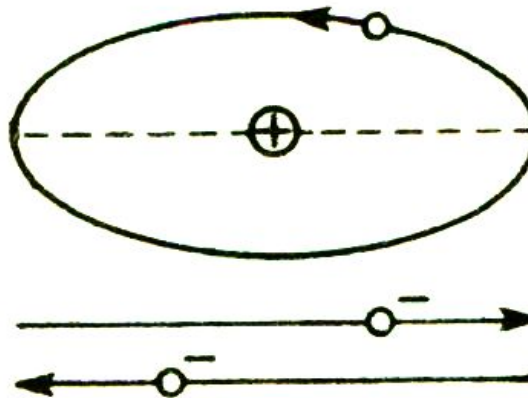


Elektronowa struktura atomu

Model atomu Bohra – oparty na teorii klasycznych oddziaływań elektrostatycznych



Elektrony mogą przebywać tylko w określonych stanach, zwanych stacjonarnymi, o określonej energii

1. Elektron w stanie stacjonarnym nie promieniuje, natomiast elektron w stanie wzbudzonym, podczas przejścia do stanu o niższej energii, emituje kwant ($h\nu$) energii równy różnicy pomiędzy tymi stanami. (stała Plancka – $h = 6,62 \cdot 10^{-34} \text{ J} \cdot \text{s}$)
2. Stanami dozwolonymi dla ruchu elektronów są stany, w których moment pędu elektronu jest wielkością stałą



Zasada nieoznaczoności Heisenberga

Cząstki o małych masach i dużych prędkościach uwidaczniają w większym stopniu swój charakter falowy. Ponieważ nie da się określić położenia fali – fala rozciąga się w całej przestrzeni, również dla cząstek subatomowych nie można ustalić jednocześnie położenia i prędkości (pędu).

Dla elektronów można podać jedynie obszar w którym prawdopodobieństwo jego znalezienia jest największe.

Obszar ten można wyznaczyć rozwiązując odpowiednie równanie funkcji falowej. Funkcję falową opisującą położenie elektronu nazywamy orbitalem.

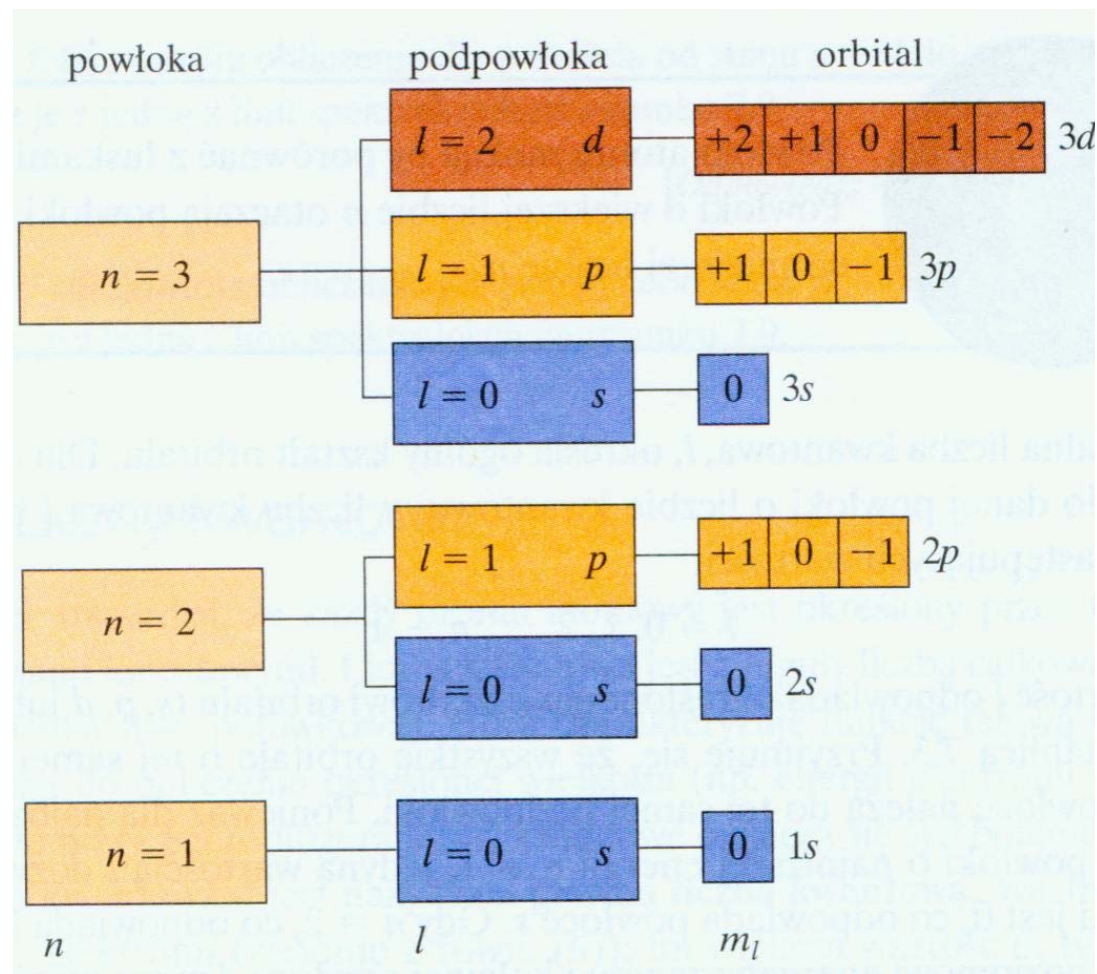
Równanie Schrödingera – równanie falowe umożliwiające obliczenie kształtu fali związanej z dowolną cząstką.

Każdy orbital jest określony przez trzy liczby zwane liczbami kwantowymi, które wychodzą w rozwiązaniu równania Schrödingera :

1. Główna liczba kwantowa, która przyjmuje wartości liczb naturalnych: $n = 1, 2, 3, \dots$. Określa powłokę (energię danego poziomu) i podaje wielkość orbitalu. Im elektron jest dalej od jądra, tym jego energia jest większa. Cały atom natomiast dąży do minimalizacji energii.

2. Poboczna (orbitalna) liczba kwantowa, przyjmuje wartości: $l = 0, 1, 2, \dots, n-1$. Określa podpowłokę i jest odpowiedzialna za kształt orbitalu.

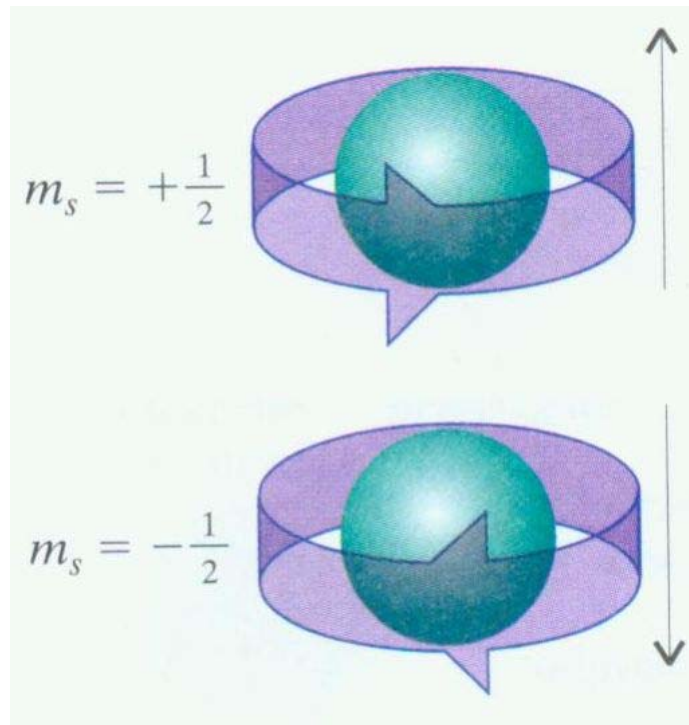
3. Magnetyczna liczba kwantowa, przyjmuje wartości $m = -l, \dots, 0, \dots, +l$ i określa orbitale podpowłoki, a zarazem kierunek największej gęstości elektronów.



