Modulhandbuch Studiengang Double Masters Degrees Chemie Prüfungsordnung: 2011

Wintersemester 2015/16 Stand: 07. Oktober 2015

Inhaltsverzeichnis

Qualifikationsziele
100 Straßburg
110 Incoming
111 Pflichtmodule
35630 Forschungspraktikum I / Forschungspraktikum II
80250 Masterarbeit Chemie
17550 Synthesechemie für Fortgeschrittene A
112 Wahlpflichtmodule
200 Wahlpflichtbereich A: (Forschungsprofil)
210 Forschungsprofil 1: Advanced Synthesis and Caralysis
211 Grundmodul
35640 Fundamentals of Catalysis
212 Spezialmodule
35660 Advanced Biocatalysis
35670 Applied Heterogeneous Catalysis
35690 Modern Inorganic Molecular and Coordination Chemistry
58080 Modern Polymer Synthesis
35650 Principles and Applications of Asymmetric Synthesis and Catalysis
35680 Solid Catalysts and Functional Materials
220 Forschungsprofil 2: Materials and Functional Molecules
221 Grundmodul
35700 Advanced Materials Analysis: Structure and Properties
222 Spezialmodule
35730 Functional Organic Molecules
35750 Liquid Crystals
58070 Mechanische Eigenschaften der Strukturmaterialien
58080 Modern Polymer Synthesis
36740 New Materials and Materials Characterization Methods
35760 Phase Transformations
35720 Solid State and Materials Chemistry
35710 Surfaces & Colloids
230 Forschungsprofil 3: Biochemistry and Biotechnology
231 Grundmodul
35770 Advanced Biochemistry and Bioorganic Chemistry
232 Spezialmodule
35660 Advanced Biocatalysis
35780 Advanced Bioorganic Chemistry
35790 Biochemie Praktikum für Chemiker
35810 Computational Biochemistry
58060 DNA Biochemie und Molekulare Epigenetik Praktikum und Seminar für
Studierende der Chemie
35800 Genregulation, Chromatin und molekulare Epigenetik
240 Forschungsprofil 4: Theory and Simulation
241 Grundmodul
35820 Advanced Methods of Quantum Chemistry
35820 Advanced Methods of Quantum Chemistry
242 Spezialmodule
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
33040 Simulationsmethoden in der Friysik für Chemiker i

Stand: 07. Oktober 2015

300 Wahlpflichtbereich B: (profilungebunden)	
35890 Analytik für Fortgeschrittene mit Massenspektrometrie und Elektronenstrahl-	
Mikroanalyse	
26060 Chemistry of the Atmosphere	
35880 Geochemie	
17750 Grundzüge des gewerblichen Rechtsschutzes	
35910 Industrielle Organische Chemie	
37230 Kristallstruktur und Mikrostruktur	
35870 Mikroreaktionstechnik	
35900 Polymere Materialien	
120 Outgoing	
121 Pflichtmodule	
17740 Computational Chemistry	
35620 Diffraktions- und Streumethoden (mit Übung und Praktikum)	
35630 Forschungspraktikum I / Forschungspraktikum II	
35610 Polymerchemie	
17690 Statistische Thermodynamik	
17550 Synthesechemie für Fortgeschrittene A	
17720 Synthesechemie für Fortgeschrittene B	
35600 Technische Chemie und Technische Biochemie	
122 Wahlpflichtmodule	
200 Wahlpflichtbereich A: (Forschungsprofil)	
210 Forschungsprofil 1: Advanced Synthesis and Caralysis	
211 Grundmodul	
35640 Fundamentals of Catalysis	
212 Spezialmodule	1
35660 Advanced Biocatalysis	
35670 Applied Heterogeneous Catalysis	
35690 Modern Inorganic Molecular and Coordination Chemistry	
58080 Modern Polymer Synthesis	
35650 Principles and Applications of Asymmetric Synthesis and Catalysis	
35680 Solid Catalysts and Functional Materials	
220 Forschungsprofil 2: Materials and Functional Molecules	
221 Grundmodul	
35700 Advanced Materials Analysis: Structure and Properties	1
222 Spezialmodule	1
35730 Functional Organic Molecules	′
35750 Liquid Crystals	
58070 Mechanische Eigenschaften der Strukturmaterialien	
58080 Modern Polymer Synthesis	
36740 New Materials and Materials Characterization Methods	
35760 Phase Transformations	
35720 Solid State and Materials Chemistry	
35710 Surfaces & Colloids	
230 Forschungsprofil 3: Biochemistry and Biotechnology	
231 Grundmodul	
35770 Advanced Biochemistry and Bioorganic Chemistry	
232 Spezialmodule	
35660 Advanced Biocatalysis	
35780 Advanced Bioorganic Chemistry	
35790 Biochemie Praktikum für Chemiker	
35810 Computational Biochemistry	
58060 DNA Biochemie und Molekulare Epigenetik Praktikum und Seminar für	•
Studierende der Chemie	
35800 Genregulation, Chromatin und molekulare Epigenetik	
240 Forschungsprofil 4: Theory and Simulation	
241 Grundmodul	
35820 Advanced Methods of Quantum Chemistry	1

Stand: 07. Oktober 2015

35820 Advanced Methods of Quantum Chemistry	. 186
35890 Analytik für Fortgeschrittene mit Massenspektrometrie und Elektronenstrahl-	200
Mikroanalyse	
26060 Chemistry of the Atmosphere	. 202
35880 Geochemie	. 204
35910 Industrielle Organische Chemie	. 208
Maatararkait Chamia	. 215
	35820 Advanced Methods of Quantum Chemistry 242 Spezialmodule 35810 Computational Biochemistry

Stand: 07. Oktober 2015 Seite 4 von 216

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: 07. Oktober 2015 Seite 5 von 216

100 Straßburg

Zugeordnete Module: Incoming Outgoing 110

120

Stand: 07. Oktober 2015 Seite 6 von 216

110 Incoming

Zugeordnete Module: 111 Pflichtmodule

112 Wahlpflichtmodule

Stand: 07. Oktober 2015 Seite 7 von 216

111 Pflichtmodule

Zugeordnete Module:

10490 Rechtskunde und Toxikologie für Chemiker
17550 Synthesechemie für Fortgeschrittene A
35630 Forschungspraktikum I / Forschungspraktikum II
80250 Masterarbeit Chemie

Stand: 07. Oktober 2015 Seite 8 von 216

Modul: 35630 Forschungspraktikum I / Forschungspraktikum II

2. Modulkürzel:	030202028		5. Moduldauer:	1 Semester
3. Leistungspunkte:	12.0 LP		6. Turnus:	jedes Semester
4. SWS:	16.0		7. Sprache:	Englisch
8. Modulverantwortlich	er:	UnivF	Prof. Dietrich Gudat	
9. Dozenten:		Dozen	ten der Fakultät Chemi	e
10. Zuordnung zum Cu Studiengang:	ırriculum in diesem		M.D. Chemie traßburg>Incoming	>Pflichtmodule
			M.D. Chemie traßburg>Outgoing ·	>Pflichtmodule
			Chemie /ertiefungsmodule	
11. Empfohlene Vorau	ssetzungen:			
12. Lernziele:		The stu	udents	
		cont Chei • Have	ributing to a project of online egot an impression of	arry out independent research by one of the research groups in Fakultät current problems in chemical research own research work in oral and written form
13. Inhalt:		 Introduction into the research project Realization and interpretation of own work Critical discussion of the results Writing of a research report (in English) Presentation of the completed work in a seminar (in English) 		
14. Literatur:		Accord	ling to arrangement wit	h the project supervisor
15. Lehrveranstaltunge	en und -formen:		01 Forschungspraktiku 02 Forschungspraktiku	
16. Abschätzung Arbe	tsaufwand:	zu abs absolvi Studier andere Stuttga relevar	olvieren. Diese müsser iert werden. Nach Gen ndekanin kann eines d n Fakultät der Univers irter Max-Planck-Institu nte Fragestellung beart ungspraktika im Rahm	gangs sind zwei Forschungspraktika n bei verschiedenen Prüfern ehmigung durch den Studiendekan/die er beiden Forschungspraktika auch in eine ität Stuttgart oder in einer Abteilung der ute angefertigt werden, sofern eine Chemie beitet wird, oder es können ein oder beide en eines Auslandsaufenthalts erbracht
		Zeitauf	wand pro Forschungsp	oraktikum 180 h = insgesamt 360 h
17. Prüfungsnummer/r	und -name:	35631	schriftlich und mündli	I / Forschungspraktikum II (USL), ch, Gewichtung: 1.0, schriftlicher nündlicher Seminarvortrag
18. Grundlage für :		80250	Masterarbeit Chemie	
19. Medienform:				

Stand: 07. Oktober 2015 Seite 9 von 216

20. Angeboten von: Chemie

Stand: 07. Oktober 2015 Seite 10 von 216

Modul: 80250 Masterarbeit Chemie

2. Modulkürzel:	030702029	5. Moduldauer:	1 Semester
3. Leistungspunkte:	30.0 LP	6. Turnus:	jedes Semester
4. SWS:	0.0	7. Sprache:	Deutsch
8. Modulverantwortlich	er:	UnivProf. Dietrich Gudat	
9. Dozenten:		Dozenten der Fakultät Chemie	Э
10. Zuordnung zum Cu Studiengang:	urriculum in diesem	DoubleM.D. Chemie → Straßburg>Incoming - →	->Pflichtmodule
		M.Sc. Chemie	
		M.Sc. Chemie	
11. Empfohlene Vorau	ssetzungen:	wenn mindestens 78 Leistung	kann frühestens ausgegeben werden, spunkte erworben wurden und, sofern ein mit Auflagen erfolgt ist, die Erfüllung der e.
12. Lernziele:		stellt die Abschlussarbeit dar dass sie in einem fest umriss anspruchsvolle wissenschaftli Arbeitsgebiet der Chemie ziel-Sie kennen die typischen Pha erreichen durch angeleitetes v Problemlösungskompetenz, d befähigt. Insbesondere können die Stud Arbeiten selbstständig planen Methoden zielführend und krit	eil der wissenschaftlichen Ausbildung und In ihr weisen Studierende nach, senen Zeitraum eine konkrete, che Aufgabenstellung aus einem und ergebnisorientiert bearbeiten könne sen eines Forschungsprojektes und wissenschaftliches Arbeiten eine erweiter ie sie zur Entwicklung eigener Lösungen dierenden die zur Bearbeitung notwendig und durchführen, dazu wissenschaftliche isch anwenden, und die Ergebnisse er, flüssiger und prägnanter Form
13. Inhalt:		Chemie entnommen und so germöglicht. Die Bearbeitung umfasst - die Konzeption eines Arbeits - die Durchführung notwendige - die eigenständige Planung, I Untersuchungen - die Präsentation und kritisch	•
14. Literatur:		nach Absprache mit dem betre Hochschullehrerin	euenden Hochschullehrer/der betreuende
15. Lehrveranstaltunge	en und -formen:		
16. Abschätzung Arbe	itsaufwand:	Gesamt: 900 h	
17. Prüfungsnummer/r	n und -name:		
18. Grundlage für :			

Stand: 07. Oktober 2015 Seite 11 von 216

Modulhandbuch: Double Masters Degrees Chemie				

4	\sim				•	
1	u	IN /I	$\Delta \alpha_{\rm I}$	മവ	ta	rm:
- 1	υ.	IVI	cui	CIII	ıv	

20. Angeboten von:	Chemie		
--------------------	--------	--	--

Stand: 07. Oktober 2015 Seite 12 von 216

14. Literatur:

Modul: 10490 Rechtskunde und Toxikologie für Chemiker

2. Modulkürzel:	030200009	5. Moduldauer:	1 Semester
3. Leistungspunkte:	3.0 LP	6. Turnus:	jedes 2. Semester, WiSe
4. SWS:	2.0	7. Sprache:	Deutsch
8. Modulverantwortlich	ner:	Otto Mundt	
9. Dozenten:		Heinz Weiss Michael Schwarz	
10. Zuordnung zum Ci Studiengang:	urriculum in diesem	B.Sc. Chemie, PO 2008, 3. Se → Schlüsselqualifikationen	
		B.Sc. Chemie, PO 2011, 3. Se → Schlüsselqualifikationen	
		DoubleM.D. Chemie, PO 2017 → Straßburg>Incoming - →	
		M.Sc. Chemie, PO 2011, 3. S → Auflagenmodule des Ma	
		M.Sc. Chemie, PO 2014, 3. S → Auflagenmodule des Ma	
11. Empfohlene Vorau	issetzungen:	-	
12. Lernziele:		von gefährlichen Stoffen und 2 7 der Chemikalienverbots-Ver Entscheidungsträger und und	Sachkunde für das Inverkehrbringen Zubereitungen gemäß § 5 Abs. 1 Nr. ordnung nachweisen. Als zukünftige Verantwortliche für Sicherheit und das zur Wahrnehmung ihrer Verantwortung vorben.
13. Inhalt:		Lehre über unerwünschte Wir Organismen und das Ökosyst Expositionsdauer, Toxikokinet Elimination), Toxikodynamik u	n in der Toxikologie; Grundlagen der kungen von Substanzen auf lebende em; Zusammenhänge zwischen Exposition tik (Resorption, Verteilung, Metabolismus, and Wirkmechanismen; Grenzwerte und ang ausgewählter Stoffe und Stoffklassen.
		der Europäischen Union sowie REACH, CLP (GHS), Chemike arbeitsmedizinische Vorsorge Bundesimmissionsschutzgese Als zukünftige Entscheidungs lernen die Hörer die Grundzüg Hierarchie, der Aufbau- und Azusammenhängenden Frager kennen. Sicherheitswissensch	aliengesetz, Gefahrstoffverordnung, , Chemikalienverbotsverordnung, etz, Abfall-und Transportrecht. träger und Verantwortliche

Stand: 07. Oktober 2015 Seite 13 von 216

Gefahrenabwehr vermittelt.

Allgemeine Toxikologie:

19. Medienform:

20. Angeboten von:

Bender, H. F.: Sicherer Umgang mit Gefahrstoffen: Sachkunde für Naturwissenschaftler. 3. Aufl., Wiley-VCH, Weinheim 2005. Das Buch enthält eine kurze und praxisnahe Einführung in die Toxikologie.

Rechtskunde:

Die in der Vorlesung zu behandelnden Vorschriften unterliegen einem ständigen Wandel. Deshalb entsprechen auch in den nachfolgend aufgeführten Werken die Angaben zum Regelwerk nicht in allen Punkten dem aktuellen Stand.

- Bender, H. F.: Das Gefahrstoffbuch. Sicherer Umgang mit Gefahrstoffen nach REACH und GHS. 3. Aufl., Wiley-VCH, Weinheim 2008.
- Bundesverband der Unfallkassen (Hrsg.), Weiß, H. F.: Sicherheit und Gesundheitsschutz im öffentlichen Dienst (GUV-I 8551). Überarbeitete Ausgabe, ohne Verlag, München 2001; http:// regelwerk.unfallkassen.de/regelwerk/data/regelwerk/inform/ I_8551.pdf

Vorlesungsunterlagen mit dem jeweils aktuellen Stand werden einige Tage vor Beginn eines neuen Zyklus gegen Kostenersatz abgegeben. Näheres ist der entsprechenden Vorlesungsankündigung zu entnehmen.

15. Lehrveranstaltungen und -formen:	104901 Vorlesung Rechtskunde und Toxikologie für Chemiker			
16. Abschätzung Arbeitsaufwand:	Vorlesung Präsenz: 2 SWS * 14 Wochen 28 h Vor- und Nachbereitung: 1,5 h pro Präsenzstunde 42 h			
	Abschlussklausuren incl. Vorbereitung 20 h			
	Summe: 90 h			
17. Prüfungsnummer/n und -name:	 10491 Einführung in die Toxikologie (USL), schriftliche Prüfung, 45 Min., Gewichtung: 1.0 10492 Rechtskunde für Chemiker (USL), schriftliche Prüfung, 90 Min., Gewichtung: 1.0 			
	win., Gewichtung. 1.0			

Anorganische Chemie

Stand: 07. Oktober 2015 Seite 14 von 216

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:	UnivProf. Rainer Niewa	
9. Dozenten:		Dozenten der AnorganischenDozenten der Organischen	
10. Zuordnung zum Cu Studiengang:	urriculum in diesem	DoubleM.D. Chemie, PO 20 → Straßburg>Incoming →	
		DoubleM.D. Chemie, PO 20° → Straßburg>Outgoing →	
		M.Sc. Chemie, PO 2011, 1. 3 → Vertiefungsmodule	Semester
11. Empfohlene Vorau	ssetzungen:		
12. Lernziele:		Die Studierenden	
		Eigenschaften von Festkö	äparativen und mechanistischen Aspekte de schen Molekülchemie
13. Inhalt:		 Hochreaktive Verbindunge Grundlagen der Stereoche Anwendung metallorganis Synthese funktioneller Grundlagen 	ehungen von Festkörpern Biotransformation, Biokatalyse en mit Hauptgruppenelementen emie und stereoselektiven Synthesen che Reagenzien in der organischen
14. Literatur:		s. gesonderte Liste des aktu	ellen Semesters
15. Lehrveranstaltunge	en und -formen:		echemie A: Festkörper- und echemie A: Metallorganische Chemie echemie A: Organische Chemie
16. Abschätzung Arbe	itsaufwand:	Präsenzzeit: 84 h	
		Selbststudiumszeit / Nachart	peitszeit:168 h
		Abschlussprüfung inkl. Vorbe	ereitung: 18
		Gesamt: 270 h	
17. Prüfungsnummer/r	und -name:	17551 Synthesechemie für mündlich, 90 Min.	Fortgeschrittene A (PL), schriftlich oder
 18. Grundlage für :			

Stand: 07. Oktober 2015 Seite 15 von 216

19. Medienform:

20. Angeboten von:

Stand: 07. Oktober 2015 Seite 16 von 216

112 Wahlpflichtmodule

Zugeordnete Module: 200

Wahlpflichtbereich A: (Forschungsprofil) Wahlpflichtbereich B: (profilungebunden) 300

Stand: 07. Oktober 2015 Seite 17 von 216

200 Wahlpflichtbereich A: (Forschungsprofil)

Zugeordnete Module:	210	Forschungsprofil 1: Advanced Synthesis and Caralysis
	220	Forschungsprofil 2: Materials and Functional Molecules

Forschungsprofil 2: Materials and Functional Molecu Forschungsprofil 3: Biochemistry and Biotechnology Forschungsprofil 4: Theory and Simulation 230

240

Stand: 07. Oktober 2015 Seite 18 von 216

210 Forschungsprofil 1: Advanced Synthesis and Caralysis

Zugeordnete Module: 211 Grundmodul

212 Spezialmodule

Stand: 07. Oktober 2015 Seite 19 von 216

211 Grundmodul

Zugeordnete Module: 35640 Fundamentals of Catalysis

Stand: 07. Oktober 2015 Seite 20 von 216

Modul: 35640 Fundamentals of Catalysis

2. Modulkürzel:	030601036	5. Moduldauer:	1 Semester	
3. Leistungspunkte:	6.0 LP	6. Turnus:	jedes 2. Semester, SoSe	
4. SWS:	4.0	7. Sprache:	Nach Ankuendigung	
3. Modulverantwortlich	ner:	UnivProf. Rene Peters		
9. Dozenten:		Rene PetersElias KlemmBernhard HauerBettina Nestl		
10. Zuordnung zum Cu Studiengang:	urriculum in diesem	B.Sc. Chemie → Vorgezogene Master-Mo	odule	
		B.Sc. Chemie → Vorgezogene Master-Mo	odule	
		DoubleM.D. Chemie → Wahlpflichtbereich A: (Forschungsprofil)>Forschungsprofil 1: Advanced Synthesis and Caralysis>Grundmodul → M.Sc. Chemie → Wahlpflichtbereich A: (Forschungsprofil)>Forschungsprofil 1: Advanced Synthesis and Catalysis>Grundmodul		
			ofilspezifische Wahlpflichtmodule vanced Synthesis and Catalysis	
11. Empfohlene Vorau	ssetzungen:	Synthesechemie A		
12. Lernziele:		 Knowledge and comprehension of the fundamental and common aspects of the different fields of catalysis: homogeneous catalysis, heterogeneous catalysis, biocatalysis Comprehension of catalytic cycles Comprehension of the unifying concepts in catalysis 		
13. Inhalt:		Fundamentals of Organometallic Synthesis and Catalysis Preparation methods and synthetic use of organometallic compound 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:			etallics, 3rd ed., Wiley-VCH, 2006. s of Organometallic Catalysis, Wiley-VCH,	
		I. Chorkendorff, J. W. Niems Wiley-VCH, Weinheim 2003	antsverdriet, Concepts of Modern Catalys	

Stand: 07. Oktober 2015 Seite 21 von 216

Wiley-VCH, Weinheim 2003.

	 J. M. Thomas, W. J. Thomas, Principles and Practice of Heterogeneous Catalysis, Wiley-VCH, Weinheim 1997. 		
15. Lehrveranstaltungen und -formen:	 • 356401 Vorlesung Grundlagen der Organometallkatalyse • 356402 Vorlesung Grundlagen der Heterogenen Katalyse • 356403 Vorlesung Grundlagen der Biokatalyse 		
16. Abschätzung Arbeitsaufwand:	Präsenzzeit:		
	 Fundamentals of Organometallic Catalysis: 2 SWS x 14 Wochen = 28 h Fundamentals of Heterogeneous Catalysis: 1 SWS x 14 Wochen = 14 h Fundamentals of Biocatalysis: 1 SWS x 14 Wochen = 14 h Selbststudium: 2 h pro Präsenzstunde = 112 Stunden Abschlussprüfung, incl. Vorbereitung: 12 h 		
	Summe: 180 Stunden		
17. Prüfungsnummer/n und -name:	35641 Fundamentals of Catalysis (BSL), schriftliche Prüfung, 90 Min., Gewichtung: 1.0		
18. Grundlage für :	 35650 Principles and Applications of Asymmetric Synthesis and Catalysis 35660 Advanced Biocatalysis 35670 Applied Heterogeneous Catalysis 35680 Solid Catalysts and Functional Materials 		
19. Medienform:			
20. Angeboten von:	Chemie		

Stand: 07. Oktober 2015 Seite 22 von 216

212 Spezialmodule

Zugeordnete Module: 35650 Principles and Applications of Asymmetric Synthesis and Catalysis

35660 Advanced Biocatalysis

35670 Applied Heterogeneous Catalysis

35680 Solid Catalysts and Functional Materials

35690 Modern Inorganic Molecular and Coordination Chemistry

58080 Modern Polymer Synthesis

Stand: 07. Oktober 2015 Seite 23 von 216

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. Modulverantwortlicher:		UnivProf. Bernhard Hauer	
9. Dozenten:		Wolfgang KaimJoachim BillBernhard Hauer	
10. Zuordnung zum Cu Studiengang:	urriculum in diesem	B.Sc. Chemie → Vorgezogene Master-Mo	odule
		B.Sc. Chemie → Vorgezogene Master-Mo	odule
			orschungsprofil)>Forschungsprofil 1: d Caralysis>Spezialmodule
			orschungsprofil)>Forschungsprofil 3: hnology>Spezialmodule
			orschungsprofil)>Forschungsprofil 1: d Catalysis>Spezialmodule
			orschungsprofil)>Forschungsprofil 3: hnology>Spezialmodule
11. Empfohlene Vorau	ssetzungen:		
12. Lernziele:		Students	
		- understand function and med	chanism of enzymes
		- know methods for production	and improvements
		- are familar with relevant exa	mples of biocatalysis
		- master the principles of bioca	atalysis
13. Inhalt:		 Enzyme Engeneering mechanistic aspects of bioc Function of cofactors and m Development of screening a Applied asspects and indus Access to non-physiological 	etals 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

Stand: 07. Oktober 2015 Seite 24 von 216

	 356602 Vorlesung Synthetische Biologie 356603 Vorlesung Bioanorganische Chemie		
16. Abschätzung Arbeitsaufwand:	Präsenzzeit:		
	Vorlesung: 4 SWS x 14 = 56 h		
	Selbststudium:		
	2h pro Präsenzzeit Vorlesung: 112 h		
	Prüfung incl Vorbereitung: 12 h Summe: 180 Stunden		
17. Prüfungsnummer/n und -name:	35661 Advanced Biocatalysis (BSL), schriftlich, eventuell mündlich, Gewichtung: 1.0		
18. Grundlage für :			
19. Medienform:			
20. Angeboten von:			

Stand: 07. Oktober 2015 Seite 25 von 216

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	
3. Modulverantwortlich	er:	UnivProf. Elias Klemm		
9. Dozenten:		Elias Klemm Ute Tuttlies		
10. Zuordnung zum Cւ Studiengang:	ırriculum in diesem	B.Sc. Chemie → Vorgezogene Master-Mo	odule	
		B.Sc. Chemie → Vorgezogene Master-Mo	odule	
		DoubleM.D. Chemie → Wahlpflichtbereich A: (Forschungsprofil)>Forschungsprofil 1: Advanced Synthesis and Caralysis>Spezialmodule		
			orschungsprofil)>Forschungsprofil 1: d Catalysis>Spezialmodule	
		 M.Sc. Chemie → Wahlpflichtmodule>profilspezifische Wahlpflichtmodule>Forschungsprofil 1: Advanced Synthesis and Catalysis → 		
11. Empfohlene Vorau	ssetzungen:			
12. Lernziele:		laboratory scale to industrial s • understand the difference be	tween micro- and macro- kinetics and a	
			atory 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:		 Fundamentals of micro-kinetics Fundamentals of macro-kinetics Fundamentals of reactor modelling Laboratory scale and industrial scale reactors Fundamentals and History of after-treatment of exhaust gases. Three-Way-Catalysts, Diesel particulate filters, DeNOx Recent developments and integral concepts Kinetic measurements, modelling and simulation 		
14. Literatur:		VCH 2008	ook of Heterogeneous Catalysis, Wiley - e Chemie, Springer-Verlag, Berlin, 2005	
15. Lehrveranstaltunge	en und -formen:	• 356701 Vorlesung Reaktions • 356702 Vorlesung Abgasnad	stechnik der heterogenen Katalyse chbehandlung in Fahrzeugen	
16. Abschätzung Arbeitsaufwand:		Präsenzzeit, Vorlesung:		

Stand: 07. Oktober 2015 Seite 26 von 216

- Heterogeneous Catalysis Engineering, 2 SWS x 14 Wochen = 28 h
- Exhaust gas after treatment systems for vehicles, 2 SWS x 14 Wochen
 = 28 h

Selbststudium:

• 2 h pro Präsenzzeit = 112 h

Abschlussklausur incl. Vorbereitung: 12 h

Summe: 180 Stunden

17. Prüfungsnummer/n und -name:

35671 Applied Heterogeneous Catalysis (BSL), schriftlich, eventuell mündlich, Gewichtung: 1.0

18. Grundlage für ... :

19. Medienform:

20. Angeboten von:

Stand: 07. Oktober 2015 Seite 27 von 216

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, SoSe
4. SWS:	4.0	7. Sprache:	Englisch
8. Modulverantwortlich	er:	UnivProf. Dietrich Gudat	
9. Dozenten:		Wolfgang Kaim Dietrich Gudat	
10. Zuordnung zum Co Studiengang:	urriculum in diesem	B.Sc. Chemie → Vorgezogene Master-Mo	odule
		B.Sc. Chemie → Vorgezogene Master-Mo	odule
		DoubleM.D. Chemie → Wahlpflichtbereich A: (Forschungsprofil)>Forschungsprofil 1: Advanced Synthesis and Caralysis>Spezialmodule →	
			orschungsprofil)>Forschungsprofil 1: d Catalysis>Spezialmodule
			ofilspezifische Wahlpflichtmodule vanced Synthesis and Catalysis
11. Empfohlene Vorau	ssetzungen:		
12. Lernziele:		 classes of molecular compour know to explain properties a compounds by using current of 	nd chemical reactivities of these concepts eas and current developments in the field
13. Inhalt:		of selected classes of inorgan analogues, inorganic multiple frustrated Lewis-pairs; importa (e.g. catalysis) Coordination Chemistry: elect	sis, structures and chemical properties ic molecular compounds, e.g. carbene bond systems, persistent radicals, ance of these compounds for applications cron configurations of coordination mples of coordination compounds
14. Literatur:		J. Meyer (Hrsg.), Riedel: Moderne Anorganische Chemie J. Ribas Gispert, Coordination Chemistry	
15. Lehrveranstaltunge	en und -formen:		Molecular Inorganic Chemistry norganic Coordination Chemistry
16. Abschätzung Arbe	itsaufwand:	Präsenzzeit, Vorlesung:	
			c Chemistry, 2 SWS x 14 Wochen = 28 h tion Chemistry, 2 SWS x 14 Wochen = 28
		Selbststudium:	

Stand: 07. Oktober 2015 Seite 28 von 216

• 2 h pro Präsenzzeit = 112 h

	Summ	Summe: 168 Stunden		
17. Prüfungsnummer/n und -name:		Modern Inorganic Molecular and Coordination Chemistry (BSL), schriftlich, eventuell mündlich, Gewichtung: 1.0		
18. Grundlage für :				
19. Medienform:				
20. Angeboten von:				

Stand: 07. Oktober 2015 Seite 29 von 216

Modul: 58080 Modern Polymer Synthesis

2. Modulkürzel:	031220001	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:	UnivProf. Michael Buchmeis	er	
9. Dozenten:		Michael Buchmeiser		
10. Zuordnung zum Cu Studiengang:	urriculum in diesem		orschungsprofil)>Forschungsprofil 1: d Caralysis>Spezialmodule	
			orschungsprofil)>Forschungsprofil 2: I Molecules>Spezialmodule	
			orschungsprofil)>Forschungsprofil 1: d Catalysis>Spezialmodule	
			orschungsprofil)>Forschungsprofil 2: I Molecules>Spezialmodule	
			ofilspezifische Wahlpflichtmodule vanced Synthesis and Catalysis	
		 M.Sc. Chemie → Wahlpflichtmodule>profilspezifische Wahlpflichtmodule>Forschungsprofil 2: Materials and Functional Molecules → 		
11. Empfohlene Vorau	ssetzungen:	Grundlagen der Makromoleku	laren Chemie	
12. Lernziele:		Students have a basic knowle	dge in the areas of	
		triggered activation	•	
13. Inhalt:		Organo-polymer catalysis:		
		 UV-triggerable initiators Use as latent catalysts in po Use as latent catalysts in ar polyamides, epoxides) 	ed N-heterocyclic carbenes as thermally collyaddition reactions (PUR-synthesis) nionic polymerization (poly(acrylate)s, ag-opening polymerizations (lactones,	

Stand: 07. Oktober 2015 Seite 30 von 216

Polyinsertions:

- Ring-opening metathesis polymerization (ROMP) with well-defined transition metal alkylidenes
- 1st, 2nd and 3rd-generation Grubbs- and Grubbs-Hoveyda-catalysts
- 1st and 2ndSchrock catalysts
- Stereoselective ROMP
- · Determination of tacticity
- 1-Alkyne polymerization
- Cyclopolymerization of Hepta- and Octadiynes
- Photo-ROMP
- Immobilized metathesis catalysts for molecular heterogeneous catalysis
- · Supported ionic liquid phase (SILP) technology
- Ionic metathesis catalysts biphasic reactions
- Alternating ROMP

Vinyl insertion polymerization (VIP), Ziegler-Natta Polymerization, Polymerization with metallocenes

- · Determination of tacticity
- · Immobilized Ziegler Natta Systems

Polymerizations with change in the polymerization mechanism

- ROMP-VIP/VIP-ROMP
- ROMP-anionic Polymerization

Atom-Transfer radical polymerization (ATRP), reversible-addition-fragmentation transfer (RAFT) Polymerization, nitroxide-mediated radical polymerization

1-2,

- · Micellar catalysis
- · Polymer-supported metal nanoparticles,
- · Catalysts in constrained polymeric geometries

14. Literatur:	D. Schlüter, C. J. Hawker, J. Sakamoto, Synthesis of Polymers, Vol Wiley VCH, 2012 ISBN 978-3-527-32757-7		
15. Lehrveranstaltungen und -formen:	580801 Vorlesung Polymersynthese		
16. Abschätzung Arbeitsaufwand:	Präsenzzeit:		
	Vorlesung: 4 SWS x 14 = 56 h		
	Selbststudium:		
	2h pro Präsenzzeit Vorlesung: 112 h		
	Selbststudium:		
	Klausur incl Vorbereitung: 12 h Gesamt 180 h		
17. Prüfungsnummer/n und -name:	58081 Modern Polymer Synthesis (BSL), schriftlich, eventuell mündlich, 90 Min., Gewichtung: 1.0,		
18. Grundlage für :			
19. Medienform:			
20. Angeboten von:			

Stand: 07. Oktober 2015 Seite 31 von 216

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:	Nach Ankuendigung
8. Modulverantwortlich	er:	UnivProf. Rene Peters	
9. Dozenten:		Rene Peters Bernd Plietker	
10. Zuordnung zum Cu Studiengang:	urriculum in diesem	B.Sc. Chemie → Vorgezogene Master-Me	odule
		B.Sc. Chemie → Vorgezogene Master-Mo	odule
			Forschungsprofil)>Forschungsprofil 1: d Caralysis>Spezialmodule
			Forschungsprofil)>Forschungsprofil 1: d Catalysis>Spezialmodule
			rofilspezifische Wahlpflichtmodule Ivanced Synthesis and Catalysis
11. Empfohlene Vorau	ssetzungen:	Synthesechemie A	
		Fundamentals of Catalysis	
12. Lernziele:		asymmetrischen Synthesen v z.B. Pharmazeutika) ist die ko Stereoselektivität oftmals eine Laufe der letzten Jahrzehnte Verbindungen einen steten ur ausgefeiltere Strategien, Konzeither entwickelt. Diese Vorle Prinzipien vertraut machen, diegen: neben essentiellen Gruwird die chronologische Entwi	enten, nachhaltigen und technifizierbaren ron komplexen chiralen Produkten (wie ostengünstige Realisierung von hoher e der wesentlichen Herausforderungen. Im hat die Synthese von enantiomerenreinen nd raschen Wandel durchlaufen. Immer zepte und Methoden wurden und werden esung soll die Studierenden mit den ie der asymmetrischen Synthese zu Grun undlagen wie Konformationsanalysen icklung des Feldes in ihren wesentlichen öchiometrischen asymmetrischen

Stand: 07. Oktober 2015 Seite 32 von 216

neuer Katalysatoren.

