Erftgymnasium

Schulinternes Curriculum

Chemie

Leistungskurs Q1 und Q2

gültig ab dem Schuljahr 2024/2025

Unterrichtsvorhaben der Qualifikationsphase I – Leistungskurs (ca. 150 UStd.)				
Thema des Unter- richtsvorhabens und Leitfrage(n)	Grundgedanken zum geplanten Unterrichtsvorhaben beispielhaft	Inhaltsfelder, Inhaltliche Schwer- punkte	Konkretisierte Kompetenzerwartungen Die Schülerinnen und Schüler	
Unterrichtsvorhaben I Saure und basische Reiniger Welche Wirkung haben Säuren und Basen in sauren und basischen Reinigern? Wie lässt sich die unterschiedliche Reaktionsgeschwindigkeit der Reaktionen Essigsäure mit Kalk und Salzsäure mit Kalk erklären? Wie lassen sich die Konzentrationen von starken und schwachen Säuren und alkalischen Reinigern bestimmen? Wie lassen sich saure und alkalische Lösungen entsorgen? ca. 40 UStd.	Materialgestützte Erarbeitung und experimentelle Untersuchung der Eigenschaften von ausgewählten sauren, alkalischen und neutralen Reinigern zur Wiederholung bzw. Einführung des Säure-Base-Konzepts nach Brønsted, der pH-Wert-Skala einschließlich pH-Wert-Berechnungen wässriger Lösungen von Säuren und Basen Vergleich der Reaktion von Kalk mit Essigreiniger und Urinsteinlöser auf Salzsäurebasis zur Wiederholung des chemischen Gleichgewichts und zur Ableitung des pKs-Werts von schwachen Säuren Ableitung des pKB-Werts von schwachen Basen pH-Wert-Berechnungen von starken und schwachen Säuren und Basen in verschiedenen Reinigern (Essigreiniger, Urinsteinlöser, Abflussreiniger, Fensterreiniger) zur Auswahl geeigneter Indikatoren im Rahmen der	 Inhaltsfeld Säuren, Basen und analytische Verfahren Protolysereaktionen: Säure-Base-Konzept nach Brønsted, Säure-/Base-Konstanten (KS, pKs, KB, pKB), Reaktionsgeschwindigkeit, chemisches Gleichgewicht, Massenwirkungsgesetz (Kc), pH-Wert-Berechnungen wässriger Lösungen von Säuren und Basen, Puffersysteme analytische Verfahren: Nachweisreaktionen (Fällungsreaktion, Farbreaktion, Gasentwicklung), Nachweise von Ionen, Säure-Base-Titrationen (mit Umschlagspunkt, mit Titrationskurve), potentiometrische pH-Wert-Messung energetische Aspekte: Erster Hauptsatz der Thermodynamik, Neutralisationsenthalpie, Lösungsenthalpie, Kalorimetrie 	 klassifizieren die auch in Produkten des Alltags identifizierten Säuren und Basen mithilfe des Säure-Base-Konzepts von Brønsted und erläutern ihr Reaktionsverhalten unter Berücksichtigung von Protolysegleichungen (S1, S6, S7, S16, K6), (VB B Z6) erläutern die unterschiedlichen Reaktionsgeschwindigkeiten von starken und schwachen Säuren mit unedlen Metallen oder Salzen anhand der unterschiedlichen Gleichgewichtslage der Protolysereaktionen (S3, S7, S16), leiten die Säure-/Base-Konstante und den pKs/pKB-Wert von Säuren und Basen mithilfe des Massenwirkungsgesetzes ab und berechnen diese (S7, S17), interpretieren die Gleichgewichtslage von Protolysereaktionen mithilfe des Massenwirkungsgesetzes und die daraus resultierenden Säure-/Base-Konstanten (S2, S7), berechnen pH-Werte wässriger Lösungen von Säuren und Basen 	

Konzentrationsbestimmung mittels Säure-Base-Titration mit Umschlagspunkt

Praktikum zur Konzentrationsbestimmung Säuren und Basen in verschiedenen Reinigern auch unter Berücksichtigung mehrprotoniger Säuren

Erarbeitung von Praxistipps für die sichere Nutzung von Reinigern im Haushalt zur Beurteilung von sauren und basischen Reinigern hinsichtlich ihrer Wirksamkeit und ihres Gefahrenpotentials

Experimentelle Untersuchung von Möglichkeiten zur Entsorgung von sauren und alkalischen Lösungen

