

## La teoria del legame di valenza

La teoria di Lewis (postulata **prima** dell'avvento della meccanica quantistica) considera gli elettroni di valenza degli atomi che formano legami, ma prescinde totalmente dal fatto che tali elettroni sono descritti da orbitali atomici. La teoria del legame di valenza integra il modello di Lewis nell'ambito della meccanica quantistica, mettendo in relazione il legame fra due atomi con gli orbitali atomici che descrivono gli elettroni implicati nel legame stesso

Ciò che nella teoria di Lewis è descritto come "condivisione" di una coppia di elettroni, nella teoria del legame di valenza diventa "sovrapposizione" di opportuni orbitali atomici. La conseguenza è sempre la stessa: un aumento della densità elettronica fra i nuclei dei due atomi che si legano, con conseguente abbassamento dell'energia del sistema.

110

## La teoria del legame di valenza

I postulati fondamentali della teoria del legame di valenza:

- Il legame fra due atomi si realizza mediante sovrapposizione di due opportuni orbitali atomici, uno per ciascun atomo. Nella maggioranza dei casi, si può assumere che i due orbitali che si sovrappongono per formare il cosiddetto orbitale di legame siano semioccupati, cioè contengano un elettrone ciascuno
- Nell'orbitale di legame che si viene a formare si vengono così a trovare due elettroni con spin antiparallelo.

111

## Principio della massima sovrapposizione

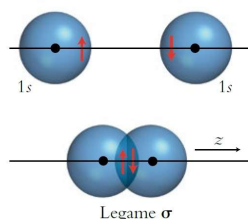
Visto che ciò che tiene uniti due atomi è la **densità elettronica** che si viene a formare fra essi in seguito alla **sovrapposizione di orbitali atomici**, è naturale pensare che la **forza di un legame** sarà tanto maggiore quanto **maggiore è la sovrapposizione** fra i due orbitali .

- In generale solo le coppie di orbitali atomici che si sovrappongono **nella direzione del legame** possono sovrapporsi in modo efficace!
- A parità del tipo di orbitali che si vanno a sovrapporre, la sovrapposizione è maggiore **quanto minore è la differenza di energia** tra i due orbitali atomici.

112

## Principio della massima sovrapposizione

- Gli orbitali di tipo **s** hanno **simmetria sferica** e quindi la sovrapposizione fra due orbitali di tipo s non presenta vincoli direzionali. Es. la molecola di  $H_2$



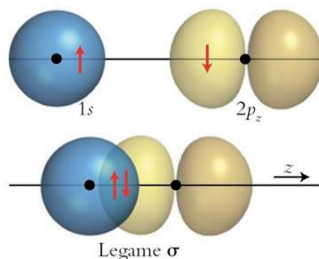
**Figura 2F.1** Quando elettroni di spin opposto (rappresentati come  $\uparrow$  e  $\downarrow$ ) in due orbitali 1s di idrogeno si appaiano e gli orbitali si sovrappongono, si forma un legame  $\sigma$ . La nube presenta simmetria cilindrica intorno all'asse internucleare e si espande su tutti e due i nuclei. Nelle illustrazioni di questo testo i legami  $\sigma$  sono solitamente colorati in blu.

[Animazione 2F.1](#)

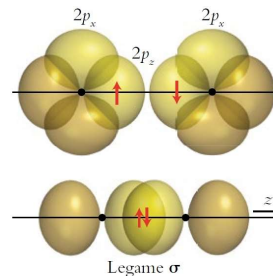
- Un orbitale **p** e un orbitale **s** possono sovrapporsi in modo efficace solo quando l'orbitale **s** giace lungo l'asse che contiene i due lobi dell'orbitale **p**
- La sovrapposizione fra **due orbitali di tipo p** può avvenire in modo efficace se i due orbitali sono disposti **lungo lo stesso asse**.
- In tutti i casi appena visti (s-s, s-p ed p-p lungo lo stesso asse), la **densità elettronica è concentrata lungo l'asse di legame** e presenta **simmetria cilindrica**: si parla in questo caso di legame  $\sigma$

113

## Principio della massima sovrapposizione



**Figura 2F.2** Si può formare un legame  $\sigma$  anche quando si appaiano elettroni di un orbitale  $1s$  e di un orbitale  $2p_z$  (dove  $z$  è la direzione dell'asse internucleare). I due elettroni nel legame si espandono nell'intera regione di spazio delimitata dalla superficie di contorno.



**Figura 2F.3** Si forma un legame  $\sigma$  appaiando gli spin elettronici nei due orbitali  $2p_z$  di due atomi contigui. Per il momento ignoreremo le eventuali interazioni tra gli orbitali  $2p_x$  e  $2p_y$  che contengano elettroni spaiati, perché comunque non possono dare origine a legami  $\sigma$ . Si noti che nel legame  $\sigma$  sopravvive il piano nodale di ciascun orbitale  $p_z$ .

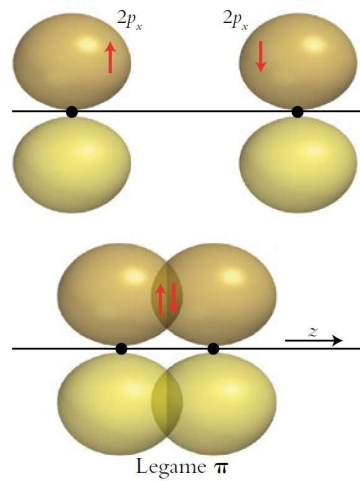
114

## Principio della massima sovrapposizione

- Due orbitali  $p$  possono sovrapporsi efficacemente anche in un altro modo, consistente nella sovrapposizione "laterale" dei rispettivi lobi. In tal modo, si ha un aumento di densità elettronica sopra e sotto un piano contenente i due nuclei e perpendicolare all'asse degli orbitali  $p$  che si sono sovrapposti, mentre su tale piano la densità elettronica è nulla. Si parla in questo caso di legame  $\pi$  e il piano sul quale la densità elettronica è nulla viene detto **piano nodale**
- Un legame di tipo  $\pi$  si può ottenere anche per sovrapposizione di un orbitale  $p$  con un orbitale  $d$ , opportunamente orientato.

115

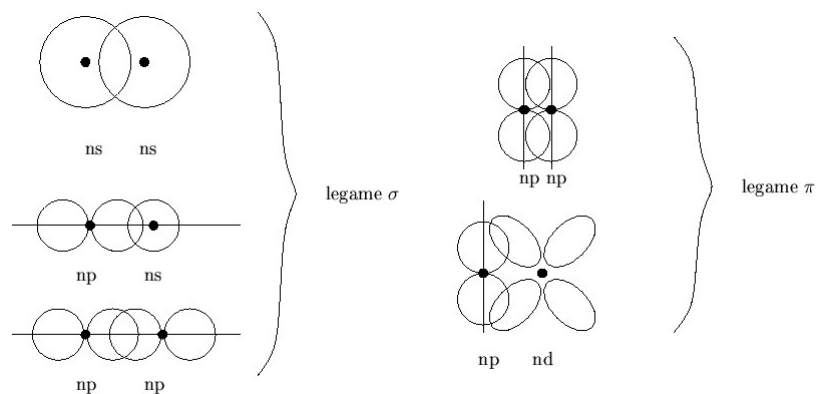
## Principio della massima sovrapposizione



**Figura 2F.4** Si forma un legame  $\pi$  quando elettroni posti in due orbitali  $2p$  di atomi contigui si appaiano e si sovrappongono lateralmente. La parte inferiore della rappresentazione mostra la corrispondente superficie di contorno. Il legame, pur avendo una sagoma più complicata, con due lobi, è occupato comunque da una coppia di elettroni e conta per un legame. In questo testo i legami  $\pi$  sono di solito colorati in giallo.

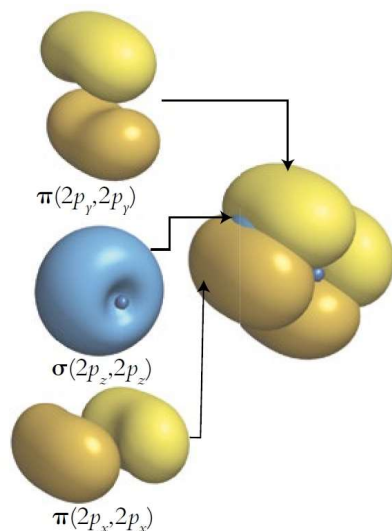
116

## Principio della massima sovrapposizione



117

## Principio della massima sovrapposizione



**Figura 2F.5** Lo schema del legame nella molecola di azoto,  $N_2$ . I due atomi sono tenuti insieme da un legame  $\sigma$  (in blu) e da due legami  $\pi$  perpendicolari a esso (in giallo). Benché qui siano mostrati separatamente, in realtà, i due  $\pi$  si fondono per dare una lunga nube a forma di ciambella, che circonda la nube del legame  $\sigma$ ; la struttura di insieme ricorda dunque la forma di un *hot dog* cilindrico.

118

## Ibridazione di orbitali

- L'ibridazione degli orbitali è introdotta nella teoria VB per rendere conto delle geometrie molecolari sperimentalmente osservate e non riconducibili alla semplice sovrapposizione di orbitali atomici di tipo s, p o d. Ad esempio, la struttura del metano  $CH_4$  è di tipo tetraedrico con quattro legami C-H equivalenti. Tale struttura non può essere ottenuta in alcun modo per sovrapposizione degli orbitali 2s e/o 2p dell'atomo di carbonio con gli orbitali 1s degli atomi di idrogeno.
- Si ammette allora che, **prima** della sovrapposizione con gli orbitali atomici di un altro atomo, gli orbitali atomici di un dato atomo **possano essere combinati linearmente per dare origine a cosiddetti orbitali ibridi**. La giustificazione di ciò poggia sulla proprietà dell'equazione d'onda secondo cui, se un certo set di funzioni sono delle sue soluzioni, allora anche una qualsiasi loro combinazione lineare continua a soddisfarla.
- L'orientazione degli orbitali ibridi che si ottengono in tal modo dipende dal tipo e dal numero degli orbitali atomici combinati, mentre il numero di orbitali ibridi è sempre uguale al numero totale di orbitali atomici che sono stati combinati.

