

Modulhandbuch
Studiengang Master of Science Chemie
Straßburg Incoming Double Degree
Prüfungsordnung: 032StI2011

Wintersemester 2017/18
Stand: 19. Oktober 2017

Universität Stuttgart
Keplerstr. 7
70174 Stuttgart

Inhaltsverzeichnis

Qualifikationsziele	4
111 Pflichtmodule	5
35630 Forschungspraktikum I / Forschungspraktikum II	6
69530 Rechtskunde und Toxikologie für Chemiker	8
80250 Masterarbeit Chemie	10
Synthese für Fortgeschrittene A	
57340 Anorganische Synthese für Fortgeschrittene (mit Seminar und Praktikum)	
57350 Organische Synthese für Fortgeschrittene (mit Seminar und Praktikum)	
112 Wahlpflichtmodule	12
200 Wahlpflichtbereich A: (Forschungsprofil)	13
210 Forschungsprofil 1: Advanced Synthesis and Catalysis	14
211 Grundmodul	15
35640 Fundamentals of Catalysis	16
212 Spezialmodule	18
35650 Principles and Applications of Asymmetric Synthesis and Catalysis	19
35670 Applied Heterogeneous Catalysis	21
35680 Solid Catalysts and Functional Materials	23
35690 Modern Inorganic Molecular and Coordination Chemistry	24
58080 Modern Polymer Synthesis	25
220 Forschungsprofil 2: Materials and Functional Molecules	27
221 Grundmodul	28
35700 Advanced Materials Analysis: Structure and Properties	29
222 Spezialmodule	31
35710 Surfaces & Colloids	32
35720 Solid State and Materials Chemistry	34
35730 Functional Organic Molecules	35
35750 Liquid Crystals	36
35760 Phase Transformations	38
36740 New Materials and Materials Characterization Methods	40
58070 Mechanische Eigenschaften der Strukturmaterialien	41
58080 Modern Polymer Synthesis	43
230 Forschungsprofil 3: Biochemistry and Biotechnology	45
231 Grundmodul	46
35770 Advanced Biochemistry and Bioorganic Chemistry	47
232 Spezialmodule	49
35780 Advanced Bioorganic Chemistry	50
35790 Biochemie Praktikum für Chemiker	52
35800 Genregulation, Chromatin und molekulare Epigenetik	53
35810 Computational Biochemistry	55
58060 DNA Biochemie und Molekulare Epigenetik Praktikum und Seminar für Studierende der Chemie	57
240 Forschungsprofil 4: Theory and Simulation	59
241 Grundmodul	60
35820 Advanced Methods of Quantum Chemistry	61
242 Spezialmodule	63
35810 Computational Biochemistry	64
35830 Programming and Numerical Methods	66
35840 Simulationsmethoden in der Physik für Chemiker I	67
35850 Group Theory and Molecular Spectroscopy	69
35860 Molecular Quantum Mechanics	71
300 Wahlpflichtbereich B: (profilungebunden)	73

17750 Grundzüge des gewerblichen Rechtsschutzes	74
26060 Chemistry of the Atmosphere	75
35870 Mikroreaktionstechnik	77
35880 Geochemie	78
35890 Analytik für Fortgeschrittene mit Massenspektrometrie und Elektronenstrahl-Mikroanalyse	80
35900 Polymere Materialien	82
35910 Industrielle Organische Chemie	84
37230 Kristallstruktur und Mikrostruktur	85
72070 Module University of Strasbourg	87

Qualifikationsziele

Die Absolventinnen und Absolventen des Masterstudienganges "Chemie"

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

111 Pflichtmodule

Zugeordnete Module:	Synthese für Fortgeschrittene A
35630	Forschungspraktikum I / Forschungspraktikum II
69530	Rechtskunde und Toxikologie für Chemiker
80250	Masterarbeit Chemie

Modul: 35630 Forschungspraktikum I / Forschungspraktikum II

2. Modulkürzel:	030202028	5. Moduldauer:	Einsemestrig
3. Leistungspunkte:	12 LP	6. Turnus:	Wintersemester/ Sommersemester
4. SWS:	16	7. Sprache:	Englisch
8. Modulverantwortlicher:	Univ.-Prof. Dr. Dietrich Gudat		
9. Dozenten:	Dozenten der Fakultät Chemie		
10. Zuordnung zum Curriculum in diesem Studiengang:	M.Sc. Chemie Straßburg Incoming and Outgoing Double Degree, PO 032St2016, → Pflichtmodule M.Sc. Chemie Rennes Incoming and Outgoing Double Degree, PO 032Re2016, → Pflichtmodule		
11. Empfohlene Voraussetzungen:			
12. Lernziele:	The students <ul style="list-style-type: none"> • Have been introduced to carry out independent research by contributing to a project of one of the research groups in Fakultät Chemie • Have got an impression of current problems in chemical research • Know how to present their own research work in oral and written form 		
13. Inhalt:	<ul style="list-style-type: none"> • Introduction into the research project • Realization and interpretation of own work • Critical discussion of the results • Writing of a research report (in English) • Presentation of the completed work in a seminar (in English) 		
14. Literatur:	According to arrangement with the project supervisor		
15. Lehrveranstaltungen und -formen:	<ul style="list-style-type: none"> • 356302 Forschungspraktikum II • 356301 Forschungspraktikum I 		
16. Abschätzung Arbeitsaufwand:	Im Rahmen des MSc-Studiengangs sind zwei Forschungspraktika zu absolvieren. Diese müssen bei verschiedenen Prüfern absolviert werden. Nach Genehmigung durch den Studiendekan/ die Studiendekanin kann eines der beiden Forschungspraktika auch in einer anderen Fakultät der Universität Stuttgart oder in einer Abteilung der Stuttgarter Max-Planck-Institute angefertigt werden, sofern eine Chemie-relevante Fragestellung bearbeitet wird, oder es können ein oder beide Forschungspraktika im Rahmen eines Auslandsaufenthalts erbracht werden. Zeitaufwand pro Forschungspraktikum 180 h = insgesamt 360 h		
17. Prüfungsnummer/n und -name:	35631 Forschungspraktikum I / Forschungspraktikum II (USL), Schriftlich und Mündlich, Gewichtung: 1 schriftlicher Praktikumsbericht + mündlicher Seminarvortrag		
18. Grundlage für ... :	Masterarbeit Chemie		
19. Medienform:			

20. Angeboten von:

Anorganische Chemie

Modul: 69530 Rechtskunde und Toxikologie für Chemiker

2. Modulkürzel:	030200009	5. Moduldauer:	Einsemestrig
3. Leistungspunkte:	3 LP	6. Turnus:	Wintersemester
4. SWS:	2	7. Sprache:	Deutsch
8. Modulverantwortlicher:	Dr. Isabella Waldner		
9. Dozenten:	Holger Barth, Prof. Dr. rer. nat. Thomas Krappel, Dr. iur.		
10. Zuordnung zum Curriculum in diesem Studiengang:	M.Sc. Chemie Rennes Incoming and Outgoing Double Degree, PO 032Re2016, → Pflichtmodule M.Sc. Chemie Straßburg Incoming and Outgoing Double Degree, PO 032St2016, → Pflichtmodule M.Sc. Chemie, PO 032-2014, → Auflagen		
11. Empfohlene Voraussetzungen:			
12. Lernziele:	Die Studierenden können die Sachkunde für das Inverkehrbringen von gefährlichen Stoffen und Zubereitungen gemäß § 11 Abs. 1 Nr. 1 der Chemikalienverbots-Verordnung nachweisen. Als zukünftige Entscheidungsträger und Verantwortliche für Sicherheit und Gesundheitsschutz haben sie das zur Wahrnehmung ihrer Verantwortung erforderliche Grundwissen erworben.		
13. Inhalt:	<p>Allgemeine Toxikologie : Grundbegriffe und Definitionen in der Toxikologie, Grundlagen der Lehre über unerwünschte Wirkungen von Substanzen auf lebende Organismen und das Ökosystem, Zusammenhänge zwischen Exposition, Expositionsdauer, Toxikokinetik (Resorption, Verteilung, Metabolismus, Elimination), Toxikodynamik und Wirkmechanismen, Grenzwerte und Beurteilungsparameter, Wirkung ausgewählter Stoffe und Stoffklassen.</p> <p>Rechtskunde : Grundzüge des deutschen Rechtssystems und des Rechtssystems der Europäischen Union sowie deren Wechselwirkungen. REACH, CLP (GHS), Chemikaliengesetz, Gefahrstoffverordnung, arbeitsmedizinische Vorsorge, Chemikalienverbotsverordnung, Bundesimmissionsschutzgesetz, Abfall- und Transportrecht. Als zukünftige Entscheidungsträger und Verantwortliche lernen die Hörer die Grundzüge der innerbetrieblichen Hierarchie, der Aufbau- und Ablauforganisation sowie die damit zusammenhängenden Fragen der Verantwortung und der Haftung kennen. Sicherheitswissenschaftliche Grundlagen werden insbesondere hinsichtlich der Gefährdungsermittlung, Risikobewertung und der Gefahrenabwehr vermittelt.</p>		
14. Literatur:	<p>Allgemeine Toxikologie: Bender, H. F.: Sicherer Umgang mit Gefahrstoffen: Sachkunde für Naturwissenschaftler. 3. Aufl., Wiley-VCH, Weinheim 2005. Das Buch enthält eine kurze und praxisnahe Einführung in die Toxikologie.</p> <p>Rechtskunde:</p>		

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

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

Vorlesungsunterlagen werden zu gegebener Zeit in Ilias eingestellt.

15. Lehrveranstaltungen und -formen:	• 695301 Vorlesung Rechtskunde und Toxikologie für Chemiker
16. Abschätzung Arbeitsaufwand:	Vorlesung als Blockveranstaltung Präsenz: 28 h (2 SWS) Vor- und Nachbereitung: 1,5 h pro Präsenzstunde 42 h Abschlussklausur incl. Vorbereitung 20 h Summe: 90 h
17. Prüfungsnummer/n und -name:	69531 Rechtskunde und Toxikologie für Chemiker (USL), Schriftlich, 90 Min., Gewichtung: 1
18. Grundlage für ... :	
19. Medienform:	
20. Angeboten von:	Chemie

Modul: 80250 Masterarbeit Chemie

2. Modulkürzel:	030702029	5. Moduldauer:	Einsemestrig
3. Leistungspunkte:	30 LP	6. Turnus:	Wintersemester/ Sommersemester
4. SWS:	0	7. Sprache:	Deutsch
8. Modulverantwortlicher:	Univ.-Prof. Dr. Dietrich Gudat		
9. Dozenten:	Dozenten der Fakultät Chemie		
10. Zuordnung zum Curriculum in diesem Studiengang:	M.Sc. Chemie, PO 032-2014, 4. Semester M.Sc. Chemie Straßburg Incoming and Outgoing Double Degree, PO 032St2016, 4. Semester → Pflichtmodule M.Sc. Chemie Rennes Incoming and Outgoing Double Degree, PO 032Re2016, 4. Semester → Pflichtmodule		
11. Empfohlene Voraussetzungen:	Das Thema der Masterarbeit kann frühestens ausgegeben werden, wenn mindestens 78 Leistungspunkte erworben wurden und, sofern eine Zulassung zum Studiengang mit Auflagen erfolgt ist, die Erfüllung der Auflagen nachgewiesen wurde.		
12. Lernziele:	Die Masterarbeit ist Bestandteil der wissenschaftlichen Ausbildung und stellt die Abschlussarbeit dar. In ihr weisen Studierende nach, <ul style="list-style-type: none"> - dass sie in einem fest umrissenen Zeitraum eine konkrete, anspruchsvolle wissenschaftliche Aufgabenstellung aus einem Arbeitsgebiet der Chemie ziel- und ergebnisorientiert bearbeiten können. Sie kennen die typischen Phasen eines Forschungsprojektes und erreichen durch angeleitetes wissenschaftliches Arbeiten eine erweiterte Problemlösungskompetenz, die sie zur Entwicklung eigener Lösungen befähigt. Insbesondere können die Studierenden die zur Bearbeitung notwendigen Arbeiten selbstständig planen und durchführen, dazu wissenschaftliche Methoden zielführend und kritisch anwenden, und die Ergebnisse schriftlich und mündlich in klarer, flüssiger und prägnanter Form präsentieren und diskutieren		
13. Inhalt:	Das Thema der Masterarbeit wird einem aktuellen Forschungsgebiet der Chemie entnommen und so gewählt, dass es eigenständige Forschung ermöglicht. Die Bearbeitung umfasst <ul style="list-style-type: none"> - die Konzeption eines Arbeitsplans - die Durchführung notwendiger Literaturrecherchen - die eigenständige Planung, Durchführung und Auswertung der Untersuchungen - die Präsentation und kritische Diskussion der Ergebnisse in einer schriftlichen Abschlussarbeit und in einem Seminarvortrag mit anschließender Diskussion 		
14. Literatur:	nach Absprache mit dem betreuenden Hochschullehrer/der betreuenden Hochschullehrerin		
15. Lehrveranstaltungen und -formen:			
16. Abschätzung Arbeitsaufwand:	Gesamt: 900 h		
17. Prüfungsnummer/n und -name:			

18. Grundlage für ... :

19. Medienform:

20. Angeboten von: Anorganische Chemie

112 Wahlpflichtmodule

Zugeordnete Module: 200 Wahlpflichtbereich A: (Forschungsprofil)
 300 Wahlpflichtbereich B: (profilungebunden)

200 Wahlpflichtbereich A: (Forschungsprofil)

Zugeordnete Module:	210	Forschungsprofil 1: Advanced Synthesis and Catalysis
	220	Forschungsprofil 2: Materials and Functional Molecules
	230	Forschungsprofil 3: Biochemistry and Biotechnology
	240	Forschungsprofil 4: Theory and Simulation