Synthese mit chiralen Auxiliaren bis zu modernsten Entwicklungen aus dem Bereich der Natur-inspirierten kooperativen asymmetrischen Katalyse. Dies geschieht stets vor dem Hintergrund ein Verständnis für diejenigen elektronischen Wechselwirkungen zu entwickeln, die sich synthetische Chemiker zu Nutze machen können, um möglichst selektiv ein bestimmtes Enantiomer zu generieren. Stereoselektivitätsmodelle sollen somit nachvollzogen werden können und den Studierenden das nötige Rüstzeug geliefert werden, um allfällig in ihrem Laboralltag auftretende Stereoselektivitätsprobleme zu lösen, bis hin zum Design

13. Inhalt:	 Grundlagen der stereoseletiven Synthese (Selektivität, Stereodifferenzierung, Konformationsanalysen, asymmetrische Induktion, Selektivitätsmodelle) Konzepte der Asymmetrischen Synthese und Katalyse (Asymmetrische Synthese über chirale Auxiliare, Asymmetrische Synthese mit chiralen Katalysatoren) Synthese von komplexen organischen Verbindungen durch asymmetrische Methoden Asymmetrische Synthese und Katalyse im industriellen Maßstab
14. Literatur:	 E. L. Eliel, S. H. Wilen, Stereochemistry of Organic Compounds, Wiley-VCH 1994 C. Wolf, Dynamic Stereochemistry of Chiral compounds, RSC 2007 P. J. Walsh, M. C. Kozlowski, Fundamentals of Asymmetric Catalysis, University Science Books, 2009 Stereochemie - Grundbegriffe; Karl-Heinz Hellwich, Springer (Taschenbuch) 2007, 2. Auflage (Stereochemische Begriffe alphabetisch geordnet) Stereoselektive Synthese, L. N. Mander, WILEY VCH 1998, gekürzt aus dem Englischen Reaktionsmechanismen, Reinhard Brückner, Spektrum Akademischer Verlag 2011, 3. Auflage, Stereochemische Begriffe alphabetisch geordnet René Peters, Cooperative Catalysis, Wiley-VCH, 2015.
15. Lehrveranstaltungen und -formen:	 356501 Vorlesung Prinzipien der Asymmetrischen Synthese und Katalyse 356502 Vorlesung Anwendungen der Asymmetrischen Synthese und Katalyse
16. Abschätzung Arbeitsaufwand:	Präsenzzeit, Vorlesung: • Principles of Asymmetric Synthesis and Catalysis: 2 SWS x 14 Wochen =28 h • Applications of Synthesis and Asymmetric Catalysis: 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:	35651 Principles and Applications of Asymmetric Synthesis and Catalysis (BSL), schriftlich, eventuell mündlich, 90 Min., Gewichtung: 1.0
18. Grundlage für :	
19. Medienform:	
20. Angeboten von:	Institut für Organische Chemie

Stand: 07. Oktober 2015 Seite 33 von 216

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:	PD Yvonne Traa		
9. Dozenten:		Michael Hunger Yvonne Traa		
10. Zuordnung zum Cเ Studiengang:	urriculum in diesem	B.Sc. Chemie → Vorgezogene Master-M	odule	
		B.Sc. Chemie → Vorgezogene Master-M	odule	
			Forschungsprofil)>Forschungsprofil 1: d Caralysis>Spezialmodule	
		M.Sc. Chemie → Wahlpflichtbereich A: (Forschungsprofil)>Forschungsprofil 1: Advanced Synthesis and Catalysis>Spezialmodule →		
		 M.Sc. Chemie → Wahlpflichtmodule>profilspezifische Wahlpflichtmodule>Forschungsprofil 1: Advanced Synthesis and Catalysis → 		
11. Empfohlene Vorau	ssetzungen:			
12. Lernziele:		application of functional mate mechanisms of the most impo	out preparation, characterization and rials and solid catalysts as well as ortant reactions occurring at the surface of and the special size-dependent phenomena	
13. Inhalt:		catalysts • Examples for mechanisms of catalyzed reactions • Surface-dependent effects of number • Special techniques for chara surface sites of solids, e.g., elements	paration of industrially relevant solid of industrially relevant, heterogeneously of nanoparticles, dispersion and coordination acterization of structure, morphology and lectron microscopy, X-ray diffraction and mass and electron spectroscopy, EPR, nal methods	
14. Literatur:		G. Ertl et al., "Handbook of He	I., "Handbook of Porous Solids", 2002; eterogeneous Catalysis", 2008; Size-Dependent Phenomena", 2006	
15. Lehrveranstaltunge	en und -formen:	Catalysts and Funct	ngen Characterization of Solid Catalysts	
16. Abschätzung Arbe	itsaufwand:	Vorlesung Präsenzzeit: 56 Stunden		

Stand: 07. Oktober 2015 Seite 34 von 216

	Selbststudium: 84 Stunden Praktische Übungen im Labor und am Gerät Präsenzzeit: 14 Stunden Selbststudium: 26 Stunden Summe: 180 Stunden
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: 07. Oktober 2015 Seite 35 von 216

220 Forschungsprofil 2: Materials and Functional Molecules

Zugeordnete Module: 221 Grundmodul

222 Spezialmodule

Stand: 07. Oktober 2015 Seite 36 von 216

221 Grundmodul

Zugeordnete Module: 35700 Advanced Materials Analysis: Structure and Properties

Stand: 07. Oktober 2015 Seite 37 von 216

Modul: 35700 Advanced Materials Analysis: Structure and Properties

2. Modulkürzel:	031310061	5. Moduldauer:	1 Semester
3. Leistungspunkte:	6.0 LP	6. Turnus:	jedes Semester
4. SWS:	5.0	7. Sprache:	Englisch
8. Modulverantwortlich	ner:	UnivProf. Hans-Joachim Ma	ssonne
9. Dozenten:		Michael BuchmeiserHans-Joachim MassonneEric Jan Mittemeijer	
10. Zuordnung zum Co Studiengang:	urriculum in diesem	B.Sc. Chemie → Vorgezogene Master-Mo	odule
0 0		B.Sc. Chemie → Vorgezogene Master-Mo	odule
			orschungsprofil)>Forschungsprofil 2: Il Molecules>Grundmodul
			orschungsprofil)>Forschungsprofil 2: al Molecules>Grundmodul
			ofilspezifische Wahlpflichtmodule aterials and Functional Molecules
11. Empfohlene Vorau	ssetzungen:		
12. Lernziele:		•	nowledge of advanced methods for nore, the students are able to take part in terials analysis"
13. Inhalt:		Ring lecture series / seminar: The lectures deal with (1) basics of microstructures of materials, (2) relationships between these microstructures and the characteristics of materials as well as (3) the theoretical background of the analytical methods applied in the laboratories. Laboratories: Small groups of students (up to 3) solve a number of analytical problems by using specific methods such as scanning and transmission electron microscopy, Raman microscopy, MALDI-TOF analysis, end-group analysis, ICP mass spectrometry, X-diffraction, electron microprobe analysis.	
14. Literatur:		R.W. Cahn, P. Haasen, E.J. k Vol. 2A, Characterization of N	Kramer, Materials Science and Technology Materials, VCH, 1992;
		T. Dieing, O. Hollricher, J. Top Springer Verlag, 2010;	porski, Confocal Raman Microscopy,
		J.H. Gross, Mass Spectromet	ry, Springer Verlag, 2004;
		P. Lindner, T. Zemb, Neutrons, X-Rays and Light: Scattering Methods Applied to Soft Condensed Matter, North-Holland, 2002;	

Stand: 07. Oktober 2015 Seite 38 von 216

	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:	 357001 Ringvorlesung/Seminar Materialanalyse für Fortgeschrittene: Struktur und Eigenschaften 357002 Übung Materialanalyse für Fortgeschrittene: Struktur und Eigenschaften
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), schriftlich oder mündlich, Gewichtung: 1.0
18. Grundlage für :	
19. Medienform:	
20. Angeboten von:	

Stand: 07. Oktober 2015 Seite 39 von 216

222 Spezialmodule

Zugeordnete Module: 35710 Surfaces & Colloids

35720 Solid State and Materials Chemistry35730 Functional Organic Molecules

35750 Liquid Crystals

35760 Phase Transformations

36740 New Materials and Materials Characterization Methods 58070 Mechanische Eigenschaften der Strukturmaterialien

58080 Modern Polymer Synthesis

Stand: 07. Oktober 2015 Seite 40 von 216

Modul: 35730 Functional Organic Molecules

2. Modulkürzel:	030610044	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:	UnivProf. Sabine Laschat	
9. Dozenten:		Sabine Laschat Clemens Richert	
10. Zuordnung zum Ci Studiengang:	urriculum in diesem	B.Sc. Chemie → Vorgezogene Master-Me	odule
		B.Sc. Chemie → Vorgezogene Master-M	odule
			orschungsprofil)>Forschungsprofil 2: Il Molecules>Spezialmodule
			orschungsprofil)>Forschungsprofil 2: Il Molecules>Spezialmodule
		 M.Sc. Chemie → Wahlpflichtmodule>profilspezifische Wahlpflichtmodule>Forschungsprofil 2: Materials and Functional Molecules → 	
11. Empfohlene Vorau	ıssetzungen:		
12. Lernziele:		Knowledge of the synthesis a molecules	nd applications of functional organic
13. Inhalt:			ocyclic compounds
14. Literatur:		E. V. Anslyn, D. A. Dougherty, Modern Physical Organic Chemistr University Science Books, Sausalito/CA, 2006	
15. Lehrveranstaltung	en und -formen:	 357301 Vorlesung Funktionelle Organische Moleküle 357302 Vorlesung Bioorganische Verbindungen für Fortgeschritt 	
16. Abschätzung Arbeitsaufwand: Präsenzzeit: 56 h Selbststudium: 124 h Summe: 180 h			
17. Prüfungsnummer/n und -name:		35731 Functional Organic M mündlich, Gewichtung	olecules (BSL), schriftlich, eventuell g: 1.0
18. Grundlage für :			
40. Madiantana.			
19. Medienform:			

Stand: 07. Oktober 2015 Seite 41 von 216

Modul: 35750 Liquid Crystals

2. Modulkürzel:	030710046	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:	UnivProf. Frank Gießelmann	1
9. Dozenten:		Sabine Laschat Frank Gießelmann	
10. Zuordnung zum Cu Studiengang:	urriculum in diesem	B.Sc. Chemie → Vorgezogene Master-Mo	odule
		B.Sc. Chemie → Vorgezogene Master-Mo	odule
		DoubleM.D. Chemie → Wahlpflichtbereich A: (F	orschungsprofil)>Forschungsprofil 2: I Molecules>Spezialmodule
			orschungsprofil)>Forschungsprofil 2: I Molecules>Spezialmodule
			ofilspezifische Wahlpflichtmodule tterials and Functional Molecules
11. Empfohlene Vorau	ssetzungen:	Grundmodul im Forschungspr	rofil 2
12. Lernziele:		 crystalline state and its technic study of the significance of son liquid-crystalline materials learning of the interaction of (its) physico-chemical charact 	tructure-property relationships exemplarily
13. Inhalt:		relevance, formation and structure liquid crystals, biological relevance Synthesis of liquid-crystalline Retrosynthesis of nematic, small synthetic methods for core bunked Negishi coupling, Scholl react coupling, Heck reaction, Cadic functionalization of the side characteristics.	ate state of matter, scientific and technical cture of liquid-crystalline phases, lyotropic rance. mesogens nectic and columnar liquid crystals, ilding blocks, Ullmann, Stille, Suzuki, ion, alkyne trimerization, Sonogashira ot-Chodkiewicz coupling, Glaser coupling, nain.
		Physico-chemical properties Anisotropy, liquid crystals in e properties, elasticity and visco Technical applications	electric and magnetic fields, optical posity, chirality effects.

Stand: 07. Oktober 2015 Seite 42 von 216

	Electro-optical effects, liquid crystal displays (LCDs), liquid-crystalline templates and sensors, OLEDs.		
14. Literatur:	P. J. Collings and M. Hird: Introduction to Liquid Crystals - Chemistry and Physics, London (Taylor & Francis) 1997.		
15. Lehrveranstaltungen und -formen:	 357501 Vorlesung Flüssigkristalle 357502 Seminar Flüssigkristalle 357503 Praktikum Flüssigkristalle 		
16. Abschätzung Arbeitsaufwand:	Vorlesung: 2 SWS x 14 Wochen = 28 h Vor- und Nachbereitung: 2 h pro Präsenzstunde = 56 h 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:	Physikalische Chemie I		

Stand: 07. Oktober 2015 Seite 43 von 216

Modul: 58070 Mechanische Eigenschaften der Strukturmaterialien

3. Leistungspunkte:4. SWS:8. Modulverantwortliche9. Dozenten:	6.0 LP 5.0 r:	6. Turnus: 7. Sprache:	jedes 2. Semester, WiSe
8. Modulverantwortliche		7. Sprache:	D. CI
	r:		Deutsch
9. Dozenten:		UnivProf. Guido Schmitz	
		 Guido Schmitz Zoltán Balogh Manuel Roussel	
10. Zuordnung zum Cur Studiengang:	riculum in diesem		orschungsprofil)>Forschungsprofil 2: Molecules>Spezialmodule
			orschungsprofil)>Forschungsprofil 2: Molecules>Spezialmodule
			ofilspezifische Wahlpflichtmodule erials and Functional Molecules
11. Empfohlene Voraus	setzungen:		Veranstaltungen in Festkörperchemie, enschaften oder Kristallographie
12. Lernziele:		Die Studierenden können unte Verhaltens voneinander abgre	rschiedliche Aspekte mechanischen nzen und erklären.
		 Die Studierenden kennen gär können typische Messdaten in 	ngige mechanische Prüfverfahren und terpretieren.
		- Die Studierenden beherrsche Probleme anisotroper Elastizitä	en die Berechnung einfacher elastischer ät.
		 Die Studierenden können der makroskopischer Verformung, Bewegung mikroskopischer De 	Kristallsymmetrie und der Erzeugung und
		- Die Studierenden verstehen (Materialien.	grundlegenden Strategien zur Härtung vo
		- Die Studierenden kennen Fra Forschung in der Mechanik na	agestellungen aktueller wissenschaftliche noskalierter Materialien
13. Inhalt:		-	ner Eigenschaften: Elastizität, Anelastizitä Plastizität, Härte, Zähigkeit, Ermüdung,
		- Mechanische Prüfverfahren	
		- Elastizitätstheorie: Spannung Tensorformalismus	, Verzerrung, Elastische Moduli,
		- Messung elastischer Moduli	
		- Energie- und Entropie-Elastiz	ität

Stand: 07. Oktober 2015 Seite 44 von 216

	- Plastische Verformung und Versetzungen
	- Grundzüge der Versetzungstheorie
	- Prinzipien des mechanischen Materialdesigns
	- Materialversagen durch Bruch, Fraktographie
	- Materialermüdung unter Wechselbelastung
	- Mechanische Eigenschaften Nanostrukturierter Materialien
	- Prinzipien der Materialauswahl
14. Literatur:	- T. H. Courtney, Mechanical Behaviour of Materials, Long Grove 2005
	- S.P. Timoshenko, J. N. Goodier, Theory of Elastisity, New York 1970
	- M. Ashby, Materials Selection in Mechanical Design, Oxford 1999
	- G. Weidman et al., Structural Materials, London 1990
15. Lehrveranstaltungen und -formen:	 580701 Vorlesung Mechanische Eigenschaften der Strukturmaterialien 580702 Übung Mechanische Eigenschaften der Strukturmaterialien
16. Abschätzung Arbeitsaufwand:	Vorlesung: Präsenzzeit: 14*4 h=56 h,
	Selbststudium: 64 h
	Übung: Präsenzzeit: 14 h,
	Selbststudium: 46 h
	gesamt: 180
17. Prüfungsnummer/n und -name:	58071 Mechanische Eigenschaften der Strukturmaterialien (BSL), mündliche Prüfung, 30 Min., Gewichtung: 1.0
18. Grundlage für :	
19. Medienform:	
20. Angeboten von:	Materialphysik

Stand: 07. Oktober 2015 Seite 45 von 216

Modul: 58080 Modern Polymer Synthesis

2. Modulkürzel:	031220001	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:	UnivProf. Michael Buchmeis	er
9. Dozenten:		Michael Buchmeiser	
10. Zuordnung zum Cu Studiengang:	urriculum in diesem		orschungsprofil)>Forschungsprofil 1: d Caralysis>Spezialmodule
			orschungsprofil)>Forschungsprofil 2: I Molecules>Spezialmodule
			orschungsprofil)>Forschungsprofil 1: d Catalysis>Spezialmodule
			orschungsprofil)>Forschungsprofil 2: I Molecules>Spezialmodule
			ofilspezifische Wahlpflichtmodule vanced Synthesis and Catalysis
			ofilspezifische Wahlpflichtmodule terials and Functional Molecules
11. Empfohlene Vorau	ssetzungen:	Grundlagen der Makromoleku	laren Chemie
12. Lernziele:		Students have a basic knowle	dge in the areas of
		triggered activation	•
13. Inhalt:		Organo-polymer catalysis:	
		 UV-triggerable initiators Use as latent catalysts in po Use as latent catalysts in ar polyamides, epoxides) 	ed N-heterocyclic carbenes as thermally collyaddition reactions (PUR-synthesis) nionic polymerization (poly(acrylate)s, ag-opening polymerizations (lactones,

Stand: 07. Oktober 2015 Seite 46 von 216

Polyinsertions:

- Ring-opening metathesis polymerization (ROMP) with well-defined transition metal alkylidenes
- 1st, 2nd and 3rd-generation Grubbs- and Grubbs-Hoveyda-catalysts
- 1st and 2ndSchrock catalysts
- Stereoselective ROMP
- · Determination of tacticity
- 1-Alkyne polymerization
- Cyclopolymerization of Hepta- and Octadiynes
- Photo-ROMP
- Immobilized metathesis catalysts for molecular heterogeneous catalysis
- · Supported ionic liquid phase (SILP) technology
- Ionic metathesis catalysts biphasic reactions
- Alternating ROMP

Vinyl insertion polymerization (VIP), Ziegler-Natta Polymerization, Polymerization with metallocenes

- · Determination of tacticity
- Immobilized Ziegler Natta Systems

Polymerizations with change in the polymerization mechanism

- ROMP-VIP/VIP-ROMP
- ROMP-anionic Polymerization

Atom-Transfer radical polymerization (ATRP), reversible-addition-fragmentation transfer (RAFT) Polymerization, nitroxide-mediated radical polymerization

1-2,

- · Micellar catalysis
- · Polymer-supported metal nanoparticles,
- · Catalysts in constrained polymeric geometries

14. Literatur:	D. Schlüter, C. J. Hawker, J. Sakamoto, Synthesis of Polymers, Vol. Wiley VCH, 2012 ISBN 978-3-527-32757-7		
15. Lehrveranstaltungen und -formen:	580801 Vorlesung Polymersynthese		
16. Abschätzung Arbeitsaufwand:	Präsenzzeit:		
	Vorlesung: 4 SWS x 14 = 56 h		
	Selbststudium:		
	2h pro Präsenzzeit Vorlesung: 112 h		
	Selbststudium: Klausur incl Vorbereitung: 12 h Gesamt 180 h		
17. Prüfungsnummer/n und -name:	58081 Modern Polymer Synthesis (BSL), schriftlich, eventuell mündlich, 90 Min., Gewichtung: 1.0,		
18. Grundlage für :			
19. Medienform:			
20. Angeboten von:			

Stand: 07. Oktober 2015 Seite 47 von 216

14. Literatur:

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:	UnivProf. Guido Schmitz	
9. Dozenten:		Horst Strunk	
10. Zuordnung zum Co Studiengang:	urriculum in diesem	B.Sc. Chemie → Vorgezogene Master-Mo	odule
		B.Sc. Chemie → Vorgezogene Master-Mo	odule
			orschungsprofil)>Forschungsprofil 2: I Molecules>Spezialmodule
			orschungsprofil)>Forschungsprofil 2: I Molecules>Spezialmodule
			ofilspezifische Wahlpflichtmodule terials and Functional Molecules
11. Empfohlene Vorau	ssetzungen:		
12. Lernziele:		The students	
		 have knowledge of the structured materials 	cture and function of biological and nano-
		 have knowledge of the basis techniques 	c principles of testing and characterizatio
		·	neans of testing/analysis for a given
		 are able to communicate with experts in this field about biological and nano-structured materials as well as testing and characterization methods 	
13. Inhalt:		Biological materials : wood,	bone, teeth, silk, resilin
		Bio-inspired materials : func	tional surfaces
			eaning (lotus-effect), reduction of flow ion design (insects ans reptiles), self-
			nano-crytalline metals, nanoparticles, es, thin films, structuring, applications
		characterization methods : h	nigh resolution microscopy,

Stand: 07. Oktober 2015 Seite 48 von 216

15. Lehrveranstaltungen und -formen:	 367401 Lecture New Materials and Materials Characterization Methods 367402 Laboratory Course New Materials and Materials Characterization Methods 	
16. Abschätzung Arbeitsaufwand:	Vorlesung: Präsenzstunden: 5 SWS * 14 Wochen 84 h Vor- und Nachbereitung: 1, 5 h pro Präsenzstunde 105 h Klausur incl. Vorbereitung: 5 h Gesamt: 180 h	
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: 07. Oktober 2015 Seite 49 von 216

Modul: 35760 Phase Transformations

2. Modulkürzel:	031410018	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:	UnivProf. Eric Jan Mittemeije	er
9. Dozenten:		Eric Jan Mittemeijer	
10. Zuordnung zum Curriculum in diesem Studiengang:		B.Sc. Chemie → Vorgezogene Master-Mo	odule
		B.Sc. Chemie → Vorgezogene Master-Mo	odule
			orschungsprofil)>Forschungsprofil 2: Il Molecules>Spezialmodule
			orschungsprofil)>Forschungsprofil 2: Il Molecules>Spezialmodule
			ofilspezifische Wahlpflichtmodule aterials and Functional Molecules
11. Empfohlene Vorau	ssetzungen:		
12. Lernziele: The Students • are proficient in the field of solid state kinetics of mate • are familiar with the most important manufacturing ter field of surface engineering and have knowledge abour produced surfaces of the materials. • are able to apply the concepts of solid state kinetics are engineering methods in the development and research • have the ability to communicate with other experts with engineering background.		portant manufacturing techniques in the nd have knowledge about the properties of erials. ots of solid state kinetics and surface evelopment and research of new materials	

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 experiment; 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 electrical potential fields, effect of impurities;

Diffusion in ionic semiconductors; diffusion in semiconductors, electromigration, interstitials in metals-> electron wind; homogeneous and heterogeneous reactions, Johnson-Mehl-Avrami equation, critical particle size, analysis of transformation kinetics.

Surface Engineering

Thermochemical processes: carburizing, nitriding, oxidizing, CVD and PVD, et cetera

Characterizing of surfaces and thin layers:

Stand: 07. Oktober 2015 Seite 50 von 216

	Development and measurement of residual stresses; Depth profile analysis
14. Literatur:	 Fundamentals of Materials Science, E.J. Mittemeijer, Springer, 2010 Diffusion in Solids, Paul Shewmon, Wiley Phase Transformations in Metals and Alloys, D.A. Porter, K.E. Easterling, Chapman & Hall Introduction to the Thhermodynamics of Materials, D.R. Gaskell, Taylow Francis
15. Lehrveranstaltungen und -formen:	357601 Vorlseung + Übung Phasenumwandlungen
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 mündlich, Gewichtung: 1.0
18. Grundlage für :	
19. Medienform:	
20. Angeboten von:	

Stand: 07. Oktober 2015 Seite 51 von 216

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. Modulverantwortlich	er:	UnivProf. Rainer Niewa	
9. Dozenten:		Thomas Schleid	
		Rainer Niewa	
10. Zuordnung zum Cu Studiengang:	rriculum in diesem	B.Sc. Chemie → Vorgezogene Master-M	odule
		B.Sc. Chemie → Vorgezogene Master-M	odule
			Forschungsprofil)>Forschungsprofil 2: al Molecules>Spezialmodule
			Forschungsprofil)>Forschungsprofil 2: al Molecules>Spezialmodule
			rofilspezifische Wahlpflichtmodule aterials and Functional Molecules
11. Empfohlene Voraus	ssetzungen:		
12. Lernziele:		The students • are able to classify and desc • understand concepts to com • are able to correlate crystal	prehend and predict stable compounds
13. Inhalt:		Structure-properties correlatSynthesis strategies for solidFunctional properties of solid	d materials ds
4.4. Litaratur			ues for solid state compounds
14. Literatur:		U. Müller, Inorganic StructuraA. West, Basic Solid State Ch	
15. Lehrveranstaltunge	en und -formen:	• 357201 Vorlesung Chemie r • 357202 Vorlesung Chemie r	
16. Abschätzung Arbei	tsaufwand:	Lecture:	
		Präsenzstunden:Chemistry of 28 h;	f Metallic Materials: 2 SWS x 14 Wochen
		Chemistry of Nonmetallic Mat	terials: 2 SWS x 14 Wochen = 28 h
		Vor- und Nachbereitung: 2 h pro Präsenzstunde = 112 h Abschlussprüfung incl. Vorbereitung 12 h Summe: 180 h	

Stand: 07. Oktober 2015 Seite 52 von 216

17. Prüfungsnummer/n und -name:	35721	Solid State and Materials Chemistry (BSL), schriftlich, eventuell mündlich, Gewichtung: 1.0
18. Grundlage für :		
19. Medienform:		
20. Angeboten von:		

Stand: 07. Oktober 2015 Seite 53 von 216

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	er:	UnivProf. Cosima Stubenrau	ich
9. Dozenten:		Thomas SottmannCosima StubenrauchPeer Fischer	
10. Zuordnung zum Cu Studiengang:	ırriculum in diesem	B.Sc. Chemie → Vorgezogene Master-Mo	odule
		B.Sc. Chemie → Vorgezogene Master-Mo	odule
			orschungsprofil)>Forschungsprofil 2: I Molecules>Spezialmodule
			orschungsprofil)>Forschungsprofil 2: I Molecules>Spezialmodule
			ofilspezifische Wahlpflichtmodule terials and Functional Molecules
11. Empfohlene Vorau	ssetzungen:	BSc Chemistry or BSC Materi Structure and Properties"	al Sciences, Modul "Advanced Materials:
12. Lernziele:		The students are able to	
		 apply the fundamentals of p characteristics of surfaces a colloids. 	hysical chemistry when describing and
		 length scales (macro, micro identify characteristic prope microemulsions by employin appropriate experimental te interpret experimental resultations 	rties of surfactant solutions and ng
		reports on those results.give coherent oral reports o surfaces and colloids.	n complex scientific problems in the field of
13. Inhalt:		Lecture Part I: Theoretical Bad	ckground for Laboratories
		Surfaces, surfactants, surface colloids, microemulsions and	tension, formation of micelles and soft their structure, emulsions
		Lecture Part II: Special Topics	3
			loids; Variation of Colloidal Shape; (and Matrix); Directed Assembly of

Stand: 07. Oktober 2015 Seite 54 von 216

	Seminar & Laboratories
	After all laboratories each group presents and compares the results of all groups for one of the experiments. The different results from different surfactants should be discussed on the basis of the lecture content. In the laboratories (6 lab days, 4 hours per day), which are an integral part of the module, methods for measuring interfacial tensions, for determining phase diagrams as well as for characterising micellar solutions, microemulsions and emulsions will be used. Protocols for the laboratories are a mandatory requirement to be allowed to sit the written exam.
14. Literatur:	 (a) Surfaces, Interfaces, and Colloids, D. Myers, 2nd ed., John Wiley & Sons, 1999; (b) The Colloidal Domain, D. Evans, H. Wennerström, 2nd ed., John Wiley & Sons, 1999; (c) Emulsions, Foams, and Suspensions, L. Schramm, Wiley, 2005; (d) Microemulsions: Background, New Concepts, Applications, Perspectives C. Stubenrauch (Ed.), John Wiley & Sons, Oxford, (2009), ISBN 978-1-4051-6782-6
15. Lehrveranstaltungen und -formen:	357101 Vorlesung+Praktikum+Seminar Oberflächen und Kolloide
16. Abschätzung Arbeitsaufwand:	Lecture attendance: 26 hours autonomous student learning: 52 hours Seminar attendance: 4 hours autonomous student learning: 14 hours Laboratories attendance: 24 hours (6 lab days à 4 h) autonomous student learning: 60 hours 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: 07. Oktober 2015 Seite 55 von 216

230 Forschungsprofil 3: Biochemistry and Biotechnology

Zugeordnete Module: 231 Grundmodul

232 Spezialmodule

Stand: 07. Oktober 2015 Seite 56 von 216

231 Grundmodul

Zugeordnete Module: 35770 Advanced Biochemistry and Bioorganic Chemistry

Stand: 07. Oktober 2015 Seite 57 von 216

Modul: 35770 Advanced Biochemistry and Bioorganic Chemistry

2. Modulkürzel:	030300047	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:	UnivProf. Albert Jeltsch	
9. Dozenten:		 Albert Jeltsch Sabine Laschat Hans Rudolph Renata Jurkowska Dieter Wolf Clemens Richert 	
10. Zuordnung zum Cu Studiengang:	urriculum in diesem	B.Sc. Chemie → Vorgezogene Master-M	odule
		B.Sc. Chemie → Vorgezogene Master-M	odule
			Forschungsprofil)>Forschungsprofil 3: chnology>Grundmodul
			Forschungsprofil)>Forschungsprofil 3: chnology>Grundmodul
			rofilspezifische Wahlpflichtmodule ochemistry and Biotechnology
11. Empfohlene Vorau	ssetzungen:		
12. Lernziele:		Students will - understand the processes o Biology	f Nucleic acid biochemistry and Molecular
		Nucleic acid biochemistry pro - comprehend the principles of roles in living cells - understand the mechanisms pathways - know synthesis and activitie	the principles of the evoutionary origin of
13. Inhalt:		Stoffwechselbiochemie	
		Abbau der Ketosäuren)	ese, Regulation bbau (Harnstoffzyklus, Transaminierungen xierung, Synthese der Ketosäuren)

Stand: 07. Oktober 2015 Seite 58 von 216

- Stoffwechsel und Funktion von Lipiden (Membranlipide, Isopreonoide, Eikosanoide, Steroide)
- Photosynthese (Bakterielle Photosysteme, Lichtreaktion, Dunkelreaktion, Regulation, C4 Pflanzen)
- Grundlagen der Physiologie des Zucker-, Fett- und Aminosäurestoffwechsels und der hormonalen Kontrolle
- Pathophysiologische Effekte

Nukleinsäure Biochemie

- Struktur von Nukleinsäuren (A, B, Z DNA, RNA, Topologie, Tripelhelix, Tetraden, h-Loops, Modifikation von Nukleinsäuren)
- Struktur und Mechansimus von DNA bindenden Proteinen und Enzymen
- DNA Replikation (Mechanismus der DNA Polymerase, DNA Polymerasen in Bakterien und Eukaryoten, Intitiation, Termination)
- DNA Reparatur (Typen von DNA Schäden, postreplikative Reparatur, Base Excision, Nucelotide Excision, direkte Reparatur, nonhomologous end joning, homologe Rekombination)
- Transkription und RNA Modifikation (RNA Polymerase, Modifikation von mRNA, rRNA und tRNA)
- Proteinbiosynthese (tRNAs, genetischer Code, Aminoacyl tRNA Synthetasen, Struktur von Ribosomen, Initiation, Elongation, Termination, nicht natürliche Aminosäuren)
- Genregulation in Prokaryoten (Operon, Attenuator, Riboswitch, Genetische Schalter)

Bioorganische Chemie

- Natürliche und synthetische bioaktive Stoffe
- Bioorganische Chemie der Biopolymeren

14. Literatur:

- current primary literature
- Stryer, Biochemistry (6. th ed.), Freemann, New York
- Voet, Voet & Pratt, Principles of Biochemistry: Life at the Molecular Level (3rd ed.), Wiley 2008
- 15. Lehrveranstaltungen und -formen:
- 357701 Vorlesung Nukleinsäure Biochemie
- 357702 Vorlesung Bioorganische Chemie
- 357703 Vorlesung Biosynthesen und Metabolismus
- 16. Abschätzung Arbeitsaufwand:

Präsenzzeit:

Die Studierenden müssen 2 der 3 angebotenen Vorlesungen besuchen, die dann auch Inhalt der Prüfung sind.

