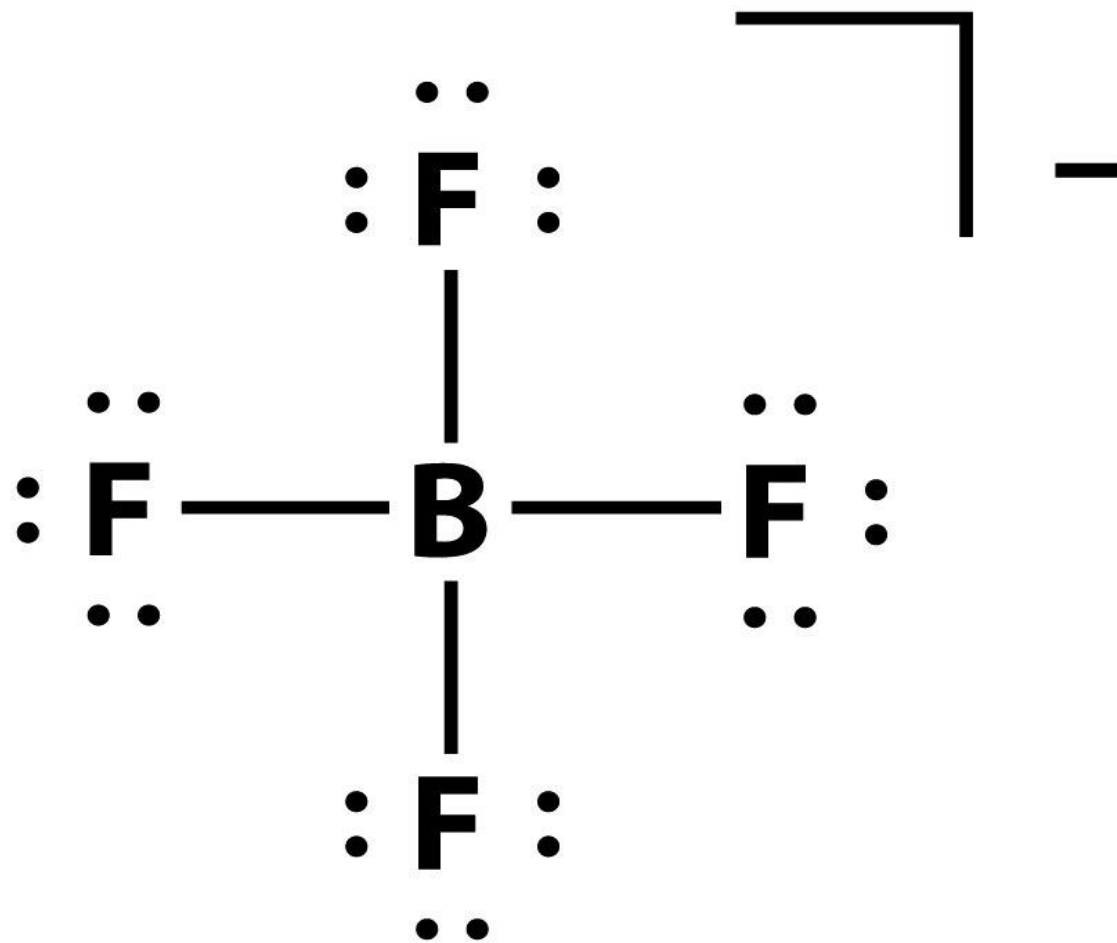
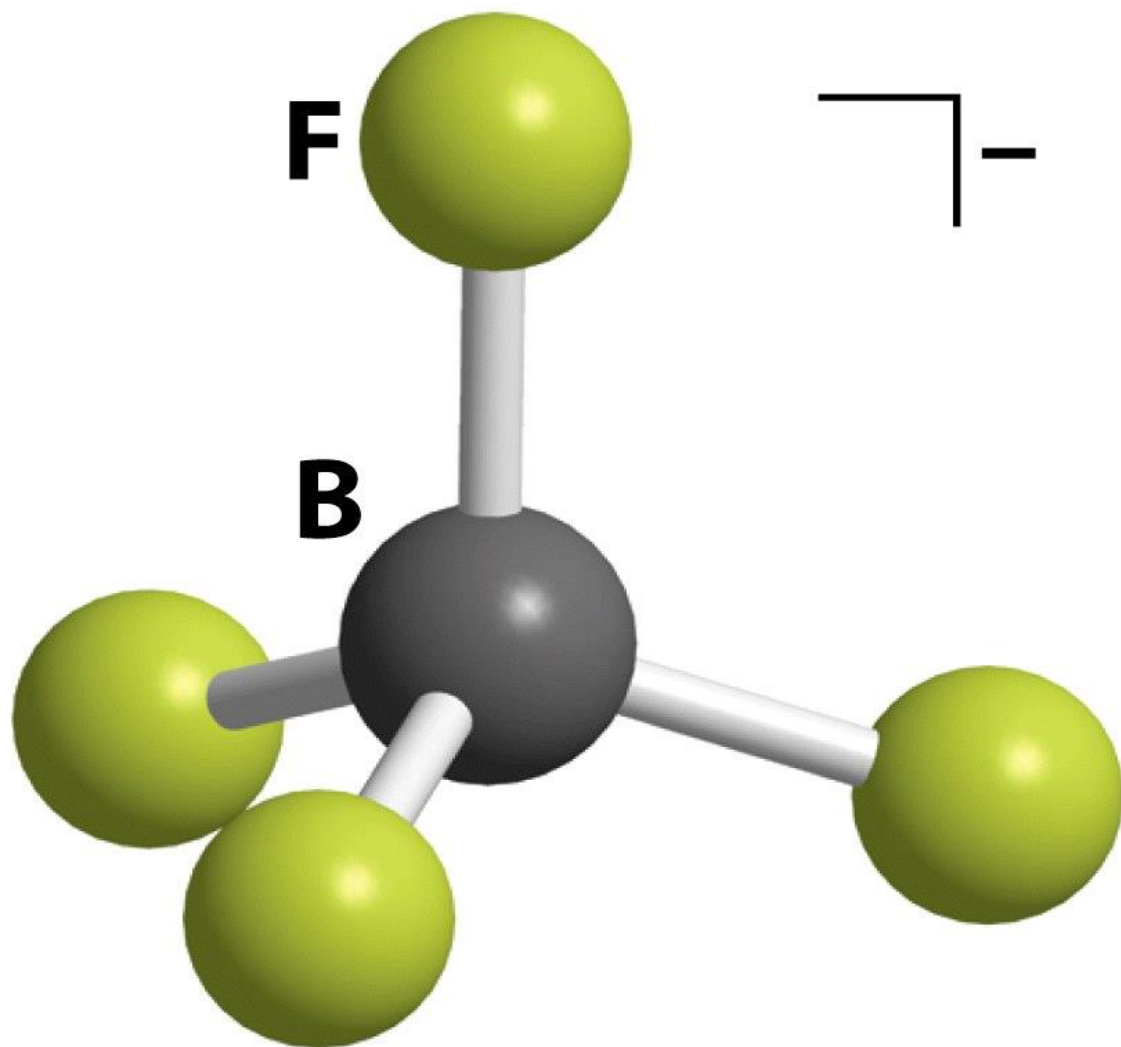


