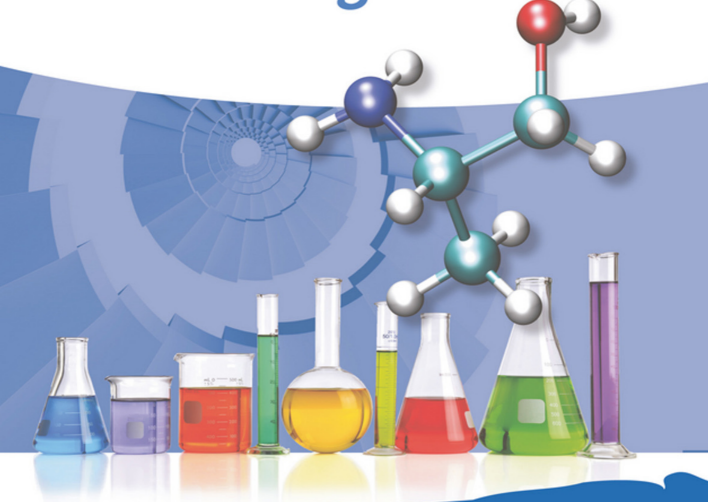


**Thomas Wurm** 

Chemie für Einsteiger und Durchsteiger



Thomas Wurm

Chemie für Einsteiger und Durchsteiger

# Beachten Sie bitte auch weitere interessante Titel zu diesem Thema

Kühl, O.

# **Allgemeine Chemie**

für Biochemiker, Lebenswissenschaftler, Mediziner, Pharmazeuten...

2012 978-3-527-33198-7

Kühl, O.

# **Organische Chemie**

für Lebenswissenschaftler, Mediziner, Pharmazeuten...

2012 978-3-527-33199-4

Moore, J. T.

# Chemie kompakt für Dummies

2011 978-3-527-70718-8

Arni, A.

# Grundkurs Chemie I und II

Allgemeine, Anorganische und Organische Chemie für Fachunterricht und Selbststudium

2010 978-3-527-33068-3

Nentwig, J., Kreuder, M., Morgenstern, K.

# Lehrprogramm Chemie I

2007

978-3-527-31346-4

# Thomas Wurm

# Chemie für Einsteiger und Durchsteiger



WILEY-VCH Verlag GmbH & Co. KGaA

#### Autor

**Dr. Thomas Wurm**Berufsfachschule für PTA
Neuburger Str. 109
94036 Passau

#### 1. Auflage 2012

Alle Bücher von Wiley-VCH werden sorgfältig erarbeitet. Dennoch übernehmen Autoren, Herausgeber und Verlag in keinem Fall, einschließlich des vorliegenden Werkes, für die Richtigkeit von Angaben, Hinweisen und Ratschlägen sowie für eventuelle Druckfehler irgendeine Haftung

### Bibliografische Information

#### der Deutschen Nationalbibliothek

Die Deutsche Nationalbibliothek verzeichnet diese Publikation in der Deutschen Nationalbibliografie; detaillierte bibliografische Daten sind im Internet über <a href="http://dnb.d-nb.de">http://dnb.d-nb.de</a> abrufbar.

© 2013 Wiley-VCH Verlag & Co. KGaA, Boschstr. 12, 69469 Weinheim, Germany

Alle Rechte, insbesondere die der Übersetzung in andere Sprachen, vorbehalten. Kein Teil dieses Buches darf ohne schriftliche Genehmigung des Verlages in irgendeiner Form – durch Photokopie, Mikroverfilmung oder irgendein anderes Verfahren – reproduziert oder in eine von Maschinen, insbesondere von Datenverarbeitungsmaschinen, verwendbare Sprache übertragen oder übersetzt werden. Die Wiedergabe von Warenbezeichnungen, Handelsnamen oder sonstigen Kennzeichen in diesem Buch berechtigt nicht zu der Annahme, dass diese von jedermann frei benutzt werden dürfen. Vielmehr kann es sich auch dann um eingetragene Warenzeichen oder sonstige gesetzlich geschützte Kennzeichen handeln, wenn sie nicht eigens als solche markiert sind.

 Print ISBN:
 978-3-527-33206-9

 ePDF ISBN:
 978-3-527-66975-2

 ePub ISBN:
 978-3-527-66974-5

 mobi ISBN:
 978-3-527-66973-8

Umschlaggestaltung Simone Benjamin, McLeese Lake, Canada

Satz Reemers Publishing Services GmbH, Krefeld

Druck und Bindung Markono Print Media Pte Ltd,
Singapore

Printed in Singapore Gedruckt auf säurefreiem Papier.

# **Inhaltsverzeichnis**

1	Aufbau der Materie, Atombau und Periodensystem	1
1.1	Aufbau der Materie 1	
1.1.1	Reinstoffe 1	
1.1.2	Mischungen 1	
1.1.3	Elemente und Verbindungen 2	
1.2	Atombau 3	
1.2.1	Der Atomkern 3	
1.2.1.1	Die Atommasse 4	
1.2.1.2	Isotope 5	
1.2.1.3	Nuklide 6	
1.2.2	Die Elektronenhülle 7	
1.2.2.1	Das Schalenmodell 7	
1.2.2.2	Das Orbitalmodell 8	
1.2.2.3	Das Kästchenschema 10	
1.3	Das Periodensystem der Elemente (PSE) 14	
1.3.1	Ionisierungsenergie 17	
1.3.2	Elektronenaffinität 17	
1.3.3	Metalle und Nichtmetalle 18	
1.3.4	Elektronegativität 19	
1.4	Radioaktivität 19	
1.4.1	Natürliche Radioaktivität 20	
1.4.2	Die Halbwertszeit 21	
1.4.3	Zerfallsreihen 21	
1.4.4	Kernumwandlungen 21	
1.4.5	Kernspaltung 22	
1.4.6	Künstliche Nuklide 22	
2	Reaktionsgleichungen und Stöchiometrie 25	
2.1	Die Reaktionsgleichung 25	
2.2	Umgesetzte Mengen und Massen 27	
2.3	Die Stoffmenge Mol 28	
2.4	Reaktionstypen in der Chemie 31	

Die Molekularität einer Reaktion 75

4.1.8

4.2	Thermodynamik 76
4.2.1	Systeme 77
4.2.2	Energieformen 77
4.2.3	Energieinhalt 78
4.2.4	Energiedifferenzen 80
4.2.5	Die Enthalpie 82
4.2.6	Enthalpieberechnungen 83
4.2.7	Die innere Energie U 85
4.2.8	Die Entropie 86
4.2.9	Die Gibbs-Energie 88
4.3	Verbindungen zwischen Kinetik und Thermodynamik 91
4.3.1	Starten einer Reaktion 91
4.3.2	Katalysatoren 92
4.3.3	Die Gibbs-Energie und das chemische Gleichgewicht 93
5	Zustandsformen der Materie 97
5.1	Die Aggregatzustände 97
5.2	Phasenübergänge 99
5.3	Lösungen 100
5.3.1	Echte und kolloidale Lösungen 100
5.3.2	Löslichkeit 100
5.3.3	Allgemeine Regeln zur Löslichkeit 101
5.3.4	Das Löslichkeitsprodukt 102
5.3.5	Elektrolyte 103
5.3.6	Kolligative Eigenschaften 104
5.3.7	Die Oberflächenspannung 106
	1 0
6	Säuren und Basen 109
6.1	Die Theorien von Arrhenius und Brönsted 109
6.2	Die Stärke von Säuren und Basen 111
6.2.1	Starke Säuren 112
6.2.2	Schwache Säuren 113
6.2.3	Die Reaktion des Anions einer schwachen Säure 113
6.2.4	Die Wertigkeit von Säuren und Basen 114
6.2.5	Der p $K_s$ -Wert 115
6.2.6	Starke und schwache Elektrolyte 116
6.2.7	Starke und schwache Basen 117
6.2.8	Die Säuredefinition nach Lewis 117
6.2.9	Ampholyte 118
6.3	Die Neutralisationsreaktion 118
6.4	Der pH-Wert 119
6.4.1	Die Dissoziation des Wassers 119
6.4.2	Der pH-Wert 120
6.4.3	Reaktionen von Salzen in Wasser 122
6.4.4	pH-Wert-Berechnungen 124

