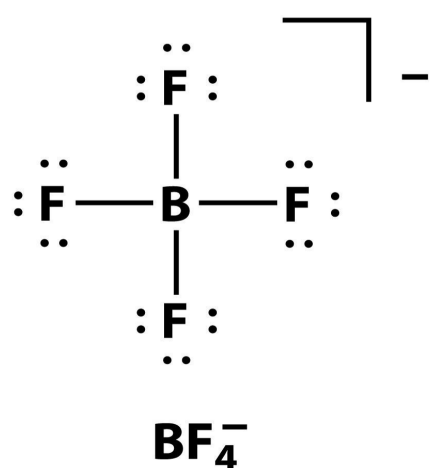
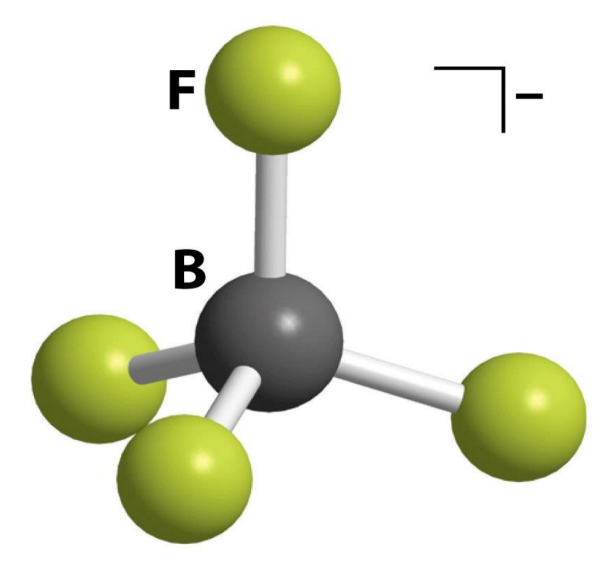
#### Teoria di Lewis (1916)

Regole di Lewis per gli elettroni di valenza in una molecola (legami covalenti):

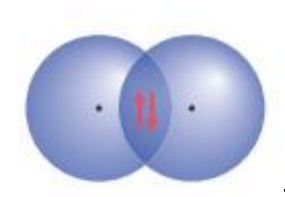
- di solito per formare un legame si appaiano 2 elettroni (conseguenza del principio di esclusione di Pauli), indicati con due punti o una linea;
- per la maggior parte degli atomi ci saranno al massimo 8 elettroni nel guscio di valenza (regola dell'ottetto);
- per gli elementi con orbitali d accessibili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

Le strutture di Lewis danno la connettività degli atomi in una molecola, l'ordine dei legami e il numero di coppie solitarie, ma non dice nulla sulla geometria della molecola. Si possono utilizzare i dati delle strutture di Lewis per derivare strutture molecolari tramite la teoria VSEPR.





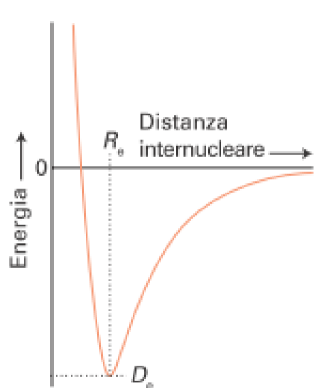
BF<sub>4</sub>



## Teoria del legame di valenza (VB)

(L. Pauling)

La teoria VB tratta la formazione di una molecola come derivante dall'avvicinamento di atomi completi



$$\Psi_{cov} = \Psi_{A(1)} \Psi_{B(2)} + \Psi_{A(2)} \Psi_{B(1)}$$
  
303 kJ mol<sup>-1</sup> a 87 pm

$$\Psi = a\Psi_{cov} + c\Psi_{A}^{-}\Psi_{B}^{+} + c\Psi_{A}^{+}\Psi_{B}^{-} = a\Psi_{cov} + c\Psi_{ion}$$
  
