

Thermodynamik I

Prof. Dr. h.c. Thomas M. Klapötke

15. Oktober 2025

Anorganische Experimentalchemie



ppt - Vorlesungs-Folien

https://acvorl.cup.uni-muenchen.de

→ Anorganische Experimentalchemie (AC-1)

username: acvorl

password: fim!rim05



Hier stehen die aktuellen Infos zur Übung und Klausur:

https://www.cup.lmu.de/ac/stierstorfer/ubungen-zur-experimentalchemie/



AC-1-Fragestunde

Dr. Magdalena Rusan

Dienstag

11.00 - 12.00

BUT-D0.001

14.10.2025



03.02.2026	2. Hauptgruppe	KLK	
04.02.2026	Hauptgruppe	KLK	
06.02.2026	Übergangsmetalle	KLK	

Klausur: 10.02.26



https://videoonline.edu.lmu.de/de/wintersemester-2020-2021/12087

14.10.2025



Unter einem bestimmten Zustand der Materie verstehen wir in der chemischen Thermodynamik ihre augenblickliche, durch makroskopische Größen, die sogenannten Zustandsgrößen (z. B. Volumen, Druck, Temperatur) beschreibbare Beschaffenheit.

Der strukturelle Aufbau der Materie ist für die chemische Thermodynamik uninteressant. Es spielt nicht einmal eine Rolle, ob sie kontinuierlich oder diskontinuierlich, d. h. aus individuellen Teilchen aufgebaut ist.

14.10.2025



Thermochemie

Untersuchung der Wärmemengen, die bei chemischen Prozessen umgesetzt werden.

Energiemaße

Kraft: Masse * Beschleunigung $F = m * a (1N = 1kg * m/s^2)$

Arbeit: Kraft * Weglänge W = F * s $(1J = 1N * m = 1kg * m^2/s^2)$

Energie: Fähigkeit, Arbeit zu leisten (in Joule)

Ein Maß für die Energie ist die Arbeit, die mit ihr geleistet werden kann.



1. Hauptsatz der Thermodynamik

Die von einem geschlossenen System mit seiner Umwelt ausgetauschte Summe von Arbeit (W) und Wärme (Q) ist gleich der Änderung der Inneren Energie (U) des Systems.

$$\Delta U = W + Q$$

$$W = -\int_{V_1}^{V_2} p dV = -p \Delta V$$

(i)
$$V = const.$$
 $\Delta U = Q_v$

$$\Delta U = Q_v$$

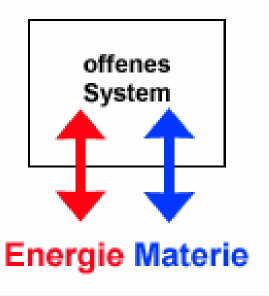
$$(ii) p = const$$

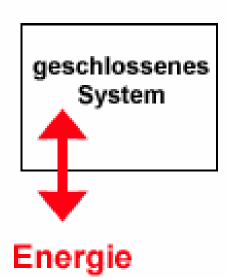
(ii)
$$p = const.$$
 $\Delta U = Q_p - p\Delta V$

$$H = U + pV$$



Thermodynamische Systeme



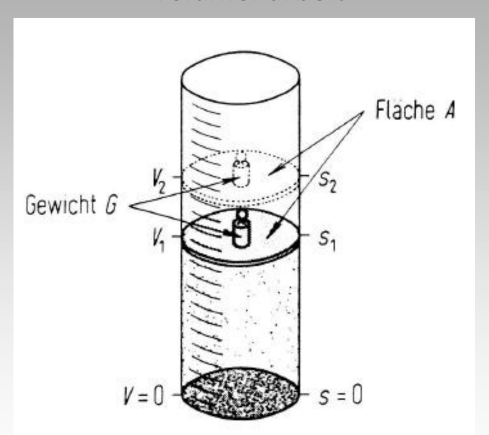


abgeschlossenes System

kein Austausch



Volumenarbeit



Volumenarbeit: Arbeit, die geleistet wird, wenn ein Volumen um einen Betrag ΔV bei einem Druck p verändert wird.



$$\Delta H = \Delta U + p\Delta V + V\Delta p$$

$$p = const.$$
 $\Delta H = Q_p$!

$$\Delta H < 0$$
 exotherm

 $\Delta H > 0$ endotherm

Satz von Heß:
$$\oint dZ = 0$$

Gesetz der konstanten Wärmesummen: Reaktionsenthalpie einer Reaktion ist konstant, unabhängig davon, ob sie in einem Schritt oder über Zwischenstufen abläuft.

