

# Химическая связь



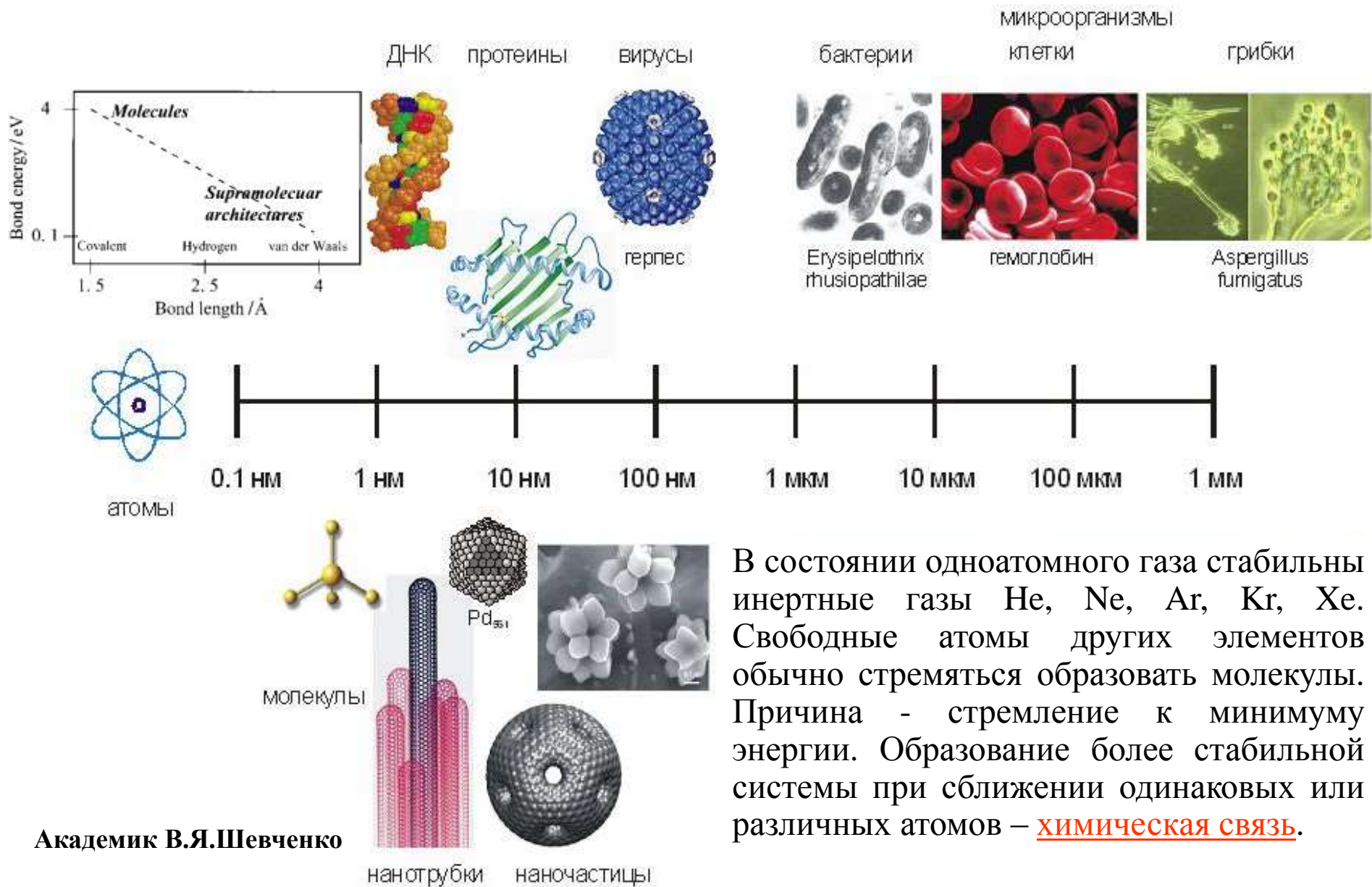
[Определения](#)

[Типы связей](#)

[ПСЭ и типы связей](#)

«Неорганическая химия» (под. ред. акад. Ю.Д. Третьякова), т. 1  
Ю.Д. Третьяков, А.В. Шевельков – материалы лекций

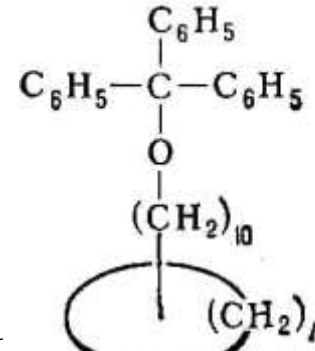
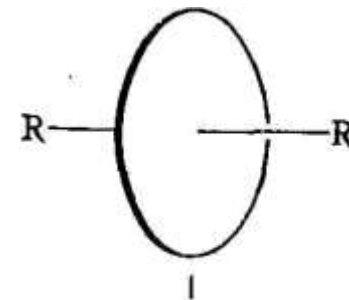
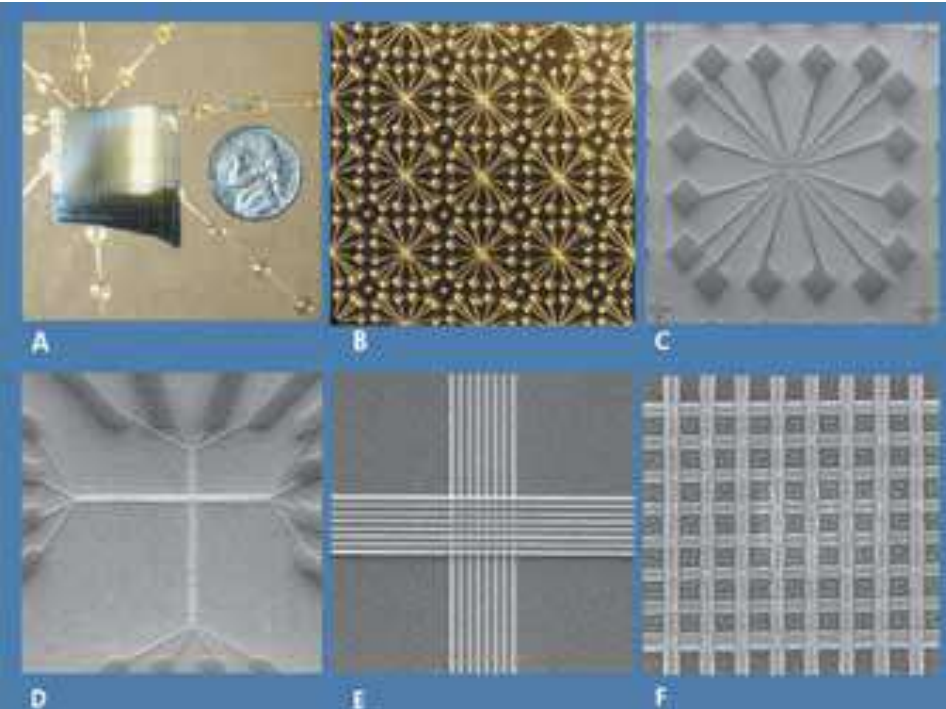
# Пространственная шкала



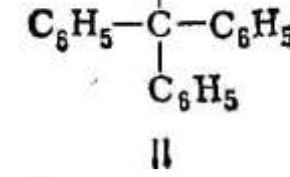
# Соединения «без» химической связи



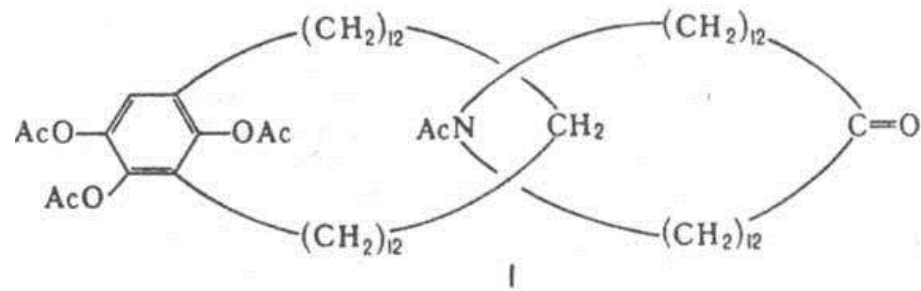
Лауреаты Нобелевской премии по химии 2016 года: Жан-Пьер Соваж (Jean-Pierre Sauvage), Фрейзер Стоддарт (J. Fraser Stoddart) и Бернард Феринга (Bernard L. Feringa). Изображение с сайта [cen.acs.org](http://cen.acs.org)



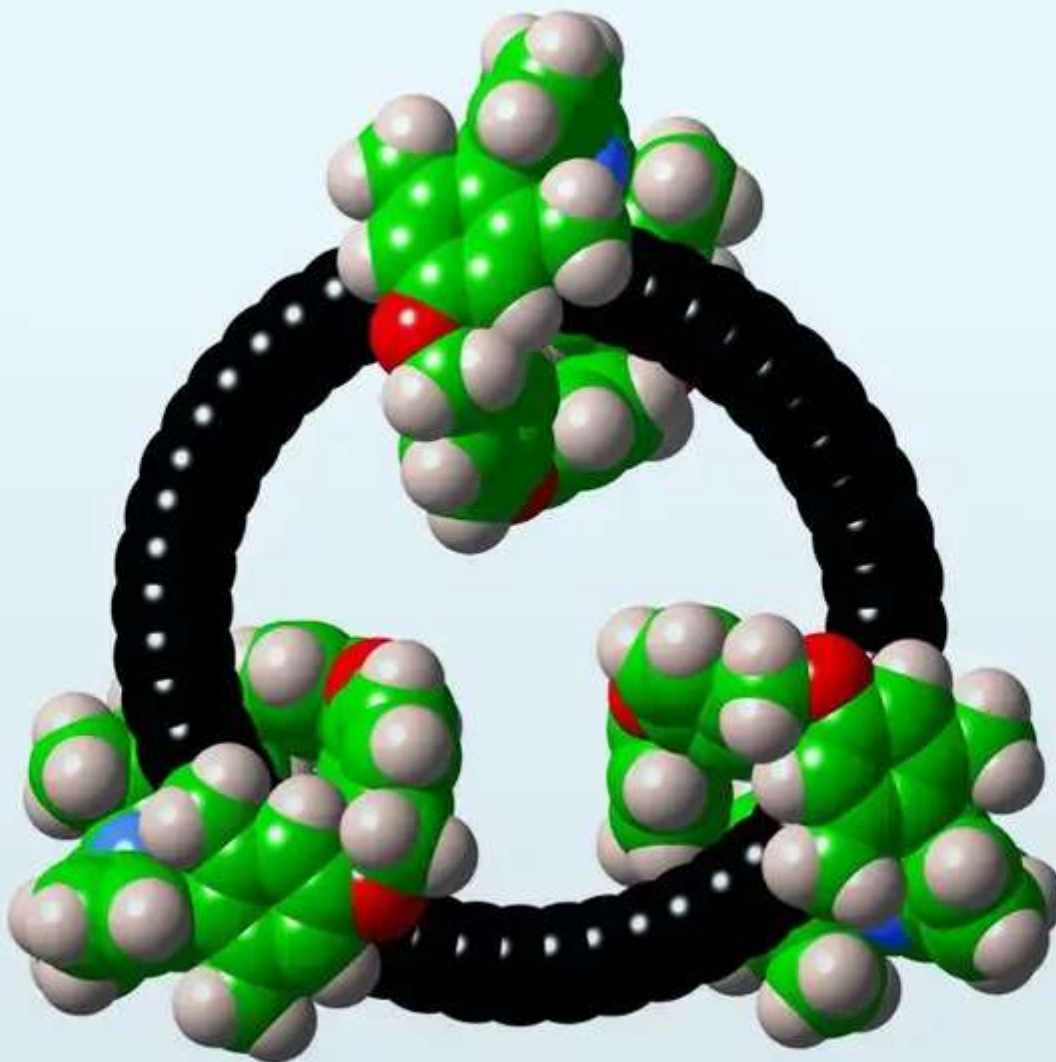
Ротаксаны



Катенаны



# Химическое применение ротаксанов





Разумеется, химическая связь в катенанах и ротаксанах есть, как минимум, в кольцах и / или роторе. Но само название происходит из – за того, что взаимодействие между частями таких «составных» молекул является очень слабым.

# Общие положения

**Химическая связь** – это совокупность сил, удерживающих вместе два или несколько атомов или ионов.

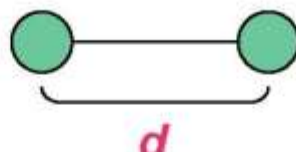
**Химическая связь** – это результат одновременного действия притяжения и отталкивания сближающихся атомов

**Притяжение** – а) электростатическое взаимодействие между противоположно заряженными ионами или частичными (эффективными) зарядами, б) электронное взаимодействие с образованием связывающих орбиталей, в) дисперсионные (дипольные) силы.

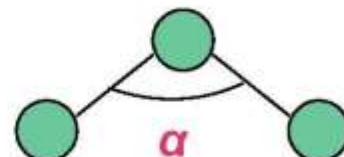
**Отталкивание** – а) электростатическое взаимодействие одноименно заряженных ионов или частичных зарядов, б) электронное взаимодействие замкнутых оболочек, в) электростатическое отталкивание сблизившихся ядер.

