Abschlussbericht zum Projekt

# Phosphor-Retentionsmodelle für pHneutrale Tagebauseen

Gefördert durch die Deutsche Bundesstiftung Umwelt

# AZ-34919/01 und AZ-34919/02

Projektlaufzeit: 1.10.2019 – 31.7.2022



**Dr. Björn Grüneberg<sup>1</sup>, Prof. Dr. Brigitte Nixdorf, Dr. Jacqueline Rücker,** BTU Cottbus-Senftenberg, Lehrstuhl Gewässerschutz, Bad Saarow (<sup>1</sup>aktuell: Landeslabor Berlin-Brandenburg, Berlin)

> Dr. Ina Hildebrandt, Adrian Horn BGD ECOSAX GmbH, Dresden

Dr. Wilfried Uhlmann, Dr. Yvonne Hillecke, Dirk Seiler Institut für Wasser und Boden Dr. Uhlmann, Dresden

Dr. Thomas Petzoldt, Dr. David Kneis Technische Universität Dresden, Institut für Hydrobiologie

Dr. Thomas Gonsiorczyk, Prof. Dr. Michael Hupfer Leibniz-Institut für Gewässerökologie und Binnenfischerei, Berlin

Bad Saarow/Dresden/Berlin, 21.12.2022

Deutsch	Projektkennk <sup>der</sup> i <b>en Bundessti</b> f	olatt ftung Ur	nwelt		DBU	5
Az <b>34919/01/02</b>	Referat <b>1</b>	D	Förde	ersumme	124.597,0	0
Antragstitel	Phosphor-Reten	tionsmode	lle für p	H-neutrale Tag	gebauseen	
Stichworte	Wasserqualität, B Tagebau	raunkohlere	vier, (	Gewässergüte,	Eutrophierung,	Fische,
Laufzeit	Projektbeginn	1	Proje	ektende	Projektphas	se(n)
2 Jahre, 10 Monate	1.10.2019		31.7	.2022	2	
Zwischenberichte	keine					
Bewilligungsempfänger	BTU Cottbus-Senfte Gewässerschutz / F Seestr. 45, 15525 B nixdorf@b-tu.de, bjo	achgebiet ( achgebiet ( ad Saarow, bern.gruene	rstuhl 3ewässe berg@b	erökologie, o-tu.de	Tel 0336 Fax Projektleitung	31 8943
					Prof. Brigitte Nixdorf, Grüneberg	Dr. Björn
					Bearbeiter	2r
Kooperationspartner	Dr. Ina Hildebrandt, Dr. Wilfried Uhlman Boden Dr. Uhlmann Dr. Thomas Petzold für Hydrobiologie Dr. Thomas Gonsio Gewässerökologie	Adrian Hor n, Dr. Yvon ı, Dresden łt, Dr. David ırczyk, Dr. M und Binnenf	n BGD E ne Hillec Kneis T lichael F ïscherei	ECOSAX GmbH cke, Dirk Seiler, <sup>-</sup> echnische Univ lupfer Leibniz-I , Berlin	I Dr. Jacqueiine Rucke I, Dresden Institut für Wasse versität Dresden, I nstitut für	er und nstitut

#### Zielsetzung und Anlass des Vorhabens

Die Seenlandschaft in Deutschland wird durch den Braunkohlenbergbau um über 500 vorwiegend nährstoffarme und ökologisch wertvolle Seen reicher, die attraktiv für zahlreiche Nutzungen sind. Eine intensivere Nutzung der Seen und der Einzugsgebiete führt zu steigenden Nährstoffeinträgen. Ob und wie trotz erhöhter Nährstoffzufuhr eine gute Wasserbeschaffenheit sichergestellt werden kann, ist Gegenstand dieser Studie.

Empirische Trophiemodelle sind eines der grundlegenden "Handwerkzeuge" im Management von Seen und unerlässlich für die Einschätzung der Belastbarkeit eines Sees hinsichtlich der geplanten Nutzung und Bewirtschaftung. In dieser Studie fokussieren wir auf den Nährstoff Phosphor (P) als den hauptsächlich limitierenden Nährstoff in Binnenseen. Die seit Jahrzehnten für natürliche Seen genutzten empirischen Modelle (Vollenweider-Typ) ermöglichen die Abschätzung der seeinternen Phosphorkonzentration aus der Summe aller P-Einträge. Diese Modelle sind jedoch für Tagebauseen (TBS) nicht anwendbar, weil sie deren Resilienz gegenüber Nährstoffeinträgen unterschätzen und falsche, in diesem Fall zu hohe seeinterne Nährstoffkonzentrationen für Tagebauseen, prognostizieren (Abb. 1). Ursache dafür sind die hohen Metalleinträge in TBS. Insbesondere wirkt Eisen als wichtiger Bindungspartner für Phosphor in Wasser und Sediment.

Die Anwendung herkömmlicher Trophiemodelle bei TBS führt in der Praxis immer wieder zu Problemen bzw. Fehleinschätzungen, und könnte die wirtschaftliche Entwicklung von Regionen mit Tagebauseen

unnötig hemmen. Die zu entwickelnden P-Retentionsmodelle für TBS sind also Entscheidungshilfe-Werkzeuge, die von Entscheidungsträgern dringend für die Bewirtschaftung der TBS benötigt werden.

Ziel des Projekts war es, empirische Modellansätze analog zum Vollenweider-Modell zu entwickeln, mit denen eine genauere Abschätzung der tolerierbaren P-Belastung von TBS möglich ist.

Vor dem Hintergrund der Alterung und Reifung der Tagebauseen muss klar definiert werden, unter welchen Bedingungen diese speziellen Modelle gelten. Ein weiteres Ziel war es daher, konkrete Indikatoren und Kippunkte zu identifizieren, die hohe und auch nachlassende P-Retention indizieren. Für Trophieprognosen von TBS kann anhand dieser Kriterien geprüft werden, ob spezielle empirische P-Modelle oder herkömmliche Trophiemodelle genutzt werden sollten.

Wichtiges Ziel des Projekts war es zudem, den Übergangsbereich von Bedingungen mit Fe-Überschuss hin zu natürlichen Bedingungen in einer Modellstruktur abbilden zu können. Dies soll durch ein Modell verwirklicht werden, das bei nachlassender bergbaulicher Beeinflussung (hier speziell die Fe-Verfügbarkeit im Sediment) gegen das klassische Vollenweider-Modell konvergiert. Dadurch sollen Fehler bei Trophieprognosen vermieden werden, da den Anwendern die Wahl des Trophiemodells abgenommen wird.

Die Umweltrelevanz des Vorhabens ergibt sich aus diesen neuen Trophiemodellen und Handlungsempfehlungen, die nachhaltige Effekte in der Praxis erzielen, indem Nutzungs- und Entwicklungskonzepte für Tagebauseen und deren Einzugsgebiete zukünftig an der nun exakter bestimmbaren trophischen Belastbarkeit der Tagebauseen ausgerichtet werden.

Wichtigste Zielgruppe für das Projekt sind Entscheidungsträger im Seenmanagement, also zunächst vor allem Behörden, die Entscheidungen über Nutzungen von TBS abwägen müssen. Profitieren wird z.B. die Fischereiwirtschaft, die belastbare Trophieprognosen benötigt, da die Berechnung des fischereilichen Ertragswertes auf der Prognose der Trophie beruht. Letztlich profitieren jedoch ganze Seenregionen von einer größeren Vielfalt in der Nutzung. Das Problem der fehlenden Prognosemöglichkeiten betrifft vor allem die großen und wichtigen Seen bzw. Seengebiete wie das Lausitzer Seenland, das mitteldeutsche Bergbaurevier mit den Seen um Leipzig und Bitterfeld-Wolfen und die zukünftig sehr großen Seen im rheinischen Braunkohlerevier. Der umweltrelevante Nutzen für Entscheidungsträger und Seennutzer besteht in einer genauen Abschätzung der tolerierbaren P-Belastung bei der Abwägung verschiedener Nutzungs- oder Managementszenarien, sodass keine zukünftige Gefahr einer Eutrophierung besteht.



Abb. 1 Durch den bergbaulich bedingten Eintrag von Metallen in Tagebauseen ist die schnelle Kofällung von Phosphor zusätzlich zur biologischen Transformation von hoher Relevanz. Die P-Rücklösung aus dem Sediment ist aufgrund des Überschusses an P-Bindungspartnern gering.

## Darstellung der Arbeitsschritte und der angewandten Methoden

Die einzelnen Arbeitspakete (AP) enthalten folgende Aufgaben:

AP 1. Identifikation geeigneter TBS in Abstimmung mit den bergbaurelevanten Landesumweltämtern und Unternehmen; Abfrage von Daten; Abschätzung der Verfügbarkeit sowie der Qualität notwendiger Daten; Zusammenstellung von Metainformationen

AP 2. Aufbereitung und Zusammenstellung von Daten für Seewasser und Sediment sowie Stoffbilanzen, Einarbeitung in eine Datenbank bzw. Berechnungstabellen; Plausibilitätskontrolle, Prüfung auf Konsistenz der Datensätze, Aufbereitung für Statistik

AP 3. Sedimentbeprobung und -analyse

AP 4. Erstellen vollständiger P-Bilanzen für ausgewählte TBS und Interpretation der Relevanz von Akkumulations- und Rücklösungsprozessen für die P-Retention durch dynamische Wassermengen- und Stoffmengenbilanzmodelle

AP 5. Statistische Prüfung der Eignung von Indikatoren für bergbauliche Beeinflussung; Modellanpassung auf der Basis von Stoffbilanzen und Sedimentindikatoren; Prüfung verschiedener Modellstrukturen; Sensitivitätsanalyse

AP 6. Bericht, inkl. Methodenbeschreibung, Interpretation, Handlungsempfehlungen für Anwender und Ausblick

Die **AP 1 – 3** sind unabdingbare Voraussetzung für die Modellierungen (AP 4 und 5). Datensätze von 135 TBS wurden in den ersten 14 Monaten des Projektes gesammelt und in einem mehrstufigen Verfahren auf ihre Eignung für die Anforderungen an die Modellierung geprüft. Zunächst wurde in einer Metadatentabelle von allen bekannten TBS erfasst, ob, in welcher Qualität und aus welcher Quelle die benötigten Daten zur Verfügung stehen. Danach wurden die konkreten Daten so zusammengeführt, dass die Anforderungen an alle später geplanten Auswertungen erfüllt waren.

Es zeigten sich folgende Schwierigkeiten: a) eine sehr geringe Spreizung der Phosphorkonzentrationen in Wasserproben von TBS (sehr viele lagen in der Nähe oder unter der Bestimmungsgrenze) b) auch für gut untersuchte TBS lagen oft nicht die notwendigen Sedimentdaten vor. Aus diesen Gründen erfolgte zusätzlich eine Labormesskampagne zur Prüfung und weiteren Aufsplittung der TP-Konzentrationen von Wasserproben im unteren Konzentrationsbereich im Labor der BTU sowie im AP 3 eine Feldmesskampagne zur Probenahme und Analyse der Sedimente von 20 TBS.

Am Ende standen im Jahr 2022 insgesamt 29 Datensätze aus TBS als Basis für die empirische Modellierung zur Verfügung. Um auch höhere TP-Konzentrationen im Trainingsdatensatz für Prognosen nutzen zu können, wurden zusätzlich 12 Datensätze sehr gut dokumentierter natürlicher Seen mit hohen bzw. niedrigen Fe-Gehalten im Sediment in die Auswertung einbezogen. Für jedes Gewässer wurde aus den Erkenntnissen der vorliegenden limnologischen Gutachten ein möglichst repräsentativer Zeitraum abgeleitet, in dem quasi-stationäre Bedingungen herrschten und die Sedimentprobenahme stattfand. Für diesen Bilanzzeitraum wurde der jeweilige Mittelwert der Wasserqualitätsdaten berechnet.

Im **AP 4** erfolgte eine numerische Modellierung der Wasserbeschaffenheit in TBS aus Grund- und Oberflächenwasserbilanzen, um a) den volumenstromgebundenen Phosphoreintrag und -austrag der Seen zu präzisieren und b) zu prüfen, ob Phosphor unter Berücksichtigung der Adsorption an Metallhydroxiden als prognosefähiger Beschaffenheitskennwert für Tagebauseen aufgenommen werden kann. Die Phosphatkonzentration durch Oberflächenkomplexierung an Fe(III)hydroxide im Wasser wurde durch thermodynamische Modellierung mittels PHREEQC (Parkhust & Appelo 1999) mit dem Oberflächenkomplexierungsmodell nach Dzombak & Morel (1990) kalkuliert. Dies wurde an Beispielen auf der Basis stationärer und auch instationärer Wasser-, P-, und Fe-Bilanzen demonstriert.

**AP 5** Die "Entwicklung und Anpassung empirischer Trophiemodelle" basiert auf der Erfassung der o.g. Bilanzdaten und der Kalibrierung von Modellen durch Regressionsanalysen und nichtlineare Parameterschätzung. Als Besonderheit werden "Indikatoren der bergbaulichen Belastung" integriert. Dies basiert auf dem Modellkonzept der Wasser- und Stoffbilanz bezüglich Phosphor für einen als vollständig durchmischt angenommenen Wasserkörper nach dem akzeptierten Standard für die Trophieprognose natürlicher Seen (Vollenweider 1976). Dabei wurden einerseits zusätzliche Prädiktoren als empirische Koeffizienten eingeführt, um den bergbaulichen Einfluss auf die Phosphatretention abzubilden (insbesondere das Fe:P-Verhältnis im Sediment) bzw. um eine bessere Anpassung an den konkreten Trainingsdatensatz zu erlauben.

Es wird eine alternative Anpassung des Vollenweider-Modells vorgenommen, welche die spezielle Situation in Tagebauseen abbildet und gleichzeitig die Anwendbarkeit auf natürliche Seen gewährleistet. Hierbei erfolgt eine multiplikative Ergänzung, deren Wert vom Fe:P-Verhältnis im Sediment abhängt.

## Ergebnisse und Diskussion

Im Ergebnis der zeitaufwändigen Zusammenstellung und Aufbereitung der Datensätze steht jetzt ein wertvoller Datensatz bereit, der auch weiterhin systematisch ergänzt und für weitere wissenschaftlich relevante Umweltzwecke ausgewertet werden sollte. Damit wurde das Ziel einer Erweiterung des Trainingsdatensatzes im Vergleich zur Datenlage vor dem Projekt (Grüneberg et al. 2018) erreicht. Die Datenbasis sollte künftig insbesondere um Datensätze zu "gereiften" TBS bzw. weiteren natürlichen Seen mit guter Sedimentdatenlage ergänzt werden.

Erstmalig wurde eine systematische Einteilung für die Phasen der Entwicklung pH-neutraler TBS mit den relevanten P-Bindungsprozessen bzw. Bindungsformen in ihrem Reifungsprozess bis zum Verhalten eines natürlichen Sees vorgenommen (Phase A – C, Abb. 2). Hierbei wurden (hydrogeochemische) Prozesse der "Reifung" und mögliche Auswirkungen auf die P-Retention in den einzelnen Phasen der Entwicklung von TBS beschrieben. Indikatoren des Stoffeintrags wurden identifiziert, die sich auch prognostizieren lassen (z.B. Fe-, P- und Sulfateintrag). Es wurden Indikatoren und Kipppunkte für nachlassende P-Retention unter oxischen und anoxischen Bedingungen herausgearbeitet. Diese können genutzt werden, um das gegenwärtige und das zukünftige P-Retentionsverhalten von TBS abschätzen zu können. Die Anwendung der TBS-Trophiemodelle wird durch die beschriebenen Kriterien fachlich abgesichert. Beispielsweise kommt es bei TBS mit temporär anoxischen Bedingungen zu einer Entkopplung von NH<sub>4</sub><sup>+-</sup> und SRP-Rücklösung (präferentielle N-Rücklösung), erkennbar an einem NH<sub>4</sub>-N:SRP-Verhältnis im Porenwasser >20 – 50. Dies ist ein Indiz für ein hohes P-Sorptionspotential des Oberflächensedimentes und entsprechend hohe P-Retention.

Phase		А	B1	B2	C
	Tage	bausee nach Flutungsende 🛛 💻	Tageba	usee	natürlicher See
Metalleinträge		hoch	abnehmend	bis keine	keine
P-Retention		hoch		abnehme	nd bis gering
Emp. Modelle		TBS-Trophiemode	lle	konventionelle Mo	delle (Vollenweider)
Lichtemauer See (RL F	-), Juli 200	3)	L F), Juni 2020	Grubensee/Tiefer Set	Juni 2010
	Fe~	P Co-Fällung im Wasser			
		Fe~P Sorption im (permane	ent) oxischen Sediment		
Phosphor Bindungsformen und Bindungs-		Fe~P Sorption & I	Re-Adsorption im tempo	orär anoxischen Sedir	nent
prozesse			Viviar	iit	
				Weitere P-Formen	(P <sub>org</sub> , Ca~P)
				Makrophyt	en,

#### Abb. 2: Phasen der Entwicklung pH-neutraler Tagebauseen und die in den Phasen relevanten P-Bindungsprozesse bzw. Bindungsformen.

Für die Phase A wurde im AP 4 ein numerisches Oberflächenkomplexierungsmodell zur seeinternen P-Bilanzierung am Beispiel des TBS Schönfelder See mittels stationärer Wasser-, P- und Fe-Bilanz angewendet mit dem Ergebnis, dass die hohen Fe-Einträge und die damit verbundene Kofällung 96% des eingetragenen Phosphors im Freiwasser entziehen. Das hohe Bindungspotential für P zeigt sich auch daran, dass lediglich an 4% der möglichen Fe-Bindungsplätze Phosphat adsorptiv gebunden haben. Das erklärt die sehr geringen P-Konzentrationen in den meisten TBS in der bergbaulichen Phase (Phase A) und ergab auch für instationäre Bedingungen (Bernsteinsee) gute Übereinstimmung mit den Messwerten.

Im Zuge der Reifung (Phase B) tritt der anorganische Chemismus des Phosphors im Freiwasser mehr in den Hintergrund und P-Entzug durch die Primärproduktion und insbesondere die verschiedenen P-Bindungsprozesse im Sediment bestimmen die P-Retention in TBS. Hier ist das Fe:P Verhältnis im Sediment als Schlüsselparameter zur Effizienz der P-Retention in den einzelnen Phasen der TBS-Reifung identifiziert worden.

Diese Gegebenheit wurde bei der empirischen Modellierung (AP 5) berücksichtigt, wobei zunächst eine Parameterschätzung mittels nichtlinearer Regression vorgenommen wurde. Das Ergebnis beschreibt die P-Retention in Abhängigkeit vom Fe:P-Verhältnis als sigmoidale Funktion (Abb. 3). Daraus ergab sich für TBS mit Fe:P-Verhältnissen über 15 eine deutliche Korrektur des originalen Vollenweider-Modells zu einer höheren P-Retention. Dagegen konvergiert die Funktion bei niedrigem Fe:P-Verhältnis gegen den Wert 1. Sie wird damit identisch mit dem originalen Vollenweider-Modell und verbessert das Verhalten des Modells im Extrapolationsbereich. Die insgesamt geringere Zahl empirischer Koeffizienten (2 statt 4 wie in Grüneberg et al. 2018) geht zwar mit einer reduzierten Anpassungsfähigkeit des Modells einher, vermindert andererseits aber das Risiko einer Überparametrisierung.



# Abb. 3: Sigmoidale Funktion zur Korrektur des Vollenweider-Modells auf Basis des Fe:P-Verhältnisses im Sediment.

### Öffentlichkeitsarbeit und Präsentation

Im Zeitraum der Projektbearbeitung wurden die Ergebnisse auf den Jahrestagungen der Deutschen Gesellschaft für Limnologie e.V. (DGL) im September 2021 in Leipzig sowie im September 2022 in Konstanz vorwiegend als Fachvorträge vorgestellt und diskutiert. (Die DGL-Tagung 2020 war coronabedingt ausgefallen.) Die Jahrestagungen bilden das beste Forum zur Vorstellung, Diskussion und Verbreitung neuer Forschungsergebnisse im deutschsprachigen Raum. Das ergibt sich aus der Tatsache, dass in der DGL ca. 900 Mitglieder aus wissenschaftlichen Einrichtungen, zahlreichen Ingenieurbüros sowie Behörden und damit auch Entscheidungsträger organisiert sind.

Beiträge zur DGL-Tagung 2021 in Leipzig (Projektbearbeiter sind **fett** hervorgehoben. Die Abstracts der Beiträge sind online in den jeweiligen Tagungsbänden verfügbar: https://www.dgl-ev.de/publikationen/dgl-tagungsbaende/tagungsberichte.html):

- 1. Special Session A 09: Urbane und erheblich veränderte Gewässer, Moderation Carsten Rinke und Ina Hildebrandt
- 2. Rainer-Koschel-Session S18: Phosphor in Seen oder "What Vollenweider couldn't tell us", Moderation Brigitte Nixdorf und Michael Hupfer

Zu den Special Sessions gab es seitens der Projektbearbeiter folgende Beiträge:

- 3. **Nixdorf**, B., **Rücker**, J. (Vortrag): Manche machen mehr daraus eine trophische Betrachtung zur Transformation von Phosphor in Phytoplanktonbiomasse.
- 4. Grüneberg, B., Hildebrandt, I., Rücker, J., Kreutziger, Y., Kneis, D., Uhlmann, W., Seiler, D., Petzoldt, T., Horn, A., Gonsiorczyk, T., Leßmann, D., Nixdorf, B. (Vortrag): Phosphor-Retentionsmodelle für pH-neutrale Tagebauseen.
- 5. **Hildebrandt**, I., Ulrich, K-U., **Horn**, A., Weber, L., Nitsche, C. (Vortrag): Evaluation eines Modellkonzeptes für die Prognose der Wasserbeschaffenheitsentwicklung von Bergbaufolgeseen.

Zur DGL-Tagung September 2022 in Konstanz wurden folgende Beiträge präsentiert:

- 6. Grüneberg, B., Nixdorf, B., Rücker, J., Gonsiorczyk, T., Hupfer, M., Uhlmann, W., Seiler, D., Hillecke, Y., Kneis, D., Petzoldt, T., Horn, A., Hildebrandt, I. (Vortrag): Wie langwirkend ist die hohe Phosphorretention von Tagebauseen?
- 7. Kneis, D., Petzoldt, T., Rücker, J. Nixdorf, B., Grüneberg, B. (Vortrag): Phosphorus retention in non-acidic post mining lakes: The challenge of trophic state prediction.
- 8. **Rücker**, J., Lippert, G., **Hillecke**, Y., **Hildebrandt**, I., **Grüneberg**, B., (Poster): Herausforderungen der TP-Bestimmung in pH-neutralen Tagebauseen.

Geplant ist für 2023 eine Publikation als digital verfügbare und klassische Papierveröffentlichung des Landesamtes für Umwelt (LfU) Brandenburg, die eine sehr gute Verbreitung und Akzeptanz hauptsächlich bei unseren Praxispartnern hat. Vorgespräche dazu haben mit den Verantwortlichen des LfU bereits stattgefunden. Daneben bietet die Fülle der wissenschaftlichen Ergebnisse die Chance, auch ausgewählte Aspekte bzw. Beiträge in englischsprachigen Fachjournalen zu veröffentlichen. Hierzu gibt es z.Z. erst orientierende Planungen.

## Fazit

Durch das Projekt "Phosphor-Retentionsmodelle für pH-neutrale Tagebauseen" konnten wesentliche Fortschritte im Vergleich zu Vorgängerstudien (Grüneberg et al. 2011, 2018) für die Trophieprognose von TBS erzielt werden. Die methodischen Ansätze haben sich als tragfähig erwiesen, und alle wesentlichen Ziele wurden erreicht. Die statistische Absicherung der empirischen Modelle konnte wesentlich verbessert werden, da in einem sehr aufwändigen Verfahren alle verfügbaren Daten von TBS deutschlandweit einem systematischen Screening unterzogen und, wenn möglich, für das Projekt genutzt wurden (AP 1 – 3). Eine wertvolle Innovation ist die neue Modellstruktur mit einer sigmoidalen Funktion zur Korrektur des Vollenweider-Modells auf Basis des Fe:P-Verhältnisses im Sediment. Durch die geringe Zahl der Koeffizienten in diesem Modell wurde das Risiko der Überparametrisierung vermindert. Aber vor allem bietet das Modell größere Sicherheit bei Trophieprognosen, da den Anwendern die Entscheidung der Modellwahl abgenommen wird und so Fehlprognosen vermieden werden.

Ein wesentliches Defizit bleibt die geringe Spreizung der Daten bezüglich P-Eintrag und Trophie. Das Problem konnte durch Integration von Daten natürlicher Seen zwar abgefangen werden, zukünftig sollten jedoch weitere Datensätze von TBS in einem "reiferen" oder stofflich höher belasteten Zustand integriert werden. Das Fe:P-Verhältnis im Sediment hat sich, wie auch in den Vorgängerstudien, als wichtigster Prädiktor für die P-Retention erwiesen. Da das P-Bindungsvermögen des Sediments jedoch auf komplexe Weise vom Fe-Gehalt abhängt (Sulfid- und Vivianitbildung, Zusammenhänge zur S- und Mn-Geochemie), sollte zukünftig versucht werden, die sigmoidale Funktion zur Korrektur des Vollenweider-Modells durch weitere Parameter zu ergänzen. Zudem wäre es aus Anwendersicht wünschenswert, wenn einfacher zu prognostizierende Parameter (z. B. der Sulfateintrag) für Trophiemodelle nutzbar wären. Sehr zu begrüßen wäre auch die Weiterentwicklung der Prozessmodellierung des P-Haushalts von TBS durch Integration von Sedimentprozessen.

Deutsche Bundesstiftung Umwelt O An der Bornau 2 O 49090 Osnabrück O Tel 0541/9633-0 O Fax 0541/9633-190 O http://www.dbu.de

# Inhaltsverzeichnis

1	Zusa	mmenfassung	7
2	Vera	nlassung und Ziele	9
3	Phos Vora	sphor-Retention und Trophieprognose von Tagebauseen – Stand des Wissens und o Irbeiten	der 11
	3.1	Ursachen der hohen P-Retention in Tagebauseen im Vergleich zu natürlichen Seen	11
	3.2	Theoretische Grundlagen zur Phosphor-Retention in Tagebauseen durch Oberflächenkomplexierung an Eisen(III)-hydroxiden	13
	3.3	Trophieprognose von Tagebauseen und empirische Modelle	15
	3.3.1	Grundlagen zu mathematischen Modellen	15
	3.3.2	P-Retention und empirische "P-Import- P-Konzentrations-Modelle"	17
4	Vorg	ehensweise und Projektablauf	19
	4.1	Projektverlauf	20
	4.2	Besonders förderliche oder hemmende Umstände für den Projektverlauf sowie für Vorhaben	das 22
5	Metl	hoden	24
	5.1	Auswahl von Tagebauseen für die Studie	24
	5.2	Zusätzliche Einbeziehung von Daten natürlicher Seen	27
	5.3	Wasserbeschaffenheit	28
	5.3.1	Wasserprobenahme- und Analytik	29
	5.3.2	Gesamtphosphor-Bestimmungen im Labor des Lehrstuhls Gewässerschutz der BTU	30
	5.3.3	Berechnung der Mittelwerte für die TP-Konzentration (P <sub>see</sub> ) und andere Wasserbeschaffenheitsparameter	31
	5.4	Sedimentprobenahme und -analytik	31
	5.4.1	Sedimentprobenahme	32
	5.4.2	Sediment- und Porenwasseranalyse	32
	5.5	Hydrologie-/Gütemodell und Ableitung hydrologischer Kennwerte	34
	5.5.1	Wasserbilanz	
	5.5.2	Frachtbilanz (Stoffeinträge)	35
	5.6	Seeinterne P-Bilanzierung und Modellierung durch Simulation mit PHREEQC	36
	5.7	Empirische Regressionsmodelle	37
	5.7.1	Methodisches Konzept	37
	5.7.2	Modellanpassung	

6	Erge	bnisse	.42
	6.1	Charakterisierung der Tagebauseen	. 42
	6.2	Seeinterne P-Bilanzierung und Modellierung	. 46
	6.2.1	Anwendungsbeispiel Schönfelder See – stationäre Modellierung	. 46
	6.2.2	Anwendungsbeispiel Bernsteinsee – Modellierung unter instationären Bedingungen	. 49
	6.2.3	Schlussfolgerungen zur Berechnung der P-Konzentration im Freiwasser durch Oberflächenkomplexierung	. 51
	6.3	Empirische Modelle	. 52
	6.3.1	Geschätzte Parameter und deren Bedeutung	. 52
	6.3.2	Vergleich von simulierten und beobachteten Konzentrationen	. 53
	6.3.3	Ausblick – zukünftige Anpassung und Verbesserung der Modelle	. 55
	6.4	Zukünftige Entwicklung von Tagebauseen und Gültigkeit der empirischen Modelle	. 55
	6.4.1	Entwicklung und Reifung von Tagebauseen	. 55
	6.4.2	Prozesse der "Reifung" und mögliche Auswirkungen auf die P-Retention	. 56
	6.4.3	Phasen der Entwicklung von TBS	. 57
	6.5	P-Retention in Tagebauseen – Prozesse, Indikatoren und Kippunkte	. 59
	6.5.1	Indikatoren des Stoffeintrags	. 59
	6.5.2	Indikatoren des Sediment-Feststoffs	. 60
	6.5.3	Indikatoren des Sediment-Porenwassers für P-Bindungsprozesse unter oxischen und anoxische Bedingungen	en . 63
	6.5.4	Bildung von Vivianit unter anoxischen Bedingungen	. 66
	6.5.5	Weitere Einflussfaktoren auf die P-Retention	. 69
7	Hand	llungsempfehlungen: Erstellung von Trophieprognosen mit empirischen Modellen	.71
	7.1	Datengrundlage	. 71
	7.2	Anwendungshinweise für die Nutzung der empirischen Modellgleichungen	. 72
	7.2.1	Allgemeine Anwendungshinweise	. 72
	7.2.2	Kriterien für die Nutzung der empirischen Modellgleichungen	. 73
	7.2.3	Trophieprognosen für Tagebauseen durch Interpolation	. 74
	7.2.4	Trophieprognosen für Tagebauseen durch Extrapolation	. 74
8	Defi	nitionen, Abkürzungen, Formelzeichen und chemische Symbole	.76
9	Liter	atur	.80
10	Öffe	ntlichkeitsarbeit	.87
11	. Anla	gen	.88

# Abbildungsverzeichnis

- (1) Abbildung 1 Gegenüberstellung der gemessenen (obs.) und der mittels Vollenweider-Modell berechneten (mod.) Gesamtphosphorkonzentration (P<sub>See</sub>) von 41 in dieser Studie genutzten pHneutralen Tagebauseen. Herkömmliche Trophiemodelle prognostizieren falsche (zu hohe) P-Konzentrationen bei Tagebauseen und sind daher für Trophieprognosen von bergbaubeeinflussten Seen nicht geeignet.
- (2) Abbildung 2 Durch den bergbaulich bedingten Eintrag von Metallen in Tagebauseen ist die schnelle Kofällung von Phosphor zusätzlich zur biologischen Transformation von hoher Relevanz. Die P-Rücklösung aus dem Sediment ist aufgrund des Überschusses an P-Bindungspartnern gering.
- (3) Abbildung 3 Oberflächenkomplexierung an Eisenhydroxiden (LfULG 2014).
- (4) Abbildung 4 Mögliche Phosphor-Eintragspfade in ein Gewässer.
- (5) Abbildung 5 Phosphatbindung am Eisenhydroxid-Oberflächenkomplex. Titration einer phosphatund eisenhydroxidhaltigen Lösung mit Salzsäure bis pH ≈ 3, berechnet mit PHREEQC (Parkhurst & Appelo 1999).
- (6) Abbildung 6 Boxplots der Jahresmittel der TP-Konzentrationen im durchmischten Teil der Wassersäule für die 42 potentiell geeigneten TBS aus Monitoringdaten verschiedener Quellen für die Jahre 2010 – 2020. Die Seen sind nach den Mittelwerten der TP-Konzentrationen geordnet (viereckige Symbole). Die grauen Säulen (rechts) zeigen den Anteil von Werten < BG. Die BG war meist mit < 10 µg l<sup>-1</sup> bzw. < 5 µg l<sup>-1</sup> (orange Linien im linken Teil) angegeben. Die Zahlen an den grauen Säulen geben die Anzahl von Werten < BG in den Rohdaten an. Die Boxen von TBS aus dem aktuellen Datensatz, die für die Modellierung genutzt wurden, sind dunkelblau, TBS aus der Vorläuferstudie von Grüneberg et al. (2011, 2018) in hellblauem Farbton hervorgehoben.
- (7) Abbildung 7 Boxplots der Jahresmittel der Chlorophyll-Konzentration im durchmischten Teil der Wassersäule (grüne Boxen links) und der Sichttiefe (blaue Boxen, Mitte) sowie des Trophie-Index nach LAWA (2014) (rechts) für die 42 potentiell geeigneten TBS aus Monitoringdaten verschiedener Quellen für die Jahre 2010 – 2020. Die Seen sind analog zu Abbildung 6 nach steigenden TP-Konzentrationen geordnet. Im rechten Teil sind die Klassengrenzen des Trophie-Index für den oligo-, meso- (m), eu- (e) und polytrophen (p) Zustand hervorgehoben. TBS aus dem aktuellen Datensatz, die für die Modellierung genutzt wurden sind mit \*\* gekennzeichnet, TBS aus der Vorläuferstudie von Grüneberg et al. (2011, 2018) mit \*. Grüne Sterne: Chlorophyllbestimmung mittels Fluoreszenzsonde.
- (8) Abbildung 8 Boxplots der TP-Konzentration (blau) sowie Anteil von Werten < BG (braun) aus Monitoringdaten f
  ür den Zeitraum 2010 – 2020 im Vergleich zu Messwerten von drei Kampagnen der BTU (Autoklavenaufschluss, Molybdänblaumethode).
- (9) Abbildung 9 Stationäre Wasser-, Phosphor- und Eisenbilanz des Schönfelder Sees.
- (10) Abbildung 10 Stationäre TP-Konzentration im Schönfelder See in Abhängigkeit von der Phosphor-Flächenbelastung und vom Fe:P-Eintragsverhältnis (OKM – berechnet mit dem Oberflächenkomplexierungsmodell nach Dzombak & Morel (1990), MESS – Mittelwert von 13 Profilmischproben im Zeitraum 2010 bis 2021).
- (11) Abbildung 11 Vergleich der Wasserbeschaffenheitsmesswerte (Symbole) im Bernsteinsee mit dem Ergebnis des angepassten hydrochemischen Mischreaktormodells (Linie).
- (12) Abbildung 12 Verlauf der dimensionslosen sigmoidalen Funktion s (Gl. 7, schwarze Linie) für die geschätzten Koeffizienten m=0.04 und k=41 im Bereich beobachteter Fe:P-Verhältnisse im

Sediment. Fette senkrechte Linie markieren die mittleren Fe:P-Verhältnisse im Sediment von Tagebauseen (rot; Tabelle 8) und natürlichen Seen (blau). Dunkel schattierte Bereiche markieren den Interquartilbereich, die hell schattierten Zonen markieren den Bereich zwischen 5% und 95%-Quantil (rot: Tagebauseen, blau: natürliche Seen).

- (13) Abbildung 13 Vergleich von simulierten Konzentrationen (mod., γ-Achse) und Beobachtungen (obs., x-Achse) bei Anwendung von Gl. 8 und Gl. 9 für den Trainingsdatensatz aus Tagebauseen unter Verwendung linearer Achsen.
- (14) Abbildung 14 Analog zu Abbildung 13, allerdings mit logarithmischen Achsen und zusätzlicher Darstellung natürlicher Seen. Letztere wurden nicht in die Kalibrierung der Modelle einbezogen.
- (15) Abbildung 15 Prozesse und Folgen der Alterung und Reifung von TBS für die P-Retention.
- (16) Abbildung 16 Phasen der Entwicklung pH-neutraler Tagebauseen und die in den Phasen relevanten P-Bindungsprozesse bzw. Bindungsformen. Die speziellen TBS-Trophiemodelle können genutzt werden, solange die für TBS typische hohe P-Retention anhält. Der Übergangsbereich mit abnehmender P-Retention lässt sich anhand zahlreicher Indikatoren insbesondere von Sediment- und Porenwasserparametern identifizieren.
- (17) Abbildung 17 In den momentan verfügbaren TBS-Daten ist kein statistischer Zusammenhang zwischen der P<sub>See</sub>-Konzentration oder der P-Retention (R) und dem Fe-Eintrag (Fe<sub>in</sub>) oder dem molaren Fe:P-Verhältnis im Zulauf erkennbar. (Für den Fe-Eintrag natürlicher Seen liegen nur sehr wenige Daten vor; sehr hohe Fe-Einträge > 130 g m<sup>-2</sup> a<sup>-1</sup> sind saure TBS).
- (18) Abbildung 18 Zusammenhang zwischen dem molare Fe:P-Verhältnis im Sediment (oben) bzw. dem Fe-Gehalt im Sediment (unten) und der mittleren TP-Konzentration P<sub>See</sub> (links) und der Retention R (rechts).
- (19) Abbildung 19 Zwischen dem Fe-Eintrag bzw. dem molaren Fe:P-Verhältnis (Summe aller Einträge) und dem Fe-Gehalt bzw. dem Fe:P-Verhältnis im Oberflächensediment (obere 3 – 5 cm; links inkl. saurer TBS) besteht kein Zusammenhang.
- (20) Abbildung 20 Entkopplung von NH4<sup>+</sup>- und SRP-Rücklösung in Fe-reichen Sedimenten, in denen P-Sorptionskapazität immer wieder neu entsteht, indem Fe<sup>2+</sup> vertikal migriert und an der Sedimentoberfläche als Fe(III)-hydroxid ausfällt (Eisenkreislauf).
- (21) Abbildung 21 Entkopplung von NH₄N- und SRP-Rücklösung unter Netzgehegeanlagen im Tröbitzer See (verändert aus Grüneberg und Leßmann, 2015), gezeigt anhand der Porenwasserkonzentrationen.
- (22) Abbildung 22 Das NH<sub>4</sub>N:P-Verhältnis im Sedimentporenwasser als Indiz für präferentielle N-Rücklösung steht im Zusammenhang mit dem Fe:P-Verhältnis im Sediment-Feststoff- und Porenwasser. Daten von Tagebauseen (TBS) und natürlichen Seen. Fe-reiche natürliche Seen (Neuendorfer See: Neu, Groß Glienicker See: GGS, Müggelsee: Müg) hervorgehoben. Daten der Unteren Havel (UHV) zeigen jahreszeitliche Veränderungen.
- (23) Abbildung 23 Anders als bei natürlichen Seen, verdeutlicht durch das Vollenweider Modell, ist bei TBS das Verhältnis P<sub>See</sub>/P<sub>in</sub> kaum von der Wasserverweilzeit abhängig.
- (24) Abbildung 24 Bildung von Vivianit unter anoxischen Bedingungen in eisenreichen Sedimenten. Rechts oben: blaue Vivianitbildungen im Sediment des Glower Sees (Foto: Giulia Kommana, 2019); rechts unten: in den Fe-Hydroxid-geprägten Sedimenten von TBS ist bisher meist kein Vivianit detektierbar (Auensee 2020, 0 – 5 cm).

# Danksagung

Für die fachliche Unterstützung, die Bereitstellung von Daten und die Unterstützung bei Probenahmen und Laboranalysen bedanken wir uns herzlich!

