

# Modulhandbuch Studiengang Master of Science Chemie Prüfungsordnung: 2011

Sommersemester 2012 Stand: 04. April 2012



# Kontaktpersonen:

Studiendekan/in:	Dietrich Gudat Institut für Anorganische Chemie Tel.: 68564186 E-Mail: dietrich.gudat@iac.uni-stuttgart.de
Studiengangsmanager/in:	Dr. Sabine Strobel Chemie Tel.: E-Mail:
Prüfungsausschussvorsitzende/r:	Bernd Plietker Institut für Organische Chemie Tel.: E-Mail: bernd.plietker@oc.uni-stuttgart.de
Fachstudienberater/in:	Klaus Dirnberger Institut für Polymerchemie Tel.: E-Mail: klaus.dirnberger@ipoc.uni-stuttgart.de

Stand: 04. April 2012 Seite 2 von 111



## Inhaltsverzeichnis

	onsziele
19 Auflage	enmodule des Masters
	ome, Moleküle und ihre Spektroskopie
	ochemie
	undlagen der Makromolekularen Chemie
	ganische Chemie II
	chnische Chemie
	eoretische Chemie (Atom- und Molekülbau)
10470 VE	rtiefte Anorganische Chemie
100 Vertie	fungsmodule
17740 Cc	mputational Chemistry
	fraktions- und Streumethoden
	rschungspraktikum I / Forschungspraktikum II
	lymerchemie
	atistische Thermodynamik
	nthesechemie für Fortgeschrittene A
	nthesechemie für Fortgeschrittene B
35600 Te	chnische Chemie und Technische Biochemie
211 G	chungsprofil 1: Advanced Synthesis and Caralysisrundmodul
	pezialmodule
	660 Advanced Biocatalysis
	670 Applied Heterogeneous Catalysis
	690 Modern Inorganic Molecular and Coordination Chemistry
	650 Principles and Applications of Asymmetric Synthesis and Catalysis
350	680 Solid Catalysts and Functional Materials
	chungsprofil 2: Materials and Functional Molecules
	rundmodul700 Advanced Materials Analysis: Structure and Properties
222 G	pezialmodule730 Functional Organic Molecules
	750 Liquid Crystals
	740 New Materials and Materials Characterization Methods
	760 Phase Transformations
35	720 Solid State and Materials Chemistry
	710 Surfaces & Colloids
	740 Synthesis and Physical Chemistry of Polymers
230 Forso	chungsprofil 3: Biochemistry and Biotechnology
	rundmodul
	770 Advanced Biochemistry and Bioorganic Chemistry
	pezialmodule
	660 Advanced Biocatalysis
	780 Advanced Bioorganic Chemistry
358	300 Cell biochemistry and systems biology



35810 Computational Biochemistry	80
35790 Phytobiochemistry and molecular machines	82
240 Forschungsprofil 4: Theory and Simulation	84
241 Grundmodul	
35820 Advanced Methods of Quantum Chemistry	
242 Spezialmodule	87
35810 Computational Biochemistry	88
35850 Group Theory and Molecular Spectroscopy	
35860 Molecular Quantum Mechanics	
35830 Programming and Numerical Methods	
35840 Simulationsmethoden in der Physik für Chemiker I	94
300 Wahlpflichtbereich B: (profilungebunden)	96
35890 Analytik für Fortgeschrittene mit Massenspektrometrie und Elektronenstrahl-Mikroanalyse	97
26060 Chemie der Atmosphäre	99
35880 Geochemie	101
17750 Grundzüge des gewerblichen Rechtsschutzes	
35910 Industrielle Organische Chemie	104
37230 Kristallstruktur und Mikrostruktur	105
35870 Mikroreaktionstechnik	107
17760 Online-Recherchen in Chemiedatenbanken	
35900 Polymere Materialien	109
80250 Masterarbeit Chemie	111
VVLVV ITIGSTOTATION OF CHICARTER THE THREE	111



### Präambel

Der Master-Studiengang "Chemie (Chemistry)" der Universität Stuttgart ist Teil des konsekutiven Studiengangs "Chemie", der auf dem 6-semestrigen Bachelor-Studiengang "Chemie" der Universität Stuttgart oder äquivalenten BSc-Programmen anderer Hochschulen aufbaut. Neben einer vertieften Ausbildung in den Kernfächern der Chemie ist es das vorrangige Ziel des Master-Studiengangs, die Absolventen auf eine aktive Forschungstätigkeit bzw. Promotion in der Chemie vorzubereiten.

Die fachliche Vertiefung in den Kernfächern der Chemie wird durch interdisziplinär gestaltete Module in den ersten beiden Semestern des Masterstudiums geleistet: Während die Module 'Synthesechemie für Fortgeschrittene' maßgeblich von der Anorganischen und Organischen Chemie getragen werden, werden die Module 'Statistische Thermodynamik', 'Diffraktions- und Streumethoden' und 'Computational Chemistry' von der Physikalischen, der Theoretischen und der Anorganischen Chemie gestaltet. Mit der fachübergreifenden Konzeption dieser Module wird der Entwicklung Rechnung getragen, dass in der modernen Chemie die Grenzen zwischen den klassischen Disziplinen mehr und mehr verschwinden. Neben der fachlichen Vertiefung in den Kernfächern müssen die Module 'Technische Chemie und Technische Biochemie' und 'Polymerchemie' als Vertiefung der sog. Schnittstellen der Chemie absolviert werden.

Eine qualitativ hochwertige Vorbereitung auf eine spätere Forschungstätigkeit kann und muss sich auf solche Forschungsfelder spezialisieren, in denen Wissenschaftler der Fakultät ausgewiesen und aktiv tätig sind. Daher definieren die aktuellen Forschungsschwerpunkte der hiesigen Fakultät zugleich die sogenannten "Forschungsprofile" des Master-Studiengangs. Absolventinnen und Absolventen des Master-Studiengangs haben die Wahl zwischen derzeit vier Forschungsprofilen:

- Profil 1: Advanced Synthesis and Catalysis'
- Profil 2: ,Materials and Functional Molecules'
- Profil 3: ,Biochemistry and Biotechnology'
- Profil 4 Theory and Simulation

Nach der individuellen Entscheidung für eines dieser vier Forschungsprofile hat die bzw. der Studierende wenigstens drei profilspezifische Module (ein obligatorisches Grundlagenmodul sowie zwei Spezialmodule aus dem Angebot der dem Forschungsprofil zugeordneten Module) zu absolvieren. Als viertes Wahlpflichtmodul ist entweder ein weiteres Spezialmodul aus dem Angebot des gewählten Forschungsprofils oder ein Grund- oder Spezialmodul aus dem Angebot eines anderen Forschungsprofils zu wählen. Daneben müssen Wahlpflichtmodule im Umfang von 6 LP aus dem Angebot profilungebundener Spezialisierungsmodule gewählt werden.

Die starke Forschungsorientierung des Master-Programms wird zudem durch zwei obligatorische Forschungspraktika begleitet, in denen die bzw. der Studierende die projektorientierte Forschungsarbeit in einem wissenschaftlichen Team üben und erlernen soll.

Insgesamt sind damit für den Erwerb des Master-Grades folgende Module im Gesamtumfang von 120 LP zu absolvieren (vgl. Schema 1):

Vertiefung in den Kernfächern der Chemie (36 LP, 30%)

- Synthesechemie für Fortgeschrittene A & B (insgesamt 18 LP)
- Statistische Thermodynamik, Streumethoden, Computational Chemistry (insgesamt 18 LP)

Vertiefung in den Schnittstellen der Chemie (12 LP, 10%)

• Technische Chemie und Technische Biochemie, Polymerchemie

Fachspezifische Spezialisierung (30 LP, 25%)

- Ein obligatorisches Grundmodul und zwei Spezialmodule á 6 LP aus dem Angebot des jeweils gewählten Forschungsprofils
- Ein weiteres Grundmodul oder ein frei wählbares Spezialmodul aus dem Angebot aller Forschungsprofile à 6 LP
- Profilungebundene Spezialmodule im Umfang von 6 LP

Forschungspraktika (12 LP, 10%)

Zwei Forschungspraktika á 6 LP

Master-Thesis (30 LP, 25%)

Stand: 04. April 2012 Seite 5 von 111



Damit werden lediglich 35% des Curriculums in Pflichtmodulen vermittelt, während ein Anteil von 65% in Form von Wahlpflichtmodulen, Forschungspraktika und Master-Thesis die Möglichkeit zu einer flexiblen Gestaltung des Master-Studiums eröffnet, die den individuellen Interessen und Fähigkeiten der Studierenden Rechnung trägt.

Stand: 04. April 2012 Seite 6 von 111



### Qualifikationsziele

Die Absolventinnen und Absolventen des Masterstudienganges "Chemie"

- haben die Ausbildungsziele des Bachelorstudiums in einem längeren fachlichen Reifeprozess weiter verarbeitet.
   Sie verfügen damit über ein vertieftes chemisches Fachwissen und eine größere Sicherheit in dessen
   Anwendung, so dass sie auch komplexe Probleme und Aufgabenstellungen in der Chemie wissenschaftlich beschreiben, analysieren und bewerten, und erfolgreich lösen können.
- haben vertiefte Kenntnisse theoretischer und experimenteller chemischer Methoden und verfügen über die Fertigkeit, rechnergestützte oder experimentelle Untersuchungen zu planen und eigenständig durchzuführen, die Ergebnisse zu interpretieren und daraus Schlüsse zu ziehen.
- haben tiefgehende Fachkenntnisse in einem ausgewählten Spezialisierungsgebiet oder in einem wissenschaftlichen Querschnittsthema ihrer Disziplin erworben.
- sind fähig, die erworbenen naturwissenschaftlichen und mathematischen Methoden zur Formulierung und Lösung komplexer Aufgabenstellungen in Forschung und Entwicklung in der Industrie oder in Forschungseinrichtungen erfolgreich einzusetzen, sie kritisch zu hinterfragen und sie bei Bedarf auch weiter zu entwickeln. Sie sind insbesondere fähig, zur Problemlösung benötigte Informationen zu identifizieren, zu finden und zu beschaffen.
- können Konzepte und Lösungen zu grundlagenorientierten, zum Teil auch unüblichen Fragestellungen unter breiter Einbeziehung anderer Disziplinen erarbeiten. Dabei setzen sie ihre Kreativität und ihr wissenschaftliches Urteilsvermögen ein, um neue und originelle Erkenntnisse oder Produkte und Prozesse zu entwickeln.
- können neben der fachlichen Kompetenz Konzepte, Vorgehensweisen und Ergebnisse kommunizieren und
  diese im Team bearbeiten. Sie sind im Stande, sich in die Sprache und Begriffswelt benachbarter Fächer
  einzuarbeiten, um über Fachgebietsgrenzen hinweg mit Spezialisten verschiedener chemischer Disziplinen und
  anderer Natur- und Ingenieurwissenschaften zu kommunizieren und zusammenzuarbeiten.
- sind breit und mit dem entsprechenden Verständnis ausgebildet um sich sowohl in zukünftige Technologien und Wirkungsfelder im eigenen Fachgebiet wie auch in die Randgebiete rasch einarbeiten zu können.
- verfügen über eine verantwortliche und selbständige wissenschaftliche Arbeitsweise.
- erwerben die wissenschaftliche Qualifikation für eine Promotion.

Stand: 04. April 2012 Seite 7 von 111



## 19 Auflagenmodule des Masters

Zugeordnete Module: 10480 Atome, Moleküle und ihre Spektroskopie

10440 Biochemie

10450 Grundlagen der Makromolekularen Chemie

10430 Organische Chemie II10460 Technische Chemie

10420 Theoretische Chemie (Atom- und Molekülbau)

10470 Vertiefte Anorganische Chemie

Stand: 04. April 2012 Seite 8 von 111



### Modul: 10480 Atome, Moleküle und ihre Spektroskopie

2. Modulkürzel:	030710015	5. Moduldauer: 1 Semester		
3. Leistungspunkte:	12.0 LP	6. Turnus:	jedes 2. Semester, WiSe	
4. SWS:	10.0	7. Sprache:	Deutsch	
8. Modulverantwortlicher:		Joris van Slageren		
9. Dozenten:		Dozenten des Instituts		
		B.Sc. Chemie, PO 2008, 5. So → Kernmodule	emester	
		B.Sc. Chemie, PO 2011, 5. So → Kernmodule	emester	
		<ul><li>M.Sc. Chemie, PO 2011, 5. Semester</li><li>→ Auflagenmodule des Masters</li></ul>		
<ul> <li>11. Empfohlene/Voraussetzungen:</li> <li>Mathematik für Chemiker</li> <li>Praktische Einführung in die Physik</li> <li>Theoretische Chemie</li> </ul>		e Physik		
12. Lernziele:		Die Studierenden		
		<ul> <li>verstehen die quantenmechanischen Grundlagen der Spektrosko sowie die Grundlagen der Elektrochemie,</li> <li>beherrschen grundlegende spektroskopische und elektrochemisch Methoden in Theorie und Praxis und</li> <li>können diese zur Lösung chemierelevanter Fragestellungen anwenden.</li> </ul>		

#### 13. Inhalt:

#### Grundlagen der Spektroskopie:

Elektromagnetische Wellen und ihre Wechselwirkung mit Materie (Absorption, spontane und induzierte Emission, elastische und inelastische Streuung, Übergangsmomente und Auswahlregeln, Linienbreiten), Aufbau und Komponenten eines Spektrometers, Fourier-Transform Spektroskopie.

#### Atomspektroskopie:

Spektren von Alkali- und Mehrelektronenatomen, Zeeman- und Stark-Effekt, Röntgenspektren, Auger-Effekt, ESCA.

### Molekülspektroskopie:

Quantenmechanische Grundlagen (rotatorische, vibratorische, elektronische Übergange und ihre Auswahlregeln; vibronische Übergänge, Franck-Condon-Prinzip, Raman-Effekt), Prinzipien und Anwendung der IR-, Raman- und UV/VIS-Spektroskopie, Emission aus angeregten Zuständen (Fluoreszenz, Phosphoreszenz, Laser), NMR-Spektroskopie (Kernspin, magnetische Kernresonanz, chemische Verschiebung, Abschirmung, J-J- und Dipol-Dipol-Kopplung, <sup>1</sup>H- und <sup>13</sup>C-Spektren, Entkopplung, ausgewählte Pulsmethoden der ein- und zweidimensionalen NMR), ESR-Spektroskopie (Elektronenspinresonanz, *g*-Faktor, Hyperfeinstruktur), moderne Methoden der Molekülspektroskopie

#### Elektrochemie:

Typen von Elektroden und elektrochemischen Zellen, Elektrodenprozesse und Elektrodenpotentiale, Leitfähigkeit von Elektrolytlösungen, Anwendungen

Stand: 04. April 2012 Seite 9 von 111



	Elektrische und magnetische Eigenschaften der Materie: Dipolmomente und Polarisierbarkeit, Brechungsindices, Dispersion, optische Aktivität, magnetische Suszeptibilität, Dia- und Paramagnetismus, magnetische Waage)
14. Literatur:	s. gesonderte Liste des aktuellen Semesters
15. Lehrveranstaltungen und -formen:	
16. Abschätzung Arbeitsaufwand:	Vorlesung Präsenzstunden: 4 SWS * 14 Wochen 56 h Vor- und Nachbereitung: 2 h pro Präsenzstunde 112 h
	Übung Präsenzstunden: 2 SWS * 13 Wochen 26 h Vor- und Nachbereitung: 2 h pro Präsenzstunde 52 h
	Seminar Präsenzstunden 6 h
	Vorbereitung Seminarvortrag 18 h
	<b>Praktikum</b> 6 Versuche à 6 h 36 h Vorbereitung u. Protokoll: 6 h pro Versuch 36 h
	Abschlussprüfung incl. Vorbereitung 18 h Summe: 360 h
17. Prüfungsnummer/n und -name:	10481 Atome, Moleküle und ihre Spektroskopie (PL), schriftlich, eventuell mündlich, Gewichtung: 0.0, Prüfungsvorleistung: Seminarvortrag, alle Versuchsprotokolle testiert
18. Grundlage für :	
19. Medienform:	
20. Angeboten von:	

Stand: 04. April 2012 Seite 10 von 111



## Modul: 10440 Biochemie

2. Modulkürzel:	030310011	5. Moduldauer:	1 Semester	
3. Leistungspunkte:	6.0 LP	6. Turnus:	jedes 2. Semester, SoSe	
4. SWS:	5.0	7. Sprache:	Deutsch	
8. Modulverantwortlich	ner:	Albert Jeltsch		
9. Dozenten:		<ul><li>Dieter H. Wolf</li><li>Hans Rudolph</li><li>Wolfgang Hilt</li></ul>		
10. Zuordnung zum C	urriculum in diesem	B.Sc. Chemie, PO 2008, 4. Se → Kernmodule	emester	
		B.Sc. Chemie, PO 2011, 4. Se → Kernmodule	emester	
		M.Sc. Chemie, PO 2011, 4. S → Auflagenmodule des Ma		
11. Empfohlene/Vorau	issetzungen:	Einführung in die Chemie		
12. Lernziele:		Die Studierenden		
		<ul> <li>beherrschen die Grundprinzipien der Chemie des Lebens,</li> <li>kennen die wichtigen Stoffklassen (Aminosäuren, Nukleotide, Lipide und Kohlenhydrate) in Aufbau und Funktion,</li> <li>verstehen die Biosynthese sowie die Funktion der biologisch wichtiger Makromoleküle (Proteine, Nucleinsäuren),</li> <li>erkennen die Funktion der Biokatalysatoren, der Enzyme, in Katalyse und zellulärer Regulation,</li> <li>überblicken das chemische Stoffwechselgeschehen in der Zelle,</li> <li>erfassen die molekularbiologische Methodik und deren Anwendung und</li> <li>können grundlegende biochemische Methoden beschreiben.</li> </ul>		
13. Inhalt:		<ul> <li>Biochemische Evolution, Grundprinzipien des Lebens, die biologisch Energie</li> <li>die Zelle</li> <li>Aminosäuren und Proteine: Struktur, Faltung, Funktion</li> <li>die Biokatalysatoren: Enzyme, Coenzyme, Enzymkinetik und Regulation</li> <li>Nukleinsäuren und die genetische Information: DNA, RNA, tRNA, genetischer Code, Genexpression</li> <li>Gentechnologie, DNA Sequenzierung, PCR</li> <li>Lipide und biologische Membranen</li> <li>Transport und Kommunikation über Membranen</li> <li>Energie- und Baustoffwechsel: Kohlenhydrate, Fette, Proteine, Glykolyse, Citratzyklus, oxidative Phosphorylierung, Photosynthese, Gluconeogenese, Glykogenstoffwechsel, Pentosephosphatweg</li> <li>Übersicht über den Aminosäure-, Nucleotid- und Fettstoffwechsel</li> <li>der Zellzyklus, Grundlagen der Regulation durch Phosphorylierung u Ubiquitylierung</li> <li>Anwendungsbereiche der Biotechnologie</li> <li>Methoden der Biochemie (Praktikum): Proteine: Löslichkeit, Stabilitä immunologischer Nachweis DNA: Isolation aus E.coli (Miniprep), Restriktionsverdau, Elektrophorese, Transformation von E.coli mit einem Plasmid</li> </ul>		

Stand: 04. April 2012 Seite 11 von 111



14. Literatur:	s. gesonderte Liste des aktuellen Semesters	
15. Lehrveranstaltungen und -formen:		
16. Abschätzung Arbeitsaufwand:	Vorlesung	
-	3 SWS x 14 Wochen: 42 h	
	Vor- und Nachbereitung: 63 h	
	Seminar	
	14 x 1 h: 14 h	
	Vor- und Nachbereitung: 21 h	
	Praktikum	
	3 Nachmittage (3 Versuche) à 5 h: 15h	
	Vor- und Nachbereitung 15 h	
	Abschlussprüfung: incl. Vorbereitung: 10 h	
	Summe: 180 h	
17. Prüfungsnummer/n und -name:	10441 Biochemie (PL), schriftlich, eventuell mündlich, Gewichtung 0.0	
18. Grundlage für :		
19. Medienform:		
20. Angeboten von:		