# Параметры химической связи

1. Длина связи



2. Валентный угол



3. Энергия связи       $E = -D$

4. Распределение  $e^-$ -плотности

Оптимальная длина связи и  
потенциальная энергия молекулы

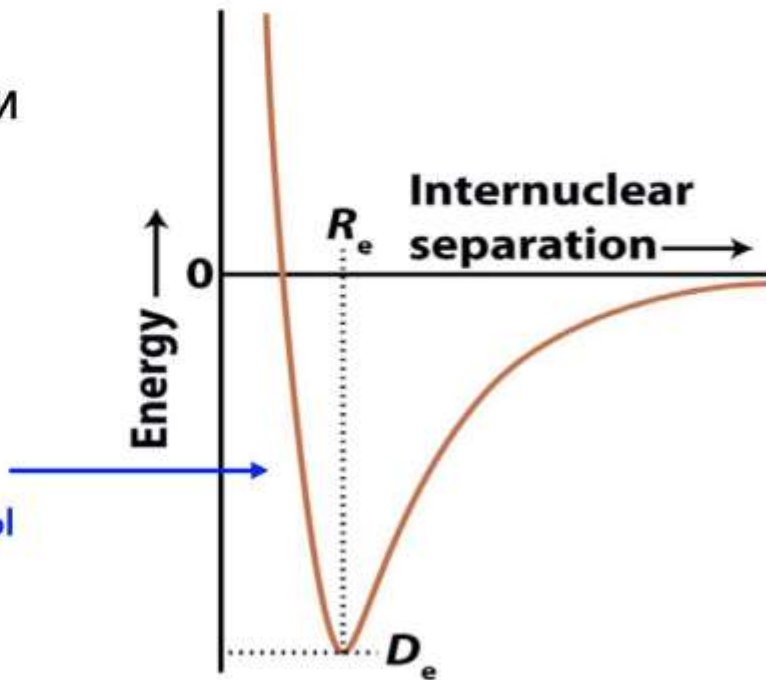


Figure 2-5  
Shriver & Atkins Inorganic Chemistry, Fourth Edition  
© 2006 by D. F. Shriver, P. W. Atkins, T. L. Overton, J. P. Rourke, M. T. Weller, and F. A. Armstrong

# Силы, объединяющие атомы в молекулы

1. Электростатические взаимодействия:

взаимодействия зарядов

2. Ковалентные взаимодействия:

перераспределение электронной плотности

3. Дипольное взаимодействие:

ван-дер-ваальсовы силы

1 → Ионная связь

2 → Ковалентная связь

3 → Ван-дер-ваальсова связь



Приведенная классификация, разумеется, является упрощенной. Многие связи в реальных соединениях не являются «чистыми». Многие ионные связи имеют «вклад» ковалентности, водородная связь может быть заподозрена в использовании донорно – акцепторных взаимодействий, вандер – ваальсовых взаимодействий много разных типов, металлическая связь чем – то сильно похожа на ионную, но имеет свои особенности, многоцентровые многоэлектронные связи вообще не вполне вписываются в термин «ковалентная связь»...

# Распределение электронной плотности

Химическая связь характеризуется распределением электронной плотности вблизи ядер, образующих молекулу

Распределение электронной плотности описывается уравнением Шредингера

$$\hat{H}\Psi = E\Psi$$

$$\hat{H} = \left(\frac{\hbar^2}{8\pi^2m}\right) \cdot \left(\frac{\partial^2}{\partial x^2} + \frac{\partial^2}{\partial y^2} + \frac{\partial^2}{\partial z^2}\right)$$

Оператор Гамильтона  
(гамильтониан)

Решить уравнение Шредингера – найти  $\Psi$  и значение её  $E$

Точное решение существует только для  $H_2^+$

Для более сложных систем – выбор приближений

# Ковалентная связь

Методы описания ковалентной связи:

МВС



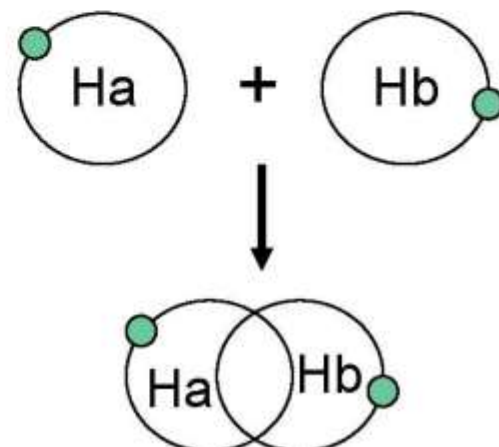
МОМО

Метод валентной связи (Льюис, Полинг, Лондон, Гайтлер, Слэйттер)

Общий подход:

Волновая функция электронной пары есть наложение волновых функций отдельных фрагментов

$$\Psi_{H_2} = \underbrace{\phi_{Ha}(1) \cdot \phi_{Hb}(2)}_{\text{индивидуальные}} + \underbrace{\phi_{Hb}(2) \cdot \phi_{Ha}(1)}_{\text{взаимодействие}}$$



# Концепция Льюиса



Гильберт Ньютон  
Льюис, в 1916

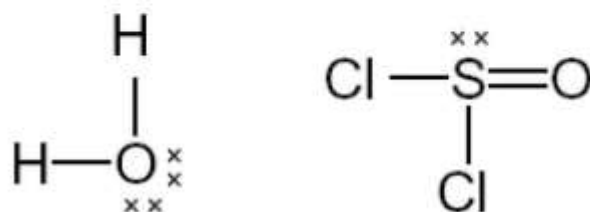
Согласно Льюису:

Ковалентная связь образуется, если два соседних атома имеют общую электронную пару

A—B	1 электронная пара	одинарная связь
A=B	2 электронные пары	двойная связь
A≡B	3 электронные пары	тройная связь



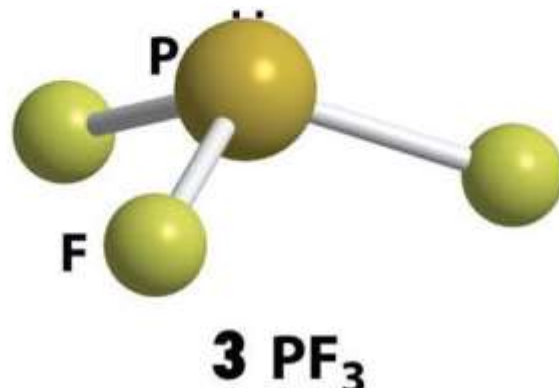
Графическое представление:  
структуре Льюиса



# Концепция Льюиса

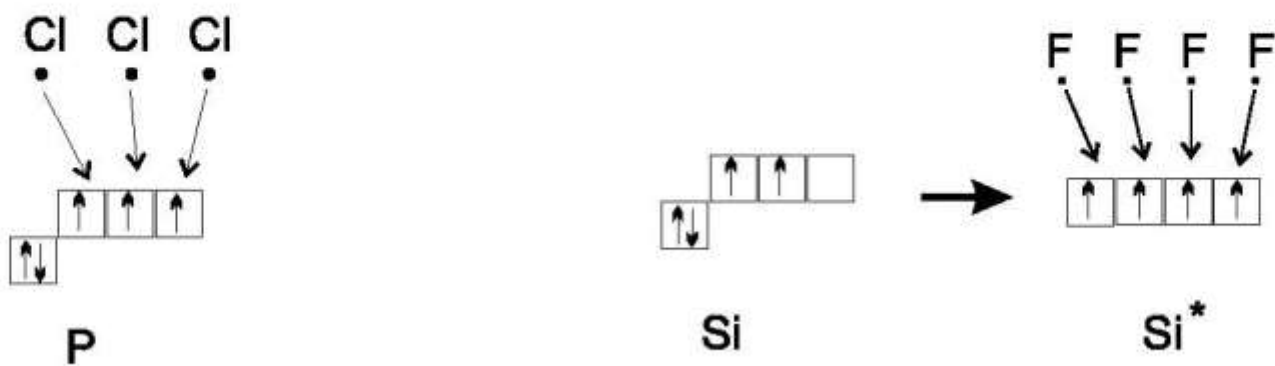
## Правило октета:

Каждый атом объединяет электроны с соседними атомами, стремясь к достижению **8-электронной валентной конфигурации**

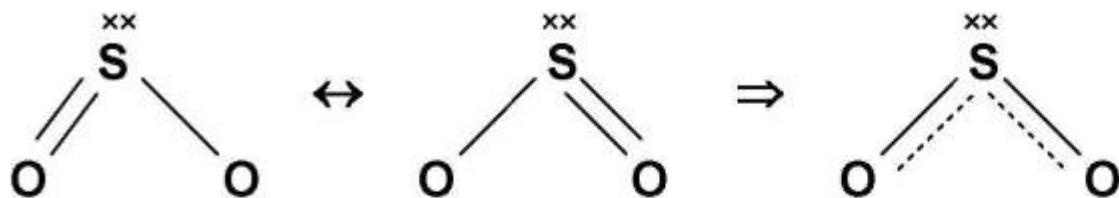


## Насыщаемость связи:

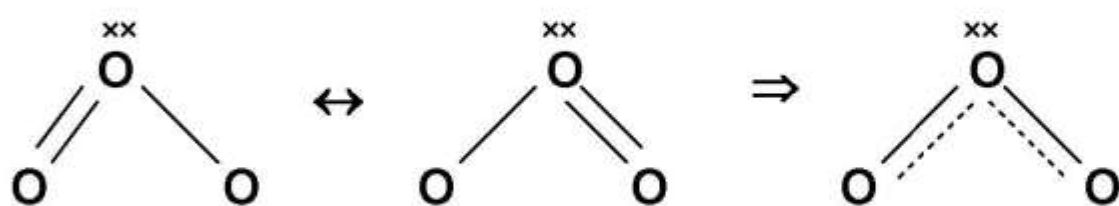
Поделенные электронные пары образуются до тех пор, пока не реализуется **октет**



# Резонанс

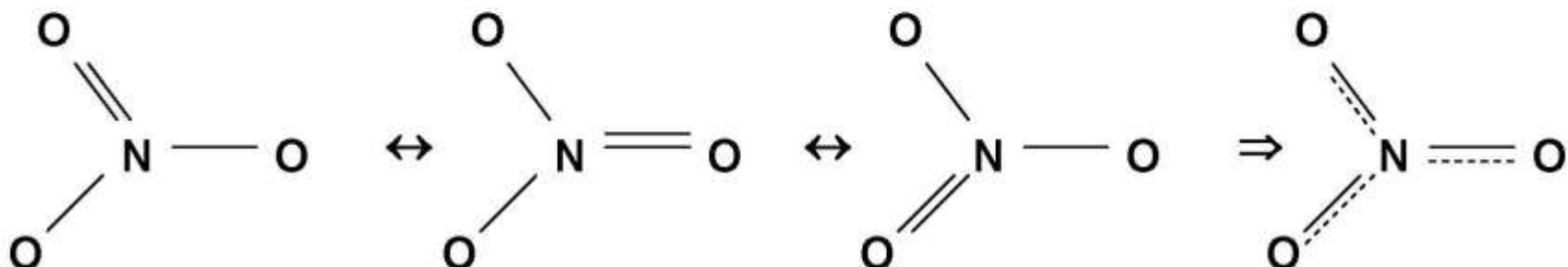


Всегда ли верна  
схема Льюиса ?



Примеры:  
 $\text{SO}_2$ ,  $\text{O}_3$ ,  $\text{NO}_3^-$

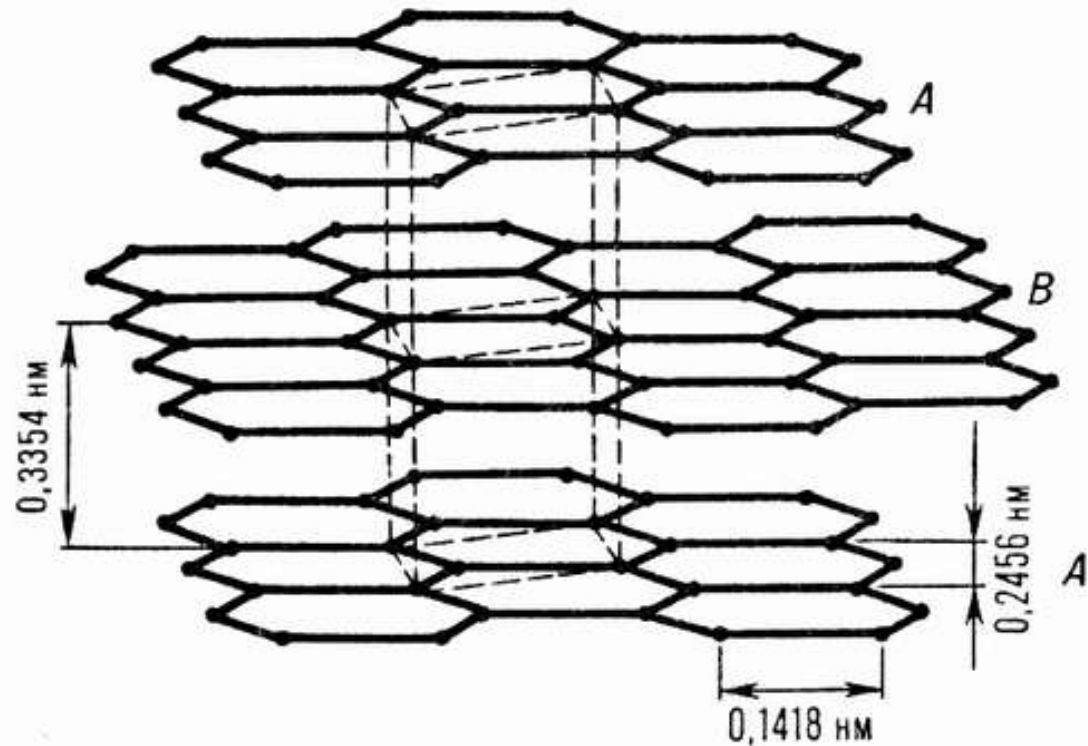
Наименьшая энергия !





Образование ковалентной связи за счет «обобществления» электронной пары восходит к фундаментальным квантовохимическим ограничениям (Принципу Паули), согласно которому два и более тождественных фермиона (частицы с нецелочисленным спином) не могут одновременно находиться в одном и том же квантовом состоянии. Из этого следует, что если спин различается, то такая электронная пара может находиться в одном и том же месте пространства. Таким образом, электронная пара может электростатически связывать два атома, формируя двухцентровую двухэлектронную классическую ковалентную, связь. Но никто не запрещает, например, электронной паре связывать три атома (трехцентровая двухэлектронная «банановая» связь в диборане).