210 Forschungsprofil 1: Advanced Synthesis and Caralysis

Zugeordnete Module: 211 Grundmodul
 212 Spezialmodule

211 Grundmodul

Zugeordnete Module: 35640 Fundamentals of Catalysis

Modul: 35640 Fundamentals of Catalysis

2. Modulkürzel:	030601036	5. Moduldauer:	Einsemestrig
3. Leistungspunkte:	6 LP	6. Turnus:	Sommersemester
4. SWS:	4	7. Sprache:	Deutsch/Englisch
8. Modulverantwortlicher:	Univ.-Prof. Dr. Rene Peters		
9. Dozenten:	Rene Peters Bernd Plietker Elias Klemm Dirk Ziegenbalg Yvonne Traa Bernhard Hauer Bettina Nestl		
10. Zuordnung zum Curriculum in diesem Studiengang:	M.Sc. Chemie, PO 032-2014, → Zusatzmodule M.Sc. Chemie, PO 032-2014, 2. Semester → Forschungsprofil 1: Advanced Synthesis and Catalysis --> profilspezifische Wahlpflichtmodule --> Wahlpflichtmodule		
11. Empfohlene Voraussetzungen:	Synthesechemie A		
12. Lernziele:	<ul style="list-style-type: none"> • Knowledge and comprehension of the fundamental and common aspects of the different fields of catalysis: homogeneous catalysis, heterogeneous catalysis, biocatalysis • Comprehension of catalytic cycles • Comprehension of the unifying concepts in catalysis 		
13. Inhalt:	<p>Fundamentals of Homogeneous Catalysis with Metal Catalysts Preparation methods and synthetic use of organometallic compounds Fundamental organometallic reactions of transition metals Catalytic cycles Concepts of catalytic activation</p> <p>Fundamentals of Heterogeneous Catalysis Physisorption/chemisorption Energetic, electronic and steric interactions of molecules with surfaces Catalytic cycles Microkinetics of heterogeneously catalyzed reaktionen</p> <p>Fundamentals of Biocatalysis Fundamental aspects of enzymatic catalysis</p>		
14. Literatur:	<ul style="list-style-type: none"> • C. Elschenbroich, Organometallics, 3rd ed., Wiley-VCH, 2006. • D. Steinborn, Fundamentals of Organometallic Catalysis, Wiley-VCH, 2012. • I. Chorkendorff, J. W. Niemantsverdriet, Concepts of Modern Catalysis, Wiley-VCH, Weinheim 2003. • J. M. Thomas, W. J. Thomas, Principles and Practice of Heterogeneous Catalysis, Wiley-VCH, Weinheim 1997. 		
15. Lehrveranstaltungen und -formen:	<ul style="list-style-type: none"> • 356401 Vorlesung Grundlagen der Organometallkatalyse • 356402 Vorlesung Grundlagen der Heterogenen Katalyse • 356403 Vorlesung Grundlagen der Biokatalyse 		

16. Abschätzung Arbeitsaufwand:	<p>Präsenzzeit:</p> <ul style="list-style-type: none">• Fundamentals of Organometallic Catalysis: 2 SWS x 14 Wochen = 28 h• Fundamentals of Heterogeneous Catalysis: 1 SWS x 14 Wochen = 14 h• Fundamentals of Biocatalysis: 1 SWS x 14 Wochen = 14 h <p>Selbststudium: 2 h pro Präsenzstunde = 112 Stunden Abschlussprüfung, incl. Vorbereitung: 12 h Summe: 180 Stunden</p>
17. Prüfungsnummer/n und -name:	35641 Fundamentals of Catalysis (BSL), Schriftlich, 90 Min., Gewichtung: 1
18. Grundlage für ... :	Principles and Applications of Asymmetric Synthesis and Catalysis Advanced Biocatalysis Applied Heterogeneous Catalysis Solid Catalysts and Functional Materials
19. Medienform:	
20. Angeboten von:	Organische Chemie

212 Spezialmodule

Zugeordnete Module: 35650 Principles and Applications of Asymmetric Synthesis and Catalysis
 35670 Applied Heterogeneous Catalysis
 35680 Solid Catalysts and Functional Materials
 35690 Modern Inorganic Molecular and Coordination Chemistry
 58080 Modern Polymer Synthesis

Modul: 35650 Principles and Applications of Asymmetric Synthesis and Catalysis

2. Modulkürzel:	030601037	5. Moduldauer:	Einsemestrig
3. Leistungspunkte:	6 LP	6. Turnus:	Unregelmäßig
4. SWS:	4	7. Sprache:	Weitere Sprachen
8. Modulverantwortlicher:	Univ.-Prof. Dr. Rene Peters		
9. Dozenten:	Rene Peters Bernd Plietker		
10. Zuordnung zum Curriculum in diesem Studiengang:	M.Sc. Chemie, PO 032-2014, 3. Semester → Forschungsprofil 1: Advanced Synthesis and Catalysis --> profilspezifische Wahlpflichtmodule --> Wahlpflichtmodule		
11. Empfohlene Voraussetzungen:	Synthesechemie A Fundamentals of Catalysis		
12. Lernziele:	<p>Bei der Entwicklung von effizienten, nachhaltigen und technifizierbaren asymmetrischen Synthesen von komplexen chiralen Produkten (wie z.B. Pharmazeutika) ist die kostengünstige Realisierung von hoher Stereoselektivität oftmals eine der wesentlichen Herausforderungen. Im Laufe der letzten Jahrzehnte hat die Synthese von enantiomerenreinen Verbindungen einen steten und raschen Wandel durchlaufen. Immer ausgefeiltere Strategien, Konzepte und Methoden wurden und werden seither entwickelt. Diese Vorlesung soll die Studierenden mit den Prinzipien vertraut machen, die der asymmetrischen Synthese zu Grunde liegen: neben essentiellen Grundlagen wie Konformationsanalysen wird die chronologische Entwicklung des Feldes in ihren wesentlichen Zügen aufgezeigt: von der stöchiometrischen asymmetrischen Synthese mit chiralen Auxiliaren bis zu modernsten Entwicklungen aus dem Bereich der Natur-inspirierten kooperativen asymmetrischen Katalyse. Dies geschieht stets vor dem Hintergrund ein Verständnis für diejenigen elektronischen Wechselwirkungen zu entwickeln, die sich synthetische Chemiker zu Nutze machen können, um möglichst selektiv ein bestimmtes Enantiomer zu generieren. Stereoselektivitätsmodelle sollen somit nachvollzogen werden können und den Studierenden das nötige Rüstzeug geliefert werden, um allfällig in ihrem Laboralltag auftretende Stereoselektivitätsprobleme zu lösen, bis hin zum Design neuer Katalysatoren.</p>		
13. Inhalt:	<ul style="list-style-type: none"> • Grundlagen der stereoselektiven Synthese (Selektivität, Stereodifferenzierung, Konformationsanalysen, asymmetrische Induktion, Selektivitätsmodelle) • Konzepte der Asymmetrischen Synthese und Katalyse (Asymmetrische Synthese über chirale Auxiliare, Asymmetrische Synthese mit chiralen Katalysatoren) • Synthese von komplexen organischen Verbindungen durch asymmetrische Methoden • Asymmetrische Synthese und Katalyse im industriellen Maßstab 		
14. Literatur:	<ul style="list-style-type: none"> • E. L. Eliel, S. H. Wilen, Stereochemistry of Organic Compounds, Wiley-VCH 1994 		

- C. Wolf, Dynamic Stereochemistry of Chiral compounds, RSC 2007
- P. J. Walsh, M. C. Kozlowski, Fundamentals of Asymmetric Catalysis, University Science Books, 2009
- Stereochemie - Grundbegriffe, Karl-Heinz Hellwich, Springer (Taschenbuch) 2007, 2. Auflage (Stereochemische Begriffe alphabetisch geordnet)
- Stereoselektive Synthese, L. N. Mander, WILEY VCH 1998, gekürzt aus dem Englischen
- Reaktionsmechanismen, Reinhard Brückner, Spektrum Akademischer Verlag 2011, 3. Auflage, Stereochemische Begriffe alphabetisch geordnet
- Rene Peters, Cooperative Catalysis, Wiley-VCH, 2015.

15. Lehrveranstaltungen und -formen:

- 356501 Vorlesung Prinzipien der Asymmetrischen Synthese und Katalyse
- 356502 Vorlesung Anwendungen der Asymmetrischen Synthese und Katalyse

16. Abschätzung Arbeitsaufwand:

Präsenzzeit, Vorlesung:

- Principles of Asymmetric Synthesis and Catalysis: 2 SWS x 14 Wochen =28 h
- Applications of Synthesis and Asymmetric Catalysis: 2 SWS x 14 Wochen =28 h

Selbststudium:

- 2 h pro Präsenzstunde = 112 Stunden

Abschlussprüfung, incl. Vorbereitung: 12 h
Summe: 180 Stunden

17. Prüfungsnummer/n und -name:

35651 Principles and Applications of Asymmetric Synthesis and Catalysis (BSL), Schriftlich oder Mündlich, 90 Min., Gewichtung: 1

18. Grundlage für ... :

19. Medienform:

20. Angeboten von: Organische Chemie

Modul: 35670 Applied Heterogeneous Catalysis

2. Modulkürzel:	030910039	5. Moduldauer:	Einsemestrig
3. Leistungspunkte:	6 LP	6. Turnus:	Wintersemester
4. SWS:	4	7. Sprache:	Englisch
8. Modulverantwortlicher:	Univ.-Prof. Dr.-Ing. Elias Klemm		
9. Dozenten:	Elias Klemm Ute Tuttlies		
10. Zuordnung zum Curriculum in diesem Studiengang:	M.Sc. Chemie, PO 032-2014, 3. Semester → Forschungsprofil 1: Advanced Synthesis and Catalysis --> profilspezifische Wahlpflichtmodule --> Wahlpflichtmodule		
11. Empfohlene Voraussetzungen:			
12. Lernziele:	<p>The students understand how to scale-up heterogeneously catalyzed processes from laboratory scale to industrial scale understand the difference between micro- and macro- kinetics and are able to derive for a given reaction system kinetic equations know different types of laboratory scale and industrial scale reactors and are able to choose the proper type of reactor are able to solve complex problems of the after-treatment of exhaust gases of vehicles on the basis of the state of the art and technology</p>		
13. Inhalt:	<p>Fundamentals of micro-kinetics Fundamentals of macro-kinetics Fundamentals of reactor modelling Laboratory scale and industrial scale reactors Fundamentals and History of after-treatment of exhaust gases. Three-Way-Catalysts, Diesel particulate filters, DeNOx Recent developments and integral concepts Kinetic measurements, modelling and simulation</p>		
14. Literatur:	<ul style="list-style-type: none"> • G. Ertl et al. (Eds.), Handbook of Heterogeneous Catalysis, Wiley - VCH 2008 • Emmig, Klemm, Technische Chemie, Springer-Verlag, Berlin, 2005 		
15. Lehrveranstaltungen und -formen:	<ul style="list-style-type: none"> • 356701 Vorlesung Reaktionstechnik der heterogenen Katalyse • 356702 Vorlesung Abgasnachbehandlung in Fahrzeugen 		
16. Abschätzung Arbeitsaufwand:	<p>Präsenzzeit, Vorlesung:</p> <ul style="list-style-type: none"> • Heterogeneous Catalysis Engineering, 2 SWS x 14 Wochen = 28 h • Exhaust gas after treatment systems for vehicles, 2 SWS x 14 Wochen = 28 h <p>Selbststudium:</p> <ul style="list-style-type: none"> • 2 h pro Präsenzzeit = 112 h <p>Abschlussklausur incl. Vorbereitung: 12 h Summe: 180 Stunden</p>		
17. Prüfungsnummer/n und -name:	35671 Applied Heterogeneous Catalysis (BSL), Schriftlich oder Mündlich, Gewichtung: 1		

18. Grundlage für ... :

19. Medienform:

20. Angeboten von: Technische Chemie und Heterogene Katalyse

Modul: 35680 Solid Catalysts and Functional Materials

2. Modulkürzel:	030900040	5. Moduldauer:	Einsemestrig
3. Leistungspunkte:	6 LP	6. Turnus:	Wintersemester
4. SWS:	4	7. Sprache:	Englisch
8. Modulverantwortlicher:	PD Dr. Yvonne Traa		
9. Dozenten:	Yvonne Traa Michael Hunger		
10. Zuordnung zum Curriculum in diesem Studiengang:	M.Sc. Chemie, PO 032-2014, 3. Semester → Forschungsprofil 1: Advanced Synthesis and Catalysis --> profilspezifische Wahlpflichtmodule --> Wahlpflichtmodule		
11. Empfohlene Voraussetzungen:			
12. Lernziele:			
13. Inhalt:			
14. Literatur:	Lecture notes, F. Schüth et al., "Handbook of Porous Solids, 2002, G. Ertl et al., "Handbook of Heterogeneous Catalysis, 2008, E. Roduner, "Nanomaterials: Size-Dependent Phenomena, 2006		
15. Lehrveranstaltungen und -formen:	<ul style="list-style-type: none"> • 356801 Vorlesung incl. Übungen Preparation and Properties of Solid Catalysts and Functional Materials • 356802 Vorlesung incl. Übungen Characterization of Solid Catalysts and Functional Materials 		
16. Abschätzung Arbeitsaufwand:	<u>Vorlesung und Übungen im Labor und am Gerät</u> Präsenzzeit: 56 Stunden Selbststudium: 112 Stunden Prüfung inkl. Vorbereitung: 12 Stunden Summe: 180 Stunden		
17. Prüfungsnummer/n und -name:	35681 Solid Catalysts and Functional Materials (BSL), Schriftlich oder Mündlich, Gewichtung: 1		
18. Grundlage für ... :			
19. Medienform:			
20. Angeboten von:	Technische Chemie und Heterogene Katalyse		

Modul: 35690 Modern Inorganic Molecular and Coordination Chemistry

2. Modulkürzel:	030202041	5. Moduldauer:	Einsemestrig
3. Leistungspunkte:	6 LP	6. Turnus:	Sommersemester
4. SWS:	4	7. Sprache:	Englisch
8. Modulverantwortlicher:	Univ.-Prof. Dr. Dietrich Gudat		
9. Dozenten:	Dietrich Gudat Wolfgang Kaim		
10. Zuordnung zum Curriculum in diesem Studiengang:	M.Sc. Chemie, PO 032-2014, 2. Semester → Forschungsprofil 1: Advanced Synthesis and Catalysis --> profilspezifische Wahlpflichtmodule --> Wahlpflichtmodule		
11. Empfohlene Voraussetzungen:			
12. Lernziele:	The students have detailed knowledge on syntheses and properties of selected classes of molecular compounds know to explain properties and chemical reactivities of these compounds by using current concepts know important research areas and current developments in the field of inorganic molecular and coordination chemistry		
13. Inhalt:	Molecular Chemistry: Synthesis, structures and chemical properties of selected classes of inorganic molecular compounds, e.g. carbene analogues, inorganic multiple bond systems, persistent radicals, frustrated Lewis-pairs, importance of these compounds for applications (e.g. catalysis) Coordination Chemistry: electron configurations of coordination compounds and selected examples of coordination compounds		
14. Literatur:	J. Meyer (Hrsg.), Riedel: Moderne Anorganische Chemie J. Ribas Gispert, Coordination Chemistry		
15. Lehrveranstaltungen und -formen:	<ul style="list-style-type: none"> • 356901 Vorlesung Modern Molecular Inorganic Chemistry • 356902 Vorlesung Modern Inorganic Coordination Chemistry 		
16. Abschätzung Arbeitsaufwand:	<p>Präsenzzeit, Vorlesung:</p> <ul style="list-style-type: none"> • Modern Molecular Inorganic Chemistry, 2 SWS x 14 Wochen = 28 h • Modern Inorganic Coordination Chemistry, 2 SWS x 14 Wochen = 28 h <p>Selbststudium:</p> <ul style="list-style-type: none"> • 2 h pro Präsenzzeit = 112 h <p>Summe: 168 Stunden</p>		
17. Prüfungsnummer/n und -name:	35691 Modern Inorganic Molecular and Coordination Chemistry (BSL), Schriftlich oder Mündlich, 90 Min., Gewichtung: 1		
18. Grundlage für ... :			
19. Medienform:			
20. Angeboten von:	Anorganische Chemie		

