# Organische Chemie

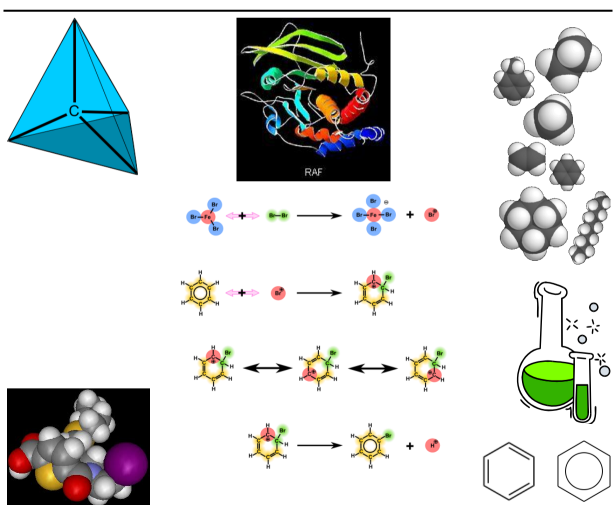
# mit besonderen Bezügen zur Biologie und Ernährungslehre

in der Sekundarstufe I +II

# -- Teil 3: Makromoleküle --

Kunst- und Naturstoffe, Systematisierung

Autor: L. Drews

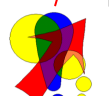


Bilder-Quellen (z.T. nachbearb.): commons.wikimedia.org (Algarech + Van Flamm); UD-Bildschirmschoner; ..., lsp: dre

Version 2.2a (2023) teilredigierte Arbeitsversion!!!

#### Legende:

mit diesem Symbol werden zusätzliche Hinweise, Tips und weiterführende Ideen gekennzeichnet



#### Nutzungsbestimmungen / Bemerkungen zur Verwendung durch Dritte:

- (1) Dieses Skript (Werk) ist zur freien Nutzung in der angebotenen Form durch den Anbieter (lern-soft-projekt) bereitgestellt. Es kann unter Angabe der Quelle und / oder des Verfassers gedruckt, vervielfältigt oder in elektronischer Form veröffentlicht werden.
- (2) Das Weglassen von Abschnitten oder Teilen (z.B. Aufgaben und Lösungen) in Teildrucken ist möglich und sinnvoll (Konzentration auf die eigenen Unterrichtsziele, -inhalte und -methoden). Bei angemessen großen Auszügen gehört das vollständige Inhaltsverzeichnis und die Angabe einer Bezugsquelle für das Originalwerk zum Pflichtteil.
- (3) Ein Verkauf in jedweder Form ist ausgeschlossen. Der Aufwand für Kopierleistungen, Datenträger oder den (einfachen) Download usw. ist davon unberührt.
- (4) Änderungswünsche werden gerne entgegen genommen. Ergänzungen, Arbeitsblätter, Aufgaben und Lösungen mit eigener Autorenschaft sind möglich und werden bei konzeptioneller Passung eingearbeitet. Die Teile sind entsprechend der Autorenschaft zu kennzeichnen. Jedes Teil behält die Urheberrechte seiner Autorenschaft bei.
- (5) Zusammenstellungen, die von diesem Skript über Zitate hinausgehende Bestandteile enthalten, müssen verpflichtend wieder gleichwertigen Nutzungsbestimmungen unterliegen.
- (6) Diese Nutzungsbestimmungen gehören zu diesem Werk.
- (7) Der Autor behält sich das Recht vor, diese Bestimmungen zu ändern.
- (8) Andere Urheberrechte bleiben von diesen Bestimmungen unberührt.

#### **Rechte Anderer:**

Viele der verwendeten Bilder unterliegen verschiedensten freien Lizenzen. Nach meinen Recherchen sollten alle genutzten Bilder zu einer der nachfolgenden freien Lizenzen gehören. Unabhängig von den Vorgaben der einzelnen Lizenzen sind zu jedem extern entstandenen Objekt die Quelle, und wenn bekannt, der Autor / Rechteinhaber angegeben.

public domain (pd)

Zum Gemeingut erklärte Graphiken oder Fotos (u.a.). Viele der verwendeten Bilder entstammen Webseiten / Quellen US-amerikanischer Einrichtungen, die im Regierungsauftrag mit öffentlichen Mitteln finanziert wurden und darüber rechtlich (USA) zum Gemeingut wurden. Andere kreative Leistungen wurden ohne Einschränkungen von den Urhebern freigegeben.

gnu free document licence (GFDL; gnu fdl) creative commens (cc)



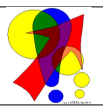
od. neu 🛈 ... Namensnennung

... nichtkommerziell

... in der gleichen Form

... unter gleichen Bedingungen

Die meisten verwendeten Lizenzen schließen eine kommerzielle (Weiter-)Nutzung aus!



#### Bemerkungen zur Rechtschreibung:

Dieses Skript folgt nicht zwangsläufig der neuen **ODER** alten deutschen Rechtschreibung. Vielmehr wird vom Recht auf künstlerische Freiheit, der Freiheit der Sprache und von der Autokorrektur des Textverarbeitungsprogramms microsoft ® WORD ® Gebrauch gemacht.

Für Hinweise auf echte Fehler ist der Autor immer dankbar.

## Inhaltsverzeichnis:

	Seite
4. Makromoleküle	5
4.1. Bildungsreaktionen	
Polyaddition	
Grund-Schema:	
Beispiele:	
Polymerisationen	
Grund-Schema:	
Beispiele:	
Polysubstitutionen	
Polykondensation	
Grund-Schema 1 (hetero-funktionale Monomere	
Beispiele:	,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,
Grund-Schema 2 (zwei homo-bifunktionale Mon	omere)·
Beispiele:	
4.2. wichtige natürliche Makromoleküle	
4.2.1. Kohlenhydrate (Polysaccharide)	
4.2.2. Polypeptide (Eiweiße)	
4.2.3. Polynukleotide (DNS / RNS)	
4.3. künstliche Makromoleküle / Kunststoffe	
Definition(en): Kunststoffe	
Namensgebung	
Duroplaste	
Definition(en): Duroplaste	
Thermoplaste	
Definition(en): Thermoplaste	
Elaste / Elastomere	
Definition(en): Elaste / Elastomere	
Exkurs: eine Wärmekraftmaschine aus einem Elas	
4.3.1. Kunststoffe aus Natur-Rohstoffen	
4.3.1.1. Celluloid	
4.3.1.2. Gummi	
4.3.1.3. Polymilchsäure	
4.3.1.x.	
4.3.2. voll-synthetische Kunststoffe	24
Kunststoffe nur aus Alkenen	
Definition(en): Vulkanisation	
Kunststoffe nur aus Alken-Derivaten	
Kunststoffe nur aus Aromaten	
Kunststoffe aus mehreren Komponenten	
Eigenschaften und Verwendungsmöglichkeit	
Hauswirtschaftlichen bzw. Ernährungs-Bereich	
4.3.3. Recycling und Neusynthese von Kunststoff	
4.3.3.x. Polyethylenterephthalat (PET)	
5. Tabellen, Zusammenfassungen, Begriffsber	stimmungen 40
5.1. Nomenklatur (Namensgebung)	
R/S-Stereo-Isomerie	
Substitutive und radikalofunktionelle Nomenkla	
Gruppen	41
organische Stoffe und ihre Namen	44 
5.2. Reaktionsarten in der organischen Chemie	
wichtige Reaktions-Schemata	
Substitution (S)	47

Addition (A)	47
Eliminierung (E)	
5.3. Zusammenfassung und Systematisierung	
5.3.x. Isomerie	49
unterschiedliche Wirkung von Stereo-Isomeren	50
5.4. Namen diverser Chemikalien in verschiedenen Sprachen usw	
5.7. Möglichkeiten zur Struktur-Aufklärung organischer Verbindungen	
Exkurs:	
5.6. Begriffe und Begriffsbestimmungen, Definitionen	59
Literatur und Quellen:	78

## 4. Makromoleküle















#### Problem-Fragen für Selbstorganisiertes Lernen

Was sind Makro-Moleküle?

Gehören die Makro-Moleküle nicht eher zu anderen Stoff-Klassen und müssten da behandelt werden?

Was ist das Besondere an ihnen? Wie entstehen Makro-Moleküle?

Aus welchen Makro-Molekülen bestehen Sie selbst? Können Sie mindestens 20 nennen!

Makromoleküle sind besonders große Moleküle. Der Name sagt es ja auch aus. Sie unterscheiden sich von anderen großen chemischen Strukturen, wie Kristallen, vor allem dadurch, dass die einzelnen Moleküle noch fassbar oder erkennbar sind. Bei Kunststoffen ist dieses Merkmal vielfach aber auch nicht mehr beobachtbar. Die Strukturen sind so stark vernetzt, dass einzelne Moleküle nicht mehr isolierbar sind. Trotzdem unterscheiden sie sich von Molekül-Kristallen durch eine eher chaotische Anordnung der Moleküle bzw. Molekül-Teile.

Chemisch gesehen könnte man natürlich die Bau-Bestandteile betonen und die Makromoleküle den einzelnen Stoffgruppen zuordnen, zu dessen Struktur sie passen. Dabei wird man aber den besonderen makroskopischen Eigenschaften nicht gerecht.

In Makromolekülen verschwinden die Eigenschaften der Bausteine häufig oder sie verstärken sich extrem. Vielfach lassen sich synergetische Merkmale beobachten, die den Bausteinen so gar nicht zugeordnet werden würden.

Makromoleküle entstehen häufig durch eine extrem häufige Wiederholung der gleichen chemischen Reaktionen. Dabei wird im Allgemeinen eine Kette der Bausteine gebildet.

Bei vielen Bildungs-Reaktionen sind Bausteine mit mindestens zwei funktionellen Gruppen die entscheidende Voraussetzung. Alternativ kann auch eine Mehrfach-Bindung als Basis für Poly-Reaktioen dienen, da sie durch ihre Spaltung quasi auch an zwei C-Atomen reaktive Einheiten bilden.

Die Bildungs-Reaktionen folgen nur wenigen Grundtypen. Dabei ist weniger der einzelne Baustein wichtig, als das Vorhandensein von zwei möglichen Reaktions-Zentren.

Makromoleküle werden auch als Polymere bezeichnet.

Sind die ursprünglichen Bausteine immer gleich gewesen, dann sprechen wir von Homo-Polymeren (homogene Polymere), bei unterschiedlichen Bausteinen von Hetero-Polymeren. Weiterhin kann man in lineare und verzweigte Makromoleküle unterscheiden. Bei verzweigten Molekülen müssen zumindestens einzelne Bausteine über drei reaktive Molekül-Strukturen verfügt haben.

Eine weitere – oft genutzte Einteilungs-Möglichkeit für Makromoleküle ist ihre Herkunft. Sind die Makromoleküle in oder durch lebende(n) Organismen entstanden, dann spricht man von natürlichen Makromolekülen. Bekannt sind hier die Polysaccharide, Polypeptide (Eiweiße) und die Polynukleotide (DNS und RNS).

Die Welt der künstlichen – also von Menschen hergestellten – Makromoleküle ist weitaus größer. Dabei ist nicht die Anzahl der resultieren Stoffe, als vielmehr die Stoff-Gruppen gemeint.

## 4.1. Bildungsreaktionen



Verfolgen wir als erstes die möglichen Bildungs-Reaktionen für Makromoleküle nach den Reaktions-Typen.

Grundsätzlich gibt die:

- Polyaddition
- Polykondensation

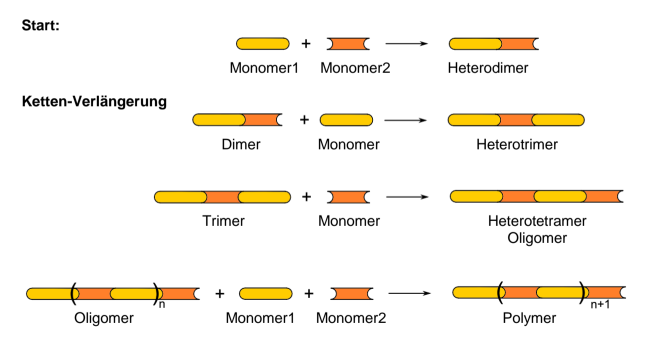
und die

Polymerisation

#### **Polyaddition**

Reaktion von zwei verschiedenen Monomeren mit jeweils zwei gleichen funktionellen Gruppen in den Monomeren oder über Monomer mit zwei verschiedenen funktionellen Gruppen (eher selten). Beide funktionelle Gruppen müssen miteinander reagieren können, ohne ein Neben-Produkt zu bilden.

#### **Grund-Schema:**



Abbruch über Mangel an Monomeren oder durch monofunktionale Monomer-Derivate od.ä.

#### Beispiele:

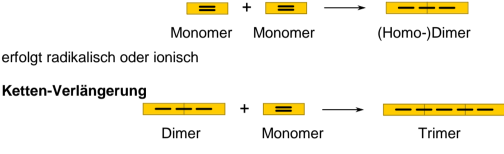
Polyurethan (→ )

## **Polymerisationen**

Polyaddition auf der Basis von Mehrfach-Bindungen

#### **Grund-Schema:**





Abbruch über Mangel an Monomeren oder radikalisch bzw. ionisch

#### **Beispiele:**

- Polyethen (Polyethylen) (→ )
- Polypropen (Polypropylen) (→ )
- Polystyren (Polystyrol) (→)

Q: www.3dchem.com

Lignin-Bildung: Die gebildeten Radikale der Monolignole bilden nach Quervernetzung Lignin Q: commons.wikimedia.org (Yikrazuul)

### **Polysubstitutionen**

#### **Polykondensation**

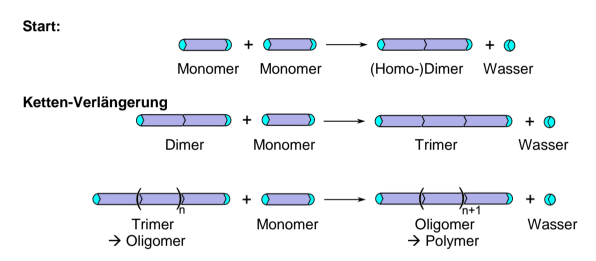
sehr typisch im Bereich der biochemischen Vorgänge

Monomere (Bausteine) besitzen typischerweise zwei verschiedene funktionelle Gruppen, die untereinander unter Abspaltung eine kleine Molekül (hier typischerweise: Wasser) miteinander reagieren

da an den Enden immer noch freie funktionelle Gruppen vorliegen, können z.T. sehr lange Ketten (Polymere) gebildet werden

kommen auch drei oder noch mehr funktionelle Gruppen (von den oben gemeinten Typen) vor, dann kann es auch zu Verzweigungen im Polymer kommen (häufig bei: Polysacchariden)

#### **Grund-Schema 1 (hetero-funktionale Monomere):**



Abbruch über Mangel an Monomeren oder durch monofunktionale Monomer-Derivate od.ä.

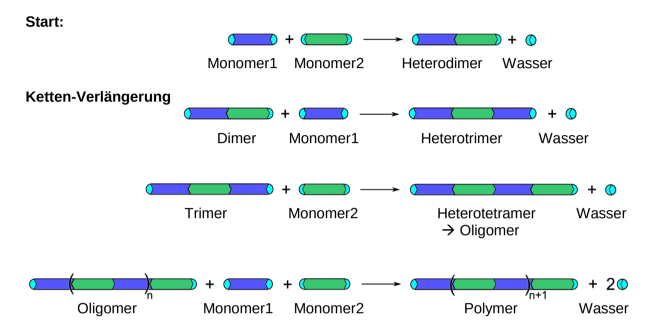
#### Beispiele:

- Polypeptide (Eiweiße) (→ )
- Polysaccharide (Kohlenhydrate) (→)

bei Stufen-Polykondensation reagieren zwei unterschiedliche Monomere (immer abwechselnd) miteinander

z.B. Polykondensation von Dicarbonsäure mit Diamid zu Polyamid

#### **Grund-Schema 2 (zwei homo-bifunktionale Monomere):**



Abbruch über Mangel an Monomeren oder durch monofunktionale Monomer-Derivate od.ä.

#### Beispiele:

Polyamid (→ )

## 4.2. wichtige natürliche Makromoleküle



## 4.2.1. Kohlenhydrate (Polysaccharide)



## Problem-Fragen für Selbstorganisiertes Lernen

?

Eine erste Besprechung der Polysaccharide erfolgte schon in ihrer Stoffklasse – den Kohlenhydrate ( $\rightarrow$  3.2.9. Kohlenhydrate (Saccharide, Zucker)).

## 4.2.2. Polypeptide (Eiweiße)

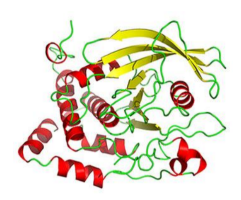


## Problem-Fragen für Selbstorganisiertes Lernen

?

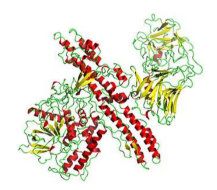
Zu den Eiweißen und Polypeptiden findet man viele Basis-Informationen in den Kapiteln  $\rightarrow$  3.3.3.3. Peptide und 3.3.3.4. Proteine / Eiweiße (Polypeptide). Hier wollen wir mehr einzelne Proteine besprechen.

