HINWEISE FÜR TEILNEHMER

ANFAHRT



DECHEMA-Haus Theodor-Heuss-Allee 25 60486 Frankfurt am Main

KURSABLAUF

Beginn: 13. Februar 2019, 9:30 Uhr

Ende: 14. Februar 2019, 16:30 Uhr

ANMELDUNG

Melden Sie sich online, mit unserem Anmeldeformular oder ganz einfach und formlos per E-Mail an:

DECHEMA-Forschungsinstitut

Weiterbildung

Theodor-Heuss-Allee 25

60486 Frankfurt am Main

Tel.: +49 69 75 64-253/202 Fax: +49 69 75 64-414

E-Mail: nicola.gruss@dechema.de
E-Mail: patrice.mengler@dechema.de
Internet: http://dechema-dfi.de/kurse

Die Weiterbildungskurse werden vom DECHEMA-

Forschungsinstitut, eine Stiftung bürgerlichen Rechts, in

Kooperation mit der DECHEMA Gesellschaft für Chemische Technik und Biotechnologie e.V. angeboten.

KURSGEBÜHR

inkl. Kursunterlagen, Teilnahmezertifikat, Mittagsimbiss und Pausengetränke

790,-€

775,- € (persönliche DECHEMA-Mitglieder)

Die Teilnehmerzahl ist begrenzt.



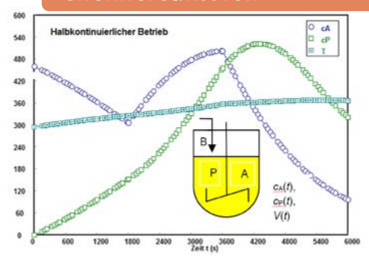
Eine detaillierte Wegbeschreibung finden Sie hier: http://dechema-dfi.de/Anfahrt.html.



WEITERBILDUNGSKURS

13. - 14. Februar 2019 Frankfurt am Main

Grundlagen der Auslegung, Modellierung und Simulation von Chemiereaktoren



THEMEN

KURSPROGRAMM

Mittelpunkt eines jeden chemischen Prozesses ist der Chemiereaktor, in dem chemische Umsetzungen unter technischen und möglichst optimalen Bedingungen durchgeführt werden. Jeder Chemiker, Chemieingenieur oder Verfahrenstechniker benötigt ein Grundwissen über die chemische Reaktionstechnik. Viele Fragestellungen der Reaktionstechnik lassen sich sinnvollerweise nur mit einem geeigneten Softwareprogramm lösen.

Dieser Kurs vermittelt mit einem einfach verständlichen und bedienerfreundlichen Programmpaket die Grundlagen der Berechnung, Modellierung und Simulation von Chemiereaktoren. Dieses in der Praxis und Lehre vielfach erprobte Programm baut direkt auf den Auslegungsgleichungen der Chemiereaktoren und der Beschreibung chemischer Prozesse (Kinetik, Gleichgewichte u.a.) auf, besondere Programmierkenntnisse sind nicht erforderlich. Die Rechenergebnisse werden tabellarisch und grafisch dargestellt. Nach Erläuterung der Auslegungsgleichungen für die entsprechenden Reaktoren werden direkt Aufgabenbeispiele aus der Praxis gemeinsam gelöst. Alle Files werden den Teilnehmern zum Kopieren zur Verfügung gestellt. Die Teilnehmer sollen so befugt werden, einfache und auch komplexe Problemstellungen der Chemischen Reaktionstechnik zu modellieren und selbständig zu lösen.