398 kJ mol<sup>-1</sup> a 75 pm

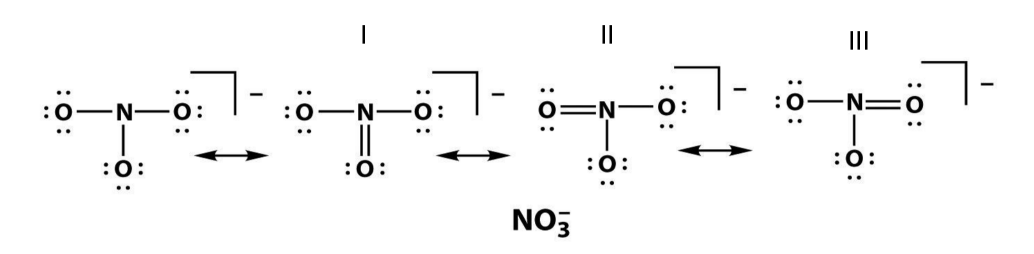
$$H-H \leftrightarrow H^-H^+ \leftrightarrow H^+H^-$$

Ibrido di Risonanza fra strutture canoniche

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

#### Risonanza

Il concetto di risonanza è tipico della teoria VB



$$\Psi = a\Psi_{\parallel} + b\Psi_{\parallel} + c\Psi_{\parallel\parallel} \text{ (con } a = b = c\text{)}$$

#### Strutture canoniche

L'energia della funzione d'onda risultante è inferiore a quella di ognuna delle funzioni contribuenti (**strutture canoniche**) e la differenza è detta **energia di risonanza** 

Affinché una struttura canonica proponibile contribuisca in modo significativo alla risonanza, essa deve avere il massimo numero di legami possibili e la distribuzione delle cariche formali deve essere ragionevole.

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

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

## Elettronegatività di Pauling, $\chi^P$

Н	$D(X-Y)_{misurata} > \frac{1}{2}[D(X-X) + D(Y-Y)]$						
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	C1 3.2
K 0.8	Ca 1.0		Ga(III) 1.8	Ge(IV) 2.0	As(III) 2.2	Se 2.6	Br 3.0
Rb 0.8	Sr 0.9	(d-block elements)	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

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

### Stimare l'energia di legame di Br-F, D(Br-F)

$$D(F-F) = 158 \text{ kJ mol}^{-1}$$
  $D(Br-Br) = 224 \text{ kJ mol}^{-1}$   $\chi^{P}(F) = 4.0$   $\chi^{P}(Br) = 3.0$  
$$\Delta D = [D(Br-F)_{\text{sperimentale}}] - \frac{1}{2} \{ [D(Br-Br)] + [D(F-F)] \}$$
 
$$250.2 \text{ kJ mol}^{-1}$$
 
$$\sqrt{\Delta D} = \chi^{P}(F) - \chi^{P}(Br) = 1.0$$
 
$$\Delta D = 1.0 \text{ eV} = 96.5 \text{ kJ mol}^{-1}$$
 
$$[D(Br-F)_{\text{stimato}}] = \Delta D + \frac{1}{2} \{ [D(Br-Br)] + [D(F-F)] \}$$
 
$$[D(Br-F)_{\text{stimato}}] = 96.5 + \frac{1}{2} \{ 224 + 158 \} = 287.5 \text{ kJ mol}^{-1}$$

### Cariche Formali (Q<sub>F</sub>)

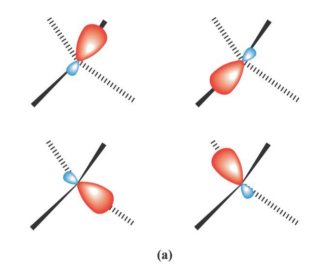
La struttura di Lewis con energia più bassa è quella con le più basse cariche formali sugli atomi (perché tale struttura corrisponde al minimo riarrangiamento degli elettroni)

#### 16 elettroni

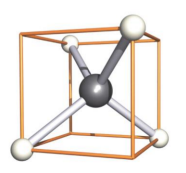
#### Promozione e Ibridizzazione

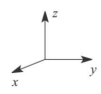
(il problema della direzionalità degli orbitali atomici dell'atomo centrale)

ground state [He]2s<sup>2</sup>2p<sub>x</sub><sup>1</sup>2p<sub>y</sub><sup>1</sup>  $\rightarrow$  state eccitate **di valenza** [He] 2s<sup>1</sup>2p<sub>x</sub><sup>1</sup>2p<sub>y</sub><sup>1</sup>2p<sub>z</sub><sup>1</sup>
406 kJ mol<sup>-1</sup>



Obiettivo: individuare la simmetria degli orbitali ibridi che servono per descrivere la geometria della molecola (in questo caso un tetraedro)