Thyrosin-Phosphatase



Q: www.3dchem.com

**Botox** 

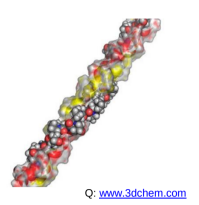


Q: www.3dchem.com

Collagen1

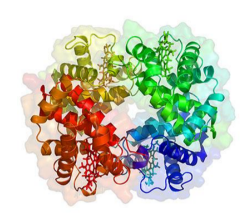


## Collagen2



Hämoglobin (Haemoglobin)

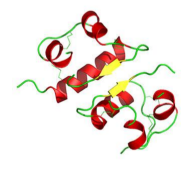
Hetero-Tetramer



Q: www.3dchem.com

Insulin

s.a. Exkurs →



Q: www.3dchem.com

Q: www.3dchem.com

#### weitere Links:

https://molsurfer.h-its.org (Protein-Molekül-Betrachter mit Anzeige spezieller Protein-Eigenschaften)

## 4.2.3. Polynukleotide (DNS / RNS)













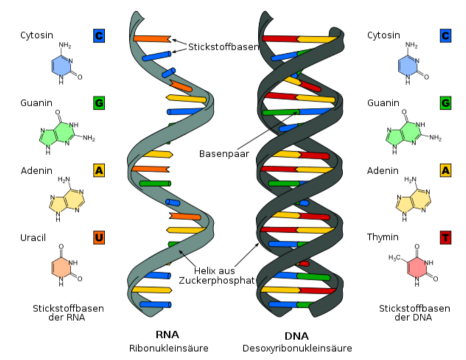




#### Problem-Fragen für Selbstorganisiertes Lernen

?

Die DNS – ausgesprochen Desoxyribonukleïnsäure – und die RNS (Ribonukleïnsäure) sind Makro-Moleküle, deren Strukturen erst sehr spät aufgeklärt wurden. Erst 1953 erstellten WATSON und CRICK ein Molekül-Modell. Die Funktion – also das Speichern der Informationen über Proteine – ist erst in den 70er Jahren des 20. Jahrhunderts aufgeklärt worden. In der (Fach-)Literatur finden sich häufig nur die englischen Abkürzungen DNA (desoxyribonucleic acid) und RNA (ribonucleic acid).



Gegenüberstellung von RNS und DNS Q: de.wikipedia.org (Sponk)

## 4.3. künstliche Makromoleküle / Kunststoffe

















#### Problem-Fragen für Selbstorganisiertes Lernen

?

biologisch direkt kaum eine Bedeutung.

die ersten Kunststoffe wurden auf der Basis natürlicher Stoffe produziert, praktisch Derivate dieser Stoffe

Celluloid (HYATT 1869) aus Nitrocellulose und Campher → für Filme, Kämme, Puppen

erster vollsynthetischer Kunststoff 1909 durch BAEKELAND aus Phenol und Methanal → Bakelit

praktisch immer fest

wenige moderne Kunststoffe flüssig (oft als Roh-Komponente (Reaktionsharze) für Zweioder Drei-Komponenten-Systeme (z.B. Kleber, Kunstharze, ...))

ökologisch bedenklich wegen fehlender oder geringer biologischer Abbaubarkeit

Träger von diversen Zusatzstoffen (Weichmacher, Farbstoffe, ...), bei denen einige unter Verdacht stehen cancerogen zu wirken oder Hormon-ähnlich zu wirken

in der Nahrungsmittel-Produktion (→ Ernährunglehre) vielfach für Lebensmittelverpackungen verwendet

weiterhin als Produktions-Gefäße, Abdeckungen (Folien), Transport-Behälter

Trend geht im LM-Bereich zu nachhaltigen Stoff-Kreisläufen z.B. durch kompostierbare / biologisch abbaubare Kunststoffe (z.B. Poly-Mais-Stärke)

oder Ersatz durch andere Stoffe (Papier, Bananenblätter etc., Holz, ...)

Begriff **Kunststoffe** wurde von Ernst Richard Escales (1863 – 1924) im Jahr 1910 vorgeschlagen

zuerst noch offene Definition oder Abgrenzung, da gerade im Bereich der organischen Chemie die Stoff-Klassen noch in Bewegung waren

mit Hermann STAUDINGER (1881 - 1965) wurde (1920) dann der Fokus auf höhermolekulare (makromolekulare) Stoffe mit Werkstoff-Eigenschaften gesetzt

trotzdem von anderen Wissenschaftlern immer noch sehr offen betrachtet dadurch auch wenig akzeptiert

zwischenzeitlich dann durch den Begriff Polyplaste und dann auch verkürzt als Plaste bezeichnet

lange Zeit waren Plaste und Kunststoffe praktisch gleichbedeutende Begriffe

#### **Definition(en): Kunststoffe**

Kunststoffe sind chemisch nicht einheitliche Verbindungen, die synthetisch durch Umwandlung von Naturprodukten gebildet wurden und Werkstoff-Eigenschaften haben.

Kunststoffe sind Mischungen chemisch-ähnlicher, makromolekularer Verbindungen, die so in der Natur nicht vorkommen.

Sie sind plastisch geformt oder plastisch formbar und enthalten meist auch noch Zusatzstoffe (Additive).

Kunststoffe sind Werkstoffe, die im Wesentlichen aus Makromolekülen bestehen.

Kunststoffe sind Stoffgemische aus typ-ähnlichen organischen Makromolekülen, deren charakteristische Eigenschaften durch den Grad der Molekül-Vernetzung bestimmt werden.

sauberer Begriff ist heute Technopolymere umgangssprachlich Plastik genannt

charakterisierend sind technische bzw. Verwendungs-Eigenschaften, wie z.B.:

- Temperatur-Beständigkeit
- Wärme-Formbarkeit
- Bruchfestigkeit,
- Härte
- Elastizität.
- chemische Beständigkeit

#### Namensgebung

durch Nennung der Bausteine (Monomere) und dem Vorsatz von Polybei vielen historisch älteren Kunststoffen werden statt den chemischen Namen Trivial- oder technische Namen für die Monomere genutzt (z.B. Vinyl für Polyvinyl → Chlorethen) selten nur Handelsname

Handelsnamen registrierte Bezeichnungen von Kunststoffen meist Phantasie-Namen ohne chemischen Bezug

zur Verschleierung der chemischen Natur gedacht

früher große Skepsis vor Chemie (stinkt, gefährlich, giftig, ...)

Handelsnamen sollten die Chemie-Produkte populär und verkaufsfähig machen

Werbemasche, um sich scheinbar vom Konkurrenten abzuheben

Produkt- und Patentschutz

#### Zaubergarten der Kuststoffe

"Alice, die Kunststoffe nicht kennt, hört Handelsnamen ohne End': Erst "Alphalen", dann "Betatal", auch "Gammamid" und "Deltanal"; "Taurid" kommt ihr gespenstig vor, und dann gar erst das "Sigmarpor"". Ach. liebe Alice, hör' mich an. Du kaufst doch auch oft Porzellan. Hier lockt Dich sicher allzumal. Ob Meien, Arzberg, Rosenthal, auch Hutschenreuther, Nymhenburg: die Marke ist's, berühmt wodurch Du sicher kaufst: was schert es Dich. welch Sorte Kaolin und Spat und Quarz der Fabrikant wohl hat? Jedoch beim Kunststoffgegenstand gerätst Du außer Rand und Band, wenn Dir nicht gleich ersichtlich ist, wes Rohstoff Käufer Du nun bist. Das Kunststoff-Rohstoff-Etikett, nicht hilft es für fünf Pfennia hier! Kaufst Haushaltsgegenständ' Du ein, dann schützt Dich nur vor Trug und Schein, kennst Du den Namen und den Stand des Fertigwaren-Fabrikant'. Nach dessen Markennamen frag'. dann hast Du Ruhe alle Tag'! W. CYRIAX

heute standardisierte Kennzeichnung mit bestimmten Abkürzungen und / oder genormten Symbolen

soll vor allem auch einem möglichen Recycling dienen sowie Rückschlüsse auf bestimmte Stoff-Eigenschaften zulassen (PVC setzt z.B. bei Verbrennung Chlorwasserstoff frei)

Kunststoffe werden aufgrund einiger dieser Eigenschaften in drei große Gruppen eingeteilt, die aber nicht chemisch unterlegt sind

#### Hauptgruppen von Kunststoffen

• Thermoplaste lassen sich in bestimmten Temperatur-Bereichen – meist auch belie-

big oft - reversibel (thermo-)plastisch verformen

bei höheren Temperaturen erfolgt eine Zersetzung oder Entzündung

des Thermoplast

Thermoplaste lassen sich schweißen (durch Hitze verkleben) Herstellung durch Polymerisation oder Polykondensation

bestehen aus unvernetzten, oft teil-kristallienen Polymer-Molekülen

Duroplaste Temperatur-beständige, harte, spröde Kunststoffe

engmaschig vernetzte Polymere mit vielen Verknüpfungs-Punkten Herstellung meist durch Poly-Kondensation, aber auch Polyaddition

möglich

Verwendung oft in Verbund-Werkstoffen (z.B. Sprelakat, )

• Elastomere Form-feste, aber elastisch verformbare Kunststoffe

bei steigender Temperatur Anstieg der Elastizität

weiter steigende Temperaturen brechen Verknüpfungen auf und las-

sen die elastischen Eigenschaften dann geringer werden

Herstellung durch Vulkanisation

weitmaschig vernetzte Polymere mit wenigen Verknüpfungs-Punkten

#### **Duroplaste**

historisch auch die "erste" Gruppe von Kunststoffen oft mit den Kunstharzen zusammen betrachtet

hart, Schlag-empfindlich, spröde

bleiben bei Wärme-Einwirkung lange Form-stabil, lassen sich nach der Formgebung nicht mehr bei Temperatur-Erhöhung verformen (hohe thermomechanische Stabilität / Festigkeit) Moleküle relativ kurzkettig bzw. mit vielen Querverbindungen oder Verzweigungen, amorphe, untrennbare Strukturen; nicht schmelzbar

allgemein nicht brennbar (bei hohen Temperaturen Zersetzung durch Pyrolyse) lassen sich nur spanend bearbeiten (z.B. Bohren, Sägen, ...)

Beispiele: Lichtschalter, Wandsteckdosen (feste Isolatoren), Trabant-Karosserie, Schutzhelme, Topf-Griffe, Brems-Beläge

chemische Beispiele

Abk.	chemischer Name	mögl. Han- delsnamen	typische Arti- kel / Beispiele	
PUR (PU)	Polyurethan			

n	fir	nition	(an'	۱. Г	uron	laeta
$\boldsymbol{L}$	CI II	IILIOII		). L	ulup	เฉอเธ

Duroplaste sind Kunststoffe mit einem sehr hohen dreidimensionalen Vernetzungs-Grad.

#### **Thermoplaste**

fest, aber nicht unbedingt steif gewissen Flexibilität vorhanden

thermoelastisch (in einem bestimmten Temperatur-Bereich können sie in der Form verändert werden, bei erneuter Erwärmung (ohne Form-Druck) nehmen sie wieder die Ursprungs-Form an) → Formlinge für Joghurt-Becher usw.

in einem etwas höheren Temperatur-Bereich sind sie dann "nur" noch thermoplastisch, sie können beliebig verformt werden, verbleiben bei erneuter Erwärmung aber in der neuen Form

verformen sich beim Erwärmen (relativ langestreckte Faser-förmige Moleküle mit wenig oder keinen Querverbindungen zwischen den Molekülen)

haben Glas-Temperatur (Übergang von der festen Form in eine zähflüssige bis gummiartige) Kristall-ähnliche Strukturen möglich

viele Thermoplaste sind fließfähig, dadurch verschweißbar, mit sich selbst verklebbar

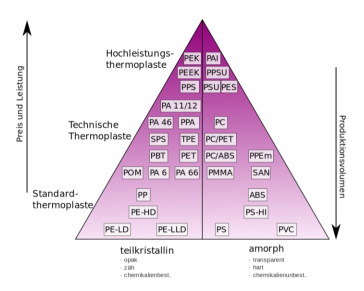
typische Beispiele: LEGO-Bausteine, Linoleum (Fußboden-Belag),

#### chemische Beispiele:

Abk.	chemischer Name	mögl. Han- delsnamen	typische Arti- kel / Beispiele	
ABS	Acrylnitril-Butadien-			
	Styrole			
PA	Polyamide			
PLA	Polyacetate			
PMMA	Polymethylmethacrylate			
PC	Polycarbonate			
PET	Polyethylenterephthalate			
PE	Polyethylene, Polyethene			
PP	Polypropylene			
PS	Polystyrole	Styropor	Fassaden-	
			Isolier-Material	
PEEK	Polyetheretherketone			
PVC	Polyvinylchlorid			
	Zelluloid		früher Film-	
			Material, Kinder-	
			Puppen	

#### **Definition(en): Thermoplaste**

Thermoplaste sind Kunststoffe aus lang-kettigen, nicht vernetzten Makromolekülen.



Einteilung der Thermoplaste Q: de.wikipedia.org (Minihaa)

#### Elaste / Elastomere

umgangssprachlich, im Volksmund "Gummi's"

elastisch verformbar (Glas-Übergangspunkt unter Einsatz-Temperatur)

bei äußeren Druck- und / oder Zug-Kräften werden Formen elastisch verformt, d.h. sie nehmen nach dem Entzug der Kräfte wieder ihre Ursprungs-Form an

im Vergleich zu metallischen Federn wird die Energie aber nicht gespeichert, sondern als Wärme abgegeben

typische Elaste sind nicht schmelzbar

die thermoplastischen Elaste verhalten sich wie Thermoplaste (z.B. Ersatz-Korken auf Wein-Flaschen))

Elaste werden bei tieferen Temperaturen oft glashart und spröde

bei Zimmertemperatur Gummi-weich / -ähnlich

beim Erhitzen schrumpfen Elastomere, werden aber nicht weich / flüssig, zersetzen sich beim weiteren Erhitzen

Beispiele: Reifen, Haar- und Haushalts-Gummi's, Dichtungen

#### chemische Beispiele

Abk.	chemischer Name	mögl. Han- delsnamen	typische Arti- kel / Beispiele	
	Naturkautschuk			
	Silikonkautschuk			

Definition(en): Elaste / Elastomere
Elastomere sind Kunststoffe aus weit-maschig vernetzten Makromolekülen.

## Exkurs: eine Wärmekraftmaschine aus einem Elast

durch einseitiges Erwärmen eines Rades mit Elastomer-Speichen kommt es zu einer einseitigen Verkürzung der Speichen

dadurch verändert sich der Schwerpunkt und das Rad dreht sich

## 4.3.1. Kunststoffe aus Natur-Rohstoffen



## Problem-Fragen für Selbstorganisiertes Lernen

?

Entweder aus natürlichen Monomeren hergestellt oder es handelt sich um Derivate natürlicher Polymere.

## 4.3.1.1. Celluloid

## 4.3.1.2. Gummi

Natur-Kautschuk

Vulkanisation

## 4.3.1.3. Polymilchsäure

## 4.3.1.x.

Zitronensäure + Glycerol

## 4.3.2. voll-synthetische Kunststoffe

















#### Problem-Fragen für Selbstorganisiertes Lernen

?

Erzeugung erfolgt aus einfachen Grund-Chemikalien, die mit sich selbst oder einer anderen einfachen Grund-Chemikalie mehrfach hintereinander reagieren können. Dafür gibt es chemisch gesehen mehrere Reaktions-Möglichkeiten:

• Polyaddition Monomere enthalten entweder in sich zwei verschiedene funk-

tionelle Gruppen oder zwei verschiedene Monomere mit doppelten funktionellen Gruppen reagieren über wiederholte Addi-

tionen zu Makro-Molekülen

• Polymerisation Monomere enthalten eine Mehrfach-Bindung, die mit der Mehr-

fach-Bindung eines anderen Monomer-Molekül's unter Bildung

einer Kette oder eines Netzwerkes reagieren können

(Spezialfall der Polyaddition)

Polysubstitution
 Polykondensation

Monomere enthalten entweder in sich zwei verschiedene funktionelle Gruppen oder zwei verschiedene Monomere mit doppelten funktionellen Gruppen reagieren über wiederholte

Substitionen zu Makro-Molekülen

meist kommt es dabei zur Abspaltung kleinere Moleküle (→ Kondensation) z.B. von Wasser (→ Dehydratisierung, Vereste-

rung, Peptid-Bildung, ...)

Durch spezielle Stoffe oder Bedingungen wird die Poly-Reaktion befördert. Das sind z.B. Radikal-Bildner, Katalysatoren oder Säuren bzw. Basen.

Ein und der selbe chemische Kunststoff kann häufig über verschiedene Reaktions-Untertypen hersgestellt werden. Oft unterschieden sich die speziellen Stoff-Eigenschaften erheblich.

Verschiedene Reaktions-Untertypen führen z.B. zu unterschiedlich langen Ketten oder unterschiedlich vernetzten Strukturen. Einige dieser Untertypen erklären wir bei ausgewählten Kuststoff-Beispielen.