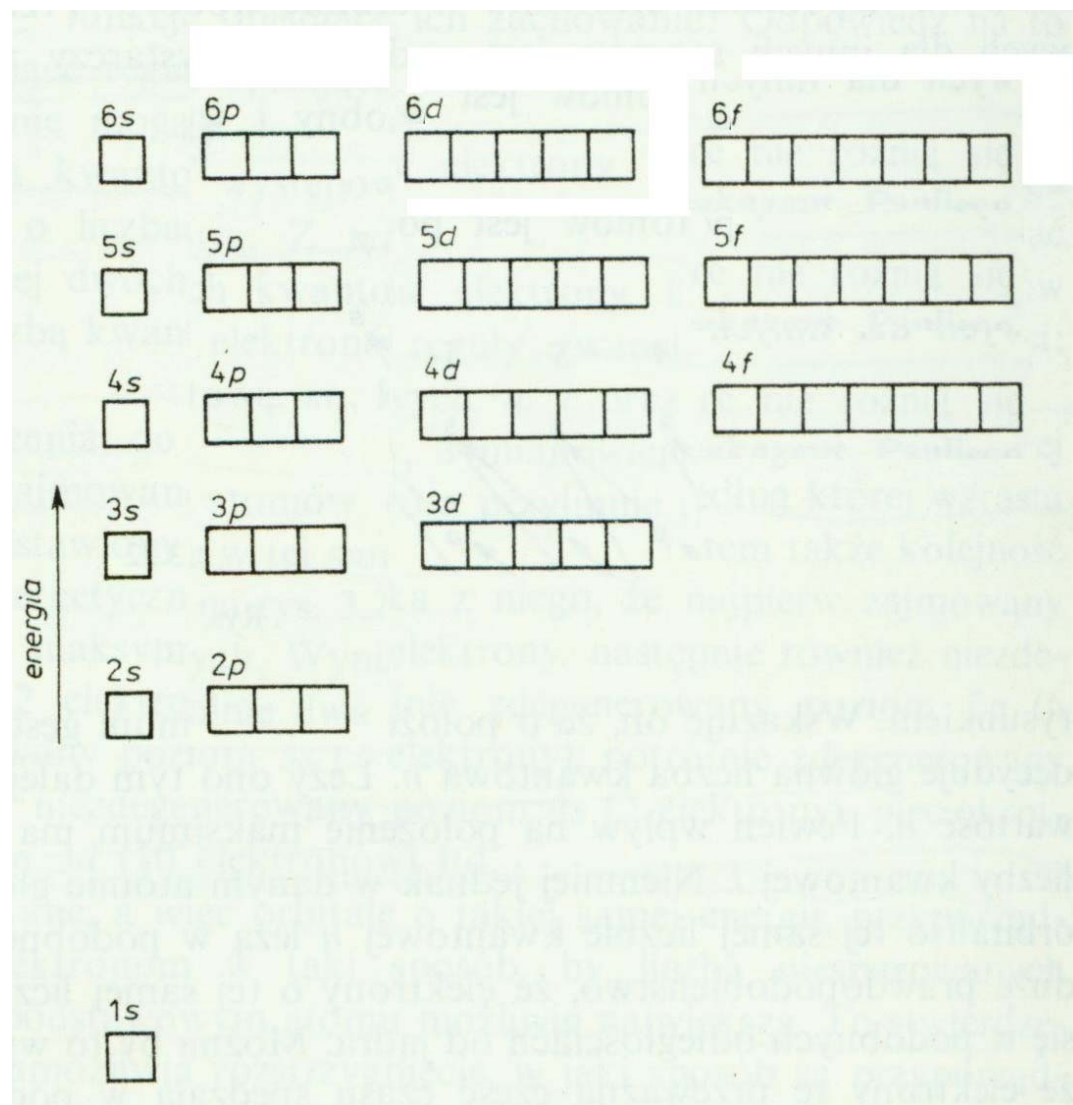
Niewielkie odchylenia linii spektralnych na widmie atomowym wodoru doprowadziły do odkrycia spinu elektronu.

Najbliższą klasyczną analogią dla spinu jest rotacja wokół osi elektronu. Są możliwe dwa różne spiny, a więc obroty w prawo lub w lewo. Dla opisu stanu elektronu należy więc podać oprócz głównej, pobocznej i magnetycznej liczby kwantowej, również jego spin, który przyjmuje wartości: $-1/2$ i $+1/2$.

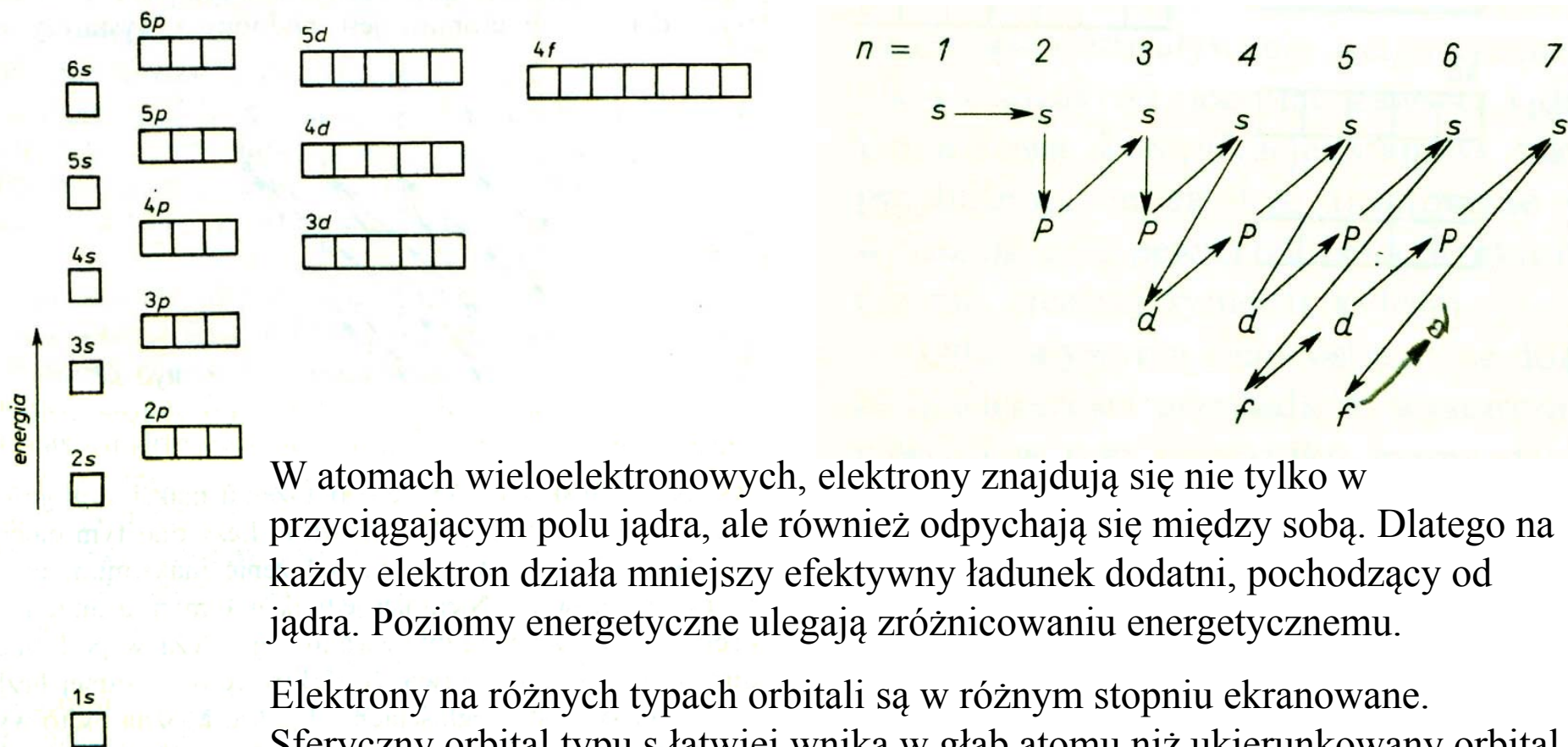
W atomie nie mogą istnieć dwa elektrony o takim samym zestawie liczb kwantowych, muszą różnić się co najmniej spinem. Oznacza to, że każdy orbital może pomieścić najwyżej dwa elektrony.



Poziomy energetyczne dla atomu wodoru



Rozkład poziomów energetycznych i kolejność obsadzania orbitali dla atomów wieloelektronowych



W atomach wieloelektronowych, elektrony znajdują się nie tylko w przyciągającym polu jądra, ale również odpychają się między sobą. Dlatego na każdy elektron działa mniejszy efektywny ładunek dodatni, pochodzący od jądra. Poziomy energetyczne ulegają zróżnicowaniu energetycznemu.

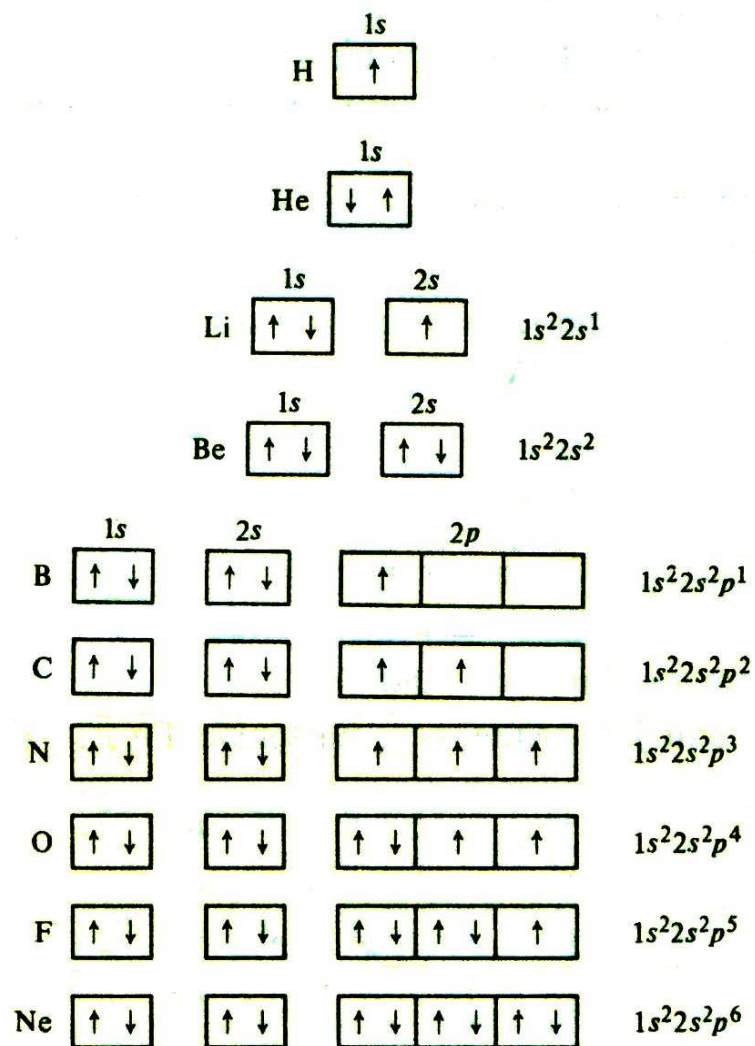
Elektrony na różnych typach orbitali są w różnym stopniu ekranowane. Sferyczny orbital typu s łatwiej wnika w głąb atomu niż ukierunkowany orbital p lub d.