Stand: 04. April 2012 Seite 12 von 111



# Modul: 10450 Grundlagen der Makromolekularen Chemie

2. Modulkürzel:	031210912	5. Moduldauer:	1 Semester	
3. Leistungspunkte:	6.0 LP	6. Turnus:	jedes 2. Semester, SoSe	
4. SWS:	4.0	7. Sprache:	Deutsch	
8. Modulverantwortlich	er:	Michael Buchmeiser		
9. Dozenten:		<ul><li>Michael Buchmeiser</li><li>Klaus Dirnberger</li><li>Gabriele Hardtmann</li></ul>		
10. Zuordnung zum Cu Studiengang:	urriculum in diesem	B.Sc. Chemie, PO 2008, 4. Se → Kernmodule	emester	
0 0		B.Sc. Chemie, PO 2011, 4. Sc → Kernmodule	emester	
		<ul><li>M.Sc. Chemie, PO 2011, 4. Semester</li><li>→ Auflagenmodule des Masters</li></ul>		
11. Empfohlene/Vorau	npfohlene/Voraussetzungen:  • Thermodynamik, Elektrochemie und Kinetik (PC I) • Organische Chemie I		emie und Kinetik (PC I)	
12. Lernziele:		Die Studierenden haben grun	dlegende Kenntnisse	
		<ul> <li>auf dem Gebiet der Makromolekularen Chemie,</li> <li>der Synthese,</li> <li>Charakterisierung von Polymeren,</li> <li>Polymer-Lösungen und -Mischungen</li> <li>und einen allgemeinen Überblick zu Polymer-Festkörpereigenschafter erworben.</li> </ul>		
13. Inhalt:		<ul> <li>Grundbegriffe der Makromolekularen Chemie</li> <li>Konformation von Makromolekülen</li> <li>Molekulargewichtsmittelwerte und -verteilungskurven</li> <li>Polyreaktionen (radikalische (Co)Polymerisation, Emulsionspolymersiation, Ionische Polymerisation, Polykondensation, Polyaddition, Ziegler-Natta-Polymerisation, Methatese-Polymerisation</li> <li>Polymercharakterisierung (Membran- und Dampfdruckosmometrie, statische Lichtstreuung, Viskosimetrie, Gelpermeationschromatographie)</li> <li>Thermodynamik von Polymer-Lösungen und -Mischungen</li> <li>Grundzüge Polymer-Festkörpereigenschaften</li> </ul>		
14. Literatur:		"Makromoleküle", Hans-Georg Elias		
		"Makromolekulare Chemie", E	Bernd Tieke	
15. Lehrveranstaltunge	en und -formen:			

Stand: 04. April 2012 Seite 13 von 111



16. Abschätzung Arbeitsaufwand:	Vorlesung	
7	Präsenzzeit:	31,50 h
	Selbststudiumszeit /	47,25 h
	Nacharbeitszeit:	
	Übungen	
	Präsenzzeit:	10,50 h
	Selbststudiumszeit /	42,00 h
	Nacharbeitszeit:	
	Abschlussprüfung incl.	48,75 h
	Vorbereitung:	
	Gesamt:	180 h
17. Prüfungsnummer/n und -name:	•	omolekularen Chemie (PL), schriftliche
	Prüfung, Gewichtung:	0.0
18. Grundlage für :		
19. Medienform:		
20. Angeboten von:		

Stand: 04. April 2012 Seite 14 von 111



21 h

## Modul: 10430 Organische Chemie II

2. Modulkürzel:	030610010	5. Moduldauer:	 1 Semester	
3. Leistungspunkte:	12.0 LP	6. Turnus:	jedes 2. Semester, SoSe	
4. SWS:	16.0	7. Sprache:	Deutsch	
8. Modulverantwortlich	ner:	Clemens Richert		
9. Dozenten:		Clemens Richert     Bernd Plietker		
10. Zuordnung zum Cu Studiengang:	urriculum in diesem	B.Sc. Chemie, PO 2008, 4. Sc → Kernmodule	emester	
		B.Sc. Chemie, PO 2011, 4. Se → Kernmodule	emester	
		M.Sc. Chemie, PO 2011, 4. S → Auflagenmodule des Ma		
11. Empfohlene/Vorau	ssetzungen:	Organische Chemie I		
12. Lernziele:		Die Studierenden		
		<ul> <li>besitzen vertiefte Kenntnisse der organisch-chemischen Stoffklasser ihrer Reaktionen und Reaktionsmechanismen,</li> <li>verstehen Aspekte der Chemo-, Regio- und Stereoselektivitätskontrolle,</li> <li>können die im organisch-chemischen Praktikum I erlernten grundlegenden experimentellen Laboratoriumstechniken erweitern a mehrstufige Synthesen, Arbeiten mit modernen Techniken und diese durchführen,</li> <li>synthetisieren mehrstufige komplexere organisch-chemische Verbindungen selbstständig und</li> <li>beherrschen die Spektroskopie ausgewählter Verbindungen (NMR, I UV/Vis, MS),</li> <li>beherrschen Arbeitssicherheit (GLP) und Gefahrstoffrecht sowie</li> <li>die mündliche und schriftliche Präsentation von Arbeitsmethoden.</li> </ul>		
13. Inhalt:		Verbindungen, Peptide und K Aspekte der Stereochemie, O Reduktionen. Vorlesung OC III	arbonsäurederivate, Organostickstoff- ohlenhydrate. Radikalreaktionen, vertiefte lefinierungsreaktionen, Oxidationen und	
		Nucleinsäuren, pericyclische l	Aromatenfunktionalisierungen, Reaktionen.	
14. Literatur:		s. gesonderte Liste des aktue	llen Semesters	
15. Lehrveranstaltunge	en und -formen:			
16. Abschätzung Arbeitsaufwand:		•	alvorlesung Organische Chemie II: 56 h Organische Chemie III: 28 h h pro Präsenzstd. : 105 h	

Stand: 04. April 2012 Seite 15 von 111

Präsenzstunden: 14 Wo x 1 Tag á 1.5 h:



	Vor- und Nac	nbereitung:	17 h
		tagspraktikum á 5 h pro Tag: u. Protokollführung:	100 h 29 h
	2 Klausuren:		4 h
	Summe:		360 h
17. Prüfungsnummer/n und -name:	Organische Chemie II (PL), schriftlich, eventuell mündlich, Gewichtung: 0.0, Prüfungsvorleistung: Übungsklausur mit mindestens 50 % der Punkte bestanden; alle Versuchsprotokolle testiert; Seminarvortrag über selbst hergestelltes mehrstufiges Präparat; mehrstufige Literaturpräparate (insgesamt 8 Stufen)		gsklausur alle über selbst
18. Grundlage für :			
19. Medienform:			
20. Angeboten von:	Institut für Orç	ganische Chemie	

Stand: 04. April 2012 Seite 16 von 111



## Modul: 10460 Technische Chemie

2. Modulkürzel:	030910013	5. Moduldauer:	2 Semester	
3. Leistungspunkte:	12.0 LP	6. Turnus:	jedes 2. Semester, SoSe	
4. SWS:	10.0	7. Sprache:	Deutsch	
8. Modulverantwortlich	er:	Elias Klemm		
9. Dozenten:		Elias Klemm     Michael Hunger     Yvonne Traa		
10. Zuordnung zum Cu Studiengang:	urriculum in diesem	B.Sc. Chemie, PO 2008, 4. Se → Kernmodule	emester	
		B.Sc. Chemie, PO 2011, 4. Se → Kernmodule	emester	
		M.Sc. Chemie, PO 2011, 4. Semester  → Auflagenmodule des Masters		
11. Empfohlene/Vorau	ssetzungen:	Thermodynamik, Elektrochem	ie und Kinetik	
12. Lernziele:		Die Studierenden		
		<ul><li>Grundoperationen und der c</li><li>können die Methoden der te</li><li>sind in der Lage, die in den</li></ul>	n der mechanischen und thermischen chemischen Reaktionstechnik, chnischen Chemie handhaben, Vorlesungen zur technischen Chemie sch anzuwenden und zu festigen.	
13. Inhalt:		Vorlesungen und Übungen:		
		<ul> <li>Einführung in die Ähnlichkei</li> <li>Grundlagen der Strömungsle</li> <li>Trennung von festen, flüssig</li> <li>Wärmetransport in Apparate</li> <li>Definition und Raum-Zeit-Ve</li> <li>Stoff- und Wärmebilanz idea</li> <li>Verweilzeitspektren von Rea</li> <li>Mikrokinetik in der heterogen</li> </ul>	ehre gen und gasförmigen Stoffgemischen en und Reaktoren erhalten idealer Reaktoren aler Reaktoren aktanden in idealen Reaktoren	
		Praktische Versuche, u.a. zu f	olgenden Themen:	
		<ul> <li>Thermisches Trennen von flüssigen und gasförmigen Gemischen</li> <li>Bestimmung von Strömungen und von Pumpenförderdiagrammen</li> <li>Wärmetransport in einem Wärmetauscher und einer Wirbelschicht</li> <li>Extraktion fester Stoffe</li> <li>Verweilzeitspektren von Reaktanden in Modellreaktoren</li> <li>Kinetik des Methanolzerfalls an einem Feststoffkatalysator</li> <li>Isomerisierung von n-Hexan an einem Edelmetall-Katalysator</li> </ul>		
14. Literatur:		<ul> <li>W.R.A. Vauck, H.A. Müller, Grundoperationen chemischer Verfahrenstechnik, Wiley-VCH, Weinheim, 2000 .</li> <li>M. Jakubith, Grundoperationen und chemische Realtionstechnik, Wiley-VCH, Weinheim, 1998.</li> <li>A. Behr, D.W. Agar, J. Jörissen, Einführung in die Technische Cher Spektrum Akademischer Verlag, Heidelberg, 2010.</li> </ul>		

Stand: 04. April 2012 Seite 17 von 111



- G. Emig, E. Klemm, Technische Chemie Einführung in die Chemische Reaktionstechnik, 5. aktualisierte und ergänzte Auflage, Springer-Verlag, Berlin, 2005.
- M. Baerns, A. Renken, Chemische Reaktionstechnik, in: Winnacker-Küchler: Chemische Technik, Band 1, 5. Auflage, Wiley-VCH, Weinheim, 2003.
- H. Scott Fogler, Elements of Chemical Reaction Engineering, 2.
   Auflage, Prentice Hall International Editions, London, 1992.

#### 15. Lehrveranstaltungen und -formen:

16. Abschätzung Arbeitsaufwand:

20. Angeboten von:

### Vorlesungen:

Kontaktstd.: 4 SWS x 14 Wochen 56 h Vor- und Nachbereitung: 1 h/Kontaktstd. 56 h

#### Übungen:

Kontaktstd. 1 SWS x 14 Wochen 14 h Vor- und Nachbereitung: 2 h/Kontaktstd. 28 h

#### Praktikum:

Kontaktstd.: 8 SWS x 9 Wochen 72 h

Vor- und Nachbereitung: 1 h/Kontaktstd. 72 h

#### Auswertung:

Kontaktstd. 1 SWS x 9 Wochen 9 h

Vor- und Nachbereitung: 4 h/Kontaktstd. 36 h

### Abschlussprüfung incl. Vorbereitung 17 h

Summe: 360 h

17. Prüfungsnummer/n und -name:
 10461 Technische Chemie (PL), schriftlich, eventuell mündlich, Gewichtung: 0.0, Prüfungsvorleistung: Testat aller Versuchsprotokolle
 18. Grundlage für ...:
 19. Medienform:

Stand: 04. April 2012 Seite 18 von 111



## Modul: 10420 Theoretische Chemie (Atom- und Molekülbau)

2. Modulkürzel:	031110008	5. Moduldauer:	1 Semester	
3. Leistungspunkte:	6.0 LP	6. Turnus:	jedes 2. Semester, WiSe	
4. SWS:	4.0	7. Sprache:	Deutsch	
8. Modulverantwortlich	ner:	Hans-Joachim Werner		
9. Dozenten:		Hans-Joachim Werner		
10. Zuordnung zum Cu Studiengang:	urriculum in diesem	B.Sc. Chemie, PO 2008, 3. S → Kernmodule	emester	
		B.Sc. Chemie, PO 2011, 3. Sc → Kernmodule	emester	
		M.Sc. Chemie, PO 2011, 3. S → Auflagenmodule des Ma		
11. Empfohlene/Vorau	ssetzungen:	Empfohlen werden:		
		<ul><li>Mathematik für Chemiker T</li><li>Höhere Mathematik Teil 1 t</li><li>Einführung in die Physik Te</li></ul>	and 2	
12. Lernziele:		Die Studierenden		
		Relevanz für die mikroskop	n der Quantentheorie und erkennen deren ische Beschreibung der Materie, emische Bindung auf quantenmechanischer	
13. Inhalt:		Das Modul gibt eine Einführung in die Quantenmechanik und die Theorie der chemischen Bindung. Es vermittelt die Grundlagen in folgenden Bereichen: Quantisierung der Energie, Welle-Teilchen Dualismus, Schrödinger Gleichung, Operatoren und Observablen, Unschärferelation, einfache exakte Lösungen (freie Bewegung, Teilchen im Kasten, harmonischer Oszillator, starrer Rotator, H-Atom), Rotations Schwingungsspektren von 2-atomigen Molekülen, Elektronenspin, Pauli Prinzip, Aufbauprinzip, Periodensystem, Atomzustände, Born-Oppenheimer Näherung, Atom- und Molekülorbitale, Theorie der chemischen Bindung, Hückel Theorie, Molekülsymmetrie		
14. Literatur:		<ul> <li>P. W. Atkins, R. S. Friedman, Molecular Quantum Mechanics, Fourth Edition, Oxford University Press, 2008</li> <li>I. R. Levine, Quantum Chemistry, Sixth Edition, Prentice Hall, 2009</li> <li>HJ. Werner, Quantenmechanik der Moleküle, Vorlesungsskript</li> </ul>		
15. Lehrveranstaltunge	en und -formen:			
16. Abschätzung Arbeitsaufwand:		Vorlesung: Präsenzstunden: 3 SWS: 31,4 Vor- und Nachbereitung: 63,0		
		<b>Übungen:</b> Präsenzstunden: 1 SWS: 10,4 Vor- und Nachbereitung: 56,4 Abschlussklausur incl. Vorber	) h	
		Summe: 180,0 h		

Stand: 04. April 2012 Seite 19 von 111



17. Prüfungsnummer/n und -name:	10421	Theoretische Chemie (Atom- und Molekülbau) (PL), schriftliche Prüfung, Gewichtung: 0.0, Prüfungsvorleistung: Votieren von 50% der Übungsaufgaben
18. Grundlage für :	10480	Atome, Moleküle und ihre Spektroskopie
19. Medienform:		
20. Angeboten von:	Chemi	е

Stand: 04. April 2012 Seite 20 von 111



# Modul: 10470 Vertiefte Anorganische Chemie

2. Modulkürzel:	030220014	5. Moduldauer:	1 Semester		
3. Leistungspunkte:	12.0 LP	6. Turnus:	jedes 2. Semester, WiSe		
4. SWS:	12.0	7. Sprache:	Deutsch		
8. Modulverantwortlich	er:	Wolfgang Kaim			
9. Dozenten:		<ul> <li>Dietrich Gudat</li> <li>Klaus Hübler</li> <li>Wolfgang Kaim</li> <li>Falk Lissner</li> <li>Rainer Niewa</li> <li>Biprajit Sarkar</li> <li>Thomas Schleid</li> </ul>			
10. Zuordnung zum Cւ Studiengang:	ırriculum in diesem	B.Sc. Chemie, PO 2008, 5. S → Kernmodule	emester		
Ota diorigang.		B.Sc. Chemie, PO 2011, 5. S → Kernmodule	emester		
			M.Sc. Chemie, PO 2011, 5. Semester  → Auflagenmodule des Masters		
11. Empfohlene/Vorau	ssetzungen:	Grundlagen der Anorganische	en und Analytischen Chemie		
12. Lernziele:		Die Studierenden			
		<ul> <li>und Funktion molekular auf</li> <li>verstehen die Konzepte zu wichtigen Strukturtypen,</li> </ul>	r Beschreibung von Festkörpern und ung mit grundlegenden Synthesemethoder und		
13. Inhalt:		<ul> <li>Struktur, Bindungsverhältnisse, Reaktionen und Funktion von Metallkomplexen</li> <li>Struktur, Bindungsverhältnisse von metallorganischen Verbindunge und Molekülverbindungen der Hauptgruppenelemente</li> <li>Grundlagen der Festkörperchemie</li> <li>Wichtige Synthesemethoden für molekulare Stoffe und Festkörper</li> </ul>			
14. Literatur:		Elschenbroich: Organometallchemie, Teubner, Stuttgart - Wies			
		<ul> <li>Herrmann/Brauer: Synthetic Methods of Organometallic and Inorgan Chemistry, Vol. 1 - 10, Thieme, Stuttgart</li> </ul>			
		<ul> <li>Jander/Blasius: Lehrbuch der analytischen und präparativen anorganischen Chemie, Hirzel, Stuttgart</li> </ul>			
		Müller: Anorganische Strukturchemie, Teubner, Stuttgart			
		Gispert: Coordination Chemistry, Wiley-VCH, Weinheim			
15. Lehrveranstaltunge	en und -formen:				
16. Abschätzung Arbeitsaufwand:		Vorlesung Präsenzstd.: 5 SWS * 14 Woo Vor- und Nachbereitung 1,5 h			

Stand: 04. April 2012 Seite 21 von 111



#### **Seminar**

Präsenzstd.: 2 SWS \* 14 Wochen 28 h

Vor- und Nachbereitung 2,5 h/Präsenzstd. 70 h

### Praktikum

Präsenzstd.: 16 Tage \* 4 h 64 h

Vor- und Nachbereitung 1 h/Praktikumstag 16 h

### Abschlussprüfung 45 min

Vorbereitung: 6 h

	Summ	Summe 360 h		
17. Prüfungsnummer/n und -name:		Vertiefte Anorganische Chemie (PL), mündliche Prüfung, 45 Min., Gewichtung: 0.0, Prüfungsvorleistung: alle Versuchsprotokolle testiert; Seminarvortrag erfolgreich gehalten		
18. Grundlage für :				
19. Medienform:				
20. Angeboten von:				

Stand: 04. April 2012 Seite 22 von 111



## 100 Vertiefungsmodule

Zugeordnete Module: 17740 Computational Chemistry

35620 Diffraktions- und Streumethoden

35630 Forschungspraktikum I / Forschungspraktikum II

35610 Polymerchemie

17690 Statistische Thermodynamik

17550 Synthesechemie für Fortgeschrittene A17720 Synthesechemie für Fortgeschrittene B

35600 Technische Chemie und Technische Biochemie

Stand: 04. April 2012 Seite 23 von 111



# **Modul: 17740 Computational Chemistry**

2. Modulkürzel:	031110024	5. Moduldauer:	1 Semester		
3. Leistungspunkte:	6.0 LP	6. Turnus:	jedes 2. Semester, SoSe		
1. SWS:	5.0	7. Sprache:	Nach Ankündigung		
3. Modulverantwortlich	er:	Hans-Joachim Werner			
). Dozenten:		<ul><li>Hans-Joachim Werner</li><li>Johannes Kästner</li></ul>			
0. Zuordnung zum Cւ Studiengang:	ırriculum in diesem	M.Sc. Chemie, PO 2011, 2. S → Vertiefungsmodule	Semester		
1. Empfohlene/Vorau	ssetzungen:	B.Sc. in Chemie			
2. Lernziele:		Die Studierenden			
		<ul> <li>erkennen die Möglichkeiten der Computational Chemistry sowie ihr Zusammenspiel mit experimentellen Methoden und der statistischen Thermodynamik</li> <li>können quantenchemische Berechnungen selbständig durchführen, beurteilen und interpretieren.</li> </ul>			
13. Inhalt:		flächen, Variationsprinzip, Pa LCAO Näherung, Basissätze von Moleküleigenschaften, Si zeitabhängig), dynamische ur Paartheorien, Strukturoptimie harmonische Schwingungssp Größen, Theorie des Übergal Geschwindigkeitskon-stanten Charakterisierung elektronisc	g, Charakterisierung von Potential- nuliprinzip, Hartree-Fock Theorie, , Dichtefunktionaltheorie, Berech-nung törungstheorie (zeitunabhängig und nd statische Elektronenkorrelation, erung, Normalschwingungen und bektren, Berechnung thermodynamischer ngszustandes, Berechnung von n, elektronisch angeregte Zustände, eher Zustände, Elektronenspektren, eln, Molecular Modeling, QM/MM Kopplun		
14. Literatur:		F. Jensen, Introduction to cor	mputational chemistry, 2006, John Wiley		
15. Lehrveranstaltunge	en und -formen:	<ul> <li>177401 Vorlesung Computational Chemistry</li> <li>177402 Übung Computational Chemistry</li> <li>177403 Praktikum Computational Chemistry</li> </ul>			
16. Abschätzung Arbei	tsaufwand:	Präsenzzeit:			
		Vorlesung: 2 x 14 = 28 h, Cor	esung: 2 x 14 = 28 h, Computer-Praktikum: 4 x 14 = 56 h		
		Selbststudiumszeit / Nacharb	eitszeit:		
17. Prüfungsnummer/n und -name:		Vorlesung: 2 h pro Präsenzstunde 56 h, Praktikum: Vorbereitung und Protokolle 28 h			
		Abschlussprüfung incl. Vorbereitung 12 h			
		Gesamt: 180 h			
		<ul> <li>17741 Computational Chemistry (PL), schriftlich, eventuell mündlich, Gewichtung: 1.0</li> <li>V Vorleistung (USL-V), schriftlich, eventuell mündlich, Testat aller Computerübungen</li> </ul>			

