

S

**Kapitel 22: Das chemische Gleichgewicht**



**Inhalt**

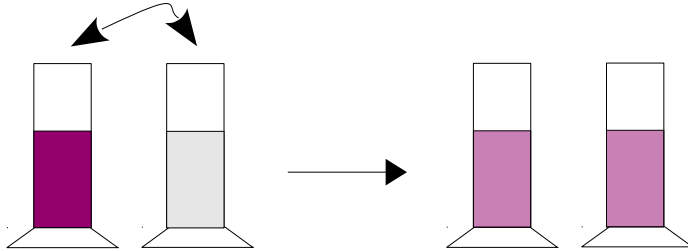
Kapitel 22: Das chemische Gleichgewicht.....	1
Inhalt.....	2
Chemisches Gleichgewicht IV.....	4
Chemisches Gleichgewicht I: reversible Reaktionen.....	5
Chemisches Gleichgewicht II: Das Chromat - Dichromatgleichgewicht, ein Säure-Base-Gleichgewicht...	6
Chemisches Gleichgewicht III: Bildung von Eisenthiocyanat.....	7
Chemisches Gleichgewicht IV: NO <sub>2</sub> und N <sub>2</sub> O <sub>4</sub> - ein chemisches Gasgleichgewicht.....	8
Chemisches Gleichgewicht V: Untersuchung der Bildung von Essigsäuremethylester.....	9
Konzentrationsbestimmung der gebildeten Produkte:.....	9
Definition chemisches Gleichgewicht:.....	10
Merkmale des chemischen Gleichgewichts:.....	10
Messprotokoll einer Veresterungs- /Verseifungsreaktion.....	11
Variation des Experimentes:.....	12
Beispiele für Gleichgewichtsreaktionen.....	13
Gleichgewichtstypen.....	13
Wichtige Beispiele für chemische Gleichgewichte.....	13
Merkmale eines chemischen Gleichgewichts.....	13
Folgende Merkmale sind für Gleichgewichtsreaktionen typisch:.....	13
Einstellung des chemischen Gleichgewichtes.....	14
Wasserstoff-Iod-Redox-Gasgleichgewicht.....	14
Das Massenwirkungsgesetz am Beispiel des Iodwasserstoffgleichgewichts.....	15
Aussagen des MWG.....	16
Was bedeutet hohes / niedriges K <sub>c</sub> ?.....	16
Das Gleichgewicht im offenen System.....	17
Fließgleichgewichte:.....	17
Kann man Gleichgewichte beeinflussen?.....	18
a) Beispiel 1: Das Eisenchlorid - Eisenthiocyanat - Gleichgewicht.....	18
b) Das Prinzip des kleinsten Zwanges.....	18
c) Beeinflussung der Gleichgewichtskonstanten k durch Temperaturveränderung.....	19
d) Beispiel 2: Temperaturabhängigkeit des Stickoxidgleichgewichts.....	19
Konzentrationsabhängigkeit des Gleichgewichts: Das Kohlenstoffdioxidgleichgewicht.....	20
Was genau ist eigentlich Kohlensäure?.....	20
Wie reagiert das Kohlenstoffdioxidgleichgewicht auf Änderungen?.....	22
Druck- Volumenänderung:.....	22
Das Prinzip des kleinsten Zwanges von Le Chatelier und Braun (1888):.....	22
Sauerstofflöslichkeit in Wasser.....	23
Dissoziation der Kohlensäure.....	24
Beeinflussung von chem. Gleichgewichten: Konzentrationsabhängigkeit des Gleichgewichts I.....	25
Beeinflussung von chem. Gleichgewichten: Konzentrationsabhängigkeit des Gleichgewichts II.....	26
Beeinflussung von chem. Gleichgewichten: Druckabhängigkeit des Gleichgewichts.....	28
Beeinflussung von chem. Gleichgewichten: Druckabhängigkeit des Stickoxidgleichgewichts.....	29
Thermodynamische Überlegungen zum Massenwirkungsgesetz (LK).....	30
Übungsaufgaben zum MWG.....	32
Tipp zur Vorgehensweise beim Rechnen mit dem Massenwirkungsgesetz:.....	32
1. Bildung von Chlorwasserstoff aus den Elementen:.....	32
2. Das Gleichgewicht von Nitrosylchlorid.....	33
3. Stickstoffdioxid - Di-Stickstoff-Tetraoxid-Gleichgewicht.....	33
4. Das Schwefelsäure-Kontaktverfahren.....	34
5. Das Wasserstoff/Iod-Iodwasserstoff-Gleichgewicht.....	36
6. Schwere Aufgabe zum Massenwirkungsgesetz.....	37
Weitere Aufgaben.....	38
Lösungen.....	39
Die Auswirkung von Konzentrationsänderungen der Reaktionsteilnehmer.....	40
Massenwirkungsgesetz bei Gasen.....	41
Für ideale Gase gilt folgender Zusammenhang:.....	41
Die großtechnische Erzeugung von Ammoniak: Das Haber-Bosch-Verfahren.....	42

Warum brauchen die Menschen Ammoniak?.....	42
Methoden zur Erhöhung der Ausbeute:.....	42
Fritz Haber (1868-1934) - $\text{NH}_3$ -Synthese:.....	43
BASF produziert ab 1913 Ammoniak:.....	43
Zusammenfassung: Einflüsse auf das chemische Gleichgewicht.....	44
1) Temperaturänderung und chemisches Gleichgewicht.....	44
2. Stoffmengenänderung (Konzentrationsänderung) und chemisches Gleichgewicht.....	44
3. Druckänderung (Volumenänderung) und chemisches Gleichgewicht.....	44
Wiederholungsaufgaben.....	45

## Chemisches Gleichgewicht IV

### 1. Einstellung des chemischen Gleichgewichts

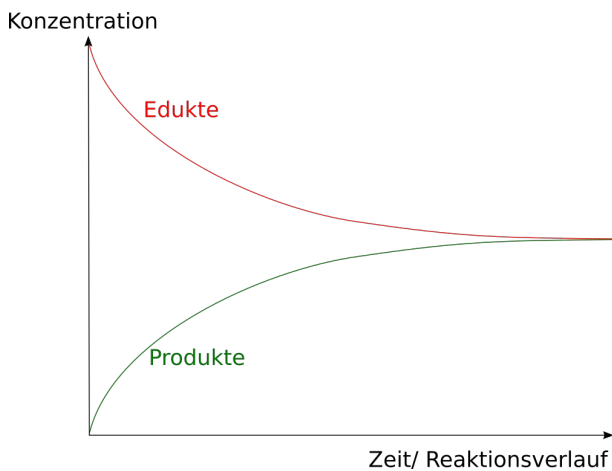
V1: Pipettierversuch 1: Mit einer Pipette wird immer die gleiche Menge Flüssigkeit aus zwei Standzylindern ausgetauscht. Ein Standzylinder enthält dabei farbiges Wasser.



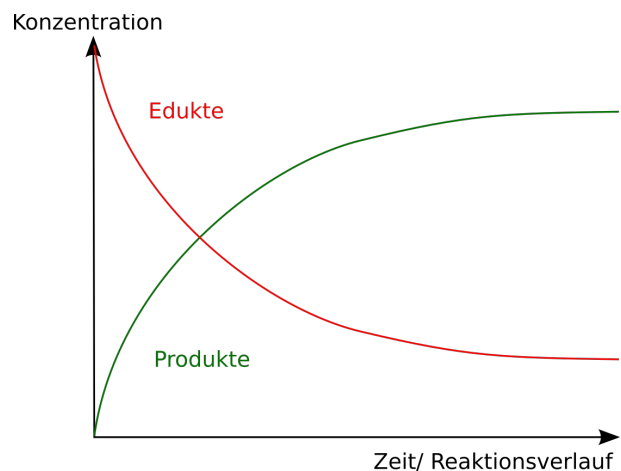
V2: Pipettierversuch 2: Zwischen beiden Standzylindern wird wieder Wasser ausgetauscht, diesmal mit zwei verschieden großen Pipetten.

B: In beiden Fällen stellt sich nach mehreren Austauschvorgängen ein Farbgleichgewicht ein.

S: In den meisten Fällen stellt sich ein Gleichgewicht ein, bei dem Produkte und Edukte nicht im Verhältnis von 1/1 vorliegen wie beim 1. Pipettierversuch. Die Lage des Gleichgewichts ist z.B. auf die Seite der Produkte „verschoben“.



**Pipettierversuch 1**



**Pipettierversuch 2**

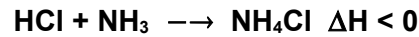
## Chemisches Gleichgewicht I: reversible Reaktionen

### Demonstrationsexperiment:

V1: Salzsäure und Ammoniak aus geöffneten Flaschen werden nebeneinander gehalten.

B1: Es bildet sich ein hellgrauer Rauch.

S1: Ammoniumchlorid ist entstanden.



V2: Ammoniumchlorid wird im Reagenzglas erhitzt. An den Rand des Reagenzglases wird angefeuchtetes Indikatorpapier befestigt.

B2: Das Indikatorpapier färbt sich rot.

S2: Ammoniumchlorid zersetzt sich zu Chlorwasserstoff und Ammoniak.



⇒ **Chemische Reaktionen sind (zum großen Teil) umkehrbar (reversibel).**

### Schülerversuche:

V3: Trocknen von blauem  $\text{CuSO}_4$  in der Brennerflamme, dann erneute Wasserzugabe (vorher abkühlen lassen).

V4: Zum Calciumoxid wird Wasser gegeben und die Temperatur mit den Händen oder einem Thermometer gemessen. Das Gemisch wird dann in der Brennerflamme erhitzt. Ordne die Begriffe exotherm und endotherm zu!

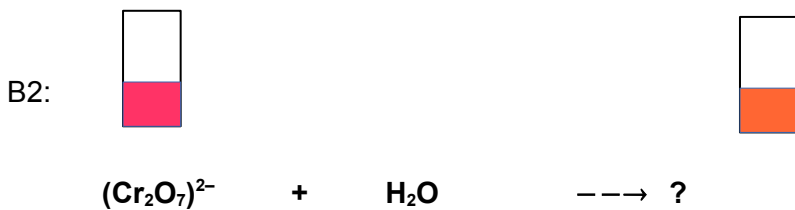
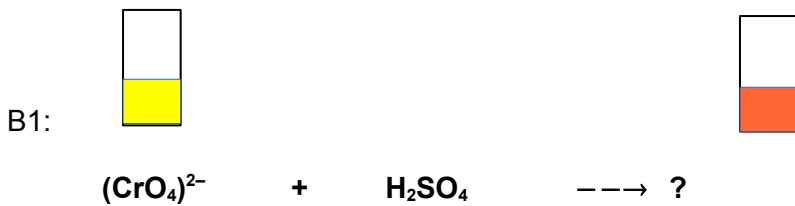
B: Die Reaktionen bei V3 und V4 sind offensichtlich umkehrbar.

S: (Alle) Reaktionen sind umkehrbar (=reversibel). Allerdings lassen es oft die Umstände nicht zu, eine Reaktion mal einfach so rückgängig zu machen.

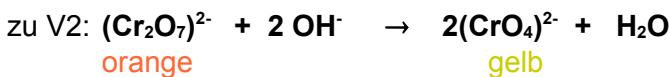
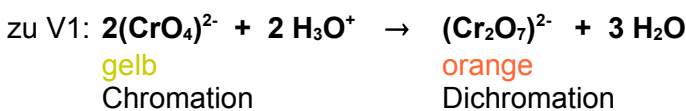
**Die Reaktionsenthalpien für Hin- und Rückreaktion weisen grundsätzlich umgekehrte Vorzeichen auf. Der Betrag ist dabei exakt gleich!**

## Chemisches Gleichgewicht II: Das Chromat - Dichromatgleichgewicht, ein Säure-Base-Gleichgewicht

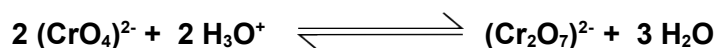
Lehrerversuch: Etwas Kaliumchromat und etwas Kaliumdichromat (erbgutschädigend) werden in Wasser gelöst. Dann wird zur Kaliumchromatlösung Schwefelsäure und zur Kaliumdichromatlösung Wasser zugegeben.



S: Chromationen (gelb) reagieren mit Säure zu Dichromationen (hellrot). Die Reaktion kann durch Zugabe von Wasser umgekehrt werden, d.h. Dichromationen reagieren mit Wasser zu Chromationen. Aber offensichtlich laufen die Reaktionen beide nicht vollständig ab. Es bleibt in jedem Fall auch Edukt in der Produktlösung erhalten. Es kommt zur Mischfarbe orange!



⇒ Die Reaktion ist umkehrbar (reversibel):



**Bei vielen Reaktionen laufen Hin- und Rückreaktion gleichzeitig (und ohne Ende permanent) ab. Es liegt nach einer gewissen Zeit der Einstellung ein Gleichgewicht vor. Ein Kennzeichen von chemischen Gleichgewichten ist das Vorhandensein von Produkten und Edukten!**

Hinweis: Chromate sind cancerogen! Zur Entsorgung sollten sie in die etwas harmloseren  $\text{Cr}^{3+}$  reduziert werden.

### Aufgaben:

1. Zeichne die Valenzstrichformeln von  $\text{CrO}_4^{2-}$  und  $\text{Cr}_2\text{O}_7^{2-}$
2. Gibt man zur Dichromatlösung Lauge ( $\text{OH}^-$ ) hinzu, so entsteht wieder gelbe Chromatlösung. Kannst Du begründen warum?
3. Eine Aufgabe um Durchblick zu schaffen: Ist es egal, ob man von Dichromat oder Kaliumdichromat spricht - und ist es egal, ob man die Reaktionsgleichung mit Dichromat oder Kaliumdichromat aufstellt?

