deutschen Gesellschaft für Arbeitsmedizin und Umweltmedizin e.V. in Verbindung mit ICOH Mid-term Meeting 2008 Hamburg 12-15.3.2008*. Aachen: DGAUM, 2008: 845–849
- 59 Ohar J, Sterling DA, Bleecker E, Donohue J. Changing patterns in asbestos-induced lung disease. *Chest* 2004; 125: 744–753
- 60 Begin R, Filion R, Ostiguy G. Emphysema in silica- and asbestos-exposed workers seeking compensation. A CT scan study. *Chest* 1995; 108: 647–655
- 61 Schwartz DA, Davis CS, Merchant JA et al. Longitudinal changes in lung function among asbestos-exposed workers. *Am J Respir Crit Care Med* 1994; 150: 1243–1249
- 62 Costabel U, Teschner H. Inflammation and immune reactions in interstitial lung disease (ILD) associated with inorganic dust exposure. *Eur Respir J* 1990; 3: 363–364
- 63 Copley SJ, Wells AU, Rubens MB et al. Functional consequences of pleural disease evaluated with chest radiography and CT. *Radiology* 2001; 220: 237–243
- 64 Sette A, Neder JA, Nery LE et al. Thin-section CT abnormalities and pulmonary gas exchange impairment in workers exposed to asbestos. *Radiology* 2004; 232: 66–74
- 65 Institut für Arbeitsschutz – BGIA der Deutschen Gesetzlichen Unfallversicherung e. V. (DGUV). *Messung von Gefahrstoffen – BGIA-Arbeitsmappe – Expositionsermittlung bei chemischen und biologischen Einwirkungen. Loseblattsammlung, Stand 2009*. Berlin: Erich Schmidt, 2009
- 66 Begin R, Christman JW. Detailed occupational history: the cornerstone in diagnosis of asbestos-related lung disease. *Am J Respir Crit Care Med* 2001; 163: 598–599
- 67 Murphy RL, Becklake MR, Broocks SM et al. The diagnosis of nonmalignant diseases related to asbestos. *Am Rev Respir Dis* 1986; 134: 363–368
- 68 Sue DY, Oren A, Hansen JE, Wasserman K. Lung function and exercise performance in smoking and nonsmoking asbestos-exposed workers. *Am Rev Respir Dis* 1985; 132: 612–618
- 69 Neri S, Boraschi P, Antonelli A et al. Pulmonary function, smoking habits, and high resolution computed tomography (HRCT) early abnormalities of lung and pleural fibrosis in shipyard workers exposed to asbestos. *Am J Ind Med* 1996; 30: 588–595
- 70 Broderick A, Fuortes LJ, Merchant JA et al. Pleural determinants of restrictive lung function and respiratory symptoms in an asbestos-exposed population. *Chest* 1992; 101: 684–691
- 71 al Jarad N, Macey M, Uthayakumar S et al. Lymphocyte subsets in subjects exposed to asbestos: changes in circulating natural killer cells. *Br J Ind Med* 1992; 49: 811–814
- 72 al Jarad N, Poulakis N, Pearson MC et al. Assessment of asbestos-induced pleural disease by computed tomography – correlation with chest radiograph and lung function. *Respir Med* 1991; 85: 203–208
- 73 al Jarad NA, Wilkinson P, Pearson MC, Rudd RM. A new high resolution computed tomography scoring system for pulmonary fibrosis, pleural disease, and emphysema in patients with asbestos related disease. *Br J Ind Med* 1992; 49: 73–84
- 74 Copley SJ, Lee YC, Hansell DM et al. Asbestos-induced and smoking-related disease: apportioning pulmonary function deficit by using thin-section CT. *Radiology* 2007; 242: 258–266
- 75 Dujic Z, Eterovic D, Tocilj J. Association between asbestos-related pleural plaques and resting hyperventilation. *Scand J Work Environ Health* 1993; 19: 346–351
- 76 Begin R, Masse S, Dufresne A. Further information on aluminium inhalation in silicosis. *Occup Environ Med* 1995; 52: 778–780
- 77 Banks DE, Shi R, McLarty J et al. American College of Chest Physicians consensus statement on the respiratory health effects of asbestos. Results of a Delphi study. *Chest* 2009; 135: 1619–1627
- 78 American Thoracic Society. Diagnosis and initial management of non-malignant diseases related to asbestos. *Am J Respir Crit Care Med* 2004; 170: 691–715
- 79 Schwartz DA. The clinical relevance of asbestos-induced pleural fibrosis. *Ann N Y Acad Sci* 1991; 643: 169–177
- 80 Misericocchi G, Sancini G, Mantegazza F, Chiappino G. Translocation pathways for inhaled asbestos fibers. *Environ Health* 2008; 7: 4
- 81 Bundesministerium für Arbeit und Soziales. Merkblatt BK Nr 4105: Durch Asbest verursachtes Mesotheliom des Rippenfells, des Bauchfells oder des Pericards. Merkblatt für die ärztliche Untersuchung. Bek. des BMA v. 8. 11. 1993 BArBBl 1996: 67
- 82 Woitowitz HJ. Die Situation asbestverursachender Berufskrankheiten. In: Hauptverband der gewerblichen Berufsgenossenschaften (Hrsg). *Asbestos European Conference*, 2003
- 83 Baur X, Heger M, Kohler D et al. Diagnostics and expert opinion in the occupational disease No. 4101 silicosis (including coal worker's pneumoconiosis). Guideline (S2; AWMF) of the Deutsche Gesellschaft für Pneumologie und Beatmungsmedizin and the Deutsche Gesellschaft für Arbeitsmedizin und Umweltmedizin. *Pneumologie* 2008; 62: 659–684

Tab.1 Keine radiologischen Veränderungen im konventionellen Röntgenbild (ILo-Streuung ≤ 1/0).

Publikation	SIGN	Studienart	Untersuchte, n (davon mit Rö.-Befund entspr. Tab.-Überschrift)	Lungenfunktionsmesswerte: Mittelwert (SD) [% Sollmittelwert]		FEF _{25–75} , L/s	FEV ₁ /FVC %	FEV ₁ , L	TLC, L	FVC, L
				FEV ₁ /FVC %	FEV ₁ , L					
Bezug der Lungenfunktionsmesswerte und -signifikanzen 1, 2, 3										
Begin R, Filion R et al. Emphysema in silica- and asbestos-exposed workers seeking compensation. ACT scan study. Chest 1995; 108: 647–655	3+	96 (59)	cross	34 Arbeiter aus Asbestabbau und -mühlen; 52 aus Verarbeitung bzw. Isolationsverarbeitung. Keine Asbestose, keine Angaben über Pleuraveränderungen. Alter: 61,1	26,0 (1,4)	NR: 8 ER+AR: 51 29,4 py (2,1)	[101(2)] [103(2)]	[95(3)]	n.s.	n.s.
Begin R, Cantin A et al. Airway function in lifetime-nonsmoking older asbestos workers. Am J Med 1983; 75: 631–638	2–	17 (10)	cross	Asbestminen und -mühlenarbeiter ohne Atemwegssymptome. Alter: 57 (2)	28(2)	lebenslange NR	Signifikanznachweisen auf 16 älters-, größeren- und geschlechtsgetrennten Kontrollpersonen ohne Asbestexposition	n.s.	n.s.	n.s.
Bourbeau J, Ernst P et al. The relationship between respiratory impairment and asbestos-related pleural abnormality in an active work force. Am Rev Respir Dis 1990; 142: 837–842	2–	110 (46)	cross	aktive Baustelller Alter: 43,0 (5,9)	18,5 (10,2)	23,0 (7,8)	NR: 13,1% ER: 41,3% AR: 45,7% 15,0 py (10,6)	4,8 (0,6)	6,9 (0,9)	3,8 (0,5)
Van Cleemput J, De Raeve H et al. Surface of localized pleural plaques quantitated by computed tomography scanning: no relation with cumulative asbestos exposure and no effect on lung function. Am J Respir Crit Care Med 2001; 163: 705–710	2–	73 (22)	case control HRCT	Arbeiter einer Asbestzementfabrik Alter: 43,5 (2,2)	25,0 (1,4)	NR: 15% ER+AR: 35% 10,9 py (10,4)	Spriometrie-Sollwerte nach Quanjer et al. 1993 ³ , D _{LCO} -Sollwerte nach Cotes et al. 1975	[109,8 (14,9)]	[103,8 (13,7)]	78,0 (7)
Delpierre S, Delvoglio-Corri M et al. High prevalence of reversible airway obstruction in asbestos-exposed workers. Arch Environ Health 2002; 57: 441–445	2–	97 (38)	retro cross	Poliiklinikpatienten mit Verdacht auf eine asbestbedingte Lungenerkrankung	19 (2 SEM)	63 % Raucher	Sollwerte nach Knudson et al. 1976. Signifikanznachweise zu Sollwerten nach Knudson et al. 1976 (SEM)	[100 (3)] ++	[66 (2)] ++	[65 (6)] ++

Fortsetzung siehe folgende Seite

Tab. 1 (Fortsetzung)