Zasady obsadzania orbitali elektronami.

1. Orbitale są obsadzane elektronami wg wzrastającej energii: najpierw najmniej energetyczne orbitale 1s, potem orbitale drugiej powłoki 2s i 2p itd.
2. Elektrony muszą spełniać zasadę zwaną zakazem Pauliego: dowolny orbital może być obsadzony przez najwyżej dwa elektrony. Gdy dwa elektrony zajmują ten sam orbital, ich spiny muszą być sparowane (o przeciwnych znakach).
3. Wszystkie orbitale tej samej podpowłoki mają jednakową energię, ale jeśli w danej podpowłoce jest dostępnych kilka orbitali, najpierw zajmowane są wolne orbitale, a dopiero później następuje parowanie elektronów – reguła Hunda.
4. Po wypełnieniu wszystkich orbitali danej powłoki, powłoka zostaje zamknięta i następny elektron musi zająć miejsce na najniższym orbitalu powłoki bardziej zewnętrznej.
5. Elektrony zewnętrznej powłoki nazywa się elektronami walencyjnymi.

Obsadzenie orbitali elektronami dla pierwszych dziesięciu pierwiastków



Zmodyfikowany układ okresowy pierwiastków – według kolejności zapełniania orbitali

Układ okresowy																																
$\leftarrow s \rightarrow$		$\leftarrow p \rightarrow$						$\leftarrow d \rightarrow$										$\leftarrow f \rightarrow$														
H 1	He 2																															
Li 3	Be 4	B 5	C 6	N 7	O 8	F 9	Ne 10																									
Na 11	Mg 12	Al 13	Si 14	P 15	S 16	Cl 17	Ar 18																									
K 19	Ca 20							Sc 21	Ti 22	V 23	Cr 24	Mn 25	Fe 26	Co 27	Ni 28	Cu 29	Zn 30															
		Ga 31	Ge 32	As 33	Se 34	Br 35	Kr 36																									
Rb 37	Sr 38							Y 39	Zr 40	Nb 41	Mo 42	Tc 43	Ru 44	Rh 45	Pd 46	Ag 47	Cd 48															
		In 49	Sn 50	Sb 51	Te 52	I 53	Xe 54																									
Cs 55	Ba 56							La 57											Ce 58	Pr 59	Nd 60	Pm 61	Sm 62	Eu 63	Gd 64	Tb 65	Dy 66	Ho 67	Er 68	Tm 69	Yb 70	Lu 71
								Hf 72	Ta 73	W 74	Re 75	Os 76	Ir 77	Pt 78	Au 79	Hg 80																
		Tl 81	Pb 82	Bi 83	Po 84	At 85	Rn 86																									
Fr 87	Ra 88							Ac 89											Th 90	Pa 91	U 92	Np 93	Pu 94	Am 95	Cm 96	Bk 97	Cf 98	Es 99	Fm 100	Md 101	No 102	Lr 103
								Unq 104	Unp 105	Unh 106																						
$\leftarrow$ pierwiastki grup głównych $\rightarrow$ $\leftarrow$ pierwiastki zewnątrzprzejściowe $\rightarrow$ $\leftarrow$ pierwiastki wewnątrzprzejściowe $\rightarrow$																																

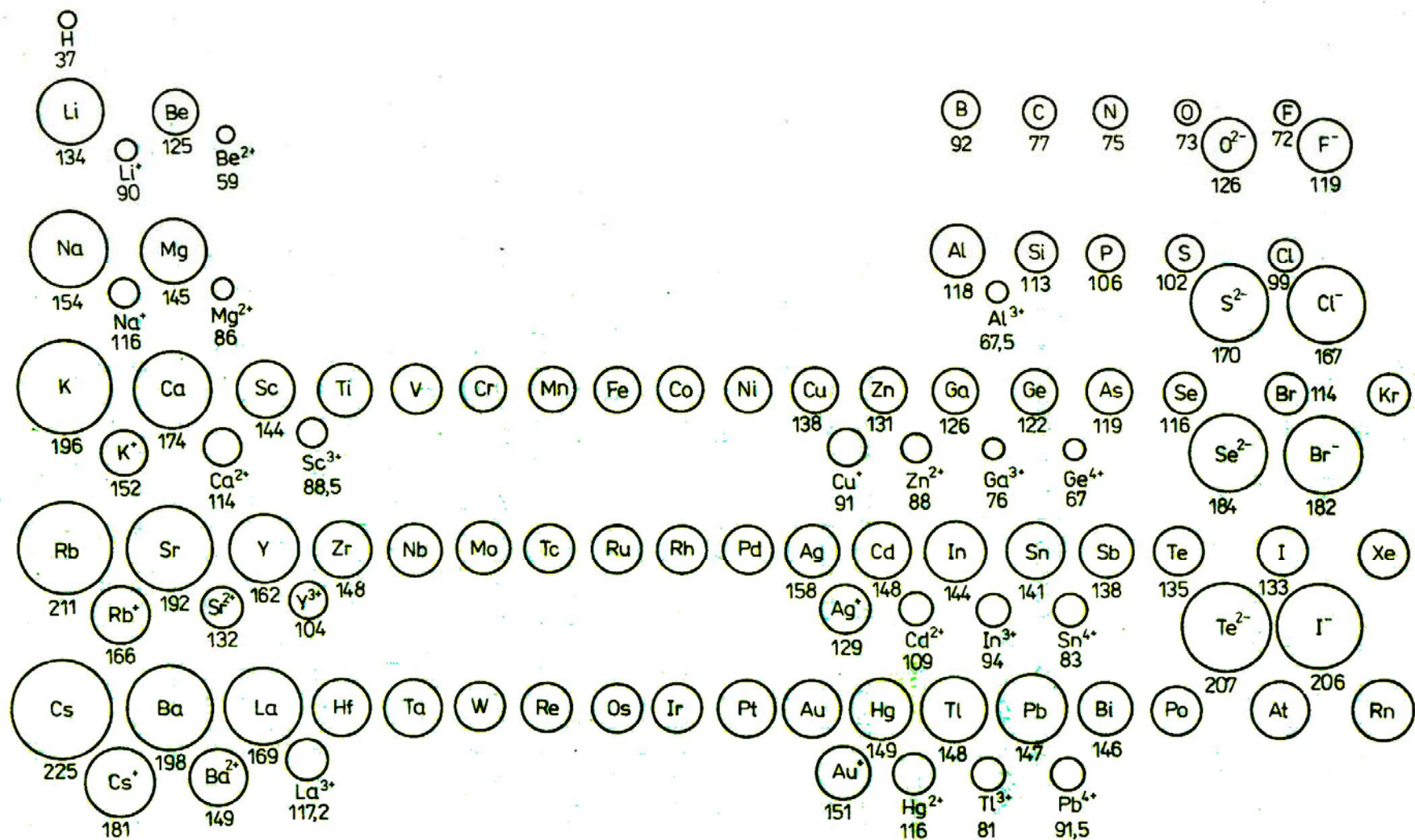
Układ okresowy pierwiastków

Okres

Grupa I		II												III	IV	V	VI	VII	0
1	1 H 1,008																	2 He 4,003	
2	3 Li 6,941	4 Be 9,012											5 B 10,81	6 C 12,011	7 N 14,007	8 O 15,999	9 F 18,998	10 Ne 20,179	
3	11 Na 22,990	12 Mg 24,305	Pierwiastki przejściowe										13 Al 26,982	14 Si 28,086	15 P 30,974	16 S 32,06	17 Cl 35,453	18 Ar 39,948	
4	19 K 39,098	20 Ca 40,08	21 Sc 44,956	22 Ti 47,90	23 V 50,941	24 Cr 51,996	25 Mn 54,938	26 Fe 55,847	27 Co 58,933	28 Ni 58,70	29 Cu 63,546	30 Zn 65,38	31 Ga 69,72	32 Ge 72,59	33 As 74,922	34 Se 78,96	35 Br 79,904	36 Kr 83,80	
5	37 Rb 85,468	38 Sr 87,62	39 Y 88,906	40 Zr 91,22	41 Nb 92,906	42 Mo 95,94	43 Tc 98,906	44 Ru 101,07	45 Rh 102,906	46 Pd 106,4	47 Ag 107,868	48 Cd 112,41	49 In 114,82	50 Sn 118,69	51 Sb 121,75	52 Te 127,60	53 I 126,904	54 Xe 131,30	
6	55 Cs 132,905	56 Ba 137,33	57–71 *	72 Hf 178,49	73 Ta 180,948	74 W 183,85	75 Re 186,207	76 Os 190,2	77 Ir 192,22	78 Pt 195,09	79 Au 196,966	80 Hg 200,59	81 Tl 204,37	82 Pb 207,2	83 Bi 208,980	84 Po (210)	85 At (210)	86 Rn (222)	
7	87 Fr (223)	88 Ra 226,025	89–103 †	104 Ku (257)	105 Ha (260)	106 ?	107 ?												