## Datenbereitstellung:

- Herr Dr. Totsche, Frau Dr. Endrulat Lausitzer und Mitteldeutsche Bergbau-Verwaltungsgesellschaft mbH (LMBV) Frau Brode
  - Landestalsperrenverwaltung des Freistaates Sachsen (LTV)
- Frau Jenemann Sächsisches Landesamt für Umwelt, Landwirtschaft und Geologie (LfULG)
- Frau Dr. Heinrich, Frau Kommana Institut für Gewässerökologie und Binnenfischerei, Berlin (IGB)

## Probenahme:

- Herr Noack und KollegInnen LUG Engineering GmbH, Büro Senftenberg:
- Frau Dr. Neubauer und KollegInnen SGL Lauchhammer mbH, Analytisches Labor Kittlitz:
- Herr Näther und KollegInnen IfUA Umweltberatung und Gutachten GmbH Bitterfeld
- Herr Henschke

Brandenburgische Technische Universität Cottbus-Senftenberg, LS Gewässerschutz

## Analytik:

#### Frau Lippert

Brandenburgische Technische Universität Cottbus-Senftenberg, LS Gewässerschutz

#### Herr Dr. Dietel

Landeslabor Berlin-Brandenburg

# 1 Zusammenfassung

Die Seenlandschaft in Deutschland wird durch den Braunkohlenbergbau um über 500 vorwiegend nährstoffarme und ökologisch wertvolle Seen reicher. Ob und wie diese pH-neutralen Tagebauseen (TBS) im Zuge der Reifung auf erhöhte Nährstoffzufuhren reagieren, ist Gegenstand dieser Studie. Empirische Trophiemodelle, mit denen u. a. die seeinterne Phosphorkonzentration aus der Summe aller Phosphoreinträge abgeschätzt werden kann, sind grundlegende "Handwerkzeuge" im Management von Seen und unerlässlich für die Einschätzung ihrer Belastbarkeit hinsichtlich geplanter Nutzungen und Bewirtschaftungen. Trophiemodelle für natürliche Seen vom Vollenweider-Typ sind für TBS nicht anwendbar, weil sie deren Resilienz gegenüber Nährstoffeinträgen unterschätzen und falsche, in diesem Fall zu hohe seeinterne Nährstoffkonzentrationen für Tagebauseen, prognostizieren. Ursache dafür sind die hohen Metalleinträge in TBS, insbesondere Eisen als wichtiger Bindungspartner für Phosphor in Wasser und Sedimenten.

Ziel des Projekts war es, empirische Modellansätze analog zum Vollenweider-Modell zu entwickeln, mit denen eine genauere Abschätzung der tolerierbaren P-Belastung und des künftigen trophischen Zustandes von pH-neutralen TBS möglich ist. Um Fehleinschätzungen bei Trophieprognosen zu vermeiden, sollten zudem a) konkrete Indikatoren und Kippunkte identifiziert werden, die hohe und nachlassende P-Retention indizieren, wodurch die Anwendungsbedingungen der Modelle vor dem Hintergrund der Alterung und Reifung der TBS definiert werden können, und b) der Übergangsbereich von Bedingungen mit Fe-Überschuss hin zu natürlichen Bedingungen in einer Modellstruktur abgebildet werden.

Als Voraussetzung für die Entwicklung von empirischen Trophiemodellen wurden u. a. morphologische, hydrologische und wasserchemische Parameter (z. B. Konzentrationen für Gesamtphosphor, Ammonium, Sulfat, Metalle insbes. Eisen) für eine Meta-Analyse von zunächst 135 TBS aus allen Braunkohlebergbauregionen Deutschlands zusammengeführt. Datensätze für 42 TBS erwiesen sich nach einem abgestimmten Kriterienkatalog als potentiell geeignet. Nach einer weiteren Plausibilitätsprüfung wurden 29 Datensätze für die Modellanpassung genutzt. Wasserqualitätsdaten entstammten dem Montanhydrologischen Monitoring (MHM) der LMBV, ergänzt durch Daten der Landesbehörden und eigene Analysen.

Frachtdaten (P- und Metalleinträge) wurden durch die Partner BGD-Ecosax GmbH und IWB GmbH aus vorliegenden seespezifischen limnologischen Gutachten ermittelt und basieren auf kalibrierten geohydraulischen und hydrochemischen Modellen und der Erfassung aller relevanten ober- und unteririschen Stoffeinträge. Für Fracht- und Wasserqualitätsdaten wurden langjährige Mittelwerte genutzt, in der Regel von einem Bilanzzeitraum von zehn Jahren. Als Besonderheit wurden chemische Daten des Oberflächensediments (ca. 0 - 4 cm) einer Probenahme am Ende des Bilanzzeitraums einbezogen. Feststoffdaten (u. a. Phosphor, Eisen, Mangan, organischer Gehalt, qualitativ Vivianit) und Porenwasserdaten (u. a. Phosphat, Ammonium, gelöste Metalle) entstammten dem MHM und für 18 TBS eigenen Analysen im Rahmen dieser Studie. Da die Daten der TBS bezüglich P-Eintrag und Trophie nur eine geringe Spreizung aufwiesen, wurde die Matrix um Daten von neun natürlichen Seen ergänzt.

Für Fe-reiche TBS wurde ein numerisches Oberflächenkomplexierungsmodell zur seeinternen P-Bilanzierung am Beispiel des TBS Schönfelder See mittels stationärer Wasser-, P- und Fe-Bilanz angewendet. Damit wurde der Nachweis erbracht, dass die hohen Fe-Einträge und die damit verbundene Kofällung 96% des eingetragenen Phosphors binden. Anhand des Beispiels Bernsteinsee wurde gezeigt, dass sich die niedrigen P-Konzentrationen durch den Prozess der P-Bindung an Eisenhydroxid in der Wassersäule auch unter instationären Bedingungen der Wasser- und Stoffbilanz erklären lassen.

Durch Regressionsanalysen und nichtlineare Parameterschätzung mittels Kleinster-Quadrate-Methode wurden zahlreiche Modellstrukturen getestet und in ihrer Güte mittels statistischer Kennzahlen bewertet. Als Ergebnis konnten zwei Modelle für Trophiegprognosen empfohlen werden, die neben der P-Zulaufkonzentration und der Wasserverweilzeit als Besonderheit den Term "molares Fe:P-Verhältnis im Sediment" enthalten. Eines der Modelle beschreibt die P-Retention in Abhängigkeit von diesem Fe:P-Verhältnis in Form eines sigmoidalen Vorfaktors, mit dem das Vollenweider-Modell im Übergangsbereich zwischen TBS und natürlichen Seen angepasst wird. Bei niedrigem Fe:P-Verhältnis (< 10) konvergiert die Funktion gegen den Wert 1.

Die Anwendung von TBS-Trophiemodellen wird zusätzlich durch eine Reihe von Indikatoren und Kriterien für hohe und für nachlassende P-Retention unter oxischen und anoxischen Bedingungen abgesichert. Hierfür wurde erstmalig eine systematische Einteilung der Reifungsphasen der Entwicklung von pH-neutralen TBS vorgenommen und mit den relevanten P-Bindungsprozessen in ihrem Reifungsprozess bis zum Verhalten eines natürlichen Sees verknüpft. Indiz für ein hohes P-Bindungspotential des Oberflächensedimentes und entsprechend hohe P-Retention ist beispielsweise die Entkopplung von NH<sub>4</sub>N- und SRP-Rücklösung (präferentielle N-Rücklösung), erkennbar an einem NH<sub>4</sub>N:SRP-Verhältnis im Porenwasser > 20 – 50. Weitere Indikatoren wie das molare Fe:P- sowie das Fe:S-Verhältnis im Sediment oder das Auftreten von H<sub>2</sub>S im Porenwasser ermöglichen Rückschlüsse auf das Potential für P-Sorption an Fe-Hydroxide

Die Auswertung von Daten natürlicher Seen und Tagebauseen hat gezeigt, dass zur Aufrechterhaltung der hohen P-Retention von TBS zukünftig P-Bindungsprozesse am Sediment ausreichen werden, die auf dem während der nachbergbaulichen Phase aufgebauten Fe-Vorrat im Sediment basieren. Auch unter temporär anoxischen Bedingungen bleibt das P-Bindungspotential des Sediments lange erhalten, da der Vorrat an sorptionsaktiven Fe(III)-hydroxiden an der Sedimentoberfläche durch reduktive Auflösung und diffusiven Transport ständig erneuert wird. Zusätzlich kann P in Form des Minerals Vivianit und durch Sorption an Al-Hydroxide dauerhaft festgelegt werden.

Durch das aktuelle Projekt konnten alle wesentlichen Ziele erreicht und Fortschritte im Vergleich zu Vorgängerstudien (Grüneberg et al. 2011, 2018) für die Trophieprognose von TBS erzielt werden. Die statistische Absicherung der empirischen Modelle wurde stark verbessert, da in einem aufwändigen Verfahren alle verfügbaren Daten von TBS deutschlandweit einem systematischen Screening unterzogen und, wenn möglich, für das Projekt genutzt wurden. Eine wertvolle Innovation ist die neue Modellstruktur mit einer sigmoidalen Funktion zur Anpassung des Vollenweider-Modells auf Basis des Fe:P-Verhältnisses im Sediment. Dieses Modell bietet größere Sicherheit bei Trophieprognosen, da Kippunkte für nachlassende P-Retention in späteren Seenreifungsphasen quasi berücksichtigt sind.

# 2 Veranlassung und Ziele

Veranlassung: Im Rahmen dieser Studie wird die Wasserbeschaffenheit und ihre Entwicklung für pHneutrale Tagebauseen (TBS) in Deutschland untersucht. Die Seenlandschaft in Deutschland wird durch den Braunkohlenbergbau um über 500 Seen reicher. In ehemals gewässerarmen Landschaften entstehen Seengebiete mit nährstoffarmen Klarwasserseen, die sowohl ökologisch wertvoll als auch attraktiv für zahlreiche Nutzungen sind. Dies betrifft etwa 100 Seen größer als 50 ha, für die nach EU Wasser-Rahmenrichtlinie ein Verschlechterungsverbot gilt, sowie zahlreiche kleinere Tagebauseen. Eine intensivere Nutzung der Seen und der Einzugsgebiete führt zu steigenden Nährstoffeinträgen. Ob und wie bei einer Erhöhung der Nährstoffzufuhr eine gute Wasserbeschaffenheit sichergestellt werden kann, ist Gegenstand dieser Studie.

Empirische Trophiemodelle sind eines der grundlegenden "Handwerkzeuge" im Management von Seen und unerlässlich für die Einschätzung der Belastbarkeit eines Sees hinsichtlich der geplanten Nutzung und Bewirtschaftung des Einzugsgebietes und des Gewässers. Diese Modelle ermöglichen die Berechnung der seeinternen Phosphorkonzentration aus der Summe aller P-Einträge. Die seit Jahrzehnten für natürliche Seen genutzten empirischen Modelle (Vollenweider-Typ) sind jedoch für Tagebauseen nicht anwendbar, weil sie deren Resilienz gegenüber Nährstoffeinträgen unterschätzen und falsche (zu hohe) seeinterne Nährstoffkonzentrationen für Tagebauseen prognostizieren (Abbildung 1). Dies führt in der Praxis immer wieder zu Problemen, und könnte die wirtschaftliche Entwicklung von Regionen mit Tagebauseen unnötig hemmen, wenn Nutzungen wegen fehlerhafter Modellprognosen ausgeschlossen werden. P-Trophiemodelle für TBS sind daher Entscheidungshilfe-Werkzeuge, die dringend für die Bewirtschaftung der Seen benötigt werden.



Abbildung 1 Gegenüberstellung der gemessenen (obs.) und der mittels Vollenweider-Modell berechneten (mod.) Gesamtphosphorkonzentration (P<sub>see</sub>) von 41 in dieser Studie genutzten pH-neutralen Tagebauseen. Herkömmliche Trophiemodelle prognostizieren falsche (zu hohe) P-Konzentrationen bei Tagebauseen und sind daher für Trophieprognosen von bergbaubeeinflussten Seen nicht geeignet.

Ziel des Projekts war es, empirische Modellansätze analog zum Vollenweider-Modell zu entwickeln, mit denen eine genaue Abschätzung der tolerierbaren P-Belastung von TBS möglich ist. Hierzu sollen die chemischen P-Bindungskomponenten in Form von "Indikatoren der bergbaulichen Beeinflussung" statistisch in empirische Modelle einfließen. Vor dem Hintergrund der Alterung und Reifung der Tagebauseen muss klar definiert werden, unter welchen Bedingungen diese speziellen Modelle gelten. Dazu sollten im Rahmen des Projekts Prozesse und konkrete Indikatoren identifiziert werden, die hohe und auch nachlassende P-Retention indizieren. Wichtiges Ziel des Projekts war es zudem, den Übergangsbereich von Bedingungen mit Fe-Überschuss hin zu natürlichen Bedingungen in einer Modellstruktur abbilden zu können.

Es wird erwartet, dass die neuen Trophiemodelle und Handlungsempfehlungen nachhaltige Effekte in der Praxis erzielen, indem Nutzungs- und Entwicklungskonzepte für Tagebauseen und deren Einzugsgebiete zukünftig an der nun exakter bestimmbaren trophischen Belastbarkeit der Seen ausgerichtet werden. Wichtigste Zielgruppe für das Projekt sind Entscheidungsträger im Seenmanagement, also zunächst vor allem Behörden, die Entscheidungen über Nutzungen von TBS abwägen müssen. Profitieren wird z. B. die Fischereiwirtschaft, die exakte Trophieprognosen erfordert, da die Berechnung des fischereilichen Ertragswertes auf der Prognose der Trophie beruht. Letztlich profitieren jedoch ganze Seenregionen von einer größeren Vielfalt in der Nutzung. Das Problem der fehlenden Prognosemöglichkeiten betrifft eine große Anzahl von Seen in vielen Bundesländern, vor allem die großen und wichtigen Seen bzw. Seengebiete wie das Lausitzer Seenland, das mitteldeutsche Bergbaurevier mit den Seen um Leipzig und Bitterfeld-Wolfen und die zukünftig sehr großen Seen im rheinischen Braunkohlerevier.

Wesentliche Erkenntnisse sind im Text in grauen Kästen und im Kapitel 7 "Handlungsempfehlungen für die Erstellung von Trophieprognosen mit empirischen Modellen" zusammengefasst. Anhand eines Rechenbeispiels wird in Anlage 3 die Nutzung der empirischen Modellgleichungen nachvollziehbar demonstriert.

# 3 Phosphor-Retention und Trophieprognose von Tagebauseen – Stand des Wissens und der Vorarbeiten

# 3.1 Ursachen der hohen P-Retention in Tagebauseen im Vergleich zu natürlichen Seen

Bei natürlichen Seen wird die P-Retention vor allem über biogene Transformation und Sedimentation erklärt (OECD 1982), also der Einbau von P in Biomasse und deren Akkumulation im Sediment (Abbildung 2, linke Grafik). Für TBS ist dies jedoch unzureichend. Verschiedene Autoren haben wiederholt festgestellt, dass die P-Retention bergbaulich beeinflusster Seen wesentlich höher ist und sie deshalb weniger sensitiv auf Nährstoffbelastungen reagieren als natürliche Hartwasserseen (Nixdorf und Leßmann 1999, Rümmler et al. 2003, Schultze und Klapper 2004, Herzsprung et al. 2010).

Ursache der hohen P-Retention ist der im Vergleich zu natürlichen Seen hohe Eintrag von Metallen. Bergbaulich bedingt betrifft dies v.a. Eisen, aber auch Mangan und Aluminium. Das mit dem Grundwasser eingetragene Eisen(II) wird im oxischen Milieu der Seen zu Eisen(III) oxidiert, und fällt als amorphes Eisen(III)-hydroxid aus, das sich durch eine ausgesprochen hohe P-Adsorptionsfähigkeit auszeichnet (Parfitt et al. 1975). Die P-Adsorption an Fe(III)-hydroxide kann mittels des Modells der Oberflächenkomplexierung quantitativ abgebildet werden (Kap. 3.2, Kap. 6.2).

Bereits in der Wassersäule bewirken die Fe(III)-hydroxide eine effiziente Sedimentation von Phosphor durch Kofällung (Abbildung 2, rechte Grafik). Aufgrund der schnellen Hydrolyse von Eisenionen nach dem Eintrag (meist) aus dem Grundwasser ist der Fe-Überschuss bei neutralen TBS nicht als Fe-Konzentration im Wasser erkennbar, sondern anhand der chemischen Zusammensetzung des Sediments und den Konzentrationen von Metallen, P- und N-Verbindungen im Sedimentporenwasser. Der Fe-Gehalt ist mit 60 – 300 mg g<sup>-1</sup> deutlich höher als bei natürlichen Seen. Der Überschuss an P-Bindungspartnern ist besonders am molaren Fe:P Verhältnis im Sediment erkennbar, und ist bei neutralen TBS mit ca. 85 deutlich höher als bei natürlichen Seen (~8) (Grüneberg und Kleeberg 2013) (Kap. 6.5). Das hohe P-Bindungspotential Fe-reicher und meist oxischer Sedimente hat zur Folge, dass bei TBS bisher keine nennenswerte P-Rücklösung beobachtet werden konnte (Grüneberg und Kleeberg 2013).

Bei TBS mit hohem Fe-Eintrag gibt es einen Überschuss an P-Bindungspotential, so dass anhand einfacher P-Bilanzberechnungen nicht unterschieden werden kann, welcher Anteil an der P-Retention eines Sees auf Kofällung in der Wassersäule oder Sorption im Sediment zurückzuführen ist. Bei gegenwärtig typischerweise hohem Fe- und niedrigem P-Eintrag (hohes Fe:P-Verhältnis) lassen sich die niedrigen Phosphatkonzentrationen im Seewasser allein aus der Kofällung in der Wassersäule erklären (Kap. 6.2). Über lange Zeiträume der Reifung von TBS werden sich unter anderem auch die Bedingungen für die P-Retention verändern (6.4). Einerseits wird der Eintrag von Metallen und damit P-Bindungspartnern nachlassen, und andererseits wird der Eintrag von Nährstoffen und Kohlenstoff zunehmen. Entscheidend ist nun, ob der Fe-Vorrat im Sediment, der sich durch Fe-Einträge in der nachbergbaulichen Phase nach Flutungsende aufgebaut hat, langfristig eine positive Wirkung auf den P-Haushalt der Seen haben wird, auch nachdem sich im Sediment anoxische Bedingungen etabliert haben. Nur wenn die hohe P-Retention von TBS maßgeblich durch Bindungsprozesse im Sediment

aufrechterhalten werden kann, ist die Nutzung TBS-spezifischer empirischer P-Modelle sinnvoll und gerechtfertigt.

Insbesondere zum "Paradigma der anoxischen P-Rücklösung" gibt es einige neue Erkenntnisse, die sich gut auf TBS übertragen lassen (Kap. 6.5.). Unter anderem wurde gezeigt, dass die langfristige P-Retention in Sedimenten kaum von Redoxbedingungen, sondern von der Fe-Verfügbarkeit im Verhältnis zum P-Eintrag abhängt (Hupfer und Lewandowski 2008). Für das hohe anoxische P-Bindungsvermögen sind weder Sauerstoff noch Nitrat von Bedeutung (Grüneberg et al. 2015). Gerade anoxische Bedingungen könnten durch Wechselwirkungen von Fe-Oxiden mit Mn-Oxiden (Herzsprung et al. 2010) oder die Bildung von Vivianit zu einer hohen dauerhaften P-Festlegung beitragen. Die eisenreichen Sedimente von TBS könnten auch zukünftig effektive P-Senken bleiben, denn Fe(III)-hydroxide mit adsorbiertem Phosphat sind ideale Vorgängerverbindungen, deren reduktive Auflösung eine Voraussetzung für die Vivianitbildung ist (Heinrich et al. 2021).

Bei Seen mit stabiler sommerlicher Schichtung führen reduktive Bedingungen im Hypolimnion nicht zwingend zu erhöhter P-Verfügbarkeit in der euphotischen Zone, solange im Sediment ausreichend Eisen vorhanden ist und Eisen und Phosphor im entsprechenden Verhältnis mobilisiert werden (Kleeberg et al. 2013). Zudem haben die Autoren festgestellt, dass die Mobilität des Eisens unter reduktiven Bedingungen ein Vorteil ist, da Eisen durch Diffusion im Sediment immer wieder an der Sedimentoberfläche angereichert wird und somit mit dem Sedimentwachstum "mitwandert". Dieser Eisenkreislauf könnte für TBS in späteren Entwicklungsphasen relevant werden und eine langfristig hohe P-Retention ermöglichen, auch nachdem der externe Eiseneintrag nachgelassen hat.



Abbildung 2 Durch den bergbaulich bedingten Eintrag von Metallen in Tagebauseen ist die schnelle Kofällung von Phosphor zusätzlich zur biologischen Transformation von hoher Relevanz. Die P-Rücklösung aus dem Sediment ist aufgrund des Überschusses an P-Bindungspartnern gering.

	natürlicher See	pH-neutraler Tagebausee
P-Sedimentation	Biogene Transformation (Detritus-Sedimentation)	Biogene Transformation + chemische Kofällung
Geschwindigkeit	Langsam	Langsam + Schnell
Nettosedimentation vor- wiegend abhängig von	Wasseraufenthaltszeit; P-Vorrat im Wasser	P-Eintrag; Fe-, Mn-, Al-Eintrag (P-Bindungspartner)
P-Rücklösung aus dem Sediment	aus Detritus-Mineralisation und redoxsensitiver Bindung poten- tiell relevant für P <sub>see</sub>	potentiell gering durch Über- schuss an P-Bindungspartnern

#### Tabelle 1 Gegenüberstellung von P-Retentionsmechanismen natürlicher Seen und pH-neutraler Tagebauseen.

# 3.2 Theoretische Grundlagen zur Phosphor-Retention in Tagebauseen durch Oberflächenkomplexierung an Eisen(III)-hydroxiden

Tagebauseen des Braunkohlenbergbaus unterliegen meist einem erhöhten Eintrag von Eisen, das in den umgebenden Kippen und unverritzten Grundwasserleitern durch die bergbauliche Sümpfung und Grundwasserabsenkung sowie die damit verbundene Belüftung des Gebirges freigesetzt wurde und mit dem anströmenden Grundwasser als gelöstes Eisen(II) in die Seen gelangt. Das mit dem Grundwasser eingetragene Eisen(II) wird im oxischen Milieu der Seen zu Eisen(III) oxidiert. In neutralen und schwach sauren Seen (pH > 4,5) ist das Eisen(III) praktisch nicht löslich und fällt als amorphes Eisen(III)-hydroxid aus. Das Eisen(III)-hydroxid sedimentiert, kann zuvor aber lange im Freiwasser als partikuläres Eisen, sogenanntes "Trübungseisen", verbleiben.

Ähnlich den Hydroxokomplexen gelöster Inhaltsstoffe, können die exponierten OH-Gruppen des Eisen(III)-hydroxids dissoziieren (Ionen abspalten) und assoziieren (Ionen anlagern) (Abbildung 3). Die Bindung der Ionen ist pH-abhängig. Im alkalischen Milieu bzw. bei hohen pH-Werten dominiert die Bindung von Kationen, insbesondere Calcium und Magnesium. Bei niedrigen pH-Werten lagern sich bevorzugt Anionen, wie Sulfat und Phosphat, am Oberflächenkomplex der Eisenhydroxide an.



Abbildung 3 Oberflächenkomplexierung an Eisenhydroxiden (LfULG 2014).

Die theoretischen Grundlagen der Oberflächenkomplexierung und ihrer modellhaften Beschreibung sind in Stumm & Morgan (1996) und Appelo & Postma (2005) ausführlich beschrieben. Speziell zur Oberflächenkomplexierung an Eisen(III)-hydroxid bzw. Ferrihydrit wurden in Dzombak & Morel (1990) die bis dato vorhandenen wissenschaftlichen Untersuchungen zusammengefasst und verglichen, z. B. reaktive Oberflächen, Dichte der Bindungsplätze u. s. w.. Durch Anpassung eines mathematischen Gouy-Chapman-Doppelschichtmodells an reproduzierbare Messergebnisse recherchierter Laborexperimente leiteten die Autoren eine konsistente Datenbasis für die Oberflächenkomplexierung an Ferrihydrit ab.

Das Oberflächenkomplexierungsmodell (OKM) nach Dzombak & Morel (1990) unterscheidet zwei Bindungsformen der Komplexierung: eine starke Bindung bzw. "strong site" (Hfo\_sOH) und eine schwache Bindung bzw. "weak site" (Hfo\_wOH). "Hfo" steht für Hydrous ferric oxide (Eisenoxidhydrat, FeOOH).

Für das Dissoziationsgleichgewicht des Eisen(III)-hydroxid-Oberflächenkomplexes gilt gemäß nachfolgender Gleichung das Massenwirkungsgesetz mit den intrinsischen Dissoziationskonstanten K<sub>1</sub> und K<sub>2</sub> (aus Dzombak & Morel (1990)):

$Hfo_wOH_2^+ \leftrightarrow Hfo_wOH^0 + H^+$	$\log K_{1} = \log(H^{+}) + \log \left\{ \frac{(Hfo_wOH^{0})}{(Hfo_wOH_{2}^{+})} \right\} = 7,29$
$Hfo_wOH^0 \leftrightarrow Hfo_wO^- + H^+$	$\log K_2 = \log(H^+) + \log \left\{ \frac{(Hfo_w0^-)}{(Hfo_w0H^0)} \right\} = -8,93$

Bei der Protonierung der Hydroxidgruppen entstehen freie positive Oberflächenladungen. Bei der Deprotonierung der Hydroxidgruppen entstehen freie negative Oberflächenladungen. An den protonierten bzw. deprotonierten Oberflächengruppen können sich Ionen austauschbar anlagern, zum Beispiel Phosphat, Calcium u. a. (Tabelle 2).

Die spezifische Oberfläche des Ferrihydrits ist in Dzombak & Morel (1990) mit 600 m<sup>2</sup> g<sup>-1</sup> bzw. 5,33·10<sup>4</sup> m<sup>2</sup> mol<sup>-1</sup> (FeOOH, 88,85 g mol<sup>-1</sup>) und die Dichte der schwachen Bindungsplätze mit 0,2 mol/mol Hfo angegeben. Die Dichte der starken Bindungsplätze ist 40-fach geringer (0,005 mol/mol Hfo) und kann für Eisenhydroxide praktisch vernachlässigt werden. Die starke Bindung ist vor allem für Tonminerale relevant, bei denen austauschbare Ionen in die Zwischenräume der Tonminerale diffundieren.

Tabelle 2 Ausgewählte Dissoziationsreaktionen für die Ionenadsorption an Eisenhydroxid (Hfo – Hydrous ferric oxide), aus Parkhurst & Appelo (1999).

Dissoziationsreaktion	log K
$Hfo_wOH^0 + Ca^{2+} \leftrightarrow Hfo_wOCa^+ + H^+$	$\log K_{Ca} = -5,85$
$Hfo_wOH^0 + Mg^{2+} \leftrightarrow Hfo_wOMg^+ + H^+$	$\log K_{Mg} = -4,6$
$Hfo_wOH^0 + Mn^{2+} \leftrightarrow Hfo_wOMn^+ + H^+$	$\log K_{Mn} = -3,5$
$\mathrm{Hfo_wOH^0} + \mathrm{SO_4^{2-}} + \mathrm{H^+} \leftrightarrow \mathrm{Hfo_wSO_4^-} + \mathrm{H_2O}$	$\log K_{S04} = 7,78$
$Hfo_wOH^0 + SO_4^{2-} \leftrightarrow Hfo_wOHSO_4^{2-}$	$\log K_{\rm HSO4} = 0,79$
$Hfo_wOH^0 + PO_4^{3-} + 3H^+ \leftrightarrow Hfo_wH_2PO_4 + H_2O$	$\log K_{H2PO4} = 31,29$
$Hfo_wOH^0 + PO_4^{3-} + 2H^+ \leftrightarrow Hfo_wHPO_4^- + H_2O$	$\log K_{HP04} = 25,39$
$\mathrm{Hfo_wOH^0} + \mathrm{PO_4^{3-}} + \mathrm{H^+} \leftrightarrow \mathrm{Hfo_wPO_4^{2-}} + \mathrm{H_2O}$	$\log K_{P04} = 17,72$

# **3.3** Trophieprognose von Tagebauseen und empirische Modelle

## 3.3.1 Grundlagen zu mathematischen Modellen

#### **Typen mathematischer Modelle**

Grundlegend kann zwischen prozessorientierten und empirischen Modellen unterschieden werden. **Prozessorientierte Modelle** setzen ein mechanistisches Verständnis des physikalischen, chemischen, bzw. biologischen Wirkungsgefüges voraus. Kern dieser Modelle ist häufig ein System von Differentialgleichungen zur Abbildung von Massen- und Energiebilanzen.

Im Fall komplexer Umweltsysteme ist das mechanistische Verständnis häufig lückenhaft. Die wirkenden Prozesse und Einflussgrößen sind teils unzureichend verstanden bzw. in ihrer raumzeitlichen Heterogenität praktisch nicht erfassbar. In diesem Fall kommen **empirische Modelle** zum Einsatz. Diese Modelle stellen die Beziehung zwischen interessierenden Variablen mathematisch dar, ohne auf konkrete Prozesse Bezug zu nehmen. Regressionsmodelle oder künstliche neuronale Netze sind typische Vertreter empirischer Modelle.

In der Praxis sind häufig Hybride aus prozessorientierten und empirischen Modelle anzutreffen, die als **semi-empirische Modelle** (oder konzeptionelle Modelle) bezeichnet werden. Konzeptionelle Modelle implementieren zwar grundlegende physikalisch-chemische Konzepte (z. B. Wasser- und Massenbilanzen), nutzen aber auch empirische Ansätze zur Abbildung mechanistisch unverstandener Phänomene. Die Modelle des Vollenweider-Typs (z. B. OECD 1982), die auch Basis der im Rahmen dieses Projekts genutzten Modellansätze sind, können als semi-empirisch bezeichnet werden.

#### Ein- und Ausgabegrößen von Modellen

Im Kontext empirischer Modelle wird die zu prognostizierende Größe (linke Seite) im Allgemeinen als abhängige Variable (response variable, kurz **Response**) bezeichnet. Diese wird aus unabhängigen Variablen abgeleitet, die üblicherweise als **Prädiktorvariablen** (kurz Prädiktoren) bezeichnet werden. Neben den Prädiktorvariablen tauchen auf der rechten Seite empirischer Modelle **Koeffizienten** auf (die auch als Parameter bezeichnet werden). Die Koeffizienten sind numerisch ermittelte Zahlenwerte, die eine bestmögliche Vorhersage der Response aus den Prädiktoren ermöglichen. Die Koeffizienten empirischer Modelle besitzen häufig keine physikalisch interpretierbare Einheit.

Im Kontext prozessorientierter und konzeptioneller Modelle behält diese Terminologie Gültigkeit. Die zu prognostizierten Größen sind in solchen Modellen stets **Zustandsvariablen**, also messbare Systemeigenschaften (z. B. die P<sub>See</sub>-Konzentration), die sich durch die Wirkung von Prozessen verändern. Veränderungen der Zustandsgrößen können durch Einflüsse von außerhalb der Systemgrenzen bestimmt werden. Diese äußeren Einflüsse werden als **Randbedingungen** bezeichnet.

#### Auflösung der zeitlichen Dimension

Sofern zeitliche Entwicklungen (Dynamiken) abgebildet werden, spricht man von **dynamischen Modellen**. In der Regel wird der Begriff nur im Zusammenhang mit prozessorientierten bzw. konzeptionellen Modellen verwendet. Häufig werden dynamische Modelle genutzt, um zukünftige Systemzustände, ausgehend von einem bekannten Anfangszustand, zu prognostizieren. Hierfür werden im Allgemeinen die zugrundeliegenden Differentialgleichungen mittels numerischer Verfahren integriert. Derartige Prognosen können mit zeitlich **konstanten (stationären)** oder **schwankenden (instationären)** Randbedingungen berechnet werden. In zahlreichen realen Systemen stellt sich ein **Fließgleichgewicht (steady state)** ein, sofern die auf das System wirkenden Randbedingungen über sehr lange Zeiträume konstant (stationär) sind. Fließgleichgewichte bilden somit stabile Endzustände ab, in denen sich die Werte der Zustandsvariablen nicht mehr verändern. Solche Endzustände lassen sich mit dynamischen Modellen prognostizieren, indem die Differentialgleichungen über sehr lange Zeiträume unter Annahme konstanter Randbedingungen integriert werden. Viele Fließgleichgewichte lassen sich jedoch eleganter auf direktem Wege (ohne Integration) berechnen. Hierfür werden die Differentialgleichungen durch Nullstellen der linken Seiten auf ein lösbares System gewöhnlicher algebraischer Gleichungen zurückgeführt (Kap. 6.3).

#### Extrapolationsfähigkeit unterschiedlicher Modelltypen

Alle Modelle zur Simulation von Umweltsystemen besitzen Koeffizienten, deren Zahlenwerte durch **Kalibrierung** ermittelt werden müssen. Während der Kalibrierung werden zunächst geschätzte Werte der Koeffizienten mittels numerischer Methoden so optimiert, dass die Abweichung zwischen den simulierten und beobachteten Werten der abhängigen Variablen minimal wird. Der hierbei verwendete Satz von Beobachtung der abhängigen und unabhängigen Variablen wird als **Trainingsdatensatz** bezeichnet. Die mittels Optimierung bestimmten Zahlenwerte der Koeffizienten sind unweigerlich auf diesen Trainingsdatensatz konditioniert.

Bei der Anwendung der (zuvor kalibrierten) Modelle sollte zwischen **Interpolation** und **Extrapolation** unterschieden werden. Hierfür ist von Bedeutung, ob die in das Modell eingespeisten Werte der unabhängigen Variablen im Wertebereich des Trainingsdatensatzes liegen oder nicht. Sofern sie innerhalb des Trainingsdatensatzes liegen, handelt es sich formal um eine Interpolation, da auch die abhängige Größe mutmaßlich innerhalb des bereits beobachteten Wertebereichs liegen wird. Liegen die eingespeisten Werte der unabhängigen Variablen jedoch außerhalb des Wertebereiches des Trainingsdatensatzes, handelt es sich um eine Extrapolation, weil Ergebnisse jenseits des bisher beobachteten Wertebereichs zu erwarten sind.

Die Zuverlässigkeit der Berechnungsergebnisse im Extrapolationsbereich hängt stark vom Typ des verwendeten Modells ab. Da grundlegende Phänomene wie Massen- und Energiebilanzen weitgehend uneingeschränkt gelten, behalten streng prozessorientierte Modelle im Extrapolationsbereich Gültigkeit. Dagegen sollten empirische Modelle, mangels mechanistischer Grundlage, nicht für Extrapolationen verwendet werden.

Modelle werden oft eingesetzt, um zukünftige Systemzustände zu berechnen (**Prognose**) oder erwartete Systemzustände unter Annahme veränderter Randbedingungen abzuschätzen (**Szenarioanalyse**). Naturgemäß handelt es sich hierbei um Extrapolationen, weshalb empirische Modelle in diesem Kontext nur sehr eingeschränkt nutzbar sind.

#### Modellkonzept für die Trophieprognose von Tagebauseen

Momentan sind nahezu sämtliche betrachteten Tagebauseen sehr nährstoffarm. Beispiele für Tagebauseen in einem fortgeschrittenen Stadium der Entwicklung mit höherer Trophie sind sehr selten. Der Wertebereich des Trainingsdatensatzes für die Kalibrierung empirischer Modelle ist folglich stark eingeschränkt. Gleichzeitig sollen im Rahmen von Trophieprognosen Zeiträume von vielen Jahren bis Dekaden betrachtet werden. Dabei sind auch Szenarien mit stark veränderten Randbedingungen nicht auszuschließen, die zweifelsfrei den Charakter von Extrapolationen erfüllen. Unter diesen

Gesichtspunkten erscheint die Anwendung rein empirischer Modelle für Zwecke der Trophieprognose ungeeignet.

Andererseits erscheint auch die Nutzung streng prozessorientierter Modelle gegenwärtig nicht praktikabel. Gründe hierfür sind einerseits Wissenslücken auf Ebene der bio-geo-chemischen Prozesse, welche die temporäre und permanente Retention von Phosphor und dessen Bindungspartnern im Detail steuern. Darüber hinaus lässt sich der Datenbedarf prozessorientierter Simulationsmodelle hinsichtlich der räumlich und zeitlich variablen Randbedingungen im Rahmen der üblichen Trophieprognosen nicht abdecken.

Entsprechend konzentrierten sich die Arbeiten auf die Entwicklung eines praktisch anwendbaren, konzeptionellen Modells zur Abschätzung der Trophie unter den Bedingungen eines Fließgleichgewichts (steady state) (siehe dazu auch Kap. 6.4). Besonderer Wert wurde daraufgelegt, dass auch im Extrapolationsbereich Prognosen erhalten werden, die innerhalb eines plausiblen Wertebereichs liegen. Zudem werden die Grenzen der Anwendbarkeit der Modelle anhand von Indikatoren klar definiert (Kap. 6.5).

## 3.3.2 P-Retention und empirische "P-Import- P-Konzentrations-Modelle"

Bei den meisten Seen wird Phosphor als der limitierende Faktor für die Primärproduktion angesehen. Die Phosphorkonzentration ist die wichtigste Steuergröße für den trophischen Zustand von Seen, oder allgemein für den ökologischen Zustand von Seen, da nicht nur direkt die phytoplanktische Primärproduktion, sondern das gesamte Nahrungsnetz (Makrophyten, Zooplankton, Fische) beeinflusst wird (Brett und Benjamin 2008). Aufgrund der herausragenden Bedeutung der seeinternen P-Konzentration (P<sub>see</sub>) wurden zahlreiche Modelle zu deren Berechnung bzw. Prognose entwickelt. Ziel dieser Modelle ist es, einen Zusammenhang zwischen der Phosphorbelastung (P-Import) und der P-Konzentration im See herzustellen (P loading vs. P concentration models). Hierzu muss der P-Verlust im See, die Nettosedimentation, abgeschätzt werden, die von zahlreichen Faktoren abhängen kann: hydraulischer Belastung oder Wasseraufenthaltszeit, Alkalinität, pH, Ca<sup>2+</sup>, Fe, Al, gelöste Huminstoffe, anorganische suspendierte Partikel, Biomasse und Artenzusammensetzung des Phytoplanktons, Struktur des Nahrungsnetzes, Dauer und Stabilität der thermischen Schichtung, Resuspension und Bioturbation, anoxische Bedingungen im Hypolimnion (Ahlgren et al. 1988). Von diesen Faktoren konnte bisher allerdings nur die Wasserverweilzeit (t<sub>R</sub>) bzw. die hydraulische Belastung (q<sub>s</sub>) erfolgreich in empirischen Regressionsmodellen verwendet werden. In der Studie von Sas (1989) wurden die Caund Fe-Einträge als erklärende Variablen miterfasst, aber nicht in Modelle integriert. Nach Brett und Benjamin (2008) werden P-Verluste bei den meisten empirischen Modellen entweder über a) P-Flächenbelastung und mittlere Tiefe (bzw.  $P_{in}$  und  $t_R$ ) erklärt, oder über b) den Nettosedimentationskoeffizienten als Funktion der seeinternen P-Masse oder P-Konzentration (Reaktion ersten Grades; kinetischer Ansatz).

Alle diese Modelle beschreiben Prozesse der P-Retention nicht direkt, sondern betrachten Seen als "black box" bzw. vollständig durchmischte Reaktoren. Dennoch wird ein prozessbasierter Hintergrund für den P-Verlust angenommen, da sich Retention und Nettosedimentationskoeffizient aus der theoretischen Sedimentationsgeschwindigkeit (apparent settling velocity) P-haltiger Partikel berechnen lassen (R = v /(q<sub>s</sub>+ v)), die empirisch ermittelt werden kann. Für v existieren verschiedene Abschätzungen, die für jeweils ein Set von Seen zwischen 10 m a<sup>-1</sup> (Vollenweider1976) und 16 m a<sup>-1</sup>, für einzelne Seen allerdings zwischen 1, 4 und 51,6 m a<sup>-1</sup> liegen kann (Zusammenstellung in Ahlgren 1988, Nürnberg 1998 und 2009). Der dominierender P-Retentionsmechanismus ist die Sedimentation biogener Partikel (Algendetritus) vermutet (z. B. OECD 1982).

In TBS wirkt zusätzlich bzw. dominiert die **P-Sorption an Metallhydroxide im Wasser und im Sediment**. Der P-Verlust kann daher zusätzlich empirisch durch "Indikatoren der bergbaulichen Beeinflussung" berücksichtigt werden, wodurch sich die Modellgüte erheblich verbessern lässt (Grüneberg et al. 2011, 2018). Die elektrische Leitfähigkeit und die Sulfatkonzentration im Wasser konnten als indirekte Indikatoren für den Fe-Eintrag genutzt werden. Die beste Prognosegüte wurde allerdings durch die Verwendung des Fe:P-Verhältnisses im Sediment erreicht, da dieser als zeitlich integrierender und direkter Indikator für die Fe-Verfügbarkeit bzw. für den Fe-Überschuss für die P-Bindung verstanden werden kann. Prinzipiell sind weitere Indikatoren denkbar (Fe-, P-, NH<sub>4</sub>-Konzentration im Porenwasser, Sulfatreduktionsrate, Metalleintragsraten etc.), die jedoch bisher aufgrund unzureichender Datenverfügbarkeit nicht in semi-empirische Modelle integriert werden konnten.