- Vorlesung 1: 2 SWS x 14 Wochen = 28 h
- Vorlesung 2: 2 SWS x 14 Wochen = 28 h

Selbststudium:

• 2 h pro Präsenzstunde = 112 h

Abschlussprüfung incl. Vorbereitung: 12 h

Summe: 180 Stunden

17. Prüfungsnummer/n und -name:

35771 Advanced Biochemistry and Bioorganic Chemistry (BSL), schriftlich, eventuell mündlich, Gewichtung: 1.0

18. Grundlage für ...:

Stand: 07. Oktober 2015 Seite 59 von 216

19. Medienform:

20. Angeboten von: Institut für Biochemie

Stand: 07. Oktober 2015 Seite 60 von 216

232 Spezialmodule

Zugeordnete Module: 35660 Advanced Biocatalysis

35780 Advanced Bioorganic Chemistry 35790 Biochemie Praktikum für Chemiker

35800 Genregulation, Chromatin und molekulare Epigenetik

35810 Computational Biochemistry

58060 DNA Biochemie und Molekulare Epigenetik Praktikum und Seminar für

Studierende der Chemie

Stand: 07. Oktober 2015 Seite 61 von 216

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:	UnivProf. Bernhard Hauer	
9. Dozenten:		Wolfgang Kaim Joachim Bill Bernhard Hauer	
10. Zuordnung zum Cu Studiengang:	urriculum in diesem	B.Sc. Chemie → Vorgezogene Master-Mo	odule
		B.Sc. Chemie → Vorgezogene Master-Mo	odule
			orschungsprofil)>Forschungsprofil 1 d Caralysis>Spezialmodule
			orschungsprofil)>Forschungsprofil 3 hnology>Spezialmodule
			orschungsprofil)>Forschungsprofil 1 d Catalysis>Spezialmodule
			orschungsprofil)>Forschungsprofil 3 hnology>Spezialmodule
11. Empfohlene Vorau	ssetzungen:		
12. Lernziele:		Students	
		- understand function and med	chanism of enzymes
		- know methods for production	and improvements
		- are familar with relevant exa	mples of biocatalysis
		- master the principles of bioca	atalysis
13. Inhalt:		 Enzyme Engeneering mechanistic aspects of bioc Function of cofactors and m Development of screening a Applied asspects and indus Access to non-physiological 	etals 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. Lehrveranstaltunge	en und -formen:	• 356601 Vorlesung Biokatalys	Se.

Stand: 07. Oktober 2015 Seite 62 von 216

	 356602 Vorlesung Synthetische Biologie 356603 Vorlesung Bioanorganische Chemie		
16. Abschätzung Arbeitsaufwand:	Präsenzzeit:		
	Vorlesung: 4 SWS x 14 = 56 h		
	Selbststudium:		
	2h pro Präsenzzeit Vorlesung: 112 h		
	Prüfung incl Vorbereitung: 12 h Summe: 180 Stunden		
17. Prüfungsnummer/n und -name:	35661 Advanced Biocatalysis (BSL), schriftlich, eventuell mündlich, Gewichtung: 1.0		
18. Grundlage für :			
19. Medienform:			
20. Angeboten von:			

Stand: 07. Oktober 2015 Seite 63 von 216

2. Modulkürzel:

Modul: 35780 Advanced Bioorganic Chemistry

030620049

	0000=00.0	0	. ••
3. Leistungspunkte:	6.0 LP	6. Turnus:	jedes 2. Semester, WiSe
4. SWS:	4.0	7. Sprache:	Englisch
8. Modulverantwortlich	er:	UnivProf. Clemens Richert	
9. Dozenten:		Clemens RichertJörg Senn-BilfingerPeter FischerMichael Börsch	
10. Zuordnung zum Curriculum in diesem Studiengang:		B.Sc. Chemie → Vorgezogene Master-M B.Sc. Chemie	lodule
		Biochemistry and Biotec → M.Sc. Chemie → Wahlpflichtbereich A: (F Biochemistry and Biotec	Forschungsprofil)>Forschungsprofil 3 chnology>Spezialmodule Forschungsprofil)>Forschungsprofil 3 chnology>Spezialmodule
		>Forschungsprofil 1: Ac → M.Sc. Chemie	rofilspezifische Wahlpflichtmodule dvanced Synthesis and Catalysis rofilspezifische Wahlpflichtmodule
11. Empfohlene Vorau	ssetzungen:		ochemistry and Biotechnology
12. Lernziele:		 learn how biologically relevant 	s in bioorganic and biophysical chemist ant molecules are synthesized, understa

5. Moduldauer:

1 Semester

- learn how biologically relevant molecules are synthesized, understand their spectroscopic and biophysical properties, and gain insights into their function
- develop an understanding of the principles of bioorganic and biophysical chemistry

13. Inhalt:

This course will be taught in two separate classes. The first of the classes is entitled Advanced Bioorganic Compounds and focuses on compounds used in contemporary bioorganic and biomedical chemistry. The second of the courses focuses on spectroscopic and structural aspects of bioorganic compounds. This class is entitled Biophysical Chemistry and Structure.

In Advanced Bioorganic Compounds the chemistry of important classes of biologically relevant compounds will be presented with an emphasis on compounds that are used in biomedical or biotechnological applications.

Stand: 07. Oktober 2015 Seite 64 von 216

20. Angeboten von:

	In Biophysical Chemistry and Structure the structure and dynamics of biologically relevant molecules and biomacromolecules will be presented. Topics may include methods for the detection, characterization, and structural characterization of biomolecules, as well as methodologies for labeling and conformational studies.
14. Literatur:	 Claridge, T. D. W. "High-Resolution NMR techniques in Organic Chemistry", Elsevier (2008) R. Phillips et al., Physical Biology of the Cell, Garland (2009) Blackburn, Gait, Loakes and Williams, Nucleic Acids in Chemistry and Biology, RSC Publishing, 2006.
15. Lehrveranstaltungen und -formen:	 357801 Vorlseung Bioorganische Verbindungen für Fortgeschrittene 357802 Vorlseung Biophysikalische Chemie und Struktur
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:	

Stand: 07. Oktober 2015 Seite 65 von 216

Modul: 35790 Biochemie Praktikum für Chemiker

2. Modulkürzel:	030300050	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:	UnivProf. Albert Jeltsch	
9. Dozenten:		Renata JurkowskaHans RudolphAlbert Jeltsch	
10. Zuordnung zum Co Studiengang:	urriculum in diesem	B.Sc. Chemie → Vorgezogene Master-Me	odule
		B.Sc. Chemie → Vorgezogene Master-Me	odule
			orschungsprofil)>Forschungsprofil 3: chnology>Spezialmodule
			Forschungsprofil)>Forschungsprofil 3: chnology>Spezialmodule
			rofilspezifische Wahlpflichtmodule ochemistry and Biotechnology
11. Empfohlene Vorau	ssetzungen:		
12. Lernziele:		Die Studierenden Lernen grundlegende Metho Proteinchemie, und Molekular Erlernen die Dokumentation Diskutieren Ergebnisse mit H Erlernen die Planung von Exp Wiederholungen	von Versuchsergebnissen Hilfe von Literaturangaben
13. Inhalt:		Methoden der Biochemie Proteine: Aktivität, Reinigung Elektrophorese, Western Blo Enzymkinetik, Photometrie DNA: Polymerase-Kettenrea Restriktionsverdau Kohlenhydrat Biochemie	ot
14. Literatur:		Pratikumsskript	
15. Lehrveranstaltunge	en und -formen:	357901 Biochemie Praktikur	m für Chemiker
16. Abschätzung Arbe	itsaufwand:	Praktikum und Seminar Bio	chemie
		Präsenzzeit: 80 Stunden (10	Tage a 8 Stunden)
		Selbststudium: 50 Stunden	
		Verfassen des Protokols: 30 S	Stunden

Stand: 07. Oktober 2015 Seite 66 von 216

SUMME: 160 Stunden

17. Prüfungsnummer/n und -name:	35791 Biochemie Praktikum für Chemiker (BSL), schriftliche Prüfung Gewichtung: 1.0	
18. Grundlage für :	80730 Bachelorarbeit Chemie 80250 Masterarbeit Chemie	
19. Medienform:		
20. Angeboten von:	Institut für Biochemie	

Stand: 07. Oktober 2015 Seite 67 von 216

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. Modulverantwortlicher:		Apl. Prof. Jürgen Pleiss		
9. Dozenten:		Jürgen Pleiss Johannes Kästner		
10. Zuordnung zum Curriculum in diesem Studiengang:		B.Sc. Chemie → Vorgezogene Master-Mo	odule	
		B.Sc. Chemie → Vorgezogene Master-Mo	odule	
			orschungsprofil)>Forschungsprofil 3: chnology>Spezialmodule	
		DoubleM.D. Chemie → Wahlpflichtbereich A: (Forschungsprofil)>Forschungsprofil 4 Theory and Simulation>Spezialmodule →		
		 M.Sc. Chemie → Wahlpflichtbereich A: (Forschungsprofil)>Forschungsprofil 3 Biochemistry and Biotechnology>Spezialmodule 		
		 M.Sc. Chemie → Wahlpflichtbereich A: (F Theory and Simulation - 	orschungsprofil)>Forschungsprofil 4: ->Spezialmodule	
		 M.Sc. Chemie → Wahlpflichtmodule>profilspezifische Wahlpflichtmodule>Forschungsprofil 3: Biochemistry and Biotechnology → 		
		 M.Sc. Chemie → Wahlpflichtmodule>profilspezifische Wahlpflichtmodule>Forschungsprofil 4: Theory and Simulation in Chemistry → 		
11. Empfohlene Vorau	ssetzungen:			
40.1		T		

12. Lernziele:

The students

- know widely used bioinformatics methods to analyse protein sequences and to model protein structures
- are able to apply these methods to simple problems by using biological databases and bioinformatics tools, and to present and discuss the results in written and in oral form
- understand the basic concepts of the description of proteins by force fields
- know system properties that can be modelled by molecular dynamics simulations, and know the respective methods
- know the biochemical properties that can be modelled by QM/MM simulations
- know how molecular mechanics and molecular docking are applied to predict protein-ligand-complexes

Stand: 07. Oktober 2015 Seite 68 von 216

13. Inhalt:	 biological databases (sequence and structure of proteins) sequence alignment phylogenetic analysis patterns, profiles, domains protein architectures and protein folding modelling of protein structure molecular dynamics simulation force fields for proteins and ligands QM/MM simulations docking of proteins and ligands 		
14. Literatur:	Durbin, Eddy, Krogh, Mitchison "Biological Sequence Analysis" Leach "Molecular Modelling"		
15. Lehrveranstaltungen und -formen:	 358101 Vorlesung Bioinformatik 1 358102 Vorlesung Simulation von Proteinen 358103 Übung Simulation von Proteinen 		
16. Abschätzung Arbeitsaufwand:	Präsenzzeit: 56 Stunden Selbststudium: 124 Stunden Summe: 180 Stunden		
17. Prüfungsnummer/n und -name:	35811 Computational Biochemistry (BSL), schriftlich, eventuell mündlich, Gewichtung: 1.0		
18. Grundlage für :			
19. Medienform:			
20. Angeboten von:			

Stand: 07. Oktober 2015 Seite 69 von 216

Modul: 58060 DNA Biochemie und Molekulare Epigenetik Praktikum und Seminar für Studierende der Chemie

2. Modulkürzel:	030300001	5. Moduldauer:	1 Semester
3. Leistungspunkte:	6.0 LP	6. Turnus:	jedes 2. Semester, WiSe
4. SWS:	4.0	7. Sprache:	Nach Ankuendigung
8. Modulverantwortlicher:		UnivProf. Albert Jeltsch	
9. Dozenten:		Albert JeltschRenata JurkowskaTomasz JurkowskiSrikanth Kudithipudi	
10. Zuordnung zum Curriculum in diesem Studiengang:		Biochemistry and Biotec → M.Sc. Chemie → Wahlpflichtbereich A: (F	forschungsprofil)>Forschungsprofil 3 chnology>Spezialmodule forschungsprofil)>Forschungsprofil 3 chnology>Spezialmodule
		→ M.Sc. Chemie → Wahlpflichtmodule>pr	ofilspezifische Wahlpflichtmodule ochemistry and Biotechnology
11. Empfohlene Voraussetzungen:		Advanced Biochemistry and Bioorganic Chemistry	
12. Lernziele:		In der Laborübung erlernen die Studierenden	
		EpigenetikExperimente zu planen, durdas Verfassen von Laborpre	otokollen oderne Literatur und erlernen die
13. Inhalt:		Mechanismen der Genregulation, Epigenetische Signale und Modellsysteme, Mechanismen epigenetischer Regulation, Chromatinstruktur, zelluläre Biochemie	
		Methoden zum Studium der DNA Bindung, Protein-Protein Wechselwirkung, Proteinanalytik, und Proteinexpression	
14. Literatur:		Nelson/Cox, Lehninger Biochemistry	
		Watson et al., Molecular Biology of the Gene.	
		Epigenetics Allis/Jenuwein/Re Press	einbert, Cold Spring Harbor Laboratory
15. Lehrveranstaltungen und -formen:		 580602 Seminar Biochemische Methoden für Fortgeschrittene 580603 Praktikum Biochemische Methoden für Fortgeschrittene 	
16. Abschätzung Arbeitsaufwand:		Laborübung	
		Präsenzzeit: 50 Stunden	

Stand: 07. Oktober 2015 Seite 70 von 216

20. Angeboten von:

Selbststudium: 70 Stunden
Summe: 120 Stunden
Seminar
Präsenzzeit: 10 Stunden
Selbststudium: 20 Stunden
Summe: 30 Stunden
Summe: 30 Stunden
SUMME: 180 Stunden
17. Prüfungsnummer/n und -name:
58061 DNA Biochemie und Molekulare Epigenetik Praktikum und Seminar für Studierende der Chemie (BSL), Sonstiges, Gewichtung: 1.0

18. Grundlage für ...:
19. Medienform:

Stand: 07. Oktober 2015 Seite 71 von 216

Modul: 35800 Genregulation, Chromatin und molekulare Epigenetik

2. Modulkürzel:	030300057	5. Moduldauer:	1 Semester	
3. Leistungspunkte:	6.0 LP	6. Turnus:	jedes 2. Semester, WiSe	
4. SWS:	4.0	7. Sprache:	Deutsch	
8. Modulverantwortlicher:		UnivProf. Albert Jeltsch		
9. Dozenten:		Albert JeltschTomasz JurkowskiRenata Jurkowska		
10. Zuordnung zum Curriculum in diesem Studiengang:		B.Sc. Chemie → Vorgezogene Master-M	lodule	
		B.Sc. Chemie → Vorgezogene Master-W	lodule	
			Forschungsprofil)>Forschungsprofil 3: chnology>Spezialmodule	
		 M.Sc. Chemie → Wahlpflichtbereich A: (Forschungsprofil)>Forschungsprofil 3: Biochemistry and Biotechnology>Spezialmodule → 		
			rofilspezifische Wahlpflichtmodule ochemistry and Biotechnology	
11. Empfohlene Voraussetzungen:		Biochemie für Fortgeschrittene oder Advanced Biochemistry and Bioorganic Chemistry		
12. Lernziele:		Die Studierenden		
		 Informationstransfers und e verstehen die Struktur und verstehen die Konzepte un Genregulation können Experimente entwe interpretieren und Schlußfo schließen können die Aussagekraft e geeignete Kontrollexperime verstehen die molekularen Informationstransfers und e lernen moderne Konzepte wenden molekulare Grund biologische Vorgänge wie verstehen 	erfen, experimentelle Daten kritisch olgerungen aus experimentellen Befunden xperimenteller Strategien einschätzen und	
13. Inhalt:		 Struktur und Funktion von Chromatin Mechanismen der Genregulation in Eukaryoten Epigenetische Modellsysteme Mechanismen epigenetischer Regulation DNA Modifikation (Methylierung, Oxidation von Methylcytosin) 		

Stand: 07. Oktober 2015 Seite 72 von 216

	 Histon Modifikationen (Acetylierung, Methylierung, Ubiquitylierung) Nicht codierende RNA Imprinting X-Chromosom Inaktivierung Differenzierung und Stammzellen Rolle epigenetischer Regulation bei Krankheiten Epigenetische System in Pflanzen
14. Literatur:	Nelson/Cox, Lehninger Biochemistry Watson et al., Molecular Biology of the Gene. Epigenetics Allis/Jenuwein/Reinbert, Cold Spring Harbor Laboratory Press aktuelle Publikationen
15. Lehrveranstaltungen und -formen:	358001 Vorlesung Genregulation, Chromatin und molekulare Epigenetik
16. Abschätzung Arbeitsaufwand:	Präsenzzeit 4 SWS x 14 Wochen: 56 h Selbststudium: 112 h (ca. 2 h pro SWS) Prüfungsvorbereitung und Prüfung: 12 h Summe: 180 h
17. Prüfungsnummer/n und -name:	35801 Genregulation, Chromatin und molekulare Epigenetik (BSL), schriftliche Prüfung, 60 Min., Gewichtung: 1.0
18. Grundlage für :	80630 Masterarbeit Technische Biologie 80250 Masterarbeit Chemie
19. Medienform:	
20. Angeboten von:	Institut für Biochemie

Stand: 07. Oktober 2015 Seite 73 von 216

240 Forschungsprofil 4: Theory and Simulation

Zugeordnete Module: 241 Grundmodul

242 Spezialmodule

Stand: 07. Oktober 2015 Seite 74 von 216

241 Grundmodul

35820 Advanced Methods of Quantum Chemistry 35820 Advanced Methods of Quantum Chemistry Zugeordnete Module:

Stand: 07. Oktober 2015 Seite 75 von 216

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:	UnivProf. Andreas Köhn	
9. Dozenten:		 Hans-Joachim Werner Johannes Kästner Andreas Köhn	
10. Zuordnung zum Cu Studiengang:	ırriculum in diesem	B.Sc. Chemie → Vorgezogene Master-Mo	odule
		B.Sc. Chemie → Vorgezogene Master-Mo	odule
		DoubleM.D. Chemie → Wahlpflichtbereich A: (F Theory and Simulation - →	orschungsprofil)>Forschungsprofil 4: ->Grundmodul
		M.Sc. Chemie → Wahlpflichtbereich A: (F Theory and Simulation - →	orschungsprofil)>Forschungsprofil 4: ->Grundmodul
			ofilspezifische Wahlpflichtmodule eory and Simulation in Chemistry
11. Empfohlene Voraussetzungen:		Vorlesung Theoretische Chen Vorlesung Computational Che	
12. Lernziele:		The students	
		 Can judge the computations methods. 	en simulation task an appropriate method. al effort and the accuracy of different d mathematical foundations of important
13. Inhalt:		Hartree-Fock Theory; method of second quantization; static and dynamical electron correlation effects; configuration interaction, Mølle Plesset perturbation theory, coupled-cluster methods; multiconfigurat self-consistent field theory; multi-reference perturbation theory, multi-reference configuration interaction; calculation of electronically excited states; calculation of molecular properties: dipole moments, polarizabilities, transition moments, spin-orbit couplings; analytical engradients and their relation to molecular properties; density functional theory; density fitting approximations; linear scaling methods: multipo approximations for Hartree-Fock and density functional theory, local approximations of electron correlation; explicitly correlated methods; foundations of electronic structure calculations for solids; other topics quantum chemistry	
14. Literatur:		R. McWeeny, Methods of Mol	ecular Quantum Mechanics, second edition

Stand: 07. Oktober 2015 Seite 76 von 216

	F. Jensen, Introduction to Computational Chemistry, second edition, 2
15. Lehrveranstaltungen und -formen:	 358201 Vorlesung Fortgeschrittene Methoden der Quantenchemie 358202 Übung Fortgeschrittene Methoden der Quantenchemie
16. Abschätzung Arbeitsaufwand:	Präsenzzeit: 56 Stunden Selbststudium: 124 Stunden Summe: 180 Stunden
17. Prüfungsnummer/n und -name:	35821 Advanced Methods of Quantum Chemistry (BSL), schriftlich, eventuell mündlich, 120 Min., Gewichtung: 1.0
18. Grundlage für :	
19. Medienform:	
20. Angeboten von:	Theoretische Chemie

Stand: 07. Oktober 2015 Seite 77 von 216

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:	UnivProf. Andreas Köhn	
9. Dozenten:		 Hans-Joachim Werner Johannes Kästner Andreas Köhn	
10. Zuordnung zum Cu Studiengang:	ırriculum in diesem	B.Sc. Chemie → Vorgezogene Master-Mo	odule
		B.Sc. Chemie → Vorgezogene Master-Mo	odule
		DoubleM.D. Chemie → Wahlpflichtbereich A: (F Theory and Simulation - →	orschungsprofil)>Forschungsprofil 4: ->Grundmodul
		M.Sc. Chemie → Wahlpflichtbereich A: (F Theory and Simulation - →	orschungsprofil)>Forschungsprofil 4: ->Grundmodul
			ofilspezifische Wahlpflichtmodule eory and Simulation in Chemistry
11. Empfohlene Voraussetzungen:		Vorlesung Theoretische Chen Vorlesung Computational Che	
12. Lernziele:		The students	
		 Can judge the computations methods. 	en simulation task an appropriate method. al effort and the accuracy of different d mathematical foundations of important
13. Inhalt:		Hartree-Fock Theory; method of second quantization; static and dynamical electron correlation effects; configuration interaction, Mølle Plesset perturbation theory, coupled-cluster methods; multiconfigurat self-consistent field theory; multi-reference perturbation theory, multi-reference configuration interaction; calculation of electronically excited states; calculation of molecular properties: dipole moments, polarizabilities, transition moments, spin-orbit couplings; analytical engradients and their relation to molecular properties; density functional theory; density fitting approximations; linear scaling methods: multipo approximations for Hartree-Fock and density functional theory, local approximations of electron correlation; explicitly correlated methods; foundations of electronic structure calculations for solids; other topics quantum chemistry	
14. Literatur:		R. McWeeny, Methods of Mol	ecular Quantum Mechanics, second edition

Stand: 07. Oktober 2015 Seite 78 von 216

	F. Jensen, Introduction to Computational Chemistry, second edition, 2
15. Lehrveranstaltungen und -formen:	 358201 Vorlesung Fortgeschrittene Methoden der Quantenchemie 358202 Übung Fortgeschrittene Methoden der Quantenchemie
16. Abschätzung Arbeitsaufwand:	Präsenzzeit: 56 Stunden Selbststudium: 124 Stunden Summe: 180 Stunden
17. Prüfungsnummer/n und -name:	35821 Advanced Methods of Quantum Chemistry (BSL), schriftlich, eventuell mündlich, 120 Min., Gewichtung: 1.0
18. Grundlage für :	
19. Medienform:	
20. Angeboten von:	Theoretische Chemie

Stand: 07. Oktober 2015 Seite 79 von 216

242 Spezialmodule

Zugeordnete Module: 35810 Computational Biochemistry

35830 Programming and Numerical Methods

35840 Simulationsmethoden in der Physik für Chemiker I35850 Group Theory and Molecular Spectroscopy

35860 Molecular Quantum Mechanics

Stand: 07. Oktober 2015 Seite 80 von 216

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:	Apl. Prof. Jürgen Pleiss	
9. Dozenten:		Jürgen PleissJohannes Kästner	
10. Zuordnung zum Cu Studiengang:	urriculum in diesem	B.Sc. Chemie → Vorgezogene Master-Mo	odule
		B.Sc. Chemie → Vorgezogene Master-Mo	odule
			orschungsprofil)>Forschungsprofil 3: chnology>Spezialmodule
		DoubleM.D. Chemie → Wahlpflichtbereich A: (F Theory and Simulation - →	orschungsprofil)>Forschungsprofil 4: >Spezialmodule
			orschungsprofil)>Forschungsprofil 3: chnology>Spezialmodule
		M.Sc. Chemie→ Wahlpflichtbereich A: (FTheory and Simulation -	orschungsprofil)>Forschungsprofil 4: ->Spezialmodule
			ofilspezifische Wahlpflichtmodule ochemistry and Biotechnology
			ofilspezifische Wahlpflichtmodule eory and Simulation in Chemistry
11. Empfohlene Vorau	ssetzungen:		
40 1 !ala		T	

12. Lernziele: The students

- know widely used bioinformatics methods to analyse protein sequences and to model protein structures
- are able to apply these methods to simple problems by using biological databases and bioinformatics tools, and to present and discuss the results in written and in oral form
- understand the basic concepts of the description of proteins by force fields
- know system properties that can be modelled by molecular dynamics simulations, and know the respective methods
- know the biochemical properties that can be modelled by QM/MM simulations
- know how molecular mechanics and molecular docking are applied to predict protein-ligand-complexes

Stand: 07. Oktober 2015 Seite 81 von 216

13. Inhalt:	 biological databases (sequence and structure of proteins) sequence alignment phylogenetic analysis patterns, profiles, domains protein architectures and protein folding modelling of protein structure molecular dynamics simulation force fields for proteins and ligands QM/MM simulations docking of proteins and ligands 	
14. Literatur:	Durbin, Eddy, Krogh, Mitchison "Biological Sequence Analysis" Leach "Molecular Modelling"	
15. Lehrveranstaltungen und -formen:	 • 358101 Vorlesung Bioinformatik 1 • 358102 Vorlesung Simulation von Proteinen • 358103 Übung Simulation von Proteinen 	
16. Abschätzung Arbeitsaufwand:	Präsenzzeit: 56 Stunden Selbststudium: 124 Stunden Summe: 180 Stunden	
17. Prüfungsnummer/n und -name:	35811 Computational Biochemistry (BSL), schriftlich, eventuell mündlich, Gewichtung: 1.0	
18. Grundlage für :		
19. Medienform:		
20. Angeboten von:		

Stand: 07. Oktober 2015 Seite 82 von 216

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	ner:	Apl. Prof. Guntram Rauhut		
9. Dozenten:				
10. Zuordnung zum Cu Studiengang:	urriculum in diesem	B.Sc. Chemie → Vorgezogene Master-Mo	odule	
		B.Sc. Chemie → Vorgezogene Master-Me	odule	
		DoubleM.D. Chemie → Wahlpflichtbereich A: (F Theory and Simulation - →	orschungsprofil)>Forschungsprofil 4: ->Spezialmodule	
		 M.Sc. Chemie → Wahlpflichtbereich A: (F Theory and Simulation - 	orschungsprofil)>Forschungsprofil 4: ->Spezialmodule	
		 M.Sc. Chemie → Wahlpflichtmodule>profilspezifische Wahlpflichtmodule>Forschungsprofil 4: Theory and Simulation in Chemistry → 		
11. Empfohlene Vorau	ssetzungen:			
12. Lernziele:		Students will understand		
		 basics and applications of group theory the quantum chemical simulation of molecular spectra the calculation of spectra with the help of quantum chemical software 		
13. Inhalt:		Group theory:		
		representations, irreducible re representations, direct produc projection operators, symmetr	proups, mathematical basis, matrix epresentations, character table, reduction ets, vanishing intergrals and selection rule by adapted bases. Crystal Field Theory, vibrations	
		Theoretical spectroscopy of	f molecules:	
		systems (separation of rotatio surface generation; vibrationa anharmonic approaches); vibrof electronic excitation energion	ar properties and gradients; coordinate n and vibration); potential energy Il spectroscopy (harmonic and variational ration correlation methods; calculation es; multi-reference methods (MCSCF); on of vibronic transitions (Franck-Condon	
14. Literatur:		Atkins, Friedman, "Molecular Cotton, "Chemical Application	s of Group Theory"	
		Jensen, "Introduction to Computational Chemistry"		

Stand: 07. Oktober 2015 Seite 83 von 216

15. Lehrveranstaltungen und -formen:	358501 Lecture Group Theory and Molecular Spectroscopy358502 Exercise Group Theory and Molecular Spectroscopy		
16. Abschätzung Arbeitsaufwand:	Präsenzzeit:		
	 Group Theory and Molecular Spectroscopy, lecure: 3 SWS x 14 Wochen = 42 h Exercises: 1 SWS x 14 Wochen = 14 h 		
	Selbststudium:		
	 2 h pro Präsenzstunde = 112 Stunden 		
	Abschlussprüfung incl. Vorbereitung: 12 h		
	Summe: 180 Stunden		
17. Prüfungsnummer/n und -name:	35851 Group Theory and Molecular Spectroscopy (BSL), schriftlich eventuell mündlich, Gewichtung: 1.0		
18. Grundlage für :			
19. Medienform:			
20. Angeboten von:			

