Chemie Themen Übersicht

Inhalt

1	Was	fehlt noch?						
2	Allgemeines							
_	2.1	Homologe Reihen						
	2.2	Bindungen						
	2.2	2.2.1 Elektronenpaarbindung						
		2.2.2 Atombindung						
		2.2.3 lonenbindung						
		2.2.4 Metallbindung						
	0.0	2.2.5 Koordinative Bindungen						
	2.3	Aktivierungsenergie						
	2.4	Kalorimeter						
	2.5	Katalysator						
	2.6	Massenwirkungsgetz						
	2.7	Nukleophiler Angriff						
	2.8	Oxidation						
	2.9	Redox Reaktion						
	2.10	Wichtige Stoffe						
3		modynamik						
	3.1	Energetik						
		3.1.1 Chemische Reaktionen und Energie						
		3.1.2 System und Umgebung						
		3.1.3 Die innere Energie						
		3.1.4 Energieerhaltungssatz						
	3.2	Endotherm und Exotherm						
	3.3	Innere Energie						
	5.5	3.3.1 Innere Energie						
	3.4	Enthalpie						
	5.4	3.4.1 Standardreaktionsenthalpie						
		3.4.2 Reaktionsenthalpie berechnen						
	2.5							
	3.5	Entropie						
		3.5.1 Reaktionsentropie						
		3.5.2 2. Hauptsatz der Thermodynamik						
		3.5.3 3. Hauptsatz der Thermodynamik						
1	N / - + -	and a little Contains						
4		astabile Systeme						
	4.1	Chemisches Gleichgewicht						
		4.1.1 Chemisches Gleichgewicht Berechnung						
	4.2	Metastabile Systeme						
	43	Spontage Vorgänge						

		4.3.1	Gibbs Hemlholz Gleichung	10
		4.3.2	Ordnung im System	11
5	Säur	e/Base		12
	5.1	Säure I	Base Liste	12
	5.2	pH-We	ert	
		5.2.1	pKs/pKb Berechnung	
	5.3	pKs/pł	Kb Wert	
		5.3.1	pKs/pKb Berechnen	
	5.4		Base Reaktion	
	5.5			
		5.5.1	Puffer Berechnung	14
6	Natu	ırstoffe .		15
	6.1		hydrate	
	6.2	Fischer	Projektion	15
	6.3	Hawort	th Projektion	15
	6.4	Zucker	,	15
		6.4.1	Monosaccharide	15
		6.4.2	Disacchararide	
		6.4.3	Oligosaccharide	
		6.4.4	Polysaccharide	16
	6.5	Stärke		
	6.6	Begriff		
		6.6.1	Isomerie	-
		6.6.2	Asymmetrisches C-Atom	
		6.6.3	Chiralität	
		6.6.4	Alpha-Beta	
		6.6.5	Fehling/Tollens Reaktion	17
7	Aron	naten .		18
8	Kuns	ststoffe		19
g	Flekt	trochem	ie	20

Kapitel 1: Was fehlt noch?

- Fehling/Tollens Probe
- Redox Reaktion
- Homologe Reihen
- Bindungen
- Mesomer info
- Furanose, Pyranose
- Brönsted
- Koordinative Bindungen
- -ose / -ase
- Stärke
- Schreibweisen:
 - was gibt es und erklärung
 - Lewis (oder wie man das schreibt)
 - Haworth
 - Fischer
 - Ionenschreibweise
- Stoffe:
 - Aldehyde
 - $\ {\sf Carboxi-/Carboxylgruppen}$
 - Voll-/Halbacetat
 - Glycosidische Bindungen
 - Glucose/Fructose
 - Acetat

Kapitel 2: Allgemeines

2.1 Homologe Reihen

2.2 Bindungen

2.2.1 Elektronenpaarbindung

- Atome teilen sich die Elektronen
- Immer zwei Elektronen bilden eine Elektronenpaar (polar, unpolar ΔEN)
- bindende/nichtbindende Elektronenpaare
- Oktettregel/Edelgaskonfiguration soll erfüllt sein
- Einfach-, Zweifach-, Dreifachbindungen möglich