Kunststoffe lassen sich mit anderen Stoffen mischen, kombinieren und / oder zur Reaktion bringen. So entstehen Materialien mit sehr speziellen und z.T. extremen Eigenschaften für spezielle Anwendungen.

Auch mit hoch-energetischer Strahlung lassen sich die Eigenschaften weiter verändern.

Durch Zusätze an Farbstoffen, Weichmachern, ... werden die Grund-Kunststoffe weiter veredelt.

#### Zusätze (Additive) für Kunststoffe

- Farbstoffe
- Weichmacher

•

Die praktisch unendlich vielen Kunststoffe bzw. deren veredelte Formen machen es sehr schwer ein effektives Recycling zu organisieren. Die Trennung der einzelnen Typen ist sehr schwer, da typische Trenn-Eigenschaften, wie Dichte, Löslichkeit oder Schmelz-Temperatur zu dicht beieinander liegen.

Die wenigsten Kunststoffe sind biologisch in annehmbarer Zeit abbaubar. Eine einfache Einkaufs-Tasche aus Polyethylen braucht gut 500 Jahre für die Zersetzung.

Leider landen deshalb noch viel zu viele Kunststoff-Abfälle in der Verbrennungs-Anlage. Ihr Verbrennungs-Wert ist sehr hoch. Bei einigen Monomeren oder Zusätzen mit Chlor muss aber bei der Verbrennung auch mit der Bildung von Salzsäure oder giftigen Chlor-Derivaten gerechnet werden.

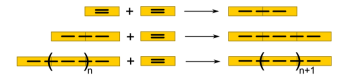
Dreiecks-Symbol aus Recycling-Pfeilen mit innenliegender Ziffer

- 1 .. PET .. Polyethylenphthalat
- 2 .. HDPE .. (Hochdruck-)Polyethylen
- 3 .. V, PVC .. Polyvinylchlorid
- 4 .. LDPE .. (Niederdruck-)Polyethylen
- 5 .. PP .. Polypropylen
- 6 .. PS .. Polystyren
- 7.. andere

In den letzten Jahren ist ein Phänomen sehr stark in den Blick der Forschung und der Öffentlichkeit gelangt – das sogenannte Mikroplastik. Gemeint sind damit keine speziellen Kunststoffe, sondern sehr kleine Partikel der verschiedenen Stoffe.

Monomer(e)	Struktur	Eigenschaften	Polymerisations- Produkt(e)
Ethen (Ethylen)	H H C = C / H H	gasförmig	Polyethen, PE Polyethylen, Lupolen, Hostalen, Baylon, LDPE HDPE
Propen (Propylen)	H H	gasförmig	Polypropen, PP Polypropylen
Monochlorethen Vinylchlorid	H H CL	gasförmig	Polyvinylchlorid, PVC
Tetrafluorethen	F F F C F F	gasförmig	Teflon ®, Hostalon
Acrylnitril	H H		Acryl, Orlon, Dralon, Acrilan
Methacrylsäure- methylester	H H  C = C  H C - O - CH <sub>3</sub>		Plexiglas
Styren (Styrol)	$H   H   /   C = C   /   C_6H_5$		Polystyren, PS Polystyrol, Styropor
Buta-1,3-dien ()	H H C = C H C = C H H H H		Synthese-Kautschuk

klassische Version: radikalische Polymerisation



Grund-Prinzip der Polymerisation

## Kunststoffe nur aus Alkenen

auch Polyolefine Massen-Gruppe der Thermoplaste

Polyethylen (PE)



Q: www.3dchem.com

Herstellung:

Polypropylen (PP)



#### Polybutadien ()

ganze Gruppe von Kunststoffen Monomer ist 1,3-Butadien (Buta-1,3-dien)

durch unterschiedliche Herstellungs-Verfahren werden verschiedenartige Anordnungen der Monomere und der verbleibenden Doppel-Bindungen im Fertigprodukt erreicht die Anordnung der Molekül-Reste bestimmt stark über die Kunststoff-Eigenschaften die verbleibenden Doppelbindungen können für weitere Reaktionen genutzt werden

#### anionische Polymerisation von Butadien:

Initiierung mit Butyllithium

#### radikalische Polymerisation von Butadien:

ausgeführt als Emulsions-Polymerisation, um statistisch günstige Verteilungen der Struktur-Einheiten (Zwischen-Produkte) zu erreichen; gearbeit wird bei 5 °C

Setzt man Wasserstoffperoxid als Initiator ein, dann erhält man wegen des möglichen Ketten-Abbruchs mit OH-Radikalen, kurz- bis mittel-kettige Diole. Diese werden z.B. zur Herstellung von Polyurethanen verwendet.

## Aufgaben für die gehobene Anspruchsebene:

1. Stellen Sie das Reaktionsschema für die radikalische Polymerisation von 1,3-Butadien mit Wasserstoffperoxid als Initiator auf! Beschränken Sie sich auf die Bildung von Produkten mit zwei Monomeren! Benennen Sie die möglichen Produkte!

2.

#### koordinative Polymerisation von Butadien:

Bei der koordinativen Polymerisation werden durch stereo-spezifische Katalysatoren vornehmlich 1,4-cis-Strukturen erzeugt. Die Produkte lassen sich mit Natur- und / oder Kunstkautschuk zu Elasten vulkanisieren.

Polymer-Struktur	Bezeichnung / Name	Bemerkungen / Hinweise
	cis-1,4-Polybutadien	
	trans-1,4-Polybutadien	
	isotaktisches 1,2-Polybutadien	
	syndiotaktisches 1,2-Polybutadien	

Q: Strukturen: de.wikipedia.org (Jü)

#### Vulkanisation von Polybutadien

Die bei der Herstellung durch Polymerisierung noch verbleibende Doppel-Bindung kann für verschiedenste Weiter-Reaktionen genutzt werden. Besonders interessant ist hierbei die Vulkanisation. Dabei werden aus den thermoplastischen Polybutdienen durch Verknüpfung / Vermaschung der Molekül-Ketten Elastomere.

Von besonderer Bedeutung ist dabei die Vulkanisation mit Schwefel. Der Schwefel reagiert mit den Doppel-Bindungen unter Ausbildung von Schwefel-Brücken zwischen den Molekülen. Diese klassische Vukanisation wurde von Charles Nelson Goodyear 1839 entwickelt. Gefunden hat dieses Verfahren durch ein Mißgeschick. Beim Erhitzen von Naturlatex fiel eine Tüte Schwefel in den Topf. Nach dem Ende des Erhitzen fand Goodyear eine Gummiartige Masse vor.

Die Rohmasse aus Natur- und / oder Kunst-Kautschuk, Schwefel sowie Füllstoffen wird in die Produkt-Form (z.B. Auto-Reifen) gepresst und dann Temperaturen von 120 bis 160 °C (Heiß-Vulkanisation) ausgesetzt.

Der Schwefel bildet Brücken zwischen den Molekülen. Die Menge und die Art der zugesetzten Schwefel-Quelle sowie die Verwendung weiterer Zusatz- und Füllstoffe bestimmt die

elastischen Eigenschaften des Gummi's. Weitere wichtige Faktoren sind die Dauer und die Temperatur der Vulkanisation.

Mit Dischwefeldichlorid als Schwefel-Quelle kann auch bei niedrigen Temperaturen (ca. 20 °C) eine Kalt-Vukanisation durchgeführt werden. Diese Methode wird z.B. für die Produktion von Folien, Handschuhen oder gummierten Geweben benutzt.

Neben der Schwefel-Vulkanisation gibt es auch andere Verfahren mit anderen Vernetzungs-Stoffen. Einige Butadien-Kautschuke (z.B. Styrol-Butadien-Kautschuk) können mit sich selbst vulkanisiert werden.

#### **Definition(en): Vulkanisation**

Vulkanisation ist ein Verfahren, bei dem durch bestimmte Stoffe (z.B. Schwefel) aus Latex, Kautschuk oder ähnlichen Thermoplasten eine dreidimensionale Vernetzung der Moleküle erreicht wird. Das Produkt ist dann ein Elast(omer) ("Gummi").

#### Aufgaben:

- 1. Kennzeichnen Sie den Reaktions-Typ der Vulkanisation!
- 2. Setzen Sie die Vulkanisation jeweils an den zweiten Doppelbindungen fort!
- 3. Handelt es sich bei dem (oben angegebenen) Ausgangsstoff um eine cisoder trans-Verbindung? Begründen Sie Ihre Meinung!
- 4. Stellen Sie die Struktur-betonte Reaktions-Gleichung für die andere (transbzw. cis-)Verbindung auf!

## für den gehobenen Anspruch:

5. Geben Sie eine Reaktions-Gleichung mit Gitterstruktur-Formeln für die Vulkanisation an! (Es kann das obige Beispiel genutzt werden!)

## <u>Kunststoffe nur aus Alken-Derivaten</u>

Polyvenylchlorid (PVC, V)



#### **Teflon**

**PTFE** 

Polytetrafluorethen, Polytetraethylen

1938 zufällig bei der Suche nach Kältemitteln für Kühlschränke von Roy PLUNKETT entdeckt

unverzweigt, linear chemisch sehr beständig (inert) auch beständig gegen Königswasser nur gegen Lösungen von Alkalimetallen in Ammoniak unbeständig (diese sind extrem starke Reduktionsmittel) selbst sehr Reaktions-träge (grund ist das sehr stark elektronegative Fluor, dessen Bindungen kaum aufzubrechen sind)

weiterhin kinetische Hemmung durch "Fluor-Hülle" gute Gleit-Eigenschaften, praktisch gibt es keine Stoffe, die an Teflon haften

Thermoplast mit vielen Hinwendungen zu einem Duroplast über einen sehr großen Temperatur-Bereich beständig (auch bei sehr tiefen Temperaturen (bis -270 °C))

physiologisch unbedenklich → Verwendung im Lebensmittel-Bereich (Schläuche, Beschichtungen, ...)

Pfannen-Beschichtung (Patent 1954), Isolierungen, Verkleidung von Reaktions-Gefäßen (Reaktoren) (z.B. im Manhatten-Projekt zum Trennen von stark korrosiv wirkendem Uranhexafluorid)

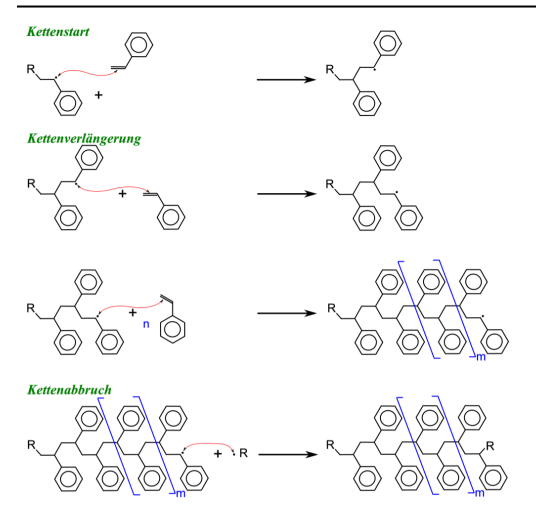
nicht brennbar, bei sehr großer Hitze zersetzt sich das Material entstehende Gase sind giftig Polymerisation mit Start durch Peroxide, hohe Drücke notwendig



Q: www.3dchem.com

## Kunststoffe nur aus Aromaten

Polystyrol, Polystyren radikalische Polymerisation / Polyaddition



anionische Polymerisation / Polyaddition

z.B. bei Buta-1,3-dien Start mit Natrium-Ionen aus starker / konzentrierter Base

Carb-Anion

kationische Polymerisation / Polyaddition

z.B. Styren
Start mit starker Säure (Schwefelsäure) → Proton als Elektrophil

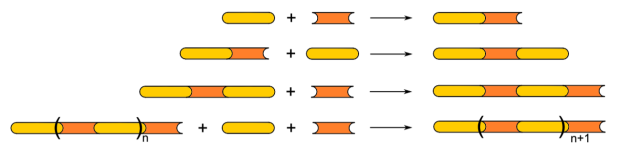
## Kunststoffe aus mehreren Komponenten

(echte) Polyaddition

setzt Stoffe mit bi-funktionellen Gruppen voraus

Doppelbindung(en) im einen Molekül(-teil) und z.B. Hydroxyl-Gruppe(n) im anderen Molekül(-teil)

oder Hydroxyl-Gruppe im einem Molekül und eine Isocyanat-Gruppe im anderen



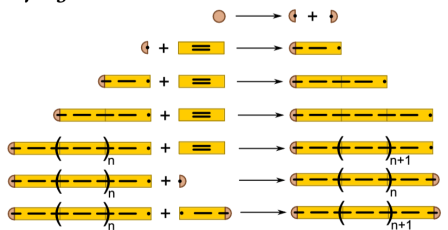
Grund-Prinzip der Polyaddition

## Aufgaben:

1.

2.

3. Erläutern Sie anhand des nachfolgenden Schemas die Polymerisation! Zur Unterlegung der Gleichungen und zur besseren Handhabung kann ein konkretes Beispiel gewählt werden!



4. Stellen Sie ein passendes Schema (nach obigem Vorbild) für die anionische Polymerisation von Buta-1,3-dien auf!

#### Polyurethan (PUR)

aus mehrwertigen Alkoholen (Di- od. Polyole) und bi- od. tri-funktionelle Isocyanate

allgemein durch Polyaddition gebildet (z.B. auch als Zwei-Komponenten-Systeme (Kleber, Lacke, Gießharz, Bau-Schäume, ...)

Bildung von Urethan-Gruppen (-NH-COO-) zwischen den beiden Monomer-Molekülen

Aufschäumung mit CO<sub>2</sub> zu PUR-Schäumen (Matrazen, Verpackungs-Materialien, Isolations-Materialien, Schuh-Sohlen, Bau-Schaum / Montage-Schaum) verbesserte 3D-Vernetzung durch dreiwertige Monomere (meist Triole)

Reaktionen von Monomeren mit bi-funktionelle Gruppen führen i.A. zu Thermoplasten mit tri-funktionellen Gruppen zu Duroplasten

auch aromatische Di- oder Tricyanate als Monomere üblich diese Polyurethane sind meist flexibler

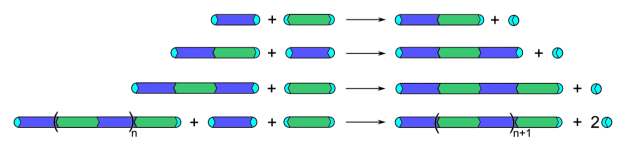
1937 von Otto BAYER und seiner Forschungsgruppe bei I.G.-Farben Leverkusen synthetisiert erste Handelsnamen Igamid und Perlon U ab 1940 industrielle Produktion

heute besonders in Matratzen-Schäumen, Möbel, Lacke und Farben, Füll-Schäume (Automobil-Produktion), Gebäude-Dämmung

voll ausgehärtete Polyurethane sind unbedenklich sind noch Monomere enthalten, besteht ein erhöhtes Gesundheits-Risiko, Isocyanate können Allergien auslösen und stehen im Verdacht Krebs auslösen zu können

Polykondensation Polysubstition

setzt Monomere mit zwei funktionellen Gruppen voraus

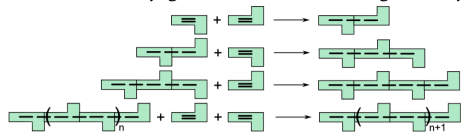


Grund-Prinzip der Polykondensation

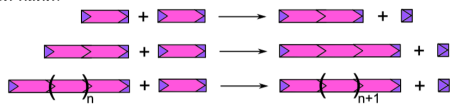
#### Polyamid

## Aufgaben:

1. Erläutern Sie anhand des folgenden Schemas die Bildung von Polypropen!



- 2. Stellen Sie ein Schema (nach dem obigen Prinzip) für die Bildung von Polysteren (Polystyrol) auf!
- 3. Ein Chemiker behauptet einen Kunststoff nach dem folgenden Prinzip hergestellt zu haben. Ist dieses möglich? Wenn JA, dann begründen Sie Ihre Meinung! Legen Sie dann auch den (Poly-)Reaktions-Typ fest! Wenn NEIN, dann erläutern Sie, warum es solches Reaktions-Schema nicht funktionieren kann!



### Eigenschaften und Verwendungsmöglichkeiten von Plasten / Elasten im Hauswirtschaftlichen bzw. Ernährungs-Bereich

		Hitze- und Flamm-Eigenschaften					
Name	Kürzel	Erweich- barkeit	Brenn- barkeit	Geruch	häufige Zusatzstoffe	Verwendung Hw- bzw. ErnBereich	Bemerkungen zur Verwendbarkeit im Hw- bzw. ErnährBereich
Aminoplaste		nein	kaum	stechend nach Ammoniak			
Phenoplaste		neine	ja	stechend		früher Elektroschalter	
Polyamid	PA	ja	brennbar	stechend, nach verbrannten Haaren		Aufbewahrungsgefäße, übliche "Plastegefäße" Frischhaltegefäße, Ge- frierdosen	
Polyethen Polyethylen	PE	ja	ja (leicht entflamm- bar)	nach gelöschter Kerze		Einkaufstüten Aufbewahrungsbeutel Gefrierbeutel Frischhalte-Folie	
Polystyren Polystyrol	PS	ja	ja (leicht entflamm- bar)	süßlich			
Polyvinylchlorid	PVC	ja	ja (schwer entflamm- bar)	stechend nach Chlorwasserstoff	Weichmacher		wegen auslösbarem Chlor und vielen Zusatzstoffen wird es als bedenklich eingestuft (wenig geeingnet für Kinderspielzeug usw.)

