

# Umweltdaten der deutschen Zementindustrie Environmental Data of the German Cement Industry





# Inhalt / Contents

Vorwort	Vorwort / Foreword 3				
1 Zemer	ntherstellung / Cement manufacture	5			
2 Produ	ktions- und Strukturdaten / Production and structural d	ata 7			
3 Einsat	zstoffe / Input materials	9			
3.1	Rohstoffe/Raw materials	9			
3.2	Brennstoffe/Fuels	10			
4 Energi	e / Energy	12			
5 Emissi	ionen / <i>Emissions</i>	14			
5.1	Treibhausgase/Kohlenstoffdioxid/ <i>Greenhouse gases/</i>				
	Carbon dioxide	15			
5.2	Staub/Dust	16			
5.3	Stickstoffoxide/Nitrogen oxides	16			
5.4	Ammoniak/ <i>Ammonia (NH<sub>3</sub>)</i>	17			
5.5	Schwefeldioxid/Sulphur dioxide	19			
5.6	Kohlenstoffmonoxid und organischer Gesamtkohlenstoff/				
	Carbon monoxide and total organic carbon	20			
5.7	Dioxine und Furane / Dioxins und Furans	21			
5.8	Polychlorierte Biphenyle/ Polychlorinated biphenyls	22			
5.9	Polycyclische aromatische Konienwasserstoffe/	22			
F 10	Polycyclic aromatic nydrocarbons	23			
5.10	Benzona taluana athulhanzana vulana	24			
Б 11	Bonzol / Bonzono	24 25			
5.12	Gasförmige anorganische Chlorverbindungen/	20			
0.12	Gaseous inorganic chlorine compounds	26			
5.13	Gasförmige anorganische Eluorverbindungen/	20			
0110	Gaseous inorganic fluorine compounds	26			
5.14	Spurenelemente/ <i>Trace elements</i>	27			
5.14.1	Cadmium / Cadmium (Cd)	28			
5.14.2	Thallium/ <i>Thallium (TI)</i>	29			
5.14.3	Quecksilber/ <i>Mercury (Hg)</i>	30			
5.14.4	Antimon/Antimony (Sb)	30			
5.14.5	Arsen/Arsenic (As)	31			
5.14.6	Blei/Lead (Pb)	31			
5.14.7	Chrom/Chromium (Cr)	32			
5.14.8	Cobalt/ <i>Cobalt (Co)</i>	32			
5.14.9	Kupfer/ <i>Copper (Cu)</i>	33			
5.14.10	Mangan/ <i>Manganese (Mn)</i>	33			
5.14.11	Nickel/Nickel (Ni)	34			
5.14.12	Vanadium/Vanadium (V)	34			
5.14.13	Zinn/ <i>Tin (Sn)</i>	35			
5.14.14	Beryllium / Beryllium (Be)	35			
5.14.15	Selen/Selenium (Se)	36			
5.14.16	Iellur/ Iellurium (Ie)	36			
5.14.17		3/			
Literatu	r / Literature	38			
impress	um / imprint	39			

Anmerkung: Zahlendarstellung in Tabellen und Grafiken entsprechend deutscher Regeln. *Note: Numerical expressions in tables and diagrams are shown using standard German punctuation.*  Liebe Leserinnen und Leser,

seit September 2000 veröffentlicht der VDZ jährlich die "Umweltdaten der deutschen Zementindustrie". Auch die neue Ausgabe gibt in bewährter Form unter anderem einen umfassenden Überblick über die umweltrelevanten Emissionen sämtlicher Klinker produzierenden Werke in Deutschland. Mit den Umweltdaten dokumentiert der VDZ die Ergebnisse aus kontinuierlichen Emissionsüberwachungen und Einzelmessungen von Spurenelementen sowie organischen Abgasbestandteilen in deutschen Zementwerken.

Die Fortschritte beim Stand der Umwelttechnik zeigen sich in den Investitionen der Zementhersteller in neueste Anlagentechnik. Dabei liegt das Augenmerk derzeit besonders auf der Reduzierung der Stickstoffoxide. Durch verfahrenstechnische Maßnahmen und den Einsatz der SNCR-Technologie wurden die Emissionen bis heute bereits deutlich verringert. Den zukünftigen Grenzwert von 200 mg/m<sup>3</sup> NO, werden die Zementhersteller einhalten, weil sie die hierfür erforderliche Technologie nachrüsten. Die Frage, welches Minderungsverfahren zum Einsatz kommt, hängt dabei sehr stark von der jeweiligen Anlage ab. So kann der NO -Grenzwert im Einzelfall durch die Verbrennungsführung und eine zusätzliche SNCR-Anlage erreicht werden. In anderen Fällen rüsten die Hersteller mit der katalytischen Abgasreinigung (SCR) nach, um die anspruchsvollen Grenzwerte zu erfüllen. Beide Verfahren stellen den Stand der Technik dar und gewährleisten die Einhaltung der Grenzwerte und damit den Schutz von Umwelt und Anwohnern. Insgesamt investiert die deutsche Zementindustrie in diesen Jahren rund 450 Mio. Euro, um den neuesten Stand der Technik in ihren Werken zu implementieren.

Die kontinuierliche Optimierung der Zementproduktion trug im Berichtszeitraum dazu bei, dass der spezifische Brennstoffenergieeinsatz im Jahr 2017 nun mehr 2.824 MJ/t Zement beträgt (1994: 3.000 MJ/t Zement). Ähnliche Fortschritte zeigen sich bei der Reduzierung der CO<sub>2</sub>-Emissionen. So investieren alle Zementhersteller in die Entwicklung klinkereffizienter Zemente, um den CO<sub>2</sub>-Fußabdruck gegenüber klassischen Portlandzementen weiter zu reduzieren. Auch der Anteil von Biomasse in den alternativen Brennstoffen senkt die CO<sub>2</sub>-Emissionen. So wurde der Anteil konventioneller fossiler Brennstoffe 2017 auf nur noch 35 Prozent der Brennstoffenergie verringert. Insgesamt hat sich dieser seit dem Jahr 2000 mehr als halbiert – alternative Brennstoffe decken heute somit fast zwei Drittel des thermischen Energiebedarfs. Hierdurch werden nicht nur CO<sub>2</sub>-Emissionen gesenkt, sondern auch primäre Rohstoffe eingespart.

Insgesamt ist jedoch klar, dass die rohstoffbedingten Prozessemissionen, die bei der Zementherstellung entstehen, einer weiteren, deutlichen Senkung von  $CO_2$ -Emissionen Grenzen setzen. Die deutschen Zementhersteller forschen deshalb mit ihren europäischen Partnern aus Industrie und Wissenschaft an geeigneten Techniken der Abscheidung, Speicherung und Verwendung von  $CO_2$  (Carbon Capture and Storage, Carbon Capture and Utilisation). Im Ergebnis soll die  $CO_2$ -Abscheidung nun großtechnisch im Rahmen von zwei Demonstrationsprojekten erprobt werden.

#### Dear Readers,

VDZ has been publishing the "Environmental data of the German cement industry" every year since September 2000. The new issue too provides – among other information – a comprehensive overview in a tried-and-tested format of environmentally relevant emissions from all clinker-producing works in Germany. VDZ uses the environmental data to document the results of continuous emission monitoring and single measurements of trace elements and organic exhaust gas compounds in German cement works.

The progress achieved in the state of environmental technology is demonstrated by the investments made by cement manufacturers in the latest plant technology. The particular emphasis at the present time is on reducing nitrogen oxides. Emissions have already been significantly reduced through process-related measures and the use of SNCR technology. Cement manufacturers will achieve the future limit value of 200 mg/m<sup>3</sup> NO<sub>2</sub> because they are deploying the technology that this demands. The question of which reduction process is used will depend very largely on the particular plant. In individual cases for example, the NO limit value can be achieved through effective running of the incineration and an additional SNCR plant. In other cases the manufacturers upgrade their plants with selective catalytic reduction (SCR) to meet the demanding limits. Both of these methods are state of the art and guarantee compliance with the limit values and thereby protection for the environment and local residents. Over the years the German cement industry has invested a total of some 450 million euros to implement state-of-the-art technology in their works.

The ongoing optimisation of cement production in the period under review has contributed to the specific fuel energy consumption in 2017 now standing at 2,824 MJ/t cement (1994: 3,000 MJ/t cement). The reduction of CO<sub>2</sub> emissions displays a similar rate of progress. All cement manufacturers are therefore investing in the development of clinker-efficient cements to further reduce the CO<sub>2</sub> footprint as compared with conventional Portland cements. The percentage of biomass in the alternative fuels is also cutting CO<sub>2</sub> emissions. In 2017, the percentage of fuel energy obtained from conventional fossil fuels dropped to as low as 35%. In total, this percentage has more than halved since the year 2000, and today alternative fuels cover almost two-thirds of the thermal energy demand. This not only reduces CO<sub>2</sub> emissions, it also saves on primary raw materials.

Overall however it is clear that the raw materials-related process emissions released during cement production impose a limit on how far  $CO_2$  emissions might be significantly reduced any further. This is why German cement manufacturers and their European partners in industry and science are researching suitable methods for separation, storage and use of  $CO_2$  (carbon capture and storage, carbon capture and utilisation). Ultimately the plan now is to put carbon capture to the test as part of two industrial-scale demonstration projects.

Düsseldorf, August 2018

# 1 Zementherstellung

Zement ist ein Baustoff, der infolge chemischer Reaktionen mit Wasser selbstständig erhärtet und danach sowohl an der Luft als auch unter Wasser fest und raumbeständig bleibt.

Zement besteht aus fein gemahlenem Portlandzementklinker und Calciumsulfat (natürlicher Gips, Anhydrit oder Gips aus Rauchgasentschwefelungsanlagen). Darüber hinaus kann Zement andere Hauptbestandteile wie Hüttensand, natürliche Puzzolane (z. B. Trass), Flugasche, Ölschieferabbrand oder Kalkstein enthalten. Eine schematische Darstellung des Herstellungsprozesses zeigt Bild 1-1.

Der sogenannte Portlandzementklinker entsteht aus einem Rohstoffgemisch, das hauptsächlich Calciumoxid (CaO), Siliciumdioxid (SiO<sub>2</sub>), Aluminiumoxid (Tonerde (Al<sub>2</sub>O<sub>2</sub>)) und Eisenoxid (Fe<sub>2</sub>O<sub>2</sub>) enthält. Kalkstein, Kreide und Ton oder deren natürlich vorkommendes Gemisch, der Kalksteinmergel, liefern diese chemischen Bestandteile. Kalkstein und Kreide bestehen aus Calciumcarbonat (CaCO<sub>2</sub>). Wesentliche Bestandteile des natürlichen Verwitterungsprodukts Ton sind feinkörnige und glimmerartige Minerale sowie in geringer Menge Quarz und Feldspat als Reste des Ausgangsmaterials. Tonminerale und Feldspat sind Verbindungen von Aluminiumoxid und Siliciumdioxid (Alumosilicate) und Alkalien wie Natrium und Kalium. Das für die Bildung der Schmelze erforderliche Eisenoxid ist als Eisenhydroxid Bestandteil der Tonminerale oder wird als Eisenerz zugesetzt. Damit der Zement die vorgegebenen Qualitätsanforderungen erfüllt, ist eine exakt definierte Rohmaterialzusammensetzung erforderlich. Abweichungen können nur in geringem Umfang toleriert werden.

## 1 Cement manufacture

Cement is a construction material that sets automatically as a consequence of chemical reactions with water and subsequently retains its strength and soundness both when exposed to air and submerged in water.

Cement consists of finely ground Portland cement clinker and calcium sulphate (natural gypsum, anhydrite or gypsum from flue gas desulphurisation). In addition, cement may contain other main constituents, such as granulated blastfurnace slag, natural pozzolana (e.g. trass), fly ash, burnt oil shale or limestone. Fig. 1-1 depicts the manufacturing process schematically.

What is known as Portland cement clinker is made from a raw material mix mainly consisting of calcium oxide (CaO), silicon dioxide (SiO<sub>2</sub>), aluminium oxide (alumina (Al<sub>2</sub>O<sub>2</sub>)), and iron oxide  $(Fe_{a}O_{a})$ . These chemical constituents are supplied by limestone, chalk and clay or their natural blend, lime marl. Limestone and chalk are composed of calcium carbonate (CaCO<sub>2</sub>). The major constituents of clay, which is a natural product of weathering processes, are fine-grained mica-like minerals and smaller quantities of quartz and feldspar, which constitute residues of the starting material. Clay minerals and feldspar are compounds of aluminium oxide and silicon dioxide (aluminosilicates) with alkalis, such as sodium and potassium. The iron oxide required for melt formation is either contained in the clay minerals in the form of ferrous hydroxide or it is added in the form of iron ore. For the cement to conform to the quality requirements stipulated, a precisely defined raw material composition must be complied with. Only a small margin of deviation can be tolerated.