Stand: 07. Oktober 2015 Seite 84 von 216

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	er:	UnivProf. Andreas Köhn	
9. Dozenten:		Johannes KästnerAndreas Köhn	
10. Zuordnung zum Cu Studiengang:	rriculum in diesem	B.Sc. Chemie → Vorgezogene Master-M	odule
		B.Sc. Chemie → Vorgezogene Master-M	odule
		DoubleM.D. Chemie → Wahlpflichtbereich A: (F Theory and Simulation - →	orschungsprofil)>Forschungsprofil 4: ->Spezialmodule
		 M.Sc. Chemie → Wahlpflichtbereich A: (F Theory and Simulation - → 	orschungsprofil)>Forschungsprofil 4: ->Spezialmodule
		 M.Sc. Chemie → Wahlpflichtmodule>profilspezifische Wahlpflichtmodule>Forschungsprofil 4: Theory and Simulation in Chemistry → 	
11. Empfohlene Voraus	ssetzungen:		
12. Lernziele:		The students: • Understand the techniques used in quantum theory • Can solve Schrödinger's equation for special one-dimensional problem • Understand the quantization of the angular momentum and its addition • Can derive and apply perturbation theory • Know the consequences of relativity on quantum-mechanical systems • Are able to calculate reaction rates by using transition state theory • Understand the basis of scattering theory	
13. Inhalt:		Vector spaces, function spaces, and operators; operators and observables. Angular momentum, creation- and destruction operators, eigenfunctions (spherical harmonics), addition of angular momentum, application of the algebra of the angular momentum in spectroscopy and dynamics. Time-dependent perturbation theory, interaction of electromagnetic radiation with molecules, intensities, Einstein-coefficients, oscillator strengths. Quantum statistics (bosons, fermions) Relativistic effects (scalar, spin-orbit coupling). Chemical Kinetics and Tunneling: partition functions, transition state theory, RRKM; wave packets, one-dimensional potential problems, bas of scattering theory; Feynman path integrals and instanton theory. Oth topics in theoretical chemistry.	
14. Literatur:		Atkins, Molecular Quantum	Mechanics
		Cohen-Tannoudji, Quantun	n Mechanics
15. Lehrveranstaltunge	a read forms and	• 358601 Lecture Molecular C	antum manahanian

Stand: 07. Oktober 2015 Seite 85 von 216

16. Abschätzung Arbeitsaufwand:	Präsenzzeit: 56 Stunden Selbststudium: 124 Stunden Summe: 180 Stunden
17. Prüfungsnummer/n und -name:	35861 Molecular Quantum Mechanics (BSL), schriftlich, eventuell mündlich, 120 Min., Gewichtung: 1.0
18. Grundlage für :	
19. Medienform:	
20. Angeboten von:	

Stand: 07. Oktober 2015 Seite 86 von 216

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	er:	UnivProf. Johannes Kästner	
9. Dozenten:			
10. Zuordnung zum Cu Studiengang:	urriculum in diesem	B.Sc. Chemie → Vorgezogene Master-M	odule
		B.Sc. Chemie → Vorgezogene Master-M	odule
		DoubleM.D. Chemie → Wahlpflichtbereich A: (F Theory and Simulation -	orschungsprofil)>Forschungsprofil 4: >Spezialmodule
		M.Sc. Chemie → Wahlpflichtbereich A: (F Theory and Simulation - →	forschungsprofil)>Forschungsprofil 4: >Spezialmodule
			ofilspezifische Wahlpflichtmodule eory and Simulation in Chemistry
11. Empfohlene Vorau	ssetzungen:		
12. Lernziele:		The students can: • Formulate mathematical methods in application-oriented form and implement them in programs • Apply these methods to the analysis, modeling, and simulation of problems in chemistry and physics.	
13. Inhalt:		Introduction into scientific programming, solution of linear systems of equations (application: e.g. least-squares fitting), solution of eigenvalue problems (application: e.g. harmonic oscillators, Hartree-Fock, Hück theory), interpolation and extrapolation of data, determination of stationary points (application: e.g. geometry optimization), numerical differentiation and integration (application: e.g. trajectories), solution of differential equations (kinetics), use of numeric libraries (BLAS, LAPACK), visualization	
14. Literatur:		Numerical Recipies in Fortran	90, Second Edition, 1996
15. Lehrveranstaltunge	en und -formen:	• 358301 Lecture Numerical N • 358302 Laboratory Course I	
16. Abschätzung Arbei	itsaufwand:	Präsenzzeit:	
		Numerical Methods, lecure.Tutorial/Laboratory course:	
		Selbststudium:	
		• 2 h pro Präsenzstunde = 1	12 Stunden
		Abschlussprüfung incl. Vorbe	reitung: 12 h

Stand: 07. Oktober 2015 Seite 87 von 216

	Summ	Summe: 180 Stunden		
17. Prüfungsnummer/n und -name:	35831	Programming and Numerical Methods (BSL), schriftlich, eventuell mündlich, Gewichtung: 1.0		
18. Grundlage für :				
19. Medienform:				
20. Angeboten von:				

Stand: 07. Oktober 2015 Seite 88 von 216

Modul: 35840 Simulationsmethoden in der Physik für Chemiker I

2. Modulkürzel:	-	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:	UnivProf. Christian Holm	
9. Dozenten:		Christian Holm Maria Fyta	
10. Zuordnung zum Cu Studiengang:	urriculum in diesem	B.Sc. Chemie → Vorgezogene Master-Mo	odule
		B.Sc. Chemie → Vorgezogene Master-Mo	odule
		DoubleM.D. Chemie → Wahlpflichtbereich A: (F Theory and Simulation - →	orschungsprofil)>Forschungsprofil 4: >Spezialmodule
		M.Sc. Chemie → Wahlpflichtbereich A: (F Theory and Simulation - →	orschungsprofil)>Forschungsprofil 4: >Spezialmodule
			ofilspezifische Wahlpflichtmodule eory and Simulation in Chemistry
11. Empfohlene Voraussetzungen:		 Fundamental Knowledge of particular Thermodynamics Unix basics Basic Programming skills in Basics of Numerical Mather 	C and Python
for sin Afterw metho		for simulating physical phenor Afterward, the participants sha	gh understanding of numerical methods mena of classical and quantum systems. all be able to autonomously apply simulatio The tutorials also support media- and
13. Inhalt:		Simulation Methods in Phys in Winter Term)	sics 1 (2 SWS Lecture + 2 SWS Tutorials
		Homepage (Winter Term 2019 http://www.icp.uni-stuttgart.de Simulation_Methods_in_Phys	/~icp/
		 History of Computers Finite-Element-Method Molecular Dynamics (MD) Integrators Different Ensembles: The Observables Simulation of quantum mec Solving the Schrödinger e Lattice models, Lattice ga Monte-Carlo-Simulations (M 	hanical problems equation auge theory

Stand: 07. Oktober 2015 Seite 89 von 216

Statistical Errors, Autocorrelation Frenkel, Smit, "Understanding Molecular Simulations", Academic	
 Frenkel, Smit, "Understanding Molecular Simulations", Academic Press, San Diego, 2002. Allen, Tildesley, "Computer Simulation of Liquids". Oxford Science Publications, Clarendon Press, Oxford, 1987. 	
358401 Vorlesung Simulationsmethoden in der Physik für Chemike I 358402 Übung Simulationsmethoden in der Physik für Chemiker I	
Lecture "Simulation Methods in Physics 1": 28h Attendance, 56h Home work Tutorials "Simulation Methods in Physics 1": 28h Attendance, 68h Doing the Excercises	
otal: 180h	
5841 Simulationsmethoden in der Physik für Chemiker I (BSL), Sonstiges, Gewichtung: 1.0, Benotung der Lösungen der Übungsaufgaben	
Institut für Computerphysik	

Stand: 07. Oktober 2015 Seite 90 von 216

300 Wahlpflichtbereich B: (profilungebunden)

Zugeordnete Module: 17750 Grundzüge des gewerblichen Rechtsschutzes

26060 Chemistry of the Atmosphere

35870 Mikroreaktionstechnik

35880 Geochemie

35890 Analytik für Fortgeschrittene mit Massenspektrometrie und Elektronenstrahl-

Mikroanalyse

35900 Polymere Materialien

35910 Industrielle Organische Chemie37230 Kristallstruktur und Mikrostruktur

Stand: 07. Oktober 2015 Seite 91 von 216

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	
8. Modulverantwortliche	er:	UnivProf. Hans-Joachim Ma	ssonne	
9. Dozenten:		Joachim Opitz Thomas Theye		
10. Zuordnung zum Cu Studiengang:	rriculum in diesem	B.Sc. Chemie → Vorgezogene Master-Mo	odule	
		B.Sc. Chemie → Vorgezogene Master-Mo	odule	
		DoubleM.D. Chemie → Incoming>Wahlpflichti (profilungebunden) →	module>Wahlpflichtbereich B:	
		DoubleM.D. Chemie → Outgoing>Wahlpflichti (profilungebunden) →	module>Wahlpflichtbereich B:	
		M.Sc. Chemie→ Wahlpflichtbereich B: (profilungebunden)		
		M.Sc. Chemie → Wahlpflichtmodule>nic →	cht profilgebundene Wahlpflichtmodule	
11. Empfohlene Voraussetzungen:		BSc Chemie		
12. Lernziele: Die Studierenden erwerben weitergehende Kenntnisse ir Mikrosonenanalytik (mit Elektronenstrahlen) und Masser Sie befähigen die Studierenden zur Durchführung molek Strukturermittlung, der Elementanalyse (insbesondere m hoher Ortsauflösung bei Festkörpern) und zur Ermittlung physikalischer Parameter (Bindungsenergiesn, Protonen Aktivierungsenergien etc.) von Molekülen und Fragmente		ronenstrahlen) und Massenspektrometrie. en zur Durchführung molekularer ntanalyse (insbesondere mit körpern) und zur Ermittlung ndungsenergiesn, Protonenaffinitäten,		
13. Inhalt:		Vorlesung (Massenspektrometrie): Grundlagen der verschiedenen Gerätetypen, Ionisierungsverfahren Ionentrennung, Ionendetektion, Auflösungsvermögen, Feinmassen, Summenformeln, Spektreninterpretation, strukturspezifische Fragmentierung, metastabile Zerfälle, Ionisierungs- und Auftrittsene thermochemische Berechnungen, Komponententrennung (GC/MS, MS). Vorlesung (Elektronenstrahl-Mikrosondenanalytik): Mikroanalytik mit der Elektronenstrahl-Mikrosonde, Theorie und apparative Voraussetzungen. Übung: Spektren- und Dateninterpretation, eigene Messungen an den jewe Geräten.		
14. Literatur:		J.H. Gross, Mass Spectromet	rry, Springer Verlag, Berlin, 2004,	

Stand: 07. Oktober 2015 Seite 92 von 216

	J.L. Holmes, C. Aubry, P.M. Mayer, Assigning Structures to Ions in M Spectrometry, CRC Press, Boca Raton (FI), 2007, H. Kienitz, Massenspektrometrie, Verlag Chemie, Weinheim, 1968 (Vorlesung Massenspektrometrie), V.D. Scott, G. Love, S.J.B. Reed, Quantitative Electron-Probe Microanalysis, Ellis Horwood, New York, 1995 (Vorlesung Elektronenstrahl-Mikrosondenanalytik), Skripten (Übung).		
15. Lehrveranstaltungen und -formen:	 358901 Vorlesung Massenspektrometrie für Fortgeschrittene 358902 Vorlesung Elektronenstrahl-Mikrosondenanalytik 358903 Übung Massenspektrometrie und Elektronenstrahl-Mikrosondenanalytik 		
16. Abschätzung Arbeitsaufwand:	Vorlesungen Präsenzzeit: 28 Stunden Selbststudium: 62 Stunden Summe: 90 Stunden		
	Übung Präsenzzeit: 28 Stunden Selbststudium: 62 Stunden Summe: 90 Stunden		
17. Prüfungsnummer/n und -name:	35891 Analytik für Fortgeschrittene mit Massenspektrometrie und Elektronenstrahl-Mikroanalyse (USL), schriftlich, eventuell mündlich, Gewichtung: 1.0		
18. Grundlage für :			
19. Medienform:			
20. Angeboten von:			

Stand: 07. Oktober 2015 Seite 93 von 216

Modul: 26060 Chemistry of the Atmosphere

2. Modulkürzel:	030701929	5. Moduldauer:	1 Semester		
3. Leistungspunkte:	3.0 LP	6. Turnus:	jedes 2. Semester, WiSe		
4. SWS:	2.5	7. Sprache:	Englisch		
8. Modulverantwortlich	ner:	UnivProf. Cosima Stubenrau	uch		
9. Dozenten:		Cosima Stubenrauch Ulrich Vogt			
10. Zuordnung zum Ci Studiengang:	urriculum in diesem	B.Sc. Chemie → Vorgezogene Master-Mo	odule		
		B.Sc. Chemie → Vorgezogene Master-Mo	odule		
		DoubleM.D. Chemie → Incoming>Wahlpflichtmodule>Wahlpflichtbereich B:			
		DoubleM.D. Chemie → Outgoing>Wahlpflichtmodule>Wahlpflichtbereich B:			
		M.Sc. Chemie → Wahlpflichtbereich B: (p	rofilungebunden)		
		 M.Sc. Chemie → Wahlpflichtmodule>nicht profilgebundene Wahlpflichtmodule → 			
11. Empfohlene Voraussetzungen:		Basics in Chemistry, Physics,	Basics in Chemistry, Physics, and Air Quality Control		
The graduates of the module understand the basic physical processes in the tropo- and the stratosphere. The influe pollutants in the ambient air and on a global scale can be which, in turn, allows classifying and assessing the air of area. This is the basis for the understanding and justification pollution abatement measures.		ne stratosphere. The influence of air nd on a global scale can be explained, ng and assessing the air quality in a defined understanding and justification of air			
13. Inhalt:		I: Chemistry of the Atmosph	nere (Stubenrauch)		
		 Structure of the atmosphere Radiation balance of the Ea Global balances of trace ga OH radical Chemical degradation mech Stratospheric chemistry, oz Tropospheric chemistry Greenhouse effect, climate 	arth ises hanisms		
		II: Air Pollutants in Urban ar Influences (Vogt)	nd Rural Areas and Meteorological		
		 Spatial distribution of air pollutants in urban and rural areas Temporal variation and trends in air quality Carbon compounds, sulfur dioxide, particulate matter, nitrogen oxides, tropospheric ozone Meteorological influences 			

Stand: 07. Oktober 2015 Seite 94 von 216

14. Literatur:	 Introduction to Atmospheric Chemistry, D.J. Jacob, Princeton University Press, Princeton, 1999 Chemistry of the Natual Atmosphere, P. Warneck, Academic Press, San Diego, 2000 Sonderheft von "Chemie in unserer Zeit", 41. Jahrgang, 2007, Heft 3, 133-295 Air Quality Control, G. Baumbach, Springer Verlag, Berlin, 1996 News on Topics from Internet (e.g. UBA, LUBW) 	
15. Lehrveranstaltungen und -formen:	260601 Vorlesung Chemie der Atmosphäre	
16. Abschätzung Arbeitsaufwand:	Attendance: 35 h (28 h Lectures & 7 h Exkursion) Autonomous Student Learning: 55 h Total: 90 h	
17. Prüfungsnummer/n und -name:	26061 Chemistry of the Atmosphere (USL), schriftliche Prüfung, 60 Min., Gewichtung: 1.0	
18. Grundlage für :		
19. Medienform:	blackboard, PowerPoint presentations, demonstration of measurements	
20. Angeboten von:	Institut für Physikalische Chemie	

Stand: 07. Oktober 2015 Seite 95 von 216

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:	UnivProf. Hans-Joachim Ma	ssonne
9. Dozenten:		Hans-Joachim Massonne Thomas Theye	
10. Zuordnung zum Cı Studiengang:	urriculum in diesem	B.Sc. Chemie → Vorgezogene Master-Mo	odule
		B.Sc. Chemie → Vorgezogene Master-Mo	odule
		DoubleM.D. Chemie → Incoming>Wahlpflichtr (profilungebunden) →	module>Wahlpflichtbereich B:
		DoubleM.D. Chemie → Outgoing>Wahlpflichtr (profilungebunden) →	module>Wahlpflichtbereich B:
		M.Sc. Chemie → Wahlpflichtbereich B: (pi	rofilungebunden)
		M.Sc. Chemie → Wahlpflichtmodule>nid →	cht profilgebundene Wahlpflichtmodule
11. Empfohlene Vorau	ssetzungen:	keine	
12. Lernziele: Die Studierenden verfügen über grundlegende Kei Geochemie (geochemischer Aufbau der Erde, Elei Isotopensignaturen zum Prozessverständnis, Vulk Gesteinsmetamorphose). Darüber hinaus sind sie Fachleuten über den Themenbereich "Geochemie		Aufbau der Erde, Elementverteilung, essverständnis, Vulkanismus, über hinaus sind sie in der Lage, mit	
13. Inhalt:		Vorlesung: Die folgenden Themen werden behandelt: Geochemischer Aufbau der Erde, analytische Methoden, Hochdruckexperimente, Elementverteilur Kristallchemie, Gesteinsmetamorphose, Magmenherkunft und geochemisch relevante Isotopenverhältnisse. Die Verwendung solcher Verhältnisse zum Verständnis geologischer Prozesse wird detaillierter dargestellt. Übung: Geochemische Proben (Gestein, Boden, Wasser) werden im Gelände	
		genommen sowie nach Art de Polarisationsmikroskopie und und schließlich mit Methoden	er Probe im Labor weiter aufbereitet, mitte Röntgenpulverdiffraktometrie untersucht der Röntgenfluoreszenzspektrometrie e sowie einer Elektronenstrahl-Mikrosond
14. Literatur:		F. Albarede, Geochemistry: an ed. (Vorlesung)	n introduction, Cambridge Univ. Press, 2r

Stand: 07. Oktober 2015 Seite 96 von 216

	M.K. Pavicevic & G. Amthauer, Physikalisch-chemische Untersuchungsmethoden in den Geowissenschaften, Band 1 und 2., Schweizerbart'sche Verlagsb., 2000 (Übung)
15. Lehrveranstaltungen und -formen:	 • 358801 Vorlesung Geochemie I • 358802 Vorlesung Geochemie II (Isotopengeochemie) • 358803 Übung Geochemie
16. Abschätzung Arbeitsaufwand:	Vorlesung:
	Präsenzzeit: 28 Stunden
	Selbststudium: 56 Stunden
	Summe: 84 Stunden
	Übung: 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: 07. Oktober 2015 Seite 97 von 216

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	er:	Brigitte Schwederski		
9. Dozenten:		Andreas Schrell		
10. Zuordnung zum Cu Studiengang:	ırriculum in diesem	B.Sc. Chemie → Vorgezogene Master-M	odule	
		B.Sc. Chemie → Vorgezogene Master-M	odule	
		DoubleM.D. Chemie → Incoming>Wahlpflicht (profilungebunden) →	module>Wahlpflichtbereich B:	
		DoubleM.D. Chemie → Outgoing>Wahlpflicht (profilungebunden) →	module>Wahlpflichtbereich B:	
		M.Sc. Chemie → Wahlpflichtbereich B: (p	rofilungebunden)	
		M.Sc. Chemie → Wahlpflichtmodule>ni →	cht profilgebundene Wahlpflichtmodule	
11. Empfohlene Voraussetzungen:		B.Sc. in Chemie		
12. Lernziele:		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:		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 Erwert 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 Vorlesu vermittelt auch Grundkenntnisse im dem Patentrecht ähnlichen Gebrauchsmusterrecht, dem Designschutz (Geschmacksmusterrecht) und dem Markenrecht sowie dem Arbeitnehmererfindergesetz, das auc für Hochschulbeschäftigte Anwendung findet.		
14. Literatur:		s. gesonderte Liste des aktue	ellen Semesters	
15. Lehrveranstaltungen und -formen:		177501 Vorlesung oder 3-tä gewerblichen Recht	gige Blockveranstaltung Grundzüge des sschutzes	

Stand: 07. Oktober 2015 Seite 98 von 216

16. Abschätzung Arbeitsaufwand:	Präsenzzeit: 56 h Selbststudiumszeit / Nacharbeitszeit: 34 h		
	Gesam	t: 90 h	
17. Prüfungsnummer/n und -name:	17751 Grundzüge des gewerblichen Rechtsschutzes (USL), schriftliche Prüfung		
18. Grundlage für :			
19. Medienform:			
20. Angeboten von:			

Stand: 07. Oktober 2015 Seite 99 von 216

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:	HonProf. Stefan Buchholz		
9. Dozenten:		Stefan Buchholz		
10. Zuordnung zum Cu Studiengang:	urriculum in diesem	B.Sc. Chemie → Vorgezogene Master-Mo	odule	
		B.Sc. Chemie → Vorgezogene Master-Mo	odule	
		DoubleM.D. Chemie → Incoming>Wahlpflichtr (profilungebunden) →	module>Wahlpflichtbereich B:	
		DoubleM.D. Chemie → Outgoing>Wahlpflichtr (profilungebunden) →	module>Wahlpflichtbereich B:	
		M.Sc. Chemie→ Wahlpflichtbereich B: (profilungebunden)		
11. Empfohlene Voraussetzungen:		Chemie Bachelor		
12. Lernziele:		Kenntnisse der Herstellprozesse und Anwendung wichtiger org Chemieprodukte		
13. Inhalt:		Herstellung und Anwendung wichtiger organischer Chemieproduk • Ethylenfolgeprodukte • Propylenfolgeprodukte • C4-Produkte • Komponenten für Polyamide • Aromaten • Exkursion		
14. Literatur:		 HJ. Arpe, "Industrielle Organische Chemie", Wiley-VCH, 2007 A. Behr, "Angewandte homogene Katalyse", Wiley-VCH, 2008 Vorlesungspräsentationen 		
15. Lehrveranstaltunge	en und -formen:	359101 Vorlesung Industriel	le Organische Chemie	
16. Abschätzung Arbe	itsaufwand:	Präsenzzeit: 24 h Selbststudium: 66 h Summe: 90 h		
17. Prüfungsnummer/r	n und -name:	35911 Industrielle Organisch mündlich, Gewichtung	e Chemie (USL), schriftlich, eventuell g: 1.0	
18. Grundlage für :				
19. Medienform:				
20. Angeboten von:				

Stand: 07. Oktober 2015 Seite 100 von 216

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. Modulverantwortlicher:		UnivProf. Eric Jan Mittemeijer		
9. Dozenten:		Eric Jan Mittemeijer		
10. Zuordnung zum Curriculum in diesem Studiengang:		B.Sc. Chemie → Vorgezogene Master-Mo	odule	
		B.Sc. Chemie → Vorgezogene Master-Mo	odule	
		DoubleM.D. Chemie → Incoming>Wahlpflichtr (profilungebunden) →	module>Wahlpflichtbereich B:	
		DoubleM.D. Chemie → Outgoing>Wahlpflichtr (profilungebunden) →	module>Wahlpflichtbereich B:	
		M.Sc. Chemie → Wahlpflichtbereich B: (pi	rofilungebunden)	
		 M.Sc. Chemie → Wahlpflichtmodule>nicht profilgebundene Wahlpflichtmodule → 		
11. Empfohlene Voraussetzungen:		Einführung Materialwissensch	aft	
12. Lernziele:		Die Studierenden:		
		* beherrschen die Konzepte der Symmetrie von Kristallen und deren Einfluss auf die Materialeigenschaften. * haben Kenntnis vom Aufbau und der Struktur intermetallischer Phaser sind in der Lage mit Kristallstrukturinformationen zu arbeiten. * Können Erstarrungsvorgänge von reinmetallen und Legierungen, anhand von quantitativen Modellen nachvollziehen. * sind in der Lage Ausscheidungs-, Vergröberungs- und Rekristallisationsprozesse auch im Zusammenhang mit Grenzflächen-, Spannungs-, Oberflächen- und Magnetfeldeffekten sowohl phänomenologisch als auch quantitativ nachzuvollziehen. * sind in der Lage, sich mit Spezialisten aus dem naturwissenschaftliche Umfeld, über Kristallographie, Erstarrungsvorgänge und Vielkristalle auszutauschen.		
13. Inhalt:		Symmetrie von Kristallen		
		Punktgruppensymmetrie (Hermann-Mauguin-Symbolik), Translationsymmetrie/Bravaisgitter, Raumgruppen,		
		Kristallklassen		
		Reziproker Raum, Laue-Klassen, Symmetrie und Eigenschaftstensoren		
		Strukturelle Aspekte ausgewä Kasper-Phasen	hlter intermetallischer Phasenz. B. Frank-	

Stand: 07. Oktober 2015 Seite 101 von 216

Umgang mit Kristallstrukturinformationen, Datenbanken Erstarrung reiner Metalle: Keimbildung und Wachstum; Gefügeentwicklung; Betrachtungen zum Wärmefluss Erstarrung von Legierungen: fest-flüssig-Gleichgewicht in Legierungen; Stoffverteilung bei der Erstarrung; konstitutionelle Unterkühlung; Seigerungen Ein- und mehrphasige Vielkristalle: Korngrenzen; Textur (stereografische Projektion, Polfigur, Orientierungsverteilungsfunktion ODF, experimentelle Methoden 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: • 372301 Vorlesung Kristallstruktur u. Mikrostruktur 372302 Übung Kristallstruktur u. Mikrostruktur 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: 07. Oktober 2015 Seite 102 von 216

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. Modulverantwortlicher:		UnivProf. Elias Klemm	
9. Dozenten:		Elias Klemm	
10. Zuordnung zum Curriculum in diesem Studiengang:		B.Sc. Chemie → Vorgezogene Master-Mo	odule
		B.Sc. Chemie → Vorgezogene Master-Mc	odule
		DoubleM.D. Chemie → Incoming>Wahlpflichtr (profilungebunden) →	nodule>Wahlpflichtbereich B:
		DoubleM.D. Chemie → Outgoing>Wahlpflichtr (profilungebunden) →	nodule>Wahlpflichtbereich B:
		M.Sc. Chemie → Wahlpflichtbereich B: (pr	rofilungebunden)
		M.Sc. Chemie → Wahlpflichtmodule>nic →	cht profilgebundene Wahlpflichtmodule
11. Empfohlene Vorau	ssetzungen:		
12. Lernziele:		Die Studierenden • beherrschen die Grundlagen der Mikroreaktionstechnik • können für eine vorgegebene Reaktion das Potential der Mikroreaktionstechnik abschätzen • kennen Ausführungsformen von Mikroreaktoren	
13. Inhalt:		 Grundlagen der Mikroreaktionstechnik Mikrofluidik Intensivierung des Wärmetransports Intensivierung des Stofftransports Intensivierung von Oberflächenphänomenen Potentiale der Mikroreaktionstechnik Hoch-exotherme Reaktionen Mischungssensitive Reaktionen Mehrphasenreaktionen Inhärente Sicherheit Auslegungsaspekte 	
14. Literatur:		 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, 5. Auflage, WILEY-VCH, Weinheim, 2004. Hessel, Volker / Renken, Albert / Schouten, Jaap C. / Yoshida, Jun- (Hrsg.), Micro Process Engineering, Wiley-VCH, Weinheim 2009. 	
15. Lehrveranstaltungen und -formen:		358701 Vorlesung Mikroreak	tionstechnik

Stand: 07. Oktober 2015 Seite 103 von 216

16. Abschätzung Arbeitsaufwand:
Präsenzzeit: 28Stunden
Selbststudium: 62 Stunden
Summe: 90 Stunden

17. Prüfungsnummer/n und -name:	35871	Mikroreaktionstechnik (USL), schriftlich, eventuell mündlich, Gewichtung: 1.0
18. Grundlage für :		
19. Medienform:		
20. Angeboten von:		

Stand: 07. Oktober 2015 Seite 104 von 216

Modul: 35900 Polymere Materialien

2. Modulkürzel:	031220059	5. Moduldauer:	1 Semester
3. Leistungspunkte:	6.0 LP	6. Turnus:	jedes 2. Semester, SoSe
4. SWS:	4.0	7. Sprache:	Deutsch
8. Modulverantwortlicher:		UnivProf. Michael Buchmeis	er
9. Dozenten:		Michael BuchmeiserBernd Clauß	
10. Zuordnung zum Curriculum in diesem Studiengang:		DoubleM.D. Chemie → Incoming>Wahlpflichti (profilungebunden) →	module>Wahlpflichtbereich B:
		DoubleM.D. Chemie → Outgoing>Wahlpflichti (profilungebunden) →	module>Wahlpflichtbereich B:
		M.Sc. Chemie → Wahlpflichtbereich B: (p	rofilungebunden)
11. Empfohlene Voraussetzungen:		VO Grundlagen der Makromo	lekularen Chemie
12. Lernziele:		Berücksichtigung von Faser b auf dem Gebiet der Polymer über technisch bedeutende	hnologie itung von Polymeren, unter besondere ildenden Polymeren modifizierung
13. Inhalt:		chem. wirkende Hilfsstoffe (Fl	ammschutzmittel, Antioxidantien,)
		phys. wirkende Hilfsstoffe (We	eichmacher, Lichtschutzmittel,)
		Coatings (Nanokomposite, (('(Oberflächenstrukturierung, in	
		Klebstoffe	
		Polymere in der Analytik (stati	ionäre Phasen und Ionenaustauscher)
		Polymere Träger für die heterogene Katalyse	
		Primärspinnverfahren	
		Ausrüstung von Textilien	
		Carbonfasern	
		Keramikfasern	
		Drucktechnologien	
		polymere Hochleitungsfasern	(PBI, PBO, PBTZ, M5,)
		elektrisch leitfähige Polymere	
		Polymere für Batterien und Br	
		. Signification batterion and bi	55ton25non

Stand: 07. Oktober 2015 Seite 105 von 216

	Barriereschichten	
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 84 Stunden Prüfungsvorbereitung 39 Summe: 180 Stunden	
17. Prüfungsnummer/n und -name:	35901 Polymere Materialien (USL), schriftlich, eventuell mündlich, 90 Min., Gewichtung: 1.0	
18. Grundlage für :		
19. Medienform:		
20. Angeboten von:		

Stand: 07. Oktober 2015 Seite 106 von 216

120 Outgoing

Zugeordnete Module: 121 Pflichtmodule

122 Wahlpflichtmodule

Stand: 07. Oktober 2015 Seite 107 von 216

121 Pflichtmodule

Zugeordnete Module: 17550 Synthesechemie für Fortgeschrittene A

17690 Statistische Thermodynamik

17720 Synthesechemie für Fortgeschrittene B

17740 Computational Chemistry

35600 Technische Chemie und Technische Biochemie

35610 Polymerchemie

35620 Diffraktions- und Streumethoden (mit Übung und Praktikum)

35630 Forschungspraktikum I / Forschungspraktikum II

Stand: 07. Oktober 2015 Seite 108 von 216

Modul: 17740 Computational Chemistry

2. Modulkürzel:	031110024	5. Moduldauer:	1 Semester	
3. Leistungspunkte:	6.0 LP	6. Turnus:	jedes 2. Semester, SoSe	
4. SWS:	5.0	7. Sprache:	Nach Ankuendigung	
8. Modulverantwortlich	er:	UnivProf. Andreas Köhn		
9. Dozenten:		Andreas KöhnJohannes Kästner		
10. Zuordnung zum Co Studiengang:	urriculum in diesem	B.Sc. Chemie → Vorgezogene Master-Me	odule	
		B.Sc. Chemie → Vorgezogene Master-Me	odule	
		DoubleM.D. Chemie → Straßburg>Outgoing - →	>Pflichtmodule	
		M.Sc. Chemie, PO 2011, 2. S → Vertiefungsmodule	emester	
		M.Sc. Chemie, PO 2014, 2. S → Pflichtmodule	emester	
11. Empfohlene Vorau	ssetzungen:	B.Sc. in Chemie		
12. Lernziele:		Die Studierenden		
		Thermodynamikkönnen quantenchemische beurteilen und interpretierei	nentellen Methoden und der statistischen Berechnungen selbständig durchführen, n Berechnungen in der Literatur beurteilen	
13. Inhalt:		Born-Oppenheimer Näherung, Charakterisierung von Potentialflächen, Strukturoptimierung, Normalschwingungen und harmonische Schwingungsspektren, Berechnung thermodynamischer Größen, Theorie des Übergangszustandes, Berechnung von Geschwindigkeitskonstanten, Variationsprinzip, Pauliprinzip, Hartree-Fock Theorie, LCAO Näherung, Basissätze, Pseudopotentiale, Berechnung von Moleküleigenschaften, Skalierungsverhalten, restricted/unrestricted Hartree-Fock Theorie, dynamische und statische Elektronenkorrelation, Dichtefunktionaltheor Kohn-Sham-Ansatz, Funktionaltypen, Störungstheorie (zeitunabhängig und zeitabhängig), CI-Methoden, Größenkonsistenz, Coupled-Cluster Theorie, MP2-Theorie, Basissatzkonvergenz, hochgenaue Rechnunge Semiempirische Methoden, Kraftfeld-Methoden, QM/MM Kopplung, Lösungsmitteleffekte, Molekulardynamik, Ensemble- und Zeitmittelwert		
14. Literatur:		Vorlesungsskript		
		C. J. Cramer, Essentials of co	omputational chemistry, 2nd ed, 2004, John	
		F. Jensen, Introduction to computational chemistry, 2nd ed, 2007, John Wiley		