E	$8C_3$	$3C_2$	$6S_4$	$6\sigma_{\rm d}$
4	1	0	0	2

 $A_1 + T_2$ 

#### Tabella dei caratteri per il gruppo puntuale $T_{\rm D}$

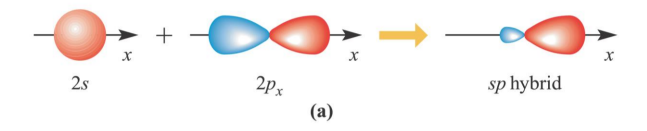
	E	8C <sub>3</sub>	3C <sub>2</sub>	6S <sub>4</sub>	6σ <sub>d</sub>	linear, rotations	quadratic
$A_1$	1	1	1	1	1		$x^2+y^2+z^2$
$A_2$	1	1	1	-1	-1		
E	2	-1	2	0	0		$(2z^2-x^2-y^2, x^2-y^2)$
T <sub>1</sub>	3	0	-1	1	-1	$(R_x, R_y, R_z)$	
T <sub>2</sub>	3	0	-1	-1	1	(x, y, z)	(xy, xz, yz)

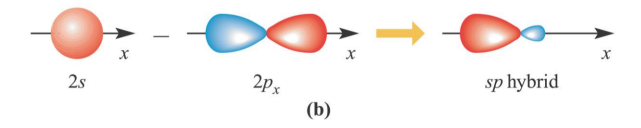
## Criteri per l'ibridizzazione

Le funzioni d'onda degli orbitali atomici ibridizzati devono avere:

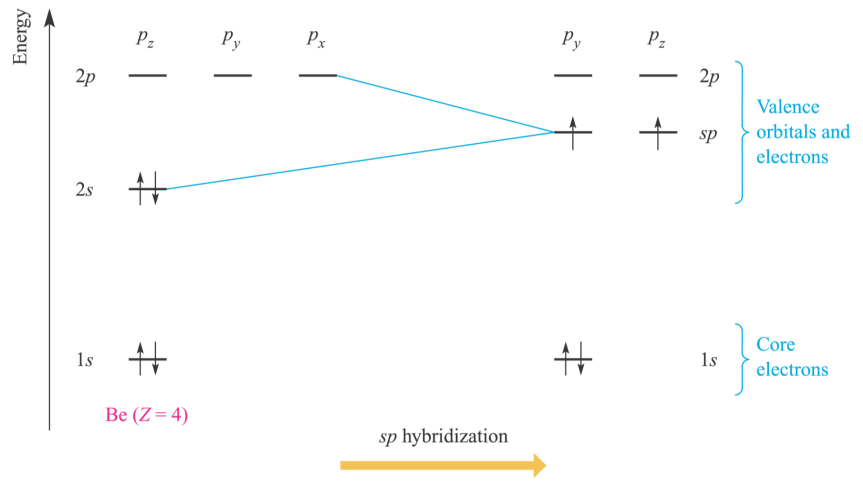
- simmetria appropriata
- energia simile