# Нобелевская премия 2010 г.



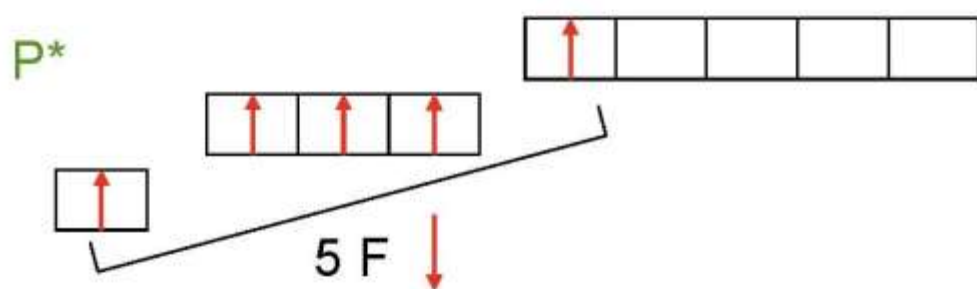
Нобелевская премия  
Хосе Альберто Коста

Графит - Графен

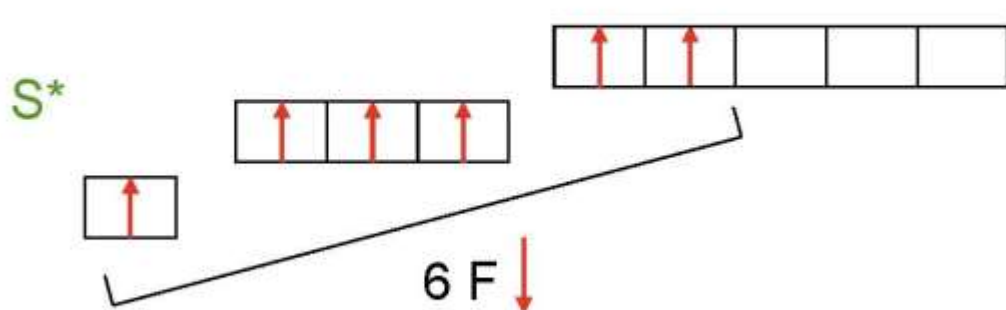


# Гипервалентность

Молекулы, для образования которых недостаточно валентных орбиталей центрального атома, называются гипервалентными.



тригональная  
бипирамида



октаэдр



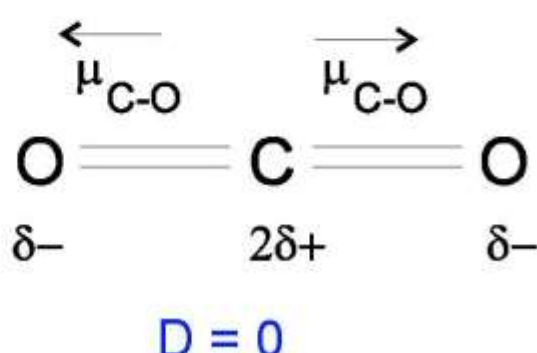
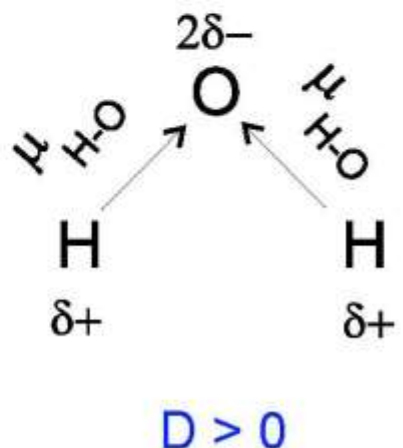
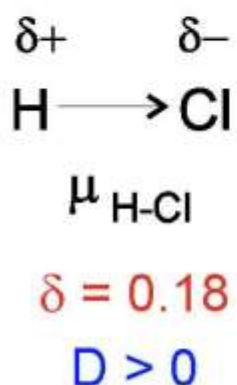
Введение «гипервалентности», скорее, является не развитием и совершенствованием понятия «ковалентная связь», а напротив, жалкой попыткой оправдать ее существование. Это спасительный (и то далеко не для всех случаев) трюк, чтобы оставаться в концепции «ковалентной связи».

# Поляризуемость связи

Когда химическая связь образуется между элементами с разной электроотрицательностью, электронная плотность между атомами смещена в сторону более **электроотрицательного** атома.

Такая связь называется **полярной**.

Перераспределение электронной плотности приводит к возникновению **частичных зарядов** на атомах



**Ионная связь**

**Ковалентная  
связь**

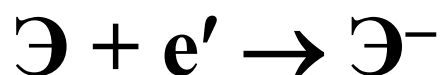
**Металлическая  
связь**

**Полярная  
связь**

**Делокализованная  
связь**



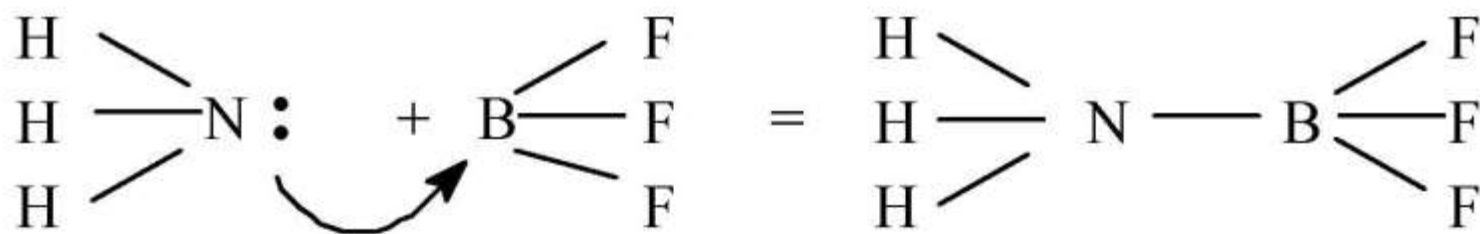
$I_1$  (эВ, кДж/моль)



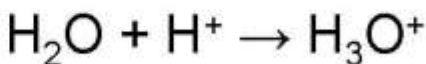
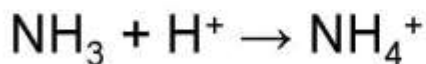
$E$  (кДж/моль)

# Донорно-акцепторное взаимодействие

Донорно-акцепторным называется взаимодействие неподеленной электронной пары атома одной молекулы со свободной орбиталью атома другой молекулы.



донор предоставляет электронную пару,  
акцептор – свободную орбиталь





Термин «донорно – акцепторная связь» выражает лишь способ ее формирования, который возможен лишь для определенных комбинаций химических элементов. В целом, невозможно найти ее отличий от обычной ковалентной связи.

# Недостатки МВС

1. Не рассматривается связь, образованная другим числом электронов



2. Нельзя объяснить магнитные свойства молекул



3. Нельзя предсказать и объяснить спектральные свойства молекул



4. Нельзя правильно интерпретировать гипервалентные соединения



# Метод молекулярных орбиталей (ММО)

(Малликен, Хунд, Хюккель, Хоффман)

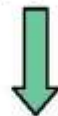
Основные положения:

орбитальная аппроксимация, линейная комбинация

## 1. Орбитальная аппроксимация

$$\Psi = \varphi_1 \cdot \varphi_2 \cdot \varphi_3 \dots \varphi_N$$

Волновая функция N-электронной системы есть продукт N одноэлектронных волновых функций



Каждый электрон движется в поле остальных электронов и всех ядер (распространение квантовомеханических законов на молекулу в целом)

# МО-ЛКАО

2. Молекулярная орбиталь есть линейная комбинация атомных орбиталей (МО-ЛКАО)

$$\Psi = c_A \varphi_A + c_B \varphi_B$$

Для любой молекулы число МО равно числу всех АО

$(c_i)^2$  – мера участия  $i$ -ой АО в данной МО

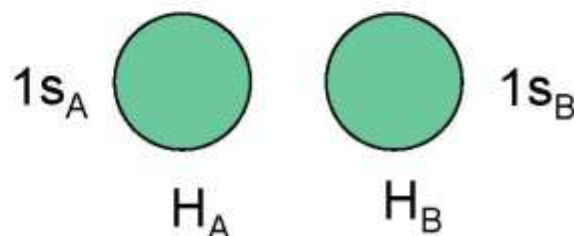
$|\varphi_i|^2$  – вероятность распределения электрона  $i$ -го атома в молекуле

# Связывающие и разрыхляющие МО

Для молекулы  $\text{H}_2$

1)  $c_A^2 + c_B^2 = 1;$        $c_A = c_B = 1$

$\Psi_+$  =  $\phi_A + \phi_B$  связывающая MO



2)  $c_A^2 + c_B^2 = 1;$        $c_A = 1; c_B = -1$

$\Psi_-$  =  $\phi_A - \phi_B$  разрыхляющая MO

**Связывание:** положительное перекрывание АО  
конструктивная интерференция

**Разрыхление:** отрицательное перекрывание АО  
деструктивная интерференция

# Диаграмма МО молекулы $H_2$

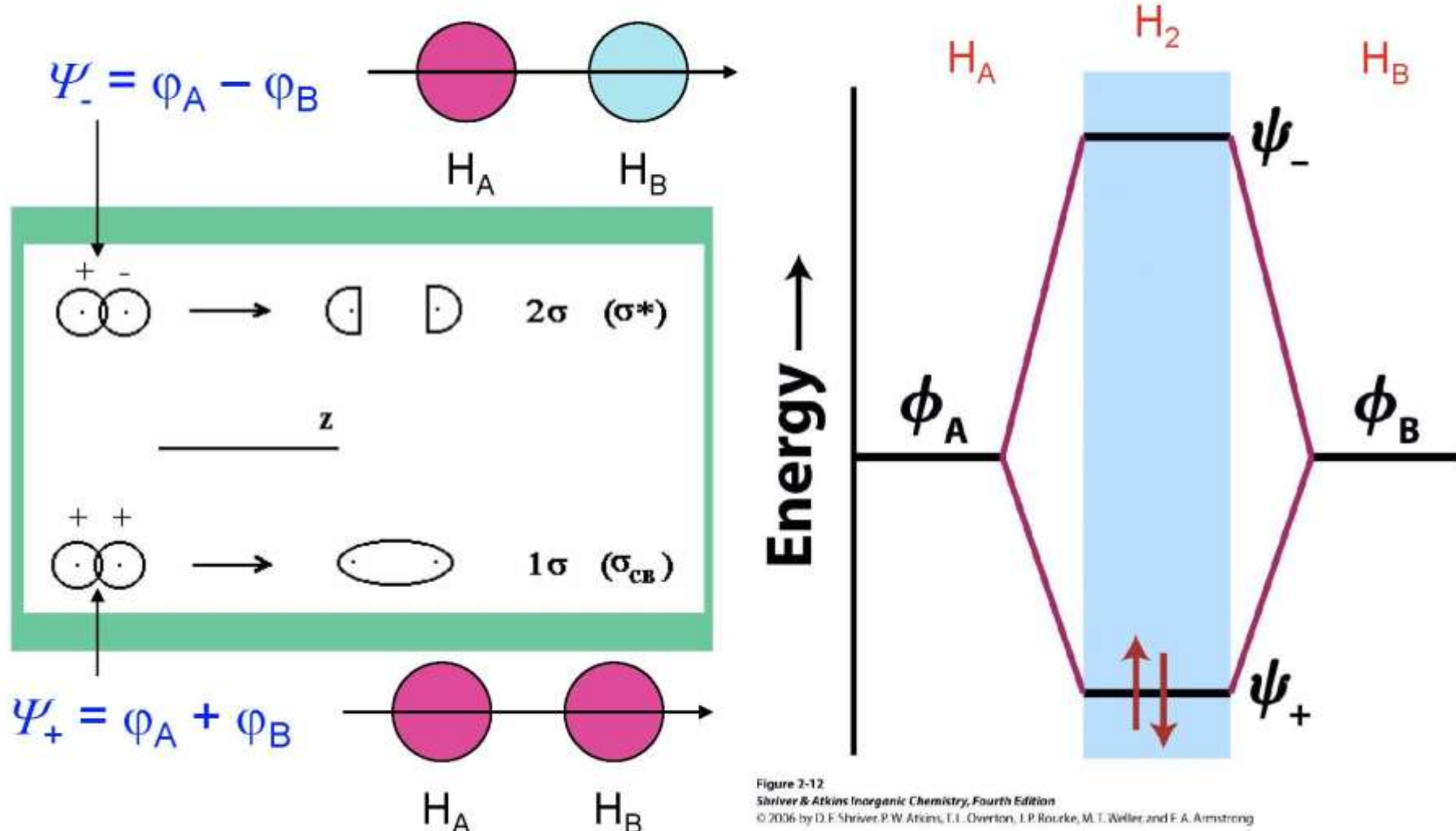


Figure 2-12  
Shriver & Atkins Inorganic Chemistry, Fourth Edition  
© 2006 by D.F. Shriver, P.W. Atkins, T.L. Overton, J.P. Rourke, M.T. Weller, and F.A. Armstrong

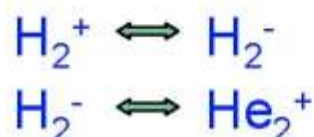
$$\text{K.C.} = (n_b - n_a)/2; \quad = 1 (H_2)$$

# МО молекул и ионов 1го периода

Используются правило Хунда и принцип Паули

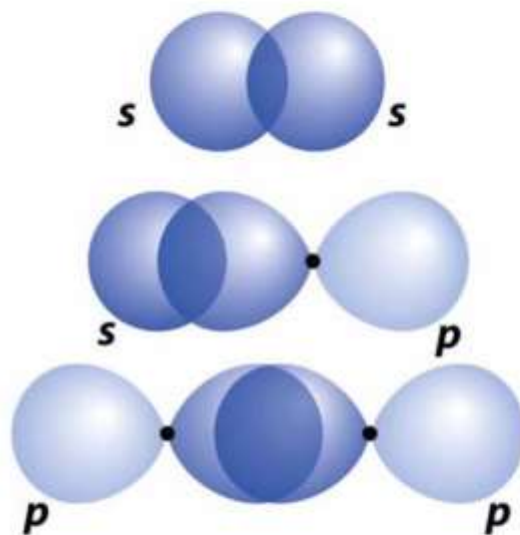
	$\text{H}_2^+$	$\text{H}_2$	$\text{H}_2^-$		$\text{He}_2^+$	$\text{He}_2$
$2\sigma (\sigma^*)$	—	—	↑	E	↑	↑
$1\sigma (\sigma_{\text{св}})$	↑	↑↓	↑↓		↑↓	↑↓
К.С.	$\frac{1}{2}$	1	$\frac{1}{2}$		$\frac{1}{2}$	0
$d, \text{\AA}$	1.06	0.74	1.12		1.08	--
$E, \text{ кДж/моль}$	255	435	142		230	--