Standardbildungsenthalpie:

$$\Delta H_f^{\circ}$$
 (298 K, 1.013 bar)



Reaktionsenthalpie (ΔH)

Energie, die als Wärme bei einer chem. Reaktion aufgenommen oder abgegeben werden kann. p = const.

 $\Delta H = \Delta U + p * \Delta V (\Delta V = Volumenarbeit, p * \Delta V = Mechanische Arbeit)$

Reaktionsenergie (ΔU)

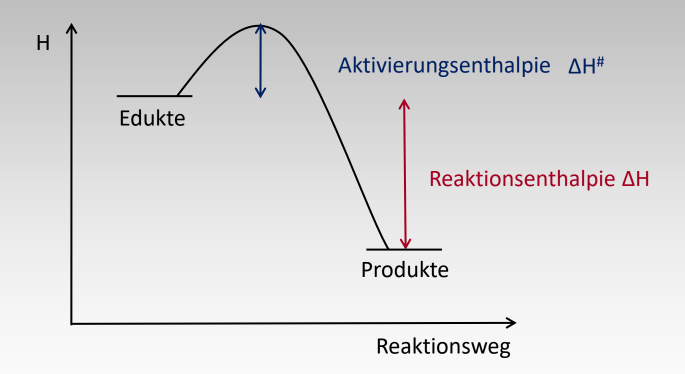
Gesamtenergie, die bei einer chem. Reaktion aufgenommen oder abgegeben wird. Entspricht der Differenz der inneren Energie von Produkten und Reaktanden ($\Delta U = U^2 - U^1$)



$$N_2 + H_2 \longrightarrow N_2H_2$$
 $\Delta H^0 = +140 \text{ kJ mol}^{-1}$
 $N_2H_2 + H_2 \longrightarrow N_2H_4$ $\Delta H^0 = -45 \text{ kJ mol}^{-1}$
 $N_2H_4 + H_2 \longrightarrow 2 \text{ NH}_3$ $\Delta H^0 = -187 \text{ kJ mol}^{-1}$
 $N_2 + 3 \text{ H}_2 \longrightarrow 2 \text{ NH}_3$ $\Delta H^0 = -92 \text{ kJ mol}^{-1}$.

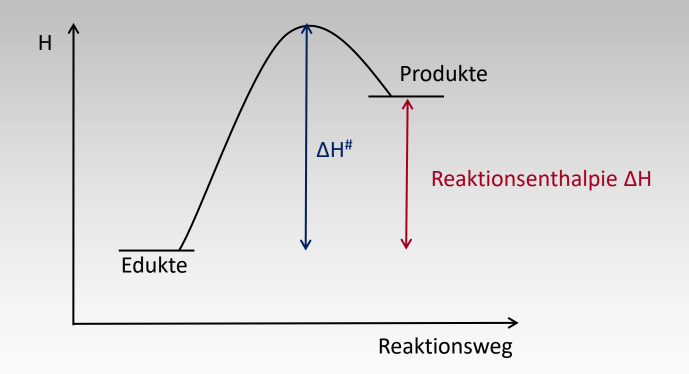


Exotherme Reaktion





Endotherme Reaktion

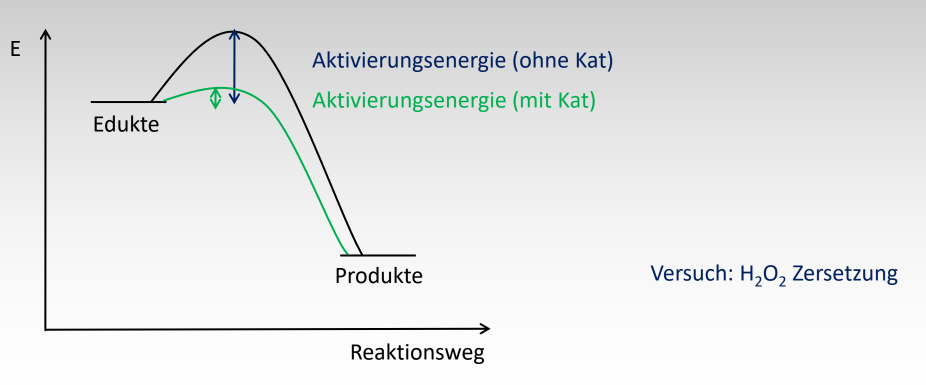




Katalysatoren

H₂O₂ ist metastabil

Zersetzung kann durch Katalysator (z.B. Platin) initiiert werden.





