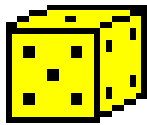


Berechnung von Schadstoffausbreitungen in Grundwassersystemen mit dem Random-Walk-Verfahren

GGU-CONTAM-RW

VERSION 4



Stand der Bearbeitung: September 2008
Copyright: GGU Zentrale Verwaltung mbH, Braunschweig
Technische Umsetzung und Vertrieb: Civilserve GmbH, Steinfeld

Inhaltsverzeichnis:

1	Vorab	4
2	Lizenzschutz und Installation	5
3	Sprachwahl.....	5
4	Programmkonzept	6
5	Programmstart.....	9
6	Kurzbeschreibung.....	10
7	Theorie der Schadstoffausbreitung.....	11
7.1	Allgemeines.....	11
7.2	Relevante Mechanismen für den Schadstofftransport.....	11
7.3	Das Courant-Kriterium.....	12
8	Erläuterung der Menüeinträge.....	13
8.1	Menütitel Datei.....	13
8.1.1	Menüeintrag "GW-Daten laden".....	13
8.1.2	Menüeintrag "Systeminfo".....	13
8.1.3	Menüeintrag "Randwerte laden".....	13
8.1.4	Menüeintrag "Randwerte speichern".....	13
8.1.5	Menüeintrag "Drucker einstellen".....	13
8.1.6	Menüeintrag "Drucken".....	14
8.1.7	Menüeintrag "Beenden".....	15
8.1.8	Menüeinträge "1,2,3,4".....	15
8.2	Menütitel Editor.....	16
8.2.1	Menüeintrag "Bodenkennwerte".....	16
8.2.2	Menüeintrag "Darstellungsform".....	17
8.3	Menütitel Konzentrationen.....	18
8.3.1	Menüeintrag "einzeln festlegen".....	18
8.3.2	Menüeintrag "im Ausschnitt".....	18
8.3.3	Menüeintrag "aus Datei".....	18
8.4	Menütitel Berechnung.....	19
8.4.1	Menüeintrag "einstellen".....	19
8.4.2	Menüeintrag "starten".....	20
8.5	Menütitel Ansicht.....	22
8.5.1	Menüeintrag "aktualisieren".....	22
8.5.2	Menüeintrag "Lupe".....	22
8.5.3	Menüeintrag "Stifte".....	22
8.5.4	Menüeintrag "Schriftart".....	23
8.5.5	Menüeinträge "Mini-CAD" und "CAD für Kopfdaten".....	23
8.6	Menütitel Blatt.....	23
8.6.1	Menüeintrag "Koordinaten neu berechnen".....	23
8.6.2	Menüeintrag "graphisch".....	23
8.6.3	Menüeintrag "von Hand".....	24
8.6.4	Menüeintrag "Schriftgrößen".....	24
8.6.5	Menüeintrag "Blattformat".....	24

8.7	Menütitel ?	25
8.7.1	Menüeintrag "Copyright"	25
8.7.2	Menüeintrag "Maximalwerte"	25
8.7.3	Menüeintrag "Hilfe"	25
8.7.4	Menüeintrag "GGU-Homepage"	25
8.7.5	Menüeintrag "GGU-Support"	25
8.7.6	Menüeintrag "Was ist neu ?"	25
8.7.7	Menüeintrag "Spracheinstellung"	25
9	Tipps	26
10	Index	28

1 Vorab

Das Programm **GGU-CONTAM-RW** ermöglicht die Schadstofftransportberechnung in horizontal ebenen, vertikal ebenen und rotationssymmetrischen Grundwassersystemen nach dem Random-Walk-Verfahren. Dazu muss vorab ein Datensatz mit dem Programm **GGU-SS-FLOW2D** erstellt worden sein, der die stationären Grunddaten enthält.

Für die Auswertung und Darstellung der Berechnungsergebnisse steht das Programm **GGU-PLGW** zur Verfügung. Es ermöglicht Ihnen u.a. einen eindrucksvollen Zeichentricklauf oder die Darstellung von Konzentrationen entlang von Schnitten durch das System zu einem bestimmten Zeitpunkt.

Die Dateneingabe erfolgt entsprechend den WINDOWS-Konventionen und ist daher auch fast ohne Handbuch erlernbar. Die grafische Ausgabe unterstützt die von WINDOWS zur Verfügung gestellten True-Type-Fonts, so dass ein hervorragendes Layout gewährleistet ist. Farbige Ausgabe und zahlreiche Grafikformate (BMP, TIF, JPG etc.) werden unterstützt. Über das integrierte Mini-CAD-System können auch DXF-Dateien importiert werden (siehe Handbuch "**Mini-CAD**").

Es ist nicht die Aufgabe dieses Handbuches, eine Einführung in die Methode der Schadstoffausbreitungsberechnung zu geben. Für Details wird auf weiterführende Literatur verwiesen.

Das Programmsystem wurde bereits bei einer Vielzahl von Projekten eingesetzt und ist ausführlich getestet. Fehler sind dabei nicht festgestellt worden. Dennoch kann eine Garantie für die Vollständigkeit und Richtigkeit des Programmsystems und des Handbuches sowie daraus resultierender Folgeschäden nicht übernommen werden.

Folgende allgemeine Anmerkungen sind wichtig:

- Datengrundlage für die Schadstofftransportberechnungen sind Datensätze aus der stationären Berechnung mit **GGU-SS-FLOW2D**.
- Es wird ein Rechteckraster zur Berechnung festgelegt.

2 Lizenzschutz und Installation

Für das Programmsystem **GGU-CONTAM-RW** benutzen wir einen Hardware-basierenden Kopierschutz, um ein hohes Maß an Qualität zu gewährleisten.

Die mit dem Kopierschutzsystem *CodeMeter* geschützte Software ist an die Kopierschutzkomponente *CodeMeter-Stick* (Hardware zum Anschluss an den PC, "*CM-Stick*") gebunden. Durch die Art der Einbindung des Systems kann die so geschützte Software nur mit dem passenden CM-Stick betrieben werden. Durch diesen Umstand entsteht eine feste Bindung zwischen Softwarelizenz und der Kopierschutzhardware CM-Stick; die Lizenz im eigentlichen Sinne wird somit durch den CM-Stick repräsentiert. Auf Ihrem PC muss daher das Runtime Kit für den CodeMeter-Stick installiert sein.

Das Programm **GGU-CONTAM-RW** prüft beim Start und während der Laufzeit, ob ein CM-Stick angeschlossen ist. Wenn er entfernt ist, lässt sich das Programm nicht mehr ausführen.

Zur Installation der GGU-Software und der CodeMeter-Software beachten Sie bitte den der Lieferung beiliegenden Infozettel *Installationshinweise zur GGU-Software International*.

3 Sprachwahl

GGU-CONTAM-RW ist ein zweisprachiges Programm. Das Programm startet immer in der Sprache, in der es beendet wurde.

Ein Wechsel der Spracheinstellung ist jederzeit über den Menütitel "?" Menüeintrag "**Spracheinstellung**" (bei Einstellung Deutsch) bzw. Menüeintrag "**Language preferences**" (bei Einstellung Englisch) möglich.

4 Programmkonzept

Für die Berechnung von Schadstofftransportvorgängen stehen mehrere numerische Verfahren zur Verfügung:

- Finite-Element-Methode
- Finite-Differenzen-Methode
- Particle-Tracking-Verfahren (speziell Random-Walk-Verfahren)

Von diesen Verfahren ist die Finite-Element-Methode nicht nur wegen der flexiblen Netzgestaltung das leistungsfähigste. Darum stellt sich die grundsätzliche Frage: Warum überhaupt noch Particle-Tracking-Verfahren (hier speziell Random-Walk-Verfahren) einsetzen? Der Grund liegt in der numerischen Dispersion, die nichts mit der physikalischen Dispersion zu tun hat. Numerische Dispersionen treten bei der Finite-Element-Methode und der Finite-Differenzen-Methode auf. Der Grund für die numerische Dispersion ist der im Allgemeinen lineare Näherungsansatz innerhalb eines Elements. Bei scharfen Schadstofffronten ist ein entsprechender Ansatz nicht mehr in der Lage diese Front exakt nachzubilden. Es kommt dann zum *Versmieren* der Schadstofffronten, ein Effekt, der der physikalischen Dispersion gleicht und daher numerische Dispersion genannt wird.

