Grundwissen Chemie - 10. Klasse NTG (G9)

I. Protonenübergänge (Säure-Base-Reaktionen)

Säure-Base-Indikatoren

Verursachen in verschiedenen wässrigen Lösungen unterschiedliche Färbungen und zeigen an, ob es sich um eine saure, neutrale oder basische Lösung handelt (lat. *indicare* = anzeigen).

Wichtige Säure-Base-Indikatoren

	Saure Lösung	Neutrale Lösung	Basische Lösung
Bromthymolblau	Gelb	Grün	Blau
Phenolphthalein	Farblos	Farblos	Pink
Universalindikator	Rot	Grün	Blau

Eigenschaften saurer Lösungen (→ Stoffebene)

- Je nach Konzentration ätzend oder reizend
- Reagieren mit Carbonat-Salzen (z.B. Calciumcarbonat) unter Bildung von Kohlenstoffdioxid
- Reagieren mit unedlen Metallen unter Bildung von Wasserstoff

Kennzeichen einer Brönsted-Säure (→ Teilchenebene)

- Mindestens ein Wasserstoff-Atom mit einem stark elektronegativen Bindungspartner (F, O, N, Cl oder Br) → stark polare Elektronenpaarbindung
- Das polar gebundene Wasserstoff-Atom kann bei der Reaktion mit einem geeigneten Teilchen (z.B. Wasser-Molekül) als Proton (H⁺-Ion) abgespalten werden
- Brönsted-Säuren (z.B. HCl) sind Protonendonatoren

Bsp.:

$$H + H - \overline{\underline{ce}} = \begin{bmatrix} H & H \\ H & H \end{bmatrix} + I \overline{\underline{ce}}$$

Wichtige Brönsted-Säuren

- HCI: Wasserstoffchlorid-Molekül ("Salzsäure-Molekül")
- HF: Wasserstofffluorid-Molekül ("Flusssäure-Molekül")
- HNO₃: Salpetersäure-Molekül
- H₂CO₃: Kohlensäure-Molekül
- H₂SO₄: Schwefelsäure-Molekül
- H₃PO₄: Phosphorsäure-Molekül
- CH₃COOH: Ethansäure-Molekül ("Essigsäure-Molekül")

Eigenschaften basischer Lösungen (→ Stoffebene)

- Sind oft ätzend
- Reagieren mit bestimmten unedlen Metallen (z.B. Al) unter Bildung von Wasserstoff

Merkmale einer Brönsted-Base (→ Teilchenebene)

- Mindestens ein freies Elektronenpaar an einem stark elektronegativen Atom
- bei der Reaktion mit einem geeigneten Teilchen (z.B. Wasser-Molekül) kann ein Proton (H⁺-Ion) dieses Reaktionspartners aufgenommen werden
- Brönsted-Basen (z.B. NH₃) sind Protonenakzeptoren
- Bsp.:

$$H \stackrel{\overline{\mathcal{N}}}{\mapsto} H = \begin{bmatrix} 0 \\ 0 \\ -H \end{bmatrix} + \begin{bmatrix} H \\ -H \\ -H \end{bmatrix}$$

Wichtige Brönsted-Basen

• NH₃: Ammoniak-Molekül

• OH-: Hydroxid-Ion

Säure-Base-Reaktion

Bei der Reaktion einer <u>Brönsted-Säure</u> (HA) mit einer <u>Brönsted-Base</u> (B) findet immer ein Protonenübergang statt. An einem Protonenübergang sind folglich immer zwei <u>korrespondierende</u> (zugehörige) Säure-Base-Paare beteiligt.

$$HA + B \rightleftharpoons A^- + BH^+$$

Säure 1 Base 2 Base 1 Säure 2

Protonenübergänge sind <u>reversibel</u>, d.h. es laufen ständig Hin- und Rückreaktion ab. Es liegt ein chemisches Gleichgewicht vor, das in der Reaktionsgleichung unter Verwendung eines <u>Gleichgewichtspfeils</u> (⇌) dargestellt wird.

Ampholyte

Teilchen, die abhängig vom Reaktionspartner sowohl als Brönsted-Säure als auch als Brönsted-Base-reagieren können (z.B. Wasser-Moleküle). Dieses Reaktionsverhalten wird auch als amphoter bezeichnet.