VIII	Inhaltsver	zeichnis
- 1	6.5	Puffer 125
	6.5.1	Bestandteile von Puffern 126
	6.5.2	pH-Wert-Berechnungen und Pufferlösungen 127
	0.5.2	pri weit bereemangen and ranenosangen 12,
	7	Redoxreaktionen 129
	7.1	Die Reaktion von Metallen mit Sauerstoff 129
	7.2	Verbrennung von Kohlenstoffverbindungen 130
	7.3	Die Knallgasreaktion 131
	7.4	Die Elektronenverteilung in Verbindungen 132
	7.5	Oxidationszahlen 132
	7.6	Häufig vorkommende Typen von Redoxreaktionen 134
	7.6.1	Verbrennung 134
	7.6.2	Rosten 135
	7.6.3	Änderung der Sauerstoffanzahl im Molekül 135
	7.6.4	Reaktionen von Metallen untereinander 135
	7.6.5	Andere Redoxreaktionen ohne Beteiligung von Sauerstoff 136
	7.7	Elementare Vorgänge bei Redoxreaktionen 136
	7.8	Oxidations- und Reduktionsmittel 137
	7.9	Das Aufstellen von Redoxgleichungen 138
	7.9.1	Teilgleichungen 138
	7.9.2	Basisches oder saures Milieu? 139
	7.9.3	Die Bilanz 139
	7.10	Disproportionierung und Komproportionierung 141
	7.11	Die Spannungsreihe der Metalle 142
	7.12	Elektrochemie 146
	7.12.1	7
	7.12.2	Galvanische Elemente 147
	8	Angewandte anorganische Chemie 151
	8.1	Großtechnische Prozesse 151
	8.1.1	Roheisengewinnung und Stahlproduktion 151
	8.1.2	Schwefelsäureherstellung 151
	8.1.3	Salpetersäureherstellung 152
	8.1.4	Salzsäureherstellung 152
	8.1.5	Die Chlor-Alkali-Elektrolyse 152
	8.1.6	Ammoniaksynthese 153
	8.1.7	Sodaherstellung 153
	8.2	Anorganische Analytik 153
	8.2.1	Identitätsprüfungen 153
	8.2.2	Gehaltsbestimmungen 154
	9	Fragen zu den Kapiteln 1–7 (Allgemeine und anorganische Chemie) 157

Lösungen zu Kapitel 9 171

10

11	Sonderstellung des Kohlenstoffs 19/
11.1	Die Stellung des Kohlenstoffs im PSE 197
11.2	Die Bildung von Hybridorbitalen 198
11.3	Kohlenwasserstoffe 201
11.4	Die Einteilung organischer Verbindungen: Funktionelle Gruppen 202
12	Kohlenwasserstoffe 205
12.1	Alkane 205
12.2	Verzweigte Alkane 207
12.2.1	Isomerie 208
12.3	Alkene 209
12.3.1	Polyene 210
12.4	Alkine 211
12.5	Aliphaten 211
12.6	Cyclische Kohlenwasserstoffe 211
12.7	Physikalische Eigenschaften der Kohlenwasserstoffe 212
12.8	Chemische Eigenschaften der Kohlenwasserstoffe 213
12.8.1	Alkane 213
12.8.2	Alkene 214
12.9	Aromatische Verbindungen 215
12.10	Erdöl und Kohle 217
12.11	Reaktionen der Aromaten 218
12.12	Halogenierte Kohlenwasserstoffe 219
13	Alkohole 223
13.1	Einwertige Alkohole 223
13.2	Mehrwertige Alkohole 225
13.3	Primäre, sekundäre und tertiäre Hydroxylgruppen 226
13.4	Reaktionen von Alkoholen 228
13.4.1	Etherbildung 228
13.4.2	Eigenschaften von Ethern 229
13.4.3	Organische Ester (niemals Esther!) 229
13.4.4	Nomenklatur der Ester 230
13.4.5	Anorganische Ester 230
13.4.6	Die Oxidation von Alkoholen 231
13.5	Phenole 233
13.5.1	Die saure Reaktion 233
13.5.2	Die Oxidation von Phenolen 234
13.5.3	Ether und Ester mit Phenolen 234
14	Aldehyde und Ketone 237
14.1	Die Carbonylgruppe 237
14.2	Nomenklatur der Aldehyde 238
14.3	Nomenklatur der Ketone 238
14.4	Reaktionen der Carbonylgruppe 239

Inhaltsverz	zeichnis
14.4.1	Anlagerung von Wasser 241
14.4.2	Halbe und volle Acetale 241
14.4.3	Polymerisationen 242
14.4.4	Keto-Enol-Tautomerie 243
14.4.5	Die Aldolkondensation als C-Ketten-Verlängerung 243
14.4.6	Addition von Aminen 244
14.4.7	Reduzierende Eigenschaften/Oxidation 245
± · · · · · ·	read Electric Electri
15	Amine 247
15.1	Die Aminogruppe 247
15.2	Primäre, sekundäre und tertiäre Amine 247
15.3	Die Basizität der Amine 249
15.4	Quartäre Amine 250
15.5	Aromatische Amine 251
15.6	Reaktionen mit salpetriger Säure/Nitrit 251
15.7	Weitere stickstoffhaltige Verbindungen 252
15.7.1	Ethylendiamin 252
15.7.2	Nitro-Verbindungen 252
	Č
16	Carbonsäuren 255
16.1	Die Carboxyl-Gruppe 255
16.2	Die homologe Reihe der Carbonsäuren 257
16.3	Physikalische Eigenschaften 258
16.4	Die Säurestärke 258
16.5	Substituierte Carbonsäuren 260
16.5.1	Hydroxycarbonsäuren 260
16.5.2	Mehrwertige Carbonsäuren 261
16.5.3	Halogenierte Carbonsäuren 261
16.5.4	Ungesättigte Carbonsäuren 262
16.5.5	Aminocarbonsäuren 262
16.5.6	Aromatische Carbonsäuren 263
16.6	Derivate der Carboxyl-Gruppe 263
16.6.1	Säurehalogenide 264
16.6.2	Säureanhydride 264
16.6.3	Säureamide 265
16.7	Typische Reaktionen von Carbonsäuren 266
16.7.1	Die Reaktion mit Wasser 266
16.7.2	Esterbildung und Verseifung 266
16.7.3	Inter- und intramolekulare Verbindungen 267
16.7.4	Schwefelhaltige Verbindungen 268
17	Reaktionstypen in der organischen Chemie 271
17.1	Grundsätzliches 271
17.1.1	Induktivität und Mesomerie 271