Materialgestützte Erarbeitung des Enthalpiebegriffs am Beispiel der Neutralisationsenthalpie im Kontext der fachgerechten Entsorgung von sauren und alkalischen Lösungen

- auch bei nicht vollständiger Protolyse (S17),
- definieren den Begriff der Reaktionsenthalpie und grenzen diesen von der inneren Energie ab (S3),
- erklären im Zusammenhang mit der Neutralisationsreaktion den ersten Hauptsatz der Thermodynamik (Prinzip der Energieerhaltung) (S3, S10),
- erläutern die Neutralisationsreaktion unter Berücksichtigung der Neutralisationsenthalpie (S3, S12),
- planen hypothesengeleitet Experimente zur Konzentrationsbestimmung von Säuren und Basen auch in Alltagsprodukten (E1, E2, E3, E4),
- führen das Verfahren einer Säure-Base-Titration mit Endpunktbestimmung mittels Indikator durch und werten die Ergebnisse auch unter Berücksichtigung einer Fehleranalyse aus (E5, E10, K10),
- bestimmen die Reaktionsenthalpie der Neutralisationsreaktion von starken Säuren mit starken Basen kalorimetrisch und vergleichen das Ergebnis mit Literaturdaten (E5, K1), (MKR 2.1, 2.2)
- beurteilen den Einsatz, die Wirksamkeit und das

Gefahrenpotenzial von Säuren, Basen und Salzen als Inhaltsstoffe in Alltagsprodukten und leiten dar- aus begründet Handlungsoptionen ab (B8, B11, K8), (VB B Z3, Z6)
bewerten die Qualität von Produkten des Alltags oder Umweltparameter auf der Grundlage von qualitativen und quantitativen Analyseergebnissen und beurteilen die Daten hinsichtlich ihrer Aussagekraft (B3, B8, K8).

Unterrichtsvorhaben II

Salze – hilfreich und lebensnotwendig!

Welche Stoffeigenschaften sind verantwortlich für die vielfältige Nutzung verschiedener Salze?

Lässt sich die Lösungswärme von Salzen sinnvoll nutzen?

Welche Bedeutung haben Salze für den menschlichen Körper?

ca. 26 UStd.

Einstiegsdiagnose zur Ionenbindung

Praktikum zu den Eigenschaften von Salzen und zu ausgewählten Nachweisreaktionen der verschiedenen Ionen in den Salzen

Untersuchung der Löslichkeit schwerlöslicher Salze zur Einführung des Löslichkeitsprodukts am Beispiel der Halogenid-Nachweise mit Silbernitrat

Praktikum zur Untersuchung der Lösungswärme verschiedener Salze zur Beurteilung der Eignung für den Einsatz in selbsterhitzenden und kühlenden Verpackungen

Inhaltsfeld Säuren, Basen und analytische Verfahren

- Löslichkeitsgleichgewichte
- analytische Verfahren: Nachweisreaktionen (Fällungsreaktion,
 Farbreaktion, Gasentwicklung),
 Nachweise von Ionen, SäureBase-Titrationen (mit Umschlagspunkt, mit Titrationskurve), potentiometrische pH-Wert-Messung
- energetische Aspekte: Erster
 Hauptsatz der Thermodynamik,
 Neutralisationsenthalpie, Lösungsenthalpie, Kalorimetrie
- Entropie
- Ionengitter, Ionenbindung

- erläutern die Wirkung eines Puffersystems auf Grundlage seiner Zusammensetzung (S2, S7, S16),
- berechnen den pH-Wert von Puffersystemen anhand der Henderson-Hasselbalch-Gleichung (S17),
- erklären endotherme und exotherme Lösungsvorgänge bei Salzen unter Einbeziehung der Gitter- und Solvatationsenergie und führen den spontanen Ablauf eines endothermen Lösungsvorgangs auf die Entropieänderung zurück (S12, K8),
- erklären Fällungsreaktionen auf der Grundlage von Löslichkeitsgleichgewichten (S2, S7),
- weisen ausgewählte Ionensorten (Halogenid-Ionen, Ammonium-

Materialgestützte Erarbeitung einer Erklärung von endothermen Lösungsvorgängen zur Einführung der Entropie

Bewertungsaufgabe zur Nutzung von selbsterhitzenden Verpackungen

Recherche zur Verwendung, Wirksamkeit und möglichen Gefahren verschiedener ausgewählter Salze in Alltagsbezügen einschließlich einer kritischen Reflexion

Recherche zur Bedeutung von Salzen für den menschlichen Körper (Regulation des Wasserhaushalts, Funktion der Nerven und Muskeln, Regulation des Säure-Base-Haushalts etc.)