Stand: 04. April 2012 Seite 24 von 111



1	Ω	Cri	ınd	lage	für	
	Ο.	Oic	II IU	laye	iui	

19. Medienform:

20. Angeboten von:

Stand: 04. April 2012 Seite 25 von 111



## Modul: 35620 Diffraktions- und Streumethoden

2. Modulkürzel:	030702023	5. Moduldauer:	1 Semester		
3. Leistungspunkte:	6.0 LP	6. Turnus:	jedes 2. Semester, SoSe		
4. SWS:	6.0	7. Sprache:	Deutsch		
8. Modulverantwortlich		Frank Gießelmann			
9. Dozenten:	No.	Thomas Schleid     Dozenten der Physikalischei	n Chemie		
10. Zuordnung zum C	urriculum in diesem	M.Sc. Chemie  → Vertiefungsmodule			
11. Empfohlene/Vorau	ssetzungen:				
12. Lernziele:			n Streumethoden wie Lichtstreuung und hre Anwendung in der Chemie in Theorie		
13. Inhalt:		<ul> <li><u>Grundlagen:</u> Streuung, Interferenz und Beugung, Strukturfaktor, Korrelationsfunktionen.</li> <li><u>Streumethoden:</u> Komponenten und Aufbau eines Streuexperiments, statische und dynamische Lichtstreuung, Prinzipien der Röntgen- und Neutronenstreuung.</li> <li><u>Kristallstrukturanalyse:</u></li> <li>• Aufbau von Kristallen, Kristallsymmetrie (Bravaisgitter, Kristallsysteme und -klassen, Raumgruppen),</li> <li>• Röntgenstrukturanalyse mit Einkristallmethoden (Präparation von Einkristallen, Mess- und Detektionsmethoden, Streu-, Atomund Formfaktoren, Auslöschungsbedingungen, Strukturfaktoren, Strukturlösung und Verfeinerung)</li> </ul>			
14. Literatur:					
15. Lehrveranstaltung	en und -formen:	<ul> <li>356201 Vorlesung Diffraktions- und Streumethoden</li> <li>356202 Praktikum Diffraktions- und Streumethoden</li> </ul>			
16. Abschätzung Arbe	itsaufwand:	Vorlesung:			
		Präsenzstunden: 2 SWS *	14 Wochen 28 h		
		Vor- und Nachbereitung: 2	h pro Präsenzstunde 56 h		
		Laborpraktikum:			
		6 Versuchstage à 8 h 48 h			
		Vorbereitung u. Protokoll: 6 h pro Versuchstag 36 h			
		Abschlussprüfung incl. Vorbereitung: 12 h			
		Summe: 180 h			
17. Prüfungsnummer/n und -name:		35621 Diffraktions- und Strei mündlich, Gewichtung	umethoden (PL), schriftlich, eventuell g: 1.0 schriftlich, eventuell mündlich		
18. Grundlage für:					

Stand: 04. April 2012 Seite 26 von 111



20. Angeboten von:

Stand: 04. April 2012 Seite 27 von 111



# Modul: 35630 Forschungspraktikum I / Forschungspraktikum II

2. Modulkürzel:	030202028		5. Moduldauer:	1 Semester	
3. Leistungspunkte:	12.0 LP		6. Turnus:	jedes Semester	
4. SWS:	8.0		7. Sprache:	Englisch	
8. Modulverantwortlich	er:	Dietricl	n Gudat		
9. Dozenten:		Dozen	ten der Fakultät Chemi	e	
10. Zuordnung zum Cu Studiengang:	ırriculum in diesem		Chemie /ertiefungsmodule		
11. Empfohlene/Vorau	ssetzungen:				
12. Lernziele:		The stu	udents		
		<ul> <li>Have been introduced to carry out independent research by contributing to a project of one of the research groups in Fakultät Chemie</li> <li>Have got an impression of current problems in chemical research</li> <li>Know how to present their own research work in oral and written forr</li> </ul>			
13. Inhalt:		<ul> <li>Introduction into the research project</li> <li>Realization and interpretation of own work</li> <li>Critical discussion of the results</li> <li>Writing of a research report (in English)</li> <li>Presentation of the completed work in a seminar (in English)</li> </ul>			
14. Literatur:		Accord	ling to arrangement wit	h the project supervisor	
15. Lehrveranstaltunge	en und -formen:	356301 Forschungspraktikum I     356302 Forschungspraktikum II			
16. Abschätzung Arbeitsaufwand:		Im Rahmen des MSc-Studiengangs sind <b>zwei</b> Forschungspraktika zu absolvieren. Diese müssen <b>in verschiedenen Instituten</b> der Fakultät Chemie angefertigt werden. Nach Genehmigung durch den Studiendekan/die Studiendekanin kann eines der beiden Forschungspraktika auch in einer anderen Fakultät der Universität Stuttgart oder in einer Abteilung der Stuttgarter Max-Planck-Institute angefertigt werden, sofern eine Chemie-relevante Fragestellung bearbeitet wird, oder es können ein oder beide Forschungspraktika in Rahmen eines Auslandsaufenthalts erbracht werden.			
		Zeitaufwand pro Forschungspraktikum 90 h = insgesamt 180 h			
17. Prüfungsnummer/r	und -name:	35631	<b>.</b>	I / Forschungspraktikum II (USL), nündlich, Gewichtung: 1.0	
18. Grundlage für :		80250	Masterarbeit Chemie		
19. Medienform:					
20. Angeboten von:		Chemi			

Stand: 04. April 2012 Seite 28 von 111



## Modul: 35610 Polymerchemie

2. Modulkürzel:	031210030	5. Moduldauer:	1 Semester	
3. Leistungspunkte:	6.0 LP	6. Turnus:	jedes 2. Semester, WiSe	
4. SWS:	4.0	7. Sprache:	Deutsch	
8. Modulverantwortlich	er:	Sabine Ludwigs		
9. Dozenten:		<ul><li>Sabine Ludwigs</li><li>Michael Buchmeiser</li><li>Klaus Dirnberger</li><li>Gabriele Hardtmann</li></ul>		
10. Zuordnung zum Cເ Studiengang:	urriculum in diesem	M.Sc. Chemie → Vertiefungsmodule		
11. Empfohlene/Vorau	ssetzungen:			
12. Lernziele:			grundlegende Synthesemethoden für Polymer er Charakterisierung von Polymeren vertraut.	
13. Inhalt:		<ul> <li>Polymeranaloge Umsetzung</li> <li>Polykondensation/Polyaddition</li> <li>Radikalische Polymerisation</li> <li>Radikalische Copolymerisation</li> <li>Ionische Polymerisation</li> <li>Koordinative Polymerisation</li> <li>Emulsionspolymerisation/Miniemulsion</li> <li>Viskosimetrie</li> <li>Gelpermeationschromatographie</li> <li>Wärmeflußkalorimetrie</li> <li>Rheologie</li> <li>Spezial- und Funktionspolymere</li> </ul>		
14. Literatur:		<ul> <li>D. Braun, H. Cherdron, H. Ritter, Praktikum der Makromolekularen Chemie, Wiley-VCH-Verlag</li> <li>G. W. Ehrenstein, G. Riedel, P. Trawiel; "Praxis der Thermischen Analyse", Hanser-Verlag</li> <li>T. G. Mezger, Das Rheologie-Handbuch, Vincentz-Verlag</li> <li>HG. Elias, Makromoleküle, Band 1-4, Wiley-VCH</li> </ul>		
15. Lehrveranstaltunge	en und -formen:	356101 Seminar Polymerchemie     356102 Praktikum Polymerchemie		
16. Abschätzung Arbeitsaufwand:		_		
17 Drüfunganımması	a und name:	Summe: 180 Stunden	OLA cobriftlish avantuall saindlish	
17. Prüfungsnummer/n und -name:		Gewichtung: 1.0	PL), schriftlich, eventuell mündlich, -V), schriftlich, eventuell mündlich	
18. Grundlage für :				
19. Medienform:				

Stand: 04. April 2012 Seite 29 von 111



20. Angeboten von:

Stand: 04. April 2012 Seite 30 von 111



# Modul: 17690 Statistische Thermodynamik

2. Modulkürzel:	030702022	5. Moduldauer:	1 Semester		
3. Leistungspunkte:	6.0 LP	6. Turnus:	jedes 2. Semester, SoSe		
4. SWS:	5.0	7. Sprache:	Nach Ankündigung		
8. Modulverantwortlich	er:	Frank Gießelmann			
9. Dozenten:		Dozenten der Physikalischen	Chemie		
10. Zuordnung zum Cu Studiengang:	urriculum in diesem	M.Sc. Chemie, PO 2011, 2. S → Vertiefungsmodule	Semester		
11. Empfohlene/Vorau	ssetzungen:	B.Sc. in Chemie oder Materia	alwissenschaft (Materials Science)		
12. Lernziele:		Die Studierenden			
13. Inhalt:		thermodynamischer Funkti rotatorische, vibratorische	akrozustände, Postulate und Verteilung, Zustandssummen, Berechnung onen, Quantenstatistiken; translatorische, und elektronische Zustandssummen idealer hgewichtskonstanten chem. Reaktionen.		
		<ul> <li>Reale Gase und Flüssigkeiten: Konfigurationsintegral, Virialkoeffizienten, intermolekulare Wechselwirkungen, Debye-Hückel- Theorie.</li> </ul>			
		Festkörper: Spezifische Wärme, Einstein- und Debye-Theorie.			
		Transportphänomene: Diffusion, Viskosität, elektrische Leitfähigkeit und Wärmeleitung, Kreuzeffekte.			
		Schwankungserscheinungen: Thermische Fluktuationen und Theorie der Brownschen Bewegung, kritische Phänomene.			
		Grundzüge der molekularen Reaktionsdynamik: Stoßtheorie, Theorie des aktivierten Komplexes, Potentialhyperflächen			
14. Literatur:		P.W. Atkins, J. de Paula, Phy	vsikalische Chemie, 4. Auflage, Wiiley, 2007		
15. Lehrveranstaltunge	en und -formen:	<ul><li>176901 Vorlesung Statistische</li><li>176902 Übung Statistische</li><li>176903 Praktikum Statistische</li></ul>	Thermodynamik		
16. Abschätzung Arbe	itsaufwand:	Vorlesung:			
		Präsenzzeit: 28 h;			
		Vor- und Nachbereitung (2 h	pro Präsenzstunde): 56 h		
		Übung:			
		Präsenzzeit: 14 h;			
		Vor- und Nachbereitung (1 h	nro Präsenzstunde\: 14 h		
		is. and racinotoliaring (11)	p. 5 . 14001120141140). 1 1 11		

Stand: 04. April 2012 Seite 31 von 111



	Praktikum: 4 Versuche à 6 h: 24 h; Vorbereitung und Protokoll: 6 h pro Versuch: 24 h Abschlussprüfung:				
	Prüfung, inkl. Vorbereitung: 20 h  Gesamt: 180 h				
17. Prüfungsnummer/n und -name:	<ul> <li>17691 Statistische Thermodynamik (PL), schriftlich oder mündlich, Gewichtung: 1.0</li> <li>V Vorleistung (USL-V), schriftlich, eventuell mündlich, erfolgreiche Übungsteilnahme, alle Versuchsprotokolle testiert</li> </ul>				
18. Grundlage für :					
19. Medienform:					
20. Angeboten von:					

Stand: 04. April 2012 Seite 32 von 111



# Modul: 17550 Synthesechemie für Fortgeschrittene A

2. Modulkürzel:	030201020	5. Moduldauer:	1 Semester	
3. Leistungspunkte:	9.0 LP	6. Turnus:	jedes 2. Semester, WiSe	
4. SWS:	6.0	7. Sprache:	-	
8. Modulverantwortlich	er:	Rainer Niewa		
9. Dozenten:		<ul><li>Dozenten der Anorganische</li><li>Dozenten der Organischen</li></ul>		
10. Zuordnung zum Cu Studiengang:	urriculum in diesem	M.Sc. Chemie, PO 2011, 1. S → Vertiefungsmodule	Semester	
11. Empfohlene/Vorau	ssetzungen:			
12. Lernziele:		Die Studierenden		
		<ul> <li>besitzen eingehende Kenntnisse über Synthese und chemische Eigenschaften von Festkörpern</li> <li>erfassen die modernen präparativen und mechanistischen Aspekte de anorganischen und organischen Molekülchemie</li> <li>beherrschen die Prinzipien der Syntheseplanung</li> </ul>		
13. Inhalt:		<ul> <li>Präparative Festkörperchemie</li> <li>Struktur-Eigenschaftsbeziehungen von Festkörpern</li> <li>Bioanorganische Chemie, Biotransformation, Biokatalyse</li> <li>Hochreaktive Verbindungen mit Hauptgruppenelementen</li> <li>Grundlagen der Stereochemie und stereoselektiven Synthesen</li> <li>Anwendung metallorganische Reagenzien in der organischen Synthese funktioneller Gruppen</li> <li>Grundlagen der Retrosynthese und Syntheseplanung organischer Verbindungen</li> </ul>		
14. Literatur:		s. gesonderte Liste des aktue	llen Semesters	
15. Lehrveranstaltungen und -formen:		Nebengruppenelem • 175503 Vorlesung Synthese Elementorganische	echemie A: Metallorganische Chemie der	
16. Abschätzung Arbei	itsaufwand:	Präsenzzeit: 84 h		
		Selbststudiumszeit / Nacharb	eitszeit:168 h	
		Abschlussprüfung inkl. Vorbe	reitung: 18	
		Gesamt: 270 h	Ü	
17. Prüfungsnummer/r	n und -name:		Fortgeschrittene A (PL), schriftlich oder ewichtung: 1.0	
18. Grundlage für :				
19. Medienform:				
20. Angeboten von:				

Stand: 04. April 2012 Seite 33 von 111



### Modul: 17720 Synthesechemie für Fortgeschrittene B

O Mark III " a al	000004004	5 Mad Harris	4.0	
2. Modulkürzel:	030601021	5. Moduldauer:	1 Semester	
3. Leistungspunkte:	9.0 LP	6. Turnus:	jedes 2. Semester, WiSe	
4. SWS:	15.0	7. Sprache:	<u> </u>	
8. Modulverantwortlicher:		Clemens Richert		
9. Dozenten:		<ul><li>Dozenten der Anorganischen</li><li>Dozenten der Organischen (</li></ul>		
10. Zuordnung zum Curriculum in diesem Studiengang:		M.Sc. Chemie, PO 2011, 1. Semester  → Vertiefungsmodule		
11. Empfohlene/Vorau	ssetzungen:			
12. Lernziele:		Die Studierenden		
		besitzen eingehende Kenntnisse über Synthese von Festkörpern		
			arativen und mechanistischen Aspekte der chen Molekülchemie anwenden	
		<ul> <li>können Methoden der asym Chemie einsetzen</li> </ul>	nmetrischen Katalyse und nachhaltigen	
		• beherrschen die Prinzipien	der Syntheseplanung	
		<ul> <li>können die zur Charakterisi notwendigen Methoden anv</li> </ul>	ierung und Reaktionsverfolgung wenden	
		<ul> <li>haben Erfahrungen mit expe Synthesetechniken gesamn</li> </ul>	·	
		beherrschen Arbeitssicherh	eit	
13. Inhalt:		<ul><li>Präparative Festkörpercher</li><li>Bioanorganische Chemie</li></ul>		
			n mit Hauptgruppenelementen	
		<ul> <li>Pericyclische Reaktionen of Metallorganische Reagenzie</li> </ul>	rganischer verbindungen en und ihre Anwendung in der organischer	
		Synthese		
			rung, Aminohydroxylierung von Alkenen ese und Syntheseplanung organischer	
		<ul> <li>Praktikum zur Festkörperch organischen Synthesechem den aktuellen Forschungsth Synthesen, chirale Wirkstof</li> </ul>		
		Arbeitstechniken unter Inert  Valuumlinian Handachulde  Valuumlinian Handachulde	tbedingungen (Schlenktechnik,	

Stand: 04. April 2012 Seite 34 von 111

Vakuumlinien, Handschuhkästen)

• Unkonventionelle Synthesetechniken (ionische Flüssigkeiten,

Reaktionen, Reaktionen oberhalb des Siedepunktes, Festphasenphasensynthesen, Kombinatorische Synthesen

lösungsmittelfreie Reaktionen, ultraschall-und mikrowellenassistierte



14. Literatur:	s. gesonderte Liste des aktuellen Semesters		
15. Lehrveranstaltungen und -formen:	<ul> <li>177201 Seminar Synthesechemie für Fortgeschrittene B</li> <li>177202 Praktikum Synthesechemie für Fortgeschrittene B</li> </ul>		
16. Abschätzung Arbeitsaufwand:	Präsenzzeit: 242 h		
	Selbststudiumszeit / Nacharbeitszeit: 28 h		
	Gesamt: 270 h		
17. Prüfungsnummer/n und -name:	17721 Synthesechemie für Fortgeschrittene B (USL), schriftlich und mündlich, Gewichtung: 1.0, Testate der Praktikumsversuche (75%), Seminarvortrag über aktuelles Thema aus der chemischen Literatur (25%)		
18. Grundlage für :			
19. Medienform:			
20. Angeboten von:			

Stand: 04. April 2012 Seite 35 von 111



## Modul: 35600 Technische Chemie und Technische Biochemie

2. Modulkürzel:	030910032	5. Moduldauer:	1 Semester
3. Leistungspunkte:	6.0 LP	6. Turnus:	jedes 2. Semester, WiSe
4. SWS:	4.0	7. Sprache:	Deutsch
8. Modulverantwortlicher:		Elias Klemm	
9. Dozenten:		<ul><li>Elias Klemm</li><li>Bernhard Hauer</li><li>Kurt Wagemann</li></ul>	
10. Zuordnung zum Curriculum in diesem Studiengang:		M.Sc. Chemie  → Vertiefungsmodule	
11. Empfohlene/Vorau	ssetzungen:		
12. Lernziele:		Produktlinien der industriellen • besitzen einen Überblick zur Chemie. • können chemische Prozesse bewerten • verstehen die Grundlagen de • kennen Anwendungen von E Biokatalyse	r Rohstoffsituation in der industriellen e einordnen und reaktionstechnisch er Biokatalyse Enzymen und Mikroorganismen in der
13. Inhalt:		<ul> <li>Optimierung von Enzymeige Protein Engineering</li> <li>Ganzzellsysteme mit optimie Biologie) für die Biokatalyse</li> </ul>	chkeitsbewertung
14. Literatur:		Renken, Technische Chemie, • R. Dittmeyer, W. Keim, G. K Küchler: Chemische Technik,	reysa, A. Oberholz (Hrsg.), Winnacker- Wiley-VCH, Weinheim, 2003-2005. mm, Biorefineries: Industrial Processes an eim, 2005. der Biotechnologie, Wiley
15. Lehrveranstaltunge	en und -formen:	<ul><li>356001 Vorlesung Chemisch</li><li>356002 Vorlesung Biochemi</li><li>356003 Vorlesung Bioraffine</li></ul>	ische Produktionsverfahren
16. Abschätzung Arbei	itsaufwand:	Präsenzzeit, Vorlesung:	