Modul: 58080 Modern Polymer Synthesis

2. Modulkürzel:	031220001	5. Moduldauer:	Einsemestrig
3. Leistungspunkte:	6 LP	6. Turnus:	Wintersemester
4. SWS:	4	7. Sprache:	Englisch
8. Modulverantwortlicher:	Univ.-Prof. Dr. Michael Buchmeiser		
9. Dozenten:	Michael Buchmeiser		
10. Zuordnung zum Curriculum in diesem Studiengang:	M.Sc. Chemie, PO 032-2014, → Zusatzmodule M.Sc. Chemie, PO 032-2014, 3. Semester → Forschungsprofil 1: Advanced Synthesis and Catalysis --> profilspezifische Wahlpflichtmodule --> Wahlpflichtmodule M.Sc. Chemie, PO 032-2014, 3. Semester → Forschungsprofil 2: Materials and Functional Molecules --> profilspezifische Wahlpflichtmodule --> Wahlpflichtmodule		
11. Empfohlene Voraussetzungen:	Grundlagen der Makromolekularen Chemie		
12. Lernziele:	Students have a basic knowledge in the areas of <ul style="list-style-type: none"> • Organo-polymer catalysis • Transition metal catalyzed polyreactions • Molecular heterogeneous and micellar catalysis • Latent one-component catalyst systems and their thermal-/UV-triggered activation • Determination of tacticity of polymers derived from (pro-) chiral monomers 		
13. Inhalt:	Organo-polymer catalysis: <ul style="list-style-type: none"> • Metal ion- and CO₂-protected N-heterocyclic carbenes as thermally or UV-triggerable initiators • Use as latent catalysts in polyaddition reactions (PUR-synthesis) • Use as latent catalysts in anionic polymerization (poly(acrylate)s, polyamides, epoxides) • Use as latent catalysts in ring-opening polymerizations (lactones, siloxanes) Polyinsertions: <ul style="list-style-type: none"> • Ring-opening metathesis polymerization (ROMP) with well-defined transition metal alkylidenes • 1st, 2nd and 3rd-generation Grubbs- and Grubbs-Hoveyda-catalysts • 1st and 2nd Schrock catalysts • Stereoselective ROMP • Determination of tacticity • 1-Alkyne polymerization • Cyclopolymerization of Hepta- and Octadiynes • Photo-ROMP • Immobilized metathesis catalysts for molecular heterogeneous catalysis • Supported ionic liquid phase (SILP) technology • Ionic metathesis catalysts biphasic reactions • Alternating ROMP 		

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

- Determination of tacticity
- Immobilized Ziegler Natta Systems

Polymerizations with change in the polymerization mechanism

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

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

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

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

220 Forschungsprofil 2: Materials and Functional Molecules

Zugeordnete Module: 221 Grundmodul
 222 Spezialmodule

221 Grundmodul

Zugeordnete Module: 35700 Advanced Materials Analysis: Structure and Properties

Modul: 35700 Advanced Materials Analysis: Structure and Properties

2. Modulkürzel:	031310061	5. Moduldauer:	Einsemestrig
3. Leistungspunkte:	6 LP	6. Turnus:	Wintersemester/ Sommersemester
4. SWS:	5	7. Sprache:	Englisch
8. Modulverantwortlicher:	Univ.-Prof. Dr. Hans-Joachim Massonne		
9. Dozenten:	Hans-Joachim Massonne		
10. Zuordnung zum Curriculum in diesem Studiengang:	M.Sc. Chemie, PO 032-2014, 2. Semester → Forschungsprofil 2: Materials and Functional Molecules --> profilspezifische Wahlpflichtmodule --> Wahlpflichtmodule		
11. Empfohlene Voraussetzungen:			
12. Lernziele:	The students acquire basic knowledge of advanced methods for analyzing materials. Furthermore, the students are able to take part in expert discussions about materials analysis		
13. Inhalt:	Ring lecture series / seminar: The lectures deal with (1) basics of microstructures of materials, (2) relationships between these microstructures and the characteristics of materials as well as (3) the theoretical background of the analytical methods applied in the laboratories. Laboratories: Small groups of students (up to 3) solve a number of analytical problems by using specific methods such as Raman and polarizing microscopy, ICP mass spectrometry, powder X-ray diffraction, and X-ray fluorescence and electron microprobe analysis.		
14. Literatur:	R.W. Cahn, P. Haasen, E.J. Kramer, Materials Science and Technology, Vol. 2A, Characterization of Materials, VCH, 1992, T. Dieing, O. Hollricher, J. Toporski, Confocal Raman Microscopy, Springer Verlag, 2010, J.H. Gross, Mass Spectrometry, Springer Verlag, 2004, S.J.B. Reed, Electron Microprobe Analysis, Cambridge University Press, 1993, R. Thomas, A Practical Guide to ICP-MS: A Tutorial for Beginners, CRC Press, 2nd Ed. 2008, B.E. Warren, X-Ray Diffraction, Dover Publ., 1990		
15. Lehrveranstaltungen und -formen:	<ul style="list-style-type: none"> • 357001 Ringvorlesung/Seminar Materialanalyse für Fortgeschrittene: Struktur und Eigenschaften • 357002 Übung Materialanalyse für Fortgeschrittene: Struktur und Eigenschaften 		
16. Abschätzung Arbeitsaufwand:	Ringvorlesung/Seminar Präsenzzeit: 28 Stunden Selbststudium: 42 Stunden Praktikum Präsenzzeit: 42 Stunden Selbststudium: 68 Stunden Summe: 180 Stunden		
17. Prüfungsnummer/n und -name:	35701 Advanced Materials Analysis: Structure and Properties (BSL), Schriftlich oder Mündlich, Gewichtung: 1		
18. Grundlage für ... :			

19. Medienform:

20. Angeboten von:

Mineralogie und Kristallchemie

222 Spezialmodule

Zugeordnete Module:	35710	Surfaces & Colloids
	35720	Solid State and Materials Chemistry
	35730	Functional Organic Molecules
	35750	Liquid Crystals
	35760	Phase Transformations
	36740	New Materials and Materials Characterization Methods
	58070	Mechanische Eigenschaften der Strukturmaterialien
	58080	Modern Polymer Synthesis

Modul: 35710 Surfaces & Colloids

2. Modulkürzel:	030720042	5. Moduldauer:	Einsemestrig
3. Leistungspunkte:	6 LP	6. Turnus:	Jedes 2. Wintersemester
4. SWS:	5	7. Sprache:	Englisch
8. Modulverantwortlicher:	Univ.-Prof. Dr. Cosima Stubenrauch		
9. Dozenten:	Cosima Stubenrauch Peer Fischer Thomas Sottmann		
10. Zuordnung zum Curriculum in diesem Studiengang:	M.Sc. Chemie, PO 032-2014, → Zusatzmodule M.Sc. Chemie, PO 032-2014, 3. Semester → Forschungsprofil 2: Materials and Functional Molecules --> profilspezifische Wahlpflichtmodule --> Wahlpflichtmodule		
11. Empfohlene Voraussetzungen:	BSc Chemistry or BSC Material Sciences, Modul Advanced Materials: Structure and Properties		
12. Lernziele:	<p>The students are able to</p> <ul style="list-style-type: none"> • apply the fundamentals of physical chemistry when describing characteristics of surfaces and colloids. • describe the significance of structure-property relationships on different length scales (macro, micro, nano). • identify characteristic properties of surfactant solutions and microemulsions by employing appropriate experimental techniques and methods. • interpret experimental results properly and submit adequate written reports on those results. • give coherent oral reports on complex scientific problems in the field of surfaces and colloids. 		
13. Inhalt:	<p>Lecture Part I: Theoretical Background for Laboratories Surfaces, surfactants, surface tension, formation of micelles and soft colloids, microemulsions and their structure, emulsions Lecture Part II: Special Topics Foams, Plasmons, Active Colloids, Variation of Colloidal Shape, Interactions between Colloids (and Matrix), Directed Assembly of Colloidal Structures Seminar und Laboratories After all laboratories each group presents and compares the results of all groups for one of the experiments. The different results from different surfactants should be discussed on the basis of the lecture content. In the laboratories (6 lab days, 4 hours per day), which are an integral part of the module, methods for measuring interfacial tensions, for determining phase diagrams as well as for characterising micellar solutions, microemulsions and emulsions will be used. Protocols for the laboratories are a mandatory requirement to be allowed to sit the written exam.</p>		
14. Literatur:	<p>(a) Surfaces, Interfaces, and Colloids, D. Myers, 2nd ed., John Wiley und Sons, 1999, (b) The Colloidal Domain, D. Evans, H. Wennerström, 2nd ed., John Wiley und Sons, 1999,</p>		

(c) Emulsions, Foams, and Suspensions, L. Schramm, Wiley, 2005, (d) Microemulsions: Background, New Concepts, Applications, Perspectives, C. Stubenrauch (Ed.), John Wiley and Sons, Oxford, (2009), ISBN 978-1-4051-6782-6

15. Lehrveranstaltungen und -formen:	• 357101 Vorlesung+Praktikum+Seminar Oberflächen und Kolloide
16. Abschätzung Arbeitsaufwand:	Lecture attendance: 26 hours autonomous student learning: 52 hours Seminar attendance: 4 hours autonomous student learning: 14 hours Laboratories attendance: 24 hours(6 lab days a, 4 h) autonomous student learning: 60 hours Total: 180 hours
17. Prüfungsnummer/n und -name:	35711 Surfaces & Colloids (BSL), Schriftlich, 90 Min., Gewichtung: 1 (or oral examination, 30 min)
18. Grundlage für ... :	
19. Medienform:	
20. Angeboten von:	Physikalische Chemie der kondensierten Materie

Modul: 35720 Solid State and Materials Chemistry

2. Modulkürzel:	03020143	5. Moduldauer:	Einsemestrig
3. Leistungspunkte:	6 LP	6. Turnus:	Sommersemester
4. SWS:	4	7. Sprache:	Englisch
8. Modulverantwortlicher:	Univ.-Prof. Dr. Rainer Niewa		
9. Dozenten:	Rainer Niewa Thomas Schleid		
10. Zuordnung zum Curriculum in diesem Studiengang:	M.Sc. Chemie, PO 032-2014, 2. Semester → Forschungsprofil 2: Materials and Functional Molecules --> profilspezifische Wahlpflichtmodule --> Wahlpflichtmodule M.Sc. Chemie, PO 032-2014, 2. Semester → Zusatzmodule		
11. Empfohlene Voraussetzungen:			
12. Lernziele:	The students are able to classify and describe solid compounds understand concepts to comprehend and predict stable compounds are able to correlate crystal structures and properties		
13. Inhalt:	Structures and chemical bonding in complex inorganic compounds Structure-properties correlations in solids Synthesis strategies for solid materials Functional properties of solids Important analytical techniques for solid state compounds		
14. Literatur:	U. Müller, Inorganic Structural Chemistry A. West, Basic Solid State Chemistry		
15. Lehrveranstaltungen und -formen:	<ul style="list-style-type: none"> • 357201 Vorlesung Chemie metallischer Materialien • 357202 Vorlesung Chemie nichtmetallischer Materialien 		
16. Abschätzung Arbeitsaufwand:	<u>Lecture:</u> Präsenzstunden: Chemistry of Metallic Materials: 2 SWS x 14 Wochen = 28 h, Chemistry of Nonmetallic Materials: 2 SWS x 14 Wochen = 28 h Vor- und Nachbereitung: 2 h pro Präsenzstunde = 112 h Abschlussprüfung incl. Vorbereitung 12 h Summe: 180 h		
17. Prüfungsnummer/n und -name:	35721 Solid State and Materials Chemistry (BSL), Schriftlich oder Mündlich, Gewichtung: 1		
18. Grundlage für ... :			
19. Medienform:			
20. Angeboten von:	Anorganische Chemie		

Modul: 35730 Functional Organic Molecules

2. Modulkürzel:	030610044	5. Moduldauer:	Einsemestrig
3. Leistungspunkte:	6 LP	6. Turnus:	Wintersemester
4. SWS:	4	7. Sprache:	Englisch
8. Modulverantwortlicher:	Univ.-Prof. Dr. Sabine Laschat		
9. Dozenten:	Sabine Laschat Clemens Richert		
10. Zuordnung zum Curriculum in diesem Studiengang:	M.Sc. Chemie, PO 032-2014, 3. Semester → Forschungsprofil 2: Materials and Functional Molecules --> profilspezifische Wahlpflichtmodule --> Wahlpflichtmodule		
11. Empfohlene Voraussetzungen:			
12. Lernziele:	Knowledge of the synthesis and applications of functional organic molecules		
13. Inhalt:	Functional Organic Molecules Functional hetero- and carbocyclic compounds Makrocyclic compounds Phase transfer catalysts Advanced Bioorganic Compounds Chemistry of important classes of biologically active compounds with special focus on compounds, which are relevant for medicine or biotechnology		
14. Literatur:	E. V. Anslyn, D. A. Dougherty, Modern Physical Organic Chemistry, University Science Books, Sausalito/CA, 2006		
15. Lehrveranstaltungen und -formen:	<ul style="list-style-type: none"> • 357301 Vorlesung Funktionelle Organische Moleküle • 357302 Vorlesung Bioorganische Verbindungen für Fortgeschrittene 		
16. Abschätzung Arbeitsaufwand:	Präsenzzeit: 56 h Selbststudium: 124 h Summe: 180 h		
17. Prüfungsnummer/n und -name:	35731 Functional Organic Molecules (BSL), Schriftlich oder Mündlich, Gewichtung: 1		
18. Grundlage für ... :			
19. Medienform:			
20. Angeboten von:	Organische Chemie I		