119

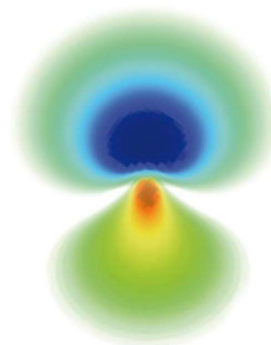
## Ibridazione di orbitali

- Tutti gli orbitali ibridi che si ottengono con una data combinazione hanno la **medesima energia**, il cui valore è **una media dell'energia degli orbitali atomici componenti**.
- I principali tipi di ibridazione (cioè combinazione lineare di orbitali atomici **dello stesso atomo**) sono:
 


sp	due orbitali ibridi orientati a $180^\circ$
sp <sup>2</sup>	tre orbitali ibridi con geometria trigonale planare
sp <sup>3</sup>	quattro orbitali ibridi con geometria tetraedrica
sp <sup>3</sup> d	cinque orbitali ibridi con geometria bipiramidale trigonale
sp <sup>3</sup> d <sup>2</sup>	sei orbitali ibridi con geometria ottaedrica

120

## Ibridazione di orbitali

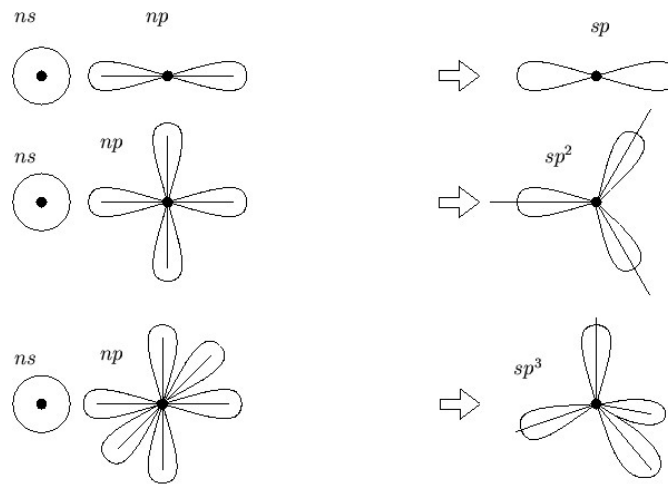


**Figura 2F.6** Questi contorni indicano l'ampiezza della funzione d'onda di un orbitale ibrido  $sp^3$  in un piano che lo biseca e passa per il nucleo. I colori indicano la variazione della densità elettronica nell'orbitale: le regioni ad alta densità elettronica sono in rosso; quelle a bassa densità elettronica sono in blu. Ogni orbitale ibrido  $sp^3$  punta verso un vertice di un tetraedro.

 [Animazione 2F.6](#)

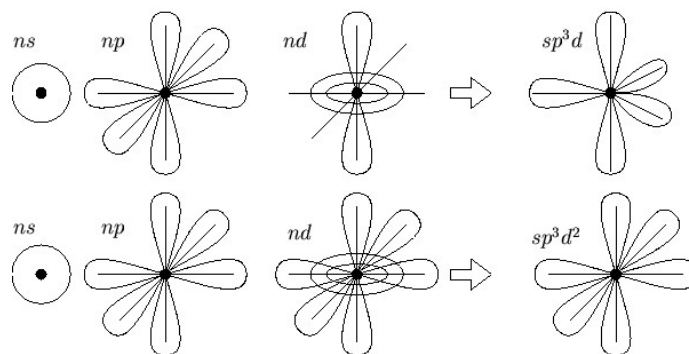
121

## Ibridazione di orbitali



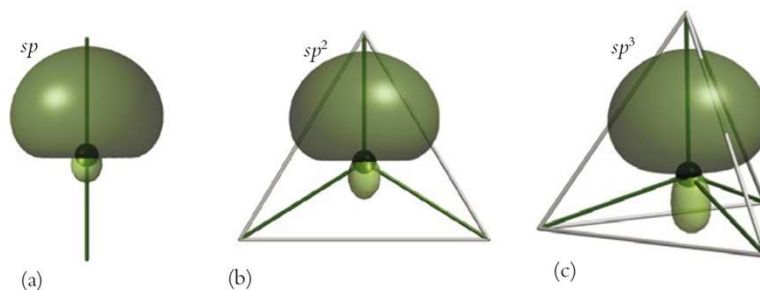
122

## Ibridazione di orbitali



123

## Ibridazione di orbitali

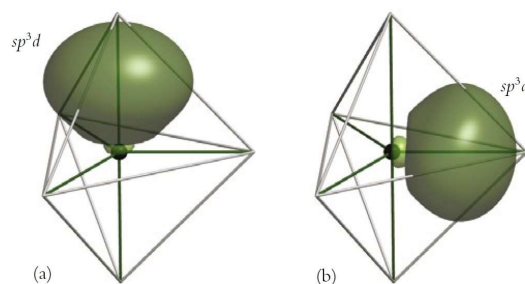


**Figura 2F.9** Tre comuni schemi di ibridizzazione illustrati come superficie di contorno della funzione d'onda e in funzione dell'orientazione degli orbitali ibridi. (a) Un orbitale  $s$  e uno  $p$  si ibridizzano, producendo due orbitali ibridi  $sp$ , orientati in verso opposto, così da fornire una molecola di forma lineare. (b) Un orbitale  $s$  e due orbitali  $p$  possono combinarsi a dare tre orbitali ibridi  $sp^2$  orientati secondo i vertici di un triangolo equilatero. (c) Un orbitale  $s$  e tre orbitali  $p$  possono combinarsi, formando quattro orbitali ibridi  $sp^3$  orientati verso i vertici di un tetraedro regolare. [Animazione 2F.9](#)

124

## Ibridazione di orbitali

**Figura 2F.10** Due dei cinque orbitali ibridi  $sp^3d$ : in (a) è rappresentato un orbitale assiale, in (b) un orbitale equatoriale. I cinque orbitali ibridi  $sp^3d$  giustificano l'assetto a bipiramide triangolare delle coppie di elettroni. Lo schema di ibridizzazione  $sp^3d$  è applicabile solo quando l'atomo centrale dispone di orbitali  $d$ . [Animazione 2F.10](#)



125



## Ibridazione di orbitali



**Figura 2F.11** Uno dei sei orbitali ibridi  $sp^3d^2$  e la loro orientazione nello spazio; essi possono formarsi quando sono disponibili orbitali  $d$  e occorre per un assetto ottaedrico delle coppie di elettroni. [Animazione 2F.11](#)

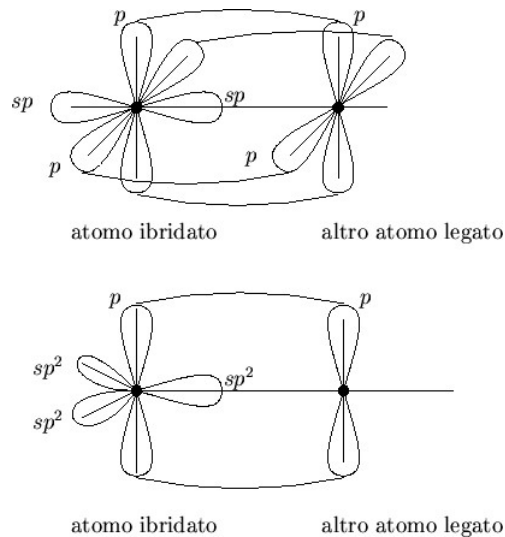
126

## Ibridazione di orbitali

- L'impiego di orbitali ibridi porta sempre alla formazione di legami  $\sigma$ .
- Nell'ibridazione di tipo  $sp$ , solo uno dei tre orbitali  $p$  viene utilizzato. Rimangono così **due orbitali  $p$**  puri orientati perpendicolarmente fra loro e rispetto all'asse degli ibridi  $sp$ . Analogamente, nell'ibridazione di tipo  $sp^2$  "avanza" un orbitale  $p$  puro, orientato perpendicolarmente rispetto al piano dei tre orbitali ibridi  $sp^2$ .
- Questi orbitali  $p$  puri possono venire impiegati per la formazione di legami  $\pi$  mediante sovrapposizione con orbitali di opportuna simmetria sull'altro atomo implicato nel legame, secondo lo schema di sovrapposizione laterale prima citato.
- Può accadere che per la formazione dei legami  $\pi$  ci siano diverse possibilità: in questo caso, la molecola sarà descritta con varie **strutture di risonanza** che differiscono solo per lo schema dei legami  $\pi$  (risonanza  $\pi$ ).

127

## Ibridazione di orbitali



128

## Geometrie molecolari

La procedura per la descrizione delle molecole con la teoria del legame di valenza può essere così schematizzata:

- Disegnare la struttura di Lewis della molecola e determinare gli elettroni di valenza di ciascun atomo nel composto, considerando ogni legame come **covalente puro** (esattamente come visto per la carica formale)
- Determinare la geometria delle coppie strutturali intorno all'atomo centrale con la teoria VSEPR e in base a tale geometria determinare l'ibridazione necessaria:

$sp$	lineare
$sp^2$	trigonale piana
$sp^3$	tetraedrica
$sp^3d$	bipiramidale trigonale
$sp^3d^2$	ottaedrica

129

## Geometrie molecolari

- Rappresentare la configurazione elettronica di ciascun atomo nella molecola con lo **schema a caselle**
- Per quanto riguarda l'atomo centrale, assegnare gli elettroni di valenza agli orbitali ibridi e ad eventuali orbitali p o d puri basandosi sulla struttura di Lewis precedentemente disegnata tenendo presente che:
  - coppie di non legame vanno assegnate agli orbitali ibridi
  - saranno necessari tanti orbitali ibridi semioccupati quanti sono i legami  $\sigma$  formati dall'atomo centrale
  - saranno necessari tanti orbitali p o d puri semioccupati quanti sono i legami  $\pi$  formati dall'atomo centrale
  - solo gli elementi con numero quantico  $n \geq 3$  hanno orbitali d ad energia sufficientemente bassa da poter essere impiegati per la formazione di legami  $\pi$