# 4 Vorgehensweise und Projektablauf

Die methodische Vorgehensweise basiert auf der Erfassung von Bilanzdaten und der Entwicklung von Modellen durch Regressionsanalysen und nichtlineare Parameterschätzung. Als Besonderheit werden "Indikatoren der bergbaulichen Belastung" integriert. Das Projekt wurde von zuständigen Landesumweltämtern und Unternehmen der Bergbauregionen konzeptionell und mit Daten unterstützt. Die als Kooperationspartner eingebundenen Ingenieurfirmen Institut für Wasser und Boden Dr. Uhlmann Dresden (IWB) und BGD ECOSAX GmbH Dresden (BGD) sind in Deutschland führend in der Prognose der Entwicklung der Gewässergüte von Tagebauseen, so dass auf weitreichende Erfahrungen und auch Daten zurückgegriffen werden konnte.

Das Projekt war in 6 Arbeitspakete gegliedert, die sich, wie in Tabelle 3 gezeigt, auf die Kooperationspartner aufteilten. Das Leibniz-Institut für Gewässerökologie und Binnenfischerei Berlin (IGB) wurde erst zu Beginn des Projektes als zusätzlicher Partner gewonnen, sodass ihm in der ursprünglichen Antragsplanung keine Arbeitspakete zugeordnet waren.

АР	Arbeitspaket (AP)	BTU	TUD	BGD	IWB	Summe
1	Identifikation geeigneter TBS, Metadaten	3,1	0,9	1,6	1,1	6,7
2	Datenzusammenstellung und -aufbereitung	5,0	0,9	7,9	1,4	15,2
3	Sedimentbeprobung uanalyse, Laborversuche	22,4	0,0	3,1	0,0	25,5
4	interne P-Bilanzierung, Stoffmengenbilanzmodelle	1,2	1,2	4,0	12,7	19,2
5	Statistik, empirische Modelle	3,7	11,8	0,0	0,0	15,5
6	Bericht, Publikationen, Ergebnisvorstellung	10,6	2,5	2,8	1,9	17,7
	Summe	46,0	17,4	19,4	17,0	100

Die BTU als koordinierende Einrichtung hatte einen Schwerpunkt bei Sedimentbeprobung und -analyse (AP 3), die sie in enger Zusammenarbeit mit dem IGB bearbeitet hat. Zusammen mit dem BGD und IWB war sie maßgeblich an der Datenzusammenstellung und –aufbereitung (AP 2) beteiligt. Ihr oblag ebenfalls die Organisation und Koordination sowie die Ergebnis- und Berichterstellung (AP 6). Die Mitarbeiter der TU Dresden, Institut für Hydrobiologie (TUD) bearbeiteten vorrangig Fragen zur Statistik und der Entwicklung empirischer Modelle (AP 5). Unsere Partner vom IWB arbeiteten schwerpunktmäßig zu der internen P-Bilanzierung und den Stoffmengenbilanzmodellen für das Freiwasser (AP 4). Insgesamt bestand zwischen allen Kooperationspartnern zu allen Fragen ein reger Austausch und Diskussion.

Die einzelnen Arbeitspakete enthielten folgende Aufgaben:

 Identifikation geeigneter TBS, in Abstimmung mit den Landesämtern, der Landestalsperrenverwaltung des Freistaates Sachsen (LTV) und der LMBV; Abfrage von Daten; Abschätzung der Verfügbarkeit sowie der Qualität notwendiger Daten; Zusammenstellung von Metainformationen zur Datenverfügbarkeit

- 2. Aufbereitung und Zusammenstellung von Daten für Seewasser, Stoffbilanz und Sediment und Einarbeitung in Datenbank bzw. Berechnungstabellen; Plausibilitätskontrolle, Prüfung auf Konsistenz der Datensätze und Aufbereitung für Statistik
- 3. Sedimentbeprobung und -analyse
- 4. Erstellen vollständiger P-Bilanzen für ausgewählte TBS und Interpretation der Relevanz von Akkumulations- und Rücklösungsprozessen für die P-Retention, u. a. durch dynamischer Wassermengen- und Stoffmengenbilanzmodelle
- 5. Statistische Prüfung der Eignung von Indikatoren für bergbauliche Beeinflussung; Modellanpassung auf der Basis von Stoffbilanzen und Sedimentindikatoren; Prüfung verschiedener Modellstrukturen; Sensitivitätsanalyse
- 6. Bericht, inkl. Methodenbeschreibung, Seencharakterisierung, Interpretation, Handlungsempfehlungen für Anwender zur Erstellung von Trophieprognosen

# 4.1 Projektverlauf

Projektbeginn war der **1.10.2019**. Alle realen und virtuellen Projekttreffen wurden von Dr. Grüneberg inhaltlich und organisatorisch mit präzisen Gliederungen zu den Arbeitspaketen, den Fragen und Problemen und den Lösungswegen sehr gut als ppt-Präsentationen vorbereitet und anhand von Protokollen auf- und nachbereitet. Alle Unterlagen und Daten standen Mitarbeitern in einer Cloud als zentrale Ablage zur Verfügung. Ein Auftakttreffen fand schon am **20.8.2019** in Berlin statt und mündete in folgenden Fragestellungen zur Metadatenbank und Datenzusammenstellung:

- Welche Seen sind geeignet?
- Welche Daten liegen vor? Wo? In welcher Form und Qualität?
- Welche Daten müssen beschafft werden? Woher? Zuständigkeit?
- Wie und wo werden Metadaten und Daten gespeichert? Wie strukturiert?

Nachdem sehr erfolgreich zahlreiche Datensätze von Tagebauseen gesammelt und geprüft wurden, zeigte sich sehr bald, dass es nur sehr wenige Seen mit einem ausreichenden Datensatz für die geplante Modellierung gibt (vgl. Kap. 5.1). Es folgte ein Projekttreffen mit allen Beteiligten am **21.10.2019** an der TU Dresden, bei dem hauptsächlich die folgenden Fragen thematisiert wurden:

- Wie gut eignen sich die bisher zusammengestellten Daten der Tagebauseen für die Auswertung zur Trophieprognose?
- Bekommen wir einen plausiblen und über alle Bereiche konsistenten Datensatz?

Für die Eignung eines Tagebausees für diese Studie gelten Kriterien, die in Kap. 5.1 (Seenauswahl) genannt sind.

Neben Datenaufbereitung und -bereitstellung für die empirische Modellierung wurden Parameter, Formate, Konsistenz der Daten, Zeitpläne sowie Logistik und Methodik der Sedimentbeprobung und analytik zusätzlicher Tagebauseen diskutiert und Festlegungen für die weitere Bearbeitung getroffen. Ein Problem für die Datenanalyse stellten die sehr niedrigen Gesamtphosphor (P<sub>See</sub>; TP)-Konzentrationen der Tagebauseen in Seen aus Mitteldeutschland dar, die in vielen Fällen mit < 5µg l<sup>-1</sup> oder < 10 µg l<sup>-1</sup> angegeben wurden und so nicht für die Auswertung nutzbar waren. Im Gegensatz dazu war die TP-Konzentration in TBS der Brandenburgischen Lausitz tendenziell höher. Um zu prüfen, ob dafür eine systematische Überbestimmung die Ursache ist, wurde beschlossen, in einer Herbstkampagne die Messung der TP-Konzentration in Wasserproben durch das Labor des BTU-Lehrstuhls Gewässerschutz zu prüfen (Kap. 5.3). Die Probenahme der Wasserproben erfolgte in Zusammenarbeit mit der LMBV im Rahmen des Montanhydrologischen Monitorings, ausgeführt durch die LUG Engineering GmbH (Lauchhammer, Schwarze Pumpe) und SGL mbH (Kittlitz). Diese Zusammenarbeit wurde durch die Projektpartner BGD und IWB koordiniert und hat sehr gut funktioniert.

Im Jahr 2020 konnte aufgrund der Corona-Situation nur begrenzt an den Projektaufgaben gearbeitet werden. Ein erstes virtuelles Treffen fand am **7.9.2020** statt. Hier ging es um die ergänzenden Datenabfragen bei der LMBV aus dem Montanhydrologischen Monitoring (MHM) für den Zeitraum 2010 bis 2020 als Komplettabfrage über die LMBV (Herr Dr. Totsche). Eine Modelldatentabelle für die Daten, die aus den vorliegenden Prognosegutachten (bearbeitet von BGD und IWB im Auftrag der LMBV) zu gewinnen waren, wurde erstellt und von den Projektpartnern innerhalb der nächsten zwei Monate gefüllt. Daten zur Seewasserchemie, insbesondere Gesamtphosphor (TP oder P<sub>See</sub>) wurden von der BTU ergänzt. Es zeigte sich, dass die Qualität und Verfügbarkeit der TP-Daten nach wie vor problematisch für das Projekt war.

Die Beprobung der Sedimente von 18 TBS wurde im August 2020 abgeschlossen, wobei 50 Sedimentproben für die Analyse entnommen wurden. Probenvorbereitung und nasschemischer Aufschluss für TP und Metalle erfolgten im BTU-Labor in Bad Saarow, die Analytik am IGB in Berlin.

Ein erster Bericht des Projektpartners TUD mit Modellanpassungen auf Basis des Datensatzes aus Grüneberg et al. (2011, 2018) zeigte die Notwendigkeit einer einheitlichen Datenmatrix.

Am **8.3.21** fand ein zweites virtuelles Projekttreffen statt: Trotz zahlreicher bilateraler Kontakte und Gespräche wurde deutlich, dass der Gesprächsbedarf der Projektpartner sehr groß war, auch oder gerade weil alle Projektpartner in der Zwischenzeit viel für das Projekt gearbeitet hatten. Aufgrund der coronabedingten Verzögerung im Projekt wurde eine Verlängerung bis April 2022 beantragt und von der DBU genehmigt, um die anstehenden Arbeiten und Analysen sorgfältig zu Ende zu führen.

Die Seenauswahl war im Herbst 2020 abgeschlossen. Danach kamen 48 Seen in die enge Auswahl (Kap. 5.1). 35 neue Datensätze wurden in die Modelldatentabelle TBS\_Modelldaten\_20200109.xlsx eingefügt. Im neuen Datensatz fanden sich keine Seen mit relativ "hoher" P-Belastung. Die "Spreizung" im Datensatz war nach wir vor gering (viele TBS mit sehr niedriger P-Belastung), was kritisch für die Modellanpassung war. Daher wurden die für die Studie wertvollen TBS mit relativ "hoher" P-Belastung einer Einzelfallprüfung unterzogen. Insbesondere die für die Modellentwicklung besonders wichtigen Parameter (TP, cPin, s\_Fe, s\_P, …) wurden auf Plausibilität geprüft.

Die Variabilität im Datensatz war sehr groß (im Vergleich zu n=49) und erlaubte in diesem Zustand noch keine Modellanpassung. Es gab Vorschläge, weitere Parameter und Hypothesen zu prüfen (z. B.):

- Fe:P im zufließenden Grundwasser berücksichtigen. Für die Trophieprognose ist es wichtig, "wann der Fe-Bonus verbraucht ist".
- Al im zufließenden GW ist als potenzieller P-Bindungspartner regional von Bedeutung, z. B. Bockwitzer See (25 t Al pro Jahr über GW), Zwenkauer, Hainer, Kahnsdorfer, Störmthaler, Markkleeberger See.

Eine Diskussion zu Kippunkten und zur Gültigkeit der Modelle mit zunehmender Reifung/Alterung stand im Mittelpunkt der Beratung, weil die Gültigkeit der neuen empirischen Modelle mit zunehmender Alterung eine zentrale und kritische Frage für das Projekt ist. Es besteht eine jahrelange Kritik an der Projektidee an sich, in etwa: "TBS werden mit der Alterung die hohe P-Retention verlieren, daher sind spezielle TBS-Modelle unnötig und sogar kontraproduktiv, da jetzt hohe P-Belastungen (durch Nutzungen) ermöglicht werden könnten, die zukünftig den gewässerökologischen Zustand beeinträchtigen".

Leider haben wir in unserer Datenbank (anders als bei der Projektbeantragung gehofft) wahrscheinlich keine Seen, die bereits eine alterungsbedingte Abnahme der P-Retention zeigen. Dr. Grüneberg schlägt eine Systematik der Phasen der bergbaulichen Entwicklung von TBS hinsichtlich der P-Retention vor, die graphisch und hinsichtlich der Charakterisierung der Phasen und der Übergänge entwickelt wurde (erstmals vorgestellt auf der DGL-Konferenz 2021, siehe Kap. 6.4.3). Wenn TBS "reifer" werden, kommt es zu einer Mobilisierung und Akkumulation von NH<sub>4</sub> im Porenwasser, aber nicht zur Akkumulation von P im Porenwasser oder gar Freisetzung aus dem Sediment.

Zur internen Bilanzierung (AP 4) formulierte das IWB folgende Kriterien zur Auswahl von Seen für eine detaillierte Modellrechnung:

- Vollständige Stoffmengenbilanz sind nötig; Problem sind niedrige TP-Konzentrationen
- Seen/Datensätze mit "Signalen", z. B. TP-Puls aus Hochwasser werden gebraucht, um Mechanismen des "P-Einfangens" beschreiben und verstehen zu können. Bis zu diesem Zeitpunkt stand noch kein See fest, der für die Modellierung besonders geeignet war. IWB wollte zunächst die Fertigstellung der Modelldatentabelle abwarten.

Zwischen **April 2021 und September 2022** fanden verschiedene Treffen, zahlreiche Telefonate und digitaler Austausch von Informationen zwischen einzelnen Projektpartnern in Berlin, Bad Saarow, Dresden statt.

Am **17.10.2022** folgte ein organisatorisches Treffen zum Projektende zur Auswertung der DGL-Tagung 2022 sowie finale Absprachen zum Projektbericht und zu Strategien der Veröffentlichung. Hierbei waren der Stand der Bearbeitung und der Zeitplan zur Erstellung der empirischen Modelle und die Modellstrukturen im Mittelpunkt der Diskussionen.

# 4.2 Besonders förderliche oder hemmende Umstände für den Projektverlauf sowie für das Vorhaben

Als förderliche Umstände für das Projekt können die gute Datenbasis und hohe Qualität der Zuarbeit der beteiligten Büros, die hervorragende Kommunikation und Zusammenarbeit der Projektpartner und die Möglichkeit und Nutzung der DGL-Tagung 2021 in Leipzig und 2022 in Konstanz als wissenschaftliches Forum zur Verbreitung und Diskussion unserer Ergebnisse genannt werden.

Durch die Zusammensetzung des Konsortiums mit der Bündelung der wichtigsten Kompetenzen in Fragen Wasserqualität von Tagebauseen in Deutschland war eine der wichtigsten Grundlagen des Projektes gegeben, die sicher noch in weiteren Kooperationen bzw. Publikationen münden wird. Die nachträgliche Einbeziehung des IGB als wichtigem Partner bei der Sedimentanalyse und der beständige wissenschaftliche Austausch haben sich ebenfalls als förderlich erwiesen. Hemmende Umstände ergaben sich hauptsächlich durch die coronabedingten erschwerten Probenahmen, Laborarbeiten und Projektabstimmungen. Ein weiteres Hemmnis resultierte aus der Datenbasis, die anders war als erwartet. Die Daten hatten im TP-Konzentrationsbereich eine sehr bzw. z. T. zu geringe Spreizung. Dazu kam, dass die Qualität der MHM-Daten bezüglich TP-Konzentration im Wasser die Nutzung der Daten eingeschränkt hat aufgrund zu hoher Bestimmungsgrenzen für TP und nicht plausibler Daten im Datensatz. Dadurch waren ursprünglich nicht vorgesehene Wasserprobenahmen und Analysen notwendig.

Des Weiteren wird angemerkt, dass ursprünglich geplante Laborversuche nicht durchgeführt wurden, stattdessen ein zusätzlicher Aufwand für die Sedimentprobenahmen und –analysen im Labor notwendig wurden, um eine Spreizung des Datensatzes zu erreichen.

Als hemmend für den Projektablauf soll auch das Ausscheiden der beiden Projektleiter Björn Grüneberg durch einen Arbeitsplatzwechsel an das Landeslabor Berlin-Brandenburg und Brigitte Nixdorf durch den Eintritt in den Ruhestand erwähnt werden. Zwar hat die großzügige Verlängerung der DBU in dieser Frage etwas Luft gegeben, aber die zu Beginn vorgelegte Intensität des wissenschaftlichen Austausches konnte unter diesen Umständen nicht gehalten werden.

# 5 Methoden

# 5.1 Auswahl von Tagebauseen für die Studie

Das methodische Konzept für die Entwicklung bzw. Anpassung von semi-empirischen P-Trophiemodellen ist in zahlreichen Veröffentlichungen beschrieben (z. B. OECD 1982, Foy 1992, Nürnberg 1984, Bret und Benjamin 2008). Prinzipiell werden nur Daten weniger Variablen benötigt: die Wasserverweilzeit, die externe P-Belastung bzw. P-Zulaufkonzentration und die seeinternen P-Konzentration. Darüber hinaus werden üblicherweise zahlreiche Daten erfasst, die zum Verständnis des gewässerökologischen Zustands beitragen (OECD 1982).

Für die Entwicklung von Trophiemodellen für Tagebauseen wurde dieser Ansatz erweitert, indem zusätzlich Parameter erfasst wurden, die mit den speziellen P-Retentionsprozessen in Tagebauseen in Verbindung stehen. Diese "Indikatoren der bergbaulichen Beeinflussung" sind vor allem Metallgehalte in Sedimenten und TBS-spezifische Parameter im Wasser (Metallkonzentrationen, Sulfat, elektrische Leitfähigkeit).

Um eine ausreichende Güte und Konsistenz des Datensatzes sicher zu stellen, müssen alle Parameter (d. h. die Stoffeintrags-, die Wasserqualitäts- und die Sedimentdaten) den etwa gleichen Zeitraum abbilden und Qualitätsanforderungen entsprechen (siehe nachfolgend). Der konkrete Zeitabschnitt richtete sich nach dem verfügbaren hydrologisch-hydrochemischen Gütemodell (Kap. 0) und der Verfügbarkeit von Wasserqualitätsdaten. Für die meisten TBS wurden Mittelwerte über einen Zeitraum von elf Jahren genutzt, in der Regel von 2010 bis 2020 (Tabelle 4, Kap.5.3.3). In einigen Fällen wurden repräsentative Einzeljahre genutzt. Die Sedimentdaten sollten am Ende dieser Phase (nachfolgend Bilanzzeitraum genannt) erhoben werden, damit die oberen 3 – 4 cm Sediment etwa den gleichen Zeitraum repräsentieren. Der genutzte Bilanzzeitraum muss zudem "quasi-stationäre Bedingungen" repräsentieren, sollte also lange nach Flutungsende liegen, und initiale Seebildungsprozesse sollten abgeschlossen sein (Kap. 6.4).

Die Zusammenstellung der Daten erfolgte in einem mehrstufigen Verfahren. Zunächst wurde in einer Metadatentabelle von allen bekannten TBS erfasst, ob, in welcher Qualität und aus welcher Quelle die benötigten Daten zur Verfügung stehen. In einem zweiten Schritt wurden die konkreten Daten in einer Tabelle zusammengeführt, die so strukturiert war, dass die Anforderungen an alle später geplanten Auswertungen erfüllt waren. Für die Eignung eines Tagebausees für diese Studie wurden folgende Kriterien definiert:

- pH-neutraler See
- der TBS unterliegt einer gewissen "bergbaulichen Beeinflussung", wobei hier nicht Einflüsse des aktiven Braunkohlebergbaus gemeint sind, sondern insbesondere im Vergleich zu natürlichen Seen erhöhte Metalleinträge
- es liegt ein möglichst aktuelles hydrologisch-hydrochemischen Gütemodell vor; dadurch ist die Bilanzierung der Stoffeinträge in hoher Qualität möglich
- Sedimentdaten sind vorhanden, die zeitlich zum Gütemodell bzw. den Fracht- und Wasserqualitätsdaten passen; alternativ wurde eine eigene Beprobung durchgeführt

- der TBS befindet sich annährend im "stationären Zustand", d. h. im betrachteten Bilanzzeitraum (meist zehn Jahre) gibt es wenig Veränderung der Stoffein- und Stoffausträge und der Seewasserqualität; TBS in Flutung oder in intensiver Nachsorge (z. B. regelmäßige Kalkung) wurden ausgeschlossen
- für die Berechnung der mittleren P-Konzentration im See liegen hoch qualitative Analysedaten vor, d. h. Bestimmung mittels Photometrie oder ICP mehrmals pro Jahr in mehreren Tiefen, mit einer Bestimmungsgrenze (BG) von 5 μg l<sup>-1</sup>, und einer ausreichenden Anzahl von Analysen oberhalb der BG (Kap.5.3.3).

In der Metadatentabelle wurden zunächst 135 TBS aus allen Braunkohlebergbauregionen Deutschlands erfasst, v.a. aus der brandenburgischen- und sächsischen Lausitz und Mitteldeutschland, aber auch dem Rheinland und Bayern. Dazu wurden Daten aus vorliegenden Gutachten und Publikationen bzw. mögliche Datenquellen zusammengestellt und sukzessive durch die Projektpartner ergänzt und analysiert.

Für gut die Hälfte der TBS war kein aktuelles hydrologisch-hydrochemisches Gütemodell verfügbar, so dass auch keine Frachtdaten vorlagen. Weitere TBS wurden aufgrund unzureichender Qualität oder Verfügbarkeit von Wasserqualitätsdaten ausgeschlossen oder weil sie noch in Flutung oder Nachsorge waren. Damit blieben am Ende 42 potentiell geeignete TBS übrig, allerdings fehlten bei ca. 15 TBS Sedimentdaten oder passten nicht zum Bilanzzeitraum, sodass für diese Seen im Rahmen dieses Projektes zusätzlich Sediment- und Porenwasser beprobt und analysiert wurde (Kap. 5.4).

Für die 42 potentiell geeigneten TBS wurden umfangreiche Daten in einer erweiterten "Modelldatentabelle" zusammengestellt:

Basisdaten	TBS-Name, Sanierungsbereich, Lage (Koordinaten), Jahr Flutungsbeginn und - ende, pH-Status, Behandlung (Kalkung etc.), Bilanzzeitraum
Morphometrie und Mixis	Fläche, Volumen, max. Tiefe, mittlere Tiefe, Mixis (di-, mero- o. polymiktisch), Flachwasseranteil (<5 m, <10 m)
Hydrologie	Gesamtzu- und Gesamtabfluss, Zufluss Grund- u. Kippenwasser, Zufluss Oberflächenwasser und Einleitungen, Niederschlag, Wasserverweilzeit
Stoffeinträge (Masse pro Jahr)	Gesamter P-Eintrag, P-Eintragspfade (Grund- und Kippenwasser, Oberflächenwasser, Niederschläge, weitere Eintragspfade (Baden, Vögel etc.)), Fe-, Mn- u. Al-Einträge jeweils separat aus Grund- und Kippenwasser und Oberflächenwasser
Seewasser	pH-Wert, Basenkapazität ( $K_{B8,2}$ ), Säurekapazität ( $K_{S4,3}$ ), elektrische Leitfähigkeit, Konzentrationen von Sulfat, anorganisch gelöstem Phosphor, Gesamtphosphor (TP), Ammonium, Chlorophyll a, Eisen, Aluminium und Mangan (gelöst und gesamt), Sauerstoffkonzentration und -sättigung
Sediment- Feststoff	Untersuchungsjahr, Schichtdicke Probenahme, Glühverlust, Gesamtkohlenstoff, organischer Kohlenstoff, Gesamteisen, Gesamt-Al, Gesamt-Mn, Gesamt-P, Gesamtschwefel, Vivianit (qualitativ)
Sediment- Porenwasser	Phosphat (als SRP), gesamt gelöstes Fe, gesamt gelöstes Mn, Sulfat, Ammonium

Tab und auc	elle na h To	4 tür abe	Hyd lich elle	droi nen 8).	noi Sei	rph en.	olc (*	ogi: Au	sch Ien	ne, Ise	hy e u	dra Inc	old I Ei	ogi: riko	sch ase	eu ev	nd vur	ch de	em n i	niso n c	che lie	e Ke Mo	eni od	ngr elll	öß kal	len ibr	de ier	er il ung	nd gn	ies icł	ser ht i	St ni:	udi t eii	e ge nge	enu zog	tzte ıen;	en Ti siel	BS he
ELF 	2340	463	1171	523	704	1165	1453	2090	2805	<u>8</u> 2	1537	1074	1075	1486	911	818 12/1	1356	1034	1595	277	966	605	1790	1799	1784	1617	2090	1301	543	463	2805							

																				I
	Tagebausee	Abk.	Ende	Behand-	Bilanzzei	traum	MW Seew	asser	A,	> ,	zm	Z <sub>max</sub>	, o	ţ	Mixis	." Б	L <sub>ext</sub>	Psee	504 <sup>2-</sup>	
		E	utung	lung	- uov	bis	d - nov	is	<u>10</u> ° m <sup>∠</sup>	10° m <sup>°</sup>	٤	E	L0°m a -	a		µg I <sup>-1</sup>	rm <sup>-</sup> a-1	µg I <sup>-1</sup> п	ng l <sup>-1</sup> J	SL
	Auensee*	Auen	2007		2013	2013		2013	0,1	0,3	ო	10,8	0,19	1,7	q	134	0,214	10,6	1150	33
	Bärwalder See	Bärw	2009		2009	2015	2009	2020	12,8	160	11	46	44,9	3,6	qi	130	0,455	9,7	150	ą
	Bischdorfer See	Bish	2013	nitial 2015	2015	2020	2015	2020	2,5	18,0	7	21	6,4	2,8	q	73	0,186	10,3	574	1
	Dreiweiberner See	Drei	2002		2015	2019	2014	2020	2,8	30,3	11	24	8,4	3,6	q	104	0,311	7,2	166	សី
	Erikasee *	Erik cs	a. 1960		2011	2015	2010	2020	1,5	4,8	'n	14	12,8	0,40	q	11	0,586	14,7	262	ଞ
	Geierswalder See	Gele	2013	nitial 2013	2013	2018	2010	2020	6,8	95,8	14	34	21,5	4,4	q	173	0,547	8,0	312	К
	Großer Goitzschesee	Golt	2002		2013	2013	2010	2020	<b>13,5</b>	208	15	49	20,3	10,2	q	5	0,096	4,4	497	1
	Harthsee	Hart	1996		2010	2010	2010	2015	0,8	4,5	S	13,7	0,7	6,8	þ	51	0,040	4,3	728	4
	Kulkwitzer See	Kulk	1973		2000	2000	2010	2020	1,6	27,0	17	30,2	2,0	13,8	q	47	0,058	5,0	803	ຊ
	Lichtenauer See	Lich	2011	nitial 2012	2013	2019	2010-2013	2020	3,2	21,9	7	17	5,8	3,8	q	101	0,180	8,6	1814	28
	Lohsa II	Lohs	2015		2016	2019	2016	2020	9,5	74,8	∞	40	55,7	1,3	q	136	0,795	7,9	320	ĸ
	Neuhauser See	Neuh	2005		2020	2020	2010/2015	2020	1,6	18,1	11	25,5	4,9	3,7	q	56	0,179	5,2	570	5
	Scheibe-See	Sche	2011	nitia  2011/12	2012	2019	2012	2020	6,8	106	16	35,6	12,8	8,3	q	8	0,177	7,5	499	ទ
	Schladitzer See	Schl	2012		2013	2018	2010	2020	2,2	22,0	10	29	3,8	5,7	q	32	0,057	7,5	349	ន
	Schönfelder See	Schö	2008		2010	2018	2010	2020	1,4	8,3	9	14	4,9	1,7	q	66	0,345	9,4	699	14
	Seelhausener See	Seel	2005		2013	2013	2010	2015	6,3	75,8	ដ	23,7	10,6	7,1	q	56	0,094	7,3	316	9
	Seelhausener See	Seel	2005		2020	2020	2015	2020	6,3	75,8	ដ	23,7	11,0	6,9	þ	4	0,070	5,4	270	<u> 60</u>
	Werbeliner See	Weli	2010		2008	2008	2010	2015	4,4	43,5	10	37	5,6	7,7	q	39	0,050	7,6	525	33
	Zechau III	Zech	2100		2019	2019	2015	2020	0,1	0,4	ε	œ	0,5	8,0	q	43	0,185	6,3	565	33
	Zwochauer See	Zwoc	2054		2008	2008	2010	2020	0,1	0,6	7	16,5	0,1	6'9	q	99	0,063	10,2	429	ទ
(8	Speicherbecken Borna	Born			1990	1999			2,8	53,0	19	27,5	2,0	26,9	q	209	0,148	18,0	662	5
TO	Gräbendorfer See	Gräb	2017			2006			4,3	92,9	2	46,8	6,7	13,8	þ	116	0,183	12,8	442	6
יר (כ	Schönfelder See	Schö	2008			2009			1,4	9,4	7	12,6	5,2	1,8	q	20	0,254	11,0	365	8
e tə	Senftenberger See	Senf	1972		1995	2005			10,01	67,0	7	24	22,4	3,0	q	103	0,230	14,6	197	8
Bra	Cospudener See	Cosp	2000			2007	2010	2015	4,4	107,0	24	2	4,0	26,8	q	1	0,070	2,5	1030	5
qəı	Haselbacher See	Hase	2002			2004			3,4	25,0	7	32,7	3,6	2,0	q	8	0,063	4,0	953	1
ามาย	Markkleeberger See	Mark	2012			2008	2010	2015	2,5	59,4	24	55,5	2,3	26,4	q	38	0,034	2,5	968	17
) sn	Werbener See	Werb	2090			2006			0,6	6,3	10	27	0,4	17,4	q	28	0,048	3,8	818	16
6	Kulkwitzer See	Kulk	1990			2000			1,6	27,0	17	30,2	1,04	25,9	q	92	0,061	7,0	888	2
	Mittelwert	nut	für TBS,	die für					4,2	53,2	11,9	29,6	6'6	9,2		83,4	0,184	L,T	588	£
	Standardabweichung	Modellk	alibrieru	ng genutzt					3,7	50,9	5,8	12,8	13,3	8,4		42,5	0,178	3,6	352	ъ
	Minimum	wurden (	ohne Aı	iensee und					0,1	0,4	3,2	8,0	0,1	0,8		32,3	0,034	2,5	150	¥
	Maximum		Erikase	(e					13,5	208	24,3	55,5	55,7	26,9		209	0,795	18,0	1814	28
	Speicherbecken Witznitz	Witz							2,4	22,8	9,7	18,0	28,0	0,8	poly	163	1,933	76	130	
	Groß Glienicker See	egs G							0,7	4,5	6,8	11,0	0,2	22,0	qi	276	0,085	23	43	
_ เ	Neuendorfer See	Neu							3,0	6,0	2,0	4,0	299,6	0,02	poly	5	6,511	56		
lee	Plötzensee	Plöt							0,1	0,3	3,6	6,8	0,1	3,5	q	359	0,367	85	130	
şəų	Müggelsee	Mug							7,7	36,5	4,8	8,9	138,8	0,4	poly	95	1,256	69		
oihi	Scharmützelsee	Scha							12,1	108,2	8,9	29,5	10,4	10,4	q	198	0,170	23	51	
iten	Langer See	Lan							1,3	2,8	2,2	3,8	32,5	60'0	poly	120	3,000	68		
I	Stechlinsee	Stch							4,3	96,9	22,8	68,5	1,1	85,0	q	154	0,041	14		
	Nehmitzsee	Nehm							1,7	10,9	6,4	18,6	1,1	9,8	Ģ	87	0,057	19		

Die Datensätze wurden einer intensiven Prüfung unterzogen. Unerwartet große Probleme bereitete die seeinterne P-Konzentration, da bei zahlreichen potentiell geeigneten TBS viele TP-Messwerte unterhalb der Bestimmungsgrenze lagen, wobei die BG etwa zu gleichen Teilen mit 5  $\mu$ g l<sup>-1</sup> oder 10  $\mu$ g l<sup>-1</sup> angegeben wurde (siehe Kap. 6.1). TBS mit >70 % TP-Messwerten < BG wurden aus dem Modelldatensatz entfernt (betrifft z. B. Störmthaler See, Neuhauser See, Haselbacher See, Haubitzer See, Holzweißiger Ostsee, RL Hauptwasserhaltung). Die TP-Daten einiger Seen waren zudem von Ausreißern behaftet und teilweise nicht plausibel, so dass Sonderprobenahmen bei ausgewählten TBS durchgeführt und die Ergebnisse zur Datenplausibilisierung genutzt wurden (siehe Kap. 6.1). Einige wenige TBS (Auensee, Erikasee) wurden aus dem Modelldatensatz entfernt, da nicht repräsentative Sedimentdaten oder unplausible P<sub>in</sub>- oder P<sub>see</sub>-Daten vermutet wurden.

Um einen möglichst großen Wertebereich der seeinternen P-Konzentration abzudecken, wurden auch Datensätze von 9 natürlich entstandenen Seen ergänzt, die die oben beschriebenen Kriterien erfüllten (Kap. 5.2). Für die Modellanpassung standen 29 Seendatensätze zur Verfügung (Tabelle 4, Tabelle 8). Darin enthalten sind neun Datensätze der Studie Grüneberg et al. (2011, 2018). Drei TBS (Kulkwitzer See, Schönfelder See und Seelhausener See) sind mit je zwei Datensätzen vertreten, da Daten von zwei Bilanzzeiträumen inkl. passender Sedimentdaten vorlagen. Die Streubreite der mittleren TP-Konzentration ( $P_{See}$ )in den ausgewählten TBS lag zwischen 2,5 und 18 µg l<sup>-1</sup>. In den natürlichen Seen wurden höhere Konzentrationen im Bereich zwischen 14 und 85 µg l<sup>-1</sup> gemessen.

# 5.2 Zusätzliche Einbeziehung von Daten natürlicher Seen

Daten natürlicher Seen wurden einbezogen, um ein breites Spektrum von Seen entlang eines Trophie-Belastungsgrades abbilden zu können. Insbesondere Fe-reiche natürliche Seen ermöglichen Rückschlüsse auf Prozesse, die für TBS in zukünftigen Entwicklungsphasen typisch sein könnten (Kap. 6.4 und 6.5). Im Rahmen der Studie wurden Daten von neun natürlichen Seen zusammengetragen und in der gleichen Matrix wie die Daten der TBS strukturiert. Der Speicher Witznitz wurde als natürlicher See betrachtet, denn hier ließen sich keine bergbaulichen Beeinflussungen erkennen und insbesondere das Sediment ist Fe-arm. Drei dieser Seen zeichnen sich durch einen für natürliche Seen hohen Eisengehalt im Sediment aus: Groß Glienicker See, Müggelsee, Neuendorfer See. Für diese Seen standen zusätzlich zu den Bilanzdaten umfangreiche auch vertikal hoch aufgelöste Sediment- und Porenwasserdaten zur Verfügung. Zusätzlich wurden ausgewählte Daten weiterer natürlicher Seen für spezielle Fragestellungen genutzt, z. B. zum Fe-Eintrag oder der präferentiellen N-Rücklösung. Die Daten natürlicher Seen wurden Veröffentlichungen entnommen oder stammen aus eigenen Untersuchungen (Tabelle 5).

See	Datenquellen für Wasserbeschaffenheit, P-Fracht und Wasserbilanz	Datenquellen Sediment- und Porenwasser		
Seen mit vollständigem Bilanz- und Sedimentdatensatz analog zu TBS				
Groß Glienicker	Kleeberg et al. (2012); Kleeberg et al.	Heinrich et al. (2021); Kleeberg et al. (2013)		
See	(2013); P-Fracht eigene Berechnungen			
Neuendorfer	Kommana et al. (2022);	Friedland et al. (2021)		
See				
Müggelsee	Shatwell und Köhler (2019)	Friedland et al. (2021); Kommana et al. (2022); NITROLIMIT (2016)		
Plötzensee	Heinrich et al. (2022) und eigene	Heinrich et al. (2022)		
	Berechnungen			
Scharmützelsee	Grüneberg et al. (2011)	Grüneberg et al. (2011); unveröffentlichte		
		Daten BTU Cottbus-Senftenberg, LS		
		Gewässerschutz		
Langer See	Rücker et al. (2019); NITROLIMIT	NITROLIMIT (2016); unveröffentlichte Daten		
	(2016)	BTU Cottbus-Senftenberg, LS Gewässerschutz		
Stechlinsee	Gonsiorczyk et al. (2002)	Casper et al. (1995)		
Nehmitzsee	Gonsiorczyk et al. (2002)	Gonsiorczyk et al. (1997)		
SP Witznitz	LTV	Beprobung im Rahmen dieses Projekts		
Zusätzliche Seen für spezielle Fragestellungen				
Untere Havel	Grüneberg et al. (2015)			
Lake Bolmen	Björneras (2021); Klante et al. (2021)			
Aydat Lake	Michard et al. (2001); Minard et al. (2001); Beauger et al. (2022)			
Canadian soft	Dillon und Evans (2001)			
water lakes				

#### Tabelle 5 Zusammenstellung der für diese Studie genutzten Quellen für Daten natürlicher Seen.

# 5.3 Wasserbeschaffenheit

Für diese Studie wurde vorwiegend auf vorhandene Daten zurückgegriffen. Um eine möglichst homogene Datenbasis zu erhalten, wurden für die 42 potentiell geeigneten Tagebauseen (vgl. Kap. 5.1) Daten zur Wasserbeschaffenheit für den Zeitraum 2010 – 2020 bei verschiedenen Institutionen angefragt. Der Großteil der Daten entstammt dem Montanhydrologischen Monitorings (MHM) der Lausitzer und Mitteldeutschen Bergbau-Verwaltungsgesellschaft mbH (LMBV) (LMBV, 2019). Weitere Daten für Seen außerhalb des Zuständigkeitsbereiches der LMBV wurden von der Landestalsperrenverwaltung des Freistaates Sachsen (LTV) sowie vom Sächsischen Landesamt für Umwelt, Landwirtschaft und Geologie (LfULG) zur Verfügung gestellt. Für in Sachsen-Anhalt gelegene TBS wurden online verfügbare Daten des Landesbetriebes für Hochwasserschutz und Wasserwirtschaft Sachsen-Anhalt (LHW) genutzt, die online über das Datenportal des Gewässerkundlichen Landesdienstes Sachsen-Anhalt (GLD) verfügbar sind (https://gld.lhw-sachsen-anhalt.de/). Von den zusammengetragenen TP-Rohdaten stammen z. B. 61 % von der LMBV, 16 % vom LfULG, 13 % vom GLD und 9 % von der LTV.

Die Auswertung der Daten förderte einen unerwartet großen Anteil von TP-Messwerten unterhalb der Bestimmungsgrenze (etwa zu gleichen Anteilen 5 oder 10  $\mu$ g l<sup>-1</sup>) zutage (Kap. 5.1, Kap. 6.1). Um echte Messwerte (Zahlen) im Konzentrationsbereich unterhalb von 10  $\mu$ g l<sup>-1</sup> zu erhalten und eine Plausibilitätskontrolle der vorhandenen Daten durchzuführen, wurden (entgegen der ursprünglichen

Projektidee) die TP-Konzentration von Wasserproben ausgewählter TBS durch das Labor des Lehrstuhls Gewässerschutz der BTU analysiert (s. Kap. 5.3.2).

## 5.3.1 Wasserprobenahme- und Analytik

Da die meisten Daten dem MHM der LMBV entstammen, wird es an dieser Stelle kurz vorgestellt. Auch die anderen Landeseinrichtungen, die Daten für das Projekt bereitgestellt haben, arbeiten nach gängigen Standardmethoden. Das Montanhydrologische Monitoring der LMBV (LMBV, 2019) ist ein Werkstandard, das mit dem Ziel entwickelt wurde, die Untersuchung von Gewässern in der Bergbaufolgelandschaft auf eine einheitliche methodische Basis zu stellen und somit einen konsistenten Datensatz zu erheben. Sowohl die Probennahme als auch die analytischen Leistungen müssen nach DIN EN ISO/IEC 17025:2018-03 akkreditiert sein (Tabelle 6).