### 4.3.3. Recycling und Neusynthese von Kunststoffen

### 4.3.3.x. Polyethylenterephthalat (PET)

Der Polymer-Name Polyethylenphthalsäure sagt wohl den wenigsten etwas. Schon der Name ist sehr sperrig. Da ist die Abkürzung PET schon eher ein Begriff.

Derzeit verwendet:

- Getränke-Flaschen (recycelbar)
- Verpackungen für Frisch-Obst und –Gemüse sowie –Fleisch

•

Verbrennung der recycelten PET-Flaschen möglich, aber ökologisch nicht sinnvoll.

PET ist sehr beständig, farblos, Geschmack- und Geruchs-los

biologisch kaum abbaubar

derzeit sichtbar als Treibgut an diversen Stränden oder in den großen Müll-Strudeln in den Ozeanen

reine Ware von zu recycelten Flaschen sind gut in die Produktions-Verfahren einschleusbar

nach Reinigen, Granulieren und Schmelzen Herstellung neuer Flaschen möglich

Herstellung aus den Monomeren Ethylenglykol (Ethan-1,2-diol) und Phthalsäure (sprich: Pftalsäure). Dabei handelt es sich um 1,2-Benzendicarbonsäure bzw. 1,2-Benzoldicarbonsäure.

Phthalsäure (1,2-Benzendicarbonsäure)

Ethylenglykol (Ethan-1,2-diol) Q: de.wikipedia.org (NEUROtiker; Sander de Jong)

Für Erst-Produktion wird Erdöl als Rohstoff verwendet.

Stream-Cracing u.a. zu Ethen (theoretische Beispiel-Gleichung):

katalytische Oxidation mit Luft-Sauerstoff:

Die Formel H<sub>2</sub>CO=CH<sub>2</sub> bedeutet nicht, dass im Molekül eine Doppel-Bindung vorhanden ist. Vielmehr sind die Cohlenstoff-Atome über eine Einfach-Bindung verknüpft und der Sauerstoff bildet zusätzlich eine Brücke zwischen den Cohlenstoff-Atomen. Es handelt sich also praktisch um eine heterocyclische Verbindung. Ethylenoxid ist das einfachste Epoxid und wird auch als Dimethyloxid bezeichnet. Der IUPAC-Name lautet Oxiran. Hydrolyse des Ethylenoxid's:

Seit 2009 ist das sogenannte Bio-PET 30 auf dem Markt. In dem u.a. Etylenglykol aus nachwachsenden Rohstoffen enthalten sind. Dadurch sind rund 27% des Endprodukt's aus nachwachsenden Rohstoffen hergestellt. Lt. den üblichen Regel darf hier auf 30% aufgerundet werden, und so das Produkt Bio-PET 30 genannt werden.

Etwas aufwändiger ist die Herstellung von Bio-Phthalsäure.

Rohstoff sind hier Zucker

Thermische Dehydration:

$$C_6H_{12}O_6$$
 —  $C_6H_6O_3$  + 3  $H_2O$ 

Durch Reduktion wird dann 2,5-Dimethylfuran gebildet:

$$C_6H_6O_3 + 3H_2 \longrightarrow C_6H_8O + 2H_2O$$

H<sub>3</sub>C CH<sub>3</sub>

2,5-Dimethylfuran Q: de.wikipedia.org (NEUROtiker)

Addition von Ethen:

$$C_6H_8O + C_2H_4 \longrightarrow$$

Dehydratisation des zu

katalytische Oxidation zu Phthalsäure



#### Aufgaben:

- 1. Stellen Sie die chemische Gleichung der vollständigen Verbrennung von PET auf!
- 2. Könnte man durch Effektivierung der Prozesse bei der Herstellung von Bio-PET 30 theoretisch auch ein Bio-PET 50 herstellen? Begründen Sie Ihre Meinung!

3.

# 5. Tabellen, Zusammenfassungen, Begriffsbestimmungen

### 5.1. Nomenklatur (Namensgebung)

#### R/S-Stereo-Isomerie

Bezeichnungs-System für Moleküle mit asymetrischen C-Atomen

- 1. asymetrisches C-Atom wird so gedreht, dass der leichteste Substituent (üblicherweise H) hinter dem C-Atom verschwindet
- 2. die restlichen 3 direkten Substituenten werden hinsichtlich ihrer Masse betrachtet: WENN die Masse der Substituenten rechts herum abnimmt, DANN erfolgt die Kennzeichnung mit R für rectus (lat.: rechts) SONST mit S für sinister (lat.: links) (Masse der Substituenten nimmt links herum ab)
- 3. WENN direkte Substituenten gleich sind DANN werden die direkten Nachbarn dieser Atome betrachtet
- 4. WENN Atome doppelt gebunden sind DANN zählen sie auch doppel (2x)

R und S werden optimalerweise als Großbuchstaben in verkleinerter Schriftgröße notiert

# <u>Substitutive und radikalofunktionelle Nomenklatur der wichtigen funktionelle Onellen Gruppen</u>

### (nach fallender Priorität)

Stoff-Klasse	Funktionelle Gruppe	Präfix	Suffixe	typische Vertreter / Stoffgruppen
Carbonsäuren	-COOH -(C)OOH	Carboxy- -	-carbonsäure -säure	Alkansäuren (Carbon- säuren) (inkl. Fettsäu- ren) Aminosäuren
Cyanide	-CN		-cyanid	
Sulfone	R'-SO <sub>2</sub> - R"			
Sulfonsäuren	-SO₃H	Sulfo-	-sulfonsäure	
Cyanate	-OCN		-cyanat	
Thiocyanate	-SCN		-thiocyanat	
Aldehyde	-CHO -(C)HO	Formyl- Oxo-	-carbaldehyd -al	Akanale (Aldehyde) Kohlenhydrate (Sac- charide)
Ketone	>CO >(C)O	Keto- Oxo-	-on -keton	Alkanone (Ketone) Kohlenhydrate (Sac- charide)
Alkohole, Phenole	-OH	Hydroxy-	-ol -alkohol	Alkanole (Alkohole) Kohlenhydrate (Sac- charide)
Thiole	-SH	Mercapto-	-thiol	
(primäre) Amine	-NH2	Amino-	-amin	
Ether	R'- <b>O</b> -R"	Alkyloxy- cycl.: Epoxy-	-ether	Kohlenhydrate (Saccharide) [Ring-Strukturen + ab Disacch.]
Sulfide	R'-S-R"	Alkylthio-	-sulfid	-
(sekundäre) Amine	>NH		-amin	
(tertiäre) Amine	>N-		-amin	
Nitroverbindungen	-NO <sub>2</sub>	Nitro-		
Halogenverbindungen	-F	Fluor-	-fluorid	
Alkylhalogenide	-CI	Chlor-	-chlorid	
	-Br	Brom-	-bromid	
	-1	lod-	-iodid	
Nitrile	-CN			
(org.) Phosphate	-PO <sub>4</sub> H <sub>2</sub>	Phospho-	-phosphat	AMP Nucleotide Nucleïnsäuren
Diphosphate	-PO <sub>4</sub> H-PO <sub>4</sub> H <sub>2</sub>	Diphoaspho-	-diphosphat	ADP
Triphosphate	-(PO <sub>4</sub> H-) <sub>2</sub> -PO <sub>4</sub> H <sub>2</sub>	Triphospho-	-triphosphat	ATP

<sup>(</sup>C) bedeutet, dass das C-Atom zum Stamm der Verbindung gezählt wird (und nicht zum Substituenten)

# (weitere) Gruppen (alphabetisch nach Präfix)

Stoff-Klasse	Funktionelle Gruppe	Präfix	Suffixe	typische Ver- treter / Stoff- gruppen
	CH <sub>2</sub> -CO-	Acetyl-		grappen
	CH <sub>2</sub> =CH-CH <sub>2</sub> -	Allyl-		
	C <sub>5</sub> H <sub>11</sub> -	Amyl-		
	-N=N-	Azo-		
	$C_6H_5$ -CH=	Benzal-		
	$C_6H_5$ - $CH_2$ -	Benzyl-		
	$C_6H_5$ -CH=	Benzyliden		
	C <sub>4</sub> H <sub>9</sub> -	Butyl-		
	OC=	Carbonyl-		
	HOOC-	Carboxyl-		
	C <sub>16</sub> H <sub>33</sub> -	Cetyl-		
	C <sub>10</sub> H <sub>21</sub> -	Decyl-		
	HON <sub>2</sub> -	Diazo-		
	C <sub>12</sub> H <sub>25</sub> -	Dodecyl-		
	C <sub>2</sub> H <sub>5</sub> O-	Ethoxy-		
	C <sub>2</sub> H <sub>5</sub> -	Ethyl-		
	C <sub>2</sub> H <sub>5</sub> NH-	Ethylamino-		
	-CH <sub>2</sub> -CH <sub>2</sub> -	Ethylen		
	CH <sub>2</sub> -CH=	Ethyliden-		
	OHC-	Formyl-		
	H <sub>2</sub> N-CH <sub>2</sub> -CO-	Glycyl-		
	C <sub>7</sub> H <sub>15</sub> -	Heptyl-		
	C <sub>16</sub> H <sub>33</sub>	Hexadecyl-		
	C <sub>6</sub> H <sub>13</sub> -	Hexyl-		
	H <sub>2</sub> N-NH-	Hydrazino-		
	-NH-NH-	Hydrazo-		
	HO-	Hydroxy-		
	HONH-	Hydroxylamino-		
	HN=	Imino-		
	C <sub>12</sub> H <sub>25</sub> -	Lauryl-		
	(CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub> -CH-CH <sub>2</sub> -CH(NH <sub>2</sub> )-CO-	Leucyl-		
	-CO-CH <sub>2</sub> -CO-	Malonyl-		
	HS-	Mercapto-		
	H <sub>3</sub> C- CH <sub>3</sub> -	Methyl-		
	CH <sub>2</sub> =	Methylen-		
	C <sub>30</sub> H <sub>61</sub> -	Myricyl-		
	C <sub>10</sub> H <sub>7</sub> -	Naphthyl-		
	O <sub>2</sub> N-	Nitro-		
	ON-	Nitroso-		
	C <sub>9</sub> H <sub>19</sub> -	Nonyl-		
	C <sub>8</sub> H <sub>17</sub> -	Octyl-		
	HOOH	Oxy- → Hydroxy-		
	CH <sub>3</sub> -(CH <sub>2</sub> ) <sub>14</sub> -CO-	Palmitoyl-		
	C <sub>5</sub> H <sub>11</sub> -	Pentyl-		
	C <sub>6</sub> H <sub>5</sub> -	Phenyl-		
	-C <sub>6</sub> H <sub>4</sub> -	Phenylen		
	C <sub>3</sub> H <sub>7</sub> -	Propyl-		1
	(C <sub>5</sub> H <sub>4</sub> N)-	Pyridyl-	<del> </del>	+
	HS-	Sulfhydryl	<del> </del>	+
	(HO)O₂S- -S-	Sulfo- Thio-		
	CH <sub>2</sub> -C <sub>6</sub> H <sub>4</sub> -CO-	Toluoyl-		
	CH <sub>3</sub> -C <sub>6</sub> H <sub>4</sub> -	Tolyl-		

	CH <sub>2</sub> =CH-	Vinyl-	
	-CH=CH-	Vinylen	
	CH <sub>2</sub> =C=	Vinyliden	
Ester	R-CO-O-R'	Carbalkoxy-	-säure- alkylester - carbon- säure al- kylester
Harnstoff- Derivate		Ureido-	-harnstoff
Hydrazin- Derivate		Hydrazino-	-hydrazin

<sup>(</sup>C) bedeutet, dass das C-Atom zum Stamm der Verbindung gezählt wird (und nicht zum Substituenten)

# organische Stoffe und ihre Namen

Gebrauchsname	exakter IUPA Name	C- Trivialname	weitere Namen oder Abkürzungen

# 5.2. Reaktionsarten in der organischen Chemie

nach den übergehenden Elementar-Teilchen (klassische Einteilung aus der anorg. Chemie)			
Name / Bezeichnung	Wesen	Bemerkungen	
Säure-Base-Reaktionen	Reaktionen mit Protonen- Übergang bestehen immer aus Proto- nen-Abgabe und Protonen- Aufnahme	p <sup>+</sup> entspricht H <sup>+</sup>	
Redox-Reaktionen	Reaktionen mit Elektronen- Übergang bestehen immer aus Oxida- tion (Elektronen-Abgabe) und Reduktion (Elektronen- Aufnahme)	Redoxreaktionen innerhalb eines Moleküls oder von gleichen Molekülen mitei- nander werden Disproportio- nierung genannt	
Komplex-Reaktionen	Bildungen, Umwandlungen und Zerstörung von bzw. an Komplexen		
photochemische Reaktionen	Aktivierung einer Umwand- lung durch Licht(-Energie) / Photonen		

nach Veränderung am Cohlenstoff-Gerüst				
Name / Bezeichnung	Wesen	Bemerkungen		
Aufbau-Reaktionen	Verlängerung der Cohlenstoff-Kette	z.B. Polymerisationen		
Abbau-Reaktionen	Verkürzung der Cohlenstoff- Kette			
Umlagerungen	Umlagerung von Ketten- Abschnitten			
Reaktionen ohne Veränderung des C-Gerüstes		z.B. Umsetzungen an den funktionellen Gruppen		

nach Brutto-Umsatz			
Name / Bezeichnung	Wesen	Bemerkungen	
Additions-Reaktionen	Anlagerungen an ungesättigten Bindungen A + B → C		
Eliminierungs-Reaktionen Eliminations-Reaktion	Abspaltung von Atomen od. Atomgruppen (Molekülen) A → B + C		
Substitutions-Reaktionen	Austausch von Atomen od. Atomgruppen A + B → C + D		
Umlagerungen	A → B		
Einschub-Reaktionen	A-B + C → A-C-B	praktisch Additions-Reaktion	

nach der Art der reagierenden Teilchen			
Name / Bezeichnung	Wesen	Bemerkungen	
ionische Reaktionen			
radikalische Reaktionen			

nach der Angriffs-Art			
Name / Bezeichnung	Wesen	Bemerkungen	
elektrophile Reaktionen			
nukleophile Reaktionen			
radikalische Reaktionen			

nach Reaktions-Mechanismus			
Name / Bezeichnung	Wesen	Bemerkungen	
radikalische Substitution			
S <sub>R</sub> -Mechanismus			
elektrophile Addition			
A <sub>E</sub> -Mechanismus			
nukleophile Substitution			
S <sub>N</sub> -Mechanismus			

besondere Reaktions-Arten				
Name / Bezeichnung	Wesen	Bemerkungen		
pericyclische Reaktionen	synchrone Veränderungen / Umlagerungen in armatischen bzw. cyclischen Verbindungen			
photochemische Reaktionen	Aktivierung einer Umwand- lung durch Licht(-Energie) / Photonen	treten häufig an Doppelbin- dungen auf es folgen meist radikalische oder pericyclische Reaktio- nen		

### wichtige Reaktions-Schemata

### Substitution (S)

(Austausch von Atomen oder Atomgruppen) A + B ——— C + D

Halogenierung (Substitution)

Alkylierung (Substitution)

### Addition (A)

Hydrierung (Addition)

### Eliminierung (E)

(Abspaltung von Atomen oder Atomgruppen) A ----- B + C

**Dehydrierung (**Eliminierung**)** 

$$H-R-R'-H$$
  $\longrightarrow$   $R=R'+H_2$ 

**Dehalogenierung (**Eliminierung**)** 

**Dehydratisierung (**Eliminierung**)** 

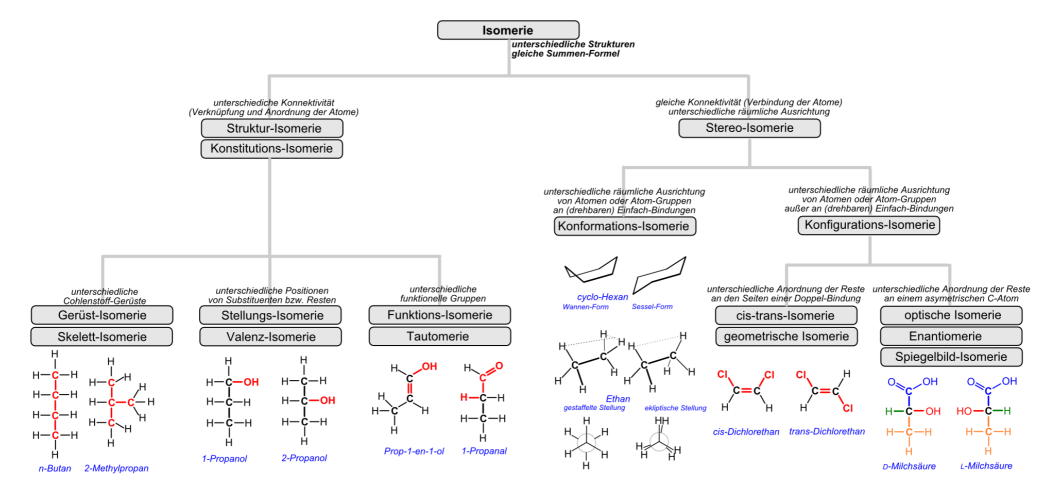
$$H-R-R'-OH$$
  $\longrightarrow$   $R=R'+H_2O$ 