1. Эффект разрыхления
2. Эффект заряда



# Образование $\sigma$ и $\pi$ связи

(С учетом взаимодействия  $s$  и  $p$  атомных орбиталей)



Перекрывание АО  
с образованием

$\sigma$  СВЯЗИ       $\pi$  СВЯЗЬ

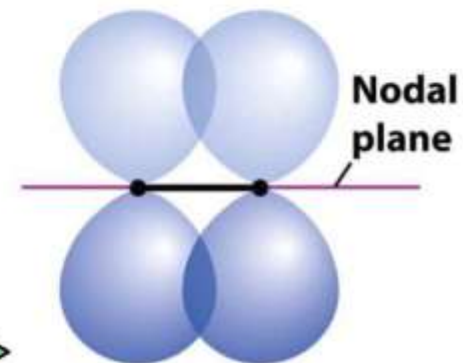
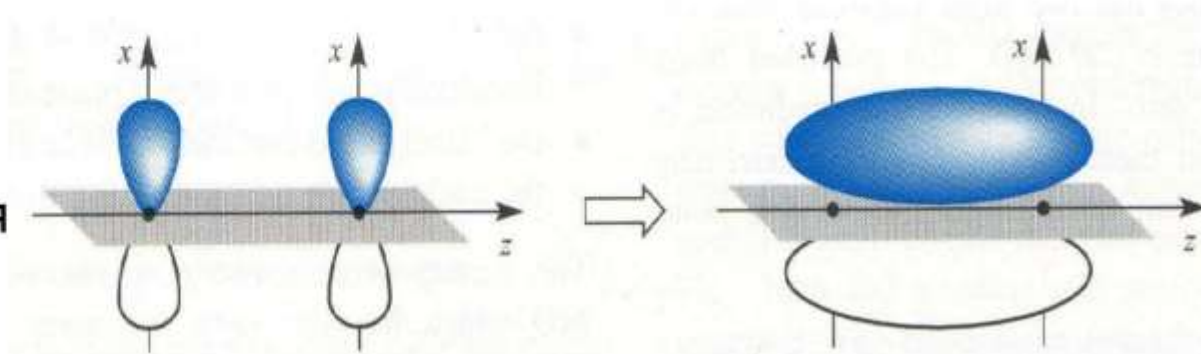


Figure 2-13  
Shriver & Atkins' Inorganic Chemistry, Fourth Edition  
© 2000 by D. C. Heath, P. M. Atkins, T. L. Overyton, J. F. Sowerby, M. T. Wallen, and E. A. Armstrong

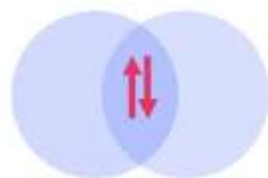
Схема образования  
связывающей  $\pi$  МО в  
результате перекрытия  
двух  $p$  АО



# МО молекулы $F_2$

Только валентные орбитали !

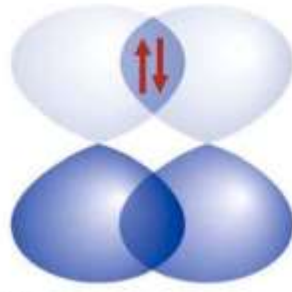
$F_2$       2 атома F ( $2s^2 2p^5$ )



$\sigma_s^{CB} + \sigma_s^*$       2МО

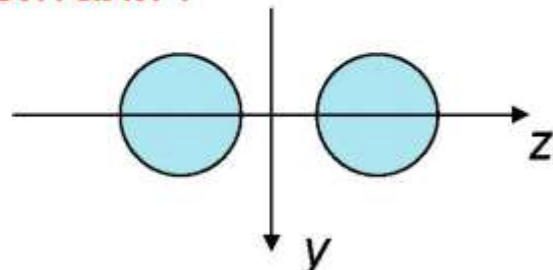


$\sigma_z^{CB} + \sigma_z^*$       2МО



$\pi_{x,y}^{CB} + \pi_{x,y}^*$       4МО

Всего 8 МО, 14 е<sup>-</sup>



# Диаграмма МО молекулы F<sub>2</sub>

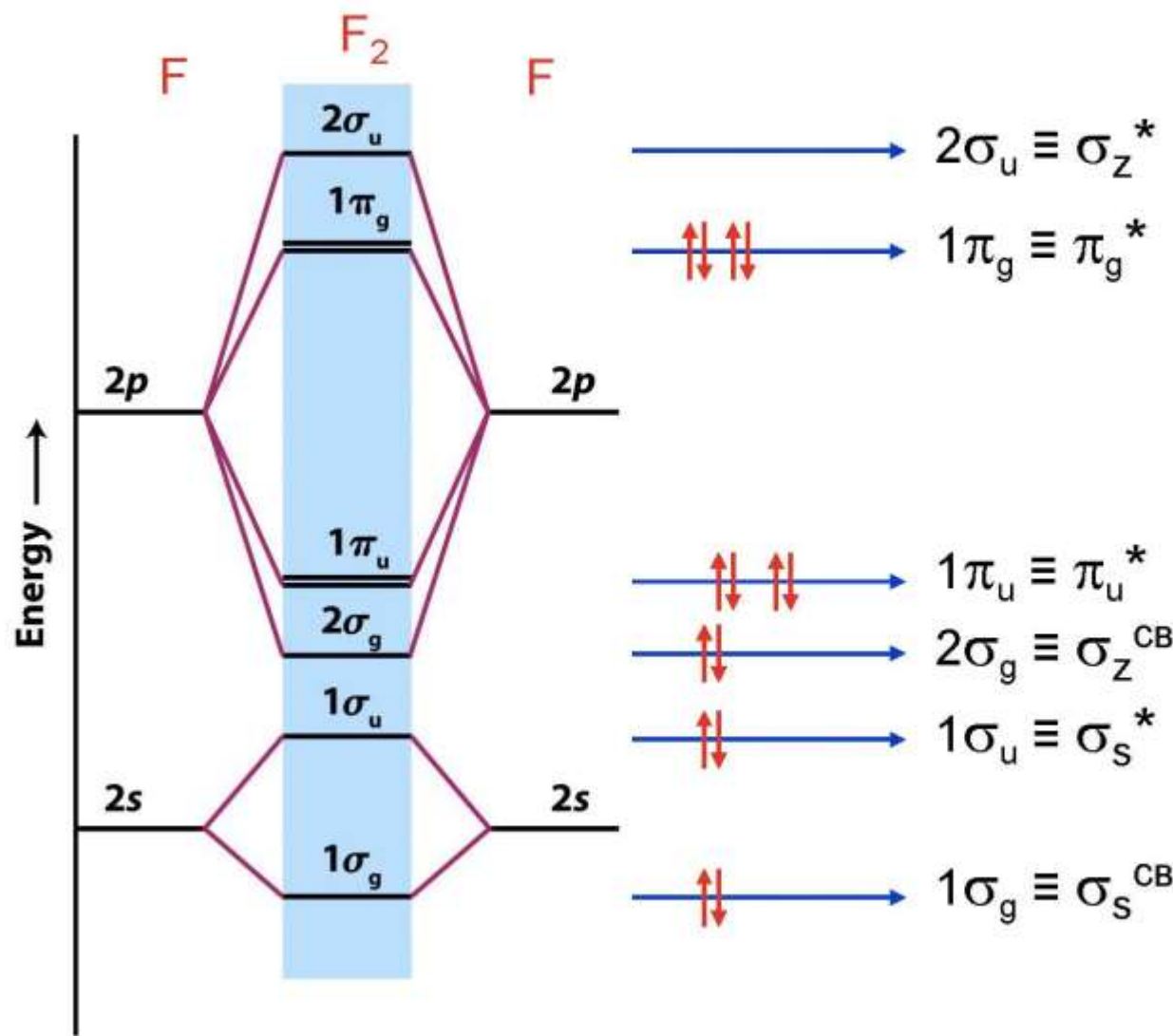


Figure 2-14

Shriver & Atkins Inorganic Chemistry, Fourth Edition

© 2006 by D. F. Shriver, P. W. Atkins, T. L. Overton, J. P. Rourke, M. T. Weller, and F. A. Armstrong.

# Сравнение диаграмм MO $F_2$ и $N_2$

$F_2$

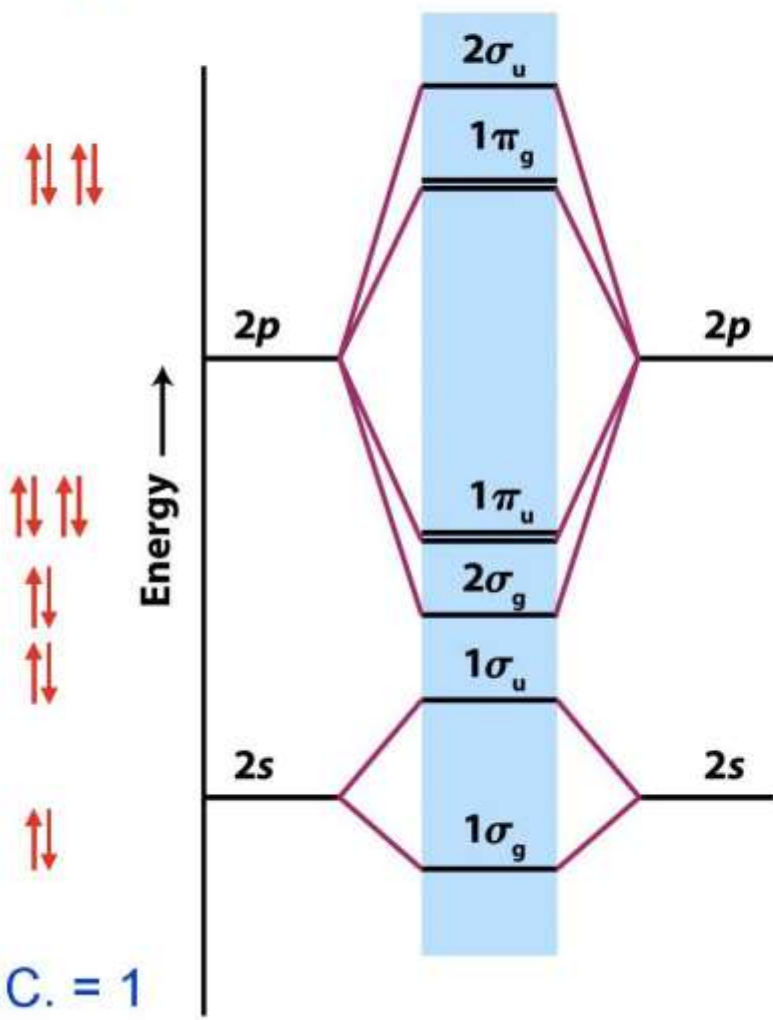


Figure 2-14

Shriver & Atkins Inorganic Chemistry, Fourth Edition

© 2006 by D. F. Shriver, P. W. Atkins, T. L. Overton, J. P. Rourke, M. T. Weller, and F. A. Armstrong

$N_2$

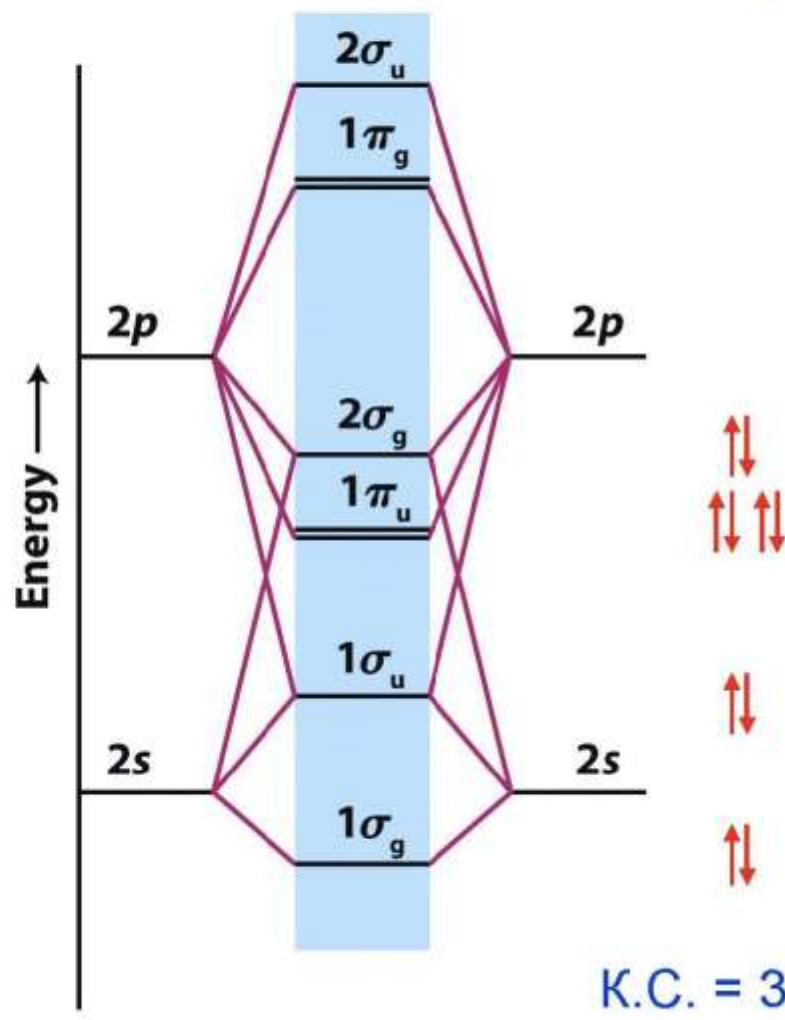


Figure 2-18

Shriver & Atkins Inorganic Chemistry, Fourth Edition

© 2006 by D. F. Shriver, P. W. Atkins, T. L. Overton, J. P. Rourke, M. T. Weller, and F. A. Armstrong