Elektrophile und nucleophile Teilchen 272

17.1.2

17.1.3	Radikale 273
17.1.4	Übergangszustände und Zwischenstufen 273
17.1.5	Begriffe 274
17.2	Additionen 275
17.2.1	Elektrophile Addition 275
17.2.2	Verwandte Reaktionen 276
17.2.3	Nucleophile Addition 276
17.3	Substitutionen 277
17.3.1	Elektrophile Substitution 278
17.3.2	Die elektrophile Zweitsubstitution 279
17.3.3	Radikalische Substitution 280
17.4	Eliminierung 280
17.5	Umlagerung 281
17.6	Redoxreaktionen 282
18	Isomerie 285
18.1	Konformationsisomerie 285
18.2	Strukturisomerie 286
18.2.1	Ketten- oder Skelettisomerie 286
18.2.2	Stellungsisomerie 287
18.2.3	Tautomerie 287
18.2.4	Funktionsisomerie 288
18.2.5	Bindungs- oder Valenzisomere 288
18.2.6	Isomerie bei Cycloalkanen 289
18.3	Stereoisomerie 289
18.3.1	Cis-trans- und E-Z-Isomerie 290
18.3.2	Spiegelbild-Isomerie 291
18.4	Optische Aktivität 295
19	Kunststoffe 299
19.1	Einteilung nach Materialeigenschaften 299
19.2	Halbsynthetische Kunststoffe 299
19.3	Vollsynthetische Kunststoffe 300
19.3.1	Polymerisation 300
19.3.2	Polykondensation 301
19.3.3	Weitere Kunststoffe 301
19.4	Silicone 301
20	Naturstoffe 303
20.1	Fette, Öle, Seifen, Wachse 303
20.1.1	Fette und Öle 303
20.1.2	Seifen 306
20.1.3	Wachse 307
20.2	Aminosäuren und Eiweiße 307
20.2.1	Aminosäuren 307

#### XII | Inhaltsverzeichnis 20.2.2 Eiweiße 309 20.3 Kohlenhydrate 311 20.3.1 Aldosen 312 20.4 Nucleinsäuren 319 20.4.1 Die DNA 320 20.4.2 Die RNA 322 Nomenklaturregeln und Fragen zu den Kapiteln 11-20 21

- (Organische Chemie) 325
- 22 Lösungen zu Kapitel 21 333

Literatur 347

# Aufbau der Materie, Atombau und Periodensystem

#### In diesem Kapitel ...

Haben Sie folgende Definition schon gehört? "Chemie ist's dann, wenn's qualmt und stinkt." Dabei geht man davon aus, dass sowohl der Qualm als auch die Duftnote neu entstanden sind, und zwar durch eine chemische Reaktion, also eine stoffliche Umsetzung. Somit beschäftigt sich die Chemie mit Reaktionen oder chemischen Umsetzungen; und darunter verstehen wir stoffliche Veränderungen. Wir sagen, Stoff A reagiert zu Stoff B, und symbolisieren dies durch den Reaktionspfeil "→". Was aber ist ein Stoff? Woraus besteht die Materie? Klären wir zuerst einige Begriffe, um uns anschließend mit Atomen und ihrem Aufbau zu beschäftigen. Am Ende des Kapitels wollen wir noch auf den Zerfall von Atomkernen eingehen – ein Thema, das zwischen der Physik und der Chemie angesiedelt ist.

#### 1.1 Aufbau der Materie

Nach unserem Verständnis ist Materie alles, was Raum einnimmt und eine Masse besitzt.

#### 1.1.1 Reinstoffe

Reinstoffe kann man mit physikalischen Methoden wie Sortieren, Sieben, Filtrieren, Zentrifugieren, Destillieren nicht weiter auftrennen. Beispiele dafür sind Gold (ein Element), Sauerstoff (ein Element, welches in Form von Molekülen vorkommt) oder Wasser (eine Verbindung von zwei Elementen). Reinstoffe oder reine Substanzen können folglich Elemente oder chemische Verbindungen sein.

#### 1.1.2 Mischungen

Eine Mischung besteht aus mehreren Reinstoffen und lässt sich mit physikalischen Methoden in ihre Bestandteile (die Reinstoffe) trennen.

Eine Mischung aus Schotter und Sand lässt sich durch Sortieren oder Sieben trennen. Eine Mischung aus Sand und Kochsalz lässt sich ebenfalls mit physika-

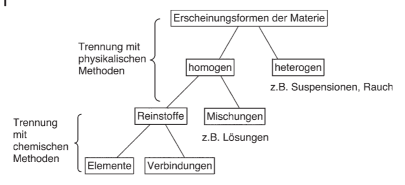


Abb. 1.1

lischen Methoden trennen, indem man das Salz mit Wasser herauslöst. Eine Mischung aus Salz und Wasser trennt man, indem man das Wasser verdampft.

Es gibt heterogene und homogene Mischungen. Heterogenen Mischungen sieht man es mit bloßem Auge an, dass sie aus mehreren Bestandteilen oder Phasen bestehen.

Bei einer homogenen Mischung sieht man das nicht, sie ist schließlich "homogen" (gleichförmig). Man muss sie erst genauer untersuchen. Eine wässrige Kochsalz-Lösung sieht genauso aus wie der Reinstoff Wasser. Erst beim Abdampfen des Wassers (eine physikalische Methode) erkennen wir, dass ein nicht flüchtiger Rückstand verbleibt, der vorher unsichtbar, eben homogen hineingemischt war.



#### Wichtig zu wissen

Wir unterscheiden Reinstoffe und Mischungen. Mischungen können homogen und heterogen sein.



#### **Tipp**

Die analytische Chemie untersucht Mischungen und Reinstoffe, um Hinweise auf die genaue Zusammensetzung und die Identität der vorliegenden Substanzen zu erhalten. Sie bedient sich dabei chemischer und physikalischer Verfahren. Wo die Grenze zwischen Physik und Chemie liegt, ist dabei nicht immer eindeutig; man spricht dann von physikalisch-chemischen Methoden oder von physikalischer Chemie (der Begriff "chemische Physik" ist weniger gebräuchlich).

### 1.1.3 Elemente und Verbindungen



#### Wichtig zu wissen

Elemente bestehen aus gleichartigen Atomen.

Elemente sind Reinstoffe.

Verbindungen sind ebenfalls Reinstoffe. Sie sind aus mehreren verschiedenen Atomsorten aufgebaut.

Die Atome sind in Verbindungen so miteinander verknüpft, dass physikalische Methoden nicht zur Auftrennung führen. Viele Verbindungen sind "Moleküle", andere Verbindungen sind Salze; entscheidend ist der Bindungstyp (siehe Kap. 3). Mithilfe von chemischen Reaktionen lassen sich Verbindungen jedoch in andere Verbindungen, eventuell auch in die beteiligten Elemente, überführen.

#### 1.2 Atombau

#### In diesem Kapitel ...

Unter Atomen stellte sich der Grieche Demokrit vor über 2000 Jahren unteilbare Teilchen vor, aus denen sich die Materie zusammensetzt. Diese Idee wurde immer wieder diskutiert, verworfen und variiert. Letztlich hatte Demokrit recht, auch wenn die Atomphysik heute in der Lage ist, sogar Atome in immer kleinere Teilchen weiter aufzuspalten. Für chemische Überlegungen genügt es aber, wenn wir auf der Ebene eines Atoms bleiben und uns eine bildliche Vorstellung vom Atombau machen können. Wir entwickeln also gedanklich ein Atommodell.

