

Diplomarbeit

Konzeptentwicklung für die Nutzung der thermischen Energie, die bei der Kompostierung frei wird

ausgeführt zum Zwecke der Erlangung des akademischen Grades eines

Diplom-Ingenieurs

unter der Leitung von

Ao.Univ.Prof. Dipl.-Ing. Dr.techn. Karl Ponweiser

(E302 Institut für Energietechnik und Thermodynamik)

Univ.Prof. Dipl.-Ing.Proj. Dr.techn. Tobias Pröll

(E166 Institut für Verfahrenstechnik, Umwelttechnik und technische Biowissenschaften)

eingereicht an der Technischen Universität Wien

Fakultät für Maschinenwesen und Betriebswissenschaften

von

Michael Peitl, BSc

0828331 (482)

Unterstinkenbrunn 40, 2154 Unterstinkenbrunn

Unterstinkenbrunn, im März 2015

Unterschrift



Ich habe zur Kenntnis genommen, dass ich zur Drucklegung meiner Arbeit unter der Bezeichnung

Diplomarbeit

nur mit Bewilligung der Prüfungskommission berechtigt bin.

Ich erkläre weiters an Eides statt, dass ich meine Diplomarbeit nach den anerkannten Grundsätzen für wissenschaftliche Abhandlungen selbstständig ausgeführt habe und alle verwendeten Hilfsmittel, insbesondere die zugrunde gelegte Literatur, genannt habe.

Weiteres erkläre ich, dass ich dieses Diplomarbeitsthema bisher weder im In- noch im Ausland (einer Beurteilerin/einem Beurteiler zur Begutachtung) in irgendeiner Form als Prüfungsarbeit vorgelegt habe und dass diese Arbeit mit der vom Begutachter beurteilten Arbeit übereinstimmt.

Unterstinkenbrunn, im März 2015

Unterschrift

Danksagung

Zunächst möchte ich mich an dieser Stelle bei all denjenigen bedanken, die mich während der Erstellung meiner Masterarbeit unterstützt haben:

Dabei gilt mein besonderer Dank für die Betreuung Dr. Karl Ponweiser und Dr. Tobias Pröll, die immer, unterstützend durch ihr fachliches Wissen, wertvolle Hinweise zur Erstellung der Arbeit gaben.

Dr. Klemens Schulmeister für die praktischen Hinweise auf die Konstruktion, DI Erwin Binner für die Hinweise zum Kompostierprozess und DI Klaus Engelhart für die Unterstützung bei der Zusammenstellung des Projektteams.

Nicht zuletzt gebührt meinen Eltern Dank, weil Sie mir das Studium ermöglicht haben.

Kurzfassung

In Zeiten ständig steigenden Energieverbrauches müssen umweltschonende "Energieerzeugungskonzepte" erarbeitet werden. Beim Kompostieren von aerobem Material setzen Mikroorganismen Wärme frei, welche bis jetzt auf den Kompostieranlagen nicht genutzt wird.

Es wurde ein Konzept entwickelt, welches dem Prozess die Wärme entzieht und damit Wasser erwärmt. Dieses Konzept wurde thermodynamisch ausgelegt. Ein Versuchsreaktor wurde geplant, welcher für Feldversuche erste Erkenntnisse bezüglich Durchmischung, Verstopfung, Brückenbildung, Luftdurchlässigkeit und Kraftaufwand geben soll.

Dabei wurden zuerst der Kompostierprozess sowie die optimalen Prozessbedingungen, welche im Reaktor vorherrschen sollten, betrachtet. Feuchte Luft dient dabei einerseits die Wärmemenge zu entziehen, andererseits auch gleich dazu, um dem Kompostierprozess mit frischer Luft zu versorgen.

In der Auslegung des Reaktors wurde ersichtlich, dass Kondensat wieder zurück in den Reaktor geleitet werden muss, da sonst der Feuchtegehalt des Materials zu stark abnehmen würde. Auch ein Abscheider und Mischer musste eingebaut werden, welcher die zirkulierende Luft austauscht, da der Sauerstoffgehalt abnimmt und Kohlendioxid entsteht. Die Wärmetauscher wurden grob ausgelegt. Dabei ist auffallend, dass die Flächen aufgrund der geringen Temperaturunterschiede sowie dem geringen Wärmedurchgangskoeffizienten sehr groß sein müssen. Der Reaktor benötigt keinen Ventilator, da mithilfe eines Kamins genügend Druckunterschied vorhanden ist, um durch natürliche Konvektion einen Naturluftzug zu erhalten.

Für den Versuchsreaktor liegen alle Zeichnungen sowie Stücklisten bei, um den Reaktor zu bauen und verschiedenste Untersuchungen durchzuführen. Der Versuchsreaktor wurde so konzipiert, dass er mit geringen Mitteln herstellbar ist.

Errechnet wurde bei diesem Konzept, dass sich pro kg Trockenmasse Rottegut rund 4,8*10⁶ J in Form von erwärmtem Wasser in 4 Wochen entziehen lassen.

Abstract

In times of rising energy consumption, there must be developed environmentally friendly "energy generation" concepts. During the process of composting aerobic material heat is released, which was not used in compost work so far.

A concept which extracts the heat from the process has been developed and causes that water gets heated. This concept was designed thermodynamically. An experimental reactor was planned, which should give first field trials insights into the bioturbation, constipation, bridge construction and air permeability.

First, the composting process and the ideal process conditions that should prevail in the reactor were considered. On the one hand moist air is used to escape the heat and on the other hand to supply the compost with fresh air. Several potential problems such as bioturbation, air permeability, corrosion, clogging and bridge were incorporated in the concept.

Considering the design of the reactor it has become apparent that the condensate must be fed back into the reactor again, otherwise the moisture content of the compost would decline sharply. A separator had to be built in, which exchanges the air as the oxygen content decreases and carbon dioxide arises. The heat exchangers were designed roughly. It is essential that the surfaces must be very large due to the small differences in temperature and the low heat transfer coefficient. The reactor does not require a ventilator since through the stack-effect sufficient pressure differential exists to obtain a natural draft.

For the experimental reactor all drawings and parts lists are included in order to build the reactor and perform a variety of tests. The experimental reactor was designed in a way that it can be fabricated by little resources.

Results from this concept are that per kg dry matter rotted material around 4.8×10^6 J in the form of heated water can escape in 4 weeks.

Nomenklatur

Lateinische Formelbuchstaben

Bezeichnung	Einheit	Beschreibung
Α	m²	Fläche
Cp	J/kgK	spezifische isobare Wärmekapazität
d	m	Durchmesser
d _P	m	Sauter-Durchmesser
Eu	-	Euler-Zahl
h _i	J	spezifische Enthalpie
k	W/m^2K	Wärmedurchgangskoeffizient
L	m	Länge
Μ	kg/mol	Molare Masse
т	kg	Masse
p	Ра	Druck
Q	J	Wärmemenge
Ż	W	Wärmestrom
R_L	J/kgK	spezifische Gaskonstante
Re	J/kgK	Reynolds-Zahl
Т	K	Temperatur
u	m/s	Geschwindigkeit
t	S	Zeit
Х	-	Wasserbeladung feuchter Luft
Xi	-	Wassergehalt eines Stoffes i

Griechische Formelbuchstaben

Bezeichnung	Einheit	Beschreibung
Δh_{Dtr}	J/kg	spezifische Verdampfungsenthalpie am Tripelpunkt
ΔT_m	K	thermodynamische Mitteltemperatur der Wärmeaufnahme
η	Pa s	kinematische Viskosität
ρ	kg/m³	Dichte
ξί	-	Massenanteil der Komponente i
φ	-	relative Feuchte
Φ	-	Druckverlustformfaktor
ψ	-	Porosität
υ	m/s	Leerrohrgeschwindigkeit

Indices

Index	Beschreibung
1,2,	Zustände
12, 23,	Von Zustand 1 zu Stand 2
A,E	Ausgang bzw. Eingang
А	Abscheider
С	Kohlenstoff
D	Wasserdampf
GI	Glucose
K	Kondensat
KP	Kugelige Partikeln
L	trockene Luft
Lv	Längenverhältnis
Μ	Mittel
MK	Mittlere Komposttemperatur
NKP	Nicht kugelige Partikeln
Quarz	Quarzsand
R	Reaktor, Rottegut
S	Sättigung
Т	Tauscher
Tr	Tripelpunkt
U	Umgebungsluft
u	Leerrohrgeschwindigkeit
W	Wasser
WT	Wärmetauscher

Inhaltsverzeichnis

Kurzfassungiii						
Abstractiv						
Nomenklaturv						
Inhaltsverzeichnis						
1 Einleitung 1						
2 Grundlagen- / Theorieteil						
2.1 Die Kompostierung 2						
2.2 Reaktoranforderungen11						
2.3 Thermodynamische Grundlagen12						
3 Konzeptentwicklung						
3.1 Analysieren des Materiales23						
3.2 Verschiedene Lösungsansätze24						
3.3 Bewertung der Konzepte						
4 Ausarbeitung Streuerkonzept						
4.1 Thermodynamische Auslegung31						
4.2 Versuchsreaktor: Zeichnungen und Stückliste44						
5 Zusammenfassung60						
6 Anhang62						
Literaturverzeichnis						
Abbildungsverzeichnis						
Tabellenverzeichnis						

1 Einleitung

Gemäß dem 1. Hauptsatz der Thermodynamik kann Energie weder erzeugt noch vernichtet werden, sondern nur die Erscheinungsform ändern. Daher sollten vorhandene Energieformen, welche für den Menschen leicht zur Verfügung stehen, bestmöglich genutzt werden.

Allein in Österreich fallen jährlich in etwa 1,5 Millionen Tonnen getrennt gesammelter organischer Abfall für die Kompostierung an (2011). Das Potential liegt in etwa bei dem Doppelten. ¹ Diese organischen Abfälle weisen teilweise hohe Feuchtigkeitsgehalte auf, weshalb sie für eine Verbrennung ungeeignet sind. Der Kompostierprozess setzt Wärme frei, die jedoch bisher meist nicht genutzt werden kann und damit an die Umgebung unnütz "verloren" geht.

Für einen optimalen Kompostierprozess sind wichtige Einflussgrößen wie zum Beispiel der Wassergehalt, das Kohlenstoff/Stickstoffverhältnis oder auch die Sauerstoffversorgung von großer Bedeutung. Durch regelmäßiges Durchmischen des Materials (man spricht von "Umsetzen") wird der Prozess ebenfalls positiv beeinflusst. Probleme können bei geschlossenen Anlagen unter anderem aufgrund starker Korrosion (phasenweise niederer pH-Wert, wasserdampfgesättigte Atmosphäre) auftreten.

Primäres Ziel dieser Arbeit ist es, ein Konzept für die Nutzung der thermischen Energie, die bei der Kompostierung frei wird, zu entwickeln. Negative Auswirkungen auf den Kompostierprozess müssen dabei vermieden werden. Wesentlich ist auch ein ausreichender Kaminzugeffekt, der einerseits für den Gasaustausch (Zufuhr von Sauerstoff, Abfuhr von Stoffwechselprodukten) und andererseits für die Wärmeabfuhr von Bedeutung ist. Durch Ausnutzung dieses Naturluftzuges kann der Energieverbrauch eines sonst erforderlichen Ventilators reduziert werden. Die genaue Auslegung der benötigten Komponenten wie zum Beispiel der Wärmetauscher ist nicht Teil dieser Arbeit.

Aus dem in dieser Arbeit erarbeiteten Konzept soll ein Versuchsreaktor konstruiert werden, welcher erste Tests rund um die Durchmischung, Luftdurchlässigkeit, Verstopfung und Brückenbildung zulässt. Dieser soll mittels des 3D CAD Programm CATIA gezeichnet und daraus Werkstattzeichnungen sowie Stücklisten erstellt werden. Der Versuchsreaktor soll leicht und günstig herzustellen sein.

¹ Vgl. Binner (2012), S. 1

2 Grundlagen- / Theorieteil

Dieses Kapitel beschreibt die Grundlagen der Kompostierung, erforderliche Reaktoranforderungen zur Vermeidung von vorhersehbaren Problemen und thermodynamische Grundlagen im Gebiet der feuchten Luft, Wärmetauscher und Druckverlust von durchströmten Schüttungen.

2.1 Die Kompostierung

Definitionen der Kompostierung:

"Kompostierung ist der biologische Abbau von organischem Material unter kontrollierten aeroben Bedingungen".²

"Kompostieren ist die biologische Umwandlung von organischen Abfällen unter kontrollierten Bedingungen hin zu einem hygienischen, humusreichen und relativ biostabilen Produkt, das die Bodenfruchtbarkeit positiv beeinflusst. Bestimmt werden der Kompostierprozess und dessen Produkt durch mehrere Parameter, die nicht einzeln sondern erst im gemeinsamen Prozess erreicht werden".³

"Kompostierung ist der Abbau von heterogener organischer Substanz durch gemischte mikrobiologische Populationen unter feuchten, warmen und aeroben Bedingungen".⁴

...

Zusammenfassend versteht man unter Kompostierung einen biologischen Prozess, der unter feuchten, aeroben Bedingungen unter Freisetzung von Wärme abläuft. Dabei sind während des Rotteverlaufes unterschiedliche Mikroorganismengruppen tätig. Erst dies ermöglicht die Umwandlung der heterogenen organischen Abfälle in ein stabiles, nährstoffreiches und hygienisch einwandfreies Endprodukt (Kompost).⁵

Die Materialaufbereitung⁶

Das aufbereitete Ausgangsmaterial für die Kompostierung besteht meist aus einem Gemisch von Grün- und Rasenschnitt, Garten- und Parkabfällen, Laub, Küchen- und Speiseabfällen. Für den Rotteprozess müssen günstige Nährstoffverhältnisse

² Epstein E., 1997, (keineSeite), (zit. nach: Wagner A., Illmer P., 2004, S. 297)

³ Mathur S.P., 1991, (keine Seite), (zit. nach: Wagner A., Illmer P.,2004, S. 297)

⁴ Gray K.R., Biddlestone AJ., 1971, (zit. nach: Wagner A., Illmer P.,2004, S. 297)

⁵ Vgl. Wagner A., Illmer P., 2004, S. 298

⁶ Vgl. Binner (2012), S. 9f

Kapitel 2: Grundlagen- / Theorieteil

vorliegen, wobei vor allem das Verhältnis von Kohlenstoff zu Stickstoff für die Kompostierung wichtig ist. Eine ausreichende Sauerstoffversorgung muss über den gesamten Rotteprozess gewährleistet werden. Dies kann durch eine adäquate Menge an Strukturmaterial, um ein ausreichendes Luftporenvolumen bereitzustellen, unterstützt werden. Dritte wesentliche Komponente ist (wie für jeden biologischen Prozess) Wasser.

Günstige Bereiche für die Praxismischung liegen in der Regel bei einem Wassergehalt von rund 50 bis 60 Prozent der feuchten Masse. Die organische Substanz sollte rund 55 bis 65 Prozent der Trockenmasse betragen. Diese organischen Substanzen sind hochmolekulare natürliche Kohlenstoff/ Wasserstoff/ Stickstoffverbindungen. Eingeteilt werden sie in die vier Gruppen:

Proteine Fette, Wachse, Öle Kohlenhydrate

und Lignine.

Davon gelten als

leicht abbaubar: Zucker, Fette, Stärke, Proteine, Hemizellulose, Zellulose

und schwer abbaubar: Lignin, Wachse, Harze, Gerbstoffe und Huminstoffe.

Der Salzgehalt sollte innerhalb von 2-4 mS/cm (miliSiemens/Zentimenter) sein und das Kohlenstoff/ Stickstoff- Verhältnis rund 25:1 bis 35:1 betragen.

Der Rotteprozess

Die Biologie des Rotteprozesses ist in Abbildung 1 zu sehen. Dabei wandeln Mikroorganismen organische Substanzen unter feuchten Bedingungen unter Zugabe von Sauerstoff zu stabilen Huminstoffen um. Dabei entsteht Kohlendioxid, Wasser, Geruch, Sickerwasser und Energie. Es kommt daher zu einem erheblichen Kohlenstoffverlust.⁷

Beispiel Glucose: $C_6H_{12}O_6 + 6 O_2 => 6 CO_2 + 6 H_2O + 2.803 kJ/Mol$

⁷Vgl. Binner (2012), S. 12



Abbildung 1: Biologie des Rotteprozesses⁸

Es läuft eine Vielzahl von physikalischen biologischen und biochemischen Vorgängen im Kompostierprozess ab. Da das Kompostsubstrat komplex und immer verschieden ist, kann keine exakte Modellierung der Vorgänge beziehungsweise der Zersetzungsprodukte erfolgen. Daher wird als Annäherung und Vereinfachung der Prozess durch die Glucose modelliert. Die beim aeroben Abbau von Glucose freigesetzte Wärmemenge stellt sicherlich die obere Grenze dar.

⁸ Vgl. Binner, 2012, S. 11

Bei der Kompostierung werden je nach Autor zwei bis vier Phasen unterschieden, die jeweils durch eine charakteristische Temperatur, einen charakteristischen pH-Wert und oder durch spezifische Zusammensetzungen von Mikroorganismenpopulationen gekennzeichnet sind.⁹

Das Ziel ist ein möglichst schneller aber verlustarmer Ab- und Umbau von organischen Substanzen in pflanzenfreundliche Humussubstanzen. Der hergestellte Kompost soll einen möglichst hohen Anteil an (stabiler) organischen Stoffen enthalten. In dieser Arbeit wird der technische Rotteprozess in die Prozessschritte

- Hauptrotte
- Nachrotte
- Kompostreife

unterteilt. In der Abbildung 2 sind die verschiedenen Phasen der Kompostierung hinsichtlich Kohlenstoffabbau, Ammoniumstickstoff, Temperatur und pH Wert dargestellt.¹⁰ Darin ist gut zu erkennen, dass die Temperatur stark variiert und in der Anfangsphase mit bis zu 70 °C ihren Höhepunkt erreicht, dann aber stetig abnimmt. Dies hängt mit der Kohlenstoffabbaurate zusammen.

⁹ Vgl. Wagner A., Illmer P., 2004, S. 300

¹⁰ Vgl. Binner E. ,2012, S. 10ff

Kapitel 2: Grundlagen- / Theorieteil



Abbildung 2: Schematische Darstellung von Temperatur, Kohlenstoffabbau, Ammoniumfreisetzung und pH- Wert im Verlauf der Rotte¹¹

Die Hauptrotte¹²

In dieser ersten Phase werden überwiegend leicht abbaubare organische Substanzen wie Eiweiße, Fette und einfache Kohlenhydrate unter thermophilen Bedingungen abgebaut. Dabei kann die Dauer von zwei bis drei Wochen bis hin zu fünf bis acht Wochen, aufgrund der jeweiligen Rottebedingungen, stark variieren. Durch die intensive Abbautätigkeit wird viel Sauerstoff benötigt. Temperaturen von über 70°C und Kohlenstoffabbauraten von 30 – 40 Prozent können erreicht werden. Hinsichtlich der Verfahrenstechnik sollten die Prozessparameter

Feuchte,

Struktur(freies Luftporenvolumen),

Sauerstoffangebot und

Temperatur

für das jeweilige Prozessstadium optimiert werden. Während der Rotte kann der Prozess durch Umsetzen (= Durchmischen und Auflockern) und Zwangsbelüftung unterstützt werden.

¹¹ Vgl. Binner E. ,2012, S. 17

¹² Vgl. Binner E. ,2012, S. 17ff.

Die Nachrotte¹³

In der zweiten Phase des Rotteprozesses werden schwer biologisch verfügbare Substanzen, vorwiegend Zellulose, unter mesophilen Bedingungen abgebaut. Der Sauerstoffbedarf und auch die Temperaturen sind wesentlich geringer als in der Hauptrotte.

Umsetzen beeinflusst auch hier den Rotteprozess positiv, jedoch sinkt die erforderliche Frequenz des Umsetzens mit der Rottedauer.

Die Kompostreife

Huminstoff- und nährstoffreicher Kompost ist das Endprodukt dieser Phase und damit des gesamten Rotteprozesses.¹⁴ Die Temperaturen sinken noch weiter bis zur Umgebungstemperatur ab. In Abhängigkeit vom Kompostierungsprozess und der vorgesehenen Kompostanwendung kann diese Phase rund sechs bis neun Monate dauern.¹⁵

Einflussgrößen für einen erfolgreichen Kompostierungsprozess¹⁶

Wichtige Einflussgrößen für den Ablauf der Kompostierung sind

der Wassergehalt,

die Sauerstoffversorgung,

das C/N Verhältnis des Ausgangsmaterial,

die Temperaturen der verschiedenen Phasen,

der pH- Wert und

die mikrobiologische Diversität.

Diese werden nun näher erläutert.