Particle-Tracking-Verfahren kennen dieses Problem nicht. Die einfachste Form des Particle-Tracking-Verfahrens ist das so genannte Bahnlinienverfahren. Dieses Verfahren ist im stationären Programm **GGU-SS-FLOW2D** enthalten, und zwar in der Form der Stromlinien. Bei Bahnlinienverfahren können Sie Dispersionseffekte und Diffusionseffekte nicht berücksichtigen. Es findet nur eine Berücksichtigung der Konvektion (Bewegung von Partikeln mit der Geschwindigkeit des Grundwassers) statt. Wenn Sie zusätzlich Dispersion, Diffusion usw. berücksichtigen wollen, dann wird im Allgemeinen das Random-Walk-Verfahren eingesetzt. Die analytische Lösung von einfachen Strömungsvorgängen mit Schadstofftransport führt zu Funktionen, die der Gauß'schen Glockenkurve entsprechen. Diese Funktion lässt sich mit einem Zufallsgenerator nachbilden, wenn Sie genügend viele Versuche durchführen. Diesen mathematischen Effekt macht sich das Random-Walk-Verfahren (Verfahren der Zufallsbahnen) zunutze. Dem Verfahren liegt zunächst eine Ausbreitung gemäß der Strömungsgeschwindigkeit zugrunde. Diese Grundgeschwindigkeit wird mit einer Dispersions- (Diffusions-)geschwindigkeit überlagert, deren Richtung über einen im Programm implementierten Zufallsgenerator ermittelt wird. Um die oben angesprochene Glockenkurve hinreichend genau nachzubilden, ist es nicht mehr ausreichend, nur ein Schadstoffpartikel zu betrachten. Vielmehr werden eine Vielzahl von Partikeln gestartet und deren Verlauf aufgezeichnet. Daraus resultiert auch, dass die Genauigkeit der Berechnung mit der Anzahl der gestarteten Partikel zunimmt. Wegen des eingebauten Zufallsgenerators erhalten Sie bei zwei Rechenläufen auch nicht exakt das gleiche Ergebnis.

Für eine Berechnung von Schadstoffausbreitungen wird unter anderem das Strömungsfeld (Geschwindigkeiten nach Größe und Richtung) benötigt. Diese Daten besorgt sich das Programm **GGU-CONTAM-RW** aus einem Datensatz (z.B. "**plgw.da1**"), der in einer vorangegangenen Berechnung mit dem Programm **GGU-SS-FLOW2D** erzeugt wurde. Diese Datei muss daher nach dem Programmstart zunächst geladen werden. Das darin enthaltene Strömungsfeld bleibt während der gesamten Berechnung konstant.

Typisch für das Random-Walk-Verfahren ist weiterhin, dass der Berechnung ein Rechtecknetz zugrunde liegen muss. Diese Forderung paßt nicht zur Flexibilität der Dreieckselemente der Finite-Element-Methode (**GGU-SS-FLOW2D**), dessen Strömungsdaten ja der Berechnung zugrunde liegen. Das Programm **GGU-CONTAM-RW** behilft sich in der Form, dass über das gesamte FE-Netz ein Rechteckraster gelegt wird. Die Teilung des Rechteckrasters können Sie in weiten Grenzen selbst verändern. In diesem System von Dreiecksnetz und Rechteckraster definieren Sie nun die Anfangskonzentrationen und eventuelle Schadstoffquellen. Die Definition von zeitabhängigen Veränderungen, wie etwa bei **GGU-CONTAM-FE** über Polygonzüge, ist beim Random-Walk-Verfahren nicht möglich. Nach der Definition von Anfangskonzentrationen usw. müssen Sie noch bestimmen, wie viele Partikel gestartet werden sollen. Das Programm weist jedem Partikel eine entsprechende Teilkonzentration zu. Während der Berechnung werden nun die Bahnen der Schadstoffpartikel verfolgt und in jedem Zeitschritt die Anzahl der Partikel gezählt, die sich in einer Rechteckzelle befinden. Die Summation der Teilkonzentrationen innerhalb einer Zelle liefert dann die für diese Zelle gültige Gesamtkonzentration. Diese Erläuterungen zeigen,

- dass bei dieser Vorgehensweise numerische Dispersionen nicht auftreten können,
- dass die Genauigkeit der Berechnung mit der Anzahl der gestarteten Partikel gesteigert wird,
- dass die Genauigkeit der Schadstoffverteilung, nicht der Berechnung, mit der Anzahl der Rechteckzellen gesteigert wird.

Wegen der Diskrepanzen zwischen Dreiecksnetz und Rechteckraster werden die Ergebnisse hinsichtlich der Auszählung der einzelnen Rechteckzellen jeweils auf das Dreiecksnetz zurückgerechnet. Das Programm **GGU-CONTAM-RW** erzeugt daher zwei Datensätze:

- **Datensatz 1 ("plgw_ras.plw")**
enthält alle Ergebnisse des Rechteckrasters. So wird auch bei der späteren Auswertung mit dem Programm **GGU-PLGW** ein *rechteckiges Dreiecksnetz* dargestellt.
- **Datensatz 2 ("plgw_fe.plw")**
enthält die aus dem Rechteckraster auf das Dreiecksnetz zurückgerechneten Werte.

Neben dem Strömungsfeld benötigt das Programm **GGU-CONTAM-RW** den Anfangszustand hinsichtlich der Schadstoffverteilung zum Zeitpunkt $t = 0$. Diese so genannten Anfangskonzentrationen können Sie beliebig definieren. Wenn Sie keine Definition vornehmen, unterstellt das Programm an allen Knoten eine Anfangskonzentration von "0".

Die Beispieldatei "**RW-Vertikal.da1**" enthält neben dem Strömungsfeld auch den der stationären Berechnung zugrunde liegenden, effektiven Porenraum n_{eff} . Diesen *stationären* Bodenkennwert (n_{eff}) können Sie im Programm **GGU-CONTAM-FE** nicht ändern. Wenn eine Änderung dieses Wertes zugelassen würde, würde das Strömungsfeld nicht mehr zu den berechneten Potentialen passen und die Schadstofftransportberechnung würde unsinnige Ergebnisse liefern. Sie müssen jedoch zusätzliche Bodenkennwerte angeben, die für eine Schadstofftransportberechnung erforderlich sind.

Neben zusätzlichen Bodenkennwerten können Sie im Programm **GGU-CONTAM-RW** noch zeitlich konstante Konzentrationsquellen den einzelnen Knoten zuweisen. Bodenkennwerte (Schadstofftransportberechnung) sowie die Zuordnung von Anfangskonzentrationen und Konzentrationsquellen zu den Systemknoten können in einer Datei als sogenannte Randwerte getrennt abgespeichert werden, um sie bei einer späteren Berechnung wieder verfügbar zu haben

Bei der Schadstofftransportberechnung entsteht im Allgemeinen eine Flut von Ergebniswerten. Die Ergebnisse der Berechnung werden vom Programm **GGU-CONTAM-RW** in einer Datei (i.a. "***_ras.plw**" sowie zusätzlich "***_fe.plw**") abgelegt. Eine Auswertung der Schadstofftransportberechnung kann mit dem Programm **GGU-CONTAM-RW** nicht vorgenommen werden. Zur Auswertung mit z.B. Isolinien, Zeichentrickfilm, in Schnitten und mit Gangliniendarstellung steht das Programm **GGU-PLGW** zur Verfügung, welches in einem separaten Handbuch beschrieben ist.

Sie können das Programm **GGU-CONTAM-RW** gemäß den WINDOWS-Konventionen anstarten. Das Programm ist mit einer Vielzahl von Fehlerabfragen ausgestattet. Selbst hochgradig unsinnige Eingaben werden im Allgemeinen abgefangen und mit einer Fehlermeldung auf dem Bildschirm angezeigt. Unabhängig davon sollten Sie aus Sicherheitsgründen bei aufwendigeren Eingaben Ihre Daten zwischenzeitlich sichern, allein schon, um bei einem eventuellen Stromausfall nicht alle Eingaben neu tätigen zu müssen.

5 Programmstart

Nach dem Programmstart sehen Sie auf dem Anfangsbildschirm am oberen Fensterrand zwei Menütitel:

- Datei
- ?

Nach dem Anklicken des Menütitels "**Datei**" laden Sie über den Menüeintrag "**GW-Daten laden**" ein in **GGU-SS-FLOW2D** bearbeitetes System.

Der Datensatz des bearbeiteten Systems wird im Programm **GGU-SS-FLOW2D** mit der Endung "***.da1**" abgelegt, damit die Datei für **GGU-CONTAM-RW** verfügbar ist. Eine entsprechend zu aktivierende Funktion erhalten Sie im Programm **GGU-SS-FLOW2D** unter "**System / berechnen**".

Am oberen Fensterrand erscheinen anschließend sieben Menütitel:

- Datei
- Editor
- Randwerte
- Berechnung
- Ansicht
- Blatt
- ?

Nach dem Anklicken eines Menütitels klappen die sogenannten Menüeinträge herunter, über die Sie alle Programmfunktionen erreichen.