Stand: 04. April 2012 Seite 36 von 111



- Chemische Produktionsverfahren: 1 SWS x 14 Wochen = 14 h
- Biochemische Produktionsverfahren: 1 SWS x 14 Wochen = 14 h
- Bioraffinerien: 2 SWS x 14 Wochen = 28 h

#### Selbststudium:

• 2 h pro Präsenzstunde = 112 Stunden

Abschlussprüfung incl. Vorbereitung: 12 h

Summe: 180 Stunden

17. Prüfungsnummer/n und -name:

35601 Technische Chemie und Technische Biochemie (PL), schriftliche Prüfung, 90 Min., Gewichtung: 1.0

18. Grundlage für ...:

19. Medienform:

20. Angeboten von:

Stand: 04. April 2012 Seite 37 von 111



## 200 Wahlpflichtbereich A: (Forschungsprofil)

Zugeordnete Module: 210 Forschungsprofil 1: Advanced Synthesis and Caralysis

220 Forschungsprofil 2: Materials and Functional Molecules

230 Forschungsprofil 3: Biochemistry and Biotechnology

240 Forschungsprofil 4: Theory and Simulation

Stand: 04. April 2012 Seite 38 von 111



# 210 Forschungsprofil 1: Advanced Synthesis and Caralysis

Zugeordnete Module: 211 Grundmodul

212 Spezialmodule

Stand: 04. April 2012 Seite 39 von 111



## 211 Grundmodul

Zugeordnete Module: 35640 Fundamentals of Catalysis

Stand: 04. April 2012 Seite 40 von 111



## Modul: 35640 Fundamentals of Catalysis

2. Modulkürzel:	030601036	5. Moduldauer:	1 Semester	
		6. Turnus:		
3. Leistungspunkte:	6.0 LP		jedes 2. Semester, SoSe	
4. SWS:	4.0	7. Sprache:	Englisch	
8. Modulverantwortlich	ner:	René Peters		
9. Dozenten:		<ul><li>Sabine Laschat</li><li>René Peters</li><li>Bernd Plietker</li><li>Elias Klemm</li><li>Bernhard Hauer</li></ul>		
10. Zuordnung zum Curriculum in diesem Studiengang:		<ul> <li>M.Sc. Chemie</li> <li>→ Wahlpflichtbereich A: (Forschungsprofil)</li> <li>→ Forschungsprofil 1: Advanced Synthesis and Caralysis</li> <li>→ Grundmodul</li> </ul>		
11. Empfohlene/Vorau	issetzungen:			
12. Lernziele:		<ul> <li>Knowledge and comprehension of the fundamental and common aspects of the different fields of catalysis: homogeneous catalysis, heterogeneous catalysis, biocatalysis</li> <li>Comprehension of catalytic cycles</li> <li>Comprehension of the unifying concepts in catalysis</li> </ul>		
13. Inhalt:		Fundamentals of Organometallic Synthesis and Catalysis  Preparation methods and synthetic use of organometallic compounds  Fundamental organometallic reactions of transition metals  Catalytic cycles  Concepts of catalytic activation  Fundamentals of Heterogeneous Catalysis  Physisorption/chemisorption  Energetic, electronic and steric interactions of molecules with surface  Catalytic cycles  Microkinetics of heterogeneously catalyzed reaktions  Fundametals of Biocatalysis  Fundamental aspects of enzymatic catalysis		
14. Literatur:		<ul> <li>C. Elschenbroich, Organometallics, 3rd ed., Wiley-VCH, 2006.</li> <li>I. Chorkendorff, J. W. Niemantsverdriet, Concepts of Modern Catalys Wiley-VCH, Weinheim 2003.</li> <li>J. M. Thomas, W. J. Thomas, Principles and Practice of Heterogeneous Catalysis, Wiley-VCH, Weinheim 1997.</li> </ul>		
15. Lehrveranstaltungen und -formen:		<ul> <li>• 356401 Vorlesung Grundlagen der Organometallkatalyse</li> <li>• 356402 Vorlesung Grundlagen der Heterogenen Katalyse</li> <li>• 356403 Vorlesung Grundlagen der Biokatalyse</li> </ul>		
16. Abschätzung Arbe	itsaufwand:	Präsenzzeit:		
		<ul><li>h</li><li>Fundamentals of Heteroger</li><li>h</li></ul>	etallic Catalysis: 2 SWS x 14 Wochen = 28 neous Catalysis: 1 SWS x 14 Wochen = 14 sis: 1 SWS x 14 Wochen = 14 h	

Stand: 04. April 2012 Seite 41 von 111



	Selbststudium:
	2 h pro Präsenzzeit: 124 h Summe: 180 Stunden
17. Prüfungsnummer/n und -name:	35641 Fundamentals of Catalysis (BSL), schriftliche Prüfung, 90 Min., Gewichtung: 1.0
18. Grundlage für :	
19. Medienform:	
20. Angeboten von:	

Stand: 04. April 2012 Seite 42 von 111



## 212 Spezialmodule

Zugeordnete Module: 35660 Advanced Biocatalysis

35670 Applied Heterogeneous Catalysis

35690 Modern Inorganic Molecular and Coordination Chemistry

35650 Principles and Applications of Asymmetric Synthesis and Catalysis

35680 Solid Catalysts and Functional Materials

Stand: 04. April 2012 Seite 43 von 111



## Modul: 35660 Advanced Biocatalysis

2. Modulkürzel:	030810048	5. Moduldauer:	1 Semester	
3. Leistungspunkte: 6.0 LP		6. Turnus:	jedes 2. Semester, WiSe	
4. SWS:	4.0	7. Sprache:	Englisch	
8. Modulverantwortlich	er:	Bernhard Hauer		
9. Dozenten:		<ul><li>Wolfgang Kaim</li><li>Joachim Bill</li><li>Bernhard Hauer</li></ul>		
10. Zuordnung zum Cu Studiengang:	urriculum in diesem	<ul> <li>M.Sc. Chemie</li> <li>→ Wahlpflichtbereich A: (Foreschungsprofil 1: Advated Spezialmodule</li> </ul>	orschungsprofil) anced Synthesis and Caralysis	
		<ul> <li>M.Sc. Chemie</li> <li>→ Wahlpflichtbereich A: (Foreschungsprofil 3: Bioce</li> <li>→ Spezialmodule</li> </ul>	orschungsprofil) hemistry and Biotechnology	
11. Empfohlene/Vorau	ssetzungen:			
12. Lernziele:		Students		
		- understand function and med	chanism of enzymes	
		- know methods for production	and improvements	
		- are familar with relevant examples of biocatalysis		
		- master the principles of bioc	atalysis	
13. Inhalt:		<ul> <li>Enzyme Engeneering</li> <li>mechanistic aspects of bioc</li> <li>Function of cofactors and m</li> <li>Development of screening a</li> <li>Applied asspects and indus</li> <li>Access to non-physiological</li> </ul>	netals and assaysystems trial processes	
14. Literatur:		- Faber, K. Biotransformations in Org. Chemistry, Springer		
		- Bommarius, Riebel: Biocatal	ysis, Wiley	
		- McMurry, Begley: The organ	ic Chemistry of Biological Pathways	
15. Lehrveranstaltungen und -formen:		<ul> <li>356601 Vorlesung Biokatalyse</li> <li>356602 Vorlesung Synthetische Biologie</li> <li>356603 Vorlesung Bioanorganische Chemie</li> </ul>		
16. Abschätzung Arbe	itsaufwand:	Präsenzzeit:		
		Vorlesung: 4 SWS x 14 = 56 h	1	
		Selbststudium:		
		2h pro Präsenzzeit Vorlesung	: 112 h	
		Prüfung incl Vorbereitung: 12 Summe: 180 Stunden	h	

Stand: 04. April 2012 Seite 44 von 111



17. Prüfungsnummer/n und -name:	35661	Advanced Biocatalysis (BSL), schriftlich, eventuell mündlich Gewichtung: 1.0
18. Grundlage für :		
19. Medienform:		
20. Angeboten von:		

Stand: 04. April 2012 Seite 45 von 111



## Modul: 35670 Applied Heterogeneous Catalysis

2. Modulkürzel:	030910039	5. Moduldauer:	1 Semester		
3. Leistungspunkte:	6.0 LP	6. Turnus:	jedes 2. Semester, WiSe		
4. SWS:	4.0	7. Sprache:	Englisch		
8. Modulverantwortlich	er:	Elias Klemm			
9. Dozenten:		Elias Klemm     Ute Tuttlies			
10. Zuordnung zum Curriculum in diesem Studiengang:			<ul> <li>→ Wahlpflichtbereich A: (Forschungsprofil)</li> <li>→ Forschungsprofil 1: Advanced Synthesis and Caralysis</li> </ul>		
11. Empfohlene/Vorau	ssetzungen:				
12. Lernziele:		laboratory scale to industrial s  understand the difference be able to derive vor a given read  know different types of labor and are able to chose the pro  are able to solve complex pro	The students  • understand how to scale-up heterogeneously catalyzed processes from laboratory scale to industrial scale  • understand the difference between micro- and macro- kinetics and are able to derive vor a given reaction system kinetic equations  • know different types of laboratory scale and industrial scale reactors and are able to chose the proper type of reactor  • are able to solve complex problems of the after-treatment of exhaust gases of vehicles on the basis of the state of the art and technology		
13. Inhalt:		<ul> <li>Fundamentals of micro-kinetics</li> <li>Fundamentals of macro-kinetics</li> <li>Fundamentals of reactor modelling</li> <li>Laboratory scale and industrial scale reactors</li> <li>Fundamentals and History of after-treatment of exhaust gases.</li> <li>Three-Way-Catalysts, Diesel particulate filters, DeNOx</li> <li>Recent developments and integral concepts</li> <li>Kinetic measurements, modelling and simulation</li> </ul>			
14. Literatur:		<ul> <li>G. Ertl et al. (Eds.), Handbook of Heterogeneous Catalysis, Wiley - VCH 2008</li> <li>Emmig, Klemm, Technische Chemie, Springer-Verlag, Berlin, 2005</li> </ul>			
15. Lehrveranstaltunge	en und -formen:	• 356701 Vorlesung Reaktion: • 356702 Vorlesung Abgasna	stechnik der heterogenen Katalyse chbehandlung in Fahrzeugen		
16. Abschätzung Arbei	tsaufwand:	Präsenzzeit, Vorlesung:			
		<ul> <li>Heterogeneous Catalysis Engineering, 2 SWS x 14 Wochen = 28 h</li> <li>Exhaust gas after treatment systems for vehicles, 2 SWS x 14 Woch = 28 h</li> </ul>			
		Selbststudium:			
		• 2 h pro Präsenzzeit = 112 h			
		Abschlussklausur incl. Vorbereitung: 12 h			
		Summe: 180 Stunden			
17. Prüfungsnummer/r	und -name:	35671 Applied Heterogeneous mündlich, Gewichtung	us Catalysis (BSL), schriftlich, eventuell g: 1.0		

Stand: 04. April 2012 Seite 46 von 111



1Ω	Cruir	ndlag	Δ für	
10.	Orui	lulay	Ciui	

19. Medienform:

20. Angeboten von:

Stand: 04. April 2012 Seite 47 von 111



## Modul: 35690 Modern Inorganic Molecular and Coordination Chemistry

2. Modulkürzel:	030202041	5. Moduldauer:	1 Semester		
3. Leistungspunkte:	6.0 LP	6. Turnus:	jedes 2. Semester, WiSe		
4. SWS:	4.0	7. Sprache:	Englisch		
8. Modulverantwortlich	er:	Dietrich Gudat			
9. Dozenten:		Wolfgang Kaim     Dietrich Gudat			
10. Zuordnung zum Curriculum in diesem Studiengang:			<ul> <li>→ Wahlpflichtbereich A: (Forschungsprofil)</li> <li>→ Forschungsprofil 1: Advanced Synthesis and Caralysis</li> </ul>		
11. Empfohlene/Vorau	ssetzungen:				
12. Lernziele:		<ul> <li>classes of molecular compou</li> <li>know to explain properties a compounds by using current</li> </ul>	and chemical reactivities of these concepts reas and current developments in the field of		
13. Inhalt:		Molecular Chemistry: Synthesis, structures and chemical properties of selected classes of inorganic molecular compounds, e.g. carbene analogues, inorganic multiple bond systems, persistent radicals, frustrated Lewis-pairs; importance of these compounds for applications (e.g. catalysis)  Coordination Chemistry: electron configurations of coordination compounds and selected examples of coordination compounds			
14. Literatur:		E. Riedel (Hrsg.), Moderne Anorganische Chemie J. Ribas Gispert, Coordination Chemistry			
15. Lehrveranstaltunge	en und -formen:	<ul> <li>356901 Vorlesung Modern Molecular Inorganic Chemistry</li> <li>356902 Vorlesung Modern Inorganic Coordination Chemistry</li> </ul>			
16. Abschätzung Arbei	itsaufwand:	Präsenzzeit, Vorlesung:			
			ic Chemistry, 2 SWS x 14 Wochen = 28 h ation Chemistry, 2 SWS x 14 Wochen = 28 l		
		Selbststudium:			
		• 2 h pro Präsenzzeit = 112 h			
		Abschlussklausur incl. Vorbereitung: 12 h			
		Summe: 180 Stunden			
17. Prüfungsnummer/r	n und -name:	35691 Modern Inorganic Mo	olecular and Coordination Chemistry entuell mündlich, Gewichtung: 1.0		
18. Grundlage für :					
19. Medienform:					
20. Angeboten von:					

Stand: 04. April 2012 Seite 48 von 111



# Modul: 35650 Principles and Applications of Asymmetric Synthesis and Catalysis

2. Modulkürzel:	030601037	5. Moduldauer:	1 Semester	
3. Leistungspunkte:	6.0 LP	6. Turnus:	jedes 2. Semester, WiSe	
4. SWS:	4.0	7. Sprache:	Englisch	
8. Modulverantwortlich	er:	René Peters		
9. Dozenten:		<ul><li>Sabine Laschat</li><li>René Peters</li><li>Bernd Plietker</li></ul>		
10. Zuordnung zum Curriculum in diesem Studiengang:		<ul> <li>M.Sc. Chemie</li> <li>→ Wahlpflichtbereich A: (Forschungsprofil)</li> <li>→ Forschungsprofil 1: Advanced Synthesis and Caralysis</li> <li>→ Spezialmodule</li> </ul>		
11. Empfohlene/Vorau	ssetzungen:			
12. Lernziele:		Knowledge and comprehension of the fundamental principles of asymmetric synthesis and catalysis. Knowledge of the controlling mechanism for high stereo control. Knowledge of the impact of asymmetric synthesis and catalysis for the synthesis of natural and synthetic biologically active compounds. The students should be able to suggest a practical way for the stereoselective synthesis of common chiral building blocks / structural motifs.		
13. Inhalt:		Principles of Asymmetric S	ynthesis and Catalysis	
		conformation analysis, asyr asymmetric synthesis	selectivity, stereodifferentiation, mmetric induction, selectivity models, talysis (Lewis acid catalysis, Lewis base cooperative catalysis)	
		Applications of Asymmetric	Synthesis and Catalysis	
		<ul><li>Synthesis of complex organ</li><li>Asymmetric synthesis and of</li></ul>	nic compounds by asymmetric methods catalysis on industrial scale	
14. Literatur:		<ul> <li>E. L. Eliel, S. H. Wilen, Stereochemistry of Organic Compounds, Will VCH 1994</li> <li>C. Wolf, Dynamic Stereochemistry of Chiral compounds, RSC 2007</li> <li>P. J. Walsh, M. C. Kozlowski, Fundamentals of Asymmetric Catalysis University Science Books, 2009</li> </ul>		
15. Lehrveranstaltungen und -formen:		<ul> <li>356501 Vorlesung Prinzipien der Asymmetrischen Synthese und Katalyse</li> <li>356502 Vorlesung Anwendungen der Asymmetrischen Synthese und Katalyse</li> </ul>		
16. Abschätzung Arbe	itsaufwand:	Präsenzzeit, Vorlesung:		
		<ul> <li>Principles of Asymmetric Sy Wochen =28 h</li> </ul>	ynthesis and Catalysis: 2 SWS x 14	

Stand: 04. April 2012 Seite 49 von 111



Stand: 04. April 2012 Seite 50 von 111



## Modul: 35680 Solid Catalysts and Functional Materials

2. Modulkürzel:	030900040	5. Moduldauer:	1 Semester		
3. Leistungspunkte:	6.0 LP	6. Turnus:	jedes 2. Semester, WiSe		
4. SWS:	4.0	7. Sprache:	Englisch		
8. Modulverantwortlich	er:	Yvonne Traa			
9. Dozenten:		<ul><li>Emil Roduner</li><li>Michael Hunger</li><li>Yvonne Traa</li></ul>			
10. Zuordnung zum Curriculum in diesem Studiengang:			<ul> <li>→ Wahlpflichtbereich A: (Forschungsprofil)</li> <li>→ Forschungsprofil 1: Advanced Synthesis and Caralysis</li> </ul>		
11. Empfohlene/Vorau	ssetzungen:				
12. Lernziele:		application of functional mater mechanisms of the most impo	The students know details about preparation, characterization and application of functional materials and solid catalysts as well as mechanisms of the most important reactions occurring at the surface of solids. The students understand the special size-dependent phenomena of nanomaterials.		
13. Inhalt:		catalysts  • Examples for mechanisms of catalyzed reactions  • Surface-dependent effects a dispersion and coordination in and adsorption energy, struction of phase transitions, adsorption electronic structure of nanoperolution of EA, IP and band catalysis  • Special techniques for characteristics.	paration of industrially relevant solid of industrially relevant, heterogeneously and quantum effects of nanoparticles, umber and correlation with cohesion energy ure and magic numbers, size dependence on on surfaces and condensation in pores particles, non-metal-metal-transition, gap, spectroscopic properties, influence on acterization of structure, morphology and ectron microscopy, X-ray diffraction and mass and electron spectroscopy, EPR, and methods		
14. Literatur:		Lecture notes; F. Schüth et al., "Handbook of Porous Solids", 2002; G. Ertl et al., "Handbook of Heterogeneous Catalysis", 2008; E. Roduner, "Nanomaterials: Size-Dependent Phenomena", 2006			
15. Lehrveranstaltungen und -formen:		<ul> <li>356801 Vorlesung incl. Übungen Preparation and Properties of Solid Catalysts and Functional Materials</li> <li>356802 Vorlesung incl. Übungen Characterization of Solid Catalysts and Functional Materials</li> </ul>			
16. Abschätzung Arbeitsaufwand:		Vorlesung Präsenzzeit: 56 Stunden Selbststudium: 84 Stunden			
		Praktische Übungen im Labor Präsenzzeit: 14 Stunden Selbststudium: 26 Stunden Summe: 180 Stunden	und am Gerät		

Stand: 04. April 2012 Seite 51 von 111



17. Prüfungsnummer/n und -name:	35681	Solid Catalysts and Functional Materials (BSL), schriftlich, eventuell mündlich, Gewichtung: 1.0
18. Grundlage für :		
19. Medienform:		
20. Angeboten von:		