Publikation	Studienart	Bezug der Lungenfunktionsmesswerte und -signifikanzen 1, 2, 3		Lungenfunktionsmesswerte: Mittelwert (SD) [% Sollmittelwert]	
		FVC, L	TLC, L	FEV ₁ , L	FEV ₁ /FVC %
Demers RY, Neale AV et al. Asbestos-related pulmonary disease in boilermakers. Am J Ind Med 1990; 17: 327 – 339	cross	Kesselsbauer, die an einem Gesundheitsvorsorgeprogramm teilgenommen haben, Alter: 45 (480) ILO ≤0/1	18	NR: 25% ER: 30% (28,6 py) AR: 45% 23,6 py	Sollwertenach Knudson et al. 1976 [99]
Dujic Z, Eterovic D et al. Association between asbestos-related pleural plaques and resting hyperventilation. Scand J Work Environ Health 1993; 19: 346 – 351	Cohort (9 Jahre Follow-up) Start	14 ausgewählte Mitarbeiter einer Asbestzementfabrik ohne Auffälligkeiten im konventionellen Röntgenbild und allen Lufu-Parametern im Normalbereich ILO bei allen stets <1/0. Nach 9 Jahren 3 × PFT × DPT	12 (7) Jahre	Sollwerte nach Cotes et al. 1970 für Spirometrie und Cotes et al. 1975 für Diffusion [99,8]	[98,4] [96,6]
Fishbein A, Luo IC et al. (1991). Respiratory findings among ironworkers: results from a clinical survey in the New York metropolitan area and identification of health hazards from asbestos in place at work. Br J Ind Med 1991; 48: 404 – 411	cross	Metallarbeiter Alter: 45,2 (10,7)	22,9 (10,3)	NR: 20,3% ER: 44,3% AR: 35%	[90 % (5)] [94 % (5)] [93 % (5)]
Garcia-Closas M, Christiani DC. Asbestos-related diseases in construction carpenters. Am J Ind Med 1995; 27: 115 – 125	cross	506 Bauteilschleifer, 55 Maschinenschlosser, 69 andere Berufe	18,4 (9,8)	NR: 33,5% ER: 34,8% AR: 31,7% 20,6 py	[94,4 (13,6)] [99,1 (12)] [95,4 (8,4)] [93,2 (22,4)] [88,2 (32,5)]
Sonstiges: Messmittelwerte (SD) [% Sollmittelwert]		FEF _{25 – 75} , L/s		keine Angaben zu ILO-Score (vermutlich alle ≤ 1/0)	
		D _{L,co} : 92,5% (5) D _{L,co} /V _A : 95% (4)		keine Angabe zu Pleurastatus	
		D _{L,co} : 92,5% (5) D _{L,co} /V _A : 95% (4)		keine Angabe zu Pleurastatus	

Fortsetzung siehe folgende Seite

Tab. 1 (Fortsetzung)

Publikation	SIGN	Lungenfunktionsmesswerte: Mittelwert (SD) [% Sollmittelwert]					
		FVC, L	TLC, L	FEV ₁ , L	FEV ₁ /FVC %	FEF ₂₅₋₇₅ , L/s	Sonstiges:
Hedenstierna G, Alexandersson R et al. Pleural plaques and lung function in construction workers exposed to asbestos. Eur J Respir Dis 1981; 62: 111 - 122	2+	105 (51)	cross	107 asbestos-exponier- te Bauerbeiter, die an einem Screening- programm teilnah- men. Ohne radiolog. Veränderungen. Alter: 53 (6)	k. A.	NR: 15% ER: 29% AR: 56%	[Signifikanten bezogen auf 55 nichtexponierte Kontrollen] ¹
Jodoin G, Gibbs GW et al. Early effects of asbestos exposure on lung function. Am Rev Respir Dis 1971; 104: 525 - 535	2 -	24 (11)	cross	24 von 6180 Asbestminen- arbeiter als Zufalls- probe aus Quebec. Alle ILO 0/0. Alter: 43 (4). Dust Index 31: (23)	13 (8)	NR + ER: 46% AR: 54%	Sollwerte nach Bates et al. 1964 für lungen- volumina, cores 1964 für Diffusionskapazität, Macklem et al. 1963 für Compliance und Fluss- Volumen-Kurve, Mead et al. 1953 für Resistance, Hyatt et al. 1962 für PEF [Signifikanten bezogen auf Unterschied zwis- chen den exponierten Gruppen] ²
(13) Staub- index > 110		Alter: 43 (3) Dust Index: 61 (54)	21 (2)	NR&ER: 31% AR: 69%	4,31 (0,18) [93,3]	5,66 (0,23) [89,0]	3,48 (0,11)
						81 (2)	3,49 (0,32)
							stat. Compliance: 0,157 [0,01] +++ Resistance: 1,89 [0,24]
							PEF: 7,0 [0,60] FEF ₇₅ : 6,1 [0,59] FEF ₅₀ : 4,86 (0,42) FEF ₂₅ : 2,68 (0,31) D _{l,co} : 31,9 (2,9)

Fortsetzung siehe folgende Seite

Tab. 1 (Fortsetzung)

Publikation	Lungenfunktionsmesswerte: Mittelwert (SD) [% Sollmittelwert]					
	FVC, L	TLC, L	FEV ₁ , L	FEV ₁ /FVC %	FEF ₂₅₋₇₅ , L/s	Sonstiges: Messmittelwerte (SD) [% Sollmittelwert]
Bezug der Lungenfunktionsmesswerte und -signifikanzen 1, 2, 3						
Raucherstatus						
Kennedy SM, Vedula S et al. Lung function and chest radiograph abnormalities among construction insulators. Am J Ind Med 1991;20: 673–684	2-	88 (39)	cross	59 aktive und 29 im Ruhestand befindliche asbest-exponierte Arbeiter. Alter: 57,6 (5,9)	27,6 (7,1) 29,7 (7,6) NR: 13% ER:44% AR:44% 39,2 PY (26,1) (ER + AR)	[Vergleich mit nicht asbestexponierten Busfahrern, Verwaltungsgestellten und Getreidearbeitern] ¹ . [Signifikanz bezogen auf Exponierte ohne auffälligen Rö-Befund] ² , Sollwerte nach Crapo et al. 1981
Kollektiv. Alter in Jahren, Mittelwert (SD)						
Kilburn KH, Warshaw RH. Airways obstruction from asbestos exposure. Effects of asbestos and smoking. Chest 1994; 106: 1061–1070	2-	2292(119)	cross	asbestexponierte Bau- und Werftarbeiter. 1146 mit Asbestose und 1146 alters-gemachte mit Exposition, aber ohne Asbestose. Alter: 61,8 (11,2)	28,4 (11,4) ER: 25,8 (13,6) Jahre 28,7 (17,7) Stick/Tag Kontrollen: 30,2 (15,2) Jahre, 28,8 (15,4) Stick/Tag	Sollwerte nach Miller 1991 und Kilburn 1996. [Singifikanzen bezogen auf Unterschiede zwischen Nichtexponierten und Exponierten ohne Asbestose] ¹
Studienart						
Untersuchte, n (davon mit Rö-Befund entspr. Tab.-Überschrift)						
SIGN						
	2292 (305)	Alter: 62,3 (9,8)	31,1 (11,4)	ER: 25,8 (13,6) Jahre 28,7 (17,7) Stick/Tag Kontrollen: 30,2 (15,2) Jahre, 28,8 (15,4) Stick/Tag	[95,2] [111,9] †† [91,2] *** [91,2] †† [78,2] †† [78,2] †† [78,5] [118,4] †† [Asthma 14,1% vs. 8,2% K. CB 20% vs. 16,5% K.]	
	2292 (722)	Alter: 58,0 (9,3)	30,5 (10,8)	Raucher: 32,7 (13,4) Jahre 29,1 (14,7) Stick/Tag Kontrollen: 22,3 (13,7) Jahre, 23,0 (15,0) Stick/Tag	[93,9] [115,1] †† [87,7] †† [67,8] †† [71,8] †† [FEF ₇₅₋₈₅ : 76,3 [106,5]] †† [Asthma 13,3% vs. 13,9% K. CB 30,5% vs. 16,2% K.]	

Fortsetzung siehe folgende Seite

Tab. 1 (Fortsetzung)