**Bild 1-1** Schematische Darstellung des Zementherstellungsprozesses vom Steinbruch bis zum Versand *Fig. 1-1* Schematic representation of the cement manufacturing process from quarry to dispatch

Das Rohstoffgemisch wird in einem Drehofen bei einer Temperatur von etwa 1.450 °C bis zum Sintern erhitzt. Aus den Ausgangsstoffen bilden sich dabei neue Verbindungen, die sogenannten Klinkerphasen.

Das sind bestimmte Calciumsilicate und Calciumaluminate, die dem Zement seine charakteristische Eigenschaft der Erhärtung in Gegenwart von Wasser verleihen.

Der im Drehofen gebrannte Klinker wird anschließend in Zementmühlen unter Zusatz von Calciumsulfat und ggf. weiteren Hauptbestandteilen zu Zement gemahlen. Mit Hilfe des Calciumsulfats wird das Erstarrungsverhalten des Zements gesteuert, damit das Produkt bei der Betonherstellung optimal verarbeitet werden kann.

Die weiteren Hauptbestandteile neben Zementklinker sind silicatische, aluminatische oder kalkhaltige Stoffe. Sie tragen zur Erhärtung des Zements bei oder wirken sich günstig auf die physikalischen Eigenschaften des Betons aus. The raw material mix is heated up to a temperature of approximately 1,450 °C in a rotary kiln until it starts sintering. This results in the starting materials forming new compounds known as clinker phases.

These are certain calcium silicates and calcium aluminates which confer on the cement its characteristic feature of setting in the presence of water.

The clinker burnt in the rotary kiln is subsequently ground to cement in finish mills with calcium sulphate and, if necessary, with further main constituents being added. The calcium sulphate serves to adjust the setting behaviour of the cement in order to obtain optimum workability of the product during concrete production.

Apart from cement clinker, substances of silicate, aluminate or calcareous nature represent the further main constituents. They contribute to the setting of the cement or have favourable effects on the physical properties of the concrete.



Bild 2-1Zementwerke in der Bundesrepublik Deutschland im Jahr 2018Fig. 2-1Cement works in the Federal Republic of Germany in the year 2018

# 2 Produktions- und Strukturdaten

Zement ist ein homogenes Massengut, das zu Lande per Lkw transportiert wird und deshalb transportkostenintensiv ist. Zement wird überwiegend zu lokalen Absatzmärkten geliefert. Die Produktionsstandorte sind den Rohstoffvorkommen entsprechend über das Bundesgebiet verteilt und befinden sich in unmittelbarer Nähe zu den jeweiligen Kalksteinvorkommen. Im Jahr 2017 produzierten 22 Unternehmen in 53 Werken etwa 34,0 Mio. Tonnen Zement [1] (Bild 2-1).

Die Tabellen 2-1 und 2-3 geben einen Überblick über die Klinkerproduktion in Deutschland sowie den daraus hergestellten Zement. Zu den Hauptabnehmern gehören die Transportbetonindustrie mit ca. 62 % sowie die Hersteller von Betonbauteilen mit ca. 22 % des inländischen Zementversandes. Etwa sechs Prozent des Zements wird als Sackzement versandt.

Zementklinker wird heute in Deutschland zum überwiegenden Teil nach dem Trockenverfahren in Drehöfen mit Zyklonvorwärmer hergestellt. Einen deutlich geringeren Anteil an der Produktion haben Öfen mit Rostvorwärmer (Tabelle 2-2).

# 2 Production and structural data

Cement is a homogeneous bulk commodity that, given the high cost of road transport by truck is mainly delivered to local markets. Production facilities of the German cement industry are spread over the Federal Republic of Germany according to the appropriate mineral resources and located in the immediate vicinity of the respective limestone deposits. In 2017, 22 companies with their 53 works produced about 34.0 million t of cement in Germany [1] (Fig. 2-1).

Tables 2-1 and 2-3 give an overview of the clinker output in Germany and the cement made from it. The ready-mixed concrete industry (62 % of domestic cement deliveries) and the manufacturers of concrete elements (22 % of domestic cement deliveries) are among the principal buyers of cement. Six % of the cement is dispatched as bagged cement.

In Germany most of the cement clinker is nowadays produced in rotary kilns with cyclone preheaters applying the dry process. Kilns equipped with grate preheaters account for a significantly lower share of output (Table 2-2).

Tabelle 2-1	Produktion, Versand, Export und Import
Table 2-1	Output, deliveries, export and import

	Produktion	Production		Zementversand /	Zementversand / Cement deliveries			
Jahr / Year	Klinker / <i>Clinker</i>	Zement / Cement	Zementversand Inland / Domestic deliveries	Zementexporte / Cement exports	Zementversand gesamt / Total cement deliveries	Zementimport / Cement import		
	1.000 t	1.000 t	1.000 t	1.000 t	1.000 t	1.000 t		
2008	25.366	33.581	26.274	7.799	34.073	1.317		
2009	23.232	30.441	24.057	6.886	30.943	1.199		
2010	22.996	29.915	23.406	6.609	30.015	1.285		
2011	24.775	33.540	26.767	7.174	33.941	1.305		
2012	24.581	32.432	25.492	6.542	32.034	1.277		
2013	23.127	31.308	25.201	6.055	31.256	1.344		
2014	23.871	32.099	25.850	5.748	31.598	1.325		
2015	23.355	31.160	25.334	6.262	31.596	1.308		
2016	23.423	32.674	26.185	6.093	32.278	1.320		
2017	24.802	33.991	27.265	6.190	33.455	1.551		
					0 11 / 6 1			

Quellen / Sources: VDZ, Statistisches Bundesamt

Tabelle 2-2Anzahl und Kapazität der Öfen mit Betriebsgenehmigungen in Deutschland in den Jahren 2016 bis 2018Table 2-2Number and capacity of kilns with operating permits in Germany in the years from 2016 to 2018

-		-	-							
		Stand: 01.01.2016/ As at 01. Jan 2016			Stand: 01.01.2017/ As at 01. Jan 2017			Stand: 01.01.2018/ As at 01. Jan 2018		
		Anzahl/ <i>Number</i>	Kapazi <i>Capac</i>	tät/ city	Anzahl/ <i>Number</i>	Kapazi <i>Capac</i>	tät/ ity	Anzahl/ <i>Number</i>	Kapazi <i>Capad</i>	ität/ city
			t/d	%		t/d	%		t/d	%
Ofen mit Zyklonvorwärmer/ Kilns with cyclone preheaters		39	100.760	93,8	39	100.760	93,8	38	99.610	93,7
Ofen mit Rostvorwärmer/ Kilns with grate preheaters		6	5.500	5,1	6	5.500	5,1	6	5.500	5,2
Schachtöfen / Shaft kilns		8	1.200	1,1	8	1.200	1,1	8	1.200	1,1
Summe/Total		53	107.460	100	53	107.460	100	52	106.310	100
mittlere Ofenkapazität in t/d/ <i>Average kiln</i> capacity in t/d	Drehöfen/Rotary kilns			2.361	2.361		2.361	2.38		2.389
	Schachtöfen/Shaft kilns			150	150			150		

7

				CEM				
Jahr/ <i>Year</i>	Ι	II	II/S + II/P + II/V	II/T + II/L L + II/M	III	IV + V	Sonst./ Others	Gesamt/ <i>Total</i>
				1.000 t				
20051)	13.226	8.055	3.740	4.315	3.621	8	185	25.095
2006	11.189	10.628	5.202	5.426	4.764	8	255	26.843
2007	8.932	11.299	5.259	6.040	4.883	8	278	25.399
2008	7.710	12.514	5.710	6.801	5.289	8	243	25.764
2009	8.031	11.122	3.075	8.047	4.212	8	215	23.588
2010	7.694	10.550	3.017	7.533	4.549	7	172	22.972
2011	8.286	12.000	3.987	8.013	5.664	7	261	26.218
2012	7.404	12.060	4.635	7.425	5.530	6	269	25.269
2013 <sup>1)</sup>	7.130	11.851	4.428	7.423	5.498	6	235	24.720
2014	7.554	11.826	4.456	7.370	5.677	16	263	25.336
2015	7.554	11.350	4.461	6.889	5.653	24	268	24.849
20161)	7.305	11.955	4.880	7.074	6.095	13	174	25.542
2017	7.342	12.262	5.029	7.233	6.752	7	233	26.596

# Tabelle 2-3 Inlandsversand der Verbandsmitglieder nach Zementarten Table 2-3 Domestic deliveries classified by cement types

Anmerkung/Note:

CEM I = Portlandzement; CEM II/S = Portlandhüttenzement; CEM II/P = Portlandpuzzolanzement; CEM II/V = Portlandflugaschezement;

CEM II/T = Portlandschieferzement; CEM II/LL = Portlandkalksteinzement; CEM II/M = Portlandkompositzement; CEM III = Hochofenzement;

 $CEM IV = Puzzolanzement; CEM V = Kompositzement; Sonstige = sonstige bauaufsichtlich zugelassene Zemente, Boden- und Tragschichtbinder (Festigkeit <math>\ge$  32,5 N/mm<sup>2</sup>), Klinkermehl

 $CEM I = Portland cement; CEM II/S = Portland-slag cement; CEM II/P = Portland pozzolana cement; CEM II/V = Portland-fly ash cement; CEM II/I = Portland-burnt shale cement; CEM II/L = Portland-limestone cement; CEM II/M = Portland-composite cement; CEM III = blastfurnace cement; CEM IV = pozzolana cement; CEM V = composite cement; Other = other cements approved by the building supervisory authorities, road binders (strength <math>\geq$  32.5 N/mm<sup>2</sup>), clinker meal

<sup>1)</sup> Werte wegen Änderung des Berichtskreises mit den Vorjahren nicht vergleichbar / Reporting different from that of the previous year

Quelle / Source: VDZ

# 3 Einsatzstoffe

#### 3.1 Rohstoffe

Die wichtigsten Ausgangsstoffe zur Herstellung des Portlandzementklinkers sind Kalkstein oder Kreide und Ton oder deren natürlich vorkommendes Gemisch, der Kalksteinmergel. In Abhängigkeit von der Rohstoffsituation am Standort des Zementwerks kann es erforderlich sein, der Rohstoffmischung reinen Kalkstein, Eisenerz, Sand oder andere Korrekturstoffe zuzusetzen, um fehlende chemische Bestandteile auszugleichen. Neben natürlichen Rohstoffen können auch alternative Rohstoffe, wie z. B. Kalkschlämme, Gießereialtsande und Flugaschen, eingesetzt werden. Sie enthalten als Hauptbestandteile ebenfalls Siliciumdioxid, Aluminiumoxid, Eisenoxid und/oder Calciumoxid und werden mit den Rohstoffen mengenmäßig so kombiniert, dass die Anforderungen an die vorgegebene Klinkerzusammensetzung erfüllt werden. Die Voraussetzungen, die die stoffliche Zusammensetzung eines alternativen Rohstoffs erfüllen müssen, hängen in erster Linie von der vorgegebenen Rohstoffsituation eines Zementwerkes, d. h. der Zusammensetzung des Kalkstein- bzw. Mergelvorkommens ab.

In Tabelle 3-1 werden die im Jahr 2017 eingesetzten Rohstoffe aufgeführt. Ihrer chemischen Zusammensetzung entsprechend lassen sie sich in unterschiedliche Gruppen einteilen. Der Einsatz erfolgt hauptsächlich als Rohmaterialkomponente beim Klinkerbrennprozess. Hüttensand, ein geringer Teil des Kalksteins, Ölschiefer (in gebrannter Form) sowie Trass werden als Hauptbestandteile im Zement verwendet.

Die Zementindustrie bemüht sich, den Anteil anderer Bestandteile neben Klinker im Zement zu erhöhen. So können die Qualität des Produkts gezielt verändert, die Wirtschaftlichkeit der Herstellung verbessert, natürliche Ressourcen geschont sowie Stoffe aus anderen Prozessen im Sinne des deutschen Kreislaufwirtschafts- und Abfallgesetzes sinnvoll verwertet werden.

Als Stoffe, die Zementklinker im Zement ersetzen können, sind in Deutschland in erster Linie Hüttensand (granulierte Hochofenschlacke) und daneben Kalkstein von technischer Bedeutung. Hüttensand ist ein Produkt der Roheisenherstellung und wird zur Herstellung von Portlandhütten- und Hochofenzementen verwendet.