#### Wichtig zu wissen

Jedes Atom besteht aus einem Kern, dem Atomkern, und einer Hülle, der Flektronenhülle.



#### 1.2.1 Der Atomkern

Der Atomkern ist aufgebaut aus zwei Arten von Teilchen, die auf engstem Raum aneinander kleben, nämlich den positiv geladenen Protonen (p+) und den Neutronen (n), die keine Ladung besitzen.

Die Schreibweise für diese Kernteilchen, die Nukleonen, lautet:

Proton: Neutron: <sup>1</sup>n

#### Tipp

Die hochgestellte Ziffer links steht für die Masse des Teilchens (s. u.); man kann sie auch weglassen. Rechts oben steht die Ladung.

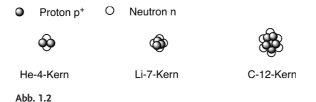
Es muss einen Chemiker nicht unbedingt interessieren, dass die moderne Physik nach immer kleineren Bestandteilen sucht, die ihrerseits die Protonen und die Neutronen aufbauen. Je intensiver die Physiker suchen und je mehr Energie sie aufwenden, desto mehr und desto kleinere Teilchen scheinen sie zu finden. Es ist - zumindest derzeit - unklar, ob der auf diese Weise aufgebaute "Teilchenzoo" jemals vollständig und endgültig sein kann.

Der einfachste Atomkern mit der Ordnungszahl 1 besteht aus genau einem Proton p<sup>+</sup>. Es handelt sich um das Element Wasserstoff.



Der nächste Atomkern mit der Ordnungszahl 2 besteht aus zwei p+ und heißt Helium. In der Regel enthält ein Helium-Kern neben den zwei p<sup>+</sup> auch noch zwei

Es folgt mit der Ordnungszahl 3 ein Kern mit drei Protonen, Lithium; hinzu kommen vier Neutronen im Kern, also hat ein Lithium-Kern insgesamt sieben Nukleonen.



Diese Reihe können wir bis zu 90 und mehr Protonen fortsetzen. Bei 92 p<sup>+</sup> sind wir beim Uran angelangt; das sind dann alle natürlich vorkommenden Atomtypen



#### Wichtig zu wissen

(alle natürlichen Elemente).

Der Atomtyp (das Element) ist definiert durch die Anzahl der Protonen p<sup>+</sup>. Alle p<sup>+</sup> befinden sich im Kern.

Für die Anzahl an p<sup>+</sup> kann man auch den Begriff Ordnungszahl benutzen.

Jeder Ordnungszahl wird eine Elementbezeichnung und ein Kürzel oder Elementsymbol zugeordnet.

"H" steht beispielsweise für Wasserstoff, "He" für Helium, "Li" für Lithium

Die Anzahl der Neutronen n ist für die Zugehörigkeit zu einem Element ohne Bedeutung.

#### 1.2.1.1 Die Atommasse

Wir können an dieser Stelle einen ersten orientierenden Blick auf die Masse eines Atoms werfen. Die Elektronen e<sup>-</sup> sind im Vergleich zu den p<sup>+</sup> und n sehr leicht; wir wollen sie zunächst in unseren Berechnungen unterschlagen und bleiben bei den Kernen.



#### Wichtig zu wissen

Die Massen eines Protons und eines Neutrons sind nahezu gleich.

In Gramm ausgedrückt ist diese Masse sehr, sehr klein und für unseren Zweck, nämlich die bildhafte Erklärung eines Atoms, viel zu unhandlich. Sie beträgt  $1,67 \times$ 10<sup>-24</sup> g. Daher setzen wir die Masse eines Protons und eines Neutrons einfach gleich 1. Als Einheit nehmen wir "u" – von "atomic mass unit".

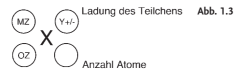
Damit hat das normale Wasserstoffatom die Masse 1 u, Helium hat die Masse 4 u (da sein Kern normalerweise aus 2 p+ und 2 n besteht), Lithium hat 7 u (3 p+ und 4 n) und Kohlenstoff hat 12 u (6 p<sup>+</sup> und 6 n).

Der Chemiker schreibt in seiner Formelsprache <sup>1</sup>H, <sup>4</sup>He, <sup>7</sup>Li und <sup>12</sup>C.

#### Wichtig zu wissen

Die Zahl links oben ist die Massenzahl MZ. Die Zahl links unten ist die Ordnungszahl OZ (oder Protonenzahl).

Beispiele: <sup>1</sup><sub>1</sub>H <sup>4</sup><sub>2</sub>He <sup>7</sup><sub>3</sub>Li <sup>12</sup><sub>6</sub>C



Die Angabe der Ordnungszahl bringt keine zusätzliche Information, da das Elementsymbol bereits für den Atomtyp und damit die Ordnungszahl steht. Meistens wird die Ordnungszahl deshalb weggelassen.

Die Differenz aus Massenzahl und Ordnungszahl ergibt die Anzahl der Neutronen, wenn man sie denn wissen möchte.

#### 1.2.1.2 Isotope

Spannend ist die Tatsache, dass nur wenige Atomtypen in der Natur als eine Kernsorte mit einer festen Zahl an Neutronen auftreten. Innerhalb eines Elementes gibt es meist eine Mischung von Kernen, wobei die Anzahl p<sup>+</sup> natürlich gleich sein muss; die Protonen umgeben sich also mit unterschiedlich vielen Neutronen.

Somit treten Subtypen innerhalb eines Elements auf, sogenannte Isotope. Da deren Mischungsverhältnis praktisch überall auf der Welt identisch ist, führt uns dieser Sachverhalt zur (durchschnittlichen) Massenzahl MZ einer Atomsorte und damit zur Atommasse eines Elements. Die Kohlenstoff-Kerne treten beispielsweise zu 98,9 % mit 6 n auf, was die MZ 12 ergibt. Zu 1,1 % enthält der C-Kern aber 7 n, was zu einer MZ 13 führt. Man spricht von einem C-13-Isotop oder <sup>13</sup>C-Kohlenstoff.

In ganz geringem Umfang taucht auch noch <sup>14</sup>C-Kohlenstoff auf, der in der höheren Atmosphäre unter dem Einfluss von Strahlung entsteht. Dieser Kern ist aber instabil und zerfällt wieder von selbst. Wir haben es hier mit einem Beispiel natürlicher Radioaktivität zu tun.

In manchen Fällen ist das exakte Isotopenverhältnis eines Elements nicht überall gleich, sondern vom Ort seines natürlichen Vorkommens abhängig. Dann können Archäologen feststellen, woher genau ein Metall eines bestimmten Fundortes stammt oder wo das Skelett eines Vormenschen mit dem Isotopenverhältnis X:Y in seinen Zähnen einmal gelebt haben muss.













C-12-Kern

C-13-Kern

C-14-Kern (radioaktiv)

Abb. 1.4



#### Wichtig zu wissen

Der Fachbegriff für die Unterarten eines Elements lautet Isotop.