## Ibridi sp

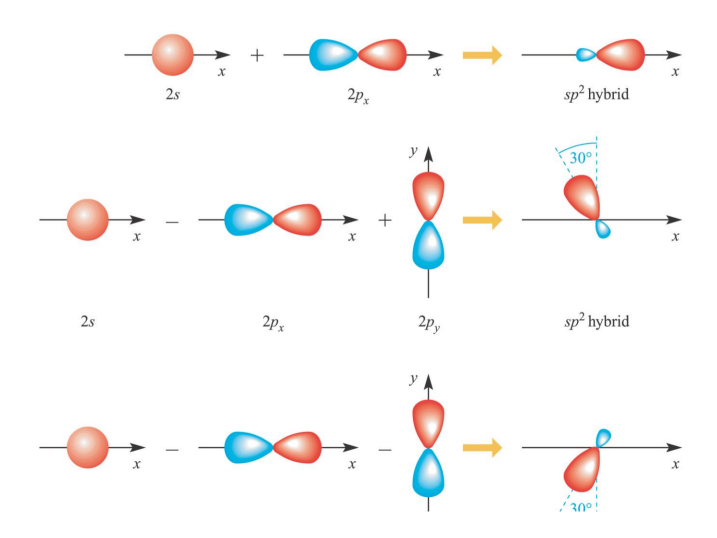


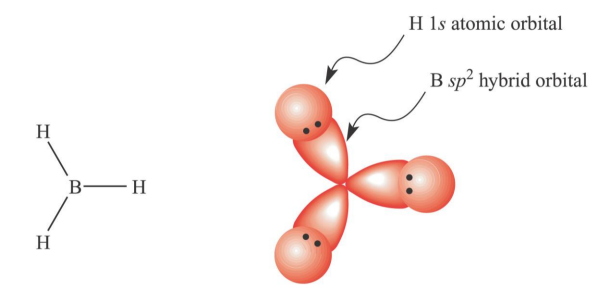


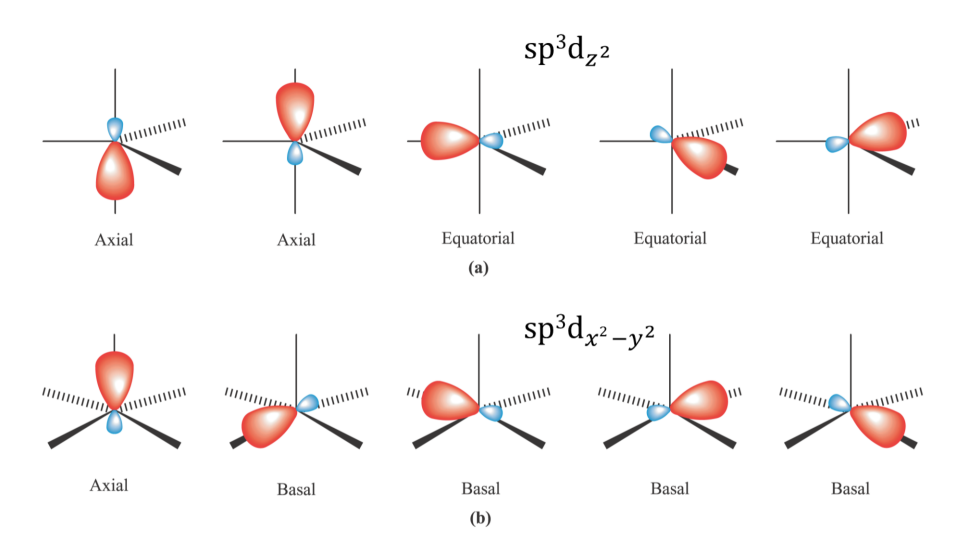
## BeCl<sub>2</sub>



## Ibridi sp<sup>2</sup>

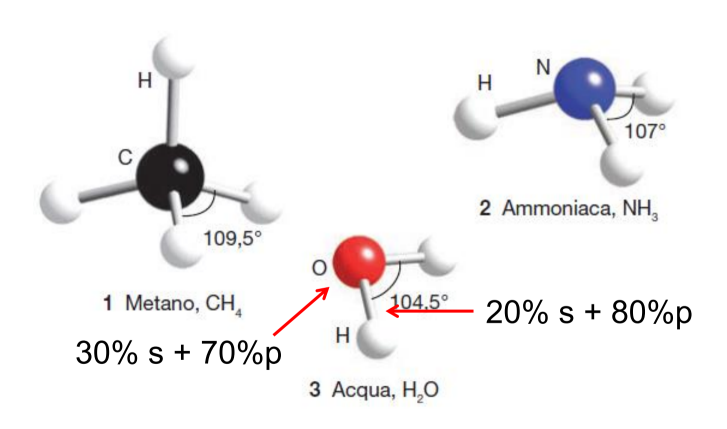






bipiramide trigonale e piramide a base quadrata

## Negli ibridi sp<sup>n</sup> non necessariamente tutti gli orbitali contribuiscono in modo eguale all'ibrido

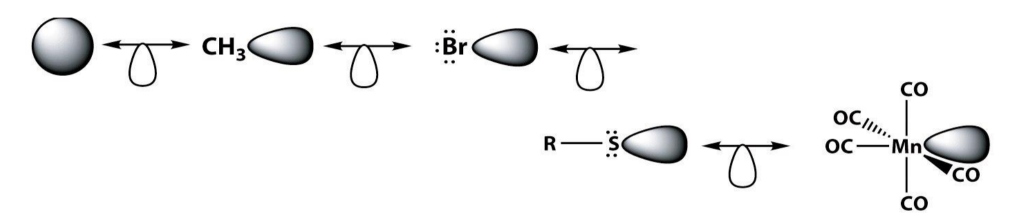


#### Sovrapposizione

La forza di un legame sarà circa proporzionale all'entità della sovrapposizione degli orbitali atomici (puri o ibridi) dei due atomi. Gli orbitali ibridi danno sovrapposizioni più efficaci rispetto agli orbitali atomici puri (sono più direzionali). La direzionalità cresce con il carattere s dell'ibrido: sp > sp<sup>2</sup> > sp<sup>3</sup> » p

