Formulazione di Schroedinger dell'atomo di idrogeno:

$$H = -\frac{\hbar^2}{2M} \nabla_R^2 - \frac{\hbar^2}{2m} \nabla_{r_e}^2 - \frac{Ze^2}{4\pi \varepsilon_0 |R - r_e|}$$

Energia cinerica dei nuclei degli elettroni

energia potenziale

e-, m

Nota: Poiche **I'H non dipende esplicitamente dallo Spin dell'elettrone**, la funzione d'onda sarà esprimibile come prodotto della componente spaziale e di Spin:

$$\psi(q) = \chi_{s,ms}\psi(r)$$

Dove χ_{ms} sono gli autostati dell'operatore Sz ed S² con autovalori s=1/2 e ms=+-1/2 (Note1)

e $\psi(r)$ è soluzione dell'eq. Sch. :

$$H\psi(r) = E\psi(r)$$

Passando nel sistema di riferimento del centro di massa

$$H = -\frac{\hbar^2}{2\mu} \nabla^2_{\mathbf{r}} - \frac{Ze^2}{4\pi\varepsilon_0 r} \quad (\mathbf{r} \text{ è la coordinata relativa } \mathbf{r} = \mathbf{r_e} - \mathbf{R})$$

Con μ =Mm/(M+m) massa ridotta del sistema.

Introducendo il momento angolare L possiamo riscrivere l'equazione di Sch.in coordinate polari come:

$$\left[-\frac{\hbar^2}{2\mu} \frac{1}{r^2} \frac{\partial}{\partial r} \left(r^2 \frac{\partial}{\partial r} \right) + \frac{\mathbf{L}^2}{2\mu r^2} - \frac{Ze^2}{4\pi\epsilon_0 r} \right] \Psi(r, \theta, \phi) = E\Psi(r, \theta, \phi)$$
 Vedi note (p5-9)

Dove abbiamo raggruppato tutta la dipendenza angolare nell'operatore **L=r**x**p**

Le funzioni d'onda angolari (Le armoniche sferiche autofunzioni di L2 ed Lz):

Le funzioni d'onda angolari sono date dalle armoniche sferiche: $Y_{\ell m}(\theta,\phi) = \frac{1}{\sqrt{2\pi}} e^{im\phi} \Theta_{\ell,m}(\theta)$

$$Y_{\ell m}(\theta, \phi) = \frac{1}{\sqrt{2\pi}} e^{im\phi} \Theta_{\ell, m}(\theta)$$

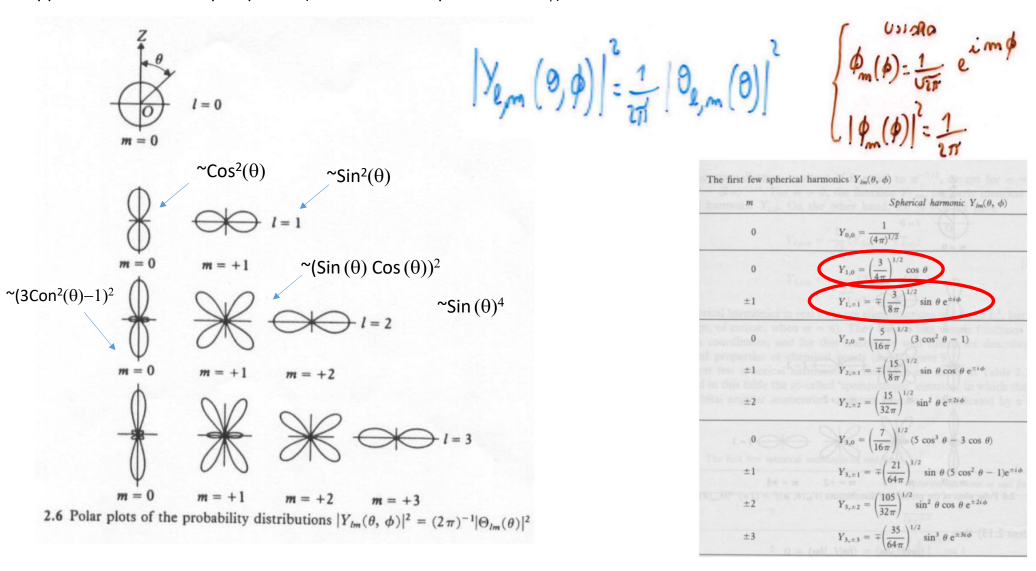
Normalizzate da $\int |Y_{\ell m}(\theta, \phi)|^2 d\Omega = \int |Y_{\ell m}(\theta, \phi)|^2 \sin^2\theta d\theta d\phi = 1$