In der Leistungsbeschreibung (LB) Seewasserprobenahme und -analytik des MHM (2019) ist festgelegt: Die Seen werden i. d. R. viermal pro Jahr beprobt. Üblicherweise findet die Beprobung an der tiefsten Stelle des Sees/Teilbereiches des Sees statt. In Ausnahmefällen (z. B. sehr flache Gewässern oder nach behördlichen Vorgaben) ist eine Uferprobenahme zulässig. Grundsätzlich ist eine repräsentative Entnahme von Seewasserproben für die chemische Analytik nur als tiefendiskrete Schöpfproben (Tiefe in Abhängigkeit der Schichtung) möglich.

Parameter	Methode / Norm	Bestimmungsgrenze		
Feld-Untersuchungen				
pH-Wert	DIN EN ISO 10523:2012-04	-		
Elektrische Leitfähigkeit (25 °C)	DIN EN 27888:1993-11	-		
Sauerstoff	DIN EN ISO 5814:2013-02	-		
Redoxspannung U <sub>H</sub>	DIN 38404-6:1984-05	-		
Sichttiefe	DIN EN ISO 7027:2000-04	-		
Labor-Untersuchungen				
Säurekapazität K <sub>S4,3</sub>	DIN 38409-H7-2	0,01 mmol l <sup>-1</sup>		
Basekapazität K <sub>B8,2</sub>	DIN 38409-H7-4-1:2005-12	0,01 mmol l <sup>-1</sup>		
Chlorophyll a	DIN 38412-16:1985-12	0,1 μg l <sup>-1</sup>		
o-Phosphat-Phosphor	Verwendung der membranfiltrierten Proben	0,005 mg l <sup>-1</sup>		
	(0,45 μm); DIN EN ISO 6878:2004-09			
	(fotometrisch); DIN EN ISO 15681-1:2005-05 (FIA)			
Phosphor-gesamt	DIN EN ISO 6878:2004-09 (fotometrisch); DIN EN	0,010 mg l⁻¹ oder		
	ISO 11885:2009-09 (ICP); DIN EN ISO	0,005 mg l⁻¹		
	15681:2005-05 (FIA)			
Ammonium-Stickstoff	DIN 38406-5:1983-10 (fotometrisch); DIN EN ISO	0,04 mg l⁻¹		
	11732:2005-05 (FIA); DIN EN ISO 14911:1999-12			
	(IC) 2)			
Calcium	DIN EN ISO 11885:2009-09 (ICP); DIN EN ISO	0,5 mg l <sup>-1</sup>		
	14911:1999-12 (IC)			
Sulfat	DIN EN ISO 10304-1:2009-07	20 mg l <sup>-1</sup>		
Sulfid, leicht freisetzbar	DIN 38405-27:2017-10	0,1 mg l <sup>-1</sup>		
Eisen, gelöst	DIN EN ISO 11885:2009-09	0,1 mg l <sup>-1</sup>		
Aluminium, gelöst	DIN EN ISO 11885:2009-09	0,1 mg l <sup>-1</sup>		
Mangan, gelöst	DIN EN ISO 11885:2009-09	0,1 mg l <sup>-1</sup>		

Tabelle 6 Methoden und Bestimmungsgrenzen ausgewählter Parameter bei der Seewasser- undPorenwasseranalytik nach dem Montanhydrologischen Monitoring (MHM) der LMBV (LMBV, 2019).

# 5.3.2 Gesamtphosphor-Bestimmungen im Labor des Lehrstuhls Gewässerschutz der BTU

Da eigene Untersuchungen im Rahmen des Projektes ursprünglich nicht vorgesehen waren, sollte der Aufwand für die zusätzlichen Analysen möglichst geringgehalten werden. Daher wurden die Probenehmer der LUG Engineering GmbH, Büro Senftenberg, der Spezial- und Bergbau-Servicegesellschaft Lauchhammer mbH (SGL), Analytisches Labor Kittlitz sowie des IfUA Umweltberatung und Gutachten GmbH Bitterfeld gebeten, im Rahmen des durch die Projektpartner BGD und IWB beauftragten Montanhydrologischen Monitorings zusätzliche Wasserproben für die Analyse im BTU-Labor abzufüllen und einzufrieren. Ergänzend zu diesen MHM-Proben aus dem 4. Quartal 2019 und dem 1. Quartal 2020 wurden einige Wasserproben während der Sedimentbeprobungen (Kap. 5.4) im Sommer 2020 entnommen und ebenfalls analysiert.

Die TP-Bestimmung erfolgte in Anlehnung an DIN EN ISO 6878 (2004) durch oxidativen Aufschluss und anschließender photometrischer Bestimmung des gelösten Phosphors nach der Molybdänblaumethode. Alle TP-Proben wurden vor dem Einfrieren angesäuert, d. h. zu 1 ml 0,1 m H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>, der in einer PE-Flasche vorgelegt war, wurden exakt 100 ml der unfiltrierten Wasserprobe hinzugegeben. Die Probenflaschen sowie alle verwendeten Laborgeräte wurden vor der Benutzung mindestens für 30 min mit verdünnter Salzsäure (konz. HCl 1:1 mit A. dest. verdünnt) behandelt und anschließend sorgfältig per Hand mit A. dest. neutral gespült, wobei für den letzten Spülgang stets warmes Reinstwasser verwendet wurde. Wenn möglich (z. B. für das Ansetzen der Kalibrierstandards) wurden Kunststoffgefäße verwendet, um eine Störung der Analyse durch Silikat zu minimieren. Die Aufschlussgefäße (25 ml Glasvials, Deckel mit teflonbeschichtetem Septum) wurden vor der Verwendung zusätzlich mit einem Reinigungsaufschluss behandelt (16 ml Reinstwasser und Aufschlussreagenz, anschließend Autoklavenbehandlung wie folgt beschrieben).

Für den TP-Aufschluss wurden 2,4 ml Na<sub>2</sub>S<sub>2</sub>O<sub>8</sub>-Lösung (4,404 g auf 100 ml Reinstwasser) in die Vials vorgelegt. (Es ist auf die Verwendung von P-freiem Peroxidisulfat und die korrekte Lagerung der Chemikalie im Kühlschrank zu achten.) Anschließend wurden 16 ml der Wasserprobe bzw. Reinstwasser (für Blindwertproben) oder Standardlösungen (Merck-Standard 1000 mg l<sup>-1</sup> PO<sub>4</sub><sup>3-</sup>; Verdünnungsreihe von 3 bis 21 µg l<sup>-1</sup> P) hinzugegeben. Die Aufschlussvials wurden fest verschlossen und für 3 h bei 120 °C im Autoklaven aufgeschlossen. Nach dem Abkühlen wurden zuerst 0,8 ml Ascorbinsäurelösung (2,5 g Ascorbinsäure in 25 ml Reinstwasser) und nach einer Wartezeit von 30 sec 0,8 ml saure Molybdatlösung zugeben. Anschließend wurde der Ansatz gut durchmischt und nach 15 min die Absorption am Spektralphotometer bei 880 nm in einer 5-cm-Küvette gemessen. Als Leerwert diente eine mit Reinstwasser gefüllte Küvette. Damit wurde eine Nachweisgrenze von rund 2 und eine Bestimmungsgrenze von rund 5 µg l<sup>-1</sup> erreicht.

Die Herstellung der Molybdat-Reagenz erfolgte wie folgt: Schwefelsäure (II) durch Verdünnen von konz.  $H_2SO_4$  (D=1,84) im Verhältnis 1:1 mit Reinstwasser herstellen. 3,25 g Ammoniumheptamolybdat-Tetrahydrat (NH<sub>4</sub>)6Mo<sub>7</sub>O<sub>24</sub> \*4 H<sub>2</sub>O in 25 ml Reinstwasser lösen. 17,5 ml Reinstwasser mit 57,5 ml Schwefelsäure (II) mischen und zur (NH<sub>4</sub>)6Mo<sub>7</sub>O<sub>24</sub>-Lösung hinzufügen. 0,0875 g Kaliumantimon (III)-oxidtartrat K(SbO)C<sub>4</sub>H<sub>4</sub>O<sub>6</sub> \* 0,5 H<sub>2</sub>O in 25 ml Reinstwasser lösen und zur sauren Molybdatlösung hinzufügen und mischen.
# 5.3.3 Berechnung der Mittelwerte für die TP-Konzentration (P<sub>See</sub>) und andere Wasserbeschaffenheitsparameter

Die von den verschiedenen Institutionen (LMBV, LfULG, LTV, BTU, LHW) stammenden Daten (s. Kap. 5.3) wurden in ein einheitliches Format gebracht und mit Hilfe einer Microsoft Access©-Datenbank verwaltet. Die vertikale Auflösung war unterschiedlich, d. h. es gab sowohl Mischproben über bestimmte Tiefenstufen als auch Einzelproben aus diskreten Tiefen. Sofern keine Angaben zur Tiefenstufe vorhanden waren (Epilimnion, Metalimnion, Hypolimnion, über Grund), wurden diese anhand der Vertikalprofile der Wassertemperatur zugordnet.

Da die Zielgröße der Trophiemodelle die seeinterne Phosphorkonzentration P<sub>See</sub> ist, wurde besonderes Augenmerk auf die Gesamtphosphor-Konzentrationen gelegt. Zur Plausibilitätskontrolle der TP-Werte wurden die Daten für jede Messstelle über den gesamten Zeitraum 2010 – 2020 geplottet. Da die Ursachen für eventuelle Abweichungen (z. B. Rutschungen, Flutungen, Sanierungsmaßnahmen) unbekannt waren, wurden einzelne Daten, die deutlich vom Langzeittrend abwichen, eliminiert. Lagen Messwerte unterhalb der angegebenen Bestimmungsgrenze, wurde die halbe BG als Zahlenwert eingesetzt. Die Berechnung von Mittelwerten für den betrachteten Bilanzzeitraum erfolgte für den oberen, durchmischten Teil der Wassersäule (Epilimnion) bzw. bei fehlender thermischer Schichtung für die gesamte Wassersäule. Somit wurden hypolimnische und Werte über Grund nicht in die Berechnung einbezogen. Gab es an einem Gewässer mehrere Messstellen, wurde zuerst ein Tagesmittelwert über alle Messstellen berechnet, die sich gemäß den Plots ähnlich verhielten (bei wenigen TBS wurden Messstellen im Flachwasserbereich ausgeschlossen). Aus diesen Tagesmittelwerten wurde dann der Mittelwert für den Bilanzzeitraum berechnet. Wenn ein TBS von mehreren Institutionen parallel beprobt wurde (z. B. LMBV, LfULG, BTU), gingen die Werte gleichberechtigt in den Mittelwert ein.

Der Bilanzzeitraum richtete sich primär nach dem Zeitraum, den das jeweilige hydrologischhydrochemischen Gütemodell umfasst (s. Kapitel 4.1 und 5.5.2). Da die meisten TBS keinen Trend in den TP-Konzentrationen aufwiesen, wurde in einigen Fällen der Zeitraum für die Mittelwertbildung der Wasserqualitätsdaten etwas weiter als der Bilanzzeitraum gefasst (Tabelle 4), um die Zahl der berücksichtigten Messwerte zu erhöhen und somit einen repräsentativeren Mittelwert berechnen zu können (i. d. R. gibt es nur 4 Beprobungen pro Jahr; s. Kap. 5.3.1).

Die Berechnung des Trophie-Index erfolgte nach der Vorschrift und mit Hilfe des MS Access©basierten Auswertungstools der LAWA (LAWA, 2014). In die Index-Berechnung gehen die TP-Konzentrationen als Saisonmittel und als Frühjahrsvollzirkulationswert ein, Chlorophyll a sowie Sichttiefe, ebenfalls als Saisonmittel. Die Anforderungen an die Probenahme sind geringer als für die Verfahren der ökologischen Gewässerbewertung gemäß EU-WRRL. Die Mindestforderung von 4 Probenahmen zwischen März und November war für die meisten Seenjahre des MHM erfüllt.

# 5.4 Sedimentprobenahme und -analytik

Die Sedimentdaten stammten für die meisten TBS von Beprobungen im Rahmen des Montanhydrologischen Monitorings oder Sonderprogrammen im Rahmen der Erstellung von limnologischen Gutachten. Zusätzlich wurden für insgesamt 19 TBS 2020/2021 im Rahmen dieses Projekts Sedimentdaten erhoben, davon wurden 11 TBS für die Modellkalibrierung genutzt. Für neun TBS lagen Daten von Sedimentbeprobungen der BTU Cottbus aus den Jahren 2009/2010 vor (Grüneberg et al. 2011, 2018). Das Probenahmedatum, die Lage der Probnahmestellen und die Wassertiefe sind in Anlage 1 zusammengefasst. Probenahme und Probenaufbereitung waren bei den verschiedenen Untersuchungsprogrammen etwa gleich, die Analysemethoden unterschieden sich jedoch.

# 5.4.1 Sedimentprobenahme

Die Entnahme ungestörter Sedimentkerne erfolgte in allen Fällen mit einem Sedimentstecher (Firma UWITEC, Mondsee, Österreich) in Kunststoffröhren (Durchmesser 60 mm). Die Sedimentkerne wurden mit Hilfe einer Schneidevorrichtung in Segmente progressiver Schichtdicke geschnitten (0 – 2 cm, 2 – 4 cm, 4 – 6 cm, 6 – 10 cm, etc.). Die Lagerung des Frischsediments erfolgte in Zentrifugenröhrchen luftdicht bei 4 °C (für Feststoffanalysen) und in Kunststoff-Petrischalen bei -18 °C für Röntgendiffraktometrie.

Für diese Studie wurden Daten der obersten Sedimentschichten genutzt, in der Regel die oberen 3 – 4 cm. Für ausgewählte TBS wurden zusätzlich vertikal aufgelöst bis zu neun Schichten unterschiedlicher Mächtigkeit gewonnen und untersucht. Für eine ausreichende Probenmenge wurden an jeder Stelle zwei bis drei Kerne entnommen. Das Material der oberen Schichten wurde zu einer Probe vereint, um die kleinräumige Sedimentheterogenität mit zu erfassen. Die Sedimentprobenahme erfolgte meist an der jeweils tiefsten Stelle des Sees. In einigen TBS wurden mehrere Stellen beprobt (Speicher Borna, Senftenberger, Gräbendorfer, Bärwalder, Lichtenauer, Schönfelder, Bischdorfer See) und Mittelwerte der oberen Sedimentschichten genutzt. Flachwasserbereiche (ca. < 5 m) wurden jedoch nicht mit einbezogen.

Für die Gewinnung des Porenwassers wurde ein separater Sedimentkern auf die gleiche Art geschnitten, die Proben der jeweiligen Schichten in 50 ml Zentrifugenröhrchen gefüllt und für wenige Stunden bis zur Zentrifugation bei ca. 4 °C gelagert.

# 5.4.2 Sediment- und Porenwasseranalyse

Das Feuchtsediment wurde bei 40 °C bis zur Gewichtskonstanz getrocknet. Das getrocknete Sediment wurde für die nachfolgenden Analysen in einem Achat-Mörser zermahlen und homogenisiert. Die Aliquote für Röntgendiffraktometrie wurden gefriergetrocknet. In Tabelle 7 sind Methoden und Normen zusammengestellt.

**Trockenrückstand bzw. Wassergehalt** wurden angelehnt an DIN ISO 11465:1996-12 durch Trocknung bei 105 °C bestimmt, und alle Analysedaten wurden rechnerisch auf die 105 °C getrocknete Probe bezogen.

**Gesamt-Kohlenstoff, -Stickstoff und -Schwefel** wurden mittels CHNS Elementaranalysator bestimmt (Untersuchungsprogramm 2020: vario El cube, Elementar Germany; Untersuchungsprogramm 2010: vario Macro, Elementar, Germany; angelehnt an DIN ISO 15936:2012-11 und DIN ISO 13878:1998-11).

Die **Aufschlüsse für die Bestimmung von Metallen und Gesamtphosphor** unterschieden sich: Im MHM wird ein Königswasseraufschluss nach DIN ISO 11466:1997-06 bzw. DIN EN 13346:2001-04 (Verfahren A) genutzt. Bei den BTU/IGB-Programmen 2010/2020 wurde ein Veraschungsaufschluss nach Andersen (1976) genutzt, bei dem die gemahlene Sedimentprobe zunächst 2 h bei 550 °C geglüht und anschließend für mindestens 30 min in heißer 2N HCI extrahiert wird.

Die Bestimmung von **Metallen und Gesamtphosphor** in den Säureextrakten erfolgte im Rahmen des MHM und des Messprogramms 2020 mittels ICP-OES, während im BTU-Messprogramm 2010 nur Gesamteisen- und -Phosphor photometrisch bestimmt wurden (Grüneberg et al. 2018).

Trotz unterschiedlicher Aufschluss- und Analyseverfahren sind die Daten der wichtigsten Feststoffparameter vergleichbar. Für das Verfahren Veraschungsaufschluss und photometrische Bestimmung wurde die Wiederfindung für Gesamteisen und -Phosphor in TBS-Sedimenten gegen Königswasser und mit zertifizierten Standards getestet (Grüneberg 2006). Es kann davon ausgegangen werden, dass Mn und Ca annähernd gleich effizient durch Königswasser und heiße HCI extrahiert werden. Die Al-Gehalte (und auch K und Na) sind mit HCI-Aufschluss jedoch niedriger als mit Königswasser, und die Daten der Untersuchungsprogramme daher nicht vergleichbar.

Tabelle	7 I	Methoder	ı der	Sediment	Feststoffan	alytik i	m	Rahmen	des	Montanhydrologi	schen	Monitorings
(MHM)	und	l der Unte	rsuch	ungsprogr	amme der B	3TU 201	0 (	Grüneber	g et i	al. 2011, 2018) und	I IGB/I	3TU 2020.

Parameter	Abkürzung (Einheit)	Methode/Norm MHM	Methode BTU 2010, IGB/BTU 2020	
Trocken- rückstand	TR (%)	Trocknung 105 °C (DIN ISO 11465:1996-12)	Trocknung 105 °C	
organische Substanz	LOI (%)	Veraschung bei 550 °C (DIN EN 12879:2001-02)	Veraschung bei 550 °C	
Gesamt- Kohlenstoff	TC (%)	Verbrennung, C-Analysator (DIN EN 12879:2001-02, DIN 18128:2002-12)	Elementanalysator	
Gesamt- Schwefel	s_S (% )	Elementanalysator (DIN 51724-1:2012-07 bzw. DIN ISO 15178:2001-02)	Elementanalysator	
organischer Kohlenstoff	TOC (%)	Verbrennung, C-Analysator (DIN EN 1484:1997-08)	Elementanalysator	
Gesamt-P	s_P (mg g <sup>-1</sup> )		IGB/BTU (2020): ICP-OES BTU (2010): photometrisch, angelehnt an DIN EN ISO 6878	
Gesamt-Fe	s_Fe (mg g <sup>-1</sup> )	ICP-OES	IGB/BTU (2020): ICP-OES BTU (2010): photometrisch angelehnt DIN 38406 E1 (BTU)	
Gesamt-Al	s_Al (mg g⁻¹)	(DIN EN ISO 11885:2009-09) nach		
Gesamt-Mn	s_Mn (mg g <sup>-1</sup> )	Konigswasserautschluss		
Gesamt-K	s_K (mg g⁻¹)		nur IGB/BTU (2020): ICP-OES	
Gesamt-Mg	s_Mg (mg g <sup>-1</sup> )			
Gesamt-Ca	s_Ca (mg g <sup>-1</sup> )			

**Vivianit** wurde zunächst lichtmikroskopisch in den gefriergetrockneten Proben von allen 2020 beprobten Sedimenten gesucht. Bei neun TBS wurden insgesamt 18 Proben mittels Röntgendiffraktometrie (XRD) untersucht: Dreiweibern, Bärwalder See, Lohsa II, Geierswalder See, Erikasee, Auensee, Ludwigsee, Speicher Witznitz, Speicher Borna, Senftenberger See. In diesen TBS, die sich in einem vergleichsweise reifen Entwicklungsstadium befinden, wurde das Vorkommen von Vivianit anhand der bekannten Bildungsbedingungen (Rothe et al. 2016, Heinrich et al. 2022) als möglich erachtet. Röntgendiffraktogramme von Pulverpräparaten wurden mit einem Bruker AXS D8 Advance  $\Theta$ - $\Theta$ -Diffraktometer aufgenommen, welches mit Co-K $\alpha$ -Strahlung bei 40 kV und 35 mA arbeitet und mit einer variablen Divergenzblende (15 mm Bestrahlungslänge), einem primären Soller-Kollimator von 0,04 rad, einem 1D-LynxEye XE-T-Detektor (volle Öffnung) und einer motorisierten Streustrahlabschirmung ausgestattet ist. Die Proben wurden von 2° bis 85° 20 mit einer Schrittweite von 0,02° 20, einer Messzeit von 1 s bzw. 10 s pro Schritt und einer Probenrotationsgeschwindigkeit von 15 min<sup>-1</sup> untersucht. Gefriergetrocknete Proben wurden ohne Aufmahlung von oben in die Pulverküvetten gefüllt (top-loading). Die Pulvermessungen wurden mit dem Rietveld-Programm BGMN/Profex (Bergmann et al. 1998; Döbelin & Kleeberg 2015) ausgewertet.

Das **Sedimentporenwasser** wurde im Rahmen der BTU/IGB-Untersuchungsprogramme 2010/2020 durch Zentrifugation bei 13.000 g (5 °C, 5 min) gewonnen und über Cellulose-Nitrat-Filter (0,45  $\mu$ m) filtriert. Die Proben wurden bis zur Analyse eingefroren. Die SRP-Konzentration wurde photometrisch mittels Molybdänblaumethode bestimmt. Die Analyse anderer gelöster Anionen (Cl<sup>-</sup>, SO<sub>4</sub><sup>2-</sup>) und Kationen (NH<sub>4</sub><sup>+</sup>, Ca<sup>2+</sup>, Mg<sup>2+</sup>, K<sup>+</sup>, Na<sup>+</sup>) erfolgte an einem Ionenchromatograph mit Leitfähigkeitsdetektor (ICS1000, Dionex, Sunnyvale, USA). Metalle (Fe, Mn) wurden 2020 mittels ICP-OES und 2010 photometrisch bestimmt.

# 5.5 Hydrologie-/Gütemodell und Ableitung hydrologischer Kennwerte

Für jeden TBS wurde aus den Erkenntnissen des jeweiligen limnologischen Gutachtens ein möglichst repräsentativer Zeitraum abgeleitet, in dem quasi-stationäre Bedingungen herrschten und die Sedimentprobenahme stattfand, deren Ergebnisse ebenfalls in der Studie verwendet wurden. Für diesen Zeitraum wurde der jeweilige Mittelwert der nachfolgend erläuterten Modelleingangsdaten berechnet.

# 5.5.1 Wasserbilanz

Auf Basis von Lotungsdaten der LMBV existieren für die TBS Wasserstands-Flächen-Volumenkennlinien (Restlochcharakteristik, RL-Kennlinien). Für den Wasserstand ("H"), der sich nach den modellgestützten Berechnungen (s. u.) bei mittleren klimatischen Verhältnissen ergibt, wurde das Seevolumen ("V") und die Seefläche ("A") abgeleitet und daraus die mittlere Tiefe ("zm") berechnet. Weiterhin ergeben sich aus den Wasserstands-Flächen-Volumenkennlinien Kenngrößen, wie die maximale Tiefe ("zmax") sowie die Anteile der Flachwasserbereiche <5 m und < 10 m.

Zur Überwachung und zur Prognose des Grundwasserwiederanstiegs in den Sanierungsbereichen des Braunkohlenbergbaus unterhält die LMBV bzw. ihre designierten Auftragnehmer geohydraulische Großraummodelle (HGM) auf der Basis des Programmsystems PCGEOFIM<sup>®</sup> (Sames et al. 2021), die regelmäßig validiert und kalibriert werden. Das Programmsystem PCGEOFIM® wurde speziell zur Simulation der Grundwasserströmung in Gebieten mit bergbaulich überprägter Wasserwirtschaft entwickelt und bildet insbesondere die Tagebauseen, die durch den Grundwasseraufgang und die Flutung der verbliebenen bergmännischen Hohlformen entstehen, realistisch ab. Für die Tagebauseen im wasserwirtschaftlichen Verantwortungsbereich der LMBV existieren deshalb weitgehend aktuelle und detaillierte Wasserbilanzen. Diese enthalten die nach Bilanzgebieten differenzierten unterirdischen Zuund Abflüsse, Oberflächenwasserein--ausleitungen, diffuse und Oberflächenwasserzuflüsse über die Seeböschungen sowie die klimatische Wasserbilanz über der Seefläche (Niederschlag und Verdunstung).

Die hydrogeologischen Berechnungen erfolgten i. d. R. unter der Annahme zeitlich konstanter mittlerer Grundwasserneubildungsraten und mittlerer klimatischer Bedingungen. Aus diesem Datenstand wurden weitere hydrologische Kenngrößen wie die theoretische Verweilzeit (" $t_R$ ") oder die hydraulische Belastung (" $q_s$ ") berechnet.

# 5.5.2 Frachtbilanz (Stoffeinträge)

Auf Basis der hydrologischen Bilanzen und der im Rahmen der limnologischen Gutachten als relevant eingestuften, gewässerspezifischen Stoffeinträge wurde für die einzelnen Gewässer eine Phosphormengenbilanz ("mP<sub>in</sub>") aufgestellt und die resultierende P-Zuflusskonzentration ("cP<sub>in</sub>") sowie P-Flächenbelastung ("L<sub>ext</sub>") berechnet. Mögliche P-Eintragspfade sind in Abbildung 4 schematisch dargestellt. Welche davon gewässerspezifisch relevant sind, wurde im Rahmen des jeweiligen limnologischen Gutachtens begründet. Weiterhin erfolgte die Bilanzierung der Metalleinträge hinsichtlich Eisen, Aluminium und Mangan.



Abbildung 4 Mögliche Phosphor-Eintragspfade in ein Gewässer.

Relevante oberirdische Zuflüsse zu Seen werden durch das Montanhydrologische Monitoring der LMBV (MHM) häufig sowohl qualitativ als auch quantitativ erfasst, was die Ableitung von Stofffrachten ermöglicht. Die Stoffkonzentrationen werden dabei nach den in Tabelle 6 aufgeführten Methoden untersucht.

Die Grundwasserbeschaffenheit wird ebenfalls im Rahmen des MHM überwacht, so dass häufig langjährige Zeitreihen vorliegen, was die Ableitung repräsentativer Mittelwerte über einen längeren Zeitraum ermöglicht. Grundwasserbürtige Stofffrachten ergeben sich aus der Zuordnung von Grundwassermessstellen (Beschaffenheitsmessungen) und den im hydrogeologischen Modell enthaltenen Grundwasserbilanzgebieten (GW-Dynamik).

Im Hinblick auf die Beschaffenheit des Regenwassers wurden die im Jahr 2000 in der Nähe des Cospudener Sees erfassten Ergebnisse von Niederschlagswasser-Untersuchungen verwendet (BGD 2002), die den in Meinickmann et al. (2013) veröffentlichten Daten sehr nahekommen. Unter Berücksichtigung der für den jeweiligen See in den hydrogeologischen Bilanzen ausgewiesen Niederschlagsmengen ergeben sich die diesbezüglichen Stofffrachten.

Weitere Eintragspfade für Nährstoffe, im speziellen Phosphor, resultieren aus der Gewässernutzung (Badegäste, Zugvögel) und dem Eintrag durch allochthones terrestrisches Material, welche bei der P-Bilanzierung in einer Komponente ("mP<sub>in</sub>\_w") zusammengefasst werden.

Eine Abschätzung über den Eintrag von Nährstoffen durch Badegäste ist von zahlreichen Faktoren abhängig. Vor allem der Ausbau der Strände (Grad der Abwasserfassung, Versorgung mit sanitären Anlagen), die Anzahl der Badegäste, ihr Verhalten und die Anzahl der Sonnentage spielen dabei eine wichtige Rolle. Nach Schulz (1981) gibt ein Badegast zwischen 94 und 190 mg Phosphor pro Tag in das Gewässer ab, dabei steht der niedrigere Wert für das Vorhandensein einfacher sanitärer Anlagen.

Zu einer Erhöhung des Nährstoffimports führen auch rastende und überwinternde Zugvögel. In der Hauptsache sind dies nordische Gänse (Saat-, Bläss- und Graugänse), die größere Wasserflächen vor allem zum Schlafen in großen Scharen aufsuchen. Zu einem Nährstoffimport ins Gewässer kommt es, da Gänse die Nahrung in umliegenden Flächen aufnehmen, den Kot aber zum großen Teil im Gewässer absetzen. Die Anzahl der Tiere am jeweiligen Gewässer wurde aus Vogelzählungen abgeleitet.

Die Nährstoffzufuhr durch allochthones terrestrisches Material (Streu, Falllaub, Pollen etc.) wurde nach Bernhardt (1978) berechnet. Danach beträgt der Eintrag aus trockener atmosphärischer Deposition 10 mg m<sup>-2</sup> a<sup>-1</sup> TP.

# 5.6 Seeinterne P-Bilanzierung und Modellierung durch Simulation mit PHREEQC

Ein Ziel dieses Teilprojektes bestand darin, die zwischenzeitlich gewachsenen Erfahrungen und technischen Möglichkeiten bei der numerischen Modellierung der Wasserbeschaffenheit in Tagebauseen zu nutzen. Die für die Modellierung notwendigerweise aufbereiteten Grund- und Oberflächenwasser-Bilanzen zu den Tagebauseen bieten die Möglichkeit, den volumenstromgebundenen Phosphoreintrag und -austrag der Seen zu präzisieren. Des Weiteren soll geprüft werden, ob Phosphor unter Berücksichtigung der Adsorption an Metallhydroxiden in den Umfang der prognosefähigen Beschaffenheitskennwerte für Tagebauseen aufgenommen werden kann.

Das Oberflächenkomplexierungsmodell nach Dzombak & Morel (1990) ist in der thermodynamischen Datenbasis des hydrogeochemischen Modells PHREEQC (Parkhurst & Appelo 1999) enthalten. PHREEQC (*computer programm for pH and redox equilibrium calculations*) ist eine frei verfügbare und weltweit angewandte Software des United States Geological Survey (USGS) zur Simulation chemischer Reaktionen in wässrigen Lösungen. Die in PHREEQC enthaltene Datenbasis des Oberflächenkomplexierungsmodells umfasst die Kationen Calcium, Magnesium, Eisen und Mangan sowie einige Schwermetalle, wie Cadmium, Blei, Kupfer, Nickel und Zink. Auf der Seite der Anionen sind Daten für Sulfat und Phosphat sowie für Arsenat, Arsenit, Selenat und Selenit enthalten.

Die Bindung des Phosphats am Oberflächenkomplex ist abhängig vom pH-Wert, von der Eisenhydroxidkonzentration, respektive der Anzahl der Bindungsplätze und der Aktivität konkurrierender Ionen. In Abbildung 5 ist für eine exemplarische Lösung mit 0,01 mmol l<sup>-1</sup> Phosphat ( $\approx$  0,31 mg l<sup>-1</sup> P) sowie 1 mmol l<sup>-1</sup> Eisenhydroxid ( $\approx$  55,8 mg l<sup>-1</sup> Fe) (links) bzw. 0,1 mmol l<sup>-1</sup> Eisenhydroxid ( $\approx$  5,6 mg l<sup>-1</sup> Fe) (rechts) die pH-abhängige Verteilung des Phosphats als adsorbierter Anteil am Oberflächenkomplex und als gelöstes Ion gezeigt.

Bei einem molaren Fe:P-Verhältnis von 100:1 (Abbildung 5 links) sind über den gesamten pH-Bereich über 90 % des Phosphors am Oberflächenkomplex gebunden. Bei einem Fe:P-Verhältnis von 10:1 (Abbildung 5 rechts) bleiben in Abhängigkeit vom pH-Wert 25 % bis 45 % des Phosphors desorbiert. Die in Abbildung 5 dargestellten Simulationsergebnisse zeigen, dass die Phosphorbindung durch die Adsorption an Eisenhydroxidverbindungen vorrangig vom Fe:P-Verhältnis in der Lösung bestimmt wird.



Abbildung 5 Phosphatbindung am Eisenhydroxid-Oberflächenkomplex. Titration einer phosphat- und eisenhydroxidhaltigen Lösung mit Salzsäure bis pH  $\approx$  3, berechnet mit PHREEQC (Parkhurst & Appelo 1999).

# 5.7 Empirische Regressionsmodelle

### 5.7.1 Methodisches Konzept

Grundlage des Modellkonzepts ist die Wasser- und Stoffbilanz bezüglich Phosphor für einen als vollständig durchmischt angenommenen Wasserkörper (Gl. 1, Gl. 2):

$$\frac{d}{dt} \cdot V = Q - Q_{out}$$
 Gl. 1

$$\frac{d}{dt} \cdot V \cdot P_{See} = Q - P_{See} \cdot Q_{out} - k \cdot P_{See} \cdot V$$
Gl. 2

mit den Größen:

- V Volumen des Wasserkörpers (m<sup>3</sup>)
- Q<sub>in</sub> Zuflussrate (m<sup>3</sup> a<sup>-1</sup>)

- Q<sub>out</sub> Abflussrate (m<sup>3</sup> a<sup>-1</sup>)
- P<sub>See</sub> Phosphorkonzentration im Wasserkörper (g m<sup>-3</sup>) (Berechnung siehe Kap. 5.3.3)
- P<sub>in</sub> Phosphorkonzentration im Zulauf (g m<sup>-3</sup>), gewichtet, d. h. berechnet als Quotient der Summe der P-Einträge aller Eintragspfade (in g a<sup>-1</sup>) durch die Zuflussrate Q<sub>in</sub>
- k Verlustkonstante erster Ordnung zur summarischen Abbildung seeinterner Retentionsprozesse, insbesondere der Nettosedimentation (1/a)

Im Fließgleichgewicht ergeben sich die linken Seiten von Gl. 1 und Gl. 2 zu Null. Durch einfache Umstellung ergibt sich der Ausdruck von Gl. 3 für die Phosphorkonzentration im Wasserkörper mit der theoretischen Wasseraufenthaltszeit  $t_R = V / Q_{in}$ .

$$P_{See} = \frac{P}{1 + k \cdot t_R}$$
 Gl. 3

Vergleicht man Gl. 3 mit der von Vollenweider (Vollenweider 1976) entwickelten Formel für die Trophieprognose natürlicher See (Gl. 4) fällt die gemeinsame Basis ins Auge. Grundlegend stellt das Vollenweider-Modell also ein Massenbilanzmodell dar, wobei der Ersatz des Terms "k  $\cdot$  t<sub>R</sub>" durch "wurzel (t<sub>R</sub>)" eine pragmatische empirische Anpassung darstellt.

$$P_{See} = \frac{P}{1 + \sqrt{t_R}}$$
 Gl. 4

Da Prognosen auf Basis von Gl. 4 sehr gut mit Beobachtungen übereinstimmen, kann das Vollenweider-Modell als akzeptierter Standard in der Trophieprognose natürlicher Seen betrachtet werden, auch wenn seit seiner Veröffentlichung zahlreiche weitergehende Anpassungen vorgenommen wurden (u. a. OECD 1982).

Auch in den Vorarbeiten zur Entwicklung spezieller Trophiemodelle für Tagebauseen (Grüneberg et al. 2011, 2018) wurden das Vollenweider-Modell bzw. abgeleitete Varianten zugrunde gelegt. Dabei wurden einerseits zusätzliche Prädiktoren eingeführt, um den bergbaulichen Einfluss auf die P-Retention abzubilden, insbesondere das Fe:P-Verhältnis im Sediment. Weiterhin wurden zusätzliche empirische Koeffizienten eingeführt, um eine bessere Anpassung an den konkreten Trainingsdatensatz zu erlauben. Den Stand der bisherigen Entwicklungen repräsentiert Gl. 5 wobei X das Fe:P-Verhältnis im Sediment repräsentiert und a – d empirische Koeffizienten darstellen.

$$P_{See} = \frac{a \cdot P^{-b}}{(1 + \sqrt{t_R})^c \cdot X^d}$$
 Gl. 5

Gl. 5 erlaubt eine gute Anpassung an den früher (2011) und aktuell (2022) vorliegenden Trainingsdatensatz. Die konkrete Formulierung von Gl. 5 impliziert allerdings, dass bei der Anwendung auf natürliche Seen Ergebnisse erhalten werden, die von der Prognose des etablierten Vollenweider-Modells (Gl. 4) abweichen. Konkret birgt die Anwendung von Gl. 5 im Extrapolationsbereich das Risiko einer systematischen Unterschätzung der zu erwartenden Trophie. Die Nutzung von Gl. 5 erfordert die gewissenhafte Prüfung der Anwendungsvoraussetzungen (Kap. 6.5, Kap. 7), damit keine Bewirtschaftungsentscheidungen getroffen werden, die unter dem Gesichtspunkt des vorbeugenden Gewässerschutzes nachteilig sind. Vorgeschlagen wird deshalb eine alternative Anpassung des Vollenweider-Modells entsprechend (Gl. 6), welche die spezielle Situation in Tagebauseen abbildet und gleichzeitig die Anwendbarkeit auf natürliche Seen gewährleistet. Hierbei wird die ursprüngliche Gl. 4 multiplikativ um eine Funktion "s" ergänzt, deren Wert vom Fe:P-Verhältnis im Sediment abhängt.

$$P_{See} = \frac{\mathbf{s}(X, k, m) \cdot P_{in}}{(1 + \sqrt{t_R})}$$
 GI. 6

Die Funktion "s" ist dabei als sigmoidale Funktion konzipiert, die Werte im Bereich zwischen 0 und 1 annehmen kann. Ihr konkreter Verlauf wird durch die zwei empirischen Koeffizienten k und m bestimmt:

$$s(X, k, m) = \frac{1}{1 + e^{k \cdot \left(m - \frac{1}{X}\right)}}$$
 Gl. 7

Mit zunehmendem Fe:P-Verhältnis im Sediment (X) nimmt der Wert der Funktion "s" ab und konvergiert schließlich gegen Null. Folglich ist der Einfluss der Zulaufkonzentration P<sub>in</sub> auf die Phosphorkonzentration im Wasserkörper umso kleiner, je größer das sedimentgebundene Phosphor-Bindungspotential ist (ausgedrückt durch X).

Dagegen nimmt der Wert der Funktion "s" zu, wenn das Fe:P-Verhältnis im Sediment abnimmt, d. h. die P-Bindungsfähigkeit des bergbaubedingten Eisens erschöpft ist. Bei geringen Fe:P-Verhältnissen konvergiert "s" gegen den Wert 1 und Gl. 6 wird praktisch identisch mit dem originalen Vollenweider-Modell (Gl. 4). Die multiplikative Verkettung der Funktion "s" mit der Phosphorkonzentration im Zulauf lässt sich anschaulich als Immobilisierung eines Teils der in das Gewässer eingetragenen Phosphorfracht auffassen.

Mit Blick auf die Anwendung betrifft der entscheidende Vorteil der Formulierung von Gl. 6 gegenüber Gl. 5 das Verhalten des Modells im Extrapolationsbereich. Durch geeignete Wahl der zwei Koeffizienten k und m lässt sich erreichen, dass mit dem originalen Vollenweider-Modell (Gl. 4) übereinstimmende Prognosen erhalten werden können, wenn das Fe:P-Verhältnis im Sediment Werte annimmt, wie sie in natürlichen Seen zu finden sind. Die insgesamt geringere Zahl empirischer Koeffizienten (2 statt 4) geht zwar mit einer reduzierten Anpassungsfähigkeit des Modells einher, vermindert andererseits aber das Risiko einer Überparametrisierung.

## 5.7.2 Modellanpassung

#### Datenbasis

Für die Schätzung der Koeffizienten wurden die in Tabelle 8 dargestellten 27 Datensätze pH-neutraler Tagebauseen berücksichtigt (Auensee und Erikasee wurden nachträglich ausgeschlossen). Einige TBS sind mehrfach vertreten, wenn komplette Datensätze (Wasser- und Frachtbilanz, Wasserbeschaffenheit und Sedimentdaten) unterschiedlicher Bilanzzeiträume zur Verfügung standen.

