

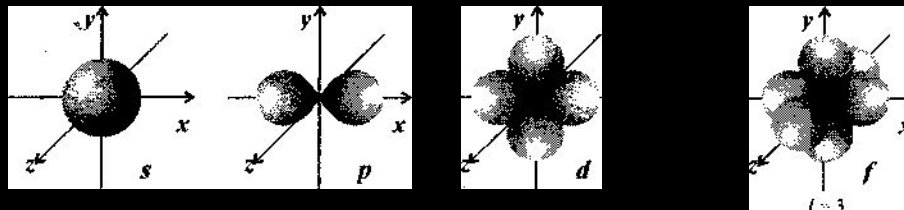
# **ХИМИЯ - это наука о веществах и их превращениях.**

- все вещества состоят из мельчайших, далее неделимых частиц - атомов (греч. *атомос* означает «неделимый») - (, Эпикур, Демокрит, V - III вв. до н. э.).
- **-1911г.** Планетарная модель Э. Резерфорда
- **-1913 г.** ее развил Н.Бор :
  - 1) электрон в атоме может находиться только в стационарных состояниях с дискретными значениями энергии  **$E_n$** , в которых атом не излучает.
  - 2) при переходе из одного стационарного состояния в другое атом испускает или поглощает квант электромагнитного излучения с частотой  $\nu = (E_n - E_m)/h$ .
- **-1920-е годы** квантово-механическая модель Л. де Броиль, В. Гейзенберг, Э. Шредингер и Н. Дирак.
- Современная теория :
- Атом – наименьшая химически неделимая частица , представляющая собой сложную электромагнитную систему, состоящую из ядра и электронов.
- Ядро состоит из нейтронов и протонов По таблице Менделеева:  **${}^{19}K$   $Ar=39$**
- Число нейтронов = **39-19=20**, протонов – **19**, электронов – **19**.
- Электрону - присущи как свойства волны (дифракция и интерференция), так и свойства частицы (масса, заряд)
- Уравнение Л. де Броиля  
$$\lambda = h/mV$$
- Часть атомного пространства, где вероятность пребывания электрона составляет свыше **90 %**, называется атомной орбиталью.
- Электрон в атоме движется: а) вокруг ядра. Б) вокруг своей оси

Для полного описания его движения используются  
**4 квантового числа:**

**n = 1,2,3,...** главное квантовое число и определяет общую энергию электрона.

**L** - орбитальное квантовое число, принимающее значения **0, 1, 2, ... , (n-1)**, характеризует форму орбитали,



**m<sub>l</sub>** - магнитное квантовое число описывает направление орбитали в пространстве и принимает значения **0, ±1, ±2,...,± L**.

спиновое число, которое описывает собственный момент им может принимать лишь два значения: **±1/2**



- Распределение электронов по орбиталям по 3 законам:
- 1) Принцип наименьшей энергии - в первую очередь электроны заполняют орбитали, имеющие наименьшую потенциальную энергию.
- Порядок следования орбиталей по энергии определяется по правилам Клечковского :
- 1 правило Клечковского - меньшую энергию имеет та орбиталь, для которой меньше сумма  $(n+L)$ ;
- 2 правило Клечковского - если у двух орбиталей сумма  $(n+L)$  одинакова, то меньшую энергию имеет орбиталь с меньшим значением главного квантового числа) и составляет следующую последовательность
- 1s 2s 2p 3s 3p 4s 3d 4p 5s 4d 5p 6s 4f и т.д.
- 2) Принцип Паули - два электрона в одном атоме не могут иметь одинаковый набор из четырех квантовых чисел.
- 3) Правило Хунда – в пределах одного подуровня электроны распределяются по орбиталям таким образом, чтобы их суммарный спин был максимальен.
- Электронное строение атома записывается:
- 1. в электронной формуле указывается количество электронов на подуровнях атома:  $1s^2 2s^2 2p^6 3s^2 3p^6$  (Cl)
- 2) на энергетической диаграмме