Materialgestützte Erarbeitung der Funktion und Zusammensetzung von Puffersystemen im Kontext des menschlichen Körpers (z. B. Kohlensäure-Hydrogencarbonatpuffer im Blut, Dihydrogenphosphat-Hydrogenphosphatpuffer im Speichel, Ammoniak-Ammoniumpuffer in der Niere) einschließlich der gesundheitlichen Folgen bei Veränderungen der pH-Werte in den entsprechenden Körperflüssigkeiten

- Ionen, Carbonat-Ionen) salzartiger Verbindungen qualitativ nach (E5),
- interpretieren die Messdaten von Lösungsenthalpien verschiedener Salze unter Berücksichtigung der Entropie (S12, E8),
- beurteilen den Einsatz, die Wirksamkeit und das Gefahrenpotenzial von Säuren, Basen und Salzen als Inhaltsstoffe in Alltagsprodukten und leiten daraus begründet Handlungsoptionen ab (B8, B11, K8), (VB B Z3, Z6)
- bewerten die Qualität von Produkten des Alltags oder Umweltparameter auf der Grundlage von qualitativen und quantitativen Analyseergebnissen und beurteilen die Daten hinsichtlich ihrer Aussagekraft (B3, B8, K8). (VB B Z3)

Anwendungsaufgaben zum Löslichkeitsprodukt im Kontext der menschlichen Gesundheit (z. B. Bildung von Zahnstein oder Nierensteine, Funktion von Magnesiumhydroxid als Antazidum)

Unterrichtsvorhaben III

Mobile Energieträger im Vergleich

Welche Faktoren bestimmen die Spannung und die Stromstärke zwischen verschiedenen Redoxsystemen?

Wie sind Batterien und Akkumulatoren aufgebaut?

Wie kann die Leistung von Akkumulatoren berechnet und bewertet werden?

ca. 24 USt.

Analyse der Bestandteile von Batterien anhand von Anschauungsobjekten; Diagnose bekannter Inhalte aus der SI

Experimente zu Reaktionen von verschiedenen Metallen und Salzlösungen (Redoxreaktionen als Elektronenübertragungsreaktionen, Wiederholung der Ionenbindung, Erarbeitung der Metallbindung

Aufbau einer galvanischen Zelle (Daniell-Element): Messung von Spannung und Stromfluss (elektrochemische Doppelschicht)

Messen von weiteren galvanischen Zellen, Berechnung der Zellspannung bei Standardbedingungen (mithilfe von Animationen), Bildung von Hypothesen zur Spannungsreihe, Einführung der Spannungsreihe

Inhaltsfeld Elektrochemische Prozesse und Energetik

- Redoxreaktionen als Elektronenübertragungsreaktionen
- galvanische Zellen: Metallbindung (Metallgitter, Elektronengasmodell), Ionenbindung, elektrochemische Spannungsreihe, elektrochemische Spannungsquellen, Berechnung der Zellspannung, Konzentrationszellen (Nernst-Gleichung)
- Elektrolyse: Faraday-Gesetze, Zersetzungsspannung (Überspannung)
- Redoxtitration
- alternative Energieträger
- Energiespeicherung
- energetische Aspekte: Erster
 Hauptsatz der Thermodynamik,
 Standardreaktionsenthalpien, Satz
 von Hess, freie Enthalpie, GibbsHelmholtz-Gleichung, heterogene
 Katalyse

- erläutern Redoxreaktionen als dynamische Gleichgewichtsreaktionen unter Berücksichtigung des Donator-Akzeptor-Konzepts (S7, S12, K7),
- nennen die metallische Bindung und die Beweglichkeit hydratisierter Ionen als Voraussetzungen für einen geschlossenen Stromkreislauf der galvanischen Zelle und der Elektrolyse (S12, S15, K10),
- erläutern den Aufbau und die Funktionsweise galvanischer Zellen hinsichtlich der chemischen Prozesse auch mithilfe digitaler Werkzeuge und berechnen auch unter Berücksichtigung der Nernst-Gleichung die jeweilige Zellspannung (S3, S17, E6, K11), (MKR 1.2)
- erläutern und vergleichen den Aufbau und die Funktion ausgewählter elektrochemischer Spannungsquellen aus Alltag und Technik (Batterie, Akkumulator,

