# 1 Metalle mit Ingo

# 1.1 Eigenschaften metallischer Elemente

Physikalische Eigenschaften

- Leitfähigkeit
  - elektrischen
  - thermische
- Metallischer Glanz
- Duktilität (Formbarkeit)
- Nicht Lichtdurchlässig

Chemische Eigenschaften

- niedrige Elektronegativität
- bildet bevorzugt Kationen
- Meist basische Hydroxide!?
  - niedrige Oxidationsstufe: JA Beispiel:  $Cr(OH)_2 + H_2O \longrightarrow Cr^{2+} + 2OH^- + H_2O$
  - hohe Oxidationsstufe: NEIN Beispiel: Cr(OH)<sub>6</sub> (gibt's nicht) wird zu CrO<sub>2</sub>(OH)<sub>2</sub> →H<sub>2</sub>CrO<sub>4</sub>  $H_2$ CrO<sub>4</sub> + 2  $H_2$ O  $\longrightarrow$  CrO<sub>4</sub><sup>2−</sup> + 2  $H_3$ O<sup>+</sup>

#### 1.2 Elektrisches Verhalten

#### 1.2.1 Betrachtung des spezifischen Widerstands

• Metalle:  $10^{-4}$  bis  $10^{-6}\Omega \cdot \text{cm}^{-1}$ 

• Halbleiter:  $10^1$  bis  $10^4 \Omega \cdot \text{cm}^{-1}$ 

• Isolator:  $> 10^{10} \Omega \cdot \text{cm}^{-1}$ 

#### 1.2.2 Betrachtung der thermischen Verhaltens der Leitfähigkeit

Siehe Folie

#### 1.3 Definition des metallischen Zustands

Phänomenologisch: schwierig, da makroskopische Eigenschaften wie Glanz, Duktilität verändert werden können. Temperaturabhängigkeit der elektrischen Leitfähigkeit: schwierig, da andere Stoffklassen ähnliche Eigenschaften aufweisen.

# 1.4 Die chemische Bindung in Metallen

# ${\bf 1.4.1 \quad Ketelaar\text{-}Diagramm}$

Man stelle sich ein Dreieck vor mit den Eckenbeschriftungen ionische Bindung NaCl, kovalente Bindung Cl<sub>2</sub> und metallisch Na

#### 1.4.2 Das Elektronengasmodell

- Die Metallatome geben eine gewisse Zahl an Valenzelektronen ab, es verbleiben positiv geladene Atomrümpfe
- Die Elektronen sind zwischen den Atomrümpfen frei beweglich, ähnlich eines Gases → Elektronengas (versagt bei der Beschreibung der Wärmekapazität von Metallen)

#### 1.4.3 Das Bändermodell

- Elektronen können nur bestimmte Energien aufweisen
  - $\rightarrow$  Orbitale (hier Atomorbitale)
- Beim Übergang von Ein- zu Mehratomsystemen
  - → Übergang von Atom- zu Molekülorbitalen

Li<sub>3</sub>: + + + = 
$$\sigma_b$$
  
+ - + =  $\sigma_{ab}$   
+ | + =  $\sigma_{nb}$ 

- Beim Übergang von Mehr- zu Vielatomsystemen
  - $\rightarrow$ Übergang von Molekülorbital zu (Orbital-) Bändern
  - → Valenzband: mit Valenzelektronen besetzt, höchster besetzte Zustand: HOMO
  - $\rightarrow$  Leitungsband: frei, niedrigste unbesetzte Zustand: LUMO

 $\label{eq:Fermikante} Fermikante = Ort \ zwischen \ Besetzt \ und \ Unbesetzt$ 

# 1.5 Strukturen der Metalle

Übersicht:

- kubisch-innenzentriert
- hexagonal dichteste Packung
- kubisch dichteste Packung
- eigener Strukturtyp
- unbekannt

# 1.5.1 Die kubisch-innenzentrierte Kugelpackung

(bcc = body-centered cubis), W(olfram)-Typ CoordinationNumber = 8+6 Koordinationspolyeder = Rhombododecaeder Raumerfüllung = 68% Siehe Folie für näheres.