Le armoniche sferiche detescrivono la distribuzione angolare della carica nei vari orbitali (importante per la formazione e la direzionalità dei legami chimici).

Possiamo rappresentare un plot polare (eliminando la dipendenza da ϕ)

m y On the	Spherical harmonic $Y_{lm}(\theta, \phi)$
0	$Y_{0,0} = \frac{1}{(4\pi)^{1/2}}$
0	$Y_{1,0} = \left(\frac{3}{4\pi}\right)^{1/2} \cos \theta$
±1	$Y_{1,\pm 1} = \mp \left(\frac{3}{8\pi}\right)^{1/2} \sin \theta \mathrm{e}^{\pm i\phi}$
0	$Y_{2,0} = \left(\frac{5}{16\pi}\right)^{1/2} (3\cos^2\theta - 1)$
±1 minutes	$Y_{2,\pm 1} = \mp \left(\frac{15}{8\pi}\right)^{1/2} \sin \theta \cos \theta e^{\pm i\phi}$
±2	$Y_{2,\pm 2} = \left(\frac{15}{32\pi}\right)^{1/2} \sin^2 \theta \ e^{\pm 2i\phi}$
= 0	$Y_{3,0} = \left(\frac{7}{16\pi}\right)^{1/2} (5 \cos^3 \theta - 3 \cos \theta)$
±1	$Y_{3,\pm 1} = \mp \left(\frac{21}{64\pi}\right)^{1/2} \sin \theta (5 \cos^2 \theta - 1) e^{\pm i\phi}$
±2	$Y_{3,\pm 2} = \left(\frac{105}{32\pi}\right)^{1/2} \sin^2 \theta \cos \theta e^{\pm 2i\phi}$
±3	$Y_{3,\pm 3} = \mp \left(\frac{35}{64\pi}\right)^{1/2} \sin^3 \theta e^{\pm 3i\phi}$

Rappresentazione in un plot polare (eliminando la dipendenza da ϕ)

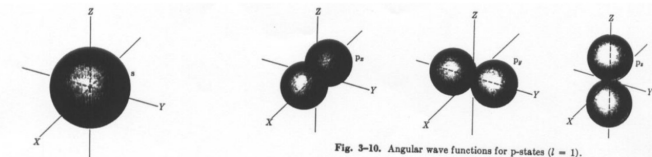


Armoniche sferiche in forma reale:

-Si usano spesso per mostrare la direzionalità del legame chimico e sono autostati di L^2 ed L_z^2 (ma non di L_z , come $Y_{\ell m}$)

ı	m	Spherical harmonic in real form
0	0	$s = \frac{1}{(4\pi)^{1/2}}$
1	0	$p_s = \left(\frac{3}{4\pi}\right)^{1/2} \cos \theta$
	1	$p_x = \left(\frac{3}{4\pi}\right)^{1/2} \sin \theta \cos \phi$
		$p_y = \left(\frac{3}{4\pi}\right)^{1/2} \sin \theta \sin \phi$
2	0	$d_{3\pi^2-r^2} = \left(\frac{5}{16\pi}\right)^{1/2} (3\cos^2\theta - 1)$
	1	$d_{xx} = \left(\frac{15}{4\pi}\right)^{1/2} \sin \theta \cos \theta \cos \phi$
		$d_{yx} = \left(\frac{15}{4\pi}\right)^{1/2} \sin \theta \cos \theta \sin \phi$
	2	$d_{x^2-y^2} = \left(\frac{15}{16\pi}\right)^{1/2} \sin^2\theta \cos 2\phi$
		$d_{xy} = \left(\frac{15}{16\pi}\right)^{1/2} \sin^2 \theta \sin 2\phi$