## Chemisches Gleichgewicht III: Bildung von Eisenthiocyanat

### 1. Versuche

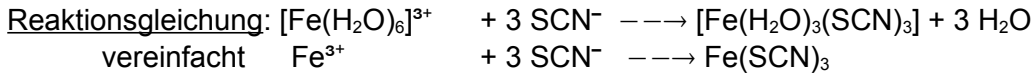
#### V1a:

Durchführung: Man löst in je 300 ml Wasser:

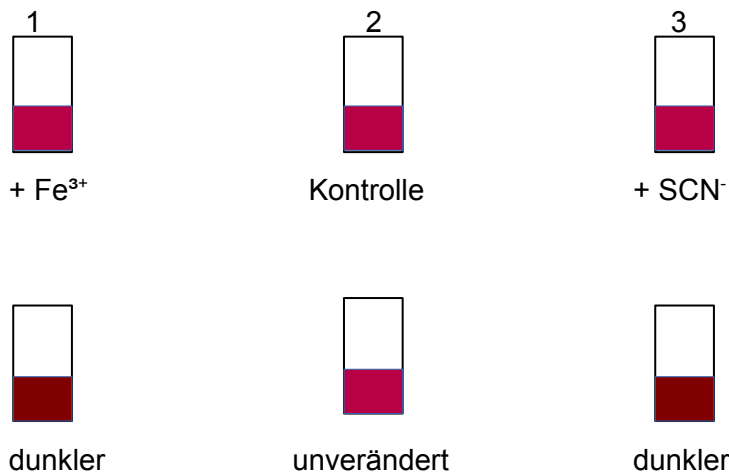
0,27 g (0,001 mol) Eisentrichlorid

0,29 g (0,003 mol) Kaliumthiocyanat 0,29g (KSCN)

und gibt die Lösungen zusammen.



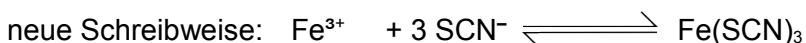
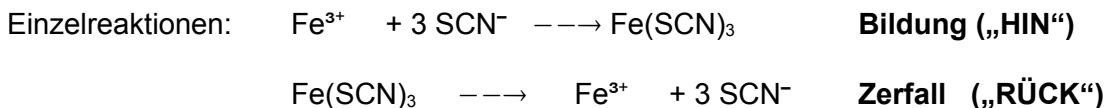
**V1b:** Aufteilung in 3 Reaktionsgefäße:



#### Schlussfolgerungen:

- 1) In der Lösung 1 müssen noch SCN<sup>-</sup> vorhanden gewesen sein.
  - 2) In der Lösung 3 müssen noch Fe<sup>3+</sup> vorhanden gewesen sein.
- => Die Ausgangsreaktion (I) verlief nicht vollständig !

**Begründung:** Instabilität des gebildeten Fe(SCN)<sub>3</sub>-Komplexes !



### Chemisches Gleichgewicht IV: NO<sub>2</sub> und N<sub>2</sub>O<sub>4</sub> - ein chemisches Gasgleichgewicht

V: Durch die Reaktion von Salpetersäure mit Kupfer wird Stickstoffdioxid hergestellt. In einem verschlossenen (zugeschmolzenen) Reagenzglas wird das Gas NO<sub>2</sub> untersucht. Das Reagenzglas wird leicht erwärmt bzw. abgekühlt.

B: Das Gas NO<sub>2</sub> (braun) wird beim Abkühlen immer heller. Bei -11°C ist es farblos und wird fest

Beim Erwärmen wird der Kolbeninhalt dunkler.

⇒ Es muss neues NO<sub>2</sub> gebildet worden sein.

⇒ Auch bei Raumtemperatur muss noch N<sub>2</sub>O<sub>4</sub> vorhanden gewesen sein (Quelle für neues NO<sub>2</sub>).



	N <sub>2</sub> O <sub>4</sub>	NO <sub>2</sub>
- 10 °C	100 %	0 %
27 °C	70 %	30 %
50 °C	43 %	57 %
135 °C	1 %	99 %
140 °C	0 %	100 %

⇒ Es liegt ein temperaturabhängiges Gleichgewicht vor.

Der Gleichgewichtszustand ist von „beiden Seiten“ erreichbar.

**Was geschieht bei Temperaturen unter -10 °C oder über 140 °C? Ist die Reaktion hier zum Stillstand gekommen?**

Im Gleichgewichtszustand zerfallen ständig ebenso viele N<sub>2</sub>O<sub>4</sub>-Moleküle wie neu gebildet werden. Die Reaktion kommt also nur von außen gesehen zum Stillstand.

⇒ **dynamisches Gleichgewicht**

**Hin- und Rückreaktion laufen hier gleichzeitig nebeneinander ab und führen (im geschlossenen System) zu einem Gemisch aller an der Reaktion beteiligten Stoffe.**

**Chemische Gleichgewichte stellen sich nicht sofort ein. Sie benötigen (etwas) Zeit zur Einstellung ihres Gleichgewichtszustands.**



## Chemisches Gleichgewicht V: Untersuchung der Bildung von Essigsäuremethylester

### Langzeitversuch:

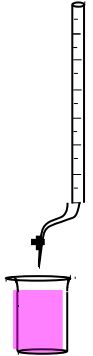
In einen Erlenmeyerkolben werden 0,4 mol Essigsäure (2,4 g/ 2,3ml) und 0,4 mol Ethanol (1,8 g/ 2,2 ml) vermischt und dann wird etwas Schwefelsäure hinzugegeben.

In einem zweiten Kolben werden 0,4 mol Essigsäuremethylester (3,5 g/ 3,9 ml) und 0,4 mol Wasser (7,2 ml) und etwas Schwefelsäure vermischt<sup>1</sup>.

### Konzentrationsbestimmung der gebildeten Produkte:

Durch Pipettieren von entnommenen Probelösungen wird die Konzentration bestimmt. Dazu verdünnt man die entnommene Lösung mit 120ml Wasser und fügt etwas Phenolphthalein als Indikator hinzu.

Aus einer Bürette wird nun solange Natronlauge zugefügt ( $C_{\text{NaOH}} = 1 \text{ mol/l}$ ), bis ein Farbumschlag (hier Pinkfärbung) eintritt.



### Ergebnisse der Konzentrationsmessung:

Gefäß 1	Essigsäure	Ethanol	Essigsäureethylester	Wasser
Vor der Reaktion	0,4 mol	0,4 mol	0 mol	0 mol
Nach einiger Zeit	0,14 mol	0,14 mol	0,26 mol	0,26 mol

Gefäß 2	Essigsäure	Ethanol	Essigsäureethylester	Wasser
Vor der Reaktion	0 mol	0 mol	0,4 mol	0,4 mol
Nach einiger Zeit	0,14 mol	0,14 mol	0,26 mol	0,26 mol

Es handelt sich um eine umkehrbare Reaktion, eine so genannte Gleichgewichtsreaktion. Bei umkehrbaren Reaktionen laufen Hin- und Rückreaktion gleichzeitig ab (und zwar die ganze Zeit über! Die Reaktion scheint nur optisch zum Stillstand gekommen zu sein).

⇒ Die Reaktion der Essigsäureethylesterbildung ist eine Gleichgewichtskonzentration. Egal, ob man die Edukte oder die Produkte miteinander mischt - nach einiger Zeit stellt sich ein Gleichgewicht ein, welches in diesem Fall etwas stärker auf der Seite der Produkte liegt.

Wie kann man sich das vorstellen? (siehe auch nochmal dem Pipettiersuch)

Bei umkehrbaren Reaktionen kommt es zur Einstellung eines **chemischen Gleichgewichts**. Im Gleichgewichtszustand liegen alle Reaktionsteilnehmer (Produkte und Edukte) vor. Ihre Mengen (Konzentrationen) verändern sich praktisch nicht mehr, obwohl die Reaktion weiter fortläuft.

**Da Hin- und Rückreaktion weiterhin stattfinden, handelt es sich um ein dynamisches (und nicht um ein statisches) Gleichgewicht! Hin- und Rückreaktion laufen immer gleichzeitig nebeneinander ab und führen (im geschlossenen System) zu einem Gemisch aller an der Reaktion beteiligten Stoffe.**

Umkehrbare Reaktionen symbolisiert man mit einem Doppelpfeil:  $\rightleftharpoons$

**Allgemeine Reaktion:**  $A + B \rightleftharpoons C + D$

Bei umkehrbaren Reaktionen stellt sich nach einiger Zeit ein **dynamischer Gleichgewichtszustand** ein, in dem alle Reaktionsteilnehmer (Produkte und Edukte) vorliegen. Ihre Konzentrationen verändern sich praktisch nicht mehr.

<sup>1</sup> Die Reaktion ist langsam und es dauert mehrere Tage, bis sich ein komplettes Gleichgewicht einstellt.

**Definition chemisches Gleichgewicht:**

Das chemische Gleichgewicht ist ein Reaktion, in der die Gesamtreaktion makroskopisch als beendet erscheint, mikroskopisch aber „Hin“- und „Rück“-reaktion weiterhin ablaufen.

Die beobachtbare Reaktionsgeschwindigkeit ist null. Dennoch laufen „Hin“- und „Rück“-reaktion) gleich schnell in beide Richtungen weiter. Es handelt sich daher nicht um ein statisches Gleichgewicht, wie es makroskopisch erscheint, sondern um ein dynamisches Gleichgewicht, in dem weiterhin die Reaktionen ablaufen.

**Merkmale des chemischen Gleichgewichts:**

- Im Gleichgewichtszustand ist der Quotient aus dem Produkt der Konzentrationen der Produkte und dem Produkt der Konzentrationen der Edukte konstant. Dieser Quotient wird auch Gleichgewichtskonstante  $[k]$  genannt.
- im Gleichgewicht sind die Gleichgewichtskonzentrationen genannt.
- Der Wert dieser Gleichgewichtskonstanten ist von mehreren Faktoren (wie der Temperatur, dem Druck usw.) abhängig und für jede Reaktion charakteristisch.
- Hin- und Rückreaktion laufen konstant ab

### Messprotokoll einer Veresterungs- /Verseifungsreaktion

Erinnere Dich, die Veresterung ist die Reaktion einer Säure mit einem Alkohol. Im Grunde ist es eine Neutralisation, bei der eine Säure mit einer Base reagiert. Es bilden sich ein Ester und Wasser. Die Rückreaktion nennt man auch Verseifung.



**Schritt 1 (Vorstunde):** Planung des Experiments. Wie kann man Gleichgewichtskonzentrationen bestimmen?

Es gibt zwei Möglichkeiten hier die Gleichgewichtskonzentrationen zu bestimmen:

- Messung des pH-Werts während der Reaktion
- Entnahme von Flüssigkeit und Titration mit 0,5 mol/l NaOH

#### **Schritt 2: Schülergruppe wird aufgeteilt:**

Gruppe a) baut die Apparatur mit Ölbad und Rückflusskühler usw. auf. Sie ist auch später für die Entnahme der Lösungen verantwortlich.

Gruppe b) berechnet mit  $n=m/M$  wieviel g Ethanol man abwiegen muss, um eine 1 molare Lösung zu erhalten. Wichtig: Zum Schluss werden nur 100ml Lösung benötigt!

Gruppe c) berechnet mit  $n=m/M$  wieviel g Essigsäure man abwiegen muss, um eine 1 molare Lösung zu erhalten. Wichtig: Zum Schluss werden nur 100ml Lösung benötigt!

Gruppe d) erstellt eine 0,5 mol/l NaOH-Titrationslösung.

#### **Schritt 3: Durchführung:**

Ethanol und Essigsäure werden in einem Rundkolben mit Rückflusskühler gefüllt. Dieser sollte eine seitliche Öffnung haben, damit alle 10 min eine Probe von jeweils 5 ml entnommen werden kann.

Damit die Reaktion schnell abläuft (normalerweise dauert sie bei Raumtemperatur ca. 2 Tage!) arbeitet man bei 200°C im Ölbad. Pro Messung entnimmt man 5 ml Lösung, welche sofort in Eiswasser abgekühlt wird.

Zwei Gruppen bekommen eine Titrationsanlage. Sie messen alle 10 min eine Probe und bestimmen über eine Volumenmessung (durch Titration mit Natronlauge) im Abstand von 10min die Konzentration von Produkten und Edukten. Die Werte werden an der Tafel notiert.

Aus dem Volumen wird über den folgenden Zusammenhang die Konzentration berechnet:

$$c_{\text{Säure}} \cdot V_{\text{Säure}} = c_{\text{Base}} \cdot V_{\text{base}} \quad \Rightarrow \quad c_{\text{Säure}} = (c_{\text{Base}} \cdot V_{\text{base}}) / V_{\text{Säure}}$$

**Variation des Experimentes:**

Als Variation kann man auch zwei Rückflusskühler aufbauen und folgendermaßen starten:

Gruppe 1 hat als Ausgangslösung 200ml eines Gemisches aus 1 mol Ethanol und 1 mol Essigsäure.

Gruppe 2 hat als Ausgangslösung 200 ml eines Gemisches aus 1 mol Essigsäureethylester und 1 mol Wasser.

Zeit [min]	Gruppe 1: $V_{(\text{Lauge})}$ [ml]	Gruppe 1 $c_{(\text{Essigsäure})}$ [mol/l]	Gruppe 2: $V_{(\text{Lauge})}$ [ml]	Gruppe 1 $c_{(\text{Essigsäure})}$ [mol/l]
10	17,8		1,2	
20	14,9		2,1	
30	13,3		3,0	
40	12,4		3,8	
50	11,6		4,5	
60	11,2		5,3	
80	10,3		6,6	
110	9,9		8,0	
140	9,8		8,9	
170	9,6		9,3	
200	9,5		9,5	
230	9,5		9,5	

**Zur Auswertung muss folgendes getan werden:**

1. Berechne die Konzentration der Essigsäure.
2. Werte beide Messungen aus, indem zuerst ein gemeinsames Koordinatensystem erstellt wird, bei dem die Konzentration an Essigsäure (Y-Achse) gegen die Zeit (X-Achse) aufgetragen wird.
3. Überlege: Ist die Reaktion nach 230 min. wirklich zum Stillstand gekommen?