**Decarboxylierung (**Eliminierung**)** 

$$H-R-R'-COOH$$
  $\longrightarrow$   $H-R-R'-H$  +  $CO_2$ 



#### 5.3.x. Isomerie



Kate- gorie	Variante	Gemeinsam- keiten	Unterschiede	Unterschiedliche chem./phys. Eigen- schaften	Überführen nur durch Lösen von Bindungen
Konstitut	ionsisomere	Summen- formel	Struktur	ja	ja
	Diastereo- mere		räumliche An- ordnung	ja	ja
Stereo- isomere	Enantiomere	Summen- formel + Struktur	räumliche An- ordnung, aber wie Bild und Spiegelbild	optisch aktiv, Un- terschiede bei chiralen Reaktions- partnern (Enzyme)	ja
	Konforma- tionsisomere		räumliche Stel- lung	ja	nein

Q: www.chemie.de/lexikon/lsomer.html

### unterschiedliche Wirkung von Stereo-Isomeren

Name des Stof-	Stoffgruppe(n)	Wirkungen / Eigenschaften		
fes		linksdrehende Form	rechtsdrehende Form	
Asparagin	Aminosäure	schmeckt bitter	schmeckt süß	
Babitursäure	Arneistoff	löst Krampfan- fälle aus	narkotisch	
Contergan Thalidomid	Schlafmittel	extrem Frucht- schädigend (te- ratogen)	nicht Frucht- schädigend	
Ethambutol	Arneistoff	wirkt gegen Tu- berkulose	führt zu Erblin- dung	
Limonen	Naturstoff	riecht nach Zit- rone	riecht nach Orange	
Milchsäure	Naturstoff	wird nur lang- sam verdaut	besonders gut bekömmlich	
Penicillamin	Arzneistoff	wirkt gegen Reuma	extrem toxisch	
Propranolol	Arneistoff	wirkt gegen Bluthochdruck	wirkt Empfäng- nis-verhütend	
Thyroxin	Aminosäure	Schildrüsen- Hormon	enkt Cholesterol- Spiegel	

# komplexe und übergreifende Aufgaben (z.B. zur Vorbereitung auf eine Klausur oder eine Prüfung)

- 1. Bei der ersten Analyse einer Verbindung wurde deren Summen-Formel mit  $C_4H_6$  ermittelt.
  - a) Welche Struktur könnte die Verbindung haben? Geben Sie drei Möglichkeiten an!
  - b) Benennen Sie die einzelnen Strukturen und ordnen Sie die Verbindung jeweils mindestens einer Stoff-Gruppe zu!
  - c) Geben Sie für alle C-Atome die Hybridisierung an! Skizzieren Sie für die verschiedenen möglichen Hybridisierungen jeweils ein Energie-Niveau-Schema!
- 2) Vergleichen Sie jeweils die 3. Glieder der homologen Reihe der Alkane, Alkene und Alkine miteinander! Verwenden Sie eine geignete Tabelle!
- 3) Setzen Sie sich mit den folgenden Thesen auseinander! Begründen Sie jeweils, warum die einzelne These richtig oder falsch ist!
  - a) Länger-kettige Alkane haben höhere Siede-Temperaturen, als kurzkettige.
  - b) Mit steigender Ketten-Länge der Alkane nimmt die Schmelz-Temperatur ab.
  - c) Je niedriger die Schmelz-Temperatur umso fester (im Sinne des Aggregat-Zustandes)sind die Alkane.
  - d) Gleich-lange (Ketten-förmige) Alkene sieden früher (bei geringeren Temperaturen) als entsprechende Alkane.
  - e) Jedes Isomer eines Alkans hat die gleiche Siede-Temperatur.
- 4) Von Cohlenstoff sind in Verbindungen mehrere Hybridisierungs-Zustände bekannt.
  - a) Geben Sie an, wie sich Bindungs-Längen und die Bindungs-Energien der einzelnen Zustände zueinander verhalten! Erläutern Sie diese Ordnungs-Verhältnisse! (Es werden keine konkreten Werte erwartet!)
  - b) Welche Bindungs-Arten können die C-Atome in den verschiedenen Hybridisierungs-Zuständen eingehen?
  - c) Ordnen Sie zu den Hybridisierungs-Zuständen mindestens eine Stoff-Klasse organischer Stoffe zu!
- 5) Bei den Alkanen ist die Substitutions-Reaktion das typische chemische Verhalten.
  - a) Welches Reaktions-Verhalten ist bei Alkenen typisch?
  - b) Wählen Sie einen typischen Vertreter der homologen Reihe der Alkene und zeigen Sie das typische Reaktions-Verhalten bei der Reaktion mit Brom anhand von Reaktionsschritt-Gleichungen!
  - c) Benennen Sie den Reaktions-Typ und begründen Sie Ihre Wahl!
- 6. Geben Sie alle Isomere von Hexen als Struktur-Formel an! Benennen Sie alle Stoffe! Kennzeichnen Sie die Art der Isomerie, der bei den einzelnen Isomeren jeweils vorliegt!

- 7. Aus Benzen soll (Mono-)Brombenzen synthetisiert werden.
  - a) Stellen Sie die Struktur-Formel von Brombenzen auf!
  - b) Wieviele Isomere des Brombenzen gibt es? Begründen Sie Ihre Antwort!
  - c) Stellen Sie die Reaktions-Gleichung für die Synthese auf!
  - d) Nach welchem Reaktions-Schema läuft die Reaktion ab?
  - e) Sind auch andere Reaktions-Produkte bei der Reaktion von Brom mit Benzen möglich? Diskutieren Sie!
- 8. Ein Chemiker behauptet, er könne aus Cohlenmonoxid und Wasserstoff Methanol für Brennstoffzellen herstellen. Ist dies überhaupt möglich? Wenn JA, dann stellen Sie die chemische Gleichung auf! Unter welchen Druck-Verhältnissen wird man dann arbeiten müssen? Wenn die Reaktion nicht möglich ist, dann begründen Sie Ihre Aussage! Wenn die Stoffe überhaupt in irgendeiner Form reagieren, dann geben Sie dieses als chemische Gleichung an!
- 9. Stellen Sie jeweils eine Gleichung für die vollständige und für die unvollständige Verbrennung von Pentan, Pent-1-en und Pentin auf! Wie verändern sich die Reaktionen, wenn ein Isomer von Penten verbrannt wird!
- 10. Stellen Sie die Reaktions-Gleichung für die vollständige Verbrennung von But-2-en auf! Zeigen Sie mit Hilfe von Oxidationszahlen und ev. mit weiteren geeigneten Gleichungen, dass es sich bei der Verbrennung um eine Redox-Reaktion handelt!
- 11. Ethanol gehört zu den interessantesten Alkanolen.
  - a) Geben Sie die Summen-, die verkürzte und die vollständige Struktur-Formel von Ethanol an!
  - b) Gibt es Isomere des Ethanols? Wenn JA, dann zeigen Sie mindestens eines als Struktur-Formel auf! Wenn NEIN, dann begründen Sie Ihre Meinung!
  - c) Stellen Sie drei Möglichkeiten zur Herstellung von Ethanol vor! Notieren Sie die zugehörigen chemischen Gleichungen!
  - d) Ethanol kann mit Hilfe eines glühenden Cupfer-Drahtes zu Ethanal oxidiert werden. Stellen Sie die Stoff-Gleichung für diese Reaktion auf! Zeigen Sie, dass es sich wirklich um eine Oxidation im Sinne einer Redox-Reaktion handelt!
- 12. Alkanole haben einen deutlich höhreren Siedepunkt als Alkane gleicher Kettenlänge. Mit größerer Kettenlänge nimmt dieser Unterschied immer mehr ab.
- a) Erklären Sie, warum Alkanole höhere Siede-Temperaturen besitzen!
- b) Warum nimmt der Effekt mit steigender Kettenlänge ab? Begründen Sie Ihre Meinung!
- c) Bei Destillieren von Ethanol-Wasser-Gemischen kommt man letztendlich immer auf ein Misch-Destillat mit 90% Ethanol. Man spricht von azeotroper Destillation. Wie könnte man z.B. 96%igen Alkohol herstellen? Erläutern Sie Ihren Lösungsweg!

- 13. Von einer unbekannten Substanz werden 0,138 g verbrannt. Dabei entstehen 0,328 g Cohlendioxid und 0,168 g Wasser. Verdampft man die gleiche Menge der Substanz, dann bildet sich ein Volumen von 46,25 ml (unter Normbedingungen).
  - a) Ermitteln Sie die Verhältnis- und die Molekül-Formel der Substanz!
  - b) Geben Sie die wahrscheinliche Summenformel der Substanz an! Erläutern Sie, wie Sie zu dieser kommen!
  - c) Stellen Sie mögliche Struktur-Formeln auf!
  - d) Wie nennt man die unter b) gefundenen Verbindungen gemeinsam? Begründen Sie Ihre Aussage!
- 14. Ethanol kann mit konzentrierter Schwefelsäure bei unterschiedlichen Bedingungen und bei Anwesenheit bestimmter Katalysatoren auf verschiedene Weise reagieren.
  - a) Stellen Sie die Reaktions-Gleichung für die Bildung eines Alken, eines Ethers und eines Esters auf!
  - b) Der Ether entsteht vorrangig bei 140°C, das Alken bei 170°C und bei rund 250°C bildet sich hauptsächlich der Ester. In der gleichen Rangfolge nimmt auch der exotherme Charakter der Reaktionen zu. Stellen Sie Energieniveau-Schemata für die drei Reaktionen auf! Interpretieren / Erläutern Sie die Diagramme!
  - c) In einem isolierten System (Reaktions-Gefäß ohne Austausch-Möglichkeit für Stoffe und Energie) werden Ethanol und konzentrierte Schwefelsäure zusammengeführt und sich selbst überlassen. Alle nötigen Katalysatoren sind ebenfalls vorhanden. Welche Reaktionen laufen ab? Welche(s) Produkt(e) entsteht / entstehen vorrangig? Begründen Sie Ihren Standpunkt! Diskutieren Sie mit anderen Kursteilnehmern!
- 15. Durch Eintauchen eines glühenden Cupfer-Drahtes kann man Ethanol oxidieren.
  - a) Stellen Sie die Reaktions-Gleichungen für die nächsten zwei höheren Oxidations-Produkte auf! Zeigen Sie mit Hilfe von Oxidations-Zahlen, dass hier wirklich eine Oxidation (Redox-Reaktion) abläuft!
  - b) Durch Verbrennen kann Ethanol unvollständig und vollständig oxidiert werden! Geben Sie hierfür ebenfalls passende Reaktions-Gleichungen an!
  - c) Sollten für die unvollständige und die vollständige Verbrennung mehrere Gleichungen möglich sein, DANN belegen Sie dass durch mindestens eine Reaktions-Gleichung! Sollte dies nicht möglich sein, DANN begründen Sie, warum dies nicht möglich ist!
- 16. Stellen Sie die Reaktions-Gleichung für die Veresterung von n-Pentansäure mit n-Butanol auf! Benennen Sie das Produkt! n-Butanol und n-Pentansäure sind oft mit ihren Isomeren verunreinigt. Wieviele verschiedene Ester kann man erwarten (Menge ist egal!)? Erläutern Sie Ihren Lösungsweg!

- 17. Buttersäureethylester ist ein Bestandteil des Grapefruit-Aromas.
  - a) Stellen Sie die vollständige Struktur-Formel auf!
  - b) Prüfen Sie die Struktur-Formel auf asymetrische C-Atome! Kennzeichnen Sie die asymetrischen C-Atome durch ein Sternchen!
  - c) Stellen Sie eine chemische Gleichung auf, nach der oben genannter Ester hergestellt werden kann!
- 18. Verdorbene Fette können durch Hydrolyse in ihre Bestandteile zerlegt werden. Durch Zusatz von Kalium- oder Natriumhydroxid wird dieser Vorgang beschleunigt. Dabei entstehen die Kalium- bzw. Natrium-Salze der Säuren (Seifen genannt).
  - a) Stellen Sie chemische Gleichungen für die schwach exotherme Hydrolyse von Fetten auf (Sie können mit einem konkreten Beispiel arbeiten oder allgemeine Reste in den Struktur-Formeln verwenden!)
  - b) Wie könnte man die Ausbeute an Fettsäuren bzw. ihren Seifen erhöhen? Erläutern Sie Ihre Vorschläge!
- 19. Bei der Untersuchung einer unbekannten Substanz hat man folgende Beobachtungen gemacht bzw. Ergebnisse gewonnen:
  - a) die Elementar-Analyse bestätigt: Cohlenstoff, Wasserstoff und Sauerstoff
  - b) bei 20°C ist die Substanz flüssig; farblos, mit Wasser mischbar; riecht stechend (nach Senf(-Öl))
  - c) die Substanz ist leicht entzündlich
  - d) 0,2 g der Substanz ergeben bei der Dampfdichte-Bestimmung 77,1 ml Gas (unter Norm-Bedingungen)
  - e) entfärbt Brom-Wasser
  - d) Iodoform-Probe verläuft negativ
  - f) Aldehyd-Gruppen wurden nicht festgestellt
  - g) mit (elem.) Natrium reagiert die Substanz unter Bildung von Wasserstoff Um welche Substanz handelt es sich? Begründen Sie Ihre Meinung und zeigen Sie Ihren Entscheidungsweg auf! Für die positiven (funktionierenden) Nachweise und Reaktionen stellen Sie die Reaktionsgleichungen auf!
- 20. Nennen Sie je zwei Amino- und Nitro-Verbindungen! Geben Sie deren Struktur-Formel an!
- 21. Erklären Sie, warum sich Nitromethan gut in Natronlauge und Aminobenzo gut in Salzsäure löst!
  22.

### für die gehobene Anspruchsebene:

- A. Bei der Chlor-Addition an But-2-en sind verschiedene Produkte möglich.
  - i) Gegen Sie die Struktur-Formeln und die IUPAC-Namen der Additions-Produkte an!
  - ii) Unter UV-Licht wird die radikalische Substitution durchgeführt. Mit wievielen verschiedenen Produkten kann man rechnen? Welche von diesen sind Isomere (irgendeiner Form)?
- B) Mit Kaliumpermanganat-Lösung im Milieu und bei Zimmer-Temperatur kann man Alkene zu Diolen oxidiert werden.
  - i) Stellen Sie das vollständige Redox-Gleichungs-System (mit den tei-Reaktionen) auf! Ausgangsstoff: Propen
  - ii) Verwendet man Ethin als Ausgangsstoff, dann entsteht Ethendiol. Diese Substanz zeigt Keto-Enol-Tautomerie. Was versteht man darunter und wie sehen passende Struktur-Formeln dazu aus?

# 5.4. Namen diverser Chemikalien in verschiedenen Sprachen usw.

regulärer Name	engl. Benennung	Trivialname(n),	Formel	Bemerkungen
IUPAC-Name		Bezeichnung im Bereich der Kosmetika,		
Kall as Nation Tartest	To de colo Lacada Colo d	Oncourant Oak Tarter a section of a Material'	101-0110 * 4110	F 007
Kalium-Natrium-Tartrat-	Tartarated soda, Salt of	SEIGNETTE-Salz; Tartarus natronatus, Natrokali	KNaC <sub>4</sub> H <sub>4</sub> O <sub>6</sub> * 4 H <sub>2</sub> O	E 337
Tetrahydrat	seignette	tartaricum, Kalium tartaricum natronatum		
			l	

## 5.7. Möglichkeiten zur Struktur-Aufklärung organischer <u>Verbindungen</u>

#### Reaktion mit Natrium

Enthält eine Summen-Formel Sauerstoff, dann kommen mehrere Klassen von Sauerstoff-Derivaten der Kohlenwasserstoffe in Frage.

Kommt in der ermittelten Summen-Formel nur ein Sauerstoff-Atom vor, dann könnte es sich um ein Alkohol (Akanol), Aldehyd (Alkanal), Keton (Alkanon) oder Ether handeln.

Zwei Sauerstoff-Atome können zum einen auf zwei-funktionale Stoffe der oberen Liste hindeuten oder bei einem Stoffen mit nur einer funktionellen Gruppe auf eine Alkansäure (Carbonsäure) oder ein Peroxid.

Ab drei Sauerstoff-Atomen müssen mehrere funktionelle Gruppen vorhanden sein.

Eine Möglichkeit bestimmte Klassen in die nähere Wahl zu ziehen, ist die Reaktion mit Natrium.