Isotope eines Elements besitzen die gleiche Anzahl Protonen und unterscheiden sich durch die Anzahl der Neutronen, was zu unterschiedlichen Massen führt. Wir haben die Kohlenstoff-Isotope besprochen, von denen eines radioaktiv ist. Es gibt auch beim Wasserstoff zwei natürlich vorkommende Isotope, <sup>1</sup>H und <sup>2</sup>H.

Beim Lithium kommen auf die drei Protonen meistens vier Neutronen (<sup>7</sup>Li), etwa 7,4 % der Lithium-Kerne enthalten jedoch nur drei Neutronen (<sup>6</sup>Li).

Wie oben bereits angedeutet, hat dies Auswirkungen auf die Masse der Atome eines natürlich vorkommenden Elements:

Nehmen wir eine Probe von reinstem Kohlenstoff. Sie setzt sich aus sehr vielen  $^{12}$ C-Atomen und sehr wenigen  $^{13}$ C-Atomen zusammen. Unter Berücksichtigung der exakten Häufigkeit der beiden Isotope ergibt sich eine Atommasse von knapp über 12 u, nämlich genau 12,011 u. Beim Lithium errechnet sich aus der Häufigkeitsverteilung der  $^{6}$ Li- (etwa 7 %) und  $^{7}$ Li-Atome (etwa 93 %) eine mittlere Atommasse von 6,94 u.



#### Tipp

Die nicht ganzzahligen Atommassen sind in erster Linie die Folge des Vorkommens unterschiedlicher Isotope. Darüber hinaus spielen bei den in Tabellen angegebenen Atommassen noch andere Effekte mit, etwa der "Massendefekt", der beim Aufbau der Kerne zum Tragen kommt, ferner die Berücksichtigung der Elektronen und der zwar kleine, aber vorhandene Massenunterschied zwischen Proton und Neutron. Diese Effekte werden bei größeren Atomen bedeutender. Das ist ein Grund dafür, dass man heute Atommassen nicht mehr vom Wasserstoff ableitet, sondern vom Kohlenstoff <sup>12</sup>C.

#### 1.2.1.3 **Nuklide**

Unter einem Nuklid versteht man allgemein eine Atomsorte, die durch ihre Ordnungszahl und ihre Massenzahl festgelegt ist. Nur Nuklide, die zu ein und demselben Element gehören (also dieselbe Ordnungszahl besitzen), werden jeweils als "Isotope" des betreffenden Elements zusammengefasst. Es gibt rund 90 natürlich vorkommende Elemente, und von den meisten gibt es mehrere Isotope. Insgesamt kennt man rund 340 natürlich vorkommende Nuklide.

#### 1.2.2 Die Elektronenhülle

Der Aufbau des Atomkerns aus Protonen und Neutronen ist also ziemlich einfach. Wir setzen die Kerne wie Klumpen aus immer mehr Protonen zusammen, und dazwischen verwenden wir als "Klebstoff" Neutronen. Bei der Hülle eines Atoms wird es komplizierter. Zunächst stellen wir fest:

#### Wichtig zu wissen

Die Hülle eines Atoms besteht nur aus Elektronen e-.

Die Anzahl der e- entspricht (beim ungeladenen Atom) der Anzahl der Protonen.



Die positiven Ladungen stecken im Kern, die negativen in der Hülle. Wir haben bei ebenso vielen negativen wie positiven Ladungen insgesamt ein ungeladenes Teilchen.

#### Wichtig zu wissen

Im elementaren Zustand ist ein Atom insgesamt ungeladen.



Wir müssen also beim Wasserstoff ein Elektron, beim Helium zwei Elektronen, beim Lithium drei, beim Kohlenstoff sechs Elektronen in der Hülle verteilen; beim Blei mit der Ordnungszahl 82 müssen wir sogar 82 Elektronen irgendwie in der Atomhülle unterbringen. Es fragt sich nur, wie.

Könnten wir das winzige Atom mit bloßem Auge betrachten, so würden wir einen ganz winzigen Kern sehen, den noch viel winzigere Elektronen in verschiedenen Abständen umschwirren. Mit der Außenwelt in Kontakt kommen nur die Elektronen, die sich am weitesten vom Kern entfernt befinden. Sie allein sind für die Reaktionsfreudigkeit und damit die chemischen Eigenschaften eines Elements verantwortlich. Die inneren Elektronen sind gut "abgeschirmt", wenig kontaktfreudig und stabil in der Hülle untergebracht.

#### Tipp

Wenn ein Atomkern die Größe einer Kirsche hat und diese Kirsche im Mittelkreis eines Fußballfeldes liegt, dann reicht die Elektronenhülle bis zu den Zuschauertribünen und darüber hinaus.



Wichtige Frage, die sich der Chemiker stellt, lauten: Wie ist die Elektronenhülle aufgebaut, wo befinden sich die Elektronen? Wie viele Außenelektronen hat ein Element?

#### 1.2.2.1 Das Schalenmodell

Dem Atommodell von Niels Bohr zufolge umkreisen die Elektronen den Kern auf Schalen. Das erinnert uns ein wenig an das Sonnensystem mit seinen Planeten. Jede Schale befindet sich in einem bestimmten Abstand zum Kern und kann nur eine bestimmte Anzahl an Elektronen aufnehmen (die kernnächste Schale maximal zwei, die nächste maximal acht).

Je weiter entfernt die Schale ist, desto mehr Energie steckt in ihren Elektronen. Deshalb werden die Schalen von innen, vom Kern her, aufgefüllt. Das beginnt mit den energieärmsten Elektronen, weiter entfernte Elektronen besitzen immer ein bisschen mehr Energie. Die Schalen werden mit K, L, M, N usw. bezeichnet.

Das Schalenmodell ist einfach und anschaulich. Mit seiner Hilfe kann man sich leicht vorstellen, dass eine komplett gefüllte Außenschale ein besonderer Zustand ist oder dass ein Atom z. B. sein einziges Außenelektron abgibt und zu einem insgesamt positiv geladenen Teilchen wird.



#### Tipp

Mithilfe der Schalen kann man sich auch vorstellen, wie Elektronen durch die Aufnahme von Energie "angeregt" werden, nämlich auf eine weiter entfernte, energiereichere Schale hüpfen. Diese angeregten Elektronen springen gerne wieder auf eine energieärmere Schale zurück und geben dabei ihre überschüssige Energie in Form von Lichtstrahlung ab.

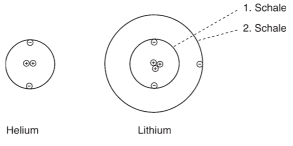


Abb. 1.5

Das Problem bei diesem Modell ist, dass geladene Teilchen, die sich auf einer Kreisbahn befinden, der Physik zufolge eigentlich ständig Energie abstrahlen und irgendwann in den Kern stürzen müssten. Weil das aber offenbar nicht passiert, müssen wir uns die Elektronenhülle etwas komplizierter aufgebaut vorstellen.

#### 1.2.2.2 Das Orbitalmodell

Zu Beginn des 20. Jahrhunderts wurde klar, dass sich kleinste Teilchen wie Elektronen nicht immer eindeutig als Teilchen beschreiben lassen. Elektronen verhalten sich je nach gewählter Versuchsanordnung wie kleine geladene Masseteilchen oder wie eine Welle, und ihr Aufenthaltsort lässt sich nie mit absoluter Genauigkeit vorhersagen. Entweder kennt man den Ort, an dem das Elektron sitzt, und weiß nicht, wie schnell und wohin es fliegt - oder man kennt den Impuls, dann weiß man aber nicht, wo es genau sitzt. Das Ganze nennt man Quantenmechanik.

