schulinterner Lehrplan

zum Kernlehrplan für die gymnasiale Oberstufe

am Andreas-Vesalius-Gymnasium Wesel

Chemie

	Stand: 05/23
1.1 Unterrichtsvorhaben	1
1.2. Unterrichtsvorhaben in der EF	2
1.3. Unterrichtsvorhaben in der Q1 - Grundkurs	7
1.4. Unterrichtsvorhaben in der Q2 - Grundkurs	14
1.5. Unterrichtsvorhaben in der Q1 - Leistungskurs	19
1.6. Unterrichtsvorhaben in der Q2 - Leistungskurs	30
2.1 Grundsätze der fachmethodischen und fachdidaktischen Arbeit	39
2.2 Grundsätze der Leistungsbewertung und Leistungsrückmeldung	40
2.3 Lehr-und Lernmittel	42

1.1 Unterrichtsvorhaben

In der nachfolgenden Übersicht über die Unterrichtsvorhaben wird die für alle Lehrerinnen und Lehrer gemäß Fachkonferenzbeschluss verbindliche Verteilung der Unterrichtsvorhaben dargestellt. Die Übersicht dient dazu, für die einzelnen Jahrgangsstufen allen am Bildungsprozess Beteiligten einen schnellen Überblick über Themen bzw. Fragestellungen der Unterrichtsvorhaben unter Angabe besonderer Schwerpunkte in den Inhalten und in der Kompetenzentwicklung zu verschaffen.

Der ausgewiesene Zeitbedarf versteht sich als grobe Orientierungsgröße, die nach Bedarf über- oder unterschritten werden kann. Der schulinterne Lehrplan ist so gestaltet, dass er zusätzlichen Spielraum für Vertiefungen, besondere Interessen von Schülerinnen und Schülern, aktuelle Themen bzw. die Erfordernisse anderer besonderer Ereignisse (z.B. Praktika, Studienfahrten o.Ä.) belässt. Abweichungen über die notwendigen Absprachen hinaus sind im Rahmen des pädagogischen Gestaltungsspielraumes der Lehrkräfte möglich. Sicherzustellen bleibt allerdings auch hier, dass im Rahmen der Umsetzung der Unterrichtsvorhaben insgesamt alle Kompetenzerwartungen des Kernlehrplans Berücksichtigung finden.

1.2. Unterrichtsvorhaben in der EF

Unterrichtsvorhaben der Einführungsphase (ca. 80 UStd.)					
Thema des Unterrichtsvorhabens und Leitfrage(n)	Grundgedanken zum geplanten Unterrichtsvorhaben	Inhaltsfelder, Inhaltliche Schwerpunkte	Konkretisierte Kompetenzerwartungen Die Schülerinnen und Schüler		
Unterrichtsvorhaben I Die Anwendungsvielfalt der Alkohole Kann Trinkalkohol gleichzeitig Gefahrstoff und Genussmittel sein?	Einstiegsdiagnose zur Elektronenpaarbindung, zwischenmolekularen Wechselwirkungen, der Stoffklasse der Alkane und deren Nomenklatur Untersuchungen von Struktur- Eigenschaftsbeziehungen des Ethanols Experimentelle Erarbeitung der Oxidationsreihe der Alkohole Erarbeitung eines Fließschemas zum	Inhaltsfeld Organische Stoffklassen funktionelle Gruppen verschiedener Stoffklassen und ihre Nachweise: Hydroxygruppe, Carbonylgruppe, Carboxygruppe und Estergruppe Eigenschaften ausgewählter Stoffklassen: Löslichkeit, Schmelztemperatur, Siedetemperatur, Elektronenpaarbindung: Einfach- und Mehrfachbindungen, Molekülgeometrie (EPA-Modell)	 ordnen organische Verbindungen aufgrund ihrer funktionellen Gruppen in Stoffklassen ein und benennen diese nach systematischer Nomenklatur (S1, S6, S11), erläutern intermolekulare Wechselwirkungen organischer Verbindungen und erklären ausgewählte Eigenschaften sowie die Verwendung organischer Stoffe auf dieser Grundlage (S2, S13, E7), erläutern das Donator-Akzeptor-Prinzip unter Verwendung der Oxidationszahlen am Beispiel der 		
Alkohol(e) auch in Kosmetikartikeln? ca. 30 UStd.	Abbau von Ethanol im menschlichen Körper Bewertungsaufgabe zur Frage Ethanol – Genuss- oder Gefahrstoff? und Berechnung des Blutalkoholgehaltes	 Konstitutionsisomerie intermolekulare Wechselwirkungen Oxidationsreihe der Alkanole: Oxidationszahlen Estersynthese 	Oxidationsreihe der Alkanole (S4, S12, S14, S16), stellen Isomere von Alkanolen dar und erklären die Konstitutionsisomerie (S11, E7), stellen auch unter Nutzung digitaler Werkzeuge die Molekülgeometrie von Kohlenstoffverbindungen dar		
	Untersuchung von		und erklären die Molekülgeometrie		

	Struktureigenschaftsbeziehungen weiterer Alkohole in Kosmetikartikeln Recherche zur Funktion von Alkoholen in Kosmetikartikeln mit anschließender Bewertung		 mithilfe des EPA-Modells (E7, S13), deuten die Beobachtungen von Experimenten zur Oxidationsreihe der Alkanole und weisen die jeweiligen Produkte nach (E2, E5, S14),
			stellen Hypothesen zu Struktureigenschaftsbeziehungen einer ausgewählten Stoffklasse auf und untersuchen diese experimentell (E3, E4),
			beurteilen die Auswirkungen der Aufnahme von Ethanol hinsichtlich oxidativer Abbauprozesse im menschlichen Körper unter Aspekten der Gesunderhaltung (B6, B7, E1, E11, K6), (VB B Z6)
			beurteilen die Verwendung von Lösemitteln in Produkten des Alltags auch im Hinblick auf die Entsorgung aus chemischer und ökologischer Perspektive (B1, B7, B8, B11, B14, S2, S10, E11).
Unterrichtsvorhaben II Säuren contra Kalk	Planung und Durchführung qualitativer Experimente zum Entkalken von Gegenständen aus dem Haushalt mit ausgewählten Säuren	Inhaltsfeld Reaktionsgeschwindigkeit und chemisches Gleichgewicht - Reaktionskinetik: Beeinflussung der Reaktionsgeschwindigkeit	erklären den Einfluss eines Katalysators auf die Reaktionsgeschwindigkeit auch anhand grafischer Darstellungen (S3, S8, S9),
	Definition der Reaktionsgeschwindigkeit und deren quantitative Erfassung durch Auswertung entsprechender Messreihen	 Gleichgewichtsreaktionen: Prinzip von Le Chatelier; Massenwirkungsgesetz (Kc) natürlicher Stoffkreislauf technisches Verfahren Steuerung chemischer Reaktionen: Oberfläche, Konzentration, 	überprüfen aufgestellte Hypothesen zum Einfluss verschiedener Faktoren auf die Reaktionsgeschwindigkeit durch Untersuchungen des zeitlichen Ablaufs einer chemischen Reaktion (E3, E4, E10, S9),

Wie kann ein Wasserkocher möglichst schnell entkalkt werden?	Materialgestützte Erarbeitung der Funktionsweise eines Katalysators und Betrachtung unterschiedlicher Anwendungsbereiche in Industrie und Alltag	Temperatur und Druck - Katalyse	definieren die Durchschnittsgeschwindigkeit chemischer Reaktionen und ermitteln diese grafisch aus experimentellen Daten (E5, K7, K9),
Wie lässt sich die Reaktionsgeschwindigkeit bestimmen und beeinflussen?			stellen den zeitlichen Ablauf chemischer Reaktionen auf molekularer Ebene mithilfe der Stoßtheorie auch unter Nutzung digitaler Werkzeuge dar und deuten die Ergebnisse (E6, E7, E8, K11). (MKR 1.2)
ca. 14 UStd.			

Intorr	'IANte	vorha	nan	
 ,,,,,	ICILS	VULLIC	10611	

Aroma- und Zusatzstoffe in Lebensmitteln

Fußnoten in der Speisekarte – Was verbirgt Materialgestützte Erarbeitung der Stoffklasse der Carbonsäuren hinsichtlich ihres Einsatzes als Lebensmittelzusatzstoff und experimentelle Untersuchung der konservierenden Wirkung ausgewählter Carbonsäuren

Experimentelle Herstellung eines Fruchtaromas und Auswertung des Versuches mit Blick auf die Erarbeitung und Einführung der Stoffklasse der Ester und ihrer Nomenklatur sowie des chemischen Gleichgewichts

Inhaltsfeld Organische Stoffklassen

- funktionelle Gruppen verschiedener Stoffklassen und ihre Nachweise: Hydroxygruppe, Carbonylgruppe, Carboxylgruppe und Estergruppe
- Eigenschaften ausgewählter Stoffklassen: Löslichkeit, Schmelztemperatur, Siedetemperatur,
- Elektronenpaarbindung: Einfach- und Mehrfachbindungen, Molekülgeometrie (EPA-Modell)
- Konstitutionsisomerie
- intermolekulare Wechselwirkungen

- ordnen organische Verbindungen aufgrund ihrer funktionellen Gruppen in Stoffklassen ein und benennen diese nach systematischer Nomenklatur (S1, S6, S11),
- erläutern intermolekulare
 Wechselwirkungen organischer
 Verbindungen und erklären
 ausgewählte Eigenschaften sowie
 die Verwendung organischer Stoffe
 auf dieser Grundlage (S2, S13, E7),
- führen Estersynthesen durch und leiten aus Stoffeigenschaften der erhaltenen Produkte Hypothesen zum strukturellen Aufbau der

sich hinter den sogenannten E-Nummern?

Fruchtiger Duft im Industriegebiet – Wenn mehr Frucht benötigt wird als angebaut werden kann ca. 16 UStd. Veranschaulichung des chemischen Gleichgewichts durch ausgewählte Modellexperimente

Diskussion um die Ausbeute nach Herleitung und Einführung des Massenwirkungsgesetzes

Erstellung eines informierenden Blogeintrages, der über natürliche, naturidentische und synthetische Aromastoffe aufklärt

Bewertung des Einsatzes von Konservierungs- und Aromastoffen in der Lebensmittelindustrie

- Oxidationsreihe der Alkanole:
 Oxidationszahlen
- Estersynthese

Inhaltsfeld Reaktionsgeschwindigkeit und chemisches Gleichgewicht

- Reaktionskinetik: Beeinflussung der Reaktionsgeschwindigkeit
- Gleichgewichtsreaktionen: Prinzip von Le Chatelier;

Massenwirkungsgesetz (Kc)

- natürlicher Stoffkreislauf
 technisches Verfahren
- Steuerung chemischer Reaktionen: Oberfläche, Konzentration, Temperatur und Druck
- Katalyse

Estergruppe ab (E3, E5),

- diskutieren den Einsatz von Konservierungs- und Aromastoffen in der Lebensmittelindustrie aus gesundheitlicher und ökonomischer Perspektive und leiten entsprechende Handlungsoptionen zu deren Konsum ab (B5, B9, B10, K5, K8, K13), (VB B Z3)
- beschreiben die Merkmale eines chemischen Gleichgewichtes anhand ausgewählter Reaktionen (S7, S15, K10),
- bestimmen rechnerisch Gleichgewichtslagen ausgewählter Reaktionen mithilfe des Massenwirkungsgesetzes und interpretieren diese (S7, S8, S17),
- simulieren den chemischen Gleichgewichtszustand als dynamisches Gleichgewicht auch unter Nutzung digitaler Werkzeuge (E6, E9, S15, K10). (MKR 1.2)

Unterrichtsvorhaben IV:

Kohlenstoffkreislauf und Klima

Welche Auswirkungen hat ein Anstieg der Emission an Kohlenstoffdioxid auf die Versauerung der Meere?