2.2.2 Atombindung

2.2.3 Ionenbindung

- Salze
- Nichtmetall mit Metall
- \bullet Elektronen werden vollständig übertragen bzw. entzogen $\Delta {\rm EN} > 1.5$ \rightarrow Kationen (positiv), Anionen (Negativ)
- ullet Bohr'sche Atommodell o volle äußerste Schale
- positive und negative Ladungen ziehen sich elektrostatisch an
- Gitterstrukturen
- Wechselwirkungen in alle Raumrichtungen
- Hohe Schmelz und Siedepunkte

2.2.4 Metallbindung

- Metall
- "Elektronengasmodell"
- Leitfähigkeiten erklärbar
- Duktilität (Verformbarkeit)
- chemische Bindung, die durch Anziehung zwischen Atomrümpfen und den freien Elektronen (Elektronengas) entsteht

2.2.5 Koordinative Bindungen

- Kommen bei Komplexverbindungen vor
- Wechselwirkungen zwischen Zentralatom/ion und Liganden
- Spezielle Art der Elektronenpaarbindung
- Koordinationszahl als Anzahl der koordinativen Bindungen am Zentralteilchen
- Lewis Säure/Base-Theorie

Bsp: Diamminsilber(I)-lons bei Tollens Reaktion, Tetraaquakupfer(II)-lons bei Fehling Reaktion

2.3 Aktivierungsenergie

Die Aktivierungsenergie ist die benötigte Energie um eine Reaktion ablaufen zu lassen. Die Aktivierungsenergie zeigt an ob es sich um eine exotherme oder endotherme Reaktion handelt. Ist die Aktivierungsenergie hoch, so ist es eine endotherme Reaktion, ist sie jedoch niedrig so ist es eine exotherme Reaktion. Reaktionen mit niedriger Aktivierungsenergie laufen in der Regel schneller ab und können als spontaner wahrgenommen werden. Um die Aktivierungsenergie herabzusenken kann man einen Katalysator verwenden.

2.4 Kalorimeter

Ein Kalorimeter ist ein Gerät um Temperaturen eines Systems zu berechnen.

Aufbau:

- Geschlossener Behälter
- Thermometer
- Rührer

Berechnung:

$$Q = m_{ges} * c_{ges} * \Delta T$$

- Q = Wärmeenergie
- m = Masse des Behälters
- c = spezifische Wärmekapazität
- $\Delta T = Temperaturänderung$

2.5 Katalysator

Ein Katalysator ist ein Stoff um die Aktivierungsenergie herabzusetzen.

"Der Katalysator geht unverändert aus der Reaktion heraus."

Er bietet der Reatkion eine andere Route wodurch es einfacher wird zu Reagieren. Arten es Katalysator:

• Homogene Katalyse: Der Katalysator und der Reaktionspartner sind beide in der gleichen Phase. Sprich, beide gasförmig oder flüssig. Dadurch können sich die Stoffe gut vermischen.

- Heterogene Katalyse: Beide Stoffe liegen in verschiedenen Phasen vor. Der Katalysator ist im festen Zustand während die Edukte flüssig oder gasförmig sind.
- Biokatalyse: Katalyse die im Körper statt findet (biologische Systeme)
- Autokatalyse: Bei der Reaktion entsteht der Katalysator selbstständig, daher braucht man keinen extra hinzufügen.

2.6 Massenwirkungsgetz

Die Gleichgewichtskonstante Kc ist temperaturabhängig und unabhängig von den Anfangskonzentrationen der reagierenden Stoffe. Bei konstanter Temperatur im chemischen Gleichgewicht bleibt das Verhältnis der Konzentrationen der Teilchen auf der rechten Seite der Gleichung dividiert durch die Konzentrationen der Teilchen auf der linken Seite konstant. Die Einheit der Gleichgewichtskonstanten hängt von den Koeffizienten in der Reaktionsgleichung ab.

2.7 Nukleophiler Angriff

Ein nukleophiler Angriff beschreibt den Angriff eines elektronenreichen Teilchens (Nukleophil) auf ein elektronenarmes Zentrum (Elektrophil) in einer chemischen Reaktion.