Publikation	SIGN	Lungenfunktionsmesswerte: Mittelwert (SD) [% Sollmittelwert]			
		FVC, L	TLC, L	FEV ₁ , L	FEV ₁ /FVC %
Sonstiges: Messmittelwerte (SD) [% Sollmittelwert]					
Kilburn KH, Warshaw RH et al. Airway disease in non-smoking asbestos workers. Arch Environ Health 1985; 40: 293–295	2–	416 (97)	Isolierer Alter: 40 Jahre	40	NR Sollwerte nach Miller 1985 (regionale Vergleichsgruppe, mit spezifischen Sollwerten in den einzelnen Raucherkategorien). ER: 25,8 (13,6) AR: 32,7 (13,4) 416 (172)
					[4,9 (97)] [Diff.: -0,124] [92,4] [Diff.: -0,22] +++ 7/97 mit ILD > 0,1. 13/97 mit Pleuraveränderungen FEF ₇₅ -85: 1,08 [95,4]
					[Diff.: 0,061] Log FEF ₇₅ -85: [-0,101] + 7/97 mit ILD > 0,1. 13/97 mit Pleuraveränderungen FEF ₇₅ -85: 0,77 [74,5]
Bezug der Lungenfunktionsmesswerte und -signifikanzen 1, 2, 3					
Raucherstatus					
Latenzzeit in Jahren (SD)					
Expositionsdauer in Jahren, Mittelwert (SD)					
Kollektiv. Alter in Jahren, Mittelwert (SD)					
Studienart					
Untersuchte, n (davon mit Rö.-Befund entspr. Tab.-Überschrift)					
Kouris SP, Parker DL et al. Effects of asbestos-related pleural disease on pulmonary function. Scand J Work Environ Health 1991; 17: 179–183	2–	996 (745)	retro cross	Asbestexposition zwischen 1958 und 1974; Herstellung asbesthaltiger Dachplatten; 875 Männer und 121 Frauen. Alter: 50,5 (11,5)	7,5 (6) (5,3)
Lebedova J, Diouha B et al. Lung function impairment in relation to asbestos-induced pleural lesions with reference to the extent of the lesions and the initial parenchymal fibrosis. Scand J Work Environ Health 2003; 29: 388–395	2–	167 (65)	cross	162 asbestexponierte Arbeiter ohne Zeichen einer Fibrose im Rö-Bild. Basierend auf CT-Einteilung in Pleura normal oder patholog. verändert. Alter: 53,3 (10,1)	28,4 (10,9) (11)
Lilis R, Miller A et al. Pulmonary function and pleural fibrosis: quantitative relationships with an integrative index of pleural abnormalities. Am J Ind Med 1991; 20: 145–161	2–	1536 (256)	cross	asbestexponierte Isolierer mehrheitlich über 30	> 30 keine Angaben Sollwerte nach ATS 1987 [90 (15)]
Fortsetzung siehe folgende Seite					

Tab. 1 (Fortsetzung)

Publikation	SIGN	Bezug der Lungenfunktionsmesswerte und -signifikanzen 1, 2, 3		Lungenfunktionsmesswerte: Mittelwert (SD) [% Sollmittelwert]						
		FVC, L	TLC, L	FEV ₁ , L	FEV ₁ /FVC %					
Ohar J, Sterling DA et al. Asbestos-related disease in railroad workers. A cross-sectional study. Am Rev Respir Dis 1985; 131:499-504	2-	3383 (243)	cross	Hilfsarbeiter 19%, Mechaniker 12%, Klempner 10 %, Kesselmacher/Schweißer 9 %, Blecharbeiter 6 %, andere Gewerke 38%. Alter: 62,9 (9,9)	39,8 (10,5) NR: 34,28 % ER: 44,6 % AR: 21,3 % 28,0 py (22,5)	Sollwerten nach ATS 1987	3,8 (1,1) [94,5 (18,4)]	6,8 (2,3) [101,2 (45,6)]	2,8 (9) [89,1 (23)]	72,9 (11,3)
Rösler JA, Witoowitz H-J. Lungenfunktionsveränderungen bei Nichtrauchern mit Asbeststaublungenkrankungen. In: Schuckmann F, Schopper J (Hrsg). Bericht über die 30. Jahrestagung der Deutschen Gesellschaft für Arbeitsmedizin e. V. Stuttgart; Gentner, 1990: 113-118	2-	119 (99)	cross	Teil der „Hochrisikogruppenstudie Asbest“. Alter: 59,3 (10)	39,8 (10,4) 16,9 py (7,4)	alle NR	89,7 (17,4)	91,0 (9,8)	87,7 (23,8)	97,6 (13,9)
Rosenstock L, Barnhart S et al. The relation among pulmonary function, chest roentgenographic abnormalities, and smoking status in an asbestos-exposed cohort. Am Rev Respir Dis 1988; 138:272-277	2-	684	cross	Klempner (24%) und Werft-Rohrschlosser (35%), Rohrleger/Installateur (23%), Käteanlagenbauer (12 %), andere (6 %), Insg. 25 % im Schiffbau tätig. Alter: 42,1	17,1 NR: 28 % ER: 39 % (22,1 py) AR: 33 % 30,3 py	Sollwerte: Crapo 1981	NR: 28 % Sollwerte: Crapo 1981	104,9 (6,7) aktuell alle	1121,9 (12,5) [110,4 (9,1)]	76,1 (6,4)
Schwartz DA, Galvin JR et al. Determinants of restrictive lung function in asbestos-induced pleural fibrosis. J Appl Physiol 1990; 68: 1932-1937	2-	24 (7)	cross	Metallwerker ohne Asbestose im p-a. Rö-Bild. Alter: 55,8 (8,4)	33,3 (6,6) NR, ER: 57,1 % 23,7 py (23,3)	et al. 1971 für spirometrie, Goldman und Becklake 1959 für Lungenvolumina, Van Ganser et al. 1972 für Diffusion. [Signifikanzbezogen auf Exponierte ohne Pleuraveränderungen] ²	104,9 (6,7) aktuell alle	1121,9 (12,5) [110,4 (9,1)]	76,1 (6,4)	RV: 120,7 (21,9) D _{LCO} : [111,6 (23,2)]

Fortsetzung siehe folgende Seite

Tab. 1 (Fortsetzung)

Publikation	SIGN	Lungenfunktionsmesswerte: Mittelwert (SD) [% Sollmittelwert]										
		FVC, L	TLC, L	FEV ₁ , L	FEV ₁ /FVC %	FEF ₂₅₋₇₅ , L/s						
Bezug der Lungenfunktionsmesswerte und -signifikanzen^{1,2,3}												
Schwartz DA, Galvin JR et al. Restrictive lung function and asbestos-induced pleural fibrosis. A quantitative approach. Clin Invest 1993; 91: 2685 – 2692	2 –	60 (17)	cross	ehemals asbestexponierte Arbeiter, die mind. ein Jahr hoch exponiert waren und eine Mindest-Latenzzeit von 20 Jahren aufweisen. Gesamalter: 60 (8,9)	>20 Jahr	Gesamtkollektiv: NR: 22% ER: 65% AR: 13% 28.2 py (23)	[Signifikanzbezogen auf Gruppe ohne radiolog. Veränderungen] ² . Sollwerte nach Morris et al. 1971 für Spirometrie, Goldman und Becklake 1959 für Lungenvolumina, Van Gansse et al. 1972 für Diffusion	[95,9 (17,9)]	[117,0 (17,1)]	[98,3 (21,2)]	73,2 (7,8)	Veränderungen im p. A. Rö. waren nicht mit einer Obstruktion oder Diffusionsstörung assoziiert. RV: [128,4 (36,4)] P _(A-a) O ₂ Diff: 20,2 (8,3) D _{LCO} : [108,4 (14,7)]
Schwartze DA, Fuertes LJ et al. Asbestos-induced pleural fibrosis and impaired lung function. Am Rev Respir Dis 1990; 141: 321 – 326	2 –	1211 (877)	cross	aktive und ehemalige Metallarbeiter Alter: 56,1 (7,9) normale Pleura	32,1 (6,8)	NR: 21,2% ER: 47,6% AR: 31,2% 25,4 py (29,5)	Sollwerte nach Knudson et al. 1983 (0,91)	4,09 (0,91)	3,08 (0,82)	74,9 (9,5)	6 × ILD 10 2 × ILD 11 1 × ILD 12	
Shih JF, Wilson JS et al. Asbestos-induced pleural fibrosis and impaired exercise physiology. Chest 1994; 105: 1370 – 1376	2 –	82 (35)	cross	Blecharbeiter und Poliklinik-Patienten (NHLBI-Studienkollektiv) Alter: 58,1 (10,9)	31,5 (12,2)	NR: 17,1% ER: 22,9% AR: 20% 33,1 py (26,8)	Sollwertenach Morris et al. 1971 für Spirometrie, Goldman und Becklake 1959 für Lungenvolumina, Van Gansse et al. 1972 für Diffusion. (Signifikanzbezogen auf den Vergleich mit Exponierten ohne Asbestose) ²	[95,7 (19,3)]	[113,2 (18,3)]	[95,7 (22,2)]	71,1 (8,9)	Berücksichtigung von pleura-veränderungen bleibt unklar D _{LCO} V _A : [108,7 (25,7)]
Singh B, Eastwood PR et al. Effect of asbestos-related pleural fibrosis on excursion of the lower chest wall and diaphragm. Am J Respir Crit Care Med 1999; 160: 1507 – 1515	2 –	26 (7)	cross	asbestexponierte Arbeiter, die an einer Poliklinik wegen Asbestexposition regelm. untersucht werden. Alter: 63,9 (2,7)			Sollwertenach Crapo 1981 (4,0)	[101,2 (4,0)]	[93,6 (5,4)]		RV: [95,9 (7,1)] D _{LCO} V _A : [108,1 (2,8)]	

Fortsetzung siehe folgende Seite

Tab. 1 (Fortsetzung)

Publikation	Lungenfunktionsmesswerte: Mittelwert (SD) [% Sollmittelwert]					
	FVC, L	TLC, L	FEV ₁ , L	FEV ₁ /FVC %	FEF ₂₅₋₇₅ , L/s	Sonstiges: Messmittelwerte (SD) [% Sollmittelwert]
Bezug der Lungenfunktionsmesswerte und -signifikanzen 1, 2, 3						
Raucherstatus						
Expositionsdauer in Jahren, Mittelwert (SD)						
Kollektiv. Alter in Jahren, Mittelwert (SD)						
Studienart						
Untersuchte, n (davon mit Rö.-Befund entspr. Tab.-Überschrift)						
SIGN						