- **Периодический закон (ПЗ) :**
- свойства элементов и их однотипных соединений находятся в периодической зависимости от заряда атомных ядер элементов.
- ПЗ был создан Д. И. Менделеевым на основе разработанной им в 1867 г. период. Системы (таблицы).
- ПС позволяет определить электронное строение внешних уровней атомов элементов и тем самым сразу выявить особенности, определяющие их химические свойства, т. е. способность отдавать или присоединять электроны.
- Способность атома отдавать и присоединять электроны также зависит от его радиуса и характеризуется величинами энергии ионизации, энергии сродства к электрону,
- а в составе молекулы — относительной электроотрицательностью атома.
- **Энергия сродства к электрону ( $E_{\text{Cp}}$ )** - это энергия присоединения электрона атомом элемента с образованием аниона:  $\text{Э} + \text{e}^- \rightarrow \text{Э}^-$  ( $E_{\text{Cp}}$ , кДж/моль).

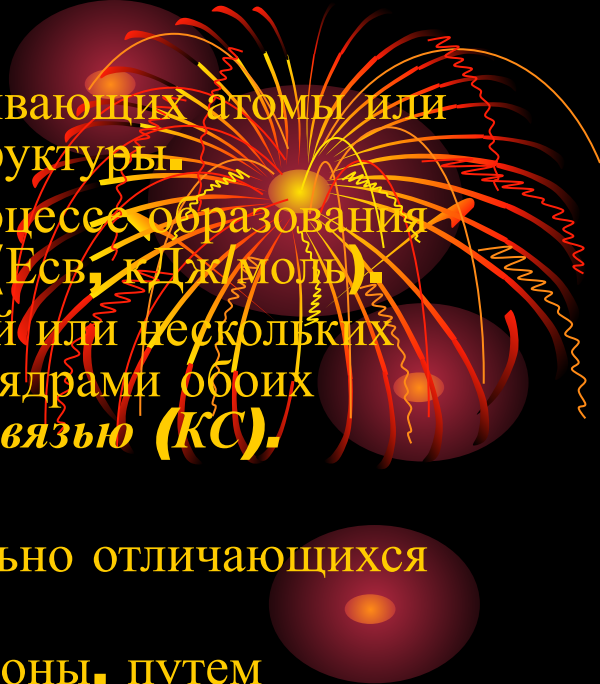


# Основные характеристики атомов элементов.

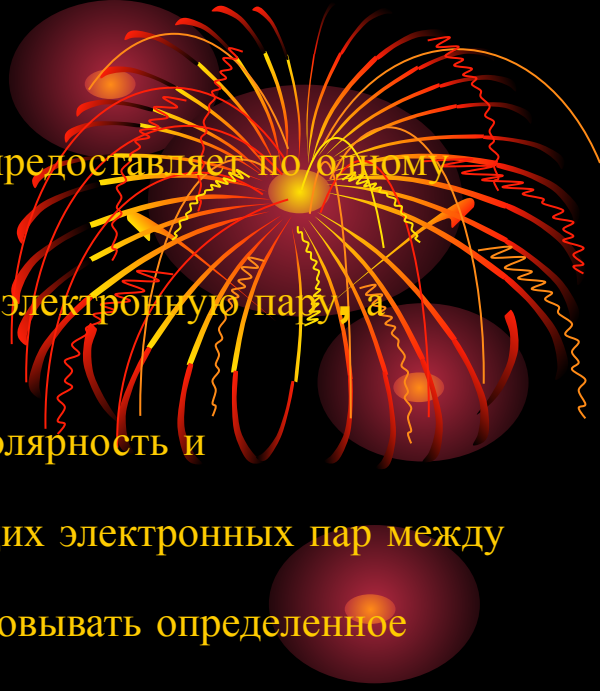


- **Радиус атома** - в пикометр (пм): **1 пм ==  $10^{-12}$  м.** В каждом периоде наибольшим радиусом обладает атом элемента, стоящий в начале периода, в периоде - уменьшаются вследствие увеличения сил взаимодействия электронов с ядром.
- **Относительной электроотрицательностью (ОЭО)** атома элемента называют величину, характеризующую относительную способность атома элемента притягивать к себе общие электроны в молекуле.
- **Энергия ионизации (Еи)** - это энергия отрыва электрона от атома элемента с образованием катиона:
- Э -  $e^- \rightarrow E^+$  (Еи, кДж/моль).
- Еи, достигающее максимума для атомов благородных газов, обладающих энергетически выгодной конфигурацией  **$ns^2np^6$** .