Stand: 04. April 2012 Seite 52 von 111



# 220 Forschungsprofil 2: Materials and Functional Molecules

Zugeordnete Module: 221 Grundmodul

222 Spezialmodule

Stand: 04. April 2012 Seite 53 von 111



## 221 Grundmodul

Zugeordnete Module: 35700 Advanced Materials Analysis: Structure and Properties

Stand: 04. April 2012 Seite 54 von 111



## Modul: 35700 Advanced Materials Analysis: Structure and Properties

Stand: 04. April 2012 Seite 55 von 111



	S.J.B. Reed, Electron Microprobe Analysis, Cambridge University Press, 1993; R. Thomas, A Practical Guide to ICP-MS: A Tutorial for Beginners, CRC Press, 2nd Ed. 2008;
	B.E. Warren, X-Ray Diffraction, Dover Publ., 1990
15. Lehrveranstaltungen und -formen:	<ul> <li>357001 Ringvorlesung/Seminar Materialanalyse für Fortgeschrittene: Struktur und Eigenschaften</li> <li>357002 Übung Materialanalyse für Fortgeschrittene: Struktur und Eigenschaften</li> </ul>
16. Abschätzung Arbeitsaufwand:	Ringvorlesung/Seminar Präsenzzeit: 28 Stunden Selbststudium: 42 Stunden
	Praktikum Präsenzzeit: 42 Stunden Selbststudium: 68 Stunden Summe: 180 Stunden
17. Prüfungsnummer/n und -name:	35701 Advanced Materials Analysis: Structure and Properties (BSL), schriftliche Prüfung, 90 Min., Gewichtung: 1.0
18. Grundlage für :	
19. Medienform:	
20. Angeboten von:	

Stand: 04. April 2012 Seite 56 von 111



## 222 Spezialmodule

Zugeordnete Module: 35730 Functional Organic Molecules

35750 Liquid Crystals

36740 New Materials and Materials Characterization Methods

35760 Phase Transformations

35720 Solid State and Materials Chemistry

35710 Surfaces & Colloids

35740 Synthesis and Physical Chemistry of Polymers

Stand: 04. April 2012 Seite 57 von 111



## **Modul: 35730 Functional Organic Molecules**

2. Modulkürzel:	030610044		5. Moduldauer:	1 Semester
3. Leistungspunkte:	6.0 LP	ı	6. Turnus:	jedes 2. Semester, WiSe
4. SWS:	4.0	,	7. Sprache:	Englisch
8. Modulverantwortlich	er:	Sabine La	schat	
9. Dozenten:		• Sabine L • Clemens		
10. Zuordnung zum Curriculum in diesem Studiengang:		<ul> <li>M.Sc. Chemie</li> <li>→ Wahlpflichtbereich A: (Forschungsprofil)</li> <li>→ Forschungsprofil 2: Materials and Functional Molecules</li> <li>→ Spezialmodule</li> </ul>		
11. Empfohlene/Vorau	ssetzungen:			
12. Lernziele:		Knowledge of the synthesis and applications of functional organic molecules		
13. Inhalt:		Functional Organic Molecules  • Functional hetero- and carbocyclic compounds  • Makrocyclic compounds  • Phase transfer catalysts Advanced Bioorganic Compounds  • Chemistry of important classes of biologically active com-pounds with special focus on compounds, which are relevant for medicine or biotechnology		
14. Literatur:			yn, D. A. Doughert Science Books, Sa	y, Modern Physical Organic Chemistry, ausalito/CA, 2006
15. Lehrveranstaltunge	en und -formen:			nelle Organische Moleküle nische Verbindungen für Fortgeschrittene
16. Abschätzung Arbei	tsaufwand:	Präsenzzo Selbststud Summe: 1	dium: 124 h	
17. Prüfungsnummer/r	und -name:		unctional Organic N ündlich, Gewichtun	Molecules (BSL), schriftlich, eventuell
18. Grundlage für :				
19. Medienform:				
20. Angeboten von:				

Stand: 04. April 2012 Seite 58 von 111



## Modul: 35750 Liquid Crystals

2. Modulkürzel:	030702046	5. Moduldauer:	1 Semester	
3. Leistungspunkte:	6.0 LP	6. Turnus:	jedes 4. Semester, WiSe	
4. SWS: 5.0		7. Sprache:	Englisch	
8. Modulverantwortlich	er:	Frank Gießelmann		
9. Dozenten:		Sabine Laschat     Frank Gießelmann		
10. Zuordnung zum Curriculum in diesem Studiengang:		<ul> <li>M.Sc. Chemie</li> <li>→ Wahlpflichtbereich A: (Forschungsprofil)</li> <li>→ Forschungsprofil 2: Materials and Functional Molecules</li> <li>→ Spezialmodule</li> </ul>		
11. Empfohlene/Vorau	ssetzungen:	Grundmodul im Forschungspr	rofil 2	
12. Lernziele:		<ul> <li>Understanding of physico-chemical fundamentals of the liquid-crystalline state and its technical and biological relevance,</li> <li>study of the significance of structure-property relationships exemplarily on liquid-crystalline materials and</li> <li>learning of the interaction of chemical synthesis (of a liquid crystal) and (its) physico-chemical characterization in a combined practical course as well as documentation of the practical work (in English language).</li> </ul>		
13. Inhalt:		Introduction in the liquid-crystalline state Liquid crystals as 4th aggregate state of matter, scientific and technical relevance, formation and structure of liquid-crystalline phases, lyotropic liquid crystals, biological relevance.  Synthesis of liquid-crystalline mesogens Retrosynthesis of nematic, smectic and columnar liquid crystals, synthetic methods for core building blocks, Ullmann, Stille, Suzuki, Negishi coupling, Scholl reaction, alkyne trimerization, Sonogashira coupling, Heck reaction, Cadiot-Chodkiewicz coupling, Glaser coupling, functionalization of the side chain.  Theory of the liquid-crystalline order Orientation distribution functions, Maier-Saupe- and Landau-de Gennes theory.  Physico-chemical properties Anisotropy, liquid crystals in electric and magnetic fields, optical properties, elasticity and viscosity, chirality effects.  Technical applications Electro-optical effects, liquid crystal displays (LCDs), liquid-crystalline		
14. Literatur:		P. J. Collings and M. Hird: Inti Physics, London (Taylor & Fra	roduction to Liquid Crystals - Chemistry an	
15. Lehrveranstaltungen und -formen:		<ul> <li>357501 Vorlesung Flüssigkri</li> <li>357502 Seminar Flüssigkrist</li> <li>357503 Praktikum Flüssigkri</li> </ul>	istalle talle	
16. Abschätzung Arbeitsaufwand:		Vorlesung: 2 SWS x 14 Wochen = 28 h Vor- und Nachbereitung: 2 h pro Präsenzstunde = 56 h		

Stand: 04. April 2012 Seite 59 von 111



	Seminar: 1 SWS x 12 Wochen = 12 h Vor- und Nachbereitung: 1.5 h pro Präsenzstunde = 18 h	
	Praktikum: 6 Praktikumstage á 4 h = 24 h Vorbereitung und Bericht = 42 h	
	SUMME: 180 h	
17. Prüfungsnummer/n und -name:	35751 Liquid Crystals (BSL), schriftlich, eventuell mündlich, Gewichtung: 1.0	
18. Grundlage für :		
19. Medienform:		
20. Angeboten von:		

Stand: 04. April 2012 Seite 60 von 111



## Modul: 36740 New Materials and Materials Characterization Methods

2. Modulkürzel:	031420020	5. Moduldauer:	1 Semester		
3. Leistungspunkte:	6.0 LP	6. Turnus:	jedes 2. Semester, SoSe		
4. SWS:	6.5	7. Sprache:	Englisch		
8. Modulverantwortlich	er:	Horst Strunk			
9. Dozenten:		Horst Strunk			
10. Zuordnung zum Curriculum in diesem Studiengang:			<ul> <li>→ Wahlpflichtbereich A: (Forschungsprofil)</li> <li>→ Forschungsprofil 2: Materials and Functional Molecules</li> </ul>		
11. Empfohlene/Vorau	ssetzungen:				
12. Lernziele:		The students			
		<ul> <li>structured materials</li> <li>have knowledge of the basi techniques</li> <li>are able to select a proper r problem</li> <li>are able to communicate wi</li> </ul>	cture and function of biological and nano- c principles of testing and characterization means of testing/analysis for a given th experts in this field about biological als as well as testing and characterization		
13. Inhalt:		Biological materials: wood, bone, teeth, silk, resilin			
		Bio-inspired materials : functional surfaces			
		<b>Biological strategies</b> : self-cleaning (lotus-effect), reduction of flow resistance (shark skin), adhesion design (insects ans reptiles), self-organization (cytoskeleton)			
		<b>nanostructured materials</b> : nano-crytalline metals, nanoparticles, nanorods, quantum dots & lines, thin films, structuring, applications			
		characterization methods : h synchrotrontechniques	high resolution microscopy,		
14. Literatur:					
15. Lehrveranstaltungen und -formen:		367401 Lecture New Materia     Methods     367402 Laboratory Course N     Characterization Me			
16. Abschätzung Arbeitsaufwand:		Vorlesung: Präsenzstunden: 5 SWS * 14 Vor- und Nachbereitung: 1, 5 Klausur incl. Vorbereitung: 5 h Gesamt: 180 h	h pro Präsenzstunde 105 h		

Stand: 04. April 2012 Seite 61 von 111



17. Prüfungsnummer/n und -name:	36741	New Materials and Materials Characterization Methods (BSL), schriftlich, eventuell mündlich, Gewichtung: 1.0
18. Grundlage für :		
19. Medienform:		
20. Angeboten von:		

Stand: 04. April 2012 Seite 62 von 111



## **Modul: 35760 Phase Transformations**

2. Modulkürzel:	031410018	5. Moduldauer:	1 Semester		
3. Leistungspunkte:	6.0 LP	6. Turnus:	jedes 4. Semester, WiSe		
4. SWS:	4.0	7. Sprache:	Englisch		
8. Modulverantwortliche	r:	Eric Jan Mittemeijer			
9. Dozenten:		Eric Jan Mittemeijer			
10. Zuordnung zum Curriculum in diesem Studiengang:			<ul> <li>→ Wahlpflichtbereich A: (Forschungsprofil)</li> <li>→ Forschungsprofil 2: Materials and Functional Molecules</li> </ul>		
11. Empfohlene/Voraus	setzungen:				
12. Lernziele:		<ul> <li>The Students</li> <li>are proficient in the field of solid state kinetics of materials.</li> <li>are familiar with the most important manufacturing techniques in the field of surface engineering and have knowledge about the properties of produced surfaces of the materials.</li> <li>are able to apply the concepts of solid state kinetics and surface engineering methods in the development and research of new materials</li> <li>have the ability to communicate with other experts with a scientific or engineering background.</li> </ul>			
13. Inhalt:		Solid state kinetics: Diffusion and phase transformation kinetics Significance of the diffusion for the microstructure, defects; Fick's laws, thermodynamic factor, examples, Boltzmann-Matano analysis; substitutional and interstitial diffusion, Simmons and Balluffi experimen Kirkendall-Effect, Darken-equation, Onsager-relations; grain boundary diffusion (Fisher, Suzuoka, Whipple), diffusion along dislocations, diffusion induced grain boundary migration; Schottky- and Frenkel-deffects, mass transport in chemical and electric potential fields, effect of impurities; Diffusion in ionic semiconductors; diffusion in semiconductors, electromigration, interstitials in metals-> electron wind; homogeneous a heterogeneous reactions, Johnson-Mehl-Avrami equation, critical partiesize, analysis of transformation kinetics.			
		Surface Engineering Thermochemical processes: carburizing, nitriding, oxidizing, CVD and PVD, et cetera Characterizing of surfaces and thin layers: Development and measurement of residual stresses; Depth profile analysis			
14. Literatur:		<ul> <li>Diffusion in Solids, Paul She</li> <li>Phase Transformations in M</li> <li>Easterling, Chapman &amp; Hall</li> </ul>	Science, E.J. Mittemeijer, Springer, 2010 ewmon, Wiley letals and Alloys, D.A. Porter, K.E. dynamics of Materials, D.R. Gaskell, Taylor		
15. Lehrveranstaltunger	und -formen:	357601 Vorlseung + Übung	Phasenumwandlungen		

Stand: 04. April 2012 Seite 63 von 111



16. Abschätzung Arbeitsaufwand:	Vorlesung: Präsenzstunden: 3SWS * 14 Wochen 42h Vor- und Nachbereitung: 2 h pro Präsenzstunde 84h	
	Übung: Präsenzstunden: 1SWS * 14 Wochen 14h Vor- und Nachbereitung: 2,5h pro Präsenzstunde 35h Gesamt: 175h	
17. Prüfungsnummer/n und -name:	35761 Phase Transformations (BSL), schriftlich, eventuell mündlic Gewichtung: 1.0	
18. Grundlage für :		
19. Medienform:		
20. Angeboten von:		

Stand: 04. April 2012 Seite 64 von 111



## Modul: 35720 Solid State and Materials Chemistry

2. Modulkürzel: 03020143	5. Moduldauer:	1 Semester		
3. Leistungspunkte: 6.0 LP	6. Turnus:	jedes 2. Semester, SoSe		
4. SWS: 4.0	7. Sprache:	Englisch		
8. Modulverantwortlicher:	Rainer Niewa			
9. Dozenten:	<ul><li>Thomas Schleid</li><li>Joris van Slageren</li><li>Rainer Niewa</li></ul>			
10. Zuordnung zum Curriculum in diesem Studiengang:	M.Sc. Chemie  → Wahlpflichtbereich A: (Forschungsprofil)  → Forschungsprofil 2: Materials and Functional Molecules  → Spezialmodule			
11. Empfohlene/Voraussetzungen:				
12. Lernziele:	The students • are able to classify and desc • understand concepts to com • are able to correlate crystal s	prehend and predict stable compounds		
13. Inhalt:	<ul> <li>Structures and chemical bor</li> <li>Structure-properties correlat</li> <li>Synthesis strategies for solic</li> <li>Functional properties of solic</li> <li>Important analytical technique</li> </ul>	l materials Is		
14. Literatur:	U. Müller, Inorganic Structural A. West, Basic Solid State Ch			
15. Lehrveranstaltungen und -formen:	• 357201 Vorlesung Chemie n • 357202 Vorlesung Chemie n			
16. Abschätzung Arbeitsaufwand:	Lecture:			
	Präsenzstunden:Chemistry of 28 h;	Metallic Materials: 2 SWS x 14 Wochen =		
	Chemistry of Nonmetallic Mate	erials: 2 SWS x 14 Wochen = 28 h		
	Vor- und Nachbereitung: 2 h p Abschlussprüfung incl. Vorbei Summe: 180 h			
17. Prüfungsnummer/n und -name:	35721 Solid State and Mater eventuell mündlich, G	ials Chemistry (BSL), schriftlich, ewichtung: 1.0		
18. Grundlage für :				
19. Medienform:				
20. Angeboten von:	-			

Stand: 04. April 2012 Seite 65 von 111



#### Modul: 35710 Surfaces & Colloids

2. Modulkürzel:	030720042	5. Moduldauer:	1 Semester		
3. Leistungspunkte:	6.0 LP	6. Turnus:	jedes 4. Semester, WiSe		
4. SWS:	5.0	7. Sprache:	Englisch		
8. Modulverantwortlich	ner:	Cosima Stubenrauch			
9. Dozenten:		<ul><li>Günter Tovar</li><li>Cosima Stubenrauch</li></ul>			
10. Zuordnung zum Curriculum in diesem Studiengang:		<ul> <li>M.Sc. Chemie</li> <li>→ Wahlpflichtbereich A: (Forschungsprofil)</li> <li>→ Forschungsprofil 2: Materials and Functional Molecules</li> <li>→ Spezialmodule</li> </ul>			
11. Empfohlene/Vorau	ssetzungen:	BSc Chemistry or BSC Mater Structure and Properties"	BSc Chemistry or BSC Material Sciences, Modul "Advanced Materials: Structure and Properties"		
12. Lernziele:		The students are able to  • apply the fundamentals of physical chemistry when describing characteristics of surfaces and colloids.  • explain the technical and biological relevance of surfaces & colloids means of characteristic examples.  • describe the significance of structure-property relationships on different length scales (macro, meso, nano).  • identify characteristic properties of surfaces and colloids by employing appropriate experimental techniques and methods.  • interpret experimental results properly and submit adequate written reports on those results.  • give coherent oral reports on complex scientific problems in the field surfaces and colloids.			
13. Inhalt:		and solid/gaseous surfaces; a	i liquid/liquid, liquid/solid, liquid/gaseous adsorption; surface tension; reactions at es; selected technical applications (e.g)		
		formation and structure of mic emulsions, suspensions; sele	dispersion and association colloids; celles. Microemulsions, foams, cted technical applications (e.g. emulsion food and cosmetics industries, dispersion		
		•	actively participate in the module by giving ent scientific topics in the research field of		

Sons, 1999

colloids and surfaces. In the laboratories (7 lab days, 4 hours per day), which are an integral part of the module, methods for measuring surface tensions and contact angles, characterising surfaces, investigating foams, emulsions, microemulsions and dispersions will be used.

(a) Surfaces, Interfaces, and Colloids, D. Myers, 2nd ed., John Wiley &

Stand: 04. April 2012

14. Literatur:

Seite 66 von 111



15. Lehrveranstaltungen und -formen:	<ul> <li>(b) The Colloidal Domain, D. Evans, H. Wennerström, 2nd ed., John Wiley &amp; Sons, 1999</li> <li>(c) Emulsions, Foams, and Suspensions, L. Schramm, Wiley, 2005</li> <li>357101 Vorlesung+Praktikum+Seminar Grenzflächen &amp; Kolloide</li> </ul>
16. Abschätzung Arbeitsaufwand:	Lecture attendance: 28 hours (à 45 min) autonomous student learning: 42 hours (à 60 min) Seminar attendance: 12 hours (à 45 min) autonomous student learning: 18 hours (à 60 min) Laboratories attendance: 28 hours (à 60 min) (7 lab days à 4 h) autonomous student learning: 52 hours (à 60 min) Total: 180 hours
17. Prüfungsnummer/n und -name:	35711 Surfaces & Colloids (BSL), schriftliche Prüfung, 90 Min., Gewichtung: 1.0, (or oral examination, 30 min)
18. Grundlage für :	
19. Medienform:	
20. Angeboten von:	

Stand: 04. April 2012 Seite 67 von 111



## Modul: 35740 Synthesis and Physical Chemistry of Polymers

			<del></del>		
2. Modulkürzel:	031420056	5. Moduldauer:	1 Semester		
3. Leistungspunkte:	6.0 LP	6. Turnus:	jedes 2. Semester, WiSe		
4. SWS:	4.0	7. Sprache:	Englisch		
8. Modulverantwortlich	er:	Sabine Ludwigs			
9. Dozenten:		<ul><li>Michael Buchmeiser</li><li>Sabine Ludwigs</li></ul>			
10. Zuordnung zum Curriculum in diesem Studiengang:			<ul> <li>→ Wahlpflichtbereich A: (Forschungsprofil)</li> <li>→ Forschungsprofil 2: Materials and Functional Molecules</li> </ul>		
11. Empfohlene/Vorau	ssetzungen:	Modul Polymerchemie	Modul Polymerchemie		
12. Lernziele:		Fundamental knowledge about structure-property relationships of polymers serving as the bias for polymeric materials and functional polymers shall be generated. Synthetic ways to tailor-made polymers with special properties and property profiles, respectively, shall be outlined taking advantage of the multiple possibilities in terms of synthesis and combination of polymers. A main focus of this module lies in the area of physical structures and properties of polymers.			
13. Inhalt:		Synthesis:			
		<ul> <li>vinyl insertion copolymerization of polar monomers</li> <li>Metathesis polymerization: tactic and chiral molecules</li> <li>Controlled radical polymerization techniques</li> </ul>			
		Physical chemistry of polymers:			
		<ul> <li>Micro- and macroconforma</li> <li>Thermodynamics of polyme</li> <li>Thermal properties</li> <li>Morphology of polymers (so</li> <li>Crystallization and melts of</li> <li>Polymers in and at interface</li> <li>Mechanical properties of polymers</li> </ul>	er solutions and blends cattering & microscopy) polymers es		
14. Literatur:		<ul> <li>L.H. Sperling, Introduction to Physical Polymer Science, Wiley-VCH-Verlag</li> <li>U. W. Gedde, Polymer Physics, Chapman &amp; Hall</li> <li>HG. Elias, Makromoleküle, Band 1-4, Wiley-VCH</li> </ul>			
15. Lehrveranstaltungen und -formen:		<ul> <li>357401 Vorlesung Synthese und Physikalische Chemie von Polymeren</li> <li>357402 Übung Synthese und Physikalische Chemie von Polymeren</li> </ul>			
16. Abschätzung Arbeitsaufwand:		Präsenzzeit: Vorlesung: 14 x 3 h = 42 h Übungen: 14 x 1 h = 14 Prüfung: 1 h			
		Selbststudium: Vor-/Nachbereitung und			