Wassergehalt

Die Mikroorganismen, welche beim Kompostierungsprozess das Substrat zersetzen, benötigen ausreichend Wasser, da sie die Nährstoffe nur in gelöster Form aufnehmen können. In der Literatur beschreibt man verschiedene Grenzen der Feuchte für eine erfolgreiche Kompostierung. Als untere Grenze für optimale biologische Aktivität geben manche Autoren 30 % feuchte Masse (FM) und andere

¹³ Vgl. Binner E., 2012, S. 19

 ¹⁴ Vgl. Binner E., 2012, S. 19ff
 ¹⁵ Vgl. Wagner A., Illmer P., 2004, S. 301f

¹⁶ Vgl. Wagner A., Illmer P., 2004, S. 302

Kapitel 2: Grundlagen- / Theorieteil

40 wiederum % FM Dies den unterschiedlichen an. hängt von Ausgangsmaterialeigenschaften (Wasserhaltevermögen, Luftporenvolumen....) ab. Daher verändert sich der optimale Wassergehalt auch im Verlauf der Rottedauer. Bei 20 % Feuchte kommt der Prozess nahezu zum Erliegen. Steigt der Wassergehalt über 60 % FM an, besteht die Gefahr, dass das Wasser die Luft aus den Poren verdrängt. Durch fehlendes Luftporenvolumen wird die Sauerstoffnachlieferung unterbunden und der Prozess gleitet ins anaerobe Milieu. In der Regel liegt der günstige Wassergehalt für die Kompostierung zwischen ca. 40 und 60 % FM.¹⁷ Um dies zu gewährleisten, muss das Rottegut regelmäßig bewässert werden, denn obwohl Wasser durch den Kompostierungsprozess freigesetzt wird, geht dieses bei einem gut funktionierenden System durch die Selbsterhitzung und damit einhergehende Verdunstung verloren.¹⁸ Hohe Wasserzugabe allein reicht jedoch noch nicht für eine erfolgreiche Kompostierung aus, denn für die Mikroorganismen ist die Wasserverfügbarkeit von entscheidender Bedeutung. Daher sollte nach dem "Befeuchten" durchmischt (homogenisiert) werden.¹⁹

Belüftung/ Sauerstoffversorgung

Die Kompostierung erfolgt durch aerobe Mikroorganismen, daher muss genügend Sauerstoff vorhanden sein. Beim Abbau von organischer Substanz wird Sauerstoff verbraucht und ein gleich großes Volumen an CO₂ freigesetzt. Der Bedarf der Mikroorganismen an Sauerstoff Ausgangssubstrat, hängt vom der Prozesstemperatur, der Prozessphase und den Bedingungen wie Wassergehalt, Dichte und so weiter ab.²⁰ Die Belüftung hat somit die Aufgaben, den verbrauchten Sauerstoff zu ersetzen, Stoffwechselprodukte wie CO₂, NH₃ sowie Wasser und Wärme abzuführen. Wird dies nicht ausreichend gewährleistet, kommt es zu einer verminderten Aktivität und vor allem zu Beginn der Rotte zu einer zusätzlichen Ansäuerung durch Hydrolyse und acidophile Mikroorganismen.²¹ Wird jedoch zu stark belüftet, wird damit zuviel Wärme und/oder Feuchtigkeit aus dem Rotteprozess ausgetragen, was sich wiederum negativ auf den Kompostierprozess auswirkt.²² Die Zufuhr von Sauerstoff wird entweder durch Zwangsbelüftung und/oder durch Auflockerung, welches das Luftporenvolumen und damit die Konvektion erhöht, erreicht.23

¹⁷ Vgl. Wagner A., Illmer P., 2004, S. 303

¹⁸ Epstein E., 1997, (keineSeite), (zit. nach: Wagner A., Illmer P., 2004, S. 304)

¹⁹ Stentiford E.I., 1996, (zit. nach: Wagner A., Illmer P., 2004, S. 304)

²⁰ Stentiford E.I., 1996, (zit. nach: Wagner A., Illmer P., 2004, S. 302)

²¹ Epstein E., 1997, (keineSeite), (zit. nach: Wagner A., Illmer P., 2004, S. 303)

²² Miller F.C., 1989, (keine Seite), (zit. nach: Wagner A., Illmer P., 2004, S. 303)

²³ Illmer P., 2000, (keine Seite), (zit. nach: Wagner A., Illmer P., 2004, S. 303)

C/N Verhältnis des Ausgangsmaterial

Das C/N Verhältnis sollte am Beginn der Kompostierung zwischen 25:1 und 35:1 liegen, da die Mikroorganismen bei einem Verhältnis von 30:1 Kohlenstoff und Stickstoff am besten nutzen. Liegen zu hohe C-Konzentrationen vor, verzögert dies den Rottevorgang. Liegen zu niedrige C-Konzentrationen vor, kommt es zu Stickstoffverlusten über Sickerwasser oder Abluft. Bei pH-Werten im algaischen Bereich wird Ammonium in toxisches Ammoniak (NH₃) umgewandelt, der inhibierend auf den weiteren Abbau wirken kann.²⁴ Durch Zugabe von Strukturmaterial wie Sägemehl (C/N = 500/1), Rinde (C/N=120/1), Stroh (C/N=80/1), Laub (C/N=50/1), Rasenschnitt (C/N = 10/1 bis 20/1) oder mittels Stickstoff Zugabe (z.B. Klärschlamm, Küchenabfälle, Harnstoff) kann das Ausgangsmaterial in ein entsprechende C/N-Verhältnis gebracht werden.²⁵

Die Temperatur

Die Temperatur beeinflusst Wachstumsraten, metabolische Aktivitäten und die Struktur der mikrobiellen Populationsgemeinschaft entscheidend. Dabei hängt die Wärmeentwicklung von der chemischen Zusammensetzung des Ausgangsmaterials. Wassergehalt. Nährstoffverfügbarkeit, dem der Partikelgröße. der der Wendefrequenz und dem Sauerstoffeintrag ab.²⁶ Besonders zu Beginn des Rotteprozesses spielt die Wärmespeicherung eine wichtige Rolle, und es können Temperaturen von bis über 82 °C erreicht werden. Bei solch hohen Temperaturen wird die mikrobiologische Aktivität wesentlicher Mikroorganismen gehemmt. Deswegen versucht man durch Zwangsbelüftung und Umsetzen die Rottetemperatur zu regulieren, weil der dabei freigesetzte Wasserdampf dem Kompost Wärme entzieht.2728

Der pH-Wert

Der pH-Wert sinkt am Beginn des Rotteprozesses durch die Bildung von organischen Säuren (Hydrolyse) ab. Erst durch den Ablauf/Austrag dieser Säuren und den Proteinabbau kommt es wieder zu einem Anstieg des pH-Wertes in den neutralen bis alkalischen Bereich, um wiederum in der Reifephase durch die Ammonifikation abzusinken, um so dann pH-wertmäßig im neutralen Bereich zu bleiben.²⁹ Die

²⁴ Epstein E., 1997, (keineSeite), (zit. nach: Wagner A., Illmer P., 2004, S. 302)

²⁵ Eiland F., Klaimer A.M., Leth M. & Baath E., 2001, (zit. nach Wagner A., Illmer P., 2004, S. 302)

²⁶ Gray K.R., Biddlestone AJ., 1971, (zit. nach: Wagner A., Illmer P.,2004, S. 303)

²⁷ Lott- Fischer J., Albrecht A. & Kämpfer P., 2001, (keine Seite) (zit. nach: Wagner A., Illmer P.,2004, S. 305)

²⁸ Walker L.P., Nock T.D., Gosett J.M & Vandergheynst JS., 1999, (keine Seite) (zit. nach: Wagner A., Illmer P.,2004, S. 305)

²⁹ Canet R. & Pomares F., 1995, (Keine Seite), (zit. nach: Wagner A., Illmer P., 2004, S. 305)

Belüftung und die Zusammensetzung des Substrates beeinflussen also neben der Temperatur und der Feuchte auch den pH-Wert während der Kompostierung.³⁰

Mikroorganismenzusammensetzung

In Abhängigkeit von der Materialzusammensetzung und den Milieubedingungen sind unzählige verschiedene Mikroorganismenarten (Bakterien, Actinomyceten, Pilze) während der unterschiedlichen Rottephasen (thermophil, mesophil) beteiligt. Aufgrund der Komplexität des Prozesses und der Variabilität der Ausgangssubstanzen gibt es jedoch nur wenige Untersuchungen auf diesem Gebiet.³¹

Stand der Technik zur Wärmenutzung bei der Kompostierung³²

Eine Literaturrecherche ergab mehrere Projekte, welche sich bereits mit der Wärmegewinnung vom Kompostierungsprozess beschäftigten bzw. noch immer beschäftigen. Grundsätzlich sind aber alle relevanten Projekte vom Biomeiler von Jean Pain abgeleitet.

Der Biomeiler

Der Biomeiler wurde in den 70 Jahren von Jean Pain entwickelt, um gehäckseltes Holz ökonomisch und ökologisch zu verwerten. Dabei werden Holzhackschnitzel zu einem runden Haufen oder Block aufgeschichtet und dazwischen Rohrleitungen verlegt, welche die Funktion des Wärmetauschers übernehmen. Je nach Anwendungsfall werden die Rohre mit Wasser durchflutet oder mit Luft durchströmt. Bei etwa 80 m³ Holzhackschnitzel kann circa 18 bis 24 Monate, je nach Zusammensetzung des Materials, Wärme entzogen werden. Die Anwendung ist für den dezentralen Bereich gedacht, da der Biomeiler mit geringem technischem Aufwand gebaut und genutzt werden kann.

³⁰₂₁ Körner I. & Stegmann R. ,1998, (Keine Seite), (zit. nach: Wagner A., Illmer P.,2004, S. 305)

³¹ Beffa T., Blanc M., Marilley L., Lott-Fischer J., Lyon P.F.& Aragno M. ,1995, (Keine Seite), (zit. nach: Wagner A., Illmer P.,2004, S. 306)

³² http://www.oya-online.de/article/read/526.html



Abbildung 3: Biomeiler³³

2.2 Reaktoranforderungen

Da es nur wenig Literatur über verschiedene Reaktorkonzepte gibt, wurden Expertengespräche mit Klaus Engelhart, Leo Obkircher, Karl Ponweiser, Tobias Pröll, Klemens Schulmeister und Erwin Binner geführt. Dabei wurden die unten näher diskutierten Problemkreise diskutiert, um ein Konzept zu entwickeln.

Die Korrosion

Die Abluft bei der Kompostierung, das Kompostsubstrat selbst, sowie das Sickerwasser sind stark korrosiv. Dies konnte schon aus verschiedenen bereits bestehenden Anlagen, welche aber nicht die Abwärme bei der Kompostierung nutzen, beobachtet werden.

Daher sollten alle Komponenten, welche mit dem aufbereiteten Material für die Kompostierung, dem Sickerwasser oder der Abluft in Berührung treten, aus korrosionsbeständigen oder nicht korrosiven Materialen wie Kunststoff bestehen.

Verstopfung und Brückenbildung

Aufgrund der Zusammensetzung des aufbereiteten Materials und der hohen Feuchtigkeit besteht im Reaktor eine große Gefahr der Verstopfung bzw. der Brückenbildung. Auch mit verschieden großen Rottegutstücken ist zu rechnen, da das Kompostsubstrat aus keinem homogenen Material besteht.

Das entwickelte Konzept muss deswegen "verstopfungssicher" sein, aber auch die

³³ https://plus.google.com/photos/117096897206455368624/albums/5378591703663492817/53785967 21662367810?banner=pwa&pid=5378596721662367810&oid=117096897206455368624

Möglichkeit der Brückenbildung verhindern.

Durchlüftung

Der Kompostierungsprozess ist ein aerober Prozess und benötigt daher ständig, abhängig vom Rottegrad, Sauerstoff und Wasser. Dabei sind der verbrauchte Sauerstoff sowie das Wasser, welches mit der Abluft verloren geht, laufend zu ergänzen, um eine Hemmung des Prozesses zu verhindern.

Die Luft sollte möglichst ungehindert und überall für den Prozess zur Verfügung stehen. Dies kann durch Zwangsbelüftung und Beimischung von Strukturmaterial gewährleistet werden. Um den Wassergehalt steuern zu können, sollte ein Befeuchten möglich sein.

Durchmischung

Durch das regelmäßige Durchmischen des Ausgangsmaterials wird der Rotteprozess unterstützt und kann so erheblich beschleunigt werden. Dabei gibt es verschiedene Ansätze für die Häufigkeit, von täglich bis hin zu einer Woche, jedoch gibt es keine goldene Regel dafür. Sie hängt von der Art des Rottegutes, dem Grad der Rotte, der Zeit der Befeuchtung und dem Ablauf der Kompostierung ab. Ziel soll es sein, das Material so gut wie möglich zu durchmischen und aufzulockern, um stets genügend Luftporenvolumen zur Verfügung zu haben. Das Konzept muss es ermöglichen, das Rottegut zu durchmischen, aber dabei das Material nicht zu stark zu zerkleinern (verdichten).

2.3 Thermodynamische Grundlagen

Energie kann in einem System auf unterschiedliche Weise enthalten sein. Beispiele dafür sind die mechanische Energie, die potentielle Energie und die chemische Energie. Damit sie für die Gesellschaft nutzbar wird, muss sie in bestimmte Energieformen wie elektrische Energie oder Wärme umgewandelt werden. Beim Kompostierprozess soll die umgewandelte Energie in Form von Wärme, mit Hilfe feuchter Luft, entzogen werden.

Feuchte Luft³⁴

Ideale Gas-Dampf-Gemische

Die feuchte Luft, bestehend aus trockener Luft und dampfförmigen Wassers, gehört zu den Gas-Dampf-Gemischen, wobei selbst die Luft ein Gasgemisch aus rund 78

³⁴ Vgl. Geller, 2006, S. 191f

Volumenprozent Stickstoff, 21 Volumenprozent Sauerstoff und 1 Volumenprozent anderen Gasen besteht. In der Atmosphäre tritt das Wasser in der Luft meist als Wasserdampf auf, dessen Partialdruck im Temperatur- und Druckbereich sehr klein ist und deshalb Idealgascharakter hat.

Der Partialdruck bezeichnet den Teildruck einer einzelnen Komponente in einem Gasgemisch und ist jener Druck, der sich einstellen würde, wenn die Gaskomponente den gesamten Raum des Gasgemisches zur Verfügung hätte. Damit entspricht er seinem Volumenanteil am Gasgemisch. Der Gesamtdruck eines Gasgemisches ergibt sich aus der Summe der Partialdrücke. Für die feuchte Luft ergibt sich der Gesamtdruck *p* mit dem Partialdruck der trockenen Luft *p*_L und dem Partialdruck des Wasserdampfes *p*_W zu

$$p = p_L + p_W \,. \tag{2.1}$$

Die Aufnahmefähigkeit von Wasser in feuchter Luft ist begrenzt und hängt von Temperatur und Druck ab. Erreicht der Partialdruck des Wasserdampfes den Sättigungsdruck des Gemisches, welcher von der Temperatur abhängt, ist das Maximum erreicht. Ist der Wasseranteil geringer, spricht man von ungesättigter feuchter Luft. Entspricht der Anteil gerade dem des Maximalwertes, dann hat man es mit gesättigter feuchter Luft zu tun. Wird dann weiter Wasserdampf zugeführt, spricht man von übersättigter feuchter Luft. Das Gemisch kann keinen Wasserdampf mehr aufnehmen und das überschüssige Wasser liegt entweder als Flüssigkeit in Form von fein verteilten Wassertröpfchen, oder bei niedrigen Temperaturen als Schnee vor. Der Partialdruck des Wasserdampfes ändert sich dabei nicht. Es herrscht ein Zweiphasensystem vor, bestehend aus gesättigter feuchter Luft und dem Kondensat.

Wasserbeladung

Die Gesamtmasse für die feuchte Luft ergibt sich zu

$$m = m_L + m_W \,. \tag{2.2}$$

Mit m_W für die Masse des Wassers und m_L für die Masse der trockenen Luft.

Die Wasserbeladung X der feuchten Luft errechnet sich aus dem Verhältnis von Wassermasse m_W zur Masse der trockenen Luft m_L und gibt an, wieviel kg Wasser auf 1 kg trockene Luft entfallen.

$$X = \frac{m_W}{m_L} \tag{2.3}$$

Da sich der Wasserdampf in der ungesättigten feuchten Luft wie ein Idealgas verhält, lässt sich die Wassermasse durch Kapitel 2: Grundlagen- / Theorieteil

$$m_W = \frac{p_W V}{R_W T} \tag{2.4}$$

errechnen. Diese Formel gilt jedoch nur für $p_W \ll p_S$ (ungesättigte oder gerade gesättigte Luft). Dabei entspricht R_W der speziellen Gaskonstante, T der absoluten Temperatur und V dem Volumen der feuchten Luft.

Die maximal aufnehmbare Wassermasse m_{WS} liegt bei Sättigungspartialdruck p_{WS} der feuchten Luft.

Die Wasserdampfbeladung ergibt sich mit (2.3) und (2.4) zu:

$$X = \frac{m_W}{m_L} = \frac{R_L \, p_W}{R_W \, p_L} \tag{2.5}$$

Mit *R*_L als Gaskonstante der trockenen Luft.

Absolute Feuchte

Die absolute Feuchte ρ_W ergibt sich als Quotient aus der Masse m_W des Wasserdampfes und dem Volumen V der feuchten ungesättigten Luft.

$$\rho_W = \frac{m_W}{V} = \frac{p_W}{R_W T} \tag{2.6}$$

Der Maximalwert ρ_{WS} stellt sich dann ein, wenn der Wasserdampfpartialdruck p_W dem Sättigungspartialdruck $p_S = p_S(T)$ entspricht.

Relative Feuchte

Die relative Feuchte ist das Verhältnis der absoluten Feuchte (2.6) zum Maximalwert der absoluten Feuchte und heißt φ . Sie entspricht auch dem Verhältnis des Partialdrucks des Wasserdampfes zum Sättigungspartialdruck.

$$\varphi = \frac{\rho_W}{\rho_{WS}} = \frac{p_W}{p_S} \tag{2.7}$$

Dabei gilt für trockene Luft $\varphi = 0$ und für gerade gesättigte Luft $\varphi = 1$.

Mit der Wasserdampfbeladung (2.5) ergibt sich φ zu

$$\varphi = \frac{X}{\frac{R_L}{R_W} + X} \frac{p}{p_S}.$$
(2.8)

Der Höchstwert der Wasserdampfbeladung bei Sättigungswert X_S ($\varphi = 1$) ergibt sich zu

$$X_{S} = \frac{m_{WS}}{m_{L}} = \frac{R_{L}}{R_{W}} \frac{p_{S}}{p - p_{S}}.$$
 (2.9)

Die Gaskonstante R_L von Luft beträgt 287,1 J/kgK und R_W für Wasserdampf 461,5 J/kgK. Dadurch kann der Quotient durch den Zahlenwert $R_L/R_W = 0,622$ ersetzt werden.

Enthalpie der feuchten Luft

Die Enthalpie *H* der feuchten Luft ergibt sich als Summe von Enthalpie der trockenen Luft und der des Wassers.

$$H = H_L + H_W = m_L h_L + m_W h_W$$
(2.10)

Die spezifische Gemischtenthalpie wird auf die Masse der trockenen Luft bezogen und errechnet sich aus

$$h_{1+X} = \frac{H_L + H_W}{m_L} = h_L + X h_W .$$
(2.11)

Es ist üblich, den Tripelpunkt des Wasser mit T_{tr} = 273,16 K als Nullpunkt der Enthalpie der feuchten Luft zu setzen.

Die spezifische Enthalpie der trockenen Luft ergibt sich daher zu

$$h_L = c_{pL} (T - T_{tr}) , \qquad (2.12)$$

oder vereinfacht geschrieben $h_L = c_{pL} \mathcal{G}$.

Mit *c*_{pL}=1,863 kJ/kgK als spezifische Wärmekapazität von Luft.

Die spezifische Enthalpie h_{Wg} des gasförmigen Wassers errechnet sich aus:

$$h_{Wg} = \Delta h_{Dtr} + c_{pW} \,\vartheta \tag{2.13}$$

mit Δh_{Dtr} = 2501 kJ/kg als Verdampfungsenthalpie am Tripelpunkt und der spezifischen Wärmekapazität für Wasserdampf $c_{\rho W}$ = 1,863 kJ/kgK und ϑ als Temperaturdifferenz vom Tripelpunkt. Diese spezifischen Wärmekapazitäten für trockene Luft und Wasserdampf gelten praktisch in einem Temperaturbereich von -50 °C bis +70 °C.

Die spezifische Enthalpie hwe des flüssigen Wassers ergibt sich aus

$$h_{Wf} = c_W \,\vartheta \tag{2.14}$$

mit der spezifischen Wärmekapazität des Wassers c_W=4,186 kJ/kgK.

Durch die zuvor genannten Beziehungen (2.10-2.14) können nun die spezifischen Enthalpien für ungesättigte feuchte Luft, gesättigte feuchte Luft und übersättigte feuchte Luft hergeleitet werden. Ungesättigte feuchte Luft: $X < X_S$

Die trockene Luft ist noch nicht gesättigt und kann weiterhin Wasserdampf aufnehmen. Es hat sich noch kein Kondensat gebildet.

$$h_{1+X} = c_{pL} \vartheta + X \left(\varDelta h_{Dtr} + c_{pW} \vartheta \right)$$
(2.15)

Gesättigte feuchte Luft: $X = X_S$

$$h_{S 1+X} = c_{pL} \vartheta + X_S \left(\varDelta h_{Dtr} + c_{pW} \vartheta \right)$$
(2.16)

Die relative Feuchte φ des Gemisches beträgt 1. Daher ist feuchte Luft gesättigt und kann keinen weiteren Wasserdampf mehr aufnehmen.

Übersättigte feuchte Luft: $X > X_S$

Der Sättigungspartialdruck des Wasserdampfes ist erreicht und kann nicht weiter gesteigert werden. Dadurch ist die maximale Aufnahmefähigkeit der feuchten Luft erreicht, und das überschüssige Wasser fällt als Kondensat, entweder flüssig als Wasser oder gefroren als Eis, aus. Deshalb ergibt sich die Massenbilanz als Summe der gesättigten Luft (trockene Luft + Wasserdampf) plus m_{κ} als Masse des Kondensats.

$$m = m_L + m_{WS} + m_K \tag{2.17}$$

Für die Enthalpie übersättigte feuchte Luft gilt:

$$H = m_L h_L + m_{WS} h_W + (m_W - m_{WS}) h_k = m_L (h_L + X_S h_W + (X - X_S) h_K) (2.18)$$

Und die spezifische Enthalpie h_{S1+X} der übersättigten feuchten Luft mit der Division von H (2.18) durch m_L ergibt sich aus

$$h_{S1+X} = c_{pL} \,\vartheta + X_S \,(\varDelta h_{Dtr} + c_{pW} \,\vartheta) + (X - X_S) \,h_K \tag{2.19}$$

wobei h_{κ} abhängig vom Zustand des Kondensates ist, welches Flüssigwasser oder Eis sein kann.

Bei Flüssigwasser als Kondensat mit $X > X_S$, $\vartheta > \vartheta_{tr}$ und $h_K = h_{Wf}$ errechnet sich die Enthalpie zu

$$h_{1+X} = c_{pL} \,\vartheta + X_S \,(\varDelta h_{Dtr} + c_{pW} \,\vartheta) + (X - X_S) \,c_W \,\vartheta \,. \tag{2.20}$$

Bei Eis aus Kondensat mit $X > X_S$, $\mathcal{G} < \mathcal{G}_{tr}$ und $h_K = h_{We}$ ergibt sich die Enthalpie zu

$$h_{1+X} = c_{pL} \,\vartheta + X_S \,(\Delta h_{Dtr} + c_{pW} \,\vartheta) + (X - X_S) \,(c_e \,\vartheta - \Delta h_{Etr})$$
(2.21)

wobei Δh_{Etr} die Erstarrungsenthalpie mit 333,5 kJ/kg ist und c_E die spezifische Wärmekapazität von Eis mit 2,05 kJ/kgK.

Mischen feuchter Luft³⁵

Das Vermischen verschiedener Luftströme erfolgt in der Mischkammer. Dabei wird der Mischraum als System eingegrenzt und die Mischluft aus den Bilanzen der Energie- und Stoffströme errechnet, wobei die kinetischen und potentiellen Energien nicht mit berücksichtigt werden.



