

Modulbezeichnung: Theoretische Chemie 3/Computational Molecular 5 ECTS

Chemistry (CBG-15/MSG-15)

(Theoretical Chemistry 3/Computational molecular chemistry)

Modulverantwortliche/r: Andreas Görling

Lehrende: Wolfgang Hieringer, Andreas Görling, Andreas Heßelmann, Christian Neiß

Startsemester: SS 2017 Dauer: 1 Semester Turnus: jährlich (SS) Präsenzzeit: 56 Std. Eigenstudium: 94 Std. Sprache: Deutsch

Lehrveranstaltungen:

Anwesenheitspflicht bei den Übungen: 80%!

Theoretische Chemie III / Computational Molecular Chemistry (SS 2017, Vorlesung, 2 SWS, Andreas

Görling)

Theoretische Chemie III / Computatonal Molecular Chemistry (Übungen) (SS 2017, Übung, 2 SWS, Andreas Görling et al.)

Inhalt:

- Mehrelektronenwellenfunktionen, Slater-Determinanten
- Einführung in die Hartree-Fock-Methode
- Einführung in die Dichtefunktionaltheorie
- Anwendungsbeispiele quantenchemischer Methoden
- Mathematische Grundlagen der Gruppentheorie
- molekulare Punktgruppen
- Konstruktion symmetrieadaptierter Linearkombinationen von Atomorbitalen
- Molekülorbitale und ihre Symmetrie
- Molekülschwingungen in harmonischer Näherung
- Symmetrieauswahlregeln in der IR-Spektroskopie
- Ligandenfeldtheorie, Jahn-Teller-Effekt

Lernziele und Kompetenzen:

Die Studierenden

- kennen die Grundlagen der wichtigsten quantenchemischen Methoden und deren Anwendung auf Mehrelektronensysteme (Atome und Moleküle)
- verstehen und beherrschen die Prinzipien der Molekülorbitaltheorien und können verschiedene Bindungstypen beschreiben und erklären
- sind mit den Grundlagen der Gruppentheorie und ihrer Anwendung in der Chemie vertraut
- verstehen gruppentheoretische Sachverhalte und deren Anwendung auf verschiedene Spektroskopien
- verstehen die Ligandenfeldtheorie und k\u00f6nnen sie zur Charakterisierung metallorganischer Verbindungen einsetzen

Literatur:

Ein umfassendes Skript für die Vor- und Nachbereitung des Stoffes der Vorlesung und der Übungen wird im Internet auf StudOn zur Verfügung gestellt.

Verwendbarkeit des Moduls / Einpassung in den Musterstudienplan:

Das Modul ist im Kontext der folgenden Studienfächer/Vertiefungsrichtungen verwendbar:

[1] Molecular Science (Bachelor of Science): 4. Semester

(Po-Vers. 2013 | NatFak | Molecular Science (Bachelor of Science) | Grundstudiumsphase | Computational Molecular Chemistry)

Dieses Modul ist daneben auch in den Studienfächern "Chemie (Bachelor of Science)" verwendbar.

Studien-/Prüfungsleistungen:

UnivIS: 26.05.2024 10:03



Klausur zu Computational Molecular Chemistry (Prüfungsnummer: 21261) (englische Bezeichnung: Examination (Klausur) on Computational Molecular Chemistry)

Prüfungsleistung, Klausur, Dauer (in Minuten): 90 Anteil an der Berechnung der Modulnote: 100%

weitere Erläuterungen: W90 (PL) + EX (SL) Prüfungssprache: Deutsch

Erstablegung: SS 2017, 1. Wdh.: WS 2017/2018

1. Prüfer: Andreas Görling

UnivIS: 26.05.2024 10:03