#### **Ein Sauerstoff-Atom:**

Reagiert Natrium mit dem Stoff unter Wasserstoff-Bildung, dann könnte es sich um ein Alkohol handeln. Ether reagieren nicht.

#### Zwei Sauerstoff-Atome:

Alkansäuren bilden mit Natrium ebenfalls Wasserstoff.

#### **Alkane**

Nachweis von Halogenwasserstoff (pH-Wert) bei Reaktion mit Brom

#### Alkene / Alkine

Entfärbung von Brom-Wasser oder Iod-Lösung BAEYER's-Probe (Reaktion mit Kaliumpermanganat-Lösung)

#### **Aromaten / Phenole**

Reaktion mit Eisen(III)-chlorid

#### Halogen-Derivate / Halogenide

BEILSTEIN-Probe / Flammen-Färbung

#### Alkanole (Alkohole)

Iodoform-Probe
Reaktion mit Natrium
LUCAS-Probe (Reaktion mit Salzsäure und Zinkchlorid)

#### Alkanale (Aldehyde)

FEHLINGSche Probe
TOLLENS-Probe
Reaktion mit Fuchsinschwefliger Säure (SCHIFF's Reagenz)
Reaktion mit NYLANDERS Reagenz

#### Ketone

Fällung mit 2,4-Dinitrophenyhydrazin

#### Alkansäure (Carbonsäure)

pH-Wert

Reaktion mit Alkoholen (Geruchs-Veränderung durch Ester-Bildung) Reaktion / Veresterung mit Methanol (→ Butarat)

Reaktion mit Kaliumhydrogensulfat (→ Acetat)

Reaktion mit frisch gefälltem Cupfer(II)-hydroxid (→ Tartrat)

#### Kohlenhydrate

FEHLINGsche Probe (nur reduzierende Zucker) SELIWANOW-Probe (nur Fructose) GOD-Test (nur Glucose) Reaktion mit Iod-Kaliumiodid-Lösung (nur Stärken) Chlorzink-Iod-Probe (nur Cellulose)

#### Fette / Lipide

Fett-Fleck-Probe Anfärben mit Sudan-III Anfärben mit Carotinoiden

#### Aminosäuren / Peptide / Proteine / Eiweiße

Ninhydrin-Reaktion (→ Aminosäuren) Biuret-Reaktion (→ Peptide) Xanthoprotein-Reaktion (→ Proteine)

Exkurs:		

### 5.6. Begriffe und Begriffsbestimmungen, Definitionen

#### ZIFFERN und ZEICHEN

2-Aminosäure Aminosäure, bei der sich die / eine Amino-Gruppe am 2.

Cohlenstoff-Atom - der von der Säure-Gruppe aus gezähl-

ten – Cohlenstoff-Kette befindet

 $\rightarrow$  2-Aminosäure;  $\alpha$  (alpha) steht für die erste Nachfolgeα-Aminosäure

Position in der Cohlenstoff-Kette vom höchstoxidierten C-

Atom aus gezählt

Bindung zwischen zwei Atomen, an denen nicht- $\pi$ -Binduna (pi-Bindung)

hybridisierte Elektronen beteiligt sind (nicht rotationssym-

metrisch / drehbar)

Bindung zwischen zwei Atomen, an denen hybridisierte σ-Bindung (sigma-Bindung)

Elektronen beteiligt sind (immer rotationssymmetrisch /

drehbar)



abgeschlossenes System → isoliertes System

→ Alkanale; Stoffgruppe der Stoffe mit endständiger Aldehyde

Carbonyl-Gruppe

Aldose → Monosaccharid (→ Einfachzucker) mit einer (endständi-

gen) → Aldehyd-Gruppe im Molekül

→ Aldehyde; Stoffgruppe der Stoffe mit endständiger Alkanale

Carbonyl-Gruppe

→ Ketone; Stoffgruppe der Stoffe mit doppelt-gebundenem Alkanone

Sauerstoff-Atom an einem sekundärem C-Atom im Moleküle

Alkene Cohlenwasserstoffe mit mindestens einer Doppel-Bindung

im Molekül (außer → Aromate)

Aktiniden sind die Elemente mit den Ordnungs-Zahlen ab 90. Ihre

Atome sind durch Außen-Elektronen auf 5f-Orbitalen ge-

kennzeichnet.

Aktivierungs-Energie ist die Energie, welche die Teilchen (im aktivierten Zustand)

besitzen müssen, um miteinander zu reagieren

Amine Substitutions-Produkte des Ammoniaks, bei dem mindes-

tens ein Wasserstoff-Atom durch einen Cohlenwasserstoff-

Rest (od. dessen Derivat) ausgetauscht wurde

Aminosäure Stoff, der mindestens eine Säure-Gruppe (→ Carboxyl-

Gruppe und eine → Amino-Gruppe im Molekül besitzt

Anode Elektrode, an der die Oxidation stattfindet

häufig: die Elektrode, die negativ geladen ist

asymmetrisches Cohlenstoff-

Atom

→ optisch aktives Cohlenstoff-Atom; C-Atom mit vier unter-

schiedlichen Resten

Atom-Bindung Modell der Bindung zwischen Nicht-Metall-Atomen durch

gemeinsame Nutzung von Elektronen-Paaren

Außen-Elektronen Valenz-Elektronen; Elektronen auf der äußersten Schale (/

dem äußersten (Unter-Orbital)

Azo-Farbstoffe Farbstoffe, die eine Azo-Gruppe (-N=N-) enthalten

B

Base (ARRHENIUS) Stoff, der in wässriger Lösung Hydroxid-Ionen (OH<sup>-</sup>) abge-

ben kann

Base (BROENSTED) Protonen-Akzeptor; Stoff, der in wässriger Lösung Protonen

aufnehmen / akzeptieren kann

Bindigkeit beschreibt die Anzahl der Elektronen-Paare, die ein Atom

mit Partner-Atomen bildet

Bindungs-Energie ist die Energie, die benötigt wird, um zwei verbundene Ato-

me zu trennen

Bindungs-Enthalpie ist die Energie-Menge, die bei der Bildung eines Moleküls /

Atom-Paares aus den Einzel-Atomen (benötigt oder) freige-

setzt wird.

Bildungs-Wärme älterer Ausdruck für die Bildungs-Enthalpie

BORN-HABER-Kreisprozess Anwendung des → Satz von HESS zur Bestimmung der Git-

ter-Energie von Ionen-Gittern

Brennstoff-Zelle Primär-Zelle, bei der die Reaktanten kontinuierlich an die

Elektroden (mit Katalysator-Funktion) geführtwerden

C

Carbanium-Ion ist ein sp<sup>3</sup>-hybridisiertes C-Atom mit einer

negativen Ladung. Es besitzt ein "überzähli-

ges" Elektron.

Carbenium-Ion	ist ein sp $^2$ -hybridisiertes C-Atom mit einer positiven Ladung. Es fehlt gewissermaßen das Bindungs-Elektron für die 4. Bindung.
Carbonyl-Gruppe	Atom-Gruppe mit einem doppelt gebundenem Sauerstoff-Atom an einem Cohlenstoff-Atom (R kann Wasserstoff-Atom oder Cohenwasserstoff-Rest bzw. Derivat sein)
Carboxyl-Gruppe	Säure-Gruppe; → funktionelle Gruppe der → OHR Alkansäuren; -COOH R - C
chemische Energie	Teil der Energie eines Objektes, die in Bindungen und zwischenmolekularen Beziehungen steckt / gespeichert ist
chemisches Gleichgewicht	bei einer chemischen Reaktion verlaufen Hin- und Rück- Reaktion (in einem geschlossenem System unter konstanten Bedin- gungen) gleich stark
chirale Moleküle	zwei Moleküle / $\rightarrow$ Isomere, die sich wie Bild und Spiegelbild verhalten
cis-trans-Isomerie	Form der Isomerie an Doppel-Bindungen
Chiralität	→ Stero-Isomerie Fähigkeit, räumlich spiegelbildliche (händische) Isomere zu bilden
Chromophore	(Atome od.) Atom-Gruppen, die (durch vorhandene $\pi$ -Elektronen-Systeme) in einer Verbindung die Farbigkeit verursachen / den Stoff zur Absorption bestimmter Licht-Anteile befähigen
D	
delokalisierte Elektronen	p-Elektronen, die sich nicht eindeutig (nur formal) zwei Atomen zuordnen lassen; es gibt mehrere (theoretisch denkbare) (mesomere) Zustände der Atom-Gruppe
Denaturierung	Gerinnung; Veränderung od. Zerstörung der natürlichen Funktion eines Stoffes durch äußere Faktoren (meist Eiweiß (Protein) gemeint)

Derivat

Dipol Molekül mit räumlich getrennten Ladungs-Zentren;

ist ein Molekül (od. vergleichbares chemisches Objekt), das zwei entgegengesetzt geladene Laduungs-Schwerpunkte

enthält, die nicht deckungsgleich sind.

Dipol-Dipol-Wechselwirkung Beziehung (Anziehung bzw. Abstoßung) zwischen (perma-

nenten / dauerhaften) Dipolen;

sind polare Anziehungskräfte, die zwischen Dipolen wirken

Disaccharide → Zweifachzucker; Kohlenhydrate, die aus zwei → Mono-

saccharid-Bausteinen zusammengesetzt sind

Disproportionierung chemische Reaktion, bei der gleiche Stoff einmal oxidiert

und reduziert wird

Dissoziation-Enthalpie ist die Energie-Menge, die benötigt wird, um Moleküle /

Atom-Paare in einzelne Atome aufzuspalten

Donator Stoff, der Elementar-Teilchen, Atome oder Atom-Gruppen

abgibt

Donator-Akzeptor-Konzept chemisches Leitlinie, bei der immer eine abgebende Teil-

Reaktion mit einer aufnehmenden Teil-Reaktion (direkt ursäch-

lich) verknüpft sind

Duroplast Makromoleküle mit dreidimensionaler Verknüpfung der Mo-

leküle

# E

Edelgas-Regel Atome sind durch Aufnahme oder Abgabe von Elekronen

bestrebt die Elektronen-Konfiguration des am dichtesten benachbarten Edelgases zu erreichen; gilt für alle Haupt-

gruppen-Elemente
→ Oktett-Regel

Einfachzucker → Monosaccharid

Elastomere Stoffe, die nach Zug- oder Druck-Belastung wieder in ihre

Ausgangsform zurückkehren

Elektrolyse durch Gleichstrom erzwungene Redox-Reaktion (in einer

GALVANI-Zelle)

Elektrolyt flüssiges, elektrisch leitfähiges Medium (Lösung oder

Schmelze, selten Feststoff)

Elektronegativität

(allgemein)

ist das Maß für die effektive Kern-Ladung eines Atoms.

Elektronegativität ist ein Modell-Maß für die Fähigkeit eines Atoms Elektronen

(nach PAULING) zu sich zu ziehen

(willkürliche Grenzen: max.: EN [Fluor] = 4,0; kleinste: EN [Cäsium] = 0,7)

Elektronenaffinität ist ein Maß für Fähigkeit eines freien Atoms oder eines Mo-

leküls Elektronen an sich zu binden / zu sich zu ziehen

Elektronen-Akzeptor 

Oxidations-Mittel; Stoff, der Elektronen aufnehmen (ak-

zeptieren) kann

Elektronen-Donator 

Reduktions-Mittel; Stoff, der Elektronen abgeben kann

Elektronen-Konfiguration Anordnung der Elektronen eines Atom auf den Schalen bzw.

Orbitalen und Unterorbitalen

Elektronenpaar-Abstoßungs-

Theorie

ist die Theorie, die sich mit der räumlichen Anordnung von bindenden und nicht-bindenden Elektronen-Paaren be-

schäftigt und damit Aussagen über die Teilchen-Geometrie

macht

elektrophil ist die Eigenschaft von Teilchen atomarer Größe, die Elekt-

ronen im Mangel haben und deshalb Elektronen-liebend

(Wort-Sinn) sind bzw. Elektronen-anziehend wirken Elektronen-Akzeptor; Gegenteil heißt nucleophil

Elektrophil Teilchen (/Stoff), das (/der) wegen eines Mangels an Elekt-

ronen ein (/einen) Elektronen-reiches(/n) Teilchen (/Stoff)

(dieses(/r) ist nukleophil) angreift Gegenteil: → Nukleophil

Element ist ein Stoff, der ausschließlich aus Atomen mit der gleichen

Protonen-Anzahl besteht

Die Protonen-Zahl definiert die Ordnungs-Zahl eines Elementes. Elemen-

te lassen sich chemisch nicht weiter zerlegen.

Enantiomere sind Spiegelbild-Isomere eines Stoffes, die nicht durch Drehung

ineinander überführt werden können

Energie E Fähigkeit eines Systems, (physikalische) Arbeit zu verrich-

ten

Energie-Prinzip Jedes System (z.B. auch ein Elektron) strebt immer den

Energie-ärmsten Zustand an. In diesem Zustand ist das System

am stabilsten.

energonische Reaktion Reaktion mit positiver freier Enthalpie (~Energie); nicht freiwil-

lig ablaufende Reaktion; kann nur durch äußere Faktoren (z.B.

Temperatur-Erhöhung) erzwungen werden

endotherme Reaktion Reaktion benötigt zum Ablauf (äußere) Energie

Enthalpie H Summe, der in Wärme umgerechnete Energie-Veränderung

bei chemischen Vorgängen

Entropie S Maß für die Unordnung eines (chemischen) Systems; (neben

der Reaktions-Enthalpie) Triebkraft einer chemischen Reaktion Wahrscheinlichkeit für das Auftreten eines bestimmten Zustandes essentielle Aminosäuren bestimmte (protenogene) → Aminosäuren, die der Mensch nicht selbst herstellen kann und deshalb mit der nahrung augenommen werden müssen

essentielle Fettsäure Fettsäuren mit mindestens zwei Doppel-Bindungen im Mo-

lekül; müssen vom Menschen aufgenommen (gegessen) werden müssen, d diese sie nicht selbst herstellen können

exergonische Reaktion Reaktion mit negativer freier Enthalpie (~Energie); freiwillig

ablaufende Reaktion

exotherme Reaktion Reaktion läuft unter Freisetzung von Energie (Wärme) ab

F

Farbmittel Farbe-gebender Stoff
Farb-Mittel

Farbstoff im Anwendungs-Medium lösliches oder verarbeites Farb-

Mittel

Formal-Ladung für ein Atom: AnzahlValenzElektronen – FreieElektronen –

½ BindungsElektronen

freie Elektronen-Paare nicht an einer Bindung beteiligte Außen-Elektronen

freie Enthalpie GIBBS'sche Energie; nutzbare oder notwendige Energie ei-

ner chemischen Reaktion

freie Energie

Funktions-Isomerie bei gleicher Summen-Formel sind Stoffe mit unterschiedli-

chen funktionellen Gruppen möglich

G

GALVANI-Zelle elektrische Energie liefernde Anordnung von zwei verschiegalvanisches Element denen Elektroden in einem Elektrolyt oder die elektrisch

verbundene Anordnung von zwei Halb-Zellen

GALVANI-sieren Überziehen einer elektrisch leitenden Oberfläche mit einem galvanisieren Metall mittels Elektrolyse

geschlossenes System Teilbereich der Realität (/ Welt), der mit seiner Umgebung

keine Materie aber Energie austauschen kann

Gleichgewichts-Konstante

#### Geschwindigkeits-Konstante

GIBBS-HELMHOLTZ-Gleichung Berechnung der Änderung der freien Enthalpie ( $\Delta$ G) aus der

Änderung der Enthalpie ( $\Delta$ H) und der Entropie ( $\Delta$ S) sowie

der Temperatur (T)

 $\Delta G = \Delta H - T \Delta S$ ;  $\Delta G > 0$  ... Reak.  $\rightarrow$  endergonisch;  $\Delta G < 0$  ...

Reak. → exergonisch

Gitter-Energie Energie, die beim Bilden eines Gitters aus den Ionen frei

wird

glycosidische Bindung (- O -) zwischen zwei Monosaccharid-Bausteinen

durch Reaktion von einer → glycosidischen OH-Gruppe mit

einer weiteren OH-Gruppe entstandene Bindung

glycosidische Hydroxyl-

Gruppe

glycosidische OH-Gruppe

Glycosid



Halbacetal durch Reaktion einer → Aldehyd- R - O Gruppe mit einer → Hydroxyl-Gruppe entstandene Struktur mit einer (neu-

enistandene Struktur mit einer (r en) → glycosidischen OH-Gruppe

Hauptgruppen-Elemente sind die Elemente, die ihre Außen-Elektronen nur auf s-

oder p-Orbitalen haben.