#### 1.5.2 Die dichtesten Packungen

#### Hexagonal-dichteste Kugelpackung

(hcp = hexagonal close packed), M(a)g(nesium)-Typ CN=12

Koordinationspolyeder = Antikuboktaeder

Raumerfüllung = 74%

#### Kubisch-dichteste Kugelpackung

(ccp=cubic close packed), Cu(pfer)-Typ CN = 12

Koorinationspolyeder = Kuboktaeder

#### Varianten der dichtesten Kugelpackungen

hc-Typ

hhc-Typ

Kommen vor und nach einer Schicht dieselbe Schicht, so ist diese hexagonal umgeben. (Kurz: h)

Sind die Schichten vor und nach der betrachteten Schicht nicht gleich, so ist die betrachtete Schicht kubisch umgeben. (Kurz: c)

Siehe Folie.

# Variation der Kristallstruktur der Metalle. (Abhängig von Druck und Temperatur)

Fe:  $\alpha$  (bcc)  $\rightarrow \gamma$  (ccp)  $\rightarrow \delta$  (bcc)

Erster Schritt bei ca.  $900^{\circ}$ , zweiter schritt bei ca.  $1400^{\circ}$ 

Na: bcc  $\longrightarrow$  ccp  $\longrightarrow$   $\longrightarrow$  transparente Modifikation, kein Metall mehr

Dabei läuft der erste Schritt bei 656 Pa ab und der letzte bei  $> 100~\mathrm{GPa}$ 

#### 1.5.3 Aufgefüllte dichteste Packungen

• Oktaederlücken

hcp-Abfolge: A c B (A,B = Schichten, c = Lücken)

 $N(\text{Oktaederl\"{u}cken}) = N(\text{Packungsteilchen})$ 

ccp Abfolge: A c B a C b A (A,B,C = Schichten, a,b,c = Lücken)

• Tetraederlücken

hcp:Abfolge: A  $\beta \alpha B \alpha \beta A \beta$  (A,B = Schichten,  $\alpha, \beta$  = Lücken)

 $N(\text{Tetraederl\"{u}cken}) = 2N(\text{Packungsteilchen})$ 

Tetraederlücken

ccp:Abfolge: A  $\beta$  c  $\alpha$  B  $\gamma$  a  $\beta$  C  $\alpha$  b  $\gamma$  A (A,B,C = Schichten,  $\alpha,\beta,\gamma$  = Tetraederlücken, a, b, c = Oktaederlücken)

# 2 Die Elemente der ersten und elften Periode (-H&Rg)

- 1. Gruppe Alkalimetalle
- 11. Gruppe Münzmetalle

#### 2.0.1 Vorkommen

lkalimetalle:

- kationisch in salzartigen Verbindungen NaCl Halit, KCl -Sylvin
- kationisch eingelagert in Alumosilicaten (LiAlSi<sub>2</sub>O<sub>6</sub>)

ünzmetalle:

Kupfer: hauptsächlich sulfidisch: Cu<sub>2</sub>S, CuFeS<sub>2</sub>, ...

auch: gediegen (elementar)

Silber: hauptsächlich gediegen

auch: sulfidisch

Gold: hauptsächlich gediegen

selten: Goldtelluride

### 2.0.2 Herstellung

lkalimetalle:

Li und Na: Schmelzflusselektrolyse aus Salz(-mischungen)

K: Reduktion mit metallischem Na

Rb und Cs: Reduktion mit metallischem Ca und anschließender Destillation

ünzmetalle:

Cu: Rösten der sulfideischen Kupfererze

Rösten:  $6 \text{ CuFeS}_2 + 13 \text{ O}_2 \longrightarrow 3 \text{ Cu}_2\text{S} + 2 \text{ Fe}_3\text{O}_4 + 9 \text{ SO}_2$ Schlacke:  $2 \text{ Fe}_3\text{O}_4 + 2 \text{ CO} + 3 \text{ SiO}_2 \longrightarrow 3 \text{ Fe}_2\text{SiO}_4 + 2 \text{ CO}_2$ 

 $\rightarrow$ (Abtrennug des Eisenanteils)

$$2\,Cu_2S + 3\,O_2 \longrightarrow 2\,Cu_2O + 2\,SO_2$$

 $\begin{array}{c|c} R\"{o}streaktion & R\"{o}streduktion \\ 2\,Cu_2O + Cu_2S \longrightarrow 6\,Cu + SO_2 \uparrow & Cu_2O + CO \longrightarrow 2\,Cu + CO_2 \uparrow \end{array}$ 