Welchen Beitrag kann die chemische Industrie durch die Produktion eines synthetischen Kraftstoffes zur Bewältigung der Klimakrise leisten? ca. 20 UStd. Materialgestützte Erarbeitung des natürlichen Kohlenstoffkreislaufes

Fokussierung auf anthropogene Einflüsse hinsichtlich zusätzlicher Kohlenstoffdioxidemissionen

Exemplarische Vertiefung durch experimentelle Erarbeitung des Kohlensäure-Kohlenstoffdioxid-Gleichgewichtes und Erarbeitung des Prinzips von Le Chatelier

Beurteilen die Folgen des menschlichen Eingriffs in natürliche Stoffkreisläufe

Materialgestützte Erarbeitung der Methanolsynthese im Rahmen der Diskussion um alternative Antriebe in der Binnenschifffahrt

Inhaltsfeld Reaktionsgeschwindigkeit und chemisches Gleichgewicht

- Reaktionskinetik: Beeinflussung der Reaktionsgeschwindigkeit
- Gleichgewichtsreaktionen: Prinzip von Le Chatelier;
 Massenwirkungsgesetz (Kc)
- natürlicher Stoffkreislauf
- technisches Verfahren
- Steuerung chemischer Reaktionen:
 Oberfläche, Konzentration,
 Temperatur und Druck
- Katalyse

- erklären den Einfluss eines Katalysators auf die Reaktionsgeschwindigkeit auch anhand grafischer Darstellungen (S3, S8, S9),
- beschreiben die Merkmale eines chemischen Gleichgewichtes anhand ausgewählter Reaktionen (S7, S15, K10),
- erklären anhand ausgewählter Reaktionen die Beeinflussung des chemischen Gleichgewichts nach dem Prinzip von Le Chatelier auch im Zusammenhang mit einem technischen Verfahren (S8, S15, K10),
- beurteilen den ökologischen wie ökonomischen Nutzen und die Grenzen der Beeinflussbarkeit chemischer Gleichgewichtslagen in einem technischen Verfahren (B3, B10, B12, E12),
- analysieren und beurteilen im Zusammenhang mit der jeweiligen Intention der Urheberschaft verschiedene Quellen und Darstellungsformen zu den Folgen anthrop. Einflüsse in einem natürlichen Stoffkreislauf (B2, B4, S5, K1, K2, K3, K4, K12), (MKR 2.3, 5.2)
- bewerten die Folgen eines Eingriffs in einen Stoffkreislauf mit Blick auf Gleichgewichtsprozesse in aktuellgesellschaftlichen Zusammenhängen (B12, B13, B14, S5, E12, K13). (VB D Z3)

1.3. Unterrichtsvorhaben in der Q1 - Grundkurs

Thema des Unterrichtsvorhabens und Leitfrage(n)	Grundgedanken zum geplanten Unterrichtsvorhaben	Inhaltsfelder, Inhaltliche Schwerpunkte	Konkretisierte Kompetenzerwartungen
			Die Schülerinnen und Schüler
Saure und basische Reiniger im Haushalt Welche Wirkung haben Säuren und Basen in sauren und basischen Reinigern?	Materialgestützte Erarbeitung und experimentelle Untersuchung der Eigenschaften von ausgewählten sauren, alkalischen und neutralen Reinigern zur Wiederholung bzw. Einführung des Säure-Base-Konzepts nach Brønsted, der pH-Wert-Skala einschließlich pH-Wert-Berechnungen von starken Säuren und Basen	Inhaltsfeld Säuren, Basen und analytische Verfahren - Protolysereaktionen: Säure-Base-Konzept nach Brønsted, Säure-/Base-Konstanten (KS, pKs, KB, pK _B), Reaktionsgeschwindigkeit, chemisches Gleichgewicht, Massenwirkungsgesetz (Kc), pH-Wert-Berechnungen wässriger Lösungen von starken Säuren und starken Basen - analytische Verfahren: Nachweisreaktionen (Fällungsreaktion, Farbreaktion,	 klassifizieren die auch in Alltagsprodukten identifizierten Säuren und Basen mithilfe des Säure-Base-Konzepts von Brønsted und erläutern ihr Reaktionsverhalter unter Berücksichtigung von Protolysegleichungen (S1, S6, S7, S16, K6), (VB B Z6) erklären die unterschiedlichen Reaktionsgeschwindigkeiten von starken und schwachen Säuren mit unedlen Metallen oder Salzen anhand der Protolysereaktionen (S3, S7, S16), interpretieren die
Wie lässt sich die unterschiedliche Reaktionsgeschwindigkeit der Reaktionen Essigsäure mit Kalk und Salzsäure mit Kalk erklären?	Vergleich der Reaktion von Kalk mit Essigreiniger und Urinsteinlöser auf Salzsäurebasis zur Wiederholung des chemischen Gleichgewichts und	Gasentwicklung), Nachweise von Ionen, Säure-Base-Titrationen von starken Säuren und starken Basen (mit Umschlagspunkt) energetische Aspekte: Erster Hauptsatz der Thermodynamik, Neutralisationsenthalpie, Kalorimetrie Ionengitter, Ionenbindung	Gleichgewichtslage von Protolysereaktionen mithilfe des Massenwirkungsgesetzes und die daraus resultierenden Säure-/Base- Konstanten (S2, S7), berechnen pH-Werte wässriger Lösungen von Säuren und Basen bei vollständiger Protolyse (S17),

	Ableitung des pKs-Werts von	definieren den Begriff der
Wie lässt sich die Säure- bzw. Basenkonzentration	schwachen Säuren	Reaktionsenthalpie und grenzen diesen von der inneren Energie ab (S3),
bestimmen? Wie lassen sich saure und	Praktikum zur Konzentrationsbestimmung der Säuren- und Basenkonzentration in verschiedenen Reinigern	 erklären im Zusammenhang mit der Neutralisationsreaktion den ersten Hauptsatz der Thermodynamik (Prinzip der Energieerhaltung) (S3, S10),
alkalische Lösungen entsorgen?	(Essigreiniger, Urinsteinlöser, Abflussreiniger) mittels Säure-Base- Titration mit Umschlagspunkt	 erläutern die Neutralisationsreaktion unter Berücksichtigung der Neutralisationsenthalpie (S3, S12),
ca. 32 UStd.	Erarbeitung von Praxistipps für die sichere Nutzung von Reinigern im	 planen hypothesengeleitet Experimente zur Konzentrationsbestimmung von Säuren und Basen auch in Alltagsprodukten (E1, E2, E3, E4),
	Haushalt zur Beurteilung von sauren und basischen Reinigern hinsichtlich ihrer Wirksamkeit und ihres Gefahrenpotentials Experimentelle Untersuchung von	 führen das Verfahren einer Säure- Base-Titration mit Endpunktbestimmung mittels Indikator am Beispiel starker Säuren und Basen durch und werten die Ergebnisse auch unter Berücksichtigung einer Fehleranalyse aus (E5, E10, K10),
	Möglichkeiten zur Entsorgung von sauren und alkalischen Lösungen Materialgestützte Erarbeitung des	 bestimmen die Reaktionsenthalpie der Neutralisationsreaktion von starken Säuren mit starken Basen kalorimetrisch und vergleichen das Ergebnis mit Literaturdaten (E5, K1), (MKR 2.1, 2.2)
	Enthalpiebegriffs am Beispiel der Neutralisationsenthalpie im Kontext	 beurteilen den Einsatz, die Wirksamkeit und das Gefahrenpotenzial von Säuren, Basen und Salzen als Inhaltsstoffe in Alltagsprodukten und leiten

	der fachgerechten Entsorgung von sauren und alkalischen Lösungen		daraus begründet Handlungsoptionen ab (B8, B11, K8), (VB B Z3, Z6) • bewerten die Qualität von Produkten des Alltags oder Umweltparameter auf der Grundlage von qualitativen und quantitativen Analyseergebnissen und beurteilen die Daten hinsichtlich ihrer Aussagekraft (B3, B8, K8). (VB B Z3)
Unterrichtsvorhaben II	Einstiegsdiagnose zur Ionenbindung Praktikum zu den Eigenschaften von	Inhaltsfeld Säuren, Basen und analytische Verfahren	deuten endotherme und exotherme Lösungsvorgänge bei Salzen unter Berücksichtigung der Gitter- und
Salze – hilfreich und lebensnotwendig!	Salzen und zu ausgewählten Nachweisreaktionen der verschiedenen Ionen in den Salzen Recherche zur Verwendung,	 Protolysereaktionen: Säure-Base- Konzept nach Brønsted, Säure- /Base-Konstanten (KS, pKs, KB, pK_B), Reaktionsgeschwindigkeit, chemisches Gleichgewicht, 	 Solvatationsenergie (S12, K8), weisen ausgewählte lonensorten (Halogenid-Ionen, Ammonium- Ionen, Carbonat-Ionen) salzartiger Verbindungen qualitativ nach (E5),
Welche Stoffeigenschaften sind verantwortlich für die vielfältige Nutzung verschiedener Salze?	Wirksamkeit und möglichen Gefahren verschiedener ausgewählter Salze in Alltagsbezügen einschließlich einer kritischen Reflexion	Massenwirkungsgesetz (Kc), pH- Wert-Berechnungen wässriger Lösungen von starken Säuren und starken Basen - analytische Verfahren:	beurteilen den Einsatz, die Wirksamkeit und das Gefahrenpotenzial von Säuren, Basen und Salzen als Inhaltsstoffe in Alltagsprodukten und leiten
	Materialgestützte Untersuchung der Lösungswärme verschiedener Salze zur Beurteilung der Eignung für den	Nachweisreaktionen (Fällungsreaktion, Farbreaktion, Gasentwicklung), Nachweise von	daraus begründet Handlungsoptionen ab (B8, B11, K8), (VB B Z3, Z6)
Lässt sich die Lösungswärme von Salzen sinnvoll nutzen?	Einsatz in selbsterhitzenden und kühlenden Verpackungen	lonen, Säure-Base-Titrationen von starken Säuren und starken Basen (mit Umschlagspunkt)	bewerten die Qualität von Produkten des Alltags oder Umweltparameter auf der Grundlage von qualitativen
	Bewertungsaufgabe zur Nutzung von selbsterhitzenden Verpackungen	 energetische Aspekte: Erster Hauptsatz der Thermodynamik, Neutralisationsenthalpie, Kalorimetrie lonengitter, Ionenbindung 	und quantitativen Analyseergebnissen und beurteilen die Daten hinsichtlich ihrer Aussagekraft (B3, B8, K8). (VB B
ca. 12 – 14 UStd.			Z3)

Unterrichtsvorhaben III	Analyse der Bestandteile von Batterien anhand von Anschauungsobjekten; Diagnose	Inhaltsfeld Elektrochemische Prozesse und Energetik	erläutern Redoxreaktionen als dynamische Gleichgewichtsreaktionen unter
Mobile Energieträger im Vergleich Wie unterscheiden sich die	Experimente zu Reaktionen von verschiedenen Metallen und Salzlösungen (Redoxreaktionen als Elektronenübertragungsreaktionen, Wiederholung der Ionenbindung,	 Redoxreaktionen als Elektronenübertragungsreaktionen Galvanische Zellen: Metallbindung (Metallgitter, Elektronengasmodell), lonenbindung, elektrochemische Spannungsreihe, elektrochemische Spannungsquellen, Berechnung der 	 Berücksichtigung des Donator- Akzeptor-Konzepts (S7, S12, K7), nennen die metallische Bindung und die Beweglichkeit hydratisierter Ionen als Voraussetzungen für einen geschlossenen Stromkreislauf der galvanischen Zelle und der
Spannungen verschiedener Redoxsysteme? Wie sind Batterien und Akkumulatoren aufgebaut?	Erarbeitung der Metallbindung) Aufbau einer galvanischen Zelle (Daniell-Element): Messung von Spannung und Stromfluss (elektrochemische Doppelschicht)	Zellspannung - Elektrolyse - alternative Energieträger - Korrosion: Sauerstoff- und Säurekorrosion, Korrosionsschutz - energetische Aspekte: Erster	 Elektrolyse (S12, S15, K10), erläutern den Aufbau und die Funktionsweise einer galvanischen Zelle hinsichtlich der chemischen Prozesse auch mit digitalen Werkzeugen und berechnen die jeweilige Zellspannung (S3, S17,
Welcher Akkumulator ist für den Ausgleich von Spannungsschwankungen bei regenerativen Energien geeignet?	virtuelles Messen von weiteren galvanischen Zellen, Berechnung der Zellspannung bei Standardbedingungen (Bildung von Hypothesen zur Spannungsreihe, Einführung der Spannungsreihe) Hypothesenentwicklung zum Ablauf von Redoxreaktionen und experimentelle Überprüfung	Hauptsatz der Thermodynamik, Standardreaktionsenthalpien, Satz von Hess, heterogene Katalyse	 E6, K11), (MKR 1.2) erläutern den Aufbau und die Funktion ausgewählter elektrochemischer Spannungsquellen aus Alltag und Technik (Batterie, Akkumulator, Brennstoffzelle) unter Berücksichtigung der Teilreaktioner und möglicher Zellspannungen (S10, S12, K9),
ca. 18 UStd.	Modellexperiment einer Zink-Luft- Zelle, Laden und Entladen eines Zink-Luft-Akkus (Vergleich galvanische Zelle – Elektrolyse)		erläutern die Reaktionen einer Elektrolyse auf stofflicher und energetischer Ebene als Umkehr der Reaktionen eines galvanischen Elements (S7, S12, K8),
	Lernzirkel zu Batterie- und Akkutypen		interpretieren energetische Erscheinungen bei Redoxreaktione als Umwandlung eines Teils der in