Da Gl. 6 grundlegend sowohl für Tagebauseen als auch natürliche Seen anwendbar ist, hätten Datensätze von natürlichen Seen prinzipiell in die Modellkalibrierung einbezogen werden können. Auf diese Möglichkeit wurde bewusst verzichtet, da einerseits nur wenige Datensätze natürlicher Seen verfügbar waren und andererseits der Schwerpunkt auf der Modellanpassung für Tagebauseen liegen sollte. Tabelle 8 In die Modellanpassung einbezogene Datensätze ( $t_R$ : Verweilzeit,  $P_{See}$ : Phosphorkonzentration im Wasserkörper,  $P_{in}$ : theoretische mittlere Phosphorkonzentration in Zufluss, s\_Fe:P: Eisen:Phosphor-Verhältnis im Sediment). Für einige TBS wurden repräsentative Einzeljahre statt eines Bilanzeitraums genutzt.  $t_R$  wurde als Quotient von Volumen und Zuflussrate  $Q_{in}$  berechnet. Die Zulaufkonzentration  $P_{in}$  wurde als Quotient aus Zulauffracht und Zuflussrate berechnet. Phosphorkonzentrationen beziehen sich auf Gesamtphosphor und sind der Konsistenz wegen in molaren Einheiten angegeben. Zur Umrechnung von mol m<sup>-3</sup> in die übliche Einheit  $\mu$ g  $l^1$  ist mit dem Faktor 31000 zu multiplizieren; \* Auensee und Erikasee wurden in die Modellkalibrierung nicht mit eingezogen.

			t <sub>R</sub>	Psee	Pin	s_Fe:P
Tagebausee	von	bis	(a)	(mol m <sup>-3</sup> )	(mol m <sup>-3</sup> )	(mol/mol)
Auensee*	2013	2013	1,7	0,000342	0,00432	33,7
Bärwalder See	2009	2015	3,6	0,000313	0,00419	131
Bischdorfer See	2015	2020	2,8	0,000332	0,00235	93,7
Dreiweiberner See	2015	2019	3,6	0,000234	0,00334	88,8
Erikasee*	2011	2015	0,4	0,000474	0,00228	69,5
Geierswalder See	2013	2018	4,5	0,000260	0,00560	115
Großer Goitzschesee	2013	2013	10,2	0,000143	0,00207	59,5
Harthsee	2010	2010	6,8	0,000139	0,00164	84,4
Kulkwitzer See	2000	2000	13,8	0,000161	0,00152	31,0
Lichtenauer See	2013	2019	3,8	0,000278	0,00325	185
Lohsa II	2016	2019	1,3	0,000255	0,00438	122
Neuhauser See	2020	2020	3,7	0,000167	0,00185	147
Scheibe-See	2012	2019	8,3	0,000242	0,00302	111
Schladitzer See	2013	2018	5,7	0,000243	0,00104	26,4
Schönfelder See	2010	2018	1,7	0,000305	0,00319	127
Seelhausener See	2013	2013	7,2	0,000234	0,00182	16,5
Seelhausener See	2020	2020	6,9	0,000173	0,00130	27,7
Werbeliner See	2008	2008	7,7	0,000244	0,00126	27,3
Zechau III	2019	2019	0,8	0,000204	0,00138	63,2
Zwochauer See	2008	2008	6,9	0,000329	0,00213	36,1
Speicherbecken Borna	1990	1999	26,9	0,000581	0,00675	20,1
Gräbendorfer See	-	2006	13,8	0,000413	0,00374	66,4
Schönfelder See	-	2009	1,8	0,000355	0,00225	36,5
Senftenberger See	1995	2005	3,0	0,000471	0,00331	46,2
Cospudener See	-	2007	26,8	0,000081	0,00248	73,2
Haselbacher See	-	2004	7,0	0,000129	0,00192	78,3
Markkleeberger See	-	2008	26,4	0,000081	0,00121	68,6
Werbener See	-	2006	17,4	0,000123	0,00270	58,0
Kulkwitzer See	-	2000	26,0	0,000226	0,00298	38,2

#### Parameterschätzung und Gütemaße

Die Parameterschätzung erfolgte mittels Kleinster-Quadrate-Methode nach dem Marquard-Levenberg-Algorithmus (Funktion "nlsLM" aus dem R-Paket "minpack.lm", R-Version 4.2.1 vom 2022-06-23). Als zu minimierende Residuen wurden die Differenzen zwischen beobachteten und simulierten P-Konzentrationen im Wasserkörper angesetzt. Aufgrund des beschränkten Wertebereiches für die berücksichtigten Tagebauseen erschien eine Transformation der Konzentrationen vor Berechnung der Residuen (z. B. mittels Logarithmieren) nicht erforderlich. Die verwendeten Einheiten der abhängigen und unabhängigen Variablen sind jene, die in Tabelle 8 angegeben sind (Stoffmengen in mol, Volumina in m<sup>3</sup>, Zeit in Jahren).

Als Gütemaße für die Anpassung des Modells wurden die in Tabelle 9 definierten Indikatoren verwendet.

Tabelle 9 Indikatoren zur Bewertung der Modellgüte nach Anpassung empirischer Koeffizienten (VAR: Varianz, MEAN: Mittelwert, ABS: Betrag, obs: Vektor der Beobachtungen, sim: Vektor der mit den Beobachtungen korrespondierenden Simulationsergebnisse).

Symbol	Definition	Erläuterung
R²	1 - VAR(sim - obs) / VAR(obs)	Beschreibt den Anteil der durch das Modell erklärten Varianz in den Beobachtungen. Der bestmögliche Wert ist 1. Modelle mit R <sup>2</sup> =0 sind praktisch wertlos, Modelle mit R <sup>2</sup> < 0 sind kontraproduktiv.
MAE	MEAN(ABS(sim - obs))	Kennzeichnet den mittleren absoluten Fehler in der Einheit der Beobachtungen.
AIC	siehe R-Funktion AIC	Wird für Modellvergleiche verwendet. Neben der Güte der Anpassung bewertet AIC auch die Anzahl der geschätzten Koeffizienten. Bei identischer Güte der Anpassung werden strukturell einfachere Modelle (d. h. jene mit weniger Koeffizienten) bevorzugt.

# 6 Ergebnisse

# 6.1 Charakterisierung der Tagebauseen

Die Abbildung 6 zeigt Boxplots der Jahresmittel der TP-Konzentrationen im Wasserkörper ( $P_{See}$ ) für den Zeitraum 2010 – 2020, die auf Basis von Monatsmitteln berechnet wurden. Es sind die 42 TBS dargestellt, die zunächst in die engere Auswahl für die Modellbildung gekommen waren. Die Seen sind nach den TP-Mittelwerten (viereckige Symbole) geordnet. Die TP-Konzentrationen lagen in alle Seen (bis auf 4 Ausnahmen) unterhalb von 20 µg l<sup>-1</sup> (basierend auf den 75%-Perzentilen (Box)). Auch die 95%-Perzentile erreichten selten Werte über 30 µg l<sup>-1</sup>. Farblich hervorgehoben sind die Boxen der 24 Seen, die für die Modellbildung genutzt wurden. Dabei steht das hellere Blau für die Seen aus der Vorgängerstudie von Grüneberg et al. (2011, 2018) bzw. das dunklere Blau für die Seen, die in der aktuellen Studie hinzugekommen sind (vergleiche Kapitel 5.1).

Im linken Teil der Grafik sind die Bestimmungsgrenzen für TP als orange Linien eingezeichnet. Sie war bei 56 % der betroffenen Datensätze mit < 10  $\mu$ g l<sup>-1</sup> angegeben, bei 43 % mit < 5 $\mu$ g l<sup>-1</sup>. Die Angaben < 5  $\mu$ g l<sup>-1</sup> stammen v.a. aus dem Montanhydrologischen Monitoring der LMBV von 2010 bis 2017, erst danach wurde die BG mit < 10  $\mu$ g l<sup>-1</sup> angegeben. Auch auf dem Datenportal des Gewässerkundlichen Landesdienstes Sachsen-Anhalt und vom LfULG Sachsen wurde die BG meist mit < 10  $\mu$ g l<sup>-1</sup> angegeben. Ab 2017 hat das LfULG die Methodik auf ICP-MS umgestellt und erreicht ab diesem Zeitpunkt eine BG von 2  $\mu$ g l<sup>-1</sup>. Die Säulen im rechten Teil der Abbildung geben den prozentualen Anteil von Werten < BG in den Rohdaten für den durchmischten Teil der Wassersäule an. Dieser Anteil war in Seen mit geringen TP-Konzentrationen am größten und betrug zum Teil über 75 % (rote Linie), weshalb ein Teil der betroffenen Seen aus der aktuellen Studie nicht für die Modellbildung genutzt werden konnte (vergleiche Kapitel 5.1). Da Werte < BG mit dem halben Wert der BG in die Berechnungen eingingen, ist eine Unterschätzung der TP-Konzentrationen zu vermuten.

Die Jahresmittel der Chlorophyllkonzentrationen (Abbildung 7, links) folgen etwa dem Verlauf der TP-Konzentrationen und liegen für rund die Hälfte der TBS deutlich unter 5  $\mu$ g l<sup>-1</sup>. Anders verhält sich die Sichttiefe, die größere individuelle Unterschiede zwischen den Seen aufweist, meist jedoch größer als 2,5 m ist (Abbildung 7, Mitte). Für die meisten Seenjahre konnte der Trophie-Index nach LAWA (2014) berechnet werden (Abbildung 7, rechts). Auch hier geben die Boxen die Variation zwischen den einzelnen Jahren aus dem Zeitraum 2010 – 2020 wider. Etwa zwei Drittel der ausgewählten TBS weisen oligotrophe Verhältnisse auf, 7 TBS mesotrophe. Nur die drei Speicher Knappenrode, Lobstädt und Witznitz sind eutroph. Da die meisten TBS dimiktisch sind, ist von einem mesotrophen Referenzzustand auszugehen.



Abbildung 6 Boxplots der Jahresmittel der TP-Konzentrationen im durchmischten Teil der Wassersäule für die 42 potentiell geeigneten TBS aus Monitoringdaten verschiedener Quellen für die Jahre 2010 – 2020. Die Seen sind nach den Mittelwerten der TP-Konzentrationen geordnet (viereckige Symbole). Die grauen Säulen (rechts) zeigen den Anteil von Werten < BG. Die BG war meist mit < 10 µg  $\Gamma^1$  bzw. < 5 µg  $\Gamma^1$  (orange Linien im linken Teil) angegeben. Die Zahlen an den grauen Säulen geben die Anzahl von Werten < BG in den Rohdaten an. Die Boxen von TBS aus dem aktuellen Datensatz, die für die Modellierung genutzt wurden, sind dunkelblau, TBS aus der Vorläuferstudie von Grüneberg et al. (2011, 2018) in hellblauem Farbton hervorgehoben.



Abbildung 7 Boxplots der Jahresmittel der Chlorophyll-Konzentration im durchmischten Teil der Wassersäule (grüne Boxen links) und der Sichttiefe (blaue Boxen, Mitte) sowie des Trophie-Index nach LAWA (2014) (rechts) für die 42 potentiell geeigneten TBS aus Monitoringdaten verschiedener Quellen für die Jahre 2010 – 2020. Die Seen sind analog zu Abbildung 6 nach steigenden TP-Konzentrationen geordnet. Im rechten Teil sind die Klassengrenzen des Trophie-Index für den oligo-, meso- (m), eu- (e) und polytrophen (p) Zustand hervorgehoben. TBS aus dem aktuellen Datensatz, die für die Modellierung genutzt wurden sind mit \*\* gekennzeichnet, TBS aus der Vorläuferstudie von Grüneberg et al. (2011, 2018) mit \*. Grüne Sterne: Chlorophyllbestimmung mittels Fluoreszenzsonde.



Abbildung 8 Boxplots der TP-Konzentration (blau) sowie Anteil von Werten < BG (braun) aus Monitoringdaten für den Zeitraum 2010 – 2020 im Vergleich zu Messwerten von drei Kampagnen der BTU (Autoklavenaufschluss, Molybdänblaumethode).

Im Rahmen von zwei Kampagnen im Herbst 2019 und Frühjahr 2020 wurde die TP-Konzentration von routinemäßig entnommenen Proben aus insgesamt 29 TBS parallel im Labor des Lehrstuhls Gewässerschutz der BTU bestimmt. Hinzu kamen noch 20 weitere Wasserproben, die während der Sedimentkampagne im Sommer 2020 (Kapitel 5.4) entnommen wurden. Die Messergebnisse sind in Abbildung 8 dargestellt im Vergleich zu den Werten aus den Monitoringprogrammen der LMBV, des LfULG und der LTV Sachsen bzw. des LHW Sachsen-Anhalt. In diesem Fall sind alle Rohdaten aus dem Zeitraum 2010 – 2020 gleichberechtigt in die Berechnung für den Boxplot eingegangen.

Zusammenfassend kann festgestellt werden, dass es eine gute Übereinstimmung zwischen den verschiedenen Laboren gibt. Daher konnten für einige Seen, die parallel im Rahmen des MHM sowie durch verschiedene Landeseinrichtungen beprobt wurden, die Daten gepoolt und der Datensatz somit verdichtet werden. Die Bestimmung der TP-Konzentration im niedrigen Bereich, wie er für oligo- und schwach mesotrophe Seen typisch ist, stellt hohe Anforderungen an die Sauberkeit während der Probenahme und der Analytik im Labor. Mit photometrischen Verfahren sind Bestimmungsgrenzen von 5 µg l<sup>-1</sup> und teilweise darunter mit größter Sorgfalt erreichbar. Als Alternative stehen Verfahren der Atomemissionsspektrometrie (ICP-MS) zu Verfügung, mit denen BG um 2 µg l<sup>-1</sup> gewährleistet werden können. Die Angabe einer relativ hohen Bestimmungsgrenze von 10 µg l<sup>-1</sup> geht jedoch mit einem großen Informationsverlust einher, wie er zu Beginn des Projektes festgestellt werden musste. Je mehr die Nutzung der TBS in der nachbergbaulichen Phase in den Mittelpunkt rückt, desto wichtiger wird es, verlässliche TP-Konzentrationen zu bestimmen. Denn sie bilden die Grundlage für die Überwachung und die Prognose der Wasserqualität.

# 6.2 Seeinterne P-Bilanzierung und Modellierung

# 6.2.1 Anwendungsbeispiel Schönfelder See – stationäre Modellierung

In den Tagebauseen wird das Fe:P-Verhältnis von den Stofffrachten der Zuflüsse (Grundwasser, Oberflächenwasser) und ggf. weiteren Einträgen (z. B. atmosphärische P-Deposition, P-Eintrag durch Wasservögel u. s. w.) bestimmt (Kap. 5.5.2). Für die Annahme einer mittleren stationären Wasser- und Stoffbilanz eines Tagebausees und unter Vernachlässigung weiterer Quell- und Senkenterme für den Phosphor gilt: Je höher der Phosphoreintrag und je niedriger das Fe:P-Verhältnis im Zufluss sind, desto höher stellt sich die gelöste und damit bioverfügbare Phosphorkonzentration im Seewasser ein.



Abbildung 9 Stationäre Wasser-, Phosphor- und Eisenbilanz des Schönfelder Sees.

Im nachfolgenden Beispiel für den Schönfelder See beträgt der bilanzierte jährliche Phosphoreintrag 448 kg a<sup>-1</sup> (2010 – 2018). Bei einer Seefläche von ca. 1,4 km<sup>2</sup> beträgt die Phosphorflächenbelastung rund 320 mg m<sup>-2</sup> a<sup>-1</sup>. Die mittlere TP-Konzentration im Seewasser wurde mit 9  $\mu$ g l<sup>-1</sup> gemessen. Rund 94 % des Phosphors werden im Schönfelder See zurückgehalten. Rund 6 % bzw. 28 kg a<sup>-1</sup> werden mit dem Oberflächenwasser in die Dobra ausgeleitet (Abbildung 9 Mitte). Der mittlere Eiseneintrag aus dem ober- und unterirdischen Einzugsgebiet des Schönfelder Sees beträgt 107.300 kg a<sup>-1</sup>. Das molare Fe:P Verhältnis der Einträge beträgt damit 135. Im neutralen Wasser des Schönfelder Sees fällt das Eisen zu ca. 99 % als Eisen(III)-hydroxid aus und sedimentiert. Im Freiwasser beträgt die mittlere Fe<sub>Gesamt</sub>-Konzentration rund 0,4 mg l<sup>-1</sup> (Abbildung 9 unten).

Für das in Abbildung 9 gezeigte Beispiel der stationären Wasser- und Stoffbilanz des Schönfelder Sees wurde eine PHREEQC-Berechnung durchgeführt. Eine Ausgangslösung mit theoretischen Konzentrationen von Eisen(II) und Phosphor, die sich ohne Eisenoxidation, Eisenhydroxidfällung und Phosphoradsorption einstellen würden, wurde ins Gleichgewicht mit dem atmosphärischen Sauerstoffpartialdruck gesetzt. Die Belüftung führt zur Oxidation des Eisen(II) zu Eisen(III). Durch die Vereinbarung des Sättigungsgleichgewichts von amorphem Eisen(III)-hydroxid (SI\_{Fe(OH)\_{3(a)}} = 0.0) hydrolysiert das Eisen(III), fällt als Eisen(III)-hydroxid aus und fungiert als reaktive Oberfläche für die Bindung des gelösten Phosphors und weiterer Ionen.

Das Ergebnis der Berechnung ist in Tabelle 10 gezeigt. An 0,62 mmol ausgefälltem Eisen(III)-hydroxid stehen 0,124 mmol schwache Bindungsplätze (Hfo\_w) zur Verfügung. Lediglich an **4 % der möglichen Bindungsplätze wird Phosphat adsorptiv gebunden**. Damit werden dem Seewasser jedoch 96 % des Phosphors entzogen. Die im Wasser gelöste Fraktion des Phosphors beträgt rund 7  $\mu$ g l<sup>-1</sup> (Tabelle 11).

 Tabelle 10 Berechnung der Phosphor-Retention durch Phosphatadsorption an Eisen(III)-hydroxid am Beispiel

 des Schönfelder Sees. Berechnung mit PHREEQC (Parkhurst & Appelo 1999) mit 0,2 mol schwachen

 Bindungsplätzen (Hfo\_wOH) je mol ausgefälltem Eisen(III)-hydroxid.

Kennwert	Maß-	Ausgangs-		Ergebnis			
	einheit lösung			gelöst	adsorbiert	adsorbiert, anteilig	
Temperatur	°C	+10,0		+10,0			
pH-Wert		7,9	Belüftung	7,9			
Sauerstoff (O <sub>2</sub> )	mmol/L	0	logP <sub>02</sub> = -0,678	0,36			
Hydrogenkarbonat	mmol/L	3,4		3,4			
Calcium	mmol/L	6,97		6,96	0,008	0,11 %	
Magnesium	mmol/L	1,06		1,04	0,023	2,1 %	
Chlorid	mmol/L	1,02		1,02			
Sulfat	mmol/L	6,66	Eisenausfällung	6,65	0,007	0,12 %	
Eisen(II), gelöst	mmol/L	0,62*)	31_{Fe(OH)3(a)} = 0,0	0			
Eisen(III)-hydroxid mmol/L		0		0,62			
Phosphat-Phosphor	mmol/L	0,00467*)	molares Fe:P-	0,00022	0,00445		
	μg/L	145	Verhältnis 133:1	7	138	96 %	

\*) Theoretische, stationäre Konzentration im Seewasser, die sich gemäß der bekannten Wasserbilanz des Sees und der Stoffeinträge ohne Eisenoxidation, Eisenhydroxidfällung und Phosphor-Adsorption einstellt.

Oberflächenbelegung	μmol l <sup>-1</sup>	anteilig
$Hfo_{wOC}a^+$	8,52	7 %
$Hfo_{wOM}g^+$	23,2	19 %
$Hfo_wO^-$	14,0	11 %
$Hfo_{wO}H^0$	61,0	49 %
$Hfo_{wOH_2}^+$	6,1	5 %
$Hfo_{wOHS}O_4^{2-}$	6,32	5 %
$Hfo_{wS}O_4^-$	0,32	0 %
$Hfo_{\wp}O_4^{2-}$	3,58	3 %
$Hfo_{wHP}O_4^-$	0,86	<1 %
$Hfo_wH_2PO_4$	0,004	<0,01 %
Summe	123,9	100 %

Tabelle 11 Belegung der schwachen Bindungsplätze (Hfo\_w) am ausgefällten Eisen(III)-hydroxid am Beispiel der Tabelle 10.

Die im vorgenannten Beispiel mit dem hydrogeochemischen Oberflächenkomplexierungsmodell berechnete stationäre Phosphorkonzentration des Schönfelder Sees in Höhe von 7 µg l<sup>-1</sup> stimmt gut mit Messungen überein. Die mittlere TP-Konzentration im Bilanzzeitraum 2010 – 2020 betrug 9,4 µg l<sup>-1</sup>, die SRP-Konzentration lag zwischen <2 und 5 µg l<sup>-1</sup>; der Mittelwert betrug 2,5 µg l<sup>-1</sup>.



Abbildung 10 Stationäre TP-Konzentration im Schönfelder See in Abhängigkeit von der Phosphor-Flächenbelastung und vom Fe:P-Eintragsverhältnis (OKM – berechnet mit dem Oberflächenkomplexierungsmodell nach Dzombak & Morel (1990), MESS – Mittelwert von 13 Profilmischproben im Zeitraum 2010 bis 2021).

In der Abbildung 10 sind die für das massebezogene Fe:P-Eintragsverhältnis von 240:1 und die Phosphorflächenbelastung von 320 mg m<sup>-2</sup> a<sup>-1</sup> die berechnete sowie die mittlere gemessene Phosphorkonzentration als Punktsymbole dargestellt. Als Linien sind zum Vergleich weitere Berechnungsergebnisse für abweichende Fe:P-Eintragsverhältnisse und P-Flächenbelastungen dargestellt. Zum Beispiel würde die mittlere stationäre Phosphor-Konzentration des Seewassers auf rund 30  $\mu$ g l<sup>-1</sup> ansteigen, wenn sich das Fe:P-Eintragsverhältnis, z. B. infolge rückläufiger Eisenkonzentrationen im Zufluss, von gegenwärtig 240:1 auf 100:1 verringert (blaue Linie), der Phosphoreintrag bzw. die Phosphor-Flächenbelastung jedoch unverändert blieben. Die auf diese Weise für niedrigere Fe:P-Eintragsverhältnisse berechneten Reihen sind dabei jedoch als hypothetische Grenzfälle zu betrachten, weil sich die PHREEQC-Berechnungen auf die Prozesse im Freiwasser beschränken und die von den eisenhaltigen Seesedimenten ausgehende Phosphorbindung nicht berücksichtigen. Es wird angenommen, dass mit der Reifung der Tagebauseen die Senkenwirkung des Sediments eine zunehmende Rolle bei der P-Retention übernimmt (Kap. 6.5).

# 6.2.2 Anwendungsbeispiel Bernsteinsee – Modellierung unter instationären Bedingungen

Die Prognosen der Wasserbeschaffenheit in Tagebauseen fokussieren bisher auf die wesentlichen bergbaurelevanten Kennwerte. Das sind der pH-Wert, die Säure- und Basenkapazität sowie die Konzentrationen von Sulfat, Eisen, Mangan, Aluminium, Calcium, Magnesium und Ammonium. Im Rahmen der Modellanpassung werden weitere Wasserinhaltsstoffe wie Chlorid, Natrium, Kalium und Nitrat berücksichtigt. Phosphor wurde bisher nicht betrachtet, da es in den Tagebauseen nur in Spurenkonzentrationen, meist unter der Bestimmungsgrenze, gemessen wird und für die Ausleitung aus den Seen in die öffentliche Vorflut bisher keine Relevanz besitzt.

Um zu prüfen, ob sich die niedrigen P-Konzentrationen in Tagebauseen durch den beschriebenen Prozess der P-Bindung an Eisenhydroxid in der Wassersäule auch unter instationären Bedingungen der Wasser- und Stoffbilanz erklären lassen, wurde das Ferrihydrit-Oberflächenkomplexierungsmodell nach Dzombak & Morel (1990) in ein angepasstes Seemodell für den Bernsteinsee (Speicherbecken Burghammer) implementiert.

Das Restloch des ehemaligen Tagebaus Burghammer wurde bis Ende der 1990er Jahre als Absetzraum für Asche, Kohletrübe und Eisenhydroxidschlamm genutzt. Unter dem Einfluss dieser Einspülungen lag der Wasserstand im Restloch über dem umgebenden Grundwasserspiegel, so dass praktisch kein Grundwasserzufluss erfolgte. Mit der Außerbetriebnahme der Einspülungen sank der Wasserstand bis Mitte des Jahres 2001 auf +101,1 m NHN. Die gleichzeitig steigenden Wasserstände in den Restlöchern der Tagebaue Scheibe im Süden sowie Lohsa II im Osten verstärkten den Grundwasserandrang, woraufhin der Wasserstand im Restloch jährlich rund 1 Meter stieg. Im Frühjahr 2007 wurde das untere Stauziel (+107,5 m NHN) und im Frühjahr 2009 das obere Stauziel (+109,0 m NHN) im Speicher Burghammer (Bernsteinsee) erreicht. Im September 2009 erfolgten die ersten Ausleitungen in die Kleine Spree. Vorlaufend, zwischen März und Juni 2009, wurde der Bernsteinsee durch ein mobiles Inlake-Verfahren neutralisiert. Seitdem erfolgen jährlich bis zu acht Nachsorgebekalkungen, um das Ausleitkriterium für den pH-Wert ( $6,0 \le pH \le 8,5$ ) einzuhalten. Seit dem Jahr 2010 wird der Bernsteinsee in der Lamelle zwischen +108 und +109 m NHN im Nebenschluss der Kleinen Spree bewirtschaftet. Zwischen September 2012 und Juli 2017 erfolgte zudem eine temporäre Überleitung aus dem Scheibe-See. Im Februar 2016 wurde die Überleitung aus dem Speicher Lohsa II in Betrieb genommen.



Abbildung 11 Vergleich der Wasserbeschaffenheitsmesswerte (Symbole) im Bernsteinsee mit dem Ergebnis des angepassten hydrochemischen Mischreaktormodells (Linie).

In Abbildung 11 sind die mit dem angepassten hydrochemischen Modell des Bernsteinsees bis Jahresende 2020 berechneten und im Rahmen des LMBV-Monitorings gemessenen Stoffkonzentrationen einschließlich Phosphor gezeigt. Bis auf wenige Ausnahmen liegen die gemessenen Gesamtphosphorkonzentrationen unter der Bestimmungsgrenze von 10  $\mu$ g l<sup>-1</sup>. Ohne die Berücksichtigung der Oberflächenkomplexierung würde sich im Seewasser eine modellierte Phosphorkonzentration zwischen 50 und 80  $\mu$ g l<sup>-1</sup> einstellen (rote Linie). Unter Berücksichtigung der Phosphorbindung an den permanent im Freiwasser ausfallenden Eisen(III)-hydroxiden liegt die Phosphorkonzentration übereinstimmend mit den Messwerten zwischen 1 und 10  $\mu$ g l<sup>-1</sup>.

# 6.2.3 Schlussfolgerungen zur Berechnung der P-Konzentration im Freiwasser durch Oberflächenkomplexierung

Die Berechnungsergebnisse für eine stationäre Wasser- und Stoffbilanz des Schönfelder Sees sowie für die instationäre Entwicklung der Wasserbeschaffenheit im Bernsteinsee zeigen, dass die sehr niedrigen, überwiegend unter der Bestimmungsgrenze von  $5 - 10 \,\mu g \,l^{-1}$  liegenden Phosphor-konzentrationen sehr plausibel mit dem hydrochemischen Ferrihydrit-Oberflächenkomplexierungsmodell erklärt werden können. Unter dem Einfluss hoher grundwasserbürtiger Eiseneinträge ist die hydrochemische Wirkung der Phosphor-Oberflächenkomplexierung sehr stark. Der Phosphor wird dem Freiwasser hochgradig entzogen. Weitere biogeochemische Prozesse des Phosphorkreislaufs, z. B. der Entzug durch die Primärproduktion oder die Freisetzung durch den Abbau abgestorbener Biomasse, treten unter den bergbauspezifischen Bedingungen hoher Eiseneinträge quantitativ in den Hintergrund.

Das vorliegende hydrogeochemische Modell stellt im Unterschied zu den semi-empirischen Trophiemodellen (Grüneberg et al. 2018, Kap. 6.3) einen deterministischen Berechnungsansatz dar. Das Modell ist in der Lage, die Phosphorkonzentration des Seewassers für verschiedene Szenarien der Wasser- und Stoffbilanz zu berechnen, z. B. für den Fall nachbergbaulich niedrigerer Eiseneinträge mit dem Grundwasser oder steigender Phosphoreinträge durch eine sich ändernde Gewässernutzung. Das Modell berücksichtigt die pH-Abhängigkeit der Eisenhydrolyse und der Phosphorbindung und ist somit nicht auf neutrale Tagebauseen beschränkt. Es bildet im jetzigen Entwicklungsstand jedoch nur den anorganischen Chemismus des Phosphors im Freiwasser ab und vernachlässigt den Entzug durch die Primärproduktion und insbesondere die verschiedenen P-Bindungsprozesse im Sediment, die zukünftig bei nachlassenden Fe-Einträgen einen wesentlichen Anteil an der P-Retention in TBS haben werden (Kap. 6.5). Für die Anwendung auf reife Tagebauseen sind deshalb ggf. weitere diesbezügliche Erweiterungen des Modells erforderlich.

Mit den aus der Fachliteratur übernommenen Parametern und thermodynamischen Daten für die Phosphorbindung an Eisenhydroxid wird der gemessene Wertebereich der Phosphorkonzentration in den Tagebauseen bereits plausibel wiedergegeben. Eine weiterführende Anpassung des Modells ist jedoch aktuell nicht möglich, weil im Bereich der analytischen Bestimmungsgrenze die zufällige Streuung der Phosphormesswerte viel höher ist als die Sensitivität des Modells gegenüber den hydround biogeochemischen Einflussfaktoren. Für eine Präzisierung Ferrihydritdes Oberflächenkomplexierungsmodells bedarf es weiterer Anwendungen auf reife Tagebauseen, die unter dem Einfluss geringerer Eiseneinträge höhere Phosphorkonzentrationen aufweisen (deutlich oberhalb der analytischen Bestimmungsgrenze), deren Wasser- und Stoffbilanz aber ebenso detailliert bekannt ist, wie im exemplarisch ausgewählten Beispiel des Bernsteinsees.

# 6.3 Empirische Modelle

## 6.3.1 Geschätzte Parameter und deren Bedeutung

Für die Koeffizienten der Gl. 6 wurden mittels nichtlinearer Regression (Kap. 5.7.2) als Schätzwerte m=0.04 und k=41 erhalten. Damit ergibt sich für die sigmoidale Funktion (Gl. 7) der in Abbildung 12 dargestellte Verlauf. Daraus wird ersichtlich, dass im Fall der Tagebauseen mit Eisen-Phosphor-Verhältnissen oberhalb von etwa 15 eine deutliche Korrektur des originalen Vollenweider-Modells (Gl. 4) erforderlich ist. Für Bergbaufolgegewässer mit besonders hohen Fe:P-Verhältnissen nimmt die Funktion s Werte von etwa 0.2 an, was - bezogen auf die Prognose des originalen Vollenweider-Modells - einer Korrektur um 80 % entspricht.

Eine leichte Abweichung der sigmoidalen Funktion vom Wert 1 ist bereits bei Fe:P-Verhältnissen oberhalb etwa 5 zu beobachten, wie sie in natürlichen Seen auftreten (Abbildung 12, blau schattierter Bereich). Dabei ist jedoch zu berücksichtigen, dass bei der Schätzung der Parameter m und k, welche den Funktionsverlauf bestimmen, ausschließlich Daten der Tagebauseen (roter Bereich in Abbildung 12) berücksichtigt wurden, also keine Anpassung der Funktion für natürliche Seen (blauer Bereich) erfolgte.



Abbildung 12 Verlauf der dimensionslosen sigmoidalen Funktion s (Gl. 7, schwarze Linie) für die geschätzten Koeffizienten m=0.04 und k=41 im Bereich beobachteter Fe:P-Verhältnisse im Sediment. Fette senkrechte Linie markieren die mittleren Fe:P-Verhältnisse im Sediment von Tagebauseen (rot; Tabelle 8) und natürlichen Seen (blau). Dunkel schattierte Bereiche markieren den Interquartilbereich, die hell schattierten Zonen markieren den Bereich zwischen 5% und 95%-Quantil (rot: Tagebauseen, blau: natürliche Seen).

Nach der Schätzung der Parameter ergeben sich folgende Modelle (siehe auch Abbildung 13):

$$P_{See} = \frac{0.21 \cdot P^{-0.71}}{(1 + \sqrt{t_R})^{0.59} \cdot (Fe:P)^{0.42}}$$
 Gl. 8

$$P_{See} = \frac{\left(\frac{1}{1 + e^{0,04 \cdot \left(41 - \frac{1}{Fe:P}\right)}}\right) \cdot P}{(1 + \sqrt{t_R})}$$
Gl. 9

#### Mit:

- Psee Phosphorkonzentration im Wasserkörper
- P<sub>in</sub> Phosphorkonzentration im Zulauf
- t<sub>R</sub> Wasserverweilzeit (a)
- Fe:P molares Fe:P-Verhältnis im Sediment (mol/mol)

Die Zahlenwerte der Koeffizienten der Modelle gelten unter der Voraussetzung, dass die Prädiktoren in den richtigen Einheiten eingehen. Für die Wasserverweilzeit ist **Jahre (a)** und für das Fe:P-Verhältnis ist **mol/mol** zu nutzen. Für die P-Zulaufkonzentration (P<sub>in</sub>) gilt:

- Für Gl. 8 ist P<sub>in</sub> in **mol m<sup>-3</sup>** zu nutzen; das Ergebnis P<sub>See</sub> ist dann ebenfalls in mol m<sup>-3</sup>
- Für Gl. 9 kann P<sub>in</sub> in einer beliebigen Konzentrationseinheit angegeben werden (z. B. mol  $l^{-1}$ ,  $\mu g l^{-1}$  oder mg  $l^{-1}$ ); das Ergebnis P<sub>see</sub> hat dann die gleiche Einheit wie P<sub>in</sub>.

Die Nutzung der Modellgleichungen ist anhand eines Rechenbeispiels in Anlage 3 gezeigt.

## 6.3.2 Vergleich von simulierten und beobachteten Konzentrationen

Im Folgenden sind die Abweichungen zwischen den simulierten und berechneten P Konzentrationen im Wasserkörper sowohl für das vorgeschlagene Modell nach Gl. 9 als auch für das bisher empfohlene Modell nach Gl. 8 visuell wiedergegeben (Abbildung 13, Abbildung 14). Eine Zusammenstellung der Gütemaße enthält Tabelle 12.

Tabelle 12 Vergleich der Güte der Modelle nach Gl. 8 und Gl. 9 basierend auf dem Trainingsdatensatz von Tagebauseen und dem Datensatz unter Einschluss natürlicher Seen. Die natürlichen Seen waren nicht in die Kalibrierung einbezogen.

		Trainingsdatensatz			inkl. natürliche Seen		
Gleichung	Koeffizienten	R²	MAE (µg/L)	AIC	R²	MAE (µg/L)	
Gl. 8	4	0,68	1,7	-417	0,79	5,0	
Gl. 9	2	0,52	1,9	-409	0,81	4,8	

Gemessen am Anteil erklärter Varianz ist, bezogen auf die Anwendung im Bereich von Tagebauseen, das vorgeschlagene Modell nach Gl. 9 dem bisher verwendeten Modell (Gl. 8) unterlegen (R<sup>2</sup> von 0,52 gegenüber 0,68). Der Unterschied im mittleren absoluten Fehler (MAE) ist mit 0,2  $\mu$ g l<sup>-1</sup> dagegen unerheblich. Bezüglich der Unterschiede des R<sup>2</sup> ist zu bedenken, dass ein Modell mit weniger Koeffizienten natürlicherweise eine geringere Flexibilität bei der Anpassung bietet. Allerdings legt der Unterschied im AIC-Kriterium nahe, dass dem bisher verwendeten, komplexeren Modell (Gl. 8) der Vorzug zu geben ist.



Abbildung 13 Vergleich von simulierten Konzentrationen (mod., y-Achse) und Beobachtungen (obs., x-Achse) bei Anwendung von Gl. 8 und Gl. 9 für den Trainingsdatensatz aus Tagebauseen unter Verwendung linearer Achsen.

Bei Einbeziehung der Daten natürlicher Seen in die Berechnung der Gütemaße (Abbildung 14) ergibt sich dagegen eine leichte Überlegenheit von Gl. 9. Mit lediglich zwei empirischen Koeffizienten wird hier eine vergleichbare (bzw. minimal bessere) Anpassung erreicht.



Abbildung 14 Analog zu Abbildung 13, allerdings mit logarithmischen Achsen und zusätzlicher Darstellung natürlicher Seen. Letztere wurden nicht in die Kalibrierung der Modelle einbezogen.

Zusätzlich zu den hier präsentierten Modellen (Gl. 8, Gl. 9) wurden zahlreiche weitere Modellstrukturen betrachtet und deren Koeffizienten angepasst. Da sämtliche dieser alternativen Modelle den hier dargestellten unterlegen waren, wurde auf eine detaillierte Darstellung der Ergebnisse verzichtet. Insbesondere konnte im aktuellen Datensatz (im Gegensatz zu Grüneberg et al. 2018) kein statistischer Zusammenhang zwischen dem Sulfateintrag bzw. auch der Sulfatkonzentration im Wasser und dem Fe-Eintrag gefunden werden. Dies ist bei TBS zu erwarten, bei denen Eisen und Sulfat aus der gleichen Quelle stammen (FeS<sub>x</sub>-Verwitterung) und proportional in entsprechendem stöchiometrischen Verhältnis eingetragen werden. Die Nutzung von Sulfat als indirekter Prädiktor ist prinzipiell möglich (in Form von Gl. 8 oder Gl. 9), wenn im Einzelfall ein mathematischer Zusammenhang zwischen Sulfat und dem Fe:P-Verhältnis nachgewiesen werden kann.

# 6.3.3 Ausblick – zukünftige Anpassung und Verbesserung der Modelle

Um weitergehende Verbesserungen an Trophiemodellen für Tagebauseen vornehmen zu können, werden zwingend Beobachtungsdaten aus zusätzlichen Gewässern benötigt. Insbesondere ist es erforderlich, Daten gealterter Tagebauseen zu erschließen bzw. zu erheben, um den Übergangsbereich zwischen sehr nährstoffarmen Bergbaufolgeseen und natürlichen Seen abzubilden. Dies wird u. a. durch die weiße Zone zwischen den farbig schattierten Bereichen in Abbildung 12 verdeutlicht. Hervorzuheben ist, dass der Mangel an Beobachtungen gealterter Tagebauseen nicht nur die Verbesserung und Validierung konzeptioneller Modelle begrenzt, sondern auch die Entwicklung alternativer Modelle vom rein empirischen zum stärker prozessorientierten Typ erschwert.

Sofern zukünftig qualitätsgeprüfte Datensätze weiterer natürlicher Seen verfügbar werden, ist eine Nachkalibrierung der sigmoidalen Funktion (Gl. 7) des Modells nach Gleichung Gl. 9 möglich und empfehlenswert. In diesem Fall sollte erwogen werden, den Trainingsdatensatz als gemischten Datensatz aus Tagebauseen und natürlichen Seen aufzubauen. Aufgrund des erheblich größeren P-Konzentrationsbereichs wird es dann mutmaßlich notwendig sein, eine Variablentransformation vorzunehmen, damit Tagebauseen und natürliche Seen im Rahmen der Parameterschätzung vergleichbar gewichtet werden.

# 6.4 Zukünftige Entwicklung von Tagebauseen und Gültigkeit der empirischen Modelle

# 6.4.1 Entwicklung und Reifung von Tagebauseen

Die meisten neutralen Tagebauseen haben aufgrund bergbaulich bedingter Metalleinträge, insbesondere von Eisen, ein hohes Phosphor-Retentionsvermögen. Vor dem Hintergrund der Alterung und Reifung der Tagebauseen muss klar definiert werden, unter welchen Bedingungen diese speziellen Modelle gelten, und welche Indizien ein Nachlassen der hohen P-Retention anzeigen, so dass die für natürliche Seen bekannten Modelle für Prognosen der seeinternen P-Konzentration dann auch für TBS entsprechend ihres Reifestadiums genutzt werden sollten.