Reinigung des Rohkupfers durch elektrolytische Kupferaffinition

Ag und Au: Reinigung der gediegenen Metalle

- \* Recycling aus Anodenschlamm (Reinigung des Rohkupfers)
- \* Amalgamierung vom Gold, Goldwäsche
- \* Cyanidlaugerei

$$Ag_2S + 4NaCN \longrightarrow 2Na[Ag(CN)_2] + Na_2S$$
  
 $2Ag + H_2O + \frac{1}{2}O_2 + 4NaCN \longrightarrow 2Na[Ag(CN)_2] + 2NaOH$ 

$$\begin{array}{l} {\rm Ag^{+}} + 2\,{\rm CN^{-}} \longrightarrow {\rm [Ag(CN)_{2}]^{-}} \ K_{K} \approx 10^{21} \frac{{\rm mol}^{2}}{{\rm l}^{2}} \\ K_{K} = \frac{{\rm [[Ag(CN)_{2}]^{-}} {\rm [Ag^{+}] \cdot [CN^{-}]^{2}}} \to {\rm [Ag^{+}]} = \frac{{\rm [[Ag(CN)_{2}]^{-}} {\rm [}K_{K} \cdot {\rm [CN^{-}]^{2}}} \\ E = E_{\rm (Ag/Ag^{+})}^{o} + \frac{RT}{zF} \ln({\rm [Ag^{+}]}) \end{array}$$

Rückgewinnung des Silbers

 $2 \operatorname{Na}[\operatorname{Ag}(\operatorname{CN})_2] + \operatorname{Zn} \longrightarrow 2 \operatorname{Ag} + \operatorname{Na}_2[\operatorname{Zn}(\operatorname{CN})_4]$ 

#### 2.0.3 Verbindungen

Halogenide:

– Alkalimetallhalogenide: A = Li bis Cs  $\rightarrow$  AX  $\leftarrow$  X = F bis I

NaCl-Struktur: ccp mit allen Oktaederlücken gefüllt

CsCl-Struktur: kubisch-primitiver Aufbau der Packungsteilchen, Lückensitzer im Zentrum des Würfels

ünzmetalle:

Cu(I)-Halogenide vom Cl——I

Cu(II)-Halogenide  $\rightarrow$  schwache Oxidationsmittel

$$CuCl_2 + Cu \longrightarrow CuCl \xrightarrow{mehr Cl^-} CuCl_{2/3/4}^{1/2/3-}$$

$$\text{CuCl}_2 + \text{Fe}^{2+} \longrightarrow \text{CuCl} + \text{Fe}^{3+} + \text{Cl}^{-}$$

$$CuI_2 \longrightarrow CuI + \frac{1}{2}I_2$$

$$Cu^{2+} + 2CN^{-} \longrightarrow CuCN + \frac{1}{2}(CN)_{2}$$

Oxidation organischer Verbindungen  $\rightarrow$  Fehling-Probe

$$Ag^+ + Halogenide \rightarrow AgF, AgCl, AgBr, AgI$$

### 2.0.4 Sauerstoff-Verbindungen

$$4 \operatorname{Li} + \operatorname{O}_2 \longrightarrow 2 \operatorname{Li}_2 \operatorname{O}$$

$$6 \operatorname{Li} + \operatorname{N}_2 \longrightarrow 2 \operatorname{Li}_3 \operatorname{N}$$

$$2 \operatorname{Na} + \operatorname{O}_2 \longrightarrow 2 \operatorname{NaO} \xrightarrow{\operatorname{besser}} \operatorname{Na}_2 \operatorname{O}_2$$
 - natrium  
peroxid ( $\operatorname{O}_2^{-2}$ )

$$A + O_2 \longrightarrow AO_2$$
 mit  $A = K$ , Rb, Cs

Der Name des  $AO_2$  lautet: "Alkalimetallsuperoxid"  $\rightarrow O_2$ 

Umsetzung mit mehr  $O_2$ :

$$A_4O_6 \to 1 \times O_2^{-2} + 2 \times O_2^{-1}$$

Umsetzung mit Metallüberschuss  $\rightarrow$  Alkalimetallsuboxide

#### Münzmetalle

#### 2.0.5 Hydroxide

- Alkalimetallhydroxide
  - stark basisch
  - -ziehen  $\mathrm{CO}_2$ aus der Luft
- Herstellung durch Elektrolyse aus NaCl-Lösung
  - Chloralkalielektrolyse

$$2 \operatorname{NaCl} + 2 \operatorname{H}_2 \operatorname{O} \xrightarrow{\operatorname{Strom}} 2 \operatorname{Na}^+ + 2 \operatorname{OH}^- + \operatorname{Cl}_2 + \operatorname{H}_2$$