Abbildung 4: Massen und Energieströme in einer Mischkammer³⁶

Dadurch ergibt sich die Enthalpie der Mischung zu

$$h_{1+x_{M}} = \frac{m_{L_{1}}h_{1+x_{1}} + m_{L_{2}}h_{1+x_{2}}}{m_{L_{1}} + m_{L_{2}}}, \qquad (2.22)$$

die Wasserdampfbeladung zu

$$X_M = \frac{m_{L_1} X_1 + m_{L_2} X_2}{m_{L_1} + m_{L_2}}$$
(2.23)

und die Temperatur der Mischung für ungesättigte feuchte Luft zu

$$T_M = \frac{h_{1+x_M} - X_M \, \Delta h_{Dtr}}{c_{pL} + c_{pW} \, X_M} \,. \tag{2.24}$$

Dabei liegt der Zustandspunkt der Mischung im h,x Diagramm auf der Verbindungsgeraden der Zustände 1 und 2, und die Streckenabschnitte verhalten sich umgekehrt der beiden Luftströme im ungesättigten Gebiet.

³⁵ Vgl. Langeheinecke K., Jany P., Thieleke G., 2008, S. 171

³⁶ Langeheinecke K., Jany P., Thieleke G., 2008, S. 171



Abbildung 5: Mischung im h,x Diagramm³⁷

Antoine-Gleichung³⁸

Zur Ermittlung des Dampfdruckes mit T > 0,001 °C kann die Antoine Gleichung mit dem Tripelpunktsdruck $p_{tr} = 0,611657$ kPa im Bereich von 0,01 °C bis 60 °C mit einer Abweichung von 0,05 % herangezogen werden.

$$p_{W}^{s} = p_{tr} \exp\left(17,2799 - \frac{4102,99}{\frac{T}{\circ C} + 237,431}\right)$$
(2.25)

Wärmetauscher³⁹

Wärmetauscher dienen zum Aufheizen oder Abkühlen eines bestimmten Fluides durch ein anderes. Dies erfolgt entweder mit direkten oder indirekten Kontakt. Bei direktem Kontakt passiert meistens der Wärmeaustausch über einen Stoffübergang zwischen den beiden Medien. Bei indirektem Kontakt erfolgt der Wärmeaustausch durch eine Trennwand.

Außerdem wird zwischen den Strömungsrichtungen beider Fluide unterschieden. Diese können Gleich-, Gegen- oder Kreuzströme und beliebigen Kombinationen sein.

³⁷ Langeheinecke K., Jany P., Thieleke G., 2008, S. 172

³⁸ Vgl. Baehr, 2009, S. 285

³⁹ Vgl. Langeheinecke K., Jany P., Thieleke G., 2008, S. 275 ff.

Der Temperaturverlauf

Der Temperaturverlauf eines indirekten Wärmetauschers mit Gleich- und Gegenstrom ist in der nächsten Abbildung zu sehen. Dabei lassen sich die Temperaturen *T1* und *T2* in Abhängigkeit von *x* beschreiben.



Abbildung 6: Temperaturverlauf eines Wärmetauschers⁴⁰

An Abbildung 6 ist deutlich zu erkennen, dass bei Gleichstrom das Fluid 2 maximal die Austrittstemperatur des Fluid 1 erreichen kann, hingegen bei Gegenstrom höchstens die Eintrittstemperatur.

Aufgrund des ortsabhängigen Temperaturabstandes von *T1* und *T2* gilt der Wärmestrom immer nur für ein kleines Flächenelement *dA*. Durch diesen Wärmestrom ändern sich die Enthalpieströme beider Medien. Aufgrund dieser Gleichungen kann unter den Anfangsbedingungen *T1* (x=0) = *T10* und *T2* (x=0) = *T20* das System gelöst werden.

$$T_1(x) - T_2(x) = (T_{10} - T_{20}) \exp(-K\frac{x}{L})$$
(2.26)

Mit

$$K = k A \left(\frac{1}{(m c_p)_1} \pm \frac{1}{(m c_p)_2} \right), \qquad (2.27)$$

⁴⁰ Langeheinecke K., Jany P., Thieleke G., 2008, S. 273

wobei für den Gleichstrom + und für den Gegenstromwärmetauscher – eingesetzt wird.

Mittlere logarithmische Temperaturdifferenz

Durch Integration, Einsetzen und Umformen erfolgt der Wärmestrom zu

$$Q = k A \frac{T_{10} - T_{20} - (T_{1L} - T_{2L})}{\ln\left(\frac{T_{10} - T_{20}}{T_{1L} - T_{2L}}\right)}.$$
(2.28)

Die mittlere logarithmische Temperaturdifferenz ergibt sich aus:

$$\Delta T_m = \frac{T_{10} - T_{20} - (T_{1L} - T_{2L})}{\ln\left(\frac{T_{10} - T_{20}}{T_{1L} - T_{2L}}\right)}$$
(2.30)

Und damit folgt:

$$Q = k A \, \varDelta T_m \tag{2.31}$$

Für einen leistungsstarken Wärmetauscher muss nun der Wärmedurchgangskoeffizient k mal der Fläche A möglichst groß werden.

Druckverlust in durchströmten Schüttungen⁴¹

Die Beschreibung des Strömungsdruckverlustes kann entweder nach dem Modell des hydraulischen Durchmessers oder nach dem Modell der Einzelpartikelströmung erfolgen.

Druckverlust basierend auf dem Modell der Einzelpartikelumströmung

Bei der Umströmung der Partikeln wird eine Widerstandskraft W₁ von jeder Partikelanzahl z ausgeübt. Diese ist im Gleichgewicht zur Druckkraft(2.32).

$$z W_1 = \Delta p f \tag{2.32}$$

Die Partikelanzahl erhält man aus der Feststoffmassenbilanz

$$z = \frac{(1-\psi) f \,\Delta L}{d_p^3 \frac{\pi}{6}} \tag{2.33}$$

und damit, mit Bezug auf die Trägheitskraft des anströmenden Fluides, die dimensionslose Euler-Zahl.

$$\operatorname{Eu} \equiv \frac{4}{3} \frac{\Delta p}{\rho_{\rm f} v^2} \frac{\bar{d}_{\rm p}}{\Delta L} \frac{\psi^2}{1 - \psi} = \frac{W_1}{\frac{\rho_{\rm f}}{2} \frac{\bar{d}_{\rm p}^2 \pi}{4} \left(\frac{v}{\psi}\right)^2}$$
(2.34)

⁴¹ Vgl. VDI-Wärmeatlas 1275ff.

Für kugelige Partikeln, mit der Analyse der Umströmung einzelner Partikeln im Festbett mit Hilfe der Navier-Stokes-Gleichung und Auswertung von Druckverlustmessungen, ergibt sich folgende Formel:

$$Eu = \frac{24}{Re} \left\{ 1 + 0.692 \left[\frac{r_0}{\delta} + 0.5 \left(\frac{r_0}{\delta} \right)^2 \right] \right\} + \frac{4}{\sqrt{Re}} \left[1 + 0.12 \left(\frac{r_0}{\delta} \right)^{1.5} \right] + \left[0.4 + 0.891 \cdot \frac{r_0}{\delta} \text{ Re}^{-0.1} \right]$$
(2.35)

Mit

$$\frac{r_0}{\delta} = \left[\frac{0.95}{\sqrt[3]{1-\psi}} - 1\right]^{-1}$$
(2.36)

und der Reynolds-Zahl

$$\operatorname{Re} \equiv \frac{\upsilon d_{\mathrm{p}}}{\psi \nu} \tag{2.37}$$

Bei nicht kugelförmigen Partikeln liegt ein anderes Widerstandsverhalten vor. Durch Einführung eines Druckverlustformfaktors Φ_D wird das Verhalten von nicht kugelförmigen Partikeln dem Verhalten von kugeligen Partikeln mit dem Sauter-Durchmesser d_p abgebildet. Durch die Auswertung von Experimenten ergibt sich folgende Approximationsfunktion:

$$Eu(\Phi_{\rm D}) = \frac{24}{\text{Re}\Phi_{\rm D}^2} \left\{ 1 + 0.685 \left[\frac{r_0}{\delta} + 0.5 \left(\frac{r_0}{\delta} \right)^2 \right] \right\} \\ + \frac{4}{\sqrt{\text{Re}}\Phi_{\rm D}^{1.5}} \left[1 + 0.289 \left(\frac{r_0}{\delta} \right)^{1.5} \right] \\ + \frac{1}{\Phi_{\rm D}} \left[0.4 + 0.514 \frac{r_0}{\delta} \right]$$
(2.38)

Kaminströmung⁴²

Der Kamineffekt beruht auf der natürlichen Konvektion (basierend auf Dichteunterschieden). Die Strömung lässt sich mit der Bernoulligleichung vereinfacht ausrechnen (reibungsfrei, keine Einströmverluste, kleine Dichteunterschiede, inkompressible Strömung, 1D Strömung in Kamin und adiabater Kamin):

$$\rho_0 \, \frac{u_k^2}{2} + p_E = p_0 \tag{2.39}$$

⁴² Vgl. Steinrück H., 2012, S. 74f

Der Druck im Kamin sowie der Druck der Umgebung sind in der Abbildung 7 ersichtlich:



Abbildung 7: Kamineffekt⁴³

Dadurch ergibt sich die Ausströmgeschwindigkeit zu

$$u_k^2 = 2 \; \frac{\rho_0 - \rho_k}{\rho_k} \; g \; h \; . \tag{2.40}$$

⁴³ Steinrück H., 2012, S. 75

3 Konzeptentwicklung

In diesem Kapitel wird zuerst das zur Verfügung stehende Material der MA48 untersucht und betrachtet. Danach werden, aufgrund der Anforderungen an den Reaktor und die optimalen Prozessbedingungen, verschiedene Lösungskonzepte erarbeitet. Die erarbeiteten Lösungen der Projektteilnehmer werden mit einem Bewertungssystem benotet und somit ein finales Konzept eruiert.

3.1 Analysieren des Materiales

Das Ausgangsmaterial zur Kompostierung wird von der MA 48 der Stadt Wien zur Verfügung gestellt. Der Reaktor soll für dieses Inputmaterial ausgelegt werden.

In Wien werden die getrennt gesammelten biogenen Abfälle aus der Biotonne und Baum- und Strauchschnittmaterial zu einem Rohmaterial für die Kompostierung aufbereitet. Diese Aufbereitung erfolgt in der Lobau. Danach wird das Material zu Dreiecksmieten aufgeschüttet und zum Kompostieren gebracht.⁴⁴

Zusammensetzung

Das Material ist sehr grob gehäckselt, und deswegen sind noch recht große Äste vorhanden, wie auf den nächsten Bildern zu sehen ist. Auch Störstoffe wie z.B. Alu-Dosen finden sich immer wieder darunter.



Abbildung 8: Aufbereitete Material der MA48

Dichte des aufbereiteten Materials

Für die Auslegung verschiedener Komponenten wird die Dichte des Rottegutes in verschiedenen fortgeschrittenen Stufen ermittelt. Dies erfolgt mit Hilfe eines Gefäßes und einer Waage, welche in den nächsten Bildern zu sehen sind.

⁴⁴ http://www.wien.gv.at/umwelt/ma48/entsorgung/abfallbehandlungsanlagen/

Kapitel 3: Konzeptentwicklung



Abbildung 9: Dichteermittlung

Die gemessen Werte sind in der Tabelle 1 ersichtlich.

Rottedauer	Masse Ge- samt [kg]	m Behälter [kg]	Länge [m]	Breite [m]	Höhe [m]	Dichte [kg/m ³]	Anmerkung
1 Tag	6,05	1,2	0,565	0,365	0,115	205	
1 Tag	7,05	1,2	0,565	0,365	0,115	247	
1 Tag	22,05	2,45	0,570	0,370	0,338	275	(gerüttelt)
1 Tag	31,3	2,45	0,570	0,370	0,338	405	(zusammengedrückt)
18 Tage	9,2	1,2	0,565	0,365	0,115	337	
25 Tage	31,25	2,2	0,570	0,370	0,300	459	

Tabelle 1: Dichteermittlung

Anhand der Daten ist zu erkennen, dass die Dichte im Laufe des Kompostierprozesses zunimmt. Da regelmäßig befeuchtet wird, sind große Schwankungen der Dichte zu erwarten.

3.2 Verschiedene Lösungsansätze

Anhand der bereits beschriebenen Anforderungen werden nun verschiedene Konzepte vorgestellt. Dabei wurde bei allen Konzepten eine vertikale Beförderung von oben nach unten im Laufe des Kompostierprozesses zugrunde gelegt. Aufgrund der Temperaturkurve im Rotteprozess ermöglicht dies eine leichte Luftführung, da die zirkulierende Luft von unten nach oben erwärmt wird und die Rottetemperatur mit der Rottedauer abnehmen soll.

Streuerkonzept

Das Streuerkonzept besteht aus mehreren vertikal aufeinander gesetzten Streumodulen, welche, ähnlich dem Prinzip der Streuwellen eines Miststreuers, den Kompost diskontinuierlich streuend nach unten fördern. Durch dieses Nach-unten- Fördern wird weiterbefördert und durchmischt. Ein einfaches Modell mit zwei Stufen ist in der Abbildung 11 zu sehen.

Die Vorteile dieses Konzeptes sind, dass, verglichen zur Fläche, die Walzen wenig Platz benötigen und die Luftführung nur gering behindern. Grobes Material führt nicht gleich zum Verstopfen, und der Reaktor ist leicht herzustellen. Auch das Material lässt sich gut verteilen.

Wesentlicher Nachteil ist, dass das Durchmischen nur mit einer Weiterbeförderung möglich ist.

In Abbildung 10 ist ein Miststreuer aus der Landwirtschaft zu sehen, der vertikale Streuwalzen an der Rückseite hat.



Abbildung 10: Miststreuer⁴⁵

⁴⁵ http://bilder.landwirt.com/1010/10cd9e9ff35efd09028cecb819862a63.jpg



Abbildung 11: Streuerkonzept

Mahlkonzept

Auch hier besteht der Aufbau aus mehreren horizontal angeordneten Modulen (Abbildung12), welche den Kompost von oben nach unten diskontinuierlich oder kontinuierlich fördern sollen. Durch die Drehbewegung der Welle in der Mitte, "mahlen" alle Module den Kompost langsam nach unten. Durch diesen Prozess erfolgt automatisch ein Weitertransport und Durchmischen.

Die Vorteile dieses Konzeptes sind, dass nur eine Welle benötigt wird, welche gleichzeitig alle Module antreibt, und dass das Konzept auch kontinuierlich ablaufen kann.

Der wesentliche Nachteil ist sicherlich eine erhöhte Verstopfungsneigung.



Abbildung 12: Mahlkonzept

Siebkettenkonzept

Bei dem Siebkettenkonzept wird der Kompost auf der Siebkette von Modul zu Modul nach unten kontinuierlich oder diskontinuierlich transportiert und dabei durchmischt. Die Luftdurchlässigkeit ist sehr gut gegeben, wie in Abbildung 13 zu sehen ist. Die Siebketten müssten natürlich aus Kunststoff bestehen, um die starke Korrosion auszuhalten.

Ein wesentlicher Vorteil ist hier auch die Möglichkeit des kontinuierlichen oder diskontinuierlichen Betriebes. Auch ein Verstopfen ist schwer möglich.

Der Nachteil ist die vermutlich schlechte Durchmischung des Materials.



Abbildung 13: Siebkette⁴⁶



Abbildung 14: Siebkettenkonzept

⁴⁶ http://shops.venditio.com/hmf-online/katalog_php/1_1138100398710/1138358094927/Ersatzteile-Foerdertechnik.html

Mischerkonzept

Das Mischerkonzept soll ähnlich dem eines Zwangsmischers funktionieren, welcher in Abbildung 16 zu sehen ist. Auch hier wird wieder der Kompost von Modul zu Modul nach unten transportiert. Der Boden eines Moduls muss natürlich aus Gittern bestehen, um die Luftdurchlässigkeit zu garantieren. Außerdem müssen sich die Gitter nach außen ziehen lassen können, um beim Weitertransport einen Durchlass nach unten zu ermöglichen. Die Durchmischung kann, unabhängig vom Transport in die nächste Etage, erfolgen.

Die Möglichkeit, dass man den Kompost durchmischen kann, ohne ihn dabei weiter zu versetzen, ist der wesentlichste Vorteil dieses Konzeptes, birgt jedoch die Gefahr, dass sich der gesamte Kompost mit dem Mischer mit dreht und sich verheddert.



Abbildung 15: Betonmischer⁴⁷



Abbildung 16: Mischerkonzept

⁴⁷ http://www.filamos.de/wp-content/blogs.dir/3/files/michaci-lopatky-standardni/michaci_lopatky_i.jpg
3.3 Bewertung der Konzepte

Das finale Konzept wird anhand der Bewertungen der Projektgruppe ermittelt. Dabei werden 11 Faktoren bei jedem Konzept mit Noten von 1 bis 5 bewertet, wobei 1 die beste Bewertung darstellt. Diese ergeben dann nach der Wertigkeit eine Reihenfolge der Konzepte des jeweiligen Gruppenteilnehmers. Wie in der Tabelle 2 ersichtlich ist, ist das Streuerkonzept klar an erster Stelle, gefolgt vom Mischerkonzept, dem Siebkettenkonzept und dem Mahlkonzept. Dabei können die einzelnen Noten der Tabelle 3 entnommen werden. Hier ist zu erkennen, dass das Streuerkonzept bei Luftdurchlässigkeit, einfache Bauweise, geringe Kosten, Eingreifen in die Anlage Umbaumöglichkeit, Verstopfungsgefahr, möglich, geringe Robustheit, Materialauflockerung und einfachem Betrieb bei fast allen Gruppenteilnehmern relativ gut abgeschnitten hat. Lediglich bei der Möglichkeit, das Material häufig umzusetzen und der Materialdurchmischung hat er nicht punkten können.

Gesamtbewertung	Binner	Engelhart	Peitl	Ponweiser	Pröll	Obkircher	Schulmeister
Streuerkonzept	1	1	2	1	2	1	1
Mischerkonzept	2	4	1	2	1	2	3
Siebkettenkonzept	3	3	3	3	3	3	2
Mahlkonzept	4	2	4	4	4	4	4

Tabelle 2: Gesamtbewertung

	Bi	nner	[·] Erv	vin	Eng	Engelhart Klaus			Pe	eitl N	/licha	ael	Ponweiser Karl			Karl	Pröll Tobias			Obkircher Leo				
Schulnoten	Streuerkonzept	Mischerkonzept	Siebkettenkonzept	Mahlkonzept	Streuerkonzept	Mischerkonzept	Siebkettenkonzept	Mahlkonzept	Streuerkonzept	Mischerkonzept	Siebkettenkonzept	Mahlkonzept	Sreuerkonzept	Mischerkonzept	Siebkettenkonzept	Mahlkonzept	Streuerkonzept	Mischerkonzept	Siebkettenkonzept	Mahlkonzept	Streuerkonzept	Mischerkonzept	Siebkettenkonzept	Mahlkonzept
Luftdurchlässigkeit	1	2	1	1	1	2	2	2	2	3	1	1	1	4	2	5	2	1	1	2	2	2	3	2
Einfache Bauweise	1	3	2	4	2	2	3	3	1	3	3	3	1	4	3	5	1	2	2	4	2	4	3	2
Kosten gering	1	3	2	3	2	2	З	3	1	3	4	3	2	4	З	5	1	2	2	3	2	4	3	2
Eingreifen in die Anlage möglich	1	3	2	4	1	2	1	3	3	4	4	2	2	5	4	5	2	4	3	2	2	2	2	3
Umbaumöglichkeit	1	3	2	2	2	3	2	3	3	4	5	3	2	4	4	5	2	3	3	2	2	3	2	3
geringe Verstopfungsgefahr	1	3	2	4	1	2	1	2	2	4	3	3	1	4	5	5	1	3	4	2	1	4	1	4
Robustheit	1	3	2	3	1	1	2	3	1	4	2	2	2	4	4	5	1	3	3	2	1	3	1	1
Möglichkeit häufig umzusetzen	5	5	5	1	1	1	1	1	4	4	4	1	4	5	4	1	4	3	3	1	2	1	2	2
Materialdurchmischung	2	3	4	1	1	1	2	1	3	4	4	2	1	4	4	1	4	3	3	1	3	2	3	1
Materialauflockerung	1	2	4	1	3	1	1	3	3	2	3	3	2	4	4	3	2	4	3	1	2	2	3	2
einfacher Betrieb	1	2	5	2	1	3	2	3	2	3	1	3	1	4	3	4	1	3	1	2	1	3	3	2

Tabelle 3: Bewertungen

4 Ausarbeitung Streuerkonzept

In diesem Kapitel erfolgt zunächst die thermodynamische Auslegung. Die wichtigsten Schritte sowie Erkenntnisse aus der Berechnung, welche mit MathCad erfolgte und sich im Anhang befindet, werden angeführt. Im zweiten Abschnitt werden die Stücklisten sowie die Zeichnungen der Streuwelle und des Gesamtzusammenbaues aufgezeigt. Alle anderen Stücklisten und Zeichnungen zum Bau des Versuchsreaktors befinden sich ebenfalls im Anhang.

4.1 Thermodynamische Auslegung

Gesamtkonzept

Wie in Abbildung 17 dargestellt, umfasst das Konzept einen Reaktor auf der linken Seite und einen Wärmetauscher sowie Abscheider und Mischer auf der rechten Seite. Der Reaktor setzt sich aus vier Stufen zusammen. In jeder Stufe verweilt das Rottegut 1 Woche und gibt während des Kompostierprozesses Wärme ab. Danach wird das Rottegut eine Stufe weiter nach unten befördert und dabei durchmischt. Aufgrund der 4 Stufen soll ein nahezu kontinuierlicher Prozess entstehen, welcher "stetig" die gleiche Menge an Wärme abgibt. Die Wärme wird mittels feuchter Luft entzogen. Diese feuchte Luft gelangt vom Reaktor zum Wärmetauscher und erhitzt dort Wasser. Das abgeschiedene Kondensat gelangt großteils wieder zurück in den Reaktor, um ein "Austrocknen" des Rottegutes zu verhindern. Danach wird die feuchte Luft mit neuer Umgebungsluft vermengt, da im Kompostierprozess Sauerstoff verbraucht wird, beziehungsweise Kohlendioxid entsteht und sich dadurch der Gehalt in der Reaktorluft ändert. Die vermengte Luft gelang wieder zurück in den Reaktor, wodurch ein Kreislauf entsteht. Durch den Kaminzugeffekt bildet sich ein Naturluftzug, damit kein Ventilator gebraucht wird.

Das ausgeschiedene Rottegut muss noch weiter kompostiert werden, um Kompost mit hohen Humin- und Nährstoffen zu erhalten. In dieser Phase ist die durch Mikroorganismen freigesetzte Wärme gering, und die Prozessdauer lang, weshalb dies außerhalb des Reaktors ohne Wärmenutzung auf Dreiecksmieten, wie in bestehenden Anlagen, erfolgt.