-La direzionalità della ditribuzione di carica viene spesso mostrata mettendo in un grafico il valore dell'armonica in forma reale $(Y(\theta, \phi))$ per ogni direzione dello spazio



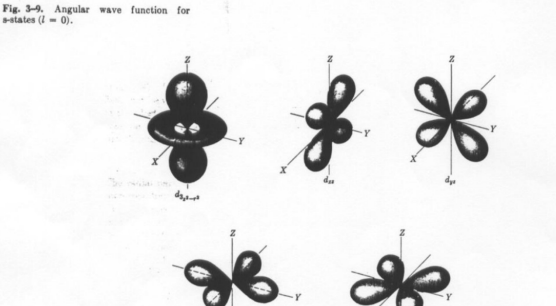
Palloncino

https://www.youtube.com/watch?time continu e=829&v=Sy464IGGdCM

https://www.youtube.com/watch?v=4z4QdigPq8&t=0s&list=PLvW4qpQWIwuM1MafNyvBnJFf4 Vgke k-L&index=3

Notazione spettroscopica:

Gli orgitali si identificano con il valore l del momento angolare: 0=s; 1=p; 2=d; 3=f;...



Proprietà delle armoniche sferiche:

- -La distribuzione mediata du tutti gli stati degeneri m: $\sum_{m=-\ell}^{\ell} |Y_{\ell m}(\theta,\phi)|^2$, ha simmetria sferica
 - => La distribuzione di carica mediata su tutti gli stati degeneri ha simmetria sferica se il potenziale ha simmetria sferica (m degenere per tutti i potenziali centrosimmetrici!)
 - => per misurare una distribuzione di carica di un orbitale ad m definito dobbiamo introdurre un campo (elettrico o magnetico) che rimuova la simmetria sferica
- $Y_{\ell m}(\theta, \phi)$ ha parità (-1)^{ℓ}
 - \Rightarrow Autofunzioni con ℓ pari sono pari per trasformazioni r --> -r
 - \Rightarrow Autofunzioni con ℓ dispari sono dispari per trasformazioni r --> -r

Introducendo il momento angolare L possiamo riscrivere l'equazione di Sch.in coordinate polari come:

$$\left[-\frac{\hbar^2}{2\mu} \frac{1}{r^2} \frac{\partial}{\partial r} \left(r^2 \frac{\partial}{\partial r} \right) + \frac{\mathbf{L}^2}{2\mu r^2} - \frac{Ze^2}{4\pi\epsilon_0 r} \right] \Psi(r, \theta, \phi) = E\Psi(r, \theta, \phi)$$
 Vedi note (p5-9)

Dove abbiamo raggruppato tutta la dipendenza angolare nell'operatore $\mathbf{L}=\mathbf{r}\times\mathbf{p}$ Si dimostra in maniera semplice che $[H,L_z]=[H,L^2]=0$ (sia il momento angolare totale che le sue proiezioni sono conservate) E di conseguenza le autofunzioni possono essere scritte nella forma:

$$\Psi(r,\theta,\phi)=R(r)Y_{\ell m}(\theta,\phi)$$

Dove abbiamo introdotto <u>le armoniche</u> $Y_{\ell m}(\theta, \phi)$ <u>che vengono definite come le autofunzioni simultanee di degli operatori L² ed L_z e che quindi soddisfano le eq. agli autovalori:</u>

$$L^{2} Y_{\ell m}(\theta, \phi) = \hbar^{2} \ell (\ell+1) Y_{\ell m}(\theta, \phi)$$

$$L_{z} Y_{\ell m}(\theta, \phi) = \hbar m Y_{\ell m}(\theta, \phi)$$

Con il numero quantico magnetico m che assume $2\ell+1$ valori compresi tra $-\ell < m < \ell$, per ogni valore del momento angolare ℓ