Das Programm arbeitet nach dem Prinzip *What you see is what you get*. Das bedeutet, dass die Bildschirmdarstellung weitgehend der Darstellung auf dem Drucker entspricht. Bei einer konsequenten Verwirklichung dieses Prinzips müsste nach jeder Änderung, die Sie vornehmen, vom Programm der Bildschirminhalt aktualisiert werden. Da das bei komplexem Bildschirminhalt jedoch einige Sekunden dauern kann, wird dieser Neuaufbau des Bildschirminhalts vom Programm **GGU-CONTAM-RW** aus Gründen der Effizienz nicht bei allen Änderungen vorgenommen.

Wenn Sie den Bildschirminhalt aktualisieren wollen, dann drücken Sie entweder die Taste **[F2]** oder die Taste **[Esc]**. Die Taste **[Esc]** setzt zusätzlich die Bildschirmdarstellung auf Ihren aktuellen Bildzoom zurück, der voreingestellt auf 1,0 steht, was einem DIN A3-Blatt entspricht.

6 Kurzbeschreibung

Da das Lesen von Handbüchern aus eigener Erfahrung lästig ist, folgt eine Kurzbeschreibung der wesentlichen Programmfunktionen. Sie sind nach dem Studium dieses Abschnitts nach kurzer Zeit in der Lage, auf der Basis einer stationären Grundwasserströmung einen Schadstofftransport zu berechnen. Feinheiten des Programms können Sie dann den weiteren Kapiteln entnehmen.

- Damit Sie für das in Ihrem Grundwasserströmungsprogramm **GGU-SS-FLOW2D** eingegebene System eine Schadstofftransportberechnung mit dem Programm **GGU-CONTAM-RW** durchführen können, erzeugen Sie im Programm **GGU-SS-FLOW2D** eine Datei mit der Endung **"*.da1"**. Diese Datei erhalten Sie, indem Sie unter **"System / berechnen"** den Schalter **"Datensatz für instationäre Berechnung erzeugen"** aktivieren.
- Starten Sie das Programm **GGU-CONTAM-RW** und wählen Sie über den Menüeintrag **"Datei / GW-Daten laden"** das erforderliche System, in dem Sie eine Schadstofftransportberechnung durchführen möchten.
- Unter dem Menütitel **"Editor"** können Sie Ihre **"Bodenkennwerte"** definieren. Eine Erklärung zu den einzelnen Konstanten finden Sie unter dem Funktionsfeld **"Info"**.
- Unter Einsatz des Menütitels **"Konzentrationen"** legen Sie die Anfangskonzentrationen und eventuell vorhandene Konzentrationsquellen fest. Dies ist einzeln oder im Ausschnitt möglich. Sie erhalten jeweils eine Infobox, nach der Sie vorgehen können. Nach der Abfrage, ob Sie die Konzentration löschen oder setzen möchten, erscheint eine Dialogbox, in der Sie definieren müssen, ob es sich dabei um eine Anfangskonzentration handelt oder um eine Konzentrationsquelle. Ersteres bedeutet, dass die Konzentration nur zur Zeit 0 vorliegt und im Folgenden verlagert wird, während von Konzentrationsquellen stetig die konstante Konzentration ausgeht. Wenn Sie für einen Knoten weder Anfangskonzentration noch Konzentrationsquelle vorgeben, wird eine Anfangskonzentration von **"0"** unterstellt.
- Unter **"Berechnung / einstellen"** können Sie die Genauigkeit und den Rechenaufwand beeinflussen, indem Sie zunächst die Größe der Rasterunterteilung bestimmen. Je kleiner Sie das Raster wählen, desto genauer, aber auch zeitaufwendiger wird die Berechnung. Des Weiteren erhalten Sie durch die Aktivierung der Option Berechnung mit **"Elementgeschwindigkeiten"** und Inaktivierung des Funktionsfeldes **"exakte Geschwindigkeiten"** eine schnelle, jedoch weniger genaue Berechnung, während auf der Basis von Knotengeschwindigkeiten und zusätzlich der Option **"exakte Geschwindigkeiten"** sehr genaue Berechnungsergebnisse erzielt werden.
- Mit **"Berechnung / starten"** wird der Schadstofftransport Ihres Systems berechnet. In der erscheinenden Dialogbox können Sie den Namen Ihrer Ausgabedatei für das Rechteckraster festlegen, sowie einen Datensatz für das FE-Netz erzeugen, falls Sie eine zusätzliche Berechnung auf der Grundlage des Dreiecksrasters wünschen. Danach berechnet das Programm einige Grundgrößen. Anschließend definieren Sie die Endzeit, die Zeitschrittgröße und die Anzahl der Partikel. Hohe Partikelzahl bedeutet genauere Ergebnisse bei jedoch höherem Rechenaufwand.
- Mit Hilfe des Auswerteprogramms **GGU-PLGW** können Sie die Ergebnisse der Berechnung auswerten und darstellen. Laden Sie dazu in **GGU-PLGW** die Datei, die von **GGU-CONTAM-RW** erzeugt wurde (**"*_ras.plw"**) oder die Datei (**"*_fe.plw"**), die die auf das FE-Netz zurückgerechneten Ergebnisse enthält.

7 Theorie der Schadstoffausbreitung

7.1 Allgemeines

Das vorrangige Ziel der Schadstofftransportberechnung ist die Prognose zukünftiger Zustände auf der Grundlage vorhandener Eingangsdaten und ggf. vorgegebener Abwehrmaßnahmen.

Mit numerischen Berechnungsansätzen können auch komplizierte Systeme untersucht und beurteilt werden. Eine exakte Nachbildung der natürlichen Verhältnisse ist wegen der Vielzahl der erforderlichen Eingangsparameter und der Inhomogenität von Grundwasserleitern schwierig. Prüfen Sie daher vor einer Schadstofftransportberechnung, ob Ihre Eingangsdaten überhaupt eine Schadstofftransportberechnung rechtfertigen.

7.2 Relevante Mechanismen für den Schadstofftransport

Fünf wichtige Mechanismen beschreiben den Schadstofftransport im Grundwasser und müssen bei der Ausbreitungssimulation als Ausgangsgrößen eingegeben werden:

- **Konvektion**
bedeutet die Verfrachtung des Schadstoffes in Richtung und mit der Abstandsgeschwindigkeit der Grundwasserströmung. Dieser Transportmechanismus ist bei einem fließenden System meist der dominanteste, wird jedoch von den anderen überlagert und beeinflusst. Mathematisch geht dieser Mechanismus in Form der Abstandsgeschwindigkeiten u_x und u_y in die Differentialgleichung ein.
- **Dispersion**
beinhaltet die lokale Abweichung von der mittleren Fließgeschwindigkeit. Man unterscheidet die korngerüstbedingte Dispersion, die u.a. die Umlenkung der Strömung durch das Korngerüst beschreibt, und die Makrodispersion, die bei der Beschreibung weiträumiger Schadstoffausbreitungen z.B. durch Sandlinsen und Schichtungen dominiert. Dieser Mechanismus wird von den mathematischen Größen longitudinale (in Fließrichtung) Dispersivität α_L (m) und transversale (quer zur Fließrichtung) Dispersivität α_T (m) beschrieben.
- **Diffusion**
Dieser Transport wird durch das Konzentrationsgefälle bestimmt. Er wirkt sich meist nur in Systemen mit äußerst geringer Geschwindigkeit aus. Der Diffusionskoeffizient D_m in Wasser von 10°C liegt bei 10^{-9} m/s².
- **Adsorption**
beschreibt den Rückhalt des Schadstoffes durch Anlagerung an das Korngerüst und wird mit Hilfe der Sorptionskonstante $Sorp$ (-) ausgedrückt. Die Sorptionskonstante ist das Produkt aus Korndichte und Adsorptionskoeffizient. Durch die Adsorption erfährt die Schadstoffausbreitung eine Verzögerung.
- **Abbau**
Infolge physikalischer, chemischer und biologischer Umsetzungsprozesse werden Schadstoffe aus dem Grundwasser eliminiert. Diesen Vorgang beschreibt die Zerfallskonstante λ (1/s).

Aus diesen Größen ergibt sich eine Massenbilanz und eine raum- und zeitabhängige Differentialgleichung, die berechenbar ist:

Massenbilanz:

Zunahme der gelösten Schadstoffmasse =

- Nettoeintrag durch Konvektion
- + Nettoeintrag durch Diffusion und Dispersion
- + Eintrag aus Schadstoffquellen
- Entnahme durch Brunnen
- Verluste durch Abbaureaktionen
- Adsorption an der Kornmatrix

7.3 Das Courant-Kriterium

Alle numerischen Verfahren werden hinsichtlich ihrer Genauigkeit durch die Zeitschrittgröße Δt beeinflusst. Mit kleinen Zeitschritten werden zwar genaue Ergebnisse erhalten, die Rechenzeit steigt jedoch ebenfalls entsprechend. Die optimale Zeitschrittgröße kann aus dem "**Courant-Kriterium**" abgeleitet werden.