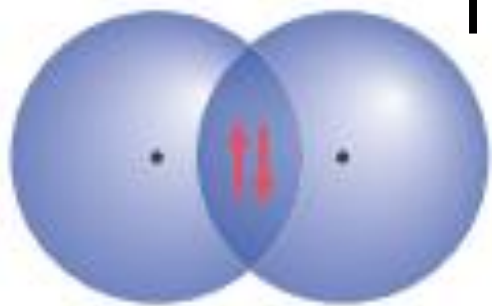
Teoria di Lewis (1916)

Regole di Lewis per gli elettroni di valenza in una molecola :

- di solito per formare un legame si appaiano 2 elettroni (conseguenza del principio di esclusione di Pauli), indicati con due punti o una linea;
- per la maggior parte degli atomi ci saranno al massimo 8 elettroni nel guscio di valenza (**regola dell'ottetto**);
- per gli elementi con orbitali *d* accessibili il guscio di valenza può essere espanso oltre l'ottetto.
- le molecole cercheranno di avere l'energia più bassa possibile, e quindi si formerà il maggior numero di legami possibile, si formeranno i legami più forti possibili e la disposizione degli atomi nelle molecole sarà tale da minimizzare le energie di repulsione.



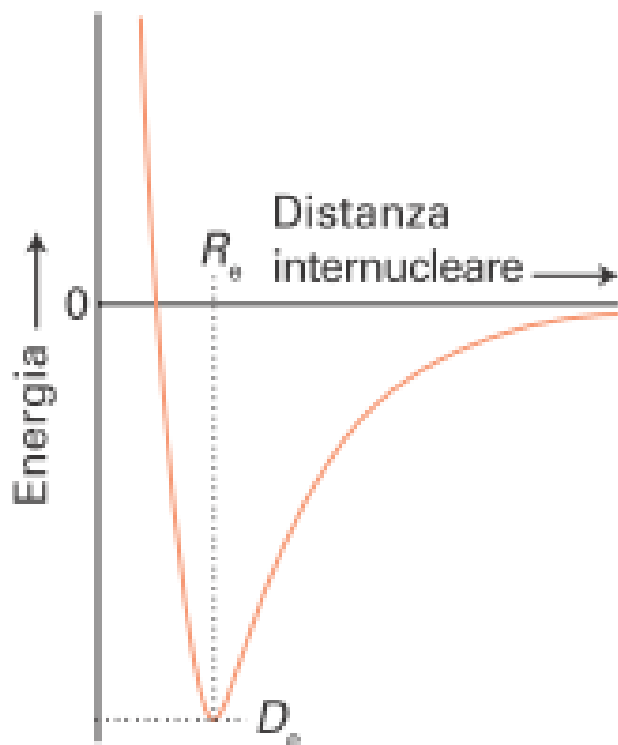




Teoria del legame di valenza (VB) (*L. Pauling*)

$$\Psi_{\text{cov}} = \Psi_{A(1)}\Psi_{B(2)} + \Psi_{A(2)}\Psi_{B(1)}$$

303 kJ mol⁻¹ a 87 pm



$$\Psi = a\Psi_{\text{cov}} + c\Psi_A^-\Psi_B^+ + c\Psi_A^+\Psi_B^- = a\Psi_{\text{cov}} + c\Psi_{\text{ion}}$$