2.8 Oxidation

Oxidation ist ein chemischer Prozess, bei dem ein Element oder eine Verbdindung Elektronen verliert, während es mit einem anderen Stoff reagiert. Die Substanz, die Elektronen verliert, wird als Reduktionsmittel bezeichnet, während die Substanz, die Elektronen gewinnt, als Oxidationsmittel bekannt ist. Ein Beispiel für eine Oxidationsreaktion ist die Reaktion von Eisen mit Sauerstoff, bei der Eisenoxid ensteht:

$$4Fe + 3O_2 \rightarrow 2Fe_2O_3$$

In diesem Beispiel verliert das Eisen Elektronen und wird oxidiert, während der Sauerstoff Elektronen gewinnt und reduziert wird.

2.9 Redox Reaktion

2.10 Wichtige Stoffe

Name	Formel	
Essigsäure	HC_3COOH	
Ammoniak	NH_3	
Ammoniumchlorid	NH_4Cl	
Chlorwasserstoff	HCl	
Oxoniumionen	H_3O^+	
Hydroxidion	OH^-	
Citronensäure	$C_6H_8O_7$	

Kapitel 3: Thermodynamik

3.1 Energetik

3.1.1 Chemische Reaktionen und Energie

Alle Stoffe sind mit Energieumwandlungen gekoppelt. Chemische Energie kann umgewandelt werden in:

- thermische Energie
- kinetische Enerige (Mechanische Energie)
- elektrische Energie
- Strahlungsenergie

3.1.2 System und Umgebung

Will man Energieumsätze bei chemischen Reatkionen betrachten, muss man festlegen in welchem räumlichen Bereich die Untersuchung statt finden soll. Ein solch abgegrenzter Raum nennt man System. Der Bereich der übrig bleibt wird Umgebung genannt.

Arten:

- Offenes System: Energie + Stoffaustausch (Reagenzglas)
- Geschlossenes System: Energieaustausch (Reagenzglas + Stopfen)
- Isoliertes System: kein Austausch (Reagenzglas + Stopfen + Styropor)

3.1.3 Die innere Energie

Die Summe aller Energie die in einem System steckt:

- chemische Energie
- thermische Energie
- kinetische Energie

Einheit in Joule [J].

Die innere Energie ist eine extensive Größe die von der Stoffmenge abhänging ist. Daher ist der Unterschied ΔU messbar.

3.1.4 Energieerhaltungssatz

1. Hauptsatz der Thermodynamik:

Die Gesamtenergie eines Systems und seine Umgebung kann weder zu, noch abnehmen.

```
exotherme Reaktion Q_r < 0 (-E) endotherme Reaktion Q_r > 0 (+E)
```

Um Q_r bestimmen zu können, begrenzt man die Umgebung künstlich auf einen definierten Raum. Dieser muss isoliert sein. Solche "Systeme" sind Kalorimeter. Kann vernachlässigt werden:

- Reaktionswärme die im geschlossenen System bleibt
- Wärmeverlust durch den Deckel des Kalorimeters

Je nach Reaktionstyp unterscheidet man:

- Verbrennungswärme
- Lösungswärme
- Neutralisationswärme
- Bildungswärme

3.2 Endotherm und Exotherm

Mithilfe der Aktivierungsenergie und der Differenz der Energien zwischen Edukt und Produkt, lässt sich sagen, ob eine Reaktion endotherm oder exotherm ist. Wenn die Aktivierungsenergie kleiner ist als die Differenz, dann ist die Reaktion exotherm. Ist die Aktivierungsenergie höher als die Differenz, dann ist die Reaktion endotherm.

Endotherm:

Das System nimmt Energie aus der Umgebung auf. Während der Reaktion nimmt die Temperatur ab. Ein Beispiel wäre das verdampfen von Wasser.

Exotherm:

Das System gibt Energie an das System in Form von wärme ab. Ein Beispiel wäre das verbrennen von Holz.