Das Programm überprüft das Courant-Kriterium nach Anstarten der Berechnung und bietet Ihnen dann die ermittelte Zeitschrittgröße an.

8 Erläuterung der Menüeinträge

8.1 *Menütitel Datei*

8.1.1 Menüeintrag "GW-Daten laden"

Als Grundlage für Ihre Schadstofftransportberechnung laden Sie über diesen Menüeintrag die Daten eines zuvor mit dem Programm **GGU-SS-FLOW2D** berechneten stationären Grundwassermodells. Diese Datei hat standardmäßig den Namen ".da1". Damit das Programm **GGU-SS-FLOW2D** diesen Datensatz erzeugt, müssen Sie im Programm **GGU-SS-FLOW2D** im Menüeintrag "System / berechnen" den Schalter "**Datensatz für instationäre Berechnungen erzeugen**" aktivieren.

8.1.2 Menüeintrag "Systeminfo"

Durch den Aufruf dieses Menüeintrages erhalten Sie Informationen über das von Ihnen geladene System, die Anzahl der Dreieckselemente und der Knoten.

8.1.3 Menüeintrag "Randwerte laden"

Sie können eine Datei mit Randwerten, die Sie bei einer früheren Bearbeitung bereits festgelegt und unter dem Menüeintrag "**Datei / Randwerte speichern**" abgespeichert haben, mit diesem Menüeintrag wieder aufrufen, um diese erneut zu bearbeiten oder als Grundlage für eine Schadstofftransportberechnung zu verwenden. Die Datei enthält die Bodenkennwerte und die Polygonzüge, sowie die Zuordnung der Polygonzüge zu den Systemknoten.

8.1.4 Menüeintrag "Randwerte speichern"

Nach Auswahl dieser Funktion können Sie Ihre festgelegten Randwerte abspeichern, um die Daten zu einem späteren Zeitpunkt wieder verfügbar zu haben. Die Datei mit der Endung "***_ras.rdw**" enthält die Bodenkennwerte und die Polygonzüge, sowie die Zuordnung der Polygonzüge zu den Systemknoten.

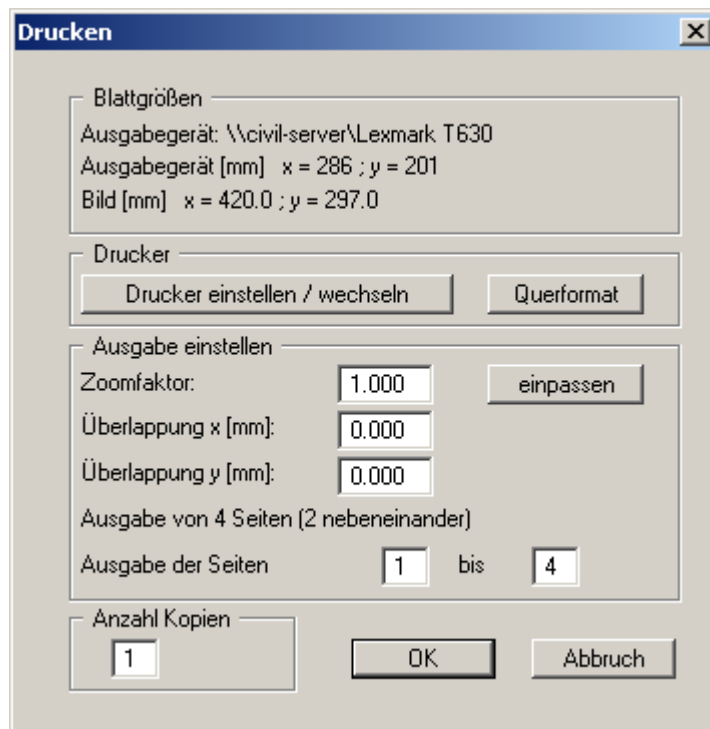
8.1.5 Menüeintrag "Drucker einstellen"

Sie können gemäß den WINDOWS-Konventionen die Einstellung des Druckers ändern (z.B. Wechsel zwischen Hoch- und Querformat) bzw. den Drucker wechseln.

8.1.6 Menüeintrag "Drucken"

Sie können ihr Ausgabeformat in einer Dialogbox auswählen. Dabei haben Sie die folgenden Möglichkeiten:


- **"Drucker"**
bewirkt die Ausgabe der aktuellen Bildschirmgrafik auf dem WINDOWS-Standarddrucker oder gegebenenfalls auf einem anderen, im Menüeintrag **"Datei / Drucker einstellen"** ausgewählten Drucker. Sie können aber auch direkt in der folgenden Dialogbox über den Knopf **"Drucker einstellen / wechseln"** einen anderen Drucker auswählen.



Im oberen Teil der Dialogbox werden die maximalen Abmessungen angegeben, die der ausgewählte Drucker beherrscht. Darunter können die Abmessungen der auszugebenden Zeichnung abgelesen werden. Wenn die Zeichnung größer als das Ausgabeformat des Druckers ist, wird die Zeichnung auf mehrere Blätter gedruckt (im obigen Beispiel 4). Um die Zeichnung später besser zusammenfügen zu können, besteht die Möglichkeit, zwischen den einzelnen Teilausgaben der Zeichnung eine Überlappung in x- und y-Richtung einzustellen. Alternativ besteht auch die Möglichkeit, einen kleineren Zoomfaktor zu wählen, der die Ausgabe eines einzelnen Blattes sicherstellt (Knopf **"einpassen"**). Anschließend kann dann auf einem Kopierer wieder auf das Originalformat vergrößert werden, um die Maßstabstreue zu sichern. Außerdem kann die Anzahl der Kopien eingegeben werden.

- **"DXF-Datei"**
ermöglicht die Ausgabe der Grafik in eine DXF-Datei. DXF ist ein sehr verbreitetes Datenformat, um Grafiken zwischen unterschiedlichen Anwendungen auszutauschen.
- **"GGUCAD-Datei"**
ermöglicht die Ausgabe des aktuellen Bildschirminhalts in eine Datei, um mit dem Programm GGUCAD die Zeichnung weiterzuverarbeiten. Gegenüber der Ausgabe als DXF-Datei hat das den Vorteil, dass keinerlei Qualitätsverluste hinsichtlich der Farbübergabe beim Export zu verzeichnen sind.

- **"Zwischenablage"**
Der aktuelle Bildschirminhalt wird in die WINDOWS-Zwischenablage kopiert. Von dort aus kann er zur weiteren Bearbeitung in andere WINDOWS-Programme, z.B. eine Textverarbeitung, übernommen werden. Für den Import in ein anderes WINDOWS-Programm muss man im Allgemeinen dort den Menüeintrag "*Bearbeiten / Einfügen*" wählen.
- **"Metadatei"**
Eine Metadatei ermöglicht die Ausgabe des aktuellen Bildschirminhalts in eine Datei, um im Rahmen eines anderen Programms die Zeichnung weiterzuverarbeiten. Die Ausgabe erfolgt im sogenannten EMF-Format (Enhanced Metafile-Format), das standardisiert ist. Die Verwendung des Metadatei-Formats garantiert die bestmögliche Qualität bei der Übertragung der Grafik.

Wenn Sie das Symbol "**Bereich kopieren/drucken**"  aus der Symbolleiste des Programms wählen, können Sie auch Teilbereiche der Grafik in die Zwischenablage transportieren oder als EMF-Datei abspeichern. Alternativ können Sie den markierten Bereich direkt auf Ihrem Drucker ausdrucken.

Über das Programmmodul "**Mini-CAD**" können Sie auch entsprechende EMF-Dateien, die von anderen GGU-Programmen erzeugt wurden, in Ihre Grafik einbinden.

- **"MiniCAD"**
ermöglicht die Ausgabe der Grafik in eine Datei, die in jedem anderen GGU-Programm mit dem entsprechenden MiniCAD-Modul eingelesen werden kann.
- **"GGUMiniCAD"**
ermöglicht die Ausgabe des aktuellen Bildschirminhalts in eine Datei, um die Zeichnung im Programm GGUMiniCAD weiterzuverarbeiten.
- **"Abbruch"**
Die Aktion "**Drucken**" wird abgebrochen.

8.1.7 Menüeintrag "Beenden"

Sie können nach einer Sicherheitsabfrage das Programm beenden.