Mit komplizierten Berechnungen kann man inzwischen die Verteilung der Elektronen in der Hülle eines Atoms so beschreiben, dass sich viele Eigenschaften der Elektronenhülle erklären lassen und das Modell immer noch halbwegs anschaulich ist.

Der Grundgedanke lautet: Elektronen halten sich in "Orbitalen" auf. Orbitale sind also Aufenthaltsräume für Elektronen.

#### Wichtig zu wissen

Die Quantenmechanik sagt:

Ein Orbital kann gar kein, ein oder maximal zwei Elektronen beherbergen. Es gibt verschiedene Arten von Orbitalen mit jeweils charakteristischer Form.



Die Schalen, deren Abstand vom Kern die Energie der Elektronen bestimmt, gibt es auch im Orbitalmodell. Innerhalb jeder Schale finden sich eine oder mehrere Arten von Orbitalen. Man könnte sich die Orbitale auch als eine Art von "Unterschalen" der Hauptschalen vorstellen.

Tabelle 1.1 Der Aufbau der ersten drei Schalen mit ihren Orbitalen.

Schale 1	max. 2 e <sup>-</sup>	1 s-Orbital
Schale 2	max. 8 e <sup>-</sup>	1 s-Orbital plus 3 <i>p</i> -Orbitale
Schale 3	max. 18 e <sup>-</sup>	1 s-Orbital plus 3 <i>p</i> -Orbitale (theoretisch plus 5 <i>d</i> -Orbitale)

Die s-Orbitale stellen wir uns wie eine Kugel vor, in der ein oder zwei s-Elektronen mit höchster Wahrscheinlichkeit zu finden sind.

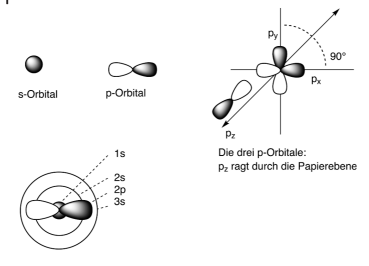
Die drei p-Orbitale jeder Schale sehen aus wie Hanteln oder doppelte Keulen, die in einem Winkel von 90° im dreidimensionalen Raum wie auf der x-, y- und z-Achse eines Koordinatensystems aufeinandersitzen. Es gibt also drei p-Orbitale, nämlich  $p_x$ ,  $p_y$  und  $p_z$ .

Die (komplizierteren) Formen der fünf d-Orbitale müssen uns an dieser Stelle nicht unbedingt interessieren. Es genügt zu wissen, dass es sie gibt und dass sie insgesamt bis zu zehn Elektronen aufnehmen können.

#### Tipp

Die Form des jeweiligen Orbitaltyps ist auf jeder Schale gleich. Die höhere Schale umschließt die darunterliegenden. Damit werden die Schalen immer größer (wie bei einer russischen Matrjoschka-Puppe).





Die Schalen mit Orbitalen

Abb. 1.6

#### 1.2.2.3 Das Kästchenschema

Kommen wir zu unserem Problem zurück, der Elektronenverteilung innerhalb der Atomhülle. Füllen wir also die Hülle von innen her mit Elektronen auf:

Ein Atom mit einem Proton erhält ein Elektron. Dieses befindet sich im s-Orbital der 1. Schale, auch als 1s bezeichnet. Helium mit zwei Protonen erhält zwei Elektronen, die beide im 1s-Orbital herumfliegen. In Kurzfassung schreibt man "1s²". Die "1" steht für die erste Schale, und die hochgestellte "2" steht für zwei Elektronen. Damit ist die erste Schale voll. Lithium mit drei Protonen erhält drei Elektronen. Das dritte Elektron muss in die zweite Schale, und zwar ins 2s-Orbital, weil auf der ersten Schale nur für zwei Elektronen Platz ist.

Die Quantenmechanik besagt, dass niemals zwei identische Elektronen in einem Orbital vorkommen dürfen; so will es das "Pauli-Prinzip". Ein Elektronenpaar in demselben Orbital hat die gleiche Energie, muss sich also anderweitig unterscheiden. Dafür sorgt der "Spin", den man sich als eine Rotation des Elektrons um seine eigene Achse vorstellen kann, und zwar entweder im Uhrzeigersinn oder entgegengesetzt. Wenn wir Elektronen mit Pfeilen darstellen, dann deutet die Pfeilrichtung (nach oben oder nach unten) den Spin an.

Mithilfe von Kästchen lassen sich die Orbitale und ihre Belegung mit Elektronen vereinfacht darstellen. Ein Kästchen steht für ein Orbital; es kann mit maximal zwei Pfeilen gefüllt werden. In der Tabelle wird das Kästchenschema an den Beispielen Lithium und Beryllium mit den Elektronenkonfigurationen  $1s^2 \ 2s^1$  bzw.  $1s^2 \ 2s^2$  vorgestellt.

Die p-Orbitale der 2. Schale sind zwar vorhanden, aber sie sind unbesetzt.

Tabelle 1.2 Kästchenschema: Elektronenkonfiguration von Lithium und Beryllium.

	Lithium	Beryllium				
2p-Orbital 2s-Orbital		$\uparrow\downarrow$				
1s-Orbital	$\uparrow\downarrow$	$\uparrow\downarrow$				

Beim Element mit der Ordnungszahl 4 ist mit dem vierten Elektron das 2s-Orbital vollständig gefüllt. Dieses Element - Beryllium - trägt zwei Außenelektronen mit der Elektronenkonfiguration 1s<sup>2</sup> 2s<sup>2</sup>.

Damit ist das 2s-Orbital voll und es folgen die p-Orbitale. Alle drei p-Orbitale lassen sich zwar durch ihre räumliche Ausrichtung unterscheiden, ihre Energie ist jedoch identisch. Das hat eine wichtige Konsequenz: Die folgenden drei Elektronen werden zunächst einzeln in das  $p_x$ -,  $p_y$ - bzw.  $p_z$ -Orbital gesetzt.

#### Tipp

Die Besetzung der p-Orbitale mit zuerst einzelnen Elektronen wird als Hund'sche Regel bezeichnet.



Die Elemente mit den OZ 5, 6 und 7 - Bor, Kohlenstoff und Stickstoff - haben neben einem gefüllten 2s-Orbital ein, zwei bzw. drei p-Orbitale, die mit je einem Elektron besetzt sind.

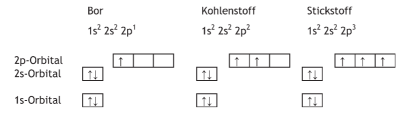
Die Elektronenkonfigurationen lauten:

 $1s^2 2s^2 2p^1$ Bor (B):

 $1s^2 2s^2 2p^2$  (genau genommen müsste es heißen  $2p_x^1p_y^1$ ) Kohlenstoff (C):

 $1s^2 2s^2 2p^3$  (bzw.  $2p_x^1 p_y^1 p_z^1$ ). Stickstoff (N):

Tabelle 1.3 Kästchenschema: Die Verteilung der Elektronen für die Elemente der OZ 5, 6 und 7.