Versuche

Exotherme Reaktionen: $Zn + S_8$

 $KCIO_3 + S_8$

Ammoniumdichromatvulkan

Endotherme Reaktionen: $Ba(OH)_2 \cdot 8H_2O + NH_4SCN$

katalysierte Reaktionen: H₂O₂



2. Hauptsatz der Thermodynamik

Hat die Entropie eines abgeschlossenen Systems zu einem bestimmten Zeitpunkt einen bestimmten Wert und treten nun Zustandsänderungen auf, so bleibt die Entropie konstant, wenn es sich um reversible Zustandsänderungen handelt; sie nimmt aber zu, sofern auch nur ein Teilschritt der Zustandsänderung irreversibel ist.

Reversibel: $\Delta S = 0$

Irreversibel: $\Delta S > 0$

geschlossenes System: $\Delta S = \frac{Q_{rev}}{T}$

$$p = const$$
: $\Delta H = Q_p$

$$\Delta S = \frac{\Delta H_{umw}}{T_{umw}}$$



Mit Helmholtz und Gibbs führen wir jetzt zwei neue Funktionen ein:

Die Helmholtz'sche Freie Energie A

$$A = U - T * S$$

Und die Gibbs'sche Freie Enthalpie G

$$G = H - T * S$$



3. Hauptsatz der Thermodynamik

Bei 0 K wird die Entropie idealer kristalliner Substanzen gleich Null gesetzt. Analog zur Enthalpie definiert man als Standardentropie S° die Entropie von einem Mol einer reinen Phase bei 298.15 K und 1.013 bar.

$$\Delta G = \Delta H - T\Delta S = -zF\Delta E$$

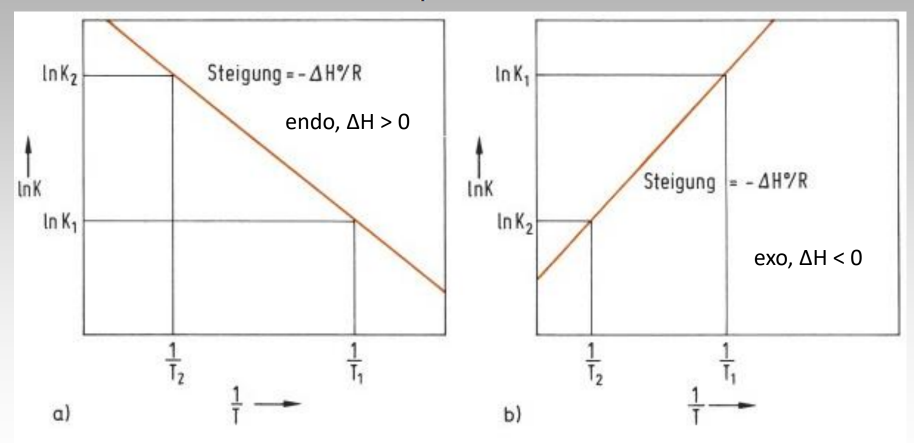
$$\Delta G^{\circ} = \Delta H^{\circ} - T\Delta S^{\circ} = -zF\Delta E^{\circ}$$

Van't Hoff:
$$-\Delta G^{\circ} = RT \ln K$$

Isobare:
$$\ln \frac{K_p(T_2)}{K_p(T_1)} = \frac{\Delta H^{\circ}}{R} (\frac{1}{T_1} - \frac{1}{T_2})$$



Isobare:
$$\ln \frac{K_p(T_2)}{K_p(T_1)} = \frac{\Delta H^{\circ}}{R} (\frac{1}{T_1} - \frac{1}{T_2})$$



© 2007 Walter de Gruyter, Riedel/Janiak: Anorganische Chemie.