8.1.8 Menüeinträge "1,2,3,4"

Die Menüeinträge "**1,2,3,4**" zeigen Ihnen die letzten vier bearbeiteten Dateien an. Durch Anwahl eines dieser Menüeinträge wird die aufgeführte Datei geladen. Falls Sie Dateien in anderen Verzeichnissen als dem Programmverzeichnis abgelegt haben, sparen Sie sich damit das manchmal mühselige *Hangeln* durch die verschiedenen Unterverzeichnisse.

8.2.1 Menüeintrag "Bodenkennwerte"

Nach Auswahl dieses Menüeintrages erscheint eine Dialogbox zur Eingabe der Bodenkennwerte. Der vom Programm **GGU-SS-FLOW2D** übergebene *stationären* Kennwert n_{eff} kann hier nicht mehr verändert werden.

Nr.	neff	alph_l	alph_t	Dm	Sorp	lambda
1	0.200	10.00	1.00	0.00E+0	0.00	0.00
2	0.050	10.00	1.00	0.00E+0	0.00	0.00
3	0.300	10.00	1.00	0.00E+0	0.00	0.00

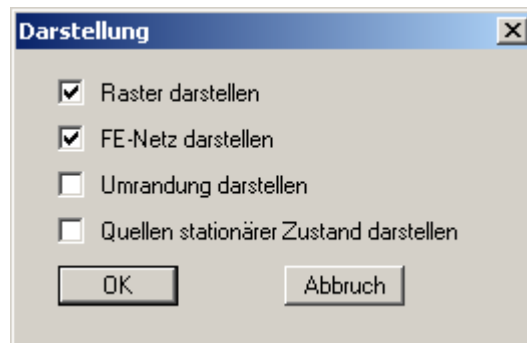
Im obigen Beispiel sind im System drei Böden definiert worden (Grundwassermodellierung mit **GGU-SS-FLOW2D**). In den Eingabefeldern geben Sie die für den Schadstofftransport wichtigen Bodenkenngrößen ein:

- **"Info"**
Hier bekommen Sie eine kurze Information, was die Kenngrößen bedeuten und welche Einheit sie besitzen. Achten Sie darauf, dass Sie hinsichtlich der Längen- und der Zeiteinheit immer mit den gleichen Dimensionen arbeiten, die Sie bei der Durchlässigkeit für die stationäre Berechnung in **GGU-SS-FLOW2D** benutzt haben. Hinsichtlich der Dimension der Masse haben Sie freie Wahl, müssen allerdings für alle Größen die gleiche Dimension benutzen. Das gilt auch für die spätere Definition von Anfangskonzentrationen und Konzentrationsquellen.
- **"alph_l"**
Geben Sie hier den Wert der longitudinalen Dispersivität α_l an. Er ist Korngrößenabhängig und schwankt zwischen einigen Zentimetern (Sand im Laborversuch) bis über 100 Metern (Kluftgestein).
- **"alph_t"**
Die transversale Dispersivität α_t ist generell eine Größenordnung kleiner als die longitudinale. In Feldversuchen ergaben sich Verhältnisse um 0,01. In der Literatur finden sich Werte bis zu 0,3.
- **"Dm"**
Geben Sie hier den Wert des Diffusionskoeffizienten D_m an. Dieser Wert beeinflusst die Schadstoffverteilung jedoch nur bei sehr geringen Fließgeschwindigkeiten. Für Wasser von 10°C liegt der Wert bei $10^{-9} \text{ m}^2/\text{s}$.
- **"Sorp"**
Geben Sie hier den Wert der Sorptionskonstante S_{orp} an. Die Sorptionskonstante ist dimensionslos und setzt sich aus dem Produkt der Korndichte und des Adsorptionskoeffizienten zusammen.
- **"lambda"**
Geben Sie hier den Wert der Zerfallskonstante λ an.

8.2.2 Menüeintrag "Darstellungsform"

Mit Hilfe der Funktionen unter diesem Menüeintrag können Sie sich Ihr System und das Netz nach Ihren Wünschen auf dem Bildschirm darstellen lassen. Sie haben somit eine Kontrolle, können jedoch an der Berechnung unter diesem Eintrag nichts ändern.

Durch die Anwahl dieses Menüeintrages erscheint folgende Dialogbox:

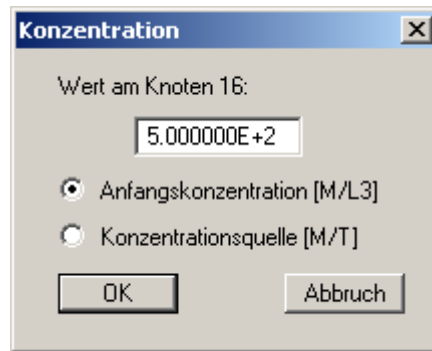


Aktivieren Sie die Angaben, die Sie angezeigt haben möchten.

8.3 Menütitel Konzentrationen

8.3.1 Menüeintrag "einzeln festlegen"

Dieser Menüeintrag erzeugt zunächst eine Dialogbox, in der Sie die Schriftgröße und die Anzahl der anzugebenden Dezimalstellen vorgeben. Nach Ihrer Bestätigung können Sie mit der linken Maustaste Knoten anklicken, denen Sie eine Anfangskonzentration (> 0.0) oder eine Konzentrationsquelle zuweisen wollen. Eine Konzentrationsquelle wirkt zeitlich konstant. Sie erhalten für den angeklickten Knoten folgende Dialogbox:



Achten Sie darauf, dass Sie hinsichtlich der Längen- und der Zeiteinheit immer in den Dimensionen arbeiten, die Sie bei der Durchlässigkeit für die stationäre Berechnung in **GGU-SS-FLOW2D** benutzt haben. Hinsichtlich der Dimension der Masse haben Sie freie Wahl, müssen allerdings für alle Größen die gleiche Dimension benutzen. Das gilt auch für die Bodenkennwerte (siehe Abschnitt 8.2.1).

Wenn Sie einen Knoten mit der rechten Maustaste anklicken, wird eine eventuell vorhandene Anfangskonzentration gelöscht.

8.3.2 Menüeintrag "im Ausschnitt"

Ähnlich wie unter obigem Eintrag können Sie bestimmten Ausschnitten Ihres Systems Anfangskonzentrationen und Konzentrationsquellen zuweisen. Dies geschieht, indem Sie entgegen des Uhrzeigersinns vier Punkte mit der linken Maustaste anklicken. Die Konzentration, die Sie in der nachgeschalteten Dialogbox vorgeben, gilt dann für die Knoten innerhalb des vorgegebenen Ausschnitts.

Alternativ besteht auch die Möglichkeit, alle definierten Anfangskonzentrationen zu löschen, also auf "0" zu setzen.

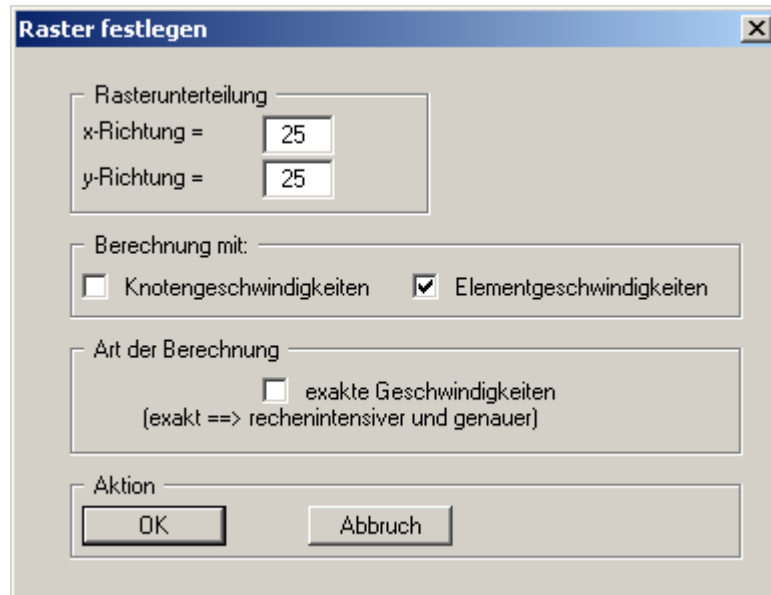
8.3.3 Menüeintrag "aus Datei"

Sie können aus einer vorhandenen Berechnung Konzentrationen als Anfangskonzentrationen einlesen. Es wird der erste Zeitschritt nach der eingegebenen Zeit eingelesen.

8.4 Menütitel Berechnung

8.4.1 Menüeintrag "einstellen"

Sie können in der Dialogbox dieses Menüeintrags Einstellungen für die anschließende Berechnung treffen.