## Beispiele für Gleichgewichtsreaktionen

### Gleichgewichtstypen

Man unterscheidet grob zwischen:

- Lösungsgleichgewichten
- Gasgleichgewichten
- Säure-Base-Gleichgewichten
- Redox-Gleichgewichte

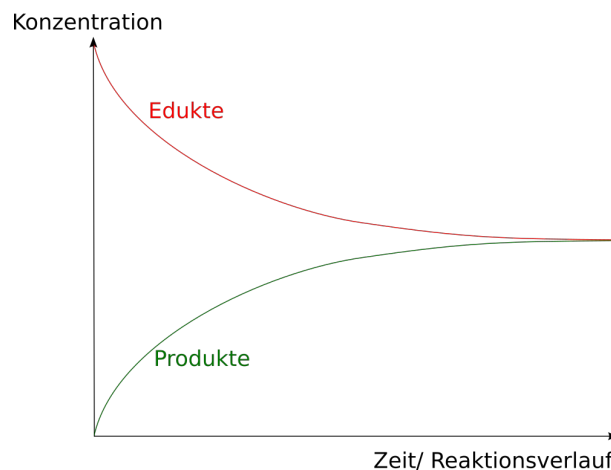
### Wichtige Beispiele für chemische Gleichgewichte

- Jod-Wasserstoff-Gleichgewicht
- Esterbildungs-Gleichgewicht
- Carbonat-Hydrogencarbonat-Gleichgewicht

## Merkmale eines chemischen Gleichgewichts

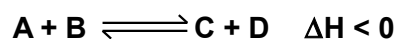
### Folgende Merkmale sind für Gleichgewichtsreaktionen typisch:

- Gleichgewichte liegen in geschlossenen Systemen vor.
- Gleichgewichte sind dynamisch, d.h. Hin- und Rückreaktion laufen ständig ab.  
=> Das Verhältnis der Konzentrationen von Edukten zu Produkten ändert sich im Gleichgewicht nicht mehr!
- Zur Einstellung des Gleichgewichtes ist es egal, ob dabei von den Edukten aus oder von den „Produkten“ aus gestartet wird.
- Die Reaktionsgeschwindigkeit der Hinreaktion ist im Gleichgewicht gleich der Reaktionsgeschwindigkeit der Rückreaktion.



$$\Rightarrow v_{\text{Hinreaktion}} = v_{\text{Rückreaktion}}$$

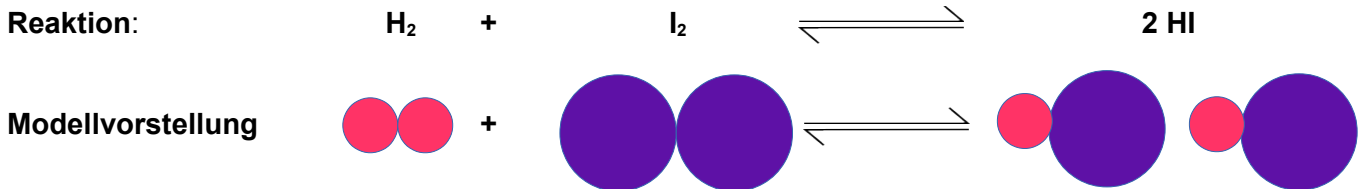
- Gleichgewichtsreaktionen werden so notiert (per Definition), dass sie als exotherme Reaktion aufgestellt werden, also das exotherme Produkt rechts in der Reaktionsgleichung steht. Die Edukte stellen sozusagen die endothermen Produkte der Rückreaktion dar.



## Einstellung des chemischen Gleichgewichtes

### Wasserstoff-Iod-Redox-Gasgleichgewicht

Wasserstoffgas und das Element Iod, welches schon bei 30°C beginnt in die Gasphase überzugehen, reagieren miteinander zu Iodwasserstoff. Es liegt eine Redoxreaktion vor. Bei höheren Temperaturen stellt sich das Gleichgewicht schneller ein.



Beispiel: Temperatur = 450 °C  
 $c_0(\text{HI}) = 0 \text{ mol/l}$   
 $c_0(\text{H}_2) = c_0(\text{I}_2) = 1 \text{ mol/l}$

Im Gleichgewicht:  $c(\text{H}_2) = c(\text{I}_2) = 0,22 \text{ mol/l}$

Wie ändern sich die Ausgangskonzentrationen von  $\text{H}_2$ ,  $\text{I}_2$  und  $\text{HI}$  mit der Zeit bis zur Einstellung des Gleichgewichts?

**Welche Konzentration von  $\text{HI}$  liegt im Gleichgewicht vor?**

( $\Rightarrow c(\text{HI}) = 1,56 \text{ mol/l}$ )

Zur Erklärung: Würde die Reaktion komplett ablaufen, und 1 (!) mol  $\text{HI}$  entstehen, wäre das Ergebnis 1. Es bleiben aber 0,22 mol der Edukte zurück  $\Rightarrow$  Es würde  $(1 - 0,22)$  mol Produkt entstehen. Da aber die **doppelte** Menge Produkt entsteht (siehe Reaktionsgleichung  $\text{H}_2 + \text{I}_2 \rightleftharpoons 2 \text{HI}$ ), muss das Ergebnis also mal 2 genommen werden:  $c(\text{HI}) = (2 \cdot (1 - 0,22)) = 1,56 \text{ mol/l}$

**Wie lautet die Gleichung für die Reaktionsgeschwindigkeit der Hinreaktion?**

$$v_{\text{hin}} = k_{\text{hin}} \cdot c(\text{H}_2) \cdot c(\text{I}_2)$$

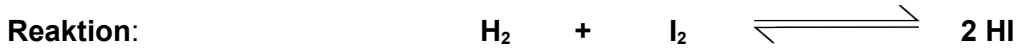
$$v_{\text{rück}} = k_{\text{rück}} \cdot c^2(\text{HI})$$

**Ein Stoffgemisch ist im chemischen Gleichgewicht, wenn Edukt(e) und Produkt(e) einer Reaktion in einem bestimmten und von der Reaktionsdauer unabhängigen Mengenverhältnis vorliegen.**

### **Aufgaben:**

- Wie lautet die Gleichung für die Reaktionsgeschwindigkeit der Rückreaktion?
- Zeichne die Konzentrationsänderung im Laufe der Gleichgewichtseinstellung, wenn man von  $\text{HI}$  als Ausgangsstoff ausgeht.  
 $c_0(\text{HI}) = 2 \text{ mol/l}$   
 $c_0(\text{H}_2) = c_0(\text{I}_2) = 0 \text{ mol/l}$   
 $T = 450 \text{ °C}$

### Das Massenwirkungsgesetz am Beispiel des Iodwasserstoffgleichgewichts



Konzentrationen zu Beginn: hoch hoch null

Reaktionsgeschwindigkeit:

Zu Beginn nur Edukte:  $\Delta v = v_{\text{hin}} = k_{\text{hin}} \cdot c_0(\text{H}_2) \cdot c_0(\text{I}_2)$

Nach Reaktionsbeginn: Verringerung der Konzentration der Edukte, Zunahme der Produktkonzentration.

$$\Leftrightarrow \begin{aligned} \Delta v &= v_{\text{hin}} - v_{\text{rück}} \\ \Delta v + v_{\text{rück}} &= v_{\text{hin}} \end{aligned}$$

Im Gleichgewicht:

$$\begin{aligned} \Delta v + v_{\text{rück}} &= v_{\text{hin}} \\ \text{Da im Gleichgewicht gilt: } \Delta v &= 0 \\ \Leftrightarrow v_{\text{hin}} &= v_{\text{rück}} \end{aligned}$$

Im Gleichgewicht gilt also:  $k_{\text{hin}} \cdot c_{\text{Glgw}}(\text{H}_2) \cdot c_{\text{Glgw}}(\text{I}_2) = k_{\text{rück}} \cdot c_{\text{Glgw}}^2(\text{HI})$

**Auflösung nach den Geschwindigkeitskonstanten:**

$$\frac{k_{\text{hin}}}{k_{\text{rück}}} = K_c = \frac{c_{\text{Glgw}}^2(\text{HI})}{c_{\text{Glgw}}(\text{H}_2) \cdot c_{\text{Glgw}}(\text{I}_2)} = \text{Massenwirkungsgesetz (MWG)}$$

**Allgemein gilt:**



**$K_c$  ist die für eine bestimmte Temperatur gültige Gleichgewichtskonstante. Sie wird aus den Gleichgewichtskonzentrationen  $c$  berechnet<sup>2</sup>.**

**Per Definition ist das Gleichgewicht immer so aufgestellt, dass die Produkte des exothermen Schrittes im Zähler stehen.**

Dabei sind  $c(\text{A})$ ,  $c(\text{B})$ ,  $c(\text{C})$ ,  $c(\text{D})$  die molaren **Gleichgewichtskonzentrationen** der Edukte bzw. Produkte. Sie werden auch häufig als  $[\text{A}]$ ,  $[\text{B}]$ ,  $[\text{C}]$  und  $[\text{D}]$  notiert. Im Exponenten finden sich die stöchiometrischen Koeffizienten, also die Anzahl der Teilchen dieser Spezies, die für einen Formelumsatz benötigt werden.

<sup>2</sup>  $K_c$  für Konzentrationsgleichgewichte,  $K_p$  für Gasgleichgewichte, in denen die Partialdrücke bekannt sind.

**Aussagen des MWG****Was bedeutet hohes / niedriges  $K_c$ ?**

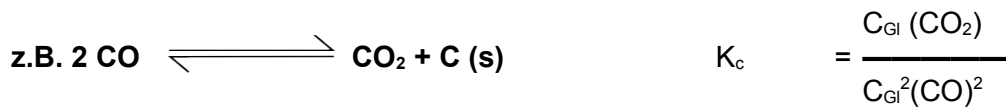
**Je größer  $K_c$  ist, desto weiter ist das Gleichgewicht zu den Produkten verschoben!**

(LK) Berechnung für  $\text{H}_2 + \text{I}_2 \rightleftharpoons 2 \text{HI}$  bei 450 °C

$$K_c = \frac{(1,56 \text{ mol/l})^2}{(0,22 \text{ mol/l})^2} = 50,28$$

Merke: Liegt ein Reaktionspartner im Gleichgewicht als Feststoff (s) oder als Flüssigkeit (l) vor - vor allem, wenn er im Überschuss vorhanden ist, so ist dessen Konzentration im Gleichgewicht konstant.

Konstante Konzentrationen können bei der Aufstellung des MWG vernachlässigt werden.



**Die Gleichgewichtskonstante macht eine Aussage über die Lage und die Energetik einer Reaktion. Sie gibt keine Information über die tatsächliche Reaktionsgeschwindigkeit oder die Dauer bis zum Einstellen des Gleichgewichtszustandes.**

**Zusatzinformationen:**

<http://de.wikipedia.org/wiki/Gleichgewichtskonstante>

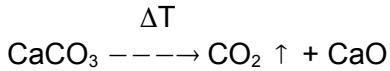


## Das Gleichgewicht im offenen System

### Unterscheide:

- Stoff- und Energieaustausch mit der Umgebung => offenes System
- Kein Stoffaustausch mit der Umgebung => geschlossenes System
- Kein Stoff- und Energieaustausch mit der Umgebung => isoliertes System

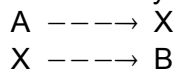
### Ein Beispiel für ein offenes System: Kalkbrennen



Da die ganze Zeit das Produkt Kohlenstoffdioxid entweicht, kann sich kein Gleichgewicht einstellen. Die Reaktion kommt also nicht zum Stillstand, die Edukte werden komplett umgesetzt!

### Fließgleichgewichte:

Liegt im offenen System eine Reaktion des Typs



vor, und sind  $V_{\text{A} \rightarrow \text{X}}$  und  $V_{\text{X} \rightarrow \text{B}}$  gleich groß, so wird von X ebensoviel verbraucht, wie in der gleichen Zeit entsteht.  $\Rightarrow$  **Die Konzentration von X bleibt konstant!**

Solche **Fließgleichgewichte** findet man oft bei biochemischen Reaktionen. Durch sie ist die Konstanz unseres „inneren Milieus“ gesichert. Der Blutpuffer wäre ein solches Beispiel, da durch ihn, der pH-Wert des Blutes sehr exakt konstant gehalten wird.

## Kann man Gleichgewichte beeinflussen?

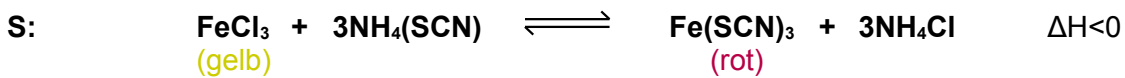
### a) Beispiel 1: Das Eisenchlorid - Eisenthiocyanat - Gleichgewicht

**V:** Je 50 ml Eisen(III)chloridlösung und Ammoniumthiocyanatlösung werden zusammengeschüttet.

Die Lösung wird auf zwei Reagenzgläser verteilt:

- a) Lösung 1 wird erwärmt.
- b) Lösung 2 wird im Eisbad abgekühlt.

**B:** Beim Erhitzen wird die Lösung heller, beim Abkühlen wird sie dunkler.

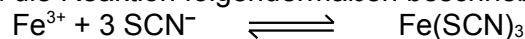


Die hellere Farbe beim Erhitzen deutet auf eine Verschiebung zur Seite der Edukte hin. Der Schritt zur endothermen Reaktionsseite (links) wird begünstigt.

Abkühlen hingegen bewirkt eine Verschiebung zur Seite der Produkte. Der exotherme Reaktionsschritt (rechts) wird also durch Abkühlen begünstigt.

#### Aufgaben:

1. In einigen Chemiebüchern wird die Reaktion folgendermaßen beschrieben:



Vergleiche und bewerte die beiden Darstellungsmöglichkeiten.

### b) Das Prinzip des kleinsten Zwanges

Für derartige Verschiebungen eines Gleichgewichts formulierte 1888 der franz. Chemiker Le Chatelier das „Prinzip von der Flucht vor dem Zwang“.