# Особенности МО элементов 2го периода

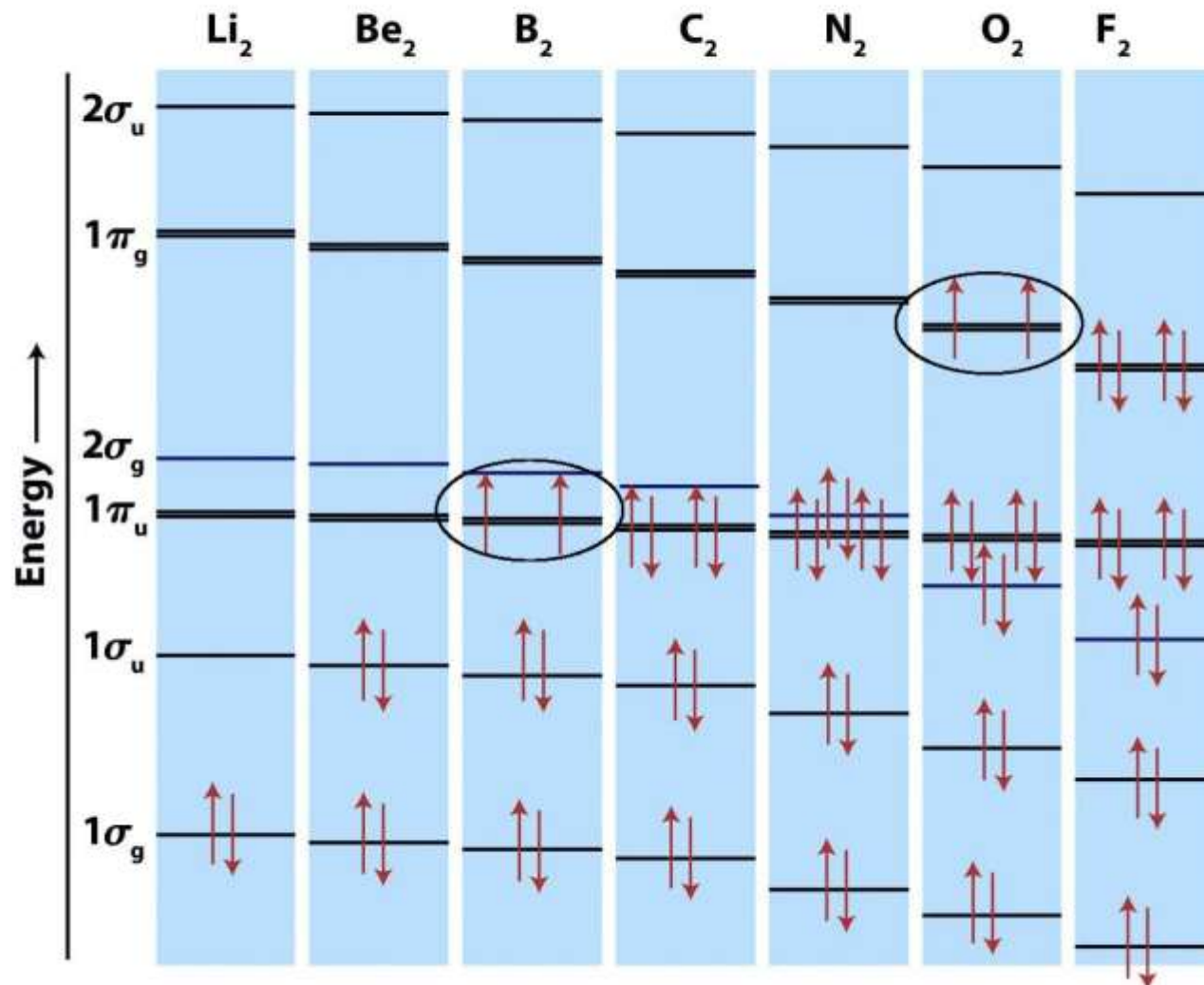
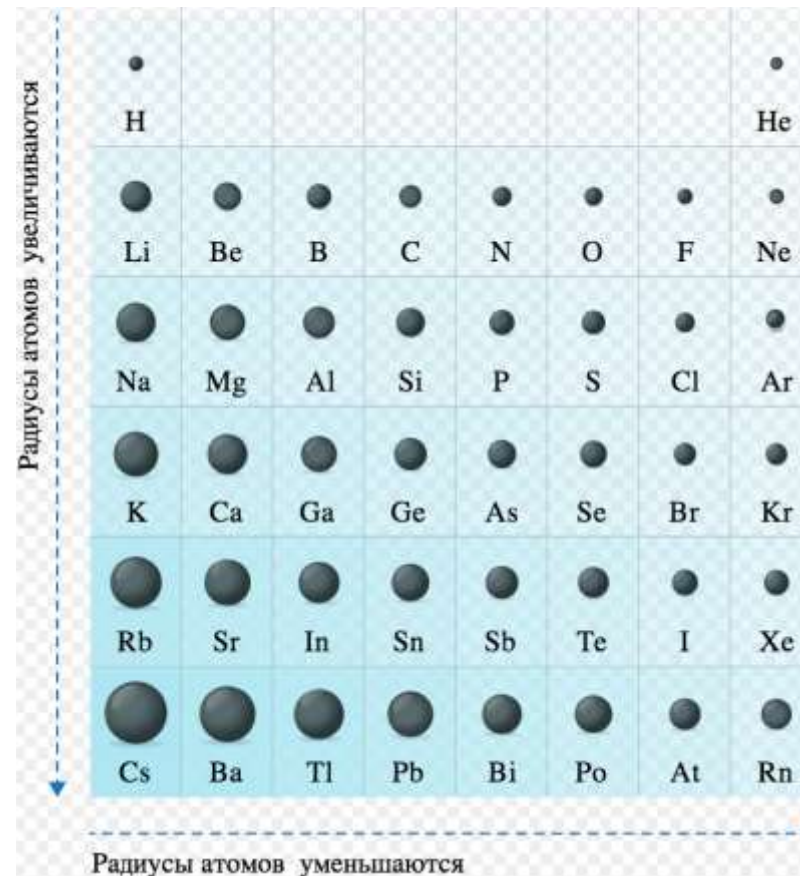


Figure 2-17  
Shriver & Atkins Inorganic Chemistry, Fourth Edition  
© 2006 by D. F. Shriver, P. W. Atkins, T. L. Overton, J. P. Rourke, M. T. Weller, and F. A. Armstrong



Обратите внимание на взаимное расположение уровней в случае азота и кислорода, которое возникает в силу увеличения порядкового номера элемента и, соответственно, заряда ядра атомов в периоде, взаимодействующих электростатически с электронной оболочкой.



# Особенности МО элементов 2го периода

Молекула	$e^-$ конфигурация	К.С.
$Li_2$	$1\sigma_g^2$	1
$Be_2$	$1\sigma_g^2 1\sigma_u^2$	0
$B_2$	$1\sigma_g^2 1\sigma_u^2 1\pi_u^2$	1
$C_2$	$1\sigma_g^2 1\sigma_u^2 1\pi_u^4$	2
$N_2$	$1\sigma_g^2 1\sigma_u^2 1\pi_u^4 2\sigma_g^2$	3
$O_2$	$1\sigma_g^2 1\sigma_u^2 2\sigma_g^2 1\pi_u^4 1\pi_g^2$	2
$F_2$	$1\sigma_g^2 1\sigma_u^2 2\sigma_g^2 1\pi_u^4 1\pi_g^4$	1
$Ne_2$	$1\sigma_g^2 1\sigma_u^2 2\sigma_g^2 1\pi_u^4 1\pi_g^4 2\sigma_u^2$	0

# Особенности МО элементов 2го периода

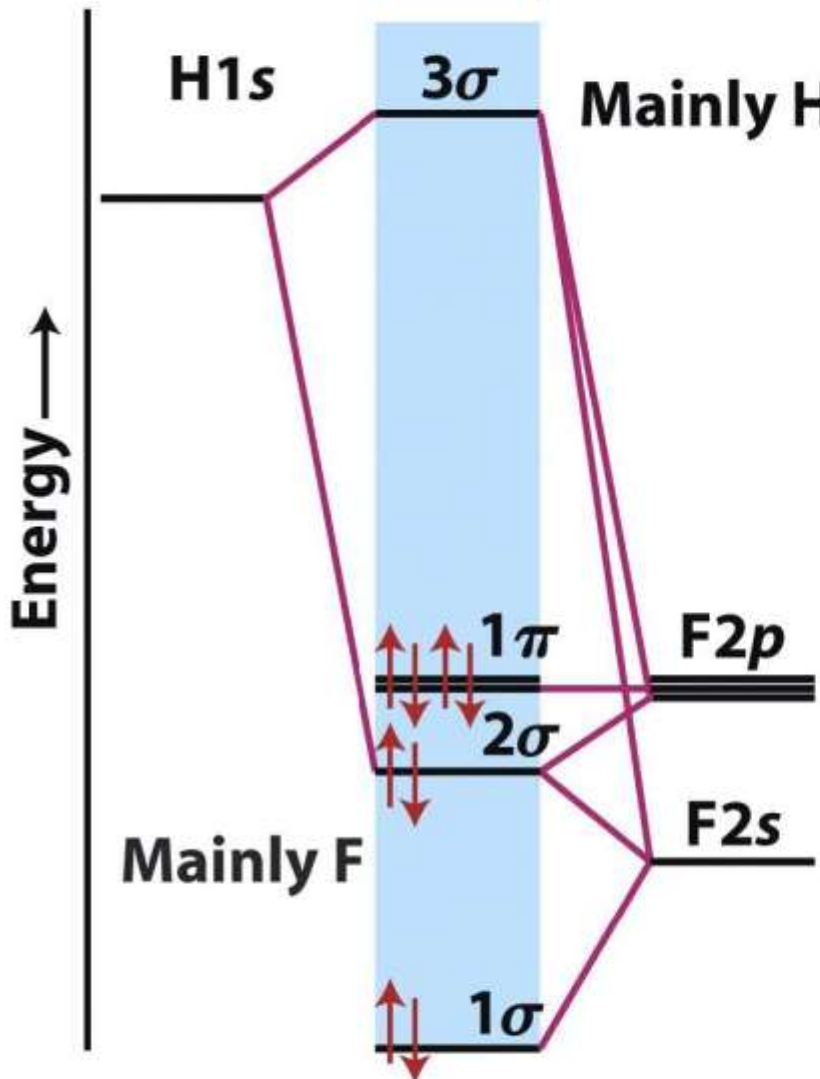
Молекула	$e^-$ конфигурация	К.С.
$Li_2$	$1\sigma_g^2$	1
$Be_2$	$1\sigma_g^2 1\sigma_u^2$	0
$B_2$	$1\sigma_g^2 1\sigma_u^2 1\pi_u^2$	1
$C_2$	$1\sigma_g^2 1\sigma_u^2 1\pi_u^4$	2
$N_2$	$1\sigma_g^2 1\sigma_u^2 1\pi_u^4 2\sigma_g^2$	3
<hr/>		
$O_2$	$1\sigma_g^2 1\sigma_u^2 2\sigma_g^2 1\pi_u^4 1\pi_g^2$	2
$F_2$	$1\sigma_g^2 1\sigma_u^2 2\sigma_g^2 1\pi_u^4 1\pi_g^4$	1
$Ne_2$	$1\sigma_g^2 1\sigma_u^2 2\sigma_g^2 1\pi_u^4 1\pi_g^4 2\sigma_u^2$	0

# Парамагнитные молекулы и ионы

	$O_2^+$	$O_2$	$O_2^-$	$O_2^{2-}$
$2\sigma_u$	—	—	—	—
$1\pi_g$	—	↑	↑	↑↓
$1\pi_u$	↑↓	↑↓	↑↓	↑↓
$2\sigma_g$	↑↓	↑↓	↑↓	↑↓
$1\sigma_u$	↑↓	↑↓	↑↓	↑↓
$1\sigma_g$	↑↓	↑↓	↑↓	↑↓
K.C.	2.5	2	1.5	1
d, Å	1.12	1.21	1.32	1.49
E, кДж/моль	629	494	394	210

Невозможно объяснить из МВС !