Über die Einflussfaktoren, Prozesse und Zeiträume der Entwicklung oder "Reifung" von Tagebauseen gibt es sehr unterschiedliche Vorstellungen. In dieser Studie werden nicht die initialen Seebildungsprozesse inkl. Flutung, Böschungserosion oder ggf. Neutralisation saurer TBS behandelt (Kleeberg und Grüneberg 2005), sondern Ausgangspunkt sind TBS, in denen sich bereits im Zuge der Flutung eine **pH-neutrale Wasserbeschaffenheit** formierte und in denen sich **mehrere Jahre seit Flutungsabschluss** bereits eine **Biozönose** gebildet hat. Während der Flutung und auch nach Flutungsende sind die allochthonen Sedimenteinträge aus dem Einzugsgebiet sehr hoch, und es gibt Materialverlagerungen durch Rutschungen und Wellenerosion aus den Böschungen (Schultze et al.

2013). Struktur, Morphometrie (Tiefe) und Stoffeinträge ändern sich stark in dieser Phase, bis sich ein Gleichgewicht eingestellt hat. Nachdem diese initialen Prozesse abgeklungen sind, verändern sich die für die P-Retention relevanten Randbedingungen nur sehr langsam. Die Stoffeinträge über Grundwasser sind langjährig konstant; in den meisten Fällen ist auch nach 20 Jahren kein Trend in den Konzentrationen im Grundwasser zu erkennen (z. B. Kippe Witznitz). In einigen gut untersuchten Fällen lässt sich eine allmähliche Abnahme des Fe- und SO<sub>4</sub>-Eintrags über Zeiträume von Jahrzehnten prognostizieren (z. B. Haubitzer See, Hainer See; BGD 2017). Auch die geohydraulischen Modelle, die ebenfalls die Basis für die Frachtbilanzierung sind, bilden langjährige, mittlere Bedingungen der Grundwasserneubildung ab. Die Modelle bilden "quasi-stationäre" Verhältnissen ab, denn die jährlichen Veränderungen sind gering und auf witterungs- und hydrologisch bedingte Variationen zurückzuführen, während Veränderungen der "Reifung" dagegen über Jahrzehnte verlaufen. Diese vereinfachende Vorstellung quasi-stationärer Verhältnisse ist die Voraussetzung, um empirische steady-state-Modelle für TBS nutzen zu können (Kap. 5.7).

# 6.4.2 Prozesse der "Reifung" und mögliche Auswirkungen auf die P-Retention

Über lange Zeiträume der Reifung von TBS werden sich unter anderem auch die Bedingungen für die P-Retention verändern. Einerseits wird der Eintrag von Metallen und damit P-Bindungspartnern nachlassen. Andererseits wird der Eintrag von Nährstoffen und Kohlenstoff zunehmen, was zu den nachfolgend näher erläuterten Veränderungen der geochemischen Bedingungen am Sediment führen wird (Abbildung 15).



Abbildung 15 Prozesse und Folgen der Alterung und Reifung von TBS für die P-Retention.

Die Einträge von Metallen hängen von Verwitterungsprozessen in den Grundwasserleitern und Kippen ab, die den Zustrombereich der Tagebauseen bilden. Insbesondere die Abnahme des Fe<sup>2+</sup>-Zutritts und die Bildung von Fe-Hydroxiden im Seewasser werden zukünftig in vielen Fällen zu einer Verringerung des Potentials für P-Kofällung führen. Die zuverlässige Prognose der Grundwasserbeschaffenheit sowie deren Auswirkungen auf die hydrochemische Beschaffenheitsentwicklung der Tagebauseen ist deshalb Voraussetzung auch für belastbare Trophieprognosen (Hildebrandt et al. 2020, Ulrich et al. 2012). Gleichzeitig werden die Kohlenstoff- und Nährstoffeinträge und deren seeinterne Verfügbarkeit zunehmen. TBS wirken wie alle Seen allgemein als Stoffsenken, denn über verschiedene Pfade werden partikuläre und gelöste Stoffe eingetragen. Zusammen mit Veränderungen der seeinternen Strukturen, der Zunahme der Artenvielfalt und allgemein der Entwicklung des aquatischen Ökosystems, kann man dies als "natürliche Reifung" verstehen.

Die Geschwindigkeit dieser Reifung einschließlich der Zunahme der Nährstoffeinträge ist objektspezifisch und eng verbunden mit der Art und Intensität der Nutzung der Seen selbst sowie mit Veränderungen im Einzugsgebiet (Landwirtschaft, Besiedlung, Verkehrsinfrastrukturen). Viele der pHneutralen TBS werden bereits zum Baden oder wassertouristisch genutzt. Ebenso führt die Anbindung an Fließgewässer, die Nutzung als Speicherbecken bzw. für Hochwasserschutz und für die Fischerei (Angeln, Netzgehege) zu Nährstoffeinträgen.

Als Folge des erhöhten Kohlenstoff- und Nährstoffeintrags wird sich die Sedimentation organischer Substanz und damit die Zehrung im Hypolimnion und am Sediment erhöhen (Grüneberg 2006; Grüneberg und Kleeberg 2013). Mit der Alterung der TBS ist dadurch mit anoxischen Bedingungen zu rechnen, was jedoch für einige Prozesse der langfristigen P-Festlegung im Sediment von Vorteil oder sogar Bedingung ist (Kap. 6.5). Bei natürlichen Seen wird die Sedimentation organischer Substanz vor allem über seeinterne Primärproduktion gespeist. Eine schnelle Zunahme der pelagischen Primärproduktion und C<sub>org</sub>-Sedimentation ist aufgrund der hohen P-Retention in TBS jedoch nicht zu erwarten. Die geochemischen Veränderungen am Sediment verlaufen entsprechend sehr langsam. Eigene Sedimentuntersuchungen haben beispielsweise gezeigt, dass in den oberen (ca. 3 – 5 cm) Sedimentschichten bisher kaum FeS<sub>x</sub> zu finden ist, also die für Sulfatreduktion notwendigen anoxischen Bedingungen bisher kaum vorkommen. Langfristig werden sich die Bedingungen für die P-Bindung im Sediment verändern und auch P-Rücklösung wird einsetzen. Allerdings verlaufen diese Veränderungen der P-Bindungsprozesse äußerst langsam und sind nicht zwingend mit einer relevanten Verminderung der P-Retention verbunden.

# 6.4.3 Phasen der Entwicklung von TBS

Bei der Entwicklung und Reifung von TBS lassen sich bezüglich der P-Retention drei Phasen unterscheiden (Abbildung 16):

**Phase A:** Nach Flutungsende und dem Abklingen initialer Prozesse (Kap. 6.4.1) sind die meisten TBS im Vergleich zu natürlichen Seen durch relativ hohe Metalleinträge und niedrige Kohlenstoff- und Nährstoffeinträge gekennzeichnet. Insbesondere aufgrund des hohen Fe-Überschusses ist die P-Retention hoch. Die für die Modellanpassung genutzten TBS befinden sich überwiegend in dieser Phase.

**Phase B:** In dieser Übergangsphase sind die Folgen der bergbaulichen Beeinflussung immer noch messbar, insbesondere existiert ein erhöhter Fe-Vorrat im Sediment, während Einträge von gelösten Eisen-, Aluminium- und Manganspezies auf ein Maß abgeklungen sind, das natürlichen Seen nahekommt. Im Laufe der Entwicklung von TBS verschiebt sich die Relevanz der verschiedenen P-Bindungsprozesse und entsprechend die Bindungsformen, in denen Phosphor im Sediment vorwiegend vorliegt (Abbildung 16 unten). In Phase "A" basiert die P-Retention vorwiegend auf P-Kofällung im Wasser (Kap. 6.2). In der Übergangsphase "B" wird P weiterhin in partikulärer organischer und anorganischer Form zum Sediment transportiert (Abbildung 2). Organischer P wird dort umgewandelt und an Fe gebunden, ohne dass P in den Wasserkörper gelangt. Die für die P-Retention

relevanten Prozesse verlagern sich in der Übergangsphase "B" also zunehmend zum Sediment. Aufgrund des Fe-Überschusses im Sediment und zusätzlicher P-Bindungsprozesse, die erst mit der Etablierung temporär anoxischer Bedingungen im Sediment wirksam werden, sind im ersten Schritt (Phase B1) keine merklichen Auswirkungen auf die P-Retention zu erwarten. Erst wenn in Phase B2 wichtige Kipppunkte (z. B. intensive Sulfatreduktion und Festlegung von Fe als FeS<sub>x</sub>, Kap. 6.5.4) überschritten sind, lässt die P-Retention deutlich nach, mit der Folge einer Zunahme der Trophie.

**Phase C:** In dieser Entwicklungsphase lassen sich ehemals bergbauliche Einflüsse nicht mehr nachweisen und die TBS sind von natürlichen Seen nicht mehr zu unterscheiden.



Abbildung 16 Phasen der Entwicklung pH-neutraler Tagebauseen und die in den Phasen relevanten P-Bindungsprozesse bzw. Bindungsformen. Die speziellen TBS-Trophiemodelle können genutzt werden, solange die für TBS typische hohe P-Retention anhält. Der Übergangsbereich mit abnehmender P-Retention lässt sich anhand zahlreicher Indikatoren insbesondere von Sediment- und Porenwasserparametern identifizieren.

Im Unterschied zu den Vorgängerstudien (Grüneberg et al. 2011 bzw. 2018) war ein Schwerpunkt des aktuellen Projekts, die Kriterien für die Nutzbarkeit spezieller TBS-Trophiemodelle klar zu definieren, und Kipppunkte für ein Nachlassen der P-Retention zu identifizieren. Dadurch sollen Risiken der Übernutzung von TBS und damit verbundene zu hohe Nährstoffeinträge vermieden werden. Nachfolgend sind in Kap. 6.5 Kriterien und Prozesse beschrieben, die sich anhand von Daten des Stoffeintrags sowie aus Sediment- und Porenwasserdaten ableiten lassen. Einige dieser Indikatoren lassen sich prognostizieren (Fe- und Sulfateintrag), für andere Indikatoren ist dies bisher nicht oder nur mit großem Aufwand möglich (z. B. PO<sub>4</sub>P und NH<sub>4</sub>N-Konzentration im Porenwasser). Während die prognosefähigen Indikatoren in Sediment- und Porenwasser prüfen, ob die P-Retention TBS-typisch hoch und damit die Bedingungen für die Anwendbarkeit der speziellen Trophiemodelle gegeben sind.

# 6.5 P-Retention in Tagebauseen – Prozesse, Indikatoren und Kippunkte

## 6.5.1 Indikatoren des Stoffeintrags

#### Fe- und P-Eintrag

Aufgrund der großen Bedeutung für die P-Bindung liegt es nahe, einen Zusammenhang zwischen Fe-Eintrag und P-Retention zu vermuten. In dem jetzt vorliegenden TBS-Datensatz konnte kein statistisch abgesicherter Zusammenhang zwischen Fe-Eintrag bzw. dem molaren Fe:P-Verhältnis im Zulauf und der P-Retention bzw. der P<sub>See</sub>-Konzentration nachgewiesen werden (Abbildung 17). Ursache dafür sind die hohen Fe-Einträge und ein entsprechender Überschuss an P-Bindungskapazität. Auch TBS mit niedrigem Fe-Eintrag (<4 g m<sup>-2</sup> a<sup>-1</sup>, n = 10) haben eine hohe P-Retention (oft einen hohen Fe-Vorrat im Sediment aufgrund früherer Einträge) und niedrige P<sub>See</sub>-Konzentration. Dies liegt an der vergleichsweise niedrigen P-Flächenbelastung (0,07 ± 0,04 g m<sup>-2</sup> a<sup>-1</sup>) dieser TBS, die dadurch trotzdem ein relativ hohes Fe:P-Verhältnis >20 im Sediment aufweisen und als "Fe-reich" eingestuft werden (Kap. 6.5.2).

Solange die Prozesse im Wasser ODER im Sediment ausreichen, um nahezu den gesamten P-Eintrag festzulegen, kann es keinen statistischen Zusammenhang zwischen Fe-Eintrag und P-Retention geben (Abbildung 17). Daher können momentan für Trophieprognosen mittels empirischer Modelle weder der Fe-Eintrag noch das Fe:P-Verhältnis im Zulauf genutzt werden.



Abbildung 17 In den momentan verfügbaren TBS-Daten ist kein statistischer Zusammenhang zwischen der P<sub>See</sub>-Konzentration oder der P-Retention (R) und dem Fe-Eintrag (Fe<sub>in</sub>) oder dem molaren Fe:P-Verhältnis im Zulauf erkennbar. (Für den Fe-Eintrag natürlicher Seen liegen nur sehr wenige Daten vor; sehr hohe Fe-Einträge > 130 g m<sup>-2</sup> a<sup>-1</sup> sind saure TBS).

Die Berechnung der P-Konzentration durch Oberflächenkomplexierung an Fe(III)-hydroxide im Wasser (Kap. 6.2) hat gezeigt, dass die Fe<sup>P</sup> Kofällung im Wasser momentan ausreicht, und nur ein kleiner Teil der Bindungsplätze benötigt wird, um den gesamten eingetragenen Phosphor zu binden. Langfristige Trophieprognosen lassen sich mit diesem Ansatz jedoch nicht erstellen, denn mit abnehmenden Eiseneinträgen über den Grundwasserzufluss tritt die Fe<sup>P</sup> Kofällung im Freiwasser in den Hintergrund, während P-Bindungsprozesse im Sediment und Sediment-Wasser-Interaktionen relevanter werden, wie nachfolgend gezeigt wird.

# 6.5.2 Indikatoren des Sediment-Feststoffs

Am **Fe-Gehalt** (s\_Fe) im Sediment lässt sich der aktuelle oder ehemalige bergbauliche Einfluss sehr deutlich erkennen. Natürliche Seen haben einen Fe-Gehalt von etwa  $10 - 40 \text{ mg g}^{-1}$  im Sediment. Nach Rickard (2012) gelten Seen mit >50 mg g<sup>-1</sup> als eisenreich. Vier natürliche Seen im Datensatz weisen erhöhte Fe-Gehalte zwischen 60 und 100 mg g<sup>-1</sup> auf. Dies ist für den Groß Glienicker See auf künstliche Anreicherung im Zuge von Seenrestaurierung zurückzuführen. Andere Seen werden von der Spree durchflossen, die als Hauptvorfluter das Niederlausitzer Braunkohlenrevier in Ostsachsen und Südbrandenburg passiert. Ihr bergbaulich überprägtes Einzugsgebiet ist als Folge der weiträumigen Grundwasserabsenkung, der Abraumverkippung und des Grundwasserwiederanstiegs durch erhöhte Eisenkonzentrationen im Grund- und Oberflächenwasser gekennzeichnet.

Das **molare Fe:P-Verhältnis** im Sediment erlaubt eine noch bessere Differenzierung von TBS und natürlichen Seen (Abbildung 18 oben). Fe-reiche TBS haben ein s\_Fe:P > 20, während natürliche Seen durch ein s\_Fe:P < 8 – 10 gekennzeichnet sind. Auch die untersuchten Fe-reichen natürlichen Seen weisen ein s\_Fe:P < 12 auf. Ein Zusammenhang zwischen dem s\_Fe:P-Verhältnis und der P-Retention konnte nachgewiesen werden (Abbildung 18), insbesondere wenn man die natürlichen Seen mit einbezieht. Die vorliegenden Daten lassen vermuten, dass es einen Schwellenwert für die Steuerung der P-Retention über Fe gibt, der etwa zwischen s\_Fe:P 6 und 20 liegt. Es ist lange bekannt, dass P unter oxischen Bedingungen weitgehend an Fe-Hydroxide gebunden werden kann, wenn das molare s\_Fe:P-Verhältnis größer 5,5 – 8,3 ist (Jensen et al. 1992, Sondergaard et al. 1993). Bisher fehlen Beispiele von TBS mit niedriger P-Retention, um den s\_Fe:P-Schwellenwert weiter eingrenzen zu können.

Die Nutzung des Fe:P-Verhältnisses als Prädiktor für die P-Retention wird allerdings durch die Sulfidund Vivianitbildung bei Seen mit anoxischem Sediment eingeschränkt:

- Durch die Bildung von Vivianit wird das Fe:P-Verhältnis kleiner, weil der P-Gehalt steigt, obwohl die P-Retention hoch ist. Beispiele wie der Groß Glienicker See zeigen, dass eine hohe P-Retention von 92 % auch mit moderatem s\_Fe:P-Verhältnis (6,1) möglich ist, was u. a. an Vivianitbildung liegt (Kap. 6.5.4).
- Andererseits kann ein hoher Fe-Gehalt (und entsprechend hohes Fe:P-Verhältnis) auf einen hohen Sulfidgehalt zurückzuführen sein, wobei die verfügbaren Daten zeigen, dass ein s\_Fe:P-Verhältnis von 8 – 10 auch in sulfidisch geprägten Sedimenten nicht überschritten wird.

Prinzipiell wäre es sinnvoll, nur den reaktiven bzw. sorptionsaktiven Anteil am Gesamt-Fe im Sediment mit der P-Retention in Verbindung zu bringen. Da dieser kaum prognostiziert werden kann und in der Routineanalytik meist nicht verfügbar ist, wird dieser Ansatz nicht weiterverfolgt.

Das **molare Fe:S Verhältnis** im Sediment-Feststoff sollte zusammen mit dem Fe:P-Verhältnis betrachtet werden, denn ein hoher Fe-Gehalt kann auch auf Eisensulfide (FeS<sub>x</sub>) zurückzuführen sein, die sich unter anoxischen Bedingungen durch Sulfatreduktion bilden. Sulfidisch gebundenes Fe ist als Bindungspartner für P zum großen Teil verloren. Die Inaktivierung von Fe durch FeS<sub>x</sub>-Bildung führt jedoch erst bei weitgehender Festlegung des reaktiven Fe zu P-Mobilisierung (Goltermann 1995, Goltermann 2001). Dies wurde durch Säulenversuche mit Fe-reichen Sedimenten von TBS sowie Messungen in meromiktischen TBS bestätigt, bei denen P-Rücklösung erst bei molaren s\_Fe:S-Verhältnissen <1,4 – 2,0 auftrat (Grüneberg 2006; Grüneberg und Kleeberg 2013). Die Wirkung des Sulfids auf die P-Mobilisierung ist umso stärker, je höher der Sättigungsgrad der P-Sorption an Fe(III)hydroxide (d. h. je niedriger das Fe:P-Verhältnis) ist.

Neben dem Sediment-Feststoff lassen einige Parameter im Sediment-Porenwasser direkter auf die Fe-Verfügbarkeit schließen (Kap. 6.5.3). Weitere Indikatoren im Sedimentfeststoff stehen mit der Bildung von Vivianit in Zusammenhang (Kap. 6.5.4).

Al- und Mn-Hydroxide binden ebenfalls P (Kap. 0), aufgrund der Dominanz des Eisens lässt sich jedoch kein statistischer Zusammenhang zwischen Al- oder Mn-Gehalt und der P-Retention ableiten.



Abbildung 18 Zusammenhang zwischen dem molare Fe:P-Verhältnis im Sediment (oben) bzw. dem Fe-Gehalt im Sediment (unten) und der mittleren TP-Konzentration P<sub>See</sub> (links) und der Retention R (rechts).

### Nutzung des molaren Fe:P-Verhältnisses im Sediment für Trophieprognosen

Um Trophiemodelle mit dem Prädiktor s\_Fe:P für Trophieprognosen nutzen zu können (Kap. 6.3), ist zunächst eine Prognose des zukünftig zu erwartenden Fe:P-Verhältnisses im Sediment nötig. Da bei Fe-reichen Seen von einem nahezu vollständigen Rückhalt von Fe und P im Seebecken ausgegangen werden kann, sollte das Fe:P-Verhältnis im Sediment langfristig dem Fe:P-Verhältnis der Summe aller Einträge entsprechen. In dem zur Verfügung stehenden Datensatz konnte kein Zusammenhang zwischen dem Fe-Eintrag bzw. dem molaren Fe:P-Verhältnis und dem Fe-Gehalt bzw. dem Fe:P-Verhältnis in den oberen 3 – 5 cm Sediment (Abbildung 19) festgestellt werden. Dies hat mehrere Gründe:

(1) <u>Ungleichgewicht zwischen Fe-Eintrag und Pool</u>: Wenn der Fe-Eintrag im Laufe der Entwicklung abgenommen hat, sind die hohen Fe-Einträge der Vergangenheit in Form eines großen Fe-Vorrats (Pool) nach wie vor vorhanden.

- (2) <u>Inkonsistenz zwischen Stoffeintrags- und Sedimentdaten</u>: Anhand der 2020 im Rahmen der Studie beprobten Sedimente wurde eine autochthone Sedimentakkumulationsrate von 6,0 ± 2,5 mm (n= 10) bestimmt. Die beprobten oberen 3 6 cm Sediment repräsentieren also ca. 5 10 Jahre. Die Frachtberechnungen für diese Studie decken in der Regel einen Zeitraum von ca. 10 Jahren ab. Im Einzelfall ist trotzdem unsicher, ob Fracht- und Sedimentdaten zusammenpassen.
- (3) <u>Unsicherheiten bei Fracht- und Sedimentdaten</u>: Die Sedimentprobenahme erfolgte meist an der tiefsten Stelle des Sees, was jedoch für den Gesamtsee nicht repräsentativ sein muss, da viele TBS eine sehr heterogene Beckenmorphologie aufweisen. Frachtberechnungen sind generell mit großen Unsicherheiten behaftet, insbesondere für Einträge über den Grundwasserpfad.

Trotz dieser Unsicherheiten können langfristige Prognosen des Fe:P-Eintrags als Ersatz für das Verhältnis im Sediment genutzt werden, denn je länger der mittlere, bei den Prognosen genutzte Zeitraum ist, desto weniger relevant werden die in (2) und (3) beschriebenen Unsicherheiten. Jedoch ist zu beachten, dass einmal in den See eingetragenes Fe im Sediment als Pool verbleibt (1). Durch zukünftige Sedimentation wird Altsediment zwar abgedeckt, jedoch ist die Erneuerung der oberflächennahen Fe-Verfügbarkeit durch vertikale Fe-Migration unter anoxischen Bedingungen zu berücksichtigen (Kap. 6.5.3).



Abbildung 19 Zwischen dem Fe-Eintrag bzw. dem molaren Fe:P-Verhältnis (Summe aller Einträge) und dem Fe-Gehalt bzw. dem Fe:P-Verhältnis im Oberflächensediment (obere 3 – 5 cm; links inkl. saurer TBS) besteht kein Zusammenhang.

#### Indikatoren im Sediment-Feststoff:

- Hohe P-Retention ist zu erwarten bei TBS mit hoher Fe-Verfügbarkeit im Sediment, insbesondere erkennbar an einem molaren s\_Fe:P-Verhältnis >~20, was typischerweise bei TBS mit einem Fe-Gehalt >40 60 mg g<sup>-1</sup> zu finden ist.
- Daten Fe-reicher natürliche Seen lassen vermuten, dass hohe P-Retention auch bei einem niedrigeren s\_Fe:P-Verhältnis zwischen ~6 und 20 möglich ist.
- Voraussetzung dafür ist, dass Fe als P-Bindungspartner nicht durch Schwefel (in Form von FeS<sub>x</sub>) abgesättigt ist, erkennbar an einem molaren s\_Fe:S-Verhältnis >~2,0.

Mit hoher Wahrscheinlichkeit kann für Trophieprognosen das molare Fe:P-Verhältnis der **Summe aller Einträge alternativ zum (direkt bestimmten) s\_Fe:P-Verhältnis im Sediment** genutzt werden. Auch wenn in aktuellen Daten kein Zusammenhang erkennbar ist, kann bei TBS von einem nahezu vollständigen Rückhalt von Fe und P im Seebecken ausgegangen werden, so dass das Fe:P-Verhältnis der Summe aller Zuläufe mit dem Sediment übereinstimmt.

# 6.5.3 Indikatoren des Sediment-Porenwassers für P-Bindungsprozesse unter oxischen und anoxischen Bedingungen

Die Messung von Parametern und Vertikalprofilen im Sedimentporenwasser und die Berechnung von Fluxen und Umsatzraten bietet die Möglichkeit, auf Prozesse zu schließen, die Einfluss auf die P-Bindung- und Rücklösung haben. Für TBS bietet sich insbesondere die Möglichkeit zu prüfen, in welchem Maße das Fe-basierte P-Bindungspotential gegenwärtig ausgeschöpft ist.

### **Oxische Bedingungen**

In den meisten neutralen TBS ist die Verfügbarkeit organischen Kohlenstoffs im Sediment gering, da sowohl autochthone Produktion als auch externer Eintrag niedrig sind. Dadurch herrschen ganzjährig oxische Bedingungen im Hypolimnion und im Oberflächensediment. Indiz dafür sind die typischen orangefarbenen Sedimente Fe-reicher TBS. (Unter anoxischen Bedingungen führt die Bildung von Sulfiden zu einer Verfärbung Richtung graubraun und schwarz.)

Die **SRP-Konzentration** im Porenwasser steht im Gleichgewicht mit Eisen(III)-hydroxid und ist sehr niedrig (im einstelligen  $\mu$ g l<sup>-1</sup> Bereich; siehe Ausführungen zur Oberflächenkomplexierung in Kap. 6.2). In der Routineanalytik sind diese Konzentrationen oft unterhalb der Bestimmungsgrenze (z. B. < 10  $\mu$ g l<sup>-1</sup>), so dass sich auch Fluxe (Rücklösungsraten) nicht bestimmen lassen. In Fe-reichen TBS gibt es unter oxischen Bedingungen praktisch keine P-Rücklösung, was auch ein Grund für die hohe P-Retention dieser Seen ist.

Die **Fe- und Mn-Konzentrationen** sind niedrig, aber gut messbar. Im Porenwasser der für diese Studie untersuchten TBS wurden 13  $\pm$  14 mg l<sup>-1</sup> gelöstes Fe und 14  $\pm$  11 mg l<sup>-1</sup> gelöstes Mn gemessen (MW  $\pm$  Stabw, n = 21). Es ist jedoch wahrscheinlich, dass diese Konzentrationen teilweise auf reduktiver Auflösung in tieferen Sedimentschichten beruhen.

### Präferentielle N-Rücklösung unter temporär anoxischen Bedingungen

Anoxische Bedingungen im Sediment sind die Voraussetzung für reduktive mikrobielle Auflösung von Eisen(III)-hydroxiden. Dabei wird auch der durch Oberflächenkomplexierung (adsorptiv) gebundene

Phosphor mobilisiert, d. h. zunächst ins Porenwasser freigesetzt. Bei Fe-reichen TBS bzw. Sedimenten kommt es trotzdem kaum zu P-Rücklösung (d. h. Transport vom Sediment ins überstehende Wasser), solange noch ausreichend Sorptionskapazität im Oberflächensediment vorhanden ist. Erkennbar ist dies anhand der **Entkopplung von NH<sub>4</sub>+ und SRP-Rücklösung** (präferentielle N-Rücklösung).

P und N werden bei natürlichen Seen vorwiegend durch Sedimentation autochthoner organischer Substanz (Detritus) zum Sediment transportiert (Abbildung 20). In TBS ist dies erst in einer fortgeschrittenen Entwicklungsphase mit relativ hohen Kohlenstoff- und Nährstoffeinträgen zu erwarten, was auch die Voraussetzungen für die Ausbildung anoxischer Bedingungen im Hypolimnion sowie in den oberen Sedimentschichten ist. Im Sediment (wie bereits schon während der Sedimentation) wird organische Substanz abgebaut, wobei unter anderem Ammonium und Phosphat frei werden. Ammonium wird zurückgelöst, da es im Sediment kaum gebunden und unter anoxischen Bedingungen auch kaum umgewandelt werden kann. Phosphat wird dagegen adsorptiv gebunden, sowohl im oxischen Oberflächensediment als auch im anoxischen Bereich, solange noch sorptionsfähige Eisen(III)-hydroxide vorhanden sind. Dadurch ist das **N:P-Verhältnis der Rücklösung** (bzw. auch im Porenwasser) **höher als das N:P-Verhältnis der Sedimentation**.



Abbildung 20 Entkopplung von NH4<sup>+</sup>- und SRP-Rücklösung in Fe-reichen Sedimenten, in denen P-Sorptionskapazität immer wieder neu entsteht, indem Fe<sup>2+</sup> vertikal migriert und an der Sedimentoberfläche als Fe(III)-hydroxid ausfällt (Eisenkreislauf).

Exemplarisch wurde dies am Tröbitzer See (Restloch 122) gezeigt (Grüneberg und Leßmann 2015). Der Fe-reiche TBS wurde durch eine Fischnetzgehegeanlage punktuell mit organischer Substanz und Nährstoffen stark belastet. Die C<sub>org</sub>- und P-Sedimentation war im Bereich der Netzgehege 10 – 20fach höher als bei natürlichen Seen. Die Folgen waren anoxische Bedingungen im Hypolimnion und dem gesamten Sedimentprofil, eine Erhöhung des P-Gehalts von 0,5 auf knapp 6 mg g<sup>-1</sup>, eine Verminderung (durch "Verdünnung") des Fe-Gehalts von ca. 200 auf unter 100 mg g<sup>-1</sup> und des molaren Fe:P-Verhältnisses von ca. 260 auf ca. 14. Trotz der außerordentlich hohen Belastung war die P-Rücklösungsrate mit ca. 1 mg m<sup>-2</sup> d<sup>-1</sup> nur auf einem niedrigen, für mesotrophe Seen typischen Niveau (max. 10 mg m<sup>-2</sup> d<sup>-1</sup> nach Nürnberg 1988). Das molare N:P-Verhältnis, das im Fischfutter (=Sedimentation) bei 10 lag, erhöhte sich bei der Rücklösung auf 190, ein Indiz für effiziente P-Bindung im Sediment.

Detaillierte Daten zur anoxischen P-Rücklösung liegen momentan für keine weiteren TBS vor. Daher wurden für diese Studie Daten natürlicher Seen genutzt, die ebenfalls hohe Fe-Gehalte im Sediment entweder aufgrund von Restaurierungsmaßnahmen (Groß Glienicker See) oder den Eintrag über die

Spree (Neuendorfer See, Müggelsee) aufweisen. Diese und weitere Seen bieten die Möglichkeit, das weitreichende Wissen über Prozesse in natürlichen Seen zu nutzen und auf TBS zu übertragen, quasi "in die Zukunft" der Entwicklung von Tagebauseen zu schauen. Durch die gemeinsame Auswertung der Daten wird deutlich, dass die Entkopplung von NH₄N- und SRP-Rücklösung im Zusammenhang steht mit dem Fe:P-Verhältnis im Sediment-Feststoff und Porenwasser (Abbildung 22).



Abbildung 21 Entkopplung von NH<sub>4</sub>N- und SRP-Rücklösung unter Netzgehegeanlagen im Tröbitzer See (verändert aus Grüneberg und Leßmann, 2015), gezeigt anhand der Porenwasserkonzentrationen.



Abbildung 22 Das NH₄N:P-Verhältnis im Sedimentporenwasser als Indiz für präferentielle N-Rücklösung steht im Zusammenhang mit dem Fe:P-Verhältnis im Sediment-Feststoff- und Porenwasser. Daten von Tagebauseen (TBS) und natürlichen Seen. Fe-reiche natürliche Seen (Neuendorfer See: Neu, Groß Glienicker See: GGS, Müggelsee: Müg) hervorgehoben. Daten der Unteren Havel (UHV) zeigen jahreszeitliche Veränderungen.

Präferentielle N-Rücklösung wurde auch für die Untere Havel nachgewiesen (Grüneberg et al. 2015). Die P-Rücklösung aus dem Fe-reichen (~50 mg g<sup>-1</sup>) Sediment setzt erst im Laufe des Frühsommers ein, wenn im Porenwasser ein molares  $NH_4N$ :P-Verhältnis von ca. 15 – 25 und ein molares Fe:P-Verhältnis von 2 – 4 unterschritten wird.

Wenn man annimmt, dass ein molares NH₄N:P-Verhältnis im Porenwasser > 16 (Redfield-Verhältnis) auf präferentielle N-Rücklösung hinweist, ist hierfür ein Fe:P-Verhältnis im Sediment >10 – 20 und im Porenwasser >2 Voraussetzung. Anhand der wenigen bisher vorliegenden Daten kann ein NH₄N:SRP-Verhältnis >20 – 50 im Porenwasser als Indiz für hohes, nicht ausgeschöpftes P-Sorptionspotential im Oberflächensediment angesehen werden.

Für Trophieprognosen ist der Zusammenhang zum Fe:P-Verhältnis im Sediment-Feststoff bedeutsam (Abbildung 22 rechts). Ein auf effektive P-Bindung hinweisendes NH<sub>4</sub>N:SRP-Verhältnis von 20 – 50 im Porenwasser korrespondiert mit einem Fe:P-Verhältnis im Feststoff von 10 – 20, was wiederum als Indiz für hohe P-Retention in Fe-reichen TBS identifiziert wurde (Abbildung 18). Dies unterstreicht die Bedeutung des Fe:P-Verhältnisses als integrierender Indikator für P-Retention in TBS und dessen Verwendung in den empirischen Modellen.

## Fe<sup>~</sup>P-Sorption und Re-Adsorption unter temporär anoxischen Bedingungen

Ursache für das hohe P-Bindungspotential Fe-reicher Seen unter temporär anoxischen Bedingungen ist die kontinuierliche Erneuerung des Vorrats an sorptionsaktiven Fe(III)-hydroxiden an der Sedimentoberfläche durch den sogenannten kleinen Eisenkreislauf. In tiefen anoxischen Sedimentschichten werden Fe(III)-hydroxide reduktiv aufgelöst, wobei Fe<sup>2+</sup> mobilisiert wird. Durch diffusiven Transport migriert Fe<sup>2+</sup> in das oxische Oberflächensediment und fällt dort als neues und sorptionsaktives Fe(III)-hydroxid aus (Abbildung 20). Bei Seen mit sommerlicher Schichtung akkumulieren Fe<sup>2+</sup> und SRP zunächst im anoxischen Hypolimnion. Durch den Sauerstoffeintrag bei der nächsten Durchmischung wird P dann mit ausgefällt. Dies ist besonders gut für den Groß Glienicker See beschrieben (Kleeberg et al. 2013).

Als Ergebnis des Eisenkreislaufs wird Fe aus tieferen Schichten an die Sedimentoberfläche verlagert, wo stetig **neues und sehr sorptionsaktives Fe(III)-hydroxid** gebildet wird. Mit dem Sedimentwachstum wird Eisen mitverlagert, was im Zuge der Entwicklung von TBS ein **wesentlicher Prozess zur langfristigen Aufrechterhaltung hoher P-Retention** sein kann. Einmal ins Sediment eingebrachtes Fe (künstlich als Restaurierungsmaßnahme oder bergbaulich bedingt) bleibt als Fe-Pool erhalten, auch wenn der zukünftige Fe-Eintrag abnimmt. Beim Groß Glienicker See besteht die hohe P-Retention seit 30 Jahren nach der Fe-Zugabe unverändert fort. Voraussetzung dafür ist ein ausreichender Vorrat an Fe(III)-hydroxiden (nicht sulfidisch gebunden, siehe Kap. 6.5.2), anoxische Bedingungen in tieferen Sedimentschichten und zumindest temporär oxische Bedingungen im Hypolimnion und Oberflächensediment.

Begrenzend wirken die Diffusionsraten von Fe (Nachlieferung) und Sauerstoff (Eindringtiefe), so dass die P-Nettosedimentation (als absoluter Betrag der P-Festlegung im Sediment) begrenzt ist. Im Groß Glienicker See kann bei einer P-Flächenbelastung von 0,085 g m<sup>-2</sup> a<sup>-1</sup> eine P-Nettosedimentation von 0,08 g m<sup>-2</sup> a<sup>-1</sup> realisiert werden. Im ca. 80-fach höher belasteten (6,5 g m<sup>-2</sup> a<sup>-1</sup>) Neuendorfer See wird trotz sehr Fe-reichem Sediment (97 mg g<sup>-1</sup>) dagegen nur die rund 10-Fache (0,8 g m<sup>-2</sup> a<sup>-1</sup>) P-Nettosedimentation erreicht. In der Unteren Havel (~16 g m<sup>-2</sup> a<sup>-1</sup>) reicht die Fe~P-Sorption nur noch für eine kurzzeitige jahreszeitliche Verzögerung der P-Rücklösung (Grüneberg et al. 2015). Da die P-Flächenbelastung bei TBS aktuell mit 0,03 – 0,8 g m<sup>-2</sup> a<sup>-1</sup> (Median 0,14) vergleichsweise niedrig ist, wird auch bei zukünftig leicht erhöhter P-Belastung ein relevanter Anteil an der P-Retention durch Fe~P-Sorption im Oberflächensediment realisiert werden können, auch unter temporär anoxischen Bedingungen.

# 6.5.4 Bildung von Vivianit unter anoxischen Bedingungen

Aktuelle Forschung hat gezeigt, dass die authigene Vivianitbildung maßgeblich zur dauerhaften P-Festlegungen in Fe-reichen Sedimenten von Seen beiträgt und die Trophie dieser Seen beeinflusst (Rothe et al. 2015 und 2016). Das Mineral Vivianit (Fe<sub>3</sub>(PO<sub>4</sub>)<sub>2</sub>·8H<sub>2</sub>O) bildet sich in dauerhaft anoxischen
Fe- und organikreichen Sedimenten, wenn kein oder wenig  $H_2S$  und ausreichend  $Fe^{2+}$  und Orthophosphat vorhanden sind (Rothe et al. 2015, Nriagu 1972).

Die eisenreichen Sedimente von TBS könnten sich zukünftig zu idealen P-Senken entwickeln, wenn sich an eine **Phase mit Fe-Akkumulation und P-Adsorption** eine **Phase der reduktiven Auflösung von Fe-Hydroxiden und Vivianitbildung** anschließt. Fe-Hydroxide wirken dabei als Fe- und P-Quelle und bilden eine ideale Vorgänger- oder Ausgangsverbindung. Deren reduktive Auflösung, verbunden mit der Mobilisierung von adsorbiertem Phosphat, wurde als Schlüsselprozess für die Vivianitbildung identifiziert (Heinrich et al. 2021).

Für einige Seen konnte gezeigt werden, dass der P-Gehalt und die P-Nettosedimentation in Phasen mit Vivianitbildung etwa doppelt bis dreifach höher waren als in Phasen, in denen vorwiegend Eisensulfide gebildet wurden (Rothe et al. 2015, Grüneberg et al. 2015). Im Groß Glienicker See (GGS) ist die Vivianitbildung (Heinrich et al. 2022) eine Ursache für die hohe P-Retention (92 %) auf einem für TBS typischen Niveau (Abbildung 23). Es ist also wahrscheinlich, dass die P-Retention von TBS in einer späten Entwicklungsphase mit anoxischen Sedimenten auf einem hohen Niveau verbleibt, solange Vivianitbildung möglich ist.



Abbildung 23 Anders als bei natürlichen Seen, verdeutlicht durch das Vollenweider Modell, ist bei TBS das Verhältnis P<sub>See</sub>/P<sub>in</sub> kaum von der Wasserverweilzeit abhängig.

Die Prozesse der Vivianitbildung und die dafür notwendigen Bedingungen sind mittlerweile bekannt und ausführlich beschrieben (Rothe et al. 2015, Rothe et al. 2016, Friedland et al. 2021, Heinrich et al. 2021, Heinrich et al. 2022). Voraussetzungen für die Vivianitbildung im Sediment sind:

- anoxische Bedingungen
- pH-Werte zwischen 6 und 9
- Fe-Überschuss, indiziert durch ein molares Fe:S-Verhältnis im Sediment > 0,9 5 (wobei auch ein BD-Fe:BD-TP-Verhältnis > 1,5 auf ausreichend Fe zur Bildung einer Fe- und P-reichen Vorgängerverbindung hinweisen)
- kein freier Schwefelwasserstoff im Porenwasser messbar, sondern Fe<sup>2+</sup> sowie Phosphat
- ausreichender Eintrag von organischer Substanz, indiziert durch einen Glühverlust > 20 % oder ein C<sub>org</sub>:Fe-Verhältnis > 20
- ausreichend hoher P-Eintrag (wobei quantitative Angaben dazu bisher fehlen).