**Übt man auf ein im Gleichgewicht befindlichen System durch die Änderung äußerer Bedingungen einen Zwang aus, so verschiebt sich das Gleichgewicht in die Richtung, dass diesem Zwang ausgewichen wird, also die Folgen des Zwangs verringert werden.**

**Ein Zwang kann z.B. eine Änderung der Temperatur, des Drucks oder der Konzentration der Stoffe sein.**

**Wenn eine Gleichgewichtsreaktion so notiert ist, dass die exothermen Produkte links stehen, so gilt:**

- für exotherme Reaktionen dabei: Eine Temperaturerhöhung verschiebt das Gleichgewicht zu Seite der Edukte (da so ein Teil der Wärmeenergie (also der „Zwang“) in der Rückreaktion umgewandelt wird), eine Temperaturverringering verschiebt es zur Seite der Produkte.
- für endotherme Reaktionen das Gegenteil, das heißt, eine Temperaturerhöhung bewirkt ein verstärktes Bild der Produkte (da die zusätzliche Wärme die exotherme Reaktion „beflügelt“). Eine Temperaturverringering verschiebt das Gleichgewicht zu den Edukten.

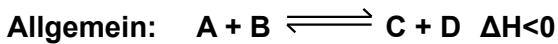


**Temperaturerhöhung: Gleichgewicht nach links (←), das heißt, es entstehen mehr Edukte!**

**Temperaturverringering: Gleichgewicht nach rechts (→), das heißt, es entstehen mehr Produkte!**

#### Anwendung:

- Lenken / Verschiebung eines Gleichgewichts
- z. B. Entfernen eines Produktes → ständige Neueinstellung des Gleichgewichts  
=> vollständige Umsetzung

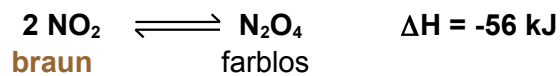
**c) Beeinflussung der Gleichgewichtskonstanten k durch Temperaturveränderung**

$$K_c = \frac{[C] \cdot [D]}{[A] \cdot [B]}$$

Temperaturerhöhung  $\Rightarrow [A] \cdot [B]$  wird größer  $\Rightarrow$  **k wird kleiner!**  
 Temperaturverringern  $\Rightarrow [C] \cdot [D]$  wird größer  $\Rightarrow$  **k wird größer!**

**d) Beispiel 2: Temperaturabhängigkeit des Stickoxidgleichgewichts**

Betrachten wir noch einmal das Stickoxid-Gleichgewicht. In einer verschlossenen Glasampulle liegen beide Gase im Gleichgewicht miteinander vor. Der Inhalt der Ampulle hat eine hellbraune Farbe.



Wenn man die Reaktionsgleichung so notiert, dass im exothermen Schritt die Produkte entstehen, so liegt immer eine negative Reaktionsenthalpie vor ( $\Delta H < 0$ )!

**Was passiert beim Erwärmen?**

Beim Erwärmen kann man beobachten, dass die braune Farbe der Gase zunimmt ( $\Rightarrow$   $\text{NO}_2$  - Bildung), d.h. das Gleichgewicht wird nach links, hin zu den Edukten verschoben.

Das System „versucht“, diese Energiezufuhr „abzubauen“. Der endotherme Zerfall des  $\text{N}_2\text{O}_4$  wird scheinbar begünstigt.

Beim Abkühlen hingegen nimmt die braune Farbe ab. ( $\Rightarrow$   $\text{NO}_2$  - Abbau). Die exotherme (energieliefernde) Bildung des  $\text{N}_2\text{O}_4$  wird begünstigt.

**Erhitzen begünstigt die endotherme, Abkühlen die exotherme Reaktion.  
Die Gleichgewichtskonstante ändert sich!**

**Aufgaben:**

1. Formuliere mit eigenen Worten: Wie wirken sich Konzentrationsänderungen, Druckänderungen und Temperaturänderungen auf das chemische Gleichgewicht aus?
2. Wie ändert sich jeweils die Gleichgewichtskonstante? Vorsicht bei der leichtfertigen Antwort ;-)
3. Stelle das MWG für die Ammoniakbildung aus den Elementen auf. Die Reaktion ist exotherm. Wie verschiebt sich das Gleichgewicht bei Temperaturerhöhung/ Temperaturverringern. Wie ändert sie jeweils die Gleichgewichtskonstante. Würde sich eine Volumenänderung (Druckänderung) auswirken?

### **Konzentrationsabhängigkeit des Gleichgewichts: Das Kohlenstoffdioxidgleichgewicht**

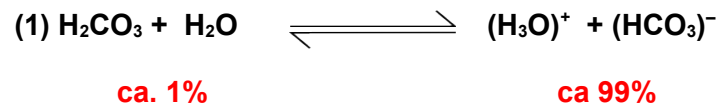
Kohlensäure kennt jeder. Sie ist in vielen Erfrischungsgetränken enthalten. Lässt man eine Flasche aber länger offen stehen, so entweicht sie (offenes System)!

Wird eine Sprudelflasche geöffnet, so entstehen scheinbar schlagartig sehr viele Kohlensäurebläschen. Bei diesem Beispiel liegt sowohl ein Gasgleichgewicht, als auch ein Säure-Base-Gleichgewicht vor, da Kohlensäure als schwache Säure reagiert.

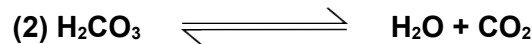
#### **Was genau ist eigentlich Kohlensäure?**

Kohlensäure ist eine Säure, welche in ihrer eigentlichen Formel ( $\text{H}_2\text{CO}_3$ ) so im Grunde kaum vorkommt! Sie lässt sich unter üblichen Bedingungen nicht als Reinstoff isolieren.

Sie existiert nur gelöst in Wasser, wo sie hauptsächlich zu einem Oxoniumion (Proton +  $\text{H}_2\text{O}$ ) und dem Hydrogencarbonatanion reagiert:

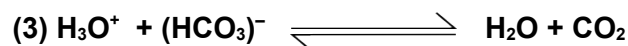


Es liegt aber noch ein zweites Gleichgewicht vor, welches zum Tragen kommt, wenn eine höhere Sättigung mit Kohlensäure vorliegt:

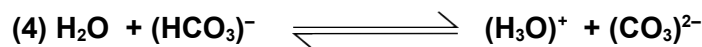


Die Umkehrreaktion von (2) entspricht übrigens der Bildung von Kohlensäure, die Du aus der Mittelstufe noch kennst (Nichtmetalloxide bilden mit Wasser Säuren).

Liegt nun sehr viel gelöste Kohlensäure in einer Sprudelflasche vor, so reagiert immer ein Teil der Kohlensäure zu Kohlenstoffdioxid. Ist die Sprudelflasche nun geöffnet, kann das Gas Kohlenstoffdioxid die Lösung verlassen (da nun Platz zum Entweichen ist). Das Kohlenstoffdioxid wird also dem Gleichgewicht entzogen, da es nicht zur Kohlensäure zurück reagieren kann! Folglich entsteht immer mehr  $\text{CO}_2$ , welches weiterhin die Sprudelflasche verlässt. Dies geschieht solange, bis sich keine gelöste Kohlensäure mehr im Wasser befindet.



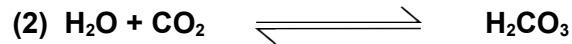
Desweiteren läuft bei geringen Wassermengen noch eine weitere Reaktion ab, die Bildung von Carbonationen. Dies ist z.B. beim Eindampfen von Wasser der Fall. Kalkablagerungen wie Kesselstein werden so begünstigt.



**Ein chemisches Gleichgewicht kann also durch die Entnahme eines Stoffes (Produkt oder Edukt!) beeinflusst werden. Eine Rückreaktion kann so zum Beispiel verhindert werden und so ein Stoff zur 100% Reaktion (also ohne Rückreaktion) gebracht werden.**

**Zusatzinformationen zum Thema Kohlensäure:**

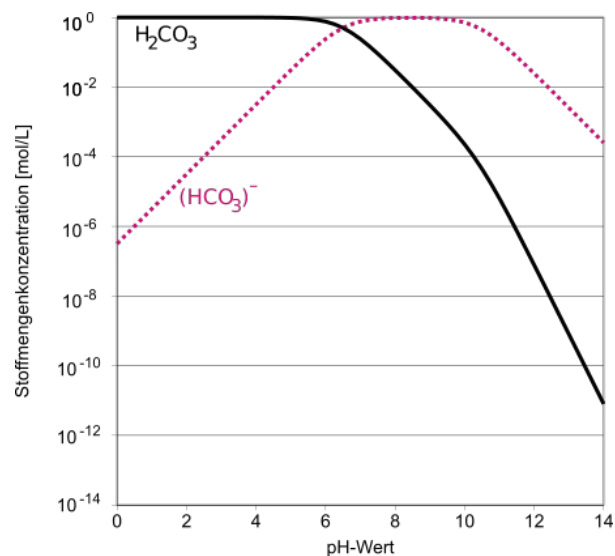
- Erinnere Dich an die Mittelstufe: Nichtmetalloxide und Wasser reagieren zu Säuren! Kohlensäure kann also aus dem Gas  $\text{CO}_2$  hergestellt werden, indem man es unter Druck in Wasser bläst. Dabei lösen sich, je nach Temperatur ca. 0,2% des Gases, indem es zu Kohlensäure reagiert. Die Reaktionsgleichung entspricht der Gleichung (2).



- Im Labor ist es allerdings gelungen im wasserfreien und metallionenfreien Medium flüssiges  $\text{H}_2\text{CO}_3$  herzustellen. Dies ist aber eine Ausnahme.
- Kohlensäure kommt also im Grunde in drei verschiedenen Kohlensäureformen und als Kohlenstoffdioxid vor:
  - freien Kohlensäure ( $\text{H}_2\text{CO}_3$ )
  - gelöstes  $\text{CO}_2$
  - Hydrogencarbonats
  - Carbonats
- <http://de.wikipedia.org/wiki/Kohlensäure>

**Aufgaben:**

1. Interpretiere die vorliegende Grafik unter dem Aspekt, dass die Weltmeere atmosphärisches Kohlenstoffdioxid speichern können und so dem Treibhauseffekt (also der Erwärmung des Planeten durch hohen Konzentrationen von Kohlenstoffdioxid in der Atmosphäre) entgegenwirkt.



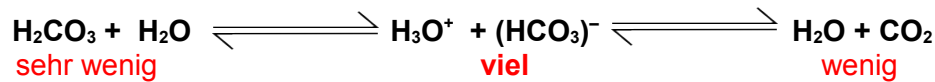
Quelle Bild: Public Domain by Wikicommonsuser Leyo; Thank you;  
[https://commons.wikimedia.org/wiki/File:H%C3%A4gg-Diagramm\\_Kohlens%C3%A4ure.svg](https://commons.wikimedia.org/wiki/File:H%C3%A4gg-Diagramm_Kohlens%C3%A4ure.svg)

## Wie reagiert das Kohlenstoffdioxidgleichgewicht auf Änderungen?

### Druck- Volumenänderung:

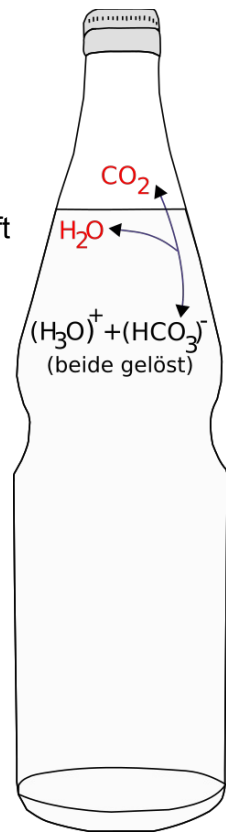
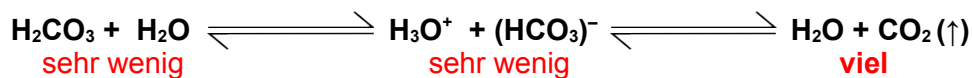
Bei einer geschlossenen Flasche ist der Platz über der Flüssigkeit gering. Es liegt ein für Gase geschlossenes System vor.

In einer Sprudelflasche befinden sich über der Flüssigkeit in der Gasphase neben Luft auch CO<sub>2</sub>-Moleküle. Das Gleichgewicht muss zwangsweise auf der Seite der Edukte (also auf der Seite der Kohlensäure) liegen.



Wird die Sprudelflasche nun geöffnet, so nimmt der Druck über der Flüssigkeit sofort ab, da CO<sub>2</sub> entweicht. Durch den herrschenden Druck kann man dies sogar als Zischen hören. Es steht nun genügend freier Platz für Gase zur Verfügung. Der so entstandene „freie“ Platz kann durch weitere Kohlenstoffdioxidmoleküle gefüllt werden. Diese entstehen sofort aus dem Gleichgewicht mit der Flüssigkeit.

Da der Raum über der Flüssigkeit nun enorm groß ist, dem System dadurch sozusagen also ein Produkt entzogen wird, wird solange neues Kohlenstoffdioxid gebildet, bis kein Edukt mehr vorhanden ist. Die Flüssigkeit ist nun abgestanden.



Würde man den Druck in einer Sprudelflasche künstlich mit CO<sub>2</sub> erhöhen, so würden mehr Gasmoleküle in die Lösung gehen (da sich ja die Konzentration der Gasmoleküle über der Fläche erhöht!).

**=> Das Gleichgewicht reagiert auf Druckänderungen. Bei hohem Druck liegt es eher auf der Seite, die weniger Gase freisetzt. Das Gleichgewicht wird also zugunsten der Seite verschoben, welche die geringe Teilchenanzahl aufweist und somit das kleinere Volumen benötigt.**

**Somit haben Druck- und Volumenänderungen immer dann einen Einfluss auf das Gleichgewicht, wenn sich die Anzahl der Teilchen (oder das Volumen!) bei Produkten und Edukten unterscheidet.**

Würden bei einer Reaktion zwei Gase miteinander zu zwei neuen Gasen reagieren, so würde eine Druckänderung das Gleichgewicht nicht verschieben.