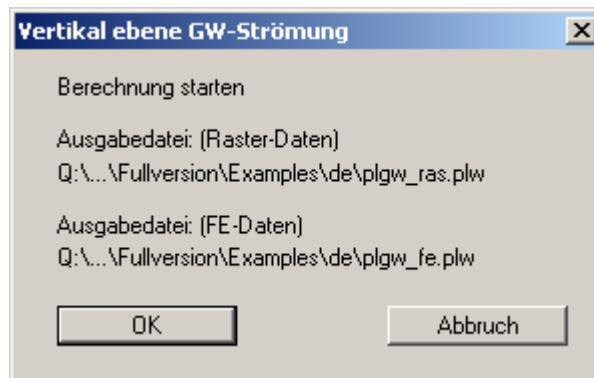
Zunächst können Sie die Rasterunterteilung zur Festlegung der Zellengröße definieren. Lesen Sie unter Abschnitt 4 "**Programmkonzept**" nach, welche Auswirkungen das Rechteckraster auf die Berechnung hat.

Weiterhin können Sie auswählen, ob die Berechnung auf der Grundlage der Knoten- oder der Elementgeschwindigkeiten ablaufen soll. Wesentlicher Unterschied ist hierbei wiederum die Genauigkeit der Berechnung. Die Elementgeschwindigkeit ist für je ein Element konstant, während für die Knotengeschwindigkeit aus den angrenzenden Elementen der Mittelwert der Geschwindigkeiten errechnet wird. Dies erhöht die Genauigkeit der Berechnung, jedoch ebenso deren Aufwand.

Durch Aktivierung des Schalters "**exakte Geschwindigkeiten**" erhöhen Sie nochmals die Genauigkeit Ihrer Berechnung. Das Programm bestimmt nämlich dann die Geschwindigkeit eines jeden Schadstoffpartikels aus seiner derzeitigen Lage. Ansonsten werden mittlere Geschwindigkeiten für die jeweilige Zelle verwendet.

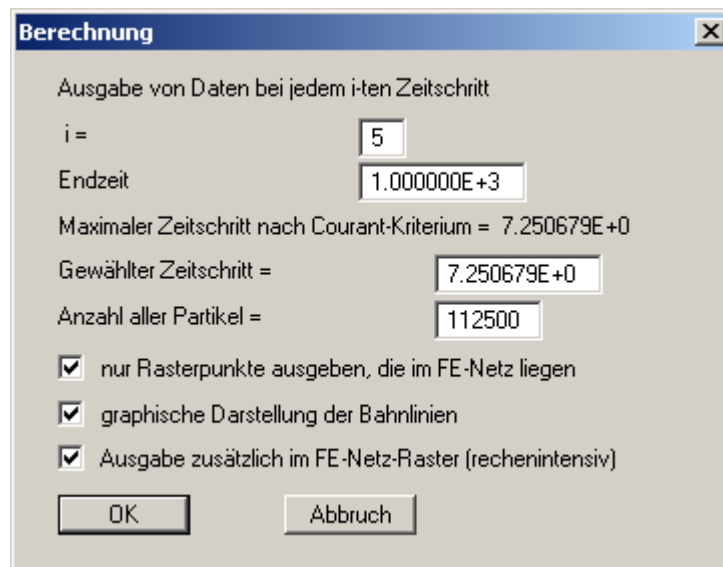
8.4.2 Menüeintrag "starten"

Nach Anklicken dieses Menüeintrages oder alternativ nach Drücken der Funktionstaste [F5] erscheint eine Dialogbox, in der die Namen der Ausgabedateien angezeigt werden:



- **Datensatz 1 ("plgw_ras.plw")**
enthält alle Ergebnisse des Rechteckrasters. So wird auch bei der späteren Auswertung mit dem Programm **GGU-PLGW** ein *rechteckiges Dreiecksnetz* dargestellt.
- **Datensatz 1 ("plgw_fe.plw")**
enthält die aus dem Rechteckraster auf das Dreiecksnetz (FE-Netz) zurückgerechneten Werte.

Beginnen Sie Ihre Berechnung mit Anklicken des Feldes "**OK**". Zunächst werden einige Grundgrößen berechnet. Im Anschluss daran erscheint folgende Dialogbox:



Bei der Berechnung entsteht im Allgemeinen eine Flut von Ergebnisdaten. Sie können das Intervall der Datenausgabe festlegen (i). Weiterhin muss die Endzeit der Berechnung eingegeben werden.

Alle numerischen Verfahren werden hinsichtlich ihrer Genauigkeit durch die Zeitschrittgröße beeinflusst. Mit kleinen Zeitschritten werden zwar genauere Ergebnisse erhalten, die Rechenzeit steigt jedoch ebenfalls entsprechend. Die maximal zulässige Zeitschrittgröße kann aus dem "**Courant-Kriterium**" abgeleitet werden: Sie können diesen Zeitwert ändern, sollten allerdings den angegebenen Zeitschritt nicht vergrößern.

Anschließend geben Sie die Anzahl der Partikel an, die gestartet und deren Bahnen verfolgt werden. Durch Aktivierung des Schalters "**graphische Darstellung der Bahnlinien**" können Sie die Bahnlinien während der Berechnung auf dem Bildschirm verfolgen (sehr imposant, aber auch Verminderung der Rechengeschwindigkeit).

Letztlich haben Sie die Möglichkeit, die Ausgabe von Daten für eine Rückrechnung der Rasterdaten auf das Dreiecksnetz (FE-Netz) zu unterdrücken.

Nach der Anwahl des "**OK**"-Knopfes wird die eigentliche Berechnung gestartet. Eine Dialogbox mit dem "**abbrechen**"-Knopf informiert Sie über den Stand der Berechnung. Wenn Sie diesen Knopf anwählen, wird nicht unmittelbar abgebrochen, sondern Sie können, falls gewünscht, einige Programmdateien ändern und anschließend den Rechenlauf fortsetzen.

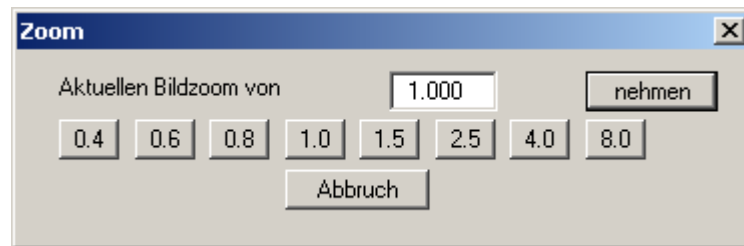
Während der Berechnung wird der Datensatz für das Auswerteprogramm erzeugt. Wenn Sie nach dem Anstarten der Berechnung das Programm **GGU-PLGW** aufrufen, können Sie die aktuellen Ergebnisse auch während der noch laufenden Berechnung kontrollieren und auswerten. Besonders imposant ist dabei die Funktion "**Zeichentrick**", die parallel zur laufenden Berechnung ausgeführt werden kann.

8.5 Menütitel Ansicht

8.5.1 Menüeintrag "aktualisieren"

Das Programm arbeitet nach dem Prinzip *What you see is what you get*. Das bedeutet, dass die Bildschirmdarstellung weitgehend der Darstellung auf dem Drucker entspricht. Bei einer konsequenten Verwirklichung dieses Prinzips müsste nach jeder Änderung, die Sie vornehmen, vom Programm der Bildschirminhalt aktualisiert werden. Da das bei komplexem Bildschirminhalt jedoch einige Sekunden dauern kann, wird dieser Neuaufbau des Bildschirminhalts aus Gründen der Effizienz nicht bei allen Änderungen vorgenommen.

Wenn z.B. durch die Lupenfunktion (siehe unten) nur Teile des Bildes sichtbar sind, können Sie mit diesem Menüeintrag wieder eine Vollbilddarstellung erreichen.



Sie können einen beliebigen Zoomfaktor zwischen 0,4 und 8,0 in das Eingabefeld eintragen. Durch anschließendes Klicken auf "**nehmen**" verlassen Sie die Box, die Eingabe wird als aktueller Faktor übernommen. Beim Klicken auf die Knöpfe "**0.4**", "**0.6**" usw. wird der angewählte Faktor direkt übernommen und die Dialogbox verlassen.

Wesentlich einfacher erreichen Sie eine Vollbilddarstellung jedoch mit der [**Esc**]-Taste. Das Drücken der [**Esc**]-Taste bewirkt eine Vollbilddarstellung mit dem unter diesem Menüeintrag eingestellten Zoomfaktor. Mit der Taste [**F2**] erreichen Sie einen Neuaufbau des Bildschirms, ohne dass Koordinaten und Zoomfaktor verändert werden.

8.5.2 Menüeintrag "Lupe"

Sie können durch Anklicken von zwei diagonal gegenüberliegenden Punkten einen Bildschirmausschnitt vergrößern, um Details besser erkennen zu können. Eine Infobox informiert Sie über Aktivierung und Möglichkeiten der Lupenfunktion.