398 kJ mol⁻¹ a 75 pm

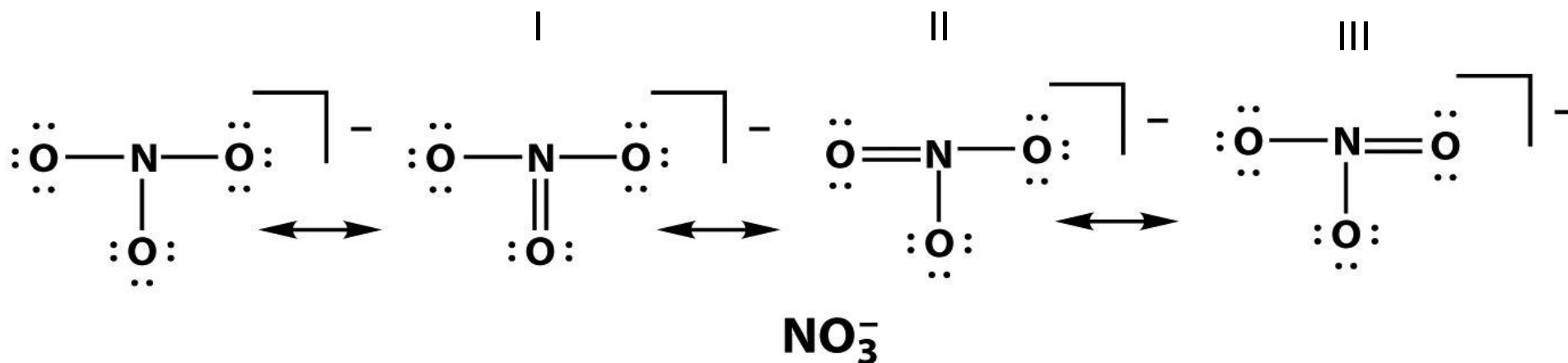


Ibrido di Risonanza
fra strutture canoniche

458 kJ mol⁻¹ a 74 pm

Risonanza

$$\Psi = (1-\lambda)\Psi_{\text{cov}} + \lambda\Psi_{\text{ion}}$$



$$\Psi = a\Psi_{\text{I}} + b\Psi_{\text{II}} + c\Psi_{\text{III}} \quad (\text{con } a = b = c)$$

Strutture canoniche

*L'energia della funzione d'onda risultante è inferiore a quella di ognuna delle funzioni contribuenti (tutte uguali in questo caso) e la differenza è detta **energia di risonanza***

Carica formale: la carica che un atomo dovrebbe avere in una molecola se tutti gli atomi avessero la stessa elettronegatività

Elettronegatività = la capacità di un atomo in una molecola di attirare elettroni su di sé

Elettronegatività di Pauling, χ^P

$$D(X-Y)_{\text{misurata}} > \frac{1}{2}[D(X-X) + D(Y-Y)]$$

H 2.2								
Li 1.0	Be 1.6			B 2.0	C 2.6	N 3.0	O 3.4	F 4.0
Na 0.9	Mg 1.3			Al(III) 1.6	Si 1.9	P 2.2	S 2.6	Cl 3.2
K 0.8	Ca 1.0	(d-block elements)		Ga(III) 1.8	Ge(IV) 2.0	As(III) 2.2	Se 2.6	Br 3.0
Rb 0.8	Sr 0.9			In(III) 1.8	Sn(II) 1.8 Sn(IV) 2.0	Sb 2.1	Te 2.1	I 2.7
Cs 0.8	Ba 0.9			Tl(I) 1.6 Tl(III) 2.0	Pb(II) 1.9 Pb(IV) 2.3	Bi 2.0	Po 2.0	At 2.2

$$\Delta\chi = \chi^P(Y) - \chi^P(X) = \sqrt{\Delta D} \quad (D \text{ in eV})$$

Stimare l'energia di legame di Br–F, $D(\text{Br–F})$

$$D(\text{F–F}) = 158 \text{ kJ mol}^{-1}$$

$$\chi^{\text{P}}(\text{F}) = 4.0$$

$$D(\text{Br–Br}) = 224 \text{ kJ mol}^{-1}$$

$$\chi^{\text{P}}(\text{Br}) = 3.0$$

$$\Delta D = [D(\text{Br–F})_{\text{sperimentale}}] - \frac{1}{2}\{[D(\text{Br–Br})] + [D(\text{F–F})]\}$$