# Гетероатомные молекулы



Молекула **HF**

АО: 1s (H), 2s (F), 2p (H)

Всего 8 валентных  $e^-$

Перекрывание орбиталей:

$1s + 2s + 2p_z$  ( $\sigma$  тип)

Не участвуют в перекрывании:

$2p_x + 2p_y$  ( $\pi$  тип)

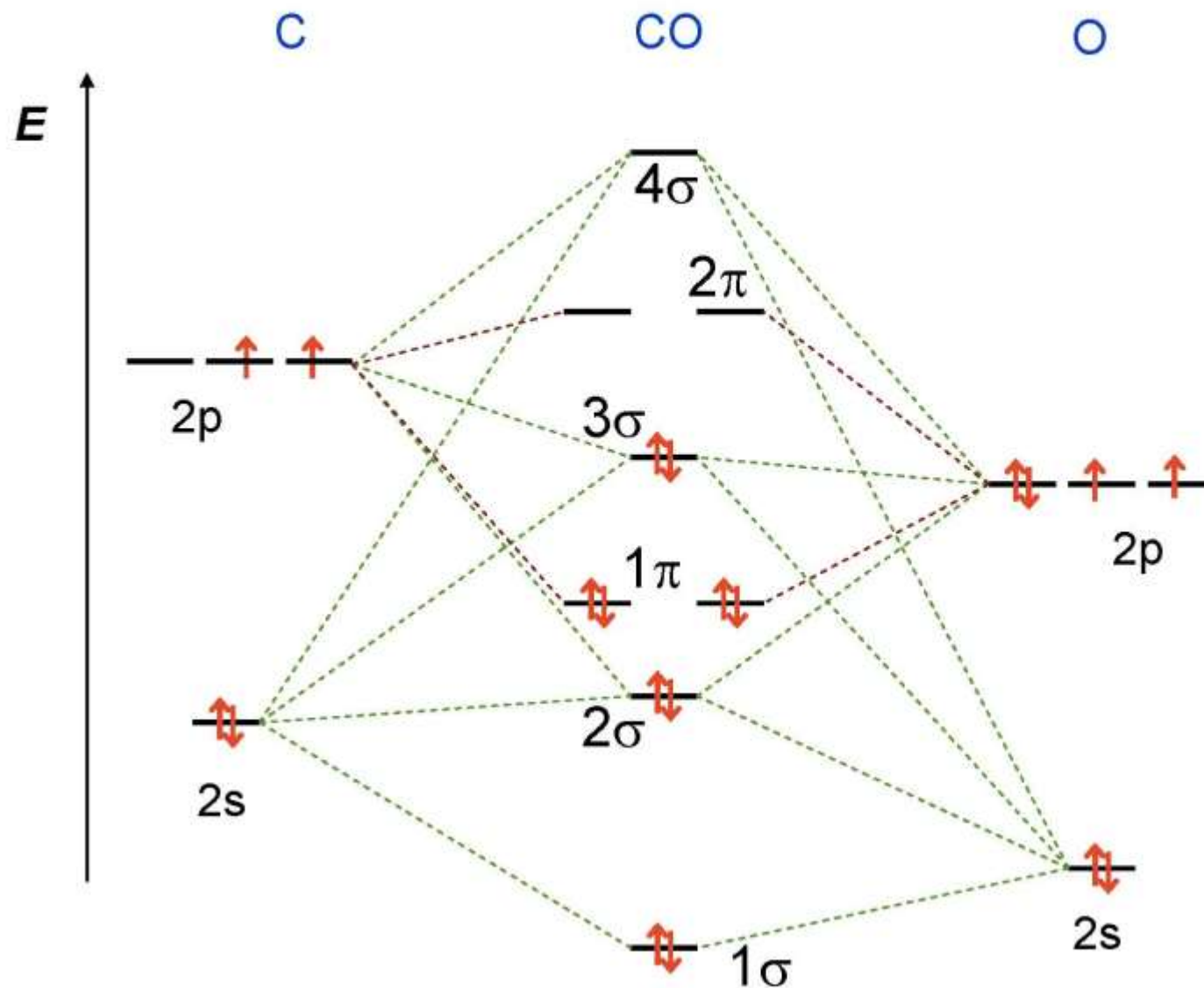
2s(F), 2p(F) ниже по E, чем 1s(H)  
 $e^-$  плотность смещена к атому F

Figure 2-21

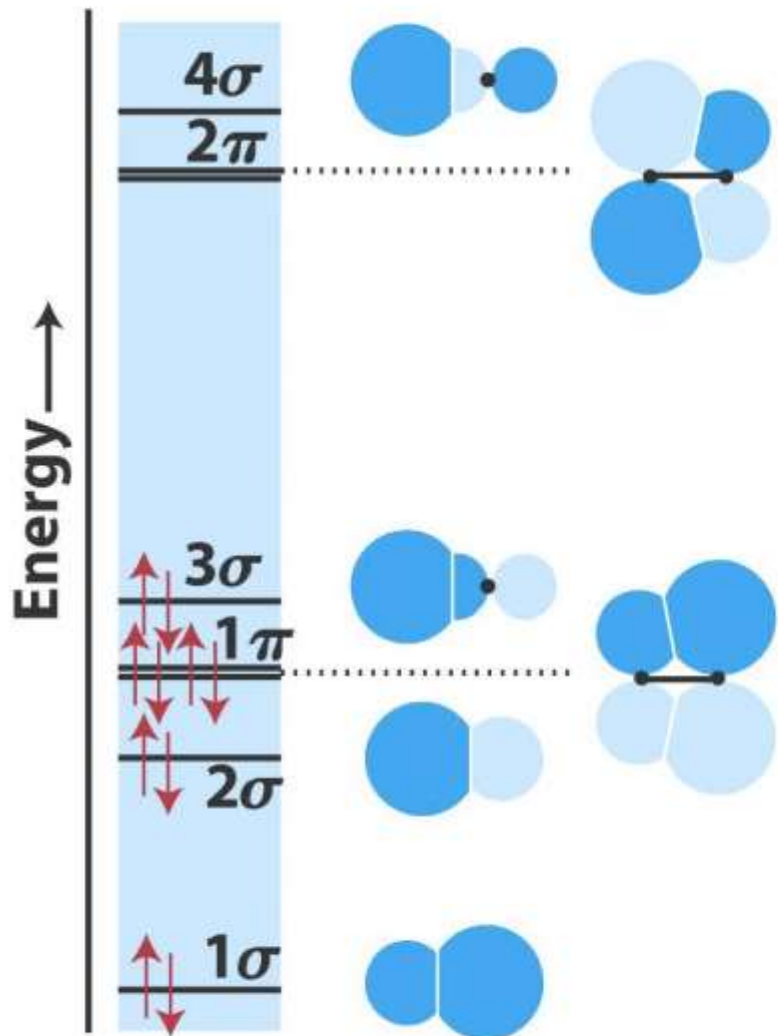
Shriver & Atkins Inorganic Chemistry, Fourth Edition

© 2006 by D. F. Shriver, P. W. Atkins, T. L. Overton, J. P. Rourke, M. T. Weller, and F. A. Armstrong

# Гетероатомные молекулы



# Изоэлектронность молекул



Молекулы, имеющие одинаковое число электронов на одинаковых орбиталах, называются **изоэлектронными**

Для К.С. = 3      Е = (кДж/моль)

CN <sup>-</sup>	CO	NO <sup>+</sup>	N <sub>2</sub>	C <sub>2</sub> <sup>2-</sup>
896	1069	1046	946	811

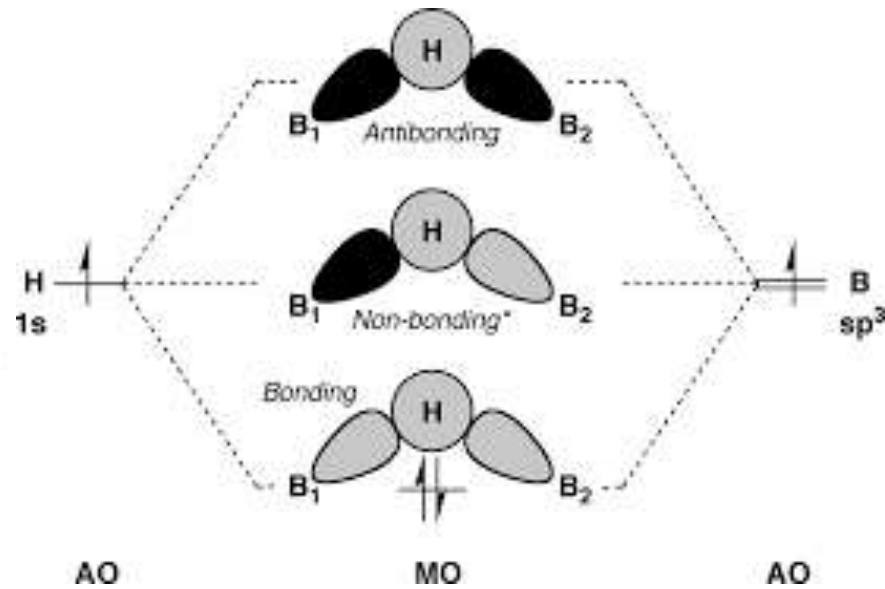
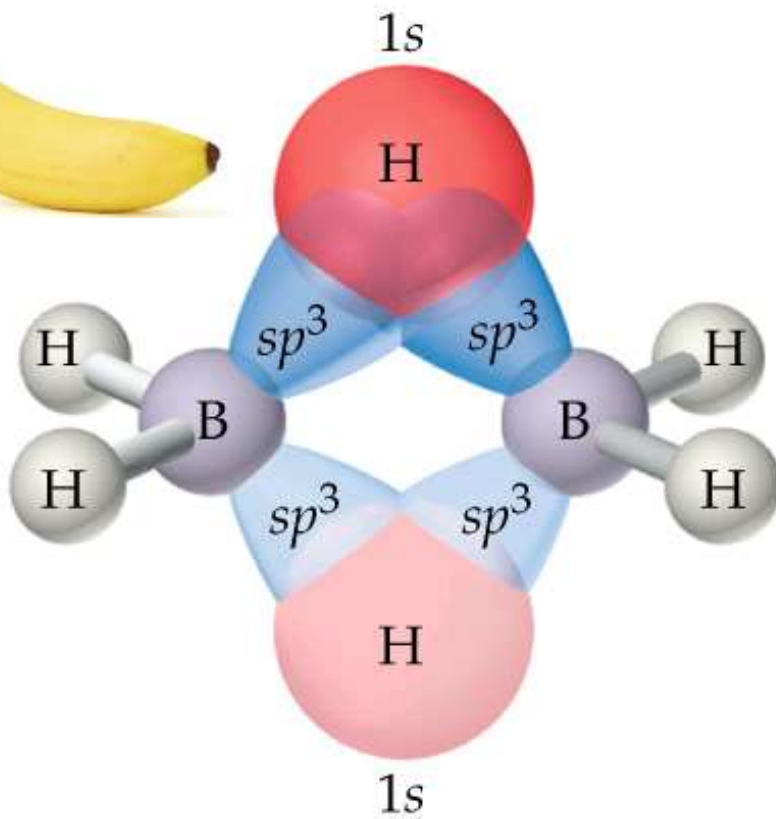
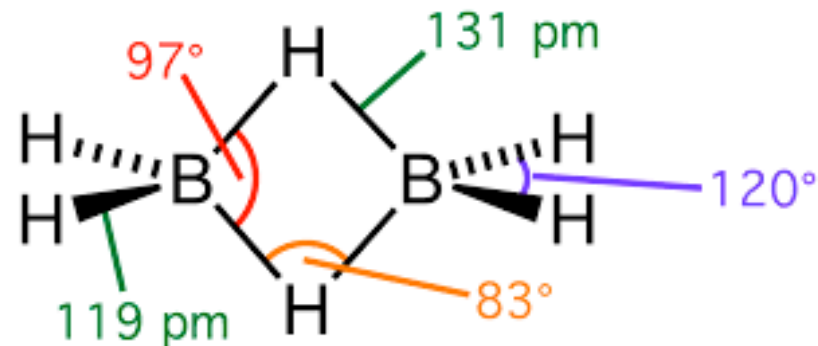
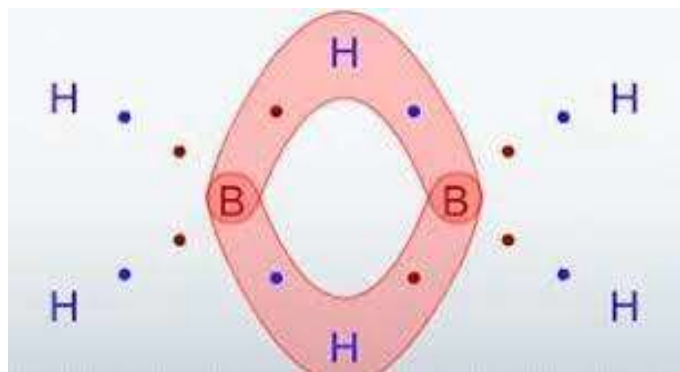
К.С. = 2

C <sub>2</sub> <sup>4</sup>	N <sub>2</sub> <sup>2-</sup>	C <sub>2</sub>	O <sub>2</sub>
598	409	627	494

К.С. = 1

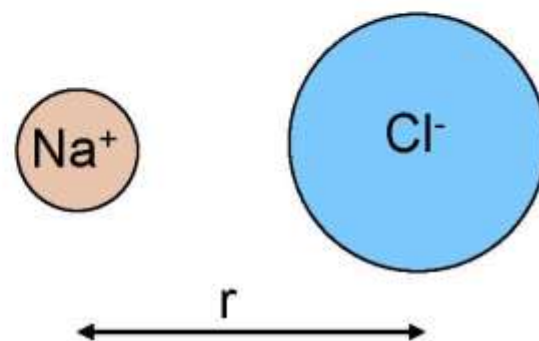
O <sub>2</sub> <sup>2-</sup>	N <sub>2</sub> <sup>4-</sup>	B <sub>2</sub>	F <sub>2</sub>
210	163	287	159