Probleme:  $Cl_2$  disproportioniert in Lauge

$$H_2 + Cl_2 \longrightarrow Chlorknallgas$$

- Münzmetallhydroxide
  - $Cu(OH)_2$
  - $Au(OH)_3$

$$2 A + 2 H_2 O \longrightarrow A^+ + OH^- + H_2$$

### 2.0.6 Alkalimetall-Elektrode und Alkalide

$$\begin{array}{c} A \longrightarrow A^+ + e^- \\ \hookrightarrow + 3 \text{-} 4 \, \text{NH}_3 \longrightarrow \left[ e(\text{NH}_3)_{3-4} \right]^- \end{array}$$

auch möglich:

$$A + \frac{Kronenether}{Cryptant} \longrightarrow [A(Kronenether)]^{+} + e^{-} \xrightarrow{+A} [A(Kronenether)]^{+} + A^{-}$$

#### 2.0.7 Stickstoffverbindungen

- $\rightarrow$  Nitride N<sup>3-</sup>
- $\rightarrow$  Imide NH<sup>2-</sup> (vgl. O<sup>2-</sup>)
- $\rightarrow$  Amide NH<sub>2</sub><sup>-</sup> (vgl. OH<sup>-</sup> H<sup>-</sup>)
- → Ammoniak NH<sub>3</sub> (vgl. H<sub>2</sub>O HF)
- $\rightarrow$  Ammonium NH<sub>4</sub><sup>+</sup> (vgl. H<sub>3</sub>O<sup>+</sup> H<sub>2</sub>F<sup>+</sup>  $\rightarrow$  CH<sub>4</sub>)
- $\rightarrow$  Azide  $\mathrm{N_3}^-$  (isoelektronisch zu  $\mathrm{N_2O\,CO_2\,NO_2}^+)$

#### 2.1 Oxidationsstufen der Münzmetalle

#### 2.1.1 Allgemeines

 $\hookrightarrow$  Siehe Folie

Wiederholung der Kristallfeldtheorie

 $\hookrightarrow$  Siehe Folie

# 2.1.2 Verbindungen von Cu und Ag in hohen Oxidationsstufen

 $\rm CuF_3, K_3[CuF_6], 4\,Ba_2Cu_3O_{7-x}$  (Supraleiter)  $\rm K[AgF_4], Cs_2[AgF_4]$ 

#### 2.2 Die Chemie der Golds

#### 2.2.1 Relativistische Effekte

Kontraktion von 6s und 6p; Expansion von 5d

- $r(Au) \approx r(Ag) \rightarrow \text{h\"o}$ here dichte
- $\bullet\,$ höhere Elektronenaffinität  $\to {\rm Au}^-$ aber kein  ${\rm Ag}^-$
- $\bullet\,$ aurophile Wechselwirkungen  $\to$  Au<br/> Au-Bindungen in der Gasphase
- $\bullet$ Farbigkeit  $\rightarrow$  elektronische Übergäng eim sichtbaren Bereich

# 2.2.2 Goldverbindungen

Oxidation von Gold durch Königswasser

 $\mathrm{HNO_3} + 3\,\mathrm{HCl} \longrightarrow \mathrm{NO_4} + 2\,\mathrm{H_2O} + 2\,\mathrm{Cl} \cdot$ 

Cl· ist das naszierende Chlor

$$Au + 3Cl \cdot + Cl^{-} \longrightarrow [AuCl_{4}]^{-}$$
 (Tetrachloridoaurat)

•  $Au^{2+}$   $5d^9$ -System  $\rightarrow Au_2^{4+}$ 

# 3 Elemente der 2. und 12. Gruppe

#### 3.1 Vorkommen

#### 3.1.1 Erdalkalimetalle

Be: in (Alumo-)Silicaten: z.B.  $Be_3Al_2[Si_6O_{18}]$  Mg + Ca:

- Carbonate z.B. CaCO<sub>3</sub>
- Sulfate
- Halogenide

Sr + Ba:

- Carbonate
- Sulfate

### 3.1.2 Elemente der Zink-Gruppe

 $Zn^+Cd$ :

- Sulfide
- Carbonate (untergeordnet)

Hg

- Sulfide (Farben durch ostwaldsche Stufenregel)
- Gediegen

# 3.2 Herstellung

# 3.2.1 Erdalkalimetalle

 $Be \colon \operatorname{BeF}_2 + \operatorname{Mg} \longrightarrow \operatorname{Be} + \operatorname{MgF}_2$ 