- **Химическая связь** - это совокупность сил, связывающих атомы или молекулы друг с другом в новые устойчивые структуры.
- - **Энергия связи** - энергия, выделяющаяся в процессе ~~образования~~ связи и характеризующая прочность этой связи ( $E_{\text{св}}$ , кДж/моль).
- Химическая связь, осуществляемая за счет одной или нескольких электронных пар, сильно взаимодействующих с ядрами обоих соединяемых атомов, называется **ковалентной связью (КС)**.
- Для ковалентной связи характерно:
- **1)** взаимодействие между двумя атомами, не сильно отличающихся по электроотрицательности;
- **2)** атомы обобществляют свои валентные электроны, путем образования общих электронных пар;
- **3)** одна общая электронная пара между двумя атомами соответствует одной ковалентной связи;
- **4)** при взаимодействии атомов, одинаковых по электроотрицательности, образуется неполярная ковалентная связь;
- **5)** при взаимодействии атомов, различающихся по электроотрицательности, образуется полярная ковалентная связь;

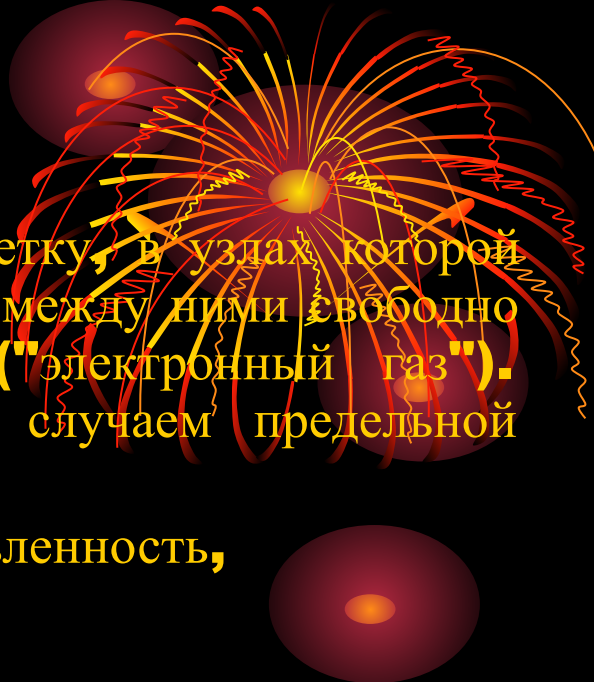


- **К.с. может образоваться**
- по обменному механизму (**каждый из атомов на одну связь предоставляет по одному электрону**)
- или
- по донорно-акцепторному механизму (**донор предоставляет электронную пару, а акцептор - пустую валентную орбиталь**).  
Для к.с. Характерны:
  - **кратность, насыщаемость, направленность, сопряжение, полярность и поляризуемость.**
- **Кратность** ковалентной связи характеризуется числом общих электронных пар между соединяемыми атомами.
- **Насыщаемость**- каждый атом в соединении способен образовывать определенное число ковалентных связей.
- **Направленность** обусловлена тем, что атомные орбитали, участвующие в образовании молекулярных орбиталей, имеют различную форму и разную ориентацию в пространстве и стремятся к максимальному перекрыванию.
- Молекулярная орбита́ль, в которой максимальная электронная плотность сосредоточена на прямой, соединяющей ядра атомов, называется  **$\sigma$ -молекулярной орбиталью**.
- Молекулярная орбита́ль, возникающая в результате бокового перекрывания p-орбиталей взаимодействующих атомов,, называется  **$\pi$  -молекулярной орбиталью**.
- Л. Полинг предложил идею о гибридизации атомных орбиталей.
- **Гибридацией** называется гипотетический процесс смешения различного типа, но близких по энергии атомных орбиталей данного атома с возникновением того же числа новых (гибридных) орбиталей, одинаковых по энергии и форме.