### Das Prinzip des kleinsten Zwanges von Le Chatelier und Braun (1888):

**Übt man auf ein chemisches Gleichgewicht einen Zwang in Form von Wärme oder Kälte, Druck- oder Volumenänderung bzw. Entzug oder Zugabe von Stoffen aus, so verschiebt sich das Gleichgewicht auf die Seite, welche die Folgen der Änderung am besten kompensiert (also verringert!).**

Das Gleichgewicht „passt sich“ also den Änderungen an.

### **Sauerstofflöslichkeit in Wasser**

Wasser enthält immer etwas gelösten Sauerstoff. Angler und Aquaristen wissen, dass Fische im Sommer, vor allem in wenig bewegten Tümpeln oder schlecht belüfteten Aquarien ersticken können.

1. Ist die Sauerstofflöslichkeit abhängig von der Temperatur? Begründe mit dem Prinzip von Le Chatelier.
2. Liegt auch eine Abhängigkeit vom Druck vor? Versuche Beispiele zu finden und begründe die Auswirkungen von Druckänderungen ebenfalls mit Le Chatelier.

**Die Sauerstofflöslichkeit ist druck- und temperaturabhängig, je wärmer das Wasser, desto weniger Sauerstoff kann sich im Wasser lösen.  
Je höher der Druck, desto mehr Sauerstoff löst sich.**

Es liegt ein Gasgleichgewicht zwischen gasförmigen Sauerstoff und gelöstem Sauerstoff vor. Je höher die Temperatur, desto mehr dehnen sich die Gase im Wasser aus und desto mehr Platz beanspruchen die Gasmoleküle. Irgendwann herrscht sozusagen Platzmangel und die Gase verlassen die Flüssigkeit. Das Gleichgewicht wirkt also der Temperaturerhöhung entgegen, indem „neuer Platz durch Verdunstung geschaffen wird“.

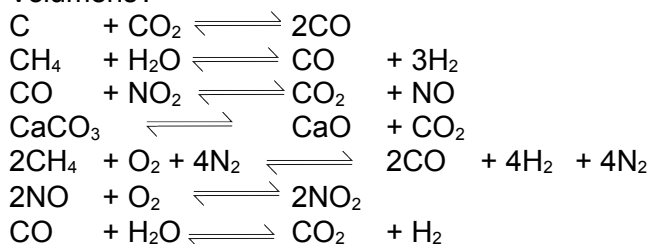
Erhöht man hingegen den Druck, dann wird das Gas komprimiert und nimmt ein kleineres Volumen ein. Gelöst verbraucht es zudem weniger Platz im Lösemittel als in der darüber liegenden Gasphase. Dem Druck wird (im Sinne Le Chateliers) entgegengewirkt, indem sich Gasmoleküle im Wasser lösen.

#### **Zusatzinformationen:**

- Sauerstoffgehalt im Wasser:
  - > 6 mg/l Wasser ⇒ günstig für Fische
  - < 4-5 mg/l ⇒ eher ungünstig für die meisten Fischarten
  - < 4 mg/l ⇒ meist tödlich für Fische

#### **Aufgaben zum Massenwirkungsgesetz:**

1. Wie wirkt sich eine Druckänderung auf das Gleichgewicht von Stickstoffdioxid und Di-Stickstofftetraoxid aus?
2. Fasse zusammen: Wie kann man ein Gleichgewicht verschieben?
3. Erkläre das Gasgleichgewicht in den Lungenbläschen, welches zwischen Luftsauerstoff und gelöstem Sauerstoff im Blut herrscht.
4. Ammoniumchlorid und Wasser liegen im Gleichgewicht mit Ammoniak und Oxoniumionen. Stelle die Reaktionsgleichung auf und finde einen Weg, das Gleichgewicht zugunsten des Eduktes (des Produktes?) zu verschieben.
5. Die Weltmeere sind bekanntlich der größte Kohlenstoffdioxidspeicher. Erkläre den dahinter liegenden chemischen Vorgang und begründe, warum eine Temperaturerhöhung bzw. eine weitere Zunahme des Kohlenstoffdioxidausstoßes der Menschheit den Kohlenstoffdioxidgehalt der Atmosphäre ansteigen lassen.
6. Welche der folgenden Reaktionen reagiert (und in welcher Weise) auf eine Veränderung des Volumens?



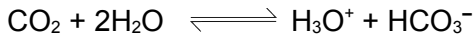
#### **Zusatzinformationen:**

<http://de.wikipedia.org/wiki/Kohlenstoffdioxid>

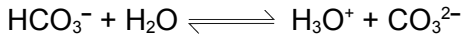
### Dissoziation der Kohlensäure

Kohlensäure dissoziiert natürlich in zwei Stufen. Diese Dissoziation ist pH-Wert abhängig:

#### 1. Dissoziationsstufe:

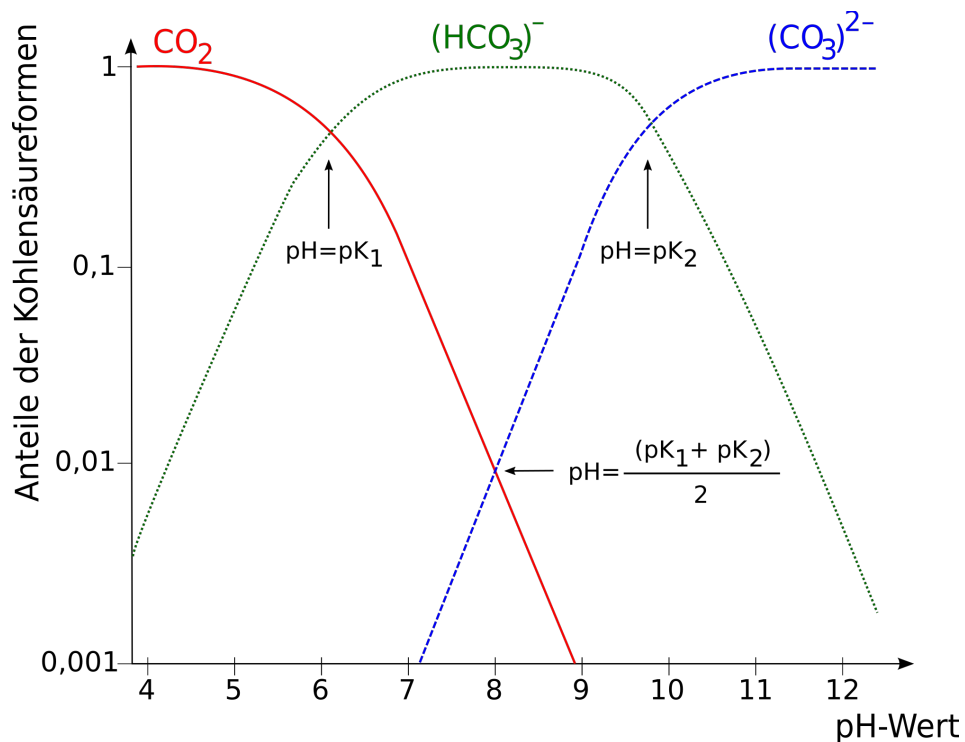


#### 2. Dissoziationsstufe:



⇒ eine pH-Wert Verringerung führt zu einer Verschiebung, die mehr  $\text{CO}_2$  freisetzt. Grund ist die Zunahme an freiem  $\text{H}^+$

Eine Erhöhung des pH-Werts verschiebt das Gleichgewicht zugunsten von  $\text{HCO}_3^-$ .



#### Erklärung der Y-Achse:

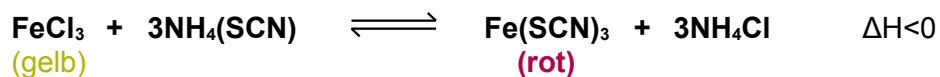
Jeweilige Anteile der Kohlensäureformen:  $\text{CO}_2$ ,  $\text{HCO}_3^-$  bzw.  $\text{CO}_3^{2-}$  bezogen auf die Gesamtkonzentration.  $C_{\text{Gesamt}} = C(\text{CO}_2) + C(\text{HCO}_3^-) + C(\text{CO}_3^{2-})$



### **Beeinflussung von chem. Gleichgewichten: Konzentrationsabhängigkeit des Gleichgewichts I**

V: Untersuchen wir noch einmal das Eisen(III)chlorid/ Eisenthiocyanatgleichgewicht. Dazu wird eine Lösung aus Eisenchlorid und Ammoniumthiocyanat ins Gleichgewicht gebracht und dann auf vier Reagenzgläser verteilt. Jedes Reagenzglas sollte ungefähr die gleiche Füllhöhe haben.

Versuchsdurchführung	Beobachtung	Schlussfolgerung
RG1: Zugabe von weiterem FeCl <sub>3</sub>	wird dunkelrot	Glgw. verschiebt sich auf die Seite der Produkte
RG2: Zugabe von weiterem NH <sub>4</sub> Cl	wird dunkelrot	Glgw. verschiebt sich auf die Seite der Produkte
RG3: Zugabe von weiterem Fe(SCN) <sub>3</sub>	wird hellgelb	Glgw. verschiebt sich auf die Seite der Edukte
RG4: Blindprobe (zum Vergleich)		



**Erhöht man die Konzentration der Edukte, so verschiebt sich das Gleichgewicht auf die Seite der Produkte.**

**Eine Konzentrationserhöhung der Produkte hingegen verschiebt das Gleichgewicht auf die Eduktseite.**

#### **Was passiert, wenn nur ein Edukt hinzu gegeben wird?**

Die Zufuhr nur eines Eduktes verschiebt die Reaktion ebenfalls auf die Seite der Produkte, besonders, wenn der zweite Eduktpartner in größerer Menge vorliegt.

#### **Was passiert, wenn Stoffe aus dem Gleichgewicht entfernt werden?**

In der chemischen Industrie wird oft so verfahren, dass man bei Gleichgewichtsreaktionen nur das gewünschte Produkt dem Gleichgewicht entzieht. Das Gleichgewicht reagiert, indem mehr Edukte zu einem weiteren Produkt reagieren, und dem Zwang (Produktmangel) somit ausgewichen wird.

**⇒ Wegnahme eines Partners verschiebt das Gleichgewicht in die Richtung, die einen weiteren Teil des fehlendes Partners entstehen lässt.**

Für derartige Verschiebungen eines Gleichgewichts formulierte 1888 der franz. Chemiker Le Chatelier das „Prinzip von der Flucht vor dem Zwang“:

**Übt man auf ein im Gleichgewicht befindlichen System durch die Änderung äußerer Bedingungen einen Zwang aus, so verschiebt sich das Gleichgewicht derart, dass diesem Zwang ausgewichen wird.**

#### **Aufgaben:**

1. Wie kann man Gleichgewichte beeinflussen? Nenne die Dir bekannten Möglichkeiten.
2. Wiederhole das Prinzip des kleinsten Zwangs. Finde passende Beispiele!

**Beeinflussung von chem. Gleichgewichten: Konzentrationsabhängigkeit des Gleichgewichts II**

Schauen wir uns nun nochmal das Chromat-/Dichromationengleichgewicht vom Anfang des Kapitels an:

1. Welche Auswirkungen hat eine Zugabe von Säure zum folgenden Chromat-/Dichromatgleichgewicht?



2. Erstelle das passende MWG:

$$K_c = \frac{c_{\text{Glgw}}(\text{Cr}_2\text{O}_7^{2-})}{c_{\text{Glgw}}^2(\text{CrO}_4^{2-}) \cdot c_{\text{Glgw}}^2(\text{H}_3\text{O}^+)}$$

**Lösung:**

Im neutralen Milieu liegt das Gleichgewicht weitgehend auf der Seite der Edukte ( $\Rightarrow$  Farbe der Lösung gelb). Durch Zugabe von Säure beobachtet man einen Farbwechsel hin zu Orange. Dies ist ein Hinweis auf eine Verschiebung des Gleichgewichtes hin zu den Produkten:

$$c(\text{H}_3\text{O}^+) \text{ steigt} \rightarrow K_c > \frac{c(\text{Cr}_2\text{O}_7^{2-})}{c^2(\text{CrO}_4^{2-}) \cdot c^2(\text{H}_3\text{O}^+)}$$

Der Wert des Bruches wird kleiner als  $K_c$ .

„Um wieder ins Gleichgewicht zu kommen“, läuft die Reaktion so lange nach rechts bis wieder gilt:

$$K_c = \frac{c_{\text{Gl}}(\text{Cr}_2\text{O}_7^{2-})}{c_{\text{Gl}}^2(\text{CrO}_4^{2-}) \cdot c_{\text{Gl}}^2(\text{H}_3\text{O}^+)}$$

 **$\Rightarrow$  Verschiebung des Gleichgewichts nach rechts**

Für derartige Verschiebungen eines Gleichgewichts formulierte 1888 der franz. Chemiker Le Chatelier das „Prinzip von der Flucht vor dem Zwang“.

**Übt man auf ein im Gleichgewicht befindlichen System durch die Änderung äußerer Bedingungen einen Zwang aus, so verschiebt sich das Gleichgewicht derart, dass diesem Zwang ausgewichen wird.**

**$\Rightarrow$  Es findet eine Verschiebung des Gleichgewichts zu den Produkten statt (also ein Ausweichen des Gleichgewichts (nach Le Chatelier) vor dem Zwang der Säurezugabe!)**

**Anwendung: Lenken (durch Verschiebung) eines Gleichgewichts zugunsten eines teuren Produktes:**

⇒ Entfernen eines Produktes ⇒ ständige Neueinstellung des Gleichgewichts

⇒ vollständige Umsetzung ⇒ maximale Ausbeute an Produkten, bei geringstem Einsatz von Edukten!

**Vertiefungsaufgaben:**

1. In diesem Beispiel liegt ein Ausweichen vor dem Zwang der Säurezugabe vor. Wie wirkt sich denn nun eine Zugabe von  $\text{OH}^-$  Ionen auf das Gleichgewicht aus?