Autoprotolyse von Wasser-Molekülen

Zwischen Wasser-Molekülen laufen ständig Protonenübergänge (Protolysen) unter Bildung von Oxonium- und Hydroxid-Ionen ab.

$$2 H_2 O \rightleftharpoons H_3 O^+ + OH^-$$

Der pH-Wert

- Umfasst den Zahlenbereich von 0 − 14
- Maß für die Konzentration an Oxonium-Ionen (H₃O⁺) einer Lösung
- Stoffmengenkonzentration: Stoffmenge eines gelösten Stoffes pro Volumen der Lösung

$$c(x) = \frac{n(x)}{V(L\ddot{o}sung)}$$

- pH-Wert ist definiert als <u>negativ dekadischer Logarithmus des Zahlenwertes von c(H₃O⁺)</u>
- Bsp.: $c(H_3O^+) = 10^{-1} \rightarrow pH = 1$
 - $c(H_3O^+) > c(OH^-)$: pH < 7 \rightarrow saure Lösung
 - $c(H_3O^+) = c(OH^-)$: pH = 7 \rightarrow neutrale Lösung
 - $c(H_3O^+) < c(OH^-)$: pH > 7 \rightarrow basische Lösung

Acidität

Maß für die Fähigkeit eines Teilchens, als Säure zu reagieren.

Aufgrund der Carboxy-Gruppe reagieren Carbonsäure-Moleküle als Säuren, Alkohol-Moleküle hingegen nicht.

Ursachen:

- Aufgrund des <u>-I-Effekts</u> des Carbonyl-Sauerstoff-Atoms ist die O-H-Bindung eines Carbonsäure-Moleküls stärker polarisiert als bei Alkohol-Molekülen <u>(+I-Effekt</u> des Alkyl-Restes) → Protonenabgabe begünstigt
- Das durch Protonenabgabe entstehende Carboxylat-Ion ist <u>mesomeriestabilisiert</u>, das Alkoholat-Ion wäre es nicht

Die Neutralisation

Reaktion gleicher Stoffmengen von Oxonium- und Hydroxid-Ionen zu Wasser-Molekülen.

$$H_3O^+ + OH^- \rightleftharpoons 2 H_2O$$

Sind die Stoffmengen von Oxonium- und Hydroxid-Ionen gleich groß: Neutrale Lösung Nach dem Eindampfen der Lösung liegt ein Salz vor.

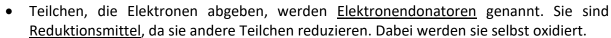
Bestimmung der Konzentration einer sauren/basischen Lösung durch <u>Neutralisations-Titration</u>. Zugabe einer <u>Maßlösung</u> (Lösung bekannter Konzentration) zu einer <u>Vorlage</u> (Lösung unbekannter Konzentration): <u>Farbumschlag</u> eines geeigneten <u>Indikators</u> am Äquivalenzpunkt.

II. Elektronenübergänge (Redoxreaktionen) Begrifflichkeiten

• Oxidation: Elektronenabgabe, Oxidationszahl wird größer

• Reduktion: Elektronenaufnahme, Oxidationszahl wird kleiner

• Redoxreaktion: Elektronenübergang



Das Redox-

• Teilchen, die Elektronen aufnehmen, werden <u>Elektronenakzeptoren</u> genannt. Sie sind <u>Oxidationsmittel</u>, da sie andere Teilchen oxidieren. Dabei werden sie selbst reduziert.



Bsp.: Bildung von Magnesiumoxid

Ox: Mg \rightarrow Mg²⁺ + 2e⁻ /·2 (Reduktionsmittel: Mg) Red: O₂ + 4e⁻ \rightarrow 2 O²⁻ (Oxidationsmittel: O₂)

Redox: $2 \text{ Mg} + O_2 \rightarrow 2 \text{ Mg}^{2+} + 2 O^{2-}$

Redoxreaktionen in wässriger Lösung

Bei Redoxreaktionen in wässrigen (sauren oder basischen) Lösungen müssen zusätzlich der <u>Ladungsausgleich</u> mit Oxonium- bzw. Hydroxid-Ionen und der <u>Massenausgleich</u> mit Wasser-Molekülen beachtet werden (s. "Infoblatt_Redox_wässrige_Lösung").

Die Oxidationszahl (OZ)

Wird als römische Ziffer mit Vorzeichen über einem Atom bzw. "Atom-Ion" angegeben.