Der Bedarf an Sulfatträgern, mit denen die Verarbeitungseigenschaften der Zemente gesteuert werden, wird zu ca. 80 % durch natürlichen Gips und/oder Anhydrit gedeckt. Bei dem restlichen Anteil handelt es sich um Gips aus Rauchgasentschwefelungsanlagen. Tabelle 3-1Rohstoffeinsatz 2017Table 3-1Raw materials input in 2017

Gruppe/ Group	Rohstoff / Raw material	Einsatz / Input quantity 1.000 t/a
Ca	Kalkstein / Mergel / Kreide / Limestone / Marl / Chalk	39.391
	Sonstige, wie: / Others, such as:	81
	- Kalkschlämme aus der Trink- und Ab- wasseraufbereitung / Lime sludge from drinking water and sewage treatment	
	<ul> <li>- Kakiyuta / Hyaratea time</li> <li>- Porenbetongranulat / Foam concrete granulates</li> </ul>	
	- Calciumfluorid / Calcium fluoride	
Si	Sand / Sand	1.174
	Gießereialtsand / Used foundry sand	182
Si-Al	Ton / Clay	1.184
	Bentonit / Kaolinit / Bentonite / Kaolinite	16
Fe	Eisenerz / Iron ore	149
	Sonstige Einsatzstoffe aus der Eisen- und Stahlindustrie, wie: / Other input materials	93
	such as: - Kiesabbrand / Roasted pyrite	
	- verunreinigtes Erz / Contaminated ore	
	- Eisenoxid-Flugasche-Gemisch / Iron oxide fly ash blends	
	- Stahlwerksstäube / Dusts from steel plants	
	- Walzzunder / Mill scale	
Si-Al-	Hüttensand / Granulated blastfurnace slag	7.896
Са	Flugasche / Fly ash	243
	Ölschiefer / Oil shale	123
	Trass / Trass	38
	Sonstige, wie: / Others, such as:	23
	- Papierreststoffe / Paper residuals	
	- Aschen aus Verbrennungsprozessen / Ashes from incineration processes	
	- Mineralische Reststoffe, z. B. ölver- unreinigte Böden / Mineral residuals, e. g. soil contaminated by oil	
S	Natürlicher Gips / Natural gypsum	781
	Natürlicher Anhydrit / Natural anhydrite	667
	Gips aus der Rauchgasentschwefelung / Gypsum from flue gas desulphurisation	290
Al	Einsatzstoffe aus der Metallindustrie, wie: / Input materials from the metal industry, such as:	37
	<ul> <li>Aufbereitungsrückstände von Salz- schlacken / Residues from reproces- sing salt slag</li> </ul>	
	- Aluminiumhydroxid / Aluminium hydroxide	
	Quellen / Sources: VDZ, Fachverband Eiser	nhüttenschlacken

#### 3.2 Brennstoffe

Brennstoffenergie wird bei der Zementherstellung im Wesentlichen für das Brennen des Zementklinkers aufgewendet. In geringem Umfang wird thermische Energie auch für die Trocknung von Rohstoffen und weiteren Zementhauptbestandteilen, wie z. B. Hüttensand, eingesetzt. Die traditionellen Brennstoffe in der deutschen Zementindustrie sind seit Mitte der 70er-Jahre Steinkohle und Braunkohle, in geringem Umfang auch schweres Heizöl. Seit 1990 wird ein nennenswerter Teil der Kohle durch Petrolkoks ersetzt. Petrolkoks ist eine kohleähnliche Fraktion des Mineralöls, die bei der Rohölaufbereitung entsteht. Zum Anfahren des Ofens sowie für Trocknungsprozesse werden darüber hinaus leichtes und schweres Heizöl sowie Gas verwendet. Die Gesamtaufstellung der in der Zementindustrie eingesetzten Energieträger zeigt Tabelle 3-2 [1, 2].

Neben den fossilen Brennstoffen werden heutzutage in hohem Maße alternative Brennstoffe beim Klinkerbrennprozess eingesetzt. Ihr Anteil am gesamten Brennstoffenergieeinsatz der deutschen Zementindustrie betrug etwa 65 % im Jahr 2017. Eine Aufstellung der eingesetzten alternativen Brennstoffe sowie deren durchschnittliche Heizwerte enthält Tabelle 3-3.

# 3 Input materials

#### 3.1 Raw materials

Limestone or chalk and clay or their natural blend - lime marl constitute the most important raw materials for the production of Portland cement clinker. Depending on the raw material situation at the location of a cement works, it may be necessary to add pure limestone, iron ore, sand or other corrective substances to the raw material mix in order to compensate for the lack of certain chemical constituents. Apart from natural raw materials, also alternative raw materials can be utilised, such as lime sludge, used foundry sand and fly ash. They contain silicon dioxide, aluminium oxide, iron oxide and/or calcium oxide as main constituents as well and are combined with the raw materials in quantities apt to ensure compliance with the clinker composition specified. The preconditions to be met by the material composition of an alternative raw material primarily depend on the raw material situation prevailing at a cement works, i.e. the composition of the limestone and marl deposits, respectively.

Table 3-1 lists the raw materials utilised in the year 2017. They can be classified into different groups, according to their chemical composition. Most of them are utilised as raw material components in the clinker burning process. Blastfurnace slag, a small proportion of the limestone, oil shale (burnt) and trass are used as main constituents of cement.

# Tabelle 3-2 Brennstoffenergieeinsatz nach Energieträgern Table 3-2 Fuel energy consumption classified by energy sources

Brennstoff / Fuel		2008	2009	2010	2011	2012	2013	2014	2015	2016	2017
Steinkohle / Coal	Mio. GJ/a / million GJ/a Anteil % / share %	13,9 14,5	10,2 11,6	9,0 10,2	10 10,6	9,8 10,4	7,8 8,7	8,9 9,6	8,1 9,0	8,3 9,1	8,2 8,4
Braunkohle / Lignite	Mio. GJ/a / million GJ/a Anteil % / share %	23,1 24,1	20,0 22,7	20,7 23,5	23,7 25,1	22,3 23,7	19,7 21,8	19,5 21,1	18,7 20,8	18,9 20,8	20,5 21,2
Petrolkoks / Petcoke	Mio. GJ/a / million GJ/a Anteil % / share %	4,9 5,1	4,4 5,0	3,3 3,8	2,1 2,2	3,2 3,4	3,2 3,5	4,1 4,4	3,4 3,7	3,2 3,6	3,5 3,7
Heizöl S / Heavy fuel oil	Mio. GJ/a / million GJ/a Anteil % / share %	0,9 0,9	1,1 1,2	0,6 0,6	0,4 0,5	0,3 0,4	0,2 0,2	0,2 0,2	0,3 0,4	0,6 0,6	0,5 0,5
Heizöl EL / Fuel oil	Mio. GJ/a / million GJ/a Anteil % / share %	0,2 0,2	0,2 0,2	0,3 0,3	0,2 0,2	0,7 0,7	1,2 1,3	0,7 0,8	0,7 0,8	0,6 0,6	0,7 0,7
Erdgas und andere Gase / Natural gas and other gases	Mio. GJ/a / million GJ/a Anteil % / share %	0,3 0,3	0,1 0,2	0,1 0,1	0,2 0,2	0,2 0,2	0,3 0,4	0,5 0,5	0,4 0,5	0,5 0,6	0,5 0,5
Sonstige fossile Brennstoffe / Other fossil fuels	Mio. GJ/a / million GJ/a Anteil % / share %	0,4 0,5	0,5 0,6	0,4 0,5	0,1 0,1	0,1 0,2	1,4 1,6	< 0,1 < 0,1	0,3 0,3	< 0,1 < 0,1	< 0,1 < 0,1
Fossile Brennstoffe gesamt / Total fossil fuels	Mio. GJ/a / million GJ/a Anteil % / share %	43,7 45,6	36,7 41,6	34,4 39,0	36,7 38,9	36,6 39,0	33,8 37,5	33,9 36,6	31,9 35,4	32,1 35,2	33,9 35,0
Alternative Brennstoffe gesamt / Total alternative fuels	Mio. GJ/a / million GJ/a Anteil % / share %	52,1 54,4	51,5 58,4	53,7 61,0	57,7 61,1	57,3 61,0	56,6 62,5	58,6 63,4	58,2 64,6	59,1 64,8	63,0 65,0
Thermische Energie gesamt / Total thermal energy consumption	Mio. GJ/a / <i>million GJ/a</i> Anteil % / <i>share %</i>	95,8 100,0	88,2 100,0	88,1 100,0	94,4 100,0	93,9 100,0	90,4 100,0	92,5 100,0	90,1 100,0	91,2 100,0	96,9 100,0

Tabelle 3-3	Einsatz und durchschnittliche Heizwerte alternativer Brenn-	
	stoffe 2017	

Table 3-3	Used quantity and average calorific value of alternative fuels
	in 2017

Alternative Brennstoffe / Alternative fuel	1.000 t	MJ/kg
Altreifen / Waste tyres	202	28
Altöl / Waste oil	68	30
Fraktionen aus Industrie-/Gewerbe- abfällen / Fractions of industrial and commercial waste:		
- Zellstoff, Papier und Pappe / Pulp, paper and cardboard	87	5
- Kunststoff / Plastics	680	23
- Verpackungen / Packaging	-	-
- Abfälle aus der Textilindustrie / Wastes from the textile industry	-	-
- Sonstige / Others	1.089	18
Tiermehle und -fette / Meat and bone meal and animal fat	150	18
Aufbereitete Fraktionen aus Sied- lungsabfällen / Mixed fractions of municipal waste	440	18
Altholz / Waste wood	< 1	14
Lösungsmittel / Solvents	130	25
Bleicherde / Fuller's earth	-	-
Klärschlamm / Sewage sludge	587	3
Sonstige, wie: / Others, such as:	156	5
- Ölschlamm / Oil sludge		
- Organische Destillations- rückstände / Organic distillation residues		

The cement industry is making efforts to increase the share in the cement of constituents other than clinker. This allows to modify the quality of the product purposefully, to improve the economic efficiency of the manufacturing process, to conserve natural resources, and to utilise materials generated by other processes in a useful manner, as stipulated by the German Waste Management and Recycling Act.

The materials, having industrial importance as potential substitutes for cement clinker in the cement in Germany, are chiefly (granulated) blastfurnace slag and also limestone. Blastfurnace slag is a spin-off of pig iron production and is used in the manufacture of Portland slag and blastfurnace cements.

Natural gypsum and/or anhydrite cover about 80 % of the demand for sulphate agents, which serve to adjust the working properties of the cements. Gypsum from flue gas desulphurisation accounts for the remaining share.

#### 3.2 Fuels

Cement clinker burning uses up most of the fuel energy consumed in cement manufacture. To a lesser extent thermal energy is also used for drying raw materials and other major cement constituents, such as granulated blastfurnace slag. Since the mid-1970ies, the traditional fuels of the German cement industry have been coal and lignite and, on a smaller scale, also heavy fuel oil. A significant portion of coal has been replaced by petcoke since the 1990ies. Petcoke is a coal-like fraction of mineral oil generated in crude oil processing. In addition to that, light and heavy fuel oil and gas are used for kiln start-up and drying processes. Table 3-2 lists all the energy sources exploited in the German cement industry [1, 2].

Apart from fossil fuels, the use of alternative fuels in the clinker burning process is gaining in importance nowadays. Alternative fuels accounted appr. 65 % of the total fuel energy demand of the German cement industry in 2017. Table 3-3 lists the alternative fuels utilised and their average calorific values.

Quelle / Source: VDZ

# 4 Energie

Zur Herstellung einer Tonne Zement wurden in Deutschland 2017 durchschnittlich 2.824 MJ Brennstoffenergie und 110,0 kWh elektrische Energie eingesetzt (Tabellen 4-1 und 4-2). Brennstoffenergie wird im Wesentlichen für das Brennen des Klinkers benötigt; elektrische Energie wird vor allem für die Rohmaterialaufbereitung (ca. 25 %), für das Brennen und Kühlen des Klinkers (ca. 24 %) und für die Mahlung der Zemente (ca. 46 %) verwendet.

Die Entwicklung des spezifischen Energieeinsatzes in der Zementindustrie ist in Bild 4-1 dargestellt.

Nach 1990 hat u.a. die Modernisierung der Zementwerke in den neuen Bundesländern zu einer Abnahme des spezifischen Brennstoffenergieeinsatzes beigetragen. Bezogen auf die Tonne Zement liegt er seit vielen Jahren zwischen 2.700 und 3.000 MJ.

Der Anteil der alternativen Brennstoffe am Energieeinsatz konnte in den letzten 20 Jahren deutlich gesteigert werden. Dadurch nahm der Einsatz wertvoller fossiler Brennstoffe, wie vor allem Stein- und Braunkohle, stetig ab und macht heute nur noch etwa 35 % des Brennstoffenergieeinsatzes aus. Die hohe Energieeffizienz des Zementherstellungsprozesses wurde dadurch nicht beeinflusst [3, 5, 6].