$250.2 \text{ kJ mol}^{-1}$

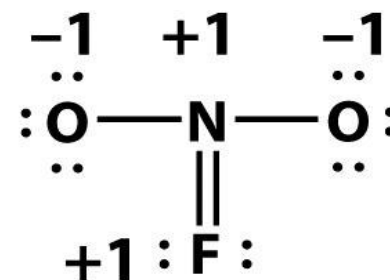
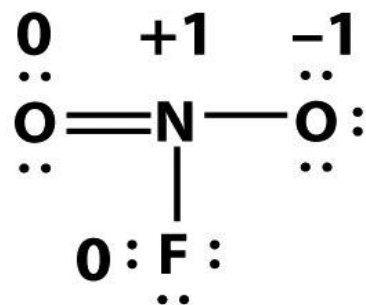
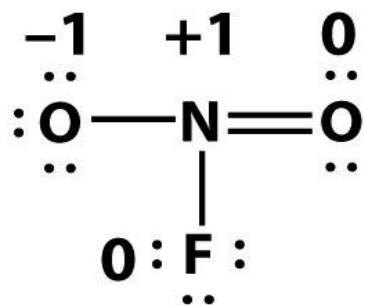
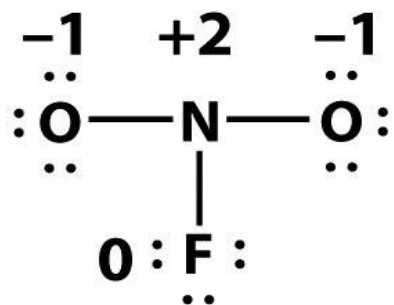
$$\sqrt{\Delta D} = \chi^{\text{P}}(\text{F}) - \chi^{\text{P}}(\text{Br}) = 1.0$$

$$\Delta D = 1.0 \text{ eV} = 96.5 \text{ kJ mol}^{-1}$$

$$[D(\text{Br–F})_{\text{stimato}}] = \Delta D + \frac{1}{2}\{[D(\text{Br–Br})] + [D(\text{F–F})]\}$$

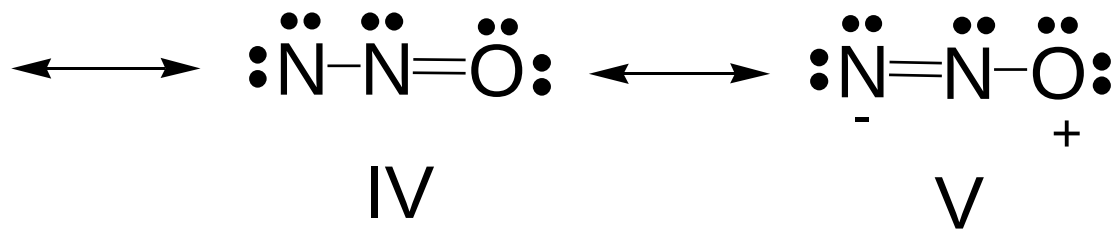
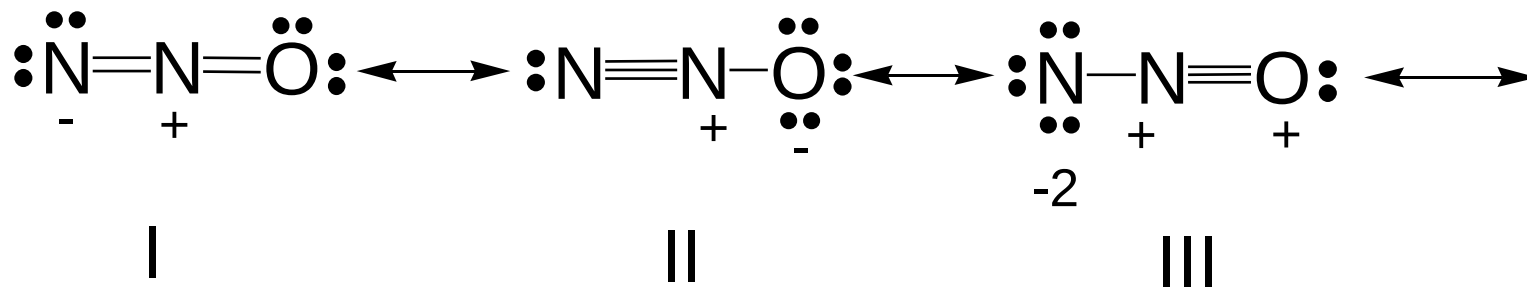
$$[D(\text{Br–F})_{\text{stimato}}] = 96.5 + \frac{1}{2}\{224 + 158\} = 287.5 \text{ kJ mol}^{-1}$$

Cariche Formali (Q_F)



$$Q_F = N_A - N_{LP} - \frac{1}{2}N_{BP}$$

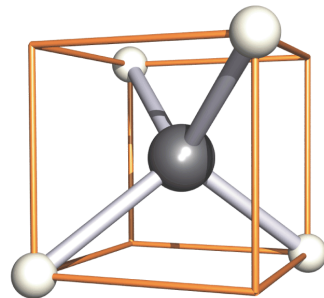
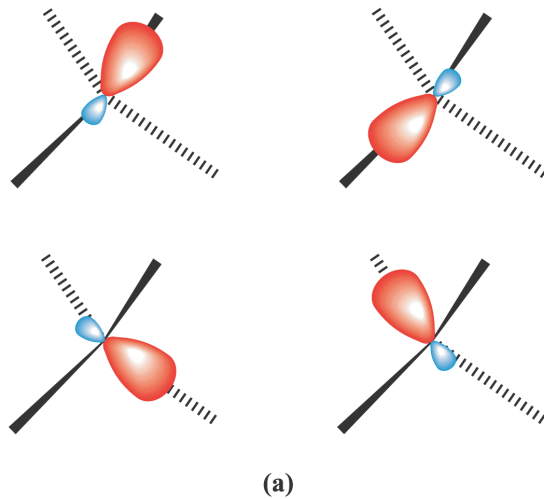
16 elettroni