Hypothesenentwicklung zum Ablauf von Redoxreaktionen und experimentelle Überprüfung

Messen der Zellspannung verschiedener Konzentrationszellen und Ableiten der Nernst-Gleichung zur Überprüfung der Messergebnisse

Berechnung der Leistung verschiedener galvanischer Zellen auch unter Nicht-Standardbedingungen

Modellexperiment einer Zink-Luft-Zelle, Laden und Entladen eines Zink-Luft-Akkus (Vergleich galvanische Zelle – Elektrolyse) Brennstoffzelle) unter Berücksichtigung der Teilreaktionen sowie möglicher Zellspannungen (S10, S12, S16, K9),

- erläutern die Reaktionen einer Elektrolyse auf stofflicher und energetischer Ebene als Umkehr der Reaktionen eines galvanischen Elements (S7, S16, K10),
- entwickeln Hypothesen zum Auftreten von Redoxreaktionen zwischen Metall- und Nichtmetallatomen sowie Ionen und überprüfen diese experimentell (E3, E4, E5, E10),
- ermitteln Messdaten ausgewählter galvanischer Zellen zur Einordnung in die elektrochemische Spannungsreihe (E6, E8),
- erklären die Herleitung elektrochemischer und thermodynamischer Gesetzmäßigkeiten (Faraday, Nernst, Gibbs-Helmholtz) aus experimentellen Daten (E8, S17, K8),
- diskutieren Möglichkeiten und Grenzen bei der Umwandlung, Speicherung und Nutzung elektrischer Energie auch unter Berücksichtigung thermodynamischer Gesetzmäßigkeiten im Hinblick auf nachhaltiges Handeln (B3, B10, B13, E12, K8). (VB D Z1, Z3)

Unterrichtsvorhaben IV

Wasserstoff – Brennstoff der Zukunft?

Wie viel Energie wird bei der Verbrennungsreaktion verschiedener Energieträger freigesetzt?

Wie funktioniert die Wasserstoffverbrennung in der Brennstoffzelle?

Wie beeinflussen Temperatur und Elektrodenmaterial die Leistung eines Akkus?

ca. 30 UStd.

Entwicklung von Kriterien zum Autokauf in Bezug auf verschiedene Treibstoffe (Wasserstoff, Erdgas, Autogas, Benzin und Diesel)

Untersuchen der Verbrennungsreaktionen von Erdgas, Autogas, Wasserstoff, Benzin (Heptan) und Diesel (Heizöl): Nachweisreaktion der Verbrennungsprodukte, Aufstellen der Redoxreaktionen, energetische Betrachtung der Redoxreaktionen (Grundlagen der chemischen Energetik), Ermittlung der Reaktionsenthalpie, Berechnung der Verbrennungsenthalpie

Wasserstoff als Autoantrieb: Vergleich der Verbrennungsreaktion in der Brennstoffzelle mit der Verbrennung von Wasserstoff (Vergleich der Enthalpie: Unterscheidung von Wärme und elektrischer Arbeit; Erarbeitung der heterogenen Katalyse); Aufbau der PEM-Brennstoffzelle.

Schülerversuch: Bestimmung des energetischen Wirkungsgrads der PEM-Brennstoffzelle

Versuch: Elektrolyse von Wasser zur Gewinnung von Wasserstoff (energetische und stoffliche

Inhaltsfeld Elektrochemische Prozesse und Energetik

- Redoxreaktionen als Elektronenübertragungsreaktionen
- alternative Energieträger
- Energiespeicherung
- energetische Aspekte: Erster
 Hauptsatz und Zweiter der Thermodynamik, Standardreaktionsenthalpien, Satz von Hess, freie Enthalpie, Gibbs-Helmholtz-Gleichung, heterogene Katalyse
- erläutern und vergleichen den Aufbau und die Funktion ausgewählter elektrochemischer Spannungsquellen aus Alltag und Technik (Batterie, Akkumulator, Brennstoffzelle) unter Berücksichtigung der Teilreaktionen sowie möglicher Zellspannungen (S10, S12, S16, K9),
- erklären am Beispiel einer Brennstoffzelle die Funktion der heterogenen Katalyse unter Verwendung geeigneter Medien (S8, S12, K11),
- erklären die für eine Elektrolyse benötigte Zersetzungsspannung unter Berücksichtigung des Phänomens der Überspannung (S12, K8),
- interpretieren energetische Erscheinungen bei Redoxreaktionen auf die Umwandlung eines Teils der in Stoffen gespeicherten Energie in Wärme und Arbeit unter Berücksichtigung der Einschränkung durch den zweiten Hauptsatz der Thermodynamik (S3, S12, K10),
- berechnen die freie Enthalpie bei Redoxreaktionen (S3, S17, K8),
- erklären die Herleitung elektrochemischer und thermodynamischer Gesetzmäßigkeiten (Faraday, Nernst, Gibbs-Helmholtz) aus