	Lernaufgabe: Bedeutung von Akkumulatoren für den Ausgleich von Spannungsschwankungen bei der Nutzung regenerativen Stromquellen		•	Stoffen gespeicherten Energie in Wärme und Arbeit (S3, E11), entwickeln Hypothesen zum Auftreten von Redoxreaktionen zwischen Metallatomen und -ionen und überprüfen diese experimentell (E3, E4, E5, E10),
			•	ermitteln Messdaten ausgewählter galvanischer Zellen zur Einordnung in die elektrochemische Spannungsreihe (E6, E8),
			•	diskutieren Möglichkeiten und Grenzen bei der Umwandlung, Speicherung und Nutzung elektrischer Energie auf Grundlage der relevanten chemischen und thermodynamischen Aspekte im Hinblick auf nachhaltiges Handeln (B3, B10, B13, E12, K8), (VB D Z1, Z3)
Unterrichtsvorhaben IV Wasserstoff – Brennstoff der Zukunft?	Entwicklung von Kriterien zum Autokauf in Bezug auf verschiedene Treibstoffe (Wasserstoff, Erdgas, Autogas, Benzin und Diesel) Untersuchen der Verbrennungsreaktionen von Erdgas, Autogas, Wasserstoff, Benzin	Inhaltsfeld Elektrochemische Prozesse und Energetik - Redoxreaktionen als Elektronenübertragungsreaktionen - Galvanische Zellen: Metallbindung (Metallgitter, Elektronengasmodell), Ionenbindung, elektrochemische	•	erläutern den Aufbau und die Funktion ausgewählter elektrochemischer Spannungsquellen aus Alltag und Technik (Batterie, Akkumulator, Brennstoffzelle) unter Berücksichtigung der Teilreaktionen und möglicher Zellspannungen (S10, S12, K9),
Wie viel Energie wird bei der Verbrennungsreaktion	(Heptan) und Diesel (Heizöl): Nachweisreaktion der Verbrennungsprodukte, Aufstellen der Redoxreaktionen, energetische Betrachtung der Redoxreaktionen (Grundlagen der chemischen	Spannungsreihe, elektrochemische Spannungsquellen, Berechnung der Zellspannung - Elektrolyse - alternative Energieträger	•	erklären am Beispiel einer Brennstoffzelle die Funktion der heterogenen Katalyse unter Verwendung geeigneter Medien (S8, S12, K11), (MKR 1.2)
	Energetik), Ermittlung der Reaktionsenthalpie, Berechnung der Verbrennungsenthalpie	Korrosion: Sauerstoff- und Säurekorrosion, Korrosionsschutzenergetische Aspekte: Erster	•	erläutern die Reaktionen einer Elektrolyse auf stofflicher und

verschiedener Energieträger freigesetzt? Wie funktioniert die Wasserstoffverbrennung in der Brennstoffzelle? Welche Vor- und Nachteile hat die Verwendung der verschiedenen Energieträger? ca. 19 UStd.	Wasserstoff als Autoantrieb: Verbrennungsreaktion in der Brennstoffzelle (Erarbeitung der heterogenen Katalyse); Aufbau der PEM-Brennstoffzelle Schülerversuch: Bestimmung des energetischen Wirkungsgrads der PEM-Brennstoffzelle Versuch: Elektrolyse von Wasser zur Gewinnung von Wasserstoff (energetische und stoffliche Betrachtung) Podiumsdiskussion zum Einsatz der verschiedenen Energieträger im Auto mit Blick auf eine ressourcenschonende Treibhausgasneutralität mit festgelegten Positionen / Verfassen eines Beratungstextes (Blogeintrag) für den Autokauf mit Blick auf eine ressourcenschonende Treibhausgasneutralität (Berechnung zu verschiedenen Antriebstechniken, z. B. des Energiewirkungsgrads auch unter Einbeziehung des Elektroantriebs aus UV III)	Hauptsatz der Thermodynamik, Standardreaktionsenthalpien, Satz von Hess, heterogene Katalyse	energetischer Ebene als Umkehr der Reaktionen eines galvanischen Elements (S7, S12, K8), interpretieren energetische Erscheinungen bei Redoxreaktionen als Umwandlung eines Teils der in Stoffen gespeicherten Energie in Wärme und Arbeit (S3, E11), ermitteln auch rechnerisch die Standardreaktionsenthalpien ausgewählter Redoxreaktionen unter Anwendung des Satzes von Hess (E4, E7, S17, K2), bewerten die Verbrennung fossiler Energieträger und elektrochemische Energiewandler hinsichtlich Effizienz und Nachhaltigkeit auch mithilfe von recherchierten thermodynamischen Daten (B2, B4, E8, K3, K12), (VB D Z1, Z3)
--	---	--	---

Unterrichtsvorhaben V Korrosion von Metallen	Erarbeitung einer Mindmap von Korrosionsfolgen anhand von Abbildungen, Materialproben, Informationen zu den Kosten und ökologischen Folgen	Inhaltsfeld Elektrochemische Prozesse und Energetik - Redoxreaktionen als Elektronenübertragungsreaktionen	 erläutern die Reaktionen einer Elektrolyse auf stofflicher und energetischer Ebene als Umkehr der Reaktionen eines galvanischen Elements (S7, S12, K8), erläutern die Bildung eines
Wie kann man Metalle vor Korrosion schützen?	Experimentelle Untersuchungen zur Säure- und Sauerstoffkorrosion, Bildung eines Lokalelements, Opferanode	 Galvanische Zellen: Metallbindung (Metallgitter, Elektronengasmodell), Ionenbindung, elektrochemische Spannungsreihe, elektrochemische Spannungsquellen, Berechnung der Zellspannung 	Lokalelements bei Korrosionsvorgängen auch mithilfe von Reaktionsgleichungen (S3, S16, E1), entwickeln eigenständig
ca. 8 UStd.	Experimente zu Korrosionsschutzmaßnahmen entwickeln und experimentell überprüfen	 Elektrolyse alternative Energieträger Korrosion: Sauerstoff- und Säurekorrosion, Korrosionsschutz 	ausgewählte Experimente zum Korrosionsschutz (Galvanik, Opferanode) und führen sie durch (E1, E4, E5), (VB D Z3)
	Diskussion der Nachhaltigkeit verschiedener Korrosionsschutzmaßnahmen	 energetische Aspekte: Erster Hauptsatz der Thermodynamik, Standardreaktionsenthalpien, Satz von Hess, heterogene Katalyse 	beurteilen Folgen von Korrosionsvorgängen und adäquate Korrosionsschutzmaßnahmen unter ökologischen und ökonomischen Aspekten (B12, B14, E1). (VB D Z3)

1.4. Unterrichtsvorhaben in der Q2 - Grundkurs

Thema des Unterrichtsvorhabens und Leitfrage(n)	Grundgedanken zum geplanten Unterrichtsvorhaben	Inhaltsfelder, Inhaltliche Schwerpunkte	Konkretisierte Kompetenzerwartungen
			Die Schülerinnen und Schüler
Unterrichtsvorhaben VI Vom Erdöl zur Plastiktüte	Einstiegsdiagnose zu den organischen Stoffklassen (funktionelle Gruppen, Nomenklatur, Isomerie, Struktur- Eigenschaftsbeziehungen)	Inhaltsfeld Reaktionswege der organischen Chemie - funktionelle Gruppen verschiedener Stoffklassen und ihre Nachweise: Hydroxygruppe, Carbonylgruppe,	stellen den Aufbau von Vertretern der Stoffklassen der Alkane, Halogenalkane, Alkene, Alkine, Alkanole, Alkanale, Alkanone, Carbonsäuren, Ester und Amine auch mit digitalen Werkzeugen dar und berücksichtigen dabei auch
Wie lässt sich Polyethylen aus Erdöl herstellen? Wie werden Polyethylen-	Brainstorming zu Produkten, die aus Erdöl hergestellt werden, Fokussierung auf Herstellung von Plastiktüten (PE-Verpackungen)	Carboxygruppe, Estergruppe, Aminogruppe - Alkene, Alkine, Halogenalkane - Elektronenpaarbindung: Einfach- und Mehrfachbindungen, Oxidationszahlen, Molekülgeometrie (EPA-Modell)	 ausgewählte Isomere (S1, E7, K11), erklären Stoffeigenschaften und Reaktionsverhalten mit dem Einfluss der jeweiligen funktionellen Gruppen unter Berücksichtigung von inter- und intramolekularen Wechselwirkungen
Abfälle entsorgt? ca. 30 UStd.	Materialgestützte Erarbeitung des Crackprozesses zur Herstellung von	 Konstitutionsisomerie und Stereoisomerie (cis-trans-Isomerie) inter- und intramolekulare Wechselwirkungen Naturstoffe: Fette Reaktionsmechanismen: Radikalische Substitution, elektrophile Addition 	 (S2, S13), erläutern die Reaktionsmechanismen der radikalischen Substitutions- und elektrophilen Additionsreaktion unter Berücksichtigung der spezifischen Reaktionsbedingungen auch mit digitalen Werkzeugen (S8, S9, S14, E9, K11),
		Estersynthese: Homogene Katalyse, Prinzip von Le Chatelier	 schließen mithilfe von spezifischen Nachweisen der Reaktionsprodukte (Doppelbindung zwischen

Ethen (Alkenen) als Ausgangsstoff für die Herstellung von Polyethylen

Unterscheidung der gesättigten Edukte und ungesättigten Produkte mit Bromwasser

Erarbeitung der Reaktionsmechanismen "radikalische Substitution" und "elektrophile Addition"

Materialgestützte Vertiefung der Nomenklaturregeln für Alkane, Alkene, Alkine und Halogenalkane einschließlich ihrer Isomere

Materialgestützte Erarbeitung der Synthese des Polyethylens durch die radikalische Polymerisation

Gruppenpuzzle zur Entsorgung von PE-Abfällen (Deponierung, thermisches Recycling, rohstoffliches Recycling) mit anschließender Bewertung der verschiedenen Verfahren

Abschließende Zusammenfassung:

Inhaltsfeld Moderne Werkstoffe

- Kunststoffe: Struktur und Eigenschaften, Kunststoffklassen (Thermoplaste, Duroplaste, Elastomere)
- Kunststoffsynthese: Verknüpfung von Monomeren zu Makromolekülen, Polymerisation
- Rohstoffgewinnung und -verarbeitung
- Recycling: Kunststoffverwertung

Kohlenstoff-Atomen, Carbonyl- und Carboxy-Gruppe) auf den Reaktionsverlauf und bestimmen den Reaktionstyp (E5, E7, S4, K10),

- recherchieren und bewerten Nutzen und Risiken ausgewählter Produkte der organischen Chemie unter vorgegebenen Fragestellungen (B1, B11, K2, K4),
- erläutern die Verknüpfung von Monomermolekülen zu Makromolekülen mithilfe von Reaktionsgleichungen an einem Beispiel (S4, S12, S16),
- beschreiben den Weg eines Anwendungsproduktes von der Rohstoffgewinnung über die Produktion bis zur Verwertung (S5, S10, K1, K2),
- bewerten stoffliche und energetische Verfahren der Kunststoffverwertung unter Berücksichtigung ausgewählter Nachhaltigkeitsziele (B6, B13, S3, K5, K8).

	Erstellung eines Schaubildes oder Fließdiagramms über den Weg einer PE-Verpackung (Plastiktüte) von der Herstellung aus Erdöl bis hin zur möglichen Verwertung 6) Anlegen einer tabellarischen Übersicht über die bisher erarbeiteten organischen Stoffklassen einschließlich entsprechender Nachweisreaktionen (mit dem Ziel einer fortlaufenden Ergänzung)		
Unterrichtsvorhaben VII Kunststoffe – Werkstoffe für viele Anwendungsprodukte Welche besonderen Eigenschaften haben Kunststoffe?	Anknüpfen an das vorangegangene Unterrichtsvorhaben anhand einer Recherche zu weiteren Kunststoffen für Verpackungsmaterialien (Verwendung, Herstellung, eingesetzte Monomere) Praktikum zur Untersuchung der Kunststoffeigenschaften (u. a. Kratzfestigkeit, Bruchsicherheit, Verformbarkeit, Brennbarkeit) anhand von verschiedenen Kunststoffproben (z. B. PE, PP, PS, PVC, PET)	Inhaltsfeld Reaktionswege der organischen Chemie - funktionelle Gruppen verschiedener Stoffklassen und ihre Nachweise: Hydroxygruppe, Carbonylgruppe, Carboxygruppe, Estergruppe, Aminogruppe - Alkene, Alkine, Halogenalkane - Elektronenpaarbindung: Einfach- und Mehrfachbindungen, Oxidationszahlen, Molekülgeometrie	 stellen den Aufbau von Vertretern der Stoffklassen der Alkane, Halogenalkane, Alkene, Alkine, Alkanole, Alkanale, Alkanone, Carbonsäuren, Ester und Amine auch mit digitalen Werkzeugen dar und berücksichtigen dabei auch ausgewählte Isomere (S1, E7, K11), erklären Stoffeigenschaften und Reaktionsverhalten mit dem Einfluss der jeweiligen funktionellen Gruppen unter Berücksichtigung von inter- und intramolekularen Wechselwirkungen
Wie lassen sich Kunststoff mit gewünschten Eigenschaften herstellen?	Klassifizierung der Kunststoffe in Thermoplaste, Duroplaste und Elastomere durch materialgestützte Auswertung der Experimente	 (EPA-Modell) Konstitutionsisomerie und Stereoisomerie (cis-trans-Isomerie) inter- und intramolekulare Wechselwirkungen Naturstoffe: Fette Reaktionsmechanismen: Radikalische Substitution, elektrophile Addition 	 (S2, S13), erklären die Eigenschaften von Kunststoffen aufgrund ihrer molekularen Strukturen (Kettenlänge, Vernetzungsgrad) (S11, S13), klassifizieren Kunststoffe anhand ihrer Eigenschaften begründet nach