Wang XR, Yano E et al. Pulmonary function of nonsmoking female asbestos workers without radiographic signs of asbestosis. Arch Environ Health 1998; 53: 292–298	2 –	208	cross	weibliche asbest-exponierte Fabrikarbeiterinnen (Asbesttextilien und Asbestdachschindeln) Konzentration bis in die 1970er: 100 mg/m ³ . Nach Schutzprogramm ca. 5 mg/m ³ Alter: 33,7	10,9 >2	alle NR [Signifikanzen bezogen auf nichtexponiertes Kontrollkollektiv. Vergleich zwischen den Abweichungen vom Sollwert bei Exponierten und Kontrollen über 35]
---	-----	-----	-------	--	------------	---

Abkürzungen: ATS = American Thoracic Society; CB = Chronische Bronchitis; CI = Konfidenzintervall; DPT = diffuse Pleuraverdickung; PP = Pleuraplaque(s); n. a. = nicht angegeben; NR = Nieraucher; ER = Aktiver Raucher; py = packyears; Mittelwert (SD); Rö = konventionelle Röntgenthoraxaufnahme; [] = % Sollmittelwert; L = Liter; [] = Bezug auf eigene Vergleichsgruppe ohne Asbestexponierten¹ oder interner Vergleich mit Exponierten²; cross = Querschnittsstudie; case control = Fall-Kontrollstudie; cohort = Kohortenstudie; +: p < 0,05; ++: p < 0,01; +++: p < 0,005; ¶: p < 0,001; †: p < 0,001; ‡: p < 0,0001; ††: p < 0,0001; †††: p < 0,0001. ¹ = der Vergleich mit der internen asbestexponierten Kontrollgruppe führt zu einer Unterschätzung der Lungenfunktionsseinbuße.³ = die Sollwerte von Quanjer et al. 1983 (identisch 1993) wurden überwiegend in den 1960er- und 1970er-Jahren ermittelt und sind um über 10 % zu niedrig.

Tab.2 Asbestbedingte nicht maligne Pleuraveränderungen.

Publikation	SIGN	Studienart	Lungenfunktionsmesswerte: Mittelwert (SD) [% Sollmittelwert]			
			FVC, L	TLC, L	FEV ₁ , L	FEV ₁ /FVC %
Sonstiges: Messmittelwerte (SD) [% Sollmittelwert]						
Bourbeau J, Ernst P et al. The relationship between respiratory impairment and asbestos-related pleural abnormality in an active work force. Am Rev Respir Dis 1990; 142: 837 - 842	2 -	110 (64) (58 PP; 6 DPT)	cross Aktive Bausolizierer. Alter: 44.3 (4.8)	17,3 (7.4)	24,0 (5.6)	NR: 11.0% ER: 35.9% AR: 53.1% 22.0 py (13.2)
Van Cleemput J, De Raeve H et al. Surface of localized pleural plaques quantitated by computed tomography scanning: relation with cumulative asbestos exposure and no effect on lung function. Am J Respir Crit Care Med 2001; 163: 705 - 710	2 -	73 (51) mit PP im HRCT	case control Arbeiter einer Asbestzementfabrik. Alter: 43.5 (2.2)	25,0 (1.4)	NR: 15% ER & AR: 85% 10.9 py (10.4)	Spirometrie-Sollwerte [110.5 (13.4)] nach Quanjer et al. 1993 ³ , D _{LCO} -Sollwerte nach Cotes et al. 1975
Deniers RY, Neale AV et al. Asbestos-related pulmonary disease in boilermakers. Am J Ind Med 1990; 17: 327 - 339	2 -	534 (55)	cross Kesselbauer, die an einem Gesundheitsvorsorgeprogramm teilgenommen haben. Alter: 45	18	NR: 25% ER: 30% (28.6 py) AR: 45% 23.6 py	Sollwerte nach Knudson et al. 1976. [84.4] +++ [Signifikanz] zogen auf Gruppe ohne Pleuraveränderungen] ²
Fishbein A, Luo JC et al. Respiratory findings among ironworkers: results from a clinical survey in the New York metropolitan area and identification of health hazards from asbestos in place at work. Br J Ind Med 1991; 48: 404 - 411	2 -	unilaterale Pleuraveränderungen 16.8%	Metallarbeiter. Alter: 57.8 (10.1)	22.9 (10.3)	21.6 (10.8)	Sollwerte nach Miller 1990 [Signifikanz] bezogen auf Gruppe ohne Pleuraveränderungen]. [104.3 (19.3)] + Sollwerte nach Miller 1981. [Signifikanz] zogen auf Gruppe ohne Pleuraveränderungen] ² (im Fall der FEF ₂₅₋₇₅ : bilateral vs. unilat. und ohne Pleuraveränderungen)

Tab. 2 (Fortsetzung)

Publikation	Lungenfunktionsmesswerte: Mittelwert (SD) [% Sollmittelwert]					
	FVC, L	TLC, L	FEV ₁ , L	FEV ₁ /FVC %	FEF ₂₅₋₇₅ , L/s	Sonstiges: Messmittelwerte (SD) [% Sollmittelwert]
Bezug der Lungenfunktionsmesswerte und -signifikanzen ^{1, 2, 3}						
Raucherstatus						
Garcia-Closas M, Christiani DC. Asbest-related diseases in construction carpenters. Am J Ind Med 1995; 27: 115–25	2 –	631 (64)	cross	506 Bautischler, 55 Maschinen-schlosser, 69 andere Berufe 21.6 py	NR: 32.8% ER: 43.3% AR: 23.9% 21.6 py	[Signifikanzan bezogen auf Exponierte ohne radiolog. Veränderungen] ² 4.4 (0.8) [94,2 (14,7)] ++
Hedenstierna G, Alexandersson R et al. Pleural plaques and lung function in construction workers exposed to asbestos. Eur J Respir Dis 1981; 62: 111–122	2 +	105 (54)	cross	107 asbestexponierte Bauarbeiter, die an einem Screeningprogramm teilnahmen. Mit Pleuraplaques ohne Zeichen einer Asbestose. Alter: 57 (6)	k. A NR: 22% ER: 33% AR: 45%	[Signifikanzan bezogen auf 55 nicht exponierte Kontrollen] ¹ 4.25 (0.84) ++
Hillerdal G, Malmberg P et al. Asbestos-related lesions of the pleura: parietal plaques compared to diffuse thickening studied with chest roentgenography, computed tomography, lung function, and gas exchange. Am J Ind Med 1990; 18: 627–639	3	23 (13)	cross	freiwillig teilnehmende (ehemals) asbestexponierte Patienten mit bilateralen Pleuraveränderungen im CT. A: bilaterale PP. Ohne Asbestose oder Beteiligung der viszeralen Pleura. Alter: Gruppe A: 57 (7)	[Lungenfunktionssol-werte von einer lokalen, nicht exponierten Referenzgruppe] ¹ 97 (11)	[96 (8)] + [98 (7)]
	23 (7)			B: bilat. DPT mit Beteiligung derviz., Pleura u/o Adhäsion, davon 2 auch mit Asbestose 1 x / 0, 1 x 1 / 1 C: unilater. DPT und PP kontralateral. Alter: Gruppe C: 57(4)	[Signifikanzan: Avs. B] ²	[77 (23)] [78 (18)] + [70 (26)] + [86 (12)] +
	23 (3)			keine Angaben zu Signifikanzan in dieser Gruppe	[94 (23)] [93 (26)]	[89 (19)] [92 (8)]
						FEF ₅₀ : [85 (32)] P _{(A-a),O2} : [107 (40)] + Compliance: [64 (35)]
						FEF ₅₀ : [50 (26)] ++ P _{(A-a),O2} : [155 (40)] + Compliance: [68 (20)]

Fortsetzung siehe folgende Seite

Tab.2 (Fortsetzung)

Publikation	SIGN	Lungenfunktionsmesswerte: Mittelwert (SD) [% Sollmittelwert]					
		FVC, L	TLC, L	FEV ₁ , L	FEV ₁ /FVC %	FEF ₂₅₋₇₅ , L/s	Mittelwert (SD) [% Sollmittelwert]
Sonstiges: Messmittelwerte (SD) [% Sollmittelwert]							
Kennedy SM, Vedula S et al. Lung function and chest radiograph abnormalities among construction industry workers. Am J Ind Med 1991; 20: 673–684	2 –	88 (33); 23 ohne, 10 mit Be- teiligung des kosto- phren. Winkels.	cross 59 aktive und 29 im Ruhestand be- findliche asbest- exponierte Arbeiter. Alter: 60,8 (7,3)	29,5 (6,9)	32,3 (6,2)	NR: 3% ER: 73% AR: 24% 30,4 py (20,6 py) (ER + AR)	[Vergleich mit nicht asbestexponierten Baufahrern, Verwal- tungsgestellten und Getreidearbeitern]. [Signifikanzbezogen auf Exponierte ohne auffälligen Rö.-Befund] ² . Sollwerte nach Crapo et al. 1981
Kouris SP, Parker DL et al. Effects of asbestos-related pleural disease on pulmonary function. Scand J Work Environ Health 1991; 17: 179–183	2 –	995 (146) PP	retro cross Asbestexposition zwischen 1958 und 1974. Herstellung asbest- haltiger Dachplat- ten. 875 Männer und 121 Frauen. Alter 58,6 (10,9)	12,7 (4,8)	30,3 (1,6)	22,1 py (21)	Sollwerte: Crapo et al. 1981. [Signifikanz bezogen auf exponierte Gruppe ohne Pleura- veränderungen] ² . OR adjustiert für PP, DPT, py, interest. disease, pulmonary history
996 (22) DPT			Asbestexposition zwischen 1958 und 1974. Herstellung asbest- haltiger Dachplat- ten. 875 Männer und 121 Frauen. Alter 61,3 (10,8)	12,3 (4,8)	29,7 (2,6)	29,4 py (26,6)	[76,4, 95CI 68,6–84,3] OR (FVC < 80%) = 4,295 CI 1,7 – 10,3 +
Baur X, Wilken D. Auswirkungen der Asbestfaserstaub-Exposition auf die Lungenfunktion ... Pneumologie 2010; 64: 81–110							[73,9, 95CI 66,4–81,3] OR (FEV ₁ / Soll) < 80% = 4,795 CI 1,8 – 12,3 +
							[97,0, 95CI 92,9 – 101,1] OR (FEV ₁ / Soll) = 1,0, 95 CI 0,4 – 2,8
							[0,7 – 1,6 Prävalenz 22,8 % DPT: OR Dyspnoe ≥ Grad 2: 4,7 95CI 1,9 – 11,8 Prävalenz 59,1 %]