Stand: 07. Oktober 2015 Seite 109 von 216

15. Lehrveranstaltungen und -formen:	 177401 Vorlesung Computational Chemistry 177402 Übung Computational Chemistry 177403 Praktikum Computational Chemistry
16. Abschätzung Arbeitsaufwand:	Präsenzzeit:
	Vorlesung: 2 x 14 = 28 h, Computer-Praktikum: 4 x 14 = 56 h
	Selbststudiumszeit / Nacharbeitszeit:
	Vorlesung: 2 h pro Präsenzstunde 56 h, Praktikum: Vorbereitung und Protokolle 28 h
	Abschlussprüfung incl. Vorbereitung 12 h
	Gesamt: 180 h
17. Prüfungsnummer/n und -name:	 17741 Computational Chemistry (PL), schriftliche Prüfung, 120 Min. V Vorleistung (USL-V), schriftlich, eventuell mündlich, Testat aller Computerübungen
18. Grundlage für :	
19. Medienform:	
20. Angeboten von:	Theoretische Chemie

Stand: 07. Oktober 2015 Seite 110 von 216

Modul: 35620 Diffraktions- und Streumethoden (mit Übung und Praktikum)

2. Modulkürzel:	030710023	5. Moduldauer:	1 Semester	
3. Leistungspunkte:	6.0 LP	6. Turnus:	jedes 2. Semester, SoSe	
4. SWS:	6.0	7. Sprache:	Deutsch	
8. Modulverantwortlich	er:	UnivProf. Frank Gießelmanr	1	
9. Dozenten:		Robert DinnebierDozenten der Physikalische	n Chemie	
10. Zuordnung zum Cu Studiengang:	urriculum in diesem	DoubleM.D. Chemie → Straßburg>Outgoing - →	>Pflichtmodule	
		M.Sc. Chemie→ Vertiefungsmodule		
11. Empfohlene Vorau	ssetzungen:			
12. Lernziele:			n Streumethoden wie Lichtstreuung und hre Anwendung in der Chemie in Theorie	
13. Inhalt:		Grundlagen: Streuung, Interferenz und Beugung, Strukturfaktor, Korrelationsfunktionen. Streumethoden: Komponenten und Aufbau eines Streuexperiments, statische und dynamische Lichtstreuung, Prinzipien der Röntgen- und Neutronenstreuung. Kristallstrukturanalyse: • Aufbau von Kristallen, Kristallsymmetrie (Bravaisgitter, Kristallsysteme und -klassen, Raumgruppen), • Röntgenstrukturanalyse mit Einkristallmethoden (Präparation von Einkristallen, Mess- und Detektionsmethoden, Streu-, Atomund Formfaktoren, Auslöschungsbedingungen, Strukturfaktoren, Strukturlösung und Verfeinerung)		
14. Literatur:				
15. Lehrveranstaltunge	en und -formen:	356201 Vorlesung Diffraktio356202 Praktikum Diffraktio356203 Übung Diffraktions-	ns- und Streumethoden	
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:			umethoden (mit Übung und Praktikum) ung, 60 Min., Gewichtung: 1.0	

Stand: 07. Oktober 2015 Seite 111 von 216

	• V Vorleistung (USL-V), schriftlich, eventuell mündlich	
18. Grundlage für :		
19. Medienform:		
20. Angeboten von:	Physikalische Chemie I	

Stand: 07. Oktober 2015 Seite 112 von 216

Modul: 35630 Forschungspraktikum I / Forschungspraktikum II

2. Modulkürzel:	030202028		5. Moduldauer:	1 Semester	
3. Leistungspunkte:	12.0 LP		6. Turnus:	jedes Semester	
4. SWS:	16.0		7. Sprache:	Englisch	
8. Modulverantwortlich	er:	UnivF	Prof. Dietrich Gudat		
9. Dozenten:		Dozen	ten der Fakultät Chemi	е	
10. Zuordnung zum Cu Studiengang:	urriculum in diesem		DoubleM.D. Chemie → Straßburg>Incoming>Pflichtmodule →		
			M.D. Chemie straßburg>Outgoing -	->Pflichtmodule	
			Chemie /ertiefungsmodule		
11. Empfohlene Vorau	ssetzungen:				
12. Lernziele:		The stu	udents		
		cont Che Have	ributing to a project of on mie e got an impression of o	arry out independent research by one of the research groups in Fakultät current problems in chemical research own research work in oral and written form	
13. Inhalt:		 Introduction into the research project Realization and interpretation of own work Critical discussion of the results Writing of a research report (in English) Presentation of the completed work in a seminar (in English) 			
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:		zu abs absolv Studiel andere Stuttga relevar Forsch	Im Rahmen des MSc-Studiengangs sind zwei Forschungspraktika zu absolvieren. Diese müssen bei verschiedenen Prüfern absolviert werden. Nach Genehmigung durch den Studiendekan/die Studiendekanin kann eines der beiden Forschungspraktika auch in ein anderen Fakultät der Universität Stuttgart oder in einer Abteilung der Stuttgarter Max-Planck-Institute angefertigt werden, sofern eine Chemirelevante Fragestellung bearbeitet wird, oder es können ein oder beide Forschungspraktika im Rahmen eines Auslandsaufenthalts erbracht werden.		
		Zeitauf	wand pro Forschungsp	raktikum 180 h = insgesamt 360 h	
17. Prüfungsnummer/r	und -name:	35631	schriftlich und mündlich	I / Forschungspraktikum II (USL), ch, Gewichtung: 1.0, schriftlicher nündlicher Seminarvortrag	
18. Grundlage für :		80250	Masterarbeit Chemie		
19. Medienform:				_	

Stand: 07. Oktober 2015 Seite 113 von 216

20. Angeboten von: Chemie

Stand: 07. Oktober 2015 Seite 114 von 216

Modul: 35610 Polymerchemie

2. Modulkürzel:	031210030	5. Moduldauer:	1 Semester
3. Leistungspunkte:	6.0 LP	6. Turnus:	jedes 2. Semester, WiSe
4. SWS:	9.0	7. Sprache:	Deutsch
8. Modulverantwortlich	er:	UnivProf. Sabine Ludwigs	
9. Dozenten:		Sabine LudwigsMichael BuchmeiserKlaus Dirnberger	
10. Zuordnung zum Cu Studiengang:	urriculum in diesem	B.Sc. Chemie → Vorgezogene Master-Mo	odule
		B.Sc. Chemie → Vorgezogene Master-Mo	odule
		DoubleM.D. Chemie → Straßburg>Outgoing →	>Pflichtmodule
		M.Sc. Chemie → Vertiefungsmodule	
		M.Sc. Chemie → Pflichtmodule	
11. Empfohlene Vorau	ssetzungen:		
12. Lernziele:			ndlegende Synthesemethoden für Polym narakterisierung von Polymeren vertraut.
13. Inhalt:		 Polymeranaloge Umsetzung Polykondensation/Polyaddition Radikalische Polymerisation Radikalische Copolymerisation Ionische Polymerisation Koordinative Polymerisation Emulsionspolymerisation/Mir Viskosimetrie Gelpermeationschromatogra Wärmeflußkalorimetrie Rheologie Spezial- und Funktionspolymer 	on niemulsion phie
14. Literatur:		Chemie, Wiley-VCH-Verlag	
15. Lehrveranstaltunge	en und -formen:	• 356101 Seminar Polymerche • 356102 Praktikum Polymerch	
16. Abschätzung Arbeitsaufwand:		Präsenzzeit: 66 Stunden: Seminar: 3 x 2 h = 6 h Praktikum: 15 x 4 h = 60 h "Selbststudium": Vor-/Nachbereitung und Prüfu	ngsvorbereitung: 114 Stunden

Stand: 07. Oktober 2015 Seite 115 von 216

	Summe: 180 Stunden		
17. Prüfungsnummer/n und -name:	 35611 Polymerchemie (PL), mündliche Prüfung, 30 Min., Gewichtung: 1.0 V Vorleistung (USL-V), schriftlich, eventuell mündlich 		
18. Grundlage für :			
19. Medienform:			
20. Angeboten von:			

Stand: 07. Oktober 2015 Seite 116 von 216

Modul: 17690 Statistische Thermodynamik

2. Modulkürzel:	030710022	5. Moduldauer:	1 Semester
3. Leistungspunkte:	6.0 LP	6. Turnus:	jedes 2. Semester, SoSe
4. SWS:	5.0	7. Sprache:	Nach Ankuendigung
8. Modulverantwortlich	er:	UnivProf. Frank Gießelmanr	า
9. Dozenten:		Dozenten der Physikalischen	Chemie
10. Zuordnung zum Cu Studiengang:	urriculum in diesem	DoubleM.D. Chemie → Straßburg>Outgoing -	>Pflichtmodule
		M.Sc. Chemie, PO 2011, 2. S → Vertiefungsmodule	Semester
11. Empfohlene Vorau	ssetzungen:	B.Sc. in Chemie oder Materia	llwissenschaft (Materials Science)
12. Lernziele:		Die Studierenden	
13. Inhalt:		thermodynamischer Funktion rotatorische, vibratorische u	akrozustände, Postulate und Verteilung, Zustandssummen, Berechnung onen, Quantenstatistiken; translatorische, und elektronische Zustandssummen idealer hgewichtskonstanten chem. Reaktionen.
		 Reale Gase und Flüssigkei Virialkoeffizienten, intermol Theorie. 	ten: Konfigurationsintegral, ekulare Wechselwirkungen, Debye-Hückel-
		Festkörper: Spezifische W	ärme, Einstein- und Debye-Theorie.
		Transportphänomene: Diffu und Wärmeleitung, Kreuzeit	usion, Viskosität, elektrische Leitfähigkeit ffekte.
		Schwankungserscheinungen: Thermische Fluktuationen und Theorider Brownschen Bewegung, kritische Phänomene.	
		 Grundzüge der molekularer des aktivierten Komplexes, 	n Reaktionsdynamik: Stoßtheorie, Theorie Potentialhyperflächen
14. Literatur:		P.W. Atkins, J. de Paula, Phy	rsikalische Chemie, 4. Auflage, Wiiley, 2007
15. Lehrveranstaltunge	en und -formen:	 176901 Vorlesung Statistisc 176902 Übung Statistische 176903 Praktikum Statistisc 	Thermodynamik
16. Abschätzung Arbe	itsaufwand:	Vorlesung:	
		Präsenzzeit: 28 h;	
		Vor- und Nachbereitung (2 h	pro Präsenzstunde): 56 h
		Übung:	

Stand: 07. Oktober 2015 Seite 117 von 216

Präsenzzeit: 14 h; Vor- und Nachbereitung (1 h pro Präsenzstunde): 14 h 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: • 17691 Statistische Thermodynamik (PL), schriftliche Prüfung, 60 Min., Gewichtung: 1.0 V Vorleistung (USL-V), schriftlich, eventuell mündlich, erfolgreiche Übungsteilnahme, alle Versuchsprotokolle testiert 18. Grundlage für ...: 19. Medienform: Physikalische Chemie I 20. Angeboten von:

Stand: 07. Oktober 2015 Seite 118 von 216

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:	UnivProf. Rainer Niewa	
9. Dozenten:		Dozenten der AnorganischenDozenten der Organischen	
10. Zuordnung zum Cu Studiengang:	urriculum in diesem	DoubleM.D. Chemie, PO 20 → Straßburg>Incoming →	
		DoubleM.D. Chemie, PO 20° → Straßburg>Outgoing →	
		M.Sc. Chemie, PO 2011, 1.3 → Vertiefungsmodule	Semester
11. Empfohlene Vorau	ssetzungen:		
12. Lernziele:		Die Studierenden	
		Eigenschaften von Festkö	äparativen und mechanistischen Aspekte de schen Molekülchemie
13. Inhalt:		 Präparative Festkörperchemie Struktur-Eigenschaftsbeziehungen von Festkörpern Bioanorganische Chemie, Biotransformation, Biokatalyse Hochreaktive Verbindungen mit Hauptgruppenelementen Grundlagen der Stereochemie und stereoselektiven Synthesen Anwendung metallorganische Reagenzien in der organischen Synthese funktioneller Gruppen Grundlagen der Retrosynthese und Syntheseplanung organischer Verbindungen 	
14. Literatur:		s. gesonderte Liste des aktu	ellen Semesters
15. Lehrveranstaltunge	en und -formen:		echemie A: Festkörper- und echemie A: Metallorganische Chemie echemie A: Organische Chemie
16. Abschätzung Arbe	itsaufwand:	Präsenzzeit: 84 h	
		Selbststudiumszeit / Nachart	peitszeit:168 h
		Abschlussprüfung inkl. Vorbe	ereitung: 18
		Gesamt: 270 h	
17. Prüfungsnummer/r	und -name:	17551 Synthesechemie für mündlich, 90 Min.	Fortgeschrittene A (PL), schriftlich oder
 18. Grundlage für :			

Stand: 07. Oktober 2015 Seite 119 von 216

19. Medienform:

20. Angeboten von:

Stand: 07. Oktober 2015 Seite 120 von 216

Modul: 17720 Synthesechemie für Fortgeschrittene B

2. Modulkürzel:	030601021	5. Moduldauer:	1 Semester
3. Leistungspunkte:	9.0 LP	6. Turnus:	jedes 2. Semester, WiSe
4. SWS:	15.0	7. Sprache:	-
8. Modulverantwortlich	er:	UnivProf. Clemens Richert	
9. Dozenten:		Dozenten der AnorganischerDozenten der Organischen C	
10. Zuordnung zum Cu Studiengang:	urriculum in diesem	DoubleM.D. Chemie → Straßburg>Outgoing →	->Pflichtmodule
		M.Sc. Chemie, PO 2011, 1. Se → Vertiefungsmodule	emester
11. Empfohlene Vorau	ssetzungen:		
12. Lernziele:		Die Studierenden	
		besitzen eingehende Kenntr	nisse über Synthese von Festkörpern
			arativen und mechanistischen Aspekte der chen Molekülchemie anwenden
		 können Methoden der asym Chemie einsetzen 	metrischen Katalyse und nachhaltigen
		beherrschen die Prinzipien d	der Syntheseplanung
		 können die zur Charakterisie notwendigen Methoden anw 	erung und Reaktionsverfolgung venden
		 haben Erfahrungen mit expe Synthesetechniken gesamm 	
		beherrschen Arbeitssicherhe	eit
13. Inhalt:		 Pericyclische Reaktionen or Metallorganische Reagenzie Synthese Epoxidierung, Dihydroxylierung 	mit Hauptgruppenelementen ganischer Verbindungen en und ihre Anwendung in der organischen

lösungsmittelfreie Reaktionen, ultraschall-und mikrowellenassistierte Reaktionen, Festphasenphasensynthesen, Kombinatorische Synthesen

 Praktikum zur Festkörperchemie und zur anorganischen und organischen Synthesechemie: mehrstufige Präparate aus den aktuellen Forschungsthemen der Arbeitskreise, Stereoselektive

• Arbeitstechniken unter Inertbedingungen (Schlenktechnik,

• Unkonventionelle Synthesetechniken (ionische Flüssigkeiten,

Stand: 07. Oktober 2015 Seite 121 von 216

Synthesen, chirale Wirkstoffe

Vakuumlinien, Handschuhkästen)

14. Literatur:	s. gesonderte Liste des aktuellen Semesters		
15. Lehrveranstaltungen und -formen:	 177201 Seminar Synthesechemie für Fortgeschrittene B 177202 Praktikum Synthesechemie für Fortgeschrittene B 		
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, Testate der Praktikumsversuche (75%), Seminarvortrag über aktuelles Thema aus der chemischen Literatur (25%)		
18. Grundlage für :			
19. Medienform:			
20. Angeboten von:			

Stand: 07. Oktober 2015 Seite 122 von 216

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. Modulverantwortlich	er:	UnivProf. Elias Klemm	
9. Dozenten:		Elias KlemmBernhard HauerKurt Wagemann	
10. Zuordnung zum Cu Studiengang:	urriculum in diesem	B.Sc. Chemie → Vorgezogene Master-Mo	odule
		B.Sc. Chemie → Vorgezogene Master-Mo	odule
		DoubleM.D. Chemie → Straßburg>Outgoing - →	>Pflichtmodule
		M.Sc. Chemie → Vertiefungsmodule	
		M.Sc. Chemie → Pflichtmodule	
11. Empfohlene Vorau	ssetzungen:		
12. Lernziele:		 Die Studierenden besitzen einen Überblick zu den wichtigsten Prozessen und Produktlinien der industriellen Chemie. besitzen einen Überblick zur Rohstoffsituation in der industriellen Chemie. können chemische Prozesse einordnen und reaktionstechnisch bewerten verstehen die Grundlagen der Biokatalyse kennen Anwendungen von Enzymen und Mikroorganismen in der Biokatalyse verstehen die Vor- und Nachteile der Biokatalyse im Vergleich zu homogener und heterogener Katalyse 	
13. Inhalt:		 Grundlagen der Verfahrensentwicklung Grundlagen der Wirtschaftlichkeitsbewertung Reichweite und Verfügbarkeit von Rohstoffen Raffinerietechnik Kohleveredelung Erdgasverarbeitung Technisch relevante Umsetzungen unter Verwendung von Enzymei Optimierung von Enzymeigenschaften: rekombinante Enzyme und Protein Engineering Ganzzellsysteme mit optimierten Stoffwechselwegen (synthetische Biologie) für die Biokatalyse Leistungsvergleich ausgewählter Biokatalyse-Verfahren mit homoheterogener Katalyse 	
14. Literatur:		Renken, Technische Chemie, • R. Dittmeyer, W. Keim, G. K	m, J. Gmehling, H. Hofmann, U. Onken, A Wiley-VCH, Weinheim 2006. reysa, A. Oberholz (Hrsg.), Winnacker- Wiley-VCH, Weinheim, 2003-2005.

Stand: 07. Oktober 2015 Seite 123 von 216

	 B. Kamm, P. Gruber, M. Kamm, Biorefineries: Industrial Processes and Products, Wiley-VCH, Weinheim, 2005. Schmid, R.D., Taschenatlas der Biotechnologie, Wiley Glick, Pasternak, Molekulare Biotechnologie, Spektrum
15. Lehrveranstaltungen und -formen:	 356001 Vorlesung Chemische Produktionsverfahren 356002 Vorlesung Biochemische Produktionsverfahren 356003 Vorlesung Bioraffinerien
16. Abschätzung Arbeitsaufwand:	Präsenzzeit, Vorlesung:
	 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: 07. Oktober 2015 Seite 124 von 216

122 Wahlpflichtmodule

Zugeordnete Module: 200

Wahlpflichtbereich A: (Forschungsprofil) Wahlpflichtbereich B: (profilungebunden) 300

Stand: 07. Oktober 2015 Seite 125 von 216

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: 07. Oktober 2015 Seite 126 von 216

210 Forschungsprofil 1: Advanced Synthesis and Caralysis

Zugeordnete Module: 211 Grundmodul

212 Spezialmodule

Stand: 07. Oktober 2015 Seite 127 von 216

211 Grundmodul

Zugeordnete Module: 35640 Fundamentals of Catalysis

Stand: 07. Oktober 2015 Seite 128 von 216

Modul: 35640 Fundamentals of Catalysis

2. Modulkürzel:	030601036	5. Moduldauer:	1 Semester
3. Leistungspunkte:	6.0 LP	6. Turnus:	jedes 2. Semester, SoSe
			<u> </u>
4. SWS:	4.0	7. Sprache:	Nach Ankuendigung
8. Modulverantwortlich	er:	UnivProf. Rene Peters	
9. Dozenten:		Rene PetersElias KlemmBernhard HauerBettina Nestl	
10. Zuordnung zum Cւ Studiengang։	urriculum in diesem	B.Sc. Chemie → Vorgezogene Master-Mo	odule
		B.Sc. Chemie → Vorgezogene Master-Mo	odule
			orschungsprofil)>Forschungsprofil 1: d Caralysis>Grundmodul
			orschungsprofil)>Forschungsprofil 1: d Catalysis>Grundmodul
			ofilspezifische Wahlpflichtmodule vanced Synthesis and Catalysis
11. Empfohlene Vorau	ssetzungen:	Synthesechemie A	
12. Lernziele:		aspects of the different field heterogeneous catalysis, bi	
		Comprehension of catalyticComprehension of the unify	•
13. Inhalt:		Fundamentals of Organometallic Synthesis and Catalysis • Preparation methods and synthetic use of organometallic compound • 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 BiocatalysisFundamental aspects of enz	
14. Literatur:		C. Elschenbroich, Organom	netallics, 3rd ed., Wiley-VCH, 2006. s of Organometallic Catalysis, Wiley-VCH
		I. Chorkendorff, J. W. Niem Wiley-VCH, Weinheim 2003	antsverdriet, Concepts of Modern Catalys

Stand: 07. Oktober 2015 Seite 129 von 216

Wiley-VCH, Weinheim 2003.

	 J. M. Thomas, W. J. Thomas, Principles and Practice of Heterogeneous Catalysis, Wiley-VCH, Weinheim 1997. 		
15. Lehrveranstaltungen und -formen:	 356401 Vorlesung Grundlagen der Organometallkatalyse 356402 Vorlesung Grundlagen der Heterogenen Katalyse 356403 Vorlesung Grundlagen der Biokatalyse 		
16. Abschätzung Arbeitsaufwand:	Präsenzzeit:		
	 Fundamentals of Organometallic Catalysis: 2 SWS x 14 Wochen = 28 h Fundamentals of Heterogeneous Catalysis: 1 SWS x 14 Wochen = 14 h Fundamentals of Biocatalysis: 1 SWS x 14 Wochen = 14 h 		
	Selbststudium:		
	2 h pro Präsenzstunde = 112 Stunden		
	Abschlussprüfung, incl. Vorbereitung: 12 h		
	Summe: 180 Stunden		
17. Prüfungsnummer/n und -name:	35641 Fundamentals of Catalysis (BSL), schriftliche Prüfung, 90 Min., Gewichtung: 1.0		
18. Grundlage für :	 • 35650 Principles and Applications of Asymmetric Synthesis and Catalysis • 35660 Advanced Biocatalysis • 35670 Applied Heterogeneous Catalysis • 35680 Solid Catalysts and Functional Materials 		
19. Medienform:			
20. Angeboten von:	Chemie		

Stand: 07. Oktober 2015 Seite 130 von 216

212 Spezialmodule

Zugeordnete Module: 35650 Principles and Applications of Asymmetric Synthesis and Catalysis

35660 Advanced Biocatalysis

35670 Applied Heterogeneous Catalysis

35680 Solid Catalysts and Functional Materials

35690 Modern Inorganic Molecular and Coordination Chemistry

58080 Modern Polymer Synthesis

Stand: 07. Oktober 2015 Seite 131 von 216

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:	UnivProf. Bernhard Hauer	
9. Dozenten:		Wolfgang Kaim Joachim Bill Bernhard Hauer	
10. Zuordnung zum Cu Studiengang:	urriculum in diesem	B.Sc. Chemie → Vorgezogene Master-Mo	odule
		B.Sc. Chemie → Vorgezogene Master-Mo	odule
			orschungsprofil)>Forschungsprofil 1 d Caralysis>Spezialmodule
			orschungsprofil)>Forschungsprofil 3 hnology>Spezialmodule
			orschungsprofil)>Forschungsprofil 1 d Catalysis>Spezialmodule
			orschungsprofil)>Forschungsprofil 3 hnology>Spezialmodule
11. Empfohlene Vorau	ssetzungen:		
12. Lernziele:		Students	
		- understand function and med	chanism of enzymes
		- know methods for production	and improvements
		- are familar with relevant exa	mples of biocatalysis
		- master the principles of bioca	atalysis
13. Inhalt:		 Enzyme Engeneering mechanistic aspects of bioc Function of cofactors and m Development of screening a Applied asspects and indus Access to non-physiological 	etals 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. Lehrveranstaltunge	en und -formen:	• 356601 Vorlesung Biokatalys	Se.

Stand: 07. Oktober 2015 Seite 132 von 216

	356602 Vorlesung Synthetische Biologie356603 Vorlesung Bioanorganische Chemie
16. Abschätzung Arbeitsaufwand:	Präsenzzeit:
	Vorlesung: 4 SWS x 14 = 56 h
	Selbststudium:
	2h pro Präsenzzeit Vorlesung: 112 h
	Prüfung incl Vorbereitung: 12 h Summe: 180 Stunden
17. Prüfungsnummer/n und -name:	35661 Advanced Biocatalysis (BSL), schriftlich, eventuell mündlich, Gewichtung: 1.0
18. Grundlage für :	
19. Medienform:	
20. Angeboten von:	

Stand: 07. Oktober 2015 Seite 133 von 216

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	
3. Modulverantwortlich	er:	UnivProf. Elias Klemm		
9. Dozenten:		Elias Klemm Ute Tuttlies		
10. Zuordnung zum Cւ Studiengang:	ırriculum in diesem	B.Sc. Chemie → Vorgezogene Master-Mo	odule	
		B.Sc. Chemie → Vorgezogene Master-Mo	odule	
			orschungsprofil)>Forschungsprofil 1: d Caralysis>Spezialmodule	
			orschungsprofil)>Forschungsprofil 1: d Catalysis>Spezialmodule	
		 M.Sc. Chemie → Wahlpflichtmodule>profilspezifische Wahlpflichtmodule>Forschungsprofil 1: Advanced Synthesis and Catalysis → 		
11. Empfohlene Vorau	ssetzungen:			
12. Lernziele:		laboratory scale to industrial s • understand the difference be	tween micro- and macro- kinetics and a	
			atory 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:		 Fundamentals of micro-kinetics Fundamentals of macro-kinetics Fundamentals of reactor modelling Laboratory scale and industrial scale reactors Fundamentals and History of after-treatment of exhaust gases. Three-Way-Catalysts, Diesel particulate filters, DeNOx Recent developments and integral concepts Kinetic measurements, modelling and simulation 		
14. Literatur:		 G. Ertl et al. (Eds.), Handbook of Heterogeneous Catalysis, Wiley VCH 2008 Emmig, Klemm, Technische Chemie, Springer-Verlag, Berlin, 200 		
15. Lehrveranstaltunge	en und -formen:	• 356701 Vorlesung Reaktionstechnik der heterogenen Katalyse • 356702 Vorlesung Abgasnachbehandlung in Fahrzeugen		
16. Abschätzung Arbei	tsaufwand:	Präsenzzeit, Vorlesung:		

Stand: 07. Oktober 2015 Seite 134 von 216

- Heterogeneous Catalysis Engineering, 2 SWS x 14 Wochen = 28 h
- Exhaust gas after treatment systems for vehicles, 2 SWS x 14 Wochen
 = 28 h

Selbststudium:

• 2 h pro Präsenzzeit = 112 h

Abschlussklausur incl. Vorbereitung: 12 h

Summe: 180 Stunden

17. Prüfungsnummer/n und -name:

35671 Applied Heterogeneous Catalysis (BSL), schriftlich, eventuell mündlich, Gewichtung: 1.0

18. Grundlage für ...:

19. Medienform:

20. Angeboten von:

Stand: 07. Oktober 2015 Seite 135 von 216

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, SoSe
4. SWS:	4.0	7. Sprache:	Englisch
8. Modulverantwortlich	er:	UnivProf. Dietrich Gudat	
9. Dozenten:		Wolfgang Kaim Dietrich Gudat	
10. Zuordnung zum Co Studiengang:	urriculum in diesem	B.Sc. Chemie → Vorgezogene Master-Mo	odule
		B.Sc. Chemie → Vorgezogene Master-Mo	odule
			orschungsprofil)>Forschungsprofil 1: d Caralysis>Spezialmodule
			orschungsprofil)>Forschungsprofil 1: d Catalysis>Spezialmodule
			ofilspezifische Wahlpflichtmodule vanced Synthesis and Catalysis
11. Empfohlene Vorau	ssetzungen:		
12. Lernziele:		The students • have detailed knowledge on syntheses and properties of selected classes of molecular compounds • know to explain properties and chemical reactivities of these compounds by using current concepts • know important research areas and current developments in the fi inorganic molecular and coordination chemistry	
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 applicatio (e.g. catalysis) Coordination Chemistry: electron configurations of coordination compounds and selected examples of coordination compounds	
14. Literatur:		J. Meyer (Hrsg.), Riedel: Moderne Anorganische Chemie J. Ribas Gispert, Coordination Chemistry	
15. Lehrveranstaltunge	en und -formen:		Molecular Inorganic Chemistry norganic Coordination Chemistry
16. Abschätzung Arbe	itsaufwand:	Präsenzzeit, Vorlesung:	
			c Chemistry, 2 SWS x 14 Wochen = 28 h tion Chemistry, 2 SWS x 14 Wochen = 28
		Selbststudium:	

Stand: 07. Oktober 2015 Seite 136 von 216

• 2 h pro Präsenzzeit = 112 h

	Summ	Summe: 168 Stunden		
17. Prüfungsnummer/n und -name:		Modern Inorganic Molecular and Coordination Chemistry (BSL), schriftlich, eventuell mündlich, Gewichtung: 1.0		
18. Grundlage für :				
19. Medienform:				
20. Angeboten von:				

Stand: 07. Oktober 2015 Seite 137 von 216

Modul: 58080 Modern Polymer Synthesis

2. Modulkürzel:	031220001	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:	UnivProf. Michael Buchmeis	er
9. Dozenten:		Michael Buchmeiser	
10. Zuordnung zum Cu Studiengang:	urriculum in diesem		orschungsprofil)>Forschungsprofil 1: d Caralysis>Spezialmodule
			orschungsprofil)>Forschungsprofil 2: I Molecules>Spezialmodule
			orschungsprofil)>Forschungsprofil 1: d Catalysis>Spezialmodule
			orschungsprofil)>Forschungsprofil 2: I Molecules>Spezialmodule
			ofilspezifische Wahlpflichtmodule vanced Synthesis and Catalysis
			ofilspezifische Wahlpflichtmodule terials and Functional Molecules
11. Empfohlene Vorau	ssetzungen:	Grundlagen der Makromoleku	laren Chemie
12. Lernziele:		Students have a basic knowle	dge in the areas of
		triggered activation	•
13. Inhalt:		Organo-polymer catalysis:	
		 UV-triggerable initiators Use as latent catalysts in po Use as latent catalysts in ar polyamides, epoxides) 	ed N-heterocyclic carbenes as thermally collyaddition reactions (PUR-synthesis) nionic polymerization (poly(acrylate)s, ag-opening polymerizations (lactones,

Stand: 07. Oktober 2015 Seite 138 von 216

Polyinsertions:

- Ring-opening metathesis polymerization (ROMP) with well-defined transition metal alkylidenes
- 1st, 2nd and 3rd-generation Grubbs- and Grubbs-Hoveyda-catalysts
- 1st and 2ndSchrock catalysts
- Stereoselective ROMP
- · Determination of tacticity
- 1-Alkyne polymerization
- Cyclopolymerization of Hepta- and Octadiynes
- Photo-ROMP
- Immobilized metathesis catalysts for molecular heterogeneous catalysis
- · Supported ionic liquid phase (SILP) technology
- Ionic metathesis catalysts biphasic reactions
- Alternating ROMP

Vinyl insertion polymerization (VIP), Ziegler-Natta Polymerization, Polymerization with metallocenes

- · Determination of tacticity
- Immobilized Ziegler Natta Systems

Polymerizations with change in the polymerization mechanism

- ROMP-VIP/VIP-ROMP
- ROMP-anionic Polymerization

Atom-Transfer radical polymerization (ATRP), reversible-addition-fragmentation transfer (RAFT) Polymerization, nitroxide-mediated radical polymerization

- · Micellar catalysis
- · Polymer-supported metal nanoparticles,
- · Catalysts in constrained polymeric geometries

14. Literatur:	D. Schlüter, C. J. Hawker, J. Sakamoto, Synthesis of Polymers, Vol. 1-Wiley VCH, 2012 ISBN 978-3-527-32757-7		
15. Lehrveranstaltungen und -formen:	580801 Vorlesung Polymersynthese		
16. Abschätzung Arbeitsaufwand:	Präsenzzeit:		
	Vorlesung: 4 SWS x 14 = 56 h		
	Selbststudium:		
	2h pro Präsenzzeit Vorlesung: 112 h		
	Selbststudium:		
	Klausur incl Vorbereitung: 12 h Gesamt 180 h		
17. Prüfungsnummer/n und -name:	58081 Modern Polymer Synthesis (BSL), schriftlich, eventuell mündlich, 90 Min., Gewichtung: 1.0,		
18. Grundlage für :			
19. Medienform:			
20. Angeboten von:			

Stand: 07. Oktober 2015 Seite 139 von 216

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:	Nach Ankuendigung
8. Modulverantwortlich	ner:	UnivProf. Rene Peters	
9. Dozenten:		Rene Peters Bernd Plietker	
10. Zuordnung zum Cu Studiengang:	urriculum in diesem	B.Sc. Chemie → Vorgezogene Master-M	odule
		B.Sc. Chemie → Vorgezogene Master-M	odule
			Forschungsprofil)>Forschungsprofil 1: d Caralysis>Spezialmodule
			Forschungsprofil)>Forschungsprofil 1: d Catalysis>Spezialmodule
			rofilspezifische Wahlpflichtmodule Ivanced Synthesis and Catalysis
11. Empfohlene Voraussetzungen:		Synthesechemie A	
		Fundamentals of Catalysis	
12. Lernziele:		asymmetrischen Synthesen v z.B. Pharmazeutika) ist die ko Stereoselektivität oftmals eine Laufe der letzten Jahrzehnte Verbindungen einen steten ur ausgefeiltere Strategien, Kons seither entwickelt. Diese Vorle Prinzipien vertraut machen, d liegen: neben essentiellen Gr wird die chronologische Entw	ienten, nachhaltigen und technifizierbaren von komplexen chiralen Produkten (wie ostengünstige Realisierung von hoher e der wesentlichen Herausforderungen. In hat die Synthese von enantiomerenreiner nd raschen Wandel durchlaufen. Immer zepte und Methoden wurden und werden esung soll die Studierenden mit den lie der asymmetrischen Synthese zu Gruntundlagen wie Konformationsanalysen icklung des Feldes in ihren wesentlichen öchiometrischen asymmetrischen

diejenigen elektronischen Wechselwirkungen zu entwickeln, die sich synthetische Chemiker zu Nutze machen können, um möglichst selektiv ein bestimmtes Enantiomer zu generieren. Stereoselektivitätsmodelle sollen somit nachvollzogen werden können und den Studierenden das nötige Rüstzeug geliefert werden, um allfällig in ihrem Laboralltag auftretende Stereoselektivitätsprobleme zu lösen, bis hin zum Design neuer Katalysatoren.