Haupt-Quanten-Zahl n gibt die Größe eines Orbitals an

heterogene Katalyse Ausgangs-Stoffe und Katalysator liegen in unterschiedlichen

Phasen vor

heterolytische ist der ungleichmäßige Bruch einer Bindung unter Bildung

Spaltung von Ionen

Homolyse  $A - B \longrightarrow A^+ + B^-$ 

Hexose Monosaccharid mit 6 Cohlenstoff-Atomen

Formel: C<sub>6</sub>H<sub>12</sub>O<sub>6</sub>

homogene Katalyse Ausgangs-Stoffe und Katalysator liegen in der gleichen

Phase vor

homolytische ist der gleichmäßige Bruch einer Bindung unter Bildung von

Spaltung Radikalen

Heterolyse A − B → A• + •B

HUNDsche Regel	Bei der Besetzung Energie-gleicher Orbitale werden diese zuerst einzeln (und parallel) belegt. Erst wenn alle energe- tisch gleichen orbitale einfach besetzt sind kommt es zur Paarung mit Elektronen (, die den entgegengesetzten Spin haben müssen).
Hybridisierung	verschmelzen von energetisch äquivalenten → Orbitalen

(meist einer → Haupt-Quanten-Zahl) zu gleichartigen (Energie und Form) → (Hybrid-)Orbitalen

durch → Hybridisierung entstandenes Misch-Orbital Hybrid-Orbital einfach oder mehrfache Hülle / Schicht von Wasser-Hydrat-Hülle Molekülen um ein Ion

Hydratations-Enthalpie ist die Energie-Menge, die bei der Bildung einer Hydrat-Hülle (benötigt oder) freigesetzt wird.

Hydroxid-Ion negativ geladenes Ion aus Sauerstoff und **⊝**O − H einmal Wasserstoff; entsteht bei der Autoprotolyse des Wassers und bei der Dissozia-OHtion von Basen

Hydroxyl-Gruppe (ungeladene) Atom-Gruppe aus einem Sauerstoff- und einem Wasserstoff-Atom; funktionelle Gruppe der Alkonole / Alkohole -OH

I-Effekt	→ Induktions-Effekt

Indikator Stoff, der eine bestimmte Eigenschaft (meist durch Farb-Veränderung) anzeigt (z.B. Wasserstoff-Ionen / Protonen

am häfigsten verwendet: → Universal-Indikator

Induktions-Effekt Beeinflussung der Reaktivität einer (funktionellen) Gruppe, induktiver Effekt durch benachbarte Atome od. Atom-Gruppen -I-Effekt:

+I-Effekt:

Ionen-Bindung chemische Bindung zwischen verschieden geladenen Ionen: Ursache sind die polaren / Coloumbschen Kräfte Ionen-Beziehung

Ionisierungs-Energie ist die Energie, die notwendig ist um ein bestimmtes bzw. soundsoviele Elektronen aus der Elektronen -Hülle zu entfernen.

> 1. Ionisierungs-Energie: ist die Energie, die notwendig ist um ein äußerstes Elektron (Außen-Elektron) aus der Atom-Hülle zu entfernen.

eine Doppel-Bindung, die erst nach mindestens 2 Einfachisolierte Doppel-Bindung Bindungen wieder eine Doppel-Bindung als (entfernten) Nachbarn hat

isoliertes System abgeschlossenes System

Teilbereich der Realität (/ Welt), der mit seiner Umgebung weder Materie oder Energie austauschen kann

Isomerie

zu einer Summen-Formel existieren mindestens zwei unter-

schiedliche Struktur-Formeln

Formen: → Konformations-Isomerie, → Keto-Enol-

Tautomerie

Isoptope

sind (vollständige) Atome eines Elementes, die sich von anderen Atomen des gleichen Elementes durch die Anzahl der

Neutronen im Atom-Kern unterscheiden

J

# K

Ketone

Katalysator Stoff, der den Verlauf einer chemischen Reaktion verändert

(beschleunigt od. verlagsamt), an ihr zwar teilnimmt, aber nicht

O H

verbraucht wird (und somit nach der Reaktion wieder vorliegt)

Kathode Elektrode, an der die Reduktion stattfindet

häufig: die Elektrode, die positiv geladen ist

Keto-Enol-Tautomerie Form der Isomerie, die durch ein im

Molekül wanderndes Wasserstoff-Atom entsteht; es bilden sich abwechselnd eine Keton- und eine

kombinierte Doppelbindung- (-en)

und Alkohol-Struktur

→ Alkanone; Stoffgruppe der Stoffe mit doppelt-

gebundenem Sauerstoff-Atom an einem sekundärem C-

Atom im Moleküle

Ketose → Monosaccharid mit einer Keto-Gruppe (üblich am 2. C-Atom)

Kohlenhydrate  $\rightarrow$  Monosaccharid mit der Formel  $C_nH_{2n}O_n$  (=  $C_n(H_2O)_n$ ) oder

deren Kondensations-Produkte (Formel dann: C<sub>n</sub>(H<sub>2</sub>O)<sub>m</sub>,

m<n)

Konformations-Isomerie Isomerie-Form, die durch Drehung von Molekül-Resten um

eine C-C-Einfach-Bindung entsteht

konjugierte D Bindungen

Doppel- zwischen zwei Doppel-Bindungen befindet sich exakt eine Einfach-Bindung; alternierende Anordnung von Einfach- und Doppel-

Bindungen; es sind verschiedene mesomere Zustände möglich; führt zur Verschiebung der

Licht-Absorption

-C=C-

Konstitutions-Isomerie	Isomerie-Form, die auf den unerschiedlichen möglichen Atom-Positionen (und Bindungs-Strukturen) entsteht
korrespondierendes Säure- Base-Paar	zusammengehörende Stoffe (Säure und Base), die sich durch ein Proton unterscheiden $S = B^- + H^+$
korrespondierendes Redox- Paar	zusammengehörende Stoffe (Reduktions- und Oxidations-Mittel), die sich RM e OM+ + durch ein Elektron unterscheiden
kumulierte Doppel-Bindung	RM⁻ - OM + e⁻ zwei Doppel-Bindungen folgen unmittelbar auf- H
kumulierte Dopper-Dindung	einander   CC=C-C-
	l H

# L

Lanthaniden	sind die Elemente mit den Ordnungs-Zahlen 58 bis 71. Ihre
	Atome sind durch Außen-Elektronen auf 4f-Orbitalen ge-
	kennzeichnet.



Lokal-Element

Magnet-Quanten-Zahl m	bestimmt die Ausrichtung eines (Unter-)Orbitals im Raum			
Massen-Wirkungs-Gesetz (MWG)	Gleichung / Term, die / der aussagt, das (in einem homogenen, geschlossenen System) der	$aA + bB \stackrel{*}{=} cC + dD$		
	Quotient aus den Produkten der Konzentrationen der	$\boldsymbol{k} = \frac{c_C^c \cdot c_D^d}{c_A^a \cdot c_B^b}$		
	Reaktions-			

Produkte sowie den Produkten der Konzentrationen der Ausgangstoffe eine Konstante (k) ist

mesomere Zustände mögliche idealisierte (grenzwertige) Struktur-Formeln nach

LEWIS für ein Molekül

Mesomerie Modell zur Umschreibung von Übergangs-Zuständen von

Bindungen und Elektronen-Paaren durch idealisierte Zwi-

schen- bzw. Grenz-Situationen

Mesomerie-Pfeil besonderes Zeichen in chemischen Gleichungen / Glei-

chungs-Systemen: einzelner Doppelpfeil 

; kennzeichnet keine Stoff-Umwandlung bzw. chemische Reaktion, sondern nur denkbare Bindungs- und Ladugs-Verteilungs-

Situationen

Mesomerie-Energie Energie-Differenz zwischen den idealisierten mesomeren

Grenz-Zuständen und der real beobachteten Bindungs-

Energie

Mesomerie-stabilisiert(e)

Struktur

durch bewegliche / wandernde Elektronen-Paare / Ladungen ist das Molekül gegenüber äußeren Einflussen unemp-

findlicher und wandlungsfähiger

Molekül räumlich begrenztes Objekt aus mehreren (Nicht-Metall-

)Atomen, die mittels Atom-Bindung verbunden sind;

einzelne, abgeschlossene und stabile Teilchen, die aus mindestens zwei Atomen bestehen; die Atome werden durch Atom-Bindung und/oder durch polare Atom-Bindung

zusammengehalten

Molekül-Orbitale sind die verschmolzenen / sich überlappenden und gemein-

sam genutzter Atom-Orbitale von zwei Atomen

Monomere elementare Bausteine / Grund-Bausteine eines Polymers /

Makromoleküls

Monosaccharid  $\rightarrow$  Einfachzucker; Kohlenhydrat mit der Formel  $C_nH_{2n}O_n$ ,

wobei n üblicherweise zwischen 3 und 7 liegt (am häufigsten: 5,6); Bau-Element von Oligo- und Poly-Sacchariden

Mutarotation bei optisch aktiven Isomeren auftretender Effekt, der Einstel-

lung eines bestimmten (Gleichgewichts-)Drehwinkels

N

Nebengruppen-Elemente sind solche Elemente, deren Außen-Elektronen auf d-

Orbitalen liegen

Neben-Quanten-Zahl n bestimmt die Form und Anzahl der Unter-Orbitale (eines

Haupt-Orbital / einer Schale)

NERNST-Gleichung Berechnungs-Formel zur Ermitt-

lung des Elektroden-Potentials aus der Elektrolyt-Konzentration;  $U = U^{\ominus} + \frac{R \cdot T}{c_{E} \cdot F} \ln \frac{c_{E} \cdot M}{c_{E} \cdot M}$ 

Nitro-Verbindungen	Berechnung des Redox-Potentials aus Konzentration organische Stoffe mit einer od. mehrerer Nitro-Gruppen (als funktionelle Gruppe)	der Stoff-
		- N
		//
		0
Nuklid	ist eine (Atom-)Kern-Art, die durch eine bestim an Protonen und Neutronen charakterisiert ist	ımte Anzahl

	einem Atom-Kem
nucleophil nukleophil	ist die Eigenschaft von Teilchen atomarer Größe, die Elektronen im Überschuß besitzen und deshalb Kern-liebend (Wort-Sinn) sind bzw. Kern-anziehend wirken
	(WOIL-SIIII) SIIIU DZW. NEITI-AIIZIEHEHU WIIKEH

Elektronen-Donatoren; Gegenteil heißt elektrophil

ain ana Atama I/arm

Nukleophil

Teilchen (/Stoff), das (/der) wegen eines Überschusses an
Elektronen ein / einen Elektronen-armes/n Teilchen (/Stoff)
(dieses(/r) ist elektrophil) angreift
Gegenteil: → Elektrophil



Nukleonen-Zahl

offenes System	Teilbereich der Realität (/ Welt), der mit seiner Umgebung
	sowohl Materie als auch Energie austauschen kann

Oktett-Regel (Acht-Elektronen-Regel)	Zuordnung von 4 Elektronen-Päarchen zu einem Atom (außer H und He; hier nur 1 Päarchen) in einer → LEWIS-Formel, um die optimale Situation von 8 Außen-Elektronen (→ Valenz-
	Elektronen) zu erreichen; gilt für alle Hauptgruppen- Elemente

angestrebt: Edelgas-Konfiguration (→ Edelgas-Regel) bzw. voll-besetzte (Unter-)Orbitale

ist die Summe der Anzahlen von Protonen und Neutronen in

Oligopeptide	Peptide, die aus 2 bis rund 20 Aminosäure bestehen bzw. 1
	bis rund 19 Peptid-Gruppen enthalten

Oligosaccharide Kohelnhydrate (-> Saccharide), die aus 2 bis rund 20 Monosaccharid-Bausteinen aufgebaut sind

Orbital ist der Aufenthalts-Bereich (eines Elektrons) innerhalb der Elektronen-Hülle (negative Ladungs-Wolke), in dem sich das Elektron mit einer bestimmten Wahrscheinlichkeit aufhält

Oxidation

Teilreaktion der Redox-Reaktionen, bei der ein od. mehrere Elektron(en) abgegeben werden bzw. sich die → Oxidation-Zahl für ein Atom erhöht

Oxidations-Mittel Stoff, der in einer Redox-Reaktion einen anderen Stoff oxidiert bzw. selbst reduziert wird

Oxidations-Zahl Modell, bei dem einem Atom eine formale Ladung zugeord-

net wird, so als wäre es ein Ion innerhalb des Moleküls bzw.

des Stoffes

fiktive Ladung eines Atom innerhalb einer Bindung bzw. des

Elementes

Oxydation Reaktion eines Stoffes mit Sauerstoff (Verbrennung)/ Bildung

eines Oxides

P

Partial-Ladung (partielle Ladung)

→ Teil-Ladung

Passivierung Bildung einer chemisch kaum angreifbaren Deckschicht

z.B. Oxid-Schicht auf elemtarem Aluminium

PAULING-Schreibweise Schreibweise der Elektronen-Konfiguration

oder der Orbital-Besetzung mittels / in Quadraten; Elektronen werden mit ihrem Spin (als Pfeil) dargestellt (wenn für ein ungepaartes Elektron der Spin egal ist,

bzw.

wird häufig nur ein Strich gezeichnet)

PAULI-Prinzip alle Elektronen eines Atom müssen sich in mindestens einer

Quanten-Zahl (Haupt-, Neben-, Magnet- od. Spin-Quanten-Zahl) un-

terscheiden

PAULI-Verbot in der Atom-Hülle eines Atoms dürfen zwei Elektronen nie-

mals in allen vier Quanten-Zahlen übereinstimmen. Sie müs-

sen sich immer in mindestens einer Quanten-Zahl unterscheiden.

Pentose → Monosaccharid mit 5 C-Atomen im Molekül;

Summen-Formel: C<sub>5</sub>H<sub>10</sub>O<sub>5</sub>

pH-Wert Kenngröße der Konzentartion der

Wasserstoff-lonen / Protonen /  $-\lg c[H_3O^+]$ 

Hydronium-Ionen in einer Lösung

negativer dekadischer Logarithmus der Konzentration der

Hydronium-Ionen / Wasserstoff-Ionen / Protonen

Pigmente Farbstoff, die im Anwendungs-Medium unlöslich sind (häufig

Feststoffe)

Polarisierbarkeit ist ein Maß für Veränderung der Elektronen-Hülle eines

Atoms durch ein äußeres elektrisches Feld

Polarität ist die ungleichmäßig Verteilung der Elektronen-Dichte um

ein Objekt (atomarer Größe)

Poly-Addition Bildungs-Reaktionen von Makromolekülen ohne Neben-

Produkte;

vielfache Verknüpfung von bifunktionalen Molekülen mittels

Additions-Reaktionen

Poly-Kondensation Bildungs-Reaktionen von Makromolekülen unter Abspaltung

kleiner Moleküle

vielfache Verknüpfung von bifunktionalen Molekülen mittels Substitutionen unter Abspaltung kleiner / einfacher Moleküle

Polymerisation Bildungs-Reaktionen von Makromolekülen durch Aufbre-

chen von Doppel-Bindungen und Verknüpfen der → Mono-

mere

Polypeptid Makromolekül mit mehr als 20 Aminosäure-Bausteinen bzw.

19 Peptid-Gruppen im Molekül

Polysaccharid Kohlenhydrat, der aus sehr vielen (20 – 1'000'000; mehr als

20) Monosaccharid-Grundbausteinen zusammengesetzt ist

primärer Alkohol Alkohol, dessen Hydroxyl-Gruppe am Ende einer C-Kette

gebunden ist

Alkohol, dessen Hydroxyl-Gruppen-tragendes C-Atom nur 1

Nachbar-C-Atom hat

Primär-Struktur (von Protei-

nen)

(genetisch bedingte) Aufeinanderfolge von Aminosäuren in

einer Polypeptid-Kette

Primär-Zelle GALVANI-Zelle mit gerichteter (nicht-umkehrbarer) Reaktion

(Zelle kann nur entladen werden)

Promotion Anhebung des Energie-Niveaus eines Elektrons in der

Atom-Hülle

Proteine = Eiweiße

Polypeptide in einer speziellen Struktur (→ Tertiär- od. Quartiär-Struktur) ev. mit einem Nicht-Protein-Teil (zur Erfüllung einer

biologischen Funktion)

Puffer Gemisch aus Säuren bzw. Basen und schwachen Salzen

derselbigen, die trotz Verdünnung od. dem Zusatz von Säu-

re od. Base ihren → pH-Wert lange konstant halten

Q

Quanten-Zahl Eigenschaft- bzw. Zustand-Größe eines Elektrons

n ..  $\rightarrow$  Haupt-Quanten-Zahl; I ..  $\rightarrow$  Neben-Quanten-Zahl; m ..  $\rightarrow$  Magnet-

Quanten-Zahl; s .. → Spin-Quanten-Zahl;

Quartiär-Struktur (eines Prote-

ins)

räumliche Struktur eines Proteins; meist aus mehreren Tertiär-Strukturen (→ Polypeptid-Ketten) zusammengesetzt; natür-

liche (optimal funktionierende) Eiweiß-Struktur

R

Reagenz das kleinere oder das bewegliche von zwei an einer Reakti-

on beteiligten Stoffe (größere oder feste werden → Substrat

genannt)

Reaktions-Energie  $\Delta_R E$ ,  $\Delta_R U$  Veränderung der Energie im Verlauf einer chemischen Re-

aktion

Wärme-Aufnahme oder -Abgabe im Verlauf einer chemi-

schen Reaktion bei konstantem Volumen

Reaktions-Enthalpie  $\Delta_{\rm R}$ H Wärme-Aufnahme oder –Abgabe im Verlauf einer chemi-

schen Reaktion bei konstantem Druck

Redox-Paar, korrespondie-

rendes

→ Korrespondierendes Redox-Paar

Redox-Reaktion → Reaktion mit Elektronen-Übergang;

Reaktions-System aus einer → Oxidation (Elektronen-Abgabe) und einer → Reduktion (Elektronen-Aufnahme)

Reduktion Teilreaktion der Redox-Reaktionen, bei der ein od. mehrere

Elektron(en) aufgenommen werden bzw. sich die → Oxida-

tion-Zahl für ein Atom verringert

Reduktions-Mittel Stoff, der in einer Redox-Reaktion einen anderen Stoff re-

duziert bzw. selbst oxidiert wird

Regel von Kossel Die Reaktions-Fähig eines Atoms beruht auf seiner Fähig-

KOSSEL-Regel keit, Elektronen aufzunehmen od. abzugeben, um eine

Edelgas-Konfiguration zu erreichen.