*	57 La 138,906	58 Ce 140,12	59 Pr 140,908	60 Nd 144,24	61 Pm (145)	62 Sm 150,4	63 Eu 151,96	64 Gd 157,25	65 Tb 158,925	66 Dy 162,50	67 Ho 164,930	68 Er 167,26	69 Tm 168,934	70 Yb 173,04	71 Lu 174,97
†	89 Ac (227)	90 Th 232,038	91 Pa 231,036	92 U 238,029	93 Np 237,048	94 Pu (242)	95 Am (243)	96 Cm (247)	97 Bk (249)	98 Cf (251)	99 Es (254)	100 Fm (253)	101 Md (256)	102 No (254)	103 Lr (257)

Okresowość promieni atomowych i jonowych pierwiastków



Skala elektroujemności pierwiastków wg Paulinga

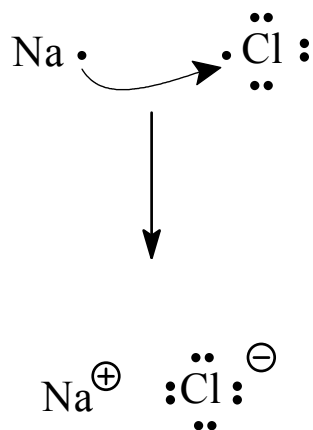
1 H 2,1																	2 He —
3 Li 1,0	4 Be 1,5											5 B 2,0	6 C 2,5	7 N 3,0	8 O 3,5	9 F 4,0	10 Ne —
11 Na 0,9	12 Mg 1,2											13 Al 1,5	14 Si 1,8	15 P 2,1	16 S 2,5	17 Cl 3,0	18 Ar —
19 K 0,8	20 Ca 1,0	21 Sc 1,3	22 Ti 1,5	23 V 1,6	24 Cr 1,6	25 Mn 1,5	26 Fe 1,8	27 Co 1,8	28 Ni 1,8	29 Cu 1,9	30 Zn 1,6	31 Ga 1,6	32 Ge 1,8	33 As 2,0	34 Se 2,4	35 Br 2,8	36 Kr 2,9
37 Rb 0,8	38 Sr 1,0	39 Y 1,2	40 Zr 1,4	41 Nb 1,6	42 Mo 1,8	43 Tc 1,9	44 Ru 2,2	45 Rh 2,2	46 Pd 2,2	47 Ag 1,9	48 Cd 1,7	49 In 1,7	50 Sn 1,8	51 Sb 1,9	52 Te 2,1	53 I 2,5	54 Xe 2,6
55 Cs 0,7	56 Ba 0,9	57—71 La-Lu 1,1—1,2	72 Hf 1,3	73 Ta 1,5	74 W 1,7	75 Re 1,9	76 Os 2,2	77 Ir 2,2	78 Pt 2,2	79 Au 2,4	80 Hg 1,9	81 Tl 1,8	82 Pb 1,8	83 Bi 1,9	84 Po 2,0	85 At 2,2	86 Rn —
87 Fr 0,7	88 Ra 0,9	89—103 Ac-Lr 1,1—1,3	104 Ku —	105 Ha —													

Wodorki i tlenki pierwiastków grup głównych

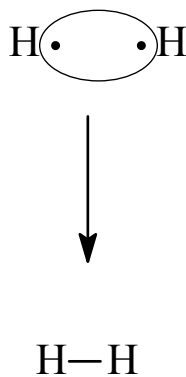
IA	IIA	IIIB	IVB	VB	VIB	VIIB
LiH	BeH ₂	B ₂ H ₆	CH ₄	NH ₃	H ₂ O	HF
NaH	MgH ₂	AlH ₃	SiH ₄	PH ₃	H ₂ S	HCl
KH	CaH ₂	Ga ₂ H ₆	GeH ₄	AsH ₃	H ₂ Se	HBr
RbH	SrH ₂	InH ₃	SnH ₄	SbH ₃	H ₂ Te	HI
CsH	BaH ₂	TlH ₃	PbH ₄	BiH ₃	H ₂ Po	HAt

IA	IIA	IIIB	IVB	VB	VIB	VIIB
Li ₂ O	BeO	B ₂ O ₃	CO ₂	N ₂ O ₅	—	OF ₂
Na ₂ O	MgO	Al ₂ O ₃	SiO ₂	P ₄ O ₁₀	SO ₃	Cl ₂ O ₇
K ₂ O	CaO	Ga ₂ O ₃	GeO ₂	As ₂ O ₅	SeO ₃	Br ₂ O ₇
Rb ₂ O	SrO	In ₂ O ₃	SnO ₂	Sb ₂ O ₅	TeO ₃	I ₂ O ₇
Cs ₂ O	BaO	Tl ₂ O ₃	PbO ₂	Bi ₂ O ₅	PoO ₃	At ₂ O ₇

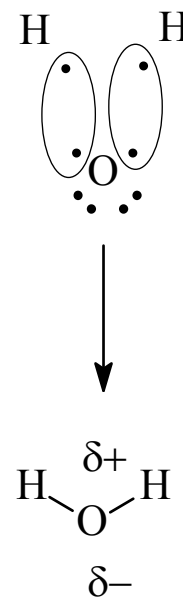
Rodzaje wiązań chemicznych



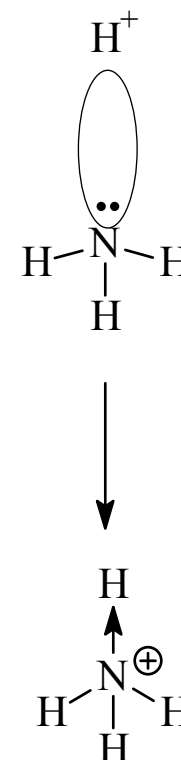
Wiązanie jonowe
(różnica elektroujemności – $>1,7$)



Wiązanie atomowe
(różnica elektroujemności – 0)

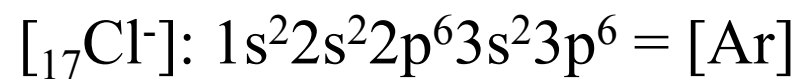
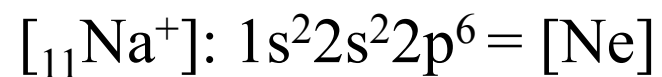
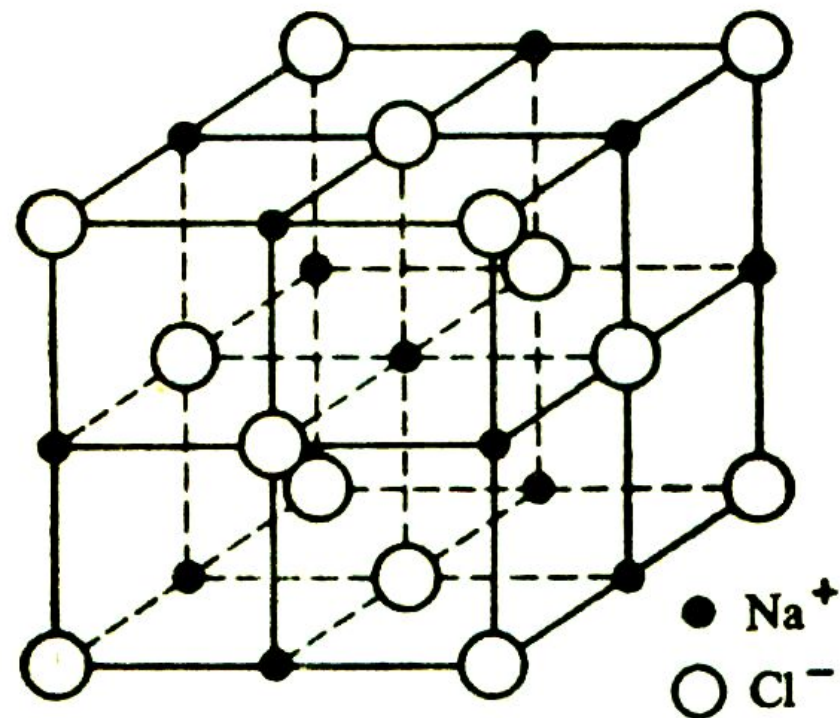


Wiązanie kowalencyjne spolaryzowane (różnica elektroujemności – 0-1,7)