Synthese mit chiralen Auxiliaren bis zu modernsten Entwicklungen aus dem Bereich der Natur-inspirierten kooperativen asymmetrischen Katalyse. Dies geschieht stets vor dem Hintergrund ein Verständnis für

Stand: 07. Oktober 2015 Seite 140 von 216

13. Inhalt:	 Grundlagen der stereoseletiven Synthese (Selektivität, Stereodifferenzierung, Konformationsanalysen, asymmetrische Induktion, Selektivitätsmodelle) Konzepte der Asymmetrischen Synthese und Katalyse (Asymmetrische Synthese über chirale Auxiliare, Asymmetrische Synthese mit chiralen Katalysatoren) Synthese von komplexen organischen Verbindungen durch asymmetrische Methoden Asymmetrische Synthese und Katalyse im industriellen Maßstab
14. Literatur:	 E. L. Eliel, S. H. Wilen, Stereochemistry of Organic Compounds, Wiley-VCH 1994 C. Wolf, Dynamic Stereochemistry of Chiral compounds, RSC 2007 P. J. Walsh, M. C. Kozlowski, Fundamentals of Asymmetric Catalysis, University Science Books, 2009 Stereochemie - Grundbegriffe; Karl-Heinz Hellwich, Springer (Taschenbuch) 2007, 2. Auflage (Stereochemische Begriffe alphabetisch geordnet) Stereoselektive Synthese, L. N. Mander, WILEY VCH 1998, gekürzt aus dem Englischen Reaktionsmechanismen, Reinhard Brückner, Spektrum Akademischer Verlag 2011, 3. Auflage, Stereochemische Begriffe alphabetisch geordnet René Peters, Cooperative Catalysis, Wiley-VCH, 2015.
15. Lehrveranstaltungen und -formen:	 356501 Vorlesung Prinzipien der Asymmetrischen Synthese und Katalyse 356502 Vorlesung Anwendungen der Asymmetrischen Synthese und Katalyse
16. Abschätzung Arbeitsaufwand:	Präsenzzeit, Vorlesung: • Principles of Asymmetric Synthesis and Catalysis: 2 SWS x 14 Wochen =28 h • Applications of Synthesis and Asymmetric Catalysis: 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:	35651 Principles and Applications of Asymmetric Synthesis and Catalysis (BSL), schriftlich, eventuell mündlich, 90 Min., Gewichtung: 1.0
18. Grundlage für :	
19. Medienform:	
20. Angeboten von:	Institut für Organische Chemie

Stand: 07. Oktober 2015 Seite 141 von 216

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. Modulverantwortlicher:		PD Yvonne Traa	
9. Dozenten:		Michael Hunger Yvonne Traa	
10. Zuordnung zum Curriculum in diesem Studiengang:		B.Sc. Chemie → Vorgezogene Master-M	odule
		B.Sc. Chemie → Vorgezogene Master-M	odule
			Forschungsprofil)>Forschungsprofil 1: d Caralysis>Spezialmodule
			Forschungsprofil)>Forschungsprofil 1: d Catalysis>Spezialmodule
			rofilspezifische Wahlpflichtmodule dvanced Synthesis and Catalysis
11. Empfohlene Vorau	ssetzungen:		
12. Lernziele:		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:		 Synthesis routes for the preparation of industrially relevant solid catalysts Examples for mechanisms of industrially relevant, heterogeneously catalyzed reactions Surface-dependent effects of nanoparticles, dispersion and coordination number Special techniques for characterization of structure, morphology and surface sites of solids, e.g., electron microscopy, X-ray diffraction and absorption, IR spectroscopy, mass and electron spectroscopy, EPR, NMR spectroscopy and thermal 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. Lehrveranstaltunge	en und -formen:	 356801 Vorlesung incl. Übungen Preparation and Properties of Solid Catalysts and Functional Materials 356802 Vorlesung incl. Übungen Characterization of Solid Catalysts and Functional Materials 	
16. Abschätzung Arbeitsaufwand:		Vorlesung Präsenzzeit: 56 Stunden	

Stand: 07. Oktober 2015 Seite 142 von 216

	Selbststudium: 84 Stunden Praktische Übungen im Labor und am Gerät Präsenzzeit: 14 Stunden Selbststudium: 26 Stunden	
	Summe: 180 Stunden	
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: 07. Oktober 2015 Seite 143 von 216

220 Forschungsprofil 2: Materials and Functional Molecules

Zugeordnete Module: 221 Grundmodul

222 Spezialmodule

Stand: 07. Oktober 2015 Seite 144 von 216

221 Grundmodul

Zugeordnete Module: 35700 Advanced Materials Analysis: Structure and Properties

Stand: 07. Oktober 2015 Seite 145 von 216

Modul: 35700 Advanced Materials Analysis: Structure and Properties

2. Modulkürzel:	031310061	5. Moduldauer:	1 Semester	
3. Leistungspunkte:	6.0 LP	6. Turnus:	jedes Semester	
4. SWS:	5.0	7. Sprache:	Englisch	
8. Modulverantwortlich	ner:	UnivProf. Hans-Joachim Mas	ssonne	
9. Dozenten:		Michael BuchmeiserHans-Joachim MassonneEric Jan Mittemeijer		
10. Zuordnung zum Ci Studiengang:	urriculum in diesem	B.Sc. Chemie → Vorgezogene Master-Mo	odule	
		B.Sc. Chemie → Vorgezogene Master-Mo	odule	
			orschungsprofil)>Forschungsprofil 2: I Molecules>Grundmodul	
			orschungsprofil)>Forschungsprofil 2: I Molecules>Grundmodul	
			ofilspezifische Wahlpflichtmodule tterials and Functional Molecules	
11. Empfohlene Vorau	ssetzungen:			
12. Lernziele:		•	nowledge of advanced methods for ore, the students are able to take part in terials analysis"	
13. Inhalt:		of microstructures of materials microstructures and the chara the theoretical background of laboratories. Laboratories: Sm a number of analytical probler scanning and transmission ele	The lectures deal with (1) basics s, (2) relationships between these acteristics of materials as well as (3) the analytical methods applied in the nall groups of students (up to 3) solve ms by using specific methods such as actron microscopy, Raman microscopy, oup analysis, ICP mass spectrometry, X-raye analysis.	
14. Literatur:		R.W. Cahn, P. Haasen, E.J. K Vol. 2A, Characterization of M	Kramer, Materials Science and Technology laterials, VCH, 1992;	
		T. Dieing, O. Hollricher, J. Top Springer Verlag, 2010;	oorski, Confocal Raman Microscopy,	
		J.H. Gross, Mass Spectrometry, Springer Verlag, 2004;		
		P. Lindner, T. Zemb, Neutrons, X-Rays and Light: Scattering Methods Applied to Soft Condensed Matter, North-Holland, 2002;		

Stand: 07. Oktober 2015 Seite 146 von 216

	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:	 357001 Ringvorlesung/Seminar Materialanalyse für Fortgeschrittene: Struktur und Eigenschaften 357002 Übung Materialanalyse für Fortgeschrittene: Struktur und Eigenschaften
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), schriftlich oder mündlich, Gewichtung: 1.0
18. Grundlage für :	
19. Medienform:	
20. Angeboten von:	

Stand: 07. Oktober 2015 Seite 147 von 216

222 Spezialmodule

Zugeordnete Module: 35710 Surfaces & Colloids

35720 Solid State and Materials Chemistry35730 Functional Organic Molecules

35750 Liquid Crystals

35760 Phase Transformations

36740 New Materials and Materials Characterization Methods 58070 Mechanische Eigenschaften der Strukturmaterialien

58080 Modern Polymer Synthesis

Stand: 07. Oktober 2015 Seite 148 von 216

Modul: 35730 Functional Organic Molecules

2. Modulkürzel:	030610044	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:	UnivProf. Sabine Laschat	
9. Dozenten:		Sabine Laschat Clemens Richert	
10. Zuordnung zum Ci Studiengang:	urriculum in diesem	B.Sc. Chemie → Vorgezogene Master-Me	odule
		B.Sc. Chemie → Vorgezogene Master-M	odule
			orschungsprofil)>Forschungsprofil 2: Il Molecules>Spezialmodule
			orschungsprofil)>Forschungsprofil 2: Il Molecules>Spezialmodule
		 M.Sc. Chemie → Wahlpflichtmodule>profilspezifische Wahlpflichtmodule>Forschungsprofil 2: Materials and Functional Molecules → 	
11. Empfohlene Vorau	ıssetzungen:		
12. Lernziele:		Knowledge of the synthesis a molecules	nd applications of functional organic
13. Inhalt:			ocyclic compounds
14. Literatur:		E. V. Anslyn, D. A. Dougherty University Science Books, Sa	r, Modern Physical Organic Chemistry, usalito/CA, 2006
15. Lehrveranstaltung	en und -formen:	 357301 Vorlesung Funktionelle Organische Moleküle 357302 Vorlesung Bioorganische Verbindungen für Fortgeschritte 	
16. Abschätzung Arbeitsaufwand:		Präsenzzeit: 56 h Selbststudium: 124 h Summe: 180 h	
17. Prüfungsnummer/n und -name:		35731 Functional Organic M mündlich, Gewichtung	olecules (BSL), schriftlich, eventuell g: 1.0
18. Grundlage für :			
40. Madiantana.			
19. Medienform:			

Stand: 07. Oktober 2015 Seite 149 von 216

Modul: 35750 Liquid Crystals

2. Modulkürzel:	030710046	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:	UnivProf. Frank Gießelmann	1
9. Dozenten:		Sabine Laschat Frank Gießelmann	
10. Zuordnung zum Cu Studiengang:	urriculum in diesem	B.Sc. Chemie → Vorgezogene Master-Mo	odule
		B.Sc. Chemie → Vorgezogene Master-Mo	odule
		DoubleM.D. Chemie → Wahlpflichtbereich A: (F	orschungsprofil)>Forschungsprofil 2: I Molecules>Spezialmodule
			orschungsprofil)>Forschungsprofil 2: I Molecules>Spezialmodule
			ofilspezifische Wahlpflichtmodule tterials and Functional Molecules
11. Empfohlene Vorau	ssetzungen:	Grundmodul im Forschungspr	rofil 2
12. Lernziele:		 crystalline state and its technic study of the significance of son liquid-crystalline materials learning of the interaction of (its) physico-chemical charact 	tructure-property relationships exemplarily
13. Inhalt:		relevance, formation and structure liquid crystals, biological relevance Synthesis of liquid-crystalline Retrosynthesis of nematic, small synthetic methods for core bunked Negishi coupling, Scholl react coupling, Heck reaction, Cadic functionalization of the side characteristics.	ate state of matter, scientific and technical cture of liquid-crystalline phases, lyotropic rance. mesogens nectic and columnar liquid crystals, ilding blocks, Ullmann, Stille, Suzuki, ion, alkyne trimerization, Sonogashira ot-Chodkiewicz coupling, Glaser coupling, nain.
		Physico-chemical properties Anisotropy, liquid crystals in e properties, elasticity and visco Technical applications	electric and magnetic fields, optical posity, chirality effects.

Stand: 07. Oktober 2015 Seite 150 von 216

	Electro-optical effects, liquid crystal displays (LCDs), liquid-crystalline templates and sensors, OLEDs.	
14. Literatur:	P. J. Collings and M. Hird: Introduction to Liquid Crystals - Chemistry and Physics, London (Taylor & Francis) 1997.	
15. Lehrveranstaltungen und -formen:	 357501 Vorlesung Flüssigkristalle 357502 Seminar Flüssigkristalle 357503 Praktikum Flüssigkristalle 	
16. Abschätzung Arbeitsaufwand:	Vorlesung: 2 SWS x 14 Wochen = 28 h Vor- und Nachbereitung: 2 h pro Präsenzstunde = 56 h 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:	Physikalische Chemie I	

Stand: 07. Oktober 2015 Seite 151 von 216

Modul: 58070 Mechanische Eigenschaften der Strukturmaterialien

3. Leistungspunkte:4. SWS:8. Modulverantwortliche9. Dozenten:	6.0 LP 5.0 r:	6. Turnus: 7. Sprache:	jedes 2. Semester, WiSe
8. Modulverantwortliche		7. Sprache:	D. CI
	r:		Deutsch
9. Dozenten:		UnivProf. Guido Schmitz	
		 Guido Schmitz Zoltán Balogh Manuel Roussel	
10. Zuordnung zum Cur Studiengang:	riculum in diesem		orschungsprofil)>Forschungsprofil 2: Molecules>Spezialmodule
			orschungsprofil)>Forschungsprofil 2: Molecules>Spezialmodule
			ofilspezifische Wahlpflichtmodule erials and Functional Molecules
11. Empfohlene Voraus	setzungen:		Veranstaltungen in Festkörperchemie, enschaften oder Kristallographie
12. Lernziele:		Die Studierenden können unte Verhaltens voneinander abgre	rschiedliche Aspekte mechanischen nzen und erklären.
		 Die Studierenden kennen gär können typische Messdaten in 	ngige mechanische Prüfverfahren und terpretieren.
		- Die Studierenden beherrsche Probleme anisotroper Elastizitä	en die Berechnung einfacher elastischer ät.
		 Die Studierenden können der makroskopischer Verformung, Bewegung mikroskopischer De 	Kristallsymmetrie und der Erzeugung und
		- Die Studierenden verstehen (Materialien.	grundlegenden Strategien zur Härtung vo
		- Die Studierenden kennen Fragestellungen aktueller wissenschaftliche Forschung in der Mechanik nanoskalierter Materialien	
13. Inhalt:		-	ner Eigenschaften: Elastizität, Anelastizitä Plastizität, Härte, Zähigkeit, Ermüdung,
		- Mechanische Prüfverfahren	
		- Elastizitätstheorie: Spannung Tensorformalismus	, Verzerrung, Elastische Moduli,
		- Messung elastischer Moduli	
		- Energie- und Entropie-Elastiz	ität

Stand: 07. Oktober 2015 Seite 152 von 216

	- Plastische Verformung und Versetzungen
	- Grundzüge der Versetzungstheorie
	- Prinzipien des mechanischen Materialdesigns
	- Materialversagen durch Bruch, Fraktographie
	- Materialermüdung unter Wechselbelastung
	- Mechanische Eigenschaften Nanostrukturierter Materialien
	- Prinzipien der Materialauswahl
14. Literatur:	- T. H. Courtney, Mechanical Behaviour of Materials, Long Grove 2005
	- S.P. Timoshenko, J. N. Goodier, Theory of Elastisity, New York 1970
	- M. Ashby, Materials Selection in Mechanical Design, Oxford 1999
	- G. Weidman et al., Structural Materials, London 1990
15. Lehrveranstaltungen und -formen:	 580701 Vorlesung Mechanische Eigenschaften der Strukturmaterialien 580702 Übung Mechanische Eigenschaften der Strukturmaterialien
16. Abschätzung Arbeitsaufwand:	Vorlesung: Präsenzzeit: 14*4 h=56 h,
•	Selbststudium: 64 h
	Übung: Präsenzzeit: 14 h,
	Selbststudium: 46 h
	gesamt: 180
17. Prüfungsnummer/n und -name:	58071 Mechanische Eigenschaften der Strukturmaterialien (BSL), mündliche Prüfung, 30 Min., Gewichtung: 1.0
18. Grundlage für :	
19. Medienform:	
20. Angeboten von:	Materialphysik

Stand: 07. Oktober 2015 Seite 153 von 216

Modul: 58080 Modern Polymer Synthesis

2. Modulkürzel:	031220001	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:	UnivProf. Michael Buchmeis	er
9. Dozenten:		Michael Buchmeiser	
10. Zuordnung zum Cu Studiengang:	urriculum in diesem		orschungsprofil)>Forschungsprofil 1: d Caralysis>Spezialmodule
			orschungsprofil)>Forschungsprofil 2: I Molecules>Spezialmodule
			orschungsprofil)>Forschungsprofil 1: d Catalysis>Spezialmodule
			orschungsprofil)>Forschungsprofil 2: I Molecules>Spezialmodule
			ofilspezifische Wahlpflichtmodule vanced Synthesis and Catalysis
			ofilspezifische Wahlpflichtmodule terials and Functional Molecules
11. Empfohlene Vorau	ssetzungen:	Grundlagen der Makromoleku	laren Chemie
12. Lernziele:		Students have a basic knowle	dge in the areas of
		triggered activation	•
13. Inhalt:		Organo-polymer catalysis:	
		 UV-triggerable initiators Use as latent catalysts in po Use as latent catalysts in ar polyamides, epoxides) 	ed N-heterocyclic carbenes as thermally collyaddition reactions (PUR-synthesis) nionic polymerization (poly(acrylate)s, ag-opening polymerizations (lactones,

Stand: 07. Oktober 2015 Seite 154 von 216

Polyinsertions:

- Ring-opening metathesis polymerization (ROMP) with well-defined transition metal alkylidenes
- 1st, 2nd and 3rd-generation Grubbs- and Grubbs-Hoveyda-catalysts
- 1st and 2ndSchrock catalysts
- Stereoselective ROMP
- · Determination of tacticity
- 1-Alkyne polymerization
- · Cyclopolymerization of Hepta- and Octadiynes
- Photo-ROMP
- Immobilized metathesis catalysts for molecular heterogeneous catalysis
- · Supported ionic liquid phase (SILP) technology
- Ionic metathesis catalysts biphasic reactions
- Alternating ROMP

Vinyl insertion polymerization (VIP), Ziegler-Natta Polymerization, Polymerization with metallocenes

- · Determination of tacticity
- Immobilized Ziegler Natta Systems

Polymerizations with change in the polymerization mechanism

- ROMP-VIP/VIP-ROMP
- ROMP-anionic Polymerization

Atom-Transfer radical polymerization (ATRP), reversible-addition-fragmentation transfer (RAFT) Polymerization, nitroxide-mediated radical polymerization

1-2,

- · Micellar catalysis
- · Polymer-supported metal nanoparticles,
- · Catalysts in constrained polymeric geometries

14. Literatur:	D. Schlüter, C. J. Hawker, J. Sakamoto, Synthesis of Polymers, Vol Wiley VCH, 2012 ISBN 978-3-527-32757-7	
15. Lehrveranstaltungen und -formen:	580801 Vorlesung Polymersynthese	
16. Abschätzung Arbeitsaufwand:	Präsenzzeit:	
	Vorlesung: 4 SWS x 14 = 56 h	
	Selbststudium:	
	2h pro Präsenzzeit Vorlesung: 112 h	
	Selbststudium:	
	Klausur incl Vorbereitung: 12 h Gesamt 180 h	
17. Prüfungsnummer/n und -name:	58081 Modern Polymer Synthesis (BSL), schriftlich, eventuell mündlich, 90 Min., Gewichtung: 1.0,	
18. Grundlage für :		
19. Medienform:		
20. Angeboten von:		

Stand: 07. Oktober 2015 Seite 155 von 216

14. Literatur:

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:	UnivProf. Guido Schmitz	
9. Dozenten:		Horst Strunk	
10. Zuordnung zum Co Studiengang:	urriculum in diesem	B.Sc. Chemie → Vorgezogene Master-Mo	odule
		B.Sc. Chemie → Vorgezogene Master-Mo	odule
			orschungsprofil)>Forschungsprofil 2: I Molecules>Spezialmodule
			orschungsprofil)>Forschungsprofil 2: I Molecules>Spezialmodule
			ofilspezifische Wahlpflichtmodule terials and Functional Molecules
11. Empfohlene Vorau	ssetzungen:		
12. Lernziele:		The students	
		 have knowledge of the structured materials 	cture and function of biological and nano-
		 have knowledge of the basis techniques 	c principles of testing and characterizatio
		·	neans of testing/analysis for a given
		 are able to communicate wi 	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 : func	tional surfaces
			eaning (lotus-effect), reduction of flow ion design (insects ans reptiles), self-
			nano-crytalline metals, nanoparticles, es, thin films, structuring, applications
		characterization methods : h	nigh resolution microscopy,

Stand: 07. Oktober 2015 Seite 156 von 216

15. Lehrveranstaltungen und -formen:	 367401 Lecture New Materials and Materials Characterization Methods 367402 Laboratory Course New Materials and Materials Characterization Methods 	
16. Abschätzung Arbeitsaufwand:	Vorlesung: Präsenzstunden: 5 SWS * 14 Wochen 84 h Vor- und Nachbereitung: 1, 5 h pro Präsenzstunde 105 h Klausur incl. Vorbereitung: 5 h Gesamt: 180 h	
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: 07. Oktober 2015 Seite 157 von 216

Modul: 35760 Phase Transformations

2. Modulkürzel:	031410018	5. Moduldauer:	1 Semester
3. Leistungspunkte:	6.0 LP	6. Turnus:	jedes 4. Semester, SoSe
4. SWS:	4.0	7. Sprache:	Englisch
8. Modulverantwortlicher:		UnivProf. Eric Jan Mittemeij	er
9. Dozenten:		Eric Jan Mittemeijer	
10. Zuordnung zum Cu Studiengang:	urriculum in diesem	B.Sc. Chemie → Vorgezogene Master-M	lodule
		B.Sc. Chemie → Vorgezogene Master-M	lodule
			Forschungsprofil)>Forschungsprofil 2: al Molecules>Spezialmodule
			Forschungsprofil)>Forschungsprofil 2: al Molecules>Spezialmodule
		 M.Sc. Chemie → Wahlpflichtmodule>profilspezifische Wahlpflichtmodule>Forschungsprofil 2: Materials and Functional Molecules → 	
11. Empfohlene Vorau	ssetzungen:		
12. Lernziele:		 are familiar with the most imfield of surface engineering a produced surfaces of the mat are able to apply the conception engineering methods in the discrete 	solid state kinetics of materials. Apportant manufacturing techniques in the lind have knowledge about the properties of terials. Approximately, the properties of solid state kinetics and surface levelopment and research of new materials cate with other experts with a scientific or

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 experiment; 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 electrical potential fields, effect of impurities;

Diffusion in ionic semiconductors; diffusion in semiconductors, electromigration, interstitials in metals-> electron wind; homogeneous and heterogeneous reactions, Johnson-Mehl-Avrami equation, critical particle size, analysis of transformation kinetics.

Surface Engineering

engineering background.

Thermochemical processes: carburizing, nitriding, oxidizing, CVD and PVD, et cetera

Characterizing of surfaces and thin layers:

Stand: 07. Oktober 2015 Seite 158 von 216

	Development and measurement of residual stresses; Depth profile analysis
14. Literatur:	 Fundamentals of Materials Science, E.J. Mittemeijer, Springer, 2010 Diffusion in Solids, Paul Shewmon, Wiley Phase Transformations in Metals and Alloys, D.A. Porter, K.E. Easterling, Chapman & Hall Introduction to the Thhermodynamics of Materials, D.R. Gaskell, Taylor & Francis
15. Lehrveranstaltungen und -formen:	357601 Vorlseung + Übung Phasenumwandlungen
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 mündlich, Gewichtung: 1.0
18. Grundlage für :	
19. Medienform:	
20. Angeboten von:	

Stand: 07. Oktober 2015 Seite 159 von 216

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. Modulverantwortlich	er:	UnivProf. Rainer Niewa	
9. Dozenten:		Thomas Schleid	
		Rainer Niewa	
10. Zuordnung zum Cu Studiengang:	rriculum in diesem	B.Sc. Chemie → Vorgezogene Master-M	odule
		B.Sc. Chemie → Vorgezogene Master-M	odule
			Forschungsprofil)>Forschungsprofil 2: al Molecules>Spezialmodule
			Forschungsprofil)>Forschungsprofil 2: al Molecules>Spezialmodule
			rofilspezifische Wahlpflichtmodule aterials and Functional Molecules
11. Empfohlene Voraus	ssetzungen:		
12. Lernziele:		The students are able to classify and descunderstand concepts to comare able to correlate crystal	prehend and predict stable compounds
13. Inhalt:		Structure-properties correlatSynthesis strategies for solidFunctional properties of solid	d materials ds
4.4. Litaratur			ues for solid state compounds
14. Literatur:		U. Müller, Inorganic StructuraA. West, Basic Solid State Ch	
15. Lehrveranstaltunge	en und -formen:	• 357201 Vorlesung Chemie r • 357202 Vorlesung Chemie r	
16. Abschätzung Arbei	tsaufwand:	Lecture:	
		Präsenzstunden:Chemistry of 28 h;	f Metallic Materials: 2 SWS x 14 Wochen
		Chemistry of Nonmetallic Mat	terials: 2 SWS x 14 Wochen = 28 h
		Vor- und Nachbereitung: 2 h pro Präsenzstunde = 112 h Abschlussprüfung incl. Vorbereitung 12 h Summe: 180 h	

Stand: 07. Oktober 2015 Seite 160 von 216

17. Prüfungsnummer/n und -name:	35721	Solid State and Materials Chemistry (BSL), schriftlich, eventuell mündlich, Gewichtung: 1.0
18. Grundlage für :		
19. Medienform:		
20. Angeboten von:		

Stand: 07. Oktober 2015 Seite 161 von 216

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	er:	UnivProf. Cosima Stubenrau	ch
9. Dozenten:		Thomas SottmannCosima StubenrauchPeer Fischer	
10. Zuordnung zum Cu Studiengang:	urriculum in diesem	B.Sc. Chemie → Vorgezogene Master-Mo	odule
		B.Sc. Chemie → Vorgezogene Master-Mo	dule
			orschungsprofil)>Forschungsprofil 2: Molecules>Spezialmodule
			orschungsprofil)>Forschungsprofil 2: Molecules>Spezialmodule
			ofilspezifische Wahlpflichtmodule terials and Functional Molecules
11. Empfohlene Vorau	ssetzungen:	BSc Chemistry or BSC Materia Structure and Properties"	al Sciences, Modul "Advanced Materials:
12. Lernziele:		The students are able to	
		characteristics of surfaces a colloids.	hysical chemistry when describing nd structure-property relationships on differer
		microemulsions by employin appropriate experimental ted	ties of surfactant solutions and
		reports on those results.give coherent oral reports or surfaces and colloids.	n complex scientific problems in the field c
13. Inhalt:		Lecture Part I: Theoretical Bac	kground for Laboratories
		Surfaces, surfactants, surface colloids, microemulsions and t	tension, formation of micelles and soft heir structure, emulsions
		Lecture Part II: Special Topics	
			oids; Variation of Colloidal Shape; (and Matrix); Directed Assembly of

Stand: 07. Oktober 2015 Seite 162 von 216

	Seminar & Laboratories
	After all laboratories each group presents and compares the results of all groups for one of the experiments. The different results from different surfactants should be discussed on the basis of the lecture content. In the laboratories (6 lab days, 4 hours per day), which are an integral part of the module, methods for measuring interfacial tensions, for determining phase diagrams as well as for characterising micellar solutions, microemulsions and emulsions will be used. Protocols for the laboratories are a mandatory requirement to be allowed to sit the written exam.
14. Literatur:	 (a) Surfaces, Interfaces, and Colloids, D. Myers, 2nd ed., John Wiley & Sons, 1999; (b) The Colloidal Domain, D. Evans, H. Wennerström, 2nd ed., John Wiley & Sons, 1999; (c) Emulsions, Foams, and Suspensions, L. Schramm, Wiley, 2005; (d) Microemulsions: Background, New Concepts, Applications, Perspectives C. Stubenrauch (Ed.), John Wiley & Sons, Oxford, (2009), ISBN 978-1-4051-6782-6
15. Lehrveranstaltungen und -formen:	357101 Vorlesung+Praktikum+Seminar Oberflächen und Kolloide
16. Abschätzung Arbeitsaufwand:	Lecture attendance: 26 hours autonomous student learning: 52 hours Seminar attendance: 4 hours autonomous student learning: 14 hours Laboratories attendance: 24 hours (6 lab days à 4 h) autonomous student learning: 60 hours 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: 07. Oktober 2015 Seite 163 von 216

230 Forschungsprofil 3: Biochemistry and Biotechnology

Zugeordnete Module: 231 Grundmodul

232 Spezialmodule

Stand: 07. Oktober 2015 Seite 164 von 216

231 Grundmodul

Zugeordnete Module: 35770 Advanced Biochemistry and Bioorganic Chemistry

Stand: 07. Oktober 2015 Seite 165 von 216

Modul: 35770 Advanced Biochemistry and Bioorganic Chemistry

2. Modulkürzel:	030300047	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:	UnivProf. Albert Jeltsch	
9. Dozenten:		 Albert Jeltsch Sabine Laschat Hans Rudolph Renata Jurkowska Dieter Wolf Clemens Richert 	
10. Zuordnung zum Cu Studiengang:	urriculum in diesem	B.Sc. Chemie → Vorgezogene Master-M	odule
		B.Sc. Chemie → Vorgezogene Master-M	odule
			Forschungsprofil)>Forschungsprofil 3: chnology>Grundmodul
			Forschungsprofil)>Forschungsprofil 3: chnology>Grundmodul
			rofilspezifische Wahlpflichtmodule ochemistry and Biotechnology
11. Empfohlene Vorau	ssetzungen:		
12. Lernziele:		Students will - understand the processes o Biology	f Nucleic acid biochemistry and Molecular
		Nucleic acid biochemistry pro - comprehend the principles of roles in living cells - understand the mechanisms pathways - know synthesis and activitie	the principles of the evoutionary origin of
13. Inhalt:		Stoffwechselbiochemie	
		Abbau der Ketosäuren)	ese, Regulation bbau (Harnstoffzyklus, Transaminierungen xierung, Synthese der Ketosäuren)

Stand: 07. Oktober 2015 Seite 166 von 216

- Stoffwechsel und Funktion von Lipiden (Membranlipide, Isopreonoide, Eikosanoide, Steroide)
- Photosynthese (Bakterielle Photosysteme, Lichtreaktion, Dunkelreaktion, Regulation, C4 Pflanzen)
- Grundlagen der Physiologie des Zucker-, Fett- und Aminosäurestoffwechsels und der hormonalen Kontrolle
- Pathophysiologische Effekte

Nukleinsäure Biochemie

- Struktur von Nukleinsäuren (A, B, Z DNA, RNA, Topologie, Tripelhelix, Tetraden, h-Loops, Modifikation von Nukleinsäuren)
- Struktur und Mechansimus von DNA bindenden Proteinen und Enzymen
- DNA Replikation (Mechanismus der DNA Polymerase, DNA Polymerasen in Bakterien und Eukaryoten, Intitiation, Termination)
- DNA Reparatur (Typen von DNA Schäden, postreplikative Reparatur, Base Excision, Nucelotide Excision, direkte Reparatur, nonhomologous end joning, homologe Rekombination)
- Transkription und RNA Modifikation (RNA Polymerase, Modifikation von mRNA, rRNA und tRNA)
- Proteinbiosynthese (tRNAs, genetischer Code, Aminoacyl tRNA Synthetasen, Struktur von Ribosomen, Initiation, Elongation, Termination, nicht natürliche Aminosäuren)
- Genregulation in Prokaryoten (Operon, Attenuator, Riboswitch, Genetische Schalter)

Bioorganische Chemie

- Natürliche und synthetische bioaktive Stoffe
- Bioorganische Chemie der Biopolymeren

14. Literatur:

- current primary literature
- Stryer, Biochemistry (6. th ed.), Freemann, New York
- Voet, Voet & Pratt, Principles of Biochemistry: Life at the Molecular Level (3rd ed.), Wiley 2008
- 15. Lehrveranstaltungen und -formen:
- 357701 Vorlesung Nukleinsäure Biochemie
- 357702 Vorlesung Bioorganische Chemie
- 357703 Vorlesung Biosynthesen und Metabolismus
- 16. Abschätzung Arbeitsaufwand:

Präsenzzeit:

Die Studierenden müssen 2 der 3 angebotenen Vorlesungen besuchen, die dann auch Inhalt der Prüfung sind.