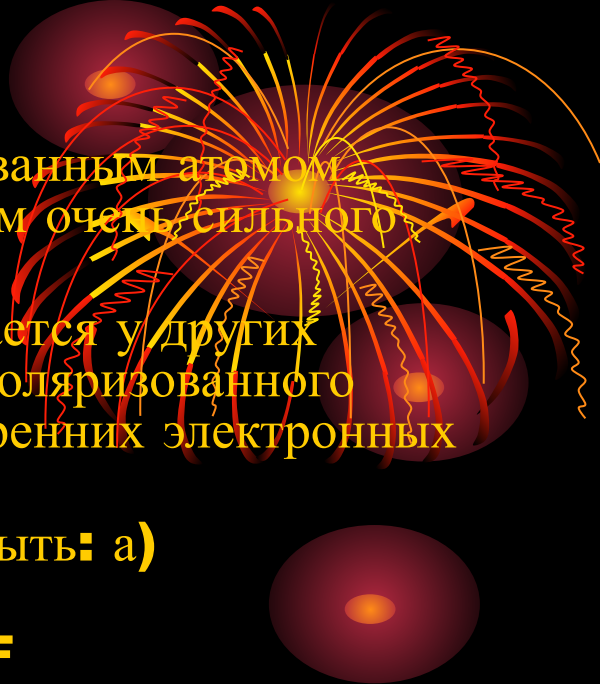


- Химическая связь, для которой характерно сильное взаимодействие общей электронной пары с ядром только одного из соединяемых атомов, что приводит к образованию противоположно заряженных ионов, электростатически притягивающих друг к другу, называется *ионной связью*.
- И. с. не обладает насыщаемостью, т.к. один катион может притягивать все соседние анионы.
- И с. ненаправленна, электрическое поле зарядов имеет сферическую симметрию.

- **Металлическая связь.**
- Металлы имеют особую кристаллическую решетку, в узлах которой находятся как атомы, так и катионы металла, а между ними свободно перемещаются обобществленные электроны ("электронный газ"). Металлический тип взаимодействия является следствием предельной делокализации химической связи.
- Особые свойства металлической связи (ненаправленность, ненасыщаемость,
- многоэлектронность
- и многоцентровость) определяют ряд специфических физических свойств металлов и их сплавов: очень высокие значения тепло- и электропроводности, большую пластичность, особые оптические свойства и т.д.



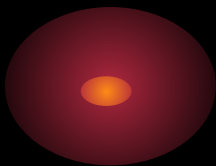
- *Водородная связь*
- может возникать между положительно поляризованным атомом водорода и отрицательно поляризованным атомом **очень сильного неметалла (фтор, кислород, азот)**.
- То, что подобное взаимодействие не обнаруживается у других атомов, обусловлено уникальными свойствами поляризованного атома водорода (**малый размер, отсутствие внутренних электронных слоев**).
- Водородная связь (обозначена точками) может быть: а)  
межмолекулярной
- $\text{H} - \text{O} \cdots \text{H} - \text{O} \cdots$ ,  $\text{H} - \text{F} \dots \dots \text{H} - \text{F}$
- 
- $\text{H} \qquad \text{H}$
- б) внутримолекулярной (**между отдельными фрагментами молекулярной структуры**).
- Ряд важных физико-химических свойств молекулярных веществ определяется наличием в них водородных связей (**температуры плавления и кипения, вязкость, плотность, растворимость**).