Fortsetzung siehe folgende Seite

Tab. 2 (Fortsetzung)

Publikation	Lungenfunktionsmesswerte: Mittelwert (SD) [% Sollmittelwert]					
	FVC, L	TLC, L	FEV ₁ , L	FEV ₁ /FVC %	FEF ₂₅₋₇₅ , L/s	Sonstiges: Messmittelwerte (SD) [% Sollmittelwert]
Bezug der Lungenfunktionsmesswerte und -signifikanzen 1, 2, 3						
Raucherstatus						
Latenzzeit in Jahren (SD)						
Expositionsdauer in Jahren, Mittelwert (SD)						
Kollektiv. Alter in Jahren, Mittelwert (SD)						
Studienart						
Untersuchte, n (davon mit Rö.-Befund entspr. Tab.-Überschrift)						
SIGN						
Lebedova J, Diouha B et al. lung function impairment in relation to asbestos-induced pleural lesions with reference to the extent of the lesions and the initial parenchymal fibrosis. Scand J Work Environ Health 2003; 29: 388–95						
Publikation	2 –	162 (97)	cross	162 asbestexponierte Arbeiter ohne Zeichen einer Fibrose im Rö. Basierend auf CT-Einteilung in Pleura normal oder patholog. verändert. Alter: 61,5 (9,2)	38,0 (10,8) NR: 48,4% ER: 36,1% AR: 15,5% 21,4 PY (17,7)	[96,7 (16,9)] [†] Signifikanzbezogen auf Unterschied zwischen Gruppen mit und ohne Pleuraänderungen [‡] . Sollwerte nach Quanjer et al. 1983 [§]
						[92,3 (17,2)] [†] patholog. Werte: 50,5 +
						[24,7% + p<0,0001). FEF ₇₅ : 57,7 (29,7) ++ patholog. FEF ₇₅ : 72,2%. 87,6 (16,7). patholog. D _{l,co} : 33 %
Lilis R, Miller A et al. Pulmonary function and pleural fibrosis: quantitative relationships with an integrative index of pleural abnormalities. Am J Ind Med 1991; 20: 145 – 161						
Publikation	2 –	1536 ohne Parenchymveränderungen(Pleura-index 1 – 3 (152))	cross isolierer	mehrheitlich über 30	> 30 keine Angaben	Sollwerte nach ATS 1987 [86 (14)]
						[86 (15)]
						[86 (15)]
						[80 (16)]
						[75 (15)]
						[76,5 (17,5)]
						[76,5 (19,5)]
						[75 (19)]

Fortsetzung siehe folgende Seite

Tab.2 (Fortsetzung)

Publikation	SIGN	Lungenfunktionsmesswerte: Mittelwert (SD) [% Sollmittelwert]										
		FVC, L	TLC, L	FEV ₁ , L	FEV ₁ /FVC %	FEF _{25–75} , L/s						
Bezug der Lungenfunktionsmesswerte und -signifikanzen^{1,2,3}												
Raucherstatus												
Latenzzeit in Jahren (SD)												
Expositionsdauer in Jahren, Mittelwert (SD)												
Kollektiv. Alter in Jahren, Mittelwert (SD)												
Studienart												
Untersuchte, n (davon mit Rö.-Befund entspr. Tab.-Überschrift)												
SIGN												
Mohsenifar Z, Jasper AJ et al. Asbestos and airflow limitation. J Occup Med 1986; 28: 817–820	2 –	45 alle	cross	Werftarbeiter ohne interstitielle Lungenerkrankungen, Asthma oder rez. Pneumonien. Alle mit Pleuraplaques aber ohne Asbestose. Alter: 52 (13)	17 (8)	alle NR	Spironetriesollwerte: Schmidt et al. 1973. Sollwerte Ducò-McGrath 1959. Lungenvolumina: sollwerte: Goldman 1959. [Signifikanzbezogen auf Unterschied auf Untergruppe mit normaler FEF _{25–75}] ²	[98 (14)]	[109 (12)]	80 (4)	[91 (29)]	P _{a,O₂} : 82 (7) mmHg, 15 (9) mmHg D _{L,CO} : [106 (18)]
Oliver LC, Eisen EA et al. Asbestos-related disease in railroad workers. A cross-sectional study. Am Rev Respir Dis 1985; 131: 499–504	2 –	377 (81)	cross	asbestexponierte Eisenbahnarbeiter. Alle ILO 0/0 und ohne DPT. Alter: 65,1 (7)	35,4 (9,5)	NR: 26,2% ER: 47,6% AR: 26,2% 30,9 PY (30,8)	[Signifikanzbezogen auf Gruppe ohne Pleuraveränderungen]. Sollwerte nach Crapo 1981	[106 (15)]	[110 (12)]	81 (4)	[103 (20)]	P _{a,O₂} : 81 (13) D _{L,CO} : [107 (20)]
Schwartz DA, Galvin JR et al. Restrictive lung function and asbestos-induced pleural fibrosis. A quantitative approach. J Clin Invest 1993; 91: 2685–2692	2 –	60 (24)	cross	ehemals asbestexponierte Arbeiter, die mind. ein Jahr hoch exponiert waren und eine Mindestlazzeit von 20 Jahren aufweisen. Gesamtafter: 60 (8,9)	> 1 Jahr	Gesamtkollektiv: NR: 22% ER: 65% AR: 13% 28,2 PY (23)	[Signifikanzbezogen auf Gruppe ohne radiolog. Veränderungen] ² . Sollwerte nach Morris et al. 1971 für Spironetrie, Goldman und Becklake 1959 für Lungenvolumina, Van Ganse et al. 1972 für Diffusion	[84,8 (12,8)] +	[106,2 (16,4)] +	[82,0 (20,3)] +	(11,2)	RV: [116,8 (42)] D _{L,CO} : [94,9 (20,8)] P _{(A-a)O₂} : 24,8 (8,4)

Fortsetzung siehe folgende Seite

Tab. 2 (Fortsetzung)

Publikation	Studienart	Bezug der Lungenfunktionsmesswerte und -signifikanzen 1, 2, 3		Lungenfunktionsmesswerte: Mittelwert (SD) [% Sollmittelwert]	
		FVC, L	TLC, L	FEV ₁ , L/s	FEV ₁ /FVC %
Schwartz DA, Fuortes LJ et al. Asbestos-induced pleural fibrosis and impaired lung function. Am Rev Respir Dis 1990; 141: 321 – 326	cross	aktive und ehemalige Metallwerker. Alter: 58,6 (7,5)	34 (6)	NR: 20,5% ER: 49,4% AR: 30,1% 29,9 PY (27,3)	[Signifikanzen bezogen auf Unterschied zur Gruppe ohne Pleuraveränderungen] ² . Sollwerte nach Knudson et al. 1983
DPT (mit Beteiligung des kostophrenischen Winkels)	aktive undehemalige Metallwerker. Alter: 63,4 (7,1)	35,8	NR: 13,52% ER: 56,8% AR: 29,7% 34,4 PY (32,3)	[0,83]††	3,16 (0,73)††
Schwartz DA, Galvin JR et al. Determinants of restrictive lung function in asbestos-induced pleural fibrosis. J Appl Physiol 1990; 68: 1932 – 1937	cross	Metallwerker ohne Asbestose im p. a. Rö-Bild. Alter: 54,9 (6,8)	30,3 (7,2)	aktuell alle NR, ER: 66,7% 14,2 PY (22,7)	Sollwerte nach Morris et al. 1971 für Spirometrie, Goldmann and Becklake 1959 für Lungenvolumina, Van Ganser et al. 1972 für Diffusion. [Signifikanzen bezogen auf Exponierte ohne Pleura-veränderungen] ²
24 (8) DPT	Metallwerker ohne Asbestose im p. a. Rö-Bild. Alter: 68,9 (7,8)	31,0 (12,3)	aktuell alle NR, ER: 62,5% 19,6 PY (13,7)	[76,8 (13,5)] ††	[116,7 (13,9)] [100,1 (17,2)] 75,1 (7,9)
Singh B, Eastwood PR et al. Effect of asbestos-related pleural fibrosis on excursion of the lower chest wall and diaphragm. Am J Respir Crit Care Med 1999; 160: 1507 – 1515	cross	asbestexponierte Arbeiter, die an einer Poliklinik wegen Asbestexposition regelm. untersucht wurden. 12 mit PP. Alter: 64,1 (2,3)	[Signifikanzen bezogen auf Gruppe ohne radiolog. Veränderungen] ¹	[98,0 (4,5)]	[96,2 (3,3)]
7 DPT Alter: 62,4 (2,7)				[77,4 (4,9)] ++	[75,2 (3,3)] +