Enthalpie

Die im Prozess umgewandelte Enthalpie wird durch Modellierung von Glucose abgeschätzt(A.1). Die Abbauraten des biologisch verfügbaren Kohlenstoffes beim Rotteprozess sind in der Tabelle 1 beziehungsweise Abbildung 18 zu finden. Der durchschnittliche biologische Kohlenstoffgehalt vom Ausgangsmaterial für die Kompostierung beträgt rund 33 % der Trockenmasse (TM). Dies ergaben Messungen der BOKU. Mittels dieser Zahlen, der Molmasse von Kohlenstoff M_{6C} = 72g/mol sowie der entstehenden Enthalpie h_{GI} =2880 kJ/mol bei Glucose wird die entstehende Enthalpie im Reaktor sowie in den einzelnen Stufen abgeschätzt (4.2.1).

Dies ergibt für den gesamten Rotteprozess, welcher im gegenständlichen Fall 4 Wochen dauert, eine umgewandelte Enthalpie pro kg TM mit $\xi_{CAbbauGesamt} = 0,33^*0,42$ = 13,8 % von 5,5*10⁶ J/kg. Die Werte für den einzelnen Rotteabschnitt (Stufen) sind in Tabelle 4 ersichtlich. Dabei wird angenommen, dass der Rotteprozess im Reaktor analog zur schematischen Darstellung in Abbildung 18 abläuft. Im jeweiligen Einzelfall (Materialzusammensetzung, Rottebedingungen) sind daher deutliche Abweichungen von den Werten sowie errechneten Ergebnissen möglich.

$$h_{Gl_n} = \frac{\xi_{CAbbau_n}}{M_{6C}} h_{Gl}$$

(4.2.1)

Tabelle 4: Entl	nalpie der	Stufen	(A.17-A.21)

	$\xi_{{\scriptscriptstyle CAbbau_n}}$	h_{Gl_n} [J/kg TM]
Stufe 1	4,95%	2*10 ⁶
Stufe 2	1,65%	6,6*10 ⁵
Stufe 3	4,29%	1,8*10 ⁶
Stufe 4	2,97%	1,2*10 ⁶
Gesamt	13,86%	5,5*10 ⁶



Abbildung 18: Kohlenstoffabbauraten

Würden im Reaktor 50 % des (abbaubaren) Inputkohlenstoffes abgebaut, würden $6,6^* 10^6$ J/kg (A.23) frei werden. Dies würde aber laut Abbildung 18 erheblich mehr Zeit benötigen und brächte im Gegensatz zu den 4 Wochen nur rund 19 % mehr Energieausbeute. Außerdem würde ein Forcieren des Abbaus die Kompostqualität nachteilig beeinflussen. Ziel der Kompostierung ist nicht Mineralisierung (Umwandlung von organischer Substanz in CO₂, H₂O und Wärme), sondern ein Erhalt (Umwandlung) der ursprünglich leicht abbaubaren organischen Substanz durch Humifizierung in stabile organische Substanz.

Stoffanalyse

Beim Rotteprozess, welchem Sauerstoff zugefügt werden muss, entstehen unter anderem Kohlendioxid, Wasser und Wärme. Durch die Abbauraten des Kohlenstoffes, der Molmasse M_{6C} und den jeweiligen Molmassen M_Y bei der Glucose (A.27-A.29) werden die einzelnen Werte wie folgt ermittelt:

$$\xi_{Y_{-}Abbau_{n}} = \frac{\xi_{CAbbau_{n}}}{M_{6C}} M_{Y}$$
(4.2.2)

Dies ergibt folgende Werte:

		[kg / kg TM]								
	$\xi_{C_6H_{12}O_6Abbau_n}$	$\xi_{O_2Abbau_n}$	$\xi_{{\scriptscriptstyle CO_2Frei}_n}$	$\xi_{H_2OFrei_n}$						
Stufe 1	0,12	0,13	0,18	0,07						
Stufe 2	0,4	0,04	0,06	0,03						
Stufe 3	0,11	0,11	0,16	0,06						
Stufe 4	0,7	0,07	0,11	0,05						
Gesamt	0,34	0,37	0,51	0,21						

Tabelle 5: Stoffanalyse (A.30-A.49)

Betrachtung des Wasserhaushaltes

Aus dem gebildeten Wasser und der Abnahme der Trockenmasse wird die erforderliche Menge an Wasser berechnet, welche aus dem Reaktor ausgetragen werden muss, damit der Wasseranteil konstant bleibt. Die zugegebene Trockenmasse m_K an Rottegut beträgt 700 kg pro Woche. Die nach dem Prozess zur Verfügung stehende Trockenmasse kann mit der Gesamtabbaurate (A.34) errechnet werden. Es wird ein konstanter Wassergehalt der FM x_W von 50 % veranschlagt. (Der optimale Wassergehalt nimmt mit zunehmender Rottedauer ab. Über 4 Wochen kann aber näherungsweise ein konstanter Wassergehalt angenommen werden.) Dadurch ergibt sich die überschüssige Wassermenge, welche ausgetragen werden muss, zu:

$$m_{W\Delta} = m_R \frac{1}{\frac{1}{x} - 1} + m_R \xi_{6H_2OFreiGesamt} - m_R (1 - \xi_{C_6H_{12}O_6AbbauGesamt}) \frac{1}{\frac{1}{x} - 1} = 388kg$$
(4.2.3)

Der auszutragende Wassermassenstrom errechnet sich durch die Division von (4.2.3) durch Δt . Wobei Δt 1 Woche beträgt, da der Reaktor aus vier Stufen besteht.

$$\dot{m}_{W\Delta} = \frac{m_{W\Delta}}{\Delta t} = 6.4 \times 10^{-4} \frac{kg}{s}$$
 (4.2.4)

Entstehende Wärmemenge

Es wird angenommen, dass das Rottegut mit einer Umgebungstemperatur von 15 °C (Mittelwert) in den Reaktor gelangt. Die mittlere Temperatur beim Auswerfen ergibt sich aus der Temperatur der Ober- sowie Unterseite des Rottegutes an der 4. Stufe und beträgt rund 40 °C (A.62). Aus der spezifischen Wärmekapazität c_{pR} des Rottegutes von 2,7 * 10³ J/kgK (A.57) und der umgewandelten Enthalpie (Tabelle 4) ergibt sich der entstehende Wärmestrom zu

$$\dot{Q}_{Gesamt} = \frac{m_R h_{RottegutGesamt}}{\Delta t} + \frac{\frac{m_R}{1 - x_W} c_{pR} (T_{Rzu} - T_{Tr})}{\Delta t} - \frac{\frac{m_{Rab}}{1 - x_W} c_{pR} (T_{Rab} - T_{Tr})}{\Delta t} = 6.3 \times 10^3 \frac{J}{s}$$
(4.2.5)

wobei in der gesamten Berechnung als Nullpunkt der Tripelpunkt des Wassers angenommen wurde.

Luftmassenstrom

Im Reaktor wird ein konstanter Druck von 1 bar angenommen. Die relative Luftfeuchtigkeit beträgt stets 100 %. Die Temperatur der Luft beim Eingang beträgt 37,5 °C und beim Ausgang 53,9 °C. Diese Werte wurden in der Berechnung durch Iterieren ermittelt. Das Kondensat gelangt mit einer Temperatur von 40 °C vom Wärmetauscher wieder zurück in den Reaktor, wobei eine gewisse Menge Kondensat, aufgrund des entstehenden Wassers bzw. der abnehmenden Kompostmenge, abgeschieden werden muss. Die Berechnungsgrundlagen der Bilanz sind in Abbildung 19 ersichtlich.



Abbildung 19: Luftmassenstrom

Die Menge an zurückgeleitetem Kondensat ergibt sich aus dem Massenstrom des Wassers, welche durch die feuchte Luft aus dem Reaktor ausgetragen wird, minus des Wassermassenstroms $\dot{m}_{W\Delta}$. Aufgrund der Bilanzgleichung ergibt sich der Luftmassenstrom zu

$$\dot{m}_{L} = \frac{\dot{Q}_{Gesamt} - \dot{m}_{W\Delta} c_{pWasser} (T_{WTA} - T_{Tr})}{h_{RA} - h_{RE} - (T_{WTA} - T_{Tr}) c_{pWasser} (X(T_{RA}, p, \varphi_{R}) - X(T_{RE}, p, \varphi_{R}))} = 0.035 \frac{kg}{s}$$
(4.2.6)

Der Massenstrom des Kondensats, welcher nach dem Wärmetauscher zur Verfügung steht und sich aus der absoluten Feuchte ergibt, beträgt 2,08*10⁻³ kg/s (A.86) und ist damit höher als \dot{m}_{WKRE} mit 1,66*10⁻³ kg/s (A.87). Somit steht genügend Kondensat zur Rückführung zur Verfügung. Dem Prozess muss daher kein Wasser zusätzlich beigemengt werden.

Kohlendioxid- und Sauerstoffgehalt der Reaktorluft

Im Kompostierprozess wird Kohlendioxid erzeugt, welches unter anderem Sauerstoff benötigt. Deshalb muss der zirkulierenden Luft auch immer wieder neue sauerstoffreiche Umgebungsluft (Zuluft) zugemischt werden. Eine der Zuluft entsprechende Menge an Abluft muss aus dem System ausgetragen werden.

Der Kreislauf für Kohlendioxid sieht wie folgt aus:



In der Umgebungsluft wird der Kohlendioxidmassenanteil ξ_{CO_2U} mit einem Standardwert von 0,058% angenommen. Das freiwerdende Kohlendioxid beträgt

$$\dot{m}_{6CO_2Frei} = m_R \, \frac{\xi_{6CO_2AbbauGesamt}}{\Delta t} = 5.9 \times 10^{-4} \, \frac{kg}{s} \tag{4.2.7}$$

Mit 15 % Abscheidung und einem Startwert des Kohlendioxid $m_{6CO_{20}} = 2 \times 10^{-5} \frac{kg}{s}$ (A.92) und der Formel zur Errechnung

$$m_{6CO_{2_n}} = (m_{6CO_{2_{n-1}}} + \dot{m}_{6CO_2Frei}) (1 - A_{\%}) + (\xi_{CO_2U} \ \dot{m}_L \ A_{\%})$$
(4.2.8)

ergibt sich ein sich einstellender Massenanteil an Kohlendioxid von rund 9,6 % (A.96).

Eine ähnliche Berechnung gilt für die Ermittlung des Sauerstoffgehaltes der zirkulierenden Reaktorluft (A.97-A.100). Dieser Beträgt 16,2 % (A.101). Bei 15 % Abscheidung ist noch genügend Sauerstoff und nicht zuviel Kohlendioxid in der zirkulierenden Luft für den Kompostierprozess vorhanden.

Einzelne Parameter der Stufen im Reaktor

Um die einzelnen Parameter in den Stufen zu errechnen, muss iteriert werden, da einerseits die Eingangstemperatur der Luft sich aus der vorherigen Stufe ergibt, andererseits aber das Rottegut mit einer bestimmten Temperatur von oben nach unten befördert wird.



Abbildung 21: Stufe n

Es wird für jede Stufe die sich einstellenden Temperaturen an der Ober- bzw. Unterseite des Kompostes mittels Luftmassenstrom (A.104) und Wärmemenge (A.103) iteriert sowie das benötigte Kondensat ermittelt. Diese einzelnen Ergebnisse sind in Tabelle 6 ersichtlich.

	<i>T_n</i> [°C]	T _{n+1} [°C]	$\begin{bmatrix} m_{R_{_}zu_n} \\ [kg] \end{bmatrix}$	$m_{R_ab_n}$ [kg]	$\dot{Q}_{_{n}}$ [W]	[kg/s]
Stufe 1	53,9	49,8	700	613	2,1*10 ³	5,5*10 ⁻⁴
Stufe 2	49,8	48,0	613	584	0,8*10 ³	2,1*10 ⁻⁴
Stufe 3	48,0	42,5	584	509	2*10 ³	5,4*10 ⁻⁴
Stufe 4	42,5	37,5	509	457	1,4*10 ³	3,6*10 ⁻⁴

Tabelle 6: Paramter der Stufen

Gegenstromwärmetauscher

Der Gegenstromwärmetauscher kühlt die feuchte Luft von 53,9 °C auf 40 °C ab und erwärmt dabei Wasser von 30 auf 40 °C. Der Wassermassenstrom dafür beträgt 0,134 kg/s. Bestünde der Gegenstromwärmetauscher aus einem Schlangenkühler, welcher einen Wärmedurchgangskoeffizienten von 60 W/m²K aufweisen würde (VDI 2013, 3.7), bräuchte der Wärmetauscher rund 8 m² Fläche. Dies ist beträchtlich hoch, da der Wärmetauscher einen geringen Wärmedurchgangskoeffizienten hat und auch die Temperaturunterschiede gering sind. Weitergehende Untersuchungen zum Wärmetauscher finden in dieser Masterarbeit nicht statt.

Das ausgeschiedene Kondensat, welches durch das Kühlen der Luft frei wird, wird zum Teil wieder zurück in den Reaktor geleitet. (A.86)

Für die Luft, die vor dem Mischer abgeschieden wird, wurde auch ein Wärmetauscher angedacht. Dieser würde das Wasser um nur 0,5 ° C erwärmen. Dieser wird aber im Konzept nicht eingesetzt.

Abscheider und Mischer

Beim Abscheider werden 15 % der Luft abgeschieden, um danach die zirkulierende Luft mit der gleichen Menge an neuer Umgebungsluft anzureichern. Die Umgebungsluft kommt mit 15 °C und 80 % Luftfeuchte in den Kreislauf. Beim Mischen wird Kondensat ausgeschieden, wie an der Verbindungsgeraden in Abbildung 22 am h,x-Diagramm zu sehen ist. Die sich einstellende Temperatur wird durch die Enthalpiebilanz (2.19) des Mischvorganges und der übersättigten feuchten Luft (2.22) angenähert. Die daraus ermittelte Temperatur ist gleich der Temperatur der Luft, welche in den Reaktor hineingeht und beträgt 37,5°C. In Abbildung 22 ist das h,x Diagramm zu sehen.



Abbildung 22: h,x-Diagramm Mischer

Druckverlust der Schüttung

Für die Berechnung des Druckverlustes der durchströmten Schüttung wird als Medium mit Split und mit Quarzsand gerechnet, da es für Rottegut keine Werte in der Literatur gibt. Der Sauterdurchmesser d_p, die Porosität ψ_D sowie der Druckverlustformfaktor Φ_D sind in Tabelle 7 für Split und Quarzsand ersichtlich. Die Fläche des Reaktors wird mit 2,5 m² angenommen. Mit dem Luftmassenstrom ergibt sich eine erforderliche Geschwindigkeit beim Reaktoreingang von 0,013m/s.

Tabelle 7: Werte Quarzsand und Split

	<i>d_p</i> [mm]	ψ_D	${oldsymbol{\Phi}}_D$
Split	6,4	0,47	0,52
Quarzsand	2,3	0,395	0,74

Die Reynolds-Zahl (A.195, A.196) sowie die Eulerzahl(2.34-2.38) ergeben:

Tabelle	8:	Reyno	lds	und	Eulerza	hl
---------	----	-------	-----	-----	---------	----

	Re	Eu
Split	118	23,6
Quarzsand	50	21,4

Der Druckverlust der Schüttung errechnet sich aus folgender Formel:

$$\Delta p_{Schüttung}(L, \rho_F, v_L, d_p, \psi, Eu) = L \frac{3}{4} \rho_F v_L^2 \frac{1}{d_p} \frac{1 - \psi}{\psi^2} Eu$$
(4.2.9)

Die Schütthöhe *L* wird mit angenommenen Dichten sowie den Anfangsmassen in jeder Stufe errechnet. Dadurch ergibt sich eine Gesamtschütthöhe von 3,21 m. Der Druckverlust der durchströmten Schüttung bei Split beträgt 3,8 Pa und bei Quarzsand 15,4 Pa. Der benötigte Druckunterschied ist gleich dem Druckverlust der Schüttung, da die Geschwindigkeiten gering sind.

$$\Delta p = \left(\sum \rho_{M_i} z_i g\right)_{Kiihlseite} - \left(\sum \rho_{M_i} z_i g\right)_{\text{Re aktorseite}}$$
(4.2.10)

Die Kaminhöhe, welche sich aus dem erforderlichen Druckunterschied errechnet (4.2.10), ergibt für Quarzsand rund 17m und für Split rund 3m(A.221, A.230). Dann wäre der Druckunterschied zwischen Reaktorseite und Wärmetauscherseite groß genug, um einen Naturluftzug zu ermöglichen. Beachtet wurden hier nur die Druckverluste der Schüttungen, nicht anderer Komponenten. Da es auch hier schon große Unterschiede zwischen Quarzsand und Split gibt, muss der reale Druckverlust durch Feldversuche ermittelt werden.

Gesamtübersicht

In der Gesamtübersicht (Abb. 23) sind nochmals alle Ströme, Temperaturen und Wassergehalte aufgezeichnet. Kurz zusammengefasst ergeben sich folgende Kenngrößen: 700 kg TM Input pro Woche erwärmen 0,038kg/s zirkulierende feuchte Luft von 37,5 °C auf 53,9 °C. Diese feuchte Luft erwärmt danach in einem Gegenstromwärmetauscher Wasser mit 0,134 kg/s von 30 auf 40 °C. Das abgeschiedene Kondensat wird zum größten Teil wieder zurück in den Reaktor geleitet. Danach wird die zirkulierende feuchte Luft noch mit 15 % frischer Luft angereichert, um den Sauerstoffverbrauch zu ersetzen sowie das entstehende Kohlendioxid aus dem Kreislauf zu entfernen.



Abbildung 23: Gesamtübersicht

h,x-Diagramm

Im h,x-Diagramm (Abb.24) ist der Prozess der zirkulierenden Luft eingezeichnet. Als erstes wird Luft im Reaktor von Punkt 1 bei 37,5°C mit 100 % Luftfeuchtigkeit auf 53,9°C erwärmt. Dabei nimmt sie laut Annahme immer gleich das Wasser aus dem Reaktor auf, sodass immer 100 % Luftfeuchtigkeit vorhanden ist. Dadurch bewegt sich die Linie an der 100 % Marke im Diagramm. Danach wird die Luft auf 40°C abgekühlt, das ausgeschiedene Kondensat kann an der Abszissenachse abgelesen werden. Danach wird 85 % der feuchten Luft am Punkt 3 mit 15 % frischer Umgebungsluft am Punkt 4 gemischt, wobei sich wieder die Eingangstemperatur (37,5 °C) und 100 % Luftfeuchte beim Reaktoreingang einstellen. Das abgeschiedene Kondensat kann mittels der Werte an der Abszisse berechnet werden.





Übersicht der Enthalpie

In Abbildung 25 wurde, zur besseren Übersicht, das Rottegut als kontinuierlicher Strom abgebildet. Dabei wird mittels Rottegut dem System ein Gesamtenergiestrom, welche aus der inneren Energie durch den Kohlenstoffgehalt und der Wärme besteht, von 15 kW zugeführt. Dem Rottegut wird 6 kW Wärmestrom entzogen und es verlässt den Reaktor wieder mit weniger Masse aber erhöhter Wärmemenge. Davon werden 5,6 kW zur Erwärmung des Wassers genutzt. Dies entspricht 4,8*10⁶ J/kg TM. Bezogen auf die Gesamtinputenergie des Rottegutes ergeben sich rund 37 %. Verloren geht Energie einerseits durch das Rottegut, welches den Reaktor verlässt, durch das Kondensat (mit 69 W und 2,5 W) und andererseits durch die Differenz von abgeschiedener und wieder zugeführter Luft (mit 684 W). Bei dieser Bilanz sind andere Verluste wie z.B. Wärmeabgabe an die Umgebung vernachlässigt.



Abbildung 25: Enthalpieströme

4.2 Versuchsreaktor: Zeichnungen und Stückliste

Der Versuchsreaktor besteht aus zwei vertikal zusammengesetzten Modulen (nicht wie später geplanten 4 Modulen), an denen zunächst das Umsetzen, die Durchmischung, das Auflockern, die Verstopfung, die Luftdurchlässigkeit und der Kraftaufwand für das Umsetzen getestet werden können.



Abbildung 26: Versuchsreaktor

Kapitel 4: Ausarbeitung Streuerkonzept

Im folgenden Abschnitt sind die Zeichnungen Baugruppe B2, Streuwelle 4, Baugruppe B3, Baugruppe B5 und der Gesamtzusammenbau B6 mit den dazugehörigen Stücklisten zu finden. Die restlichen Zeichnungen sowie Stücklisten befinden sich im Anhang. Eine Übersicht der Zeichnungen ist in Tabelle 9 zu finden. Darin sind alle Zeichnungstitel sowie deren Zeichnungsnummer aufgelistet.

Nr.	Zeichnungstitel	Zeichnungsnummer
1	Welle Frei	1
2	Welle Antrieb	2
3	Kupplungsscheibe	3
4	Streuwelle	4
5	Platte Front	5
6	Platte Seite	6
7	Platte Front 2	7
8	Abdichtungsring	8
9	Baugruppe 1 (B1)	B1
10	Baugruppe 2 (B2)	B2
11	Baugruppe 3 (B3)	B3
12	Baugruppe 4 (B4)	B4
13	Baugruppe 5 (B5)	B5
14	Zusammenbau	B6

Tabelle 9: Zeichnungs-Verzeichnis

Kapitel 4: Ausarbeitung Streuerkonzept

In der Baugruppe 2 sind mit den Teilnummern sechs beziehungsweise sieben der Antrieb der Welle zu sehen. An der Schraube kann mittels eines Drehmomentschlüssels die Welle gedreht und dabei die nötige Umsetzkraft gemessen werden.

Zeichnungstitel:	Baugruppe 2 (B2)
Zeichnungsnum-	
mer:	B2

							Bemer		
Teile-	Men	Ein			Abmes-	Werk	kung	Fir	Bestell-
nummer	ge	heit	Bezeichnung	Norm	sungen	stoff		ma	nummer
2	1	Stk	Welle Antrieb			E335			
			Kupplungsschei-						
3	1	Stk	be			POM			
			Kugellager SKF					SK	SYJ 25
5	1	Stk	25					F	TF
			Sechskant-	EN ISO					
6	1	Stk	schraube M24x40	4017		8.8			
			Sechskantmutter	ISO					
7	1	Stk	M24	7414		8			





ε

N

-

Н

festziehen 4 g g					
	festziehen		Zusammenbau DRAWN BY Peitl Michael OATE DESIGNED BY DATE DESIGNED BY DATE	DASSAULT DRAWING TITLE Baugrupp SIZE DRAWING NUMBER A2 SCALE 1:1 WEIGHT(kg)	4 3 5YSTEMES 6 2 (B2) 8 2 8 BEET 1/1

In Zeichnung 4ist die Streuwelle dargestellt. Der Werkstoff der Streuwelle ist POM, um ein Rosten zu verhindern. Mit der verschiedenen Anordnung der Löcher für die Gewindestangen, welche das Material weiter befördern, kann der Abstand der Gewindestangen variiert werden, indem gewisse Stangen nicht eingesetzt werden.