Stand: 04. April 2012 Seite 68 von 111



#### Prüfungsvorbereitung 123 h

Summe: 180 h

17. Prüfungsnummer/n und -name:	35741	Synthesis and Physical Chemistry of Polymers (BSL), schriftlich, eventuell mündlich, Gewichtung: 1.0
18. Grundlage für :		
19. Medienform:		
20. Angeboten von:		

Stand: 04. April 2012 Seite 69 von 111



## 230 Forschungsprofil 3: Biochemistry and Biotechnology

Zugeordnete Module: 231 Grundmodul

232 Spezialmodule

Stand: 04. April 2012 Seite 70 von 111



## 231 Grundmodul

Zugeordnete Module: 35770 Advanced Biochemistry and Bioorganic Chemistry

Stand: 04. April 2012 Seite 71 von 111



## Modul: 35770 Advanced Biochemistry and Bioorganic Chemistry

2. Modulkürzel:	030300047	5. Moduldauer:	1 Semester
3. Leistungspunkte:	6.0 LP	6. Turnus:	jedes 2. Semester, WiSe
4. SWS:	4.0	7. Sprache:	Englisch
8. Modulverantwortlicher:		Albert Jeltsch	
9. Dozenten:		<ul> <li>Dieter H. Wolf</li> <li>Hans Rudolph</li> <li>Wolfgang Hilt</li> <li>Sabine Laschat</li> <li>Clemens Richert</li> <li>Bernhard Hauer</li> </ul>	
10. Zuordnung zum Curriculum in diesem Studiengang:		<ul> <li>M.Sc. Chemie</li> <li>→ Wahlpflichtbereich A: (Forschungsprofil)</li> <li>→ Forschungsprofil 3: Biochemistry and Biotechnology</li> <li>→ Grundmodul</li> </ul>	
11. Empfohlene/Vorau	ssetzungen:		
12. Lernziele:		Students will  - understand cellular metabolism and its regulation  - familiarize themselves with the principles of cellular transport and the mechanisms of signal transduction and cell communication  - comprehend the principles of cell regulation  - understand the mechanisms of key reactions in selected biosynthetic pathways  - know synthesis and activities of selected bioactive compounds  - are familiar with the bioorganic chemistry of certain biopolymers	
13. Inhalt:		Topics covered include: - metabolism of glucose, amino acids, nucleotides and fatty acids - metabolic regulation and cell communication: hormones and second messengers - transport across biomembranes - protein regulation: control of synthesis, allosteric regulation, inhibition phosphorylation, protein-protein modification, selective proteolysis - regulatory programs - reaction mechanisms of key steps in primary metabolism - structure and function of important cofactors - natural and synthetic bioactive compounds - bioorganic chemistry of biopolymers	
14. Literatur:		<ul> <li>current primary literature</li> <li>Stryer, Biochemistry (6. th ed.), Freemann, New York</li> <li>Voet, Voet &amp; Pratt, Principles of Biochemistry: Life at the Molecular Level (3rd ed.), Wiley 2008</li> </ul>	
15. Lehrveranstaltungen und -formen:		<ul><li> 357701 Vorlseung Biochemie II</li><li> 357702 Vorlseung Bioorganische Chemie</li></ul>	
16. Abschätzung Arbeitsaufwand:		Präsenzzeit:	
		<ul> <li>Bioorganic Chemistry, lecture: 2 SWS x 14 Wochen = 28 h</li> <li>Biochemistry II, lecture: 2 SWS x 14 Wochen = 28 h</li> </ul>	
		Selbststudium:	

Stand: 04. April 2012 Seite 72 von 111



<ul> <li>2 h pro Präsenzstunde = 112 h</li> </ul>
Abschlussprüfung incl. Vorbereitung : 12 h
Summe: 180 Stunden
35771 Advanced Biochemistry and Bioorganic Chemistry (BSL) schriftlich, eventuell mündlich, Gewichtung: 1.0

Stand: 04. April 2012 Seite 73 von 111



## 232 Spezialmodule

Zugeordnete Module: 35660 Advanced Biocatalysis

35780 Advanced Bioorganic Chemistry

35800 Cell biochemistry and systems biology

35810 Computational Biochemistry

35790 Phytobiochemistry and molecular machines

Stand: 04. April 2012 Seite 74 von 111



# Modul: 35660 Advanced Biocatalysis

2. Modulkürzel:	030810048	5. Moduldauer: 1 Semester			
3. Leistungspunkte:	6.0 LP	6. Turnus:	jedes 2. Semester, WiSe		
4. SWS:	4.0	7. Sprache: Englisch			
8. Modulverantwortliche	er:	Bernhard Hauer			
9. Dozenten:		<ul><li>Wolfgang Kaim</li><li>Joachim Bill</li><li>Bernhard Hauer</li></ul>			
10. Zuordnung zum Cu Studiengang:	rriculum in diesem	<ul> <li>M.Sc. Chemie</li> <li>→ Wahlpflichtbereich A: (Forschungsprofil 1: Advarbezialmodule</li> </ul>	orschungsprofil) unced Synthesis and Caralysis		
		M.Sc. Chemie  → Wahlpflichtbereich A: (Fo  → Forschungsprofil 3: Bioch  → Spezialmodule			
11. Empfohlene/Voraus	ssetzungen:				
12. Lernziele:		Students			
		- understand function and med	hanism of enzymes		
		- know methods for production and improvements			
		- are familar with relevant examples of biocatalysis			
		- master the principles of biocatalysis			
13. Inhalt:		<ul> <li>Enzyme Engeneering</li> <li>mechanistic aspects of bioca</li> <li>Function of cofactors and me</li> <li>Development of screening a</li> <li>Applied asspects and indust</li> <li>Access to non-physiological</li> </ul>	etals nd assaysystems rial processes		
14. Literatur:		- Faber, K. Biotransformations	in Org. Chemistry, Springer		
		- Bommarius, Riebel: Biocataly	/sis, Wiley		
		- McMurry, Begley: The organi	c Chemistry of Biological Pathways		
15. Lehrveranstaltunge	n und -formen:	<ul> <li>356601 Vorlesung Biokatalyse</li> <li>356602 Vorlesung Synthetische Biologie</li> <li>356603 Vorlesung Bioanorganische Chemie</li> </ul>			
16. Abschätzung Arbei	tsaufwand:	Präsenzzeit:			
		Vorlesung: 4 SWS x 14 = 56 h			
		Selbststudium:			
		2h pro Präsenzzeit Vorlesung:	112 h		
		Prüfung incl Vorbereitung: 12 h Summe: 180 Stunden			

Stand: 04. April 2012 Seite 75 von 111



17. Prüfungsnummer/n und -name:	35661	Advanced Biocatalysis (BSL), schriftlich, eventuell mündlich Gewichtung: 1.0
18. Grundlage für :		
19. Medienform:		
20. Angeboten von:		

Stand: 04. April 2012 Seite 76 von 111



# **Modul: 35780 Advanced Bioorganic Chemistry**

2. Modulkürzel:	030620049	5. Moduldauer:	1 Semester
3. Leistungspunkte:	6.0 LP	6. Turnus:	jedes 2. Semester, WiSe
4. SWS:	4.0	7. Sprache:	Englisch
8. Modulverantwortliche	er:	Clemens Richert	
9. Dozenten:		<ul><li>Jörg Senn-Bilfinger</li><li>Clemens Richert</li><li>Birgit Claasen</li><li>Michael Börsch</li></ul>	
10. Zuordnung zum Cu Studiengang:	rriculum in diesem	M.Sc. Chemie  → Wahlpflichtbereich A: (F  → Forschungsprofil 3: Biod  → Spezialmodule	Forschungsprofil) chemistry and Biotechnology
11. Empfohlene/Voraus	ssetzungen:		
12. Lernziele:		<ul> <li>learn how biologically releva their spectroscopic and bioph function</li> </ul>	s in bioorganic and biophysical chemistry ant molecules are synthesized, understand ysical properties, and gain insights into their f the principles of bioorganic and biophysical
13. Inhalt:		is entitled Advanced Bioorgar used in contemporary bioorga of the courses focuses on spe	wo separate classes. The first of the classes nic Compounds and focuses on compounds anic and biomedical chemistry. The second ectroscopic and structural aspects of class is entitled Biophysical Chemistry and
		of biologically relevant compo	pounds the chemistry of important classes bunds will be presented with an emphasis on biomedical or biotechnological applications.
		biologically relevant molecule Topics may include methods	Structure the structure and dynamics of s and biomacromolecules will be presented. for the detection, characterization, and biomolecules, as well as methodologies for tudies.
14. Literatur:		Chemistry", Elsevier (2008) - R. Phillips et al., Physical Bi	solution NMR techniques in Organic ology of the Cell, Garland (2009) I Williams, Nucleic Acids in Chemistry and
15. Lehrveranstaltunge	n und -formen:	<ul><li>357801 Vorlseung Bioorgan</li><li>357802 Vorlseung Biophysik</li></ul>	ische Verbindungen für Fortgeschrittene kalische Chemie und Struktur

Stand: 04. April 2012 Seite 77 von 111



16. Abschätzung Arbeitsaufwand:	Präsenzzeit: 56 Stunden Selbststudium: 124 Stunden Summe: 180 Stunden
17. Prüfungsnummer/n und -name:	35781 Advanced Bioorganic Chemistry (BSL), schriftlich, eventuell mündlich, Gewichtung: 1.0
18. Grundlage für :	
19. Medienform:	
20. Angeboten von:	

Stand: 04. April 2012 Seite 78 von 111



# Modul: 35800 Cell biochemistry and systems biology

2. Modulkürzel:	030300057	5. Moduldauer:	1 Semester		
3. Leistungspunkte:	6.0 LP	6. Turnus:	jedes 4. Semester, SoSe		
4. SWS:	4.0	7. Sprache:	Englisch		
8. Modulverantwortlich	er:	Albert Jeltsch			
9. Dozenten:		<ul><li>Dieter H. Wolf</li><li>Hans Rudolph</li><li>Wolfgang Hilt</li></ul>			
10. Zuordnung zum Cu Studiengang:	urriculum in diesem	M.Sc. Chemie  → Wahlpflichtbereich A: (I  → Forschungsprofil 3: Bio  → Spezialmodule	Forschungsprofil) chemistry and Biotechnology		
11. Empfohlene/Vorau	ssetzungen:				
12. Lernziele:		relevant perturbations	ls of basic cellular programs and their of biological networks and their analysis		
13. Inhalt:		neurodegeneration	isease: cell cycle, stress, apoptosis, cancer ems biology: analysis and visualization of		
14. Literatur:		<ul> <li>"Biochemie und Pathobioch Heinrich (Ed.) Springer, Berli</li> <li>current primary literature (s</li> </ul>			
15. Lehrveranstaltunge	en und -formen:	• 358001 Vorlseung Cellular • 358002 Vorlseung Cellular	biochemistry and disease networks and systems biology		
16. Abschätzung Arbei	itsaufwand:	Präsenzzeit:			
			disease, lecure: 2 SWS x 14 Wochen = 28 h ems biology, lecture: 2 SWS x 14 Wochen =		
		Selbststudium:			
		• 2 h pro Präsenzstunde = 1	12 Stunden		
		Abschlussprüfung incl. Vorbereitung: 12 h			
		Summe: 180 Stunden			
17. Prüfungsnummer/r	n und -name:	35801 Cell biochemistry and eventuell mündlich, (	d systems biology (BSL), schriftlich, Gewichtung: 1.0		
18. Grundlage für :					
19. Medienform:					
20. Angeboten von:					

Stand: 04. April 2012 Seite 79 von 111



# Modul: 35810 Computational Biochemistry

2. Modulkürzel:	030800051	5. Moduldauer:	1 Semester
3. Leistungspunkte:	6.0 LP	6. Turnus:	jedes 2. Semester, WiSe
4. SWS:	4.0	7. Sprache:	Englisch
8. Modulverantwortlich	er:	Jürgen Pleiss	
9. Dozenten:		<ul><li>Jürgen Pleiss</li><li>Johannes Kästner</li></ul>	
10. Zuordnung zum Curriculum in diesem Studiengang:		M.Sc. Chemie  → Wahlpflichtbereich A: (F  → Forschungsprofil 3: Biod  → Spezialmodule	orschungsprofil) chemistry and Biotechnology
		<ul> <li>M.Sc. Chemie</li> <li>→ Wahlpflichtbereich A: (Forschungsprofil)</li> <li>→ Forschungsprofil 4: Theory and Simulation</li> <li>→ Spezialmodule</li> </ul>	
11. Empfohlene/Vorau	ssetzungen:		
12. Lernziele:		and to model protein structure  are able to apply these methodatabases and bioinformatics results in written and in oral for understand the basic conceptields  know system properties that simulations, and know the results in written and in oral for understand the basic conceptields  know system properties that simulations, and know the results in written and the properties in the propert	nods to simple problems by using biological tools, and to present and discuss the orm pts of the description of proteins by force a can be modelled by molecular dynamics spective methods rties that can be modelled by QM/MM nics and molecular docking are applied to
13. Inhalt:		<ul> <li>biological databases (seque</li> <li>sequence alignment</li> <li>phylogenetic analysis</li> <li>patterns, profiles, domains</li> <li>protein architectures and promodelling of protein structur</li> <li>modecular dynamics simulat</li> <li>force fields for proteins and</li> <li>QM/MM simulations</li> <li>docking of proteins and ligan</li> </ul>	otein folding e ion ligands
14. Literatur:		Durbin, Eddy, Krogh, Mitchiso Leach "Molecular Modelling"	on "Biological Sequence Analysis"
15. Lehrveranstaltunge	en und -formen:	<ul> <li>358101 Vorlseung Bioinform</li> <li>358102 Vorlseung Simulation</li> <li>358103 Übung Simulation v</li> </ul>	n von Proteinen
16. Abschätzung Arbe	itsaufwand:	Präsenzzeit: 56 Stunden Selbststudium: 124 Stunden Summe: 180 Stunden	

Stand: 04. April 2012 Seite 80 von 111



17. Prüfungsnummer/n und -name:	35811	Computational Biochemistry (BSL), schriftlich, eventuell mündlich, Gewichtung: 1.0
18. Grundlage für :		
19. Medienform:		
20. Angeboten von:		

Stand: 04. April 2012 Seite 81 von 111



# Modul: 35790 Phytobiochemistry and molecular machines

COLD					
6.0 LP		6. Turnus:	jedes 4. Semester, WiSe		
4.0		Englisch			
r:	Albert .	Jeltsch			
	<ul><li>Hans</li><li>Wolfg</li><li>Arnd</li></ul>	Rudolph gang Hilt Heyer			
10. Zuordnung zum Curriculum in diesem Studiengang:		<ul> <li>M.Sc. Chemie</li> <li>→ Wahlpflichtbereich A: (Forschungsprofil)</li> <li>→ Forschungsprofil 3: Biochemistry and Biotechnology</li> <li>→ Spezialmodule</li> </ul>			
setzungen:					
	- undei mecha - undei	rstand the function and nisms of energy transd rstand the transformation	regulation of complex proteins, uction, and processing of information on of light into chemical energy, complex ion and environmental interaction		
13. Inhalt:		This course combines two separate lectures: - Phytobiochemistry: photoautotrophy, primary and secondary metabolism of plants, regulation of metabolic homeostasis, organellar interactions - Molecular Machines: ATPases, motor proteins, pumps, ribosomes and proteasomes			
14. Literatur:		"Molecular Motors" Manfred Schliwa (Ed.) (Wiley VCH) "Physiologie der Pflanzen" Taiz & Zeiger (Spekrum Verlag); "Pflanzenphysiologie" Dieter Heß (Ulmer); "Natural Products-The secondary metabolites" Hanson, Berry, Drayton, Abel, Davies, Phillips Woollins (Tutorial Chemistry Texts)			
n und -formen:		357901 Vorlseung Phytobiochemistry     357902 Vorlseung Molecular machines			
saufwand:	Präsen	nzzeit:			
	-	•	2 SWS x 14 Wochen = 28 h e: 2 SWS x 14 Wochen = 28 h		
		studium:			
		2 h pro Präsenzstunde = 112 Stunden			
	Abschlussprüfung incl. Vorbereitung: 12 h				
	Summe: 180 Stunden				
und -name:	35791	-	d molecular machines (BSL), schriftlich, ewichtung: 1.0		
	r:	Price Albert • Diete • Hans • Wolfg • Arnd • Michal • Independent • Independent • Independent • Molec • Phytometable interact • Molec • Physic "Pflanz second Woollin • In und -formen: • 3579 • 35	Albert Jeltsch  Dieter H. Wolf Hans Rudolph Wolfgang Hilt Arnd Heyer Michael Börsch  M.Sc. Chemie Wahlpflichtbereich A: (F Forschungsprofil 3: Biod Spezialmodule  Students understand the function and mechanisms of energy transd understand the transformatic regulation, compartmentalizat  This course combines two sep Phytobiochemistry: photoaut metabolism of plants, regulati interactions Molecular Machines: ATPas proteasomes  "Molecular Motors" Manfred S "Physiologie der Pflanzen" Ta "Pflanzenphysiologie" Dieter I secondary metabolites" Hansi Woollins (Tutorial Chemistry)  und -formen:  357901 Vorlseung Phytobiod 357902 Vorlseung Molecula saufwand:  Präsenzzeit: Phytobiochemistry, lecure: Molecular machines, lecture Selbststudium:  2 h pro Präsenzstunde = 11 Abschlussprüfung incl. Vorbeit Summe: 180 Stunden		

Stand: 04. April 2012 Seite 82 von 111



19. Medienform:

20. Angeboten von:

Stand: 04. April 2012 Seite 83 von 111



# 240 Forschungsprofil 4: Theory and Simulation

Zugeordnete Module: 241 Grundmodul

242 Spezialmodule

Stand: 04. April 2012 Seite 84 von 111



## 241 Grundmodul

Zugeordnete Module: 35820 Advanced Methods of Quantum Chemistry

Stand: 04. April 2012 Seite 85 von 111



# Modul: 35820 Advanced Methods of Quantum Chemistry

2. Modulkürzel:	031110052	5. Moduldauer:	1 Semester
3. Leistungspunkte:	6.0 LP	6. Turnus:	jedes 2. Semester, WiSe
4. SWS:	4.0	7. Sprache:	Englisch
8. Modulverantwortlich	er:	Hans-Joachim Werner	
9. Dozenten:			
10. Zuordnung zum Co Studiengang:	urriculum in diesem	M.Sc. Chemie  → Wahlpflichtbereich A: (F  → Forschungsprofil 4: The  → Grundmodul	
11. Empfohlene/Vorau	ssetzungen:	Vorlesung Theoretische Cher Vorlesung Computational Che	
12. Lernziele:		The students	
		<ul> <li>Can judge the computations methods.</li> </ul>	ren simulation task an appropriate method. al effort and the accuracy of different different different and mathematical foundations of important
13. Inhalt:		dynamical electron correlation Plesset perturbation theory, c self-consistent field theory; multi-reference configuration excited states; calculation of r polarizabilities, transition mon gradients and their relation to theory; density fitting approximations for Hartree-Fo	of second quantization; static and a effects; configuration interaction, Møller-oupled-cluster methods; multiconfiguration ulti-reference perturbation theory, interaction; calculation of electronically molecular properties: dipole moments, nents, spin-orbit couplings; analytical energy molecular properties; density functional mations; linear scaling methods: multipole ock and density functional theory, local rrelation; explicitly correlated methods.
14. Literatur:		R. McWeeny, Methods of Molecular Quantum Mechanics, second 1989	
15. Lehrveranstaltungen und -formen:		<ul> <li>358201 Vorlesung Fortgeschrittene Methoden der Quantenchem</li> <li>358202 Übung Fortgeschrittene Methoden der Quantenchemie</li> </ul>	
16. Abschätzung Arbeitsaufwand:		Präsenzzeit: 56 Stunden Selbststudium: 124 Stunden Summe: 180 Stunden	
17. Prüfungsnummer/r	n und -name:	35821 Advanced Methods of eventuell mündlich, G	Quantum Chemistry (BSL), schriftlich, ewichtung: 1.0
18. Grundlage für:			
19. Medienform:			
20. Angeboten von:			