Bestimmung der OZ anhand der Molekülformel:

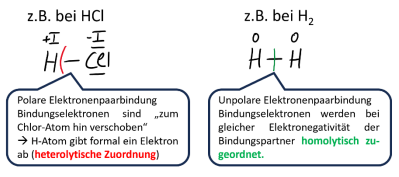
Teilchen	Oxidationszahl	
1. Atome in Elementen, z.B. Al, O ₂ , H ₂ , S ₈	0	
2. Wasserstoffatome in Verbindungen, z.B. H ₂ O	+1	
Ausnahme: Metallhydride, z.B. LiH, NaH	-I	
3. Halogenatome in Verbindungen, z.B. HF, CCl ₄	meist -l	
4. Sauerstoffatome in Verbindungen, z.B. H ₂ O	-11	
Ausnahme: Peroxide, z.B. H ₂ O ₂	-1	
5. Ionen	entspricht Ladungszahl	
z.B. Fe ³⁺	+III	
z.B. Cl ⁻	-I	
6. Moleküle → Molekülformel, z.B. H ₂ O	Summe der OZ aller Atome muss 0 ergeben	
Salze → Verhältnisformel, z.B. MgCl ₂		
7. Molekül-lonen	Summe der OZ aller Atome entspricht Ladungszahl	
z.B. NH ₄ ⁺	+1	
z.B. PO ₄ ³⁻	-111	

Bestimmung der OZ anhand der Strukturformel:

Die Bindungselektronen werden dem Atom mit der höheren Elektronegativität zugeordnet:

- heterolytische Zuordnung der Elektronen bei polaren Atombindungen (z.B. bei HCl) bzw.
- homolytische Zuordnung bei unpolaren Atombindungen (z.B. bei H₂)

Ermittlung der Oxidationszahl durch Vergleich der zugeordneten Elektronen des jeweiligen "Atom-Ions" mit der eigentlichen Anzahl an Valenzelektronen des entsprechenden Atoms.



Oxidation von Alkoholen

- <u>Primäre</u> Alkohole werden zu <u>Aldehyden</u> oder (mit starken Oxidationsmitteln) zu <u>Carbonsäuren</u> oxidiert
- <u>Sekundäre</u> Alkohole werden zu <u>Ketonen</u> oxidiert.
- Tertiäre Alkohole können nicht weiter oxidiert werden.

Aldehyd-Nachweise

Die <u>Fehling- und Silberspiegelprobe</u> basieren auf der Oxidation von Aldehyden zu Carbonsäuren in basischer Lösung.

• Ox: R-CHO + 2 OH $^{-}$ \rightarrow R-COOH + 2 e $^{-}$ + H₂O

Fehling-Probe:

- Oxidation von Aldehyden mit Hilfe von Cu²⁺-Ionen
- Es bildet sich ein rostroter Niederschlag aus Kupfer(I)-oxid
- Red: $2 \text{ Cu}^{2+} + 2 \text{ e}^{-} + 2 \text{ OH}^{-} \rightarrow \text{Cu}_2\text{O} + \text{H}_2\text{O}$

Silberspiegel-Probe:

- Oxidation von Aldehyden mit Hilfe von Ag⁺-Ionen
- Es bildet sich ein Silberspiegel (elementares Silber) an der Wand des Reagenzgefäßes
- Red: $Ag^+ + e^- \rightarrow Ag$

Brennstoffzellen

Umwandlung chemischer Energie eines kontinuierlich zugeführten Brennstoffs in elektrische Energie (Bsp.: Wasserstoff-Sauerstoff-Brennstoffzelle)

III. Nucleophil-Elektrophil-Reaktionen

Nucleophil

Kernliebendes Teilchen: Enthält ein Atom/Atome mit negativer Partial- oder Formal-Ladung

Elektrophil

Elektronenliebendes Teilchen: Enthält ein Atom/Atome mit positiver Partial- oder Formal-Ladung

Carbonsäure-Ester

Entstehen durch Reaktion eines Carbonsäure-Moleküls mit einem Alkohol-Molekül

$$R_{1}-C_{0}=H+H-\overline{0}-R_{2}\stackrel{[k_{0}]}{\rightleftharpoons}R_{1}-C_{0}=R_{2}+H_{0}H$$

Reaktionsmechanismus: Säurekatalysierte Esterkondensation (Veresterung)

<u>Kondensationsreaktion</u>: Reaktion von zwei Molekülen zu einem größeren Molekül unter Abspaltung eines kleineren Moleküls (z.B. H₂O oder HCl)

Reaktionsmechanismus Esterhydrolyse:

- Säurekatalysierte Esterhydrolyse: Carbonsäure- und Alkohol-Molekül als Produkte
- <u>Baseninduzierte</u> Esterhydrolye: Carboxylat-Ion und Alkohol-Molekül als Produkte

Weitere Kondensationsreaktionen:

- Reaktion von Aminosäuren zu Peptiden unter Ausbildung einer <u>Peptid-Bindung</u> (Amid-Bindung)
- Herstellung von Nylon (Polyamid)

Fette und fette Öle

Fett-Moleküle entstehen durch Veresterung des dreiwertigen Alkohols <u>Glycerin</u> (Propan-1,2,3-triol) mit drei langkettigen Monocarbonsäuren.