Mg: Schmelzflusselektrode

Ca, Sr, Ba: Aluminothermie:  $4 \text{ MO} + 2 \text{ Al} \longrightarrow 3 \text{ M} + \text{MAl}_2 \text{O}_4$ 

### 3.2.2 Zinkgruppe

 $M = Zn + Cd: MS + O_2 \longrightarrow MO + SO_2$ 

1. Röstreduktion:  $ZnO + CO \longrightarrow Zn + CO_2$ 

2. "Im Nassen": ZnO +  $H_2SO_4 \longrightarrow Zn^{2+} + SO_4^{2-} + H_2O$ 

 $2 \,\mathrm{HgS} + \mathrm{O}_2 \longrightarrow 2 \,\mathrm{Hg} + \mathrm{SO}_2$ 

# 3.3 Verbindungen

#### 3.3.1 Halogenide MX<sub>2</sub>

Metall in Tetraederlücken aus X

z.B.  $BeCl_2$  oder  $ZnCl_2 \rightarrow$  siehe Folie

Metall in Oktaederlücke aus X:

z.B.  $CaCl_2$ ,  $MgI_2$ ,  $CdCl_2 \rightarrow$  siehe Folie

Metall in kubischen Lücken aus X

z.B.  $CaF_2 \rightarrow siehe Folie$ 

#### 3.3.2 Chalkogenide

ZnS in Zinkblende und Wurzit-Typ  $\rightarrow$  siehe Folie

Kalk: CaCO<sub>3</sub> (Kalkstein)

 $CaCO_3 \longrightarrow CaO + CO2$ 

CaO ist gebrannter Kalk

 $CaO + H_2O \longrightarrow Ca(OH)_2$ 

 $Ca(OH)_2$  ist gelöschter Kalk

 $Ca(OH)_2 + CO_2 \longrightarrow CaCO_3 + H_2O$ 

Gips:  $CaSO_{4\cdot 2}H_2O \longrightarrow CaSO_{4\cdot 0} \cdot 5H_2O$ 

 $\cdot 0.5\,\mathrm{H}_2\mathrm{O}$  nennt man Hemihydrat

Anhydrit: CaSO<sub>4</sub> wasserfrei

EINSCHUB: Wasserhärte: Gesamtmenge an zweiwertiger Kationen im Wasser.

Temporäre Härte:

$$Ca^{2+} + 2OH^{-} + CO_{2} \longrightarrow CaCO_{3} + H_{2}O$$

 $CaCO_3 + H_2O + CO_2 \longrightarrow Ca^{2+} + 2HCO_3^{-}$ 

Edukte schwerlöslich, Produkte leichtlöslich Enthärtung von H<sub>2</sub>O:

 $\bullet$  Ionenaustausch: Harz mit Sulfonsäurengruppen, belegt mit Na $^+ \to {\rm Austausch}$ gegen Ca $^{2+}$ 

• Komplexbildner: EDTA, Zeolith

• Umkehrosmose

• Kristallisationskeim

#### Grimm-Sommerfeld-Verbindungen

Kation aus der N-k-ten Gruppe + Anion aus der N+k-ten Gruppe = Struktur, die einen Element aus der N-ten Gruppe des PSE

# Beispiele:

- 1. BN  $\rightarrow$  Struktur von C (Diamant, Graphit) (14.Gruppe)
- 2.  $CdSn \rightarrow Struktur von C (Diamant) (14.Gruppe)$
- 3. GeSe → Struktur von As (auch möglich: Struktur von P oder Sb) (15.Gruppe)

Wichtige Vertreter:

CdS,CdSe und  $CdTe \rightarrow$  wichtige Farbpigmente

 $ZnSe,CdSe,CdTe \rightarrow Halbleitermaterialien$ 

 $CdS \rightarrow Fotohalbleiter$ 

 $ZnS:M \rightarrow Phosphoreszenzmaterial$  (:M heißt dotiert mit M)