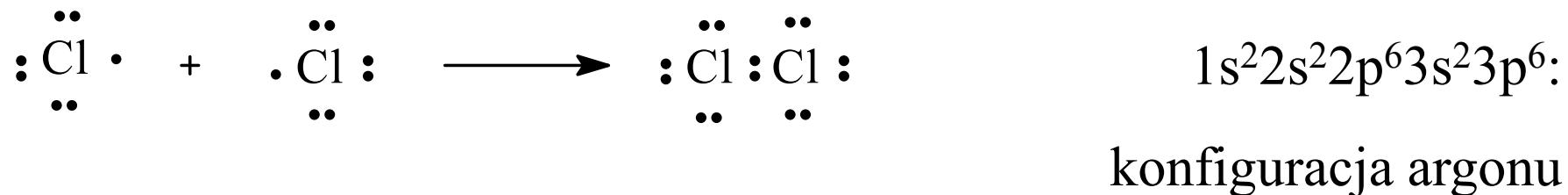
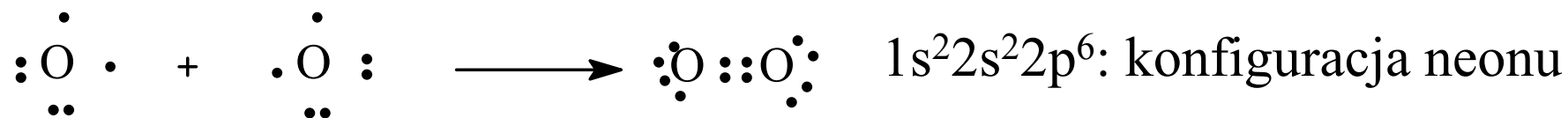
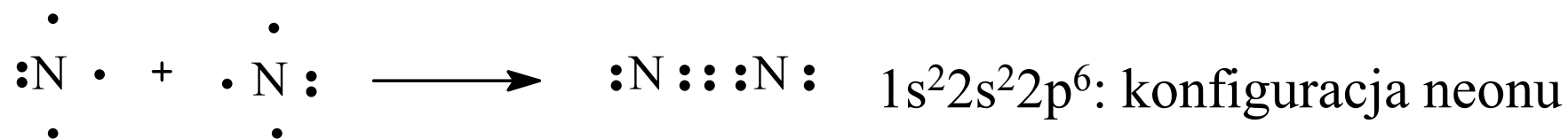
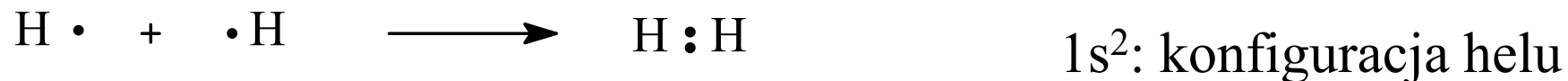


Wiązanie koordynacyjne

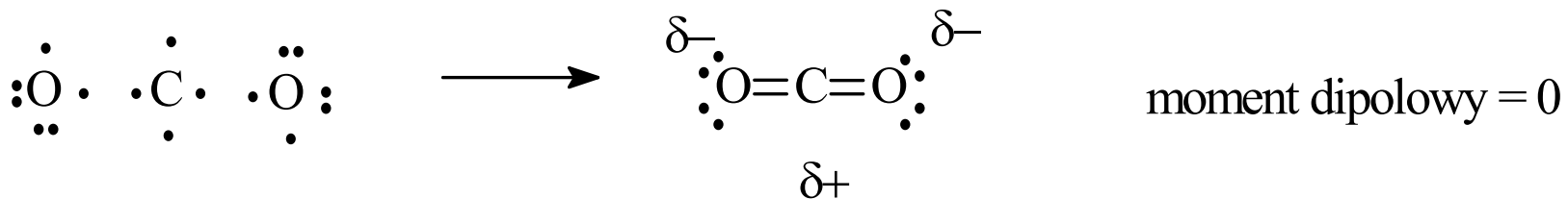
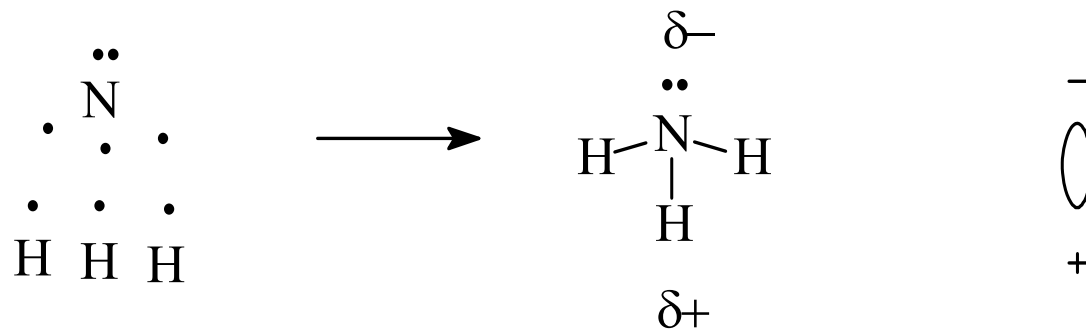
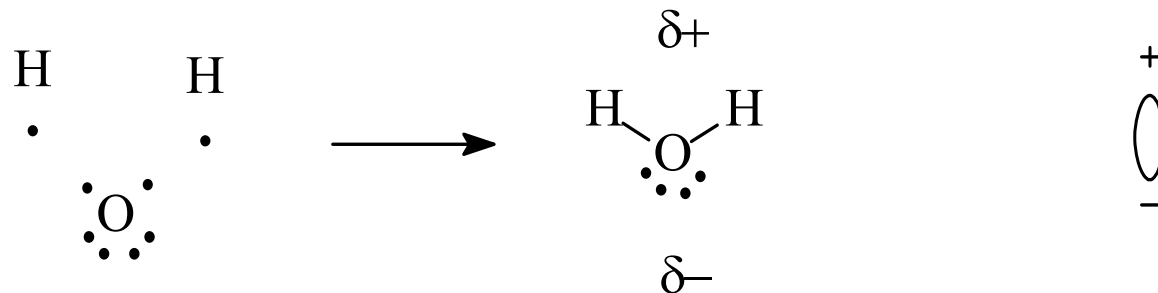
Wiązanie jonowe



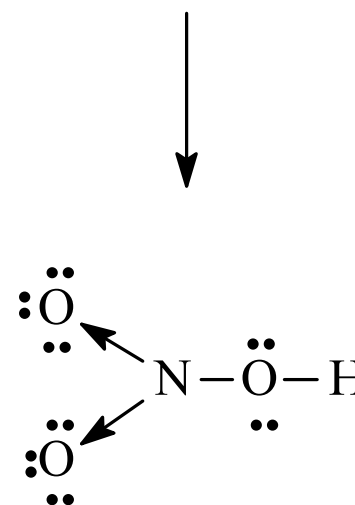
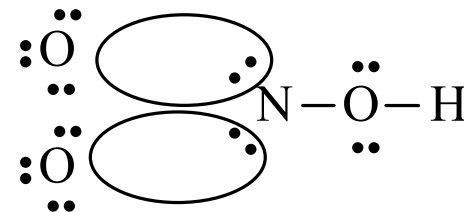
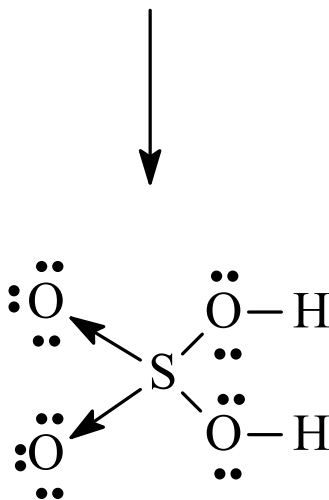
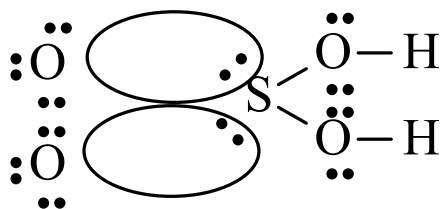
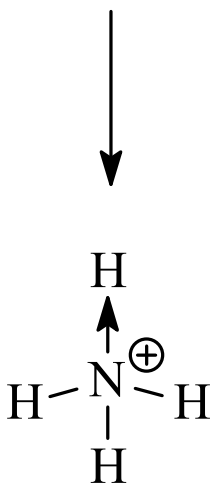
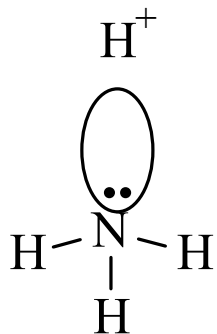
Wiązania atomowe