Höhere Anforderungen an die Produktqualität sowie Maßnahmen zur Verbesserung des Umweltschutzes waren die wesentlichen Ursachen für den tendenziell steigenden elektrischen Energieeinsatz der letzten Jahrzehnte (Bild 4-2). Nach einigen Jahren der Stabilisierung, zu der u. a. Verbesserungen in der Mahltechnik beitrugen, stieg der spezifische elektrische Energiebedarf in den letzten Jahren wieder an. Wesentlicher Grund hierfür ist der gestiegene Bedarf an fein aufgemahlenen leistungsstarken Zementen in der Baustoffindustrie. 
 Tabelle 4-1
 Absoluter und spezifischer thermischer Brennstoffenergieeinsatz

 Table 4-1
 Absolute and specific thermal fuel energy consumption

Jahr / Year	Thermischer Brennstoffenergieeinsatz Thermal fuel energy consumption				
	absolut in Mio. GJ/a Absolute in million GJ/a	spezifisch in MJ/t Zement Specific in MJ/t cement			
1994	102,9	3.000			
1995	102,8	3.000			
1996	97,6	2.995			
1997	99,3	2.975			
1998	100,7	2.905			
1999	102,3	2.800			
2000	99,3	2.835			
2001	89,8	2.790			
2002	85,8	2.790			
2003	91,3	2.740			
2004	94,9	2.920			
2005	88,7	2.785			
2006	92,1	2.674			
2007	99,5	2.915			
2008	95,8	2.764			
2009	88,2	2.848			
2010	88,1	2.874			
2011	94,4	2.759			
2012	93,9	2.866			
2013	90,4	2.857			
2014	92,5	2.849			
2015	90,1	2.869			
2016	91,2	2.763			
2017	96 9	2.824			

Quelle / Source: VDZ



Bild 4-1 Entwicklung des spezifischen Energieeinsatzes

Fig. 4-1 Development of the specific fuel energy consumption

 Tabelle 4-2
 Absoluter und spezifischer elektrischer Energieeinsatz

 Table 4-2
 Absolute and specific electrical power consumption

Jahr / <i>Year</i>	Elektrischer Energieeinsatz Electrical power consumption			
	absolut in Mio. MWh/a Absolute in million MWh/a	spezifisch in kWh/t Zement Specific in kWh/t cement		
1994	3,72	107,8		
1995	3,64	106,5		
1996	3,50	107,4		
1997	3,47	103,9		
1998	3,63	104,7		
1999	3,73	102,0		
2000	3,55	101,5		
2001	3,21	99,8		
2002	3,17	103,0		
2003	3,32	99,5		
2004	3,32	102,1		
2005	3,24	101,9		
2006	3,42	99,4		
2007	3,40	99,7		
2008	3,43	99,0		
2009	3,15	101,8		
2010	3,37	109,8		
2011	3,74	109,4		
2012	3,63	110,8		
2013	3,49	110,0		
2014	3,57	110,0		
2015	3,49	111,2		
2016	3,62	109,8		
2017	3,77	110,0		

## 4 Energy

In Germany, the production of one tonne of cement consumed an average of 2,824 MJ fuel energy and 110.0 kWh electrical energy in 2017 (Tables 4-1 and 4-2). Fuel energy is primarily required for clinker burning, while electrical energy is chiefly used for raw material pre-treatment (about 25 %), for burning and cooling the clinker (about 24 %) and for cement grinding (about 46 %).

The development of the specific energy consumption in the cement industry is shown in Figure 4-1.

After 1990 inter alia the modernisation of the cement works in the newly formed German States resulted in a decrease in specific fuel energy consumption. After that the cement specific fuel energy consumption was stabilized in the range of 2,700 to 3,000 MJ/t cement.

During the last 20 years the use of alternative fuels could be increased significantly. Therefore, the use of fossil fuels, especially hard coal and lignite, decreased continuously. As a result appr. 35 % of the fuel energy consumption is covered by fossil fuels today. The high energy efficiency of the cement production process was not affected by this substitution [3, 5, 6].

More demanding specifications for product quality and measures aimed at improving environmental protection were the major causes for the upward tendency in electrical power demand over the past decades (Fig. 4-2). After several years of stabilization, in particular due to improvements in grinding technologies, in the last years a noticeable increase of the specific electrical energy demand has been observed. The major reason for that is the increased demand of finely ground high performance cements within the building and construction industry.



Bild 4-2Entwicklung des spezifischen elektrischen Energieeinsatzes (Berücksichtigung der neuen Bundesländer seit 1987)Fig. 4-2Development of the specific electrical power consumption (New Federal States included since 1987)

Quelle / Source: VDZ

13

# 5 Emissionen

In Deutschland unterliegen die Errichtung und der Betrieb von Zementwerken den Bestimmungen des Bundes-Immissionsschutzgesetzes. Je nach Brennstoffeinsatz werden unterschiedliche Anforderungen an die einzuhaltenden Emissionskonzentrationen gestellt. Falls ausschließlich Regelbrennstoffe eingesetzt werden, sind die Regelungen der Technischen Anleitung zur Reinhaltung der Luft (TA Luft) maßgeblich. Wird ein Teil der Regelbrennstoffe durch Abfälle als alternative Brennstoffe ersetzt, so gelten zusätzlich die Bestimmungen der 17. Verordnung zum Bundes-Immissionsschutzgesetz (17. BImSchV). Auf dieser gesetzlichen Basis kann die zuständige Behörde sowohl Messungen aus besonderem Anlass als auch erstmalige und wiederkehrende Messungen anordnen, die nur von zugelassenen Messstellen durchgeführt werden dürfen.

Zur Bestimmung der Emissionen von Zementwerken stehen sowohl kontinuierliche als auch diskontinuierliche Messverfahren zur Verfügung, die in entsprechenden VDI-Richtlinien und DIN-Normen beschrieben sind (Tabelle 5-1). Kontinuierlich werden hauptsächlich Staub, Stickoxide ( $NO_x$ ), Schwefeldioxid ( $SO_2$ ), Quecksilber (Hg) und Ammoniak ( $NH_3$ ) sowie vermehrt die Summe organischer Verbindungen gemessen; die anderen immissionsrechtlich relevanten Parameter werden in der Regel diskontinuierlich auf der Basis von Einzelmessungen bestimmt.

Die in diesem Kapitel dargestellten Messergebnisse [3] beruhen auf den gesetzlich vorgeschriebenen Emissionsmessungen an Drehofenanlagen der deutschen Zementindustrie. Kontinuierlich gemessene Emissionen wurden dabei in Jahresmittelwerte umgerechnet. Im Fall von diskontinuierlich gemessenen Emissionen werden Werte aus den jeweiligen Einzelmessungen angegeben. Sämtliche Messwerte sind auf ein Kubikmeter (m<sup>3</sup>) trockenes Abgas im Normzustand mit einem Sauerstoffgehalt von 10 % bezogen.

# 5 Emissions

In Germany, the erection and operation of cement works are subject to the provisions of the Federal Ambient Pollution Protection Act. Depending on the type of fuel utilised, different specifications for the emission concentrations to be complied with are laid down. If standard fuels are used exclusively, the regulations of the Clean Air Act (TA Luft) are decisive. If a proportion of the standard fuels is replaced by waste used as alternative fuels, the provisions of the German regulation on waste incineration (17<sup>th</sup> BImSchV) apply additionally. Proceeding from this legal basis, the competent authorities can order both measurements for special reasons and first-time and recurrent measurements to be carried out by accredited measuring bodies only.

Emissions from cement works can be determined both by continuous and discontinuous measuring methods, which are described in corresponding VDI guidelines and DIN standards (Table 5-1). Continuous measurement is primarily used for dust,  $NO_x$ ,  $SO_2$ , Hg and  $NH_3$  as well as more and more total organic carbon (TOC), while the remaining parameters relevant to ambient pollution legislation are usually determined discontinuously by individual measurements.

The measurement results [3] presented in this chapter are based on the emission measurements at the rotary kiln plants of the German cement industry required by law. The emissions measured continuously were converted to annual averages. In the case of emissions measured discontinuously, the values are derived from the respective individual measurements. All measured values relate to 1 m<sup>3</sup> of dry gas under standard conditions with an oxygen content of 10 %.

In some of the figures the ranges for detection limits are marked in grey to facilitate assessment. Detection limits depend on sampling,

Tabelle 5-1	Messverfahren für Emissionen
Table 5-1	Emission measuring methods

Lineston measuring memous	
Messobjekt / Object of measurement	Norm, Richtlinie / Standard, guideline
Gesamtstaub / Total dust	DIN EN 13284-1
Schwermetalle / Heavy metals	DIN EN 13211, 14385
Schwefeloxide / Sulphur oxides	DIN EN 14791
Stickstoffoxide / Nitrogen oxides	DIN EN 14792
Kohlenstoffmonoxid / Carbon monoxide	DIN EN 15058
Gasförmige anorganische Chlorverbindungen / Gaseous inorganic chlorine compounds	DIN EN 1911, Teil 1 - 3
Gasförmige anorganische Fluorverbindungen / Gaseous inorganic fluorine compounds	VDI 2470, Blatt 1
Dioxine, Furane / Dioxins, furans	
- Probenahme / Sampling	DIN EN 1948, Teil 1
- Analyse / Analysis	DIN EN 1948, Teil 2 - 3
Polycyclische aromatische Kohlenwasserstoffe / Polycyclic aromatic hydrocarbons	DIN EN 1948 Teil 1 VDI 3873, Blatt 1
Polychlorierte Biphenyle / Polychlorinated biphenyls	DIN EN 1948, Teil 4
Organisch gebundener Kohlenstoff / Total gaseous organic carbon	DIN EN 12619
Benzol, Toluol, Ethylbenzol, Xylol / Benzene, toluene, ethylbenzene, xylene	DIN EN 13649

In einigen Bildern sind als Beurteilungshilfe Bereiche für Nachweisgrenzen grau hinterlegt. Nachweisgrenzen sind von Probenahme, Probenaufbereitung und Analysenmethode abhängig und somit nicht für alle Messverfahren bzw. -komponenten gleich. Die in den Diagrammen angegebenen Bereiche wurden u. a. in Anlehnung an Verfahrenskenngrößen der jeweiligen Fachnormen bestimmt. Zwar werden in Messberichten zum Teil auch deutlich niedrigere Nachweisgrenzen genannt; sie beziehen sich dann jedoch im Allgemeinen nur auf den analytischen Teil des Prüfverfahrens.

#### 5.1 Treibhausgase / Kohlenstoffdioxid (CO<sub>2</sub>)

Beim Klinkerbrennprozess werden klimarelevante Gase emittiert. Dies ist fast ausschließlich  $CO_2$ . Andere klimarelevante Gase, wie z. B. Distickstoffmonoxid (N<sub>2</sub>O) oder Methan (CH<sub>4</sub>), werden nur in sehr geringem Maße emittiert.  $CO_2$ -Emissionen sind sowohl rohstoff- als auch energiebedingt. Rohstoffbedingte  $CO_2$ -Emissionen entstehen bei der Entsäuerung des Kalksteins und haben einen Anteil von etwa 60 % an den  $CO_2$ -Gesamtemissionen. Energiebedingte Emissionen entstehen sowohl direkt bei der Verbrennung der Brennstoffe als auch indirekt durch den Einsatz von elektrischer Energie. In Bild 5-1 ist die Entwicklung der direkten  $CO_2$ -Emissionen dargestellt.

Am 01.01.2005 wurde in der EU ein Handelssystem für  $CO_2$ -Emissionen eingeführt. Der Emissionshandel erstreckt sich auf die direkten  $CO_2$ -Emissionen aus der Verbrennung aller Brennstoffe

sample preparation and analysis methods and are thus not identical for all measurements methods and components. The ranges indicated in the charts were determined, among other things, applying the performance characteristics given in the pertinent technical standards. Although significantly lower detection limits are cited in measurement reports in some cases, these generally refer to the analytical part of the measuring method only.

#### 5.1 Greenhouse gases / carbon dioxide (CO<sub>2</sub>)

During the clinker burning process greenhouse gases are emitted. This is almost entirely  $CO_2$ . Other greenhouse gases, such as dinitrogen monoxide (N<sub>2</sub>O) or methane (CH<sub>4</sub>), are emitted in very small quantities only.

 $CO_2$  emissions are both raw material-related and energy-related. Raw material-related emissions are produced during limestone decarbonation (CaCO<sub>3</sub>) and account for about 60 % of total CO<sub>2</sub> emissions. Energy-related emissions are generated both directly through fuel combustion and indirectly through the use of electrical power. Figure 5-1 depicts the development of direct CO<sub>2</sub> emissions.