	Betrachtung, Herleitung der Faraday-Gesetze) Herleitung der Gibbs-Helmholtz-Gleichung mit Versuchen an einem Kupfer-Silber-Element und der Brennstoffzelle Vergleich von Brennstoffzelle und Akkumulator: Warum ist die Leistung eines Akkumulators temperaturabhängig? (Versuch: Potentialmessung in Abhängigkeit von der Temperatur zur Ermittlung der freien Enthalpie) Vergleich von Haupt- und Nebenreaktionen in galvanischen Zellen zur Erklärung des Zweiten Hauptsatzes Lernaufgabe: Wasserstoff – Bus, Bahn oder Flugzeug? Verfassen eines Beitrags für ein Reisemagazin (siehe Unterstützungsmaterial).		•	experimentellen Daten (E8, S17, K8), ermitteln die Leistung einer elektrochemischen Spannungsquelle an einem Beispiel (E5, E10, S17), ermitteln die Standardreaktionsenthalpien ausgewählter Redoxreaktionen unter Anwendung des Satzes von Hess auch rechnerisch (E2, E4, E7, S16, S 17, K2), bewerten auch unter Berücksichtigung des energetischen Wirkungsgrads fossile und elektrochemische Energiequellen (B2, B4, K3, K12). (VB D Z1, Z3)
Unterrichtsvorhaben V Korrosion von Metallen	Erarbeitung einer Mindmap von Korrosionsfolgen anhand von Abbil- dungen, Materialproben, Informati-	Inhaltsfeld Elektrochemische Pro- zesse und Energetik	•	berechnen Stoffumsätze unter Anwendung der Faraday-Gesetze (S3, S17),
Wie kann man Metalle nachhaltig vor Korrosion schützen?	onen zu den Kosten und ökologischen Folgen Experimentelle Untersuchungen zur Säure- und Sauerstoffkorrosion, Bildung eines Lokalelements, Opferanode	Korrosion: Sauerstoff- und Säure- korrosion, Korrosionsschutz	•	erklären die Herleitung elektrochemischer und thermodynamischer Gesetzmäßigkeiten (Faraday, Nernst, Gibbs-Helmholtz) aus experimentellen Daten (E8, S17, K8),
ca. 12 UStd.	Experimente zu Korrosionsschutz- maßnahmen entwickeln und		•	entwickeln Hypothesen zur Bil- dung von Lokalelementen als Grundlage von

experimentell überprüfen (Opferanode, Galvanik mit Berechnung von abgeschiedener Masse und	Korrosionsvorgängen und über- prüfen diese experimentell (E1, E3, E5, S15),
benötigter Ladungsmenge) Diskussion der Nachhaltigkeit verschiedener Korrosionsschutzmaßnahmen	 entwickeln ausgewählte Verfahren zum Korrosionsschutz (Galvanik, Opferanode) und führen diese durch (E1, E4, E5, K13), (VB D Z3)
Lern-/Bewertungsaufgabe: Darstellung der elektrolytischen Metallgewinnungsmöglichkeiten und Berechnung der Ausbeute im Verhältnis der eingesetzten Energie	 diskutieren ökologische und öko- nomische Aspekte der elektrolyti- schen Gewinnung eines Stoffes unter Berücksichtigung der Fara- day-Gesetze (B10, B13, E8, K13), (VB D Z 3)
	 beurteilen Folgen von Korrosions- vorgängen und adäquate Korrosi- onsschutzmaßnahmen unter öko- logischen und ökonomischen As- pekten (B12, B14, E1). (VB D Z3)