Modul: 35750 Liquid Crystals

2. Modulkürzel:	030710046	5. Moduldauer:	Einsemestrig
3. Leistungspunkte:	6 LP	6. Turnus:	Jedes 2. Wintersemester
4. SWS:	5	7. Sprache:	Englisch
8. Modulverantwortlicher:	Univ.-Prof. Dr. Frank Gießelmann		
9. Dozenten:	Frank Gießelmann Sabine Laschat		
10. Zuordnung zum Curriculum in diesem Studiengang:	M.Sc. Chemie, PO 032-2014, 3. Semester → Forschungsprofil 2: Materials and Functional Molecules --> profilspezifische Wahlpflichtmodule --> Wahlpflichtmodule		
11. Empfohlene Voraussetzungen:	Grundmodul im Forschungsprofil 2		
12. Lernziele:	Understanding of physico-chemical fundamentals of the liquid-crystalline state and its technical and biological relevance, study of the significance of structure-property relationships exemplarily on liquid-crystalline materials and learning of the interaction of chemical synthesis (of a liquid crystal) and (its) physico-chemical characterization in a combined practical course as well as documentation of the practical work (in English language).		
13. Inhalt:	<u>Introduction in the liquid-crystalline state</u> Liquid crystals as 4th aggregate state of matter, scientific and technical relevance, formation and structure of liquid-crystalline phases, lyotropic liquid crystals, biological relevance. <u>Synthesis of liquid-crystalline mesogens</u> Retrosynthesis of nematic, smectic and columnar liquid crystals, synthetic methods for core building blocks, Ullmann, Stille, Suzuki, Negishi coupling, Scholl reaction, alkyne trimerization, Sonogashira coupling, Heck reaction, Cadiot-Chodkiewicz coupling, Glaser coupling, functionalization of the side chain. <u>Theory of the liquid-crystalline order</u> Orientation distribution functions, Maier-Saupe- and Landau-de Gennes theory. <u>Physico-chemical properties</u> Anisotropy, liquid crystals in electric and magnetic fields, optical properties, elasticity and viscosity, chirality effects. <u>Technical applications</u> Electro-optical effects, liquid crystal displays (LCDs), liquid-crystalline templates and sensors, OLEDs.		
14. Literatur:	P. J. Collings and M. Hird: Introduction to Liquid Crystals - Chemistry and Physics, London (Taylor und Francis) 1997.		
15. Lehrveranstaltungen und -formen:	<ul style="list-style-type: none"> • 357501 Vorlesung Flüssigkristalle • 357502 Seminar Flüssigkristalle • 357503 Praktikum Flüssigkristalle 		
16. Abschätzung Arbeitsaufwand:	Vorlesung: 2 SWS x 14 Wochen = 28 h Vor- und Nachbereitung: 2 h pro Präsenzstunde = 56 h Seminar: 1 SWS x 12 Wochen = 12 h Vor- und Nachbereitung: 1.5 h pro Präsenzstunde = 18 h Praktikum: 6 Praktikumstage a 4 h = 24 h		

Vorbereitung und Bericht = 42 h

SUMME: 180 h

17. Prüfungsnummer/n und -name: 35751 Liquid Crystals (BSL), Schriftlich oder Mündlich, Gewichtung:
1

18. Grundlage für ... :

19. Medienform:

20. Angeboten von: Physikalische Chemie I

Modul: 35760 Phase Transformations

2. Modulkürzel:	031410018	5. Moduldauer:	Einsemestrig
3. Leistungspunkte:	6 LP	6. Turnus:	Jedes 2. Sommersemester
4. SWS:	4	7. Sprache:	Englisch
8. Modulverantwortlicher:		Dr. Ralf Schacherl	
9. Dozenten:		Eric Jan Mittemeijer	
10. Zuordnung zum Curriculum in diesem Studiengang:		M.Sc. Chemie, PO 032-2014, 2. Semester → Forschungsprofil 2: Materials and Functional Molecules --> profilspezifische Wahlpflichtmodule --> Wahlpflichtmodule	
11. Empfohlene Voraussetzungen:			
12. Lernziele:		<p>The Students are proficient in the field of solid state kinetics of materials. are familiar with the most important manufacturing techniques in the field of surface engineering and have knowledge about the properties of produced surfaces of the materials. are able to apply the concepts of solid state kinetics and surface engineering methods in the development and research of new materials have the ability to communicate with other experts with a scientific or engineering background.</p>	
13. Inhalt:		<p>Solid state kinetics: Diffusion and phase transformation kinetics Significance of the diffusion for the microstructure, defects, Fick's laws, thermodynamic factor, examples, Boltzmann-Matano analysis, substitutional and interstitial diffusion, Simmons and Balluffi experiment, Kirkendall-Effect, Darken-equation, Onsager-relations, grain boundary diffusion (Fisher, Suzuoka, Whipple), diffusion along dislocations, diffusion induced grain boundary migration, Schottky- and Frenkel-defects, mass transport in chemical and electrical potential fields, effect of impurities, Diffusion in ionic semiconductors, diffusion in semiconductors, electromigration, interstitials in metals-> electron wind, homogeneous and heterogeneous reactions, Johnson-Mehl-Avrami equation, critical particle size, analysis of transformation kinetics.</p> <p>Surface Engineering Thermochemical processes: carburizing, nitriding, oxidizing, CVD and PVD, et cetera Characterizing of surfaces and thin layers: Development and measurement of residual stresses, Depth profile analysis</p>	
14. Literatur:		<p>Fundamentals of Materials Science, E.J. Mittemeijer, Springer, 2010 Diffusion in Solids, Paul Shewmon, Wiley Phase Transformations in Metals and Alloys, D.A. Porter, K.E. Easterling, Chapman und Hall Introduction to the Thermodynamics of Materials, D.R. Gaskell, Taylor und Francis</p>	

15. Lehrveranstaltungen und -formen:	• 357601 Vorlesung + Übung Phasenumwandlungen
16. Abschätzung Arbeitsaufwand:	Vorlesung: Präsenzstunden: 3SWS * 14 Wochen 42h Vor- und Nachbereitung: 2 h pro Präsenzstunde 84h Übung: Präsenzstunden: 1SWS * 14 Wochen 14h Vor- und Nachbereitung: 2,5h pro Präsenzstunde 35h Gesamt: 175h
17. Prüfungsnummer/n und -name:	35761 Phase Transformations (BSL), Schriftlich oder Mündlich, Gewichtung: 1
18. Grundlage für ... :	
19. Medienform:	
20. Angeboten von:	Materialdesign

Modul: 36740 New Materials and Materials Characterization Methods

2. Modulkürzel:	031420020	5. Moduldauer:	Einsemestrig
3. Leistungspunkte:	6 LP	6. Turnus:	Sommersemester
4. SWS:	7	7. Sprache:	Englisch
8. Modulverantwortlicher:	Univ.-Prof. Dr. Guido Schmitz		
9. Dozenten:	Horst Strunk		
10. Zuordnung zum Curriculum in diesem Studiengang:	M.Sc. Chemie, PO 032-2014, 2. Semester → Forschungsprofil 2: Materials and Functional Molecules --> profilspezifische Wahlpflichtmodule --> Wahlpflichtmodule		
11. Empfohlene Voraussetzungen:			
12. Lernziele:	<p>The students</p> <ul style="list-style-type: none"> • have knowledge of the structure and function of biological and nano-structured materials • have knowledge of the basic principles of testing and characterization techniques • are able to select a proper means of testing/analysis for a given problem • are able to communicate with experts in this field about biological and nano-structured materials as well as testing and characterization methods 		
13. Inhalt:	<p>Biological materials : wood, bone, teeth, silk, resilin Bio-inspired materials : functional surfaces Biological strategies : self-cleaning (lotus-effect), reduction of flow resistance (shark skin), adhesion design (insects and reptiles), self-organization (cytoskeleton) nanostuctured materials : nano-crytalline metals, nanoparticles, nanorods, quantum dots und lines, thin films, structuring, applications characterization methods : high resolution microscopy, synchrotrontechniques</p>		
14. Literatur:			
15. Lehrveranstaltungen und -formen:	<ul style="list-style-type: none"> • 367401 Lecture New Materials and Materials Characterization Methods • 367402 Laboratory Course New Materials and Materials Characterization Methods 		
16. Abschätzung Arbeitsaufwand:	<p>Vorlesung: Präsenzstunden: 5 SWS * 14 Wochen 84 h Vor- und Nachbereitung: 1, 5 h pro Präsenzstunde 105 h Klausur incl. Vorbereitung: 5 h Gesamt: 180 h</p>		
17. Prüfungsnummer/n und -name:	36741 New Materials and Materials Characterization Methods (BSL), Schriftlich oder Mündlich, Gewichtung: 1		
18. Grundlage für ... :			
19. Medienform:			
20. Angeboten von:	Materialphysik		

Modul: 58070 Mechanische Eigenschaften der Strukturmaterialien

2. Modulkürzel:	031420001	5. Moduldauer:	Einsemestrig
3. Leistungspunkte:	6 LP	6. Turnus:	Wintersemester
4. SWS:	5	7. Sprache:	Deutsch
8. Modulverantwortlicher:	Univ.-Prof. Dr. Guido Schmitz		
9. Dozenten:	Manuel Roussel Zoltán Balogh Guido Schmitz		
10. Zuordnung zum Curriculum in diesem Studiengang:	M.Sc. Chemie, PO 032-2014, 3. Semester → Forschungsprofil 2: Materials and Functional Molecules --> profilspezifische Wahlpflichtmodule --> Wahlpflichtmodule		
11. Empfohlene Voraussetzungen:	Wünschenswert: Einführende Veranstaltungen in Festkörperchemie, Festkörperphysik, Materialwissenschaften oder Kristallographie		
12. Lernziele:	<p>Die Studierenden können unterschiedliche Aspekte mechanischen Verhaltens voneinander abgrenzen und erklären.</p> <ul style="list-style-type: none"> - Die Studierenden kennen gängige mechanische Prüfverfahren und können typische Messdaten interpretieren. - Die Studierenden beherrschen die Berechnung einfacher elastischer Probleme anisotroper Elastizität. - Die Studierenden können den Zusammenhang zwischen makroskopischer Verformung, Kristallsymmetrie und der Erzeugung und Bewegung mikroskopischer Defekte erklären. - Die Studierenden verstehen grundlegenden Strategien zur Härtung von Materialien. - Die Studierenden kennen Fragestellungen aktueller wissenschaftliche Forschung in der Mechanik nanoskalierter Materialien 		
13. Inhalt:	<ul style="list-style-type: none"> - Phänomenologie mechanischer Eigenschaften: Elastizität, Anelastizität, Pseudoelastizität, Viskosität, Plastizität, Härte, Zähigkeit, Ermüdung, Bruch - Mechanische Prüfverfahren - Elastizitätstheorie: Spannung, Verzerrung, Elastische Moduli, Tensorformalismus - Messung elastischer Moduli - Energie- und Entropie-Elastizität - Plastische Verformung und Versetzungen - Grundzüge der Versetzungstheorie - Prinzipien des mechanischen Materialdesigns - Materialversagen durch Bruch, Fraktographie - Materialermüdung unter Wechselbelastung - Mechanische Eigenschaften Nanostrukturierter Materialien - Prinzipien der Materialauswahl 		
14. Literatur:	- T. H. Courtney, Mechanical Behaviour of Materials, Long Grove 2005		

Modul: 58080 Modern Polymer Synthesis

2. Modulkürzel:	031220001	5. Moduldauer:	Einsemestrig
3. Leistungspunkte:	6 LP	6. Turnus:	Wintersemester
4. SWS:	4	7. Sprache:	Englisch
8. Modulverantwortlicher:	Univ.-Prof. Dr. Michael Buchmeiser		
9. Dozenten:	Michael Buchmeiser		
10. Zuordnung zum Curriculum in diesem Studiengang:	<p>M.Sc. Chemie, PO 032-2014, → Zusatzmodule</p> <p>M.Sc. Chemie, PO 032-2014, 3. Semester → Forschungsprofil 1: Advanced Synthesis and Catalysis --> profilspezifische Wahlpflichtmodule --> Wahlpflichtmodule</p> <p>M.Sc. Chemie, PO 032-2014, 3. Semester → Forschungsprofil 2: Materials and Functional Molecules --> profilspezifische Wahlpflichtmodule --> Wahlpflichtmodule</p>		
11. Empfohlene Voraussetzungen:	Grundlagen der Makromolekularen Chemie		
12. Lernziele:	<p>Students have a basic knowledge in the areas of</p> <ul style="list-style-type: none"> • Organo-polymer catalysis • Transition metal catalyzed polyreactions • Molecular heterogeneous and micellar catalysis • Latent one-component catalyst systems and their thermal-/UV-triggered activation • Determination of tacticity of polymers derived from (pro-) chiral monomers 		
13. Inhalt:	<p>Organo-polymer catalysis:</p> <ul style="list-style-type: none"> • Metal ion- and CO₂-protected N-heterocyclic carbenes as thermally or UV-triggerable initiators • Use as latent catalysts in polyaddition reactions (PUR-synthesis) • Use as latent catalysts in anionic polymerization (poly(acrylate)s, polyamides, epoxides) • Use as latent catalysts in ring-opening polymerizations (lactones, siloxanes) <p>Polyinsertions:</p> <ul style="list-style-type: none"> • Ring-opening metathesis polymerization (ROMP) with well-defined transition metal alkylidenes • 1st, 2nd and 3rd-generation Grubbs- and Grubbs-Hoveyda-catalysts • 1st and 2nd Schrock catalysts • Stereoselective ROMP • Determination of tacticity • 1-Alkyne polymerization • Cyclopolymerization of Hepta- and Octadiynes • Photo-ROMP • Immobilized metathesis catalysts for molecular heterogeneous catalysis • Supported ionic liquid phase (SILP) technology • Ionic metathesis catalysts biphasic reactions • Alternating ROMP 		