Die Carbonsäure-Reste werden folglich auch Fettsäure-Reste genannt.

- Gesättigte Fettsäure-Reste: Nur Einfachbindungen zwischen Kohlenstoffatomen
- <u>Ungesättigte</u> Fettsäure-Reste: Mindestens eine Doppelbindung
- Natürlich vorkommende Fettsäuren weisen an den Doppelbindungen Z-Konfiguration auf

Löslichkeit

Fett-Moleküle haben nur eine sehr geringe Molekülpolarität.

→ kaum Dipol-Dipol-Wechselwirkungen

Aufgrund der langen Alkylreste wirken jedoch starke <u>London-Dispersions-Wechselwirkungen</u> zwischen den Molekülen.

→ Fette sind hydrophob bzw. lipophil

Schmelzbereich

Aufgrund der <u>Z-Konfiguration</u> weisen ungesättigte Fettsäure-Reste einen <u>"Knick"</u> im Molekülbau auf

- → je mehr ungesättigte Fettsäure-Reste ein Fett-Molekül enthält, desto schlechter können sich die Fett-Moleküle aneinanderlagern
- → weniger starke London-Dispersions-Wechselwirkungen
- → geringerer Schmelzbereich des entsprechenden Fettes bzw. fetten Öles

Nachweis ungesättigter Fettsäuren

Mit Hilfe von Povidon-Iod-Lösung (Betaisodona-Lösung) und Stärke-Lösung

- → liegen nur gesättigte Moleküle vor: tiefblaue Färbung (Iod-Stärke-Komplex)
- → liegen ungesättigte Moleküle vor, wird lod an die Doppelbindungen addiert
- → kein Iod-Stärke-Komplex möglich

Seifen als Beispiel für Tenside

Verseifung

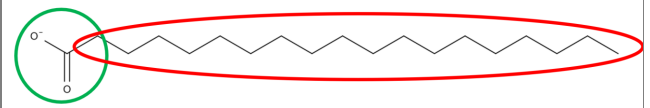
Baseninduzierte Esterhydrolyse von Fett-Molekülen

Es werden die Salze der Fettsäure-Anionen (= Seifen) gebildet

Eigenschaften von Seifen

- Herabsetzung der Grenzflächenspannung (Oberflächenspannung)
- <u>Emulgiervermögen</u>
- <u>Dispergiervermögen</u>

Seifen sind Lösungsvermittler und werden auch als Tenside bezeichnet.



Da Tensid-Teilchen (Teilchenebene) aus einem **polaren Kopf (Carboxylat-Gruppe)** und einem **unpolaren Schwanz (Alkyl-Rest)** aufgebaut sind, sind Tenside (Stoffebene) sowohl hydrophil als auch lipophil und werden daher auch als amphiphil ("beides liebend") bezeichnet.

Beim Waschvorgang ordnen sich Tensid-Teilchen in <u>Micellen</u> an, in denen der Schmutz (aufgebaut aus unpolaren Molekülen) eingelagert ist und abgewaschen werden kann.



Nachteile gewöhnlicher Seifen

- <u>Basische Reaktion</u>: Zerstörung von empfindlichem Gewebe sowie des Säureschutzmantels unserer Haut möglich
- <u>Härte-Empfindlichkeit</u>: Verlust der Waschwirkung in hartem Wasser durch Bildung schwerlöslicher Kalk- oder Magnesiumseifen → Ablagerung als Grauschleier
- <u>Säure-Empfindlichkeit</u>: Verlust der Waschwirkung in saurer Lösung durch Bildung von Fettsäure-Molekülen in Folge einer Protonierung der Fettsäure-Anionen durch Oxoniumlonen

Kohlenhydrate

Monosaccharide: Glucose (Aldose) und Fructose (Ketose)

- Vorkommen in <u>offenkettiger Aldehyd- bzw. Ketoform</u> sowie in <u>Ringform</u> (Halbacetalbzw. Halbketal-Form)
- Ringschluss durch <u>nucleophile Addition</u>

Disaccharide, z.B. Saccharose

- Bildung durch Reaktion zweier Monosaccharide
- Es entsteht ein sog. Vollacetal

Keto-Enol-Tautomerie

- In basischer Lösung kann Fructose in Glucose umgewandelt werden
- "Endiol" als Zwischenstufe