On January 1,2005 a trading system for  $CO_2$  emissions was introduced in the EU. Direct  $CO_2$  emissions from the combustion of all fuels (without biogenous compounds) and decarbonation of limestone are covered by this trading system. In contrast the negotiated agreement of the cement industry also contained emissions



**Bild 5-1** Direkte CO<sub>2</sub>-Emissionen der Zementindustrie *Fig. 5-1* Direct CO<sub>2</sub> emissions by the cement industry



(ohne biogene Anteile) und der Entsäuerung des Kalksteins. Die Selbstverpflichtung der Zementindustrie umfasste dagegen auch indirekte Emissionen aus dem elektrischen Energieverbrauch. Die  $CO_2$ -Emissionen aus alternativen Brennstoffen wurden hierbei nicht berücksichtigt, da sie fossile Brennstoffe ersetzen und somit zu einer  $CO_2$ -Minderung an anderer Stelle führen. Da sich der Emissionshandel weiterhin nur auf den Klinkerbrennprozess bezieht, die Selbstverpflichtung aber auf die gesamte Zementherstellung, ergeben sich unterschiedliche Emissionsmengen in den entsprechenden Berichtssystemen.

#### 5.2 Staub

Für die Erzeugung von 1 Tonne Portlandzement müssen während der Produktion ca. 1,5 bis 1,7 Tonnen Rohmaterialien, bis zu 0,15 Tonnen Kohle sowie 0,95 Tonnen Klinker staubfein gemahlen werden. Wesentliche Emissionsquellen für die staubförmigen Komponenten liegen dabei in den Bereichen der Aufbereitung des Rohmaterials und der Brennstoffe, des Klinkerbrennprozesses sowie der Zementmahlung. Während es in den 1950er-Jahren am Kamin von Drehofenanlagen noch zu Staubemissionen von bis zu 3.000 mg/m<sup>3</sup> kam, sind diese heute in Deutschland auf 10 mg/m<sup>3</sup> begrenzt. Bild 5-2 zeigt 40 Jahresmittelwerte der Konzentration von Staub aus kontinuierlicher Überwachung im Reingas von 40 Drehofenanlagen.

#### 5.3 Stickstoffoxide (NO)

Der Klinkerbrennprozess ist ein Hochtemperaturprozess, bei dem Stickstoffoxide (NO<sub>x</sub>) entstehen. Im Abgas von Drehofenanlagen liegen sie zu einem Anteil von etwa 95 % in Form von Stickstoffmonoxid (NO) und zu etwa 5 % als Stickstoffdioxid (NO<sub>2</sub>) vor. Da NO in der Atmosphäre weitgehend zu NO<sub>2</sub> umgewandelt wird, werden die Emissionen als NO<sub>2</sub> pro m<sup>3</sup> Abgas angegeben.

Die prozessbedingten  $NO_x$ -Gehalte im Abgas von Drehofenanlagen würden ohne Minderungsmaßnahmen in den meisten Fällen die heute gültige Vorgabe der europäischen Industrieemissionsrichtlinie von 0,50 g/m<sup>3</sup> deutlich übersteigen. deriving from the electrical energy demand.  $CO_2$  emissions from the combustion of alternative fuels have not been taken into account, because they substitute fossil fuels and thereby reduce  $CO_2$ emissions elsewhere. Since the emissions trading scheme further on refers only to the clinker burning process, but the agreement to the whole cement production, different emission values occur in the corresponding reporting systems.

#### 5.2 Dust

To manufacture 1 t of Portland cement, about 1.5 to 1.7 t raw materials, up to 0.15 t coal and 0.95 t clinker must be ground to dust fineness during production. In this process, the steps of raw material preparatory processing, fuel preparation, clinker burning and cement grinding constitute major emission sources for particulate components. While particulate emissions of up to 3,000 mg/m<sup>3</sup> were measured at the stack of cement rotary kiln plants as recently as in the 1950ies, these are limited in Germany to 10 mg/m<sup>3</sup> today.

Figure 5-2 shows 40 annual average values of dust concentrations from continuous monitoring in the clean gas of 40 rotary kilns.

#### 5.3 Nitrogen oxides (NO)

The clinker burning process is a high-temperature process resulting in the formation of nitrogen oxides (NO<sub>x</sub>). Nitrogen monoxide (NO) accounts for about 95 %, and nitrogen dioxide (NO<sub>2</sub>) for about 5 % of this compound present in the exhaust gas of rotary kiln plants. As most of the NO is converted to NO<sub>2</sub> in the atmosphere, emissions are given as NO<sub>2</sub> per m<sup>3</sup> exhaust gas.

Without reduction measures, process-related NO<sub>x</sub> contents in the exhaust gas of rotary kiln plants would considerably exceed the current specifications of the European Industry Emissions Directive of  $0.50 \text{ g/m}^3$ .





Primäre Minderungsmaßnahmen betreffen eine Vergleichmäßigung und Optimierung des Anlagenbetriebs. Darüber hinaus wurden erhebliche Anstrengungen unternommen, um auf verschiedene Weise die anspruchsvollen  $NO_x$ -Grenzwerte einhalten zu können. In 2017 wurden zehn Anlagen mit gestufter Verbrennung und 37 Anlagen mit SNCR-Verfahren (SNCR = selektive nicht-katalytische Reduktion) betrieben. Weiterhin sind vier Anlagen mit SCR-Technologie (SCR = selektive katalytische Reduktion) in Betrieb.

Um das Rohstoffgemisch in Portlandzementklinker umzuwandeln, sind hohe Prozesstemperaturen erforderlich. In der Sinterzone des Drehofens betragen die Brennguttemperaturen etwa 1.450 °C. Um sie zu erreichen, sind Flammentemperaturen von ca. 2.000 °C erforderlich.

Aus Gründen der Klinkerqualität findet der Brennvorgang unter oxidierenden Bedingungen statt. Unter diesen Voraussetzungen überwiegt die partielle Oxidation des molekularen Stickstoffs der Verbrennungsluft zu Stickstoffmonoxid, die auch als thermische NO-Bildung bezeichnet wird.

Die thermische NO-Bildung ist bei den niedrigeren Temperaturen in einer Ofeneinlauf- oder Calcinatorfeuerung hingegen kaum von Bedeutung: Hier kann der im Brennstoff gebundene Stickstoff zum sogenannten brennstoffbedingten NO führen.

Bild 5-3 zeigt 40 Jahresmittelwerte der Konzentration von Stickstoffoxiden ( $NO_x$ ) aus kontinuierlicher Überwachung im Reingas von 40 Drehofenanlagen.

#### 5.4 Ammoniak (NH<sub>3</sub>)

Emissionen von Ammoniak können beim Klinkerbrennprozess zum einen durch Ausgasen und Verdampfen ammoniumhaltiger Verbindungen in den Rohmaterialien entstehen. Zum anderen kann der Einsatz des SNCR-Verfahrens, bei dem eine ammoniakalische Lösung im Steigschacht bzw. Calcinator der Ofenanlage Primary reduction measures are aimed at smoothing and optimising plant operation. Furthermore, considerable efforts were made to achieve compliance with the demanding  $NO_x$  values in different ways. In 2017, ten plants were equipped with staged combustion, and the SNCR technique (SNCR = selective non-catalytic reduction) was applied at about 37 plants. Furthermore four plants with SCR technology (SCR = selective catalytic reduction) are in operation.

High process temperatures are required to convert the raw material mix to Portland cement clinker. Kiln charge temperatures in the sintering zone of rotary kilns range at around 1.450 °C. To reach these flame temperatures about 2.000 °C are necessary.

For reasons of clinker quality the burning process takes place under oxidising conditions under which the partial oxidation of the molecular nitrogen in the combustion air resulting in the formation of nitrogen monoxide dominates. This reaction is also called thermal NO formation.

At the lower temperatures prevailing in a kiln inlet or calciner firing unit, however, thermal NO formation is negligible: here the nitrogen bound in the fuel can result in the formation of what is known as fuel-related NO.

Figure 5-3 shows 40 annual average values of nitrogen oxides  $(NO_x)$  concentrations from continuous monitoring in the clean gas of 40 rotary kilns.

#### 5.4 Ammonia (NH<sub>3</sub>)

Ammonia  $(NH_3)$  emissions can occur from the clinker burning process on the one hand by the outgassing and vaporizing of ammonium-containing compounds in the raw materials. On the other hand, when using SNCR technology an ammonia-containing solution is injected into the riser duct or calciner of a cement



**Bild 5-4** Mittelwerte (Jahr 2017) der Konzentration von Ammoniak ( $NH_3$ ) im Reingas von 39 Drehofenanlagen. *Fig. 5-4* Average ammonia ( $NH_3$ ) concentration values (year 2017) in the clean gas of 39 rotary kilns

eingedüst wird, zu einem gewissen NH<sub>3</sub>-Schlupf führen, wenn die Umsetzung des Reduktionsmittels nicht vollständig ist.

Die rohstoffbedingten Ammoniakemissionen variieren zum Teil signifikant von Werk zu Werk bzw. Steinbruch zu Steinbuch sowie auch innerhalb eines Steinbruches. Bei der  $NO_x$ -Minderung mit dem SNCR-Verfahren spielen verschiedene prozesstechnische Parameter, wie die Temperatur an der Eindüsestelle, die Verweilzeit für die Reaktion mit Sickstoffmonoxid sowie die erforderliche  $NO_x$ -Minderung, eine Rolle, inwiefern  $NH_3$  als Schlupf den Vorwärmer verlässt.

Im Abgasweg wird Ammoniak vor allem in der Rohmühle wieder eingebunden und mit dem Ofenmehl wieder zum Prozess zurückgeführt. Im Direktbetrieb der Ofenanlage (Stillstand der Rohmühle) entfällt diese Einbindung und i.d.R. treten höhere Ammoniakemissionen auf als im Verbundbetrieb. Bei Verwendung der SCR-Technologie zur NO<sub>x</sub>-Minderung in der High-Dust-Variante (Installation des Katalysators nach Vorwärmer) kann NH<sub>3</sub>, das den Vorwärmer mit dem Rohgas verlässt, als Reduktionsmittel genutzt und somit die Eindüsung von Ammoniaklösung reduziert werden.

Bild 5.4 zeigt 39 Jahresmittelwerte der Konzentration von Ammoniak ( $NH_3$ ) aus kontinuierlicher Überwachung im Reingas von 39 Drehofenanlagen.

kiln system. This can lead to a  $NH_3$  slip if the conversion of the reducing agent is not complete.

Raw material-related ammonia emissions vary significantly from plant to plant, from quarry to quarry and within a quarry. If SNCR technology is applied for  $NO_x$  abatement, different process parameters like the temperature at the injection location, the residence time available for the reaction with nitrogen oxide and the required  $NO_x$  reduction have an impact on the ammonia slip from the preheater.

In the exhaust gas path, ammonia is mainly bound in the raw mill and is re-routed back to the process with the kiln feed. In direct operation of the kiln system (raw mill-off) this binding does not occur and normally higher NH<sub>3</sub> emissions occur compared to raw mill-on operation. When using High Dust-SCR technology (SCR catalyst installed after the preheater), ammonia leaving the preheater with the exhaust gas can be utilised as a reducing agent and the ammonia injection can be reduced.

Figure 5.4 shows 39 annual average values of ammonia  $(NH_3)$  concentration from continuous monitoring in the clean gas of 39 rotary kilns.

#### 5.5 Schwefeldioxid (SO<sub>2</sub>)

Schwefel wird dem Klinkerprozess über die Roh- und Brennstoffe zugeführt. In den Rohstoffen kann der Schwefel lagerstättenbedingt als Sulfid und als Sulfat gebunden vorliegen. Ursache für höhere SO<sub>2</sub>-Emissionen von den Drehofenanlagen der Zementindustrie können die im Rohmaterial enthaltenen Sulfide sein, die bei der Vorwärmung des Brennguts bei Temperaturen zwischen 370 °C und ca. 420 °C zu SO<sub>2</sub> oxidiert werden. Die Sulfide kommen überwiegend in Form von Pyrit oder Markasit in den Rohstoffen vor. Aufgrund der in den deutschen Rohstoffvorkommen auftretenden Sulfidgehalte können die SO<sub>2</sub>-Emissionskonzentrationen standortabhängig bis zu 1,2 g/m<sup>3</sup> betragen. Die Zementindustrie hat erhebliche Anstrengungen zur Reduzierung der SO<sub>2</sub>-Emissionen unternommen. So wird beispielsweise an 11 Ofenanlagen Kalkhydrat zur Minderung der SO<sub>2</sub>-Emissionen eingesetzt.

Der mit den Brennstoffen eingetragene Schwefel wird bei der Verbrennung im Drehofen vollständig zu  $SO_2$  umgewandelt. Dieses  $SO_2$  reagiert im Vorwärmer- und Ofenbereich zu Alkalisulfaten, die überwiegend im Klinker gebunden werden.

Bild 5-5 zeigt 38 Jahresmittelwerte der Konzentration von Schwefeldioxid aus kontinuierlicher Überwachung im Reingas von 38 Drehofenanlagen.