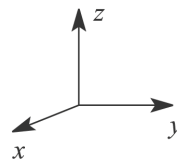
Promozione e Ibridizzazione

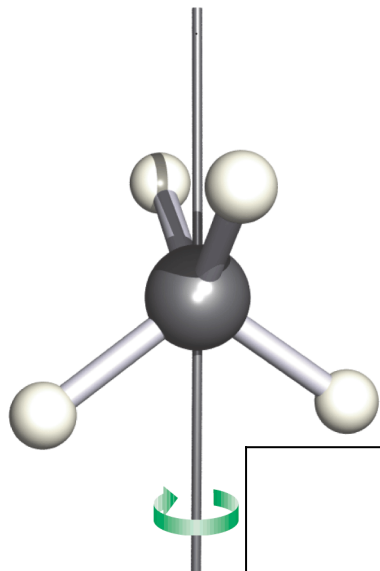
(il problema della direzionalità degli orbitali atomici dell'atomo centrale)

ground state $[\text{He}]2s^2 2p_x^1 2p_y^1 \rightarrow$ stato eccitato di valenza $[\text{He}] 2s^1 2p_x^1 2p_y^1 2p_z^1$
406 kJ mol⁻¹



(b)



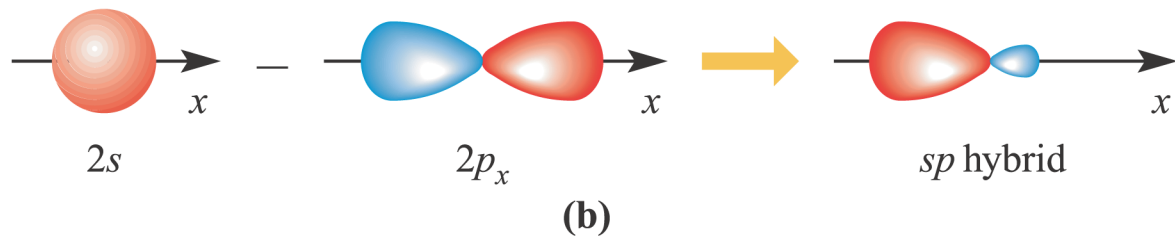
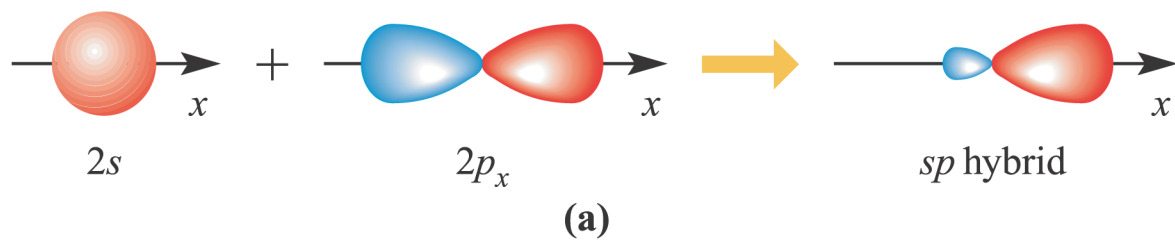