Exkurs: Temperaturabhängigkeit von ΔH

Die Temperaturabhängigkeit von ΔH wird durch den Kirchhoffschen Satz beschrieben:

$$\Delta H(T_2) = \Delta H(T_1) + \int_{T_1}^{T_2} \Delta C_p dT \quad \text{mit } \Delta C_p = \sum_{i=1}^k v_i C_{p,i}$$

Unter der Annahme der Temperaturunabhängigkeit der Wärmekapazität C, d. h. der Wärmemenge, die notwendig ist, um ein System um ein Grad zu erwärmen, können wir die für ideale Gase abgeleiteten molaren Wärmekapazitäten verwenden. Allgemein gilt:

$$C_{v} = \left(\frac{\partial U}{\partial T}\right)_{v}$$

$$C_p = \left(\frac{\partial H}{\partial T}\right)_p = \left(\frac{\partial Q_p}{\partial T}\right)_p$$

und

$$C_p - C_v = R$$

Das System muß bei isobaren Prozessen gegenüber isochoren also zusätzlich Volumenarbeit leisten.

Ein einatomiges ideales Gas, welches weder Schwingungs- noch Rotationsenergie, sondern nur Translationsenergie besitzt, enthält die molare innere Energie $U=3/2\ RT$; damit nimmt C_v den Wert von $3/2\ R$ an. Um die Rotations- und Schwingungsenergie mehratomiger idealer Gasmoleküle angeben zu können, muß der klassische Gleichverteilungssatz der Energie berücksichtigt werden, der besagt, daß auf jeden quadratischen Freiheitsgrad der Energie die gleiche Energie entfällt. Unter einem quadratischen Freiheitsgrad wollen wir den x-, y- oder z-Term der Translationsenergie oder den x-, y- oder z-Term der Rotationsenergie verstehen. Im Fall von Schwingungen müssen wir berücksichtigen, daß jeder Schwingung (z. B. in x-Richtung) entsprechend der Überlagerung von kinetischer und potentieller Energie zwei quadratische Freiheitsgrade zukommen. Wir können also schreiben:

$$E_{\text{trans}} = 1/2 \ mv_x^2 + 1/2 \ mv_y^2 + 1/2 \ mv_z^2$$

$$E_{\text{rot}} = 1/2 l_x \omega_x^2 + 1/2 l_y \omega_y^2 + 1/2 l_z \omega_z^2$$

$$E_{\text{vib}} = 1/2 \,\mu_{\text{x}} \,v_{\text{x}}^2 + 1/2 \,kx^2$$
 (zwei quadratische Freiheitsgrade!)

Da auf einen Freiheitsgrad die molare Energie von $1/2\ RT$ bzw. die molare Wärmekapazität von $1/2\ R$ entfällt, lassen sich die molaren Wärmekapazitäten von idealen Gasen wie folgt angeben (Tab. 2-1).

Tabelle 2-1. Molare Wärmekapazitäten idealer Gase.

Atomzahl	Freiheitsgrade der Translation/Rotation/Schwingung	Σ quadratische Freiheitsgrade*	C_v
]	3/0/0	3	3/2 R
2	3/2/1	7	7/2 R
3, linear	3/2/4	13	13/2 R
3, gewinkelt	3/3/3	12	12/2 R
n, gewinkelt	3/3/3n-6	6 <i>n</i> – 6	(6n-6)/2R

^{*} Die Summe der quadratischen Freiheitsgrade ergibt sich wie folgt: Σ Freiheitsgrade der Translation + Σ Freiheitsgrade der Rotation + $2 \cdot (\Sigma$ Freiheitsgrade der Schwingung).