**Antwort:** Zugabe von  $\text{OH}^-$  führt zur Neutralisation von  $\text{H}_3\text{O}^+$  -Ionen ⇒ Zwang ⇒ Verschiebung hin zu den Edukten ⇒ Gelbfärbung!

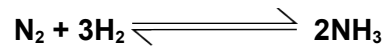
2. Wie wirkt sich eine Druckerhöhung aus?

**Antwort:** Die Konzentration der gasförmigen Stoffe steigt im allgemeinen, aber hier liegen keine Gase vor!

⇒ Da weder bei Edukten noch bei Produkten Gase vorliegen, ändert sich die Konzentrationen der beteiligten Stoffe nicht durch eine Druckerhöhung.

**Beeinflussung von chem. Gleichgewichten: Druckabhängigkeit des Gleichgewichts**

Betrachten wir die Ammoniaksynthese aus den Elementen:



Wie verändert sich das Gleichgewicht, wenn man den Druck auf das System verändert?

**Beispiel:**

$$\begin{array}{l} c(\text{N}_2) = 1 \text{ mol/l} \\ c(\text{H}_2) = 1 \text{ mol/l} \\ c(\text{NH}_3) = 1 \text{ mol/l} \end{array} \Rightarrow K_c = \frac{1^2}{1 \cdot 1^3} \cdot \frac{\text{mol}^2 / \text{l}^2}{\text{mol}^4 / \text{l}^4}$$

**Bei Änderung des Volumens auf die Hälfte:**

$$\begin{array}{l} c(\text{N}_2) = 1 \text{ mol/l} \\ c(\text{H}_2) = 1 \text{ mol/l} \\ c(\text{NH}_3) = 1 \text{ mol/l} \end{array} \Rightarrow K_c = \frac{2^2}{2 \cdot 2^3} \cdot \frac{\text{mol}^2 / \text{l}^2}{\text{mol}^4 / \text{l}^4}$$

$$\text{allg.: } a \text{ A}_{(g)} + b \text{ B}_{(g)} \rightleftharpoons c \text{ C}_{(g)} + d \text{ D}_{(g)}$$

$c + d = a + b$  keine Auswirkung des Drucks

$c + d > a + b$  GGW bei Druckerhöhung nach links verschoben

$c + d < a + b$  GGW bei Druckerhöhung nach rechts verschoben

**Eine Druckerhöhung verschiebt das Gleichgewicht einer chemischen Reaktion auf die Seite mit der kleineren Stoffmenge gasförmiger Reaktionspartner.  
Die Gleichgewichtskonstante  $K_p$  bleibt gleich !**

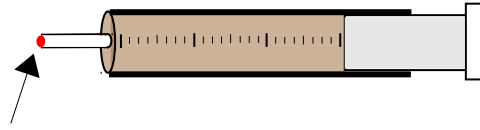
**Siehe auch:**

Das heterogene Gleichgewichtssystem FeO/CO und das Boudouard-Gleichgewicht:

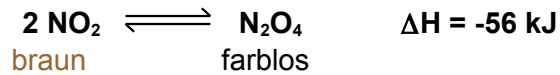
[http://www.chemieunterricht.de/dc2/mwg/g-feo\\_co.htm](http://www.chemieunterricht.de/dc2/mwg/g-feo_co.htm)

### **Beeinflussung von chem. Gleichgewichten: Druckabhängigkeit des Stickoxidgleichgewichts**

Betrachten wir noch einmal das Stickoxidgleichgewicht. Das Gas wird zur Untersuchung in einen Kolbenprober gefüllt:



Verschluss



V: Wie verändert das Gleichgewicht seine Lage, wenn in eine Druckveränderung in dem Reaktionsgefäß stattfindet? Zur Überprüfung wird das Gas im Kolbenprober komprimiert.

B: Ein Komprimieren des Gases im Kolbenprober führt zur Entfärbung! Ein Dekomprimieren (also ein Herausziehen des Stempels) führt zur Farbsättigung.

S: Gasteilchen, egal wie groß sie sind, nehmen immer das gleiche Volumen ein (erinnere Dich an das Kapitel zum molaren Volumen: 1 mol eines Gases nimmt bei Standardbedingungen 24,4 Liter und bei Normalbedingungen 22,4 Liter ein.).

Bei einer Druckerhöhung verschiebt sich das Gleichgewicht auf die Seite des  $\text{N}_2\text{O}_4$ , da sich somit die Teilchenanzahl verringert.

**Bei Druckerhöhung verschieben sich Gasgleichgewichte zu der Seite, welche die geringe Teilchenanzahl hat.**

**Eine Druckveringerung verschiebt das Gleichgewicht zu der Seite, welche ein größere Teilchenanzahl hat.**

**Dies ist an den Koeffizienten in der Reaktionsgleichung ablesbar.**

Siehe :

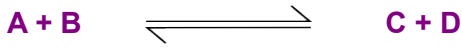
Das heterogene Gleichgewichtssystem FeO/CO und das Boudouard-Gleichgewicht:

[http://www.chemieunterricht.de/dc2/mwg/g-feo\\_co.htm](http://www.chemieunterricht.de/dc2/mwg/g-feo_co.htm)

### Thermodynamische Überlegungen zum Massenwirkungsgesetzes (LK)

Das Massenwirkungsgesetz ist eine Formel, welche aus den Reaktionsgeschwindigkeitsgesetzen abgeleitet wurde:

Allgemein gilt:



$$\Rightarrow V = -k \cdot [A] \cdot [B] \text{ sowie } V = k \cdot [C] \cdot [D]$$

Da im Gleichgewichtszustand beide Geschwindigkeiten gleich sind, kann man die Formeln beide gleichsetzen und die beiden  $k$  zu einem neuen  $K$  zusammenfassen. Das negative Vorzeichen fließt in die neue Konstante mit ein:

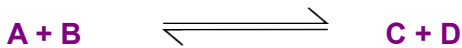
$$-k \cdot [A] \cdot [B] = k \cdot [C] \cdot [D] \quad \Rightarrow$$

$$\frac{-k}{k} = K = \frac{[C] \cdot [D]}{[A] \cdot [B]}$$

Eine thermodynamische Betrachtung des Massenwirkungsgesetzes hingegen ist etwas komplizierter. Man stellt sich dazu vor, dass man die Energiezustände am Ende der Rückreaktion und am Ende der Hinreaktion vergleicht:

Wir nehmen folgendes Gleichgewicht an.

Allgemein gilt:



Die folgende Formel der freien Gibb'schen Energie beschreibt eine Verbindung des ersten und zweiten Hauptsatzes der Thermodynamik:

$$\Delta G = \Delta G^0 + R \cdot T \cdot \ln K$$

$K$  = Gleichgewichtskonstante

$R = 8,314 \text{ J/k}\cdot\text{mol}$  (allgemeine Gaskonstante)

$\Delta G^0 = \Delta G$  bezogen auf Standardbedingungen (1 mol/l, 293,3K, 1013,25hPa)

Für  $K$  setzen wir nun das MWG ein:

$$\Delta G = \Delta G^0 + RT \cdot \ln \frac{[C]^c \cdot [D]^d}{[A]^a \cdot [B]^b}$$

$\Rightarrow$  liegen im Gleichgewicht alle Konzentrationen bei 1 mol/l, so gilt:  $\Delta G = \Delta G^0$ .

Für das chemische Gleichgewicht gilt weiterhin:  $\Delta G = 0$ , da im Gleichgewichtszustand keine Arbeit mehr geleistet wird und sich freiwilliges Ablaufen und nicht freiwilliges Ablaufen die Waage halten.

Fasst man nun diese Gleichungen zusammen gilt:

$$0 = \Delta G^0 + RT \cdot \ln K$$

$$\Delta G^0 = - RT \cdot \ln K$$

Also lässt sich daraus die freie Gibb'sche Energie im Standardzustand berechnen:  
Dazu fügen wir die Gleichungen zusammen:

$$\Rightarrow \Delta G = - RT \cdot \ln K + RT \cdot \ln \frac{[C]^c \cdot [D]^d}{[A]^a \cdot [B]^b}$$

Diese Beziehung, die man erhält gilt für beliebige chemische Reaktionssysteme, welche sich nicht im Gleichgewichtszustand befinden! (= **van't Hoff'sche Reaktionsisotherme**)

Da Reaktionen nur ablaufen, wenn  $\Delta G$  negativ ist, kann man nun mithilfe dieser Gleichung vorhersagen, wie und in welche Richtungen Reaktionen ablaufen.

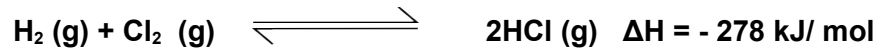
## Übungsaufgaben zum MWG

### Tipps zur Vorgehensweise beim Rechnen mit dem Massenwirkungsgesetz:

1. Überlege zuerst, welche Größen bereits bekannt sind und welche gesucht sind.
2. Reaktionsgleichung aufstellen.
3. MWG aufstellen.
4. Gleichgewichtskonzentrationen errechnen und einsetzen.

### 1. Bildung von Chlorwasserstoff aus den Elementen:

Es gilt:



Bei 300°C liegen im Gleichgewicht folgende Konzentrationen vor:

$$[\text{H}_2] = 0,5 \text{ mol/l,}$$

$$[\text{Cl}_2] = 0,5 \text{ mol/l}$$

$$[\text{HCl}] = 10 \text{ mol/l.}$$

- a) Stelle das MWG auf und berechne K.
- b) Welche Aussage über das Gleichgewicht kann man dem so berechneten Wert K entnehmen?
- c) Durch eine weitere Zugabe von Wasserstoff, liegt nun eine Konzentration der Edukte von 1 mol/l Wasserstoff und weiterhin 0,5 mol/l Chlor vor. Wie groß ist dann die Konzentration an Chlorwasserstoff im Gleichgewicht?

### **Lösung:**

a)

$$K = \frac{[\text{HCl}]^2}{[\text{H}_2] \cdot [\text{Cl}_2]} = \frac{10^2 \text{ mol}^2/\text{l}^2}{0,5 \text{ mol/l} \cdot 0,5 \text{ mol/l}} = \underline{\underline{400}}$$

b) Das Gleichgewicht liegt deutlich auf Seiten der Produkte

c) K ist konstant

$$\Rightarrow K = \frac{[\text{HCl}]^2}{[\text{H}_2] \cdot [\text{Cl}_2]} \Leftrightarrow \frac{x^2}{1 \text{ mol/l} \cdot 0,5 \text{ mol/l}} = 400$$

$$\Leftrightarrow x = 400 \cdot 1 \text{ mol/l} \cdot 0,5 \text{ mol/l}$$

$$\Leftrightarrow x^2 = \underline{\underline{200 \text{ mol}^2/\text{l}^2}}$$

$$\Leftrightarrow x = \sqrt{200} = \underline{\underline{14,14 \text{ mol/l}}}$$



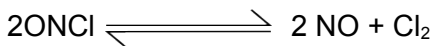
## 2. Das Gleichgewicht von Nitrosylchlorid

Nitrosylchlorid (ONCl) kann aus dem Säurerest der salpetrigen Säure und einem Chloridion gebildet werden. Es ist als Gas nicht sehr stabil.

In einem 1 l fassenden Glaskolben wird 1 mol ONCl auf 500K erhitzt. 9% des Gases reagiert zu Stickstoffmonooxid und Chlor.

- a) Stelle die Reaktionsgleichung und das MWG auf.  
b) Bestimme K.

### Lösung:



Da 9% des ONCl dissoziieren, liegen also 91% (0,91 mol) davon vor. 0,09 mol davon reagieren zu den Produkten. Es entstehen also 0,09 mol NO (da das gleiche Anteilverhältnis wie ONCl auf Reaktionsgleichung vorliegt) und 0,045 mol Chlor.

### Alles ins MWG eingesetzt:

$$K = \frac{[\text{NO}]^2 \cdot [\text{Cl}_2]}{[\text{ONCl}]^2} = \frac{0,09^2 \text{ mol}^2/\text{l}^2 \cdot 0,045 \text{ mol/l}}{0,91^2 \text{ mol}^2/\text{l}^2} = \underline{\underline{4,4 \cdot 10^{-4}}}$$

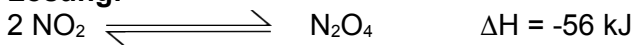
## 3. Stickstoffdioxid - Di-Stickstoff-Tetraoxid-Gleichgewicht

Beim Stickstoffdioxid - Di-Stickstoff-Tetraoxid-Gleichgewicht hat man bei 298K die folgenden Konzentrationen gemessen. Bestimme  $K_c$ .

$$[\text{N}_2\text{O}_4] = 4,3 \cdot 10^{-2} \text{ mol/l}$$

$$[\text{NO}_2] = 1,4 \cdot 10^{-2} \text{ mol/l}$$

### Lösung:



$$K = \frac{[\text{N}_2\text{O}_4]}{[\text{NO}]^2} = \frac{4,3 \cdot 10^{-2} \text{ mol/l}}{(1,4 \cdot 10^{-2})^2 \text{ mol}^2/\text{l}^2} = \underline{\underline{219}}$$

#### 4. Das Schwefelsäure-Kontaktverfahren

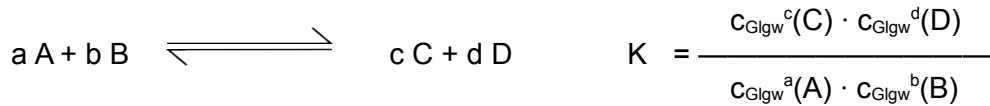
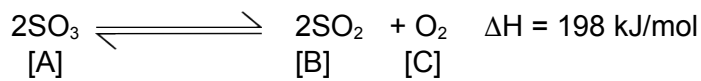
Bei 1000K dissoziieren beim so genannten Kontaktverfahren von 1 Liter gasförmigen Schwefeltrioxid ( $c=0,06\text{mol/l}$ ) 36,7% des Schwefeltrioxids zu Schwefeldioxid und molekularen Sauerstoff.