3.3 Innere Energie

3.3.1 Innere Energie

Nur die Änderung der inneren Energie kann bestimmt werden (Δ u). Δ rU = U_2 - U_1

3.4 Enthalpie

3.4.1 Standardreaktionsenthalpie

Um Reaktionsenthalpien besser vergleichen zu können hat man die molare Standardreaktionsenthalpie eingeführt: $\Delta_R H$

Standardbedingungen = 25°C bzw. 298K — 1013mBar

Es gibt verschiedene Standardenethalpien, besonders für Berechnungen geeignet sind:

- molare Schmelz- und Verdampfungsenthalpie
- molare Verbrennungsenthalpie
- molare Bindungsenthalpie
- molare Bildungsenthalpie

Für energetische Betrachtungen kann es geschickt sein die Reaktion in gedachte Teilschritte zu zerlegen. Satz von Hess 1840: Gesetz der konstanten Wärmesummen:

"Die Enthalpieänderung von zwei Zuständen ist unabhängig vom Reatkionsweg"

3.4.2 Reaktionsenthalpie berechnen

$$V_aA + V_bB
ightarrow V_cC + V_dD$$
 $V_x =$ stöchiometrischer Koeffizient $\Delta_R H = \Sigma H_{Produkte} - \Sigma H_{Edukte}$

3.5 Entropie

3.5.1 Reaktionsentropie

$$\Delta_r S_m = (\Sigma v S_m(Produkte)) - (\Sigma v S_m(Edukte))$$

3.5.2 2. Hauptsatz der Thermodynamik

Entropie ist der 2. Hauptsatz der Thermodynamik:

Die Gesamtentropie eines Systems und seiner Umgebung kann nicht abnehmen. Sie bleibt entweder gleich (ideal reversibler Verlauf) oder nimmt zu (tatsächlicher Ablauf in Natur und Technik).

Die Entropie ist das Maß der Unordnung.

 $\Delta S_{Ges} = \Delta S_{System} + \Delta S_{Umgebung}$

Änderung der Entropie durch Wärmezufuhr: $\Delta S = \frac{Q}{T}$

3.5.3 3. Hauptsatz der Thermodynamik

Gibt ein System wärme ab, verringet sich seine Entropie. Am absoluten Nullpunkt t = 0K = -273.15°C ist die Entropie eines ideal kristallisierten Reinstoff 0.

Kapitel 4: Metastabile Systeme

Chemisches Gleichgewicht 4.1

Chemisches Gleichgewicht ist ein Zustand, wenn die Geschwindigkeit der Hin- und Rückreaktion gleich sind und die Konzentration der beteiligten Stoffe konstant bleiben.

4.1.1 Chemisches Gleichgewicht Berechnung

$$\begin{split} K_c &= \frac{|C|^c}{|A|^a} \frac{|D|^d}{|B|^b} \\ K_c &= \mathsf{Gleichgewichtskonstante} \end{split}$$

4.2 Metastabile Systeme

Metastabilität ist eine schwache Form der Stabiltät. Ein metastabiler Zustand ist stabil gegen kleine Änderungen, aber instabil gegenüber größeren Änderungen.

Ein metastabiles System:

Zustand 1 ist gegenüber kleinen Störungen stabil und geht bei großen Störungen in Zustand 3 über. Zustand 2 ist labil.

Erst ein Zündfunke oder ein Katalysator lässt eine Reaktion bei metastabilen Systemen ablaufen.

Man benötigt Aktivierungsenergie.

4.3 Spontane Vorgänge

Chemische Reaktionen, die energetisch betrachtet bei einer gegebenen Temperatur ohne äußere Einflüsse ablaufen können. Die Geschwindigkeit spielt dabei keine Rolle.