Homogene Gasgleichgewichte

$$K = \Pi_i[p_i]^{\nu_i} \cdot \Pi_i[\varphi_i]^{\nu_i} \cdot (p^0)^{-\Sigma \nu_i}.$$

$$K_{(p/p^0)} = \frac{\prod_i [p_i]^{\nu_i}}{(p^0)^{\sum \nu_i}},$$

$$K = \prod_i [\varphi_i]^{v_i} \cdot K_{(p/p^0)}$$



Freie Energie

Temperaturabhängigkeit
$$\left(\frac{\partial A}{\partial T}\right)_V = -S$$

Volumenabhängigkeit
$$\left(\frac{\partial A}{\partial V}\right)_T = -p$$

2. Freie Enthalpie

Temperaturabhängigkeit
$$\left(\frac{\partial G}{\partial T}\right)_p = -S$$

Druckabhängigkeit
$$\left(\frac{\partial G}{\partial p}\right)_T = V$$

3. Massieusche Funktion

Temperaturabhängigkeit
$$\left(\frac{\partial J}{\partial T}\right)_V = -\left(\frac{\partial \frac{A}{T}}{\partial T}\right)_V = \frac{U}{T^2}$$

4. Plancksche Funktion

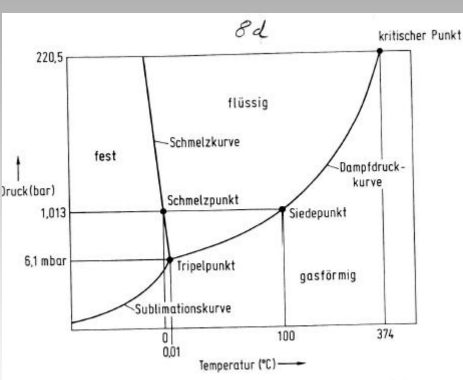
Temperaturabhängigkeit
$$\left(\frac{\partial Y}{\partial T}\right)_p = -\left(\frac{\partial \frac{G}{T}}{\partial T}\right)_p = \frac{H}{T^2}$$

Entropie

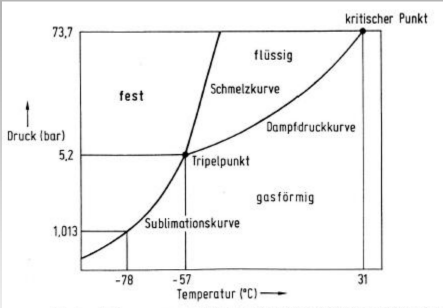
Temperaturabhängigkeit
$$\left(\frac{\partial S}{\partial T}\right)_{p} = \frac{C_{p}}{T}$$
 $\left(\frac{\partial S}{\partial T}\right)_{p} = \frac{C_{p}}{T}$



Phasendiagramme



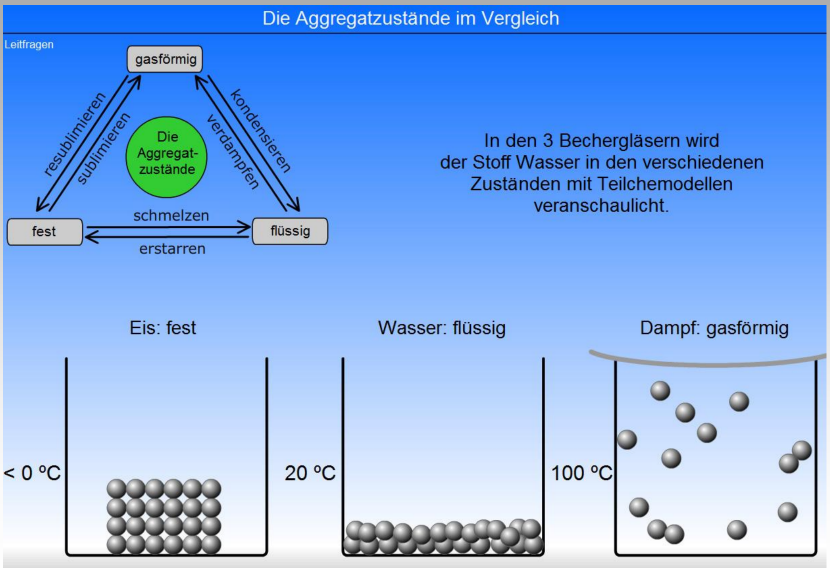
Zustandsdiagramm von Wasser (nicht maßstabsgerecht).



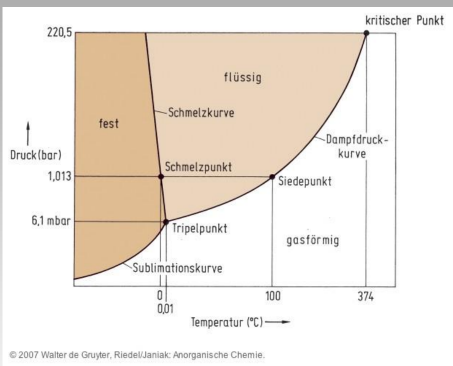
Zustandsdiagramm von Kohlenstoffdioxid (nicht maßstabsgerecht).