8.5.3 Menüeintrag "Stifte"

Zur übersichtlicheren Gestaltung der Grafiken können Sie die Stifteinstellung beispielsweise für die Anfangskonzentration voreinstellen. Für die in der Dialogbox aufgeführten Elemente können Sie die Stiftbreiten ändern und nach Klicken auf den Knopf mit der Elementbezeichnung die Stiftfarben anpassen.

Bei der grafischen Ausgabe von Farben auf *Einfarbdruckern* (z.B. Laserdruckern) werden Farben durch eine äquivalente Grauschattierung ersetzt. Bei sehr hellen Farben sind dann entsprechende Grafikelemente auf dem Drucker kaum noch erkennbar. In entsprechenden Fällen ist eine Änderung der Farbeinstellung auf dunklere Farben sinnvoll.

8.5.4 Menüeintrag "Schriftart"

Mit diesem Menüeintrag können Sie auf einen anderen True-Type-Font umschalten. In der Dialogbox werden alle zur Verfügung stehenden True-Type-Fonts angezeigt.

8.5.5 Menüeinträge "Mini-CAD" und "CAD für Kopfdaten"

Mit diesen beiden Menüeinträgen können Sie Ihre Zeichnung frei beschriften sowie mit zusätzlichen Linien, Kreisen, Polygonen und Grafiken (z.B. Dateien im Format BMP, JPG, PSP, TIF etc.) versehen. Bei beiden Menüeinträgen erscheint das gleiche Pop-up-Menü, dessen Symbole und Funktionen im beiliegenden Handbuch "**Mini-CAD**" näher erläutert sind. Zwischen Mini-CAD und CAD für Kopfdaten besteht folgender Unterschied:

- Zeichenobjekte, die Sie mit "**Mini-CAD**" erstellen, beziehen sich auf das Koordinatensystem (im Allgemeinen in [m]), in dem die Zeichnung erstellt ist, und werden entsprechend dargestellt. Diesen Menüeintrag sollten Sie daher immer dann auswählen, wenn Sie zusätzliche Informationen zum System eingeben wollen.
- Zeichenobjekte, die Sie mit "**CAD für Kopfdaten**" erstellen, beziehen sich auf das Blattformat (in [mm]). Sie bleiben damit unabhängig vom Koordinatensystem der Messpunkte immer an der gleichen Blattposition. Diesen Menüeintrag sollten Sie immer dann wählen, wenn Sie allgemeine Informationen auf der Zeichnung angeben wollen (z.B. Firmenlogo, Berichtsnummer, Anlagennummerhinzufügen, Stempel). Wenn Sie diese sogenannten Kopfdaten abspeichern (siehe Handbuch "**Mini-CAD**"), können Sie diese Kopfdaten für ein völlig anderes System (mit anderen Systemkoordinaten) wieder laden. Die abgespeicherten Kopfdaten befinden sich dann wieder an der gleichen Position. Das vereinfacht die Erstellung von allgemeinen Blattinformationen wesentlich.

8.6 *Menütitel Blatt*

8.6.1 Menüeintrag "Koordinaten neu berechnen"

Durch Aufruf dieses Menüeintrags wird eine in beiden Koordinatenachsen maßstäbliche Darstellung der System- und Ergebnisgrafiken erreicht. Wenn Sie in der vorherigen Darstellung die Bildkoordinaten über "**Blatt / graphisch**" oder "**Blatt / von Hand**" verändert haben, erreichen Sie so schnell wieder eine Gesamtdarstellung. Diese Funktion kann ebenfalls durch Drücken der Funktionstaste [F9] erreicht werden.

8.6.2 Menüeintrag "graphisch"

Sie können die Koordinaten eines Ausschnitts Ihrer bisherigen Grafikdarstellung als neue Bildkoordinaten übernehmen lassen, indem Sie bei gedrückter [Strg]- und gedrückter [Shift]-Taste mit gedrückter linker Maustaste den gewünschten Bereich kennzeichnen. Dabei werden die Maßstäbe der x-Richtung und der y-Richtung entsprechend angepasst. Wenn die bisherigen Proportionen (Maßstab x-Richtung/Maßstab y-Richtung) beibehalten werden sollen, muss der Schalter "**Proportionaler Ausschnitt**" aktiviert sein.

Alternativ können Sie auch nur den *Ursprungspunkt* Ihrer Grafikdarstellung neu definieren. Die bisherigen Maßstabseinstellungen bleiben dabei unverändert.

8.6.3 Menüeintrag " von Hand"

In einer Dialogbox können Sie die Bildkoordinaten über direkte Zahleneingabe verändern. Eine exakte Maßstabsangabe ist so möglich. Die Koordinaten beziehen sich auf den **Zeichenbereich**, den Sie im Menüeintrag "**Blatt / Blattformat**" über die Plotränder größenmäßig festlegen können (siehe Abschnitt 8.6.5).

8.6.4 Menüeintrag "Schriftgrößen"

Sie können die Schriftgrößen für die Beschriftung verschiedener Zeichnungselemente verändern.

8.6.5 Menüeintrag "Blattformat"

Beim Programmstart ist standardmäßig ein DIN A3-Blatt eingestellt. In der folgenden Dialogbox können Sie das Blattformat verändern.

Blatt allgemein	
Höhe =	297.00
Breite =	420.00

Blattränder in mm			
links =	5.00	rechts =	5.00
oben =	5.00	unten =	5.00

Plotränder in mm			
links =	20.00	rechts =	5.00
oben =	50.00	unten =	15.00

- "**Blatt allgemein**" definiert die Größe Ihres Ausgabeblattes. Voreingestellt ist ein DIN A3-Blatt. Das Programm zeichnet automatisch um das Ausgabeblatt dünne Schneidkanten, die beim Ausdruck auf Plottern mit Rollenmedien benötigt werden.
- Mit den "**Blatträndern**" legen Sie die Lage eines dick ausgezogenen Rahmens als Abstand von den Schneidkanten fest. Dieser Rahmen umschließt Ihre spätere Anlage.
- Mit den "**Ploträndern**" definieren Sie einen festen Abstand von den Blatträndern zum eigentlichen **Zeichenbereich**, in dem die grafische Auswertung Ihrer Eingaben dargestellt wird.

8.7 Menütitel ?

8.7.1 Menüeintrag "Copyright"

Sie erhalten die Copyrightmeldung mit Informationen zur Versionsnummer des Programms.

Über den Knopf "System" erhalten Sie Informationen zu Ihrem Rechner und den Verzeichnissen, mit denen das Programm **GGU-CONTAM-RW** arbeitet.

8.7.2 Menüeintrag "Maximalwerte"

Sie erhalten in einer Box die im Programm festgelegte maximale Anzahl der Knoten und der Elemente für das FE-Netz sowie der Partikel und der Rasterunterteilungen angezeigt.

8.7.3 Menüeintrag "Hilfe"

Es wird die Online-Hilfe zum Programm **GGU-CONTAM-RW** über einen installierten Browser (z.B. MS Internet Explorer) aufgerufen. Die Hilfe-Funktion kann ebenfalls durch Drücken der Funktionstaste [F1] gestartet werden.

8.7.4 Menüeintrag "GGU-Homepage"

Über dieses Menü gelangen Sie zur GGU-Software Homepage: www.ggu-software.com. Informieren Sie sich in regelmäßigen Abständen über neue Programmversionen und **Download**-Angebote.

Wenn Sie automatisch über Neuerungen in unseren Programmen informiert werden möchten, tragen Sie sich bitte für den Newsletter unserer Knowledge-Base auf der folgenden Internetseite ein: <http://kbase.civilserve.com>.

8.7.5 Menüeintrag "GGU-Support"

Über dieses Menü gelangen Sie zum [Support-Bereich](#) auf der GGU-Software Homepage www.ggu-software.com.

8.7.6 Menüeintrag "Was ist neu ?"

Sie erhalten Informationen über die Neuerungen in Ihrer Version gegenüber älteren Programmversionen.

8.7.7 Menüeintrag "Spracheinstellung"

Sie können unter diesem Menüeintrag die Sprache (Deutsch oder Englisch) für die Darstellung der Grafiken und der Programmmenüs auswählen. Um englischsprachig zu arbeiten, aktivieren Sie die beiden Schalter "**Dialoge + Menüs übersetzen (translate dialogues, menus)**" und "**Graphiktexte übersetzen (translate graphics)**".

Alternativ können Sie auch zweisprachig arbeiten, z.B. mit deutschen Dialogboxen und Menüs, aber einer Grafikausgabe in Englisch. Das Programm startet immer in der Sprache, in der es beendet wurde.