#### 5.5 Sulphur dioxide (SO<sub>2</sub>)

Sulphur is fed into the clinker burning process via raw materials and fuels. Depending on their respective deposits, the raw material so may contain sulphur bound as sulphide or sulphate. Higher SO<sub>2</sub> emissions by rotary kiln systems of the cement industry might be attributable to the sulphides contained in the raw material, which become oxidised to form SO<sub>2</sub> at temperatures between 370 °C and 420 °C prevailing during the kiln feed preheating process. Most of the sulphides are pyrite or marcasite contained in the raw materials. Given the sulphide concentrations found in German raw material deposits, SO<sub>2</sub> emission concentrations can total up to 1.2 g/m<sup>3</sup> depending on the site location. The cement industry has made great efforts to reduce SO<sub>2</sub> emissions. For example, lime hydrate is utilised at 11 kiln systems to lower SO<sub>3</sub> emissions.

The sulphur input with the fuels is completely converted to  $SO_2$  during combustion in the rotary kiln. In the area of the preheater and the kiln, this  $SO_2$  reacts to form alkali sulphates, which are predominantly bound in the clinker.

Figure 5-5 shows 38 annual average values of the concentration of sulphur dioxide from continuous monitoring in the clean gas of 38 rotary kilns.





# 5.6 Kohlenstoffmonoxid (CO) und organischer Gesamtkohlenstoff ( $\Sigma$ C)

Die Abgaskonzentrationen von CO und organisch gebundenem Kohlenstoff sind bei Energieumwandlungsanlagen, wie z.B. Kraftwerken, ein Maß für den Ausbrand der eingesetzten Brennstoffe. Der Klinkerbrennprozess ist dagegen ein Stoffumwandlungsprozess, der aus Gründen der Klinkerqualität stets mit Luftüberschuss betrieben werden muss. In Verbindung mit den langen Verweilzeiten bei hohen Temperaturen führt dieses praktisch zu einem vollständigen Brennstoffausbrand. Die thermische Zersetzung organischer Bestandteile des Rohmaterials im Vorwärmer führt zu den entsprechenden rohmaterialbedingten Emissionen an Kohlenstoffmonoxid und organischem Gesamtkohlenstoff.

Ursache der Emissionen von CO und organisch gebundenem Kohlenstoff beim Klinkerbrennprozess sind vor allem die mit den natürlichen Rohstoffen in geringen Mengen zugeführten organischen Bestandteile (Überreste von Organismen und Pflanzen, die im Laufe der Erdgeschichte im Gestein eingebaut wurden). Sie werden beim Vorwärmen des Brennguts umgesetzt und weitgehend zu CO und  $CO_2$  oxidiert. Ein sehr geringer verbleibender Anteil organischer Spurengase (organischer Gesamtkohlenstoff) wird emittiert. Der im Reingas vorliegende Gehalt an CO und organischen Spurengasen lässt beim Klinkerbrennprozess somit keinen Rückschluss auf die Verbrennungsbedingungen zu.

Bild 5-6 zeigt 39 Jahresmittelwerte der CO-Konzentration aus kontinuierlicher Überwachung im Reingas von 39 Drehofenanlagen.

Bild 5-7 zeigt 35 Jahresmittelwerte der Gesamtkohlenstoffkonzentration aus kontinuierlicher Überwachung im Reingas von 35 Drehofenanlagen.

# 5.6 Carbon monoxide (CO) and total organic carbon (TOC)

The exhaust gas concentrations of CO and organically bound carbon are a yardstick for the burn-out rate of the fuels utilised in energy conversion plants, such as power stations. By contrast, the clinker burning process is a material conversion process that must always be operated with excess air for reasons of clinker quality. In conjunction with long residence times in the high temperature range this practically leads to a complete fuel burn-out. The thermal decomposition of organic material in the preheater leads to the corresponding emissions of carbon monoxide and total carbon.

The emissions of CO and organically bound carbon during the clinker burning process are caused by the small quantities of organic constituents input via the natural raw materials (remnants of organisms and plants incorporated in the rock in the course of geological history). These are converted during kiln feed preheating and become oxidised to form CO and  $CO_2$ . In this process, small portions of organic trace gases (total organic carbon) are formed as well. In case of the clinker burning process, the content of CO and organic trace gases in the clean gas therefore does not permit any conclusions on combustion conditions.

Figure 5-6 shows 39 annual average values of cabon monoxide concentration from continuous monitoring in the clean gas of 39 rotary kilns.

Figure 5-7 shows 35 annual average values of total organic carbon concentration from continuous monitoring in the clean gas of 35 rotary kilns.







Bild 5-7Mittelwerte (Jahr 2017) der Konzentration von organischem Gesamtkohlenstoff (ΣC) im Reingas von 35 DrehofenanlagenFig. 5-7Average total organic carbon (TOC) concentration values (year 2017) measured in the clean gas of 35 rotary kilns

#### 5.7 Dioxins and furans (PCDD/F)

Rotary kilns of the cement industry and classic combustion plants mainly differ in terms of the combustion conditions prevailing during clinker burning. Kiln feed and rotary kiln exhaust gases are conveyed in counter-flow and mixed thoroughly. Thus, temperature distribution and residence time in rotary kilns afford particularly favourable conditions for organic compounds, introduced either via fuels or derived from them, to be completely destroyed. For that reason, only very low concentrations of polychlorinated dibenzo-p-dioxins and dibenzofurans (in short: dioxins and furans) can be found in the exhaust gas from cement rotary kilns. Investigations have shown that their emissions are independent of the type of input materials used and cannot be influenced by process technology measures.

Note: No detection limit can be deduced from the standard. To evaluate the measurement results, interlaboratory variation of the method (comparison between different laboratories) can be referred to. Pursuant to DIN EN 1948 it amounts to  $\pm 0.05$  ng ITEQ/m<sup>3</sup> (ITEQ: international toxicity equivalent).

Figure 5-8 shows 110 dioxin and furan concentration values from measurements in the clean gas at 37 rotary kilns in 2017. In 56 cases no PCDD/F was detected.



Bild 5-8Messwerte (Jahr 2017) der Konzentration von Dioxinen und Furanen (PCDD/F) im Reingas von 37 DrehofenanlagerFig. 5-8Dioxin and furan (PCDD/F) concentration values (year 2017) measured in the clean gas of 37 rotary kilns

#### 5.8 Polychlorierte Biphenyle (PCB)

Das Emissionsverhalten der PCB ist mit dem der Dioxine und Furane vergleichbar. PCB können mit alternativen Roh- und Brennstoffen in den Prozess gelangen. In Drehofenanlagen der Zementindustrie ist eine praktisch vollständige Zerstörung dieser Spurenkomponenten gewährleistet.

Bild 5-9 und Bild 5-10 zeigen 108 Werte aus Messungen an 35 Drehofenanlagen, 28 Werte nach DIN, 80 Werte nach WHO. In fünf Fällen konnten keine PCB nachgewiesen werden.

#### 5.8 Polychlorinated biphenyls (PCB)

The emission behaviour of PCB is comparable to that of dioxins and furans. PCB may be introduced into the process via alternative raw materials and fuels. The rotary kiln systems of the cement industry guarantee a virtually complete destruction of these trace components.

Figure 5-9 and Figure 5-10 show 108 values from measurements at 35 rotary kilns, 28 values acc. to DIN, 80 values acc. to WHO. In five cases no PCB were detected.



**Bild 5-9** Messwerte (Jahr 2017) der Konzentration von polychlorierten Biphenylen (PCB) nach DIN im Reingas von neun Drehofenanlagen *Fig. 5-9 Polychlorinated biphenyl (PCB) concentration values acc. to DIN (year 2017) measured in the clean gas of nine rotary kilns* 





# 5.9 Polycyclische aromatische Kohlenwasserstoffe (PAK)

Im Abgas von Drehofenanlagen der Zementindustrie liegt im Allgemeinen eine Verteilung der PAK (nach EPA 610) vor, in der Naphthalin mit einem Massenanteil von über 90 % dominiert. In Drehofenanlagen der Zementindustrie ist eine praktisch vollständige Zerstörung der aus den Brennstoffen stammenden PAK gewährleistet. Emissionen entstammen den organischen Bestandteilen im Rohmaterial.

#### 5.9 Polycyclic aromatic hydrocarbons (PAH)

PAHs (according to EPA 610) in the exhaust gas of rotary kilns usually appear at a distribution dominated by naphthalene, which accounts for a share of more than 90 % by mass. The rotary kiln systems of the cement industry guarantee a virtually complete destruction of the PAHs input via fuels. Emissions are caused by organic constituents in the raw material.





Bild 5-11 zeigt 87 Messwerte der Konzentration von PAK im Reingas von 29 Drehofenanlagen. 60 Werte unterschritten die Bestimmungsgrenze von 0,096 µg/m<sup>3</sup>.

#### 5.10 Benzol, Toluol, Ethylbenzol, Xylol (BTEX)

Im Abgas von Drehofenanlagen der Zementindustrie liegen die oben genannten Verbindungen im Allgemeinen in einer charakteristischen Verteilung vor. BTEX entstehen bei der thermischen Zersetzung organischer Bestandteile des Rohmaterials im Vorwärmer. Sie sind zu etwa 10 % an den Gesamtkohlenstoffemissionen beteiligt.

In 2017 wurden 20 Werte aus Messungen der BTEX-Konzentration im Reingas von sieben Drehofenanlagen ermittelt (Bild 5-12). Figure 5-11 shows 87 PAH concentration values in the clean gas at 29 rotary kilns. 60 values remained below the detection limit of  $0.096 \ \mu g/m^3$ .

#### 5.10 Benzene, toluene, ethylbenzene, xylene (BTEX)

As a rule the above compounds are present in the exhaust gas of rotary kilns in a characteristic ratio. BTEX is formed during the thermal decomposition of organic raw material constituents in the preheater. They account for about 10 % of total carbon emissions.

Figure 5-12 shows 20 BTEX concentration values from measurements in the clean gas at seven rotary kilns.



**Bild 5-12** Messwerte (2017) der Konzentration von Benzol, Toluol, Ethylbenzol und Xylol (BTEX) im Reingas von sieben Drehofenanlagen *Fig. 5-12* Benzene, Toluene, ethylbenzene, xylene (BTEX) concentration values (year 2017) measured in the clean gas of seven rotary kilns

#### 5.11 Benzol

Benzol entsteht bei der thermischen Zersetzung organischer Bestandteile des Rohmaterials im Vorwärmer. Es ist im Allgemeinen zu mehr als der Hälfte an den Emissionen von BTEX beteiligt.

Bild 5-13 zeigt 101 Werte aus Messungen der Benzolkonzentration im Reingas von 27 Ofenanlagen. Sieben Werte unterschritten die Bestimmungsgrenze von 0,004 mg/m<sup>3</sup>.

#### 5.11 Benzene

Benzene is produced during the thermal decomposition of organic raw material constituents in the preheater. As a rule, it accounts for more than half of the BTEX emissions.

Figure 5-13 shows 101 benzene concentration values from measurements in the clean gas at 27 rotary kilns. Seven values remained below the detection limit of  $0.004 \text{ mg/m}^3$ .



**Bild 5-13** Messwerte (Jahr 2017) der Konzentration von Benzol im Reingas von 27 Drehofenanlagen *Fig. 5-13* Benzene concentration values (year 2017) measured in the clean gas of 27 rotary kilns



Fig. 5-14 Gaseous inorganic chlorine compounds (HCl) concentration values (year 2017) measured in the clean gas of 39 rotary kilns

# 5.12 Gasförmige anorganische Chlorverbindungen (HCI)

Rohmaterialien und Brennstoffe des Klinkerbrennprozesses enthalten als Nebenbestandteile Chloride. Sie werden beim Verfeuern der Brennstoffe oder Erhitzen des Brennguts freigesetzt und reagieren überwiegend mit den Alkalien aus dem Brenngut unter Bildung von Alkalichloriden. Diese zunächst dampfförmig vorliegenden Verbindungen kondensieren bei Temperaturen zwischen 700 °C und 900 °C am Brenngut bzw. am Ofengasstaub, gelangen anschließend erneut in den Drehofen und verdampfen erneut. Dieser Kreislauf im Bereich zwischen Drehofen und Vorwärmer kann zur Bildung von Ansätzen führen. Über einen Gasabzug am Ofeneinlauf können Alkalichloridkreisläufe wirkungsvoll reduziert und damit Betriebsstörungen vermindert werden. Gasförmige anorganische Chlorverbindungen werden beim Klinkerbrennprozess nicht oder nur in sehr geringen Mengen emittiert. Das Auftreten von Chlorwasserstoff (HCl) im Abgas kann aufgrund der basischen Ofengasatmosphäre weitgehend ausgeschlossen werden. Werden gasförmige anorganische Chloride im Abgas von Drehofenanlagen nachgewiesen, so ist dies im Allgemeinen auf feinste Kornfraktionen von Alkalichloriden im Reingasstaub zurückzuführen. Sie können Messgasfilter passieren und das Vorliegen der gasförmigen Verbindungen vortäuschen.