Unterrichtsvorhaben VIII Ester in Lebensmitteln und Kosmetikartikeln	Materialgestützte Erarbeitung und experimentelle Untersuchung der	Inhaltsfeld Reaktionswege der organischen Chemie - funktionelle Gruppen verschiedener Stoffklassen und ihre Nachweise: Hydroxygruppe, Carbonylgruppe, Carboxygruppe, Estergruppe,	die alltägliche Nutzung ab (B5, B14, K2, K8, K13). erläutern den Aufbau und die Eigenschaften von gesättigten und ungesättigten Fetten (S1, S11, S13), erklären Redoxreaktionen in organischen Synthesewegen unter Berücksichtigung der Oxidationszahlen (S3, S11, S16),
ca. 20 UStd.	Gruppenpuzzle zur Erarbeitung der Herstellung, Entsorgung und Untersuchung der Struktur-Eigenschaftsbeziehungen ausgewählter Kunststoffe in Alltagsbezügen (Expertengruppen z. B. zu Funktionsbekleidung aus Polyester, zu Gleitschirmen aus Polyamid, zu chirurgischem Nahtmaterial aus Polymilchsäure, zu Babywindeln mit Superabsorber) Bewertungsaufgabe von Kunststoffen aus Erdöl (z. B. Polyester) und nachwachsenden Rohstoffen (z. B. Milchsäure) hinsichtlich ihrer Herstellung, Verwendung und Entsorgung Fortführung der tabellarischen Übersicht über die bisher erarbeiteten organischen Stoffklassen einschließlich entsprechender Nachweisreaktionen (siehe UV VI)	 Estersynthese: Homogene Katalyse, Prinzip von Le Chatelier Inhaltsfeld Moderne Werkstoffe Kunststoffe: Struktur und Eigenschaften, Kunststoffklassen (Thermoplaste, Duroplaste, Elastomere) Kunststoffsynthese: Verknüpfung von Monomeren zu Makromolekülen, Polymerisation Rohstoffgewinnung und -verarbeitung Recycling: Kunststoffverwertung 	 Thermoplasten, Duroplasten und Elastomeren (S1, S2), führen eigenständig geplante Experimente zur Untersuchung von Eigenschaften organischer Werkstoffe durch und werten diese aus (E4, E5), planen zielgerichtet anhand der Eigenschaften verschiedener Kunststoffe Experimente zur Trennung und Verwertung von Verpackungsabfällen (E4, S2), erklären ermittelte Stoffeigenschaften am Beispiel eines Funktionspolymers mit geeigneten Modellen (E1, E5, E7, S2), bewerten den Einsatz von Erdöl und nachwachsenden Rohstoffen für die Herstellung und die Verwendung von Produkten aus Kunststoffen im Sinne einer nachhaltigen Entwicklung aus ökologischer, ökonomischer und sozialer Perspektive (B9, B12, B13), vergleichen anhand von Bewertungskriterien Produkte aus unterschiedlichen Kunststoffen und leiten daraus Handlungsoptionen für

	Eigenschaften von ausgewählten fett- und ölhaltigen Lebensmitteln:	Aminogruppe - Alkene, Alkine, Halogenalkane - Elektronenpaarbindung: Einfach- und	 erklären die Estersynthese aus Alkanolen und Carbonsäuren unter Berücksichtigung der Katalyse (S4, S8, S9, K7),
Welche Fette sind in Lebensmitteln enthalten? Wie werden Ester in	 Aufbau und Eigenschaften (Löslichkeit) von gesättigten und ungesättigten Fetten Experimentelle Unterscheidung von gesättigten und ungesättigten Fettsäuren (Jodzahl) Fetthärtung: Hydrierung von Fettsäuren (z. B. Demonstrationsversuch 	 (EPA-Modell) Konstitutionsisomerie und Stereoisomerie (cis-trans-Isomerie) inter- und intramolekulare Wechselwirkungen Naturstoffe: Fette 	 schließen mithilfe von spezifischen Nachweisen der Reaktionsprodukte (Doppelbindung zwischen Kohlenstoff-Atomen, Carbonyl- und Carboxy-Gruppe) auf den Reaktionsverlauf und bestimmen den Reaktionstyp (E5, E7, S4, K10), erläutern die Planung und
Kosmetikartikeln hergestellt?	Hydrierung von Olivenöl mit Nickelkatalysator) und Wiederholung von Redoxreaktionen Materialgestützte Bewertung der Qualität von verarbeiteten Fetten auch	Reaktionsmechanismen: Radikalische Substitution, elektrophile Addition Estersynthese: Homogene Katalyse, Prinzip von Le Chatelier	Durchführung einer Estersynthese in Bezug auf die Optimierung der Ausbeute auf der Grundlage des Prinzips von Le Chatelier (E4, E5, K13), unterscheiden experimentell zwischen gesättigten und
ca. 20 UStd.	in Bezug auf Ernährungsempfehlungen Aufbau, Verwendung, Planung der Herstellung des Wachsesters Myristylmyristat mit Wiederholung der Estersynthese		 ungesättigten Fettsäuren (E5, E11), beurteilen die Qualität von Fetten hinsichtlich ihrer Zusammensetzung und Verarbeitung im Bereich der Lebensmitteltechnik und der eigenen Ernährung (B7, B8, K8).
	Experimentelle Erarbeitung der Synthese von Myristylmyristat (Ermittlung des chemischen Gleichgewichts und der Ausbeute, Einfluss von Konzentrationsänderungen – Le		

Chatelier, Bedeutung von Katalysatoren)
Fortführung der tabellarischen Übersicht über die bisher erarbeiteten organischen Stoffklassen einschließlich entsprechender Nachweisreaktionen (siehe UV VI, VII)

1.5. Unterrichtsvorhaben in der Q1 - Leistungskurs

Unterrichtsvorhaben der Qualifikationsphase I – Leistungskurs (ca. 150 UStd.)				
Thema des Unterrichtsvorhabens	Grundgedanken zum geplanten Unterrichtsvorhaben	Inhaltsfelder, Inhaltliche Schwerpunkte	Konkretisierte Kompetenzerwartungen	
und Leitfrage(n)	Onterrichtsvorhaben	Scriwerpunkte	Die Schülerinnen und Schüler	
Unterrichtsvorhaben I Saure und basische Reiniger	Materialgestützte Erarbeitung und experimentelle Untersuchung der Eigenschaften von ausgewählten sauren, alkalischen und neutralen Reinigern zur Wiederholung bzw. Einführung des Säure-Base-Konzepts nach Brønsted, der pH-	Inhaltsfeld Säuren, Basen und analytische Verfahren - Protolysereaktionen: Säure-Base-Konzept nach Brønsted, Säure-/Base-Konstanten (KS, pKs, KB, pKB), Reaktionsgeschwindigkeit, chemisches Gleichgewicht,	 klassifizieren die auch in Produkten des Alltags identifizierten Säuren und Basen mithilfe des Säure-Base-Konzepts von Brønsted und erläutern ihr Reaktionsverhalten unter Berücksichtigung von Protolysegleichungen (S1, S6, S7, S16, K6), (VB B Z6) erläutern die unterschiedlichen Reaktionsgeschwindigkeiten von 	

Welche Wirkung haben Säuren und Basen in sauren und basischen Reinigern?	Wert-Skala einschließlich pH-Wert- Berechnungen wässriger Lösungen von Säuren und Basen	Massenwirkungsgesetz (Kc), pH-Wert-Berechnungen wässriger Lösungen von Säuren und Basen, Puffersysteme – Löslichkeitsgleichgewichte	unedlen Metallen oder Salzen
Wie lässt sich die unterschiedliche Reaktionsgeschwindigkeit der Reaktionen Essigsäure mit Kalk und Salzsäure mit Kalk erklären?	Vergleich der Reaktion von Kalk mit Essigreiniger und Urinsteinlöser auf Salzsäurebasis zur Wiederholung des chemischen Gleichgewichts und zur Ableitung des pK _S -Werts von schwachen Säuren	 analytische Verfahren: Nachweisreaktionen (Fällungsreaktion, Farbreaktion, Gasentwicklung), Nachweise von lonen, Säure-Base-Titrationen (mi Umschlagspunkt, mit Titrationskurve), potentiometrische pH-Wert-Messung energetische Aspekte: Erster Hauptsatz der Thermodynamik, Neutralisationsenthalpie, 	leiten die Säure-/Base-Konstante und den pK _S /pK _B -Wert von Säuren und Basen mithilfe des Massenwirkungsgesetzes ab und berechnen diese (S7, S17), interpretieren die
Wie lassen sich die Konzentrationen von starken und schwachen Säuren und Basen in	Ableitung des pK _B -Werts von schwachen Basen	Lösungsenthalpie, Kalorimetrie – Entropie – lonengitter, lonenbindung	 berechnen pH-Werte wässriger Lösungen von Säuren und Basen auch bei nicht vollständiger Protolyse (S17),
sauren und alkalischen Reinigern bestimmen?	pH-Wert-Berechnungen von starken und schwachen Säuren und Basen in		definieren den Begriff der Reaktionsenthalpie und grenzen diesen von der inneren Energie ab (S3),
Wie lassen sich saure und alkalische Lösungen entsorgen?	verschiedenen Reinigern (Essigreiniger, Urinsteinlöser, Abflussreiniger, Fensterreiniger) zur Auswahl geeigneter Indikatoren im Rahmen der		erklären im Zusammenhang mit der Neutralisationsreaktion den ersten Hauptsatz der Thermodynamik (Prinzip der Energieerhaltung) (S3, S10),
ca. 40 UStd.	Konzentrationsbestimmung mittels Säure-Base-Titration mit Umschlagspunkt		 erläutern die Neutralisationsreaktion unter Berücksichtigung der Neutralisationsenthalpie (S3, S12),
			 planen hypothesengeleitet Experimente zur Konzentrationsbestimmung von Säuren und Basen auch in

Alltagsprodukten (E1, E2, E3, E4), Praktikum zur Konzentrationsbestimmung Säuren führen das Verfahren einer Säureund Basen in verschiedenen Base-Titration mit Reinigern auch unter Endpunktbestimmung mittels Indikator durch und werten die Berücksichtigung mehrprotoniger Ergebnisse auch unter Säuren Berücksichtigung einer Fehleranalyse aus (E5, E10, K10), bestimmen die Reaktionsenthalpie Erarbeitung von Praxistipps für die der Neutralisationsreaktion von sichere Nutzung von Reinigern im starken Säuren mit starken Basen kalorimetrisch und vergleichen das Haushalt zur Beurteilung von sauren Ergebnis mit Literaturdaten (E5, K1), und basischen Reinigern hinsichtlich (MKR 2.1, 2.2) ihrer Wirksamkeit und ihres beurteilen den Einsatz, die Gefahrenpotentials Wirksamkeit und das Gefahrenpotenzial von Säuren, Basen und Salzen als Inhaltsstoffe in Alltagsprodukten und leiten Experimentelle Untersuchung von daraus begründet Möglichkeiten zur Entsorgung von Handlungsoptionen ab (B8, B11, sauren und alkalischen Lösungen K8), (VB B Z3, Z6) bewerten die Qualität von Produkten des Alltags oder Umweltparameter auf der Grundlage von qualitativen Materialgestützte Erarbeitung des und quantitativen Enthalpiebegriffs am Beispiel der Analyseergebnissen und beurteilen Neutralisationsenthalpie im Kontext die Daten hinsichtlich ihrer der fachgerechten Entsorgung von Aussagekraft (B3, B8, K8). sauren und alkalischen Lösungen

Unterrichtsvorhaben II	Einstiegsdiagnose zur lonenbindung	Inhaltsfeld Säuren, Basen und analytische Verfahren	•	erläutern die Wirkung eines Puffersystems auf Grundlage seiner Zusammensetzung (S2, S7, S16),
		- Protolysereaktionen: Säure-Base-	•	berechnen den pH-Wert von