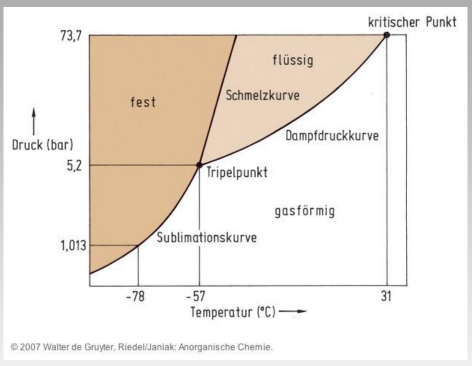
$$P + F = K + 2$$











P + F = K + 2

Anzahl der Phasen P + Anzahl der Freiheitsgrade F = Anzahl der Komponenten K + 2



Stoffmenge

Die SI-Einheit der Stoffmenge n(X) ist das Mol (Einheitszeichen: mol).

Ein Mol ist die Stoffmenge einer Substanz, in der so viele Teilchen enthalten sind wie Atome in 12 g des Kohlenstoffnuklids ¹²C. Die Teilchen können Atome, Moleküle, Ionen oder Elektronen sein. Die Teilchenzahl, die ein Mol eines jeden Stoffes enthält, beträgt

 $N_A = 6.022 \cdot 10^{23} \text{ mol}^{-1}$

Avogadrosche Konstante



Atommasse m_A

Die Atommasse ist die Masse eines Atoms.

Beispiel: m_A (12C) = 1.993 10-26 kg



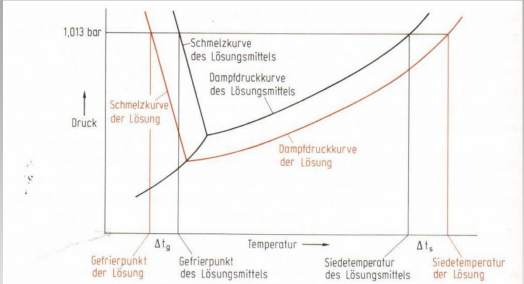


Abbildung 3.11 Bei einer Lösung ist der Sättigungsdampfdruck des Lösungsmittels niedriger als bei einem reinen Lösungsmittel. Dies hat eine Siedepunktserhöhung $\Delta t_{\rm s}$ und eine Gefrierpunktserniedrigung $\Delta t_{\rm g}$ der Lösung zur Folge.

Gefrierpunktserniedrigung $\Delta t_g = E_g b$ Siedepunktserhöhung $\Delta t_s = E_s b$

Bei einer Lösung ist der Sättigungsdampfdruck des Lösungs-mittels niedriger als bei einem reinen Lösungsmittel. Dies hat eine Siedepunktserhöhung Δt_s , und eine Gefrierpunktserniedrigung Δt_g der Lösung zur Folge.

	$E_{\rm s}$ in K kg mol ⁻¹	$E_{\rm g}$ in K kg mol ⁻¹
Wasser	0,51	-1,86
Ethanol	1,21	-1,99
Essigsäure	3,07	-3,90
Ammoniak	0,34	-1,32



Stöchiometrische Gesetze

1785, Lavoisier: Gesetz der Erhaltung der Masse.

Bei allen chemischen Vorgängen bleibt die Gesamtmasse der an der Reaktion beteiligten Stoffe konstant.

1799, Proust: Gesetz der konstanten Proportionen

Eine chemische Verbindung bildet sich immer aus konstanten Massenverhältnissen der Elemente.

1803, Dalton: Gesetz der multiplen Proportionen

Bilden zwei Elemente mehrere Verbindungen miteinander, dann stehen die Massen desselben Elements zueinander im Verhältnis kleiner ganzer Zahlen.



1808, Dalton: Dalton'sche Atomhypothese

Chemische Elemente bestehen aus kleinsten, nicht weiter zerlegbaren Teilchen, den Atomen. Alle Atome eines Elements sind einander gleich, besitzen also die gleiche Masse und gleiche Gestalt. Atome verschiedener Elemente haben unterschiedliche Eigenschaften. Jedes Element besteht also aus nur einer für das Element typischen Atomsorte.