	Streu-
Zeichnungstitel:	welle
Zeichnungsnummer:	4

Teile-	Men	Ein-	Bezeich-	Nor	Abmes-	Werk-	Bemer-	Fir	Bestell-
nummer	ge	heit	nung	m	sungen	stoff	kung	ma	nummer
			Streu-						
8	1	Stk	welle			POM			

工	G	<u> </u>	ш	Ω	<u> </u>	<u>م</u>	<
							8
	roh						
	$\begin{array}{c c} 105 & 5 \times 180 \\ \hline \\ A \\ B \\ \hline \end{array}$				SchnittA-A	SchnittB-B	7
				⊖C		30°	
	<u>A</u> B <u>135</u> 210					© ∕	6
	180 4x180	1150					
		SchnittC-C					5
	gebohrt mit Kupplungssche	eibe und Welle					
∅12 H				Ø12H6			4
				25			
	25 	1150					3
					Allgemeintoleran DIN ISO 2768-1 g	z rob DASSAULT	2 SYSTEMES
				Winkel Z1 Z1 Z1 Z1 [Grad] Start1 Abstand Start1 [mm] [mm] 2[mm] 0 105 5x180 180 30 135 5x180 210 60 165 5x180 240	Z1 Abstand2 [mm] 4x180 4x180 4x180 4x180 CHECKED BY DA	DRAWING TITLE Streu	Iwelle
		012 Pass	H6 12,000 12,011 ung Mindestmaß Höchstmaß	00 105 5x180 240 90 195 4x180 90 120 225 4x180 120 150 255 4x180 150	5x180 5x180 5x180 5x180 5x180	ATE A2 SCALE 1:5 WEIGHT(kg)	4 1 SHEET 1/1
н	G					B	А

In der Baugruppe 3 findet man den Aufbau der Streuwelle. Darin sind alle Löcher mit Gewindestangen besetzt. Dadurch ergibt sich ein Abstand der Achsen von 30mm.

	Baugruppe 3
Zeichnungstitel:	(B3)
Zeichnungsnum-	
mer:	B3

Teile-							Bemer		
num-	Me	Ein			Abmes-	Werk	kung	Fir	Bestell-
mer	nge	heit	Bezeichnung	Norm	sungen	stoff		ma	nummer
8	1	Stk	Streuwelle			POM			
			Gewindestange	DIN					
9	66	Stk	M10x360	976		8.8			
			Sechskantmut-	ISO					
10	264	Stk	ter M10	4035		8			
			Zylinderstift	ISO					
11	2	Stk	12m6x110 A1	8734					
B1	1	Stk	Baugruppe 1						
B2	1	Stk	Baugruppe 2						



N

0

М

Κ



Т

н

G

 \mathbf{X}

ר



D

Δ

ш



In der Baugruppe 5 ist die Baugruppe 3 (Streuwelle) mit dem Gerüst verbunden. Der Abstand der Achsen der Wellen beträgt horizontal 370 mm.

	Baugruppe 5
Zeichnungstitel:	(B5)
Zeichnungsnum-	
mer:	B5

Teile-							Bemer		
num-	Me	Ein			Abmes-	Werk	kung		Bestell-
mer	nge	heit	Bezeichnung	Norm	sungen	stoff		Firma	nummer
			Sechskant-	EN ISO					
15	32	Stk	schraube M8x30	4017		8.8			
						St			
				DIN		140			
16	32	Stk	Scheibe A13	125		HV			
								Ro-	
			Einschwenkmut-					bou-	
17	32	Stk	ter TIN 45					nits	TIN 4508
			Baugruppe 3						
B3	8	Stk	(B3)						
			Baugruppe 4						
B4	1	Stk	(B4)						



0

Ν

М

Κ

Т



В

Der Gesamtzusammenbau besteht aus der Baugruppe 5 mit einer Holzverkleidung sowie den Abdichtungungen an den Wellen.

Zeichnungstitel:	Zusammenbau
Zeichnungs-	
nummer:	B6

Teile-	Me	Ein					Be-		
num-	ng	hei			Abmes-	Werk	mer-	Fir-	Bestell-
mer	е	t	Bezeichnung	Norm	sungen	stoff	kung	ma	nummer
12	32	Stk	Abdichtungsring			Al			
13	8	Stk	Platte Front			Holz			
14	2	Stk	Platte Seite			Holz			
			Sechskantschraube	DIN				Würt	
15	64	Stk	M8x30	558		4.6		h	0081830
				– • • •		St			
10	00	~		DIN		140			
16	32	Stk	Scheibe A13	125		HV		De	
			Einschwankmutter TIN					R0-	
17	8	Stk						nite	TIN 4508
	0	Ouv			150x15			11113	Winkel
					0x65x2			Horn	150x150x
18	8	Stk	Winkel 150x150x65x2,5		5	St		bach	65
			,		50x50x			Horn	Winkel
19	40	Stk	Winkel 50x50x15x2		15x2	St		bach	50x50x15
			Flachkopfschrauben mit	ISO					
25	16	Stk	Innensechskant M6x30	7380		8.8			
				DIN		_			
26	16	Stk	Sechskantmutter M6	439 B		8			
07	10	0.1				140			
27	16	SIK	Scheibe D8,4-16x1,6	125 A		HV			
20	00	C+I/	Linsensenkkopt mit			C+			
20	00	SIN	Voligewinde MSX17			140			
29	80	Stk	Scheibe D4 3-9x0 8	125 B		HV			
20	00	Ouv	Linsensenkkopf mit	120 0					
30	64	Stk	Vollgewinde M3,5x35			St			
			,	DIN					
31	64	Stk	Scheibe D4,3-12x1	522		St			
				EN					
			Sechskantschraube	ISO					
32	8	Stk	M8x16	4017		4.6			
				ISO					
33	32	Stk	Sechskantmutter M8	4035		8			
0.4	10	647							
34		SIK		5419					
35	2	Stk	Platte Front 2			Holz			
B5	1	Stk	Baugruppe 5 (B5)						



 \mathbf{x}

Ъ

н

Т

G

LL_

0 Ν М



Δ

S

ш

∢

В



G	ш	ш	Ω

F

E

D

S

В

∢

16

15

14

13

12

11

10

4

3

								2
		DRAWT	D	ASSAULT S	YSTEME	S		
DRAWN BY	DATE							
Peitl Michael	05.05.2014			Zusammer	nbau			
CHECKED BY	DATE	SIZE	DRAWI	NG NUMBER			REV	
		A0		B6				
DESIGNED BY	DATE	SCALE	1:5	WEIGHT(kg)		SHEET	2/2	1
С				В		А		

	Zusammenbau(Stückliste aufgeschlüs-
Zeichnungstitel:	selt)
Zeichnungs-	
nummer:	B6

	Men	Ein-		Nor	Abmessun-	Werk-			Bestellnum-
Teilenummer	ge	heit	Bezeichnung	m	gen	stoff	Bemerkung	Firma	mer
1	8	Stk	Welle Frei			E335			
2	8	Stk	Welle Antrieb			E335			
3	8	Stk	Kupplungsscheibe			POM			
3	8	Stk	Kupplungsscheibe			POM			
4	8	Stk	Kugellager SKF 35					SKF	SYJ 35 TF
5	8	Stk	Kugellager SKF 25					SKF	SYJ 25 TF
6	8	Stk	Sechskantschraube M24x40	EN ISO 401 7		8.8			
				ISO					
				741					
7	8	Stk	Sechskantmutter M24	4		8			
8	8	Stk	Streuwelle			POM			
9	528	Stk	Gewindestange M10x360	DIN 976		8.8			
				ISO					
10	2112	Stk	Sechskantmutter M10	403		8			
		Out		ISO 875					
11	16	Stk	Spannstift 16x110	2		St			
12	32	Stk	Abdichtungsring			AI			
12	Q	Sth	Platta Front			Holz	Innenseitig be-		
10	0								
14	2	SIK	Platte Selte			HOIZ	innenseitig be-		

								schichtet		
ľ		1			DIN					
	15	96	Stk	Sechskantschraube M8x30	558		8.8			
	10				DIN		St 140			
	16	64	Stk	Scheibe A13	125		HV			
	17	40	Stk	Einschwenkmutter TIN 45					Ro- bounits	TIN 4508
ľ			••••			150x150x65			Horn-	Winkel
	18	8	Stk	Winkel 150x150x65x2,5		x2,5	St		bach	150x150x65
									Horn-	Winkel
	19	40	Stk	Winkel 50x50x15x2		50x50x15x2	St		bach	50x50x15
ľ						50x100x300			Ro-	PIL 5010 SNN
	20	4	Stk	Profil 50x100x3000		0			bounits	3000
									Ro-	PIL 5050 SNN
	21	4	Stk	Profil 50x500x3000		50x50x1168			bounits	1168
						50x100x170			Ro-	PIL 5010 SNN
	22	4	Stk	Profil 50x100x1700		0			bounits	1700
									Ro-	
	23	8	Stk	Verbinder FAS 5051		50x50x14		Ganzes Set	bounits	FAS 5051
									Ro-	
	24	8	Stk	Winkelverbindung GUS 1001		97x97x37		Ganzes Set	bounits	GUS 1001
					ISO					
				Flachkopfschrauben mit Innensechskant	738					
	25	16	Stk	M6x30	0		8.8			
					DIN					
					439					
	26	16	Stk	Sechskantmutter M6	В		8			
					DIN					
					125					
	27	16	Stk	Scheibe D8,4-16x1,6	A		140 HV			
	28	80	Stk	Linsensenkkopf mit Vollgewinde M3x17			St			
					DIN					
					125					
	29	80	Stk	Scheibe D4,3-9x0,8	В		140 HV			

Kapitel 4: Ausarbeitung Streuerkonzept

30	64	Stk	Linsensenkkopf mit Vollgewinde M3,5x35		St		
31	64	Stk	Scheibe D4 3-12x1	DIN 522	St		
				EN ISO			
32	8	Stk	Sechskantschraube M8x16	401 7	8.8		
				ISO 403			
33	32	Stk	Sechskantmutter M8	5	8		
				FIN			
				541			
34	16	Stk	Filzring M5-110	9			
35	2	Stk	Platte Front 2		Holz	Innenseitig be- schichtet	

5 Zusammenfassung

In dieser Arbeit wird ein Konzept zur thermischen Nutzung der bei der Kompostierung freigesetzten Energie vorgestellt. Die Berechnungen erfolgten mittels MathCad. Dabei wird die von Mikroorganismen beim Abbau des Rottegutes freigesetzte Wärme teilweise über den Abluftstrom (feuchte Luft) mithilfe von Wärmetauscher, Abscheider, Mischer und einem Kamin aus dem Reaktor ausgetragen (und genutzt) und andererseits wird die Sauerstoffversorgung der Mikroorganismen sichergestellt.

Aus dem Reaktor im Konzept wird mit dem 3D CAD Programm CATIA ein Versuchsreaktor konstruiert, welcher erste Versuche zur Erforschung von Luftdurchlässigkeit, Auflockerung, Durchmischung, Verstopfung und Brückenbildung ermöglicht. Die dazugehörigen Zeichnungen und Stücklisten zum Bau des Versuchsreaktors befinden sich in dieser Arbeit.

Kapitel 2 schafft einleitend einen Überblick über den Prozess der Kompostierung und die wichtigsten Einflussgrößen darauf. Die thermodynamischen Grundlagen zu feuchter Luft, Wärmetauschern und Druckverlust von durchströmten Schüttungen werden betrachtet. Zuletzt werden mögliche auftretende Probleme beim Reaktor aufgezeigt.

Ausgehend vom Prozess der Kompostierung und den möglichen Problemen werden vier verschiedene Konzepte entwickelt und kurz vorgestellt. Das Projektteam bewertet anhand konkret ausgesuchter Parameter die verschiedenen Konzepte. Als erfolgversprechendsten erweist sich das "Streuerkonzept", welches das Rottegut, ausgehend von der ersten (obersten) Stufe, jede Woche eine Stufe mit Hilfe von Walzen weiter nach unten befördert (insgesamt besteht der Reaktor aus 4 Stufen). Feuchte Luft strömt dabei von unten nach oben und nimmt Wärme auf.

Bei der thermodynamischen Berechnung wurde die durch Mikroorganismen beim Abbau der organischen Substanz freigesetzte Wärmemenge ermittelt und daraus der erforderliche Luftmassenstrom abgeschätzt. Aufgrund des Luftmassenstroms wird ein Wärmetauscher ausgelegt, welcher Wasser um 10 °C erhitzt. Der geringe Temperaturunterschied zwischen Eingangsluft (ca. 54 °C) und dem Wasser (ca. 30 °C) als auch die geringen Wärmedurchgangskoeffizienten erfordern große Flächen des Wärmetauschers.

Aufgrund der Abbautätigkeit aerober Mikroorganismen wird Sauerstoff verbraucht und Kohlendioxid gebildet. Um ein Abgleiten des Prozesses ins anaerobe Milieu zu verhindern, muss der zirkulierenden Luft ständig sauerstoffreiche frische Luft beigemengt werden. Bei einer Luftaustauschrate von 15 % stellen sich ein Kohlenstoffgehalt der Luft von 10 Prozent und ein Sauerstoffgehalt von 17 Prozent ein.

Zusammenfassung

Auch ein Teil des Kondensats muss vom Wärmetauscher wieder in den Reaktor zurückgeleitet werden, da sonst das Rottegut "austrocknen" würde. Die erforderlichen Kaminhöhen, um einen Naturluftzug zu erhalten, werden ausgelegt. Für die Berechnung werden die physikalischen Eigenschaften von Quarzsand bzw. Split an Stelle der unbekannten Werte für Rottegut verwendet. Die erforderlichen Kaminhöhen betragen 17 beziehungsweise 3 m.

Ausgehend von diesem Modell wird, bei einer Zugabe von 700kg Trockenmaterial Rotteinput pro Woche, in vier Wochen Rottedauer eine Leistung von 5,6 kW erzeugt, indem Wasser von 30 °C auf 40 °C erhitzt wird.

Der Versuchsreaktor wurde so konstruiert, dass er leicht und günstig zu bauen ist. Damit können ersten Versuche zu Durchmischung, Luftdurchlässigkeit, Korrosion, Verstopfung und Brückenbildung während des Rotteprozesses untersucht werden.

Durch die Versuche können erste wichtige Erkenntnisse auf diesem Gebiet gesammelt werden, welche dazu beitragen, in Zeiten ständig wachsenden Energieverbrauches umweltschonende Alternativen zu finden.

6 Anhang

6.1 Berechnung

Berechnung

Das Konzept ist in der nächsten Abbildung zu sehen.

1. Ermitteln der freigesetzten Energie beim Kompostierprozess:

Die entstehende Energiemenge wird mit Hilfe der Formel des aeroben Abbaus von Glucose berechnet.

Annahme: Das Inputmaterial in den Rotteprozess entspricht Glucose. Die entstehende Wärmemenge stellt sicherlich einen oberen Grenzwert dar.

Glucose:
$$C_6H_{12}O_6+6O_2=6CO_2+6H_2O+2880kJ/mol$$

umgewandelte Enthalpie:

$$h_{Gl} \coloneqq 2880000 \frac{J}{mol} \tag{A.1}$$

Molmassen:

$$M_{\rm H} \coloneqq 1.008 \cdot 10^{-3} \frac{\rm kg}{\rm mol} \tag{A.2}$$

$$M_{O} := 15.9995 \cdot 10^{-3} \cdot \frac{\text{kg}}{\text{mol}}$$
 (A.3)

$$M_{\rm C} \coloneqq 12.01 \cdot 10^{-3} \cdot \frac{\text{kg}}{\text{mol}}$$
(A.4)

Der Anteil an organischem Kohlenstoff im aufgebereiteten Inputmaterial der MA48 beträgt im Mittel 33%. Dies ergab Messungen der BOKU.

$$\xi_{\text{C.Rottegut}} \coloneqq 33\% \tag{A.5}$$

Annahme: Das aufbereitete Material enthält soviel Masse an Kohlenstoff als Messergebnisse ergaben.

Die Kohlenstoffabbauraten werden der nächsten Abbildung entnommen. Das Rottegut verweilt in jeder der vier Stufen eine Woche lang.

Annahme: Der Kompostierprozess verhält sich gleich wie in der idealisierten Abbildung. Aufgrund der 4 Stufen entsteht ein kontinuierlicher Prozess.

Anhang

Kohlenstoffabbauraten bei aufbereitetem Material bezogen auf die Masse an organischem Kohlenstoff des Inputmaterials:

$$\xi_{\text{CAbbauStufe1}} \coloneqq 15\% \tag{A.6}$$

$$\xi_{\text{CAbbauStufe2}} = 5\% \tag{A.7}$$

$$\xi_{\text{CAbbauStufe3}} = 13\% \tag{A.8}$$

$$\xi_{\text{CAbbauStufe4}} = 9\% \tag{A.9}$$

$$\xi_{\text{CAbbauStufenGesamt}} = 42\%$$
 (A.10)

Dadurch errechnen sich die Abbauraten bezogen auf die Trockenmasse von Rottegut:

$$\xi_{CAbbau1} := \xi_{CAbbauStufe1} \xi_{C.Rottegut} = 4.95.\%$$
(A.11)

$$\xi_{\text{CAbbau2}} \coloneqq \xi_{\text{CAbbauStufe2}} \xi_{\text{C.Rottegut}} = 1.65 \cdot \%$$
(A.12)

$$\xi_{CAbbau3} := \xi_{CAbbauStufe3} \xi_{C.Rottegut} = 4.29.\%$$
(A.13)

$$\xi_{\text{CAbbau4}} := \xi_{\text{CAbbauStufe4}} \xi_{\text{C.Rottegut}} = 2.97.\%$$
(A.14)

$$\xi_{CAbbauGesamt} := \xi_{CAbbauStufenGesamt} \xi_{C.Rottegut} = 13.86.\%$$
 (A.15)
Aufgrund der Kohlenstoffabbauraten und der freigesetzten Energiemenge pro Mol wird nun die freigesetzte Energie pro Stufe und Woche ermittelt.

$$M_{6C} \coloneqq 6 \cdot M_C = 0.072 \frac{\text{kg}}{\text{mol}}$$
(A.16)

Die gesamte umgewandelte Energie pro kg TM Rottegut in 4 Wochen ergibt sich aus:

$$h_{\text{RottegutGesamt}} := \frac{\xi_{\text{CAbbauGesamt}}}{M_{6C}} \cdot h_{\text{Gl}} = 5.539 \times 10^6 \cdot \frac{J}{\text{kg}}$$
 (A.17)

und in den einzelnen Stufen:

$$h_{Gl1.Stufe} := h_{Gl} \cdot 1 \frac{\xi_{CAbbau1}}{M_{6C}} = 1.978 \times 10^6 \cdot \frac{J}{kg}$$
 (A.18)

$$h_{G12.Stufe} := h_{G1} \cdot 1 \frac{\xi_{CAbbau2}}{M_{6C}} = 6.595 \times 10^5 \cdot \frac{J}{kg}$$
 (A.19)

$$h_{G13.Stufe} := h_{G1} \cdot 1 \frac{\xi_{CAbbau3}}{M_{6C}} = 1.715 \times 10^6 \cdot \frac{J}{kg}$$
 (A.20)

$$h_{Gl4.Stufe} := h_{Gl} \cdot 1 \frac{\xi_{CAbbau4}}{M_{6C}} = 1.187 \times 10^6 \cdot \frac{J}{kg}$$
 (A.21)

Um einen Vergleich zu haben: Würde die gesamte Energie, welche in den 4 Wochen freigesetzt wird, genutzt, ergäbe sich

$$kWh_{Rottegut} := \frac{h_{Rottegut}Gesamt^{h}}{3600s} = 1.539 \cdot \frac{kW \cdot h}{kg}$$
(A.22)

Und bei Abbau von 50 % des Inputkohlenstoffes, welches über drei Monate dauert

$$h_{\text{Rottegut50\%C}} \coloneqq \frac{\xi_{\text{C.Rottegut}} 50\%}{M_{6\text{C}}} \cdot h_{\text{G1}} = 6.595 \times 10^6 \cdot \frac{\text{J}}{\text{kg}}$$
(A.23)

$$kWh_{Rottegut50\%C} \coloneqq \frac{h_{Rottegut50\%C}h}{3600s} = 1.832 \cdot \frac{kW \cdot h}{kg}$$
(A.24)

$$\xi_{50\%\text{Energie}} \coloneqq \frac{h_{\text{Rottegut}50\%\text{C}}}{h_{\text{Rottegut}Gesamt}} - 1 = 19.048 \cdot \%$$
(A.25)

Dies würde rund 19 % mehr Energie freisetzen.