Salze – hilfreich und lebensnotwendig!	Praktikum zu den Eigenschaften von Salzen und zu ausgewählten Nachweisreaktionen der verschiedenen Ionen in den Salzen	Konzept nach Brønsted, Säure-/Base-Konstanten (KS, pKs,, KB, pKB), Reaktionsgeschwindigkeit, chemisches Gleichgewicht, Massenwirkungsgesetz (Kc), pH-	Puffersystemen anhand der Henderson-Hasselbalch-Gleichung (S17), erklären endotherme und exotherme Lösungsvorgänge bei Salzen unter
Welche Stoffeigenschaften sind verantwortlich für die vielfältige Nutzung verschiedener Salze? Lässt sich die Lösungswärme von Salzen sinnvoll nutzen? Welche Bedeutung haben Salze für den menschlichen Körper?	Untersuchung der Löslichkeit schwerlöslicher Salze zur Einführung des Löslichkeitsprodukts am Beispiel der Halogenid-Nachweise mit Silbernitrat Praktikum zur Untersuchung der Lösungswärme verschiedener Salze zur Beurteilung der Eignung für den Einsatz in selbsterhitzenden und kühlenden Verpackungen	Wert-Berechnungen wässriger Lösungen von Säuren und Basen, Puffersysteme - Löslichkeitsgleichgewichte - analytische Verfahren: Nachweisreaktionen (Fällungsreaktion, Farbreaktion, Gasentwicklung), Nachweise von Ionen, Säure-Base-Titrationen (mit Umschlagspunkt, mit Titrationskurve), potentiometrische pH-Wert-Messung - energetische Aspekte: Erster Hauptsatz der Thermodynamik, Neutralisationsenthalpie, Lösungsenthalpie, Kalorimetrie - Entropie - lonengitter, Ionenbindung	Einbeziehung der Gitter- und Solvatationsenergie und führen den spontanen Ablauf eines endothermen Lösungsvorgangs auf die Entropieänderung zurück (S12, K8), erklären Fällungsreaktionen auf der Grundlage von Löslichkeitsgleichgewichten (S2, S7), weisen ausgewählte lonensorten (Halogenid-Ionen, Ammonium-Ionen, Carbonat-Ionen) salzartiger Verbindungen qualitativ nach (E5), interpretieren die Messdaten von Lösungsenthalpien verschiedener Salze unter Berücksichtigung der
ca. 26 UStd.	Materialgestützte Erarbeitung einer Erklärung von endothermen Lösungsvorgängen zur Einführung der Entropie Bewertungsaufgabe zur Nutzung von selbsterhitzenden Verpackungen		 Entropie (S12, E8), beurteilen den Einsatz, die Wirksamkeit und das Gefahrenpotenzial von Säuren, Basen und Salzen als Inhaltsstoffe in Alltagsprodukten und leiten daraus begründet Handlungsoptionen ab (B8, B11, K8), (VB B Z3, Z6) bewerten die Qualität von Produkten des Alltags oder Umweltparameter auf der Grundlage von qualitativen

und quantitativen

Analyseergebnissen und beurteilen

Recherche zur Verwendung, die Daten hinsichtlich ihrer Aussagekraft (B3, B8, K8). (VB B Wirksamkeit und möglichen Gefahren Z3) verschiedener ausgewählter Salze in Alltagsbezügen einschließlich einer kritischen Reflexion Recherche zur Bedeutung von Salzen für den menschlichen Körper (Regulation des Wasserhaushalts, Funktion der Nerven und Muskeln, Regulation des Säure-Base-Haushalts etc.) Materialgestützte Erarbeitung der Funktion und Zusammensetzung von Puffersystemen im Kontext des menschlichen Körpers (z. B. Kohlensäure-Hydrogencarbonatpuffer im Blut, Dihydrogenphosphat-Hydrogenphosphatpuffer im Speichel, Ammoniak-Ammoniumpuffer in der Niere) einschließlich der gesundheitlichen Folgen bei Veränderungen der pH-Werte in den entsprechenden Körperflüssigkeiten Anwendungsaufgaben zum Löslichkeitsprodukt im Kontext der menschlichen Gesundheit (z. B. Bildung von Zahnstein oder Nierensteine, Funktion von Magnesiumhydroxid als Antazidum)

Unterrichtsvorhaben III Analyse der Bestandteile von Inhaltsfeld Elektrochemische erläutern Redoxreaktionen als dvnamische Batterien anhand von **Prozesse und Energetik** Gleichgewichtsreaktionen unter Anschauungsobjekten; Diagnose Berücksichtigung des Donatorbekannter Inhalte aus der SI Mobile Energieträger im Akzeptor-Konzepts (S7, S12, K7), Redoxreaktionen als Vergleich nennen die metallische Bindung und Elektronenübertragungsreaktionen die Beweglichkeit hydratisierter galvanische Zellen: Metallbindung Ionen als Voraussetzungen für einen Experimente zu Reaktionen von (Metallgitter, Elektronengasmodell), geschlossenen Stromkreislauf der verschiedenen Metallen und Ionenbindung, elektrochemische Welche Faktoren galvanischen Zelle und der Salzlösungen (Redoxreaktionen als Spannungsreihe, elektrochemische Elektrolyse (S12, S15, K10), bestimmen die Spannung Elektronenübertragungsreaktionen, Spannungsquellen. Berechnung der und die Stromstärke erläutern den Aufbau und die Wiederholung der Ionenbindung, Zellspannung, Konzentrationszellen Funktionsweise galvanischer Zellen zwischen verschiedenen Erarbeitung der Metallbindung (Nernst-Gleichung) hinsichtlich der chemischen Redoxsystemen? Elektrolyse: Faraday-Gesetze, Prozesse auch mithilfe digitaler Zersetzungsspannung Werkzeuge und berechnen auch (Überspannung) unter Berücksichtigung der Nernst-Aufbau einer galvanischen Zelle Redoxtitration Gleichung die jeweilige Wie sind Batterien und (Daniell-Element): Messung von Zellspannung (S3, S17, E6, K11), alternative Energieträger Akkumulatoren aufgebaut? Spannung und Stromfluss (MKR 1.2) Energiespeicherung (elektrochemische Doppelschicht) Korrosion: Sauerstoff- und erläutern und vergleichen den Aufbau und die Funktion Säurekorrosion. Korrosionsschutz Wie kann die Leistung von ausgewählter elektrochemischer energetische Aspekte: Erster Spannungsquellen aus Alltag und Akkumulatoren berechnet Hauptsatz der Thermodynamik, Messen von weiteren galvanischen Technik (Batterie, Akkumulator, Standardreaktionsenthalpien, Satz und bewertet werden? Zellen, Berechnung der Zellspannung Brennstoffzelle) unter von Hess, freie Enthalpie, Gibbsbei Standardbedingungen (mithilfe Berücksichtigung der Teilreaktionen Helmholtz-Gleichung, heterogene von Animationen), Bildung von sowie möglicher Zellspannungen Katalyse (S10, S12, S16, K9), Hypothesen zur Spannungsreihe, ca. 24 USt. Einführung der Spannungsreihe erläutern die Reaktionen einer Elektrolyse auf stofflicher und Hypothesenentwicklung zum Ablauf energetischer Ebene als Umkehr der von Redoxreaktionen und Reaktionen eines galvanischen Elements (S7, S16, K10), experimentelle Überprüfung

entwickeln Hypothesen zum Auftreten von Redoxreaktionen

zwischen Metall- und

	Messen der Zellspannung verschiedener Konzentrationszellen und Ableiten der Nernst-Gleichung zur Überprüfung der Messergebnisse Berechnung der Leistung verschiedener galvanischer Zellen auch unter Nicht- Standardbedingungen Modellexperiment einer Zink-Luft- Zelle, Laden und Entladen eines Zink-Luft-Akkus (Vergleich galvanische Zelle – Elektrolyse) Batterie- und Akkutypen Lernaufgabe Bewertung: Vergleich der Leistung, Ladezyklen, Energiedichte verschiedener Akkumulatoren für verschiedene Einsatzgebiete; Diskussion des Einsatzes mit Blick auf nachhaltiges		Nichtmetallatomen sowie Ionen und überprüfen diese experimentell (E3, E4, E5, E10), • ermitteln Messdaten ausgewählter galvanischer Zellen zur Einordnung in die elektrochemische Spannungsreihe (E6, E8), • erklären die Herleitung elektrochemischer und thermodynamischer Gesetzmäßigkeiten (Faraday, Nernst, Gibbs-Helmholtz) aus experimentellen Daten (E8, S17, K8), • diskutieren Möglichkeiten und Grenzen bei der Umwandlung, Speicherung und Nutzung elektrischer Energie auch unter Berücksichtigung thermodynamischer Gesetzmäßigkeiten im Hinblick auf nachhaltiges Handeln (B3, B10, B13, E12, K8). (VB D Z1, Z3)
Unterrichtsvorhaben IV	Handeln (Kriterienentwicklung) Entwicklung von Kriterien zum Autokauf in Bezug auf verschiedene	Inhaltsfeld Elektrochemische Prozesse und Energetik	erläutern und vergleichen den Aufbau und die Funktion
Wasserstoff – Brennstoff der Zukunft?	Treibstoffe (Wasserstoff, Erdgas, Autogas, Benzin und Diesel) Untersuchen der Verbrennungsreaktionen von Erdgas,	Redoxreaktionen als Elektronenübertragungsreaktionen galvanische Zellen: Metallbindung (Metallgitter, Elektronengasmodell),	ausgewählter elektrochemischer Spannungsquellen aus Alltag und Technik (Batterie, Akkumulator, Brennstoffzelle) unter Berücksichtigung der Teilreaktionen sowie möglicher Zellspannungen (S10, S12, S16, K9),

Wie viel Energie wird bei der Verbrennungsreaktion verschiedener Energieträger freigesetzt?

Wie funktioniert die Wasserstoffverbrennung in der Brennstoffzelle?

Wie beeinflussen Temperatur und Elektrodenmaterial die Leistung eines Akkus?

ca. 30 UStd.

Autogas, Wasserstoff, Benzin (Heptan) und Diesel (Heizöl):
Nachweisreaktion der
Verbrennungsprodukte, Aufstellen der Redoxreaktionen, energetische Betrachtung der Redoxreaktionen (Grundlagen der chemischen Energetik), Ermittlung der Reaktionsenthalpie, Berechnung der Verbrennungsenthalpie

Wasserstoff als Autoantrieb:
Vergleich der Verbrennungsreaktion
in der Brennstoffzelle mit der
Verbrennung von Wasserstoff
(Vergleich der Enthalpie:
Unterscheidung von Wärme und
elektrischer Arbeit; Erarbeitung der
heterogenen Katalyse); Aufbau der
PEM-Brennstoffzelle,

Schülerversuch: Bestimmung des energetischen Wirkungsgrads der PEM-Brennstoffzelle

Versuch: Elektrolyse von Wasser zur Gewinnung von Wasserstoff (energetische und stoffliche Betrachtung, Herleitung der Faraday-Gesetze)

- Ionenbindung, elektrochemische Spannungsreihe, elektrochemische Spannungsquellen, Berechnung der Zellspannung, Konzentrationszellen (Nernst-Gleichung)
- Elektrolyse: Faraday-Gesetze,
 Zersetzungsspannung
 (Überspannung)
- Redoxtitration
- alternative Energieträger
- Energiespeicherung
- Korrosion: Sauerstoff- und Säurekorrosion, Korrosionsschutz
- energetische Aspekte: Erster Hauptsatz und Zweiter der Thermodynamik, Standardreaktionsenthalpien, Satz von Hess, freie Enthalpie, Gibbs-Helmholtz-Gleichung, heterogene Katalyse

- erklären am Beispiel einer Brennstoffzelle die Funktion der heterogenen Katalyse unter Verwendung geeigneter Medien (S8, S12, K11),
- erklären die für eine Elektrolyse benötigte Zersetzungsspannung unter Berücksichtigung des Phänomens der Überspannung (S12, K8),
- interpretieren energetische Erscheinungen bei Redoxreaktionen auf die Umwandlung eines Teils der in Stoffen gespeicherten Energie in Wärme und Arbeit unter Berücksichtigung der Einschränkung durch den zweiten Hauptsatz der Thermodynamik (S3, S12, K10),
- berechnen die freie Enthalpie bei Redoxreaktionen (S3, S17, K8),
- erklären die Herleitung elektrochemischer und thermodynamischer Gesetzmäßigkeiten (Faraday, Nernst, Gibbs-Helmholtz) aus experimentellen Daten (E8, S17, K8),
- ermitteln die Leistung einer elektrochemischen Spannungsquelle an einem Beispiel (E5, E10, S17),
- ermitteln die Standardreaktionsenthalpien ausgewählter Redoxreaktionen unter Anwendung des Satzes von Hess auch rechnerisch (E2, E4, E7,

	Herleitung der Gibbs-Helmholtz- Gleichung mit Versuchen an einem Kupfer-Silber-Element und der Brennstoffzelle Vergleich von Brennstoffzelle und Akkumulator: Warum ist die Leistung eines Akkumulators temperaturabhängig? (Versuch: Potentialmessung in Abhängigkeit von der Temperatur zur Ermittlung der freien Enthalpie) Vergleich von Haupt- und Nebenreaktionen in galvanischen Zellen zur Erklärung des Zweiten Hauptsatzes Lernaufgabe: Wasserstoff – Bus, Bahn oder Flugzeug? Verfassen eines Beitrags für ein Reisemagazin (siehe Unterstützungsmaterial).		S16, S 17, K2), • bewerten auch unter Berücksichtigung des energetischen Wirkungsgrads fossile und elektrochemische Energiequellen (B2, B4, K3, K12). (VB D Z1, Z3)
Unterrichtsvorhaben V	Erarbeitung einer Mindmap von Korrosionsfolgen anhand von Abbildungen, Materialproben,	Inhaltsfeld Elektrochemische Prozesse und Energetik	berechnen Stoffumsätze unter Anwendung der Faraday-Gesetze (S3, S17),
Korrosion von Metallen	Informationen zu den Kosten und ökologischen Folgen	- Redoxreaktionen als Elektronenübertragungsreaktionen	 erklären die Herleitung elektrochemischer und thermodynamischer Gesetzmäßigkeiten (Faraday,
Wie kann man Metalle nachhaltig vor Korrosion schützen?	Experimentelle Untersuchungen zur Säure- und Sauerstoffkorrosion,	- galvanische Zellen: Metallbindung (Metallgitter, Elektronengasmodell), Ionenbindung, elektrochemische Spannungsreihe, elektrochemische Spannungsquellen, Berechnung der	Nernst, Gibbs-Helmholtz) aus experimentellen Daten (E8, S17, K8), • entwickeln Hypothesen zur Bildung von Lokalelementen als Grundlage von Korrosionsvorgängen und