Stand: 04. April 2012 Seite 86 von 111



## 242 Spezialmodule

Zugeordnete Module: 35810 Computational Biochemistry

35850 Group Theory and Molecular Spectroscopy

35860 Molecular Quantum Mechanics

35830 Programming and Numerical Methods

35840 Simulationsmethoden in der Physik für Chemiker I

Stand: 04. April 2012 Seite 87 von 111



# Modul: 35810 Computational Biochemistry

2. Modulkürzel:	030800051	5. Moduldauer:	1 Semester	
3. Leistungspunkte:	6.0 LP	6. Turnus:	jedes 2. Semester, WiSe	
4. SWS:	4.0	7. Sprache:	Englisch	
8. Modulverantwortlich	ner:	Jürgen Pleiss		
9. Dozenten:		<ul><li>Jürgen Pleiss</li><li>Johannes Kästner</li></ul>		
10. Zuordnung zum Cu Studiengang:	urriculum in diesem	M.Sc. Chemie  → Wahlpflichtbereich A: (F  → Forschungsprofil 3: Biod  → Spezialmodule	orschungsprofil) chemistry and Biotechnology	
		<ul> <li>M.Sc. Chemie</li> <li>→ Wahlpflichtbereich A: (Forschungsprofil)</li> <li>→ Forschungsprofil 4: Theory and Simulation</li> <li>→ Spezialmodule</li> </ul>		
11. Empfohlene/Vorau	ssetzungen:			
12. Lernziele:		and to model protein structure  are able to apply these methodatabases and bioinformatics results in written and in oral for understand the basic conceptields  know system properties that simulations, and know the results in written and in oral for understand the basic conceptields  know system properties that simulations, and know the results in the properties in the p	nods to simple problems by using biological tools, and to present and discuss the orm ots of the description of proteins by force can be modelled by molecular dynamics spective methods rties that can be modelled by QM/MM nics and molecular docking are applied to	
13. Inhalt:		<ul> <li>biological databases (seque</li> <li>sequence alignment</li> <li>phylogenetic analysis</li> <li>patterns, profiles, domains</li> <li>protein architectures and promodelling of protein structur</li> <li>modecular dynamics simulati</li> <li>force fields for proteins and</li> <li>QM/MM simulations</li> <li>docking of proteins and ligar</li> </ul>	otein folding e ion ligands	
14. Literatur:		Durbin, Eddy, Krogh, Mitchison "Biological Sequence Analysis" Leach "Molecular Modelling"		
15. Lehrveranstaltunge	en und -formen:	<ul><li>358101 Vorlseung Bioinformatik 1</li><li>358102 Vorlseung Simulation von Proteinen</li><li>358103 Übung Simulation von Proteinen</li></ul>		
16. Abschätzung Arbe	itsaufwand:	Präsenzzeit: 56 Stunden Selbststudium: 124 Stunden Summe: 180 Stunden		

Stand: 04. April 2012 Seite 88 von 111



17. Prüfungsnummer/n und -name:	35811	Computational Biochemistry (BSL), schriftlich, eventuell mündlich, Gewichtung: 1.0
18. Grundlage für :		
19. Medienform:		
20. Angeboten von:		

Stand: 04. April 2012 Seite 89 von 111



# Modul: 35850 Group Theory and Molecular Spectroscopy

			_
2. Modulkürzel:	031100054	5. Moduldauer:	1 Semester
3. Leistungspunkte:	6.0 LP	6. Turnus:	jedes 2. Semester, SoSe
4. SWS:	4.0	7. Sprache:	Englisch
8. Modulverantwortlich	er:	Guntram Rauhut	
9. Dozenten:			
10. Zuordnung zum Ci Studiengang:	urriculum in diesem	M.Sc. Chemie  → Wahlpflichtbereich A: (F  → Forschungsprofil 4: Theo  → Spezialmodule	
11. Empfohlene/Vorau	ssetzungen:		
12. Lernziele:		Students will understand	
		<ul><li>basics of group theory</li><li>the quantum chemical simu</li><li>the calculation of spectra with</li></ul>	lation of molecular spectra ith the help of quantum chemical software
13. Inhalt:		molecules and orbitals due to tables, representation theory, representations, reduction of adapted bases, projection open theoretical spectroscopy of Vibrational spectroscopy (hard variational approaches); vibrational calculation of electronic excitation and intensities; non-adiabatic	nmetry elements, classification of symmetry, point groups, multiplication characters, reducible and irreducibe representations, construction of symmetry erators, selection rules, blocking of matrices of molecules:  monic, anharmonic, perturbational and tional dependence of molecular properties; ation energies; transition moments effects, diabatic and non-adiabatic sections; calculation of NMR chemical shifts
14. Literatur:		Atkins, Friedman, "Molecular ( Jensen, "Introduction to Comp	
15. Lehrveranstaltunge	en und -formen:	·	ory and Molecular Spectroscopy ory and Molecular Spectroscopy
16. Abschätzung Arbe	itsaufwand:	Präsenzzeit:	
		<ul> <li>Group Theory and Molecula Wochen = 42 h</li> <li>Exercises: 1 SWS x 14 Woo</li> </ul>	ar Spectroscopy, lecure: 3 SWS x 14 chen = 14 h
		Selbststudium:	
		<ul> <li>2 h pro Präsenzstunde = 11</li> </ul>	2 Stunden
		Abschlussprüfung incl. Vorber	
		Summe: 180 Stunden	·g· · – · ·
17. Prüfungsnummer/r	n und -name:		olecular Spectroscopy (BSL), schriftlich,

Stand: 04. April 2012 Seite 90 von 111



1	Ω	Cri	ınd	lage	für	
	Ο.	Oit	II IU	laye	iui	

19. Medienform:

20. Angeboten von:

Stand: 04. April 2012 Seite 91 von 111



## Modul: 35860 Molecular Quantum Mechanics

2. Modulkürzel:	031100055	5. Moduldauer:	1 Semester
3. Leistungspunkte:	6.0 LP	6. Turnus:	jedes 2. Semester, WiSe
4. SWS:	4.0	7. Sprache:	Englisch
8. Modulverantwortlich	ner:	Johannes Kästner	
9. Dozenten:			
10. Zuordnung zum Co Studiengang:	urriculum in diesem	M.Sc. Chemie  → Wahlpflichtbereich A: (F  → Forschungsprofil 4: The  → Spezialmodule	
11. Empfohlene/Vorau	ssetzungen:		
12. Lernziele:		<ul> <li>Understand the quantization</li> <li>Can derive and apply perture</li> <li>Know the consequences of</li> <li>Can interpret bans structure</li> </ul>	uation for special one-dimensional problem of the angular momentum and its additions bation theory relativity on quantum-mechanical systems s of periodic solid materials n rates by using transition state theory
13. Inhalt:		observables; one-dimensiona and scattering-states. Angula operators, eigenfunctions (spl momentum, application of the spectroscopy and dynamics. interaction of electromagnetic Einstein-coefficients, oscillato fermions). Relativistic effects the solid state: band structure	es, and operators; operators and I potential problems, tunneling effect, bound in momentum, creation- and destruction therical harmonics), addition of angular ealgebra of the angular momentum in Time-dependent perturbation theory, a radiation with molecules, intensities, or strengths. Quantum statistics (bosons, (scalar, spin-orbit coupling). Theory of es, reciprocal space, conductors and atte theory. Wave packets, basis of
14. Literatur:		Atkins, Molecular Quantum M Cohen-Tannoudji Quantenme	
15. Lehrveranstaltunge	en und -formen:	• 358601 Lecture Molecular C • 358602 Exercise Molecular	
16. Abschätzung Arbe	itsaufwand:	Präsenzzeit: 56 Stunden Selbststudium: 124 Stunden Summe: 180 Stunden	
17. Prüfungsnummer/ı	n und -name:	35861 Molecular Quantum M mündlich, Gewichtung	Mechanics (BSL), schriftlich, eventuell g: 1.0
18. Grundlage für :			
19. Medienform:			
20. Angeboten von:			

Stand: 04. April 2012 Seite 92 von 111



# **Modul: 35830 Programming and Numerical Methods**

2. Modulkürzel:	031100053	5. Moduldauer:	1 Semester
3. Leistungspunkte:	6.0 LP	6. Turnus:	jedes 2. Semester, SoSe
4. SWS:	4.0	7. Sprache:	Englisch
8. Modulverantwortlich	ner:	Johannes Kästner	
9. Dozenten:			
10. Zuordnung zum Co Studiengang:	urriculum in diesem	M.Sc. Chemie  → Wahlpflichtbereich A: (F  → Forschungsprofil 4: Thee  → Spezialmodule	
11. Empfohlene/Vorau	ssetzungen:		
12. Lernziele:		implement them in programs	thods in application-oriented form and analysis, modeling, and simulation of ysics.
13. Inhalt:		equations (application: e.g. le problems (application: e.g. ha theory), interpolation and extra stationary points (application: differentiation and integration	gramming, solution of linear systems of ast-squares fitting), solution of eigenvalue rmonic oscillators, Hartree-Fock, Hückelapolation of data, determination of e.g. geometry optimization), numerical (application: e.g. trajectories), solution ics), use of numeric libraries (BLAS,
14. Literatur:		Numerical Recipies in Fortran	90, Second Edition, 1996
15. Lehrveranstaltunge	en und -formen:	• 358301 Lecture Numerical N • 358302 Laboratory Course N	
16. Abschätzung Arbe	itsaufwand:	Präsenzzeit:	
		<ul><li>Numerical Methods, lecure:</li><li>Tutorial/Laboratory course:</li></ul>	2 SWS x 14 Wochen = 28 h 2 SWS x 14 Wochen = 28 h
		Selbststudium:	
		• 2 h pro Präsenzstunde = 11	2 Stunden
		Abschlussprüfung incl. Vorbei	reitung: 12 h
		Summe: 180 Stunden	
17. Prüfungsnummer/ı	n und -name:	35831 Programming and Nu eventuell mündlich, G	merical Methods (BSL), schriftlich, ewichtung: 1.0
18. Grundlage für:			
. o. o. a a. a. go . a			
19. Medienform:			

Stand: 04. April 2012 Seite 93 von 111



# Modul: 35840 Simulationsmethoden in der Physik für Chemiker I

2. Modulkürzel:	[pord.modulcode]	5. Moduldauer:	1 Semester
3. Leistungspunkte:	6.0 LP	6. Turnus:	jedes 2. Semester, WiSe
4. SWS:	4.0	7. Sprache:	Deutsch
8. Modulverantwortliche	er:	Christian Holm	
9. Dozenten:		Christian Holm	
10. Zuordnung zum Cu Studiengang:	ırriculum in diesem	M.Sc. Chemie  → Wahlpflichtbereich A: (I  → Forschungsprofil 4: The  → Spezialmodule	
11. Empfohlene/Voraus	ssetzungen:	<ul> <li>insbesondere Thermodyna "Experimentalphysik I und</li> <li>Unixkenntnisse (z.B. aus d</li> <li>Programmierkenntnisse in "Computergrundlagen")</li> </ul>	der Physik in Theorie und Experiment, amik und Statistische Physik (z.B. Module II", "Theoretische Physik I bis III") dem Modul "Computergrundlagen") C oder FORTRAN (z.B. aus dem Modul "B. Modul "Physik auf dem Computer")
12. Lernziele:		zur Simulation physikalischer quantenmechanischen Syste Einsatz von Simulationsverfa	erständnisses von numerischen Methoder r Phänomene von klassischen und emen. Befähigung zum selbstständigen ahren. Die Übungen fördern auch die lethodenkompetenz bei der Umsetzung v
13. Inhalt:		Simulationsmethoden in de Übungen)	er Physik 1 (2 SWS Vorlesung + 2 SWS
		Homepage (WiSe 2011/2012 http://www.icp.uni-stuttgart.de Simulation_Methods_in_Physical contents and the state of the stat	e/~icp/
		<ul> <li>Observablen</li> <li>Simulation quantenmechai</li> <li>Lösen der Schrödingerg</li> <li>Gittermodelle, Gittereich</li> <li>Monte-Carlo-Simulationen</li> </ul>	leichung theorie (MC) änomene, Finite Size Scaling
14. Literatur:		Press, San Diego, 2002.	ding Molecular Simulations", Academic r Simulation of Liquids". Oxford Science ress, Oxford, 1987.

Stand: 04. April 2012 Seite 94 von 111



16. Abschätzung Arbeitsaufwand:	<ul> <li>358402 Übung Simulationsmethoden in der Physik für Chemiker</li> <li>Vorlesung "Simulationsmethoden in der Physik 1": 28h Präsenz, 56h Nachbereitung</li> <li>Übungen zu "Simulationsmethoden in der Physik 1":</li> </ul>
	28h Präsenz, 68h Bearbeiten der Übungsaufgaben  Summe: 180h
17. Prüfungsnummer/n und -name:	35841 Simulationsmethoden in der Physik für Chemiker I (BSL), Sonstiges, Gewichtung: 1.0, Benotung der Lösungen der Übungsaufgaben
18. Grundlage für :	
19. Medienform:	
20. Angeboten von:	Institut für Computerphysik

Stand: 04. April 2012 Seite 95 von 111



#### 300 Wahlpflichtbereich B: (profilungebunden)

Zugeordnete Module: 35890 Analytik für Fortgeschrittene mit Massenspektrometrie und Elektronenstrahl-

Mikroanalyse

26060 Chemie der Atmosphäre

35880 Geochemie

17750 Grundzüge des gewerblichen Rechtsschutzes

35910 Industrielle Organische Chemie37230 Kristallstruktur und Mikrostruktur

35870 Mikroreaktionstechnik

17760 Online-Recherchen in Chemiedatenbanken

35900 Polymere Materialien

Stand: 04. April 2012 Seite 96 von 111



# Modul: 35890 Analytik für Fortgeschrittene mit Massenspektrometrie und Elektronenstrahl-Mikroanalyse

2. Modulkürzel:	031310335	5. Moduldauer:	1 Semester
3. Leistungspunkte:	6.0 LP	6. Turnus:	jedes 2. Semester, WiSe
4. SWS:	4.0	7. Sprache:	Deutsch
3. Modulverantwortlich	er:	Hans-Joachim Massonne	
9. Dozenten:		Joachim Opitz     Thomas Theye	
10. Zuordnung zum Cւ Studiengang:	ırriculum in diesem	M.Sc. Chemie  → Wahlpflichtbereich B: (p	rofilungebunden)
11. Empfohlene/Vorau	ssetzungen:	BSc Chemie	
12. Lernziele:		Mikrosonenanalytik (mit Elekt Sie befähigen die Studierende Strukturermittlung, der Eleme hoher Ortsauflösung bei Festl physikalischer Parameter (Bir	
13. Inhalt:		Ionentrennung, Ionendetektio Summenformeln, Spektreninter Fragmentierung, metastabile thermochemische Berechnun MS).  Vorlesung (Elektronenstrahl-Mikroanalytik mit der Elektronapparative Voraussetzungen. Übung:	en Gerätetypen, Ionisierungsverfahren, n, Auflösungsvermögen, Feinmassen, erpretation, strukturspezifische Zerfälle, Ionisierungs- und Auftrittsenergier gen, Komponententrennung (GC/MS,LC/ Mikrosondenanalytik): enstrahl-Mikrosonde, Theorie und
14. Literatur:		J.L. Holmes, C. Aubry, P.M. N Spectrometry, CRC Press, Bo H. Kienitz, Massenspektrome (Vorlesung Massenspektrome	trie, Verlag Chemie, Weinheim, 1968 etrie), eed, Quantitative Electron-Probe New York, 1995 (Vorlesung
15. Lehrveranstaltunge	en und -formen:	<ul> <li>358902 Vorlesung Elektrone</li> </ul>	trometrie und Elektronenstrahl-
16. Abschätzung Arbei	tsaufwand:	Vorlesungen Präsenzzeit: 28 Stunden Selbststudium: 62 Stunden Summe: 90 Stunden	

Stand: 04. April 2012 Seite 97 von 111



#### Übung

Präsenzzeit: 28 Stunden Selbststudium: 62 Stunden Summe: 90 Stunden

17. Prüfungsnummer/n und -name:	35891	Elektronenstrahl-Mikroanalyse (USL), schriftlich, eventuell
18. Grundlage für :		mündlich, Gewichtung: 1.0
19. Medienform:		
20. Angeboten von:		

Stand: 04. April 2012 Seite 98 von 111



# Modul: 26060 Chemie der Atmosphäre

2. Modulkürzel:	030701929	5. Moduldauer:	1 Semester
3. Leistungspunkte:	3.0 LP	6. Turnus:	jedes 2. Semester, SoSe
4. SWS:	2.5	7. Sprache:	Englisch
8. Modulverantwortlich	er:	Cosima Stubenrauch	
9. Dozenten:		<ul><li>Cosima Stubenrauch</li><li>Günter Baumbach</li></ul>	
10. Zuordnung zum Cւ Studiengang:	rriculum in diesem	M.Sc. Chemie  → Wahlpflichtbereich B: (p	rofilungebunden)
11. Empfohlene/Vorau	ssetzungen:	Basics in Chemistry, Physics,	and Air Quality Control
12. Lernziele:		processes in the tropo- and the pollutants in the ambient air a which, in turn, allows classifying	understand the basic physical and chemical stratosphere. The influence of air nd on a global scale can be explained, and assessing the air quality in a defined understanding and justification of air s.
13. Inhalt:		I: Chemistry of the Atmosph	nere (Stubenrauch)
		<ul><li>Influences (Baumbach)</li><li>Spatial distribution of air po</li><li>Temporal variation and tren</li></ul>	arth uses hanisms hanisms one hole otochemical smog, acid rain  and Rural Areas and Meteorological  Ilutants in urban and rural areas
		tropospheric ozone <ul><li>Meteorological influences</li></ul>	
14. Literatur:		<ul> <li>University Press, Princeton</li> <li>Chemistry of the Natual Atn San Diego, 2000</li> <li>Sonderheft von "Chemie in 133-295</li> </ul>	nosphere, P. Warneck, Academic Press, unserer Zeit", 41. Jahrgang, 2007, Heft 3, mbach, Springer Verlag, Berlin, 1996
15. Lehrveranstaltunge	en und -formen:	<ul> <li>260601 Vorlesung Chemie of</li> <li>260602 Vorlesung Luftschad</li> <li>Gebieten und meter</li> </ul>	dstoffe in städtischen und ländlichen
16. Abschätzung Arbei	tsaufwand:	Attendance: 35 h (28 h Lectu	res & 7 h Exkursion)

Stand: 04. April 2012 Seite 99 von 111



	Autonomous Student Learning: 55 h Total: 90 h
17. Prüfungsnummer/n und -name:	26061 Chemie der Atmosphäre (USL), schriftliche Prüfung, 60 Min., Gewichtung: 1.0
18. Grundlage für :	
19. Medienform:	Tafelanschrieb, PowerPoint-Präsentationen, Messvorführungen
20. Angeboten von:	Institut für Physikalische Chemie