#### Hydroxide

höherer 
$$\xrightarrow{\text{Be(OH)}_2} \longrightarrow \text{Ba(OH)}_2$$
höherer  $\xrightarrow{\text{kovalenter Bindungsanteil}}$  niedrigerer niedrige  $\xrightarrow{\text{Löslichkeit}}$  hohe
$$\text{Zn(OH)}_2 + 2 \text{ H}^+ \longrightarrow \text{Zn}^{2+} + 2 \text{ H}_2\text{O S\"{a}ure}$$

$$\text{Zn(OH)}_2 + 2 \text{ OH}^- \longrightarrow [\text{Zn(OH)}_4]^{2-} \text{ Base}$$

$$\text{Cd- und Hg-Hydroxide sind basisch}$$

# 3.4 Die Chemie des Quecksilbers

#### 3.4.1 Besonderheiten

- relativistische Effekte  $\hookrightarrow$  keine " $sp^3$ -Hybridisierung", maximal sp  $\rightarrow$  lineare Koordination
- pseudo-Edelgaskonfiguration  $\hookrightarrow$  schwache Bindungskräfte zwischen den Atomen  $\to$  flüssig bei Zimmertemperatur
- Ox-Stufe +1 in Form von  $\mathrm{Hg_2}^{2+}$ -Kationen

#### 3.4.2 Halogenide

 $Hg_2Cl_2, Hg_2Br_2, Hg_2I_2$  molekular aufgebaut Kalomel-Reaktion:

$$\begin{split} \operatorname{Hg_2Cl_2} + 2\operatorname{NH_3} &\longrightarrow \operatorname{Hg} + [\operatorname{Hg}(\operatorname{NH_2})]\operatorname{Cl} + \operatorname{Cl}^- + \operatorname{NH_4}^+ \\ \operatorname{HgCl_2}, \operatorname{HgBr_2}, \operatorname{HgI_2} & \operatorname{molekular}, \operatorname{HgF_2} & \operatorname{ionisch} \\ \operatorname{HgCl_2} + 2\operatorname{NH_3} &\longrightarrow [\operatorname{Hg}(\operatorname{NH_3})_2]_2^{2++}\operatorname{Cl}^- \\ \operatorname{zwischen} & \operatorname{Hg} & \operatorname{und} & \operatorname{I} & \operatorname{besonders} & \operatorname{starke} & \operatorname{Bindung} \\ \operatorname{HgCl_2} + 2\operatorname{I}^- &\longrightarrow \operatorname{HgF_2} + 2\operatorname{Cl}^- \\ \operatorname{HgI_2} + 2\operatorname{I}^- &\longrightarrow [\operatorname{HgI_4}]^{2-} \\ [\operatorname{HgI_4}]^{2-} + \operatorname{NH_4}^+ + 4\operatorname{OH}^- &\longrightarrow [\operatorname{Hg_2}\operatorname{N}]\operatorname{I} + 7\operatorname{I}^- + 4\operatorname{H_2}\operatorname{O} \end{split}$$

#### 3.4.3 Chalkogenide

$$\begin{array}{c} {\rm Hg_2O} \longrightarrow {\rm Hg^+HgO~Disproportionierung} \\ {\rm HgO} \longrightarrow {\rm Hg} + \frac{1}{2}\,{\rm O_2} \\ {\rm HgO~zeigt~Thermochromie~(Farbwechsel~bei~Temperaturerhöhung)} \\ {\rm HgS:} \end{array}$$

- Metacinnabarit (ZnS-Struktur, schwarz)
- Cinnabarit/Zinnoger (HgS, rot)

# 3.4.4 Amalgame

Metallverbindungen mit Quecksilberbeteiligung

- Stöchiometrische Amalgame (intermet. Verbindungen)
   z.B. NaHg<sub>2</sub>, BaHg<sub>11</sub>
- 2. Amalgame mit Phasenbreiten (intermet. Verbindung)  $HgIn_{1+-x}Hg_{2+-x}Tl$
- 3. Amalgame mit Löckenlose Mischbarkeit (farbe Lösung)  $\mathrm{Hg}_x\mathrm{Au}_{1-x}$

# 4 Die Metalle des p-Blocks

#### 4.1 Eigenschaften

#### 4.1.1 Tabelle

#### 4.1.2 Grnazbereich Metalle-Nichtmetalle

- Al  $\rightarrow$  ccp
- Ga  $\rightarrow$  spezieller Strukturtyp
- In  $\rightarrow$  verzerrte ccp
- $Tl \rightarrow hcp$
- $\bullet$  Sn  $\rightarrow$  verzerrte dichteste Kugelpackung
- Pb  $\rightarrow$  verzerrte dichteste Kugelpackung
- Sb  $\rightarrow$  Arsenstruktur
- Bi  $\rightarrow$  Arsenstruktur

#### 4.2 Vorkommen

#### 4.2.1 Erdmetalle

Al: 3.häufigstes Element in der Erdkrust  $\hookrightarrow$  Al-Oxiden, - Hydroxiden, - Silcaten, -Alumosilicaten GaInTl