Componente Radiale della funzione d'onda:

Mentre le funzioni R(r) e gli autovalori di energia si possono ricavare risolvendo l'equazione Radiale (vedi note Radial)

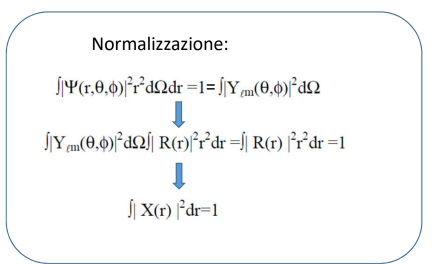
$$\left[-\frac{\hbar^2}{2\mu} \frac{1}{r^2} \frac{\partial}{\partial r} \left(r^2 \frac{\partial}{\partial r} \right) + \frac{\hbar^2 \ell (\ell + 1)}{2\mu r^2} - \frac{Ze^2}{4\pi \epsilon_0 r} \right] R(r) = ER(r)$$

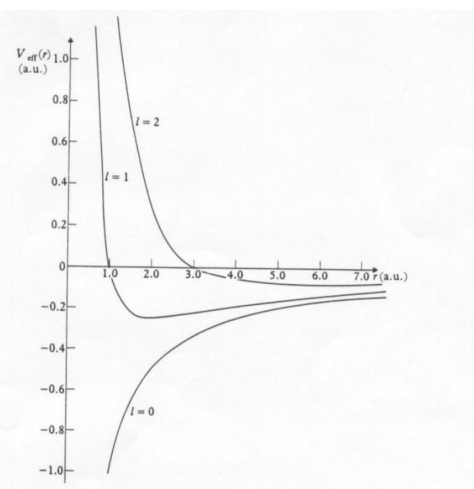
Sostituendo R(r)=X(r)/r si ottiene un equazione:

$$\left[-\frac{\hbar^2}{2\mu} \frac{\mathrm{d}^2}{\mathrm{dr}^2} + \frac{\hbar^2 \ell(\ell+1)}{2\mu r^2} - \frac{Z\mathrm{e}^2}{4\pi \varepsilon_0 r} \right] \mathbf{u} (r) = \mathbf{E} \mathbf{u}(r)$$

$$V(r)$$

V(r) è un potenziale coulombiano «schermato/corretto» Della forza centrifuga degli elettroni con №0





3.1 The effective potential $V_{\rm eff}$ (r) given by [3.9], for the case Z=1 and $\mu=m$, and the values l=0,1,2. Atomic units are used (see Appendix 11), so that $V_{\rm eff}(r)$ is expressed in units $e^2/(4\pi\varepsilon_0 a_0)$ and r in units of a_0 , where a_0 is the Bohr radius [1.86].

- Il sistema sarà legato solo con E<0
- Per E>0 il sistema non ammetterà stati legati discreti

=> La probabilità di trovare un e- in zero sarà tanto più piccola tanto più grande è ℓ

