## Chemie Themen Übersicht

## Inhalt

1	Allge	emeines														 							3
	1.1	Aktivie	rungsene	rgie												 							3
	1.2	Kalorim	neter .													 							3
	1.3		sator .																				3
	1.4	•	wirkungs																				4
	1.5		philer An	_																			4
	1.6		on																				4
	1.7		ge Stoffe																				4
			<b>3</b>																				
2	The	rmodyna	mik													 							5
	2.1	Energet	tik													 							5
		2.1.1	Chemisc	he Reakt	tionen	und	Energ	gie .								 							5
		2.1.2	System	und Umg	gebung											 							5
				re Energ																			5
				rhaltung																			6
	2.2		erm und																				6
	2.3	Innere I	Energie													 							6
		2.3.1	Innere E	nergie .												 							6
	2.4	Enthalp	oie													 							6
				dreaktion																			6
			Reaktion																				7
	2.5		ie																				7
				sentropi																			7
		2.5.2		otsatz de																			7
		2.5.3		otsatz de																			7
		2.0.0	o. maaj	risatz ac		mou	ymani		•	•	•	•	•	•	•		•	•	•	 •	•	 •	•
3	Meta	astabile S	Systeme													 							8
	3.1	Chemis	ches Glei	chgewich	ht											 							8
		3.1.1	Chemisc	hes Gleic	chgewi	cht E	Berecl	hnuı	ng							 							8
	3.2	Metasta	abile Sys <sup>.</sup>	teme												 							8
	3.3		ne Vorgä																				8
			Gibbs H																				
			Ordnung																				9
4	Säur	re/Base														 							10
	4.1		Base Liste																				
	4.2		rt																				
		4.2.1	pKs/pKl	o Berech	nung											 							11
	4.3		Kb Wert																				
	1 1		Pool																				

	4.5	Puffer		12
			Puffer Berechnung	
5	Natu	rstoffe		13
	5.1	Kohlen	ydrate	13
	5.2	Fischer	Projektion	13
	5.3	Hawro	Projektion	13
	5.4	Begriff		13
		5.4.1	somerie	13
		5.4.2	Asymmetrisches C-Atom	14
		5.4.3	Chiralität	14
		5.4.4	Alpha-Beta	14
		5.4.5	Disacchararide	14
		5.4.6	Fehling/Tollens Reaktion	14
6	Arom	naten		15
7	Kuns	tstoffe		16
8	Flekt	rochem		17

## Kapitel 1: Allgemeines

## 1.1 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.

## 1.2 Kalorimeter

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

### Aufbau:

- Geschlossener Behälter
- Thermometer
- Rührer

## Berechnung:

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

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

## 1.3 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.

## 1.4 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.

## 1.5 Nukleophiler Angriff

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

## 1.6 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.

## 1.7 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 2: Thermodynamik

## 2.1 Energetik

## 2.1.1 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

## 2.1.2 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 + Stofen + Styropor)

## 2.1.3 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  $\Delta U$  messbar.

## 2.1.4 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

### 2.2 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.

## 2.3 Innere Energie

## 2.3.1 Innere Energie

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

## 2.4 Enthalpie

## 2.4.1 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 Schemlz- 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"

## 2.4.2 Reaktionsenthalpie berechnen

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

## 2.5 Entropie

## 2.5.1 Reaktionsentropie

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

## 2.5.2 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:  $\Delta S = \frac{Q}{T}$ 

## 2.5.3 3. Hauptsatz der Thermodynamik

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

## Kapitel 3: Metastabile Systeme

#### **Chemisches Gleichgewicht** 3.1

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

#### 3.1.1 **Chemisches Gleichgewicht Berechnung**

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

#### 3.2 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.

#### 3.3 Spontane Vorgänge

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

#### 3.3.1 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

## 3.3.2 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 4: Säure/Base

## 4.1 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	$PO_4^{3-}$

## 4.2 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

## 4.2.1 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)]))
```

## 4.3 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.  $pK_s+pK_b=14$ 

## 4.3.1 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

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

## 4.4 Säure Base Reaktion

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

- ullet Säure gibt  $H^+$  ab
- $\bullet \ \ \mathsf{Base} \ \mathsf{nimmt} \ H^- \ \mathsf{auf}$

## 4.5 Puffer

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

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

## 4.5.1 Puffer Berechnung

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

## Kapitel 5: Naturstoffe

## 5.1 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
- 5.2 Fischer Projektion
- 5.3 Hawroth Projektion
- 5.4 Begriffe

## 5.4.1 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  $\rightarrow$  nicht im Spiegelbild gleich

## 5.4.2 Asymmetrisches C-Atom

Ein C-Atom bei dem alle "Ärmchen" unterschiedliche Bindungen haben. Beispiel:

- 1. H
- 2. OH
- 3. Methan
- 4. Ethan

## 5.4.3 Chiralität

## 5.4.4 Alpha-Beta

## 5.4.5 Disacchararide

Zwei Monosaccharide die über eine Sauerstoffverbindung veknüpft sind.

## Besonderheiten zum Bau der Saccharose:

 $\alpha$ -D-Glucose (Glucopyranose) und  $\beta$ -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  $\alpha$ -Maltose +  $\beta$ -Maltose.

 $\alpha$ -1,4 glycosidische Verknünpfung einer  $\alpha$ -D Glucose mti einer  $\alpha/\beta$ -D Glucose

## Besonderheiten zum Bau der Cellobiose:

 $\beta$ -D Glucose mit  $\beta$ -D Glucose

 $\beta$ -1,4-glycosidische Verknüpfung.

## Besonderheiten zum Bau der Lactose:

D-Galactose mit D-Glucose

 $\beta$ -1,4 glycosidische Bindung

## 5.4.6 Fehling/Tollens Reaktion

# **Kapitel 6: Aromaten**

# Kapitel 7: Kunststoffe

# Kapitel 8: Elektrochemie