- Vorlesung 1: 2 SWS x 14 Wochen = 28 h
- Vorlesung 2: 2 SWS x 14 Wochen = 28 h

Selbststudium:

• 2 h pro Präsenzstunde = 112 h

Abschlussprüfung incl. Vorbereitung: 12 h

Summe: 180 Stunden

17. Prüfungsnummer/n und -name:

35771 Advanced Biochemistry and Bioorganic Chemistry (BSL), schriftlich, eventuell mündlich, Gewichtung: 1.0

18. Grundlage für ...:

Stand: 07. Oktober 2015 Seite 167 von 216

19. Medienform:

20. Angeboten von: Institut für Biochemie

Stand: 07. Oktober 2015 Seite 168 von 216

232 Spezialmodule

Zugeordnete Module: 35660 Advanced Biocatalysis

35780 Advanced Bioorganic Chemistry 35790 Biochemie Praktikum für Chemiker

35800 Genregulation, Chromatin und molekulare Epigenetik

35810 Computational Biochemistry

58060 DNA Biochemie und Molekulare Epigenetik Praktikum und Seminar für

Studierende der Chemie

Stand: 07. Oktober 2015 Seite 169 von 216

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. Modulverantwortlicher:		UnivProf. Bernhard Hauer	
9. Dozenten:		Wolfgang KaimJoachim BillBernhard Hauer	
10. Zuordnung zum Cu Studiengang:	urriculum in diesem	B.Sc. Chemie → Vorgezogene Master-Mo	odule
		B.Sc. Chemie → Vorgezogene Master-Mo	odule
			orschungsprofil)>Forschungsprofil 1: d Caralysis>Spezialmodule
			orschungsprofil)>Forschungsprofil 3: hnology>Spezialmodule
			orschungsprofil)>Forschungsprofil 1: d Catalysis>Spezialmodule
			orschungsprofil)>Forschungsprofil 3: hnology>Spezialmodule
11. Empfohlene Vorau	ssetzungen:		
12. Lernziele:		Students	
		- understand function and med	chanism of enzymes
		- know methods for production	and improvements
		- are familar with relevant exa	mples of biocatalysis
		- master the principles of bioca	atalysis
13. Inhalt:		 Enzyme Engeneering mechanistic aspects of bioc Function of cofactors and m Development of screening a Applied asspects and indus Access to non-physiological 	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. Lehrveranstaltunge			

Stand: 07. Oktober 2015 Seite 170 von 216

	 356602 Vorlesung Synthetische Biologie 356603 Vorlesung Bioanorganische Chemie		
16. Abschätzung Arbeitsaufwand:	Präsenzzeit:		
	Vorlesung: 4 SWS x 14 = 56 h		
	Selbststudium:		
	2h pro Präsenzzeit Vorlesung: 112 h		
	Prüfung incl Vorbereitung: 12 h Summe: 180 Stunden		
17. Prüfungsnummer/n und -name:	35661 Advanced Biocatalysis (BSL), schriftlich, eventuell mündlich, Gewichtung: 1.0		
18. Grundlage für :			
19. Medienform:			
20. Angeboten von:			

Stand: 07. Oktober 2015 Seite 171 von 216

2. Modulkürzel:

Modul: 35780 Advanced Bioorganic Chemistry

030620049

	0000=00.0	0	. ••
3. Leistungspunkte:	6.0 LP	6. Turnus:	jedes 2. Semester, WiSe
4. SWS:	4.0	7. Sprache:	Englisch
8. Modulverantwortlich	er:	UnivProf. Clemens Richert	
9. Dozenten:		Clemens RichertJörg Senn-BilfingerPeter FischerMichael Börsch	
10. Zuordnung zum Curriculum in diesem Studiengang:		B.Sc. Chemie → Vorgezogene Master-M B.Sc. Chemie	lodule
		Biochemistry and Biotec → M.Sc. Chemie → Wahlpflichtbereich A: (F Biochemistry and Biotec	Forschungsprofil)>Forschungsprofil 3 chnology>Spezialmodule Forschungsprofil)>Forschungsprofil 3 chnology>Spezialmodule
		>Forschungsprofil 1: Ac → M.Sc. Chemie	rofilspezifische Wahlpflichtmodule dvanced Synthesis and Catalysis rofilspezifische Wahlpflichtmodule
11. Empfohlene Vorau	ssetzungen:		ochemistry and Biotechnology
12. Lernziele:		 learn how biologically relevant 	s in bioorganic and biophysical chemist ant molecules are synthesized, understa

5. Moduldauer:

1 Semester

- learn how biologically relevant molecules are synthesized, understand their spectroscopic and biophysical properties, and gain insights into their function
- develop an understanding of the principles of bioorganic and biophysical chemistry

13. Inhalt:

This course will be taught in two separate classes. The first of the classes is entitled Advanced Bioorganic Compounds and focuses on compounds used in contemporary bioorganic and biomedical chemistry. The second of the courses focuses on spectroscopic and structural aspects of bioorganic compounds. This class is entitled Biophysical Chemistry and Structure.

In Advanced Bioorganic Compounds the chemistry of important classes of biologically relevant compounds will be presented with an emphasis on compounds that are used in biomedical or biotechnological applications.

Stand: 07. Oktober 2015 Seite 172 von 216

20. Angeboten von:

	In Biophysical Chemistry and Structure the structure and dynamics of biologically relevant molecules and biomacromolecules will be presented. Topics may include methods for the detection, characterization, and structural characterization of biomolecules, as well as methodologies for labeling and conformational studies.
14. Literatur:	- Claridge, T. D. W. "High-Resolution NMR techniques in Organic Chemistry", Elsevier (2008) - R. Phillips et al., Physical Biology of the Cell, Garland (2009) - Blackburn, Gait, Loakes and Williams, Nucleic Acids in Chemistry and Biology, RSC Publishing, 2006.
15. Lehrveranstaltungen und -formen:	 357801 Vorlseung Bioorganische Verbindungen für Fortgeschrittene 357802 Vorlseung Biophysikalische Chemie und Struktur
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:	

Stand: 07. Oktober 2015 Seite 173 von 216

Modul: 35790 Biochemie Praktikum für Chemiker

2. Modulkürzel:	030300050	5. Moduldauer:	1 Semester
3. Leistungspunkte:	6.0 LP	6. Turnus:	jedes 2. Semester, WiSe
4. SWS:	4.0	7. Sprache:	Deutsch
8. Modulverantwortlich	ier:	UnivProf. Albert Jeltsch	
9. Dozenten:		Renata JurkowskaHans RudolphAlbert Jeltsch	
10. Zuordnung zum Co Studiengang:	urriculum in diesem	B.Sc. Chemie → Vorgezogene Master-Mo	odule
		B.Sc. Chemie → Vorgezogene Master-Mo	odule
			orschungsprofil)>Forschungsprofil 3: chnology>Spezialmodule
			orschungsprofil)>Forschungsprofil 3: chnology>Spezialmodule
		M.Sc. Chemie → Wahlpflichtmodule>pr	rofilspezifische Wahlpflichtmodule ochemistry and Biotechnology
11. Empfohlene Vorau	ssetzungen:		
12. Lernziele:		Die Studierenden Lernen grundlegende Methor Proteinchemie, und Molekular Erlernen die Dokumentation Diskutieren Ergebnisse mit Ferlernen die Planung von Expubliederholungen	von Versuchsergebnissen Hilfe von Literaturangaben
13. Inhalt:		Methoden der Biochemie Proteine: Aktivität, Reinigung, Löslichkeit, Stabilität Elektrophorese, Western Blot Enzymkinetik, Photometrie DNA: Polymerase-Kettenreaktion (PCR), Elektrophorese, Restriktionsverdau Kohlenhydrat Biochemie	
14. Literatur:		Pratikumsskript	
15. Lehrveranstaltunge	en und -formen:	357901 Biochemie Praktikur	m für Chemiker
16. Abschätzung Arbe	itsaufwand:	Praktikum und Seminar Bio	chemie
		Präsenzzeit: 80 Stunden (10	Tage a 8 Stunden)
		Selbststudium: 50 Stunden	
		Verfassen des Protokols: 30 S	Stunden

Stand: 07. Oktober 2015 Seite 174 von 216

SUMME: 160 Stunden

17. Prüfungsnummer/n und -name:	35791 Biochemie Praktikum für Chemiker (BSL), schriftliche Prüfung Gewichtung: 1.0
18. Grundlage für :	80730 Bachelorarbeit Chemie 80250 Masterarbeit Chemie
19. Medienform:	
20. Angeboten von:	Institut für Biochemie

Stand: 07. Oktober 2015 Seite 175 von 216

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. Modulverantwortlicher:		Apl. Prof. Jürgen Pleiss		
9. Dozenten:		Jürgen Pleiss Johannes Kästner		
10. Zuordnung zum Curriculum in diesem Studiengang:		B.Sc. Chemie → Vorgezogene Master-Mo	odule	
		B.Sc. Chemie → Vorgezogene Master-Mo	odule	
			orschungsprofil)>Forschungsprofil 3: hnology>Spezialmodule	
		DoubleM.D. Chemie → Wahlpflichtbereich A: (Forschungsprofil)>Forschungsprofil 4 Theory and Simulation>Spezialmodule →		
		 M.Sc. Chemie → Wahlpflichtbereich A: (Forschungsprofil)>Forschungsprofil 3 Biochemistry and Biotechnology>Spezialmodule → 		
		 M.Sc. Chemie → Wahlpflichtbereich A: (Forschungsprofil)>Forschungsprofil 4 Theory and Simulation>Spezialmodule → 		
		 M.Sc. Chemie → Wahlpflichtmodule>profilspezifische Wahlpflichtmodule>Forschungsprofil 3: Biochemistry and Biotechnology → 		
		 M.Sc. Chemie → Wahlpflichtmodule>profilspezifische Wahlpflichtmodule>Forschungsprofil 4: Theory and Simulation in Chemistry → 		
11. Empfohlene Vorau	ssetzungen:			
10 Lorn-iolo.		The students		

12. Lernziele:

The students

- know widely used bioinformatics methods to analyse protein sequences and to model protein structures
- are able to apply these methods to simple problems by using biological databases and bioinformatics tools, and to present and discuss the results in written and in oral form
- understand the basic concepts of the description of proteins by force fields
- know system properties that can be modelled by molecular dynamics simulations, and know the respective methods
- know the biochemical properties that can be modelled by QM/MM simulations
- know how molecular mechanics and molecular docking are applied to predict protein-ligand-complexes

Stand: 07. Oktober 2015 Seite 176 von 216

13. Inhalt:	 biological databases (sequence and structure of proteins) sequence alignment phylogenetic analysis patterns, profiles, domains protein architectures and protein folding modelling of protein structure molecular dynamics simulation force fields for proteins and ligands QM/MM simulations docking of proteins and ligands 		
14. Literatur:	Durbin, Eddy, Krogh, Mitchison "Biological Sequence Analysis" Leach "Molecular Modelling"		
15. Lehrveranstaltungen und -formen:	 358101 Vorlesung Bioinformatik 1 358102 Vorlesung Simulation von Proteinen 358103 Übung Simulation von Proteinen 		
16. Abschätzung Arbeitsaufwand:	Präsenzzeit: 56 Stunden Selbststudium: 124 Stunden Summe: 180 Stunden		
17. Prüfungsnummer/n und -name:	35811 Computational Biochemistry (BSL), schriftlich, eventuell mündlich, Gewichtung: 1.0		
18. Grundlage für :			
19. Medienform:			
20. Angeboten von:			

Stand: 07. Oktober 2015 Seite 177 von 216

Modul: 58060 DNA Biochemie und Molekulare Epigenetik Praktikum und Seminar für Studierende der Chemie

2. Modulkürzel:	030300001	5. Moduldauer:	1 Semester	
3. Leistungspunkte:	6.0 LP	6. Turnus:	jedes 2. Semester, WiSe	
4. SWS:	4.0	7. Sprache:	Nach Ankuendigung	
8. Modulverantwortlicher:		UnivProf. Albert Jeltsch		
9. Dozenten:		Albert JeltschRenata JurkowskaTomasz JurkowskiSrikanth Kudithipudi		
10. Zuordnung zum Curriculum in diesem Studiengang:		Biochemistry and Biotec → M.Sc. Chemie → Wahlpflichtbereich A: (F	forschungsprofil)>Forschungsprofil 3 chnology>Spezialmodule forschungsprofil)>Forschungsprofil 3 chnology>Spezialmodule	
		→ M.Sc. Chemie → Wahlpflichtmodule>pr	ofilspezifische Wahlpflichtmodule ochemistry and Biotechnology	
11. Empfohlene Voraussetzungen:		Advanced Biochemistry and Bioorganic Chemistry		
12. Lernziele:		In der Laborübung erlernen di	ie Studierenden	
		EpigenetikExperimente zu planen, durdas Verfassen von Laborpre	otokollen oderne Literatur und erlernen die	
13. Inhalt:		Mechanismen der Genregulation, Epigenetische Signale und Modellsysteme, Mechanismen epigenetischer Regulation, Chromatinstruktur, zelluläre Biochemie		
		Methoden zum Studium der DNA Bindung, Protein-Protein Wechselwirkung, Proteinanalytik, und Proteinexpression		
14. Literatur:		Nelson/Cox, Lehninger Biochemistry		
		Watson et al., Molecular Biology of the Gene.		
		Epigenetics Allis/Jenuwein/Re Press	einbert, Cold Spring Harbor Laboratory	
15. Lehrveranstaltungen und -formen:		 580602 Seminar Biochemische Methoden für Fortgeschrittene 580603 Praktikum Biochemische Methoden für Fortgeschrittene 		
16. Abschätzung Arbeitsaufwand:		Laborübung		
		Präsenzzeit: 50 Stunden		

Stand: 07. Oktober 2015 Seite 178 von 216

Selbststudium: 70 Stunden
Summe: 120 Stunden
Seminar
Präsenzzeit: 10 Stunden
Selbststudium: 20 Stunden
Summe: 30 Stunden
Summe: 30 Stunden
SUMME: 180 Stunden
17. Prüfungsnummer/n und -name:
58061 DNA Biochemie und Molekulare Epigenetik Praktikum und Seminar für Studierende der Chemie (BSL), Sonstiges, Gewichtung: 1.0

18. Grundlage für ...:
19. Medienform:
20. Angeboten von:

Stand: 07. Oktober 2015 Seite 179 von 216

Modul: 35800 Genregulation, Chromatin und molekulare Epigenetik

2. Modulkürzel:	030300057	5. Moduldauer:	1 Semester	
3. Leistungspunkte:	6.0 LP	6. Turnus:	jedes 2. Semester, WiSe	
4. SWS:	4.0	7. Sprache:	Deutsch	
8. Modulverantwortlicher:		UnivProf. Albert Jeltsch		
9. Dozenten:		Albert JeltschTomasz JurkowskiRenata Jurkowska		
10. Zuordnung zum Curriculum in diesem Studiengang:		B.Sc. Chemie → Vorgezogene Master-M	lodule	
		B.Sc. Chemie → Vorgezogene Master-W	lodule	
			Forschungsprofil)>Forschungsprofil 3: chnology>Spezialmodule	
		 M.Sc. Chemie → Wahlpflichtbereich A: (Forschungsprofil)>Forschungsprofil 3: Biochemistry and Biotechnology>Spezialmodule → 		
			rofilspezifische Wahlpflichtmodule ochemistry and Biotechnology	
11. Empfohlene Voraussetzungen:		Biochemie für Fortgeschrittene oder Advanced Biochemistry and Bioorganic Chemistry		
12. Lernziele:		Die Studierenden		
		 Informationstransfers und e verstehen die Struktur und verstehen die Konzepte un Genregulation können Experimente entwe interpretieren und Schlußfo schließen können die Aussagekraft e geeignete Kontrollexperime verstehen die molekularen Informationstransfers und e lernen moderne Konzepte wenden molekulare Grund biologische Vorgänge wie verstehen 	erfen, experimentelle Daten kritisch olgerungen aus experimentellen Befunden xperimenteller Strategien einschätzen und	
13. Inhalt:		 Struktur und Funktion von Chromatin Mechanismen der Genregulation in Eukaryoten Epigenetische Modellsysteme Mechanismen epigenetischer Regulation DNA Modifikation (Methylierung, Oxidation von Methylcytosin) 		

Stand: 07. Oktober 2015 Seite 180 von 216

 Histon Modifikationen (Acetylierung, Methylierung, Ubiquitylierung) Nicht codierende RNA Imprinting X-Chromosom Inaktivierung Differenzierung und Stammzellen Rolle epigenetischer Regulation bei Krankheiten Epigenetische System in Pflanzen
Nelson/Cox, Lehninger Biochemistry Watson et al., Molecular Biology of the Gene. Epigenetics Allis/Jenuwein/Reinbert, Cold Spring Harbor Laboratory Press
aktuelle Publikationen
358001 Vorlesung Genregulation, Chromatin und molekulare Epigenetik
Präsenzzeit 4 SWS x 14 Wochen: 56 h Selbststudium: 112 h (ca. 2 h pro SWS) Prüfungsvorbereitung und Prüfung: 12 h Summe: 180 h
35801 Genregulation, Chromatin und molekulare Epigenetik (BSL), schriftliche Prüfung, 60 Min., Gewichtung: 1.0
80630 Masterarbeit Technische Biologie 80250 Masterarbeit Chemie
Institut für Biochemie

Stand: 07. Oktober 2015 Seite 181 von 216

240 Forschungsprofil 4: Theory and Simulation

Zugeordnete Module: 241 Grundmodul

242 Spezialmodule

Stand: 07. Oktober 2015 Seite 182 von 216

241 Grundmodul

35820 Advanced Methods of Quantum Chemistry 35820 Advanced Methods of Quantum Chemistry Zugeordnete Module:

Stand: 07. Oktober 2015 Seite 183 von 216

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:	UnivProf. Andreas Köhn	
9. Dozenten:		 Hans-Joachim Werner Johannes Kästner Andreas Köhn	
10. Zuordnung zum Cu Studiengang:	ırriculum in diesem	B.Sc. Chemie → Vorgezogene Master-Mo	odule
		B.Sc. Chemie → Vorgezogene Master-Mo	odule
		DoubleM.D. Chemie → Wahlpflichtbereich A: (F Theory and Simulation - →	orschungsprofil)>Forschungsprofil 4: ->Grundmodul
		M.Sc. Chemie → Wahlpflichtbereich A: (F Theory and Simulation - →	orschungsprofil)>Forschungsprofil 4: ->Grundmodul
			ofilspezifische Wahlpflichtmodule eory and Simulation in Chemistry
11. Empfohlene Voraussetzungen:		Vorlesung Theoretische Chen Vorlesung Computational Che	
12. Lernziele:		The students	
		 Can judge the computations methods. 	en simulation task an appropriate method. al effort and the accuracy of different d mathematical foundations of important
13. Inhalt:		dynamical electron correlation Plesset perturbation theory, corself-consistent field theory; multi-reference configuration is excited states; calculation of rigorous polarizabilities, transition more gradients and their relation to theory; density fitting approximations for Hartree-Forapproximations of electron corrections.	of second quantization; static and effects; configuration interaction, Møller-oupled-cluster methods; multiconfiguration ulti-reference perturbation theory, nteraction; 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; eture calculations for solids; other topics in
14. Literatur:		R. McWeeny, Methods of Mol	ecular Quantum Mechanics, second edition

Stand: 07. Oktober 2015 Seite 184 von 216

	F. Jensen, Introduction to Computational Chemistry, second edition, 2
15. Lehrveranstaltungen und -formen:	 358201 Vorlesung Fortgeschrittene Methoden der Quantenchemie 358202 Übung Fortgeschrittene Methoden der Quantenchemie
16. Abschätzung Arbeitsaufwand:	Präsenzzeit: 56 Stunden Selbststudium: 124 Stunden Summe: 180 Stunden
17. Prüfungsnummer/n und -name:	35821 Advanced Methods of Quantum Chemistry (BSL), schriftlich, eventuell mündlich, 120 Min., Gewichtung: 1.0
18. Grundlage für :	
19. Medienform:	
20. Angeboten von:	Theoretische Chemie

Stand: 07. Oktober 2015 Seite 185 von 216

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:	UnivProf. Andreas Köhn	
9. Dozenten:		 Hans-Joachim Werner Johannes Kästner Andreas Köhn	
10. Zuordnung zum Cu Studiengang:	urriculum in diesem	B.Sc. Chemie → Vorgezogene Master-Mo	odule
		B.Sc. Chemie → Vorgezogene Master-Mo	odule
		DoubleM.D. Chemie → Wahlpflichtbereich A: (F Theory and Simulation - →	orschungsprofil)>Forschungsprofil 4: ->Grundmodul
		M.Sc. Chemie → Wahlpflichtbereich A: (F Theory and Simulation - →	orschungsprofil)>Forschungsprofil 4: ->Grundmodul
			ofilspezifische Wahlpflichtmodule eory and Simulation in Chemistry
11. Empfohlene Vorau	ssetzungen:	Vorlesung Theoretische Chen Vorlesung Computational Che	
12. Lernziele:		The students	
		 Can judge the computations methods. 	ren simulation task an appropriate method. al effort and the accuracy of different distributed mathematical foundations of important
13. Inhalt:		dynamical electron correlation Plesset perturbation theory, or self-consistent field theory; multi-reference configuration i excited states; calculation of r polarizabilities, transition morn gradients and their relation to theory; density fitting approximations for Hartree-For approximations of electron consistence.	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 nations; linear scaling methods: multipole ock and density functional theory, local rrelation; explicitly correlated methods; eture calculations for solids; other topics in
14. Literatur:		R. McWeeny, Methods of Mol 1989	ecular Quantum Mechanics, second edition

Stand: 07. Oktober 2015 Seite 186 von 216

	F. Jensen, Introduction to Computational Chemistry, second edition, 2
15. Lehrveranstaltungen und -formen:	 358201 Vorlesung Fortgeschrittene Methoden der Quantenchemie 358202 Übung Fortgeschrittene Methoden der Quantenchemie
16. Abschätzung Arbeitsaufwand:	Präsenzzeit: 56 Stunden Selbststudium: 124 Stunden Summe: 180 Stunden
17. Prüfungsnummer/n und -name:	35821 Advanced Methods of Quantum Chemistry (BSL), schriftlich, eventuell mündlich, 120 Min., Gewichtung: 1.0
18. Grundlage für :	
19. Medienform:	
20. Angeboten von:	Theoretische Chemie

Stand: 07. Oktober 2015 Seite 187 von 216

242 Spezialmodule

Zugeordnete Module: 35810 Computational Biochemistry

35830 Programming and Numerical Methods

35840 Simulationsmethoden in der Physik für Chemiker I35850 Group Theory and Molecular Spectroscopy

35860 Molecular Quantum Mechanics

Stand: 07. Oktober 2015 Seite 188 von 216

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:	Apl. Prof. Jürgen Pleiss	
9. Dozenten:		Jürgen Pleiss Johannes Kästner	
10. Zuordnung zum Ci Studiengang:	urriculum in diesem	B.Sc. Chemie → Vorgezogene Master-Mo	odule
		B.Sc. Chemie → Vorgezogene Master-Mo	odule
			orschungsprofil)>Forschungsprofil 3: hnology>Spezialmodule
		DoubleM.D. Chemie → Wahlpflichtbereich A: (F Theory and Simulation - →	orschungsprofil)>Forschungsprofil 4: ->Spezialmodule
			orschungsprofil)>Forschungsprofil 3: chnology>Spezialmodule
		M.Sc. Chemie→ Wahlpflichtbereich A: (FTheory and Simulation -	orschungsprofil)>Forschungsprofil 4: ->Spezialmodule
			ofilspezifische Wahlpflichtmodule ochemistry and Biotechnology
		 M.Sc. Chemie → Wahlpflichtmodule>profilspezifische Wahlpflichtmodule>Forschungsprofil 4: Theory and Simulation in Chemistry → 	
11. Empfohlene Vorau	ssetzungen:		
12 Loroziolo:		The students	

12. Lernziele:

The students

- know widely used bioinformatics methods to analyse protein sequences and to model protein structures
- are able to apply these methods to simple problems by using biological databases and bioinformatics tools, and to present and discuss the results in written and in oral form
- understand the basic concepts of the description of proteins by force fields
- know system properties that can be modelled by molecular dynamics simulations, and know the respective methods
- know the biochemical properties that can be modelled by QM/MM simulations
- know how molecular mechanics and molecular docking are applied to predict protein-ligand-complexes

Stand: 07. Oktober 2015 Seite 189 von 216

13. Inhalt:	 biological databases (sequence and structure of proteins) sequence alignment phylogenetic analysis patterns, profiles, domains protein architectures and protein folding modelling of protein structure molecular dynamics simulation force fields for proteins and ligands QM/MM simulations docking of proteins and ligands 	
14. Literatur:	Durbin, Eddy, Krogh, Mitchison "Biological Sequence Analysis" Leach "Molecular Modelling"	
15. Lehrveranstaltungen und -formen:	 358101 Vorlesung Bioinformatik 1 358102 Vorlesung Simulation von Proteinen 358103 Übung Simulation von Proteinen 	
16. Abschätzung Arbeitsaufwand:	Präsenzzeit: 56 Stunden Selbststudium: 124 Stunden Summe: 180 Stunden	
17. Prüfungsnummer/n und -name:	35811 Computational Biochemistry (BSL), schriftlich, eventuell mündlich, Gewichtung: 1.0	
18. Grundlage für :		
19. Medienform:		
20. Angeboten von:		

Stand: 07. Oktober 2015 Seite 190 von 216

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	ner:	Apl. Prof. Guntram Rauhut	
9. Dozenten:			
10. Zuordnung zum Cu Studiengang:	urriculum in diesem	B.Sc. Chemie → Vorgezogene Master-Mo	odule
		B.Sc. Chemie → Vorgezogene Master-Me	odule
		DoubleM.D. Chemie → Wahlpflichtbereich A: (F Theory and Simulation - →	orschungsprofil)>Forschungsprofil 4: ->Spezialmodule
		 M.Sc. Chemie → Wahlpflichtbereich A: (F Theory and Simulation - 	orschungsprofil)>Forschungsprofil 4: ->Spezialmodule
		 M.Sc. Chemie → Wahlpflichtmodule>profilspezifische Wahlpflichtmodule>Forschungsprofil 4: Theory and Simulation in Chemistry → 	
11. Empfohlene Vorau	ssetzungen:		
12. Lernziele:		Students will understand	
		 basics and applications of group theory the quantum chemical simulation of molecular spectra the calculation of spectra with the help of quantum chemical software 	
13. Inhalt:		Group theory:	
		representations, irreducible re representations, direct produc projection operators, symmetr	proups, mathematical basis, matrix epresentations, character table, reduction ets, vanishing intergrals and selection rule by adapted bases. Crystal Field Theory, vibrations
		Theoretical spectroscopy of	f molecules:
		Connection between molecular properties and gradients; coordinate systems (separation of rotation and vibration); potential energy surface generation; vibrational spectroscopy (harmonic and variationa anharmonic approaches); vibration correlation methods; calculation of electronic excitation energies; multi-reference methods (MCSCF); transition moments; calculation of vibronic transitions (Franck-Condon factors)	
14. Literatur:		Atkins, Friedman, "Molecular Cotton, "Chemical Application	s of Group Theory"
		Jensen, "Introduction to Computational Chemistry"	

Stand: 07. Oktober 2015 Seite 191 von 216

15. Lehrveranstaltungen und -formen:	 358501 Lecture Group Theory and Molecular Spectroscopy 358502 Exercise Group Theory and Molecular Spectroscopy
16. Abschätzung Arbeitsaufwand:	Präsenzzeit:
	 Group Theory and Molecular Spectroscopy, lecure: 3 SWS x 14 Wochen = 42 h Exercises: 1 SWS x 14 Wochen = 14 h
	Selbststudium:
	• 2 h pro Präsenzstunde = 112 Stunden
	Abschlussprüfung incl. Vorbereitung: 12 h
	Summe: 180 Stunden
17. Prüfungsnummer/n und -name:	35851 Group Theory and Molecular Spectroscopy (BSL), schriftlich, eventuell mündlich, Gewichtung: 1.0
18. Grundlage für :	
19. Medienform:	
20. Angeboten von:	