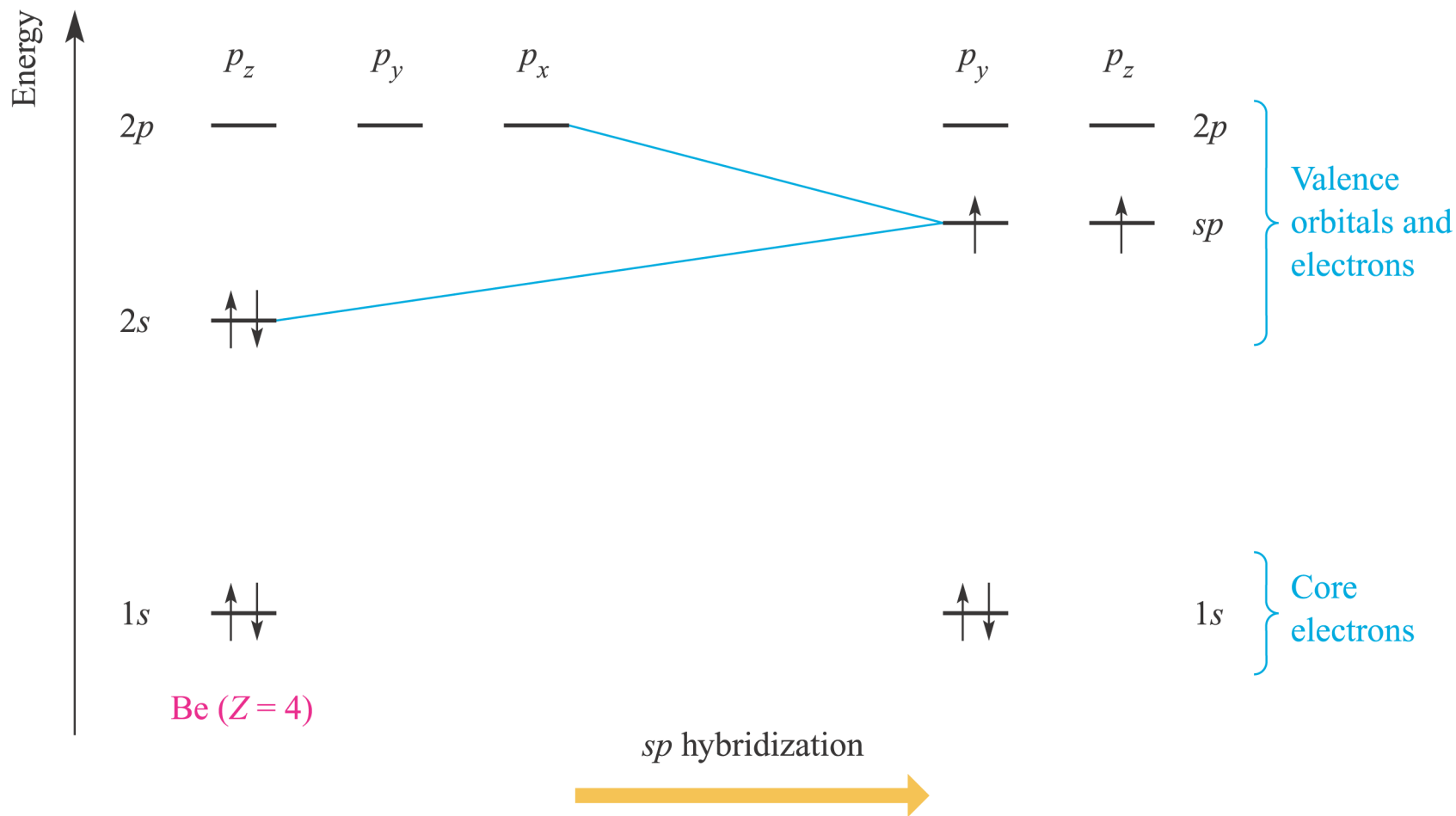
E	$8C_3$	$3C_2$	$6S_4$	$6\sigma_d$
4	1	0	0	2

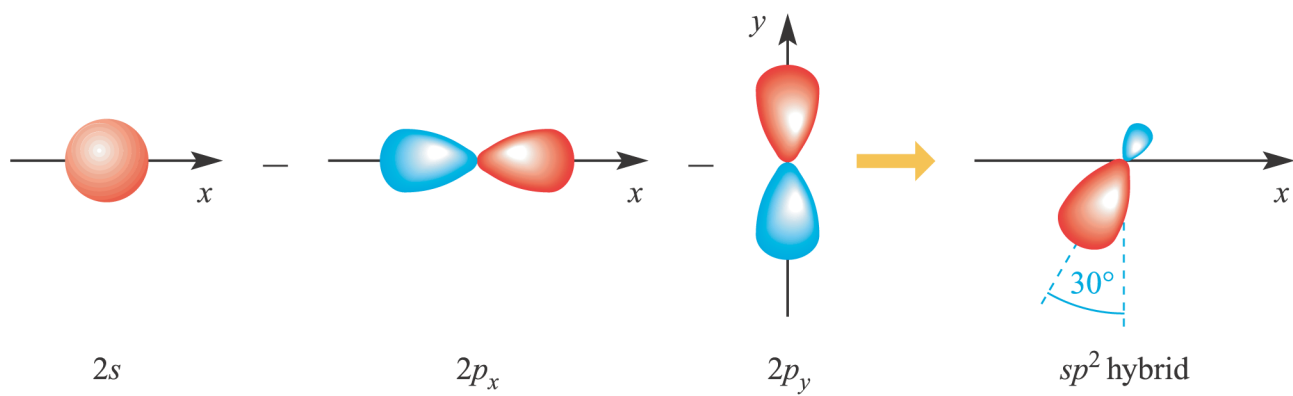
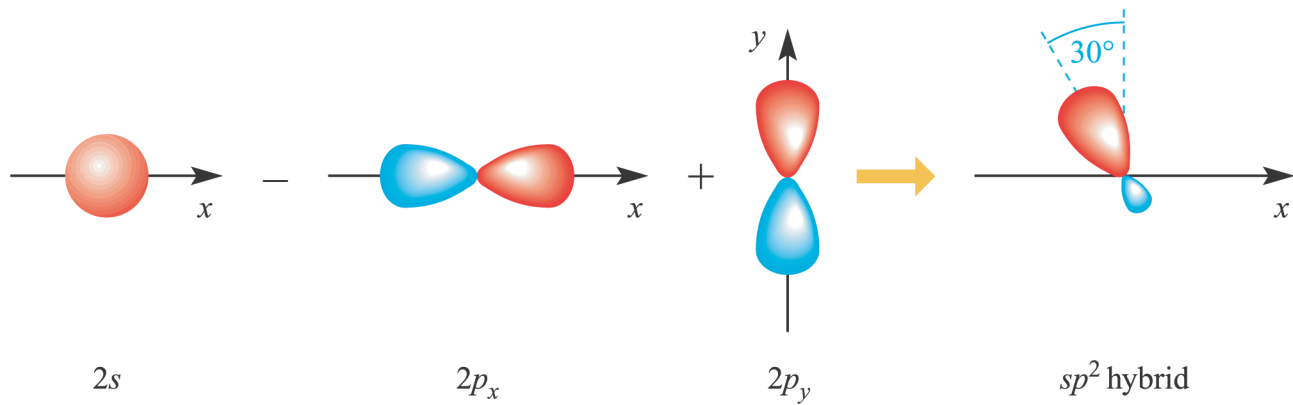
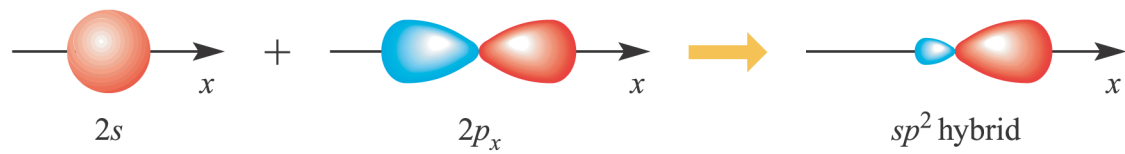
$$A_1 + T_2$$