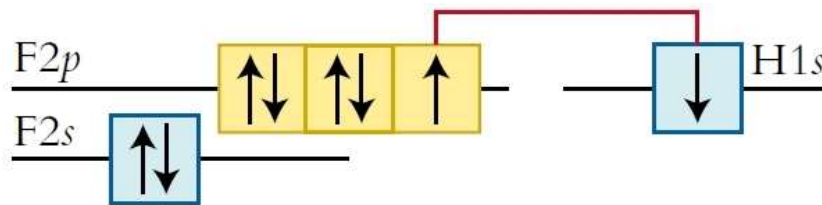
130

## Geometrie molecolari

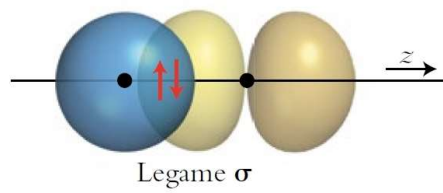
- In generale, gli **atomi terminali non necessitano ibridazione**: gli elettroni vanno assegnati seguendo il principio di Pauli e la regola di Hund
- Descrivere la formazione dei legami  $\sigma$  e  $\pi$  mediante **sovrapposizione** degli opportuni orbitali sull'atomo centrale e sugli atomi terminali; le coppie elettroniche in ogni orbitale di legame così formato debbono avere spin antiparalleli
- Quando per la formazione dei legami  $\pi$  esistono più possibilità fra loro equivalenti, la molecola deve essere descritta da tutte le corrispondenti forme di **risonanza**
- Infine, si possono schematizzare gli orbitali presenti sui vari atomi ed **evidenziare lo schema di sovrapposizione  $\sigma$  e  $\pi$**

131

## Geometrie molecolari: HF

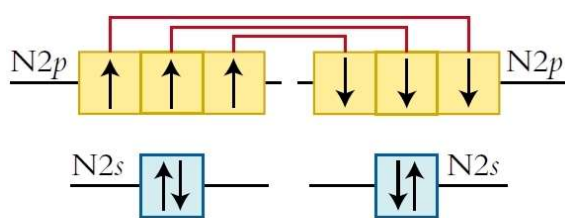


### 1 Fluoruro di idrogeno, HF

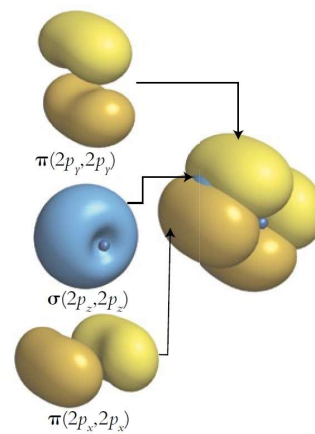


132

## Geometrie molecolari: N<sub>2</sub>



### 2 Azoto, N<sub>2</sub>



133

## Geometrie molecolari: CH<sub>4</sub>

Con la procedura generale si disegna la formula di Lewis per la molecola CH<sub>4</sub>. Gli elettroni di valenza di ciascun atomo risultano:

C 4    H 1

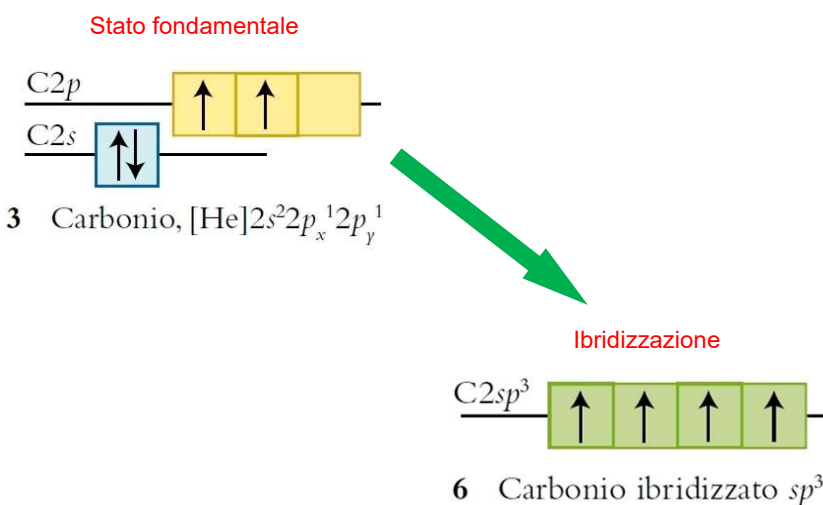
L'atomo di C è circondato da **4 coppie strutturali** e quindi richiede un'ibridazione di tipo **sp<sup>3</sup>**, ottenuta combinando l'orbitale **2s** con i tre orbitali **2p**. Dalla formula di Lewis si vede che l'atomo di C deve formare legami **σ**: i **4 orbitali ibridi sp<sup>3</sup>** dovranno perciò essere **semioccupati**; ciò si realizza disponendo i 4 elettroni di valenza dell'atomo di C uno per ciascun orbitale ibrido.

Ciascun atomo di **idrogeno** possiede **1 elettrone** di valenza che verrà sistemato nell'orbitale 1s. Inoltre, sempre dalla formula di Lewis, si vede che ciascun atomo di idrogeno forma un **legame σ** con l'atomo di carbonio: tale legame sarà ottenuto dalla sovrapposizione di un orbitale ibrido sp<sup>3</sup> dell'atomo di carbonio con l'orbitale 1s dell'atomo di idrogeno; da notare come gli elettroni di ciascun legame siano indicati con spin antiparallelo.

Non ci sono legami **π**.

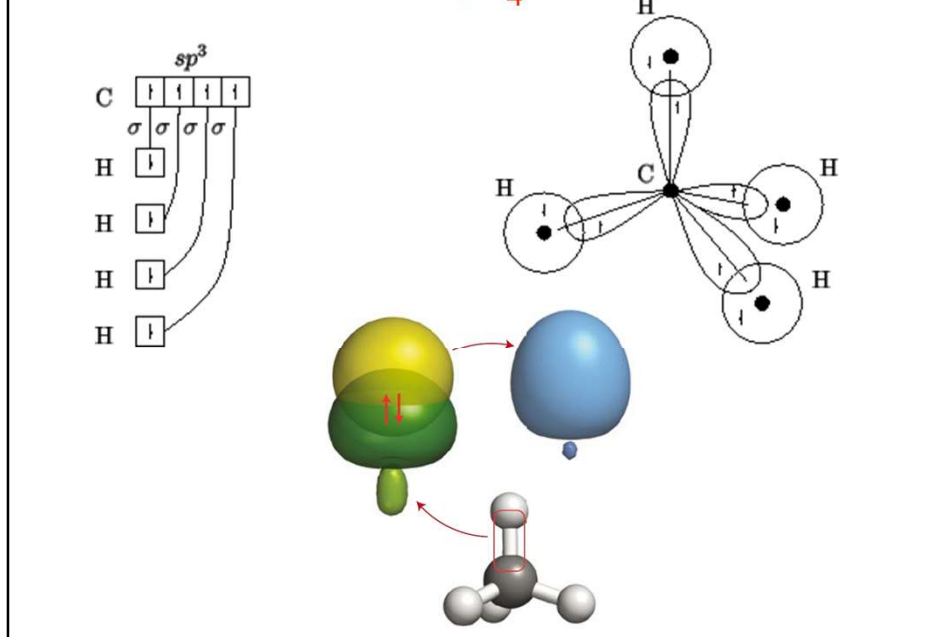
134

## Geometrie molecolari: CH<sub>4</sub>



135

## Geometrie molecolari: $\text{CH}_4$



136

## Geometrie molecolari: $\text{NH}_3$

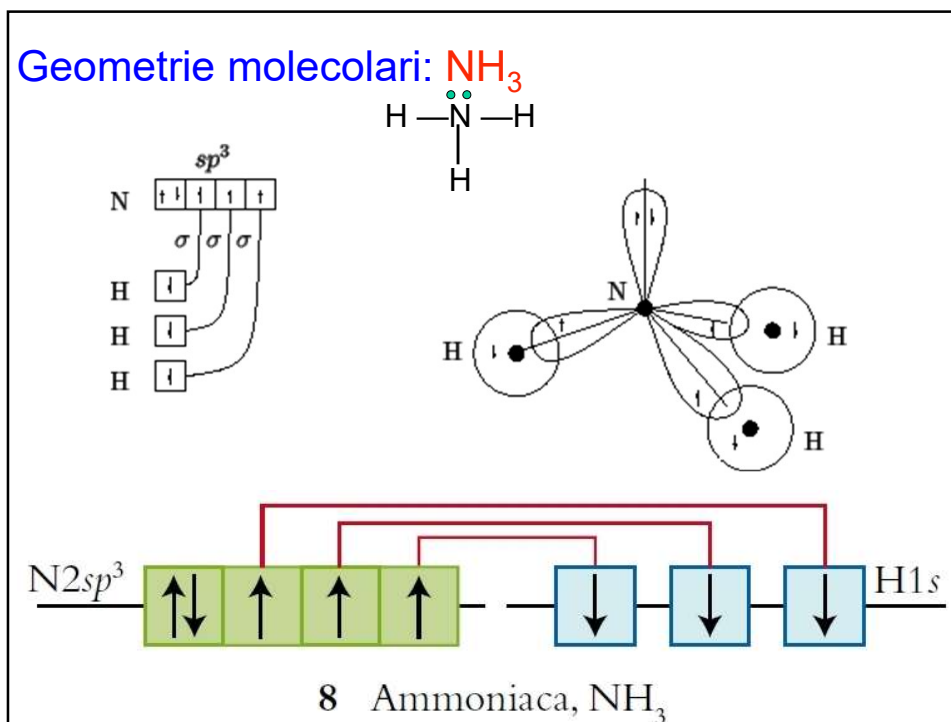
Con la procedura generale si disegna la formula di Lewis per la molecola  $\text{NH}_3$ . Gli elettroni di valenza di ciascun atomo risultano:



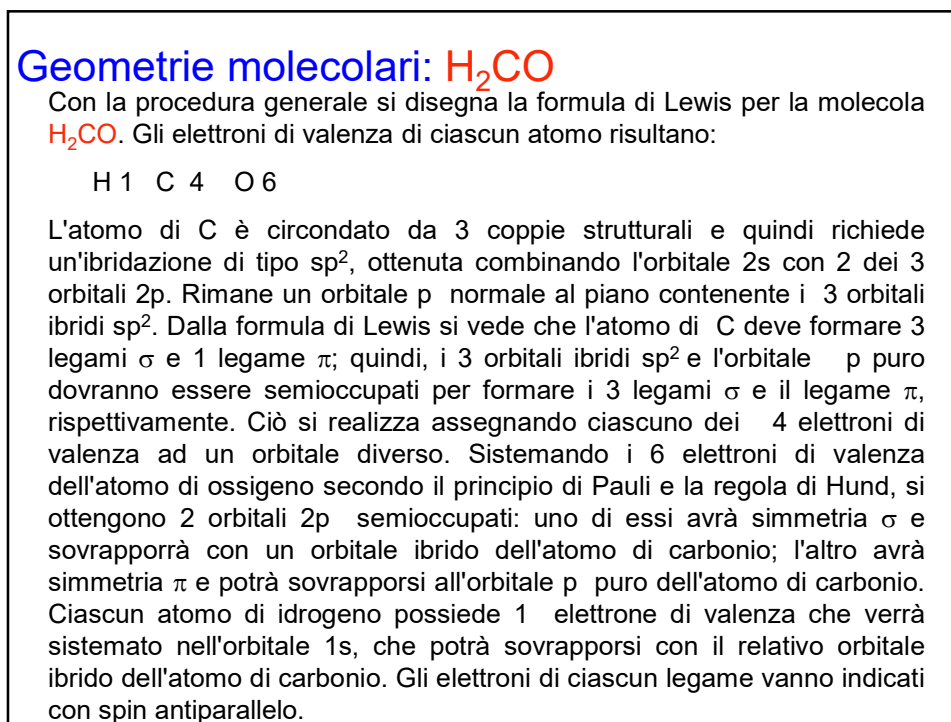
L'atomo di N è circondato da 4 coppie strutturali e quindi richiede un'ibridazione di tipo  $sp^3$ , ottenuta combinando l'orbitale 2s con i tre orbitali 2p. Dalla formula di Lewis si vede che l'atomo di N possiede una coppia di non legame e deve formare 3 legami  $\sigma$ : uno dei 4 orbitali ibridi  $sp^3$  sarà quindi completamente occupato, mentre i rimanenti dovranno essere semioccupati. Ciò si realizza accoppiando 2 dei 5 elettroni di valenza in un orbitale ibrido  $sp^3$  e disponendo gli altri 3 uno per ciascuno dei rimanenti 3 orbitali ibridi  $sp^3$ .

Ciascun atomo di idrogeno possiede 1 elettrone di valenza che verrà sistemato nell'orbitale 1s. Inoltre, sempre dalla formula di Lewis, si vede che ciascun atomo di idrogeno forma un legame  $\sigma$  con l'atomo di azoto: tale legame sarà ottenuto dalla sovrapposizione di un orbitale ibrido  $sp^3$  dell'atomo di carbonio con l'orbitale 1s dell'atomo di idrogeno; da notare come gli elettroni di ciascun legame siano indicati con spin antiparallelo. Non ci sono legami  $\pi$ .

137

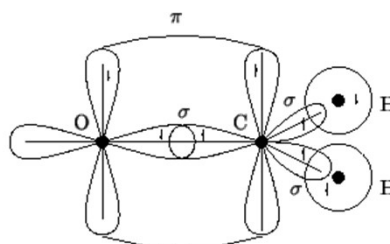
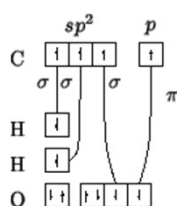
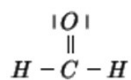


138



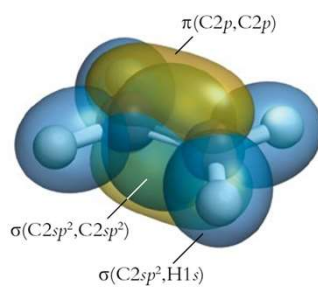
139

## Geometrie molecolari: $\text{H}_2\text{CO}$



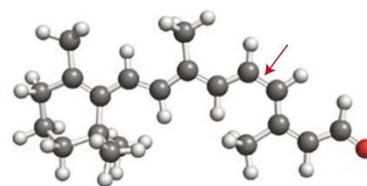
140

## Geometrie molecolari: $\text{H}_2\text{C}=\text{CH}_2$

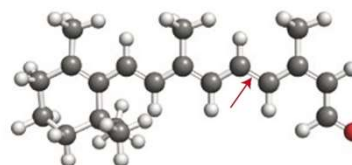


**Figura 2F.12** Vista dello schema di legame nell'etene (etilene), che mette in evidenza l'intelaiatura di legami  $\sigma$  e il singolo legame  $\pi$  formato dalla sovrapposizione laterale di due orbitali  $\text{C}2p$  non ibridi. Il doppio legame resiste alla torsione, perché questa diminuirebbe la sovrapposizione tra i due orbitali  $\text{C}2p$ , indebolendo il legame  $\pi$ . La struttura del legame è sovrapposta a un modello ad aste e sfere.

Animazione 2F.12



10 *cis*-Retinale

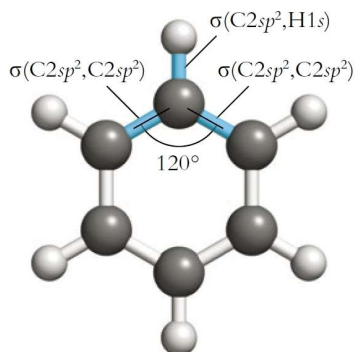


11 *trans*-Retinale

141



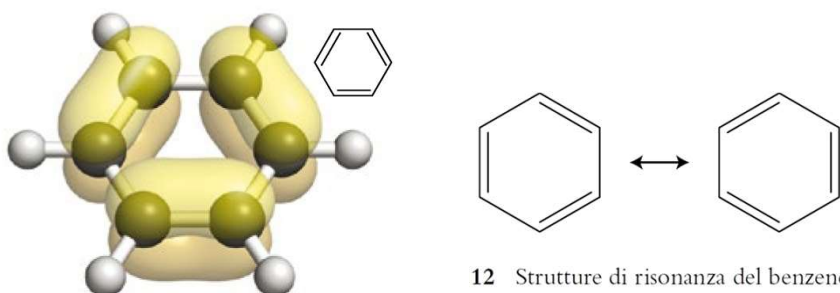
## Geometrie molecolari: Benzene $C_6H_6$



**Figura 2F.13** L'intelaiatura dei legami  $\sigma$  del benzene: ciascun atomo di carbonio è ibridizzato  $sp^2$  e l'insieme degli orbitali ibridi combacia con gli angoli di legame ( $120^\circ$ ) della molecola esagonale. Sono stati contrassegnati i legami intorno a un solo atomo di carbonio; gli altri sono uguali a questi.

142

## Geometrie molecolari: Benzene $C_6H_6$

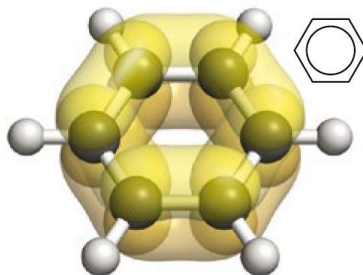


**12** Strutture di risonanza del benzene

**Figura 2F.14** Gli orbitali  $2p$  del carbonio non ibridizzati possono formare un legame  $\pi$  con l'uno o con l'altro degli atomi contigui. Sono possibili due disposizioni, ciascuna corrispondente a una diversa struttura di Kekulé. Qui si riporta una sola struttura di Kekulé, insieme con i legami  $\pi$  corrispondenti.

143

## Geometrie molecolari: Benzene $C_6H_6$



**Figura 2F.15** Per effetto della risonanza tra due strutture come quella illustrata nella Figura 2F.14 (corrispondente alla risonanza tra due strutture di Kekulé), gli elettroni  $\pi$  formano una nube a forma di doppia ciambella (sopra e sotto il piano dell'anello). [Animazione 2F.15](#)

144

## Geometrie molecolari: $CO_2$

Con la procedura generale si disegna la formula di Lewis per la molecola  $CO_2$ . Gli elettroni di valenza di ciascun atomo risultano:

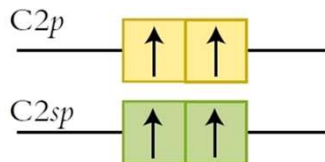
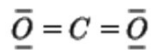
C 4   O 6

L'atomo di C è circondato da 2 coppie strutturali e quindi richiede un'ibridazione di tipo  $sp$ , ottenuta combinando l'orbitale  $2s$  con 1 dei 3 orbitali  $p$ . Rimangono 2 orbitali  $p$  puri, normali fra loro e alla direzione dei 2 orbitali ibridi. Dalla formula di Lewis si vede che l'atomo di C deve formare 2 legami  $\sigma$  e 2 legami  $\pi$ ; quindi, i 2 orbitali ibridi e i 2 orbitali  $p$  puri dovranno essere semioccupati. Ciò si realizza assegnando ciascuno dei 4 elettroni di valenza ad un orbitale diverso.

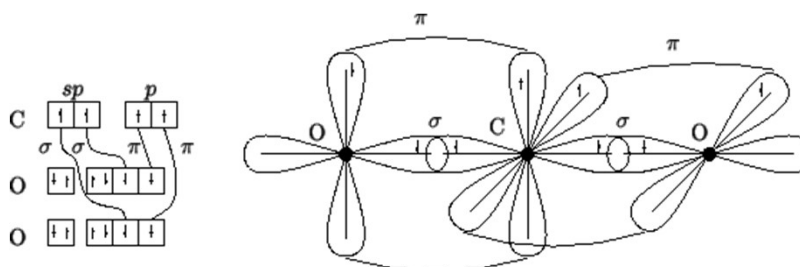
Sistemando i 6 elettroni di valenza di ciascun atomo di ossigeno secondo il principio di Pauli e la regola di Hund, si ottengono 2 orbitali  $p$  semioccupati: uno di essi avrà simmetria  $\sigma$  e sovrapporrà con un orbitale ibrido dell'atomo di carbonio; l'altro avrà simmetria  $\pi$  e potrà sovrapporsi all'orbitale  $p$  puro dell'atomo di carbonio. Da notare che i piani nodali dei 2 legami  $\pi$  che si formano sono fra loro perpendicolari. Gli elettroni di ciascun legame vanno indicati con spin antiparallelo.