Abkürzungen: ATS = American Thoracic Society; CB = Chronische Bronchitis; CI = Confidenzintervall; DPT = diffuse Pleuraverdickung; PP = Pleuraplaque(s); n. a. = nicht angegeben; NR = Nieraucher; ER = Exraucher; AR = Aktive Raucher; py = packyears; Mittelwert (SD); Rö = konventionelle Röntgenthoraxaufnahme; [] = % Sollmittelwert; L = Liter; [] = Bezug auf eigene Vergleichsgruppe ohne Asbestexposition¹ oder interner Vergleich mit Exponierten²; cross = Querschnittsstudie; case control = Fall-Kontrollstudie; cohort = Kohortenstudie. +: p < 0,05; ++: p < 0,01; †: p < 0,005; ††: p < 0,001. ¹ = der Vergleich mit der internen asbestexponierten Kontrollgruppe führt zu einer Unterschätzung der Lungenfunktionseinbuße. ² = die Sollwerte von Quanjer et al. 1983 (identisch 1993) wurden überwiegend in den 1960er- und 1970er-Jahren ermittelt und sind um über 10 % zu niedrig.

Publikation	SIGN	Lungenfunktionsmesswerte: Mittelwert (SD) [% Sollmittelwert]									
		FVC, L			TLC, L			FEV ₁ , L			FEV ₁ /FVC %
		FEF ₂₅₋₇₅ , L/s									
Bezug der Lungenfunktionsmesswerte und -signifikanzen^{1, 2, 3}											
Raucherstatus											
Latenzzeit in Jahren (SD)											
Expositionsdauer in Jahren, Mittelwert (SD)											
Kollektiv. Alter in Jahren, Mittelwert (SD)											
Studienart											
Untersuchte, n (davon mit Rö.-Befund entspr. Tab.-Überschrift)											
Publikation											
Begin R, Cantin A et al. Airway function in lifetime-non-smoking older asbestos workers. Am J Med 1983; 75: 631–638	2 –	17 (7) mit Asbestose (Pleura-status unklar)	cross	Asbestminen und -mühlenarbeiter ohne Atemwegssymptome. Alter: 57 [2]	28 [2]	lebens-lange NR	[Signifikanzbezogen auf 16 alters-, großen und geschlechtsgematchte Kontrollpersonen ohne Asbestexposition] ¹	+	n.s.	n.s.	Isoflow als % FVC: + FEF ₇₅₋₅₀ : 25; n.s. D _{1,CO} : +
Begin R, Filion R et al. Emphysema in silica- and asbestos-exposed workers seeking compensation. ACT scan study. Chest 1995; 108: 647–55	3 +	96 (37)	cross	34 Arbeiter aus Asbestabbau und -mühlen; 62 aus Verarbeitung bzw. Isolationsverarbeitung. Keine Asbestose, keine Angaben über Pleuraveränderungen. Alter: 61,1	26,0 [1,4]	NR: 5 ER: AR: 32 Gesamtkollektiv: 29,4 py	[Vergleich Exponierte mit und ohne Asbestose] ² Sollwerte nach Bates et al. 1971 (SEM)	[89 (3)] +	[90 (3)] +	[87(3)] +	n.s.
Demers RY, Neale AV et al. Asbestos-related pulmonary disease in boilermakers. American Journal of Industrial Medicine 1990; 17: 327–339	2 –	534 (25) ILO = 1/0	cross	Kesselmacher, die an einem Gesundheits-vorsorgeprogramm teilgenommen haben. Alter: 45 [27]	18	NR: 25% ER: 30% (28,6 py) AR: 25% 23,6 py	Sollwerte nach Knudson et al. 1976. [Signifikanzbezogen auf Gruppe mit ILO ≤ 0/1 als auch zwischen den Gruppen] ²	[83,9] +++	[80,2] +++	[93,3] ++	keine Angabe zu pleurastatus
Garcia-Closas M, Cristiani DC. Asbestos-related diseases in construction carpenters. Am J Ind Med 1995; 27: 115–125	2 –	631 (23) (ILO ≤ 0/1)	cross	506 Bautischler, 55 Maschinenschlosser, 69 andere Berufe	32,9 (8,1)	NR: 17,4% ER: 52,2% AR: 30,4% 26,3 py	[Signifikanzbezogen auf Exponierte ohne radiolog. Veränderungen] ²	4,1 (0,8) [88,7] (14,7) ++	2,9 (0,8) [78,7] (10,6) ++ (19,3) ++	70,3 (88,5% ++) (13,1) ++	ILO ≤ 0/1: Luft: normal: 43,5% Obstruktion: 47,8% ++ Restriktion: 4,3% Mixed: 17,4% ++
632 (20) (ILO > 0/1)					31,0 (6,1)	NR: 25,0% ER: 40,0% AR: 35,0% 23,5 py	3,8 (0,6) [86,7] (13,4) ++	2,7 (0,6) [78,0] (17,9) ++	71,1 (89,4) (13,6) ++	ILO > 0/1: Luft: normal: 50,0% Obstruktion: 40,0% ++ Restriktion: 10,0% Mixed: 20,0% ++	

Baur X, Wilken D. Auswirkungen der Asbestfaserstaub-Exposition auf die Lungenfunktion ... Pneumologie 2010; 64: 81–110

Tab. 3 (Fortsetzung)

Publikation	SIGN	Bezug der Lungenfunktionsmesswerte und -signifikanzen 1, 2, 3		Lungenfunktionsmesswerte: Mittelwert (SD) [% Sollmittelwert]		FEV ₁ /FVC %	FEF ₂₅₋₇₅ , L/s
		FVC, L	TLC, L	FEV ₁ , L			
Kennedy SM, Vedula S et al. Lung function and chest radiograph abnormalities among construction insulators. Am J Ind Med 1991; 20: 673–684	2 –	88 (16)	cross	59 aktive und 29 im Ruhestand befindliche asbest-exponierte Arbeiter. Alter: 60,9 (4,8) Jahre	34,9 (4,3) (5,2)	NR: 25 % ER: 44 % AR: 31 % 34,2 PY (30,6) (ER-FAR)	{Vergleich mit nicht asbestexponierten Busfahrern, Verwaltung angestellten und Getreidearbeiter (ER-FAR)} [Signifikanz] ¹ . (Signifikanz bezogen auf Exponierte ohne auffälligen Rö-Befund] ² , Sollwerte nach Crapo et al. 1981
Kilburn KH, Warshaw RH. Airways obstruction from asbestos exposure. Effects of asbestos and smoking. Chest 1994; 106: 1061–1070	2 –	2292 (119)	cross	asbestexponierte Bau- und Werftarbeiter, 1146 mit Asbestose und 1146 altergemachte mit Exposition, aber ohne Asbestose. 370 nichtexponierte Kontrollen. Alter: 61,8 (11,3)	30,6 (10,2)	NR	Sollwerte nach Miller [94,3] +++ [106,2] †† [89,3] † 75,2 †† 82,9 † 1991 und Kilburn 1996. [Signifikanzen bezogen auf Unterschiede zwischen Nichtexponierten und Exponierten mit Asbestose bzw. zwischen Exponierten mit und ohne Asbestose] ²
Rösler JA, Woitowitz H-J. Lungenfunktionsveränderungen bei Nichtrauchern mit Asbeststaubläsionen. Schickmann F, Schopper J (Hrsg). Bericht über die 30. Jahrestagung der Deutschen Gesellschaft für Arbeitsmedizin e. V. Stuttgart; Gentner, 1990: 113–118	2 –	119 (20)	cross	Teil der Hochrisikogruppenstudie „Asbest“. Alter: 59,3 (10)	30,6 (10,9) (7,4)	AR: 34,3 ± 12,8 Jahre 29,4 ± 13,5 Stick/Tag	[90,3] † [112,3] †† [85] †† [+] 68,2 †† 70 †† Quanjer 1983: [Signifikanzen bezogen auf den Vergleich mit Exponierten ohne Asbestose] ²

Fortsetzung siehe folgende Seite

Tab. 3 (Fortsetzung)

Publikation	SIGN	Lungenfunktionsmesswerte: Mittelwert (SD) [% Sollmittelwert]					
		FVC, L	TLC, L	FEV ₁ , L	FEV ₁ /FVC %	FEF ₂₅₋₇₅ , L/s	Sonstiges: Mittelwerte (SD) [% Sollmittelwert]
Schwartz DA, Galvin JR et al. Restrictive lung function and asbestos-induced pleural fibrosis. A quantitative approach. J Clin Invest 1993; 91: 2685–2692	2 –	60 (8)	cross	ehemals asbest-exponierte Arbeiter, die mind. ein Jahr hoch exponiert waren und eine Mindestlazenzzeit von 20 Jahren aufweisen Gesamtaalter: 60 (8,9)	>1 Jahr > 20	Gesamtkollektiv: NR: 22% ER: 65% AR: 13% 28.2 py (23)	Signifikanzen bezogen auf Gruppe ohne radiolog. Veränderungen ¹ . Sollwerte nach Morris et al. 1971 für Spirometrie, Goldman und Becklake 1959 für Lungenvolumina, Van Caisse et al. 1972 für Diffusion
Untersuchte, n (davon mit Rö-Befund entspr. Tab.-Überschrift)							
Studienart							