- Ga Begleiter von Al
- InTl Begleiter von SnPb

#### 4.2.2 Zinn, Blei, Actino-, Bismut

SnPb: oxidisch (Sn) und sulfidisch (Pb) Sb: Sb<sub>2</sub>S<sub>3</sub> (Grauspießerglanz) Bi: Bi<sub>2</sub>S<sub>3</sub> aber auch Bi<sub>2</sub>O<sub>3</sub>

### 4.3 Herstellung

#### 4.3.1 Erdmetalle

Aluminiumherstellung:

1. 
$$Al(OH)_3 + NaOH \longrightarrow Na[Al(OH)_4]$$
 (löslich)  
Fe, Ti, Si-Verbindungen unlöslich  
2.  $Na[Al(OH)_4] \xrightarrow{H2O} Al(OH)_3 \downarrow + NaOH_{(aq)}$   
Dieses  $Al(OH)_3$  ist nun rein  
3.  $2Al(OH)_3 \xrightarrow{Temperatur} Al_2O_3 + 3H_2O$   
4.  $Al_2O_3 \longrightarrow 2Al^+ \frac{3}{2}O_2$   
 $3C + \frac{3}{2}O_2 \longrightarrow 3CO$   
 $Al_2O_3 + 3C \longrightarrow 2Al + 3Co$ 

Galliumherstellung\*: Reichert sich im ersten Schritt der Aluminiumherstellung an. Indium- / Thalliumherstellung\*: Aus den Röstgasen bei der Pb-Herstellung \* Urban-Mining

#### 4.3.2 Zinn, Blei, Antimon, Bismut

Zinn:  $SnO_2 + 2C \longrightarrow Sn + 2CO$ , Reinigugn über "seigen" Blei, Antimon, Bismut: Rösten.

# 4.4 Verbindungen

#### 4.4.1 Halogenide

 $\hookrightarrow$  Trihalogenide z.B. AlCl<sub>3</sub>  $\hookrightarrow$  Auch fpr Gallium, Indium

ABER  $\rightarrow$  Thallium am liebsten einwertig: TlX Quizfrage: TlI<sub>3</sub> stabil? Nö, reagiert zu TlI · I<sub>2</sub>

 $Zinn + Blei: SnX_4$  und  $PbX_4$  sind leicht flüchtige und moderat hydrolyseempfindliche Moleküle, aber nur für X = Cl, Br, I  $SnF_4$  und  $PbF_4$  siehe Folie

 $f\ddot{u}r Pb \longrightarrow PbX_2$ 

 $PbI_2 + 2I^- \longrightarrow [Pb(I)_4]^{2-}$ 

Sb,Bi: SbX<sub>3</sub> + X<sup>-</sup>  $\longrightarrow$  [SbX<sub>4</sub>]<sup>-</sup> und BiX<sub>3</sub> + X<sup>-</sup>  $\longrightarrow$  [BiX<sub>4</sub>]<sup>-</sup>:

Bei den Zinnverbindungen sind lonepairs vorhanden, es gibt Lonepairaktivität, Stereochemisch aktiv.

Bismutverbindungen sind über Kanten Verknüpft und Pentagonale Dipyramiden, das lonepair ist nicht visualisierbar, nicht stereochemisch aktiv

#### 4.4.2 Chalkogenide

```
Aluminium: Al_2O_3

Korun, sehr stabil. Passivierung von metallischem Aluminium.

Al_2O_3:Cr^{3+} \to Rubin

Al_2O_3:Fe^{2+}Ti^{3+} \to Saphir

\hookrightarrow Ga_2O_3; In_2O_3; aber Tl_2O

Zinn und Blei:

SnO_2, PbO_2, SnO, PbO

PbO_2 \longrightarrow Pb_{12}O_{19} \longrightarrow Pb_{12}O_{17} \longrightarrow Pb_3O_4 \longrightarrow PbO Antimon und Bismut: Sb_2O_3, Bi_2O_3

Sb_2S_3, Bi_2S_3

\downarrow

[SbS_3]^{3-}
```

# 4.4.3 Aquakomplexe von Aluminium

 $[Al(H_2O)_6]^{3+} \longrightarrow [Al(H_2O)_5OH]^{2+} + H^+_{(aq)} Al^{3+}$  ist klein hart und hoch geladen, somit schafft es die Elektronenhülle von Sauerstoff leicht zu polarisieren.