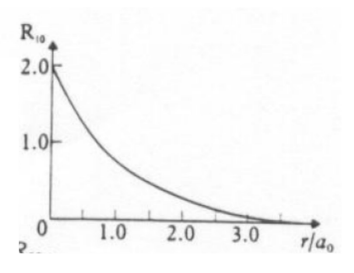
Vengono etichettate con i valori dei numeri quantici principale (n) e di momento angolare (ℓ);

$$R_{n\ell}(r) = N_{n\ell} e^{-\frac{\rho}{2}} L_{n+\ell}^{2\ell+1}(\rho) \qquad \text{Con } \rho = 2Zr/na_{\mu} \qquad \text{ed} \quad a_{\mu} = a_0 m/\mu \quad \text{(Con a0 raggio di Bohr)}$$

$$\text{Con } n = 1, 2 \text{ ed } \ell = 0 ... n - 1$$

Le prime finzioni d'onda radiali per n ed ℓ piccoli

$$R_{10}(r) = 2(Z/a_0)^{3/2} \exp(-Zr/a_0)$$



Vengono etichettate con i valori dei numeri quantici principale (n) e di momento angolare (ℓ);

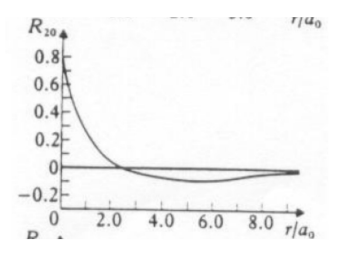
$$R_{n\ell}(r) = N_{n\ell} e^{-\frac{\rho}{2}} L_{n+\ell}^{2\ell+1}(\rho) \qquad \text{Con } \rho = 2Zr/na_{\mu} \qquad \text{ed} \quad a_{\mu} = a_0 m/\mu \quad \text{(Con a0 raggio di Bohr)}$$

$$\text{Con } n = 1, 2 \text{ ed } \ell = 0 ... n-1$$

Le prime finzioni d'onda radiali per n ed ℓ piccoli

$$R_{10}(r) = 2(Z/a_0)^{3/2} \exp(-Zr/a_0)$$

$$R_{20}(r) = 2(Z/2a_0)^{3/2}(1 - Zr/2a_0) \exp(-Zr/2a_0)$$



Vengono etichettate con i valori dei numeri quantici principale (n) e di momento angolare (ℓ);

$$R_{n\ell}(r) = N_{n\ell} e^{-\frac{\rho}{2}} L_{n+\ell}^{2\ell+1}(\rho) \qquad \text{Con } \rho = 2Zr/na_{\mu} \qquad \text{ed} \qquad \text{(Con a0 raggio di Bohr)}$$

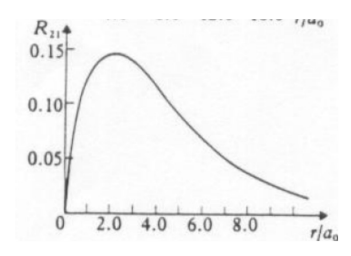
$$\text{Con } n = 1, 2 \text{ ed } \ell = 0 ... n-1$$

Le prime finzioni d'onda radiali per n ed ℓ pic

$$R_{10}(r) = 2(Z/a_0)^{3/2} \exp(-Zr/a_0)$$

$$R_{20}(r) = 2(Z/2a_0)^{3/2}(1 - Zr/2a_0) \exp(-Zr/2a_0)$$

$$R_{21}(r) = \frac{1}{\sqrt{3}} (Z/2a_0)^{3/2}(Zr/a_0) \exp(-Zr/2a_0)$$



Vengono etichettate con i valori dei numeri quantici principale (n) e di momento angolare (ℓ);

$$R_{n\ell}(r) = N_{n\ell} e^{-\frac{\rho}{2}} L_{n+\ell}^{2\ell+1}(\rho) \qquad \text{Con } \rho = 2Zr/na_{\mu} \qquad \text{ed} \quad a_{\mu} = a_0 m/\mu \quad \text{(Con a0 raggio di Bohr)}$$