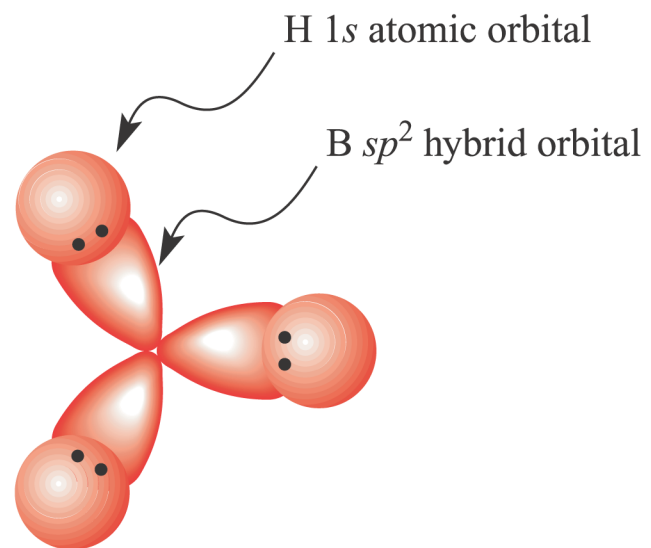
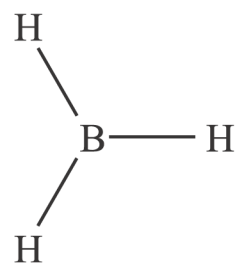
Tabella dei caratteri per il gruppo puntuale T_D

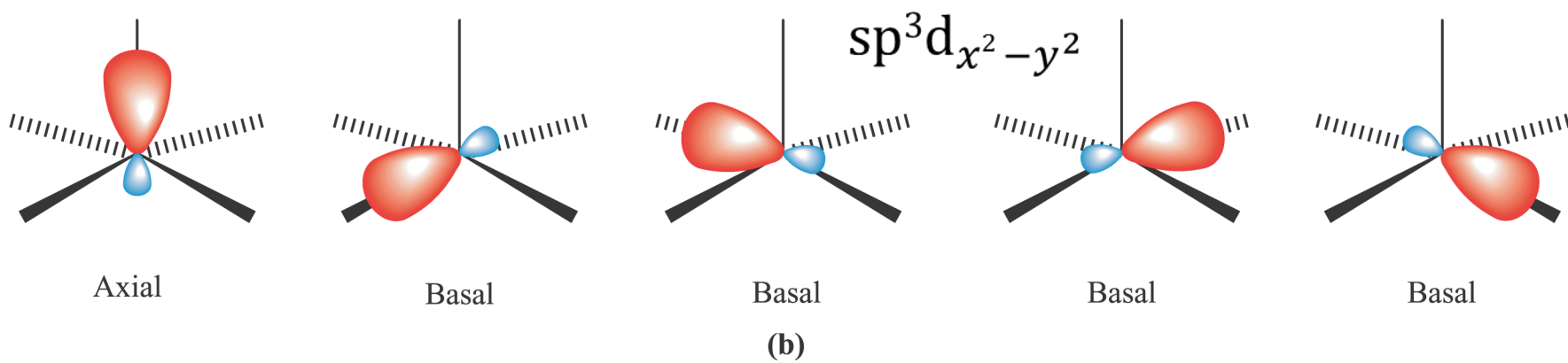
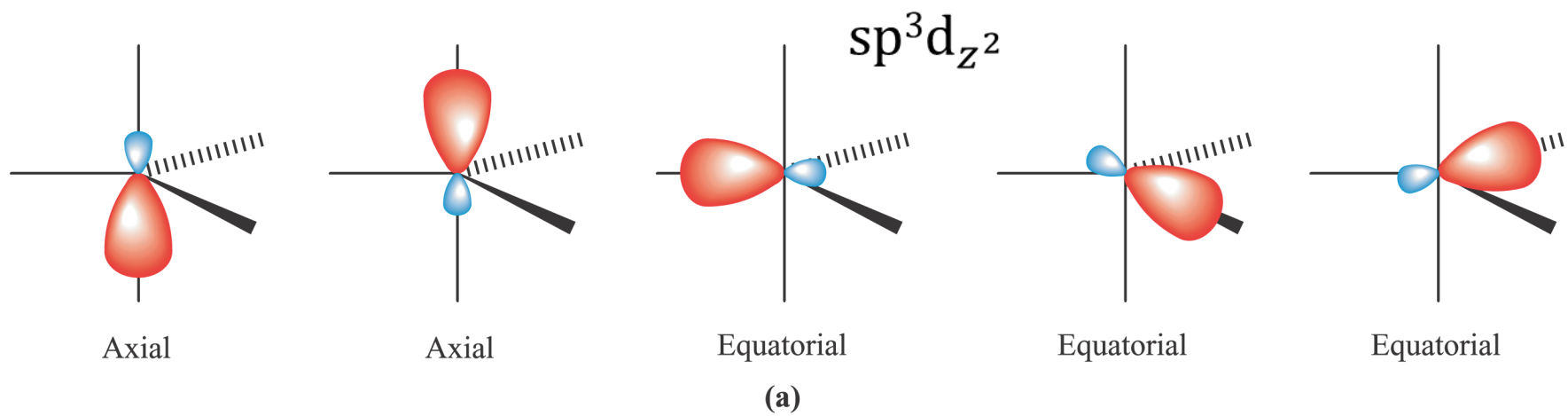
	E	$8C_3$	$3C_2$	$6S_4$	$6\sigma_d$	linear, rotations	quadratic
A_1	1	1	1	1	1		$x^2+y^2+z^2$
A_2	1	1	1	-1	-1		
E	2	-1	2	0	0		$(2z^2-x^2-y^2, x^2-y^2)$
T_1	3	0	-1	1	-1	(R_x, R_y, R_z)	
T_2	3	0	-1	-1	1	(x, y, z)	(xy, xz, yz)