Mit dem nächsten Element - Sauerstoff mit 8 Protonen und somit insgesamt 8 Elektronen -gelangen wir zu 6 Außenelektronen, die sich auf der zweiten Schale befinden. Mit dem sechsten Elektron entsteht ein Elektronenpaar in  $p_x$  und zwei einzelne Elektronen bleiben ungepaart: 1s<sup>2</sup> 2s<sup>2</sup>  $2p_x^2p_y^{-1}p_z^{-1}$ . Es folgt das Fluor mit 7 Außenelektronen. Das Neon mit der Ordnungszahl 10 und insgesamt 10 Elektronen trägt 8 Außenelektronen. Damit ist die zweite Elektronenschale komplett gefüllt.

#### Die dritte Schale

Dieses Spiel müssen wir für den Aufbau der dritten Schale wiederholen:

Wir füllen zunächst das 3s-Orbital mit dem ersten und zweiten Elektron. Dann füllen wir die p-Orbitale, und zwar zuerst mit Einzelelektronen, dann ergeben sich Elektronenpaare.

Doch was geschieht dann? Waren da nicht d-Orbitale, die in der dritten Schale als Nächstes gefüllt werden müssten?

Im Prinzip ja, aber ...

Das 4s-Orbital besitzt eine geringere Energie als die 3d-Orbitale. Punkt. 4s kommt also vor 3d, zuerst wird 4s mit einem, dann mit zwei Elektronen besetzt; die nächsten zehn Elektronen kommen erst danach in die fünf d-Orbitale.



#### **Tipp**

Es ist, als ob wir ein Hotel mit Doppelzimmern nach einer bestimmten Regel mit Gästen belegen. Die der Rezeption (= Atomkern) am nächsten gelegenen Zimmer kommen zuerst dran: der erste Stock, dann der zweite. Sollten Zimmer wie die p-Orbitale auf dem gleichen Stock liegen und zusätzlich gleich weit entfernt sein, werden sie zuerst einzeln und im Anschluss doppelt belegt.

Die 3d-Zimmer liegen zwar im Prinzip auf dem 3. Stock hinter den 3p-Zimmern. Aber sie befinden sich jedoch so weit abgelegen im Hinterhaus, dass es günstiger ist, zuerst die 4s-Zimmer des 4. Stocks zu belegen. Erst dann geht es zu den 3d-Zimmern, und anschließend wieder wie erwartet zu 4p.

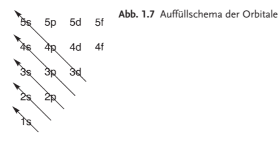
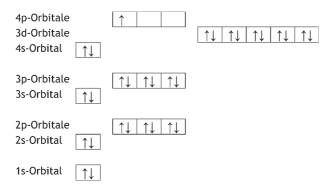
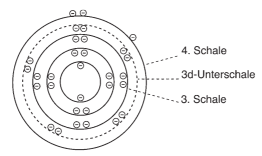


 
 Tabelle 1.4
 Die Belegung der ersten d-Orbitale: Elektronenverteilung für das Element mit der OZ
 21 (Scandium; OZ 20 ist Calcium). Die 3. Schale ist mit acht Elektronen gefüllt, dann erhält das 4s-Orbital zwei Elektronen; das 21. Elektron kommt in das erste von fünf d-Orbitalen.

4p-Orbitale 3d-Orbitale 4s-Orbital	$\uparrow\downarrow$		1			
3p-Orbitale 3s-Orbital	$\uparrow\downarrow$	$\boxed{\uparrow\downarrow \uparrow\downarrow \uparrow\downarrow}$				
2p-Orbitale 2s-Orbital	$\uparrow\downarrow$	$\boxed{\uparrow\downarrow \uparrow\downarrow \uparrow\downarrow}$				
1s-Orbital	$\uparrow\downarrow$					

**Tabelle 1.5** Erst mit dem Elektron Nr. 31 wird wieder ein *p*-Orbital befüllt. Diese Elektronenkonfiguration entspricht dem Element Gallium; das Element mit der OZ 30 ist Zink.





Gallium: III. Hauptgruppe, drei Außenelektronen 1s<sup>2</sup>2s<sup>2</sup>2p<sup>6</sup>3s<sup>2</sup>3d<sup>10</sup>4s<sup>2</sup>4p<sup>1</sup> bzw. 1s<sup>2</sup>2s<sup>2</sup>2p<sup>6</sup>3s<sup>2</sup>3p<sup>6</sup>4s<sup>2</sup>3d<sup>10</sup>4p<sup>1</sup>

Abb. 1.8

#### **Tipp**

Nach der quantenmechanischen Betrachtungsweise gibt es folgende Zuordnungsregeln:

Die Schalennummer steht für die Hauptquantenzahl (1, 2, 3, 4 usw.). Je nach Schale gibt es unterschiedliche Unterschalen, und zwar auf der

ersten (oder K-) Schale eine (s)
zweiten (oder L-) Schale zwei (s und p)
dritten (oder M-) Schale drei (s und p und d)
vierten (oder N-) Schale vier (s und p und d und f)

In der Quantenmechanik spricht man von der Hauptquantenzahl (entspricht der Schale) und der Nebenquantenzahl (entspricht der Anzahl Unterschalen bzw. dem Orbitaltyp). Die Nebenquantenzahlen lassen sich weiter aufspalten, und daraus ergibt sich die Anzahl an Orbitalen pro Orbitaltyp (die



sogenannte Magnetquantenzahl). Es kann auf einer Schale maximal ein s-Orbital, drei p-Orbitale, fünf d-Orbitale und sieben f-Orbitale geben.

Schließlich gibt es die Spinquantenzahl, welche für ein einzelnes Elektron gilt und +1/2 oder -1/2 betragen kann (wobei das Vorzeichen die "Rotationsrichtung" andeutet). Die beiden Elektronen in einem Orbital müssen sich in der Spinguantenzahl unterscheiden.

Das klingt etwas kompliziert, aber in den allermeisten Fällen genügt es für uns, dass wir auf allen Schalen mit den s- und den p-Orbitalen arbeiten. Damit genügt es, dass wir eine Schale mit maximal acht Elektronen füllen.



#### Wichtig zu wissen

Die gefüllte Achterschale ist eine besonders stabile Elektronenkonfiguration. Man spricht von einem Elektronenoktett oder der Edelgaskonfiguration.

Die Betrachtung der genauen Elektronenverteilung ist keine Spielerei! Aus ihr kann man wichtige Rückschlüsse hinsichtlich des chemischen Verhaltens eines Atoms ziehen:

Ein Atom, das 7 Außenelektronen besitzt und damit nur noch ein Elektron für den stabilen und ersehnten Edelgaszustand braucht, zeigt andere Eigenschaften als ein Atom, das nur ein Außenelektron besitzt.

Aber nicht nur die Anzahl der Außenelektronen ist von Bedeutung. Gepaarte Elektronen verhalten sich friedlicher als ungepaarte. Die ungepaarten wünschen sich ein Elektron als Partner und gehen gerne eine Bindung ein. Es ist hinsichtlich der Reaktionsfreudigkeit ein Unterschied, ob ein Atom drei ungepaarte Elektronen trägt oder nur eines.