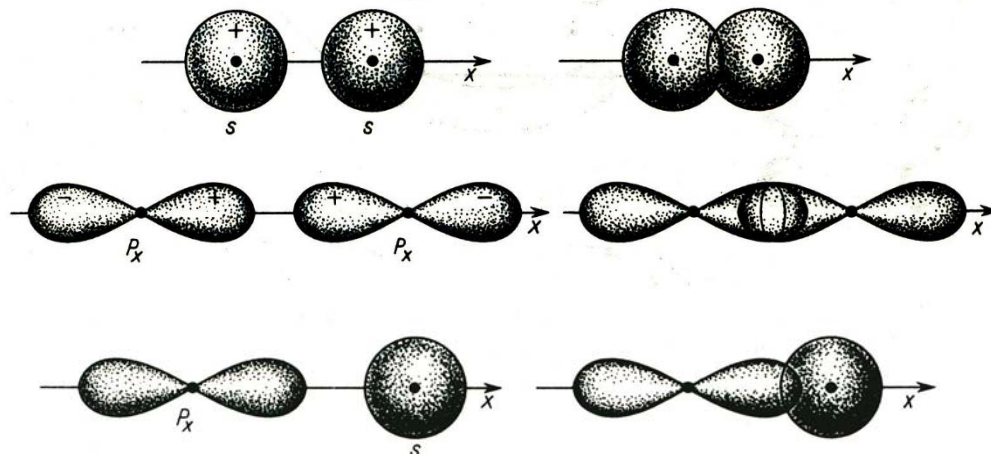
Wiązanie kowalencyjne spolaryzowane – moment dipolowy



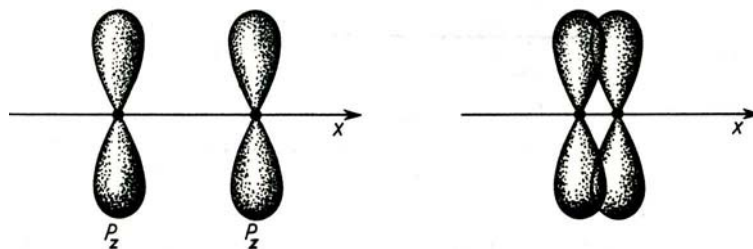
Wiązania koordynacyjne



Nakładanie się orbitali atomowych – tworzenie się wiązań

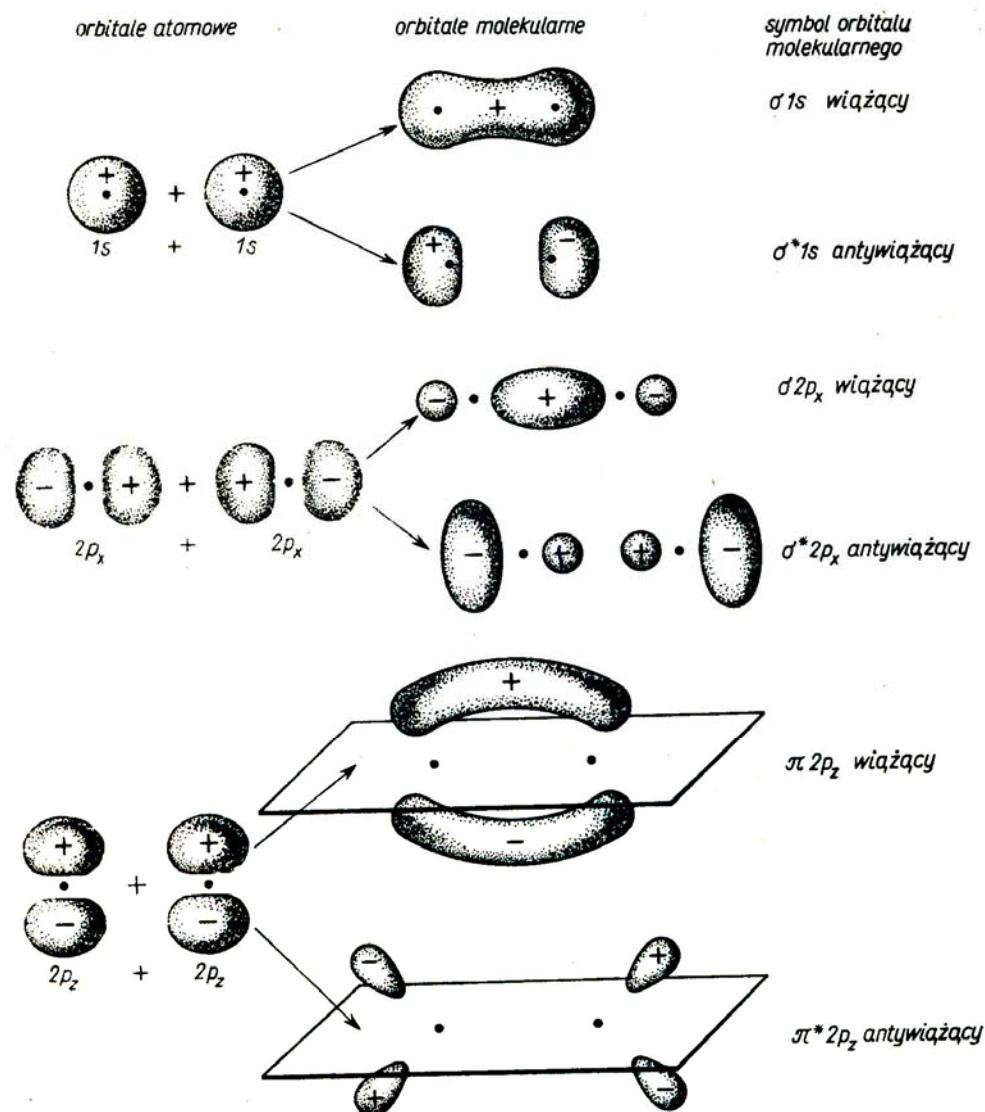


Nakładanie się orbitali typu s-s, p-p i s-p na osi wiązania – tworzenie się wiązań σ

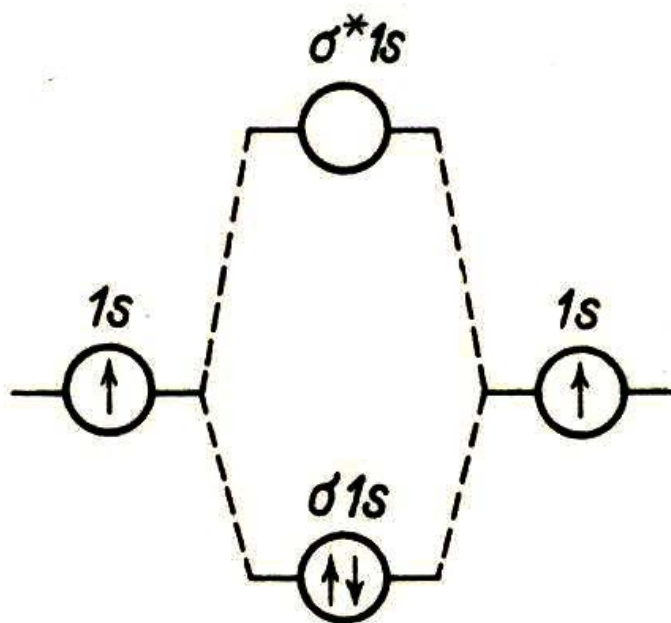


Nakładanie boczne orbitali typu p-p – tworzenie się wiązań π

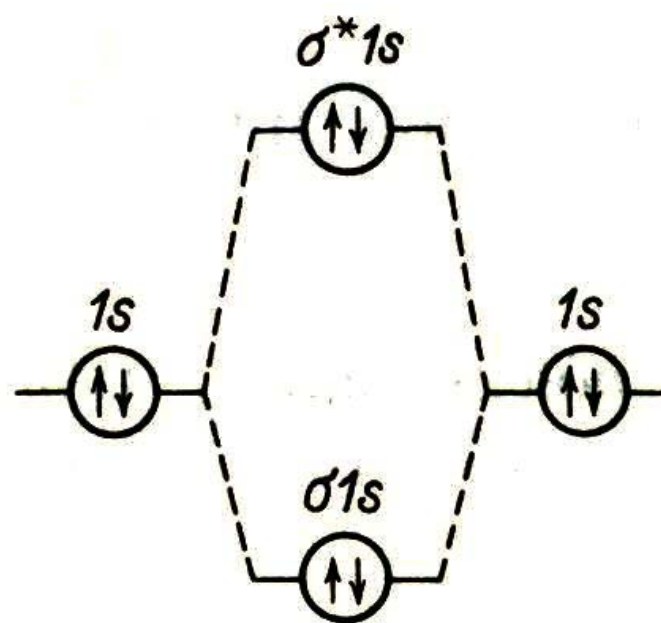
Orbitale molekularne typy σ i π wiążące i antywiążące