$$\text{Con } n = 1, 2 \text{ ed } \ell = 0 ... n-1$$

Le prime finzioni d'onda radiali per n ed ℓ piccoli

$$R_{10}(r) = 2(Z/a_0)^{3/2} \exp(-Zr/a_0)$$

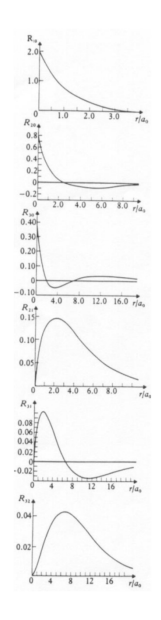
$$R_{20}(r) = 2(Z/2a_0)^{3/2}(1 - Zr/2a_0) \exp(-Zr/2a_0)$$

$$R_{21}(r) = \frac{1}{\sqrt{3}} (Z/2a_0)^{3/2}(Zr/a_0) \exp(-Zr/2a_0)$$

$$R_{30}(r) = 2(Z/3a_0)^{3/2}(1 - 2Zr/3a_0 + 2Z^2r^2/27a_0^2) \exp(-Zr/3a_0)$$

$$R_{31}(r) = \frac{4\sqrt{2}}{9} (Z/3a_0)^{3/2}(1 - Zr/6a_0)(Zr/a_0) \exp(-Zr/3a_0)$$

$$R_{32}(r) = \frac{4}{27\sqrt{10}} (Z/3a_0)^{3/2}(Zr/a_0)^2 \exp(-Zr/3a_0)$$



Vengono etichettate con i valori dei numeri quantici principale (n) e di momento angolare (ℓ);

$$R_{n\ell}(r) = N_{n\ell} e^{-\frac{\rho}{2}} L_{n+\ell}^{2\ell+1}(\rho) \qquad \text{Con } \rho = 2Zr/na_{\mu} \qquad \text{ed} \quad a_{\mu} = a_0 m/\mu \quad \text{(Con a0 raggio di Bohr)}$$

$$\text{Con } n = 1, 2 \text{ ed } \ell = 0 ... n-1$$

Le prime finzioni d'onda radiali per n ed ℓ piccoli

$$R_{10}(r) = 2(Z/a_0)^{3/2} \exp(-Zr/a_0)$$

$$R_{20}(r) = 2(Z/2a_0)^{3/2}(1 - Zr/2a_0) \exp(-Zr/2a_0)$$

$$R_{21}(r) = \frac{1}{\sqrt{3}} (Z/2a_0)^{3/2}(Zr/a_0) \exp(-Zr/2a_0)$$

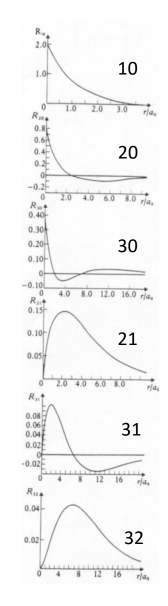
$$R_{30}(r) = 2(Z/3a_0)^{3/2}(1 - 2Zr/3a_0 + 2Z^2r^2/27a_0^2) \exp(-Zr/3a_0)$$

$$R_{31}(r) = \frac{4\sqrt{2}}{9} (Z/3a_0)^{3/2}(1 - Zr/6a_0)(Zr/a_0) \exp(-Zr/3a_0)$$

$$R_{32}(r) = \frac{4}{27\sqrt{10}} (Z/3a_0)^{3/2}(Zr/a_0)^2 \exp(-Zr/3a_0)$$

Note:

-Solo per l=0 la funzione d'onda è ≠0 nell' origine -Per l≠0 la funzione d'onda per r piccoli è proporzionale a rl. Questo termine «forza» la probabilità a rimanere piccola nell'origine (termine repulsivo nell'H prop. a l(l+1)) -Il polinomio di Laguerre ha n, zeri (n, =n-l-1) ⇒ La densità ha n-l massimi -Per un dato n orbitali con l maggiore sono più grand