Ideale Gase

Zustandsgleichung des idealen Gases

$$pV = nRT p = \sum_{i} p_{i}$$

$$V = \frac{nRT}{p} V_{0} = \frac{RT_{0}}{p_{0}}$$

1808, Gay-Lussac: Chemisches Volumengesetz

Die Volumina gasförmiger Stoffe, die miteinander zu chemischen Verbindungen reagieren, stehen im Verhältnis einfacher ganzer Zahlen zueinander.



Avogadro Molekülhypothese

$$2 H_{2} + 0_{2} \longrightarrow 2 H_{2}0$$

$$2 H_{2} + 1 \longrightarrow 2$$

$$2 H_{1} + 0 \longrightarrow H_{2}0$$

$$2 H_{2} + 1 \longrightarrow 1$$



Stoffmenge

Die SI-Einheit der Stoffmenge n(X) ist das Mol (Einheitszeichen: mol).

Ein Mol ist die Stoffmenge einer Substanz, in der so viele Teilchen enthalten sind wie Atome in 12 g des Kohlenstoffnuklids ¹²C. Die Teilchen können Atome, Moleküle, Ionen oder Elektronen sein. Die Teilchenzahl, die ein Mol eines jeden Stoffes enthält, beträgt

 $N_A = 6.022 \cdot 10^{23} \text{ mol}^{-1}$

Avogadrosche Konstante



Tabelle 1.1 Eigenschaften von Elementarteilchen

Elementarteilchen	Elektron	Proton	Neutron
Symbol	e	p	n _c
Masse	0,9109 · 10 ⁻³⁰ kg 5,4859 · 10 ⁻⁴ u	1,6725 · 10 ⁻²⁷ kg 1,007277 u	1,6748 · 10 ⁻²⁷ kg 1,008665 u
	leicht	schwer, nahezu gleie	che Masse
Ladung	-e negative Elementarladung	+ e positive Elementarladung	keine Ladung neutral

Tab. 5 Atombausteine, -kerne und -hüllen ($Z = \text{Kernladung}, m = \text{Massenzahl}, A_t = \text{relative Atommasse}. N_A = \text{Avogadrosche Konstante}^{al}$)

Teilchen	Ma relativ (¹² C = 12)	75 C.	Ladung [in Coulomb]	[in e]	Radius ^{b)} [ca in m]	Dichte [ca., in g/cm ³]
Elektron	0.000 548 580	9.109534 × 10 ⁻³¹	-1.602189 × 10 ⁻¹⁹	+2/3	< 10 ⁻¹⁹	> 10 ¹⁴
u-Quark	0.322	0.535 × 10 ⁻²⁷	+1.068126 × 10 ⁻¹⁹		< 10 ⁻¹⁹	> 10 ¹⁴
d-Quark	0.322	0.535 × 10 ⁻²⁷	-0.534063 × 10 ⁻¹⁹		< 10 ⁻¹⁹	> 10 ¹⁴
Proton	1.007276 ^{c)}	1.672649 × 10 ⁻²⁷	+1.602189 × 10 ⁻¹⁹	+1	1.3 × 10 ⁻¹⁵	2 × 10 ¹⁴
Neutron	1.008665 ^{c)}	1.674954 × 10 ⁻²⁷	±0	±0	1.3 × 10 ⁻¹⁵	2 × 10 ¹⁴
Atomkern	A _r - Z/1836	(A, - Z/1836): N _A	$+1.6 \times 10^{-19} \times Z$	+Z	$1.3 \times 10^{-15} \times \sqrt[3]{m}$	2×10^{14} $2 \times 10^{-4} \times Z$
Atomhülle	Z/1836	(Z/1836): N _A	$-1.6 \times 10^{-19} \times Z$	-Z	um 2×10^{-10}	

a) $N_A = 6.022045 \times 10^{23} \text{ mol}^{-3}$. b) Plancksche Elementarlänge = $1.617 \times 10^{-35} \text{m}$. c) Ein Proton ist 1836.151mal, em Neutron 1838.683mal schwerer als ein Elektron.