Tworzenie wiązań dla wodoru i helu

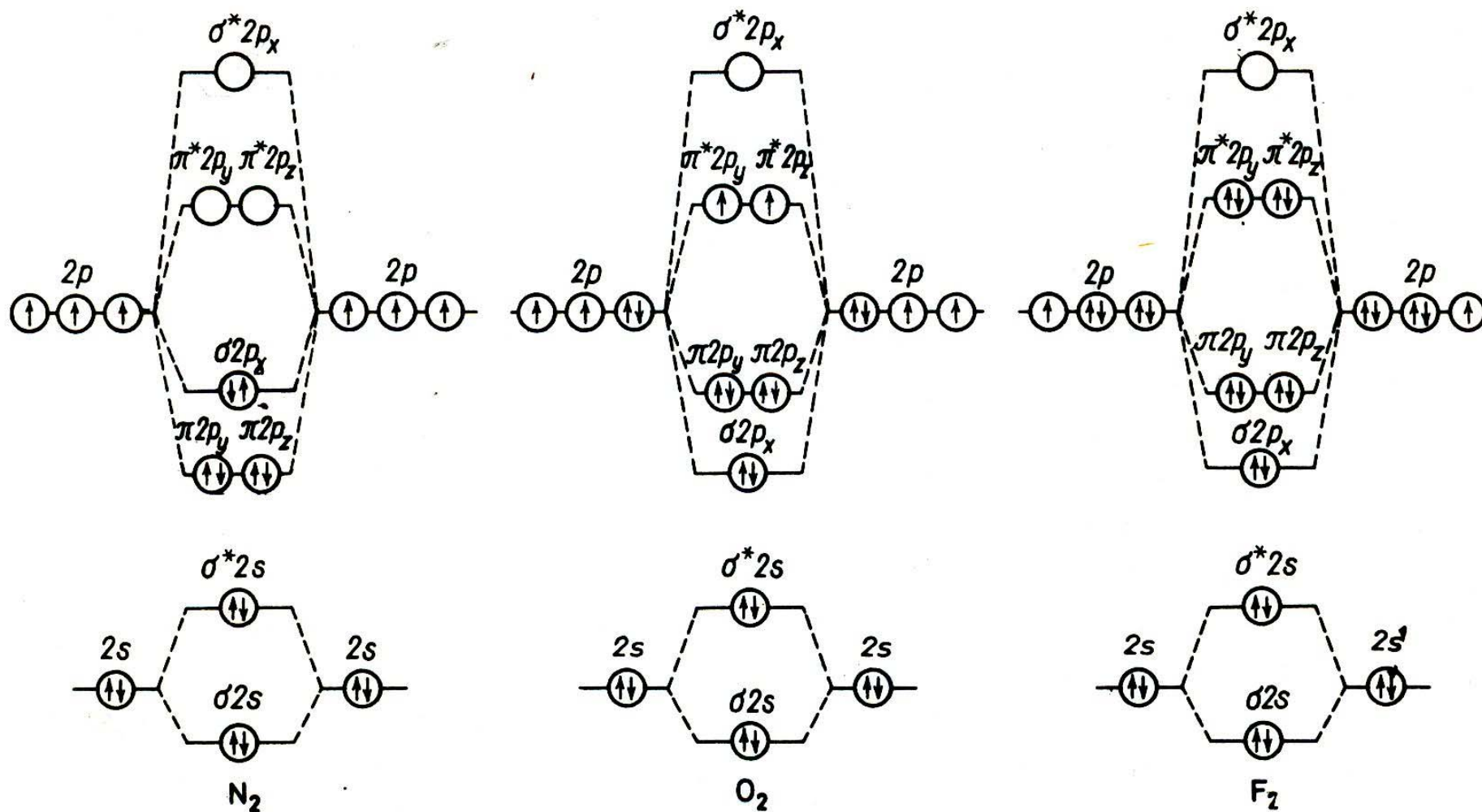


H H_2 H

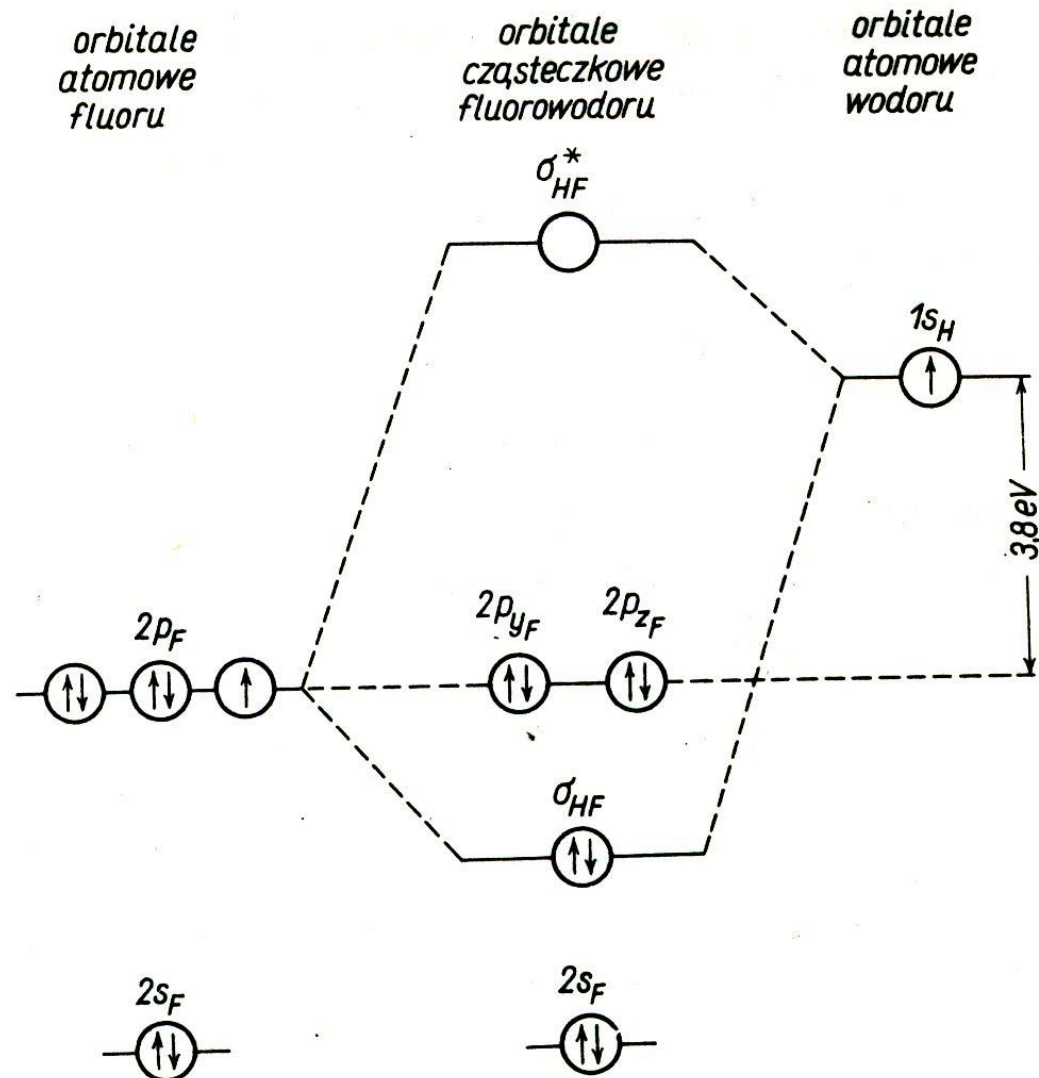


He He_2 He

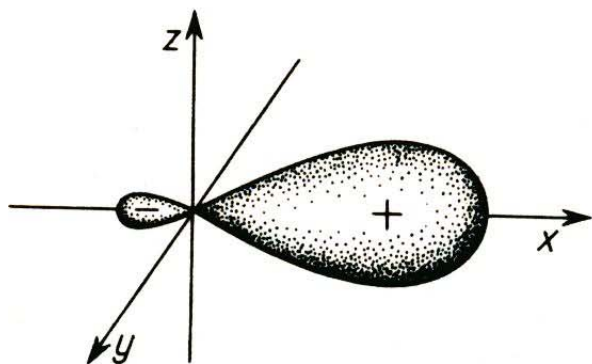
Tworzenie wiązań dla azotu, tlenu i fluoru