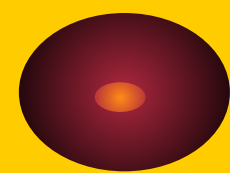
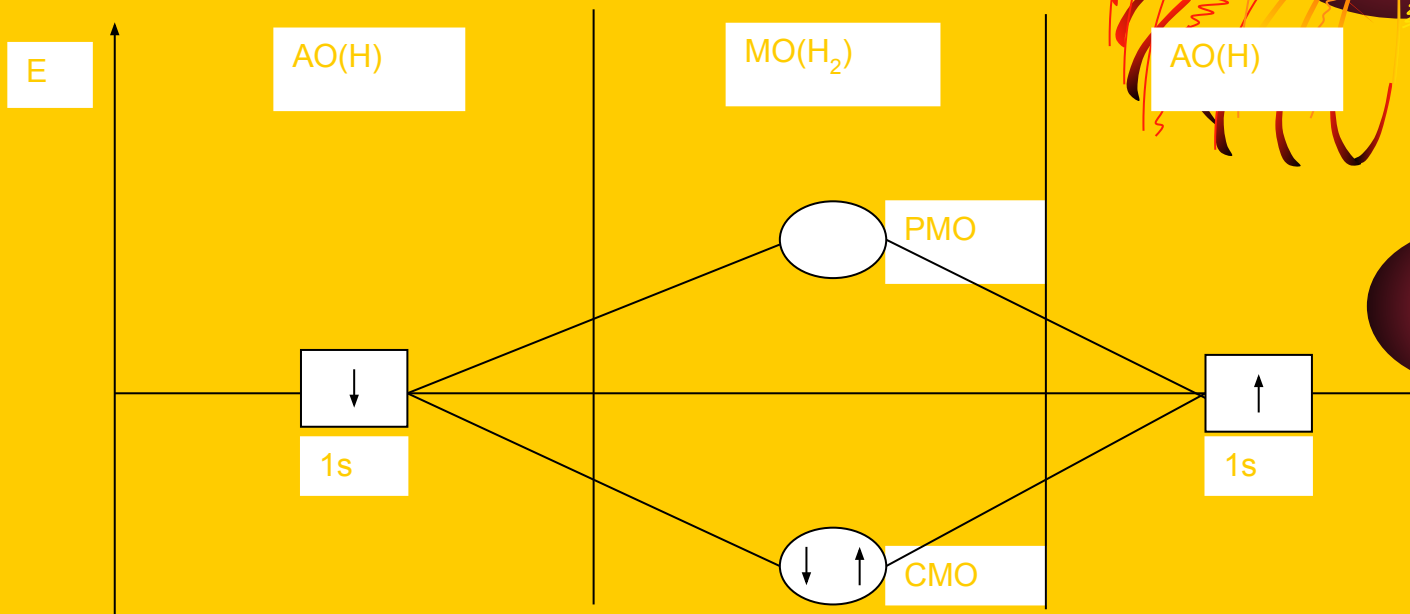


- Квантово-механическое описание химической связи.
- Наибольшее распространение получили два способа - метод валентных связей (**МВС**) и метод молекулярных орбиталей (**ММО**).
- Основные положения метода валентных связей (**МВС**):
  - 1) в ходе химического взаимодействия атомы сохраняют свою физическую и химическую индивидуальность;
  - 2) химическая связь рассматривается как возмущение, приводящее к понижению общей энергии взаимодействующих атомов при их сближении;
  - 3) связь возникает при попарном перекрывании атомных орбиталей двух атомов;
  - 4) связь обеспечивается наличием на перекрывающихся орбиталях пары электронов с антипараллельными спинами
  - 5) атом может образовывать химические связи как в основном, так и в возбужденном валентном состоянии;
  - 6) в возбужденное валентное состояние атом может перейти путем промотирования (переброса) валентных электронов с одних орбиталей на другие, если при этом:
    - а) увеличивается количество неспаренных электронов в атоме,
    - б) энергия, выделившаяся при образовании дополнительных связей компенсирует энергию, затраченную на промотирование;
  - 7) валентные орбитали при перекрывании могут подвергаться гибридизации,