145

## Geometrie molecolari: $\text{CO}_2$



12 Carbonio ibridizzato  $sp$



146

## Geometrie molecolari: $\text{NO}_3^-$

Con la procedura generale si disegna la formula di Lewis per la molecola. Lo ione viene descritto come ibrido di risonanza tra 3 strutture limite equivalenti. Gli elettroni di valenza di ciascun atomo risultano:

N 4    O 6 (doppio legame)    O 7 (legame singolo)

L'atomo di N è circondato da 3 coppie strutturali e quindi richiede un'ibridazione di tipo  $sp^2$ , ottenuta combinando l'orbitale  $2s$  con 2 dei 3 orbitali  $2p$ . Rimane 1 orbitale  $2p$  puro, ortogonale al piano degli orbitali ibridi. Dalla formula di Lewis si vede che l'atomo di N deve formare 3 legami  $\sigma$  e 1 legame  $\pi$ ; quindi, i 3 orbitali ibridi e l'orbitale  $p$  puro dovranno essere semioccupati. Ciò si realizza assegnando ciascuno dei 4 elettroni di valenza ad un orbitale diverso.

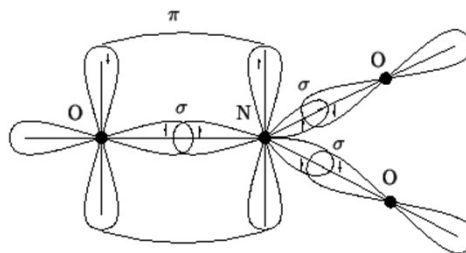
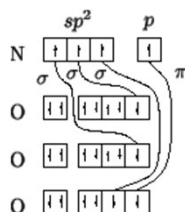
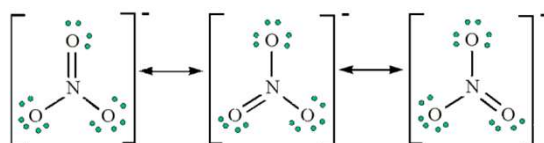
147

## Geometrie molecolari: $\text{NO}_3^-$

Per quanto riguarda i 3 atomi di ossigeno, 2 di essi formano un legame singolo, mentre 1 forma un legame doppio. Gli atomi di ossigeno che formano solo un legame singolo possiedono 7 elettroni di valenza e quindi 1 orbitale p semioccupato che potrà sovrapporre con 1 orbitale ibrido dell'atomo di azoto per la formazione di un corrispondente orbitale di legame  $\sigma$ . L'atomo di ossigeno che forma un doppio legame possiede 6 elettroni di valenza che, sistemati secondo il principio di Pauli e la regola di Hund, lasciano 2 orbitali p semioccupati, che formeranno un legame  $\sigma$  e 1 legame  $\pi$  per sovrapposizione con il terzo orbitale ibrido e l'orbitale p puro dell'atomo di azoto, rispettivamente. Naturalmente, l'atomo di ossigeno che forma il doppio legame può essere qualsiasi dei 3 presenti nella molecola: si hanno quindi tre possibili forme di risonanza, corrispondenti alle tre possibili strutture di Lewis. Lo schema finale indicato si riferisce ad una sola forma limite. Gli elettroni di ciascun legame vanno indicati con spin antiparallelo.

148

## Geometrie molecolari: $\text{NO}_3^-$



149

## Geometrie molecolari: SF<sub>4</sub>

Con la procedura generale si disegna la formula di Lewis per la molecola, che prevede 4 legami  $\sigma$  S-F e una coppia di non legame sull'atomo centrale.

Gli elettroni di valenza di ciascun atomo nella molecola risultano:  
S 6    F 7

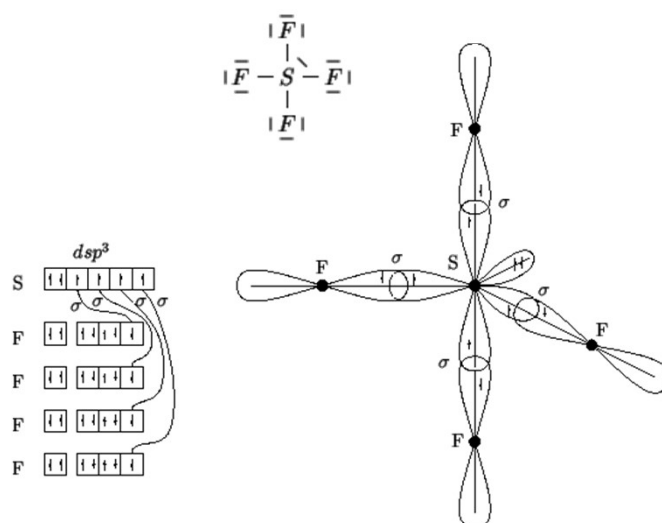
L'atomo di zolfo è circondato da 5 coppie strutturali (valenza espansa) e richiede pertanto un'ibridazione di tipo  $dsp^3$ , che si ottiene combinando l'orbitale 3s con i 3 orbitali 3p e 1 degli orbitali 3d, che nello zolfo, appartenente al terzo periodo, hanno energia sufficientemente bassa. Dei cinque orbitali ibridi così ottenuti, quattro sono semioccupati per formare i 4 legami  $\sigma$  con gli atomi di fluoro mentre il quinto contiene una coppia solitaria. In accordo con la teoria VSEPR, la coppia solitaria andrà sistemata in uno dei 3 orbitali ibridi del piano equatoriale.

Ciascun atomo di fluoro possiede un orbitale p semioccupato che formerà il legame  $\sigma$  con l'atomo di zolfo.

Gli elettroni di ciascun legame vengono indicati con spin antiparallelo.

150

## Geometrie molecolari: SF<sub>4</sub>



151

## Geometrie molecolari: $SF_6$

Con la procedura generale si disegna la formula di Lewis 6, che prevede 6 legami  $\sigma$  S-F 6.

Gli elettroni di valenza di ciascun atomo nella molecola risultano:  
S 6    F 7

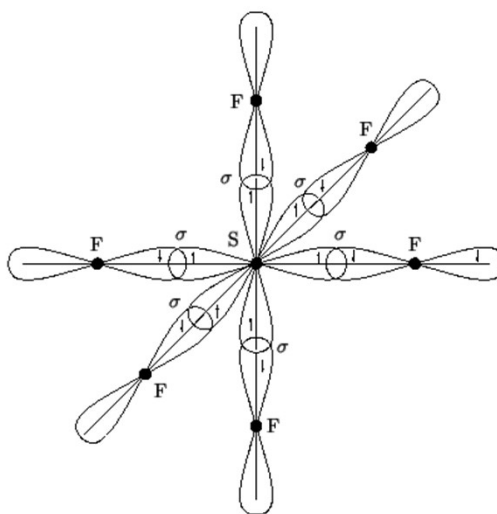
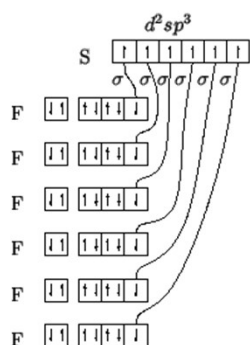
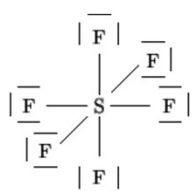
L'atomo di zolfo è circondato da 6 coppie strutturali (valenza espansa) e richiede pertanto un'ibridazione di tipo  $d^2sp^3$ , che si ottiene combinando l'orbitale 3s con i 3 orbitali 3p e 2 degli orbitali 3d, che nello zolfo, appartenente al terzo periodo, hanno energia sufficientemente bassa. Ciascuno dei sei elettroni di valenza dello zolfo nella molecola viene assegnato ad un orbitale ibrido.

Ciascun atomo di fluoro possiede un orbitale p semioccupato che formerà il legame  $\sigma$  con l'atomo di zolfo.

Gli elettroni di ciascun legame vengono indicati con spin antiparallelo.

152

## Geometrie molecolari: $SF_6$



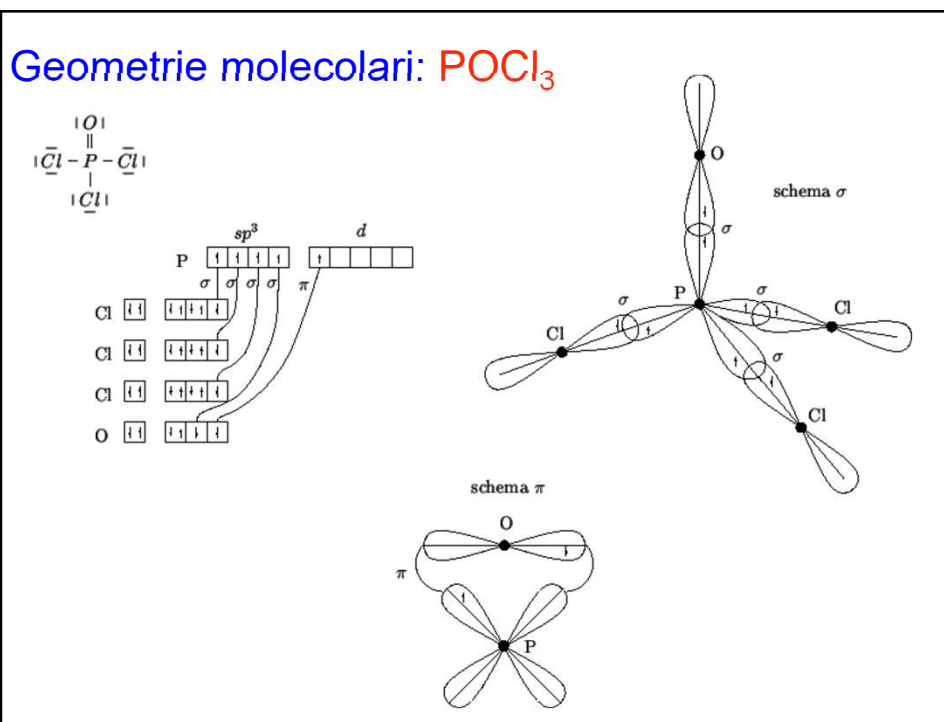
153

## Geometrie molecolari: $\text{POCl}_3$

Con la procedura generale si disegna la formula di Lewis per la molecola, che prevede 3 legami  $\sigma$  P-Cl e 1 legame doppio P=O. Gli elettroni di valenza di ciascun atomo nella molecola risultano: P 5 Cl 7 O 6