ca. 12 UStd.	Bildung eines Lokalelements, Opferanode Experimente zu Korrosionsschutzmaßnahmen entwickeln und experimentell überprüfen (Opferanode, Galvanik mit Berechnung von abgeschiedener Masse und benötigter Ladungsmenge) Diskussion der Nachhaltigkeit verschiedener Korrosionsschutzmaßnahmen Lern-/Bewertungsaufgabe: Darstellung der elektrolytischen Metallgewinnungsmöglichkeiten und Berechnung der Ausbeute im Verhältnis der eingesetzten Energie	Zellspannung, Konzentrationszellen (Nernst-Gleichung) Elektrolyse: Faraday-Gesetze, Zersetzungsspannung (Überspannung) Redoxtitration alternative Energieträger Energiespeicherung Korrosion: Sauerstoff- und Säurekorrosion, Korrosionsschutz energetische Aspekte: Erster und Zweiter Hauptsatz der Thermodynamik, Standardreaktionsenthalpien, Satz von Hess, freie Enthalpie, Gibbs-Helmholtz-Gleichung, heterogene Katalyse	 überprüfen diese experimentell (E1, E3, E5, S15), entwickeln ausgewählte Verfahren zum Korrosionsschutz (Galvanik, Opferanode) und führen diese durch (E1, E4, E5, K13), (VB D Z3) diskutieren ökologische und ökonomische Aspekte der elektrolytischen Gewinnung eines Stoffes unter Berücksichtigung der Faraday-Gesetze (B10, B13, E8, K13), (VB D Z 3) beurteilen Folgen von Korrosionsvorgängen und adäquate Korrosionsschutzmaßnahmen unter ökologischen und ökonomischen Aspekten (B12, B14, E1). (VB D Z3)
Unterrichtsvorhaben VI Quantitative Analyse von Produkten des Alltags Wie hoch ist die Säure-Konzentration in	Wiederholung der Konzentrationsbestimmung mittels Säure-Base-Titration mit Umschlagspunkt am Beispiel der Bestimmung des Essigsäuregehalts in Speiseessig Bestimmung der Essigsäurekonzentration in Aceto Balsamico zur Einführung der potentiometrischen pH-Wert-	- Protolysereaktionen: Säure-Base-Konzept nach Brønsted, Säure-/Base-Konstanten (KS, pKs, KB, pK _B), Reaktionsgeschwindigkeit, chemisches Gleichgewicht, Massenwirkungsgesetz (Kc), pH-Wert-Berechnungen wässriger Lösungen von Säuren und Basen, Puffersysteme - Löslichkeitsgleichgewichte	 sagen den Verlauf von Titrationskurven von starken und schwachen Säuren und Basen anhand der Berechnung der charakteristischen Punkte (Anfangs- pH-Wert, Halbäquivalenzpunkt, Äquivalenzpunkt) voraus (S10, S17), planen hypothesengeleitet Experimente zur Konzentrationsbestimmung von Säuren und Basen auch in Alltagsprodukten (E1, E2, E3, E4), werten pH-metrische Titrationen von ein- und mehrprotonigen Säuren aus und erläutern den Verlauf der

verschiedenen	Messung einschließlich der Ableitung	- analytische Verfahren:	Titrationskurven auch bei
Lebensmitteln?	und Berechnung von Titrationskurven	Nachweisreaktionen	unvollständiger Protolyse (S9, E8,
		(Fällungsreaktion, Farbreaktion,	E10, K7),
		Gasentwicklung), Nachweise von lonen, Säure-Base-Titrationen (mit	 bewerten die Qualit\u00e4t von Produkten des Alltags oder Umweltparameter
		Umschlagspunkt, mit	auf der Grundlage von qualitativen
		Titrationskurve), potentiometrische	und quantitativen
ca. 18 UStd.	Aufbau und Funktionsweise einer pH-	pH-Wert-Messung	Analyseergebnissen und beurteilen
	Elektrode (Nernst-Gleichung)	- energetische Aspekte: Erster	die Daten hinsichtlich ihrer
		Hauptsatz der Thermodynamik, Neutralisationsenthalpie,	Aussagekraft (B3, B8, K8), (VB B/D Z3)
		Lösungsenthalpie, Kalorimetrie	,
	Anwendungsmöglichkeit der Nernst-	- Entropie	beurteilen verschiedene Säure- Base-Titrationsverfahren hinsichtlich
	Gleichung zur Bestimmung der	- Ionengitter, Ionenbindung	ihrer Angemessenheit und Grenzen
	Metallionenkonzentration		(B3, K8, K9),
		Inhaltsfeld Elektrochemische	wenden das Verfahren der
		Prozesse und Energetik	Redoxtitration zur Ermittlung der
	Projektunterricht zur Bestimmung des		Konzentration eines Stoffes
	Säure-Gehalts in Lebensmitteln z. B.:	- Redoxreaktionen als	begründet an (E5, S3, K10).
		Elektronenübertragungsreaktionen	ermitteln die lonenkonzentration von "In In I
	- Zitronensäure in Orangen	- galvanische Zellen: Metallbindung	ausgewählten Metall- und Nichtmetallionen mithilfe der Nernst-
	- Milchsäure in Joghurt	(Metallgitter, Elektronengasmodell),	Gleichung aus Messdaten
	- Willonsaure in Jognari	lonenbindung, elektrochemische	galvanischer Zellen (E6, E8, S17,
	- Oxalsäure in Rhabarber	Spannungsreihe, elektrochemische Spannungsquellen, Berechnung der	K5)
		Zellspannung, Konzentrationszellen	
	- Weinsäure in Weißwein	(Nernst-Gleichung)	
	- Phosphorsäure in Cola	- Elektrolyse: Faraday-Gesetze,	
		Zersetzungsspannung	
		(Überspannung)	
	Postimmung doe Cahalta an	- Redoxtitration	
	Bestimmung des Gehalts an Konservierungsmitteln bzw.	- alternative Energieträger	
	Antioxidantien in Getränken (z. B.	EnergiespeicherungKorrosion: Sauerstoff- und	
	schwefliger Säure im Wein,	Säurekorrosion, Korrosionsschutz	

Ascorbinsäure in Fruchtsäften) zur Einführung der Redoxtitration Bewertungsaufgabe zur kritischen Reflexion zur Nutzung von Konservierungsmitteln bzw. Antioxidantien anhand erhobener Messdaten	- energetische Aspekte: Erster und Zweiter Hauptsatz der Thermodynamik, Standardreaktionsenthalpien, Satz von Hess, freie Enthalpie, Gibbs-Helmholtz-Gleichung, heterogene Katalyse
---	---

1.6. Unterrichtsvorhaben in der Q2 - Leistungskurs

Unterrichtsvorhaben der Qualifikationsphase II – Leistungskurs (ca. 114 UStd.)			
Thema des	Grundgedanken zum geplanten	Inhaltsfelder, Inhaltliche	Konkretisierte
Unterrichtsvorhabens und Leitfrage(n)	Unterrichtsvorhaben	Schwerpunkte	Kompetenzerwartungen
			Die Schülerinnen und Schüler
Unterrichtsvorhaben VII	Einstiegsdiagnose zu den organischen Stoffklassen (funktionelle Gruppen, Nomenklatur, Isomerie, Struktur-	Inhaltsfeld Reaktionswege der organischen Chemie	stellen den Aufbau der Moleküle (Konstitutionsisomerie, Stereoisomerie, Molekülgeometrie,
Vom Erdöl zur Kunststoffverpackung	Eigenschaftsbeziehungen)	 funktionelle Gruppen verschiedener Stoffklassen und ihre Nachweise: Hydroxygruppe, Carbonylgruppe, Carboxygruppe, Estergruppe, 	Chiralität am asymmetrischen C- Atom) von Vertretern der Stoffklassen der Alkane, Halogenalkane, Alkene, Alkine
	Recherche zu verschiedenen	Aminogruppe	Alkanole, Alkanale, Alkanone, Carbonsäuren, Ester und Amine
	Kunststoffen (z. B. Name des	 Alkene, Alkine, Halogenalkane 	auch mit digitalen Werkzeugen dar
	Kunststoffs, Monomere) für	 Struktur und Reaktivität des 	addit till digitalett vvoltazougott dat

Verpackungsmaterialien anhand der Recyclingzeichen

Praktikum zur Untersuchung von Kunststoffeigenschaften anhand von Verpackungsmaterialien (u. a. Kratzfestigkeit, Bruchsicherheit, Verformbarkeit, Brennbarkeit)

Materialgestützte Auswertung der Experimente zur Klassifizierung der Kunststoffe

Materialgestützte Erarbeitung des Crackprozesses zur Herstellung von Ethen (Alkenen) als Ausgangsstoff für die Herstellung von Polyethylen

Unterscheidung der gesättigten Edukte und ungesättigten Produkte mit Bromwasser

Erarbeitung der Reaktionsmechanismen "radikalische Substitution" und "elektrophile Addition" aromatischen Systems

- Elektronenpaarbindung: Einfach- und Mehrfachbindungen, Oxidationszahlen, Molekülgeometrie (EPA-Modell)
- Konstitutionsisomerie und Stereoisomerie, Mesomerie, Chiralität
- inter- und intramolekulare Wechselwirkungen
- Reaktionsmechanismen: Radikalische Substitution, elektrophile Addition, nucleophile Substitution erster und zweiter Ordnung, elektrophile Erstsubstitution, Kondensationsreaktion (Estersynthese)
- Prinzip von Le Chatelier
- Koordinative Bindung: Katalyse
- Naturstoffe: Fette
- Farbstoffe: Einteilung, Struktur,
 Eigenschaften und Verwendung
- Analytische Verfahren:
 Chromatografie

Inhaltsfeld Moderne Werkstoffe

- Kunststoffe: Struktur und Eigenschaften, Kunststoffklassen (Thermoplaste, Duroplaste, Elastomere)
- Kunststoffsynthese: Verknüpfung von Monomeren zu Makromolekülen, Polymerisation (Mechanismus der radikalischen Polymerisation)
- Rohstoffgewinnung und -verarbeitung
- Recycling: Kunststoffverwertung,

(S1, E7, K11),

- erklären Stoffeigenschaften und Reaktionsverhalten mit dem Einfluss der jeweiligen funktionellen Gruppen unter Berücksichtigung von inter- und intramolekularen Wechselwirkungen (S2, S13),
- erläutern auch mit digitalen Werkzeugen die Reaktionsmechanismen unter Berücksichtigung der spezifischen Reaktionsbedingungen (S8, S9, S14, E9, K11),
- schließen mithilfe von spezifischen Nachweisen der Reaktionsprodukte (Doppelbindung zwischen Kohlenstoff-Atomen, Chlorid- und Bromid-lonen, Carbonyl- und Carboxy-Gruppe) auf den Reaktionsverlauf und bestimmen den Reaktionstyp (E5, E7, S4, K10),
- entwickeln Hypothesen zum Reaktionsverhalten aus der Molekülstruktur (E3, E12, K2),
- recherchieren und bewerten Nutzen und Risiken ausgewählter Produkte der organischen Chemie unter selbst entwickelten Fragestellungen (B1, B11, K2, K4),
- erklären die Eigenschaften von Kunststoffen aufgrund der molekularen Strukturen (Kettenlänge, Vernetzungsgrad, Anzahl und Wechselwirkung verschiedenartiger Monomere) (S11, S13),
- klassifizieren Kunststoffe anhand

Vertiefende Betrachtung des Mechanismus der elektrophilen Addition zur Erarbeitung des Einflusses der Substituenten im Kontext der Herstellung wichtiger organischer Rohstoffe aus Alkenen (u. a. Alkohole, Halogenalkane)

Materialgestützte Vertiefung der Nomenklaturregeln für Alkane, Alkene, Alkine und Halogenalkane einschließlich ihrer Isomere

Vertiefende Betrachtung der Halogenalkane als Ausgangsstoffe für wichtige organische Produkte (u. a. Alkohole, Ether) zur Erarbeitung der Mechanismen der nucleophilen Substitution erster und zweiter Ordnung

Anlegen einer tabellarischen Übersicht über die bisher erarbeiteten organischen Stoffklassen einschließlich entsprechender Nachweisreaktionen (mit dem Ziel einer fortlaufenden Ergänzung)

Materialgestützte Erarbeitung der radikalischen Polymerisation am Beispiel von LD-PE und HD-PE einschließlich der Unterscheidung der beiden Polyethylen-Arten anhand ihrer Stoffeigenschaften

Wertstoffkreisläufe

- technisches Syntheseverfahren
- Nanochemie: Nanomaterialien, Nanostrukturen, Oberflächeneigenschaften
- ihrer Eigenschaften begründet nach Thermoplasten, Duroplasten und Elastomeren (S1, S2),
- erläutern die Verknüpfung von Monomermolekülen zu Makromolekülen mithilfe von Reaktionsgleichungen an einem Beispiel (S4, S12, S16),
- erläutern die Reaktionsschritte einer radikalischen Polymerisation (S4, S14, S16),
- beschreiben den Weg eines Anwendungsproduktes von der Rohstoffgewinnung über die Produktion bis zur Verwertung (S5, S10, K1, K2),
- erläutern ein technisches Syntheseverfahren auch unter Berücksichtigung der eingesetzten Katalysatoren (S8, S9),
- planen zielgerichtet anhand der Eigenschaften verschiedener Kunststoffe Experimente zur Trennung und Verwertung von Verpackungsabfällen (E4, S2),
- bewerten den Einsatz von Erdöl und nachwachsenden Rohstoffen für die Herstellung und die Verwendung von Produkten aus Kunststoffen im Sinne einer nachhaltigen Entwicklung aus ökologischer, ökonomischer und sozialer Perspektive (B9, B12, B13),
- bewerten stoffliche und energetische Verfahren der Kunststoffverwertung unter Berücksichtigung ausgewählter Nachhaltigkeitsziele (B6, B13, S3,