- Stelle die Reaktionsgleichung und das MWG auf.
- Bestimme die Gleichgewichtskonzentrationen der beteiligten Substanzen.
- Bestimme K bei 1000K.

Grafik: [https://commons.wikimedia.org/wiki/File:Metodo\\_contacto\\_pirita.svg?](https://commons.wikimedia.org/wiki/File:Metodo_contacto_pirita.svg?)

#### Lösung:

##### a) Reaktionsgleichung / MWG

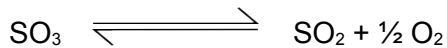
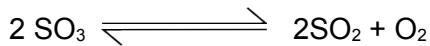


Beachten: die Produkte des exothermen Schritts stehen im Zähler!

$$\Rightarrow = \frac{[\text{SO}_3]^2}{[\text{SO}_2]^2 \cdot [\text{O}_2]}$$

**b) Rechnung**

Der Einfachheit halber teilen wir die Reaktionsgleichung nun durch zwei.



Das ewige Problem: welche Konzentrationen liegen im Gleichgewicht vor?

Es dissoziieren 36,7%, d.h. 63,3% reagieren nicht!

Da ich weiß, dass 0,06 mol  $\text{SO}_3$  vorlagen, folgt daraus, das zum Zeitpunkt des Gleichgewichts folgende Konzentrationen vorliegen:

$$[\text{SO}_3] = 0,633 \cdot 0,06 = \mathbf{0,03798 \text{ mol/l}}$$

$$[\text{SO}_2] = 0,06\text{mol} - 0,03798\text{mol} = \mathbf{0,02202 \text{ mol/l}}$$

$$[\text{O}_2] = 0,06\text{mol} - 0,03798\text{mol} / 2 = \mathbf{0,01101 \text{ mol/l}}$$

Erklärung: Im Gleichgewicht liegen die Stoffe natürlich nicht zu 100% vor, da es ja ein Gleichgewicht ist. Das heißt, von den 0,06mol  $\text{SO}_3$  sind nur noch 63,3% vorhanden.

Daraus folgt, dass die Konzentration an  $\text{SO}_2$  die Differenz von der Ausgangskonzentration minus der nicht reagierten Stoffmenge an  $\text{SO}_3$  entspricht.

Laut Reaktionsgleichung muss die Konzentration an  $\text{O}_2$  die Hälfte betragen.

**Nun noch alles ins MWG einsetzen:**

$$K = \frac{[\text{SO}_2]^2 \cdot [\text{O}_2]}{[\text{SO}_3]^2}$$

$$K = \frac{[\mathbf{0,02202 \text{ mol/l}}]^2 \cdot [\mathbf{0,01101 \text{ mol/l}}]}{[\mathbf{0,03798 \text{ mol/l}}]^2}$$

$$K = 0,0004848\text{mol/l} \cdot 0,01101\text{mol/l} / 0,00144 \text{ mol/l}$$

$$\underline{K = 3,69 \cdot 10^{-3}} \text{ (einheitenfrei!)}$$

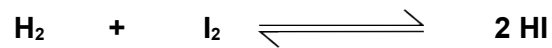
**Zum Schluss die Signifikanzbetrachtung:**

die Genauigkeit der Angaben liegt bei nur **2** (!) Nachkommastellen, da die Konzentrationen nur 2 Nachkommastellen vorgeben, obwohl die angegebenen Prozentwerte 3 Nachkommastellen vorgegeben haben.

**5. Das Wasserstoff/Iod-Iodwasserstoff-Gleichgewicht**

In ein Einlitergefäß wird bei 425°C heißes Iodwasserstoffgas gefüllt. Im Gleichgewicht liegen noch 0,500 mol/l davon vor. K beträgt 54,5. Bestimme die Konzentration der weiteren im Gleichgewicht befindlichen Stoffe.

**Lösung:**



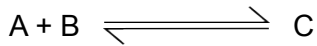
$$K = \frac{[\text{HI}]^2}{[\text{H}_2] \cdot [\text{I}_2]} \quad \text{da } [\text{H}_2] = [\text{I}_2] \quad \Rightarrow \quad \frac{[\text{HI}]^2}{[\text{H}_2]^2} = 54,5$$

$$[\text{H}_2]^2 = \frac{[\text{HI}]^2}{54,5} = \frac{(0,500)^2 \text{ mol}^2/\text{l}^2}{54,5} = 0,0046 \text{ mol}^2/\text{l}^2$$

$$\underline{[\text{H}_2] = [\text{I}_2] = 0,068 \text{ mol/l}}$$

## 6. Schwere Aufgabe zum Massenwirkungsgesetz

Ein theoretischer Versuch mit den beiden Stoffen A und B wird durchgeführt. Beide Stoffe reagieren langsam zu dem Produkt C. Es liegt ein Gleichgewicht vor.



In dem Reaktionsgefäß werden nach der Einstellung des Gleichgewichts die Konzentrationen bestimmt:

$$\begin{aligned} c_{\text{Glgw}}(\text{A}) &= 1 \text{ mol/l} \\ c_{\text{Glgw}}(\text{B}) &= 1 \text{ mol/l} \\ c_{\text{Glgw}}(\text{C}) &= 2 \text{ mol/l.} \end{aligned}$$

a) Berechne  $K_c$ .

b) Nach der ersten Messung wird nun die Konzentration des Stoffes B auf 2 mol/l erhöht. Die Temperatur hat sich nicht verändert. Berechne die neuen Gleichgewichtskonzentrationen der drei Stoffe.

### Lösung

a) Gegeben:

$$\begin{aligned} c_{\text{Glgw}}(\text{A}) = c_{\text{Glgw}}(\text{B}) &= 1 \text{ mol/l} \\ c_{\text{Glgw}}(\text{C}) &= 2 \text{ mol/l} \end{aligned} \quad \Rightarrow K_c = 2 \text{ l/mol}$$

b) Gesucht:  $c_{\text{Glgw}}'(X)$  bei Erhöhung von  $c(\text{B})$  auf 2 mol/l

⇒ neue Ausgangskonzentrationen

$$\begin{aligned} c_o'(A) &= 1 \text{ mol/l} \\ c_o'(B) &= 2 \text{ mol/l} \\ c_o'(C) &= 2 \text{ mol/l} \end{aligned}$$

Nach Le Chatelier führt eine Zugabe von B zu einer Gleichgewichtsverschiebung hin zu C; da so die Konzentration an B abgebaut wird (und so der Zwang verringert wird).

⇒ Das Gleichgewicht wird also nach rechts verschoben!

⇒ Die Konzentration an B nimmt um den Betrag  $x$  ab ( $x$  mol von B werden bis zur Gleichgewichtseinstellung verbraucht.)

⇒ Da B immer mit der gleichen Menge A reagiert, nimmt auch dessen Konzentration um den Faktor  $x$  ab.

⇒ Die Konzentration an C nimmt um den Faktor  $x$  zu (Achtung nicht  $2x$ , da laut Reaktionsgleichung nur 1 C entsteht!)

⇒ Die neuen Gleichgewichtskonzentrationen:

$$\begin{aligned} c_{\text{Gl}}'(A) &= (1-x) \text{ mol/l} \\ c_{\text{Gl}}'(B) &= (2-x) \text{ mol/l} \\ c_{\text{Gl}}'(C) &= (2+x) \text{ mol/l} \end{aligned}$$

$$\begin{aligned} \text{Nun noch schnell ausrechnen:} \quad 2 \text{ l/mol} &= \frac{2+x}{(1-x) \cdot (2-x)} \frac{\text{mol/l}}{\text{mol}^2/\text{l}^2} \end{aligned}$$

$$2x^2 - 7x + 2 = 0$$

$$7 \pm \sqrt{49 - 16}$$

⇒ ( $x_1 = 3,186$ ) - nicht möglich, da B dann negativ wäre!

$$\Rightarrow x_{1,2} = \frac{7 \pm \sqrt{49 - 16}}{4} \quad \Rightarrow \underline{\underline{x_2 = 0,314}}$$

$$\begin{aligned} c_{\text{Gl}}'(A) &= \mathbf{0,686 \text{ mol/l}} \\ c_{\text{Gl}}'(B) &= \mathbf{1,686 \text{ mol/l}} \\ c_{\text{Gl}}'(C) &= \mathbf{2,314 \text{ mol/l}} \end{aligned}$$

**Weitere Aufgaben**

7. Propylsäure-Ethylester wird aus der entsprechenden Säure und dem Alkohol gebildet. Die Bildung ist exotherm,  $K = 4$ . Berechne die entstehende Stoffmenge an Ester, wenn man 5 mol Säure und 3 mol Alkohol zusammenmischt?

8. Im Labor wird 1 l einer 0,1 molarer Ameisensäure hergestellt. Bei 25°C misst man den pH-Wert von 2,38.

a) Stelle die Säuredissoziationsgleichung mit Wasser auf und formuliere das MWG.  
(Hinweis:  $c_{\text{Wasser}} = 1$  (und konstant)  $\Rightarrow$  Wasser im MWG vernachlässigen!)

b) Berechne  $K$ .

c) Wie viel % der eingesetzten Säure sind dissoziiert?

9. Bei 25°C und Normaldruck hat  $\text{N}_2\text{O}_2$  zu 20% zu NO reagiert.

a) Stelle die Reaktionsgleichung für diese Dissoziation auf und berechne  $K$ .

b) Berechne die prozentuale Dissoziation bei 27°C und 1/10 des Normaldrucks.

9. Bei 420°C reagieren in einem 1 l-Glaskolben  $1 \cdot 10^{-3}$  mol Wasserstoff mit  $1 \cdot 10^{-3}$  mol Iod. Die Reaktion ist exotherm,  $K = 46$ . Berechne die Konzentration der einzelnen Stoffe im Gleichgewicht.

**Lösungen**

$$7. \text{ MWG : } K = C_{(\text{Ester})} \cdot C_{(\text{H}_2\text{O})} / C_{(\text{Ethanol})} \cdot C_{(\text{Propylsäure})}$$

K soll hierbei gleich 5 sein, damit das so ist, müssen die Stoffe im Verhältnis 4 zu 1 für den Zähler also die Produkte sein.

$$\text{siehe: } K = 4/1 = 4$$

Da beide Stoffe, also Ethanol und Essigsäure im Verhältnis 1:1 reagieren, können nur max. 2 mol des Ethanols umgesetzt werden, da für mehr nicht genug Essigsäure vorhanden ist.

Diese 2 mol, die umgesetzt werden, werden im Verhältnis 5 zu 1 umgesetzt, das heißt 1,6 mol werden umgesetzt und 0,4 mol bleiben.

$$\text{Also } 1,6/0,4 = 4/1 \dots$$

8.

b) Abgeleitet aus dem MWG gilt folgendes:

$$K_s = [\text{H}_3\text{O}^+] \cdot [\text{Ac}^-] / [\text{HAc}] \quad (\text{MWG mit Wasser} = 1)$$

$$\Rightarrow [\text{H}_3\text{O}^+] = x = [\text{Ac}^-] \quad (\text{man setzt die Konzentrationen der einzelnen Ionen gleich } x)$$

$$1,76 \cdot 10^{-5} = x^{2/0,1}$$

$$x = \text{Wurzel}(1,76 \cdot 10^{-5} \cdot 0,1) = 1,3 \cdot 10^{-3}$$

da  $x = [\text{H}_3\text{O}^+]$  ist damit die Konzentration an  $\text{H}_3\text{O}^+$ -Ionen =  $1,3 \cdot 10^{-3} \text{ mol/l}$

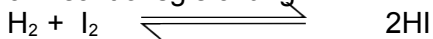
c) 8,4%

Besser: Wenn von 100  $\text{N}_2\text{O}_2$ -Teilchen 20 dissoziieren, macht das 40 NO-Teilchen.

Also Summe 120.

Da der Partialdruck zur Stoffmenge proportional ist folgt daraus  $\Rightarrow p(\text{N}_2\text{O}_2) = 2/3$  und  $p(\text{NO}) = 1/3$   
Einsetzen und  $K_p$  ausrechnen.

9. Reaktionsgleichung:



$$C_{(\text{H}_2\text{-GLGW})} = 10^{-3} - 0,5x$$

$$C_{(\text{I}_2\text{-GLGW})} = 10^{-3} - 0,5x$$

$$C_{(\text{HI-GLGW})} = x$$

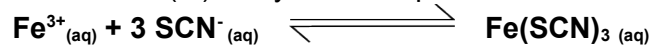
$$46 = x^2 / (10^{-3} - 0,5x)^2$$

$$x = 1,54 \cdot 10^{-3}$$

$$\Rightarrow \begin{aligned} c(\text{H}_2/\text{I}_2) &= \text{je } 2,3 \cdot 10^{-4} \text{ mol/l} \\ c(\text{HI}) &= 1,54 \cdot 10^{-3} \text{ mol/l} \end{aligned}$$

## Die Auswirkung von Konzentrationsänderungen der Reaktionsteilnehmer

In dieser Station wirst Du die Gleichgewichtsreaktion von Eisen(III)nitrat und Kaliumthiocyanat kennen lernen. Sie reagieren zum rötlichen Eisen(III)thiocyanat-Komplex:



### Aufgabe 1: Welche Ionen enthalten die beiden Lösungen?

**Aufgabe 2:** a) Erstelle das MWG.

- b) Wird dem Reaktionsgefäß nach Einstellen des Gleichgewichts neues  $\text{Fe}^{3+}$  hinzugefügt, so reagiert das Gleichgewicht. Sage voraus, wie die Reaktion aussehen wird.  
 c) Was passiert bei Zugabe von weiterem  $\text{SCN}^-$ ?  
 d) Welche Gleichgewichtsverlagerung findet bei einem Entzug von Eisenionen aus der Lösung statt?  
 e) Überprüfe Deine Vorhersagen experimentell.