Unterrichtsvorhaben der Qualifikationsphase II – Leistungskurs (ca. 114 UStd.)				
Thema des Unterrichts- vorhabens und Leit- frage(n)	Grundgedanken zum geplanten Unterrichtsvorhaben beispielhaft	Inhaltsfelder, Inhaltliche Schwer- punkte	Konkretisierte Kompetenzerwartungen Die Schülerinnen und Schüler	
Unterrichtsvorhaben VII Vom Erdöl zu Synthesewege in der organischen Chemie ca. 54 UStd.	Einstiegsdiagnose zu den organischen Stoffklassen oder Wiederholung der organischen Stoffklassen (funktionelle Gruppen, Nomenklatur, Isomerie, Struktur-Eigenschaftsbeziehungen) Unterscheidung der gesättigten Edukte und ungesättigten Produkte mit Bromwasser Erarbeitung der Reaktionsmechanis-	Inhaltsfeld Reaktionswege der organischen Chemie - funktionelle Gruppen verschiedener Stoffklassen und ihre Nachweise: Hydroxygruppe, Carbonylgruppe, Carboxygruppe, Estergruppe, Aminogruppe - Alkene, Alkine, Halogenalkane - Elektronenpaarbindung: Einfach- und Mehrfachbindungen, Oxidationszahlen, Molekülgeometrie (EPA-Modell)	 stellen den Aufbau der Moleküle (Konstitutionsisomerie, Stereoisomerie, Molekülgeometrie) von Vertretern der Stoffklassen der Alkane, Halogenalkane, Alkene, Alkine Alkanole, Alkanale, Alkanone, Carbonsäuren, Ester und Amine auch mit digitalen Werkzeugen dar (S1, E7, K11), erklären Stoffeigenschaften und Reaktionsverhalten mit dem Einfluss der jeweiligen funktionellen Gruppen unter Berücksichtigung von inter- 	
	men "radikalische Substitution" und "elektrophile Addition" Vertiefende Betrachtung des Mechanismus der elektrophilen Addition zur Erarbeitung des Einflusses der Substituenten im Kontext der Herstellung wichtiger organischer Rohstoffe aus Alkenen (u. a. Alkohole, Halogenalkane) Vertiefende Betrachtung der Halogenalkane als Ausgangsstoffe für wichtige organische Produkte (u. a. Alkohole, Ether) zur Erarbeitung der		 und intramolekularen Wechselwirkungen (S2, S13), erklären Redoxreaktuinen in organischen Synthesewegen unter Berücksichtigung der Oxidationszahlen (S3, S11, S16) erläutern auch mit digitalen Werkzeugen die Reaktionsmechanismen unter Berücksichtigung der spezifischen Reaktionsbedingungen (S8, S9, S14, E9, K11), schließen mithilfe von spezifischen Nachweisen der Reaktionsprodukte (Doppelbindung zwischen 	

	Mechanismen der nucleophilen Sub- stitution erster und zweiter Ordnung		•	Kohlenstoff-Atomen, Chlorid- und Bromid-Ionen, Carbonyl- und Car- boxy-Gruppe) auf den Reaktionsver- lauf und bestimmen den Reaktions- typ (E5, E7, S4, K10), entwickeln Hypothesen zum Reakti-
				onsverhalten aus der Molekülstruktur (E3, E12, K2),
			•	recherchieren und bewerten Nutzen und Risiken ausgewählter Produkte der organischen Chemie unter selbst entwickelten Fragestellungen (B1, B11, K2, K4),
			•	beurteilen die Möglichkeiten und Grenzen von Modellvorstellungen bezüglich der Struktur organischer Verbindungen und die Reaktions- schritte von Synthesen für die Vor- hersage der Bildung vo n Reaktions- produkten (B1, B2, K10),
			•	erklären die Estersynthese us Alka- nolen und Carbonsäuren unter Be- rücksichtigung der Katalyse (S4, S8, S9, K7),
			•	erläutern die Planung und Durchführung einer Estersynthese in Bezug auf die Optimierung der Ausbeute auf der Grundlage des Prinzips von Le Chatelier (E4, E5, K13),
Unterrichtsvorhaben VIII Naturstoffe: Fette	Materialgestützte Erarbeitung und experimentelle Untersuchung der	Inhaltsfeld Reaktionswege der organischen Chemie	•	erläutern den Aufbau und die Eigen- schaften von gesättigten und
Hatai Stolle. I ette			<u> </u>	