			K5, K8),
	Lernaufgabe zur Entsorgung von PE- Abfällen (Deponierung, thermisches Recycling, rohstoffliches Recycling) mit abschließender Bewertung der verschiedenen Verfahren		
	Abschließende Zusammenfassung: Erstellung eines Schaubildes oder Fließdiagramms über den Weg einer PE-Verpackung (Plastiktüte) von der Herstellung aus Erdöl bis hin zur möglichen Verwertung		
	Recherche zu weiteren Kunststoff- Verpackungen (z. B. PS, PP, PVC) zur Erarbeitung von Stoffsteckbriefen und Experimenten zur Trennung von Verpackungsabfällen		
	Materialgestützte Bewertung der verschiedenen Verpackungskunststoffe z. B. nach der Warentest-Methode		
"InnoProducts" – Werkstoffe nach Maß	Einführung in die Lernfirma "InnoProducts" durch die Vorstellung der hergestellten Produktpalette (Regenbekleidung aus Polyester mit wasserabweisender Beschichtung aus Nanomaterialien)	Inhaltsfeld Reaktionswege der organischen Chemie - funktionelle Gruppen verschiedener Stoffklassen und ihre Nachweise: Hydroxygruppe, Carbonylgruppe, Carboxygruppe, Estergruppe,	stellen den Aufbau der Moleküle (Konstitutionsisomerie, Stereoisomerie, Molekülgeometrie, Chiralität am asymmetrischen C- Atom) von Vertretern der Stoffklassen der Alkane, Halogenalkane, Alkene, Alkine
	Grundausbildung – Teil 1: Materialgestützte Erarbeitung der Herstellung von Polyestern und	Aminogruppe - Alkene, Alkine, Halogenalkane	Alkanole, Alkanale, Alkanone, Carbonsäuren, Ester und Amine auch mit digitalen Werkzeugen dar

Wie werden Werkstoffe für funktionale Regenbekleidung hergestellt und welche besonderen Eigenschaften haben diese Werkstoffe?

Welche besonderen Eigenschaften haben Werkstoffe aus Kunststoffen und Nanomaterialien und wie lassen sich diese Materialien herstellen?

Welche Vor- und Nachteile haben Kunststoffe und Nanoprodukte mit spezifischen Eigenschaften?

ca. 34 UStd.

Recycling-Polyester einschließlich der Untersuchung der Stoffeigenschaften der Polyester

Grundausbildung – Teil 2:

Stationenbetrieb zur Erarbeitung der Eigenschaften von Nanopartikeln (Größenordnung von Nanopartikeln, Reaktivität von Nanopartikeln, Eigenschaften von Oberflächenbeschichtungen auf Nanobasis)

Grundausbildung – Teil 3: Materialgestützte Erarbeitung des Aufbaus und der Eigenschaften eines Laminats für Regenbekleidung mit DWR (durable water repellent) -Imprägnierung auf Nanobasis

Verteilung der Auszubildenden auf die verschiedenen Forschungsabteilungen der Lernfirma

Arbeitsteilige Erarbeitung der Struktur, Herstellung, Eigenschaften, Entsorgungsmöglichkeiten, Besonderheiten ausgewählter Kunststoffe

Präsentation der Arbeitsergebnisse in Form eines Messestands bei einer Innovationsmesse einschließlich einer Diskussion zu kritischen Fragen (z. B. zur Entsorgung, Umweltverträglichkeit, gesundheitlichen Aspekten etc.) der Messebesucher

- Struktur und Reaktivität des aromatischen Systems
- Elektronenpaarbindung: Einfach- und Mehrfachbindungen, Oxidationszahlen, Molekülgeometrie (EPA-Modell)
- Konstitutionsisomerie und Stereoisomerie, Mesomerie, Chiralität
- inter- und intramolekulare Wechselwirkungen
- Reaktionsmechanismen: Radikalische Substitution, elektrophile Addition, nucleophile Substitution erster und zweiter Ordnung, elektrophile Erstsubstitution, Kondensationsreaktion (Estersynthese)
- Prinzip von Le Chatelier
- Koordinative Bindung: Katalyse
- Naturstoffe: Fette
- Farbstoffe: Einteilung, Struktur,
 Eigenschaften und Verwendung
- Analytische Verfahren:
 Chromatografie

Inhaltsfeld Moderne Werkstoffe

- Kunststoffe: Struktur und Eigenschaften, Kunststoffklassen (Thermoplaste, Duroplaste, Elastomere)
- Kunststoffsynthese: Verknüpfung von Monomeren zu Makromolekülen, Polymerisation (Mechanismus der radikalischen Polymerisation)
- Rohstoffgewinnung und

- (S1, E7, K11),
- erklären Stoffeigenschaften und Reaktionsverhalten mit dem Einfluss der jeweiligen funktionellen Gruppen unter Berücksichtigung von inter- und intramolekularen Wechselwirkungen (S2, S13),
- erklären die Eigenschaften von Kunststoffen aufgrund der molekularen Strukturen (Kettenlänge, Vernetzungsgrad, Anzahl und Wechselwirkung verschiedenartiger Monomere) (S11, S13),
- erläutern ein technisches Syntheseverfahren auch unter Berücksichtigung der eingesetzten Katalysatoren (S8, S9),
- beschreiben Merkmale von Nanomaterialien am Beispiel von Alltagsprodukten (S1, S9),
- führen eigenständig geplante Experimente zur Untersuchung von Eigenschaften organischer Werkstoffe durch und werten diese aus (E4, E5),
- erläutern ermittelte Stoffeigenschaften am Beispiel eines Funktionspolymers mit geeigneten Modellen (E1, E5, E7, S13),
- veranschaulichen die Größenordnung und Reaktivität von Nanopartikeln (E7, E8),
- erklären eine experimentell ermittelte Oberflächeneigenschaft eines ausgewählten Nanoprodukts anhand

	Reflexion der Methode und des eigenen Lernfortschrittes Dekontextualisierung: Prinzipien der Steuerung der Stoffeigenschaften für Kunststoffe und Nanoprodukte einschließlich einer Bewertung der verschiedenen Werkstoffe Fortführung einer tabellarischen Übersicht über die bisher erarbeiteten organischen Stoffklassen einschließlich entsprechender Nachweisreaktionen	-verarbeitung Recycling: Kunststoffverwertung, Wertstoffkreisläufe Technisches Syntheseverfahren Nanochemie: Nanomaterialien, Nanostrukturen, Oberflächeneigenschaften	 der Nanostruktur (E5, S11), bewerten den Einsatz von Erdöl und nachwachsenden Rohstoffen für die Herstellung und die Verwendung von Produkten aus Kunststoffen im Sinne einer nachhaltigen Entwicklung aus ökologischer, ökonomischer und sozialer Perspektive (B9, B12, B13), vergleichen anhand von Bewertungskriterien Produkte aus unterschiedlichen Kunststoffen und leiten daraus Handlungsoptionen für die alltägliche Nutzung ab (B5, B14, K2, K8, K13), beurteilen die Bedeutung der Reaktionsbedingungen für die Synthese eines Kunststoffs im Hinblick auf Atom- und Energieeffizienz, Abfall- und Risikovermeidung sowie erneuerbare Ressourcen (B1, B10), recherchieren in verschiedenen Quellen die Chancen und Risiken von Nanomaterialien am Beispiel eines Alltagsproduktes und bewerten diese unter Berücksichtigung der Intention der Autoren (B2, B4, B13,
Unterrichtsvorhaben IX	Materialgestützte Erarbeitung und experimentelle Untersuchung der	Inhaltsfeld Reaktionswege der organischen Chemie	 K2, K4), erläutern den Aufbau und die Eigenschaften von gesättigten und ungesättigten Fetten (S1, S11, S13),
Ester in Lebensmitteln und Kosmetikartikeln		funktionelle Gruppen verschiedener Stoffklassen und ihre Nachweise: Hydroxygruppe, Carbonylgruppe, Carboxygruppe, Estergruppe, Aminogruppe	 erklären Redoxreaktionen in organischen Synthesewegen unter Berücksichtigung der Oxidationszahlen (S3, S11, S16), erklären die Estersynthese aus

Welche Fette sind in Lebensmitteln enthalten?

Wie werden Ester in Kosmetikartikeln hergestellt?

Ca. 20 Std.

Eigenschaften von ausgewählten fettund ölhaltigen Lebensmitteln:

- Aufbau und Eigenschaften (Löslichkeit) von gesättigten und ungesättigten Fetten
- Experimentelle Unterscheidung von gesättigten und ungesättigten Fettsäuren (Jodzahl)
- Fetthärtung: Hydrierung von Fettsäuren (z. B. Demonstrationsversuch Hydrierung von Olivenöl mit Nickelkatalysator) und Wiederholung von Redoxreaktionen, Oxidationszahlen

Materialgestützte Bewertung der Qualität von verarbeiteten Fetten auch in Bezug auf Ernährungsempfehlungen

Aufbau, Verwendung, Planung der Herstellung des Wachesters Myristylmyristat mit Wiederholung der Estersynthese

Experimentelle Erarbeitung der Synthese von Myristylmyristat (Mechanismus der Estersynthese, Ermittlung des chemischen Gleichgewichts und der Ausbeute, Einfluss von Konzentrationsänderungen – Le

- Alkene, Alkine, Halogenalkane
- Struktur und Reaktivität des aromatischen Systems
- Elektronenpaarbindung: Einfach- und Mehrfachbindungen, Oxidationszahlen, Molekülgeometrie

Oxidationszahlen, Molekülgeometrie (EPA-Modell)

- Konstitutionsisomerie und Stereoisomerie, Mesomerie, Chiralität
- inter- und intramolekulare Wechselwirkungen
- Reaktionsmechanismen: Radikalische Substitution, elektrophile Addition, nucleophile Substitution erster und zweiter Ordnung, elektrophile Erstsubstitution.

Kondensationsreaktion (Estersynthese)

- Prinzip von Le Chatelier
- Koordinative Bindung: Katalyse
- Naturstoffe: Fette
- Farbstoffe: Einteilung, Struktur,
 Eigenschaften und Verwendung
- Analytische Verfahren:
 Chromatografie

- Alkanolen und Carbonsäuren unter Berücksichtigung der Katalyse (S4, S8, S9, K7),
- schließen mithilfe von spezifischen Nachweisen der Reaktionsprodukte (Doppelbindung zwischen Kohlenstoff-Atomen, Chlorid- und Bromid-Ionen, Carbonyl- und Carboxy-Gruppe) auf den Reaktionsverlauf und bestimmen den Reaktionstyp (E5, E7, S4, K10),
- erläutern die Planung und Durchführung einer Estersynthese in Bezug auf die Optimierung der Ausbeute auf der Grundlage des Prinzips von Le Chatelier (E4, E5, K13),
- unterscheiden experimentell zwischen gesättigten und ungesättigten Fettsäuren (E5, E11),
- beurteilen die Qualität von Fetten hinsichtlich ihrer Zusammensetzung und Verarbeitung im Bereich der Lebensmitteltechnik und der eigenen Ernährung (B7, B8, K8),
- erläutern ein technisches Syntheseverfahren auch unter Berücksichtigung der eingesetzten Katalysatoren (S8, S9),

	Chatelier, Bedeutung von Katalysatoren) Fortführung einer tabellarischen Übersicht über die bisher erarbeiteten organischen Stoffklassen einschließlich entsprechender Nachweisreaktionen		
Unterrichtsvorhaben X	Materialgestützte und experimentelle Erarbeitung von Farbstoffen im Alltag • Farbigkeit und Licht	Inhaltsfeld Reaktionswege der organischen Chemie	beschreiben den Aufbau und die Wirkungsweise eines Katalysators unter Berücksichtigung des Konzepts den kanntiertigen Bindung als
Die Welt ist bunt Warum erscheinen uns	 Farbe und Struktur (konjugierte Doppelbindungen, Donator- Akzeptorgruppen, Mesomerie) Klassifikation von Farbstoffen nach ihrer Verwendung und strukturellen Merkmalen 	 funktionelle Gruppen verschiedener Stoffklassen und ihre Nachweise: Hydroxygruppe, Carbonylgruppe, Carboxygruppe, Estergruppe, Aminogruppe Alkene, Alkine, Halogenalkane 	der koordinativen Bindung als Wechselwirkung von Metallkationen mit freien Elektronenpaaren (S13, S15), erklären die Reaktivität eines aromatischen Systems anhand der
einige organische Stoffe farbig?	 Schülerversuch: Identifizierung von Farbstoffen in Alltagsprodukten durch 	Struktur und Reaktivität des aromatischen SystemsElektronenpaarbindung: Einfach- und	Struktur und erläutern in diesem Zusammenhang die Mesomerie (S9, S13, E9, E12), • klassifizieren Farbstoffe sowohl auf
ca. 16 UStd.	Dünnschichtchromatographie Synthese eines Farbstoffs mithilfe einer Lewis-Säure an ein	Mehrfachbindungen, Oxidationszahlen, Molekülgeometrie (EPA-Modell) - Konstitutionsisomerie und	Grundlage struktureller Merkmale als auch nach ihrer Verwendung (S10, S11, K8),
	 aromatisches System: Erarbeitung des Reaktionsmechanismus der elektrophilen Substitution am Aromaten Beschreiben der koordinativen Bindung der Lewis-Säure als Katalysator der Reaktion 	Stereoisomerie, Mesomerie, Chiralität - inter- und intramolekulare Wechselwirkungen - Reaktionsmechanismen: Radikalische Substitution, elektrophile Addition, nucleophile Substitution erster und zweiter Ordnung, elektrophile Erstsubstitution,	erläutern die Farbigkeit ausgewählter Stoffe durch Lichtabsorption auch unter Berücksichtigung der Molekülstruktur mithilfe des Mesomeriemodells (mesomere Grenzstrukturen, Delokalisation von Elektronen, Donator-Akzeptor- Gruppen) (S2, E7, K10),
	ratalysator del reaktion	Kondensationsreaktion (Estersynthese) - Prinzip von Le Chatelier	trennen mithilfe eines chromatografischen Verfahrens Stoffgemische und analysieren ihre