Waldfrisches Holz hat einen Heizwert von ca. 2kWh pro kg FM (rund 55 % Feuchte) und bei einer Lagerung über mehrere Jahre (Feuchte rund 20%) einen Heizwert von rund 4kWh/kg. Quelle: http://www.leistbaresheizen.at/downloads/holz-heizwerttabellen-2011.pdf

2. Stoffanalyse des Kompostierprozesses:

Glucose:

C₆H₁₂O₆+6O₂=6CO₂+6H₂O+2880kJ/mol

+

=

$$M_{C6H12O6} := 6 \cdot M_{C} + 12 \cdot M_{H} + 6 \cdot M_{O} = 0.18 \frac{kg}{mol}$$
 (A.26)

$$M_{6O2} := 12 \cdot M_O = 0.192 \frac{kg}{mol}$$
 (A.27)

$$M_{6CO2} := 6 \cdot M_C + 12 \cdot M_O = 0.264 \frac{kg}{mol}$$
 (A.28)

$$M_{6H2O} := 12 \cdot M_H + 6 \cdot M_O = 0.108 \frac{kg}{mol}$$
 (A.29)

Der Abbau an Trockenmasse des Rottegutes bezogen auf das Anfangsgewicht ergibt sich zu:

$$\xi_{C6H12O6Abbau1} := \frac{\xi_{CAbbau1}}{M_{6C}} \cdot M_{C6H12O6} = 12.375 \cdot \%$$
(A.30)

$$\xi_{C6H12O6Abbau2} := \frac{\xi_{CAbbau2}}{M_{6C}} \cdot M_{C6H12O6} = 4.125 \cdot \%$$
(A.31)

$$\xi_{C6H12O6Abbau3} := \frac{\xi_{CAbbau3}}{M_{6C}} \cdot M_{C6H12O6} = 10.725 \cdot \%$$
 (A.32)

$$\xi_{C6H12O6Abbau4} := \frac{\xi_{CAbbau4}}{M_{6C}} \cdot M_{C6H12O6} = 7.425 \cdot \%$$
 (A.33)

$$\xi_{C6H12O6AbbauGesamt} \coloneqq \frac{\xi_{CAbbauGesamt}}{M_{6C}} \cdot M_{C6H12O6} = 34.651 \cdot \%$$
(A.34)

wobei dafür soviel kg Sauerstoff pro kg Inputtrockenmasse in den jeweiligen Stufen verbraucht wird:

$$\xi_{6O2Abbau1} := \frac{\xi_{CAbbau1}}{M_{6C}} \cdot M_{6O2} = 0.132$$
 (A.35)

$$\xi_{6O2Abbau2} := \frac{\xi_{CAbbau2}}{M_{6C}} \cdot M_{6O2} = 0.044$$
 (A.36)

$$\xi_{6O2Abbau3} := \frac{\xi_{CAbbau3}}{M_{6C}} \cdot M_{6O2} = 0.114$$
(A.37)

$$\xi_{6O2Abbau4} := \frac{\xi_{CAbbau4}}{M_{6C}} \cdot M_{6O2} = 0.079$$
 (A.38)

$$\xi_{6O2AbbauGesamt} := \frac{\xi_{CAbbauGesamt}}{M_{6C}} \cdot M_{6O2} = 0.369$$
(A.39)

und soviel kg Kohlendioxid pro kg TM Rottegut freigesetzt wird:

$$\xi_{6CO2Abbau1} := \frac{\xi_{CAbbau1}}{M_{6C}} \cdot M_{6CO2} = 0.181$$
 (A.40)

$$\xi_{6CO2Abbau2} \coloneqq \frac{\xi_{CAbbau2}}{M_{6C}} \cdot M_{6CO2} = 0.06 \tag{A.41}$$

$$\xi_{6CO2Abbau3} := \frac{\xi_{CAbbau3}}{M_{6C}} \cdot M_{6CO2} = 0.157$$
(A.42)

$$\xi_{6CO2Abbau4} := \frac{\xi_{CAbbau4}}{M_{6C}} \cdot M_{6CO2} = 0.109$$
 (A.43)

$$\xi_{6CO2AbbauGesamt} := \frac{\xi_{CAbbauGesamt}}{M_{6C}} \cdot M_{6CO2} = 0.508$$
(A.44)

Und Wasser:

$$\xi_{6H2OFrei1} := \frac{\xi_{CAbbau1}}{M_{6C}} \cdot M_{6H2O} = 0.074$$
 (A.45)

$$\xi_{6H2OFrei2} := \frac{\xi_{CAbbau2}}{M_{6C}} \cdot M_{6H2O} = 0.025$$
 (A.46)

$$\xi_{6H2OFrei3} \coloneqq \frac{\xi_{CAbbau3}}{M_{6C}} \cdot M_{6H2O} = 0.064 \tag{A.47}$$

$$\xi_{6H2OFrei4} \coloneqq \frac{\xi_{CAbbau4}}{M_{6C}} \cdot M_{6H2O} = 0.045$$
(A.48)

$$\xi_{6H2OFreiGesamt} \coloneqq \frac{\xi_{CAbbauGesamt}}{M_{6C}} \cdot M_{6H2O} = 0.208$$
(A.49)

3. Errechnen des Wasserhaushaltes:

Aus dem Wasser, welches umgewandelt wird, und der Abnahme des Rottegutes wird die erforderliche Menge an Wasser berechnet, welche entnommen gehört, damit der Waseranteil konstant bleibt.

Die zugegebene Trockenmasse an Rottegut jede Woche beträgt:

Trockenmasse Rottegut zu: $m_R := 700 kg$ (A.50)

Dadurch ergibt sich die ausgeschiedene Rottemasse zu:

Trockenmasse Rottegut ab: $m_{Rab} := m_R \cdot (1 - \xi_{C6H12O6AbbauGesamt}) = 457.4 \text{ kg}$ (A.51)

mit einem Wassergehalt von 50 %

Wassergehalt:
$$x_W := 50\%$$
 (A.52)

Es errechnet sich die freiwerdende Menge an Wasser mit

$$m_{Wfrei} := m_R \cdot \xi_{6H2OFreiGesamt} = 145.534 \text{ kg}$$
(A.53)

Die in Summe auszutragende Menge Wasser ergibt sich zu:

$$m_{W\Delta} := m_{R} \cdot \frac{1}{\frac{1}{x_{W}} - 1} + m_{Wfrei} - m_{Rab} \cdot \frac{1}{\frac{1}{x_{W}} - 1} = 388.088 \, \text{kg}$$
(A.54)

Bei einer Stufendauer von einer Woche mit 4 Stufen

$$\Delta t := 1.7.24.60.60s = 6.048 \times 10^{3} s$$
 (A.55)

ergibt sich der zu auszutragende Wasserstrom zu

$$mo_{W\Delta} := \frac{m_{W\Delta}}{\Delta t} = 6.417 \times 10^{-4} \frac{kg}{s}$$
 (A.56)

4. Ermitteln der entstehenden Wärmemenge:

Die spezifische Wärmekapazität von dem Rottegut kann abgeschätzt werden mit

spezifische Wärmekapazität:
$$c_{pR} := 1.2 \frac{10^3 J}{kg \cdot K} + 2.99 \frac{10^3 J}{kg \cdot K} \cdot x_W = 2.695 \times 10^3 \cdot \frac{J}{kg \cdot K}$$
 (A.57)
(Kranert M., 2010: S. 201)

Einführung in die Abfallwirtschaft Seite 201, Martin Kranert

Daraus wird nun die abgegebene Wärmemenge errechnet:

Umgebungstemperatur: $T_{Rzu} = 15 \,^{\circ}C$ (A.58)

Die mittlere Rotteguttemperatur wird mit der Temperatur auf der Ober- sowie der Unterseite abgeschätzt.

$$T_{MR}(T_{Oberseite}, T_{Unterseit}) := \frac{T_{Oberseite} + T_{Unterseit}}{2}$$
 (A.59)

Temperatur der Luft im Reaktoreingang:

$$\Gamma_{\rm RE} := 37.525 \,^{\circ}{\rm C}$$
 (A.60)

Temperatur des Kompostes an der Oberseite in der 4. Stufe:

$$T_4 := 42.5 \,^{\circ}C$$
 (A.61)

$$T_{Rab} := T_{MR}(T_4, T_{RE}) = 40.012 \cdot C$$
 (A.62)

Als Nullpunkt zur Berechnung der Enthalpie wird die Temperatur des Tripelpunktes des Wassers angenommen.

$$T_{Tr} := 273.16K$$
 (A.63)

Die entstehende Wärmemenge ergibt sich aus der freigesetzten Enthalpie und der Wärmemenge welche zu bzw. abgegeben wird.

$$Qo_{Gesamt} := \frac{\frac{m_{R} \cdot h_{RottegutGesamt}}{\Delta t} \dots}{\left(\frac{m_{R}}{(1 - x_{W})} \cdot c_{pR} \cdot (T_{Rzu} - T_{Tr})\right)}{\Delta t} - \frac{\frac{m_{Rab}}{(1 - x_{W})} \cdot c_{pR} \cdot (T_{Rab} - T_{Tr})}{\Delta t} = 6.342 \times 10^{3} \cdot \frac{J}{s} \quad (A.64)$$

4. Ermitteln des erforderlichen Luftmassenstromes:

Die freigesetzte Wärmemenge wird mit feuchter Luft entnommen.

Stoffspezifische Daten der feuchten Luft:

trockene Luft:

Gaskonstante:
$$R_L := 287.1 \cdot \frac{J}{kg \cdot K}$$
 (A.65)

spez.Wärmekapazität:
$$c_{pL} := 1.0046 \cdot 10^3 \cdot \frac{J}{kg \cdot K}$$
 (A.66)

Wasserdampf:

Gaskonstante:
$$R_D := 461.40 \cdot \frac{J}{kg \cdot K}$$
 (A.67)

spez. Wärmekapazität:
$$c_{pD} := 1.863 \cdot 10^3 \cdot \frac{J}{kg \cdot K}$$
 (A.68)

spez. Verdampfungsenthalpie:
$$\Delta h_{Dtr} := 2501 \cdot 10^3 \cdot \frac{J}{kg}$$
 (A.69)

Temperatur Tripelpunkt:
$$T_{Tr} = 273.16 \text{ K}$$
 (A.70)

Wasser:

spez. Wärmekapazität:
$$c_{pWasser} := 4.182 \times 10^3 \frac{J}{kg \cdot K}$$
 (A.71)

Der Sättigungsdampfdruck des Wassers errechnet sich aus der Antoine Gleichung(2.25):

$$p_{s}(\vartheta) := 611.657 \operatorname{Pa} \cdot \exp\left(17.2799 - \frac{4102.99}{\frac{\vartheta - 273.15K}{K} + 237.431}\right)$$
(A.72)

Die Wasserbeladung errechnet sich aus (2.4).

$$X(\vartheta, p, \phi) := \frac{R_{L}}{R_{D}} \cdot \frac{p_{s}(\vartheta)}{\frac{p}{\phi} - p_{s}(\vartheta)}$$
(A.73)

Annahme: Der Umgebungsdruck im Reaktor wird vereinfacht für die Berechnung des Massenstromes bzw. der Wärmemengen konstant mit 1 bar angenommen.

$$p := 1bar$$
 $p = 1 \times 10^{5} Pa$ (A.74)

Annahme: Die Luftfeuchte im Reaktor beträgt in jedem Punkt 100%

$$\phi_{\rm R} := 100\%$$
(A.75)

Die Enthalpie der ungesättigten feuchten Luft errechnet sich aus (2.15).

$$h_{1x}(T,\phi) := c_{pL} \cdot (T - T_{Tr}) + X(T,p,\phi) [\Delta h_{Dtr} + c_{pD} \cdot (T - T_{Tr})]$$
(A.76)

Und die Enthalpie der gesättigten feuchten Luft aus (2.16).

$$h_{s1x}(T, X) := h_{1x}(T, 100\%) + (X - X(T, p, 100\%)) \cdot c_{pWasser} \cdot (T - T_{Tr})$$
(A.77)

Die grafische Darstellung für den Luftmassenstrom zur Erstellung der Bilanz :



Die Temperatur der Luft beim Reaktoraus- bzw. Eingang beträgt:

$$T_{RA} := 53.9 \,^{\circ}C$$
 (A.78)

$$T_{RE} = 37.525 \cdot ^{\circ}C$$
 (A.60)

Das Kondensat, welches vom Wärmetauscher in den Reaktor zurückgeleitet wird, hat eine Temperatur von:

$$T_{WTA} := 40 \,^{\circ}C$$
 (A.79)

Die Luftfeuchte im Eingang bzw. Ausgang beträgt:

$$\varphi_{\text{RE}} \coloneqq 100\% \tag{A.80}$$

$$\varphi_{RA} \coloneqq 100\% \tag{A.81}$$

Dadurch ergeben sich die Enthalpien mit (4.76) zu:

$$h_{RE} := h_{1x} (T_{RE}, \varphi_{RE}) = 1.482 \times 10^5 \cdot \frac{J}{kg}$$
 (A.82)

$$h_{RA} := h_{1x} (T_{RA}, \varphi_{RA}) = 3.387 \times 10^5 \cdot \frac{J}{kg}$$
 (A.83)

(A.84)

Der benötigte Luftmassenstrom, um die Wärme zu entziehen, beträgt:

$$\mathrm{mo}_{\mathrm{L}} \coloneqq \frac{\mathrm{Qo}_{\mathrm{Gesamt}} - \mathrm{mo}_{\mathrm{W}\Delta} \cdot c_{\mathrm{pWasser}} \cdot (T_{\mathrm{WTA}} - T_{\mathrm{Tr}})}{\mathrm{h}_{\mathrm{RA}} - \mathrm{h}_{\mathrm{RE}} - (T_{\mathrm{WTA}} - T_{\mathrm{Tr}}) \cdot c_{\mathrm{pWasser}} \cdot (X(T_{\mathrm{RA}}, \mathrm{p}, \phi_{\mathrm{R}}) - X(T_{\mathrm{RE}}, \mathrm{p}, \phi_{\mathrm{R}}))} = 0.035 \frac{\mathrm{kg}}{\mathrm{s}}$$

Die benötigte Menge Wasserkondensat beträgt:

$$\mathrm{mo}_{\mathrm{WKRE}} := \mathrm{mo}_{\mathrm{L}} \cdot \left(\mathrm{X} \left(\mathrm{T}_{\mathrm{RA}}, \mathrm{p}, \varphi_{\mathrm{R}} \right) - \mathrm{X} \left(\mathrm{T}_{\mathrm{RE}}, \mathrm{p}, \varphi_{\mathrm{R}} \right) \right) - \mathrm{mo}_{\mathrm{W}\Delta} = 1.666 \times 10^{-3} \frac{\mathrm{kg}}{\mathrm{s}}$$
(A.85)

Und die zur Verfügung stehende Menge ist:

$$mo_{KondensatWT} := mo_{L} \cdot \left(X(T_{RA}, p, \varphi_{R}) - X(T_{WTA}, p, \varphi_{R}) \right) = 2.08 \times 10^{-3} \frac{kg}{s} \qquad > mo_{WKR} \notin A.86$$

Dies ist größer als (A.85), daher muss Kondensat abgeschieden werden.

5. Sauerstoff und Kohlendioxidgehalt der feuchten zirkulierenden Luft

Aufgrund des verbrauchten Sauerstoffes und des freiwerdenden Kohlendioxids muss ständig neue Luft der zirkulierenden Luft beigemengt werden. Dies erfolgt, indem zuerst diejenige Menge an Luft abgeschieden und dann frische Umgebungsluft beigemengt wird.

 $CO2_{iEin} + CO2_{Frei} = CO2_{iAus}$ $CO2_{iAus} CO2_{iAb}$ Reaktor Abscheider $CO2_{iZu}$ $CO2_{iEin}$ $CO2_{iHiEin}$ $CO2_{iHiEin}$

Ermitteln des CO2 Austausches:

Massenanteil an CO2 in der Umgebungsluft: $\xi_{CO2U} \coloneqq 0.058\%$ (A.87)Massenanteil an O2 in der Umgebungsluft: $\xi_{O2U} \coloneqq 23.135\%$ (A.88)

Verbrauchter Sauerstoff:

$$mo_{6O2Gebunden} := m_R \cdot \frac{\xi_{6O2AbbauGesamt}}{\Delta t} = 4.274 \times 10^{-4} \frac{kg}{s}$$
 (A.89)

Umgewandeltes Kohlendioxid:

$$mo_{6CO2Frei} \coloneqq \frac{m_{R} \cdot \xi_{6CO2AbbauGesamt}}{\Delta t} = 5.878 \times 10^{-4} \frac{\text{kg}}{\text{s}}$$
 (A.90)

Ermitteln des sich einstellenden CO2 Gehaltes

$$m_{6CO2_n} := (m_{6CO2_{n-1}} + m_{6CO2Frei})(1 - A_{\%}) + (\xi_{CO2U} \cdot m_L \cdot A_{\%})$$
 (A.94)

$$m_{6CO2}{}_{1} = 5.198 \times 10^{-4} \frac{\text{kg}}{\text{s}}$$

$$m_{6CO2}{}_{2} = 9.445 \times 10^{-4} \frac{\text{kg}}{\text{s}}$$

$$m_{6CO2}{}_{12} = 2.877 \times 10^{-3} \frac{\text{kg}}{\text{s}}$$

$$m_{6CO2}{}_{50} = 3.35 \times 10^{-3} \frac{\text{kg}}{\text{s}}$$

$$m_{6CO2}{}_{100} = 3.351 \times 10^{-3} \frac{\text{kg}}{\text{s}}$$

$$m_{6CO2}{}_{300} = 3.351 \times 10^{-3} \frac{\text{kg}}{\text{s}}$$
(A.95)

Der sich einstellende CO2 Gehalt der Luft:
$$\frac{{}^{m_{6}CO2}_{300}}{{}^{m_{0}}_{L}} = 9.641 \cdot \%$$
 (A.96)

Ermitteln des sich einstellenden O2 Gehaltes

Sauerstoff in der Umgebung
$$\xi_{O2U} = 23.135.\%$$

Anfangsmasse an Sauerstoff in der Luft:
$$m_{6O2_0} := \xi_{O2U} \cdot mo_L = 8.041 \times 10^{-3} \frac{\text{kg}}{\text{s}}$$
 (A.97)

$$n := 1..300$$
(A.98)
$$m_{6O2}{}_{n} := (m_{6O2}{}_{n-1} - m_{6O2Gebunden})(1 - A_{\%}) + (\xi_{O2U} \cdot m_{L} \cdot A_{\%})$$
(A.99)

$$m_{6O2_{1}} = 7.678 \times 10^{-3} \frac{\text{kg}}{\text{s}}$$

$$m_{6O2_{2}} = 7.369 \times 10^{-3} \frac{\text{kg}}{\text{s}}$$

$$m_{6O2_{12}} = 5.964 \times 10^{-3} \frac{\text{kg}}{\text{s}}$$

$$m_{6O2_{50}} = 5.62 \times 10^{-3} \frac{\text{kg}}{\text{s}}$$

$$m_{6O2_{100}} = 5.62 \times 10^{-3} \frac{\text{kg}}{\text{s}}$$

$$m_{6O2_{300}} = 5.62 \times 10^{-3} \frac{\text{kg}}{\text{s}}$$
(A.100)

Der sich einstellende Sauerstoffgehalt:

$$\frac{{}^{11}6O2_{300}}{{}^{10}}_{0} = 16.167.\%$$
 (A.101)

6. Ermitteln der Parameter in den einzelnen Stufen des Reaktors:

Um die einzelnen Parameter in den Stufen zu errechnen, muss iteriert werden, da einerseits die Eingangstemperatur der Luft sich aus der vorherigen Stufe ergibt, andererseits aber das Rottegut mit einer bestimmten Temperatur von oben nach unten befördert wird.



Das benötigte Kondensat aus dem Wärmetauscher in der jeweiligen Stufe ergibt sich aus:

$$(A.102)$$

$$m_{WStufe}(T_A, T_E, \xi_{WasserfreiStufe} m_{Rzu}, m_{Rab}) := mo_L \cdot (X(T_A, p, 100\%) - X(T_E, p, 100\%)) \cdot \Delta t \dots$$

$$+ - \left[(m_R \cdot \xi_{WasserfreiStufe}) + \frac{1}{\frac{1}{x_W} - 1} \cdot (m_{Rzu} - m_{Rab}) \right]$$
Einer in the last time is the last time in the last time.

Die entstehende Wärmemenge in der Stufe errechnet sich aus:

$$Q_{\text{Stufe}}\left(h_{\text{Stufe}}, m_{\text{Rzu}}, T_{\text{MRzu}}, m_{\text{Rab}}, T_{\text{MRab}}\right) := \frac{m_{\text{R}} \cdot h_{\text{Stufe}} + \frac{m_{\text{Rzu}}}{1 - x_{\text{W}}} \cdot c_{\text{pR}} \cdot \left(T_{\text{MRzu}} - T_{\text{Tr}}\right)}{\Delta t} \dots \qquad (A.103)$$
$$+ \frac{-\left[\frac{m_{\text{Rab}}}{1 - x_{\text{W}}} \cdot c_{\text{pR}} \cdot \left(T_{\text{MRab}} - T_{\text{Tr}}\right)\right]}{\Delta t}$$

$$m_{LStufe} \left(Q_{Stufe}, m_{Wasserweg}, T_{A}, T_{E} \right) := \frac{Q_{Stufe} - m_{Wasserweg} \cdot c_{pWasser} \cdot \left(T_{WTA} - T_{Tr} \right)}{h_{1x} \left(T_{A}, 100\% \right) - h_{1x} \left(T_{E}, 100\% \right) \dots + 0 - \left(T_{WTA} - T_{Tr} \right) \cdot \left(X \left(T_{A}, p, 100\% \right) \dots + 0 - \left(T_{WTA} - T_{Tr} \right) \cdot \left(X \left(T_{E}, p, 100\% \right) \dots + 0 - X \left(T_{E}, p, 100\% \right) \right) \right) \cdot c_{pWasser} + 0 - X \left(T_{E}, p, 100\% \right) \right)$$

Der erforderliche Luftmassenstrom beträgt:

$$mo_L = 0.035 \frac{kg}{s}$$

An diesen wird der Luftmassenstrom der Stufen nahe genug angenähert.