Dadurch entsteht eine kovalente Bindung zwischen einem Wassermolekül und dem Al<sup>3+</sup>, wodurch ein H<sup>+</sup> abgespalten werden muss!

Danach nimmt der Effekt ab.

 $\begin{array}{c} \mathrm{Al}(\mathrm{OH})_3 + \mathrm{H}^+ \longrightarrow \mathrm{Al}_{(\mathrm{aq})}^{3+} + 3\,\mathrm{H}_2\mathrm{O} \\ \mathrm{Al}(\mathrm{OH})_3 + \mathrm{OH}^- \longrightarrow [\mathrm{Al}(\mathrm{OH})_4]^- \end{array}$ 

Amphoteres Verhalten.

#### 4.4.4 Zintl-Phasen

Anionen ab der 13. Gruppe sind isoelektronisch zu Elementen derselben Elektronenzahl.

```
{
m Te}^- 
ightarrow {
m Te}_2^{\ 2^-} isoelektronisch zu {
m I}_2 {
m Si}^- 
ightarrow {
m Si}_4^{\ 4^-} isoelektronisch zu {
m P}_4 {
m Tl}^- 
ightarrow {
m Tl}_4^{\ 4^-} isoelektronisch zu {
m C}_4
```

# 5 Grundzüge der Komplexchemie

# 5.1 Allgemeines

Besteht aus einem Zentralatom, um welches einige Liganden liegen.

Zentralatom meist metallisch, die Liganden sind meist nichtmetallisch oder besitzen einen nichtmetallischen Anteil.

Komplexbildung  $\rightarrow$  Lewis-Säure (Zentralatom) - Base (Liganden) - Reaktion.

Die Liganden müssen freie Elektronenpaare mitbringen, das Zentralatom freie Orbitale, so viele, damit ees für die Liganden reicht.

FreieOrbitale = Ligandenanzahl

Freie Orbitale müssen Valenzorbitale sein (äußersten)

Übergangsmetallkationen:

- Valentorbitale: n s (1 s-Orbital) (n=2,5,6,7), und (n-1) d Orbitale (5 d-Orbitale), und n p (3 p-Orbitale)  $\rightarrow$  9 Orbitale mit 18 Elektronen  $\Rightarrow$  Edelgasschale
- homoleptische Komplexe: Selbe Art von Liganden
- heteroletische Komplexe: Unterschiedliche Liganden

### 5.2 Komplexliganden

Unterschieden durch Anzahl an Koordinationsstellen:

• Einzähnige Liganden - eine Koordinationsstellen

• Mehrzähnige Liganden - mehrere Koordinationsstellen zum gleichen Zentralatom (Monoatomare Liganden fallen hier aus) Chelatliganden! Bsp: EDTA - EthylenDiamminTetraAcetat

$\mathrm{CO_3}^{2-}$	vs.	$C_2O_4^{2-}$
	An den Zwei Sauerstoffen mit	
	3 freien Elektronenpaaren	
	an das gleiche Zentralatom	
	90 ° Winkel am Zentralatom	
	120° am Molekül am C-Atom	
	105 ° Winkel am Sauerstoff	
	zwischen den zwei Bindungen	
	(zum Zentralatom und C)	
$\sum$ (Winkel)		$\sum$ (Winkel)
sollte 360° sein		sollte 540 ° sein
ist aber 420		ist es auch.

# 5.3 Arten der Donor-Bindung und Ligandenverbrückung

# 5.3.1 Arten der Donor-Bindung

n-Komplex : Z —— L

 $\pi\text{-Komplex}$  : Z ——BENZOL

 $\sigma$ -Komplex : Sigmabindung wird zum Zentralatom hinverlagert, schwächt die Sigmabindung, nur bei Elektronenarmen Bindungen.

#### 5.3.2 Haptizität ( $\pi$ -Komplexe) $\eta$

Definition: Wie viele Orbitale des Liganden- $\pi$ -Sytsems tragen zur Koordination zum Zentralatom bei

#### 5.3.3 Verbrückung $\mu$

Definition: Wie viele Zentralatome kann der Ligand miteinander Verbinden, bzw. zu ie vielen verschiedenen Zentralatomen kann er koordinieren

#### WICHTIG: NOMENKLATUR VON LIGANDEN LERNEN

# 5.4 Geometrien in Komplexen

#### SIEHE FOLIE

Ab der Koordinationszahl CN=5 gibt es Äquatorial- und Axial-Liganden

# 5.5 Isomerie in Komplexen

#### 5.5.1 Geometrische Isomere

#### SIEHE FOLIE