Abkürzungen: ATS = American Thoracic Society; CB = Chronische Bronchitis; CI = Konfidenzintervall; DPT = diffuse Pleuraverdickung; PP = Pleuraplaque(s); n. a. = nicht angegeben; NR = Nieraucher; ER = Extraucher; AR = Aktive Raucher; py = packyears; Mittelwert (SD); Rö = konventionelle Röntgenthoraxaufnahme; [] = % Sollmittelnahme; { } = Bezug auf eigene Vergleichsgruppe ohne Asbestexposition²; cross = Querschnittsstudie; case control = Fall-Kontrollstudie; cohort = Kohortenstudie. +: p < 0,05; ++: p < 0,01; +++: p < 0,005; ++++: p < 0,001. ¹: p < 0,0001. ²: p < 0,0005; ³: die Sollwerte von Quanjer et al. 1983 (identisch 1993) wurden überwiegend in den 1960er- und 1970er-Jahren ermittelt und sind um über 10% zu niedrig.

Tab. 4 Asbestbedingte nicht maligne Pleuraveränderungen und/oder Asbestose (bezüglich der klinischen und Lungenfunktionsbefunde nicht differenziert ausgewertet).

Publikation	SIGN	Kollektiv. Alter in Jahren, Mittelwert (SD)	Bezug der Lungenfunktionsmesswerte und -signifikanzen 1, 2, 3			Lungenfunktionsmesswerte: Mittelwert (SD) [% Sollmittelwert]				
			FVC, L	TLC, L	FEV ₁ , L	FEV ₁ /FVC %	FEF _{25–75} , L/s			
Brodkin C, Barnhart AS et al. Correlation between respiratory symptoms and pulmonary function in asbestos-exposed workers. Am Rev Respir Dis 1993; 148: 32–37	2 –	816 324 (40) unauffällig, 219 (27) Pleuraveränd. 100 (12) Asbestose, 169 (21) Pleu- raveränd. plus Asbestose	cross	Chrysotil-Asbest- zement exponierte Arbeiter in der Tür- kei, teilweise mit zusätzlicher Umwelt- exposition	39 (7,1)	41 (8,9)	NR: 16% ER: 61% AR: 21% [Vergleich mit Expo- nierten ohne Verän- derung] ²	Sollwerte nach Crapo et al. 1981 ³ [88 (17)]	[81 (19)]	[92 (13)]
Copley SJ, Lee YC et al. Asbestos-induced and smoking-related disease: apportioning pulmonary function deficit by using thin-section CT. Radiology 2007; 242: 258–266	2 –	81 Asbestose 91 % DPI: 85 %	cross	1. Kollektiv: 42 Asbest- minenarbeiter und 39 Arbeiter aus unterschied- lichen Industriezweigen mit Asbestexposition. Alter: 67 (46–86)	NR: 12% ER: 78% AR: 9% keine Angaben: 1 %	Sollwerten nach Quanjer 1993 ³ [78,8 (21,2)]	[79,2 (19,2)]	[75,5 (22,3)]		
Delpierre SM, Delvolgo- Corl J et al. High prevalence of reversible airway obstruction in asbestos-exposed workers. Arch Environ Health 2002; 57: 441 – 5	2 –	52 Asbestose 63 % DPI: 85 %	retro cross	2. Kollektiv: asbest- exponierte Arbeiter aus unterschiedli- chen Berufen. Alter: 60 (33–82)	NR: 15% ER: 73% AR: 12%	[85,8 (24,7)]	[87,7 (21,3)]	[79,0 (23,4)]		
Baur X, Wilken D. Auswirkungen der Asbestfaserstaub-Exposition auf die Lungenfunktion ... Pneumologie 2010; 64: 81 – 110				Poliklinikpatienten mit Verdacht auf eine asbestbedingte Lun- generkrankung.	23 (2 SEM)	11 (2 SEM)	63% AR Signifikanz bezo- gen auf Unterschie- de zu Sollwerten nach Knudson et al. 1976	[94] (2) [65 (58)] +	[83] (4) + [64 (1) ++	[65 (58)] + keine Unterschiede in Lungefunktion zw. radiologisch auf- fälligen und unauf- fälligen Patienten. Keine Korrelation zw. Lungenfunktion und Asbestexposi- tions- dauer bzw. Latenzzeit. R 2,92 (0,23) + In 43 % Reversibilität der Obstruktion

Fortsetzung siehe folgende Seite

Tab. 4 (Fortsetzung)

Publikation	SIGN	Untersuchte, n (davon mit Rö.-Befund entspr. Tab.-Überschrift)	Bezug der Lungenfunktionsmesswerte und -signifikanzen ^{1, 2, 3}				Lungenfunktionsmesswerte: Mittelwert (SD) [% Sollmittelwert]	
			FVC, L	TLC, L	FEV ₁ , L	FEV ₁ /FVC %		
Kee ST, Gamsu G et al. Causes of pulmonary impairment in asbestos-exposed individuals with diffuse pleural thickening. Am J Respir Crit Care Med 1996; 154: 789 – 93	2 +	106 (53 DPT-Fälle), 53 Kontrollen	case-control per CT ermittelte DPT-Fälle. Alter: 68 (8,5) gematched mit 53 arbestexponierten (12) Kontrollen ohne DPT. Alter: 69,83 (8,3)	24,5 (12,3) 40 (10,4)	26,2 PY (25) 21,6 PY (26,4)	[Signifikanzen bezogen auf Gruppen mit und ohne DPT] ² . Keine Unterschiede bzg. Alter, Raucherstatus, Expositionsänge, Latenzeit, Anteil von interstitieller Fibrose und Pleura-Paquies. Sollwerte nach Crapo et al. 1981 und ATS 1987	[67,8 (14,7)] +++	73,7 (12,6)
Lilis R, Miller A et al. Pulmonary function and pleural fibrosis: quantitative relationships with an integrative index of pleural abnormalities. Am J Ind Med 1991; 20: 145 – 161	2 –	(1536) alle mit Parenchymveränderungen Pleura-index 0 (133)	cross asbestexponierte Isolierer mit Asbestose	mehrheitlich über 30	> 30 keine Angaben	Sollwertenach ATS 1987	[85 (17)]	
Baur X, Wilken D. Auswirkungen der Asbestfaserstaub-Exposition auf die Lungenfunktion ... Pneumologie 2010; 64: 81 – 110		Pleuraindex 1–3 (178) Pleuraindex 4–6 (144) Pleuraindex 7–9 (96) Pleuraindex 10–12 (77) Pleuraindex 13–15 (63) Pleuraindex 16–18 (45) Pleuraindex 19–21 (29) Pleuraindex ≥ 22 (63)						

Fortsetzung siehe folgende Seite

Tab. 4 (Fortsetzung)

Publikation	SIGN	Lungenfunktionsmesswerte: Mittelwert (SD) [% Sollmittelwert]		FEV ₁ /FVC %	FEV ₁ , L	TLC, L	FEF ₂₅₋₇₅ , L/s	Sonstiges: Messmittelwerte (SD) [% Sollmittelwert]
		FVC, L						
Bezug der Lungenfunktionsmesswerte und -signifikanzen 1, 2, 3								
Raucherstatus								
Latenzzeit in Jahren (SD)								
Expositionsdauer in Jahren, Mittelwert (SD)								
Kollektiv. Alter in Jahren, Mittelwert (SD)								
Studienart								
Untersuchte, n (davon mit Rö.-Befund entspr. Tab.-Überschrift)								
Neri S, Boracchi P et al. Pulmonary function, smoking habits, and high resolution computed tomography (HRCT) early abnormalities of lung and pleural fibrosis in shipyard workers exposed to asbestos. Am J Ind Med 1996; 30: 588-595	2 -	119 (81) alles cross normales Parenchym im HRCT (50 mit Pleuraveränderungen) (HRCT) early abnormalities of lung and pleural fibrosis in shipyard workers exposed to asbestos.	7,5 (5,5)	21,9 (5,9)	Gesamt-kollektiv: NR: 37% ER & AR: 63% 9,2 py (10,5)	[90,4 (14,6)]	[106,6 (20,6)]	[91,7 (14,9)] [100,3 (8,7)] [92,5 (30,2)] D _{Lco} [110,1 (27,2)]
		(34) nur Nichtraucher (47) nur Raucher	8,4 (6,2)	23,2 (5,6)	Nichtraucher	[89,7 (14,9)]	[115,1 (21,3)]	[90,9 (15,6)] [100,3 (10,9)] [92,8 (34,3)] D _{Lco} [121,4 (29,7)]
		Alter: 45,4 (7,0) Alter: 46,9 (6,6)	6,9 (5,0)	21,3 (5,8)	15,3 py (9,3)	[90,9 (14,3)]	[100,5 (21,2)]	[92,0 (14,0)] [100,2 (6,8)] [90,6 (25,4)] D _{Lco} [102,0 (22,9)]
		119 (38) alle mit Parenchymveränderungen im HRCT (31 auch Pleuraveränderungen)	10,9 (6,1)	24,5 (5,7)	Gesamt-kollektiv: NR: 37% ER & AR: 63% 14,0 py (11,9)	[87,7 (16,4)]	[107,2 (17,4)]	[96,4 (17,9)] + [83,7 (11,7)] [103,4 (18,1)] D _{Lco} [103,4 (18,1)]
		(10) nur Nichtraucher (28) nur Raucher	11,1 (7,9)	25,0 (5,8)	Nichtraucher	[78,2 (16,4)] +	[99,6 (13,8)]	[82,1 (20,3)] [103,7 (9,1)] [91,2 (39,3)] D _{Lco} [112,6 (23,9)]
		Alter: 48,9 (5,1) Alter: 47,2 (6,2)	10,8 (5,9)	23,4 (5,9)	19,4 py (9,4)	[91,2 (15,4)]	[102,9 (18,1)]	[86,9 (17,7)] [93,7 (31,8)] [81,1 (31,8)] D _{Lco} [99,54 (16,1)]