L'atomo di fosforo è circondato da 4 coppie strutturali e richiede pertanto un'ibridazione di tipo  $sp^3$ , che si ottiene combinando l'orbitale 3s con i 3 orbitali 3p. Siccome il fosforo deve formare 4 legami  $\sigma$  (3 con gli atomi di cloro e 1 con l'atomo di ossigeno), i 4 orbitali ibridi dovranno essere semioccupati. Inoltre, siccome deve essere formato anche 1 legame  $\pi$  tra fosforo e ossigeno, il quinto elettrone di valenza del fosforo dovrà occupare un orbitale a simmetria  $\pi$ : questo sarà uno degli orbitali 3d, che nel fosforo (terzo periodo) hanno energia accessibile. Per quanto riguarda gli atomi di cloro, ciascuno possiede un orbitale 3p semioccupato che viene utilizzato per formare il legame  $\sigma$  con l'atomo di fosforo. L'atomo di ossigeno possiede 2 orbitali 2p semioccupati: quello disposto lungo l'asse di uno degli orbitali ibridi del fosforo formerà il legame  $\sigma$ , mentre il secondo sovrapporrà con l'opportuno orbitale d del fosforo per formare il legame  $\pi$ . Gli elettroni di ciascun legame vengono indicati con spin antiparallelo.

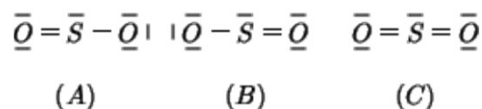
154



155

## Geometrie molecolari: SO<sub>2</sub>

Applicando la procedura generale per disegnare le formule di Lewis, la molecola di SO<sub>2</sub> dovrebbe essere descritta come ibrido di risonanza tra due formule limite identiche, con un legame S-O singolo ed uno doppio. In tale formulazione, tuttavia, le cariche atomiche formali sullo zolfo e sull'ossigeno legato con legame singolo sarebbero +1 e -1, rispettivamente. Siccome lo zolfo può dare valenza espansa, un'altra possibile descrizione della molecola si ottiene assumendo che entrambi i legami S-O siano doppi: in tal modo lo zolfo è circondato da 10 e<sup>-</sup>, ma la carica atomica formale su ciascuno dei tre atomi costituenti la molecola è nulla. Questa descrizione è supportata dai dati sperimentali che indicano un considerevole carattere di legame multiplo tra zolfo ed ossigeno: si può pertanto considerare la molecola di SO<sub>2</sub> come un ibrido di risonanza tra le due strutture citate (di cui la prima, come detto, è espressa a sua volta con due formule limite equivalenti):



156

## Geometrie molecolari: SO<sub>2</sub>

Limitandoci alla descrizione della molecola con 2 doppi legami (struttura C), gli elettroni di valenza di ciascun atomo risultano:



L'atomo di S è circondato da 3 coppie strutturali e quindi richiede un'ibridazione di tipo sp<sup>2</sup>, ottenuta combinando l'orbitale 3s con 2 dei 3 orbitali 3p. Dalla formula di Lewis si vede che l'atomo di S possiede una coppia di non legame e deve formare 2 legami σ e 2 legami π; quindi, i 6 elettroni dello zolfo andranno sistemati come segue: una coppia solitaria occupa uno dei 3 orbitali ibridi, 2 elettroni vengono sistemati, uno per orbitale, nei rimanenti 2 orbitali ibridi. Gli ultimi 2 elettroni devono restare spaiati per formare i due legami π: uno di essi occupa l'orbitale 3p puro perpendicolare al piano degli orbitali ibridi e l'altro occupa uno dei 5 orbitali 3d liberi, che nello zolfo, appartenente al terzo periodo, hanno energia accessibile (questo è il motivo per cui lo zolfo può dare valenza espansa).

157



## Geometrie molecolari: SO<sub>2</sub>

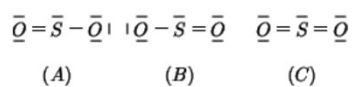
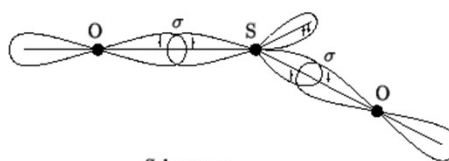
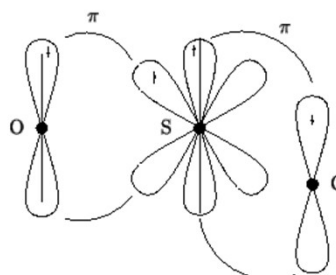
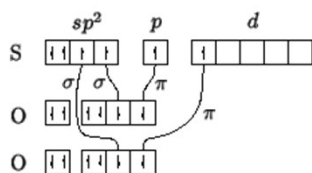
I 2 atomi di ossigeno possiedono 6 elettroni di valenza ciascuno. Sistemando tali elettroni secondo il principio di Pauli e la regola di Hund, rimangono su ciascun ossigeno 2 orbitali 2p semioccupati, che formano il legame  $\sigma$  e quello  $\pi$  con lo zolfo. In particolare, il legame  $\sigma$  viene formato per sovrapposizione dell'orbitale 2p semioccupato di opportuna simmetria con il corrispondente orbitale ibrido semioccupato dello zolfo; per la formazione dei legami  $\pi$ , un atomo di ossigeno sovrappone il secondo orbitale 2p semioccupato con l'orbitale 3p puro (anch'esso semioccupato) dello zolfo, mentre l'altro atomo di ossigeno sovrappone il secondo orbitale 2p semioccupato con l'orbitale 3d semioccupato dello zolfo.

Naturalmente, questo schema di legame  $\pi$  è perfettamente intercambiabile, nel senso che si possono scrivere due formule limite di risonanza in cui la sovrapposizione  $\pi$  degli atomi di ossigeno è scambiata.

Gli elettroni di ciascun legame vanno indicati con spin antiparallelo.

158

## Geometrie molecolari: SO<sub>2</sub>

Schema  $\sigma$ Schema  $\pi$ 

159

## Geometrie molecolari: $\text{ClO}_4^-$

Con la procedura generale si disegnano le possibili formule di Lewis per la molecola. Sulla base del calcolo della carica formale, si deduce che la formula limite più stabile è la D (vedere la figura). Chiaramente, si possono scrivere 4 formule di tipo D, tutte equivalenti fra loro. Gli elettroni di valenza di ciascun atomo nella formula limite più stabile risultano:

Cl 7    O 6 (doppio legame)    O 7 (legame singolo)

L'atomo di Cl è circondato da 4 coppie strutturali e quindi richiede un'ibridazione di tipo  $sp^3$ , ottenuta combinando l'orbitale 3s con i 3 orbitali 3p. Dalla formula di Lewis si vede che l'atomo di Cl deve formare 4 legami  $\sigma$  e 3 legami  $\pi$ ; i 4 orbitali ibridi dovranno perciò essere semioccupati. Inoltre, dal momento che il cloro appartiene al terzo periodo, i 3 legami  $\pi$  potranno essere formati grazie ad altrettanti orbitali d semioccupati (visto che tutti gli orbitali p sono stati impiegati per l'ibridazione). Ciò si realizza assegnando i 7 elettroni di valenza ai quattro orbitali ibridi e a 3 dei 5 orbitali d puri disponibili.

160

## Geometrie molecolari: $\text{ClO}_4^-$

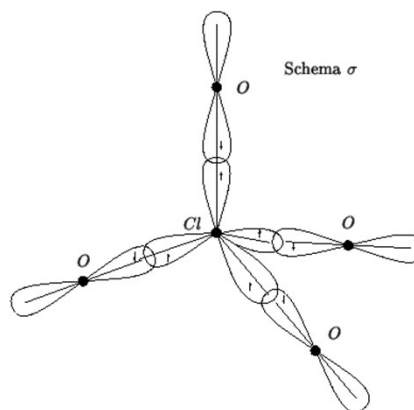
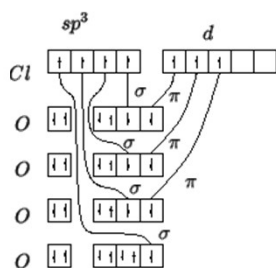
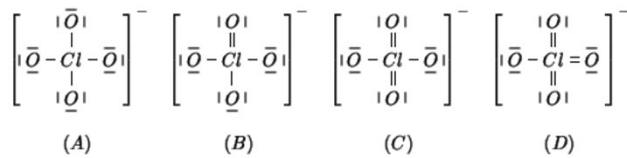
Per quanto riguarda i 4 atomi di ossigeno, 3 di essi formano un legame doppio, mentre 1 forma un legame singolo. L'atomo di ossigeno che forma solo un legame singolo possiede 7 elettroni di valenza e quindi 1 orbitale p semioccupato che potrà sovrapporre con 1 orbitale ibrido dell'atomo di cloro per la formazione di un corrispondente orbitale di legame  $\sigma$ . Gli atomi di ossigeno che formano un doppio legame possiedono 6 elettroni di valenza che, sistemati secondo il principio di Pauli e la regola di Hund, lasciano 2 orbitali p semioccupati, che formeranno un legame  $\sigma$  e un legame  $\pi$  per sovrapposizione con gli orbitali ibridi ed opportuni orbitali d puri dell'atomo di cloro, rispettivamente.

Naturalmente, l'atomo di ossigeno che forma il legame singolo può essere qualsiasi dei 4 presenti nella molecola: si hanno quindi 4 possibili forme di risonanza, corrispondenti alle 4 possibili strutture di Lewis di tipo D. Lo schema finale indicato si riferisce ad una sola forma limite.

Gli elettroni di ciascun legame vanno indicati con spin antiparallelo.