In Zusammenhang mit den Außenelektronen wird auch der Begriff "Valenzelektronen" verwendet. Valenzelektronen sind diejenigen Elektronen der äußersten Schale, die sich gern an Bindungen beteiligen. Das sind natürlich bevorzugt die ungepaarten. Stickstoff mit fünf Außenelektronen (davon drei ungepaarte) würde gerne drei Elektronen aufnehmen; es überrascht deshalb nicht, dass Stickstoff sich mit drei Wasserstoffatomen zum Ammoniak NH3 verbindet. Stickstoff hat also drei Valenzelektronen. Lithium mit einem Außenelektron gibt dieses möglichst ab; es besitzt ein Valenzelektron.

## Das Periodensystem der Elemente (PSE)

#### In diesem Kapitel ...

Man hat schon in der Mitte des 19. Jahrhunderts erkannt, dass sich manche Elemente chemisch ähnlich verhalten, dass es also so etwas wie Verwandtschaftsbeziehungen zwischen Elementen gibt. Das war lange vor der Entwicklung eines funktionierenden Atommodells oder der Entdeckung der Kernteilchen und des Elektrons. Der russische Chemiker Mendelejew ordnete die damals bekannten

Elemente nach ihrer Atommasse und stellte fest, dass sich Eigenschaften nach jeweils acht Elementen wiederholen. Also war eine "Periode" acht Elemente lang. Wenn zwischen chemisch verwandten Elementen keine acht bekannten Elemente lagen, dann, so sagte Mendelejew voraus, müssten sich hinter diesen Lücken seines periodischen Systems Elemente verbergen, die einfach noch nicht entdeckt seien. Das war naturwissenschaftliches Denken auf höchstem Niveau: nicht nur Eigenschaften bekannter Elemente zu erklären, sondern sogar Vorhersagen zu treffen, die sich später bewahrheiteten.

Heute erscheint uns die Anordnung der Elemente im Periodensystem (PSE) vollkommen logisch, nachdem wir etwas von Elektronen und Schalen gehört haben und wissen, wie die Atomhülle Schritt für Schritt mit Elektronen aufgefüllt wird. Demnach haben alle Elemente mit genau einem Außenelektron ähnliche Eigenschaften, ebenso die mit zwei Außenelektronen usw. Wir schreiben solche Elemente untereinander und bilden nach der Anzahl der Außenelektronen Spalten – so, wie es Mendelejew vorgesehen hat.

Tabelle 1.6 Alte und neue Zählweise für die Spalten des Periodensystems.

alte Zählw	/eise		neue Zählweise					
Spalte 1:	1 Außenelektron	1. Hauptgruppe	1 Außenelektron	1. Gruppe				
Spalte 2:	2 Außenelektronen	2. Hauptgruppe	2 Außenelektronen	2. Gruppe				
Spalte 3: usw. bis	3 Außenelektronen	3. Hauptgruppe	3 oder 13 Außenelektronen	13. Gruppe				
Spalte 8:	8 Außenelektronen	8. Hauptgruppe	8 oder 18 Außenelektronen	18. Gruppe				

Die einzelnen Gruppen besitzen neben ihren Nummern Namen, von denen man sich einige merken sollte: In der ersten Gruppe finden sich die Alkalimetalle, in der zweiten die Erdalkalimetalle, in der sechsten bzw. 16. die Erzbildner oder Chalkogene und in der siebten bzw. 17. die Salzbildner oder Halogene. Die Elemente mit komplett gefüllten Elektronenschalen heißen Edelgase; sie stehen in der rechten äußeren Spalte des PSE.

Auf der ersten Schale haben nur zwei Elektronen Platz. Auf den folgenden Schalen befinden sich im s- und in den p-Orbitalen maximal acht Elektronen. Mit jeder Schale beginnt im PSE eine neue Zeile, in der sich die Eigenschaften der vorherigen Schale periodisch wiederholen. Anders gesagt: Jede Zeile steht für eine Schale, die "Periode" genannt wird.

Die Elemente mit den aufzufüllenden *d*-Orbitalen hat man früher als "Nebengruppen-Elemente" bezeichnet und ihren Gruppen den Buchstaben "b" angehängt.

Das Kästchenschema in Tabelle 1.4 kann den Aufbau des PSE und die Aufteilung in s-, p- und d-Elemente anschaulich erklären. Insbesondere kann man erkennen, warum die d-Elemente erst in der 4. Zeile (Periode) auftauchen: weil

nämlich die 3d-Orbitale nach dem 4s-Orbital befüllt werden. So ist zu erklären, dass sowohl die zweite als auch die dritte Periode nur acht Elemente beherbergen.

Heute werden die "d-Elemente" als "Übergangselemente" bezeichnet und vollwertig ins PSE integriert. Die Zählweise der Gruppen im PSE beginnt man mit den Spalten (= Gruppen) 1 und 2, dann werden, falls nötig, die d-Gruppen mit den Nummern 3 bis 12 eingeschoben, bis dann die Nummern 13 bis 18 folgen (die ehemaligen Hauptgruppen 3 bis 8).



#### **Tipp**

Die neuen Gruppen 13 bis 18 werden durch Abziehen von 10 zu den alten Hauptgruppen 3 bis 8 (geschrieben III ... VIII) gebildet.

Die Zahl 10 ergibt sich aus den maximal möglichen 10 Elektronen in den d-Orbitalen, was zu den 10 Nebengruppen führt.

Die 10 "Nebengruppen" reichen nicht mehr aus, wenn nach den d-Orbitalen irgendwann die f-Orbitale zu befüllen sind. Für die f-Elemente, die erst in der 6. Periode auftauchen, hat man aus Platzgründen keine "Neben-Nebengruppen" bzw. Spalten im PSE eingerichtet, sondern man schreibt sie einfach darunter. Sie erhalten auch keine Gruppennummer. Man bezeichnet sie als "innere Übergangselemente" oder als "Lanthan(o)ide" und "Actin(o)ide".



#### Wichtig zu wissen

Das PSE gibt uns auf einen Blick Auskunft darüber, wie viele Außenelektronen ein Element hat.

Die Elemente einer Gruppe (= Spalte) besitzen alle eine identische (Außen-)Elektronenkonfiguration.

Die Perioden (= Zeilen) stehen für die Elektronenschalen, wobei die innerste Schale 1 immer oben steht.

Tabelle 1.7 Beispiele für die Stellung der Elemente im PSE.

Gruppe	1 (I)	2 (II)	3- 7	8	9	10	11	12	13 (III)	14 (IV)	15 (V)	16 (VI)	17 (VII)	18 (VIII)
Periode														
1	$_{1}H$													<sub>2</sub> He
2	$_3$ Li	<sub>4</sub> Be							<sub>5</sub> B	<sub>6</sub> C	$_{7}N$	$O_8$	<sub>9</sub> F	<sub>10</sub> Ne
3	<sub>11</sub> Na	$_{12}Mg$							<sub>13</sub> Al	$_{14}\mathrm{Si}$	15P	<sub>16</sub> S	<sub>17</sub> Cl	<sub>18</sub> Ar
4	<sub>19</sub> K	<sub>20</sub> Ca		<sub>26</sub> Fe	<sub>27</sub> Co	$_{28}\mathrm{Ni}$	<sub>29</sub> Cu	$_{30}Zn$					35Br	<sub>36</sub> Kr
5		38Sr					47Ag						53I	<sub>54</sub> Xe
6	<sub>55</sub> Cs	<sub>56</sub> Ba				<sub>78</sub> Pt	<sub>79</sub> Au	<sub>80</sub> Hg						86Rn