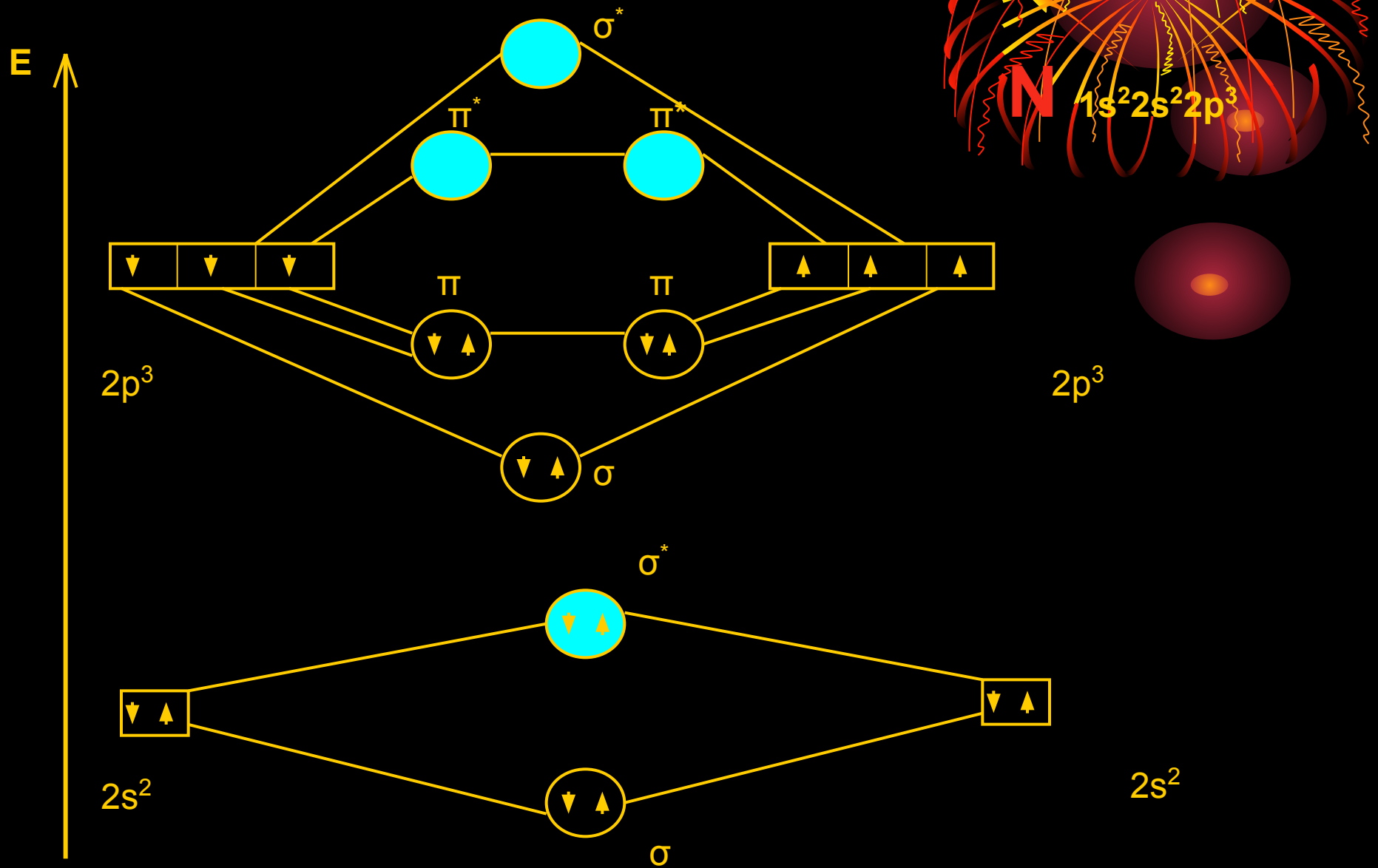


- **Метод молекулярных орбиталей (МО)** предполагает, что при образовании химической связи:
  - а) атомы полностью утрачивают свою химическую индивидуальность.
  - б) электроны распределены по молекулярным орбиталям. Число МО на диаграмме равно числу исходных АО. МО могут быть **2** типов:
  - **1)** связывающие МО (СМО) характеризуются тем, что удаление с них электронов приводит к ослаблению химической связи в частице;
  - **2)** разрывающие МО (РМО) - удаление с них электронов приводит к увеличению энергии химической связи;
- Электроны заполняют МО по тем же законам, что и АО в атомах:
  - а) принцип наименьшей энергии,
  - б) принцип Паули,
  - в) правило Хунда.
- Критерием возможности существования химической частицы является **порядок связи (ПС)**:
- $\text{ПС} = (\mathbf{N}_{\text{св}} - \mathbf{N}_{\text{разр}})/n$ ,
- Если ПС **> 0**, то данная частица может существовать. Если ПС = **0** или ПС **< 0**, то такая частица существовать не может