Molecola	Ibridizzazione		Lunghezza legame C-H (pm)
Acetilene	sp	500	106.1
Etilene	sp <sup>2</sup>	400	108.6
Metano	sp <sup>3</sup>	410	109.3

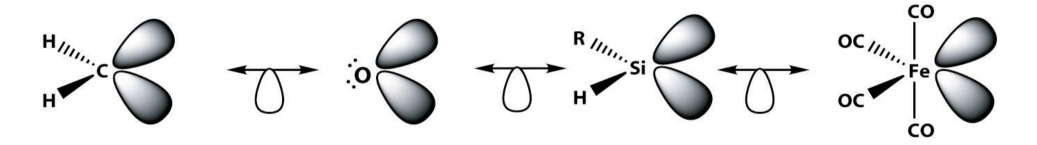
# Serie di frammenti isolobali con un singolo elettrone nel lobo



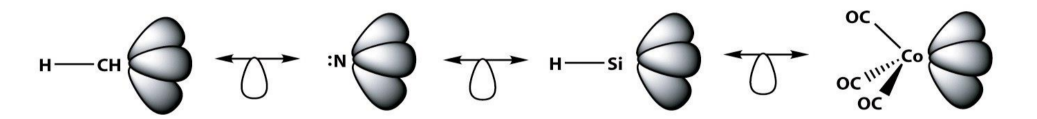
#### I frammenti isolobali hanno:

- stessa simmetria
- energie simili
- stessa occupazione elettronica

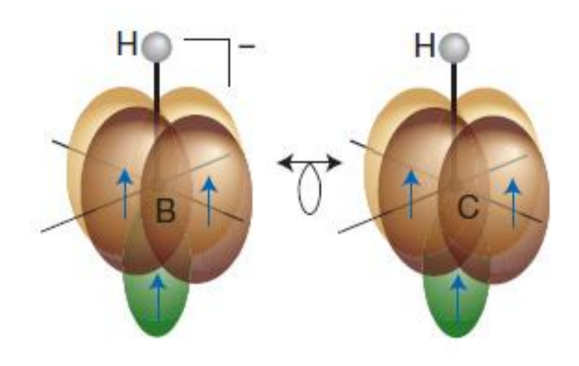
# Serie di frammenti isolobali con un singolo elettrone nei lobi



# Serie di frammenti isolobali con un singolo elettrone nei lobi



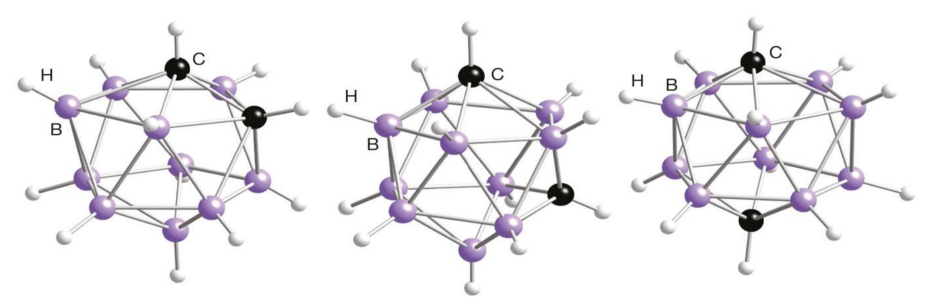
#### Il frammento BH<sup>-</sup> è isolobale a CH



#### Carborani

Ad esempio, un analogo di  $[B_6H_6]^{2-}$  è il carborano neutro  $B_4C_2H_6$ . I carborani vengono spesso preparati per reazione di borani con etino:

$$B_{10}H_{14} + CH \equiv CH \rightarrow B_{10}C_2H_{12} + H_2$$



closo-1,2-  $B_{10}C_2H_{12}$  closo-1,7-  $B_{10}C_2H_{12}$  closo-1,12-  $B_{10}C_2H_{12}$