RGT-Regel = → VANT HOFFsche Regel

Reaktionsgeschwindigkeits-

Temperatur-Regel

(RM, RedM)

Erhöht man die Temperatur um 10 grd (= 10 K), dann erhöht

sich die Reaktions-Geschwindigkeit durchschnittlich um das

zwei- bis dreifache (selten bis zum Zehnfachen) Ausnahme: Foto-chemische Reaktionen

S

Salz-artige Stoffe → Ionen-Verbindungen;

Stoffe, die auf Ionen-Beziehung basieren;

Stoffe, die in Form von Ionen-Gittern aufgebaut sind

Salze sind Feststoff, die aus Ionen aufgebaut sind.

Satz von HESS die Reaktions-Energie für eine chemische Reaktion ist im-

mer gleich, unabhängig vom Weg der Reaktion

Säure (ARRHENIUS) Stoff, der in wässriger Lösung Wasserstoff-Ionen (Protonen)

	abgeben kann
Säure (BROENSTED)	Protonen-Donator; Stoff, der in wässriger Lösung Protonen abgeben / donieren kann
Säureamid	Derivate der $\rightarrow$ Alkansäuren, bei denen die Hydroxyl-Gruppe durch eine Amino-Gruppe ersetzt ist $\begin{tabular}{ll} NH_2\\ & & \\ & $
sekundärer Alkohol	Alkohol, dessen Hydroxyl-Gruppen-tragendes C-Atom genau 2 Nachbar-C-Atome hat
Sekundär-Struktur (eines Proteins)	regelmäßige / geordnete Anordnungen (Faltblatt od. Helix) der Aminosäuren einer Polypeptid-Kette, die durch die Eigenschaften der Reste und Wasserstoff-Brücken-Bindungen stabilisiert werden
Sekundär-Zelle	GALVANI-Zelle mit umkehrbarer Reaktion; (Zelle kann (mehrfach) entladen und geladen werden)
Spannungs-Reihe, elektro- chemische	Zusammenstellung der Redox-Paare, nach ihren Standard- Potentialen (Redox-Verhalten / Redox-Stärke) geordnet
Spin-Quanten-Zahl s	Eigenschaft eines Elektron, die seinen Spin (~ (Eigen-)Rotation) beschreibt
Standard-Bildungs-Enthalpie $\Delta_{\rm f} {\sf E_m}^{\circ}$ , molare	Enthalpie, die bei der Bildung eines Mol eines Stoffes aus seinen Elementen aufgenommen od. freigesetzt wird; Enthalpie-Änderung bei der Bildung einer Verbindung aus seinen Elementen  → tabellierte Werte
Standard-Bildungs-Entropie $\Delta_{\rm B} {\rm S_m}^{\circ}$ , $\Delta {\rm S_m}^{\circ}$ , molare	Entropie-Änderung, die bei der Bildung eines Mol eines Stoffes aus seinen Elementen beobachtet wird → tabellierte Werte
Standard-Bindungs-Enthalpie	Enthalpie, die bei der Bildung eines Mol Bindungen zwi-

Standard-Bindungs-Enthalpie  $\Delta_{\rm B} {\sf E_m}^{\circ}$ , molare

Enthalpie, die bei der Bildung eines Mol Bindungen zwischen zwei Atomen aufgenommen od. freigesetzt wird;

Enthalpie-Änderung bei der Bildung eines Mol Atom-

Bindungen

→ tabellierte Werte

Standard-Elektroden-Potential Potential einer Halb-Zelle unter Standard-Bedingungen gegenüber einer Standard-Wasserstoff-Elektrode

Standard-Reaktions-Enthalpie  $\Delta_{\mathsf{R}}\mathsf{E_m}^\circ$ , molare

Enthalpie pro Formel-Umsatz, die im Verlauf einer Reaktion bei Standard-Bedingungen aufgenommen oder abgegeben

Wärme pro Formel-Umsatz, die im Verlauf einer Reaktion bei konstanten Druck und bei 298 K aufgenommen oder abgegeben wird

Standard-Bildungs-Entropie

 $\Delta_R S_m^{\circ}$ , molare

Veränderung der Entropie pro Formel-Umsatz einer Reaktion, bezogen auf alle Produkte und Edukte

Stellungs-Isomerie Isomerie, die aus der unterschiedlichen Positionierung von

Gruppen entsteht (bei Beibehaltung der Gruppen-

Kombination)

Substitution Typ chemischer Reaktionen, bei denen Atome od. Atom-

Gruppen ausgetauscht werden

Substrat das größere von zwei oder mehreren an einer Reaktion be-

teiligten Stoffe (andere (kleinere) werden → Reagenz ge-

nannt)

bei Enzym-Reaktionen ist das Substrat der zu bearbeitende

Stoff

Synproportionierung Komproportionierung Reaktion von Verbindungen eines Elementes einer höheren und einer niedrigeren Oxidations-Stufe zu einer gemeinsa-

men mittleren

System (real od. künstlich) abgegrenzter Teil der Realität (/ Welt),

der in Beziehung zu seiner Umgebung (dem Nicht-System)

steht Modell

System, abgeschlossenes → isoliertes System

System, geschlossenes → geschlossenes System

System, isoliertes → isoliertes System

System, offenes → offenes System

T

Teil-Ladung sind nur Anteile einer vollständigen Ladung. Sie werden mit

(→ Partial-Ladung) dem Zeichen σ (griech.: s .. sigma) und der Ladungs-

Richtung (plus oder minus) gekennzeichnet

tertiärer Alkohol Alkohol, dessen Hydroxyl-Gruppen-tragendes C-Atom ge-

nau 3 Nachbar-C-Atome hat

Tertiär-Struktur eines Proteins räumliche Struktur eines fertig gefalteten und ev. intern ver-

knüpften monomeren, funktionsfähigen Proteins (→ Polypeptid-Kette); verbinden sich häufig zu Oligomeren (sel-

ten Polymeren)

bei rein monomeren Proteinen ist die Tertiär-Struktur auch

gleich die Quartiär-Struktur

Thermoplaste Makromoleküle (mit linearen und / oder wenig verzweigten

Strukuren), die sich bei mäßiger Temperatur-Erhöhung

(wiederholt) verformen lassen

Titration Maß-analytisches Verfahren zur Bestimmung der Stoffmen-

ge bzw. der Konzentration einer Lösung mittels des Verbrauches einer definierten Maß-Lösung; vielfach an Farb-

Veränderungen od. mittels Indikatoren verfolgt z.B. Säure-Base-Titration, Redox-Titration



Überspannung Differenz zwischen dem gemessenen und der theoretisch

berechneten / erwarteten Potential einer Halb-Zelle / Elekt-

rode

durch Oberflächen-Effekte bzw. Elektroden-Material-Effekte

verändertes Potential einer Halb-Zelle

Universal-Indikator häufig verwendete → Farbstoff- bzw. → Indikatoren-

Kombination (auf Papier fixiert od. als Lösung), die den Gehalt an Protonen / Wasserstoff-Ionen (→ pH-Wert) durch bestimmte Farben anzeigt (sauer .. rot; neutral .. grün; basisch .. blau)



Valenz-Elektronen Außen-Elektronen; Elektronen auf der äußersten Schale (/

dem äußersten (Unter-Orbital)

VAN-DER-WAALS-Kräfte

VDW-Kräfte

als unpolar beschriebene schwache Kräfte / Wechselwir-

kungen zwischen Teilchen / Molekülen, die auf temporären, in-

duzierten Dipolen beruhen

Veresterung Reaktion einer Säure mit einem Alkohol unter Bildung eines

Esters und Wasser

spezielle Form der Substitution, bei der eine Säure mit ei-

nem Alkohol reagiert

Verseifung alkalische Hydrolyse von Fetten (Triglyceriden) zu Glycerol

und Fettsäure-Salzen (= Seifen)

Rück-Reaktion der Veresterung von Glycerol und Fettsäu-

ren

Vollacetal durch Reaktion einer → glycosidischen

OH-Gruppe mit einer weiteren OH-

Gruppe entstandene Gruppierung

R - O | R - C - O - R | H

vollsynthetische Kunststoffe Kunststoffe / Makromoleküle, die aus chemisch (künstlich)

hergestellten oder veränderten → Monomeren hergestellt

wurden



Wärme(-Energie) Energie-Form, die die Bewegungs-Energie von Teilchen in-

nerhalb eines Stoffes darstellt

gemessen als: Temperatur

Wärme-Menge Energie-Menge, die zwischen System od. dem System und

seiner Umgebung ausgetauscht wird

Wasserstoff-Brücken-Bindung

(WBB)

relativ starke Wechselwirkungen zwischen Teilchen / Molekülen durch gemeinsam beanspruchte / benutzte Wasserstoff-Atome (meistens unmittelbar an N, F und O gebunden und diesen

gegenüberliegend);

beruhen auf Dipol-Dipol-Wechselwirkungen zwischen polarisierten Wasserstoff-Atomen und anderen polarisierten Atomen. Zumeist treten WBB zwischen intermolekular auf

Wärmetönung ist der historisch / umgangssprachliche Ausdruck für die

Reaktions-Enthalpie

X

Y

Zell-Spannung Potential einer Halb-Zelle / GALVANIschen Zelle

Zersetzungs-Spannung Spannung, die benötigt wird um eine Lösung zu elektrolysie-

ren

Elekrolyse-Spannung zur Zersetzung einer Lösung (unter

Abscheidung reduzierter und oxidierter Stoffe)

Zweifachzucker → Disaccharide; Kohlenhydrate, die aus zwei → Monosac-

charid-Bausteinen zusammengesetzt sind

zwischen-molekulare Kräfte, zwischen-molekulare Wech-

selwirkungen

elektrostatische Kräfte zwischen Teilchen / Molekülen od.

isolierten Atomen / Ionen

(unpolare) VAN-DER-WAALS-Kräfte od. polare (Dipol-Dipol-

) Wechselwirkungen / Kräfte



### **Literatur und Quellen:**

- /1/ WÜNSCH, Prof. Dr. Karl-Heinz; MIETCHEN, Doz. Dr. Ralf; EHLERS, Dr. Dieter: Organische Chemie Grundkurs.- Berlin: Dt. Verl. d. Wissenschaften; 1986; 5. bericht. Aufl. ISSN 0233-0806
- /2/ FITTKAU, Dr. Siegfried:
  Organische Chemie.-Jena: G. Fischer Verl.; 1984; 5., überarb. Aufl.
- /3/ BOTSCH, Walter; HÖFLING, Erich; MAUCH, Jürgen: Chemie ind Versuch, Theorie und Übung.- Frankfurt am Main: Verl. M. Diesterweg; Aarau, Frankfurt am Main, Salzburg: Verl. Sauerländer; 1984; 2., neubearb. Aufl. ISBN 3-425-95421-0 ISBN 3-7941-2522-3
- /4/ HÄUSLER, Karl:
   Chemie kompakt Formeln, Regeln, Gesetze.-München: R. Oldenburg Verl.; 1994;
   1. Aufl.
   ISBN 3-486-88567-7
- /5/ SCHLEIP, Alfred; KÖHLER, Georg:
  Fundamentum CHEMIE Sekundarstufe I Lehr- und Arbeitsbuch.-Bonn: Ferd.
  Dümmlers Verl.; 1994
  ISBN 3-427-43101-0
- /6/ LÜTHJE GALL REUBER:
  Verf:: THOMAS, Dr. Wolfgang; QUANTE, Marion; QUANTE, Uwe; HEFELE, Gerd:
  Lehrbuch der Chemie Organische Chemie.-Frankfurt am Main: Verl. M. Diesterweg;
  1983
  ISBN 3-425-050496-6
- /7/ WHITE, Emil H.:
  Grundlagen der Chemie für Biologen und Mediziner.-Stuttgart: Kosmos Gesell. d.
  Naturfreunde; Franckh'sche Verlagshandlung; 1973.- 3. verbesserte Aufl.
  ISBN 3-440-03981-1
- /8/ Chemie Lehrbuch für Klasse 9 (TEICHMANN, Jochen; OBST, Heinz; ARNDT, Barbara); Hrsg.: TEICHMANN; Berlin: Volk u. Wissen Verl.; 1980; 11. Aufl.
- /9/ Chemie Lehrbuch für Klasse 8 (ARNDT, Barbara; LANGE, Peter; OBST, Heinz; TEICHMANN, Jochen); Berlin: Volk u. Wissen Verl.; 1985; 6. Aufl.
- /10/ Organische Chemie Lehrbuch für die Oberschule 9. und 10. Klasse (HRADETZKY, Albert; WOLFFGRAMM, Horst; RENNEBERG, Werner); Berlin: Volk u. Wissen Verl.; 1967
- /11/ Schüler-DUDEN: Die Chemie Mannheim: Bibliogr. Inst. & F. A. Brockhaus; überarb. Aufl. ISBN

/12/ HAFNER, Lutz:

Biochemie – Materialien für den Sekundarbereich II – Chemie.-Hannover: Schroedel Schulbuchverl.; 1993 ISBN 3-507-10604-3

/13/ HAFNER, Lutz:

Einführung in die Organische Chemie – Unter besonderer Berücksichtigung der Biochemie – Materialien für den Sekundarbereich II – Chemie.-Hannover: Schroedel Schulbuchverl.; 1976; 2. Aufl. ISBN 3-507-10600-0

/14/ OEHMICHEN, Jobst:

Chemie für Landwirte.-Alfeld-Hannover: Verl. M. & H. Schaper; 1989.-2. überarb. u. erw. Aufl.

ISBN 3-7944-0147-6

- /15/ ANDERS, A.; DEIBNER, H.; PAAR, F.; SCHWARZER, J.; SINDEL, G.: Chemie Fachschule Technik.-Troisdorf: Bildungsverl. EINS (Stam); 1994.-2. Aufl. ISBN 3-8237-0039-1
- /16/ HACKL, Manfred; VOLKMANN, Hans; ...:
  Chemie für Fachoberschulen Ausgabe B.-Stuttgart, Dresden: Klett Verl. f. Wissen u. Bildung; 1993.-1. Aufl.
  ISBN 3-12-804300-0
- /17/ JÄCKL, Manfred; RISCH, Karl (Hrsg.):
  Chemie heute Sekundarbereich II.-Hannover: Schroedel Schulbuchverl.; 1991
  ISBN 3-507-10618-3
- /18/ KIRSCH, Wolfgang; MANGOLD, Marietta; SCHLACHTER, Brigitte; TSCHIEDEL, Martina:

Abitur clever vorbereitet – Chemie (Schülerhilfe).-Potsdam: tandem Verl. ISBN 978-3-8427-0361-2

(für Schüler sehr zu empfehlen; die Chemie kurz gefasst; Kosten-günstig)

/1/

**ISBN** 

/1/ :

**ISBN** 

/A/ Wikipedia http://de.wikipedia.org

Die originalen sowie detailliertere bibliographische Angaben zu den meisten Literaturguellen sind im Internet unter http://dnb.ddb.de zu finden.

#### Abbildungen und Skizzen entstammen den folgende ClipArt-Sammlungen:

/A/ 29.000 Mega ClipArts; NBG EDV Handels- und Verlags AG; 1997

/B/

andere Quellen sind direkt angegeben.

#### Alle anderen Abbildungen sind geistiges Eigentum:

/I/ lern-soft-projekt: drews (c,p) 2006 - 2023 lsp: dre für die Verwendung außerhalb dieses Skriptes gilt für sie die Lizenz:



Hersteller:

⊞-

CC-BY-NC-SA



FAX 760 12 11

-⊟

Lizenz-Erklärungen und -Bedingungen: http://de.creativecommons.org/was-ist-cc/ andere Verwendungen nur mit schriftlicher Vereinbarung!!!

#### verwendete freie Software:

Programm

Inkscape CmapTools ChemSketch	inkscape.org ( <u>www.inkscape.org</u> ) Institute for Human and Maschine Cognition ( <u>www.ihmc.us</u> ) ACD Labs (Advanced Chemistry Development, Inc.) ( <u>www.acdlabs.com</u> )		
	田- (c,p)1998 - 2023 lern-soft-projekt: drews 田- <u>drews@lern-soft-projekt.de</u> 田- <u>http://www.lern-soft-projekt.de</u> 田- 18069 Rostock; Luise-Otto-Peters-Ring 2	-B -B	

Tel/AB (0381) 760 12 18