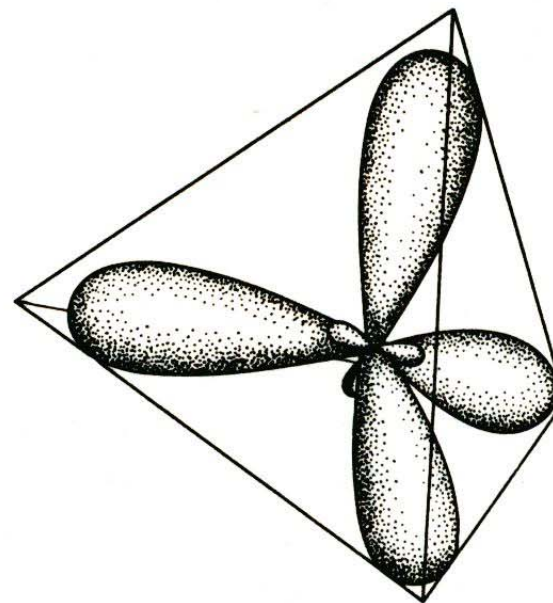
Tworzenie wiązań heterojądrowych



Cząsteczki wieloatomowe – hybrydyzacja

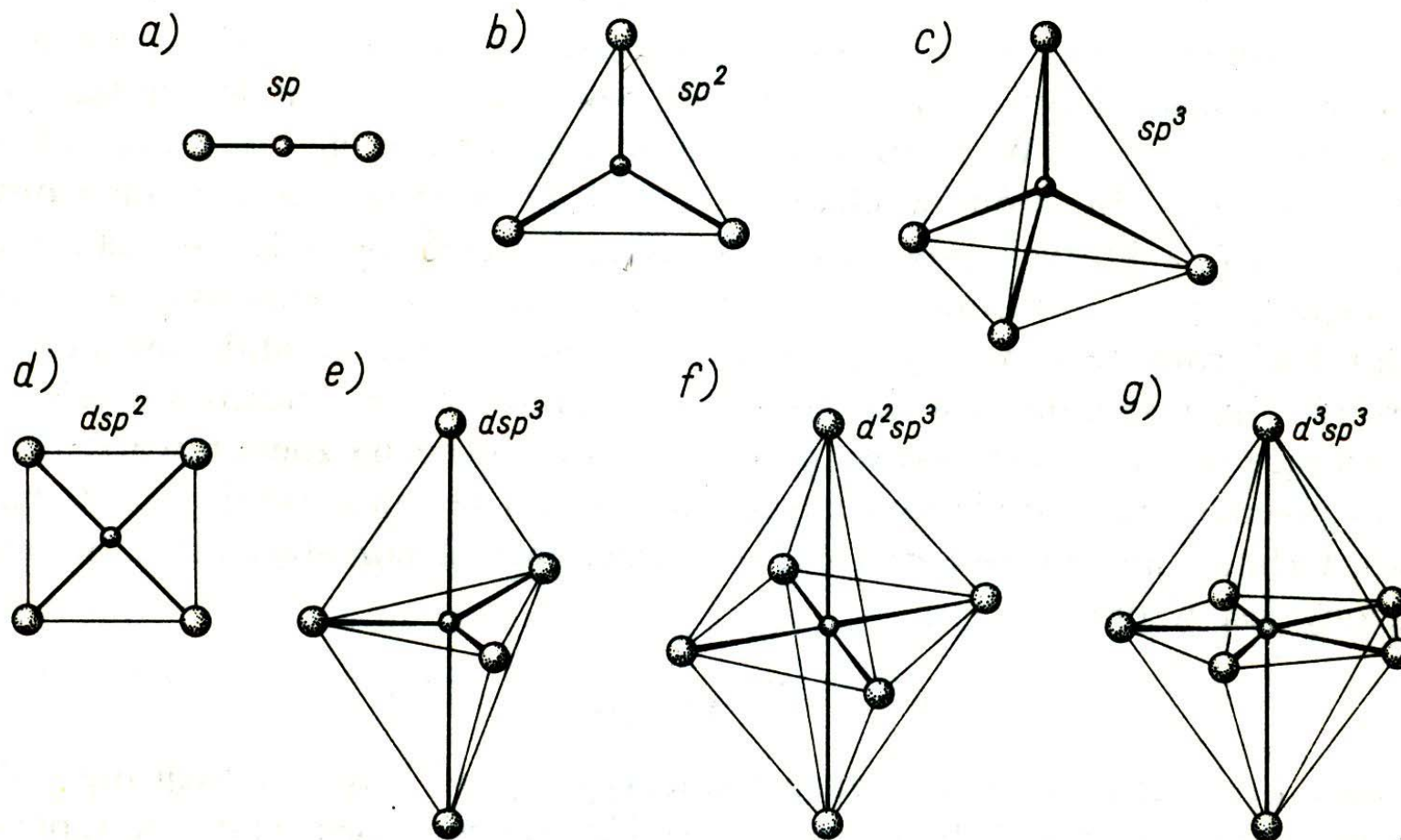


Kształt orbitalu shybrydyzowanego

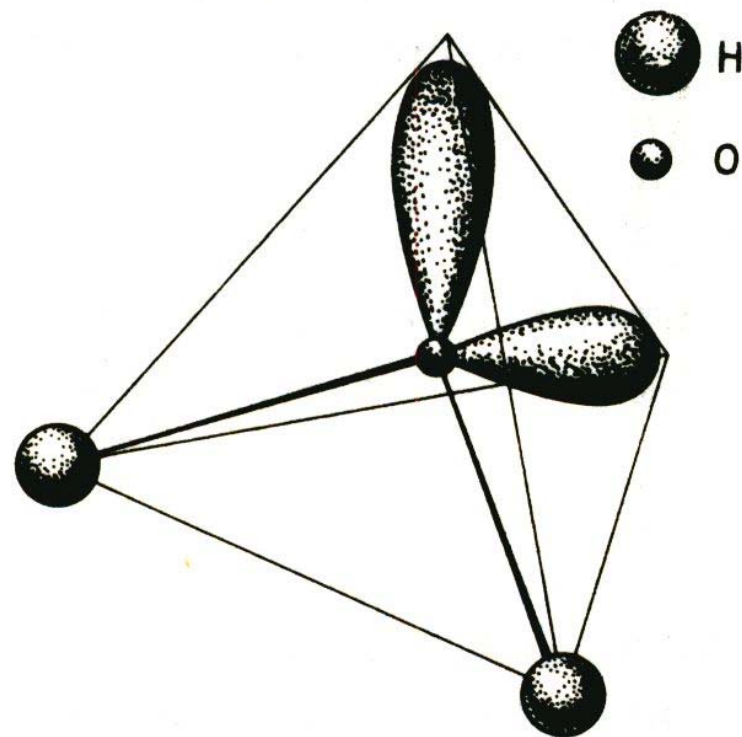
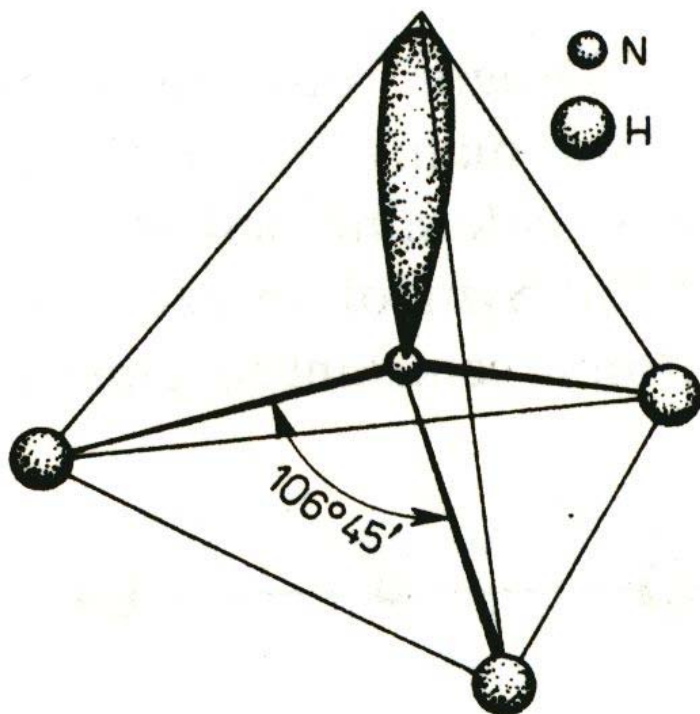


geometria hybrydyzacji sp^3

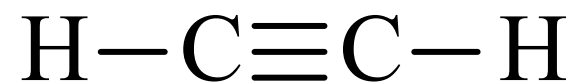
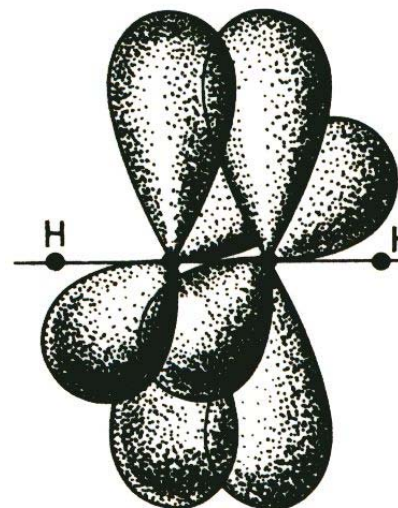
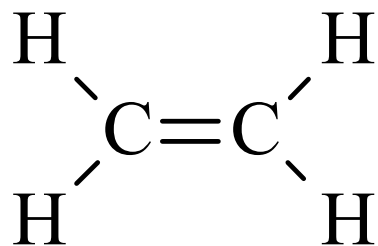
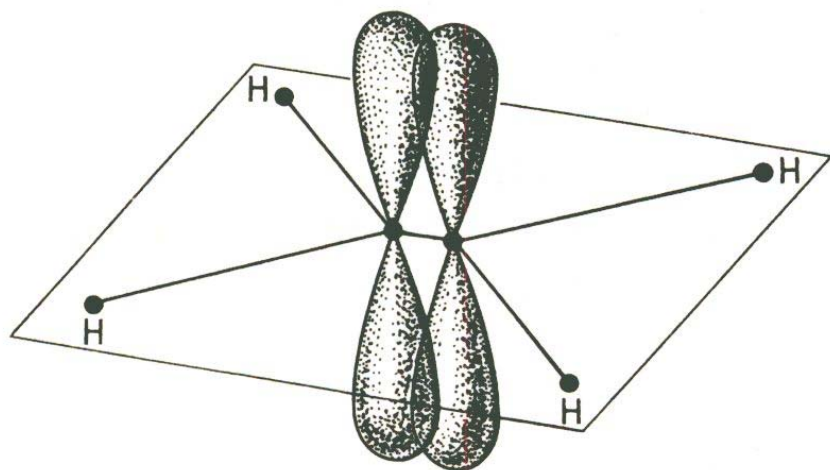
Przestrzenne rozmieszczenie wiązań chemicznych dla różnych typów hybrydyzacji



Geometria cząsteczek amoniaku i wody



Nakładanie się orbitali typu p dla etenu i etynu – wiązania π



Wiązania wodorowe