4.3.1 Gibbs Hemlholz Gleichung

Die freie Enthalpie G beschreibt spontane Reaktionen.

$$G = H - T * S$$

$$\Delta G = \Delta H - T * \Delta S$$

- \bullet $\Delta_r H = \mathsf{Reaktionsw}$ ärme Q_r bei konstantem Druck
- $T * \Delta S = \text{Temperatur mal die Entropieänderung}$
- $\Delta_r G < 0$ = Reaktion ist Exergonisch, läuft freiwillig ab
- ullet $\Delta_r G>0=$ Reaktion ist Endergonisch, kann durch Energieerzeugung von außen erzwungen werden

4.3.2 Ordnung im System

Befinden sich Teilchen in einem begrenzten Bereich an bestimmten Plätzen, bezeichnet man diesen Zustand als geordnet. Die Orndung wird geringer, wenn für die Teilchen der Raum und die Anzahl der möglichen Plätze gröber werden. Dies beruht auf der Ausbreitung der Energie. Vorgänge mit geringer Ordnung:

- Diffusion
- Rost
- Schmelzen

Die Ordnung nimmt ab wenn...

- der Raum größer wird
- die Geschwindigkeit der Teilchen zu nimmt (Temperatur)
- Anzahl der Teilchen zu nimmt
- Temperatur, Konzentration oder Druck gleichen sich aus

Man muss die Ordnung sowohl im System als auch in der Umgebung betrachten. Entropie ist ein Maß der Unordnung.

Kapitel 5: Säure/Base

5.1 Säure Base Liste

Säure	Formel	Base	Formel
Chlorwasserstoff	HCl	Chloridion	Cl-
Perchlorsäure	$HClO_4$	Perchloration	ClO_4^-
Ameisensäure	HCOOH	Formiation	CHOO-
Bromwasserstoff	HB_r	Bromidion	Br^-
Salpetersäure	HNO_3	Nitration	NO_3^-
Essigsäure	HC_3COOH	Acetation	CH_3COO^-
Schwefelwasserstoff	H_2S	Hydrogensulfidion	HS^-
		Suflidion	S^{2-}
Schefelige Säure	H_2SO_3	Hydrogensulfition	HSO_3^-
		Sulfation	SO_3^{2-}
Schefelsäure	H_2SO_4	Hydrogensulfation	HSO_4^-
		Sulfation	SO_4^{2-}
Kohlensäure	H_2CO_3	Hydrogencarbonation	HCO_3^-
		Carbonation	CO_3^{2-}
Phosphatsäure	H_3PO_4	Dihydrogenphosphation	$H_2PO_4^-$
	_	Hydrogenphosphation	HPO_{4}^{2-}
		Phosphation	PO_4^{3-}

5.2 pH-Wert

Der pH Wert ist ein Maß für den sauren oder basischen Charakter eine wässrigen Lösung. Er ist die Gegenzahl zum Logarithmus der Ammonium-Ionen (H_3O^+) des Stoffes. Um die stärke der jeweiligen Säure/Base zu bestimmen gibt es den pK_s oder pK_b Wert.

0: stark sauer

4: leicht sauer

7: neutral

10: leicht basich14: stark basisch

5.2.1 pKs/pKb Berechnung

```
starke Säuren: pH = -lg([c(H_3O^+)]) = -lg([c_0(HAc)]) schwache Säuren: pH = \frac{1}{2}(pK_s - lg([c_0(HAc)])) starke Basen: pOH = -lg([c(OH^-)]) \rightarrow pH = 14 - pOH schwache Basen: pOH = \frac{1}{2}(pK_s - lg([c_0(Ac)]))
```

5.3 pKs/pKb Wert

Je niedriger der pK_s -Wert desto stärker die Säure. Je niedriger der pK_b -Wert desto stärker die Base. Der pH Wert wird mithilfe des pK_s - pK_b -Wert berechnet. $pK_s+pK_b=14$

5.3.1 pKs/pKb Berechnen

Nach dem Massenwirkungsgesetz:

$$K_{s} = \frac{c(A^{-})*c(H_{3}O^{+})}{c(HA)}$$
$$K_{b} = \frac{c(HB^{-})*c(OH^{-})}{c(B)}$$

- $K_s = S$ äurenkonstante
- $H_3O^+ = \text{Hydroxidion}$
- $A^- = \text{konjugierte Base}$
- HA =schwache Säure

$$pK_s = -lg(K_s)$$
$$pK_b = -lg(K_b)$$

5.4 Säure Base Reaktion

Im Bronsted-Modell werden Säuren als Protenendonatoren und Base als Protenenakzeptoren definiert.