Welche Fette sind in Lebensmitteln enthalten? Wie werden Ester in Kosmetikartikeln hergestellt? Ca. 10 Std.	Eigenschaften von ausgewählten fett- und ölhaltigen Lebensmitteln Materialgestützte Bewertung der Qua- lität von verarbeiteten Fetten auch in Bezug auf Ernährungsempfehlungen Fakultativ: Vorträge zu Aminosäuren, Proteinen, Kohlenhydraten	 Chiralität inter- und intramolekulare Wechselwirkungen Naturstoffe: Fette Analytische Verfahren: Chromatografie 	 ungesättigten Fetten (S1, S11, S13), unterscheiden experimentell zwischen gesättigten und ungesättigten Fettsäuren (E5, E11), beurteilen die Qualität von Fetten hinsichtlich ihrer Zusammensetzung und Verarbeitung im Bereich der Lebensmitteltechnik und der eigenen Ernährung (B7, B8, K8), stellen den Aufbau der Moleküle Chiralität am asymmetrischen C-Atom) vauch mit digitalen Werkzeugen dar (S1, E7, K11),
Unterrichtsvorhaben IX Die Welt ist bunt – Aromaten und Farbstoffe Warum erscheinen uns einige organische Stoffe farbig? ca. 16 UStd.	 Benzol – ein Alltagsstoff Strukturaufklärung Mesomerie und Aromatizität Materialgestützte und experimentelle Erarbeitung von Farbstoffen im Alltag Farbigkeit und Licht Farbe und Struktur (konjugierte Doppelbindungen, Donator-Akzeptorgruppen, Mesomerie) Klassifikation von Farbstoffen nach ihrer Verwendung und strukturellen Merkmalen Schülerversuch: Identifizierung von Farbstoffen in Alltagsprodukten durch Dünnschichtchromatographie 	Inhaltsfeld Reaktionswege der organischen Chemie - Struktur und Reaktivität des aromatischen Systems - Elektronenpaarbindung: Einfach- und Mehrfachbindungen - Mesomerie, - inter- und intramolekulare Wechselwirkungen - Reaktionsmechanismen: elektrophile Erstsubstitution, - Koordinative Bindung: Katalyse - Farbstoffe: Einteilung, Struktur, Eigenschaften und Verwendung - Analytische Verfahren: Chromatografie	 beschreiben den Aufbau und die Wirkungsweise eines Katalysators unter Berücksichtigung des Konzepts der koordinativen Bindung als Wechselwirkung von Metallkationen mit freien Elektronenpaaren (S13, S15), erklären die Reaktivität eines aromatischen Systems anhand der Struktur und erläutern in diesem Zusammenhang die Mesomerie (S9, S13, E9, E12), klassifizieren Farbstoffe sowohl auf Grundlage struktureller Merkmale als auch nach ihrer Verwendung (S10, S11, K8), erläutern die Farbigkeit ausgewählter Stoffe durch Lichtabsorption

	Synthese eines Farbstoffs mithilfe einer Lewis-Säure an ein aromatisches System: • Erarbeitung des Reaktionsmechanismus der elektrophilen Substitution am Aromaten			auch unter Berücksichtigung der Molekülstruktur mithilfe des Meso- meriemodells (mesomere Grenz- strukturen, Delokalisation von Elekt- ronen, Donator-Akzeptor-Gruppen) (S2, E7, K10),
	 Beschreiben der koordinativen Bindung der Lewis-Säure als Ka- talysator der Reaktion 		•	trennen mithilfe eines chromatogra- fischen Verfahrens Stoffgemische und analysieren ihre Bestandteile durch Interpretation der Retentions- faktoren (E4, E5),
			•	interpretieren Absorptionsspektren ausgewählter Farbstofflösungen (E8, K2),
			•	beurteilen die Möglichkeiten und Grenzen von Modellvorstellungen bezüglich der Struktur organischer Verbindungen und die Reaktions- schritte von Synthesen für die Vor- hersage der Bildung von Reaktions- produkten (B1, B2, K10),
			•	bewerten den Einsatz verschiedener Farbstoffe in Alltagsprodukten aus chemischer, ökologischer und öko- nomischer Sicht (B9, B13, S13).
Unterrichtsvorhaben X		Inhaltsfeld Moderne Werkstoffe		
"InnoProducts" – Werk- stoffe nach Maß	Materialgestützte Untersuchung und Erarbeitung der Stoffeigenschaften von Kunststoffen	Kunststoffe: Struktur und Eigen- schaften, Kunststoffklassen (Ther- moplaste, Duroplaste, Elastomere)	•	erklären Stoffeigenschaften und Re- aktionsverhalten mit dem Einfluss der jeweiligen funktionellen Gruppen unter Berücksichtigung von inter-
Welche besonderen Eigen- schaften haben Werkstoffe	Experimentelle Synthese von Kunst- stoffen	 Kunststoffsynthese: Verknüpfung von Monomeren zu Makromolekülen, Polymerisation (Mechanismus der 		und intramolekularen Wechselwir- kungen (S2, S13),

aus Kunststoffen und Nanomaterialien und wie lassen sich diese Materialien herstellen?