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

- Determination of tacticity
- Immobilized Ziegler Natta Systems

Polymerizations with change in the polymerization mechanism

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

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

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

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

230 Forschungsprofil 3: Biochemistry and Biotechnology

Zugeordnete Module: 231 Grundmodul
 232 Spezialmodule

231 Grundmodul

Zugeordnete Module: 35770 Advanced Biochemistry and Bioorganic Chemistry

Modul: 35770 Advanced Biochemistry and Bioorganic Chemistry

2. Modulkürzel:	030300047	5. Moduldauer:	Einsemestrig
3. Leistungspunkte:	6 LP	6. Turnus:	Sommersemester
4. SWS:	4	7. Sprache:	Englisch
8. Modulverantwortlicher:	Univ.-Prof. Dr. Albert Jeltsch		
9. Dozenten:	Albert Jeltsch Sabine Laschat Clemens Richert Hans Rudolph Dieter Wolf		
10. Zuordnung zum Curriculum in diesem Studiengang:	M.Sc. Chemie, PO 032-2014, 2. Semester → Forschungsprofil 3: Biochemistry and Biotechnology --> profilspezifische Wahlpflichtmodule --> Wahlpflichtmodule M.Sc. Chemie, PO 032-2014, 2. Semester → Zusatzmodule		
11. Empfohlene Voraussetzungen:			
12. Lernziele:	<p>Students will</p> <ul style="list-style-type: none"> - understand the processes of Nucleic acid biochemistry and Molecular Biology - understand the advanced aspects of general metabolism - familiarize themselves with the principles of the evolutionary origin of Nucleic acid biochemistry processes - comprehend the principles of regulation of these processes and their roles in living cells - understand the mechanisms of key reactions in selected biosynthetic pathways - know synthesis and activities of selected bioactive compounds - are familiar with the bioorganic chemistry of certain biopolymers 		
13. Inhalt:	<p>Stoffwechselbiochemie</p> <ul style="list-style-type: none"> • Kohlenhydratstoffwechsel: Glukoneogenese, Regulation • Glycogenabbau und Synthese, Regulation • Protein- und Aminosäureabbau (Harnstoffzyklus, Transaminierungen, Abbau der Ketosäuren) • Aminosäuresynthese (N-Fixierung, Synthese der Ketosäuren) • Nukleotidabbau und Synthese • Stoffwechsel und Funktion von Lipiden (Membranlipide, Isoprenoide, Eikosanoide, Steroide) • Photosynthese (Bakterielle Photosysteme, Lichtreaktion, Dunkelreaktion, Regulation, C4 Pflanzen) • Grundlagen der Physiologie des Zucker-, Fett- und Aminosäurestoffwechsels und der hormonalen Kontrolle • Pathophysiologische Effekte <p>Nukleinsäure Biochemie</p> <ul style="list-style-type: none"> • Struktur von Nukleinsäuren (A, B, Z DNA, RNA, Topologie, Tripelhelix, Tetraden, h-Loops, Modifikation von Nukleinsäuren) • Struktur und Mechanismus von DNA bindenden Proteinen und Enzymen 		

- DNA Replikation (Mechanismus der DNA Polymerase, DNA Polymerasen in Bakterien und Eukaryoten, Intitiation, Termination)
- DNA Reparatur (Typen von DNA Schäden, postreplikative Reparatur, Base Excision, Nucelotide Excision, direkte Reparatur, non-homologous end joning, homologe Rekombination)
- Transkription und RNA Modifikation (RNA Polymerase, Modifikation von mRNA, rRNA und tRNA)
- Proteinbiosynthese(tRNAs, genetischer Code, Aminoacyl tRNA Synthetasen, Struktur von Ribosomen, Initiation, Elongation, Termination, nicht natürliche Aminosäuren)
- Genregulation in Prokaryoten (Operon, Attenuator, Riboswitch, Genetische Schalter)

Bioorganische Chemie

- Natürliche und synthetische bioaktive Stoffe
- Bioorganische Chemie der Biopolymeren

14. Literatur:	<ul style="list-style-type: none"> - current primary literature - Stryer, Biochemistry (6. th ed.), Freemann, New York - Voet, Voet und Pratt, Principles of Biochemistry: Life at the Molecular Level (3rd ed.), Wiley 2008
15. Lehrveranstaltungen und -formen:	<ul style="list-style-type: none"> • 357703 Vorlesung Biosynthesen und Metabolismus • 357702 Vorlesung Bioorganische Chemie • 357701 Vorlesung - Nukleinsäure Biochemie
16. Abschätzung Arbeitsaufwand:	<p>Präsenzzeit: Die Studierenden müssen 2 der 3 angebotenen Vorlesungen besuchen, die dann auch Inhalt der Prüfung sind.</p> <ul style="list-style-type: none"> • Vorlesung 1: 2 SWS x 14 Wochen = 28 h • Vorlesung 2: 2 SWS x 14 Wochen = 28 h <p>Selbststudium: • 2 h pro Präsenzstunde = 112 h</p> <p>Abschlussprüfung incl. Vorbereitung : 12 h Summe: 180 Stunden</p>
17. Prüfungsnummer/n und -name:	35771 Advanced Biochemistry and Bioorganic Chemistry (BSL), Schriftlich oder Mündlich, Gewichtung: 1
18. Grundlage für ... :	
19. Medienform:	
20. Angeboten von:	Biochemie

232 Spezialmodule

Zugeordnete Module: 35780 Advanced Bioorganic Chemistry
 35790 Biochemie Praktikum für Chemiker
 35800 Genregulation, Chromatin und molekulare Epigenetik
 35810 Computational Biochemistry
 58060 DNA Biochemie und Molekulare Epigenetik Praktikum und Seminar für
 Studierende der Chemie

Modul: 35780 Advanced Bioorganic Chemistry

2. Modulkürzel:	030620049	5. Moduldauer:	Einsemestrig
3. Leistungspunkte:	6 LP	6. Turnus:	Wintersemester
4. SWS:	4	7. Sprache:	Englisch
8. Modulverantwortlicher:	Univ.-Prof. Dr. Dr. Clemens Richert		
9. Dozenten:	Clemens Richert Michael Börsch Jörg Senn-Bilfinger Peter Fischer		
10. Zuordnung zum Curriculum in diesem Studiengang:	M.Sc. Chemie Rennes Incoming and Outgoing Double Degree, PO 032Re2016, → Wahlpflichtmodule M.Sc. Chemie, PO 032-2014, 3. Semester → Forschungsprofil 3: Biochemistry and Biotechnology --> profilspezifische Wahlpflichtmodule --> Wahlpflichtmodule M.Sc. Chemie, PO 032-2014, 3. Semester → Forschungsprofil 1: Advanced Synthesis and Catalysis --> profilspezifische Wahlpflichtmodule --> Wahlpflichtmodule M.Sc. Chemie Straßburg Incoming and Outgoing Double Degree, PO 032St2016, 3. Semester → Wahlpflichtmodule		
11. Empfohlene Voraussetzungen:			
12. Lernziele:	Students will be exposed to current topics in bioorganic and biophysical chemistry learn how biologically relevant molecules are synthesized, understand their spectroscopic and biophysical properties, and gain insights into their function develop an understanding of the principles of bioorganic and biophysical chemistry		
13. Inhalt:	This course will be taught in two separate classes. The first of the classes is entitled Advanced Bioorganic Compounds and focuses on compounds used in contemporary bioorganic and biomedical chemistry. The second of the courses focuses on spectroscopic and structural aspects of bioorganic compounds. This class is entitled Biophysical Chemistry and Structure. In Advanced Bioorganic Compounds the chemistry of important classes of biologically relevant compounds will be presented with an emphasis on compounds that are used in biomedical or biotechnological applications. In Biophysical Chemistry and Structure the structure and dynamics of biologically relevant molecules and biomacromolecules will be presented. Topics may include methods for the detection, characterization, and structural characterization of biomolecules, as well as methodologies for labeling and conformational studies.		
14. Literatur:	- Claridge, T. D. W. High-Resolution NMR techniques in Organic Chemistry, Elsevier (2008) - R. Phillips et al., Physical Biology of the Cell, Garland (2009)		

Modul: 35790 Biochemie Praktikum für Chemiker

2. Modulkürzel:	030300050	5. Moduldauer:	Einsemestrig
3. Leistungspunkte:	6 LP	6. Turnus:	Wintersemester
4. SWS:	4	7. Sprache:	Deutsch
8. Modulverantwortlicher:	Univ.-Prof. Dr. Albert Jeltsch		
9. Dozenten:	Philipp Rathert Albert Jeltsch		
10. Zuordnung zum Curriculum in diesem Studiengang:	M.Sc. Chemie, PO 032-2014, 3. Semester → Forschungsprofil 3: Biochemistry and Biotechnology --> profilspezifische Wahlpflichtmodule --> Wahlpflichtmodule		
11. Empfohlene Voraussetzungen:			
12. Lernziele:	Die Studierenden Lernen grundlegende Methoden in der praktischen Biochemie, Proteinchemie, und Molekularbiologie. Erlernen die Dokumentation von Versuchsergebnissen Diskutieren Ergebnisse mit Hilfe von Literaturangaben Erlernen die Planung von Experimenten mit Kontrollen und Wiederholungen		
13. Inhalt:	Methoden der Biochemie Proteine: Aktivität, Reinigung, Löslichkeit, Stabilität Elektrophorese, Western Blot Enzymkinetik, Photometrie DNA: Polymerase-Kettenreaktion (PCR), Elektrophorese, Restriktionsverdau Kohlenhydrat Biochemie		
14. Literatur:	Pratikumsskript		
15. Lehrveranstaltungen und -formen:	• 357901 Biochemie Praktikum für Chemiker		
16. Abschätzung Arbeitsaufwand:	Praktikum und Seminar Biochemie Präsenzzeit: 80 Stunden (10 Tage a8 Stunden) Selbststudium:50 Stunden Verfassen des Protokolls: 30 Stunden SUMME: 160 Stunden		
17. Prüfungsnummer/n und -name:	35791 Biochemie Praktikum für Chemiker (BSL), Schriftlich, Gewichtung: 1		
18. Grundlage für ... :	Masterarbeit Chemie Bachelorarbeit Chemie		
19. Medienform:			
20. Angeboten von:	Biochemie		

Modul: 35800 Genregulation, Chromatin und molekulare Epigenetik

2. Modulkürzel:	030300057	5. Moduldauer:	Einsemestrig
3. Leistungspunkte:	6 LP	6. Turnus:	Wintersemester
4. SWS:	4	7. Sprache:	Deutsch
8. Modulverantwortlicher:	Univ.-Prof. Dr. Albert Jeltsch		
9. Dozenten:	Philipp Rathert Albert Jeltsch Tomasz Jurkowski Pavel Bashtrykov		
10. Zuordnung zum Curriculum in diesem Studiengang:	M.Sc. Chemie, PO 032-2014, 3. Semester → Forschungsprofil 3: Biochemistry and Biotechnology --> profilspezifische Wahlpflichtmodule --> Wahlpflichtmodule		
11. Empfohlene Voraussetzungen:	Biochemie für Fortgeschrittene oder Advanced Biochemistry and Bioorganic Chemistry		
12. Lernziele:	<p>Die Studierenden</p> <ul style="list-style-type: none"> • verstehen die molekularen Grundlagen des biologischen Informationstransfers und der Regulation der Genexpression • verstehen die Struktur und Dynamik von Chromatin • verstehen die Konzepte und molekulare Mechanismen der Genregulation • können Experimente entwerfen, experimentelle Daten kritisch interpretieren und Schlußfolgerungen aus experimentellen Befunden schließen • können die Aussagekraft experimenteller Strategien einschätzen und geeignete Kontrollexperimente entwerfen • verstehen die molekularen Grundlagen des biologischen Informationstransfers und der Regulation der Genexpression • lernen moderne Konzepte von epigenetischen Regulationsprozessen • wenden molekulare Grundlagen epigenetischer Prozesse an um biologische Vorgänge wie Entwicklung und Differenzierung zu verstehen • verstehen die Rolle epigenetischer Prozesse bei Krankheiten 		
13. Inhalt:	<ul style="list-style-type: none"> • Struktur und Funktion von Chromatin • Mechanismen der Genregulation in Eukaryoten • Epigenetische Modellsysteme • Mechanismen epigenetischer Regulation • DNA Modifikation (Methylierung, Oxidation von Methylcytosin) • Histon Modifikationen (Acetylierung, Methylierung, Ubiquitylierung) • Nicht codierende RNA • Imprinting • X-Chromosom Inaktivierung • Differenzierung und Stammzellen • Rolle epigenetischer Regulation bei Krankheiten • Epigenetische System in Pflanzen 		
14. Literatur:	Nelson/Cox, Lehninger Biochemistry Watson et al., Molecular Biology of the Gene.		

Epigenetics Allis/Jenuwein/Reinbert, Cold Spring Harbor
Laboratory Press
aktuelle Publikationen

15. Lehrveranstaltungen und -formen:	• 358001 Vorlesung Genregulation, Chromatin und molekulare Epigenetik
16. Abschätzung Arbeitsaufwand:	Präsenzzeit 4 SWS x 14 Wochen: 56 h Selbststudium: 112 h (ca. 2 h pro SWS) Prüfungsvorbereitung und Prüfung: 12 h Summe: 180 h
17. Prüfungsnummer/n und -name:	35801 Genregulation, Chromatin und molekulare Epigenetik (BSL), Schriftlich, 60 Min., Gewichtung: 1
18. Grundlage für ... :	Masterarbeit Chemie Masterarbeit Technische Biologie
19. Medienform:	
20. Angeboten von:	Biochemie

Modul: 35810 Computational Biochemistry

2. Modulkürzel:	030800051	5. Moduldauer:	Einsemestrig
3. Leistungspunkte:	6 LP	6. Turnus:	Wintersemester
4. SWS:	4	7. Sprache:	Englisch
8. Modulverantwortlicher:	apl. Prof. Dr. Jürgen Pleiss		
9. Dozenten:	Jürgen Pleiss Johannes Kästner		
10. Zuordnung zum Curriculum in diesem Studiengang:	M.Sc. Chemie, PO 032-2014, 3. Semester → Forschungsprofil 4: Theory and Simulation in Chemistry --> profilspezifische Wahlpflichtmodule --> Wahlpflichtmodule M.Sc. Chemie, PO 032-2014, 3. Semester → Zusatzmodule M.Sc. Chemie, PO 032-2014, 3. Semester → Forschungsprofil 3: Biochemistry and Biotechnology --> profilspezifische Wahlpflichtmodule --> Wahlpflichtmodule		
11. Empfohlene Voraussetzungen:			
12. Lernziele:	The students know widely used bioinformatics methods to analyse protein sequences and to model protein structures are able to apply these methods to simple problems by using biological databases and bioinformatics tools, and to present and discuss the results in written and in oral form understand the basic concepts of the description of proteins by force fields know system properties that can be modelled by molecular dynamics simulations, and know the respective methods know the biochemical properties that can be modelled by QM/MM simulations know how molecular mechanics and molecular docking are applied to predict protein-ligand-complexes		
13. Inhalt:	biological databases (sequence and structure of proteins) sequence alignment phylogenetic analysis patterns, profiles, domains protein architectures and protein folding modelling of protein structure molecular dynamics simulation force fields for proteins and ligands QM/MM simulations docking of proteins and ligands		
14. Literatur:	Durbin, Eddy, Krogh, Mitchison Biological Sequence Analysis Leach Molecular Modelling		
15. Lehrveranstaltungen und -formen:	<ul style="list-style-type: none"> • 358101 Vorlesung Bioinformatik 1 • 358102 Vorlesung Simulation von Proteinen • 358103 Übung Simulation von Proteinen 		
16. Abschätzung Arbeitsaufwand:	Präsenzzeit: 56 Stunden Selbststudium: 124 Stunden Summe: 180 Stunden		