- ullet Säure gibt H^+ ab
- ullet Base nimmt H^- auf

5.5 Puffer

Puffersysteme werden benutzt um den pH Wert auf einem konstanten Wert zu halten. Dabei gibt man eine schwache Säure und ihre konjugierte Base im Verhältnis von 1:1. Pufferwirkung ist am optimalsten: $pH=pK_s+/-1$ Pufferkapaziät:

- ullet Stoffmenge an H_3O^+ die hinzugegeben werden muss, um den pH Wert um 1 zu verringern.
- ullet Stoffmenge an OH^- die hinzugegeben werden muss, um den pH Wert um 1 zu vergrößern.

5.5.1 Puffer Berechnung

$$\mathsf{pH}\ \mathsf{Wert} = pK_s + lg(\tfrac{|A^-|}{|HA|})$$

Kapitel 6: Naturstoffe

6.1 Kohlenhydrate

Kohlenhydrate enden auf -ose.

- Zahl der C-Atome:
 - 3: Triose
 - 4: Tetrose
 - 5: Pentose
 - 6: Hexose
- Zahl der Einheiten:
 - 1 Zuckereinheit: Monosaccharid
 - 2 Zuckereinheiten: Disaccharid
 - 3-20 Zuckereinheiten: Oligosaccharid
 - 20 < Zuckereinheiten: Polysaccharid
- Nach ihrer funktionellen Gruppe:
 - Aldehydgruppe:
 - * Aldosen
 - * Glucosen
 - * Polyhydroxyaldehyde
 - Ketogruppe:
 - * Ketosen
 - * Fructosen
 - * Polyhydroxyketone
 - => sie sind das Produkt der partiellen Oxidation mehrwertiger Alkohole
- 6.2 Fischer Projektion
- 6.3 Haworth Projektion
- 6.4 Zucker
- 6.4.1 Monosaccharide
- 6.4.2 Disacchararide

Zwei Monosaccharide die über eine Sauerstoffverbindung veknüpft sind.

Besonderheiten zum Bau der Saccharose:

 α -D-Glucose (Glucopyranose) und β -D Fructose (Fructofuranose) zu einer $\alpha 1 - \beta 2$ glycosidischen B. $\rightarrow \alpha - \beta$ -1,2-...

Saccharose muss gezeichnet werden können.

Besonderheiten zum Bau der Maltose:

Es gibt eine α -Maltose + β -Maltose. α -1,4 glycosidische Verknünpfung einer α -D Glucose mti einer α/β -D Glucose

Besonderheiten zum Bau der Cellobiose:

 β -D Glucose mit β -D Glucose β -1,4-glycosidische Verknüpfung.

Besonderheiten zum Bau der Lactose:

D-Galactose mit D-Glucose β -1,4 glycosidische Bindung

6.4.3 Oligosaccharide

- Mehrfachzucker
- Muttermilch
- Fucosyllactose
- Cyclodextrin

6.4.4 Polysaccharide

6.5 Stärke

6.6 Begriffe

6.6.1 Isomerie

Stoffe mit der selben Summenformel aber unterschiedlicher Strukturformel. (Andere räumliche Struktur)

1. Konstitutionsisomere:

Beispiel: 2-Methylpropan und Butan

2. Stereoisomere

Unterscheiden sich nur in der räumlichen Anordnung

3 Enantionmere

Sind Stereoisomere; Spiegelbild aber nicht identisch

4. Diastomere sind Stereoisomiere; Keine Enantiomere ightarrow nicht im Spiegelbild gleich

6.6.2 Asymmetrisches C-Atom

Ein C-Atom bei dem alle " $\ddot{\text{A}}$ rmchen" unterschiedliche Bindungen haben. Beispiel:

- 1. H
- 2. OH
- 3. Methan
- 4. Ethan
- 6.6.3 Chiralität
- 6.6.4 Alpha-Beta
- 6.6.5 Fehling/Tollens Reaktion

Kapitel 7: Aromaten

Kapitel 8: Kunststoffe

Kapitel 9: Elektrochemie