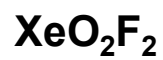
161

## Geometrie molecolari: $\text{ClO}_4^-$



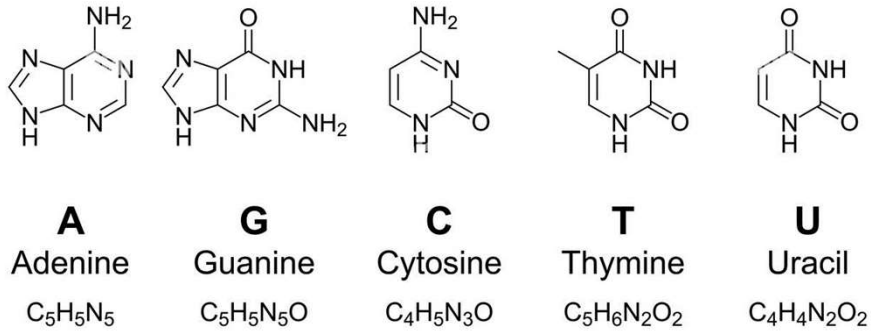
162

## Geometrie molecolari: esercizi



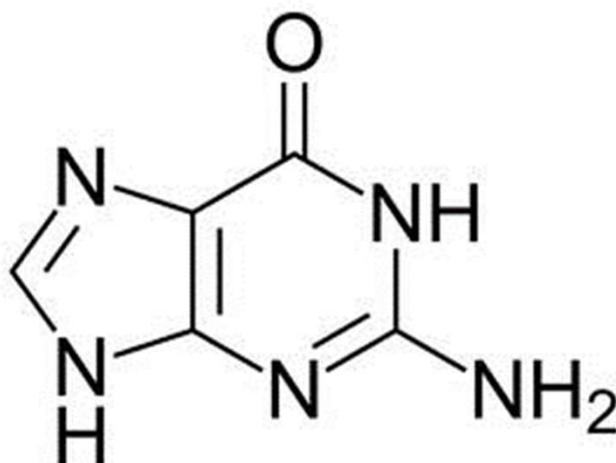
163

## Geometrie molecolari: basi DNA



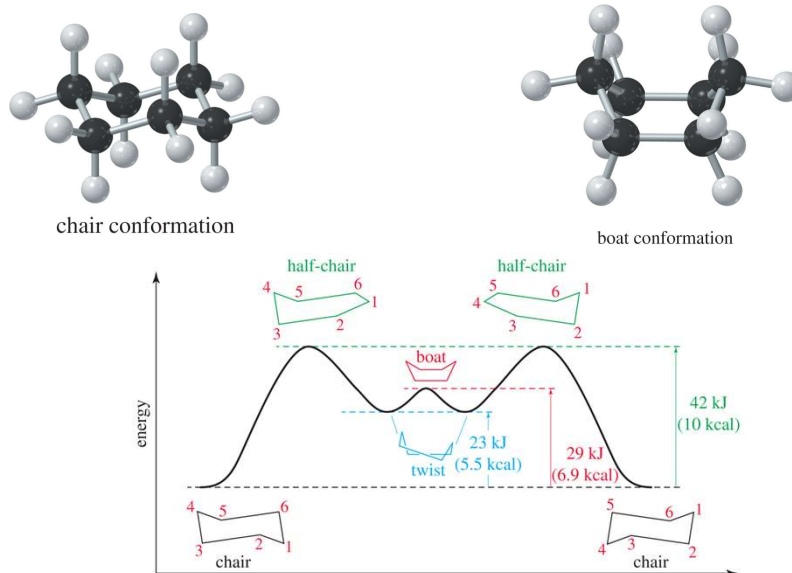
164

## Geometrie molecolari: basi DNA



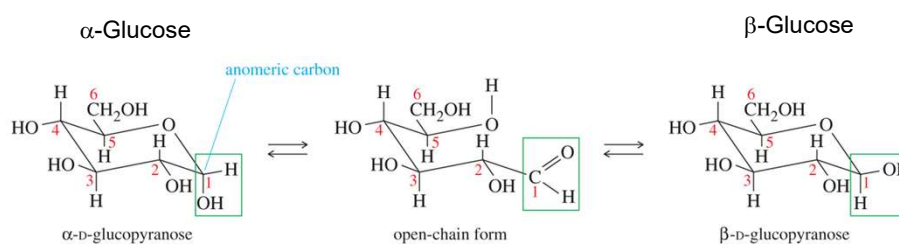
165

## Geometrie molecolari: cicloesano



166

## Geometrie molecolari: glucosio



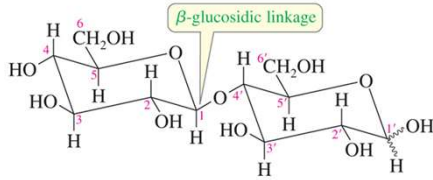
Copyright © 2010 Pearson Prentice Hall, Inc.

- The hydroxyl group on the anomeric (hemiacetal) carbon is down (axial) in the  $\alpha$  anomer and up (equatorial) in the  $\beta$  anomer.
- The  $\beta$  anomer of glucose has all its substituents in equatorial positions.
- The hemiacetal carbon is called the anomeric carbon, easily identified as the only carbon atom bonded to two oxygens.

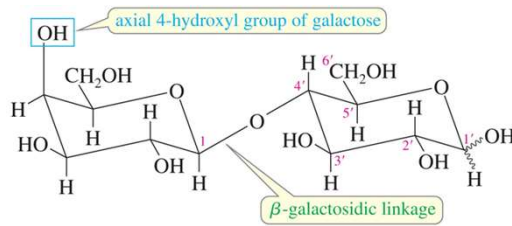
167

## Geometrie molecolari: disaccaridi

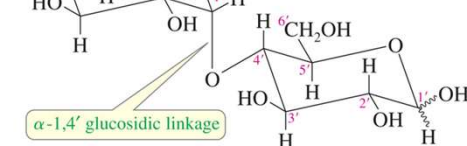
### Cellobiosio



### Lattosio



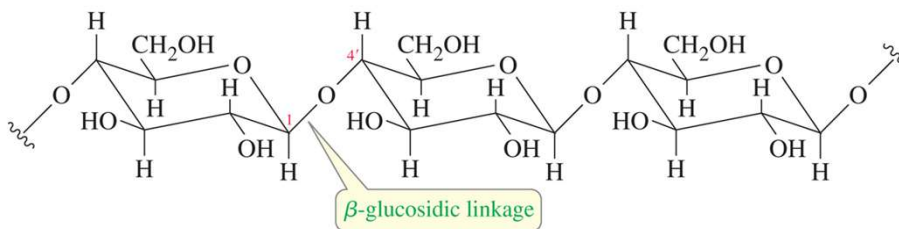
### Maltosio



168

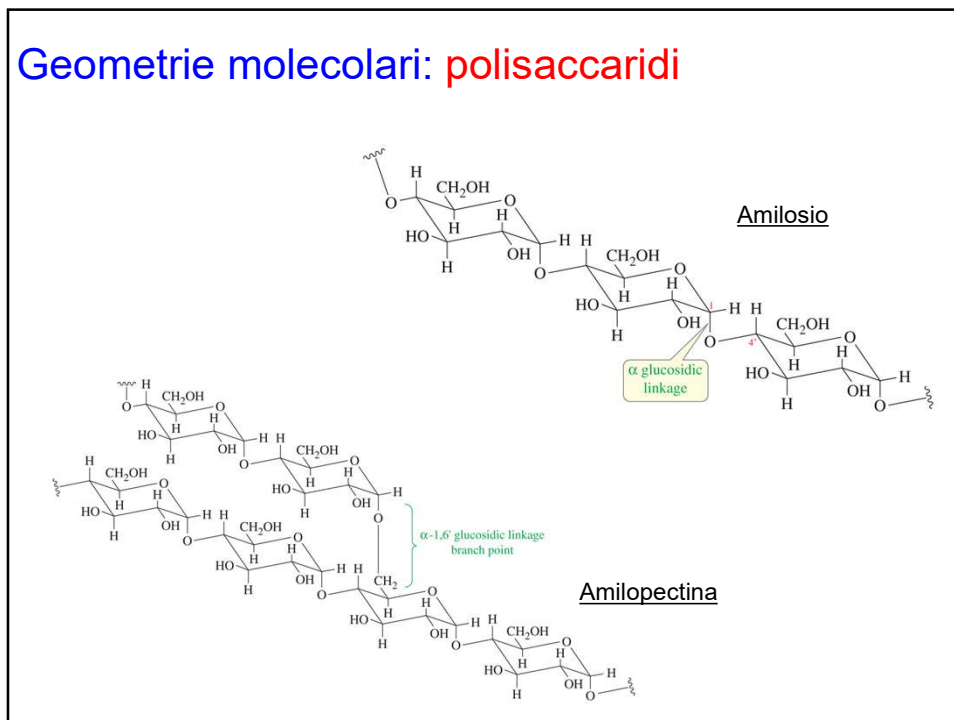
## Geometrie molecolari: polisaccaridi

### Cellulosa



169

## Geometrie molecolari: polisaccaridi

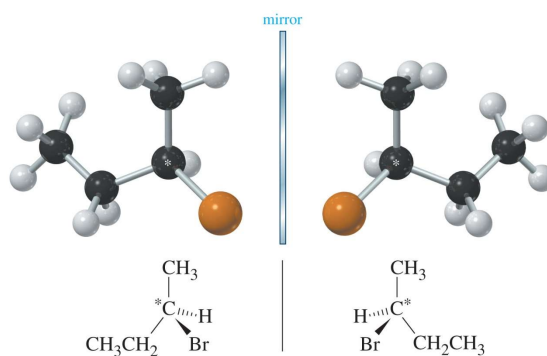


170

## Geometrie molecolari: C $sp^3$

### Enantiomers

Non-superimposable mirror images



This property is called **CHIRALITY**

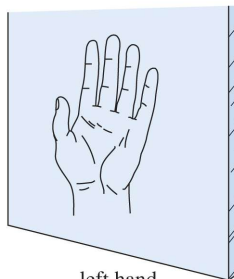
171

## Enantiomers

### Chirality



right hand



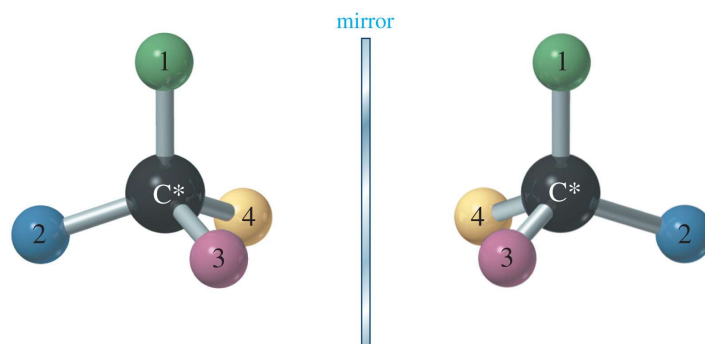
left hand

Mirror-image object is different from the original object.