# Банановая связь



# Ионная связь

Ионная связь это взаимодействие противоположных зарядов



Характеристики ионной связи:

$$E = (|Z_+| \cdot |Z_-| \cdot e^2) / r$$

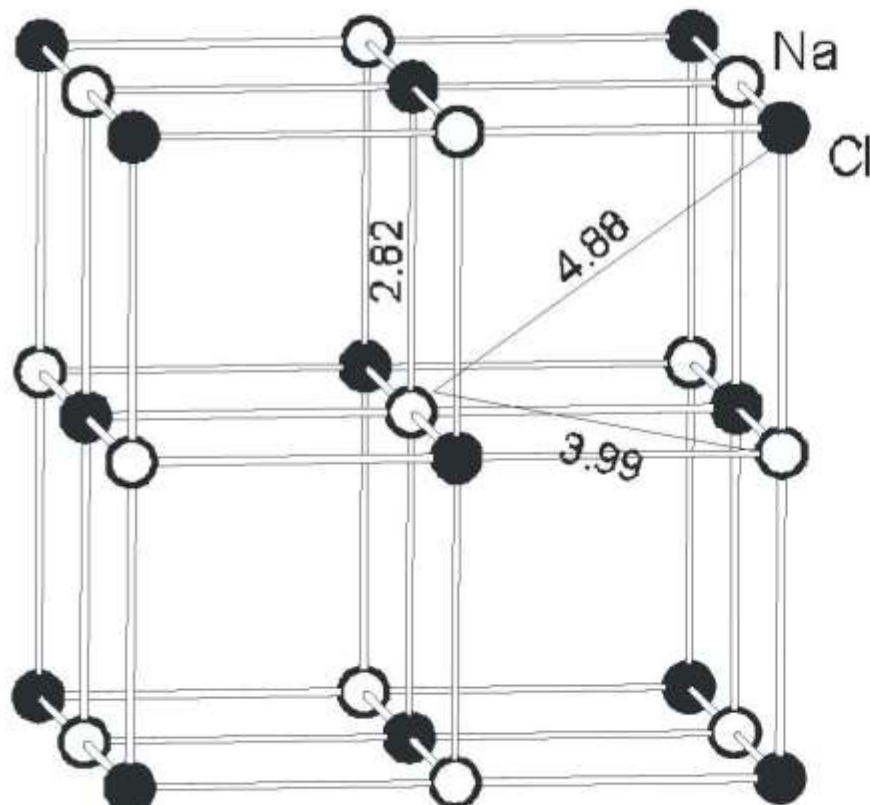
- 1) Ненаправленность
- 2) Недеформируемость электронных оболочек
- 3) Значимость кристаллического строения:

$$E_{\text{крист}} = A \cdot (|Z_+| \cdot |Z_-| \cdot e^2) / r$$

$A$  – константа Маделунга

# Константа Маделунга

Кристаллическая  
структура  $\text{NaCl}$

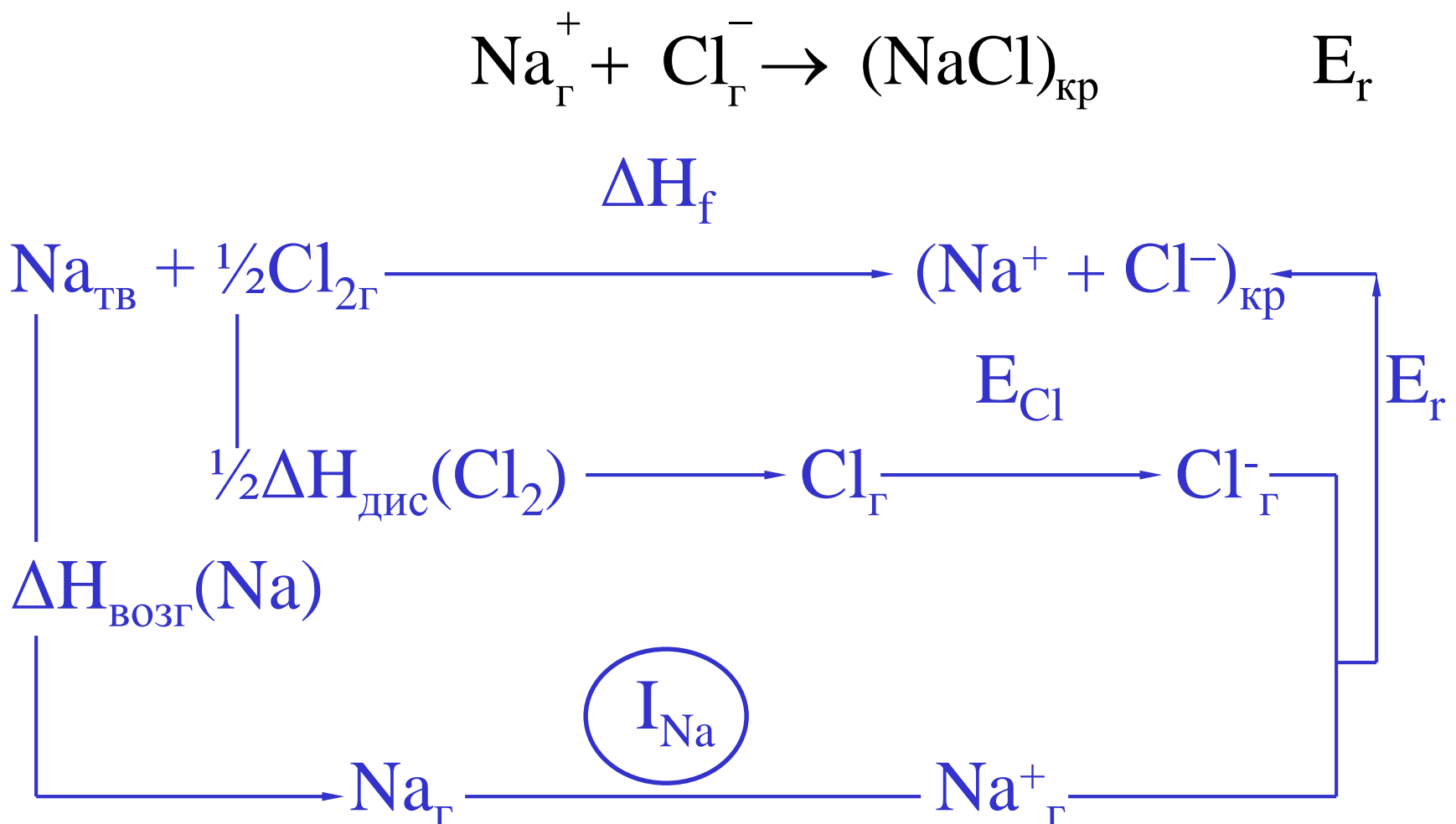


Константа Маделунга зависит только от взаимного расположения атомов в кристаллической структуре

Величины константы Маделунга

Состав	A	К.Ч.
$\text{CsCl}$	1.763	8:8
$\text{CaF}_2$	2.519	8:4
$\text{NaCl}$	1.748	6:6
$\text{TiO}_2$	2.408	6:3
$\text{ZnS(s)}$	1.638	4:4
$\text{ZnS(w)}$	1.641	4:4

# Энергия кристаллической решетки



# Ван-дер-ваальсовы силы

Ван-дер-ваальсовы силы существуют всегда между атомами и молекулами, но могут быть пренебрежимо малы при наличии ионных или ковалентных взаимодействий

Три типа ван-дер-ваальсовых сил:

- 1) Диполь-дипольное притяжение  
взаимодействие постоянных диполей
- 2) Индукционное притяжение  
взаимодействие постоянного и наведенного диполей
- 3) Дисперсионное притяжение  
взаимодействие мгновенных диполей



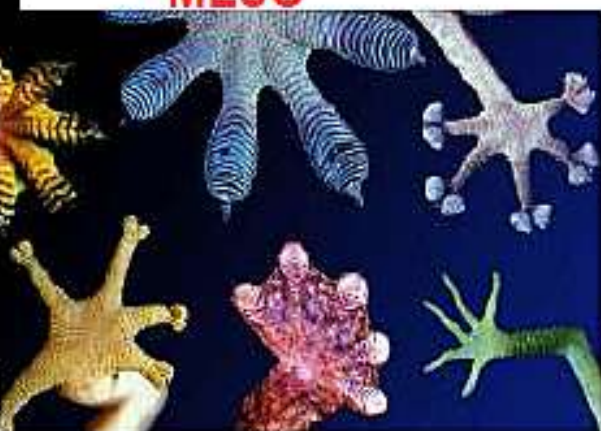
Красивый эксперимент, подтверждающий существование «мгновенных диполей» - образование жидкого инертного газа при охлаждении, например, аргона, который не образует никакие связи в природе, кроме ван-дер-ваальсовых. Разумеется, классический образ множественных водородных связей (и «эффекта Гулливера») – ящерица геккон, которая может зависать на любых, в том числе гладких, поверхностях благодаря особому строиству лап.

Строение лап геккона ([K. Autumn, et al. American Scientist, 2006, 124] )

МАКРО



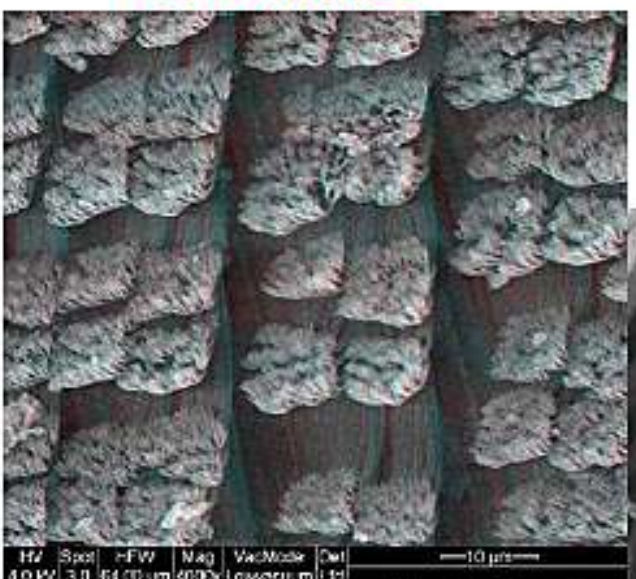
МЕЗО



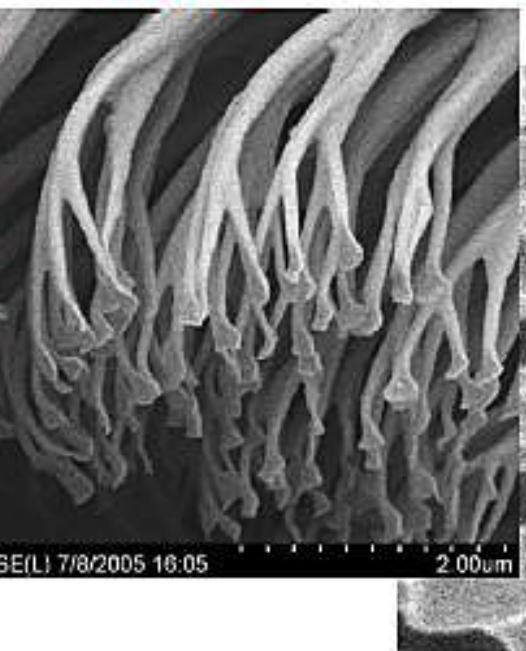
МИКРО



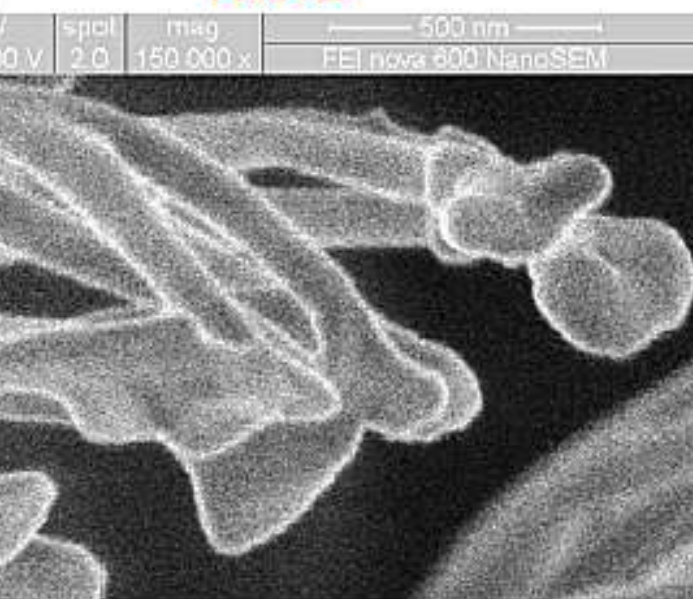
СУБ-МИКРО



НАНО



НАНО



3.0kV 17.2mm x22.0k SE(L) 7/8/2005 16:05

2.00um

	Дипольн. момент Кл · м	$\alpha$ (поляризуе- мость)	$E_0$	$E_U$	$E_g$	$T_{\text{кип}}$
$H_2$	0	0.20	0	0	0.17	20.2
Xe	0	4.0	0	0	18	167
HCl	3.4	2.6	3.3	1.0	17	188
$NH_3$	5	2.2	13.2	1.6	15	240
$H_2O$	6	1.5	36	2	9	373

Атомные и молекулярные кристаллы

# Сканирующая туннельная микроскопия

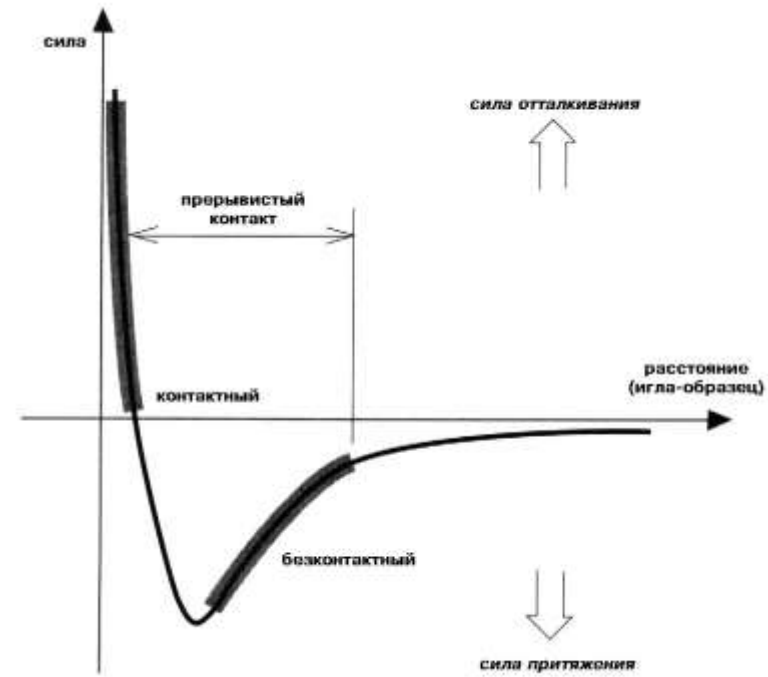
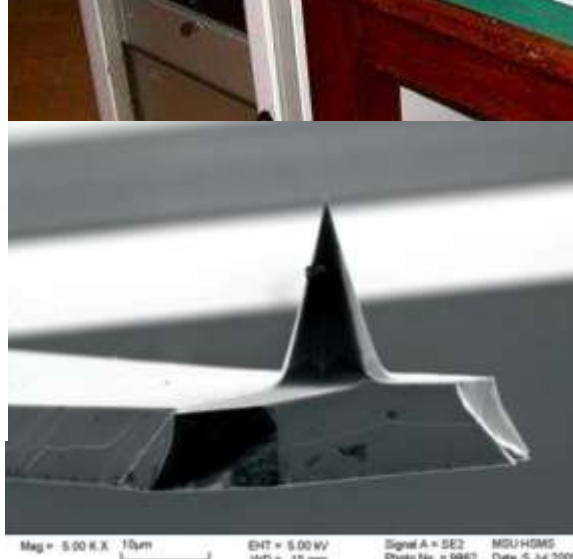