Bewertung recherchierter Einsatzmöglichkeiten verschied Farbstoffe in Alltagsprodukten Fortführung einer tabellarische Übersicht über die bisher erarb organischen Stoffklassen einschließlich entsprechender Nachweisreaktionen	 Farbstoffe: Einteilung, Struktur, Eigenschaften und Verwendung Analytische Verfahren: Chromatografie 	Bestandteile durch Interpretation der Retentionsfaktoren (E4, E5), interpretieren Absorptionsspektren ausgewählter Farbstofflösungen (E8, K2), beurteilen die Möglichkeiten und Grenzen von Modellvorstellungen bezüglich der Struktur organischer Verbindungen und die Reaktionsschritte von Synthesen für die Vorhersage der Bildung von Reaktionsprodukten (B1, B2, K10),
		 bewerten den Einsatz verschiedener Farbstoffe in Alltagsprodukten aus chemischer, ökologischer und ökonomischer Sicht (B9, B13, S13).

2.1 Grundsätze der fachmethodischen und fachdidaktischen Arbeit

In Absprache mit der Lehrerkonferenz sowie unter Berücksichtigung des Schulprogramms hat die Fachkonferenz Chemie die folgenden fachmethodischen und fachdidaktischen Grundsätze beschlossen. In diesem Zusammen- hang beziehen sich die Grundsätze 1 bis 14 auf fächerübergreifende Aspekte, die auch Gegenstand der Qualitäts- analyse sind, die Grundsätze 15 bis 27 sind fachspezifisch angelegt.

Überfachliche Grundsätze:

- 1. Geeignete Problemstellungen zeichnen die Ziele des Unterrichts vor und bestimmen die Struktur der Lernpro- zesse.
- Inhalt und Anforderungsniveau des Unterrichts entsprechen dem Leistungsvermögen der Schülerinnen und Schüler.
- 3. Die Unterrichtsgestaltung ist auf die Ziele und Inhalte abgestimmt.
- 4. Medien und Arbeitsmittel sind lernernah gewählt.
- 5. Die Schülerinnen und Schüler erreichen einen Lernzuwachs.
- 6. Der Unterricht fördert und fordert eine aktive Teilnahme der Lernenden.
- 7. Der Unterricht fördert die Zusammenarbeit zwischen den Lernenden und bietet ihnen Möglichkeiten zu eigenen Lösungen.
- 8. Der Unterricht berücksichtigt die individuellen Lernwege der einzelnen Schülerinnen und Schüler.
- 9. Die Lernenden erhalten Gelegenheit zu selbstständiger Arbeit und werden dabei unterstützt.
- 10. Der Unterricht fördert strukturierte und funktionale Einzel-, Partner- bzw. Gruppenarbeit sowie Arbeit in kooperativen Lernformen.
- 11. Der Unterricht fördert strukturierte und funktionale Arbeit im Plenum.
- 12. Die Lernumgebung ist vorbereitet; der Ordnungsrahmen wird eingehalten.
- 13. Die Lehr- und Lernzeit wird intensiv für Unterrichtszwecke genutzt.
- 14. Es herrscht ein positives pädagogisches Klima im Unterricht.

Fachliche Grundsätze:

- 15. Der Chemieunterricht ist problemorientiert und an Unterrichtsvorhaben und Kontexten ausgerichtet.
- 16. Der Chemieunterricht ist kognitiv aktivierend und verständnisfördernd.
- 17. Der Chemieunterricht unterstützt durch seine experimentelle Ausrichtung Lernprozesse bei Schülerinnen und Schülern.
- 18. Im Chemieunterricht wird durch Einsatz von Schülerexperimenten Umweltund Verantwortungsbewusstseingefördert und eine aktive Sicherheits- und Umwelterziehung erreicht.
- 19. Der Chemieunterricht ist kumulativ, d.h., er knüpft an die Vorerfahrungen und das Vorwissen der Lernenden an und ermöglicht den Erwerb von Kompetenzen.
- 20. Der Chemieunterricht f\u00f6rdert vernetzendes Denken und zeigt dazu eine \u00fcber die verschiedenen Organisationsebenen bestehende Vernetzung von chemischen Konzepten und Prinzipien mithilfe von Basiskonzepten auf.

- 21. Der Chemieunterricht folgt dem Prinzip der Exemplarizität und gibt den Lernenden die Gelegenheit, Strukturen und Gesetzmäßigkeiten möglichst anschaulich in den ausgewählten Problemen zu erkennen.
- 22. Der Chemieunterricht bietet nach Erarbeitungsphasen immer auch Phasen der Metakognition, in denen zentrale Aspekte von zu erlernenden Kompetenzen reflektiert werden.
- 23. Im Chemieunterricht wird auf eine angemessene Fachsprache geachtet. Schülerinnen und Schüler werden zu regelmäßiger, sorgfältiger und selbstständiger Dokumentation der erarbeiteten Unterrichtsinhalte angehalten.
- 24. Der Chemieunterricht ist in seinen Anforderungen und im Hinblick auf die zu erreichenden Kompetenzen und deren Teilziele für die Schülerinnen und Schüler transparent.
- 25. Im Chemieunterricht werden Diagnoseinstrumente zur Feststellung des jeweiligen Kompetenzstandes der Schülerinnen und Schüler durch die Lehrkraft, aber auch durch den Lernenden selbst eingesetzt.
- 26. Der Chemieunterricht bietet immer wieder auch Phasen der Übung und des Transfers auf neue Aufgaben und Problemstellungen.
- 27. Der Chemieunterricht bietet die Gelegenheit zum regelmäßigen wiederholenden Üben sowie zu selbstständi- gem Aufarbeiten von Unterrichtsinhalten.

2.2 Grundsätze der Leistungsbewertung und Leistungsrückmeldung

Auf der Grundlage von § 48 SchulG, § 13 APO-GOSt sowie Kapitel 3 des Kernlehrplans Chemie hat die Fachkonfe- renz im Einklang mit dem entsprechenden schulbezogenen Konzept die nachfolgenden Grundsätze zur Leistungs- bewertung und Leistungsrückmeldung beschlossen. Die nachfolgenden Absprachen stellen die Minimalanforderun- gen an das lerngruppenübergreifende gemeinsame Handeln der Fachgruppenmitglieder dar. Bezogen auf die ein- zelne Lerngruppe kommen ergänzend weitere der in den Folgeabschnitten genannten Instrumente der Leistungs- überprüfung zum Einsatz.

Überprüfungsformen

In Kapitel 3 des KLP GOSt Chemie werden Überprüfungsformen in einer nicht abschließenden Liste vorgeschla- gen. Diese Überprüfungsformen zeigen Möglichkeiten auf, wie Schülerkompetenzen nach den oben genannten Anforderungsbereichen sowohl im Bereich der "sonstigen Mitarbeit" als auch im Bereich "Klausuren" überprüft werden können

Beurteilungsbereich: Sonstige Mitarbeit

Folgende Aspekte sollen bei der Leistungsbewertung der sonstigen Mitarbeit eine Rolle spielen (die Liste ist nicht abschließend):

- Sicherheit, Eigenständigkeit und Kreativität beim Anwenden fachspezifischer Methoden und Arbeitsweisen
- Verständlichkeit und Präzision beim zusammenfassenden Darstellen und Erläutern von Lösungen einer Einzel-, Partner-, Gruppenarbeit oder einer anderen Sozialform sowie konstruktive Mitarbeit bei dieser Arbeit
- Klarheit und Richtigkeit beim Veranschaulichen, Zusammenfassen und Beschreiben chemischer Sachverhalte
- sichere Verfügbarkeit chemischen Grundwissens
- situationsgerechtes Anwenden geübter Fertigkeiten
- angemessenes Verwenden der chemischen Fachsprache
- konstruktives Umgehen mit Fehlern
- fachlich sinnvoller, sicherheitsbewusster und zielgerichteter Umgang mit Experimentalmaterialien
- zielgerichtetes Beschaffen von Informationen
- Erstellen von nutzbaren Unterrichtsdokumentationen, ggf. Portfolio
- Klarheit, Strukturiertheit, Fokussierung, Zielbezogenheit und Adressatengerechtigkeit von Präsentationen, auch mediengestützt
- sachgerechte Kommunikationsfähigkeit in Unterrichtsgesprächen, Kleingruppenarbeiten und Diskussionen
- Einbringen kreativer Ideen
- fachliche Richtigkeit bei kurzen, auf die Inhalte weniger vorangegangener Stunden beschränkten schriftlichen Überprüfungen

Beurteilungsbereich: Klausuren

Die Aufgaben für Klausuren in parallelen Kursen werden im Vorfeld abgesprochen und nach Möglichkeit gemein- sam gestellt.

Für Aufgabenstellungen mit experimentellem Anteil gelten die Regelungen, die in Kapitel 3 des KLP formuliert sind.

Einführungsphase:

1 Klausur im ersten Halbjahr (90 Minuten), im zweiten Halbjahr werden 2 Klausuren (je 90 Minuten) geschrieben.

Qualifikationsphase 1:

2 Klausuren pro Halbjahr (je 135 Minuten im GK und je 180 Minuten im LK), wobei in einem Fach die letzte Klausur im 2. Halbjahr durch 1 Facharbeit ersetzt werden kann bzw. muss.

Qualifikationsphase 2.1:

2 Klausuren (je 135 Minuten im GK und je 180 Minuten im LK) Qualifikationsphase 2.2:

1 Klausur, die – was den formalen Rahmen angeht – unter Abiturbedingungen geschrieben wird.

Die Leistungsbewertung in den **Klausuren** wird mit Blick auf die schriftliche Abiturprüfung mit Hilfe eines Kriterien- rasters ("Erwartungshorizont") durchgeführt, welches neben den inhaltsbezogenen Teilleistungen auch darstel- lungsbezogene

Leistungen ausweist. Dieses Kriterienraster wird den korrigierten Klausuren beigelegt und Schüle- rinnen und Schülern auf diese Weise transparent gemacht.

Die Zuordnung der Hilfspunkte zu den Notenstufen orientiert sich in der Qualifikationsphase am Zuordnungssche- ma des Zentralabiturs. Die Note ausreichend soll bei Erreichen von ca. 50 % der Hilfspunkte erteilt werden. Von dem Zuordnungsschema kann abgewichen werden, wenn sich z.B. besonders originelle Teillösungen nicht durch Hilfspunkte gemäß den Kriterien des Erwartungshorizonts abbilden lassen oder eine Abwertung wegen besonders schwacher Darstellung angemessen erscheint,

Grundsätze der Leistungsrückmeldung und Beratung:

Für Präsentationen, Arbeitsprotokolle, Dokumentationen und andere **Lernprodukte der sonstigen Mitarbeit** er- folgt eine Leistungsrückmeldung, bei der inhalts- und darstellungsbezogene Kriterien angesprochen werden. Hier werden zentrale Stärken als auch Optimierungsperspektiven für jede Schülerin bzw. jeden Schüler hervorgehoben.

Die Leistungsrückmeldungen bezogen auf die **mündliche Mitarbeit** erfolgen auf Nachfrage der Schülerinnen und Schüler außerhalb der Unterrichtszeit, spätestens aber in Form von mündlichem Quartalsfeedback oder Eltern-/Schülersprechtagen. Auch hier erfolgt eine individuelle Beratung im Hinblick auf Stärken und Verbesserungsper- spektiven.

Für jede **mündliche Abiturprüfung** (im 4. Fach oder bei Abweichungs- bzw. Bestehensprüfungen im 1. bis 3. Fach) wird ein Kriterienraster für den ersten und zweiten Prüfungsteil vorgelegt, aus dem auch deutlich die Kriterien für eine gute und eine ausreichende Leistung hervorgehen.

2.3 Lehr-und Lernmittel

Für den Chemieunterricht in der Sekundarstufe II am AVG wird das Schulbuch Cornelsen Fokus NRW Chemie EF / Q-Phase eingesetzt.

Unterstützende Materialien sind z.B. über die angegebenen Links bei den konkretisierten Unterrichtsvorhaben an- gegeben. Diese findet man unter:

http://www.standardsicherung.schulministerium.nrw.de/lehrplaene/lehrplannavigators-ii/