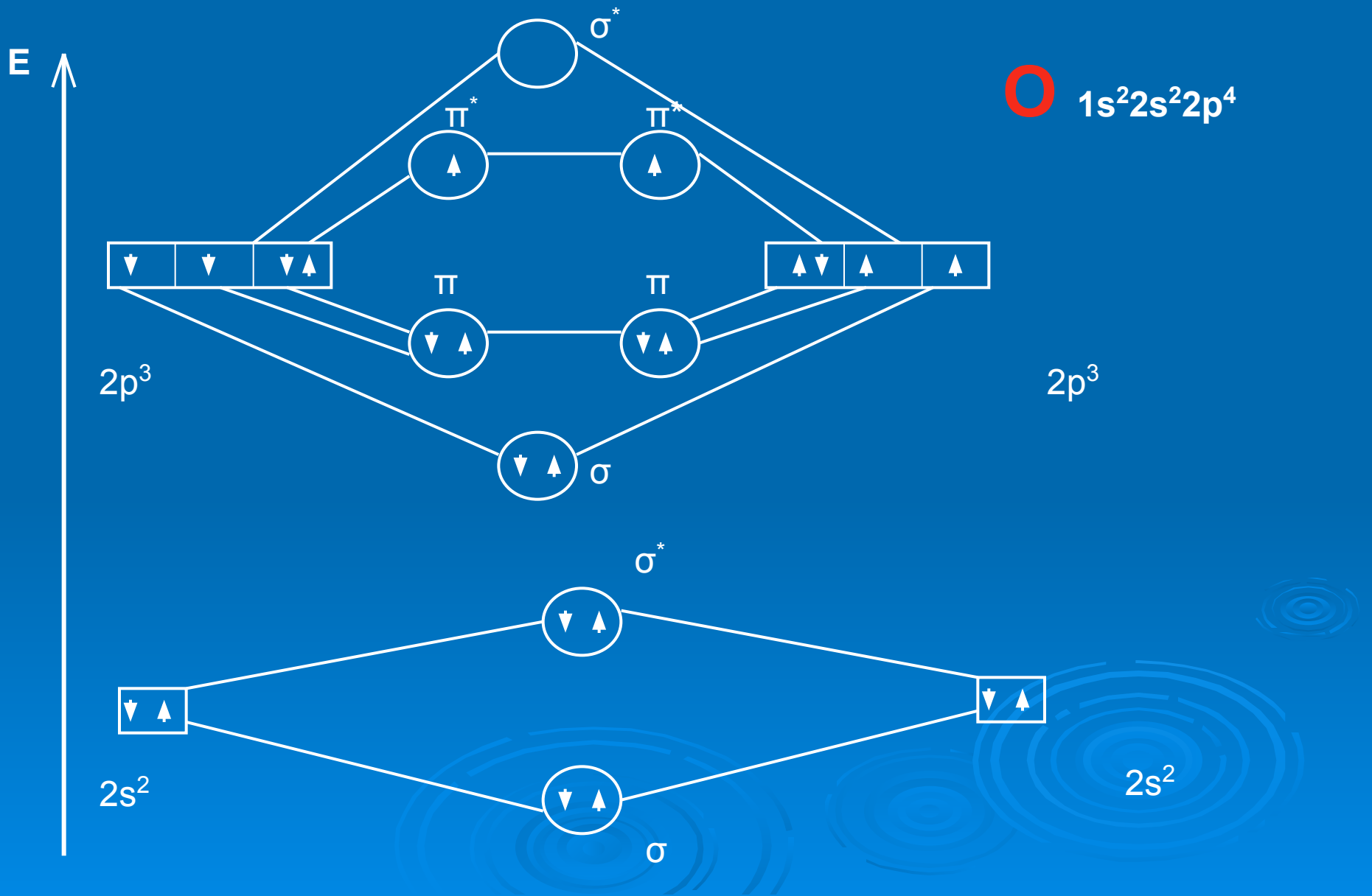




- По энергии рост  $\sigma 2s < \sigma 2s^* < \sigma p_x < \pi p_z = \pi p_y < \pi p_y^* = \pi p_x^* < \sigma p_x^*$



O  $1s^2 2s^2 2p^4$



## Активные формы кислорода



- **O<sub>2</sub>** обладает *парамагнитными свойствами (из-за неспаренных эл-ов)*

$$\text{ПС} = (\mathbf{N}_{\text{СВ}} - \mathbf{N}_{\text{разр}})/n = 8 - 4/2 = 2$$

- **1. Синглетный кислород** – происходит спаривание **2** е на разрыхляющей МО у одного атома
- **2. Супероксидный кислород** -  $\text{O}_2 + e \rightarrow \text{O}_2^{\cdot}$
- Неустойчив, активен ,активирует ПОЛ – разрушает клеточные мембранны

$$\text{ПС} = (\mathbf{N}_{\text{СВ}} - \mathbf{N}_{\text{разр}})/n = 8 - 5/2 = 1,5$$