17. Prüfungsnummer/n und -name: 35811 Computational Biochemistry (BSL), Schriftlich oder Mündlich,
Gewichtung: 1

18. Grundlage für ... :

19. Medienform:

20. Angeboten von: Technische Biochemie

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

2. Modulkürzel:	030300001	5. Moduldauer:	Einsemestrig
3. Leistungspunkte:	6 LP	6. Turnus:	Wintersemester
4. SWS:	4	7. Sprache:	Weitere Sprachen
8. Modulverantwortlicher:	Univ.-Prof. Dr. Albert Jeltsch		
9. Dozenten:	Albert Jeltsch Pavel Bashtrykov Tomasz Jurkowski Srikanth Kudithipudi		
10. Zuordnung zum Curriculum in diesem Studiengang:	M.Sc. Chemie, PO 032-2014, 2. Semester → Forschungsprofil 3: Biochemistry and Biotechnology --> profilspezifische Wahlpflichtmodule --> Wahlpflichtmodule		
11. Empfohlene Voraussetzungen:	Advanced Biochemistry and Bioorganic Chemistry		
12. Lernziele:	<p>In der Laborübung erlernen die Studierenden</p> <ul style="list-style-type: none"> • den Einsatz moderner Methoden in der Biochemie und Molekularen Epigenetik • Experimente zu planen, durchzuführen und auszuwerten • das Verfassen von Laborprotokollen <p>Im Seminar diskutieren die moderne Literatur und erlernen die Präsentation von Ergebnissen</p>		
13. Inhalt:	<p>Mechanismen der Genregulation, Epigenetische Signale und Modellsysteme, Mechanismen epigenetischer Regulation, Chromatinstruktur, zelluläre Biochemie</p> <p>Methoden zum Studium der DNA Bindung, Protein-Protein Wechselwirkung, Proteinanalytik, und Proteinexpression</p>		
14. Literatur:	<p>Nelson/Cox, Lehninger Biochemistry Watson et al., Molecular Biology of the Gene. Epigenetics Allis/Jenuwein/Reinbert, Cold Spring Harbor Laboratory Press</p>		
15. Lehrveranstaltungen und -formen:	<ul style="list-style-type: none"> • 580602 Seminar Biochemische Methoden für Fortgeschrittene • 580603 Praktikum Biochemische Methoden für Fortgeschrittene 		
16. Abschätzung Arbeitsaufwand:	<p>Laborübung Präsenzzeit: 50 Stunden Selbststudium: 70 Stunden Summe: 120 Stunden</p> <p>Seminar Präsenzzeit: 10 Stunden Selbststudium: 20 Stunden Summe: 30 Stunden SUMME: 180 Stunden</p>		
17. Prüfungsnummer/n und -name:	58061 DNA Biochemie und Molekulare Epigenetik Praktikum und Seminar für Studierende der Chemie (BSL), Sonstige, Gewichtung: 1		

18. Grundlage für ... :

19. Medienform:

20. Angeboten von: Biochemie

240 Forschungsprofil 4: Theory and Simulation

Zugeordnete Module: 241 Grundmodul
 242 Spezialmodule

241 Grundmodul

Zugeordnete Module: 35820 Advanced Methods of Quantum Chemistry

Modul: 35820 Advanced Methods of Quantum Chemistry

2. Modulkürzel:	031110052	5. Moduldauer:	Einsemestrig
3. Leistungspunkte:	6 LP	6. Turnus:	Wintersemester
4. SWS:	4	7. Sprache:	Englisch
8. Modulverantwortlicher:	Univ.-Prof. Dr. Andreas Köhn		
9. Dozenten:	Andreas Köhn Johannes Kästner Hans-Joachim Werner		
10. Zuordnung zum Curriculum in diesem Studiengang:	M.Sc. Chemie, PO 032-2014, 3. Semester → Forschungsprofil 4: Theory and Simulation in Chemistry --> profilspezifische Wahlpflichtmodule --> Wahlpflichtmodule		
11. Empfohlene Voraussetzungen:	Vorlesung Theoretische Chemie, Vorlesung Computational Chemistry		
12. Lernziele:	<p>The students</p> <ul style="list-style-type: none"> • Know the most import methods of quantum chemistry. • Are able to choose for a given simulation task an appropriate method. • Can judge the computational effort and the accuracy of different methods. • Understand the physical and mathematical foundations of important quantum chemical methods. 		
13. Inhalt:	<p>Hartree-Fock Theory, method of second quantization, static and dynamical electron correlation effects, configuration interaction, M-,ller-Plesset perturbation theory, coupled-cluster methods, multiconfiguration self-consistent field theory, multi-reference perturbation theory, multi-reference configuration interaction, calculation of electronically excited states, calculation of molecular properties: dipole moments, polarizabilities, transition moments, spin-orbit couplings, analytical energy gradients and their relation to molecular properties, density functional theory, density fitting approximations, linear scaling methods: multipole approximations for Hartree-Fock and density functional theory, local approximations of electron correlation, explicitly correlated methods, foundations of electronic structure calculations for solids, other topics in quantum chemistry</p>		
14. Literatur:	<p>R. McWeeny, Methods of Molecular Quantum Mechanics, second edition, 1989 F. Jensen, Introduction to Computational Chemistry, second edition, 2007</p>		
15. Lehrveranstaltungen und -formen:	<ul style="list-style-type: none"> • 358201 Vorlesung Fortgeschrittene Methoden der Quantenchemie • 358202 Übung Fortgeschrittene Methoden der Quantenchemie 		
16. Abschätzung Arbeitsaufwand:	<p>Präsenzzeit: 56 Stunden Selbststudium: 124 Stunden Summe: 180 Stunden</p>		
17. Prüfungsnummer/n und -name:	<p>35821 Advanced Methods of Quantum Chemistry (BSL), Schriftlich oder Mündlich, 120 Min., Gewichtung: 1</p>		

18. Grundlage für ... :

19. Medienform:

20. Angeboten von: Theoretische Chemie

242 Spezialmodule

Zugeordnete Module: 35810 Computational Biochemistry
 35830 Programming and Numerical Methods
 35840 Simulationsmethoden in der Physik für Chemiker I
 35850 Group Theory and Molecular Spectroscopy
 35860 Molecular Quantum Mechanics

Modul: 35810 Computational Biochemistry

2. Modulkürzel:	030800051	5. Moduldauer:	Einsemestrig
3. Leistungspunkte:	6 LP	6. Turnus:	Wintersemester
4. SWS:	4	7. Sprache:	Englisch
8. Modulverantwortlicher:	apl. Prof. Dr. Jürgen Pleiss		
9. Dozenten:	Jürgen Pleiss Johannes Kästner		
10. Zuordnung zum Curriculum in diesem Studiengang:	M.Sc. Chemie, PO 032-2014, 3. Semester → Forschungsprofil 4: Theory and Simulation in Chemistry --> profilspezifische Wahlpflichtmodule --> Wahlpflichtmodule M.Sc. Chemie, PO 032-2014, 3. Semester → Zusatzmodule M.Sc. Chemie, PO 032-2014, 3. Semester → Forschungsprofil 3: Biochemistry and Biotechnology --> profilspezifische Wahlpflichtmodule --> Wahlpflichtmodule		
11. Empfohlene Voraussetzungen:			
12. Lernziele:	The students know widely used bioinformatics methods to analyse protein sequences and to model protein structures are able to apply these methods to simple problems by using biological databases and bioinformatics tools, and to present and discuss the results in written and in oral form understand the basic concepts of the description of proteins by force fields know system properties that can be modelled by molecular dynamics simulations, and know the respective methods know the biochemical properties that can be modelled by QM/MM simulations know how molecular mechanics and molecular docking are applied to predict protein-ligand-complexes		
13. Inhalt:	biological databases (sequence and structure of proteins) sequence alignment phylogenetic analysis patterns, profiles, domains protein architectures and protein folding modelling of protein structure molecular dynamics simulation force fields for proteins and ligands QM/MM simulations docking of proteins and ligands		
14. Literatur:	Durbin, Eddy, Krogh, Mitchison Biological Sequence Analysis Leach Molecular Modelling		
15. Lehrveranstaltungen und -formen:	<ul style="list-style-type: none"> • 358101 Vorlesung Bioinformatik 1 • 358102 Vorlesung Simulation von Proteinen • 358103 Übung Simulation von Proteinen 		
16. Abschätzung Arbeitsaufwand:	Präsenzzeit: 56 Stunden Selbststudium: 124 Stunden Summe: 180 Stunden		

17. Prüfungsnummer/n und -name: 35811 Computational Biochemistry (BSL), Schriftlich oder Mündlich,
Gewichtung: 1

18. Grundlage für ... :

19. Medienform:

20. Angeboten von: Technische Biochemie

Modul: 35830 Programming and Numerical Methods

2. Modulkürzel:	031100053	5. Moduldauer:	Einsemestrig
3. Leistungspunkte:	6 LP	6. Turnus:	Sommersemester
4. SWS:	4	7. Sprache:	Englisch
8. Modulverantwortlicher:	Univ.-Prof. Dr. Johannes Kästner		
9. Dozenten:			
10. Zuordnung zum Curriculum in diesem Studiengang:	M.Sc. Chemie, PO 032-2014, 2. Semester → Forschungsprofil 4: Theory and Simulation in Chemistry --> profilspezifische Wahlpflichtmodule --> Wahlpflichtmodule		
11. Empfohlene Voraussetzungen:			
12. Lernziele:	The students can: Formulate mathematical methods in application-oriented form and implement them in programs Apply these methods to the analysis, modeling, and simulation of problems in chemistry and physics.		
13. Inhalt:	Introduction into scientific programming, solution of linear systems of equations (application: e.g. least-squares fitting), solution of eigenvalue problems (application: e.g. harmonic oscillators, Hartree-Fock, Hückel-theory), interpolation and extrapolation of data, determination of stationary points (application: e.g. geometry optimization), numerical differentiation and integration (application: e.g. trajectories), solution of differential equations (kinetics), use of numeric libraries (BLAS, LAPACK), visualization		
14. Literatur:	Numerical Recipes in Fortran 90, Second Edition, 1996		
15. Lehrveranstaltungen und -formen:	<ul style="list-style-type: none"> • 358301 Lecture Numerical Methods • 358302 Laboratory Course Numerical Methods 		
16. Abschätzung Arbeitsaufwand:	<p>Präsenzzeit:</p> <ul style="list-style-type: none"> • Numerical Methods, lecture: 2 SWS x 14 Wochen = 28 h • Tutorial/Laboratory course: 2 SWS x 14 Wochen = 28 h <p>Selbststudium:</p> <ul style="list-style-type: none"> • 2 h pro Präsenzstunde = 112 Stunden <p>Abschlussprüfung incl. Vorbereitung: 12 h Summe: 180 Stunden</p>		
17. Prüfungsnummer/n und -name:	35831 Programming and Numerical Methods (BSL), Schriftlich oder Mündlich, Gewichtung: 1		
18. Grundlage für ... :			
19. Medienform:			
20. Angeboten von:	Computerchemie		

Modul: 35840 Simulationsmethoden in der Physik für Chemiker I

2. Modulkürzel:	-	5. Moduldauer:	Einsemestrig
3. Leistungspunkte:	6 LP	6. Turnus:	Wintersemester
4. SWS:	4	7. Sprache:	Englisch
8. Modulverantwortlicher:	Univ.-Prof. Ph.D. Christian Holm		
9. Dozenten:	Maria Fyta Christian Holm		
10. Zuordnung zum Curriculum in diesem Studiengang:	M.Sc. Chemie, PO 032-2014, 3. Semester → Forschungsprofil 4: Theory and Simulation in Chemistry --> profilspezifische Wahlpflichtmodule --> Wahlpflichtmodule		
11. Empfohlene Voraussetzungen:	<ul style="list-style-type: none"> • Fundamental Knowledge of theoretical and experimental physics, in particular Thermodynamics and Statistical Physics. • Unix basics • Basic Programming skills in C and Python • Basics of Numerical Mathematics 		
12. Lernziele:	The goal is to obtain a thorough understanding of numerical methods for simulating physical phenomena of classical and quantum systems. Afterward, the participants shall be able to autonomously apply simulation methods to a given problem. The tutorials also support media- and methodological skills.		
13. Inhalt:	<p>Simulation Methods in Physics 1 (2 SWS Lecture + 2 SWS Tutorials in Winter Term) Homepage (Winter Term 2016/2017): http://www.icp.uni-stuttgart.de/~icp/Simulation_Methods_in_Physics_I_WS_2016/2017</p> <ul style="list-style-type: none"> • History of Computers • Finite-Element-Method • Molecular Dynamics (MD) <ul style="list-style-type: none"> • Integrators • Different Ensembles: Thermostats, Barostats • Observables • Simulation of quantum mechanical problems <ul style="list-style-type: none"> • Solving the Schrödinger equation • Lattice models, Lattice gauge theory • Monte-Carlo-Simulations (MC) • Spin Systems, Critical Phenomena, Finite Size Scaling • Statistical Errors, Autocorrelation 		
14. Literatur:	<ul style="list-style-type: none"> • Frenkel, Smit, "Understanding Molecular Simulations", Academic Press, San Diego, 2002. • Allen, Tildesley, "Computer Simulation of Liquids. <i>Oxford Science Publications</i> , Clarendon Press, Oxford, 1987 . 		
15. Lehrveranstaltungen und -formen:	<ul style="list-style-type: none"> • 358401 Vorlesung Simulationsmethoden in der Physik für Chemiker I • 358402 Übung Simulationsmethoden in der Physik für Chemiker I 		
16. Abschätzung Arbeitsaufwand:	<ul style="list-style-type: none"> • Lecture Simulation Methods in Physics 1: 28h Attendance, 56h Home work • Tutorials Simulation Methods in Physics 1: 28h Attendance, 68h Doing the Exercises 		

Total: 180h

17. Prüfungsnummer/n und -name: 35841 Simulationsmethoden in der Physik für Chemiker I (BSL),
Sonstige, Gewichtung: 1
Benotung der Lösungen der Übungsaufgaben