Vivianitbildung ist nur möglich, wenn **Fe nicht durch Sulfidbildung (FeS<sub>x</sub>) abgesättigt** wird, also trotz Sulfatreduktion noch  $Fe^{2+}$  übrig bleibt. Dies wird gesteuert über den Eintrag von organischem

Kohlenstoff (als Treiber von Redoxprozessen) und von Schwefel (über Sulfat und Sedimentation organischer Substanz). Wichtig ist jedoch, dass die **parallele Bildung von FeS<sub>x</sub> und Fe<sub>3</sub>(PO<sub>4</sub>)**<sub>2</sub> bei hohem Fe-Vorrat möglich ist, was thermodynamisch zwar ausgeschlossen ist, aber in den oben zitierten Studien für mehrere Seen nachgewiesen wurde. Für die zukünftige Entwicklung von TBS ergibt sich daraus:

- Wenn der Sulfateintrag abnimmt und die Trophie niedrig bleibt, kommt es weder zu Sulfidnoch Vivianitbildung;
- Wenn die Trophie und damit der C- und P-Eintrag zunehmen, wird Vivianitbildung möglich, aber nur bei hohem Fe-Vorrat und moderatem S-Eintrag ins Sediment.

Vivianit kann sich nur bilden, wenn Fe und P in einem geeigneten stöchiometrischen Verhältnis im Porenwasser vorliegen. Fe wird über reduktive Auflösung von Fe-Hydroxiden über den kleinen Eisenkreislauf (Kap. 6.5.3) bereitgestellt. Bei Fe-Überschuss wird es jedoch keine Vivianitbildung geben, weil P immobil bleibt.



Abbildung 24 Bildung von Vivianit unter anoxischen Bedingungen in eisenreichen Sedimenten. Rechts oben: blaue Vivianitbildungen im Sediment des Glower Sees (Foto: Giulia Kommana, 2019); rechts unten: in den Fe-Hydroxid-geprägten Sedimenten von TBS ist bisher meist kein Vivianit detektierbar (Auensee 2020, 0 – 5 cm).

Soll Vivianit bei Trophieprognosen mit einbezogen werden, muss fallspezifisch abgeschätzt werden, wie sich die Fe- und S-Einträge zukünftig entwickeln, wobei die S-Verfügbarkeit im Sediment nicht nur von der Sulfatkonzentration selbst, sondern auch der Sedimentation organischer Substanz abhängt (Kleeberg 2012). Bei Eintrag (Grundwasser) von Fe und Sulfat im stöchiometrischen Verhältnis der Pyritverwitterung wird die hohe Fe-Retention im See bei gleichzeitig kontinuierlichem Austrag von Sulfat zu Fe-Überschuss im Sediment führen. Gleiches gilt für TBS mit vorwiegend quartärem sulfatarmen Grundwasserzustrom. In einigen Fällen kann ein hoher Gipsvorrat in den Kippen zu einem S-Überschuss führen.

Anhand der **Sulfatreduktionsrate** lässt sich nach Heinrich et al. (2022) die Wahrscheinlichkeit der Vivianitbildung einschätzen: bei einer niedrigen Sulfatreduktionsrate von 14  $\pm$  9 g m<sup>-2</sup> a<sup>-1</sup> wurde im Groß Glienicker See Vivianit gefunden, während im Plötzensee bei 70  $\pm$  35 g m<sup>-2</sup> a<sup>-1</sup> aufgrund hoher S-Einträge über Grundwasser und organische Substanz die Sulfidbildung dominiert.

Bisher konnte mittels Lichtmikroskopie und Röntgendiffraktometrie (XRD) in keinem der untersuchten TBS Vivianit nachgewiesen werden. Lediglich in tieferen Sedimentschichten der Speicher Witznitz und Borna waren mit XRD Spuren von Vivianit (<0,4 % bezogen auf den Anteil nicht-röntgenamorphen Materials) erkennbar. Begrenzend dürften momentan die zu niedrigen C- und P-Einträge sein.

Durch Vivianit sind hohe P-Gehalte in Sedimenten möglich, wodurch das Fe:P-Verhältnis sinkt, was zu Fehlinterpretationen des P-Bindungspotentials führen kann (Kap. 6.5.2.).

#### Dauerhaft oxische Bedingungen:

Bei TBS mit dauerhaft oxischen Bedingungen im Hypolimnion und Oberflächensediment liegt die SRP-Konzentration im Porenwasser meist unterhalb der Bestimmungsgrenze (< 10 µg l<sup>-1</sup>), und die gelöste Fe und Mn-Konzentrationen ist mit 13 ± 14 mg l<sup>-1</sup> und 14 ± 11 mg l<sup>-1</sup> niedrig. Die P-Retention ist hoch und die TBS-Trophiemodelle sind uneingeschränkt nutzbar.

#### Temporär anoxische Bedingungen:

- Bei TBS mit temporär anoxischen Bedingungen kommt es zu einer Entkopplung von NH4<sup>+</sup>- und SRP-Rücklösung (präferentielle N-Rücklösung), erkennbar an einem NH4N:SRP-Verhältnis im Porenwasser > 20 – 50. Dies ist ein Indiz für ein hohes P-Sorptionspotential im Oberflächensediment und eine entsprechend hohe P-Retention.
- Ursache hierfür ist die kontinuierliche Erneuerung des Vorrats an sorptionsaktiven Fe(III)hydroxiden an der Sedimentoberfläche durch den kleinen Eisenkreislauf, d.h. die reduktive Auflösung in anoxischen Sedimentschichten, diffusivem Transport und Oxidation und Ausfällung an der Sedimentoberfläche.
- Das Mineral Vivianit (Fe<sub>3</sub>(PO<sub>4</sub>)<sub>2</sub>·8H<sub>2</sub>O) trägt wesentlich zu einer dauerhaften, stabilen P-Festlegung in anoxischen Sedimenten bei. Es bildet sich bei ausreichend hohem C- und P-Eintrag, wenn Fe nicht durch Sulfidbildung abgesättigt ist, erkennbar an Fe<sup>2+</sup> bei gleichzeitigem Fehlen von H<sub>2</sub>S im Sedimentporenwasser. Ein molares Fe:S-Verhältnis im Sediment > 0,9 – 5 lässt auf Fe-Überschuss und Vivianitbildung schließen.
- Die absolute Rate der P-Festlegung (Nettosedimentation) ist bei temporär anoxischen Seen begrenzt. Auf Basis der wenigen zur Verfügung stehenden Daten kann vermutet werden, dass die P-Flächenbelastung deutlich < 1 g m<sup>-2</sup> a<sup>-1</sup> liegen sollte, damit eine TBS-typische hohe P-Retention sichergestellt ist. Nur dieser Bereich wird durch die Modelle (Gl. 8, Gl. 9) abgedeckt.
- Auch bei effektiver P-Festlegung im Sediment (hohe Nettosedimentation) ist eine hohe P-Retention nur bei Seen mit langer Wasserverweilzeit >> 1 Jahr zu erwarten.

## 6.5.5 Weitere Einflussfaktoren auf die P-Retention

Es ist eine Vielzahl von Mechanismen bekannt, die bei TBS zu einer hohen P-Bindungskapazität- und Stabilität im Sediment und zu entsprechend niedriger P-Rücklösung aus dem Sediment führen. Nicht für alle Prozesse konnte deren Relevanz für Trophieprognosen eingeschätzt und konkrete Indikatoren abgeleitet werden. Fallspezifisch dürfen diese Prozesse jedoch bei der Einschätzung der zukünftigen P-Verfügbarkeit von TBS nicht unberücksichtigt bleiben.

### Bedeutung von Mangan für die P-Bindung

Wenn das in tieferen Sedimentschichten durch reduktive Auflösung von Fe-Hydroxiden entstandene Fe<sup>2+</sup> an eine oxische Sedimentoberfläche gelangt und reoxidiert, wirkt die oberste Sedimentschicht als Diffusionsbarriere für SRP (siehe Kap. 6.5.3) (z. B. Davison 1993, Campbell und Torgersen 1980, Hupfer und Lewandowski 2008). Für diesen Prozess sind auch Interaktionen mit Manganhydroxiden von Bedeutung (Herzsprung et al. 2010). In tieferen Sedimentschichten wird Mn(IV)-hydroxid durch Fe<sup>2+</sup> reduziert, so dass auch unterhalb der oxischen Sedimentschicht Eisen(III)-hydroxid gebildet werden kann, während gelöstes Mn zur Sedimentoberfläche diffundiert, ausfällt und zusätzlich zur P-Sorption beiträgt. P-Sorption an Fe-Hydroxiden bleibt also auch unter anoxischen Bedingungen relevant, so lange Mn-Hydroxide vorhanden sind. Als Indikatoren dienen die Anreicherung von Mn im Oberflächensediment (Feststoff) und das molare Fe:SRP-Verhältnis im Sedimentporenwasser, das größer als 2 sein sollte, um eine effektive Ko-Fällung von P mit Fe nach Reoxidation zu gewährleisten.

### Bedeutung von Aluminium für die P-Bindung

Al-Hydroxide können zu einer redoxunabhängigen P-Sorption beitragen (Duffek und Langner 2002, Duffek und Schultze 2002, Kopáček et al. 2004). Als Indikator für die Wirksamkeit wird ein Al:P-Verhältnis von 4,6 – 27,5 angegeben (Welch und Cooke 1999, Rydin et al. 2000). Dieser Indikator ist allerdings nur eingeschränkt nutzbar, da sorptionswirksame Aluminosilikate selten die Ursache hoher Al-Gesamtgehalte in Sedimenten sind (Hupfer et al. 1998, Grünberg 2006). Auch kombinierte Al+Fe:P Indikatoren (Maaßen 2003, Jin et al. 2006) sind daher problematisch. Der von Kopáček et al. (2005) vorgeschlagen Indikator NaOH-Al : BD+H<sub>2</sub>O-P > 25 umgeht dieses Problem, da nur reaktives Al erfasst wird. Dieser Wert war in den bisher untersuchten neutralen TBS trotz z. T. hoher Gesamt-Al Gehalte mit 8,8 (Berzdorfer See), 5,1 (SB Borna) und 0,8 (Schönfelder See) niedrig, so dass bei diesen TBS von einer eher passiven Rolle der Al-Spezies im Sediment ausgegangen werden muss. Mit einem Wert von 46 war dieser Indikator beim Kulkwitzer See etwas höher (BGD 2010), jedoch war analog zum sauren TBS 117 (Grüneberg 2006) nur 7 – 8 % des Gesamtaluminiums extrahierbar (und dementsprechend sorptionswirksam).

#### Makrophyten und Seebeckenmorphometrie

In vielen TBS können sich aufgrund der großen Sichttiefen submerse Makrophyten bis in größere Tiefen ausbreiten (z. B. Senftenberger, Cospudener, Haselbacher, Markkleeberger, Werbener, Kulkwitzer See). Da es in vielen TBS ausgedehnte Flachwasserbereiche gibt, kann die besiedelte Sedimentfläche sehr groß werden, z. B. 50 % der Seefläche für den Cospudener See (BGD 2008). Makrophyten wirken stabilisierend auf den phytoplanktonarmen Klarwasserzustand, vor allem durch Verminderung der Resuspension, der Auswirkungen auf das Nahrungsnetz (Zooplankton, Fische) und direkte Nährstoffaufnahme (Jeppesen und Sammalkorpi 2002, Hilt et al. 2006).

Abhängig von der Braunkohle-Fördertechnik und nachfolgenden Böschungssanierungen verfügen zahlreiche TBS über Tiefenbereiche (z. B. tiefe Randschläuche), die wie Sedimentationsfallen wirken und zusätzlich zu einer effizienten P-Retention beitragen.

# 7 Handlungsempfehlungen: Erstellung von Trophieprognosen mit empirischen Modellen

# 7.1 Datengrundlage

Die hier abgeleiteten empirischen Modellgleichungen ermöglichen die Abschätzung der mittleren seeinternen P-Konzentration ( $P_{See}$ ) im Rahmen von Trophieprognosen für pH-neutrale Tagebauseen. Für ihre Anwendung müssen nur die **P-Zulaufkonzentration (P\_{in}), die Wasseraufenthaltszeit (t\_R) und das molare Fe:P-Verhältnis im Sediment** bekannt sein oder abgeleitet werden. Die Erhebung der notwendigen Eingangsdaten in ausreichender Qualität kann jedoch eine Herausforderung darstellen, insbesondere bei grundwassergespeisten Seen.

Neben den direkt für die Modellgleichungen benötigten Daten müssen weitere Parameter erhoben werden, die eine Prüfung der Anwendungsgrenzen der Modelle im Interpolationsbereich ermöglichen (Tabelle 13) oder, je nach Ziel der Prognose, Einschätzungen zu den P-Bindungsprozessen erlauben (Tabelle 14).

Da die empirischen Modelle unter Bedingungen eines **Fließgleichgewichts (steady state**) gelten, müssen alle Prädiktorvariablen (P<sub>in</sub>, t<sub>R</sub>, Fe:P) bei Prognosen **langjährige Mittelwerte** darstellen.

## **Basisdaten und Morphometrie**

Für alle größeren Tagebauseen sind diese grundlegenden Daten in der Regel vorhanden: Fläche, Volumen, maximale Tiefe, mittlere Tiefe, Mixis (mono-, di-, mero- oder polymiktisch). Auch der pH-Status sollte bekannt sein, da die empirischen Modelle nur für pH-neutrale TBS gelten. Die aus Seevolumen (V) und die Seefläche (A) abgeleitete mittlere Tiefe (z<sub>m</sub>) sollte für Prognosezwecke mittlere klimatische Verhältnisse widerspiegeln.

## Hydrologie und Wasserbilanz

Die Wasserbilanz beinhaltet die (oft nach Bilanzgebieten differenzierten) unterirdischen Zu- und Abflüsse, Oberflächenwasserein- und -ausleitungen, diffuse Oberflächenwasserzuflüsse über die Seeböschungen sowie die klimatische Wasserbilanz über der Seefläche (Niederschlag und Verdunstung). Für TBS in Sanierungsbereichen wird dies i. d. R. über geohydraulische Großraummodelle abgedeckt (Kap. 5.5.1).

Die hydrologischen Daten müssen wiederum unter der Annahme zeitlich konstanter mittlerer Grundwasserneubildungsraten und für mittlere klimatische Bedingungen abgeleitet werden. Für die Berechnung der P-Zulaufkonzentration ( $P_{in}$ ) und der Wasseraufenthaltszeit ( $t_R$ ) wurde für diese Studie  $Q_{in}$  genutzt, also die Summe aller ober- und unterirdischen Zuflüsse.

# Stoffeinträge

Eine der wesentlichen Herausforderungen bei Trophieprognosen ist die Erfassung oder Abschätzung alle ober- und unterirdischen Einträge für Phosphor und Eisen. Objektspezifisch muss eingeschätzt werden, welche Quellen und Pfade relevant sind, beispielsweise ob Einträge über Wasservögel oder Badegäste miterfasst werden müssen. Um eine hohe Qualität der Eintragsabschätzung sicher zu stellen, sollte diese auf Basis eines kalibrierten und möglichst validierten hydrochemischen Modells erfolgen. Nur mit einer Prognose der künftigen Grundwasserbeschaffenheit kann der Fe-Eintrag als wichtige Prädiktorvariable zuverlässig abgeschätzt werden. Eine einfache Projektion jetziger Konzentrationen im Grundwasser in die Zukunft ist nicht zu empfehlen bzw. bedarf einer fachlichen Begründung.

Eintragsquantifizierungen sind naturgemäß mit hohen Unsicherheiten verbunden, die bei Trophieprognosen möglichst als Fehler mitgeführt werden sollten.

#### Sediment

Mindestens benötigt werden mittlere für den Gesamtsee **repräsentative Gesamtphosphor- und Gesamteisengehalte im Oberflächensediment**. Die Daten des Trainingsdatensatzes basieren meist auf Beprobungen an der tiefsten Stelle. Sedimentbeprobungen an unbekannten TBS erfordern zunächst eine grobe Erfassung der räumlichen Heterogenität, um repräsentative Probenahmestellen auswählen zu können. Meist ist es sinnvoll, mehrere Stellen zu beproben und die Daten zu mitteln. Beprobt werden nur die Tiefenbereiche der Seen (unterhalb der Wellenbasis), keine Flachwasserbereiche. In jedem Fall werden **ungestörte Sedimentkerne** genommen, um den Schichtaufbau des Sediments erfassen und eine definierte Oberflächenschicht (ca. 3 - 5 cm) beproben zu können. (Es gelten die methodischen Vorgaben des Montanhydrologischen Monitorings.)

Die Erfassung der aktuellen Sedimentbeschaffenheit wird für Trophieprognosen in jedem Fall empfohlen, denn der aktuelle Fe-Vorrat ist auch für zukünftige P-Bindungsprozesse von Bedeutung. Zudem sollte für TBS in einem reiferen Entwicklungsstadium anhand von Sedimentfeststoff- und Porenwasserparametern geprüft werden, ob die Kriterien für hohe P-Retention (Tabelle 14) eingehalten werden. Porenwasserdaten müssen in der wärmeren Jahreszeit (ca. Mai – Oktober) erfasst werden.

Für langfristige Prognosen ist es erforderlich, das künftige Fe:P-Verhältnis im Sediment zu prognostizieren. Nach gegenwärtigem Stand kann dies auf Basis einer Abschätzung des **zukünftigen stöchiometrischen Verhältnisses der Einträge von P und Fe** erfolgen, verbunden mit der Annahme, dass beide Elemente nahezu vollständig im See (bzw. im Sediment) verbleiben, d. h. die Retention für Fe und P jeweils nahe 100 % beträgt. Die Prognose des Fe:P-Verhältnisses im Sediment ist mit Unsicherheiten behaftet (Kap. 6.5.2), die bei Trophieprognosen mitgeführt werden sollten, indem Szenarien mit minimalem und maximalem Fe:P-Verhältnis gerechnet werden.

# 7.2 Anwendungshinweise für die Nutzung der empirischen Modellgleichungen

## 7.2.1 Allgemeine Anwendungshinweise

- Die Nutzung der konventionellen Modelle von Vollenweider et al. (1976) oder OECD (1982) für "worst case" Betrachtungen kann nicht empfohlen werden, denn diese Modelle liefern mit hoher Wahrscheinlichkeit falsche Ergebnisse (zu hohe P<sub>see</sub>-Konzentrationen) für TBS, wenn die Kriterien für hohe P-Retention erfüllt sind (siehe Kap. 7.2.3 und 7.2.4).
- Bevor die TBS-Trophiemodelle f
  ür Prognosen genutzt werden, empfiehlt sich die Anwendung auf aktuelle Daten. Damit kann insbesondere die Plausibilit
  ät der Frachtbilanzierung gepr
  üft werden.

- Die Modelle prognostizieren Endzustände im Sinne eines steady states, welches sich über lange Zeiträume mit konstanten Randbedingungen einstellt. Die Modelle können naturgemäß keine zeitlichen Entwicklungen abbilden.
- Bei der Anwendung der Modelle ist darauf zu achten, dass die Prädiktoren (P<sub>in</sub>, t<sub>R</sub>, Fe:P) in den richtigen Einheiten genutzt werden (Kap. 6.3.1). Dies ist anhand eines Rechenbeispiels (Anlage 3) demonstriert.
- Die Modelle gelten entsprechend des Trainingsdatensatzes nur f
  ür thermisch stabil geschichtete Seen. Mit hoher Wahrscheinlichkeit liefern die Modelle auch f
  ür Fe-reiche (Fe:P > 20) Flachseen sinnvolle Ergebnisse, dies wurde jedoch nicht gepr
  üft.
- Die Abschätzung der Prädiktorvariablen (P<sub>in</sub>, t<sub>R</sub>, Fe:P) ist mit Unsicherheiten verbunden, die bei Trophieprognosen möglichst als Fehler mitgeführt werden sollten. Das Ergebnis von Trophieprognosen ist somit keine konkrete Zahl für P<sub>see</sub>, sondern ein Bereich, der mittels Fehlerfortpflanzung unter Berücksichtigung der Unsicherheiten bei der Abschätzung der Prädiktoren ermittelt werden kann. Insbesondere gilt dies für die Unsicherheiten bei Abschätzung der P- und Fe-Einträge.
- Gleiches gilt für Seefläche und Volumen. Die Nutzung der Modelle außerhalb des Wertebereichs des Trainingsdatensatzes (< 10 ha und < 0,4 Mio m<sup>3</sup>) ist wahrscheinlich möglich. (Als Minimum für die Seefläche ist in OECD (1982) 2,5 ha angegeben.)

# 7.2.2 Kriterien für die Nutzung der empirischen Modellgleichungen

**Die Anwendung von Gl. 8** sollte bevorzugt verwendet werden, wenn der TBS aktuell und im prognostizierten Zeitraum die Kriterien für hohe P-Retention erfüllt, sich also in der Reifephase A oder B1 nach Abbildung 16 befindet. Diese Kriterien bzw. Indikatoren sind in Tabelle 14 unter "sicher" bzw. "wahrscheinlich" zusammengefasst. Falls einige Indikatoren dagegen auf "nachlassende P-Retention" hindeuten, sollte Gl. 8 nicht genutzt werden. Die Anwendung von Gl. 8 bietet sich insbesondere im Interpolationsbereich an (Kap. 7.2.3). Hier ist die Prognosegüte von Gl. 8 etwas besser als von Gl. 9. Allerdings ist auch Gl. 8 mit hoher Wahrscheinlichkeit auch für TBS mit deutlich höherer Trophie im Extrapolationsbereich außerhalb des Trainingsdatensatzes gültig, solange die erwähnten Kriterien (Tabelle 14) eingehalten werden, die auf Kipppunkte des P-Bindungsvermögens hinweisen (siehe auch Kap. 6.4 und 6.5).

**Die Anwendung von Gl. 9** wird insbesondere für den **Extrapolationsbereich** empfohlen, also für Prognosen, die mutmaßlich zu einer deutlichen Erhöhung der Trophie über den Trainingsdatensatz hinaus führen können (entweder durch hohe P-Einträge oder deutlich verminderte Einträge des Bindungspartners Eisen). Dieses Modell bietet **im Extrapolationsbereich den Vorteil der Konvergenz gegen das klassische Vollenweider-Modell** für natürliche Seen (Gl. 4). (Dagegen würde Gl. 8 bei sehr niedrigem Fe:P-Verhältnis falsche Prognosen mit P<sub>See</sub> unterhalb der Prognose des Vollenweider-Modells liefern.) Durch die Anwendung von Gl. 9 können so Fehleinschätzungen aufgrund der Wahl des Modells vermieden werden. Da beide Gleichungen auf dem gleichen Trainingsdatensatz beruhen, sollten die weiteren Randbedingungen (Wasserverweilzeit, Mixis, Seefläche, etc.) auch bei Anwendung von Gl. 9 beachtet werden. Zudem ist es nicht sinnvoll, Gl. 9 "blind" zu benutzen, sondern auch vor der Anwendung dieses Modells anhand der Kriterien in Tabelle 14 abzuschätzen, ob im Prognosezeitraum eine TBS-typische hohe P-Retention zu erwarten ist.

Sind für den Prognosezeitraum die Bedingungen für hohe P-Retention erfüllt, sollte aufgrund der besseren Prognosegüte Gl. 8 genutzt werden. Bestehen hier Unsicherheiten, muss auf Gl. 9 zurückgegriffen werden.

# 7.2.3 Trophieprognosen für Tagebauseen durch Interpolation

Die abgeleiteten empirischen Modellgleichungen (Gl. 8, Gl. 9) gelten streng genommen nur im **Wertebereich des Trainingsdatensatzes**. Die entsprechenden Werte sind in nachfolgender Tabelle zusammengefasst. Diese Werte stellen jedoch keine strikten Anwendungsgrenzen dar, denn ein gewisser Grad an Extrapolation ist bei empirischen Modellen immer möglich, und für viele TBS nach Prüfung weiterer Kriterien (Kap. 7.2.4) angebracht.

Wert	Kriterium entspr. Trainingsdatensatz	Kommentar
Wasserverweilzeit (t <sub>R</sub> )	>1 – 27 a	Der Trainingsdatensatze enthielt zwar einen See mit t <sub>R</sub> <1 a, jedoch ist hohe P-Retention vorwiegend durch P-Bindung im Sediment nur bei langen Wasserverweilzeiten gesichert.
P-Zulaufkonzentration (P <sub>in</sub> )	32 – 209 mg m <sup>-3</sup>	Die meisten TBS hatten einen niedrigen P-Eintrag (Median 73 mg m <sup>-3</sup> ).
Seeinterne TP- Konzentration (P <sub>See</sub> )	2,5 – 18 mg m <sup>-3</sup>	Die meisten Seen waren nährstoffarm (Median 7,5 mg m <sup>-3</sup> ).
Molares Fe:P Verhältnis im Sediment	17 – 185	Daten Fe-reicher natürlicher Seen lassen vermuten, dass hohe P-Retention auch bei einem niedrigeren Fe:P- Verhältnis zwischen ~6 und 20 möglich ist.
Weitere Basisparameter	, die nicht direkt in Mo	odellen genutzt werden:
Redoxbedingungen	oxisch	Alle TBS wiesen ganzjährig oxische Bedingungen in Wassersäule und Oberflächensediment auf.
Mixis	mono – dimiktisch	Im Trainingsdatensatz waren keine polymiktischen (Flachseen) vertreten.
mittlere Tiefe (z <sub>m</sub> )	3,3 – 24 m	Nutzung der Modelle für größere und tiefere Seen
Seefläche	0,1 – 13,5 km²	wahrscheinlich unproblematisch, für wesentlich kleinere Seen unter Vorbehalt.
Fe-Gehalt im Sediment	21 – 276 mg g <sup>-1</sup>	Fe-reiche Sedimente von TBS liegen meist bei > 40 – 60 mg g <sup>-1</sup> . Der Fe-Gehalt allein ist nicht aussagekräftig; das molare Fe:P-Verhältnis ist zu bevorzugen.
Gesamt-P-Gehalt im Sediment	0,24 – 2,5 mg g <sup>-1</sup>	Höhere P-Gehalte sind möglich.
P-Flächenbelastung	0,03 – 0,8 g m <sup>-2</sup> a <sup>-1</sup>	Bei Fe-reichen (Fe:P > 20 im Sediment) Seen sind wahrscheinlich auch weit höhere Nettosedimentationsraten möglich. Bei anoxischem Sediment sollte die P-Flächenbelastung ~< 1 g m <sup>-2</sup> a <sup>-1</sup> betragen.

Tabelle 13 Wertebereich des für die Modellanpassung genutzten Trainingsdatensatzes.

# 7.2.4 Trophieprognosen für Tagebauseen durch Extrapolation

Sofern Prognosen erstellt werden, die mutmaßlich zu einer deutlichen Erhöhung der Trophie über den Trainingsdatensatz hinausführen können, sollte zuvor eingeschätzt werden, ob die **Kriterien für die TBS-typische hohe P-Retention** noch gegeben sind. Dies ist eine notwendige **Bedingung für die Nutzung von Gl. 8.** In Tabelle 14 sind die in Kap. 6.5 herausgearbeiteten Kriterien und Indikatoren zusammengefasst, die hohe und nachlassende P-Retention anzeigen.

Die meisten Indikatoren lassen sich durch Messungen insbesondere in Sediment und Porenwasser erheben. Die Nutzung von Gl. 8 für Prognosen setzt die fachlich begründete Einschätzung voraus, dass die entsprechenden Kriterien auch in Zukunft eingehalten werden. Zu beachten ist, dass die meisten der Kriterien für sich allein wenig aussagekräftig sind, sondern immer mehrere Kriterien mit P-Bindungsprozessen in Zusammenhang gebracht werden müssen.

Das molare **Fe:P-Verhältnis im Sediment** erfordert besonderes Augenmerk: Durch die Bildung von Vivianit steigt der P-Gehalt und dadurch sinkt das Fe:P-Verhältnis, trotz hoher P-Retention. Beide Modelle (Gl. 8 und Gl. 9) liefern jedoch plausible Prognosen. Andererseits kann ein hoher Fe-Gehalt (und entsprechend hohes Fe:P-Verhältnis) auf einen hohen Sulfidgehalt zurückzuführen sein, wobei ein Fe:P-Verhältnis von 8 – 10 auch in sulfidisch geprägten Sedimenten nicht überschritten wird, sodass Gl. 9 in jedem Fall plausible Ergebnisse liefert. Wird Dominanz der Sulfidbildung (ohne Vivianitbildung) vermutet, sind jedoch die Kriterien für hohe P-Retention nicht mehr gegeben und es sollten konventionelle Trophiemodelle genutzt werden.

Tabelle 14 Kriterien und Indikatoren für hohe- und nachlassende P-Retention. Die Einschätzung "sicher" hohe P-Retention (Interpolation) bezieht sich auf den Trainingsdatensatz geschichteter Fe-reicher TBS; für die Einschätzung einer "wahrscheinlich" hohen P-Retention (Extrapolation) wurden Daten natürlicher Seen und Literaturdaten hinzugezogen (alle Elementratios sind mol/mol; s\_X Elementgehalt im Sediment, pw\_X Konzentration im Porenwasser.

Parameter/	P-Retenti	on hoch	P-Retention	Erläuterung
Kriterium		[	nachlassend	
	sicher	wahrscheinlich		
Fe-Eintrag	>1 10 g m <sup>-2</sup> a <sup>-1</sup>	kein aussagekräf	tiges Kriterium	Auch Seen mit < 15 g m <sup>-2</sup> a <sup>-1</sup>
	> 110 g iii a			können hohe P-Retention aufgrund
				P-Bindung im Sediment aufweisen.
s_Fe	> 40 – 60 mg g <sup>-1</sup>		< 20 – 45 mg g <sup>-1</sup>	
Fe:P (Eintrag	> 20	> 8 - 10	< 8 - 10	Mit Vivianitbildung ist hohe P-
u. Sediment				Retention auch im Bereich s_Fe:P
				~6 – 20 möglich.
Kriterien zur Ein	schätzung des P-So	rptionsvermögens	s unter oxischen un	d anoxischen Bedingungen
Redox	dauerhaft oxisch	Temporä	r anoxisch	P-Sorption an Fe ist auch effektiv
		(kein aussagekr	äftiges Kriterium)	bei temporär oxischen Bedin-
				gungen im Oberflächensediment.
pw_SRP	~< 10	µg l⁻¹		Effektive P-Sorption unter oxischen
				Bedingungen; niedrige P-
				Rücklösung
pw_NH4N:SRP	>20 -	- 50	<16	Indiz für Sorptionspotential unter
				anoxischen Bedingungen;
				(Konzentration oder Flux)
pw_Fe:P		>2	<2	im Sommer anoxische Beding-
				ungen; Zusammenhang zum
				NH <sub>4</sub> N:SRP-Verhältnis als Indiz für
				präferentielle N-Freisetzung
Indikatoren im Z	Zusammenhang mit	Vivianitbildung ir	n Konkurrenz zur Su	ılfidbildung
s_Fe:S	2,2 – 40	0,9 – 5	<0,9	Indikator für FeSx-Absättigung
				bzw. Vivianitbildung
s_BD-Fe:BD-TP		1,5 – 2,7		Indikator für Vivianitbildung
LOI		>20 - 30		Voraussetzung für Vivianitbildung
pw_H <sub>2</sub> S	nicht m	essbar	messbar	Indiz für FeS <sub>x</sub> -Bildung; Fe-Mangel
S-Reduktions-		< 15 g m <sup>-2</sup> a <sup>-1</sup>	> 70 g m <sup>-2</sup> a <sup>-1</sup>	Kriterium bisher nur durch wenige
rate				Fälle abgesichert

# 8 Definitionen, Abkürzungen, Formelzeichen und chemische Symbole

### Definitionen

#### Bergbauliche Beeinflussung

Mit dem Begriff "**Bergbauliche Beeinflussung"** sind in dieser Studie nicht die Einflüsse des aktiven Braunkohlebergbaus gemeint, sondern die Einflussfaktoren und Prozesse, die Tagebauseen im Unterschied zu natürlichen See charakterisieren. Dies sind insbesondere die erhöhten Metall- und Sulfateinträge (die als "**Indikatoren der bergbaulichen Beeinflussung**" genutzt werden), aber potentiell auch morphologische und strukturelle Besonderheiten von Tagbauseen. In dieser Studie werden nur pH-neutrale Tagebauseen behandelt, deren Flutung abgeschlossen ist und die initiale Stadien der Seebildung inkl. Böschungserosionen hinter sich haben.

#### Steady state, stationärer Zustand

Fließgleichgewicht; alle Prozesse (Import, Export, seeinterner Umsatz) sind im langfristigen Mittel konstant

#### Begriffe und Abkürzungen zum P-Kreislauf und zur P-Bilanzierung

#### authigene Bildung

"an Ort und Stelle" entstanden (das Mineral Vivianit bildet sich authigen im Sediment)

#### **Interne Belastung**

Phosphor-Rücklösung aus dem Sediment, wenn diese maßgeblich die Phosphor-Verfügbarkeit im Wasserkörper und damit das Phytoplanktonwachstum (Trophie) beeinflusst; Bezugssystem ist die Bilanz des Gesamtsees

#### Mobilisierung (P-Mobilisierung)

Umwandlung partikulärer P-Formen in eine gelöste P-Form (Phosphat), und damit Freisetzung in das Sedimentporenwasser

#### Nettosedimentation (NS), Nettosedimentationsrate (g m<sup>-2</sup> a<sup>-1</sup>; t a<sup>-1</sup>)

dauerhafter Rückhalt von Stoffen in einem Seesediment, Differenz zwischen Stoffsedimentation und Freisetzung in den Wasserkörper (NS = In-Out); Bezugssystem ist die Bilanz des Gesamtsees oder des Sediments

#### P-Retention (R) (%)

Die im System (z. B. See) verbleibende Masse (Nettosedimentation) im Verhältnis zum Eintrag eines Stoffes; R = In-Out/In; Bezugssystem ist die Bilanz des Gesamtsees

#### Rücklösung (auch Flux oder Freisetzungsrate) (mg m<sup>-2</sup> d<sup>-1</sup>)

Rate (Geschwindigkeit) z. B. des Phosphor-Transports, aus dem Sediment in das überstehende Wasser; Bezugssystem: punktuell am Sediment

#### Abkürzung

BGD	BGD ECOSAX GmbH, Dresden
BTU	Brandenburgische Technische Universität Cottbus-Senftenberg
FIA	Flow injection analysis (Fließanalyse)
GW	Grundwasser
Hfo	hydrous ferric oxide (Eisenhydroxid)
IC	Ionenchromatographie
ICP-OES	induktiv gekoppelte Plasma-Atom-Emissionsspektrometrie
ICP-MS	Massenspektrometrie mit induktiv gekoppeltem Plasma
IGB	Institut für Gewässerökologie und Binnenfischerei
IWB	Institut für Wasser und Boden Dr. Uhlmann, Dresden
LBGR	Landesamt für Bergbau, Geologie und Rohstoffe Brandenburg
LfULG	Sächsisches Landesamt für Umwelt, Landwirtschaft und Geologie
LHW	Landesbetrieb für Hochwasserschutz und Wasserwirtschaft Sachsen-Anhalt
LMBV	Lausitzer und Mitteldeutsche Bergbau-Verwaltungsgesellschaft mbH
LOI	Loss on ignition (Glühverlust)
LTV	Landestalsperrenverwaltung des Freistaates Sachsen
LUA	Landesamt für Umwelt, Gesundheit und Verbraucherschutz
MHM	Montanhydrologisches Monitoring
m NHN	Meter über Normalhöhennull
MW	arithmetischer Mittelwert
NIST	National Institute of Standards and Technology
NWG	Nachweisgrenze (einer chemischen Analysemethode)
OW	Oberflächenwasser
obs.	(observed) aus Messungen bzw. aus der P-Bilanz bestimmter Wert
PHREEQC	Computer programm for pH and redox equilibrium calculations (Computerprogramm für pH- und Redox-Gleichgewichts Berechnungen)
pred.	(predicted) Modellprognose
PW	Porenwasser
SD	Standardabweichung
TBS	Tagebausee (in dieser Studie pH-neutrale Tagebauseen)
TUD	Technische Universität Dresden

Formelzeichen	Einheit	Erläuterung
A	(m²)	Seefläche
L <sub>ext</sub>	(g m <sup>-2</sup> a <sup>-1</sup> )	externe P-Belastung
mP <sub>in</sub>	(g a⁻¹)	P-Masse als Summe aller Eintragspfade
NS	(g m <sup>-2</sup> a <sup>-1</sup> )	Nettosedimentationsrate
P <sub>in</sub>	(µg l-1)	mittlere P-Zulaufkonzentration
P <sub>out</sub>	(µg l <sup>-1</sup> )	mittlere P-Ablaufkonzentration
P <sub>See</sub>	(µg l⁻¹)	Jahresmittelwert der Gesamtphosphorkonzentration (in dieser Studie Mittelwert über einen längeren Zeitraum, meist zehn Jahre, über alle Monate und Tiefen, mindestens sechs Messtermine pro Jahr)
Q	(m³ a⁻¹)	Durchflussrate
Q <sub>in</sub>	(m³ a⁻¹)	Zulaufrate
Q <sub>out</sub>	(m³ a⁻¹)	Ablaufrate
qs	(m a⁻¹)	hydraulische Belastung) (Q/A)
R	(-) oder (%)	Retention, abhängig von der Zulaufkonzentration (R=In- Out/In)
t <sub>R</sub>	(a)	theoretische Wasserverweilzeit (V/Q)
V	(m³)	Seevolumen
Z <sub>max</sub>	(m)	maximale Tiefe
Z <sub>m</sub>	(m)	mittlere Tiefe (V/A)
β	(-)	(beta) Abfluss- oder Stratifikationsfaktor (P <sub>out</sub> /P <sub>See</sub> )
σ	(a <sup>-1</sup> )	(sigma) Nettosedimentationskoeffizient
Ν	(m a⁻¹)	(ny) theoretische Sedimentationsgeschwindigkeit P-haltiger Partikel (apparent settling velocity)

Al		Aluminium
BD-P	(mg g <sup>-1</sup> )	In 0,11 molarer Bicarbonat-Dithionit löslicher P (redoxsensitiver vor allem an Eisenoxide gebundener P)
Са		Calcium
ELF	(µS cm⁻¹)	elektrische Leitfähigkeit
Fe		Eisen
Fe(OH)₃		Eisenhydroxid
Fe~P		vorwiegend adsorptiv an Eisen gebundener Phosphor
FeS <sub>x</sub>		Eisensulfid (FeS und FeS <sub>2</sub> )
K <sub>54,3</sub>	(mmol l <sup>-1</sup> )	Säurekapazität
К <sub>в8,2</sub>	(mmol l <sup>-1</sup> )	Basenkapazität
Mn		Mangan
NaOH-Al	(mg g⁻¹)	In 1 molarer Natronlauge lösliches Aluminium im Sediment
NH <sub>4</sub> N	(mg l⁻¹)	Ammonium
Ρ	(µg l <sup>-1</sup> )	Gesamtphosphor (alle Bilanzierungen der Studie basieren auf Gesamtphosphor (TP), wenn nicht ausdrücklich gelöster Phosphor (SRP) bzw. Phosphat (PO₄P) erwähnt wird
pw_##	(mg l <sup>-1</sup> )	Konzentration eines Elements oder Ions im Sediment- Porenwasser (z. B. pw_SRP, pw_SO4)
pw_Fe : P	(-)	Molares Eisen : Phosphor Verhältnis im Sediment- Porenwasser
s_##	(mg g <sup>-1</sup> )	Gehalt eines Elements im Sediment-Feststoff (z. B. s_Fe, s_P)
s_Fe : P	(-)	Molares Eisen : Phosphor Verhältnis im Sediment-Feststoff
SO <sub>4</sub>	(mg l⁻¹)	Sulfat
SRP	(µg l⁻¹)	Gelöster reaktiver Phosphor (soluble reactive P)
ТС, ТОС	(%)	Gesamtkohlenstoff (total carbon)
тос	(%)	organischer Kohlenstoff (total organic carbon)
TDFe	(mg l⁻¹)	Gesamtes gelöstes Eisen (total dissolved Fe)
ТР	(µg l⁻¹)	Gesamtphosphor (total P)
TR	(%)	Trockenrückstand

# 9 Literatur

- Ahlgren, I., Frisk, T., Kamp-Nilsen, L. (1988): Empirical and theoretical models of phosphorus loading, retention and concentration vs. lake trophic status. Hydrobiologia 170: 285-303.
- Andersen, J. M. (1976): An ignition method for determination of total phosphorus in lake sediments. Water Research 10: 329-331.
- Appelo, C. A. J., Postma, D. (2005): Geochemistry, Groundwater and Pollution. 2nd Edition. Published by: A. A. Balkema Publishers, Leiden (Netherlands), Member of Taylor & Francis Group plc (London). 672 S.
- Beauger, A., Serieyssol, K., Legrand, B., Latour, D., Berthon, V., Lavrieux, M., Miras, Y. (2022): 6700 years of diatom changes related to land use and climatic fluctuations in the Lake Aydat catchment (Auvergne, France): Coupling with cyanobacteria akinetes, pollen and non-pollen palynomorphs data. Quaternary International 636:167-179.
- Bernhardt, H. (1978): Phosphor Wege und Verbleib in der Bundesrepublik Deutschland. Weinheim, 273 S.
- Bergmann, J., Friedel, P., Kleeberg, R. (1998): BGMN a new fundamental parameter based Rietveld program for laboratory X-ray sources, its use in quantitative analysis and structure investigations. Commission on Powder Diffraction Newsletter, IUCr 20: 5-8
- BGD ECOSAX (2008): Limnologische Prognosegutachten zum Einfluss der Verbindung Zwenkauer See -Cospudener See auf die Wasserbeschaffenheit des Cospudener Sees. Boden- und Grundwasserlabor GmbH Dresden. Im Auftrag der LMBV. 127 S.
- BGD ECOSAX (2017): Limnologisches Prognosegutachten für die Tagebauseen Hainer See mit Teilbereich Haubitz sowie Kahnsdorfer See im Tagebauterritorium Witznitz.
- Björneras, C., Persson, P., Weyhenmeyer, G. A., Hammarlund, D., Kritzberg, E. S. (2021): The lake as an iron sink new insights on the role of iron speciation. Chemical Geology 584: 120529.
- Brett, M. T., Benjamin, M. M. (2008): A review and reassessment of lake phosphorus retention and the nutrient loading concept. Freshwater Biology 53: 194-211.
- Campbell, P., Torgersen, T. (1980): Maintenance of iron meromixis by iron redeposition in a rapidly flushed monimolimnion. Canadian Journal of Fisheries and Aquatic Sciences 37: 1303-1313.
- Casper, P., Bianchi, M., Muntau, H. (1995): Räumliche und zeitliche Verteilung von Schwermetallen in Sedimenten des Stechlinsees (Deutschland). Limnologica 25: 301-309.
- Davison, W. (1993): Iron and manganese in lakes. Earth-Science Reviews 34: 119-163.
- Dillon, P. J., Evans, H. E. (1993): A comparison of phosphorus retention in lakes tetermined from mass balance and sediment core calculations. Water Research 27: 659-668.
- DIN 18128:2002-12 (2002): Baugrund Untersuchung von Bodenproben Bestimmung des Glühverlustes. 6 S.
- DIN 38404-6:1984-05 (1984): Deutsche Einheitsverfahren zur Wasser-, Abwasser- und Schlammuntersuchung; Physikalische und physikalisch-chemische Kenngrößen (Gruppe C); Bestimmung der Redox-Spannung (C 6). 8 S.