172

## Chiral Carbons

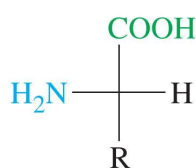
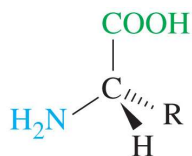
Carbons with four different groups attached are chiral.  
It's mirror image will be a different compound (enantiomer).



173



## Stereochemistry of $\alpha$ -Amino Acids



an L-amino acid  
(S) configuration

- Twenty standard  $\alpha$ -amino acids.
- Differ in side-chain characteristics

174

TABLE 24-2

The Standard Amino Acids

Name	Symbol	Abbreviation	Structure	Functional Group in Side Chain	Isoelectric Point
<i>side chain is nonpolar, H or alkyl</i>					
glycine	G	Gly	$\text{H}_2\text{N}-\text{CH}-\text{COOH}$   H	none	6.0
alanine	A	Ala	$\text{H}_2\text{N}-\text{CH}-\text{COOH}$   CH <sub>3</sub>	alkyl group	6.0
*valine	V	Val	$\text{H}_2\text{N}-\text{CH}-\text{COOH}$   CH / \ CH <sub>3</sub> CH <sub>3</sub>	alkyl group	6.0
*leucine	L	Leu	$\text{H}_2\text{N}-\text{CH}-\text{COOH}$   CH <sub>2</sub> -CH-CH <sub>3</sub>   CH <sub>3</sub>	alkyl group	6.0
*isoleucine	I	Ile	$\text{H}_2\text{N}-\text{CH}-\text{COOH}$   CH <sub>3</sub> -CH-CH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub>	alkyl group	6.0
*phenylalanine	F	Phe	$\text{H}_2\text{N}-\text{CH}-\text{COOH}$   CH <sub>2</sub> -C <sub>6</sub> H <sub>5</sub>	aromatic group	5.5
proline	P	Pro	$\text{HN}-\text{CH}-\text{COOH}$ / \ H <sub>3</sub> C CH <sub>2</sub>	rigid cyclic structure	6.3
<i>side chain contains an —OH</i>					
serine	S	Ser	$\text{H}_2\text{N}-\text{CH}-\text{COOH}$   CH <sub>2</sub> -OH	hydroxyl group	5.7
*threonine	T	Thr	$\text{H}_2\text{N}-\text{CH}-\text{COOH}$   HO-CH-CH <sub>3</sub>	hydroxyl group	5.6



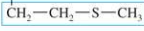
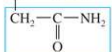
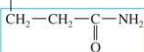
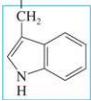
Copyright © 2010 Pearson Prentice Hall, Inc.

Chapter 24

175

175

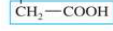


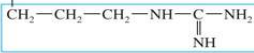

**TABLE 24-2**  
The Standard Amino Acids (continued)

Name	Symbol	Abbreviation	Structure	Functional Group in Side Chain	Isoelectric Point
tyrosine	Y	Tyr	$\text{H}_2\text{N}-\text{CH}-\text{COOH}$ 	phenolic—OH group	5.7
<i>side chain contains sulfur</i>					
cysteine	C	Cys	$\text{H}_2\text{N}-\text{CH}-\text{COOH}$ 	thiol	5.0
*methionine	M	Met	$\text{H}_2\text{N}-\text{CH}-\text{COOH}$ 	sulfide	5.7
<i>side chain contains nonbasic nitrogen</i>					
asparagine	N	Asn	$\text{H}_2\text{N}-\text{CH}-\text{COOH}$ 	amide	5.4
glutamine	Q	Gln	$\text{H}_2\text{N}-\text{CH}-\text{COOH}$ 	amide	5.7
*tryptophan	W	Trp	$\text{H}_2\text{N}-\text{CH}-\text{COOH}$ 	indole	5.9

Chapter 24 176

176

**TABLE 24-2**  
The Standard Amino Acids (continued)

Name	Symbol	Abbreviation	Structure	Functional Group in Side Chain	Isoelectric Point
<i>side chain is acidic</i>					
aspartic acid	D	Asp	$\text{H}_2\text{N}-\text{CH}-\text{COOH}$ 	carboxylic acid	2.8
glutamic acid	E	Glu	$\text{H}_2\text{N}-\text{CH}-\text{COOH}$ 	carboxylic acid	3.2
<i>side chain is basic</i>					
*lysine	K	Lys	$\text{H}_2\text{N}-\text{CH}-\text{COOH}$ 	amino group	9.7
*arginine	R	Arg	$\text{H}_2\text{N}-\text{CH}-\text{COOH}$ 	guanidino group	10.8
*histidine	H	His	$\text{H}_2\text{N}-\text{CH}-\text{COOH}$ 	imidazole ring	7.6

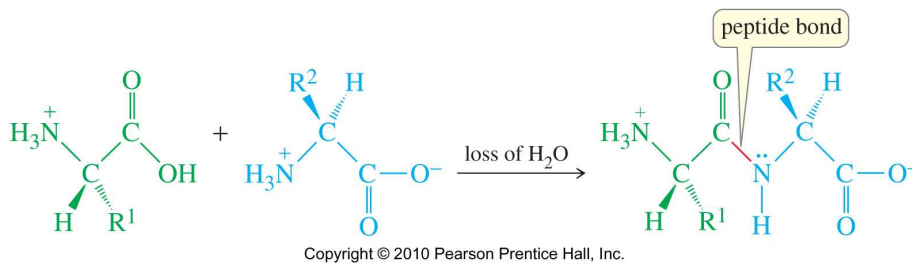
\*essential amino acid

Copyright © 2010 Pearson Prentice Hall, Inc.

Chapter 24 177

177

## Peptide Bond Formation



- The amino group of one molecule condenses with the acid group of another.
- Polypeptides usually have molecular weight less than 5,000.
- Protein molecular weight is 6,000–40,000,000.

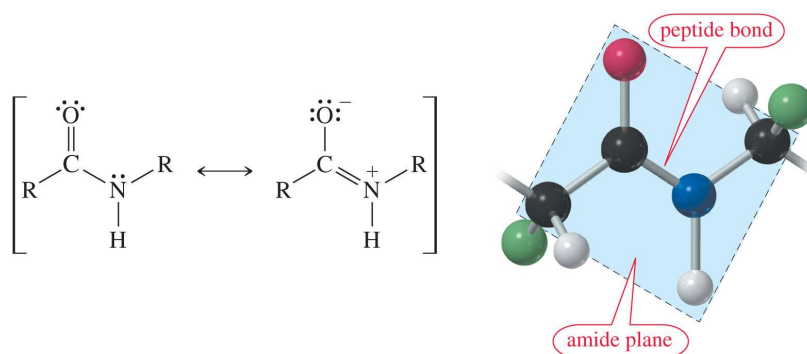
Chapter 24

178

178

## Resonance Stabilization

- The peptide bond is an amide bond.
- Amides are very stable and neutral.

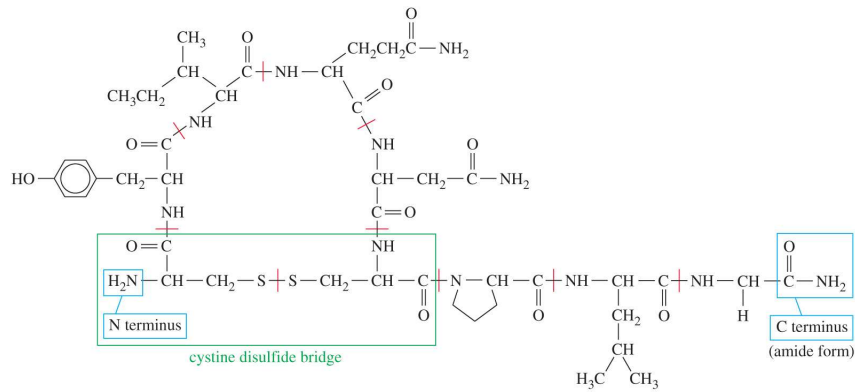


Chapter 24

179

179

## Human Oxytocin



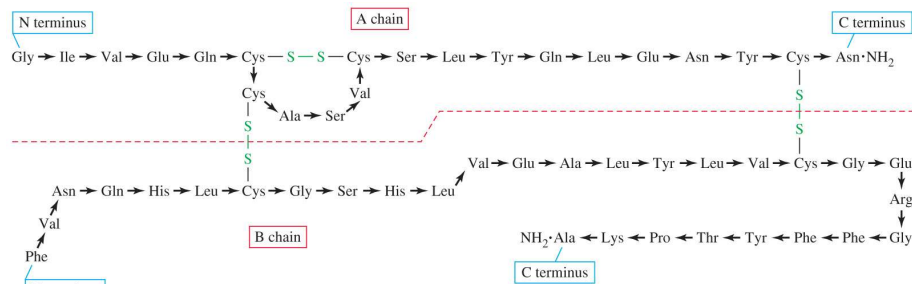
- Oxytocin is a nonapeptide with two cysteine residues (at Positions 1 and 6) linking part of the molecule in a large ring.

Chapter 24

180

180

## Bovine Insulin



Copyright © 2010 Pearson Prentice Hall, Inc.

- Insulin is composed of two separate peptide chains, the A chain containing 21 amino acid residues, and the B chain containing 30.

Chapter 24

181

181

## Enantiomers – Biological discrimination