Stand: 07. Oktober 2015 Seite 192 von 216

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
3. Modulverantwortlich	er:	UnivProf. Andreas Köhn	
9. Dozenten:		Johannes KästnerAndreas Köhn	
10. Zuordnung zum Cu Studiengang:	ırriculum in diesem	B.Sc. Chemie → Vorgezogene Master-Mo	odule
		B.Sc. Chemie → Vorgezogene Master-Mo	odule
		DoubleM.D. Chemie → Wahlpflichtbereich A: (For Theory and Simulation	orschungsprofil)>Forschungsprofil 4: ->Spezialmodule
		M.Sc. Chemie → Wahlpflichtbereich A: (For Theory and Simulation	orschungsprofil)>Forschungsprofil 4: ->Spezialmodule
			ofilspezifische Wahlpflichtmodule eory and Simulation in Chemistry
11. Empfohlene Vorau	ssetzungen:		
12. Lernziele:		 Understand the quantization Can derive and apply perturb Know the consequences of r Are able to calculate reaction 	nation for special one-dimensional probler of the angular momentum and its addition pation theory elativity on quantum-mechanical systems or rates by using transition state theory
		Understand the basis of scat	
13. Inhalt:		observables. Angular moment eigenfunctions (spherical harm application of the algebra of the and dynamics. Time-depende of electromagnetic radiation w coefficients, oscillator strength Relativistic effects (scalar, spin	es, and operators; operators and tum, creation- and destruction operators, monics), addition of angular momentum, the angular momentum in spectroscopy on the perturbation theory, interaction with molecules, intensities, Einsteinses. Quantum statistics (bosons, fermions). In-orbit coupling). ing: partition functions, transition state
			one-dimensional potential problems, bas path integrals and instanton theory. Other
14. Literatur:		Atkins, Molecular Quantum	Mechanics
		Cohen-Tannoudji, Quantum	Mechanics
15. Lehrveranstaltunge	en und -formen:	• 358601 Lecture Molecular Q • 358602 Exercise Molecular 0	

Stand: 07. Oktober 2015 Seite 193 von 216

16. Abschätzung Arbeitsaufwand:	Präsenzzeit: 56 Stunden Selbststudium: 124 Stunden Summe: 180 Stunden
17. Prüfungsnummer/n und -name:	35861 Molecular Quantum Mechanics (BSL), schriftlich, eventuell mündlich, 120 Min., Gewichtung: 1.0
18. Grundlage für :	
19. Medienform:	
20. Angeboten von:	

Stand: 07. Oktober 2015 Seite 194 von 216

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	er:	UnivProf. Johannes Kästner	
9. Dozenten:			
10. Zuordnung zum Cu Studiengang:	urriculum in diesem	B.Sc. Chemie → Vorgezogene Master-M	odule
		B.Sc. Chemie → Vorgezogene Master-M	odule
		DoubleM.D. Chemie → Wahlpflichtbereich A: (F Theory and Simulation -	orschungsprofil)>Forschungsprofil 4: >Spezialmodule
		M.Sc. Chemie → Wahlpflichtbereich A: (F Theory and Simulation - →	forschungsprofil)>Forschungsprofil 4: >Spezialmodule
			ofilspezifische Wahlpflichtmodule eory and Simulation in Chemistry
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 extr stationary points (application: differentiation and integration	gramming, solution of linear systems of ast-squares fitting), solution of eigenvalue armonic 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 I	
16. Abschätzung Arbei	itsaufwand:	Präsenzzeit:	
		Numerical Methods, lecure.Tutorial/Laboratory course:	
		Selbststudium:	
		• 2 h pro Präsenzstunde = 1	12 Stunden
		Abschlussprüfung incl. Vorbe	reitung: 12 h

Stand: 07. Oktober 2015 Seite 195 von 216

	Summ	Summe: 180 Stunden	
17. Prüfungsnummer/n und -name:	35831	Programming and Numerical Methods (BSL), schriftlich, eventuell mündlich, Gewichtung: 1.0	
18. Grundlage für :			
19. Medienform:			
20. Angeboten von:			

Stand: 07. Oktober 2015 Seite 196 von 216

Modul: 35840 Simulationsmethoden in der Physik für Chemiker I

2. Modulkürzel:	-	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:	UnivProf. Christian Holm	
9. Dozenten:		Christian Holm Maria Fyta	
10. Zuordnung zum Cu Studiengang:	urriculum in diesem	B.Sc. Chemie → Vorgezogene Master-Mo	odule
		B.Sc. Chemie → Vorgezogene Master-Mo	odule
		DoubleM.D. Chemie → Wahlpflichtbereich A: (F Theory and Simulation - →	orschungsprofil)>Forschungsprofil 4: >Spezialmodule
		M.Sc. Chemie → Wahlpflichtbereich A: (F Theory and Simulation - →	orschungsprofil)>Forschungsprofil 4: >Spezialmodule
			ofilspezifische Wahlpflichtmodule eory and Simulation in Chemistry
11. Empfohlene Voraussetzungen:		 Fundamental Knowledge of particular Thermodynamics Unix basics Basic Programming skills in Basics of Numerical Mather 	C and Python
12. Lernziele:		for simulating physical phenor Afterward, the participants sha	gh understanding of numerical methods mena of classical and quantum systems. all be able to autonomously apply simulatio The tutorials also support media- and
13. Inhalt:		Simulation Methods in Phys in Winter Term)	sics 1 (2 SWS Lecture + 2 SWS Tutorials
		Homepage (Winter Term 2019 http://www.icp.uni-stuttgart.de Simulation_Methods_in_Phys	/~icp/
		 History of Computers Finite-Element-Method Molecular Dynamics (MD) Integrators Different Ensembles: The Observables Simulation of quantum mec Solving the Schrödinger e Lattice models, Lattice ga Monte-Carlo-Simulations (M 	hanical problems equation auge theory

Stand: 07. Oktober 2015 Seite 197 von 216

	Spin Systems, Critical Phenomena, Finite Size ScalingStatistical Errors, Autocorrelation	
14. Literatur:	 Frenkel, Smit, "Understanding Molecular Simulations", Academic Press, San Diego, 2002. Allen, Tildesley, "Computer Simulation of Liquids". Oxford Science Publications, Clarendon Press, Oxford, 1987. 	
15. Lehrveranstaltungen und -formen:	 358401 Vorlesung Simulationsmethoden in der Physik für Chemike I 358402 Übung Simulationsmethoden in der Physik für Chemiker I 	
16. Abschätzung Arbeitsaufwand:	 Lecture "Simulation Methods in Physics 1": 28h Attendance, 56h Home work Tutorials "Simulation Methods in Physics 1": 28h Attendance, 68h Doing the Excercises 	
	Total: 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: 07. Oktober 2015 Seite 198 von 216

300 Wahlpflichtbereich B: (profilungebunden)

Zugeordnete Module: 17750 Grundzüge des gewerblichen Rechtsschutzes

26060 Chemistry of the Atmosphere

35870 Mikroreaktionstechnik

35880 Geochemie

35890 Analytik für Fortgeschrittene mit Massenspektrometrie und Elektronenstrahl-

Mikroanalyse

35900 Polymere Materialien

35910 Industrielle Organische Chemie37230 Kristallstruktur und Mikrostruktur

Stand: 07. Oktober 2015 Seite 199 von 216

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	
8. Modulverantwortliche	er:	UnivProf. Hans-Joachim Ma	ssonne	
9. Dozenten:		Joachim Opitz Thomas Theye		
10. Zuordnung zum Cu Studiengang:	rriculum in diesem	B.Sc. Chemie → Vorgezogene Master-Mo	odule	
		B.Sc. Chemie → Vorgezogene Master-Mo	odule	
		DoubleM.D. Chemie → Incoming>Wahlpflichti (profilungebunden) →	module>Wahlpflichtbereich B:	
		DoubleM.D. Chemie → Outgoing>Wahlpflichti (profilungebunden) →	module>Wahlpflichtbereich B:	
		M.Sc. Chemie→ Wahlpflichtbereich B: (profilungebunden)		
		 M.Sc. Chemie → Wahlpflichtmodule>nicht profilgebundene Wahlpflichtmodule → 		
11. Empfohlene Voraus	ssetzungen:	BSc Chemie		
12. Lernziele: Die Studierenden erwerben weitergehende Kenntnisse in Mikrosonenanalytik (mit Elektronenstrahlen) und Masse Sie befähigen die Studierenden zur Durchführung molek Strukturermittlung, der Elementanalyse (insbesondere in hoher Ortsauflösung bei Festkörpern) und zur Ermittlung physikalischer Parameter (Bindungsenergiesn, Protonei Aktivierungsenergien etc.) von Molekülen und Fragment		ronenstrahlen) und Massenspektrometrie. en zur Durchführung molekularer ntanalyse (insbesondere mit körpern) und zur Ermittlung ndungsenergiesn, Protonenaffinitäten,		
13. Inhalt:		Vorlesung (Massenspektrometrie): Grundlagen der verschiedenen Gerätetypen, Ionisierungsverfahren Ionentrennung, Ionendetektion, Auflösungsvermögen, Feinmassen, Summenformeln, Spektreninterpretation, strukturspezifische Fragmentierung, metastabile Zerfälle, Ionisierungs- und Auftrittsene thermochemische Berechnungen, Komponententrennung (GC/MS,IMS). Vorlesung (Elektronenstrahl-Mikrosondenanalytik): Mikroanalytik mit der Elektronenstrahl-Mikrosonde, Theorie und apparative Voraussetzungen. Übung: Spektren- und Dateninterpretation, eigene Messungen an den jewe Geräten.		
14. Literatur:		J.H. Gross, Mass Spectromet	rry, Springer Verlag, Berlin, 2004,	

Stand: 07. Oktober 2015 Seite 200 von 216

	J.L. Holmes, C. Aubry, P.M. Mayer, Assigning Structures to Ions in M Spectrometry, CRC Press, Boca Raton (FI), 2007, H. Kienitz, Massenspektrometrie, Verlag Chemie, Weinheim, 1968 (Vorlesung Massenspektrometrie), V.D. Scott, G. Love, S.J.B. Reed, Quantitative Electron-Probe Microanalysis, Ellis Horwood, New York, 1995 (Vorlesung Elektronenstrahl-Mikrosondenanalytik), Skripten (Übung).		
15. Lehrveranstaltungen und -formen:	 358901 Vorlesung Massenspektrometrie für Fortgeschrittene 358902 Vorlesung Elektronenstrahl-Mikrosondenanalytik 358903 Übung Massenspektrometrie und Elektronenstrahl-Mikrosondenanalytik 		
16. Abschätzung Arbeitsaufwand:	Vorlesungen Präsenzzeit: 28 Stunden Selbststudium: 62 Stunden Summe: 90 Stunden		
	Übung Präsenzzeit: 28 Stunden Selbststudium: 62 Stunden Summe: 90 Stunden		
17. Prüfungsnummer/n und -name:	35891 Analytik für Fortgeschrittene mit Massenspektrometrie und Elektronenstrahl-Mikroanalyse (USL), schriftlich, eventuell mündlich, Gewichtung: 1.0		
18. Grundlage für :			
19. Medienform:			
20. Angeboten von:			

Stand: 07. Oktober 2015 Seite 201 von 216

Modul: 26060 Chemistry of the Atmosphere

2. Modulkürzel:	030701929	5. Moduldauer:	1 Semester		
3. Leistungspunkte:	3.0 LP	6. Turnus:	jedes 2. Semester, WiSe		
4. SWS:	2.5	7. Sprache:	Englisch		
8. Modulverantwortlich	ner:	UnivProf. Cosima Stubenrau	uch		
9. Dozenten:		Cosima Stubenrauch Ulrich Vogt			
10. Zuordnung zum Ci Studiengang:	urriculum in diesem	B.Sc. Chemie → Vorgezogene Master-Mo	odule		
		B.Sc. Chemie → Vorgezogene Master-Mo	odule		
		DoubleM.D. Chemie → Incoming>Wahlpflichtmodule>Wahlpflichtbereich B:			
		DoubleM.D. Chemie → Outgoing>Wahlpflichtmodule>Wahlpflichtbereich B:			
		M.Sc. Chemie→ Wahlpflichtbereich B: (profilungebunden)			
		 M.Sc. Chemie → Wahlpflichtmodule>nicht profilgebundene Wahlpflichtmodule → 			
11. Empfohlene Voraussetzungen:		Basics in Chemistry, Physics,	Basics in Chemistry, Physics, and Air Quality Control		
12. Lernziele:		The graduates of the module understand the basic physical and chemical processes in the tropo- and the stratosphere. The influence of air pollutants in the ambient air and on a global scale can be explained, which, in turn, allows classifying and assessing the air quality in a define area. This is the basis for the understanding and justification of air pollution abatement measures.			
13. Inhalt:		I: Chemistry of the Atmosph	nere (Stubenrauch)		
		 Structure of the atmosphere Radiation balance of the Ea Global balances of trace ga OH radical Chemical degradation mech Stratospheric chemistry, oz Tropospheric chemistry Greenhouse effect, climate 	arth ises hanisms		
		II: Air Pollutants in Urban ar Influences (Vogt)	nd Rural Areas and Meteorological		
		 Spatial distribution of air pollutants in urban and rural areas Temporal variation and trends in air quality Carbon compounds, sulfur dioxide, particulate matter, nitrogen oxides, tropospheric ozone Meteorological influences 			

Stand: 07. Oktober 2015 Seite 202 von 216

14. Literatur:	 Introduction to Atmospheric Chemistry, D.J. Jacob, Princeton University Press, Princeton, 1999 Chemistry of the Natual Atmosphere, P. Warneck, Academic Press, San Diego, 2000 Sonderheft von "Chemie in unserer Zeit", 41. Jahrgang, 2007, Heft 3, 133-295 Air Quality Control, G. Baumbach, Springer Verlag, Berlin, 1996 News on Topics from Internet (e.g. UBA, LUBW) 	
15. Lehrveranstaltungen und -formen:	260601 Vorlesung Chemie der Atmosphäre	
16. Abschätzung Arbeitsaufwand:	Attendance: 35 h (28 h Lectures & 7 h Exkursion) Autonomous Student Learning: 55 h Total: 90 h	
17. Prüfungsnummer/n und -name:	26061 Chemistry of the Atmosphere (USL), schriftliche Prüfung, 60 Min., Gewichtung: 1.0	
18. Grundlage für :		
19. Medienform:	blackboard, PowerPoint presentations, demonstration of measurements	
20. Angeboten von:	Institut für Physikalische Chemie	

Stand: 07. Oktober 2015 Seite 203 von 216

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	er:	UnivProf. Hans-Joachim Ma	ssonne	
9. Dozenten:		 Hans-Joachim Massonne Thomas Theye		
10. Zuordnung zum Cu Studiengang:	ırriculum in diesem	B.Sc. Chemie → Vorgezogene Master-Mo	odule	
		B.Sc. Chemie → Vorgezogene Master-Mo	odule	
		DoubleM.D. Chemie → Incoming>Wahlpflichtmodule>Wahlpflichtbereich B: (profilungebunden)		
		DoubleM.D. Chemie → Outgoing>Wahlpflichti (profilungebunden) →	module>Wahlpflichtbereich B:	
		M.Sc. Chemie→ Wahlpflichtbereich B: (profilungebunden)		
		M.Sc. Chemie → Wahlpflichtmodule>nic →	cht profilgebundene Wahlpflichtmodule	
11. Empfohlene Voraussetzungen:		keine		
Geochemie Isotopensigr Gesteinsme		Geochemie (geochemischer Alsotopensignaturen zum Proze Gesteinsmetamorphose). Dar	her grundlegende Kenntnisse zur Aufbau der Erde, Elementverteilung, essverständnis, Vulkanismus, über hinaus sind sie in der Lage, mit bereich "Geochemie" zu diskutieren.	
13. Inhalt:		Vorlesung: Die folgenden Themen werden behandelt: Geochemischer Aufbau der Erde, analytische Methoden, Hochdruckexperimente, Elementverteilur Kristallchemie, Gesteinsmetamorphose, Magmenherkunft und geochemisch relevante Isotopenverhältnisse. Die Verwendung solche Verhältnisse zum Verständnis geologischer Prozesse wird detaillierter dargestellt. <u>Übung:</u> Geochemische Proben (Gestein, Boden, Wasser) werden im Gelände genommen sowie nach Art der Probe im Labor weiter aufbereitet, mitte Polarisationsmikroskopie und Röntgenpulverdiffraktometrie untersuch und schließlich mit Methoden der Röntgenfluoreszenzspektrometrie und ICP-Massenspektrometrie sowie einer Elektronenstrahl-Mikrosone		
 14. Literatur:		analysiert. F Albarede Geochemistry a	n introduction, Cambridge Univ. Press, 2n	
14. Literatur.		ed. (Vorlesung)	ii iiiliouuclioii, Caiiloiluge Oiliv. Fiess, 211	

Stand: 07. Oktober 2015 Seite 204 von 216

	M.K. Pavicevic & G. Amthauer, Physikalisch-chemische Untersuchungsmethoden in den Geowissenschaften, Band 1 und 2., Schweizerbart'sche Verlagsb., 2000 (Übung)
15. Lehrveranstaltungen und -formen:	 • 358801 Vorlesung Geochemie I • 358802 Vorlesung Geochemie II (Isotopengeochemie) • 358803 Übung Geochemie
16. Abschätzung Arbeitsaufwand:	Vorlesung:
	Präsenzzeit: 28 Stunden
	Selbststudium: 56 Stunden
	Summe: 84 Stunden
	Übung: 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: 07. Oktober 2015 Seite 205 von 216

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:	<u> </u>	
8. Modulverantwortlich	er:	Brigitte Schwederski		
9. Dozenten:		Andreas Schrell		
10. Zuordnung zum Cu Studiengang։	ırriculum in diesem	B.Sc. Chemie → Vorgezogene Master-M	odule	
		B.Sc. Chemie → Vorgezogene Master-M	odule	
		DoubleM.D. Chemie → Incoming>Wahlpflichtmodule>Wahlpflichtbereich B: (profilungebunden) →		
		DoubleM.D. Chemie → Outgoing>Wahlpflicht (profilungebunden) →	module>Wahlpflichtbereich B:	
		M.Sc. Chemie → Wahlpflichtbereich B: (p	profilungebunden)	
		M.Sc. Chemie → Wahlpflichtmodule>ni →	cht profilgebundene Wahlpflichtmodule	
11. Empfohlene Voraussetzungen:		B.Sc. in Chemie		
12. Lernziele:		das heißt insbesondere das F Geschmacksmuster (Design)	Grundzügen die wesentlichen Schutz intellektueller Leistungen, Patent-, das Gebrauchsmuster-, das - und das Markenrecht, sowie ergänzend ungen des Arbeitnehmererfindergesetzes	
13. Inhalt:		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 Erw die Kostenfolgen und die sich aus dem Erwerb ableitenden rechtlich 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 zu Bewerten des Schutzbereiches von Patenten durchführen. Die Vorle vermittelt auch Grundkenntnisse im dem Patentrecht ähnlichen Gebrauchsmusterrecht, dem Designschutz (Geschmacksmusterrech und dem Markenrecht sowie dem Arbeitnehmererfindergesetz, das afür Hochschulbeschäftigte Anwendung findet.		
14. Literatur:		s. gesonderte Liste des aktue	ellen Semesters	
15. Lehrveranstaltungen und -formen:		177501 Vorlesung oder 3-tä gewerblichen Recht	gige Blockveranstaltung Grundzüge des	

Stand: 07. Oktober 2015 Seite 206 von 216

16. Abschätzung Arbeitsaufwand:	Präsenzzeit: 56 h		
	Selbststudiumszeit / Nacharbeitszeit: 34 h		
	Gesam	t: 90 h	
17. Prüfungsnummer/n und -name:	17751 Grundzüge des gewerblichen Rechtsschutzes (USL), schriftliche Prüfung		
18. Grundlage für :			
19. Medienform:			
20. Angeboten von:			

Stand: 07. Oktober 2015 Seite 207 von 216

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:	HonProf. Stefan Buchholz	
9. Dozenten:		Stefan Buchholz	
10. Zuordnung zum Cu Studiengang:	urriculum in diesem	B.Sc. Chemie → Vorgezogene Master-Mo	odule
		B.Sc. Chemie → Vorgezogene Master-Mo	odule
		DoubleM.D. Chemie → Incoming>Wahlpflichtr (profilungebunden) →	module>Wahlpflichtbereich B:
		DoubleM.D. Chemie → Outgoing>Wahlpflichtr (profilungebunden) →	module>Wahlpflichtbereich B:
		M.Sc. Chemie→ Wahlpflichtbereich B: (profilungebunden)	
11. Empfohlene Voraussetzungen:		Chemie Bachelor	
12. Lernziele: Kenntnisse der Herstellprozesse und Anwendung wir Chemieprodukte		sse und Anwendung wichtiger organische	
13. Inhalt:	. Inhalt: Herstellung und Anwendung wichtiger organischer Che Ethylenfolgeprodukte Propylenfolgeprodukte C4-Produkte Komponenten für Polyamide Aromaten Exkursion		
14. Literatur:		 HJ. Arpe, "Industrielle Organische Chemie", Wiley-VCH, 2007 A. Behr, "Angewandte homogene Katalyse", Wiley-VCH, 2008 Vorlesungspräsentationen 	
15. Lehrveranstaltunge	en und -formen:	359101 Vorlesung Industriel	le Organische Chemie
16. Abschätzung Arbe	itsaufwand:	Präsenzzeit: 24 h Selbststudium: 66 h Summe: 90 h	
17. Prüfungsnummer/r	n und -name:	35911 Industrielle Organische Chemie (USL), schriftlich, event mündlich, Gewichtung: 1.0	
18. Grundlage für :			
19. Medienform:			
20. Angeboten von:			

Stand: 07. Oktober 2015 Seite 208 von 216

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:	UnivProf. Eric Jan Mittemeije	er		
9. Dozenten:		Eric Jan Mittemeijer			
10. Zuordnung zum Cu Studiengang:	ırriculum in diesem	B.Sc. Chemie → Vorgezogene Master-Mo	odule		
		B.Sc. Chemie → Vorgezogene Master-Mc	odule		
		DoubleM.D. Chemie → Incoming>Wahlpflichtr (profilungebunden) →	nodule>Wahlpflichtbereich B:		
		DoubleM.D. Chemie → Outgoing>Wahlpflichtr (profilungebunden) →	nodule>Wahlpflichtbereich B:		
		M.Sc. Chemie → Wahlpflichtbereich B: (pr	ofilungebunden)		
		 M.Sc. Chemie → Wahlpflichtmodule>nicht profilgebundene Wahlpflichtmodule → 			
11. Empfohlene Vorau	ssetzungen:	Einführung Materialwissensch	aft		
12. Lernziele:		Die Studierenden:			
		 * beherrschen die Konzepte der Symmetrie von Kristallen und deren Einfluss auf die Materialeigenschaften. * haben Kenntnis vom Aufbau und der Struktur intermetallischer Phasel * sind in der Lage mit Kristallstrukturinformationen zu arbeiten. * Können Erstarrungsvorgänge von reinmetallen und Legierungen, anhand von quantitativen Modellen nachvollziehen. * sind in der Lage Ausscheidungs-, Vergröberungs- und Rekristallisationsprozesse auch im Zusammenhang mit Grenzflächen-, Spannungs-, Oberflächen- und Magnetfeldeffekten sowohl phänomenologisch als auch quantitativ nachzuvollziehen. * sind in der Lage, sich mit Spezialisten aus dem naturwissenschaftliche Umfeld, über Kristallographie, Erstarrungsvorgänge und Vielkristalle auszutauschen. 			
13. Inhalt:		Symmetrie von Kristallen			
		Punktgruppensymmetrie (Herr Translationsymmetrie/Bravaise	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·		
		Kristallklassen			
		Reziproker Raum, Laue-Klass	en, Symmetrie und Eigenschaftstensoren		
		Strukturelle Aspekte ausgewäl Kasper-Phasen	hlter intermetallischer Phasenz. B. Frank-		

Stand: 07. Oktober 2015 Seite 209 von 216

Umgang mit Kristallstrukturinformationen, Datenbanken Erstarrung reiner Metalle: Keimbildung und Wachstum; Gefügeentwicklung; Betrachtungen zum Wärmefluss Erstarrung von Legierungen: fest-flüssig-Gleichgewicht in Legierungen; Stoffverteilung bei der Erstarrung; konstitutionelle Unterkühlung; Seigerungen Ein- und mehrphasige Vielkristalle: Korngrenzen; Textur (stereografische Projektion, Polfigur, Orientierungsverteilungsfunktion ODF, experimentelle Methoden 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: • 372301 Vorlesung Kristallstruktur u. Mikrostruktur 372302 Übung Kristallstruktur u. Mikrostruktur 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: 07. Oktober 2015 Seite 210 von 216

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:	UnivProf. Elias Klemm		
9. Dozenten:		Elias Klemm		
10. Zuordnung zum Cւ Studiengang։	urriculum in diesem	B.Sc. Chemie → Vorgezogene Master-Mo	odule	
		B.Sc. Chemie → Vorgezogene Master-Mo	odule	
		DoubleM.D. Chemie → Incoming>Wahlpflichtr (profilungebunden) →	nodule>Wahlpflichtbereich B:	
		DoubleM.D. Chemie → Outgoing>Wahlpflichtr (profilungebunden) →	nodule>Wahlpflichtbereich B:	
		M.Sc. Chemie → Wahlpflichtbereich B: (pr	rofilungebunden)	
		M.Sc. Chemie → Wahlpflichtmodule>nic →	cht profilgebundene Wahlpflichtmodule	
11. Empfohlene Vorau	ssetzungen:			
12. Lernziele:		Die Studierenden • beherrschen die Grundlagen • können für eine vorgegebene Mikroreaktionstechnik abschät • kennen Ausführungsformen	e Reaktion das Potential der Izen	
13. Inhalt:		 Grundlagen der Mikroreaktionstechnik Mikrofluidik Intensivierung des Wärmetransports Intensivierung des Stofftransports Intensivierung von Oberflächenphänomenen Potentiale der Mikroreaktionstechnik Hoch-exotherme Reaktionen Mischungssensitive Reaktionen Mehrphasenreaktionen Inhärente Sicherheit Auslegungsaspekte 		
14. Literatur:		 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, Auflage, WILEY-VCH, Weinheim, 2004. Hessel, Volker / Renken, Albert / Schouten, Jaap C. / Yoshida, Jun-io (Hrsg.), Micro Process Engineering, Wiley-VCH, Weinheim 2009. 		
15. Lehrveranstaltunge	en und -formen:	358701 Vorlesung Mikroreak	tionstechnik	

Stand: 07. Oktober 2015 Seite 211 von 216

16. Abschätzung Arbeitsaufwand: Präsenzzeit: 28Stunden Selbststudium: 62 Stunden Summe: 90 Stunden

17. Prüfungsnummer/n und -name:

35871 Mikroreaktionstechnik (USL), schriftlich, eventuell mündlich, Gewichtung: 1.0

18. Grundlage für ...:

19. Medienform:

20. Angeboten von:

Stand: 07. Oktober 2015 Seite 212 von 216

Modul: 35900 Polymere Materialien

2. Modulkürzel:	031220059	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:	UnivProf. Michael Buchmeis	er
9. Dozenten:		Michael BuchmeiserBernd Clauß	
10. Zuordnung zum Cu Studiengang:	urriculum in diesem	DoubleM.D. Chemie → Incoming>Wahlpflichti (profilungebunden) →	module>Wahlpflichtbereich B:
		DoubleM.D. Chemie → Outgoing>Wahlpflichti (profilungebunden) →	module>Wahlpflichtbereich B:
		M.Sc. Chemie → Wahlpflichtbereich B: (p	rofilungebunden)
11. Empfohlene Vorau	ssetzungen:	VO Grundlagen der Makromo	lekularen Chemie
12. Lernziele:		Berücksichtigung von Faser b auf dem Gebiet der Polymer über technisch bedeutende	hnologie itung von Polymeren, unter besondere ildenden Polymeren modifizierung
13. Inhalt:		chem. wirkende Hilfsstoffe (Fl	ammschutzmittel, Antioxidantien,)
		phys. wirkende Hilfsstoffe (We	eichmacher, Lichtschutzmittel,)
		Coatings (Nanokomposite, (('(Oberflächenstrukturierung, in	
		Klebstoffe	
		Polymere in der Analytik (stati	ionäre Phasen und Ionenaustauscher)
		Polymere Träger für die heter	ogene Katalyse
		Primärspinnverfahren	
		Ausrüstung von Textilien	
		Carbonfasern	
		Keramikfasern	
		Drucktechnologien	
		polymere Hochleitungsfasern	(PBI, PBO, PBTZ, M5,)
		elektrisch leitfähige Polymere	
		Polymere für Batterien und Br	
		. Signification batterion and bi	55ton25non

Stand: 07. Oktober 2015 Seite 213 von 216

	Barriereschichten		
14. Literatur:	HG. Elias, Makromoleküle, Bd. 4; Wiley VCH (2003); M. R. Buchmeise (Ed.) Polymeric Materials in Organic Synthesis and Catalysis, Wiley-VCI (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 84 Stunden Prüfungsvorbereitung 39 Summe: 180 Stunden		
17. Prüfungsnummer/n und -name:	35901 Polymere Materialien (USL), schriftlich, eventuell mündlich, 90 Min., Gewichtung: 1.0		
18. Grundlage für :			
19. Medienform:			
20. Angeboten von:			

Stand: 07. Oktober 2015 Seite 214 von 216

Modul: 80250 Masterarbeit Chemie

2. Modulkürzel:	030702029	5. Moduldauer:	1 Semester		
3. Leistungspunkte:	30.0 LP	6. Turnus:	jedes Semester		
4. SWS:	0.0	7. Sprache:	Deutsch		
8. Modulverantwortlich	ner:	UnivProf. Dietrich Gudat			
9. Dozenten:		Dozenten der Fakultät Chemie	Э		
10. Zuordnung zum Cu Studiengang:	urriculum in diesem	DoubleM.D. Chemie → Straßburg>Incoming - →	->Pflichtmodule		
		M.Sc. Chemie			
		M.Sc. Chemie			
11. Empfohlene Vorau	ssetzungen:	Das Thema der Masterarbeit kann frühestens ausgegeben werden, wenn mindestens 78 Leistungspunkte erworben wurden und, sofern eine Zulassung zum Studiengang mit Auflagen erfolgt ist, die Erfüllung der Auflagen nachgewiesen wurde.			
12. Lernziele:		stellt die Abschlussarbeit dar dass sie in einem fest umriss anspruchsvolle wissenschaftli Arbeitsgebiet der Chemie ziel-Sie kennen die typischen Pha erreichen durch angeleitetes v Problemlösungskompetenz, d befähigt. Insbesondere können die Stud Arbeiten selbstständig planen Methoden zielführend und krit	eil der wissenschaftlichen Ausbildung und In ihr weisen Studierende nach, senen Zeitraum eine konkrete, che Aufgabenstellung aus einem - und ergebnisorientiert bearbeiten könne sen eines Forschungsprojektes und wissenschaftliches Arbeiten eine erweiter ie sie zur Entwicklung eigener Lösungen dierenden die zur Bearbeitung notwendig und durchführen, dazu wissenschaftliche isch anwenden, und die Ergebnisse rer, flüssiger und prägnanter Form		
13. Inhalt:		Das Thema der Masterarbeit wird einem aktuellen Forschungsgebiet of Chemie entnommen und so gewählt, dass es eigenständige Forschun ermöglicht. Die Bearbeitung umfasst - die Konzeption eines Arbeitsplans - die Durchführung notwendiger Literaturrecherchen - die eigenständige Planung, Durchführung und Auswertung der Untersuchungen - die Präsentation und kritische Diskussion der Ergebnisse in einer schriftlichen Abschlussarbeit und in einem Seminarvortrag mit anschließender Diskussion			
14. Literatur:		nach Absprache mit dem betre Hochschullehrerin	euenden Hochschullehrer/der betreuende		
15. Lehrveranstaltunge	en und -formen:				
16. Abschätzung Arbe	itsaufwand:	Gesamt: 900 h			
17. Prüfungsnummer/r	n und -name:				
18. Grundlage für :					

Stand: 07. Oktober 2015 Seite 215 von 216

Modulhandbuch: Double Masters Degrees Chemie				

4	\sim	B 4		•	•		
7	u	1\/I	മറ	ier	١Tハ	rm	•
- 1	υ.	1 V I	-Cu	ı	\cdots		

20. Angeboten von:	Chemie	
--------------------	--------	--

Stand: 07. Oktober 2015 Seite 216 von 216