Le funzioni d'onda spaziali sono quindi definite dai tre numeri quantici $n \neq \ell$ ed m

$$\Psi(r,\theta,\phi) = R_{nl}Y_{lm}(\theta,\phi)$$

E gli autovalori in energia sono dati da

$$E_n = -\frac{1}{2}\mu e^2 \frac{(Z\alpha)^2}{n^2} \qquad \text{Con} \quad \alpha = \frac{e^2}{4\pi\epsilon_0 \hbar e} = \frac{1}{137} \qquad \text{costante di struttura fine.}$$

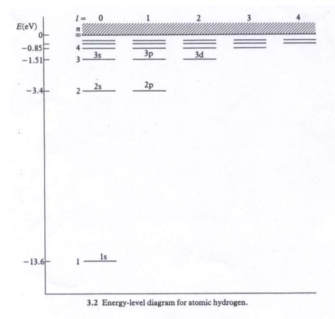
Che possono essere espressi come:

$$E_n = -R(\mu) \frac{Z^2}{n^2} = -\frac{\mu}{m} R_{\infty} \frac{Z^2}{n^2}$$
 Dove $R_{\infty} = 109737 \text{cm}^{-1} = 13.6 \text{ eV} = 2.17 \times 10^{-18} \text{J}$

Possiamo notare:

- 1) Sono presenti infiniti livelli discreti -> Il potenziale Coulombiano tende a 0 lentamente => i livelli si infittiscono all' ∞
- 2) Gli autovalori di energia dipendono solo dal numero quantico *n* e coincidono con quelli ricavati nel modello di Bohr

è la costante di Rydberg (con M nucleo ∞)



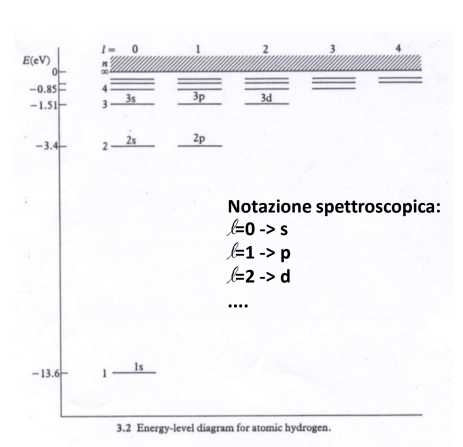
- 3) Gli stati risultano degeneri in ℓ ed m
 - -Degenerazione in *m* dovuta alla simmetria dello spazio (il valore di energia non può dipendere dal momento angolare)
 - -Degenerazione in ℓ è «accidentale»: dipende dalla dipendenza 1/r del potenziale Coulombiano
- 4) La degenerazione dei livelli energetici è quindi data da: $_{d=2}\sum_{i=0}^{n-1}(2\ell+1)=2n^2 \quad dove \ abbiamo \ considerato \ che \ \ell=0... \ n-1 \ e$ per ogni valore di ℓ abbiamo 2 ℓ +1 valori di m possibili e la degenerazione di spin (m_s =-1/2 e 1/2).

Riassumendo la funzione d'onda può essere espressa come

$$\psi(\mathbf{q}) = \chi_{ms} \psi_{n\ell m}(\mathbf{r}) = \chi_{ms} R_{n\ell} (\mathbf{r}) Y_{\ell m}(\theta, \phi)$$

Che abbiamo costruito come <u>l'autofunzione simultanea degli</u> <u>operatori, H,L^2,L_z,S^2,S_z </u> tre numeri quantici n,ℓ ed m, m_s sono legati dalle relazioni:

- n=1,2,3..
- *l*=0, ... n-1
- m=-l,-l+1,...,l-1, l
- $m_s = -1/2, 1/2$



Significato della funzione d'onda elettronica e la densità di carica: $\rho(\mathbf{r})=-e |\psi_{n\ell m}(\mathbf{r})|^2$

Abbiamo già visto come l'indeterminazione non consenta di definire delle orbite definite, ma la distribuzione di carica è discussa solo in termini probabilistici -> $\Delta x \cdot \Delta v \ge \frac{h}{2\pi m} \Rightarrow \Delta x \ge \frac{6.63 \cdot 10^{-34}}{6.28 \cdot 9.1 \cdot 10^{-31} \cdot 0.2 \cdot 10^6} \implies \Delta x \ge 5 \cdot 10^{-10} m$