Bild 5-14 zeigt 128 Werte aus Messungen der HCl-Konzentration im Reingas von 39 Drehofenanlagen. Neun Werte unterschritten die Bestimmungsgrenze von 0,23 mg/m<sup>3</sup>.

# 5.13 Gasförmige anorganische Fluorverbindungen (HF)

Fluor liegt in Drehöfen der Zementindustrie zu 90 bis 95 % im Klinker und der Rest in Form des unter den Bedingungen des Brennbetriebs stabilen Calciumfluorids an Staub gebunden vor. Die Emission gasförmiger Fluorverbindungen, insbesondere auch von Fluorwasserstoff, ist wegen des hohen Calciumüberschusses praktisch ausgeschlossen. Feinste Staubfraktionen, die das Mess-

#### 5.12 Gaseous inorganic chlorine compounds (HCI)

Chlorides are minor additional constituents contained in the raw materials and fuels of the clinker burning process. They are released when the fuels are burnt or the kiln feed is heated and primarily react with the alkalis from the kiln feed to form alkali chlorides. These compounds, which are initially vaporous, condense on the kiln feed or the kiln dust, respectively, at temperatures between 700 °C and 900 °C, subsequently re-enter the rotary kiln system and evaporate again. This cycle in the area between the rotary kiln and the preheater can result in coating formation. A bypass at the kiln inlet allows to effectively reduce alkali chloride cycles and to thus diminish operational malfunctions. During the clinker burning process gaseous inorganic chlorine compounds are either not emitted at all or only in very small quantities. Owing to the alkaline kiln gas atmosphere, the formation of hydrogen chloride (HCl) in the exhaust gas can be largely ruled out. Gaseous inorganic chlorides detected in the exhaust gas of rotary kiln systems are generally attributable to ultra-fine grain size fractions of alkali chlorides in the clean gas dust. They can pass through measuring gas filters, thus feigning the presence of the gaseous compounds.

Figure 5-14 shows 128 HCl concentration values from measurements in the clean gas at 39 rotary kilns. Nine values were below the detection limitof 0.23 mg/m<sup>3</sup>

#### 5.13 Gaseous inorganic fluorine compounds (HF)

Of the fluorine present in rotary kilns, 90 to 95 % is bound in the clinker and the remainder is bound with dust in the form of calcium fluoride stable under the conditions of the burning process. Owing to the great calcium excess, the emission of gaseous fluorine compounds and of hydrogen fluoride in particular, is virtually excluded. Ultra-fine dust fractions that pass through the measuring gas filter may simulate low contents of gaseous fluorine compounds in rotary kiln systems of the cement industry.





gasfilter passieren, können bei Drehofenanlagen der Zementindustrie geringe Gehalte an gasförmigen Fluorverbindungen vortäuschen.

Bild 5-15 zeigt 137 Werte aus Messungen der HF-Konzentration im Reingas von 38 Drehofenanlagen. 109 Werte unterschritten die Bestimmungsgrenze von 0,06 mg/m<sup>3</sup>.

#### 5.14 Spurenelemente

Für das Emissionsverhalten der einzelnen Elemente im Klinkerbrennprozess sind die Eintragssituation, das Verhalten in der Anlage sowie der Abscheidegrad der Entstaubungseinrichtung von Bedeutung. Die mit den Roh- und Brennstoffen dem Brennprozess zugeführten Spurenelemente können in Abhängigkeit von ihrer Flüchtigkeit ganz oder teilweise in den heißen Zonen des Vorwärmers und/oder Drehofens verdampfen, mit den in der Gasphase vorliegenden Bestandteilen reagieren und in den kälteren Bereichen des Ofensystems auf dem Brenngut kondensieren. Je nach Flüchtigkeit und Betriebsbedingungen können sich Kreisläufe ausbilden, die entweder auf Ofen und Vorwärmer beschränkt bleiben oder auch die Mahltrocknungsanlage mit einschließen.

Spurenelemente aus den Brennstoffen gelangen zunächst in die Verbrennungsgase, werden jedoch aufgrund des Rückhaltevermögens von Ofen und Vorwärmer nur in äußerst geringem Maße emittiert. Tabelle 5-3 enthält repräsentative Emissionsfaktoren für Drehofenanlagen mit Zyklonvorwärmer. Mit ihnen lässt sich abschätzen, welcher Anteil der Spurenelemente aus den Roh- und Brennstoffen durchschnittlich mit dem Reingas emittiert wird. Figure 5-15 shows 137 HF concentration values from measurements in the clean gas at 38 rotary kilns. 109 values were below the detection limit.

#### 5.14 Trace elements

The emission behaviour of the individual elements in the clinker burning process is determined by the input scenario, the behaviour in the process and the precipitation efficiency of the dust collection device. The trace elements introduced into the burning process via the raw materials and fuels may evaporate completely or partially in the hot zones of the preheater and/or rotary kiln depending on their volatility, react with the constituents present in the gas phase and condense on the kiln feed in the cooler sections of the kiln system. Depending on the volatility and the operating conditions, this may result in the formation of cycles that are either restricted to the kiln and the preheater or include the combined drying and grinding plant as well.

Trace elements from the fuels initially enter the combustion gases, but are emitted to an extremely small extent only owing to the retention capacity of the kiln and the preheater. Table 5-3 gives representative emission factors for rotary kiln systems equipped with cyclone preheaters. These coefficients serve to calculate the average proportion of trace elements from raw materials and fuels emitted with the clean gas. Unter den Bedingungen des Klinkerbrennprozesses werden die nichtflüchtigen Elemente (z. B. Arsen, Vanadium, Nickel) vollständig in den Klinker eingebunden. Elemente wie Blei und Cadmium reagieren im Bereich zwischen Drehofen und Vorwärmer bevorzugt mit den im Überschuss zur Verfügung stehenden Chloriden und Sulfaten zu schwerflüchtigen Verbindungen. Aufgrund des hohen Oberflächenangebots kondensieren diese Verbindungen bei Temperaturen zwischen 700 °C und 900 °C an den Brenngutpartikeln. Die im Ofen-Vorwärmer-System gespeicherten schwerflüchtigen Elemente werden so im Zyklonvorwärmer wieder abgeschieden und verbleiben praktisch vollständig im Klinker.

Thallium und seine Verbindungen kondensieren im oberen Bereich des Zyklonvorwärmers bei Temperaturen zwischen 450 °C und 500 °C, sodass sich zwischen Vorwärmer, Rohmaterialtrocknung und Abgasreinigungsanlage ein Kreislauf ausbilden kann.

Quecksilber und seine Verbindungen werden in Ofen und Vorwärmer nicht abgeschieden. Auf dem Abgasweg kondensieren sie infolge der Abkühlung des Gases und werden von den Rohmaterialpartikeln teilweise adsorbiert. Dieser Anteil wird im Ofenabgasfilter abgeschieden.

Aufgrund des Verhaltens der Spurenelemente beim Klinkerbrennprozess sowie der hohen Abscheideleistung der Entstaubungseinrichtungen liegen die Emissionskonzentrationen der Spurenelemente insgesamt auf einem niedrigen Niveau. So liegen die im Jahr 2017 gemessenen Werte der in der 17. BlmSchV genannten Spurenelemente nur in ca. 40 % aller Fälle oberhalb der Bestimmungsgrenze.

#### 5.14.1 Cadmium (Cd)

In 2017 wurden 131 Werte aus Messungen im Reingas von 39 Drehofenanlagen ermittelt. 24 Werte unterschritten die Bestimmungsgrenze von 0,0001 mg/m<sup>3</sup> (Bild 5-16). Einige Messwerte Under the conditions prevailing in the clinker burning process, non-volatile elements (e.g. arsenic, vanadium, nickel) are completely bound in the clinker. Elements such as lead and cadmium preferably react with the excess chlorides and sulphates in the section between the rotary kiln and the preheater, forming low-volatile compounds. Owing to the large surface area available, these compounds condense on the kiln feed particles at temperatures of between 700 °C and 900 °C. In this way, the low-volatile elements accumulated in the kiln-preheater-system are precipitated again in the cyclone preheater, remaining almost completely in the clinker.

Thallium and its compounds condense in the upper zone of the cyclone preheater at temperatures of between 450 °C and 500 °C. As a consequence, a cycle can be formed between preheater, raw material drying and exhaust gas purification.

Mercury and its compounds are not precipitated in the kiln and the preheater. They condense on the exhaust gas route due to the cooling of the gas and are partially adsorbed by the raw material particles. This portion is precipitated in the kiln exhaust gas filter.

Owing to trace element behaviour during the clinker burning process and the high precipitation efficiency of the dust collection devices, trace element emission concentrations are on a low overall level. For example, the average values measured in 2017 of the trace elements listed in the German regulation on waste incineration (17<sup>th</sup> BImSchV) were above the detection limit in merely about 40 % of all cases.

#### 5.14.1 Cadmium (Cd)

Figur 5-16 shows 131 values from measurements in the clean gas at 39 rotary kilns. 24 values were below the detection limit of

**Tabele 5-3**Emissionsfaktoren (EF, emittierter Anteil des Gesamteintrags) für Drehofenanlagen mit Zyklonvorwärmer**Table 5-3**Emission factors (EF, emitted portion of the total input) for rotary kiln systems with cyclone pre-heater

Komponente / Component	EF in % / <i>EF in</i> %
Cadmium / Cadmium	0,17
Thallium / Thallium	1,3
Quecksilber / Mercury	40,0
Antimon / Antimony	0,03
Arsen / Arsenic	0,023
Blei / Lead	0,05
Chrom / Chromium	0,012
Cobalt / Cobalt	0,019
Kupfer / Copper	0,0093
Mangan / Manganese	0,018
Nickel / Nickel	0,03
Vanadium / Vanadium	0,052
Zinn / Tin	0,074

Quelle / Source: Leitfaden zur energetischen Verwertung von Abfällen in Zement-, Kalk- und Kraftwerken in Nordrhein-Westfalen



**Bild 5-16** Messwerte (Jahr 2017) der Konzentration von Cadmium (Cd) im Reingas von 39 Drehofenanlagen *Fig. 5-16* Cadmium (Cd) concentration values (year 2017) measured in the clean gas of 39 rotary kilns

Anmerkung: Einige Messwerte sind aufgrund einer Kontamination bei der Probenahme bzw. Probenaufbereitung erhöht. Die Darstellung kann deshalb nicht mit den Vorjahren verglichen werden.

Note: Due to a contamination during the sampling and the sample processing some values are increased. This depiction can therefore not be compared with previous years.

sind aufgrund einer Kontamination bei der Probenahme bzw. Probenaufbereitung erhöht. Die Darstellung kann deshalb nicht mit den Vorjahren verglichen werden. 0.0001 mg/m<sup>3</sup>. Due to a contamination during the sampling and the sample processing some values are increased. This depiction can therefore not be compared with previous years.

#### 5.14.2 Thallium (TI)

In 2017 wurden 128 Werte aus Messungen im Reingas von 38 Drehofenanlagen ermittelt. 103 Werte unterschritten die Bestimmungsgrenze von 0,0003 mg/m<sup>3</sup> (Bild 5-17).

#### 5.14.2 Thallium (TI)

Figure 5-17 shows 128 values from measurements in the clean gas at 38 rotary kilns. 103 values were below the detection limit of  $0.0003 \text{ mg/m}^3$ .







**Bild 5-18** Mittelwerte (Jahr 2017) der Konzentration von Quecksilber (Hg) im Reingas von 38 Drehofenanlagen *Fig. 5-18* Mercury (Hg) concentration values (year 2017) measured in the clean gas of 38 rotary kilns

#### 5.14.3 Quecksilber (Hg)

In 2017 wurden 38 Jahresmittelwerte der Hg-Konzentration aus kontinuierlicher Überwachung von 38 Drehofenanlagen ermittelt (Bild 5-18).

#### 5.14.4 Antimon (Sb)

In 2017 wurden 128 Werte aus Messungen im Reingas von 38 Drehofenanlagen ermittelt. 128 Werte unterschritten die Bestimmungsgrenze von 0,0017 mg/m<sup>3</sup> (Bild 5-19).

#### 5.14.3 Mercury (Hg)

Figure 5-18 shows 38 annual average Hg concentration values from continious monitoring at 38 rotary kilns.

#### 5.14.4 Antimony (Sb)

Figure 5-19 shows 128 values from measurements in the clean gas at 38 rotary kilns. 128 values were below the detection limit of 0.0017 mg/m<sup>3</sup>.







#### 5.14.5 Arsen (As)

In 2017 wurden 128 Werte aus Messungen im Reingas von 38 Drehofenanlagen ermittelt. 125 Werte unterschritten die Bestimmungsgrenze von 0,0011 mg/m<sup>3</sup> (Bild 5-20).