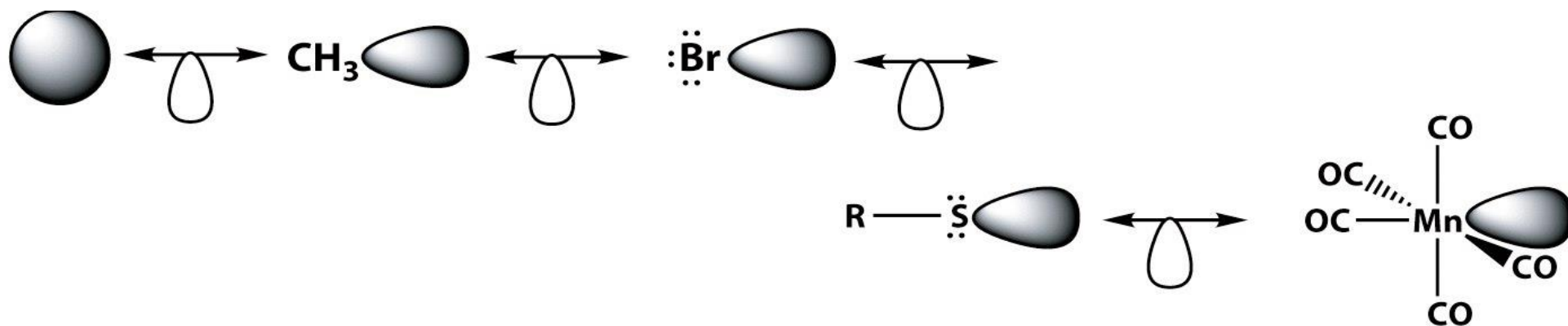


Sovrapposizione

$$sp > sp^2 > sp^3 \gg p$$

Molecola	Ibridizzazione	Energia legame C-H (kJ/mol)	Lunghezza legame C-H (pm)
Acetilene	sp	500	106.1
Etilene	sp ²	400	108.6
Metano	sp ³	410	109.3

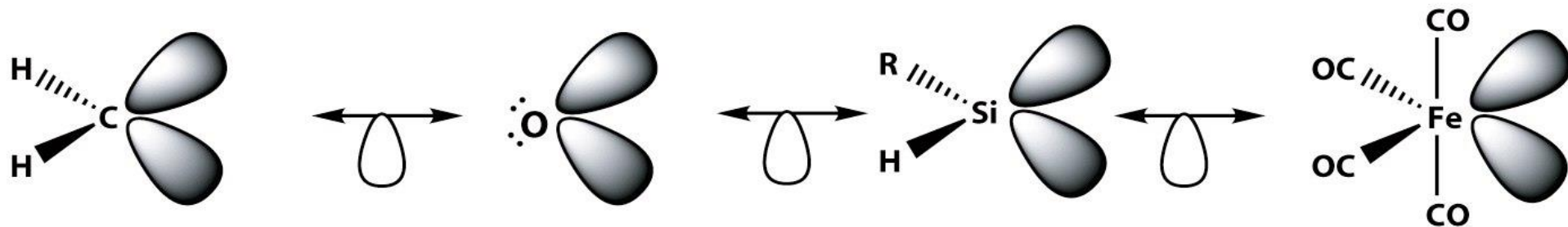
Serie di frammenti isolobali



I frammenti hanno:

- stessa simmetria
- energie simili
- stessa occupazione elettronica

Serie di frammenti isolobali



Serie di frammenti isolobali