1. Stufe

$$T_{Rzu} = 15.^{\circ}C$$
Temperatur der Oberseite:

$$T_1 := T_{RA} = 53.9.^{\circ}C$$
(A.105)
$$T_2 := 49.82 ^{\circ}C$$
(A.106)

$$m_{Rzu1} := m_R = 700 \, kg$$
 (A.107)

$$m_{Rab1} := m_{Rzu1} \cdot (1 - \xi_{C6H12O6Abbau1}) = 613.374 \, kg$$
 (A.108)

Die Menge an Kondensat, welche in der Stufe zurückgebracht werden muss:

$$m_{W1} := m_{WStufe} (T_1, T_2, \xi_{6H2OFrei1}, m_{Rzu1}, m_{Rab1}) = 336.407 \text{ kg}$$
 (A.109)

$$mo_{WStufe1} := \frac{m_{W1}}{\Delta t} = 5.562 \times 10^{-4} \frac{kg}{s}$$
 (A.110)

Die in Summe wegzubringende Menge an Wasser in der Stufe beträgt:

$$m_{WStufe1weg} := \frac{m_{R} \cdot \xi_{6H2OFrei1} + \frac{1}{\frac{1}{x_{W}} - 1} \cdot (m_{Rzu1} - m_{Rab1})}{\Delta t} = 2.292 \times 10^{-4} \frac{kg}{s}$$
(A.111)

Die umgewandelte Wärmemenge in der ersten Stufe ist:

$$Q_1 := Q_{Stufe}(h_{G11.Stufe}, m_{Rzu1}, T_{Rzu}, m_{Rab1}, T_{MR}(T_1, T_2)) = 2.1 \times 10^3 W$$
 (A.112)

Der Luftmassenstrom in der ersten Stufe beträgt:

$$mo_{L1} := m_{LStufe} (Q_1, mo_{WStufe1weg}, T_{RA}, T_2) = 0.0345 \frac{kg}{s}$$
 (A.113)

2. Stufe

$$T_1 = 53.9 \cdot ^{\circ}C$$

$$T_2 = 49.82 \cdot C$$
 $T_3 := 48.035 \cdot C$ (A.114)

$$m_{Rzu2} := m_{Rab1} = 613.374 \, kg$$
 (A.115)

$$m_{Rab2} := m_R \cdot (1 - \xi_{C6H12O6Abbau1} - \xi_{C6H12O6Abbau2}) = 584.498 \text{ kg}$$
 (A.116)

$$m_{W2} := m_{WStufe} (T_2, T_3, \xi_{6H2OFrei2}, m_{Rzu2}, m_{Rab2}) = 129.321 \text{ kg}$$
 (A.117)

$$mo_{WStufe2} := \frac{m_{W2}}{\Delta t} = 2.138 \times 10^{-4} \frac{kg}{s}$$
 (A.118)

$$m_{WStufe2weg} := \frac{m_{R} \cdot \xi_{6H2OFrei2} + \frac{1}{\frac{1}{x_{W}} - 1} \cdot (m_{Rzu2} - m_{Rab2})}{\Delta t} = 7.639 \times 10^{-5} \frac{kg}{s}$$
(A.119)

$$Q_2 := Q_{Stufe}(h_{Gl2.Stufe}, m_{Rzu2}, T_{MR}(T_1, T_2), m_{Rab2}, T_{MR}(T_2, T_3)) = 791.871 \, W$$
(A.120)

$$mo_{L2} := m_{LStufe} (Q_2, mo_{WStufe2weg}, T_2, T_3) = 0.0349 \frac{kg}{s}$$
 (A.121)

3. Stufe

$$T_3 = 48.035 \cdot ^{\circ}C$$

 $m_{Rzu3} := m_{Rab2} = 584.498 \text{ kg}$ (A.122)

$$m_{Rab3} := m_{R} \cdot \left(1 - \xi_{C6H12O6Abbau1} - \xi_{C6H12O6Abbau2} - \xi_{C6H12O6Abbau3}\right) = 509.422 \text{ kg}$$
(A.123)

$$m_{W3} := m_{WStufe}(T_3, T_4, \xi_{6H2OFrei3}, m_{Rzu3}, m_{Rab3}) = 325.28 \text{ kg}$$
 (A.124)

$$mo_{WStufe3} := \frac{m_{W3}}{\Delta t} = 5.378 \times 10^{-4} \frac{kg}{s}$$
 (A.125)

$$m_{W} \cdot \xi_{6H2OFrei3} + \frac{1}{\frac{1}{x_{W}} - 1} \cdot (m_{Rzu3} - m_{Rab3})$$
$$m_{W} \cdot \xi_{6H2OFrei3} + \frac{1}{\frac{1}{x_{W}} - 1} \cdot (m_{Rzu3} - m_{Rab3})$$
$$= 1.986 \times 10^{-4} \frac{kg}{s}$$
(A.126)

$$Q_3 := Q_{\text{Stufe}}(h_{\text{Gl3.Stufe}} m_{\text{Rzu3}}, T_{\text{MR}}(T_2, T_3), m_{\text{Rab3}}, T_{\text{MR}}(T_3, T_4)) = 2.034 \times 10^3 \text{W}$$
(A.127)

$$mo_{L3} := m_{LStufe} (Q_3, mo_{WStufe3weg}, T_3, T_4) = 0.0348 \frac{kg}{s}$$
 (A.128)

4. Stufe

$$T_{4} = 42.5 \cdot {}^{\circ}C$$

$$m_{Rzu4} := m_{Rab3} = 509.422 \text{ kg}$$
 (A.129)

$$m_{Rab4} := m_R \cdot (1 - \xi_{C6H12O6AbbauGesamt}) = 457.446 \text{ kg}$$
 (A.130)

$$m_{W4} := m_{WStufe} (T_4, T_{RE}, \xi_{6H2OFrei4}, m_{Rzu4}, m_{Rab4}) = 216.539 \text{ kg}$$
 (A.131)

$$mo_{WStufe4} := \frac{m_{W4}}{\Delta t} = 3.58 \times 10^{-4} \frac{kg}{s}$$
 (A.132)

$$m_{WStufe4weg} := \frac{m_{R} \cdot \xi_{6H2OFrei4} + \frac{1}{\frac{1}{x_{W}} - 1} \cdot (m_{Rzu4} - m_{Rab4})}{\Delta t} = 1.375 \times 10^{-4} \frac{kg}{s}$$
(A.133)

$$Q_{4} := Q_{Stufe} (h_{Gl4.Stufe}, m_{Rzu4}, T_{MR} (T_{3}, T_{4}), m_{Rab4}, T_{MR} (T_{4}, T_{RE})) = 1.416 \times 10^{3} W$$
$$mo_{L4} := m_{LStufe} (Q_{4}, mo_{WStufe4weg}, T_{4}, T_{RE}) = 0.035 \frac{kg}{s}$$
(A.135)

Vergleich des Gesamten: $m_{WGesamtVergleich} = m_{WStufe1} + m_{WStufe2} + m_{WStufe3} + m_{WStufe4} = 1.666 \times 10^{-3} \frac{kg}{s}$ $m_{WGesamtFrei} := m_{WStufe1weg} + m_{WStufe2weg} + m_{WStufe3weg} + m_{WStufe4weg} = 6.4 \times 10^{-4} \frac{kg}{s}$ $m_{W\Delta} = 6.417 \times 10^{-4} \frac{kg}{s}$ $m_{WKRE} = 1.666 \times 10^{-3} \frac{kg}{s}$ $q_{GesamtVergleich} = Q_1 + Q_2 + Q_3 + Q_4 = 6.342 \times 10^{3} W$ (A.138)

 $Qo_{Gesamt} = 6.342 \times 10^3 W$

Würde das Kondensat in der Wärmemenge mit eingerechnet, ergäbe sich

$$Q_{VGesamt2} := mo_L \cdot (h_{1x}(T_{RA}, 100\%) - h_{1x}(T_{RE}, 100\%)) = 6.62 \times 10^3 W$$
 (A.139)

7. Auslegung des Gegenstromwärmetauschers:



Luft

Wasser

$$T_{RA} = 53.9 \cdot ^{\circ}C \qquad T_{WasserE} := 30 \, ^{\circ}C \qquad (A.140)$$

$$T_{WTA} = 40 \cdot ^{\circ}C \qquad T_{WasserA} := 40 \, ^{\circ}C \qquad (A.141)$$

$$h_{RA} = 3.387 \times 10^{5} \cdot \frac{J}{kg}$$
$$X_{RA} := X(T_{RA}, p, \phi_{RA}) = 0.109$$
(A.142)

$$m_{WRA} := X(T_{RA}, p, \varphi_{RA}) mo_L = 3.802 \times 10^{-3} \frac{kg}{s}$$
 (A.143)

$$X_{WTA} := X_{RA} = 0.109$$
 (A.144)

$$X_{sTA} := X(T_{WTA}, p, 100\%) = 0.05$$
 (A.145)

$$m_{WTA} := m_{WRA} = 3.802 \times 10^{-3} \frac{\text{kg}}{\text{s}}$$
 (A.146)

$$h_{sTA} := (h_{s1x}(T_{WTA}, X_{WTA})) = 1.779 \times 10^5 \cdot \frac{J}{kg}$$
 (A.147)

$$m_{WKondensat} := \left(X_{WTA} - X_{sTA} \right) \cdot m_{L} = 2.078 \times 10^{-3} \frac{\text{kg}}{\text{s}}$$
(A.148)

$$mo_{Wasser} \coloneqq \frac{mo_{L} \cdot (h_{RA} - h_{sTA})}{c_{pWasser} \cdot (T_{WasserA} - T_{WasserE})} = 0.134 \frac{kg}{s}$$
(A.149)



$$\Delta T_{Gr} := T_{RA} - T_{WasserA} = 13.9 K \tag{A.150}$$

$$\Delta T_{Kl} := T_{WTA} - T_{WasserE} = 10K$$
(A.151)

$$\Delta T_{m} \coloneqq \frac{\Delta T_{Gr} - \Delta T_{Kl}}{\ln\left(\frac{\Delta T_{Gr}}{\Delta T_{Kl}}\right)} = 11.843 \,\mathrm{K}$$
(A.152)

Als Wärmetauscher soll ein Schlangenkühler verwendet werden.

Wärmedurchgangskoeffizient:
$$k_{\text{Schlangenkuehler}} = 60 \frac{W}{m^2 K}$$
 (A.153)

Durchmesser der Rohre
$$d_{WT} := 80 \text{mm}$$
(A.154)erforderliche Fläche $A_{WT} := \frac{-\text{mo}_L \cdot (h_{sTA} - h_{RA})}{\Delta T_m \cdot k_{Schlangenkuehler}} = 7.864 \text{ m}^2$ (A.155)

erforderliche Länge
$$L_{WT} \coloneqq \frac{A_{WT}}{d_{WT} \cdot 3.1415} = 31.29 \text{ m}$$
 (A.156)

8. Temperatur nach dem Tauscher

Wärmetauscher 2 (nicht im Konzept):



$$\Delta T_{Gr2} \coloneqq T_{WT2E} - T_{Wasser2A} = 9.949 \text{ K}$$
(A.162)

 $\Delta T_{K12} := T_{WT2A} - T_{Wasser2E} = 0.551 \text{ K}$ (A.163)

$$\Delta T_{m2} \coloneqq \frac{\Delta T_{Gr2} - \Delta T_{K12}}{\ln\left(\frac{\Delta T_{Gr2}}{\Delta T_{K12}}\right)} = 3.248 \,\mathrm{K}$$
(A.164)

$$A_{WT2} := \frac{-mo_{L} \cdot (h_{s1x} (T_{WT2A}, X_{WT2E}) - h_{1x} (T_{WT2E}, 100\%)) \cdot A_{\%}}{\Delta T_{m2} \cdot k_{Schlangenkuehler}} = 1.725 m^{2}$$

$$L_{WT2} := \frac{A_{WT2}}{d_{WT} \cdot 3.1415} = 6.863 m$$
(A.166)

Ermitteln der sich einstellende Temperatur nach dem Mischer:

Umgebungsluft:

$$T_{\rm U} := 15 \,^{\circ}{\rm C}$$
 (A.167)

$$\varphi_{\rm U} := 80\%$$
 (A.168)

$$mo_U := A_{\%} \cdot mo_L = 5.214 \times 10^{-3} \frac{kg}{s}$$
 (A.169)

$$X(T_U, p, \varphi_U) = 8.612 \times 10^{-3}$$
 (A.170)

$$h_U := h_{1x}(T_U, \varphi_U) = 3.684 \times 10^4 \cdot \frac{J}{kg}$$
 (A.171)

Eingang des Abscheiders

$$T_{AE} := T_{WTA} = 40^{\circ}C \tag{A.172}$$

 $\phi_{AE} := 100\%$ (A.173)

$$h_{AE} := h_{1x} (T_{AE}, 100\%) = 1.679 \times 10^5 \cdot \frac{J}{kg}$$
 (A.174)

$$mo_{AE} := (1 - A_{\%}) \cdot mo_{L} = 0.03 \frac{kg}{s}$$
 (A.175)

Gemisch:

$$X_{Gemisch} := A_{\%} \cdot X(T_U, p, \varphi_U) + (1 - A_{\%})X(T_{AE}, p, \varphi_{AE}) = 0.043449$$
(A.176)

$$h_{\text{Gemisch}} \coloneqq \frac{\text{mo}_{\text{U}} \cdot \text{h}_{\text{U}} + \text{mo}_{\text{AE}} \cdot \text{h}_{\text{AE}}}{\text{mo}_{\text{U}} + \text{mo}_{\text{AE}}} = 1.483 \times 10^5 \cdot \frac{\text{J}}{\text{kg}}$$
(A.177)

Im hx Diagramm ist ersichtlich, dass das Gemisch sich im übersättigten Gebiet befindet. Daher wird die Temperatur durch Annäherung an die Enthalpie ermittelt.



$$T_{Gemisch} = 37.525 \,^{\circ}C$$
 (Annäherung) (A.178)

 $h_{\text{Gemisch}} = 1.483 \times 10^5 \cdot \frac{\text{J}}{\text{kg}}$ (A.177)

$$h_{s1x}(T_{\text{Gemisch}} X_{\text{Gemisch}}) = 1.483 \times 10^5 \cdot \frac{J}{kg}$$
(A.179)

Dies entspricht der Enthalpie, welche in den Reaktor geht.

9. Druckverlust der Schüttung

Die erforderliche Kaminhöhe wird ermittelt, damit aufgrund der thermischen Konvektion ein Naturluftzug entsteht. Dabei wird nur der Druckverlust der Schüttung beachtet.

Die Gastkonstante der feuchten Luft $p_0 := 1bar$ (A.180) $R_f(\phi, T) := \frac{R_L}{1 - \phi \cdot \frac{p_S(T)}{p_0} \cdot \left(1 - \frac{R_L}{R_D}\right)}$ (A.181)

und die Dichte der feuchten Luft

$$\rho(\mathbf{R}_{\mathbf{f}}, \mathbf{T}) := \frac{\mathbf{P}_{\mathbf{0}}}{\mathbf{R}_{\mathbf{f}} \cdot \mathbf{T}}$$
(A.182)

ergibt:

$$\rho(\varphi, T) := \frac{p_0}{\frac{R_L}{1 - \varphi \cdot \frac{P_S(T)}{P_0} \cdot \left(1 - \frac{R_L}{R_D}\right)} \cdot T}$$
(A.183)

$$\rho_{\text{RE}} \coloneqq \rho \left(100\%, T_{\text{RE}} \right) = 1.094 \frac{\text{kg}}{\text{m}^3}$$
(A.184)

Die Fläche des Reaktors beträgt:

$$A_{\text{Reaktor}} \coloneqq 2.5 \cdot \text{m}^2 \tag{A.185}$$

Dadurch ergibt sich eine Geschwindigkeit von:

$$u_{\text{Reaktor}} \coloneqq \frac{mo_{\text{L}}}{\rho_{\text{RE}} \cdot A_{\text{Reaktor}}} = 0.013 \frac{m}{s}$$
(A.186)

Und damit die Leerrohrgeschwindigkeit:

$$v_{\rm L} \coloneqq u_{\rm Reaktor} = 0.013 \frac{\rm m}{\rm s} \tag{A.187}$$

Als Annäherung an den Kompost wird mit den physikalischen Eigenschaften von Quarzsand und Split gerechnet, für welche es Werte aus dem VDI gibt.

	Split :		Quarzsand:	
Sauter Durchmesser	d _{pSplit} := 6.4mm	(A.188)	$d_{pQuarz} := 2.3 \text{mm}$	(A.189)
Porosität:	$\Psi_{\text{Split}} \coloneqq 0.47$	(A.190)	$\Psi_{\text{Quarz}} \coloneqq 0.395$	(A.191)
Druckverlustformfaktor:	$\Phi_{\text{DSplit}} := 0.52$	(A.192)	$\Phi_{\text{DQuarz}} \coloneqq 0.74$	(A.193)

kinematische Viskosität der Luft:

$$v_{\text{Luft}} \coloneqq 14.8 \cdot 10^{-7} \frac{\text{m}^2}{\text{s}}$$
 (A.194)

Partikel-Reynolds-Zahl:

$$\operatorname{Re}_{\operatorname{Split}} := \frac{\upsilon_{\operatorname{L}} \cdot d_{\operatorname{p}} \operatorname{Split}}{\Psi_{\operatorname{Split}} \upsilon_{\operatorname{Luft}}} = 116.956$$
(A.195)

$$\operatorname{Re}_{\operatorname{Quarz}} \coloneqq \frac{\upsilon_{\mathrm{L}} \cdot \mathrm{d}_{\mathrm{p}} \operatorname{Quarz}}{\Psi_{\operatorname{Quarz}} \cdot \upsilon_{\mathrm{Luft}}} = 50.011 \tag{A.196}$$

Längenverhältnis:

$$Lv_{Split} := \left(\frac{0.95}{\sqrt[3]{1 - \psi_{Split}}} - 1\right)^{-1} = 5.75$$
(A.197)

$$Lv_{Quarz} := \left(\frac{0.95}{\sqrt[3]{1 - \psi_{Quarz}}} - 1\right)^{-1} = 8.114$$
(A.198)

EulerZahl für kugelige Partikeln(Quarzsand):

$$A_{\text{Quarz}} \coloneqq \frac{24}{\text{Re}_{\text{Quarz}}} \left[1 + 0.692 \left[\text{Lv}_{\text{Quarz}} + 0.5 \left(\text{Lv}_{\text{Quarz}} \right)^2 \right] \right]$$
(A.199)

$$B_{\text{Quarz}} \coloneqq \frac{4}{\sqrt{\text{Re}_{\text{Quarz}}}} \cdot \left[1 + 0.12 \left(\text{Lv}_{\text{Quarz}} \right)^{1.5} \right]$$
(A.200)

$$C_{\text{Quarz}} := \left(0.4 + 0.891 \cdot Lv_{\text{Quarz}} \cdot Re_{\text{Quarz}}^{-0.1}\right)$$
(A.201)

$$Eu_{KP} := A_{Quarz} + B_{Quarz} + C_{Quarz} = 21.531$$
(A.202)

Die EulerZahl für nichtkugelige Partikeln(Split):

$$A_{\text{Split}} \coloneqq \frac{24}{\text{Re}_{\text{Split}} \Phi_{\text{DSplit}}^2} \left[1 + 0.685 \left[\text{Lv}_{\text{Split}} + 0.5 \left(\text{Lv}_{\text{Split}} \right)^2 \right] \right]$$
(A.203)

$$B_{\text{Split}} \coloneqq \frac{4}{\sqrt{\text{Re}_{\text{Split}}} \Phi_{\text{DSplit}}^{1.5}} \left[1 + 0.289 \left(\text{Lv}_{\text{Split}} \right)^{1.5} \right]$$
(A.204)

$$C_{\text{Split}} \coloneqq \frac{1}{\Phi_{\text{DSplit}}} \left(0.4 + 0.514 \cdot \text{Lv}_{\text{Split}} \right)$$
(A.205)

$$Eu_{NKP} := A_{Split} + B_{Split} + C_{Split} = 23.714$$
(A.206)

Der Druckverlust der Schüttung ergibt sich aus:

$$\Delta p_{\text{Schüttung}}(L, \rho_{\text{F}}, \upsilon_{\text{L}}, d_{\text{p}}, \psi, \text{Eu}) := L \cdot \frac{3}{4} \cdot \rho_{\text{F}} \cdot \upsilon_{\text{L}}^{2} \cdot \frac{1}{d_{\text{p}}} \cdot \frac{1 - \psi}{\psi^{2}} \cdot \text{Eu}$$
(A.207)

Die Schütthöhe ergibt sich zu:

Die Dichte, welche im Rotteprozess zunimmt, wird in den jeweiligen Stufen gering angenommen. Dadurch vergrößert sich die Schütthöhe.

$$\rho_{R1} \coloneqq 200 \frac{\text{kg}}{\text{m}^3}$$
 (A.208) $\rho_{R2} \coloneqq 300 \frac{\text{kg}}{\text{m}^3}$ (A.209)

$$\rho_{R3} \coloneqq 400 \frac{\text{kg}}{\text{m}^3}$$
 (A.210) $\rho_{R4} \coloneqq 500 \frac{\text{kg}}{\text{m}^3}$ (A.211)

Es werden die Starthöhen der Stufen im Rotteprozess herangezogen.

Schütthöhe1:=
$$\frac{\frac{m_R}{\rho_{R1}}}{A_{Reaktor}} = 1.4 \text{m}$$
 (A.211)
Schütthöhe2:= $\frac{\frac{m_R \cdot (1-\xi_{C6H12O6Abbau})}{\rho_{R2}}}{A_{Reaktor}} = 0.818 \text{m}$ (A.212)
Schütthöhe3:= $\frac{\frac{m_R \cdot (1-\xi_{C6H12O6Abbau} - \xi_{C6H12O6Abbau})}{\rho_{R3}}}{A_{Reaktor}} = 0.584 \text{m}$ (A.213)
Schütthöhe4:= $\frac{\frac{m_R \cdot (1-\xi_{C6H12O6Abbau} - \xi_{C6H12O6Abbau})}{\rho_{R4}}}{\rho_{R4}} = 0.408 \text{m}$ (A.214)

Schütthöhe:= Schütthöhe1+ Schütthöhe2+ Schütthöhe3+ Schütthöhe4= 3.21m (A.215)

Der Druckverlust, würde die Schüttung aus Split bestehen, beträgt:

$$\Delta p_{\text{VerlustSplit}} = \left(\Delta p_{\text{Schüttung}}(\text{Schütthöhe}, \rho_{\text{RE}}, \upsilon_{\text{L}}, d_{\text{pSplit}}, \Psi_{\text{Split}}, \text{Eu}_{\text{NKP}})\right) = 3.78245 \,\text{Pa}$$
(A.216)

Und aus Quarzsand:

 $\Delta p_{VerlustQuarz} \coloneqq \Delta p_{Schüttung} (Schütthöhe, \rho_{RE}, \upsilon_L, d_{pQuarz}, \psi_{Quarz}, Eu_{KP}) = 15.444 \, Pa$ (A.217)

Es besteht ein großer Unterschied zwischen den Druckverlusten von Split und Quarzsand. Der reale Druckverlust muss durch Feldversuche ermittelt werden.

Es wird die mittlere Dichte zur Berechnung des Druckes herangezogen.

Die mittlere Dichte in den Stufen ergibt sich zu:

$$\rho_{\mathbf{M}}(\mathbf{T}_{\mathrm{Eingang}}\mathbf{T}_{\mathrm{Ausgang}}) \coloneqq \frac{\rho(100\%, \mathbf{T}_{\mathrm{Eingang}}) + \rho(100\%, \mathbf{T}_{\mathrm{Ausgang}})}{2}$$
(A.218)

Die Höhe der Stufen werden mit 2 Meter in den ersten zwei und einem Meter in der 3. und 4. Stufe angenommen.