Fortsetzung siehe folgende Seite

Tab. 4 (Fortsetzung)

Publikation	SIGN	Lungenfunktionsmesswerte: Mittelwert (SD) [% Sollmittelwert]					
		FVC, L	TLC, L	FEV ₁ , L	FEV ₁ /FVC %	FEF ₂₅₋₇₅ , L/s	Sonstiges:
Bezug der Lungenfunktionsmesswerte und -signifikanzen 1, 2, 3							
Raucherstatus							
Kollektiv. Alter in Jahren, Mittelwert (SD)							
Studienart							
Untersuchte, n (davon mit Rö.-Befund entspr. Tab.-Überschrift)							
Niebecker M, Smidt U et al. The incidence of airway obstruction in asbestos, pneumo- logic 1995; 49: 20 – 26	2 –	382 (73)	cross	retrospektive Aus- wertung von Patienten mit Asbestose nach Berufsanamme- se und Rö.-Bild. A: ILO zw. 1/0 und 1/2 oder DPT Verbreitung 0 – 2 und Dicke a oder b und/oher PP Verbreitung 0 – 1 und Dicke a oder b. Alter: 55 (6,2)	NR: 33 % ER: 47 % AR: 20 %	keine sign. Unter- schiede zwischen NR vs. A vs. B	keine sign. Unter- schiede zwischen NR vs. Raucher vs. Nichtraucher für alle Parameter in Gruppe A ¹
(194)				B: ILO zw. 1/0 und 1/2 und DPT Verbreitung 0 – 2 und Dicke a oder b und/oher PP Verbreitung 0 – 1 und Dicke a oder b. Alter: 58 (6,7)	NR: 29 % ER: 39 % AR: 32 %	Signifikanzen: A vs. B (nur AR)	+++ (+) ++ (+)
(115)				C: ILO zw. ab 2/1 und/oher DPT Verbrei- tung 3 oder Dicke c und/ oder PP Ver- breitung 2 – 3 oder Dicke C und/oher adhä- renter Winkel Alter: 63 (8,1)	Signifikanzen: B vs. C [nur NR] * = A vs. C	+++ [++++] +++ [++++]	+++ [++++] +++ [+]
Ohar J, Sterling DA et al. Changing patterns in asbestos-induced lung disease. Chest 2004; 125: 744 – 753	>2 –	3383 (2685)	cross	Hilfsarbeiter 19 %, Mechaniker 12 %, Klempner 10 %, Kes- selmather / Schwei- ßer 9 %, Blecharbei- ter 6 %, Tischler 6 %, andere Gewerke 38 %. Alter: 64,4 (9,9)	40,5 (10,3)	NR: 21,8 % ER: 59,0 % AR: 19,2 % p: 39,1 (29,5)	Sollwerte nach ATS [83,7 (18,1)] [95,6 (22,4)]
3383 (312)				Alter: 69,1 (9,1)	45,8 (9,5)	NR: 15,5 % ER: 64,3 % AR: 20,5 % p: 46,1 (31,2)	Sollwertenach ATS [76,6 (20,3)]

Tab. 4 (Fortsetzung)

Publikation	Studienart	Bezug der Lungenfunktionsmesswerte und -signifikanzen 1, 2, 3		Lungenfunktionsmesswerte: Mittelwert (SD) [% Sollmittelwert]		FEV ₁ /FVC %				
		FVC, L	TLC, L	FEV ₁ , L/s	FEV ₁ /FVC %					
Schwartz DA, Davis CS et al. Longitudinal changes in lung function among asbestos-exposed workers. Am J Respir Crit Care Med 1994; 150: 1243–1249	cohort follow-up	Teilnehmer an einem freiwilligen Screeningprogramm für asbestexponierte Metallarbeiter mit einer Latenzzeit > 20 Jahre und einer hohen Exposition von mind. 1 Jahr. Alter: 60,6 (8,7)	31,7 (11,3)	38,3 (10)	Gesamtkollektiv: NR: 21 % ER: 62 % AR: 16 % 29,3 py (24,5)	initiale Lungenfunktion [90,0 (16,4)] [113,99 (18,5)]	[90,8 (20,1)]	71,3 (9,2)	D _{LCO} : [127,8 (26,0)] keine radiologischen Veränderungen: 27 %, Pleurafibrose: 40 %, Asbestose IL0 \geq 1/0, 17 % Asbestose & pleurafibrose: 17 %	
Schwartz DA, Galvin JR et al. Restrictive lung function and asbestos-induced pleural fibrosis. A quantitative approach. J Clin Invest 1993; 91: 2685–2692	cross	ehemals asbestexponierte Arbeiter die mind. ein Jahr hoch exponiert waren und eine Mindestlatenzzeit von 20 Jahren aufweisen. Gesamtaalter: 60 (8,9)	>1 Jahr	>20	Gesamtkollektiv: NR: 22 % ER: 65 % AR: 13 % 28,2 py (23)	[Signifikanzniveau bezogen auf Exponierte ohne radiolog. Veränderungen] ² . Sollwerte nach Morris et al. 1971 für Spirometrie, Goldman und Becklake 1959 für Lungenvolumina, Van Gansse et al. 1972 für Diffusion	[106,1 (10,8)] + [108,1 (17,8)]	[86,0 (17,2)]	71,6 (11,3)	RV: [119,3 (42,7)] P _(A-a) : 26,1 (11,3) D _{LCO} : [105,3 (19,4)]
Shih JF, Wilson JS et al. Asbestos-induced pleural fibrosis and impaired exercise physiology. Chest 1994; 105: 1370–1376	cross	Blecharbeiter und Poliklinikpatienten (NHBIB-Studiengruppe) Alter: 64,1 (7,7)	33,5 (10,5)	44,2 (7,7)	NR: 21,2 % ER: 63,6 % AR: 15,2 % 33,1 py (26,8)	Sollwerte nach Morris et al. 1971 für Spirometrie, Goldman und Becklake 1959 für Lungenvolumina, Van Gansse et al. 1972 für Diffusion [vergleich Exponierte ohne pleurale Veränderungen] ²	[86,0 (17,4)] + [110,9 (15,6)]	[88,0 (22,7)]	71,1 (8,9)	D _{LCO} : 109,3 (20,9) MVV: 100,1 (30) P _(A-a) : 15,4 (8,7) V _D /V _T : 20,2 (7,9)
83 (14) DPT (zusätzlich Asbestose)	Alter: 63,4 (9,3)	36,1 (10)	41,8 (9,9)	NR: 17,1 % ER: 62,9 % AR: 20 % 33,1 py (26,8)	Sollwerte nach Morris et al. 1971 für Spirometrie, Goldman und Becklake 1959 für Lungenvolumina, Van Gansse et al. 1972 für Diffusion. [vergleich Exponierte ohne pleurale Veränderungen] ²	[84,6 (9,4)] + [109,3 (20,9)]	[79,9 (12,9)] +	71,1 (8,9)	D _{LCO} : [100,0 (13)] MVV: 79,9 (12,9) P _(A-a) : 21,3 (10,5) V _D /V _T : 25,6 (8,9)	

Abkürzungen: ATS = American Thoracic Society; CB = Chronische Bronchitis; CI = Konfidenzintervall; DPT = diffuse Pleuraverdickung; PP = pleuraerplaque(s); n. a. = nicht angegeben; NR = Nieraucher; ER = Extraucher; AR = Aktive Raucher; py = packyears; Mittelwert (SD); Rö = konventionelle Röntgenthoraxaufnahme; [] = % Sollmittelwert; L = Liter; [] = Bezug auf eigene Vergleichsgruppe ohne Asbestexposition¹ oder interner Vergleich mit exponierten²; cross = Querschnittsstudie; case control = Fall-Kontrollstudie; cohort = Kohortenstudie. +: p < 0,05; ++: p < 0,01; +++: p < 0,005; ++†: p < 0,001; ††: p < 0,0001. ¹ = der Vergleich mit der internen asbestexponierten Kontrollgruppe führt zu einer Unterschätzung der Lungenfunktionseinbuße.³ = die Sollwerte von Quanjer et al. 1983 (identisch 1993) wurden überwiegend in den 1960er- und 1970er-Jahren ermittelt und sind um über 10 % zu niedrig.