**Versuch:** Gleichgewichtsbeeinflussung durch Konzentrationsänderungen

### Material

$\text{Fe}(\text{NO}_3)_3$ [0.004 mol/l] $\text{KSCN}$ [0.008 mol/l] Gelborange S [1 g/l] $\text{Fe}(\text{NO}_3)_3$ , $\text{KSCN}$ , $\text{NaH}_2\text{PO}_4$	2 50ml Messzylinder 7 Reagenzgläser, Reagenzglasgestell, 3 Tropfpipetten, Pipettenhalter sowie Spatel, Brenner, Spritzflasche Ionentauscherwasser, Papiertüchlein
---	---

- 1.) Messen Sie von den Lösungen der beiden Edukte je 15 ml ab (durch umgießen; Feineinstellung mit Pipette). Vereinigen (und durchmischen) Sie anschließend die beiden Lösungen in einem Messzylinder.
- 2.) Welche Farben haben die am Gleichgewicht beteiligten Teilchen? Nitrationen sind farblos.
- 3.) Geben Sie in 6 Reagenzgläser je etwa 5 ml der in (1) erhaltenen Lösung. Das erste Reagenzglas dient als Referenz (damit Sie die Farbe der unveränderten Lösung vor Augen haben). In den anderen 5 Reagenzgläsern werden Sie in den folgenden Schritten das Gleichgewicht verändern.
- 4.) Geben Sie ins zweite Reagenzglas eine kleine Spatelspitze (nicht einen gehäuften Spatel!)  $\text{Fe}(\text{NO}_3)_3$  und schütteln Sie zur Durchmischung. Stimmt die beobachtete Veränderung mit der in Aufgabe 2 vorausgesagten überein?
- 5.) Welche Veränderung erwarten Sie bei  $\text{SCN}^-$ -Zugabe?
- 6.) Geben Sie ins dritte Reagenzglas eine kleine Spatelspitze  $\text{KSCN}$  und schütteln Sie. Wird die Erwartung bestätigt?
- 7.)  $\text{NaH}_2\text{PO}_4$  bildet mit  $\text{Fe}^{3+}$  eine Fällung von schwerlöslichem Eisenphosphat. Was erwarten Sie demnach bei  $\text{NaH}_2\text{PO}_4$ -Zugabe? - Überprüfen sie im vierten Reagenzglas.
- 8.) Geben Sie in das noch leere Reagenzglas 5ml der Lösung von Gelborange S, einem relativ stabilen organischen Farbstoff. Sie sollte etwa dieselbe Färbung haben wie die noch unveränderte Lösung im fünften Reagenzglas. Verdünnen Sie nun den Inhalt dieser beiden Reagenzgläser mit Ionentauscherwasser auf das etwa vierfache Volumen. Was beobachten Sie und wie erklären Sie Ihre Beobachtung (Massenwirkungsgesetz!)?
- 9.) Bleibt noch das sechste Reagenzglas. Erwärmen Sie es leicht mit dem Brenner (schütteln!). Wie beeinflusst die Temperatur die Gleichgewichtskonstante?
- 10.) Aufräumen!



## Massenwirkungsgesetz bei Gasen

**Für ideale Gase gilt folgender Zusammenhang:**

**Ideales Gas:**  $p \cdot V = n \cdot R \cdot T$      $R = 8,314 \text{ J/mol K}$     ( $R = \text{ideale Gaskonstante}$ )

$$c = n/V$$

$$p = R \cdot T \cdot n/V \quad \Rightarrow \quad p = \text{konst.} \cdot c \quad (\text{in einem geschlossenen System !})$$

**Reaktion:**             $\text{H}_2 + \text{I}_2 \rightleftharpoons 2\text{HI}$

$$K_p = \frac{p^2(\text{HI})}{p(\text{H}_2) \cdot p(\text{I}_2)}$$

**allgemein:**             $a\text{A} + b\text{B} \rightarrow c\text{C} + d\text{D}$

$$K_p = \frac{p^c(\text{C}) \cdot p^d(\text{D})}{p^a(\text{A}) \cdot p^b(\text{B})}$$

## Die großtechnische Erzeugung von Ammoniak: Das Haber-Bosch-Verfahren

### Warum brauchen die Menschen Ammoniak?

Pro 100 kg Doppelzentner Weizen werden von den Pflanzen ca. 3 kg Stickstoff dem Boden entnommen und in den Pflanzen gespeichert. Meistens wird Stickstoff in Form von Nitrat aufgenommen. Dieses Nitrat stammt aus abgestorbenen Pflanzen und Tieren, welche zuerst zu  $\text{NH}_3$  und  $\text{NH}_4$ -Salzen abgebaut werden. Bakterien stellen dann daraus Nitrat und Nitrit her. In den Pflanzen wird der Stickstoff für Aminosäuren und zum Aufbau der DNA genutzt.

Die natürlichen Mengen an Stickstoff im Boden sind ausreichend für die Natur und die Pflanzen, die darauf wachsen, allerdings nicht für eine intensive Landwirtschaft.

Damit ein Bauer genügend Ernteertrag hat, muss er zusätzlichen Stickstoffdünger zufügen. Doch woher kommt dieser? Bis zum Ende des ersten Weltkriegs war Deutschland abhängig von Salpeterimporten aus Chile. Salpeter ein älterer Ausdruck für Nitratsalze.

Wissenschaftler hätten damals schon gerne den Stickstoffdünger selbst hergestellt. Schließlich befinden sich in der Luft 78 %  $\text{N}_2$ !

Kann die folgende Reaktion genutzt werden?



Während Wasserstoff eine hohe Reaktivität besitzt, ist Stickstoff extrem reaktionsträge. Es wird ja auch deswegen als Inertgas verwendet!). Einer der Gründe liegt in der sehr festen  $\text{N} \equiv \text{N}$  Dreifachbindung! Das Problem der Reaktion ist also, dass das Gleichgewicht bei Normalbedingungen und Normaldruck nahezu vollständig auf der linken Seite bei den Edukten liegt. Luftsauerstoff reagiert im Grunde nicht bei diesen Temperaturen!

Wie kann also die Ausbeute erhöht werden?

### **Ammoniak dient als Rohstoff für die Produktion von**

- Dünger (3/4)
- Pflanzenschutzmitteln
- Kunststoffen
- Farbstoffen
- Sprengstoffen
- Medikamenten

### **Die theoretisch optimalen Versuchsbedingungen mit einer hohen Ausbeute an $\text{NH}_3$ wären:**

- **tiefe Temperatur**, da es eine exotherme Reaktion ist. Das Problem: die Reaktionsgeschwindigkeit wird zu gering (die Aktivierungsenergie muss überwunden werden !)
- **hoher Druck**, da bei der Reaktion eine Verminderung der Teilchenzahl erfolgt  
Das Problem bei zu hohem Druck ist die Explosionsgefahr bei Ermüdung des Materials
- **geschlossenes System**, da eine Reaktion mit gasförmigen Edukten und Produkten vorliegt!

### **Methoden zur Erhöhung der Ausbeute:**

- Eine Erhöhung der Temperatur würde die Ausbeute kaum erhöhen, denn dieser Schritt führt zur Verlangsamung der Reaktion, da sie exotherm ist!
- Eine Erhöhung des Drucks hingegen ist eine gute Methode, da aufgrund der geringeren Teilchenanzahl bei den Produkten eine Druckerhöhung diesen Schritt begünstigt und somit die Produktausbeute erhöht

$$K_c = \frac{c^2(\text{NH}_3)}{(c(\text{N}_2) \cdot c^3(\text{H}_2))}$$

### **Vergleiche mit der Knallgasreaktion:**

- bei  $10^\circ\text{C}$  dauert es  $10^8$  Jahre bis zur Gleichgewichtseinstellung,
- bei  $730^\circ\text{C}$  dauert es  $10^{-5}$  Sekunden.

**Fritz Haber (1868-1934) - NH<sub>3</sub>-Synthese:**

Haber und Bosch haben das eigentliche Verfahren zur Produktion von Ammoniak dann letztlich erfunden, da sie passende Katalysatoren (einen Osmiumkatalysator) zufügten und alles als Kreisprozess aufbauten. Patentanmeldung 1909 mit einer Apparatur für 80 g/h

Erinnere Dich, was ein Katalysator ist: Katalysatoren erhöhen die Reaktionsgeschwindigkeit, indem sie die Aktivierungsenergie herabsetzen, wodurch sich das chemische Gleichgewicht schneller einstellt, es kommt jedoch zu keinerlei Gleichgewichtsverschiebung,  $K_c$  bleibt unverändert.

Insofern war das Einsetzen eines Katalysators auch eine gute Idee. Es beschleunigt die Einstellung des Gleichgewichts, Ammoniak wird also schneller produziert. Die Lage des Gleichgewichts bleibt unverändert.

**BASF produziert ab 1913 Ammoniak:**

Ab 1913 lief die erste Großtechnische Produktion Ludwigshafen mit 30 t/Tag.

Bereitstellung der Ausgangsstoffe (Das Synthesegas)

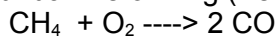
Stickstoff aus der Luft (80%)

Wasserstoff durch Steam-Reforming („Dampfspaltung“):

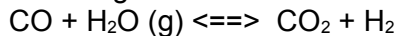
a) Primär-Reforming:



b) Sekundär-Reforming (Verwertung nicht umgesetzten Methans)



c) Konvertierung des Kohlenstoffmonoxids

**Hinweise:**

- CO<sub>2</sub> wird ausgewaschen (mit CaCO<sub>3</sub>-Lsg.)
- Katalysatorgifte: Reste von CO und CO<sub>2</sub> lässt man mit H<sub>2</sub> zu Methan und Wasser reagieren.

**Aufgaben:**

1. Welches Volumen an N<sub>2</sub> und H<sub>2</sub> sind für die Produktion einer t NH<sub>3</sub> nötig? (Bei Normalbedingungen)
2. Wie wird heute aus Wasser Wasserstoff gewonnen?
3. Wie wirkt sich ein Katalysator auf das chemische Gleichgewicht aus ?

## **Zusammenfassung: Einflüsse auf das chemische Gleichgewicht**

Nicht vergessen: Die Reaktionskoeffizienten gehen immer als Exponenten in das MWG ein!

### **1) Temperaturänderung und chemisches Gleichgewicht**

- Eine Temperaturerhöhung bewirkt eine Verschiebung des Gleichgewichts in Richtung der endothermen Reaktion (K)
- Eine Temperaturerniedrigung verschiebt das Gleichgewicht in Richtung der exothermen Reaktion.
- Die Gleichgewichtskonstante ändert sich durch Temperaturänderungen.
- =>  $K_c$  ist temperaturabhängig

### **2. Stoffmengenänderung (Konzentrationsänderung) und chemisches Gleichgewicht**

- Für Gleichgewichte gilt:  $A + B \rightleftharpoons C + D$
- Entzieht man einen Reaktionspartner (z.B. C) aus einer Gleichgewichtsreaktion, kommt es zu einer Verschiebung des Gleichgewichts in Richtung der entsprechenden Seite (hier: „Nachbildung“ von C => Verschiebung in Richtung Produkte).
- Fügt man einen Reaktionspartner hinzu (z.B. C), kommt es zur Verschiebung in die Richtung der entgegengesetzten Seite (hier: Umsetzung von C => Verschiebung in Richtung Edukte).
- => Die Erhöhung der Konzentration eines Reaktionsteilnehmers begünstigt die Reaktion, bei der dieser verbraucht wird. Eine Erniedrigung der Konzentration begünstigt die Reaktion, bei der eine Nachbildung erfolgt.
- Der Wert von  $K_c$  ändert sich nicht.
- =>  $K_c$  ist nicht konzentrationsabhängig!

**Wenn die Konzentrationen der Edukte oder der Produkte verändert werden, verschiebt sich das Gleichgewicht, aber  $K_c$  bleibt gleich!**

### **3. Druckänderung (Volumenänderung) und chemisches Gleichgewicht**

- Drucke spielen nur eine Rolle bei Reaktionen mit beteiligten Gasen!
- Bei konstanter Temperatur bewirkt eine Druckerhöhung (Volumenverkleinerung) eine Verschiebung des chemischen Gleichgewichts in Richtung geringerer Teilchenzahl.
- Eine Druckminderung (= Volumenvergrößerung) verschiebt das Gleichgewicht in Richtung der größeren Teilchenzahl.
- Der Wert der Konstanten  $K_c$  ändert sich nicht.
- =>  $K_c$  ist nicht druckabhängig!

**Wenn die Partialdrücke der Edukte oder der Produkte verändert werden, verschiebt sich das Gleichgewicht, aber  $K_c$  bleibt gleich!**

**Der Druck definiert (molares Volumen) die Anzahl der Teilchen pro Raumeinheit!  
Das heißt, je höher der Druck, desto größer die Konzentration!  
Druckänderungen wirken daher wie Konzentrationsänderungen.**

**Wiederholungsaufgaben**

1. a) Beschreibe die Reaktion von Wasserstoff mit Iod.  
b) Es ist eine umkehrbare Reaktion. Nenne drei Möglichkeiten der Einstellung des Gleichgewichts.  
c) Wie verändert sich die Konzentration mit der Zeit ?
2. Was ist das Massenwirkungsgesetz?
3. Stelle das MWG für die Reaktion der Ammoniaksynthese aus den Elementen auf.
4. Für eine Reaktion werden Wasser, Eisen(III)nitrat und Kaliumthiocyanat gemischt.  
a) Welche Ionen enthalten die beiden Lösungen?  
b) Welche Ionen spielen für die Reaktion nur eine Rolle.  
c) Erstelle das MWG  
d) Was geschieht bei einer Zugabe von Natriumthiocyanat?
5. Ein Gefäß mit  $V = 0,5 \text{ l}$  enthält bei  $700 \text{ K}$  im Gleichgewicht  
 $0,0069 \text{ mol HI}$   
 $0,0010 \text{ mol I}_2$   
 $0,0009 \text{ mol H}_2$ .  
Berechne  $K_c$ .