Welche Vor- und Nachteile haben Kunststoffe und Nanoprodukte mit spezifischen Eigenschaften?

ca. 34 UStd.

Vom Isobuten zu Kleber und Kaugummi – technische Synthese

Kunststoffe in Alltag, Industrie und Umwelt: Synthese, Eigenschaften, Recycling

Auf die Größe kommt es an - Nanopartikel

Kunststoffe und Nanoprodukte einschließlich einer Bewertung der verschiedenen Werkstoffe

Fortführung einer tabellarischen Übersicht über die bisher erarbeiteten organischen Stoffklassen einschließlich entsprechender Nachweisreaktionen

radikalischen Polymerisation)

- Rohstoffgewinnung und -verarbeitung
- Recycling: Kunststoffverwertung, Wertstoffkreisläufe
- Technisches Syntheseverfahren
- Nanochemie: Nanomaterialien, Nanostrukturen, Oberflächeneigenschaften
- erklären die Eigenschaften von Kunststoffen aufgrund der molekularen Strukturen (Kettenlänge, Vernetzungsgrad, Anzahl und Wechselwirkung verschiedenartiger Monomere) (S11, S13),
- klassifizieren Kunststoffe anhand ihrer Eigenschaften begründet nach Thermoplasten, Duroplasten und Elastomeren (S1, S2),
- erläutern die Verknüpfung von Monomermolekülen zu Makromolekülen mithilfe von Reaktionsgleichungen an einem Beispiel (S4, S12, S16),
- erläutern die Reaktionsschritte einer radikalischen Polymerisation (S4, S14, S16),
- beschreiben den Weg eines Anwendungsproduktes von der Rohstoffgewinnung über die Produktion bis zur Verwertung (S5, S10, K1, K2),
- erläutern ein technisches Syntheseverfahren auch unter Berücksichtigung der eingesetzten Katalysatoren (S8, S9),
- planen zielgerichtet anhand der Eigenschaften verschiedener Kunststoffe Experimente zur Trennung und Verwertung von Verpackungsabfällen (E4, S2),
- bewerten den Einsatz von Erdöl und nachwachsenden Rohstoffen für die

	Herstellung und die Verwendung von Produkten aus Kunststoffen im Sinne einer nachhaltigen Entwick- lung aus ökologischer, ökonomi- scher und sozialer Perspektive (B9, B12, B13),
•	bewerten stoffliche und energeti- sche Verfahren der Kunststoffver- wertung unter Berücksichtigung ausgewählter Nachhaltigkeitsziele (B6, B13, S3, K5, K8),
•	beschreiben Merkmale von Nano- materialien am Beispiel von Alltags- produkten (S1, S9),
•	führen eigenständig geplante Experimente zur Untersuchung von Eigenschaften organischer Werkstoffe durch und werten diese aus (E4, E5),
•	erläutern ermittelte Stoffeigenschaften am Beispiel eines Funktionspolymers mit geeigneten Modellen (E1, E5, E7, S13),
•	veranschaulichen die Größenord- nung und Reaktivität von Nanoparti- keln (E7, E8),
•	erklären eine experimentell ermit- telte Oberflächeneigenschaft eines ausgewählten Nanoprodukts an- hand der Nanostruktur (E5, S11),
•	vergleichen anhand von Bewer- tungskriterien Produkte aus unter- schiedlichen Kunststoffen und leiten

	daraus Handlungsoptionen für die alltägliche Nutzung ab (B5, B14, K2, K8, K13),
	 beurteilen die Bedeutung der Reak- tionsbedingungen für die Synthese eines Kunststoffs im Hinblick auf Atom- und Energieeffizienz, Abfall- und Risikovermeidung sowie erneu- erbare Ressourcen (B1, B10),
	 recherchieren in verschiedenen Quellen die Chancen und Risiken von Nanomaterialien am Beispiel ei- nes Alltagsproduktes und bewerten diese unter Berücksichtigung der In- tention der Autoren (B2, B4, B13, K2, K4),