Gerd Binnig

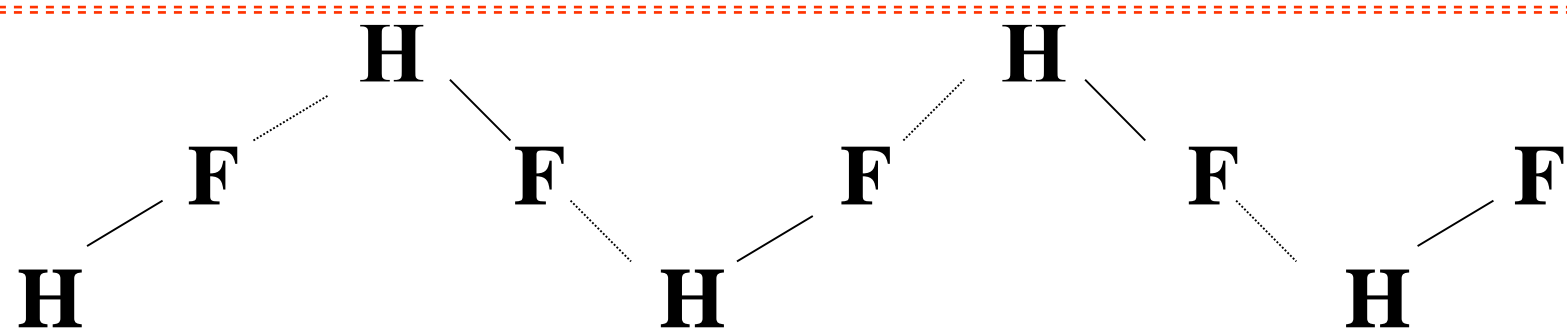
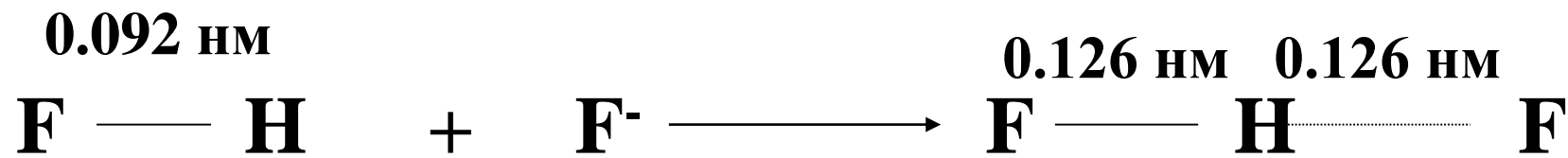
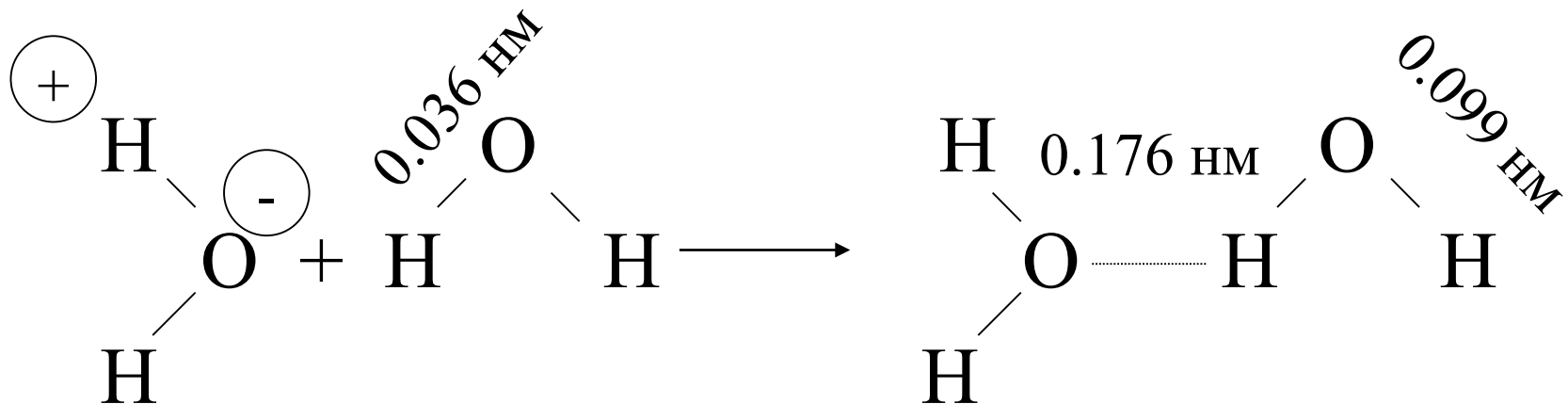


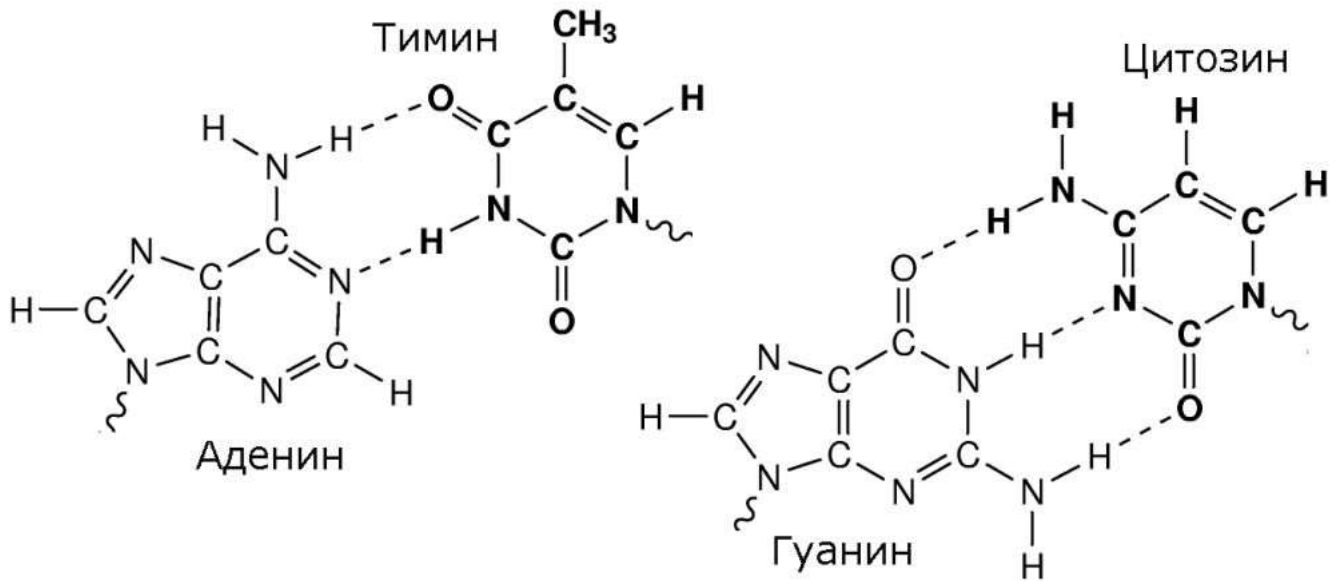
Heinrich Rohrer

1981 создание первого СТМ, получение атомарного разрешения (IBM, Цюрих) - 1986 (Нобелевская премия)



# Водородная связь

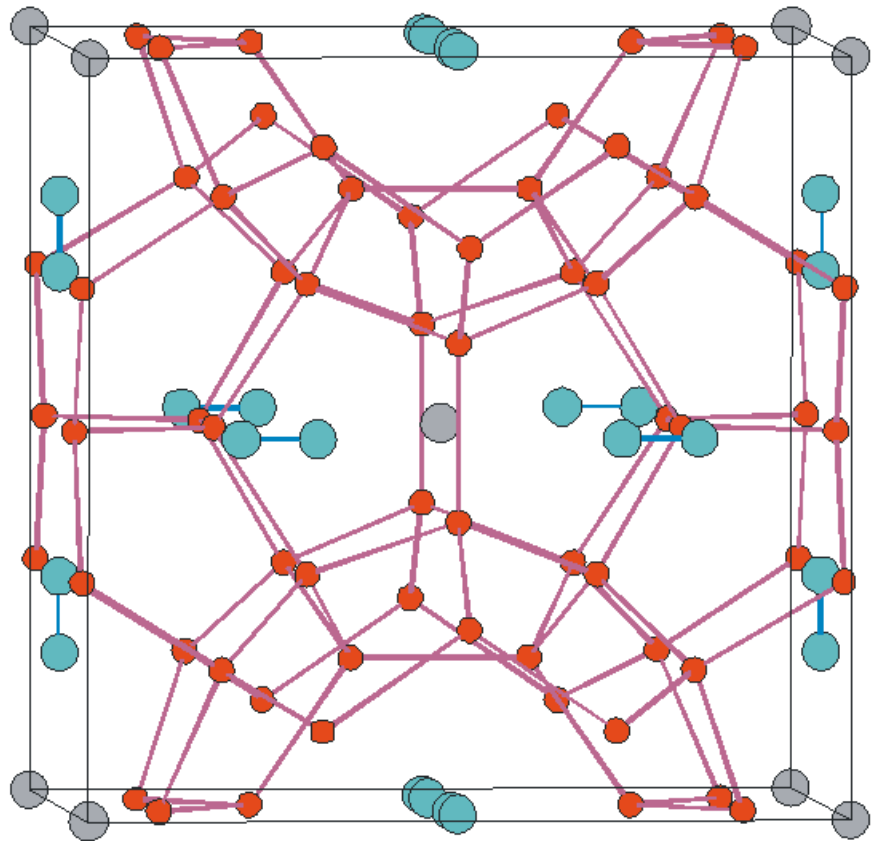




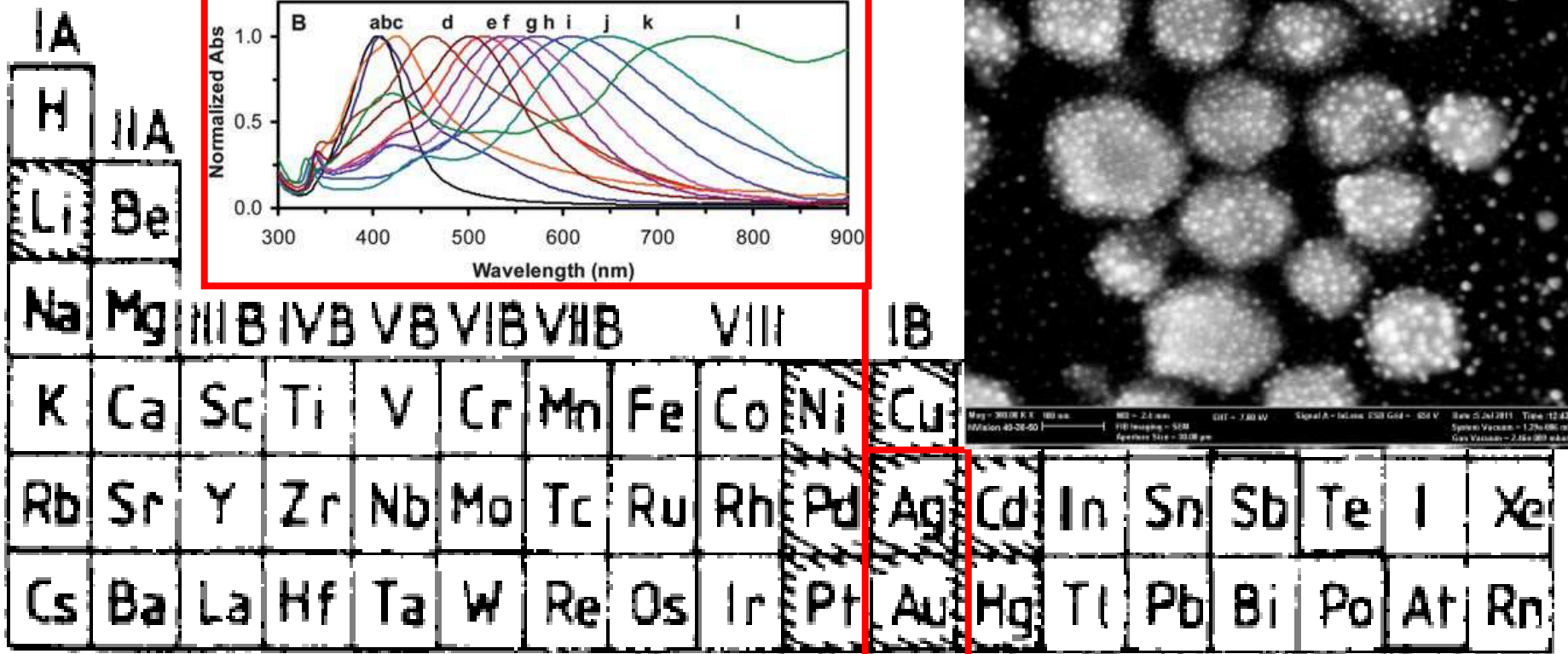
Для водородной связи необходимо наличие двух полярных ковалентных связей, в образовании одной из которых участвует атом водорода, а другой - электроотрицательный атом (кислород, азот, галоген). Водородная связь считается ключевым взаимодействием в супрамолекулярной химии. Она определяет структуру белков, двойной спирали ДНК, воды и льда, супрамолекулярных ансамблей, полимеров, оказывает влияние на свойства многих растворов.

Энергия меняется в широких пределах - от 5 до 100 кДж/моль, однако обычно водородная связь намного слабее ковалентных связей. В зависимости от энергии, водородная связь имеет различный характер - от чисто электростатического (слабые связи) до преимущественно ковалентного (сильные связи).

# Клатраты



# Металлическая связь





К особенностям металлической связи относится наличие высокой концентрации отрицательно заряженных носителей заряда – электронов, формирующих «электронный газ», электростатически удерживающих положительно заряженный остов из автоионизировавшихся атомов металла.



Химические взаимодействия (химические связи) в существенной степени зависят от природы атомов, формирующих молекулу, в том числе от их радиуса и электронного строения.

Принятая классификация химических связей является идеализированной, однако, в целом, верно отражает основные особенности известных химических взаимодействий.

Особенности химических связей в существенной степени предопределяют строение и комплекс химических, физико – химических и физических свойств вещества.