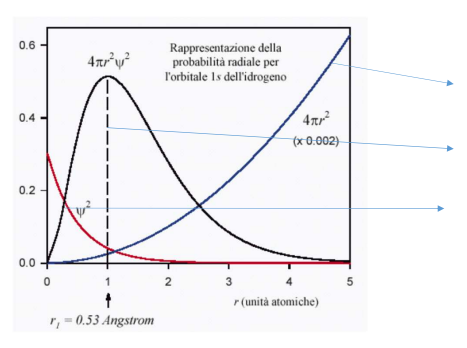
 $|\Psi_{n/m}(\mathbf{r})|^2 d\mathbf{r}$ =probabilità di trovare una carica nell'elemento di volume dr

 $|\psi_{n\ell m}({\bf r})|^2$ =è la densità di probabilità di trovare una carica nell'elemento di volume dr

Con indeterminazione delle v del 10% /x>dell'atomo

Per trovare la densità di carica Radiale dobbiamo integrare sul volume.

Esempio, qual'è la densità di carica radiale di un atomo di H nel ground state?

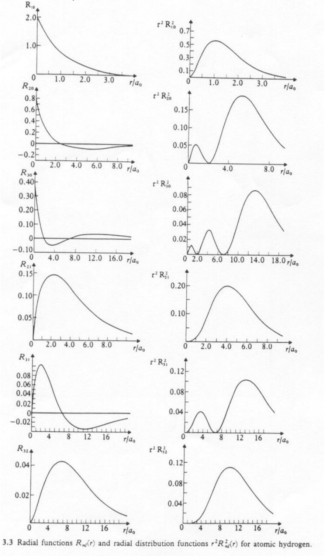


$$\Psi_{n=0,l=0,m=0}(r,\theta,\phi) = R_{00}Y_{00}(\theta,\phi) = \frac{1}{\sqrt{\pi}} \left(\frac{Z}{a_{\mu}}\right)^{\frac{3}{2}} e^{\frac{-Z}{a_{\mu}}}$$

Volume guscio sferico $4\pi r^2 dr$

Raggio più probabile al quale si può incontrare l'elettrone $r=a_0$

La probabilità è maggiore di trovare l'e- sul nucleo ma l'elemento di volme cresce più rapidamente dell'esponenziale La probabilità che un elettrone si trovi ad una distanza dal nucleo è data da:



$$D_{nl}(r)dr = \int_{0}^{2\pi} d\phi \int_{0}^{\pi} d\theta 4\pi r^{2} \left| \psi(r,\theta,\phi) \right|^{2} dr = \int_{0}^{2\pi} d\phi \int_{0}^{\pi} d\theta 4\pi \left| Y_{l,m}(\theta,\phi) \right|^{2} \left| R_{nl} \right|^{2} r^{2} = \left| R_{nl} \right|^{2} (r) r^{2}$$

Alcune osservazioni importanti:

1) Solo per gli stati =0 la densità è diversa da 0 nell'origine.

$$|\psi_{n00}| = \frac{1}{4\pi} |R_{n0}(0)|^2 = \frac{Z^3}{\pi a_{\mu}^3 n^3}$$

Nota: Importante per struttura fine, i.e. Interazione tra nucleo ed elettroni

- 2) Per $\ell \neq 0$ è proporzionale a $R_{n\ell}$ è proporzionale a r^{ℓ} e quindi la funzione d'onda resta piccola per distanze crescenti dal nucleo con ℓ (effetto del potenziale schermato dal termine repulsivo $\ell(\ell+1)$)
- 3) Le funzioni d'onda (polinomi di Laguerre) avrà n- ℓ -1 zeri e n- ℓ massimi