- » Chemiereaktoren: Grundlagen (Kinetik und Stöchiometrie, Stoff- und Wärmebilanzen)
- » Auslegungsgleichungen für Chemiereaktoren (ideale und nichtideale Reaktoren, isotherme und nicht isotherme Prozesse)
- » Testreaktoren für kinetische Messungen
- » Modellierung und Simulation mit Software (gewöhnliche Differenzialgleichungen, nichtlineare Gleichungen, Regression)

Modellierung und Simulation in der Praxis, PC-Workshop und Übungen

- » Satzreaktor und Optimierproblem
- » Kontinuierlich betriebener Rührkessel mit Anfahrverhalten
- » Reaktorkombinationen: Rührkesselkaskade
- » Strömungsrohr
- » Halbkontinuierliche Betriebsweise
- » Gleichgewichtsreaktionen
- Katalysereaktor
- » Reaktorauslegung unter Berücksichtigung des Wärmetransports (adiabat, polytrop, Kühlung im Gleichstrom und Gegenstrom)
- » Ermittlung der Kinetik im Differenzialreaktor
- » Scale-up Beispiel (Satzreaktor/halbkontinuierlich betriebener Reaktor)
- » Verweilzeitverteilung und Umsatz in nichtidealen Reaktoren (Segregationsmodell)

(Änderungen vorbehalten)

ZIELGRUPPE

Chemiker, Naturwissenschaftler, Chemieingenieure und Verfahrenstechniker, die sich mit dem Betrieb von Chemiereaktoren und der Durchführung von chemischen Prozessen beschäftigen. Der Kurs ist auch für Einsteiger in dieses Fachgebiet geeignet.

VORKENNTNISSE

Grundlagenkenntnisse aus einer naturwissenschaftlichen oder technischen Ausbildung sind ausreichend: reaktionstechnische Begriffe, einfache Differenzialgleichungen, kinetische Ansätze für chemische Reaktionen.

REFERENT

Prof. Dr. Jens Hagen, ehem. Hochschule Mannheim, Leiter von Steinbeis-Transferzentren.

Autor der Bücher "Chemiereaktoren – Auslegung und Simulation" und "Industrial Catalysis - A Practical Approach" (Wiley-VCH Weinheim).

ARBEITSMATERIALIEN

Jeder Teilnehmer erhält zu Beginn des Kurses einen Ordner mit den Kursunterlagen. Für die Rechenübungen wird die Software als Demoversion aus dem Internet heruntergeladen. Die Teilnehmer sollten dazu ein Notebook zum Kurs mitbringen, auf dem die Software und auch die Beispiele installiert werden können.

Brief-/Fax-Antwort

(Fax-Nr.: +49 69 7564-414)

DECHEMA-Forschungsinstitut Weiterbildung Postfach 17 03 52 D-60077 Frankfurt am Main

An	m	e	ld	u	n٤	,

Ort, Datum

für den DECHEMA-Kurs "Grundlagen der Auslegung, Modellierung und Simulation von Chemiereaktoren" vom 13. – 14.02.2019 in Frankfurt am Main

vom 13. – 14.02	.2019 in Frankfurt am Main			
Anmeldeschluss:	23.01.2019 Die Ann	neldungen werden entsprechend der Reihenfolge des Eingangs berücksichtigt.		
Veranstaltungsteil	nehmer			
Frau Herr	itel			
Name		Vorname		
Firma				
Abteilung				
Straße/Postfach				
PLZ/Ort				
Telefon/Fax		E-Mail		
Ich bin persönliche	DECHEMA-Mitglied ja nein			
Abweichende Rech	nungsanschrift			
Firma				
Abteilung				
Straße/Postfach				
PLZ/Ort				
Die Kursgebühr beträgt 790,- € /775,- € (persönliche DECHEMA-Mitglieder). Wird eine Anmeldung mindestens zwei Wochen vor Kursbeginn storniert, erfolgt Erstattung der Teilnehmergebühr abzüglich 10 % für Verwaltungskosten. Bei Stornierung zu einem späteren Termin ist eine Erstattung nicht mehr möglich. Unsere Teilnehmergebühren unterliegen nicht der Umsatzsteuerpflicht (Steuerbefreiung nach § 4.22 UStG).				
	akzeptieren Sie unsere allgemeinen Gesch beim Weiterbildungssekretariat der DECH	häftsbedingungen. Diese finden Sie im Internet unter http://dechema-dfi.de/agb HEMA anfordern.		
Recht informiert wo	_	er Dienstleistungen der DECHEMA informiert worden. Ich bin auch über mein zeit ohne Angabe von Gründen zu widersprechen. fi.de/datenschutz_de.html).		

Unterschrift und Firmenstempel