- DIN 38405-27:2017-10 (2017): Deutsche Einheitsverfahren zur Wasser-, Abwasser- und Schlammuntersuchung - Anionen (Gruppe D) - Teil 27: Bestimmung von Sulfid durch Gasextraktion (D 27). 28 S.
- DIN 38406-5:1983-10 (1983): Deutsche Einheitsverfahren zur Wasser-, Abwasser- und Schlammuntersuchung; Kationen (Gruppe E); Bestimmung des Ammonium-Stickstoffs (E 5). 14 S.
- DIN 38409-7:2005-12 (2005): Deutsche Einheitsverfahren zur Wasser-, Abwasser- und Schlammuntersuchung - Summarische Wirkungs- und Stoffkenngrößen (Gruppe H) - Teil 7: Bestimmung der Säure- und Basekapazität (H 7): 28 S.
- DIN 51724-1:2012-07 (2012): Prüfung fester Brennstoffe Bestimmung des Schwefelgehaltes Teil 1: Gesamtschwefel. 14 S.
- DIN EN 12879:2001-02 (2001): Charakterisierung von Schlämmen Bestimmung des Glühverlustes der Trockenmasse. 7 S.
- DIN EN 1484:1997-08 (1997): Wasseranalytik Anleitungen zur Bestimmung des gesamten organischen Kohlenstoffs (TOC) und des gelösten organischen Kohlenstoffs. 20 S.
- DIN EN 27888:1993-11 (1993): Wasserbeschaffenheit; Bestimmung der elektrischen Leitfähigkeit (ISO 7888:1985). 16 S.
- DIN EN ISO 10304-1:2009-07 (2009): Wasserbeschaffenheit Bestimmung von gelösten Anionen mittels Flüssigkeits-Ionenchromatographie - Teil 1: Bestimmung von Bromid, Chlorid, Fluorid, Nitrat, Nitrit, Phosphat und Sulfat (ISO 10304-1:2007). 24 S.
- DIN EN ISO 10523:2012-04 (2012): Wasserbeschaffenheit Bestimmung des pH-Werts (ISO 10523:2008). 29 S.
- DIN EN ISO 11732:2005-05 (2005): Wasserbeschaffenheit Bestimmung von Ammoniumstickstoff -Verfahren mittels Fließanalytik (CFA und FIA) und spektrometrischer Detektion (ISO 11732:2005).
   25 S.
- DIN EN ISO 14911:1999-12 (1999): Wasserbeschaffenheit Bestimmung der gelösten Kationen Li<sup>+</sup>, Na<sup>+</sup>, NH<sub>4</sub><sup>+</sup>, K<sup>+</sup>, Mn<sup>2+</sup>, Ca<sup>2+</sup>, Mg<sup>2+</sup>, Sr<sup>2+</sup> und Ba<sup>2+</sup> mittels Ionenchromatographie Verfahren für Wasser und Abwasser (ISO 14911:1998). 31 S.
- DIN EN ISO 15681:2005-05 (Wasserbeschaffenheit Bestimmung von Orthophosphat und Gesamtphosphor mittels Fließanalytik (FIA und CFA) Teil 2: Verfahren mittels kontinuierlicher Durchflussanalyse (CFA) (ISO 15681-2:2018). 29 S.
- DIN EN ISO/IEC 17025:2018-03 (2018): Allgemeine Anforderungen an die Kompetenz von Prüf- und Kalibrierlaboratorien (ISO/IEC 17025:2017. 65 S.
- DIN ISO 11465:1996-12 (1996): Bodenbeschaffenheit Bestimmung des Trockenrückstandes und des Wassergehalts auf Grundlage der Masse Gravimetrisches Verfahren (ISO 11465:1993). 4 S.
- DIN ISO 15178:2001-02 (2001): Bodenbeschaffenheit Bestimmung des Gesamtschwefels nach trockener Verbrennung (ISO 15178:2000). 5 S.
- DIN 38406-1:1983-05 (1983): Deutsche Einheitsverfahren zur Wasser-, Abwasser- und Schlammuntersuchung; Kationen (Gruppe E); Bestimmung von Eisen (E 1). 9 S.

- DIN EN ISO 6878:2004-09 (2004): Wasserbeschaffenheit Bestimmung von Phosphor Photometrisches Verfahren mittels Ammoniummolybdat (ISO 6878:2004), 29 S.
- DIN EN ISO 11885:2009-09 (2009): Wasserbeschaffenheit Bestimmung von ausgewählten Elementen durch induktiv gekoppelte Plasma-Atom-Emissionsspektrometrie (ICP-OES) (ISO 11885:2007), 37 S.
- Doebelin, N., Kleeberg, R. (2015): Profex: a graphical user interface for the Rietveld refinement program BGMN. J Appl Crystallogr 48: 1573-1580.
- Duffek, A., Schultze, M. (2002): Chemische Veränderungen eines sauren Tagebaurestsees während der Flutung mit Flusswasser. Tagungsbericht Deutsche Gesellschaft für Limnologie: 406-410.
- Duffek, A., Langner, C. L. (2002): P retention in an acidic mining lake under the influence of flooding with river water. Verhandlungen des Internationalen Verein Limnologie 28: 1717-1720.
- Dzombak, D. A., Morel, F. M. M. (1990): Surface Complexation Modeling: Hydrous Ferric Oxide. Wiley Interscience, New York. 416 S.
- Foy, R. H. (1992): A phosphorus loading model for northern Irish lakes. Water Research 26: 633-638.
- Jensen, H. S., Kristensen, P., Jeppesen, E., Skytthe, A. (1992): Iron-phosphorus ratio in surface sediment as an indicator of phosphate release from aerobic sediments in shallow lakes. Hydrobiologia 235/236: 731-743.
- Friedland, G., Grüneberg, B., Hupfer, M. (2021): Geochemical signatures of lignite mining products in sediments downstream a fluvial-lacustrine system. Science of the Total Environment 760: 143942.
- Golterman, H. L. (1995): The role of the iron hydroxide-phosphate-sulphide system in the phosphate exchange between sediments and overlying water. Hydrobiologia 297: 43-54.
- Golterman, H. L. (2001): Phosphate release from anoxic sediments or "What did Mortimer really write?" Hydrobiologia 450: 99-106.
- Gonsiorczyk, T., Casper, P., Koschel, R. (1995) Vergleichende Sedimentuntersuchungen zum Kohlenstoff- und Phosphorgehalt in baltischen Seen. Limnologica. 25(1995)3/4, 365-379.
- Gonsiorczyk, T., Casper, P., Koschel, R. (1997): Variations of phosphorus release from sediments in stratified lakes. Waser, Air and Soil Pollution 99: 427-434.
- Gonsiorczyk, T., Casper, P., Ginzel, G., Koschel, R. (2002): Externe und interne Nährstoffbelastung und ihre Auswirkung auf die Seengüte im Rheinsberger-Fürstenberger Seengebiet. DGL Tagungsbericht 2002 (Tagung 2001 in Kiel): 274-279.
- Grüneberg, B. (2006): Akkumulation, Transformation und Remobilisierung von Phosphor aus Sedimenten saurer Tagebauseen. Dissertation. BTU Cottbus. 196 S.
- Grüneberg, B., Rücker, J., Nixdorf, B., Behrendt, H. (2011): Dilemma of Non-Steady State in Lakes -Development and Predictability of In-Lake P Concentration in Dimictic Lake Scharmützelsee (Germany) after Abrupt Load Reduction. Internat. Rev. Hydrobiol. 96 (5): 599-621.
- Grüneberg, B., Nixdorf, B., Leßmann, D. (2011): Phosphor-Retentionsmodelle für pH-neutrale Tagebauseen. Studie, BTU Cottbus, Lehrstuhl Gewässerschutz.

- Grüneberg, B., Kleeberg, A. (2013): Phosphorus in acidic mining lakes: importance and biogeochemical cycling. In: Geller, W., Schultze, M., Kleinmann, R. & Wolkersdorfer, C. (eds.): Acidic Pit Lakes the Legacy of Coal and Metal Surface Mines. Springer Book Series Mining and Environment. Springer Verlag, Berlin: 62-75.
- Grüneberg, B., Dadi, T., Lindim, C., Fischer, H. (2015): Effects of nitrogen and phosphorus load reduction on benthic phosphorus release in a riverine lake. Biogeochemistry 123: 185-202.
- Grüneberg, B., Leßmann, D. (2015): Untersuchungen zum Einfluss der Fischproduktion in Netzgehegen auf den Phosphorstatus im Tagebausee Tröbitz RL122. Studie im Auftrag des Instituts für Binnenfischerei (IfB) e.V., Potsdam-Sacrow. 45 S.
- Grüneberg, B., Nixdorf, B., Leßmann, D., Rümmler, F. (2018): Phosphor-Retentionsmodelle für pHneutrale Tagebauseen. Schriften des Instituts für Binnenfischerei e. V. Potsdam-Sacrow, Band 50. 61 S.
- Heinrich, L., Rothe, M., Braun, B., Hupfer, M. (2021): Transformation of redox-sensitive to redox-stable iron-bound phosphorus in anoxic lake sediments under laboratory conditions. Water Research 189: 116609.
- Heinrich, L., Dietel, J., Hupfer, M. (2022): Sulphate reduction determines the long-term effect of iron amendments on phosphorus retention in lake sediments. Journal of Soils and Sediments 22: 316-333.
- Herzsprung, P., Schultze, M., Hupfer, M., Boehrer, B., Von Tümpling, W., Duffek, A., Van Der Veen, A.,
   Friese, K. (2010): Flood effects on phosphorus immobilisation in a river water filled pit lake Case
   study Lake Goitsche (Germany). Limnologica Ecology and Management of Inland Waters 40: 182 190.
- Hildebrandt, I., Ulrich, K.U., Horn, A., Weber, L., Häfner, K., Nitsche, C. (2020): Evaluation of process oriented water quality predictions for pit lakes. Mine Water and the Environment, 39(3), 498-516.
- Hilt, S., Gross, E. M., Hupfer, M., Morscheid, H., Mahlmann, J., Melzer, A., Poltz, J., Sandrock, S., Scharf,
  E. M., Schneider, S., Van De Weyer, K. (2006): Restoration of submerged vegetation in shallow eutrophic lakes A guideline and state of the art in Germany. Limnologica Ecology and Management of Inland Waters 36: 155-171.
- Hupfer, M., Fischer, P., Friese, K. (1998): Phosphorus retention mechanisms in the sediment of a eutrophic mining lake. Water, Air & Soil Pollution 108: 341-352.
- Hupfer, M., Lewandowski, J. (2008): Oxygen controls the phosphorus release form lake sediments a long-lasting paradigm in limnology. International Review of Hydrobiology 93: 415-32.
- Jensen, H. S., Kristensen, P., Jeppesen, E., Skytthe, A. (1992): Iron-phosphorus ratio in surface sediment as an indicator of phosphate release from aerobic sediments in shallow lakes. Hydrobiologia 235/236: 731-43.
- Jeppesen, E., Sammalkorpi, I. (2002): Lakes. Perrow, M. R., Davy, A. J. (eds.), Handbook of ecological restoration. Volume 2: Restoration in practice. Cambridge University Press: 297-324.
- Jin, X. C., Wang, S. R., Bu, Q. Y., Wu, F. C. (2006): Laboratory experiments on phosphorous release from the sediments of 9 lakes in the middle and lower reaches of Yangtze River region, China. Water, Air & Soil Pollution 176: 233-251.

- Klante, C., Larson, M., Persson, K. M. (2021): Brownification in Lake Bolmen, Sweden, and its relationship to natural and human-induced changes. Journal of Hydrology: Regional Studies 36: 100863.
- Kleeberg, A., Grüneberg, B. (2005): Phosphorus mobility in sediments of acidic post mining lakes of Lusatia (Germany). Environmental Engineering 24: 89-100.
- Kleeberg, A. (2012): Eintrag und Wirkung von Sulfat in Oberflächengewässern. Kap. V-1.2.5, Handbuch Angewandte Limnologie – 30. Erg. Lfg. 12/12. 33 S.
- Kleeberg, A., Herzog, C., Hupfer, M. (2013): Redox sensitivity of iron in phosphorus binding does not impede lake restoration. Water Research 47 (3): 1491-1502.
- Kommana, G., Grüneberg, B., Hupfer, M. (2022): Iron from lignite mining increases phosphorus fixation in sediments, but does not affect trophic states of lakes along River Spree (Germany). Water, Air and Soil Pollution (under review).
- Kopáček, J., Brzakova, M., Hejzlar, J., Nedoma, J., Porcal, P., Vrba, J. (2004): Nutrient cycling in a strongly acidified mesotrophic lake. Limnology Oceanography 49: 1202-1213.
- Kopáček, J., Borovec, J., Hejzlar, J., Ulrich, K. U., Norton, S. A. & Amirbahman, A. (2005): Aluminium control of phosphorus sorption by lake sediments. Environmental Science & Technology 39: 8784-8789.
- LMBV (2019): Merkblatt Montanhydrologisches Monitoring der LMBV mbH, Stand 2019. Lausitzer und Mitteldeutsche Bergbau- Verwaltungsgesellschaft mbH. 210 S.
- LAWA (2014): Trophieklassifikation von Seen. Richtlinie zur Ermittlung des Trophie-Index nach LAWA für natürliche Seen, Baggerseen, Talsperren und Speicherseen. Empfehlungen Oberirdische Gewässer. Hrsg. LAWA – Bund/Länder Arbeitsgemeinschaft Wasser. 34 S. zzgl. Access-Auswertetool.
- Maaßen S. (2003): Vergleichende Untersuchungen über den potentiellen Eintrag von Nährstoffen in den Wasserkörper von Talsperren durch Freisetzung aus dem Sediment. PhD thesis. Fakultät Mathematik und Naturwissenschaften der Technischen Universität Dresden, 120 S.
- Meinikmann, K., Barsch, A., Gelbrecht, J., Grüneberg, B., Wanner, S., Wolf, L., Zak, D. & Lewandowski, J. (2013): Diffuse Belastung von Seen aus dem Einzugsgebiet: Korrespondenz Wasserwirtschaft 6 (Nr. 12): 702-709.
- Michard, Sarazin, G., Jezequel, D., Alberic, P., Ogier, S. (2001): Annual budget of chemical elements in a eutrophic lake, Aydat lake (Puy-de-Dôme), France. Hydrobiologia 459: 27-46.
- NITROLIMIT Stickstofflimitation in Binnengewässern: Ist Stickstoffreduktion ökologisch sinnvoll und wirtschaftlich vertretbar? Abschlussbericht des BMBF-Verbundprojekts NITROLIMIT II, November 2016. BTU Cottbus-Senftenberg, Lehrstuhl Gewässerschutz (Hrsg.). Bad Saarow. 177 Seiten.
- Nürnberg, G. K. (1988): Prediction of phosphorus release rates from total and reductant-soluble phosphorus in anoxic lake sediments. Can. J. Fish. Aquat. Sci. 45: 453-462.
- Nürnberg, G. K. (1998): Prediction of annual and seasonal phosphorus concentrations in stratified and polymictic lakes. Limnology and Oceanography 43: 1544-1552.

- Nürnberg, G. K. (2009): Assessing internal phosphorus load Problems to be solved. Lake and Reservoir Management 25: 419-432.
- Nriagu, J. O., Dell, C. I. (1974): Diagenetic formation of iron phosphates in recent lake sediments. American Mineralogist 59: 934-946.
- Parfitt, R. L., Atkinson, R. J., Smart, R. St. C. (1975): The mechanism of phosphate fixation by iron oxides. Soil Science Society of America Proceedings 39: 837-841.
- Parkhurst, D. L, Appelo, C. A. J. (1999): Users guide to PHREEQC (version 2) a computer program for speciation, batch-reaction, one-dimensional transport and inverse geochemical calculations.
   U.S.G.S. Water Resources Investigations Report 99-4259, USA, Denver, Colorado. 312 S.
- Rickard, D. (2012). Chapter 3 Sedimentary Iron Biogeochemistry. In D. Rickard (Ed.). Developments in Sedimentology Vol. 65: 85-119. Elsevier.
- Rothe, M., Kleeberg, A., Grüneberg, B., Friese, K., Pérez-Mayo, M., Hupfer, M. (2015): Sedimentary Sulphur:Iron Ratio Indicates Vivianite Occurrence: A Study from Two Contrasting Freshwater Systems. PLoS One 11: 1-18.
- Rothe, M., Kleeberg, A., Hupfer, M. (2016): The occurrence, identification and environmental relevance of vivianite in waterlogged soils and aquatic sediments. Earth-Science Reviews 158: 51-64.
- Rücker, J., Nixdorf, B., Quiel, K., Grüneberg, B. (2019): North German lowland lakes miss ecological water quality standards a lake type specific analysis. Water 11: 1-25.
- Rümmler, F., Ackermann, G., Koch, S., George, V., Carmienke, I. (2003): Entwicklung der fischereilichen Seenbewirtschaftung und Nährstoffeinträge durch die Netzgehegeproduktion auf dem Speicherbecken Borna. In: Fischereiliche Nutzung von Bergbaurestseen. Sächsische Landesanstalt für Landwirtschaft 4: 36-53.
- Rydin, E., Huser, B., Welch, E. (2000): Amount of phosphorus inactivated by alum treatments in Washington lakes. Limnology and Oceanography 45: 226-230.
- Sames, D., Blankenburg, R., Brückner, F., Müller, M. (2021): PCGEOFIM<sup>®</sup>-Anwenderdokumentation, Leipzig, 2021. 133 S.
- Sas, H. (1989): Lake restoration by reduction of nutrient loading. Expectations, Experiences, Extrapolations. Academia-Verlag, Richarz. 519 S.
- Schulz, L. (1981): Nährstoffeintrag in Seen durch Badegäste. Zbl. Bakt. Hyg. I Abt. Orig.B 173, S. 528 548.
- Schultze. M., Klapper, H. (2004): Flusswassereinleitung als Restaurierungs- und Bewirtschaftungsstrategie für Bergbauseen - Möglichkeiten und Grenzen. Stud Quatern 21: 87-99.
- Schultze, M., Boehrer, B., Geller, W. (2013): Morphometry, Age and Development of Pit Lakes. In: Geller, W., Schultze, M., Kleinmann, R. & Wolkersdorfer, C. (eds.): Acidic Pit Lakes – the Legacy of Coal and Metal Surface Mines. Springer Book Series Mining and Environment. Springer Verlag, Berlin: 62-75.
- Shatwell, T., Köhler, J. (2019): Decreased nitrogen loading controls summer cyanobacterial blooms without promoting nitrogen-fixing taxa: Long-term response of a shallow lake. Limnol Oceanogr 64 (S1): S166-S178.

- Sondergaard, M., Kristensen, P., Jeppesen, E. (1993): Eight years of internal phosphorus loading and changes in the sediment phosphorus profile of Lake Sobygaard, Denmark. Hydrobiologia 253: 345-356.
- Stumm, W., Morgan. J. J. (1996): Aquatic chemistry. Chemical Equilibria and Rates in Natural Waters. Third edition. Wiley Interscience, New York. 1040 S.
- Ulrich, K.U., Bethge, C., Guderitz, I., Heinrich, B., Neumann, V., Nitsche, C., Benthaus, F.-C. (2012): In-Lake Neutralization: Quantification and Prognoses of the Acid Load into a Conditioned Pit Lake (Lake Bockwitz, Central Germany). Mine Water and the Environment 31: 320-338.
- Vollenweider, R. A. (1976): Advances in defining critical loading levels for phosphorus in lake eutrophication. Mem. Ist. Ital. Idrobiol. 33: 53-83.
- Welch, E. B. & Cooke, G. D. (1999): Effectiveness and longevity of phosphorus inactivation with alum. Journal Lake and Reservoir Management 15: 5-27.

# 10 Öffentlichkeitsarbeit

Im Zeitraum der Projektbearbeitung wurden die Ergebnisse auf den Jahrestagungen der Deutschen Gesellschaft für Limnologie e.V. (DGL) im September 2021 in Leipzig sowie im September 2022 in Konstanz vorwiegend als Fachvorträge vorgestellt und diskutiert. (Die DGL-Tagung 2020 war coronabedingt ausgefallen.) Die Jahrestagungen bilden das beste Forum zur Vorstellung, Diskussion und Verbreitung neuer Forschungsergebnisse im deutschsprachigen Raum. Das ergibt sich aus der Tatsache, dass in der DGL ca. 900 Mitglieder aus wissenschaftlichen Einrichtungen, zahlreichen Ingenieurbüros sowie Behörden und damit auch Entscheidungsträger organisiert sind. Nachfolgend sind Beiträge zu den Konferenzen aufgeführt (Projektbearbeiter sind fett hervorgehoben). Die Abstracts der Beiträge sind online in den jeweiligen Tagungsbänden verfügbar (<u>https://www.dgl-ev.de/publikationen/dgl-tagungsbaende/tagungsberichte.html</u>).

#### Organisation von Special Sessions bei der DGL Tagung 2021 in Leipzig:

Special Session A09: Urbane und erheblich veränderte Gewässer, Moderation Carsten Rinke und Ina Hildebrandt

Rainer-Koschel-Session S18: Phosphor in Seen oder "What Vollenweider couldn't tell us", Moderation **Brigitte Nixdorf** und **Michael Hupfer** 

#### Zu den Special Sessions gab es seitens der Projektbearbeiter verschiedene Beiträge:

**Nixdorf**, B., **Rücker**, J. (Vortrag): Manche machen mehr daraus – eine trophische Betrachtung zur Transformation von Phosphor in Phytoplanktonbiomasse.

**Grüneberg**, B., **Hildebrandt**, I., **Rücker**, J., **Kreutziger**, Y., **Kneis**, D., **Uhlmann**, W., **Seiler**, D., **Petzoldt**, T., **Horn**, A., **Gonsiorczyk**, T., Leßmann, D., **Nixdorf**, B. (Vortrag): Phosphor-Retentionsmodelle für pHneutrale Tagebauseen.

**Hildebrandt**, I., Ulrich, K-U., **Horn**, A., Weber, L., Nitsche, C. (Vortrag): Evaluation eines Modellkonzeptes für die Prognose der Wasserbeschaffenheitsentwicklung von Bergbaufolgeseen.

#### Zur DGL-Tagung September 2022 in Konstanz wurden folgende Beiträge präsentiert:

**Grüneberg**, B., **Nixdorf**, B., **Rücker**, J., **Gonsiorczyk**, T., **Hupfer**, M., **Uhlmann**, W., **Seiler**, D., **Hillecke**, Y., **Kneis**, D., **Petzoldt**, T., **Horn**, A., **Hildebrandt**, I. (Vortrag): Wie langwirkend ist die hohe Phosphorretention von Tagebauseen?

Kneis, D., Petzoldt, T., Rücker, J. Nixdorf, B., Grüneberg, B. (Vortrag): Phosphorus retention in nonacidic post mining lakes: The challenge of trophic state prediction.

**Rücker**, J., Lippert, G., **Hillecke**, Y., **Hildebrandt**, I., **Grüneberg**, B., (Poster): Herausforderungen der TP-Bestimmung in pH-neutralen Tagebauseen.

Geplant ist für 2023 eine Publikation als digital verfügbare und klassische Papierveröffentlichung z. B. des Landesamtes für Umwelt (LfU) Brandenburg, die eine sehr gute Verbreitung und Akzeptanz hauptsächlich bei unseren Praxispartnern hat.

# 11 Anlagen

	Datum	Kommentar			Wasser-
Tagebausee	Probenahme	Mischprobe	nördl. Breite	östl. Länge	tiefe [m]
Lichtenauer See (F-Loch)	30.06.20		51,8188800	13,8839667	12
Schönfelder See	30.06.20	Mischpr.2 Kerne	51,8050583	13,8940050	10,5
Bischdorfer See	30.06.20	Mischpr.2 Kerne	51,8040000	13,9921583	12,7
Scheibe-See	01.07.20	Mischpr.2 Kerne	51,4523200	14,3455033	21,7
Dreiweibern	01.07.20		51,3995633	14,4241700	24,3
Bärwalder See	02.07.20		51,3654567	14,5619733	31,9
Lohsa II	02.07.20		51,4235450	14,4292833	16,4
Geierswalder See	21.07.20		51,5029933	14,1178883	32,7
Erikasee	21.07.20		51,4676267	14,0778867	10,6
Auensee	22.07.20		51,6037017	12,3288333	11,1
Holzweißiger Ostsee	22.07.20		51,5954317	12,3297100	19,4
Ludwigsee	22.07.20		51,5807750	12,3172367	34,7
Neuhauser See	23.07.20		51,5689450	12,3429317	17,2
Seelhausener See	23.07.20		51,5852100	12,4350100	20,6
Runstätter See	04.08.20				
Wallendorfer See	04.08.20		51,3858750	12,0550350	31,9
Roitzscher Grube	05.08.20		51,5850167	12,2663067	
Sandersdorfer See	05.08.20		51,61337	12,2149217	7,5 m
Speicherbecken Witznitz	19.05.21				
Speicher Borna 1	21.06.10		51,1153	12,44862	28
Speicher Borna 2	21.06.10		51,11329	12,44898	24
Speicher Borna 3	21.06.10		51,11477	12,44444	22
Berzdorf	16.06.10				
Schönfelder See, RL4	23.06.10				
Tröbitz RL122	23.06.10				
Senftenberg 2	24.07.09				
Senftenberg 1	24.07.09				
Gräbendorf	27.07.09				
Gräbendorf 2 tiefste Stelle	27.09.09				
Bärwalde 1	24.07.09				
Bärwalde 2	24.07.09				

Anlage 1 Übersicht zur Sedimentprobenahme von TBS (nur BTU-/IGB-Probenahmen)

						Sedim	ent-Fest	stoff			F			Sediment-P	orenwasse	r	
	Tagebausee	s_Jahr	Schicht	Ō	2	s_Fe	s_AI	s_Mn	s_P	s_s	s_Fe:P	pw_SRP	pw_NH₄N	pw_TDFe	pw_Mn	pw_SO4	pw_Fe:P
			сш	%	%	$mg g^{-1}$	mg g <sup>-1</sup>	mg g <sup>-1</sup>	mg g <sup>-1</sup>	mg g <sup>-1</sup>		mg l <sup>-1</sup>					
	Auensee*	2013	4	21		153	30	7,6	2,51	21	34	0,106	13,7	33	5,3		170
	Bärwalder See	2020	m	15	9	201	26	1,4	0,85	3,2	131	0,020	2,0	27	8,5	292	754
	Bischdorfer See	2020	2,5	6	e	117	80	2,9	0,69	4,1	94	0,008	1,6	55	7,5	1060	3771
	Dreiweiberner See	2020	2	3,6	6,5	276	23	7,0	1,72	4,2	89	0,035	3,0	15	31	268	230
	Erikasee*	2020	4	22	7,8	128	21	0,3	1,02	5,4	69	0,015	3,4	16	0,6	127	605
	Geierswalder See	2020	4	16	5,9	229	29	3,1	1,10	3,3	115	0,018	1,7	21	27	454	656
	Großer Goitzschesee	2013	4	11		54	28	4,5	0,50		59	0,008		0,1	18		5,4
	Harthsee	2010	4	28	14	54	36	0,3	0,35	4,9	84	0,012		14	3,7	660	632
	Kulkwitzer See	2010	9	6,9		34	23	1,6	0,61		31	0,030		8,8			162
	Lichtenauer See	2020	m	10	4,1	126	25	7,1	0,38	49	185						
	Lohsa II	2020	3,5	16	6,2	188	29	2,8	0,85	3,1	122	0,023	3,1	25	19	299	608
	Neuhauser See	2020	5	13	4,2	138	47	0,3	0,52	3,8	147						
	Scheibe-See	2020	m	13	5,2	158	17	3,1	0,79	3,6	111	0,016	1,6	3,4	36	652	115
	Schladitzer See	2018	4	7,7		37	32	2,6	0,78	3,0	26	0,004		3,9	7,1	347	543
	Schönfelder See	2020	m	15	5,6	120	52	11	0,52	5,0	127						
	Seelhausener See	2013	2	10		43	36	2,2	1,43		17	600'0		0,1	2,9		8,0
	Seelhausener See	2020	2,5	9,4	3,5	98	34	4,6	1,96	1,9	28	0,031	0,8	0,8	29	378	14
	Werbeliner See	2008	4	6,6	1,8	21	36	0,4	0,43	3,3	27	0,012		2,8	12	1120	129
	Zechau III	2019	ß	32	17	73	33	1,2	0,64	19	63	0,015		14	3,6	376	509
	Zwochauer See	2008	4	11	6,4	39	32	0,7	0,61	8,4	36	0,020		0,5	4,1	436	14
(8	Speicherbecken Borna	2010	4	17		58			1,60		20	0,071		0,6			4,4
8107	Gräbendorfer See	2009	4	21		86			0,72		99	0,006		31			2860
z).l€	Schönfelder See	2010	3,5	8,4		29			0,44		36	0,027		3,3			68
s tə	Senftenberger See	2009	4	21		137			1,64		46	0,005		2,5			277
erg	Cospudener See	2007		15	8,8	59	33	0,4	0,44	14	73	<0,015		526	13	2220	
qəu	Haselbacher See	2004				50			0,35		78						
ünē	Markkleeberger See	2008				30			0,24		69						
) sn	Werbener See	2005				35			0,34		58						
е	Kulkwitzer See	2001				30			0,43		38						
	Mittelwert			14	6,5	93	34	3,0	0,78	8,4	73	0,019	2,0	38	15	629	598
	Standardabweichung			6,7	4,1	69	14	2,8	0,48	12	44	0,016	0,8	116	11	546	1003
	Minimum			3,6	1,8	21	17	0,3	0,24	1,9	17	0,004	0,8	0,1	3,6	268	4
	Maximum			32	17,0	276	80	11	1,96	49	185	0,071	3,1	526	36	2220	3771
	Speicherbecken Witznitz	2021	5	28	15	19	17	1,0	2,09	8,0	S	7,848	20,2	0,2	3,2	10	0,0
	Groß Glienicker See	2020	2,5	35		60	20	2,4	5,40	17	6,1	0,835	8,0	7	4,4	2,1	4,9
u	Neuendorfer See	2019-2020	ε	23		97	17	2,3	4,59	6,1	12	0,340	7,5	28	11		46
əəs	Plötzensee	2019	2,5	38		24	6	0,8	1,60	32	8,3	1,510	7,4	0'0	1,0	60	0,01
əųs	Müggelsee	2014	1	18	11	63		2,2	5,20	6,0	6,7	0,663	2,0	1,2	3,5		1,0
ürlid	Scharmützelsee	2007-2015	4	24		13	2,4	3,7	1,22	13	5,9	1,400	6,8	0,2	6,2		0,1
iten	Langer See	2012-2015	4	27	19	13		2,7	1,62	19	4,4	0,894	3,6	0,2	4,2	66	0,1
	Stechlinsee	1995	ъ			45			2,20		11						
	Nehmitzsee					40			2,64		8,4	0,030				20	

## Anlage 2 Sediment- und Porenwasserdaten (Mittelwerte der oberen meist 3 – 4 cm-Sedimentschicht)

#### Anlage 3 Rechenbeispiel empirische Trophiemodelle

Nachfolgend ist die Anwendung der empirischen Trophiemodelle anhand von zwei Fallbeispielen gezeigt.

- Aus dem Volumen (V) und dem Zufluss (Q<sub>in</sub>) wird zunächst die Wasserverweilzeit (t<sub>R</sub>) berechnet. Q<sub>in</sub> ist die Summe aller ober- und unterirdischen Zuflüsse.
- Die mittlere P-Zulaufkonzentration (cP<sub>in</sub>) wird als Quotient der Summe der Gesamtphosphor-Einträge aller Eintragspfade (mP<sub>in</sub>) und dem kumulierten Zufluss (Q<sub>in</sub>) berechnet. Für die Modelle dieser Studie (Gl. 8 und Gl. 9) wird der Konsistenz wegen P<sub>in</sub> in der Einheit mol/m<sup>3</sup> genutzt.
- Konsistent dazu wird das molare Fe:P-Verhältnis aus den Fe- und P-Gehalten im Oberflächensediment (Schicht ca. 0 - 4 cm) berechnet
- Es empfiehlt sich, den Term (1+Vt<sub>R</sub>) separat zu berechnen, da dieser in allen Modellen genutzt wird.
- Das Ergebnis (P<sub>See</sub> mod) der Modelle Gl. 8 und Gl. 9 ist zunächst in der gleichen Einheit wie die gewichtete P-Zulaufkonzentration (P<sub>in</sub>), also mol/m<sup>3</sup>. Für das Rechenbeispiel wurden die Ergebnisse mit 1000 multipliziert um mmol/m<sup>3</sup> zu erhalten.

Im Rechenbeispiel (Tabelle) wurden folgende Gleichungen genutzt:

Vollenweider (1976)

hier separat berechnet

Gl. 28 aus Grüneberg et al. (2018)

GI. 9

(Modellstruktur identisch zu Gl. 28 aus Grüneberg et al. (2018), jedoch neu kalibriert mit aktuellem Datensatz

Vollenweider-Modell mit sigmoidem Vorfaktor s(X, k, m),

$$P_{See} = \frac{\mathbf{s}(X, k, m) \cdot P_{in}}{(1 + \sqrt{t_R})}$$

 $P_{See} = \frac{P}{1 + \sqrt{t_P}}$ 

 $P_{See} = \frac{9,93 \cdot P^{-0,88}}{(1 + \sqrt{t_R})^{1,13}}.$ 

mit:

$$s(X, k, m) = \frac{1}{1 + e^{41 \cdot \left(0,04 - \frac{1}{Fe:P}\right)}}$$

 $P_{See} = \frac{0.21 \cdot P^{-0.71}}{(1 + \sqrt{t_R})^{0.59} \cdot (Fe:P)^{0.42}}$ 

				Bärwalder	Groß	
	Parameter	Abkürzung	Einheit	See G	lienicker See	Kommentar/Erläuterung
	Volumen	>	$10^6 m^3$	160,1	4,53	
		Λ	m³	160100000	4530000	
	Zufluss	Q <sub>in</sub>	10 <sup>6</sup> m³/a	44,9	0,206	Summe aller Ober- und
		Q <sub>in</sub>	m³/a	4490000	205909	unterirdischen Zuflüsse
Basisdaten	P-Eintrag	mP <sub>in</sub>	kg/a	5828	56,9	Summe TP-Eintrag aller Pfade
		mP <sub>in</sub>	g/a	5830000	56900	
	seeinterne TP-Konz. gemessen	$P_{see}$	µg/l	9,7	22,7	hier nur informativ
	P-Gehalt Sediment	۹ <sup>۲</sup>	mg/g TS	0,85	5,4	im Oberflächensediment ca. 0-4 cm
	Fe-Gehalt Sediment	s_Fe	mg/g TS	201,0	59,7	im Oberflächensediment ca. 0-4 cm
	Wasserverweilzeit	t <sub>R</sub>	IJ	3,57	22,0	=Q <sub>in</sub> /V
Eingangsdaten	Fe:P-Verhältnis im Sediment	s_Fe:P	mol/mol	130,9	6,1	=(s_Fe/56)/(s_P/31)
(abgeleitet aus	P-Zulaufkonzentration	cP <sub>in</sub>	mol/m³	0,0042	0,0089	=mP <sub>in</sub> /Q <sub>in</sub> /31
Basisdaten)		cP <sub>in</sub>	hg/l	129,8	276,3	=cPin (mol/m <sup>3</sup> )*31*1000
	1+wurzel(t <sub>R</sub> )	ı	ı	2,9	5,7	Term wird für alle Modelle benötigt
Berechnung der seeint	ernen TP-Konzentration (Psee)	mittels empi	irischer Moo	lelle:		
Vollenweider (1976)	seeinterne TP-Konz. modelliert	P <sub>See</sub> mod	mmol/m <sup>3</sup>	1,45	1,57	=cP <sub>in</sub> /(1+wurzel(t <sub>R</sub> )
	seeinterne TP-Konz. modelliert	P <sub>See</sub> mod	hg/l	45,0	48,6	=P <sub>See</sub> mod (mmol/m³)*31
Gl. 28 aus Grüneberg et al. (2018)	seeinterne TP-Konz. modelliert	P <sub>see</sub> mod	l/6rl	8,3	58,2	auf Basis von Daten Stand 2010
Gl. 8 (aktuelle Studie)	seeinterne TP-Konz. modelliert	P <sub>See</sub> mod	mmol/m <sup>3</sup>	0, 297	1,23	
Modell mit s_re:P	seeinterne TP-Konz. modelliert	P <sub>See</sub> mod	l/gu	9,2	38,2	=P <sub>See</sub> mod (mmol/m <sup>3</sup> )*31
Gl. 9 (aktuelle Studie)	sigmoider Vorfaktor	s(X, k, m)	I	0,210	0,994	
vollenwelder-løld. mit sigmoidem Vorfaktor	seeinterne TP-Konz. modelliert	P <sub>See</sub> mod	mmol/m <sup>3</sup>	0,304	1,56	
0	seeinterne TP-Konz. modelliert	P <sub>See</sub> mod	l/brl	9,4	48,3	=P <sub>See</sub> mod (mmol/m <sup>3</sup> )*31