Der benötigte Druckunterschied für Split und Quarzsand, damit sich die Reaktorgeschwindigkeit einstellt, wird gleich dem Druckverlust der durchströmten Schüttung angenommen, da die verschiedenen Geschwindigkeiten gering sind.

$$\Delta p_{\text{Split}} := \Delta p_{\text{VerlustSplit}} = 3.78245 \, \text{Pa}$$

$$\Delta p_{\text{Quarz}} \coloneqq \Delta p_{\text{VerlustQuarz}} = 15.444 \, \text{Pa}$$

Die Kaminhöhe für Quarzsand:
$$Z_{KaminQuarz} = 17m$$
 (A.221)

Der Druck auf der Reaktorseite beträgt:

Höhe der Stufen:
$$Z_1 := 2m$$
(A.222) $Z_3 := 1m$ (A.223) $Z_2 := 2m$ (A.224) $Z_4 := 1m$ (A.225)

$$p_{RQuarz} := \begin{pmatrix} \rho_{M}(T_{1}, T_{2}) \cdot Z_{1} \dots \\ + \rho_{M}(T_{2}, T_{3}) \cdot Z_{2} \dots \\ + \rho_{M}(T_{3}, T_{4}) \cdot Z_{3} \dots \\ + \rho_{M}(T_{4}, T_{RE}) \cdot Z_{4} \end{pmatrix} g + \rho(100\%, T_{1}) \cdot g \cdot Z_{KaminQuarz} = 228.67 \cdot Pa$$
(A.226)

Der Druck auf der Kühlseite beträgt:

 $Z_{WT} := 4m \qquad \qquad Z_{Tauscher} := 0.5m \qquad (A.227)$

$$p_{TQuarz} \coloneqq \rho_{M}(T_{RA}, T_{WTA}) \cdot g \cdot Z_{WT} \dots = 244.684 \cdot Pa$$

+ $\rho_{M}(T_{WTA}, T_{Gemisch}) \cdot g \cdot Z_{Tauscher} \dots$
+ $\rho(100\%, T_{Gemisch}) \cdot g \cdot (Z_{KaminQuarz} + 1.5m)$ (A.228)

Dadurch errechnet sich der Druck zu:

$$\Delta pQuarz := p_{TQuarz} - p_{RQuarz} = 16.014 Pa$$
 (A.229)

Und die Kaminhöhe für Split:
$$Z_{KaminSplit} = 3m$$
 (A.230)

$$p_{\text{RSplit}} := \begin{pmatrix} \rho_{\text{M}}(T_1, T_2) \cdot Z_1 + \rho_{\text{M}}(T_2, T_3) \cdot Z_2 \dots \\ + \rho_{\text{M}}(T_3, T_4) \cdot Z_3 + \rho_{\text{M}}(T_4, T_{\text{RE}}) \cdot Z_4 \end{pmatrix} g + \rho(100\%, T_1) \cdot g \cdot Z_{\text{KaminSplit}} = 90.709 \cdot Pa$$
(A.231)

$$p_{\text{TSplit}} \coloneqq \rho_{\text{M}}(T_{\text{RA}}, T_{\text{WTA}}) \cdot g \cdot Z_{\text{WT}} + \rho_{\text{M}}(T_{\text{WTA}}, T_{\text{Gemisch}}) \cdot g \cdot Z_{\text{Tauscher}} = 94.516 \cdot Pa + \rho(100\%, T_{\text{Gemisch}}) \cdot g \cdot (Z_{\text{KaminSplit}} + 1.5m)$$
(A.232)

$$\Delta pSplit := p_{TSplit} - p_{RSplit} = 3.807 Pa$$
(A.233)

10. Leistungen des gesamten Reaktors im Überblick

Die Leistung des Kompostes:

$$Ho_{RzuT} := \frac{\frac{m_{R}}{1 - x_{W}} \cdot c_{pR} \cdot (T_{Rzu} - T_{Tr})}{\Delta t} = 93.514W$$

$$(A.234)$$

$$m_{D} \cdot \left(\frac{\xi_{C.Rottegut} 100\%}{5} \cdot h_{C1}\right)$$

$$Ho_{RzuC} \coloneqq \frac{M_{RC}}{\Delta t} = 1.527 \times 10^4 W$$
 (A.235)

$$Ho_{Rzu} := Ho_{RzuT} + Ho_{RzuC} = 1.536 \times 10^4 W$$
 (A.236)

$$Ho_{Rab}T := \frac{\frac{m_{Rab}}{1 - x_{W}} \cdot c_{pR} \cdot (T_{Rab} - T_{Tr})}{1 - x_{W}} = 163.081 W$$
(A.237)

$$Ho_{RabC} := \frac{\frac{M_{R}}{M_{6C}} \left[\frac{\xi_{C.Rottegut} \left(1 - \xi_{CAbbauStufenGesam\right)t}}{M_{6C}} \cdot h_{Gl}\right]}{\Delta t} = 8.854 \times 10^{3} W$$
(A.238)

$$Ho_{Rab} := Ho_{RabC} + Ho_{RabT} = 9.017 \times 10^{3} W$$
(A.239)

$$Ho_{Rzu} - Ho_{Rab} = 6.342 \times 10^3 W$$
 (A.240)

Die Leistung der Luft im Reaktor:

$$Ho_{LRE} := mo_L \cdot h_{1x} (T_{RE}, \varphi_{RE}) = 5.151 \times 10^3 W$$
 (A.241)

$$Ho_{LRA} := mo_L \cdot h_{1x} (T_{RA}, \varphi_{RA}) = 1.177 \times 10^4 W$$
 (A.242)

$$Ho_{LRE} - Ho_{LRA} = -6.62 \times 10^3 W$$
(A.243)

Und die Leistung des Kondensatrückflusses in den Reaktor:

$$Ho_{WKRE} := mo_{WKRE} \cdot c_{pWasser} \cdot (T_{WTA} - T_{Tr}) = 278.605 W$$
(A.244)

Die Leistungen im Wärmetauscher:

$$Ho_{LWTE} := Ho_{LRA} = 1.177 \times 10^4 W$$
 (A.245)

$$Ho_{LWTA} := mo_{L} \cdot h_{s1x} (T_{WTA}, X_{RA}) = 6.184 \times 10^{3} W$$
 (A.246)

$$Ho_{KondensatWT} := mo_{KondensatWT} c_{pWasser} (T_{WTA} - T_{Tr}) = 347.5 W$$
(A.247)

$$Ho_{WTE} := mo_{Wasser} \cdot c_{pWasser} \cdot (T_{WasserE} - T_{Tr}) = 1.676 \times 10^{4} W$$
 (A.248)

$$Ho_{WTA} := mo_{Wasser} \cdot c_{pWasser} \cdot (T_{WasserA} - T_{Tr}) = 2.235 \times 10^4 W$$
 (A.249)

Die Leistung, welche entnommen wird pro kg TM, beträgt:

$$\left(\mathrm{Ho}_{\mathrm{WTA}} - \mathrm{Ho}_{\mathrm{WTE}}\right) \cdot \frac{\Delta t}{m_{\mathrm{R}}} = 4.828 \times 10^{6} \frac{1}{\mathrm{kg}} \cdot \mathrm{J}$$
(A.250)

Die Leistungen des Kondensates:

$$Ho_{KondensatWT} = 347.5 W$$

$$Ho_{KondensatReaktor} := mo_{WKRE} \cdot c_{pWasser} \cdot (T_{WTA} - T_{Tr}) = 278.605 W$$
(A.251)
(A.252)

$$Ho_{KondensatAbluss1} := Ho_{KondensatWT} - Ho_{KondensatReaktor} = 68.895 W$$
(A.252)

Die Leistungen beim Abscheider:

$$Ho_{LAE} := mo_L \cdot h_{1x} (T_{WTA}, 100\%) = 5.836 \times 10^3 W$$
 (A.254)

$$Ho_{LAA} := mo_{L} \cdot h_{s1x} (T_{Gemisch} X_{Gemisch}) = 5.154 \times 10^{3} W$$
(A.255)

$$Ho_{LzuA} := mo_{L} \cdot A_{\%} \cdot h_{1x} (T_{U}, 80\%) = 192.069 W$$
 (A.256)

$$Ho_{LabA} := mo_{L} \cdot A_{\%} \cdot h_{1x} (T_{WTA}, 100\%) = 875.464 W$$
(A.257)
(A.258)

 $Ho_{KondensatAbluss2} := mo_{L} \cdot \left(X_{Gemisch} - X(T_{Gemisch}, p, 100\%) \right) \cdot \left[c_{pWasser} \cdot \left(T_{Gemisch} - T_{Tr} \right) \right] = 2.5 W$



(1-A_%)*x₄₀

Gesamtreaktor Übersicht:



Enthalpie Übersicht



6.2 Ableitungen und Stücklisten

Hier ist nochmal die Tabelle 9 mit allen Zeichnungen und dazugehörigen Stücklisten aufgelistet.

Nr.	Zeichnungstitel	Zeichnungsnummer
1	Welle Frei	1
2	Welle Antrieb	2
3	Kupplungsscheibe	3
4	Streuwelle	4
5	Platte Front	5
6	Platte Seite	6
7	Platte Front 2	7
8	Abdichtungsring	8
9	Baugruppe 1 (B1)	B1
10	Baugruppe 2 (B2)	B2
11	Baugruppe 3 (B3)	B3
12	Baugruppe 4 (B4)	B4
13	Baugruppe 5 (B5)	B5
14	Zusammenbau	B6

Tabelle 10: Zeichnungen-Verzeichnis 2

Zeichnungstitel:	Welle Frei
Zeichnungsnummer:	1

Teile-	Men	Ein-	Bezeich-	Nor	Abmes-	Werk-	Bemer-	Fir-	Bestell-
nummer	ge	heit	nung	m	sungen	stoff	kung	ma	nummer
1	1	Stk	Welle Frei			E335			





	Welle
Zeichnungstitel:	Antrieb
Zeichnungsnummer:	2

Teile-	Men	Ein-	Bezeich-	Nor	Abmes-	Werk-	Bemer-	Fir-	Bestell-
nummer	ge	heit	nung	m	sungen	stoff	kung	ma	nummer
			Welle						
2	1	Stk	Antrieb			E335			



	Kupplungs-
Zeichnungstitel:	scheibe
Zeichnungsnummer:	3

Teile-	Men	Ein-		Nor	Abmes-	Werk-	Bemer-	Fir	Bestell-
nummer	ge	heit	Bezeichnung	m	sungen	stoff	kung	ma	nummer
			Kupplungs-						
3	1	Stk	scheibe			POM			


	Platte
Zeichnungstitel:	Front
Zeichnungsnummer:	5

Teile-	Men	Ein-	Bezeich-	Nor	Abmes-	Werk-	Bemer-	Fir-	Bestell-
nummer	ge	heit	nung	m	sungen	stoff	kung	ma	nummer
			Platte						
13	1	Stk	Front			Holz			



	Platte
Zeichnungstitel:	Seite
Zeichnungsnummer:	6

Teile-	Men	Ein-	Bezeich-	Nor	Abmes-	Werk-	Bemer-	Fir-	Bestell-
nummer	ge	heit	nung	m	sungen	stoff	kung	ma	nummer
			Platte		1016x2450				
14	1	Stk	Seite		x13	Holz			



	8
Detail A Maßstab: 1:1 nach Zusammenbau mit Winkel	7
	6
Detail B Ma@atabi 111	5
nach Zusammenbau mit Winkel	4
	3
Allgemeintoleranz DIN ISO 2768-1 grob DASSAULT SYSTEMES	2
DRAWN BY Peitl Michael _{29.04.2014} CHECKED BY DATE DRAWING TITLE DRAWING SIZE DRAWING NUMBER A2 CHECKED BY DATE SCALE 1:10 WEIGHT(kg) SHEET	REV 1

В

А

	Platte
Zeichnungstitel:	Front 2
Zeichnungsnummer:	7

Teile-	Men	Ein-	Bezeich-	Nor	Abmes-	Werk-	Bemer-	Fir-	Bestell-
nummer	ge	heit	nung	m	sungen	stoff	kung	ma	nummer
			Platte						
35	1	Stk	Front 2			Holz			



	Abdich-
Zeichnungstitel:	tungsring
Zeichnungsnummer:	8

Teile-	Men	Ein-	Bezeich-	Nor	Abmes-	Werk-	Bemer-	Fir	Bestell-
nummer	ge	heit	nung	m	sungen	stoff	kung	ma	nummer
			Abdich-						
12	1	Stk	tungsring			Al			



	Baugruppe 1
Zeichnungstitel:	(B1)
Zeichnungsnummer:	B1

Teile-	Men	Ein-		Nor	Abmes-	Werk-	Bemer-	Fir	Bestell-
nummer	ge	heit	Bezeichnung	m	sungen	stoff	kung	ma	nummer
1	1	Stk	Welle Frei			E335			
			Kupplungs-						
3	1	Stk	scheibe			POM			
			Kugellager					SK	
4	1	Stk	SKF 35					F	SYJ 35 TF



Ω	Ö		Ш		۲	
						8
			\bigcirc			7
						6
						5
						4
						3
						2
	Zusammenbau		DA	SSAULT	SYSTEMES	
	DRAWN BY DA Peitl Michael ₃₀ CHECKED BY DA	ATE D .04.2014	RAWING TITLE	Baugruppe	e 1 (B1)	REV
	DESIGNED BY				1	1
			B		A	

Zeichnungstitel:	Baugruppe 4 (B4)
Zeichnungsnum-	
mer:	B4

Teile-							Bemer-		
num-	Me	Ein		No	Abmes-	Werk	kung		Bestell-
mer	nge	heit	Bezeichnung	rm	sungen	stoff	-	Firma	nummer
								Ro-	
			Profil		50x100x			bou-	PIL 5010
20	4	Stk	50x100x3000		3000			nits	SNN 3000
								Ro-	
			Profil		50x50x1			bou-	PIL 5050
21	4	Stk	50x500x3000		168			nits	SNN 1168
								Ro-	
			Profil		50x100x			bou-	PIL 5010
22	4	Stk	50x100x1700		1700			nits	SNN 1700
							Gan-	Ro-	
			Verbinder FAS		50x50x1		zes	bou-	
23	8	Stk	5051		4		Set	nits	FAS 5051
							Gan-	Ro-	
			Winkelverbindung		97x97x3		zes	bou-	
24	8	Stk	GUS 1001		7		Set	nits	GUS 1001



Р	0	Ν	М
	i I		



C

н

Т

 \mathbf{x}

D



Κ

G	<u></u>	ш	Ω

Schnitt B-B



Detail E Maßstab: 1:2





D

Е

C	۵	∢	
		·	16
			15
			14
			4.0
			13
			12
			11
			10
			9
			0
			8
			7
			6
			5
			4
			3
			~
	DASSAULT S	YSTEMES	2
DRAWN BY	DRAWING TITLE		
CHECKED BY DATE	о14 Baugruppe SIZE DRAWING NUMBER A0 ВА	<u>+ (D4)</u> REV	
DESIGNED BY DATE	SCALE 1:10 WEIGHT(kg)	SHEET 1/1	1
С	В	A	

Literaturverzeichnis

Baehr Hand Dieter, Kabelac Stephan (2009): Thermodynamik- Grundlagen und technische Anwendungen, 14. Auflage, Springer Verlag, Berlin Heidelberg

Beffa T., Blanc M., Marilley L., Lott-Fischer J., Lyon P.F.& Aragno M. (1995): Taxonomic and metabolic microbial diversity during composting, In: De Bertoldi M., Sequi P., Lemmes B. & Pap T. (Hrsg): The Science of Composting, Blackies Academic and Professional, Glasgow, 149-161, zit. nach: Wagner A., Illmer P. (2004): Kompostierung - neue Betrachtung einer alten Technik, Band 91, Ber. Nat.med. Verein Innsbruck, Innsbruck,

Binner E. (2012): Kompostierung von getrennt gesammelt biogenen Abfällen, Universität für Bodenkultur, Wien,

Canet R. & Pomares F. (1995): Changes in physical, chemical and physiocochemical parameters during the composting of municipal solid wastes in two plants in valencia, Bioresource Technol 51, 259-264, zit. nach: Wagner A., Illmer P. (2004): Kompostierung - neue Betrachtung einer alten Technik, Band 91, Ber. Nat.-med. Verein Innsbruck, Innsbruck,

Eiland F., Klamer M., Lind A.M., Leth M. & Baath E. (2001): Influence of initial C/N ratio on chemical and microbial composting during long term composting of straw, Microb. Ecol., 272-280, zit. nach: Wagner A., Illmer P. (2004): Kompostierung - neue Betrachtung einer alten Technik, Band 91, Ber. Nat.-med. Verein Innsbruck, Innsbruck,

Epstein E. (1997): The Science of Composting – Technomic Publishing Company, Inc., Lancaster, 487pp. zit. nach: Wagner A., Illmer P. (2004): Kompostierung - neue Betrachtung einer alten Technik, Band 91, Ber. Nat.-med. Verein Innsbruck, Innsbruck,

Geller Wolfgang (2006): Thermodynamik für Maschinenbauer, Grundlagen für die Praxis, 4. Auflage, Springer Verlag, Berlin Heidelberg

Gray K.R., Biddlestone AJ. (1971): A review of composting – part 1. Process biochemistry, Process Biochem, 32-36, zit. nach: Wagner A., Illmer P. (2004): Kompostierung - neue Betrachtung einer alten Technik, Band 91, Ber. Nat.-med. Verein Innsbruck, Innsbruck,

Illmer P. (2000): Kompoststarter- funktioniert er doch? Mitt. Österr. Bodenkdl. Gesell., 77-80, , zit. nach: Wagner A., Illmer P. (2004): Kompostierung - neue Betrachtung einer alten Technik, Band 91, Ber. Nat.-med. Verein Innsbruck, Innsbruck,

Körner I. & Stegmann R. (1998): Influence of biowaster composition and composting parameters on the nitrogen dynamic during composting and on nitrogen contetns in coost, Acta Horticult, 97-110, zit. nach: Wagner A., Illmer P. (2004): Kompostierung - neue Betrachtung einer alten Technik, Band 91, Ber. Nat.-med. Verein Innsbruck, Innsbruck,

Langeheinecke Klaus, Jany Peter, Thieleke Gern (2009): Thermodynamik für Ingenieure- Ein Lehr- und Arbeitsbuch für das Studium, 7. Auflage, Vieweg+Teubner Verlag, Wiesbaden

Lott-Fischer J., Albrecht A. & Kämpfer P. (2001): Mikrobiologie der Kompostierung fester Abfälle, In: P. Kämpfer & Weißenfels W.D. (Hrsg.): Biologische Behandlung von organischen Abfällen, Springer Verlag, Berlin, Heidelberg, New York: 3-44, zit. nach: Wagner A., Illmer P. (2004): Kompostierung - neue Betrachtung einer alten Technik, Band 91, Ber. Nat.-med. Verein Innsbruck, Innsbruck,

Lucas Klaus (2009): Thermodynamik, Die Grundgesetze der Energie- und Stoffumwandlungen, 7. Auflage, Springer Verlag, Berlin-Heidelberg

Mathur S.P. (1991): Composting processes. In: A. M. Martin (Hrsg.): Bioconversion of Waster Materials to Industrial Products, Elsevier, London, New York: 147-186, zit. nach: Wagner A., Illmer P. (2004): Kompostierung - neue Betrachtung einer alten Technik, Band 91, Ber. Nat.-med. Verein Innsbruck, Innsbruck,

Miller F.C. (1989): Matrix water potential as an ecological determinant in compost, a substrate dense system, Microb Ecol. 18, 59-71, zit. nach: Wagner A., Illmer P. (2004): Kompostierung - neue Betrachtung einer alten Technik, Band 91, Ber. Nat.-med. Verein Innsbruck, Innsbruck,

Steinrück Herbert (2012): Wärmeübertragung, Institut für Strömungsmechanik und Wärmeübertragung, Technische Universität Wien

Stentiford E.I. (1996): Composting control: principles and practice, In: M. De Bertoldi P. Sequi, Lemmes B. & Papi T. (Hrsg.): European Commission International Symposium: The Science of Composting, Part 1, Chapman and Hall: 49-59, zit. nach: Wagner A., Illmer P. (2004): Kompostierung - neue Betrachtung einer alten Technik, Band 91, Ber. Nat.-med. Verein Innsbruck, Innsbruck,

VDI-Wärmeatlas (2013): VDI-Wärmeatlas, 11. Auflage, VDI e. V., Düsseldorf

Wagner A., Illmer P. (2004): Kompostierung – neue Betrachtung einer alten Technik, Band 91, Ber. Nat. –med. Verein Innsbruck, Innsbruck

Walker L.P., Nock T.D., Gossett J.M. & Vandergheynst J.S. (1999): The role of periodic agitation and water addition in managing moisture limitations during high

solids aerobic decomposition, Process Bioche, 601-612, zit. nach: Wagner A., Illmer P. (2004): Kompostierung - neue Betrachtung einer alten Technik, Band 91, Ber. Nat.med. Verein Innsbruck, Innsbruck,

Wittel Herbert, Muhs Dieter, Jannasch Dieter, Voßiek Joachim (2013): Roloff/Matek Maschinenelement, Normung, Berechnung, Gestaltung, 21. Auflage, Springer Vieweg, Berlin-Heidelberg

Abbildungsverzeichnis

Abbildung 1: Biologie des Rotteprozesses	4
Abbildung 2: Schematische Darstellung von Temperatur, Kohlenstoffabbau,	
Ammoniumfreisetzung und pH- Wert im Verlauf der Rotte	6
Abbildung 3: Biomeiler	11
Abbildung 4: Massen und Energieströme in einer Mischkammer	17
Abbildung 5: Mischung im h,x Diagramm	18
Abbildung 6: Temperaturverlauf eines Wärmetauschers	19
Abbildung 7: Kamineffekt	22
Abbildung 8: Aufbereitete Material der MA48	23
Abbildung 9: Dichteermittlung	24
Abbildung 10: Miststreuer	25
Abbildung 11: Streuerkonzept	26
Abbildung 12: Mahlkonzept	26
Abbildung 13: Siebkette	27
Abbildung 14: Siebkettenkonzept	27
Abbildung 15: Betonmischer	28
Abbildung 16: Mischerkonzept	28
Abbildung 17: Gesamtkonzept	32
Abbildung 18: Kohlenstoffabbauraten	33
Abbildung 19: Luftmassenstrom	35
Abbildung 20: Kreislauf Kohlendioxid	36
Abbildung 21: Stufe n	37
Abbildung 22: h,x-Diagramm Mischer	39
Abbildung 23: Gesamtübersicht	41
Abbildung 24: h,x-Diagramm feuchte Luft	42
Abbildung 25: Enthalpieströme	43
Abbildung 26: Versuchsreaktor	44

Tabellenverzeichnis

Tabelle 1: Dichteermittlung	24
Tabelle 2: Gesamtbewertung	29
Tabelle 3: Bewertungen	30
Tabelle 4: Enthalpie der Stufen (A.17-A.21)	33
Tabelle 5: Stoffanalyse (A.30-A.49)	34
Tabelle 6: Paramter der Stufen	38
Tabelle 7: Werte Quarzsand und Split	39
Tabelle 8: Reynolds und Eulerzahl	39
Tabelle 9: Zeichnungs-Verzeichnis	45
Tabelle 10: Ableitungen-Verzeichnis 2	95