Stand: 04. April 2012 Seite 100 von 111



#### Modul: 35880 Geochemie

2. Modulkürzel:	031310334	5. Moduldauer:	1 Semester
3. Leistungspunkte:	6.0 LP	6. Turnus:	jedes 2. Semester, SoSe
4. SWS:	4.0	7. Sprache:	Deutsch
8. Modulverantwortlich	ner:	Hans-Joachim Massonne	
9. Dozenten:		Hans-Joachim Massonne     Thomas Theye	
10. Zuordnung zum Co Studiengang:	urriculum in diesem	M.Sc. Chemie  → Wahlpflichtbereich B: (p	rofilungebunden)
11. Empfohlene/Vorau	issetzungen:	keine	
12. Lernziele:		Geochemie (geochemischer A Isotopensignaturen zum Proze Gesteinsmetamorphose). Dar	er grundlegende Kenntnisse zur Aufbau der Erde, Elementverteilung, essverständnis, Vulkanismus, über hinaus sind sie in der Lage, mit bereich "Geochemie" zu diskutieren.
13. Inhalt:		Erde, analytische Methoden, I Kristallchemie, Gesteinsmetar geochemisch relevante Isotop Verhältnisse zum Verständnis dargestellt. Übung: Geochemische Proben (Geste genommen sowie nach Art de Polarisationsmikroskopie und und schließlich mit Methoden	n behandelt: Geochemischer Aufbau der Hochdruckexperimente, Elementverteilung morphose, Magmenherkunft und enverhältnisse. Die Verwendung solcher geologischer Prozesse wird detaillierter ein, Boden, Wasser) werden im Gelände r Probe im Labor weiter aufbereitet, mittel Röntgenpulverdiffraktometrie untersucht der Röntgenfluoreszenzspektrometrie e sowie einer Elektronenstrahl-Mikrosonde
14. Literatur:		ed. (Vorlesung)  M.K. Pavicevic & G. Amthaue	en Geowissenschaften, Band 1 und 2.,
15. Lehrveranstaltunge	on und formoni	• 358801 Vorlesung Geochem	nie I
13. Lettiveranstattung	en una -iormen.	<ul><li>358802 Vorlesung Geochem</li><li>358803 Übung Geochemie</li></ul>	nie II (Isotopengeochemie)
		<ul> <li>358802 Vorlesung Geochem</li> </ul>	ie II (Isotopengeochemie)
		<ul><li>358802 Vorlesung Geochem</li><li>358803 Übung Geochemie</li></ul>	ie II (Isotopengeochemie)
16. Abschätzung Arbe		<ul> <li>358802 Vorlesung Geochem</li> <li>358803 Übung Geochemie</li> <li>Vorlesung:</li> </ul>	ie II (Isotopengeochemie)

#### Übung:

Stand: 04. April 2012 Seite 101 von 111



	Präsenzzeit: 28 Stunden Selbststudium: 68 Stunden Summe: 96 Stunden
17. Prüfungsnummer/n und -name:	35881 Geochemie (USL), schriftlich, eventuell mündlich, Gewichtung: 1.0
18. Grundlage für :	
19. Medienform:	
20. Angeboten von:	

Stand: 04. April 2012 Seite 102 von 111



# Modul: 17750 Grundzüge des gewerblichen Rechtsschutzes

2. Modulkürzel:	030200025		5. Moduldauer:	1 Semester			
3. Leistungspunkte:	3.0 LP		6. Turnus:	jedes 2. Semester, SoSe			
4. SWS:	2.0		7. Sprache:	-			
8. Modulverantwortlich	ner:	Andrea	s Schrell				
9. Dozenten:		Andrea	s Schrell				
10. Zuordnung zum Cu Studiengang:	urriculum in diesem		M.Sc. Chemie  → Wahlpflichtbereich B: (profilungebunden)				
11. Empfohlene/Vorau	ssetzungen:	B.Sc. ir	B.Sc. in Chemie				
12. Lernziele:		rechtlic das hei Geschr dazu di	Die Studierenden können in Grundzügen die wesentlichen rechtlichen Instrumente zum Schutz intellektueller Leistungen, das heißt insbesondere das Patent-, das Gebrauchsmuster-, das Geschmacksmuster (Design)- und das Markenrecht, sowie ergänzend dazu die tragenden Bestimmungen des Arbeitnehmererfindergesetzes erfassen und anwenden.				
13. Inhalt:		und into Anwend biotech grundled die Kos Konsech auf der des Ch praktisch Bewert vermitte Gebrau und de	Wesentlicher Inhalt der Vorlesung ist das deutsche, europäische und internationale Patentrecht. In vielen Fällen anhand praktischer Anwendungsbeispiele aus der Patentierung chemischer und biotechnologischer Erfindungen lernen die Studierenden den grundlegenden Anwendungsbereich, die Voraussetzungen zum Erwerb die Kostenfolgen und die sich aus dem Erwerb ableitenden rechtlichen Konsequenzen des Patentrechtes kennen. Besonderer Wert wird auf den Bezug dieser Rechtssysteme zu den Innovationsbeiträgen des Chemikers und Biologen gelegt, wobei die Studierenden auch praktische Übungen zur Formulierung von Patentansprüchen und zum Bewerten des Schutzbereiches von Patenten durchführen. Die Vorlesur vermittelt auch Grundkenntnisse im dem Patentrecht ähnlichen Gebrauchsmusterrecht, dem Designschutz (Geschmacksmusterrecht) und dem Markenrecht sowie dem Arbeitnehmererfindergesetz, das auch für Hochschulbeschäftigte Anwendung findet.				
14. Literatur:		s. gesc	onderte Liste des aktue	ellen Semesters			
15. Lehrveranstaltunge	en und -formen:	177501	Vorlesung oder 3-tä gewerblichen Recht	igige Blockveranstaltung Grundzüge des tsschutzes			
16. Abschätzung Arbe	itsaufwand:	Präsen	zzeit: 56 h				
		Selbsts	Selbststudiumszeit / Nacharbeitszeit: 34 h				
		Gesam	it: 90 h				
17. Prüfungsnummer/r	า und -name:	17751	Grundzüge des gewe schriftliche Prüfung, 0	erblichen Rechtsschutzes (USL), Gewichtung: 1.0			
18. Grundlage für :							
19. Medienform:							
20. Angeboten von:							

Stand: 04. April 2012 Seite 103 von 111



# Modul: 35910 Industrielle Organische Chemie

2. Modulkürzel:	030600060	5. Moduldauer:	1 Semester	
3. Leistungspunkte:	3.0 LP	6. Turnus:	jedes 2. Semester, WiSe	
4. SWS:	2.0	7. Sprache:	Deutsch	
8. Modulverantwortlich	er:	Stefan Buchholz		
9. Dozenten:		Stefan Buchholz		
10. Zuordnung zum Cu Studiengang:	urriculum in diesem	M.Sc. Chemie  → Wahlpflichtbereich B: (profilungebunden)		
11. Empfohlene/Vorau	ssetzungen:	Chemie Bachelor		
12. Lernziele:		Kenntnisse der Herstellprozesse und Anwendung wichtiger organischer Chemieprodukte		
13. Inhalt:		Herstellung und Anwendung wichtiger organischer Chemieprodukte  • Ethylenfolgeprodukte  • Propylenfolgeprodukte  • C4-Produkte  • Komponenten für Polyamide  • Aromaten  • Exkursion		
14. Literatur:		<ul> <li>HJ. Arpe, "Industrielle Organische Chemie", Wiley-VCH, 2007</li> <li>A. Behr, "Angewandte homogene Katalyse", Wiley-VCH, 2008</li> <li>Vorlesungspräsentationen</li> </ul>		
15. Lehrveranstaltunge	en und -formen:	359101 Vorlesung Industr	rielle Organische Chemie	
16. Abschätzung Arbe	itsaufwand:	Präsenzzeit: 24 h Selbststudium: 66 h Summe: 90 h		
17. Prüfungsnummer/n und -name:		35911 Industrielle Organis mündlich, Gewichtu	sche Chemie (USL), schriftlich, eventuell ung: 1.0	
18. Grundlage für :				
19. Medienform:				
20. Angeboten von:				

Stand: 04. April 2012 Seite 104 von 111



## Modul: 37230 Kristallstruktur und Mikrostruktur

2. Modulkürzel:	031410019	5. Moduldauer:	1 Semester			
3. Leistungspunkte:	6.0 LP	6. Turnus:	jedes 2. Semester, WiSe			
4. SWS:	5.0	7. Sprache:	Deutsch			
8. Modulverantwortlich	er:	Eric Jan Mittemeijer				
9. Dozenten:		Eric Jan Mittemeijer				
10. Zuordnung zum Cu Studiengang:	urriculum in diesem	M.Sc. Chemie → Wahlpflichtbereich B: (p	M.Sc. Chemie  → Wahlpflichtbereich B: (profilungebunden)			
11. Empfohlene/Vorau	ssetzungen:	Einführung Materialwissenschaft				
12. Lernziele:		Die Studierenden:				
		Einfluss auf die Materialeigen * haben Kenntnis vom Aufbau * sind in der Lage mit Kristalls * Können Erstarrungsvorgäng anhand von quantitativen Mod * sind in der Lage Ausscheidu Rekristallisationsprozesse au Spannungs-, Oberflächen- un phänomenologisch als auch of * sind in der Lage, sich mit Sp	u und der Struktur intermetallischer Phasen strukturinformationen zu arbeiten. Je von reinmetallen und Legierungen, dellen nachvollziehen. Jungs-, Vergröberungs- und ch im Zusammenhang mit Grenzflächen-, ad Magnetfeldeffekten sowohl			
13. Inhalt:		Symmetrie von Kristallen				
		Punktgruppensymmetrie (Her Translationsymmetrie/Bravais				
		Kristallklassen				
		Reziproker Raum, Laue-Klass	sen, Symmetrie und Eigenschaftstensoren			
		Strukturelle Aspekte ausgewä Kasper-Phasen	ihlter intermetallischer Phasenz. B. Frank-			
		Umgang mit Kristallstrukturinf	ormationen, Datenbanken			
		Erstarrung reiner Metalle:				
		Keimbildung und Wachstum; Wärmefluss	Gefügeentwicklung; Betrachtungen zum			
		Erstarrung von Legierungen:				
		fest-flüssig-Gleichgewicht in L Erstarrung; konstitutionelle Ur	Legierungen; Stoffverteilung bei der nterkühlung; Seigerungen			
		Ein- und mehrphasige Vielkristalle:				
		Korngrenzen; Textur (stereog Orientierungsverteilungsfunkt	rafische Projektion, Polfigur, ion ODF, experimentelle Methoden			

Stand: 04. April 2012 Seite 105 von 111



	der Texturanalyse); Ausscheidungen / Umwandlungen; Analyse von Strukturfehlern (Röntgenbeugung, Transmissionselektronenmikroskopie
	Phasenumwandlungstypen
	Amorphe Metalle und Rekristallisation
	Ausscheidung und Vergröberung
	Erholung und Rekristallisation
	Einfluss von Grenz- und Oberflächen
	Auswirkungen von Spannungen und Magnetfeldern
14. Literatur:	Textbücher: Fundamentals of Materials Science, E.J. Mittemeijer, Springer, 2010
15. Lehrveranstaltungen und -formen:	<ul> <li>372301 Vorlesung Kristallstruktur u. Mikrostruktur</li> <li>372302 Übung Kristallstruktur u. Mikrostruktur</li> </ul>
16. Abschätzung Arbeitsaufwand:	Vorlesung: Präsenzstunden: 3SWS * 14 Wochen 42h Vor- und Nachbereitung: 1.5h pro Präsenzstunde 63h
	Übung: Präsenzstunden: 2SWS * 14 Wochen 28h Vor- und Nachbereitung: 2h pro Präsenzstunde 56h Gesamt: 189h
17. Prüfungsnummer/n und -name:	37231 Kristallstruktur und Mikrostruktur (USL), schriftlich oder mündlich, Gewichtung: 1.0
18. Grundlage für :	
19. Medienform:	
20. Angeboten von:	

Stand: 04. April 2012 Seite 106 von 111



## Modul: 35870 Mikroreaktionstechnik

2. Modulkürzel:	030910033	5. Moduldauer:	1 Semester			
3. Leistungspunkte:	3.0 LP	6. Turnus:	jedes 2. Semester, SoSe			
4. SWS:	2.0	7. Sprache:	Deutsch			
8. Modulverantwortlich	er:					
9. Dozenten:		Elias Klemm				
10. Zuordnung zum Cu Studiengang:	ırriculum in diesem	M.Sc. Chemie  → Wahlpflichtbereich B: (p	M.Sc. Chemie  → Wahlpflichtbereich B: (profilungebunden)			
11. Empfohlene/Vorau	ssetzungen:					
12. Lernziele:		Die Studierenden  • beherrschen die Grundlager  • können für eine vorgegeben Mikroreaktionstechnik abschä  • kennen Ausführungsformen	e Reaktion das Potential der tzen			
13. Inhalt:		<ul> <li>Grundlagen der Mikroreaktionstechnik</li> <li>Mikrofluidik</li> <li>Intensivierung des Wärmetransports</li> <li>Intensivierung des Stofftransports</li> <li>Intensivierung von Oberflächenphänomenen</li> <li>Potentiale der Mikroreaktionstechnik</li> <li>Hoch-exotherme Reaktionen</li> <li>Mischungssensitive Reaktionen</li> <li>Mehrphasenreaktionen</li> <li>Inhärente Sicherheit</li> <li>Auslegungsaspekte</li> </ul>				
14. Literatur:		<ul> <li>E. Klemm, M. Rudek, G. Markowz, R. Schütte, Mikroverfahrenstechnik, in: R. Dittmeyer, W. Keim, G. Kreysa, A. Oberholz (Hg.), Winnacker, Küchler, Chemische Technik - Prozesse und Produkte, Band 2: Neue Technologien,</li> <li>Auflage, WILEY-VCH, Weinheim, 2004.</li> <li>Hessel, Volker / Renken, Albert / Schouten, Jaap C. / Yoshida, Jun-i (Hrsg.), Micro Process Engineering, Wiley-VCH, Weinheim 2009.</li> </ul>				
15. Lehrveranstaltunge	n und -formen:	358701 Vorlesung Mikrorea	ktionstechnik			
16. Abschätzung Arbei	tsaufwand:	Präsenzzeit: 28Stunden Selbststudium: 62 Stunden Summe: 90 Stunden				
17. Prüfungsnummer/r	ı und -name:	35871 Mikroreaktionstechnik Gewichtung: 1.0	(USL), schriftlich, eventuell mündlich,			
18. Grundlage für :						
19. Medienform:						
20. Angeboten von:						

Stand: 04. April 2012 Seite 107 von 111



## Modul: 17760 Online-Recherchen in Chemiedatenbanken

2. Modulkürzel:	030200026	5. Moduldauer:	1 Semester	
3. Leistungspunkte:	3.0 LP	6. Turnus:	jedes 2. Semester, WiSe	
4. SWS:	2.0	7. Sprache:	Deutsch	
8. Modulverantwortlich	er:	Brigitte Schwederski		
9. Dozenten:		<ul> <li>Siegfried Förster</li> <li>Jürgen Pleiss</li> <li>Brigitte Schwederski</li> <li>Falk Lissner</li> <li>Otto Mundt</li> <li>Thomas Rudolph</li> </ul>		
10. Zuordnung zum Curriculum in diesem Studiengang:		M.Sc. Chemie  → Wahlpflichtbereich B: (profilungebunden)		
11. Empfohlene/Vorau	ssetzungen:	B.Sc. in Chemie		
12. Lernziele:		Die Studierenden		
		allgemeinen chemiereleva Beilstein, aber auch in spe	gen der Online-Literaturrecherche in anten Datenbanken wie SCIFINDER und eziellen Datenbanken zur Struktursuche, se sinnvoll interpretieren und bewerten.	
13. Inhalt:			Literatur und den Aufbau der anken Web of Science/Science Citation Inde spezielle Suchstrategien	
			spezielle Suchstrategien Cambridge ) Inorganic Crystal Structure Database	
14. Literatur:		s. gesonderte Liste des aktu	ellen Semesters	
15. Lehrveranstaltungen und -formen:		<ul> <li>177601 Vorlesung Online-Recherchen in Chemiedatenbanken</li> <li>177602 Übung Online-Recherchen in Chemiedatenbanken</li> </ul>		
16. Abschätzung Arbe	tsaufwand:	Präsenzzeit: 34 h		
		Selbststudiumszeit / Nacha	rbeitszeit: 56 h	
		Gesamt: 90 h		
17. Prüfungsnummer/r	und -name:	17761 Online-Recherchen Prüfung, Gewichtung	in Chemiedatenbanken (USL), schriftliche g: 1.0	
18. Grundlage für :				
19. Medienform:				
20. Angeboten von:				

Stand: 04. April 2012 Seite 108 von 111



## Modul: 35900 Polymere Materialien

2. Modulkürzel:	031220059	5. Moduldauer:	1 Semester	
3. Leistungspunkte:	6.0 LP	6. Turnus:	jedes 2. Semester, WiSe	
4. SWS:	4.0	7. Sprache:	Deutsch	
8. Modulverantwortlich	er:	Michael Buchmeiser		
9. Dozenten:		<ul><li>Jochen Winkler</li><li>Klaus Dirnberger</li><li>Bernd Clauß</li><li>Michael Buchmeiser</li></ul>		
10. Zuordnung zum Cu Studiengang:	urriculum in diesem	<ul><li>M.Sc. Chemie</li><li>→ Wahlpflichtbereich B: (profilungebunden)</li></ul>		
11. Empfohlene/Vorau	ssetzungen:	keine		
12. Lernziele:		Die Studierenden erhalten grundlegende Kenntnisse  • Auf dem Gebiet der Pigment- und Lacktechnologie  • auf dem Gebiet der Verarbeitung von Polymeren, unter besonderer Berücksichtigung von Faser bildenden Polymeren  • auf dem Gebiet der Polymermodifizierung  • über technisch bedeutende Polymere  • über Struktur-Eigenschaftsbeziehungen Faser bildender Polymere		
13. Inhalt:		<ul> <li>Grundlagen der Lacktechnologie (Bindemittelsysteme, Lackapplikat Lackierungseigenschaften)</li> <li>Pigmenttechnologie (Zwischenmolekulare Wechselwirkungen, Beschichtungen, Bindemittel/Lösemittel-Wechselwirkungen, Adsorptionsprozesse, Dispergieren, kolloidchemische Pigmentstabilisierung)</li> <li>Technische Anwendungen von Polymeren</li> <li>Modifizierung von Polymeren</li> <li>Weichmacher, Flammschutzmittel, Lichtschutzmittel, Antioxidantien andere Substanzen zur Hochveredlung</li> <li>Polymerisationsverfahren, fortgeschrittene Polymersynthese</li> <li>UV und Elektronenstrahlhärtung von Polymeren,</li> <li>stationäre Phasen und Ionenaustauscher</li> <li>Lacke, Klebstoffe</li> <li>Gasbarriereschichten</li> <li>Spinnverfahren</li> <li>Technische Fasern (Kohlenstoff-, Keramik- und Glasfasern)</li> <li>Faserverbundwerkstoffe</li> </ul>		
14. Literatur:		HG. Elias, Makromoleküle, Bd. 4; Wiley VCH (2003); M. R. Buchmeise (Ed.) Polymeric Materials in Organic Synthesis and Catalysis, Wiley-VC (2003)		
15. Lehrveranstaltungen und -formen:		359001 Vorlesung Polymere Materialien		
16. Abschätzung Arbeitsaufwand:		Präsenzzeit: Vorlesung: 4 h x 14 = 56 h Prüfung 1h 57 Stunden Selbststudium:		
		Vor/Nacharbeit: 1,5 x 4 x 14 8 Prüfungsvorbereitung 39	34 Stunden	

Stand: 04. April 2012 Seite 109 von 111



	Summ	e: 180 Stunden
17. Prüfungsnummer/n und -name:	35901	Polymere Materialien (USL), schriftlich, eventuell mündlich, Gewichtung: 1.0
18. Grundlage für :		
19. Medienform:		
20. Angeboten von:		

Stand: 04. April 2012 Seite 110 von 111



## Modul: 80250 Masterarbeit Chemie

2. Modulkürzel:	030702029	5. Moduldauer:	-	
3. Leistungspunkte:	30.0 LP	6. Turnus:	jedes Semester	
4. SWS:	0.0	7. Sprache:	Deutsch	
8. Modulverantwortlich	er:			
9. Dozenten:				
10. Zuordnung zum Cu Studiengang:	urriculum in diesem			
11. Empfohlene/Vorau	ssetzungen:			
12. Lernziele:				
13. Inhalt:				
14. Literatur:				
15. Lehrveranstaltunge	en und -formen:			
16. Abschätzung Arbei	itsaufwand:			
17. Prüfungsnummer/n und -name:				
18. Grundlage für :				
19. Medienform:				
20. Angeboten von:				

Stand: 04. April 2012 Seite 111 von 111