9 Tipps

Mit den Cursortasten und den **[Bild auf]**- und **[Bild ab]**-Tasten können Sie ein Scrollen des Bildschirms über die Tastatur erreichen. Durch Klicken und Ziehen der Maus bei gedrückter **[Strg]**-Taste aktivieren Sie die Lupenfunktion, d. h. der gewählte Ausschnitt wird bildschirmfüllend dargestellt. Um in die Bildschirmdarstellung rein- oder rauszuzoomen oder diese zu verschieben, können Sie auch das Mausrad nutzen.

Des Weiteren können Sie mit dem Mausrad auch direkt Maßstab und Koordinaten der Systemgrafik (Zeichenbereich innerhalb der Plotränder) verändern. Folgende Mausradfunktionen stehen Ihnen zur Verfügung:

Systemgrafik verändern (neue Werte kontrollierbar unter "Blatt/von Hand"):

- **[Strg]** + Mausrad hoch = Systemgrafik vergrößern (Maßstabsänderung)
- **[Strg]** + Mausrad runter = Systemgrafik verkleinern (Maßstabsänderung)
- **[Shift]** + Mausrad hoch = Systemgrafik nach oben verschieben (Änderung Systemkoordinaten)
- **[Shift]** + Mausrad runter = Systemgrafik nach unten verschieben (Änderung Systemkoordinaten)
- **[Shift]** + **[Strg]** + Mausrad hoch = Systemgrafik nach rechts verschieben (Änderung Systemkoordinaten)
- **[Shift]** + **[Strg]** + Mausrad runter = Systemgrafik nach links verschieben (Änderung Systemkoordinaten)

Bildschirmkoordinaten verändern:

- Mausrad hoch = Bildschirmausschnitt nach oben verschieben
- Mausrad runter = Bildschirmausschnitt nach unten verschieben
- **[Alt]** + **[Strg]** + Mausrad hoch = Bildschirmausschnitt vergrößern (ins Bild zoomen)
- **[Alt]** + **[Strg]** + Mausrad runter = Bildschirmausschnitt verkleinern (aus Bild heraus zoomen)
- **[Alt]** + **[Shift]** + Mausrad hoch = Bildschirmausschnitt nach rechts verschieben
- **[Alt]** + **[Shift]** + Mausrad runter = Bildschirmausschnitt nach links verschieben

Mit einem Doppelklick der linken Maustaste, z.B. über Legenden oder Mini-CAD-Objekten, springen Sie direkt in den Editor für das ausgewählte Objekt, um es z.B. weiter zu bearbeiten.

Einige Funktionstasten sind mit Programmfunktionen belegt. Die Zuordnung ist hinter den entsprechenden Menüeinträgen vermerkt. Die Belegung der Funktionstasten ist im Einzelnen:

- [Esc] aktualisiert den Bildschirminhalt und setzt den Bildschirmausschnitt auf Ihren aktuellen Bildzoom zurück, der voreingestellt auf 1,0 steht. Das ist z. B. dann interessant, wenn Sie mit der Lupenfunktion Teilausschnitte der Zeichnung auf dem Bildschirm dargestellt haben und schnell zur Gesamtübersicht zurückkehren wollen.
- [F1] ruft die Online-Hilfe auf.
- [F2] aktualisiert den Bildschirm, ohne den Bildausschnitt zu verändern.
- [F5] ruft den Menüeintrag "**Berechnung / starten**" auf.
- [F9] ruft den Menüeintrag "**Blatt / Koordinaten neu berechnen**" auf.

10 Index

A

Abstandsgeschwindigkeit der Grundwasserströmung.....	11
Adsorption.....	11
Adsorptionskoeffizient, für Sorptionskonstante	11
Allgemeine Blattinformationen, über Mini-CAD hinzufügen	23
Anfangskonzentration, aus Datei importieren ..	18
Anfangskonzentration, einzelnen Knoten zuordnen.....	18
Anfangskonzentration, mehreren Knoten zuordnen.....	18
Anfangskonzentration, Stiftfarbe definieren.....	22
Ausgabedaten, Intervall festlegen.....	20
Ausgabedaten, Namen anzeigen.....	20
Auswertung, Schadstofftransportberechnung	8

B

Bahnlinien, Darstellung während Berechnung aktivieren	21
Bahnlinienverfahren	6
Bereich kopieren/drucken.....	15
Blattformat, definieren	24
Blattränder, definieren	24
Bodenkennwerte, eingeben.....	16

C

CAD für Kopfdaten, anwenden	23
CodeMeter-Stick.....	5
Courant-Kriterium, bei Berechnung prüfen.....	21
Courant-Kriterium, für optimale Zeitschrittgröße	12

D

Datengrundlage, laden.....	13
Datengrundlage, Schadstofftransportberechnung	4
Diffusion.....	11
Diffusionseffekte	6
Diffusionskoeffizient, eingeben.....	16
Diffusionskoeffizient, Wasser	11
Dimensionen, Infos zu Bodenkennwerten	16
Dispersion, numerisch	6
Dispersion, physikalisch.....	6
Dispersion. korngerüstbedingte	11
Dispersion. Makro-	11
Dispersionseffekte	6
Dispersivität. longitudinale.....	11
Dispersivität. transversale.....	11
Dispersivitäten. eingeben.....	16
Drucken, Ausschnitt	15
Drucken, Grafik.....	14
Druckereinstellung	13, 14
DXF-Datei, exportieren	14
DXF-Datei, importieren.....	4

E

Effektiver Porenraum, aus stationärer GW-Modellierung	7
Elementgeschwindigkeit, für Berechnung wählen	19
EMF-Format	15

F

Farben/Stifte, Anfangskonzentration	22
FE-Netz, Darstellung aktivieren	17
FE-Netz, maximale Anzahl Knoten/Elemente.....	25
FE-Netz, mit Rechteckraster überdecken	7
FE-Netz, vorhandene Anzahl Knoten/Elemente anzeigen.....	13
Finite-Element-Methode.....	6
Firmendaten, über Mini-CAD hinzufügen.....	23
Funktionstasten.....	27

G

Gauß'sche Glockenkurve	6
Genauigkeit, Abhängigkeiten	7
GGUCAD-Datei, exportieren	14
GGUMiniCAD-Datei, exportieren	15
Grafik, über Mini-CAD einbinden.....	23

I

Installation	5
--------------------	---

K

Knotengeschwindigkeit, für Berechnung wählen	19
Knowledge-Base.....	25
Konvektion	6, 11
Konzentrationsquelle, einzelnen Knoten zuordnen.....	18
Konzentrationsquelle, mehreren Knoten zuordnen	18
Koordinaten, mit Maus ändern	23
Koordinaten, optimieren	23
Koordinaten, über Editor ändern	24
Korndichte, für Sorptionskonstante	11

L

lambda. eingeben.....	16
Layout, Ausgabeblatt.....	24
Lizenzschutz.....	5
Löschen, Konzentration/-quelle an einzelnen Knoten.....	18
Löschen, Konzentration/-quelle an mehreren Knoten.....	18
Lupenfunktion	22, 26

M	
Makrodispersion	11
Massenbilanz	12
Maßstab, definieren	24
Mausradfunktionen	26
Metadatei, exportieren	15
Mini-CAD, anwenden	23
Mini-CAD-Datei, exportieren	15
P	
Particle-Tracking-Verfahren	6
Plotränder, definieren	24
Programm, Informationen	25
Programm, Maximalwerte	25
Programm, Neuerungen	25
Projektdatei, über Mini-CAD hinzufügen	23
R	
Random-Walk-Verfahren	6
Randwerte, laden/speichern	13
Rechenzeit, ändern	21
Rechtecknetz, für Random-Walk-Verfahren	7
Rechteckraster, für Berechnung festlegen	19
S	
Schriftart, wählen	23
Schriftgröße, Zeichnungselemente	24
Scrollen des Bildschirms	26
Sorptionskonstante, eingeben	16
Sorptionskonstante, für Adsorptionsangabe	11
Spracheinstellung	5, 25
Stationäre Quellen, Darstellung aktivieren	17
Stifteinstellung, Anfangskonzentration	22
Strömungsfeld, aus stationärer GW-Modellierung	6
System, Darstellung einstellen	17
Systeminformationen	25
T	
Teilkonzentration, den Partikeln zuweisen	7
True-Type-Font	23
U	
Übersetzung	25
W	
What you see is what you get	22
Z	
Zeichenbereich	24
Zeichentrick-Funktion, in GGU-PLGW	21
Zeitschrittgröße, festlegen	21
Zerfallskonstante, eingeben	16
Zerfallskonstante, für Umsetzungsprozesse	11
Zoomfaktor, für Vollbilddarstellung definieren	22
Zwischenablage	15