## 5.14.6 Blei (Pb)

In 2017 wurden 131 Werte aus Messungen im Reingas von 39 Drehofenanlagen ermittelt. 33 Werte unterschritten die Bestimmungsgrenze von 0,003 mg/m<sup>3</sup> (Bild 5-21).

#### 5.14.5 Arsenic (As)

Figure 5-20 shows 128 values from measurements in the clean gas at 38 rotary kilns. 125 values were below the detection limit of  $0.0011 \text{ mg/m}^3$ .

#### 5.14.6 Lead (Pb)

Figure 5-21 shows 131 values from measurements in the clean gas at 39 rotary kilns. 33 values were below the detection limit of  $0.003 \text{ mg/m}^3$ .







**Bild 5-22** Messwerte (Jahr 2017) der Konzentration von Chrom (Cr) im Reingas von 39 Drehofenanlagen *Fig. 5-22* Chromium (Cr) concentration values (year 2017) measured in the clean gas of 39 rotary kilns

#### 5.14.7 Chrom (Cr)

In 2017 wurden 131 Werte aus Messungen im Reingas von 39 Drehofenanlagen ermittelt. 36 Werte unterschritten die Bestimmungsgrenze von 0,0017 mg/m<sup>3</sup> (Bild 5-22).

# 5.14.8 Cobalt (Co)

In 2017 wurden 129 Werte aus Messungen im Reingas von 39 Drehofenanlagen ermittelt. 108 Werte unterschritten die Bestimmungsgrenze von 0,0002 mg/m<sup>3</sup> (Bild 5-23).

#### 5.14.7 Chromium (Cr)

Figure 5-22 shows 131 values from measurements in the clean gas at 39 rotary kilns. 36 values were below the detection limit of 0.0017 mg/m<sup>3</sup>.

## 5.14.8 Cobalt (Co)

Figure 5-23 shows 129 values from measurements in the clean gas at 39 rotary kilns. 108 values were below the detection limit of  $0.0002 \text{ mg/m}^3$ .







**Bild 5-24** Messwerte (Jahr 2017) der Konzentration von Kupfer (Cu) im Reingas von 39 Drehofenanlagen *Fig. 5-24 Copper (Cu) concentration values (year 2017) measured in the clean gas of 39 rotary kilns* 

#### 5.14.9 Kupfer (Cu)

In 2017 wurden 131 Werte aus Messungen im Reingas von 39 Drehofenanlagen ermittelt. 20 Werte unterschritten die Bestimmungsgrenze von 0,0013 mg/m<sup>3</sup> (Bild 5-24).

#### 5.14.10 Mangan (Mn)

In 2017 wurden 131 Werte aus Messungen im Reingas von 39 Drehofenanlagen ermittelt. 42 Werte unterschritten die Bestimmungsgrenze von 0,005 mg/m<sup>3</sup> (Bild 5-25).

#### 5.14.9 Copper (Cu)

Figure 5-24 shows 131 values from measurements in the clean gas at 39 rotary kilns. 20 values were below the detection limit of  $0.0013 \text{ mg/m}^3$ .

#### 5.14.10 Manganese (Mn)

Figure 5-25 shows 131 values from measurements in the clean gas at 39 rotary kilns. 42 values were below the detection limit of  $0.005 \text{ mg/m}^3$ .







**Bild 5-26** Messwerte (Jahr 2017) der Konzentration von Nickel (Ni) im Reingas von 39 Drehofenanlagen *Fig. 5-26* Nickel (Ni) concentration values (year 2017) measured in the clean gas of 39 rotary kilns

#### 5.14.11 Nickel (Ni)

In 2017 wurden 131 Werte aus Messungen im Reingas von 39 Drehofenanlagen ermittelt. 28 Werte unterschritten die Bestimmungsgrenze von 0,0013 mg/m<sup>3</sup> (Bild 5-26).

#### 5.14.12 Vanadium (V)

In 2017 wurden 131 Werte aus Messungen im Reingas von 39 Drehofenanlagen ermittelt. 66 Werte unterschritten die Bestimmungsgrenze von 0,0003 mg/m<sup>3</sup> (Bild 5-27).

#### 5.14.11 Nickel (Ni)

Figure 5-26 shows 131 values from measurements in the clean gas at 39 rotary kilns. 28 values were below the detection limit of  $0.0013 \text{ mg/m}^3$ .

#### 5.14.12 Vanadium (V)

Figure 5-27 shows 131 values from measurements in the clean gas at 39 rotary kilns. 66 values were below the detection limit of  $0.0003 \text{ mg/m}^3$ .



**Bild 5-27** Messwerte (Jahr 2017) der Konzentration von Vanadium (V) im Reingas von 39 Drehofenanlagen *Fig. 5-27* Vanadium (V) concentration values (year 2017) in the clean gas of 39 rotary kilns



**Bild 5-28** Messwerte (Jahr 2017) der Konzentration von Zinn (Sn) im Reingas von 38 Drehofenanlagen *Fig. 5-28 Tin (Sn) concentration values (year 2017) in the clean gas of 38 rotary kilns* 

#### 5.14.13 Zinn (Sn)

In 2017 wurden 127 Werte aus Messungen im Reingas von 38 Drehofenanlagen ermittelt. 120 Werte unterschritten die Bestimmungsgrenze von 0,005 mg/m<sup>3</sup> (Bild 5-28).

#### 5.14.14 Beryllium (Be)

In 2017 wurden 15 Werte aus Messungen im Reingas von fünf Drehofenanlagen ermittelt. 12 Werte unterschritten die Bestimmungsgrenze von 0,0001 mg/m<sup>3</sup> (Bild 5-29).

#### 5.14.13 Tin (Sn)

Figure 5-28 shows 127 values from measurements in the clean gas at 38 rotary kilns. 120 values were below the detection limit of  $0.005 \text{ mg/m}^3$ .

#### 5.14.14 Beryllium (Be)

Figure 5-29 shows 15 values from measurements in the clean gas at five rotary kilns. 12 values were below the detection limit of  $0.0001 \text{ mg/m}^3$ .







**Bild 5-30** Messwerte (Jahr 2017) der Konzentration von Selen (Se) im Reingas von sechs Drehofenanlagen *Fig. 5-30* Selen (Se) concentration values (year 2017) measured in the clean gas of six rotary kilns

## 5.14.15 Selen (Se)

In 2017 wurden 18 Werte aus Messungen im Reingas von sechs Drehofenanlagen ermittelt. 17 Werte unterschritten die Bestimmungsgrenze von 0,003 mg/m<sup>3</sup> (Bild 5-30).

#### 5.14.16 Tellur (Te)

In 2017 wurden 15 Werte aus Messungen im Reingas von fünf Drehofenanlagen ermittelt. 15 Werte unterschritten die Bestimmungsgrenze von 0,005 mg/m<sup>3</sup> (Bild 5-31).

#### 5.14.15 Selenium (Se)

Figure 5-30 shows 18 values from measurements in the clean gas at six rotary kilns. 17 values were below the detection limit of  $0.003 \text{ mg/m}^3$ .

#### 5.14.16 Tellurium (Te)

Figure 5-31 shows 15 values from measurements in the clean gas at five rotary kilns. 15 values were below the detection limit of  $0.005 \text{ mg/m}^3$ .







## 5.14.17 Zink (Zn)

In 2017 wurden sieben Werte aus Messungen im Reingas von zwei Drehofenanlagen ermittelt. Vier Werte unterschritten die Bestimmungsgrenze von 0,005 mg/m<sup>3</sup> (Bild 5-32).

## 5.14.17 Zinc (Zn)

Figure 5-32 shows seven values from clean gas measurements at two rotary kilns. Four values were below the detection limit of  $0.005 \text{ mg/m}^3$ .

# Literatur

- Zahlen und Daten Zementindustrie in Deutschland 2018, Verein Deutscher Zementwerke e. V., Düsseldorf
- [2] Verminderung der CO<sub>2</sub>-Emission, Umfrage zum Monitoring-Bericht 2012, Verein Deutscher Zementwerke e. V., Düsseldorf
- [3] Klein, H.; Hoenig, V.: Modellrechnungen zum Brennstoffenergiebedarf des Klinkerbrennprozesses, Cement International 3/2006 Vol. 4
- [4] Verordnung (EG) 166/2006 des Europäischen Parlaments und des Rates vom 18. Januar 2006 über die Schaffung eines Europäischen Schadstofffreisetzungs- und -verbringungsregisters und zur Änderung der Richtlinien 91/689/EWG und 96/61/EG
- [5] Hoenig, V. et al.: Energieeffizienz bei der Zementherstellung, Teil 1; Cement International 3/2013
- [6] Hoenig, V. et al.: Energieeffizienz bei der Zementherstellung, Teil 2, Cement International 4/2013

## Ergänzende Literatur

Umweltdaten der deutschen Zementindustrie (1998 - 2016), Verein Deutscher Zementwerke e. V., Düsseldorf

Zement-Taschenbuch 2008, Verein Deutscher Zementwerke e. V., Düsseldorf

Rohstoffversorgung und Ressourcenproduktivität in der deutschen Zementindustrie - Analyse des Status quo und Perspektiven, Initiative für Nachhaltigkeit in der deutschen Zementindustrie, Berlin; Wuppertal Institut für Klima, Umwelt, Energie GmbH, Wuppertal.

Richtlinie VDI 2094:2003-03. Zementwerke: Emissionsminderung

Norm DIN 1164-10:2013-03. Zement mit besonderen Eigenschaften

Norm DIN EN 197-1:2011-11. Zement: Teil 1: Zusammensetzung, Anforderungen und Konformitätskriterien von Normalzement

# Literature

- [1] Zahlen und Daten Zementindustrie in Deutschland 2018, Verein Deutscher Zementwerke e. V., Duesseldorf
- [2] Verminderung der CO<sub>2</sub> Emission, Umfrage zum Monitoring-Bericht 2012, Verein Deutscher Zementwerke e. V., Duesseldorf
- [3] Klein, H.; Hoenig, V.: Model calculations of the fuel energy requirement for the clinker burning process, Cement International 3/2006 Vol. 4
- [4] Regulation (EC) No 166/2006 of the European Parliament and the Council of 18 January 2006 concerning the establishment of a European Pollutant Release and Transfer Register and amending Council Directives 91/689/EEC and 96/61/EC
- [5] Hoenig, V. et al.: Energy efficiency in cement production, part 1; Cement International 3/2013
- [6] Hoenig, V. et al.: Energy efficiency in cement production, part 2; Cement International 4/2013

# Additional Literature

Environmental Data of the German Cement Industry (1998 - 2016), Verein Deutscher Zementwerke e. V., Duesseldorf

Zement-Taschenbuch 2008, Verein Deutscher Zementwerke e. V., Duesseldorf

Rohstoffversorgung und Ressourcenproduktivität in der deutschen Zementindustrie - Analyse des Status quo und Perspektiven, Initiative for Sustainability in the German Cement Industry, Berlin; Wuppertal Institute for Climate, Environment, Energy, Wuppertal.

VDI-Guideline 2094:2003-03. Cement plants: Emission control

Standard DIN 1164-10: 2013-03. Special cement - Part 10

Standard DIN EN 197-1:2011-11. Cement - Part 1: Composition, specifications and conformity criteria for common cements

Copyright/Herausgeber:

Verein Deutscher Zementwerke e.V. Postfach 30 10 63, D-40410 Düsseldorf Tannenstraße 2, D-40476 Düsseldorf Telefon: (02 11) 45 78 - 1 Telefax: (02 11) 45 78 - 296 E-Mail: vdz@vdz-online.de Internet: http://www.vdz-online.de

Alle Rechte vorbehalten

Veröffentlichung und Gesamtproduktion: Verein Deutscher Zementwerke e. V.

Redaktionsschluss: August 2018

Fotonachweis: Märker Zement

Zitierung: Verein Deutscher Zementwerke, Hrsg. Umweltdaten der deutschen Zementindustrie 2017. Düsseldorf, 2018

## Copyright/Publisher:

Verein Deutscher Zementwerke e.V. P.O. Box 30 10 63, D-40410 Duesseldorf Tannenstrasse 2, D-40476 Duesseldorf Phone: +49 (0) 211 45 78 - 1 Fax: +49 (0) 211 45 78 - 296 E-Mail: vdz@vdz-online.de Internet: http://www.vdz-online.de

All rights reserved

Overall production: Verein Deutscher Zementwerke e.V.

Press deadline: August 2018

Photo credits: Märker Zement

Quotation: Verein Deutscher Zementwerke e.V. (Ed.) Environmental data of the German cement industry 2017. Duesseldorf, 2018

# ∨**dz**.

VDZ Postfach 30 10 63 D-40410 Düsseldorf Tannenstraße 2 D-40476 Düsseldorf VDZ P.O. Box 30 10 63 40410 Duesseldorf, Germany Tannenstrasse 2 40476 Duesseldorf, Germany