18. Grundlage für ... :

19. Medienform:

20. Angeboten von: Computerphysik

Modul: 35850 Group Theory and Molecular Spectroscopy

2. Modulkürzel:	031100054	5. Moduldauer:	Einsemestrig
3. Leistungspunkte:	6 LP	6. Turnus:	Sommersemester
4. SWS:	4	7. Sprache:	Englisch
8. Modulverantwortlicher:	apl. Prof. Dr. Guntram Rauhut		
9. Dozenten:			
10. Zuordnung zum Curriculum in diesem Studiengang:	M.Sc. Chemie, PO 032-2014, 2. Semester → Forschungsprofil 4: Theory and Simulation in Chemistry --> profilspezifische Wahlpflichtmodule --> Wahlpflichtmodule		
11. Empfohlene Voraussetzungen:			
12. Lernziele:	<p>Students will understand</p> <ul style="list-style-type: none"> • basics and applications of group theory • the quantum chemical simulation of molecular spectra • the calculation of spectra with the help of quantum chemical software 		
13. Inhalt:	<p>Group theory: Basics: Symmetry and point groups, mathematical basis, matrix representations, irreducible representations, character table, reduction of representations, direct products, vanishing integrals and selection rules, projection operators, symmetry adapted bases. Applications: Hückel Theory, Crystal Field Theory, vibrations</p> <p>Theoretical spectroscopy of molecules: Connection between molecular properties and gradients, coordinate systems (separation of rotation and vibration), potential energy surface generation, vibrational spectroscopy (harmonic and variational anharmonic approaches), vibration correlation methods, calculation of electronic excitation energies, multi-reference methods (MCSCF), transition moments, calculation of vibronic transitions (Franck-Condon factors)</p>		
14. Literatur:	<p>Atkins, Friedman, "Molecular Quantum Mechanics Cotton, "Chemical Applications of Group Theory Jensen, "Introduction to Computational Chemistry</p>		
15. Lehrveranstaltungen und -formen:	<ul style="list-style-type: none"> • 358501 Lecture Group Theory and Molecular Spectroscopy • 358502 Exercise Group Theory and Molecular Spectroscopy 		
16. Abschätzung Arbeitsaufwand:	<p>Präsenzzeit:</p> <ul style="list-style-type: none"> • Group Theory and Molecular Spectroscopy, lecture: 3 SWS x 14 Wochen = 42 h • Exercises: 1 SWS x 14 Wochen = 14 h <p>Selbststudium:</p> <ul style="list-style-type: none"> • 2 h pro Präsenzstunde = 112 Stunden <p>Abschlussprüfung incl. Vorbereitung: 12 h Summe: 180 Stunden</p>		
17. Prüfungsnummer/n und -name:	35851 Group Theory and Molecular Spectroscopy (BSL), Schriftlich oder Mündlich, Gewichtung: 1		

18. Grundlage für ... :

19. Medienform:

20. Angeboten von: Theoretische Chemie

Modul: 35860 Molecular Quantum Mechanics

2. Modulkürzel:	031100055	5. Moduldauer:	Einsemestrig
3. Leistungspunkte:	6 LP	6. Turnus:	Wintersemester
4. SWS:	4	7. Sprache:	Englisch
8. Modulverantwortlicher:	Univ.-Prof. Dr. Andreas Köhn		
9. Dozenten:	Johannes Kästner Andreas Köhn		
10. Zuordnung zum Curriculum in diesem Studiengang:	M.Sc. Chemie, PO 032-2014, 3. Semester → Forschungsprofil 4: Theory and Simulation in Chemistry --> profilspezifische Wahlpflichtmodule --> Wahlpflichtmodule		
11. Empfohlene Voraussetzungen:			
12. Lernziele:	<p>The students:</p> <p>Understand the techniques used in quantum theory</p> <p>Can solve Schrödinger's equation for special one-dimensional problems</p> <p>Understand the quantization of the angular momentum and its additions</p> <p>Can derive and apply perturbation theory</p> <p>Know the consequences of relativity on quantum-mechanical systems</p> <p>Are able to calculate reaction rates by using transition state theory</p> <p>Understand the basis of scattering theory</p>		
13. Inhalt:	<p>Vector spaces, function spaces, and operators, operators and observables. Angular momentum, creation- and destruction operators, eigenfunctions (spherical harmonics), addition of angular momentum, application of the algebra of the angular momentum in spectroscopy and dynamics. Time-dependent perturbation theory, interaction of electromagnetic radiation with molecules, intensities, Einstein-coefficients, oscillator strengths. Quantum statistics (bosons, fermions). Relativistic effects (scalar, spin-orbit coupling).</p> <p>Chemical Kinetics and Tunneling: partition functions, transition state theory, RRKM, wave packets, one-dimensional potential problems, basis of scattering theory, Feynman path integrals and instanton theory. Other topics in theoretical chemistry.</p>		
14. Literatur:	<ul style="list-style-type: none"> • Atkins, Molecular Quantum Mechanics • Cohen-Tannoudji, Quantum Mechanics 		
15. Lehrveranstaltungen und -formen:	<ul style="list-style-type: none"> • 358601 Lecture Molecular Quantummechanics • 358602 Exercise Molecular Quantummechanics 		
16. Abschätzung Arbeitsaufwand:	<p>Präsenzzeit: 56 Stunden</p> <p>Selbststudium: 124 Stunden</p> <p>Summe: 180 Stunden</p>		
17. Prüfungsnummer/n und -name:	35861 Molecular Quantum Mechanics (BSL), Schriftlich oder Mündlich, 120 Min., Gewichtung: 1		
18. Grundlage für ... :			
19. Medienform:			

20. Angeboten von: Theoretische Chemie

300 Wahlpflichtbereich B: (profilungebunden)

Zugeordnete Module:	17750	Grundzüge des gewerblichen Rechtsschutzes
	26060	Chemistry of the Atmosphere
	35870	Mikroreaktionstechnik
	35880	Geochemie
	35890	Analytik für Fortgeschrittene mit Massenspektrometrie und Elektronenstrahl- Mikroanalyse
	35900	Polymere Materialien
	35910	Industrielle Organische Chemie
	37230	Kristallstruktur und Mikrostruktur

Modul: 17750 Grundzüge des gewerblichen Rechtsschutzes

2. Modulkürzel:	030200025	5. Moduldauer:	Einsemestrig
3. Leistungspunkte:	3 LP	6. Turnus:	Sommersemester
4. SWS:	2	7. Sprache:	Weitere Sprachen
8. Modulverantwortlicher:	Brigitte Schwederski		
9. Dozenten:	Andreas Schrell		
10. Zuordnung zum Curriculum in diesem Studiengang:	M.Sc. Chemie, PO 032-2014, → Zusatzmodule M.Sc. Chemie, PO 032-2014, 2. Semester → nicht profilgebundene Wahlpflichtmodule --> Wahlpflichtmodule		
11. Empfohlene Voraussetzungen:	B.Sc. in Chemie		
12. Lernziele:	Die Studierenden können in Grundzügen die wesentlichen rechtlichen Instrumente zum Schutz intellektueller Leistungen, das heißt insbesondere das Patent-, das Gebrauchsmuster-, das Geschmacksmuster (Design)- und das Markenrecht, sowie ergänzend dazu die tragenden Bestimmungen des Arbeitnehmererfindergesetzes erfassen und anwenden.		
13. Inhalt:	Wesentlicher Inhalt der Vorlesung ist das deutsche, europäische und internationale Patentrecht. In vielen Fällen anhand praktischer Anwendungsbeispiele aus der Patentierung chemischer und biotechnologischer Erfindungen lernen die Studierenden den grundlegenden Anwendungsbereich, die Voraussetzungen zum Erwerb, die Kostenfolgen und die sich aus dem Erwerb ableitenden rechtlichen Konsequenzen des Patentrechtes kennen. Besonderer Wert wird auf den Bezug dieser Rechtssysteme zu den Innovationsbeiträgen des Chemikers und Biologen gelegt, wobei die Studierenden auch praktische Übungen zur Formulierung von Patentansprüchen und zum Bewerten des Schutzbereiches von Patenten durchführen. Die Vorlesung vermittelt auch Grundkenntnisse im dem Patentrecht ähnlichen Gebrauchsmusterrecht, dem Designschutz (Geschmacksmusterrecht) und dem Markenrecht sowie dem Arbeitnehmererfindergesetz, das auch für Hochschulbeschäftigte Anwendung findet.		
14. Literatur:	s. gesonderte Liste des aktuellen Semesters		
15. Lehrveranstaltungen und -formen:	<ul style="list-style-type: none"> • 177501 Vorlesung oder 3-tägige Blockveranstaltung Grundzüge des gewerblichen Rechtsschutzes 		
16. Abschätzung Arbeitsaufwand:	Präsenzzeit: 56 h Selbststudiumszeit / Nacharbeitszeit: 34 h Gesamt: 90 h		
17. Prüfungsnummer/n und -name:	17751 Grundzüge des gewerblichen Rechtsschutzes (USL), Schriftlich, Gewichtung: 1		
18. Grundlage für ... :			
19. Medienform:			
20. Angeboten von:	Anorganische Chemie		

Modul: 26060 Chemistry of the Atmosphere

2. Modulkürzel:	030701929	5. Moduldauer:	Einsemestrig
3. Leistungspunkte:	3 LP	6. Turnus:	Wintersemester
4. SWS:	3	7. Sprache:	Englisch
8. Modulverantwortlicher:	Univ.-Prof. Dr. Cosima Stubenrauch		
9. Dozenten:	Cosima Stubenrauch Ulrich Vogt		
10. Zuordnung zum Curriculum in diesem Studiengang:	M.Sc. Chemie, PO 032-2014, → Zusatzmodule M.Sc. Chemie, PO 032-2014, 3. Semester → nicht profilgebundene Wahlpflichtmodule --> Wahlpflichtmodule		
11. Empfohlene Voraussetzungen:	Basics in Chemistry, Physics, and Air Quality Control		
12. Lernziele:	The graduates of the module understand the basic physical and chemical processes in the tropo- and the stratosphere. The influence of air pollutants in the ambient air and on a global scale can be explained, which, in turn, allows classifying and assessing the air quality in a defined area. This is the basis for the understanding and justification of air pollution abatement measures.		
13. Inhalt:	<p>I: Chemistry of the Atmosphere (Stubenrauch)</p> <ul style="list-style-type: none"> • Structure of the atmosphere • Radiation balance of the Earth • Global balances of trace gases • OH radical • Chemical degradation mechanisms • Stratospheric chemistry, ozone hole • Tropospheric chemistry • Greenhouse effect, climate <p>II: Air Pollutants in Urban and Rural Areas and Meteorological Influences (Vogt)</p> <ul style="list-style-type: none"> • Spatial distribution of air pollutants in urban and rural areas • Temporal variation and trends in air quality • Carbon compounds, sulfur dioxide, particulate matter, nitrogen oxides, tropospheric ozone • Meteorological influences 		
14. Literatur:	<ul style="list-style-type: none"> • Introduction to Atmospheric Chemistry, D.J. Jacob, Princeton University Press, Princeton, 1999 • Chemistry of the Natural Atmosphere, P. Warneck, Academic Press, San Diego, 2000 • Sonderheft von Chemie in unserer Zeit, 41. Jahrgang, 2007, Heft 3, 133-295 • Air Quality Control, G. Baumbach, Springer Verlag, Berlin, 1996 • News on Topics from Internet (e.g. UBA, LUBW) 		
15. Lehrveranstaltungen und -formen:	• 260601 Vorlesung Chemie der Atmosphäre		
16. Abschätzung Arbeitsaufwand:	Attendance: 35 h (28 h Lectures und 7 h Exkursion) Autonomous Student Learning: 55 h Total: 90 h		

17. Prüfungsnummer/n und -name: 26061 Chemistry of the Atmosphere (USL), Schriftlich, 60 Min.,
Gewichtung: 1

18. Grundlage für ... :

19. Medienform: blackboard, PowerPoint presentations, demonstration of
measurements

20. Angeboten von: Physikalische Chemie der kondensierten Materie

Modul: 35870 Mikroreaktionstechnik

2. Modulkürzel:	030910033	5. Moduldauer:	Einsemestrig
3. Leistungspunkte:	3 LP	6. Turnus:	Sommersemester
4. SWS:	2	7. Sprache:	Deutsch
8. Modulverantwortlicher:	Univ.-Prof. Dr.-Ing. Elias Klemm		
9. Dozenten:	Elias Klemm		
10. Zuordnung zum Curriculum in diesem Studiengang:	M.Sc. Chemie, PO 032-2014, 2. Semester → nicht profilgebundene Wahlpflichtmodule --> Wahlpflichtmodule M.Sc. Chemie, PO 032-2014, 2. Semester → Zusatzmodule		
11. Empfohlene Voraussetzungen:			
12. Lernziele:	Die Studierenden beherrschen die Grundlagen der Mikroreaktionstechnik können für eine vorgegebene Reaktion das Potential der Mikroreaktionstechnik abschätzen kennen Ausführungsformen von Mikroreaktoren		
13. Inhalt:	Grundlagen der Mikroreaktionstechnik Mikrofluidik Intensivierung des Wärmetransports Intensivierung des Stofftransports Intensivierung von Oberflächenphänomenen Potentiale der Mikroreaktionstechnik Hoch-exotherme Reaktionen Mischungssensitive Reaktionen Mehrphasenreaktionen Inhärente Sicherheit Auslegungsaspekte		
14. Literatur:	E. Klemm, M. Rudek, G. Markowz, R. Schütte, Mikroverfahrenstechnik, in: R. Dittmeyer, W. Keim, G. Kreysa, A. Oberholz (Hg.), Winnacker, Küchler, Chemische Technik - Prozesse und Produkte, Band 2: Neue Technologien, 5. Auflage, WILEY-VCH, Weinheim, 2004. Hessel, Volker / Renken, Albert / Schouten, Jaap C. / Yoshida, Jun-ichi (Hrsg.), Micro Process Engineering, Wiley-VCH, Weinheim 2009.		
15. Lehrveranstaltungen und -formen:	• 358701 Vorlesung Mikroreaktionstechnik		
16. Abschätzung Arbeitsaufwand:	Präsenzzeit: 28Stunden Selbststudium: 62 Stunden Summe: 90 Stunden		
17. Prüfungsnummer/n und -name:	35871 Mikroreaktionstechnik (USL), Schriftlich oder Mündlich, Gewichtung: 1		
18. Grundlage für ... :			
19. Medienform:			
20. Angeboten von:	Technische Chemie und Heterogene Katalyse		

Modul: 35880 Geochemie

2. Modulkürzel:	031310334	5. Moduldauer:	Einsemestrig
3. Leistungspunkte:	6 LP	6. Turnus:	Sommersemester
4. SWS:	4	7. Sprache:	Deutsch
8. Modulverantwortlicher:	Univ.-Prof. Dr. Hans-Joachim Massonne		
9. Dozenten:	Hans-Joachim Massonne Thomas Theye		
10. Zuordnung zum Curriculum in diesem Studiengang:	M.Sc. Chemie, PO 032-2014, → Zusatzmodule M.Sc. Chemie, PO 032-2014, 2. Semester → nicht profilgebundene Wahlpflichtmodule --> Wahlpflichtmodule		
11. Empfohlene Voraussetzungen:	keine		
12. Lernziele:	Die Studierenden verfügen über grundlegende Kenntnisse zur Geochemie (geochemischer Aufbau der Erde, Elementverteilung, Isotopensignaturen zum Prozessverständnis, Vulkanismus, Gesteinsmetamorphose). Darüber hinaus sind sie in der Lage, mit Fachleuten über den Themenbereich Geochemie zu diskutieren.		
13. Inhalt:	<p><u>Vorlesung:</u> Die folgenden Themen werden behandelt: Geochemischer Aufbau der Erde, analytische Methoden, Hochdruckexperimente, Elementverteilung, Kristallchemie, Gesteinsmetamorphose, Magmenherkunft und geochemisch relevante Isotopenverhältnisse. Die Verwendung solcher Verhältnisse zum Verständnis geologischer Prozesse wird detaillierter dargestellt.</p> <p><u>Übung:</u> Geochemische Proben (Gestein, Boden, Wasser) werden im Gelände genommen sowie nach Art der Probe im Labor weiter aufbereitet, mittels Polarisationsmikroskopie und Röntgenpulverdiffraktometrie untersucht und schließlich mit Methoden der Röntgenfluoreszenzspektrometrie und ICP-Massenspektrometrie sowie einer Elektronenstrahl-Mikrosonde analysiert.</p>		
14. Literatur:	<p>F. Albarede, Geochemistry: an introduction, Cambridge Univ. Press, 2nd ed. (Vorlesung)</p> <p>M.K. Pavicevic und G. Amthauer, Physikalisch-chemische Untersuchungsmethoden in den Geowissenschaften, Band 1 und 2., Schweizerbart'sche Verlagsb., 2000 (Übung)</p>		
15. Lehrveranstaltungen und -formen:	<ul style="list-style-type: none"> • 358803 Übung Geochemie • 358802 Vorlesung Geochemie II (Isotopengeochemie) • 358801 Vorlesung Geochemie I 		
16. Abschätzung Arbeitsaufwand:	<p>Vorlesung: Präsenzzeit: 28 Stunden Selbststudium: 56 Stunden Summe: 84 Stunden</p> <p>Übung: Präsenzzeit: 28 Stunden</p>		

Selbststudium: 68 Stunden

Summe: 96 Stunden

17. Prüfungsnummer/n und -name: 35881 Geochemie (USL), Schriftlich oder Mündlich, Gewichtung: 1

18. Grundlage für ... :

19. Medienform:

20. Angeboten von: Mineralogie und Kristallchemie

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

2. Modulkürzel:	031310335	5. Moduldauer:	Einsemestrig
3. Leistungspunkte:	6 LP	6. Turnus:	Wintersemester
4. SWS:	4	7. Sprache:	Deutsch
8. Modulverantwortlicher:	Univ.-Prof. Dr. Hans-Joachim Massonne		
9. Dozenten:	Joachim Opitz Thomas Theye		
10. Zuordnung zum Curriculum in diesem Studiengang:	M.Sc. Chemie, PO 032-2014, 3. Semester → nicht profilgebundene Wahlpflichtmodule --> Wahlpflichtmodule		
11. Empfohlene Voraussetzungen:	BSc Chemie		
12. Lernziele:	Die Studierenden erwerben weitergehende Kenntnisse in der Mikrosondenanalytik (mit Elektronenstrahlen) und Massenspektrometrie. Sie befähigen die Studierenden zur Durchführung molekularer Strukturermittlung, der Elementanalyse (insbesondere mit hoher Ortsauflösung bei Festkörpern) und zur Ermittlung physikalischer Parameter (Bindungsenergiesn, Protonenaffinitäten, Aktivierungsenergien etc.) von Molekülen und Fragmenten.		
13. Inhalt:	<p><u>Vorlesung (Massenspektrometrie):</u> Grundlagen der verschiedenen Gerätetypen, Ionisierungsverfahren, Ionentrennung, Ionendetektion, Auflösungsvermögen, Feinmassen, Summenformeln, Spektreninterpretation, strukturspezifische Fragmentierung, metastabile Zerfälle, Ionisierungs- und Auftrittenergien, thermochemische Berechnungen, Komponententrennung (GC/MS, LC/MS).</p> <p><u>Vorlesung (Elektronenstrahl-Mikrosondenanalytik):</u> Mikroanalytik mit der Elektronenstrahl-Mikrosonde, Theorie und apparative Voraussetzungen.</p> <p><u>Übung:</u> Spektren- und Dateninterpretation, eigene Messungen an den jeweiligen Geräten.</p>		
14. Literatur:	J.H. Gross, Mass Spectrometry, Springer Verlag, Berlin, 2004, J.L. Holmes, C. Aubry, P.M. Mayer, Assigning Structures to Ions in Mass Spectrometry, CRC Press, Boca Raton (FL), 2007, H. Kienitz, Massenspektrometrie, Verlag Chemie, Weinheim, 1968 (Vorlesung Massenspektrometrie), V.D. Scott, G. Love, S.J.B. Reed, Quantitative Electron-Probe Microanalysis, Ellis Horwood, New York, 1995 (Vorlesung Elektronenstrahl-Mikrosondenanalytik), Skripten (Übung).		
15. Lehrveranstaltungen und -formen:	<ul style="list-style-type: none"> • 358901 Vorlesung Massenspektrometrie für Fortgeschrittene • 358902 Vorlesung Elektronenstrahl-Mikrosondenanalytik • 358903 Übung Massenspektrometrie und Elektronenstrahl-Mikrosondenanalytik 		
16. Abschätzung Arbeitsaufwand:	Vorlesungen		

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

Übung

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

17. Prüfungsnummer/n und -name: 35891 Analytik für Fortgeschrittene mit Massenspektrometrie und Elektronenstrahl-Mikroanalyse (USL), Schriftlich oder Mündlich, Gewichtung: 1

18. Grundlage für ... :

19. Medienform:

20. Angeboten von: Mineralogie und Kristallchemie

Modul: 35900 Polymere Materialien

2. Modulkürzel:	031220059	5. Moduldauer:	Einsemestrig
3. Leistungspunkte:	6 LP	6. Turnus:	Sommersemester
4. SWS:	4	7. Sprache:	Deutsch
8. Modulverantwortlicher:	Univ.-Prof. Dr. Michael Buchmeiser		
9. Dozenten:	Michael Buchmeiser Bernd Clauß		
10. Zuordnung zum Curriculum in diesem Studiengang:			
11. Empfohlene Voraussetzungen:	VO Grundlagen der Makromolekularen Chemie		
12. Lernziele:	Die Studierenden erhalten grundlegende Kenntnisse Auf dem Gebiet der Lacktechnologie auf dem Gebiet der Verarbeitung von Polymeren, unter besonderer Berücksichtigung von Faser bildenden Polymeren auf dem Gebiet der Polymermodifizierung über technisch bedeutende Polymere über Struktur-Eigenschaftsbeziehungen Faser bildender Polymere		
13. Inhalt:	chem. wirkende Hilfsstoffe (Flammschutzmittel,Antioxidantien,...) phys. wirkende Hilfsstoffe (Weichmacher, Lichtschutzmittel, ...) Coatings (Nanokomposite,((V)UV Härtung, ESH), (Oberflächenstrukturierung, inert gasprocessing) Klebstoffe Polymere in der Analytik (stationäre Phasen und Ionenaustauscher) Polymere Träger für dieheterogene Katalyse Primärspinnverfahren Ausrüstung von Textilien Carbonfasern Keramikfasern Drucktechnologien polymere Hochleitungsfasern (PBI, PBO, PBTZ, M5,...) elektrisch leitfähige Polymere Polymere für Batterien und Brennstoffzellen Barrierschichten		
14. Literatur:	H.-G. Elias, Makromoleküle, Bd. 4, Wiley VCH (2003), M. R. Buchmeiser (Ed.) Polymeric Materials in Organic Synthesis and Catalysis, Wiley-VCH (2003)		
15. Lehrveranstaltungen und -formen:	• 359001 Vorlesung Polymere Materialien		
16. Abschätzung Arbeitsaufwand:	Präsenzzeit: Vorlesung: 4 h x 14 = 56 h Prüfung 1h 57 Stunden Selbststudium: Vor/Nacharbeit: 1,5 x 4 x 14 84 Stunden Prüfungsvorbereitung 39 Summe: 180 Stunden		
17. Prüfungsnummer/n und -name:	35901 Polymere Materialien (USL), Schriftlich oder Mündlich, 90 Min., Gewichtung: 1		

18. Grundlage für ... :

19. Medienform:

20. Angeboten von: Polymerchemie

Modul: 35910 Industrielle Organische Chemie

2. Modulkürzel:	030600060	5. Moduldauer:	Einsemestrig
3. Leistungspunkte:	3 LP	6. Turnus:	Wintersemester
4. SWS:	2	7. Sprache:	Deutsch
8. Modulverantwortlicher:	Hon.-Prof. Dr. Stefan Buchholz		
9. Dozenten:	Stefan Buchholz		
10. Zuordnung zum Curriculum in diesem Studiengang:			
11. Empfohlene Voraussetzungen:	Chemie Bachelor		
12. Lernziele:	Kenntnisse der Herstellprozesse und Anwendung wichtiger organischer Chemieprodukte		
13. Inhalt:	Herstellung und Anwendung wichtiger organischer Chemieprodukte Ethylenfolgeprodukte Propylenfolgeprodukte C4-Produkte Komponenten für Polyamide Aromaten Exkursion		
14. Literatur:	H.-J. Arpe, "Industrielle Organische Chemie, Wiley-VCH, 2007 A. Behr, "Angewandte homogene Katalyse, Wiley-VCH, 2008 Vorlesungspräsentationen		
15. Lehrveranstaltungen und -formen:	• 359101 Vorlesung Industrielle Organische Chemie		
16. Abschätzung Arbeitsaufwand:	Präsenzzeit: 24 h Selbststudium: 66 h Summe: 90 h		
17. Prüfungsnummer/n und -name:	35911 Industrielle Organische Chemie (USL), Schriftlich oder Mündlich, Gewichtung: 1		
18. Grundlage für ... :			
19. Medienform:			
20. Angeboten von:	Organische Chemie		

Modul: 37230 Kristallstruktur und Mikrostruktur

2. Modulkürzel:	031410019	5. Moduldauer:	Einsemestrig
3. Leistungspunkte:	6 LP	6. Turnus:	Wintersemester
4. SWS:	5	7. Sprache:	Deutsch
8. Modulverantwortlicher:	PD Dr. Nikolay Zotov		
9. Dozenten:	Eric Jan Mittemeijer		
10. Zuordnung zum Curriculum in diesem Studiengang:	M.Sc. Chemie, PO 032-2014, 3. Semester → nicht profilgebundene Wahlpflichtmodule --> Wahlpflichtmodule		
11. Empfohlene Voraussetzungen:	Einführung Materialwissenschaft		
12. Lernziele:	<p>Die Studierenden:</p> <ul style="list-style-type: none"> * beherrschen die Konzepte der Symmetrie von Kristallen und deren Einfluss auf die Materialeigenschaften. * haben Kenntnis vom Aufbau und der Struktur intermetallischer Phasen * sind in der Lage mit Kristallstrukturinformationen zu arbeiten. * Können Erstarrungsvorgänge von reinmetallen und Legierungen, anhand von quantitativen Modellen nachvollziehen. * sind in der Lage Ausscheidungs-, Vergrößerungs- und Rekristallisationsprozesse auch im Zusammenhang mit Grenzflächen-, Spannungs-, Oberflächen- und Magnetfeldeffekten sowohl phänomenologisch als auch quantitativ nachzuvollziehen. * sind in der Lage, sich mit Spezialisten aus dem naturwissenschaftlichen Umfeld, über Kristallographie, Erstarrungsvorgänge und Vielkristalle auszutauschen. 		
13. Inhalt:	<p>Symmetrie von Kristallen Punktgruppensymmetrie (Hermann-Mauguin-Symbolik), Translationsymmetrie/Bravaisgitter, Raumgruppen, Kristallklassen Reziproker Raum, Laue-Klassen, Symmetrie und Eigenschaftstensoren Strukturelle Aspekte ausgewählter intermetallischer Phasen. B. Frank-Kasper-Phasen Umgang mit Kristallstrukturinformationen, Datenbanken Erstarrung reiner Metalle: Keimbildung und Wachstum, Gefügeentwicklung, Betrachtungen zum Wärmefluss Erstarrung von Legierungen: fest-flüssig-Gleichgewicht in Legierungen, Stoffverteilung bei der Erstarrung, konstitutionelle Unterkühlung, Seigerungen Ein- und mehrphasige Vielkristalle: Korngrenzen, Textur (stereografische Projektion, Polfigur, Orientierungsverteilungsfunktion ODF, experimentelle Methoden der Texturanalyse), Ausscheidungen / Umwandlungen, Analyse von Strukturfehlern (Röntgenbeugung, Transmissionselektronenmikroskopie) Phasenumwandlungstypen Amorphe Metalle und Rekristallisation</p>		

Ausscheidung und Vergrößerung
Erholung und Rekristallisation
Einfluss von Grenz- und Oberflächen
Auswirkungen von Spannungen und Magnetfeldern

14. Literatur: Textbücher: Fundamentals of Materials Science, E.J. Mittemeijer, Springer, 2010

15. Lehrveranstaltungen und -formen:

- 372301 Vorlesung Kristallstruktur u. Mikrostruktur
- 372302 Übung Kristallstruktur u. Mikrostruktur

16. Abschätzung Arbeitsaufwand: Vorlesung:
Präsenzstunden: 3SWS * 14 Wochen 42h
Vor- und Nachbereitung: 1.5h pro Präsenzstunde 63h
Übung:
Präsenzstunden: 2SWS * 14 Wochen 28h
Vor- und Nachbereitung: 2h pro Präsenzstunde 56h
Gesamt: 189h

17. Prüfungsnummer/n und -name: 37231 Kristallstruktur und Mikrostruktur (USL), Schriftlich oder Mündlich, Gewichtung: 1

18. Grundlage für ... :

19. Medienform:

20. Angeboten von: Materialdesign

Modul: 72070 Module University of Strasbourg

2. Modulkürzel:	-	5. Moduldauer:	-
3. Leistungspunkte:	60 LP	6. Turnus:	-
4. SWS:	-	7. Sprache:	-

8. Modulverantwortlicher:

9. Dozenten:

10. Zuordnung zum Curriculum in diesem Studiengang:

M.Sc. Chemie Straßburg Incoming and Outgoing Double Degree, PO 032St2016,

11. Empfohlene Voraussetzungen:

12. Lernziele:

13. Inhalt:

14. Literatur:

15. Lehrveranstaltungen und -formen:

16. Abschätzung Arbeitsaufwand:

17. Prüfungsnummer/n und -name:

72071 Module University of Strasbourg (PL), , Gewichtung: 1

18. Grundlage für ... :

19. Medienform:

20. Angeboten von:
