

Chương IV. LIÊN KẾT HÓA HỌC VÀ CẤU TẠO PHÂN TỬ

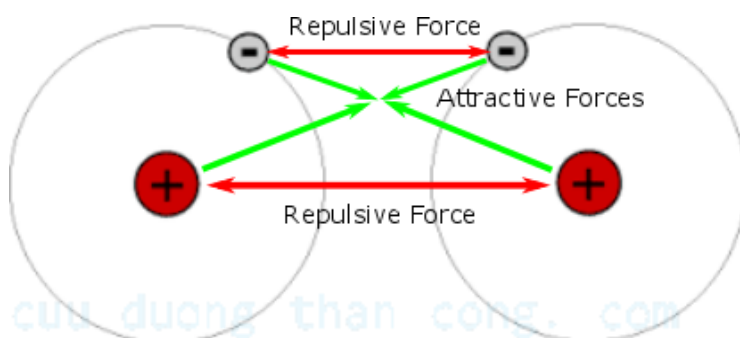
I. NHỮNG KHÁI NIỆM CƠ BẢN VỀ LIÊN KẾT HÓA HỌC

1. Sự hình thành liên kết hóa học:

- Khi các nguyên tử ở thật xa nhau tiến đến gần nhau tương tác đầu tiên xuất hiện là tương tác hút, đến một khoảng cách nhất định bắt đầu xuất hiện tương tác đẩy, khi có sự cân bằng giữa hai lực thì liên kết hóa học hình thành.
- Liên kết hóa học hình thành tương ứng với các nguyên tử phải sắp xếp lại cấu trúc e các phân lớp ngoài cùng sao cho đạt tổng năng lượng chung của hệ phải hạ thấp xuống thì liên kết mới bền, nghĩa là **khi có sự tạo thành liên kết thì quá trình phát nhiệt ($\Delta H < 0$)**

2. Bản chất liên kết hóa học:

- Liên kết hóa học có bản chất điện vì cơ sở tạo thành liên kết là lực tương tác giữa các hạt mang điện (e tích điện âm – hạt nhân tích điện dương).



Hình 4.1. Tương tác giữa các hạt mang điện

- Trong các tương tác hóa học chỉ có các e của những phân lớp ngoài cùng thực hiện liên kết, đó là **các e hóa trị**. Các e hóa trị nằm trong **các AO hóa trị**.
- Theo cơ học lượng tử, nghiên cứu liên kết là nghiên cứu sự phân bố mật độ e trong trường hạt nhân của các nguyên tử tạo nên hợp chất.

3. Một số đặc trưng của liên kết:

Những thông số chính đặc trưng cho phân tử và cho liên kết là độ dài liên kết, góc hóa trị và năng lượng liên kết.

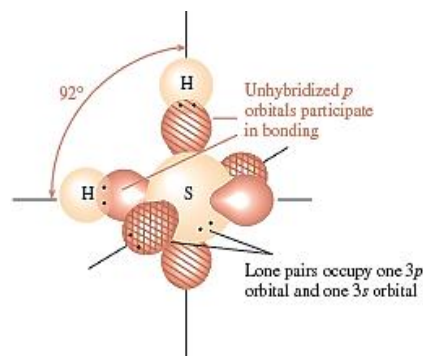
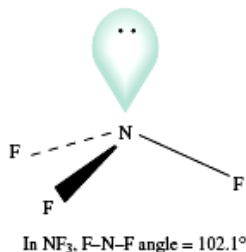
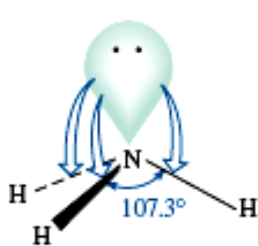
❖ Độ dài liên kết (l):

Là khoảng cách giữa hai hạt nhân của các nguyên tử tham gia liên kết. Độ dài liên kết *thay đổi có qui luật và phụ thuộc vào*: bản chất nguyên tử (kích thước, độ âm điện), kiểu liên kết (đơn, đôi, ba).

Average Bond Lengths (in Å)					
C—C	1.54	N—N	1.45	C—H	1.10
C=C	1.34	N=N	1.25	N—H	1.01
C≡C	1.20	N≡N	1.10	O—H	0.96
C—O	1.43	N—O	1.43	C—N	1.47
C=O	1.20	N=O	1.18	C≡N	1.16

❖ Góc hóa trị (góc liên kết):

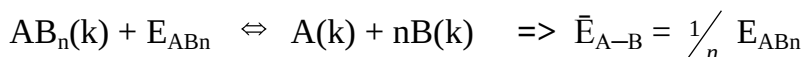
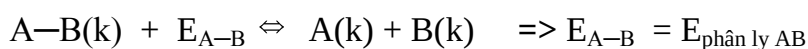
Là góc hợp bởi hai đoạn thẳng nối hạt nhân nguyên tử trung tâm với hai hạt nhân nguyên tử liên kết. Góc hóa trị thay đổi có qui luật và phụ thuộc vào:



- Bản chất nguyên tử.
- Kiểu liên kết. ($\text{H}_3\text{C}-\text{CH}_3$: $\text{CCH} = 109^\circ 28'$);
($\text{H}_2\text{C}=\text{CH}_2$: $\text{CCH} = 120^\circ$); ($\text{HC}\equiv\text{CH}$: $\text{CCH} = 180^\circ$)
- Dạng hình học phân tử.
- Tương tác đẩy giữa các đôi electron liên kết và không liên kết trong phân tử.

❖ Năng lượng liên kết:

Là năng lượng cần tiêu tốn để phá hủy liên kết thành các nguyên tử cô lập ở thể khí (hay cũng chính là năng lượng giải phóng ra khi tạo thành liên kết từ các nguyên tử cô lập thể khí ban đầu).



Năng lượng liên kết *phụ thuộc* vào độ dài liên kết, độ bội liên kết (bậc liên kết) và độ bền liên kết. Người ta nhận thấy : ***Bậc $lk \uparrow$, $E_{lk} \uparrow$, độ bền $lk \uparrow$, độ dài $lk \downarrow$.** *

Table 9.2 Average Bond Energies (kJ/mol) and Bond Lengths (pm)

Bond	Energy	Length	Bond	Energy	Length	Bond	Energy	Length	Bond	Energy	Length
Single Bonds											
H—H	432	74	N—H	391	101	Si—H	323	148	S—H	347	134
H—F	565	92	N—N	160	146	Si—Si	226	234	S—S	266	204
H—Cl	427	127	N—P	209	177	Si—O	368	161	S—F	327	158
H—Br	363	141	N—O	201	144	Si—S	226	210	S—Cl	271	201
H—I	295	161	N—F	272	139	Si—F	565	156	S—Br	218	225
			N—Cl	200	191	Si—Cl	381	204	S—I	~170	234
			N—Br	243	214	Si—Br	310	216			
			N—I	159	222	Si—I	234	240	F—F	159	143
C—H	413	109							F—Cl	193	166
C—C	347	154	O—H	467	96	P—H	320	142	F—Br	212	178
C—Si	301	186	O—P	351	160	P—Si	213	227	F—I	263	187
C—N	305	147	O—O	204	148	P—P	200	221	Cl—Cl	243	199
C—O	358	143	O—S	265	151	P—F	490	156	Cl—Br	215	214
C—P	264	187	O—F	190	142	P—Cl	331	204	Cl—I	208	243
C—S	259	181	O—Cl	203	164	P—Br	272	222	Br—Br	193	228
C—F	453	133	O—Br	234	172	P—I	184	246	Br—I	175	248
C—Cl	339	177	O—I	234	194				I—I	151	266
C—Br	276	194									
C—I	216	213									
Multiple Bonds											
C=C	614	134	N=N	418	122	C≡C	839	121	N≡N	945	110
C=N	615	127	N=O	607	120	C≡N	891	115	N=O	631	106
C=O	745	123	O ₂	498	121	C≡O	1070	113			
(799 in CO ₂)											

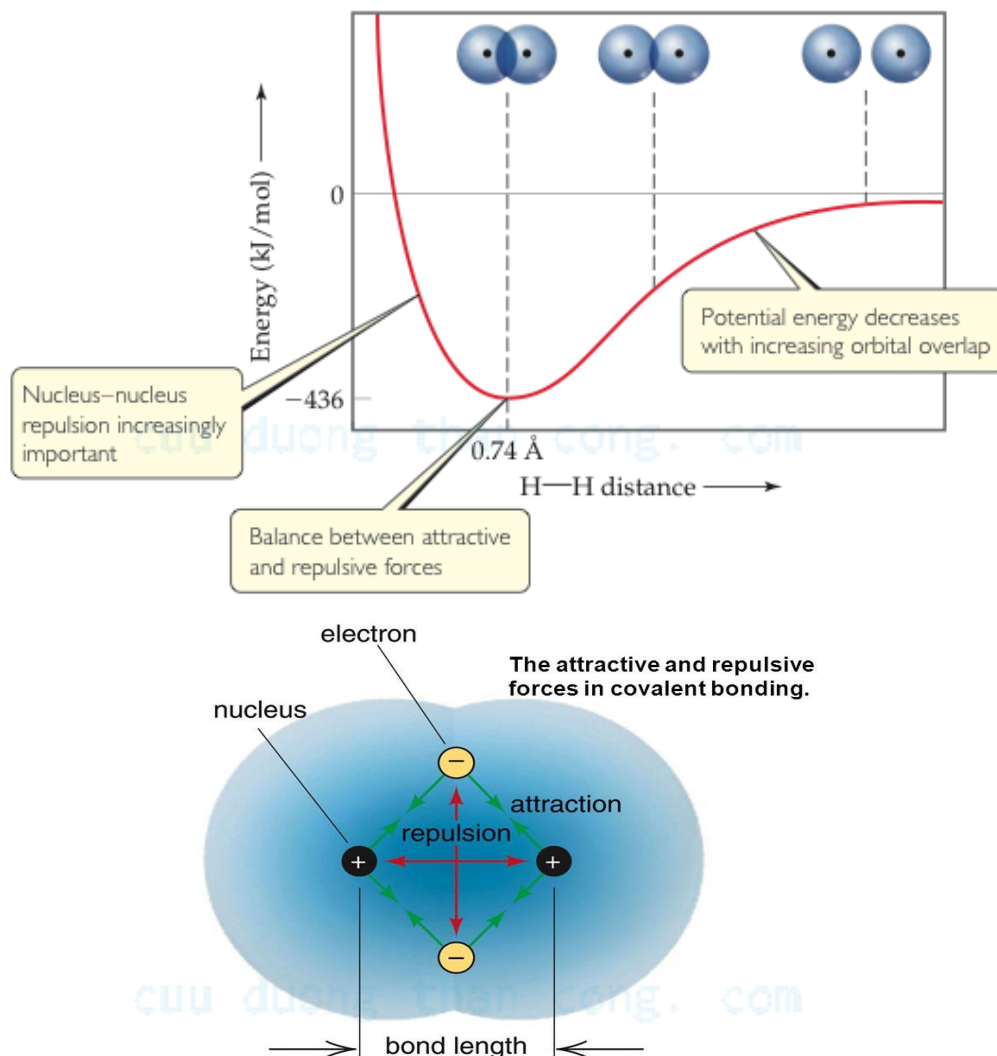
II- LIÊN KẾT CỘNG HÓA TRỊ:

Có hai phương pháp gần đúng để giải phương trình sóng Schrödinger cho hệ phân tử, mỗi phương pháp do một nhóm tác giả đưa ra hình thành một thuyết về liên kết cộng hóa trị:

- **Thuyết liên kết hóa trị (VB: valence bond theory)** (Heitler–London–Pauling): xem hàm sóng phân tử là tích số các hàm sóng nguyên tử.
- **Thuyết orbital phân tử (MO: molecule orbital theory)** (Mulliken): xem hàm sóng phân tử là phép tổ hợp cộng và trừ các hàm sóng nguyên tử.

1. Thuyết liên kết hóa trị (phương pháp VB)

a. **Phân tử H_2** : Xét hệ H_a^1, H_b^2



➤ Phương trình sóng Schrödinger viết cho hệ trên:

$$\frac{\partial^2 \Psi}{\partial x^2} + \frac{\partial^2 \Psi}{\partial y^2} + \frac{\partial^2 \Psi}{\partial z^2} + \frac{8\pi^2 m}{h^2} (E - V) \Psi = 0$$

- Với V là thế năng của hệ (theo quy ước: khi không có tương tác thế năng = 0, có tương tác hút thế năng giảm nên mang dấu âm, có tương tác đẩy thế năng tăng nên mang dấu dương)

$$V = \frac{e^2}{r_{ab}} + \frac{e^2}{r_{12}} - \frac{e^2}{r_{a1}} - \frac{e^2}{r_{a2}} - \frac{e^2}{r_{b1}} - \frac{e^2}{r_{b2}}$$

- Khi hai nguyên tử ở xa nhau vô cùng, chỉ có tương tác giữa e và hạt nhân của từng nguyên tử H riêng lẻ. Lúc đó sự chuyển động của e được mô tả bằng hàm sóng của từng nguyên tử H:

$$\Psi_{a1} = \frac{1}{\sqrt{\pi}} e^{-r_{a1}}$$

$$\Psi_{b2} = \frac{1}{\sqrt{\pi}} e^{-r_{b2}}$$

- Một cách gần đúng, xem hàm sóng Ψ của hệ H_a^1, H_b^2 là: $\Psi = \Psi_{a1} \Psi_{b2}$
- Khi hai nguyên tử H tiến đến gần nhau: e_1 không chỉ chịu lực hút của hạt nhân a mà còn chịu lực hút của hạt nhân b, và e_2 thì ngược lại. Do vậy hàm sóng được bổ sung thêm một đại lượng tương đương là:

$$\Psi_1 = \Psi_{a2} \Psi_{b1}$$

Nói cách khác lúc này hai nguyên tử có sự trao đổi electron với nhau nên hàm sóng Ψ của hệ là:

$$\Psi_{H_2} = c_1 \Psi_{a1} \Psi_{b2} + c_2 \Psi_{a2} \Psi_{b1}$$

- Thế Ψ_{H_2} vào phương trình sóng Schrödinger và giải thu được 2 đáp số:

$$c_1 = c_2 = C_S$$

$$c_1 = -c_2 = C_A$$

Kết quả có 2 hàm sóng đặc trưng cho trạng thái của các e trong hệ trên:

$$\Psi_S = C_S (\Psi_{a1} \Psi_{b2} + \Psi_{a2} \Psi_{b1}) \quad \text{- hàm đối xứng (s: symmetry)}$$

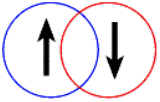
$$\Psi_A = C_A (\Psi_{a1} \Psi_{b2} - \Psi_{a2} \Psi_{b1}) \quad \text{- hàm phản đối xứng (a: asymmetry)}$$

Ý nghĩa vật lý:

- Ψ_S – **hàm đối xứng**: tương ứng với 2 e trao đổi có **spin ngược dấu** nhau nên **hút nhau** làm mật độ e trong vùng không gian giữa hai hạt nhân tăng lên → lực hút gia tăng nên **liên kết được hình thành**.
- Ψ_A – **hàm bất đối xứng**: tương ứng với 2 e trao đổi có **spin cùng dấu** nhau nên **đẩy nhau** làm mật độ e trong vùng không gian giữa hai hạt nhân triệt tiêu → nên **liên kết không hình thành**.

*Liên kết giữa các nguyên tử H được tạo thành như trên gọi là liên kết cộng hóa trị.

b. Luận điểm cơ bản của phương pháp VB về liên kết cộng hóa trị:

- Luận điểm 1: Liên kết cộng hóa trị hình thành trên **cơ sở các cặp e ghép đôi có spin ngược dấu nhau** và thuộc về đồng thời cả hai nguyên tử tương tác. Vì vậy, liên kết cộng hóa trị còn được gọi là **liên kết hai tâm – hai điện tử**. 
- Luận điểm 2: Liên kết cộng hóa trị được hình thành **do sự xen phủ nhau giữa các AO hóa trị** của các nguyên tử tương tác.
- Luận điểm 3: Liên kết cộng hóa trị **càng bền khi mật độ e vùng xen phủ giữa các AO càng lớn**. Độ xen phủ phụ thuộc vào kích thước, hình dạng và hướng xen phủ của các AO hóa trị. 

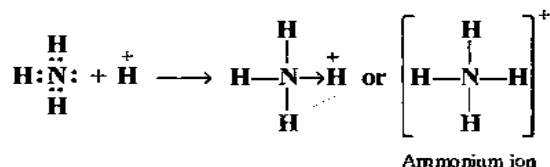
c. Khả năng tạo liên kết cộng hóa trị của nguyên tử và tính bão hòa liên kết cộng hóa trị:

➤ Cơ chế tạo liên kết cộng hóa trị:

- Cơ chế ghép đôi:

Liên kết cộng hóa trị được hình thành do sự xen phủ của 2 AO hóa trị chứa e độc thân của 2 nguyên tử tương tác. Cặp e ghép đôi do hai nguyên tử bỏ ra.

- Cơ chế cho nhận:



Liên kết cộng hóa trị hình thành do một nguyên tử đơn phương bỏ ra cặp e hóa trị dùng chung (nguyên tử cho) còn nguyên tử kia nhận cặp e này.

Điều kiện tạo liên kết cho nhận: nguyên tử cho phải có **AO hóa trị chứa cặp e ghép đôi**; nguyên tử nhận phải có **AO hóa trị trống**.

- **Khả năng tạo liên kết cộng hóa trị của một nguyên tử** (theo cả hai cơ chế) **được quyết định bởi số AO hóa trị** (AO trống, AO chứa electron độc thân và AO chứa cặp electron ghép đôi) **chứ không phải phụ thuộc vào số e hóa trị**. Kết quả ta có:

Nguyên tử của	PL e hóa trị	Số AO hóa trị	Số liên kết cht tối đa
CKI	1s	1	1
CKII	2s 2p	4	4
CKIII	3s 3p 3d	9	9
Nguyên tố d	ns (n-1)d np	9	9

TD:

Trong các phân tử hoặc ion sau đây có hệ nào không tồn tại: CF_4 , CF_6^{2-} , SiF_4 , SiF_6^{2-} , OF_2 , OF_6^{2-} .

Đáp: CF_6^{2-} , OF_6^{2-} .

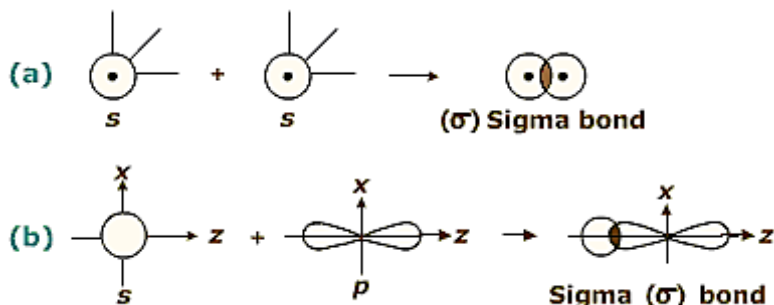
- **Điều kiện tạo liên kết cộng hóa trị:**

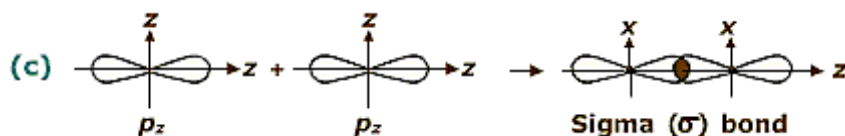
- Năng lượng của các AO tham gia xen phủ phải xấp xỉ nhau.
- Các AO tham gia xen phủ phải có mật độ e đủ lớn.
- Các AO tham gia xen phủ phải cùng tính định hướng.

- **Biểu diễn liên kết cộng hóa trị:** H : H hoặc H – H

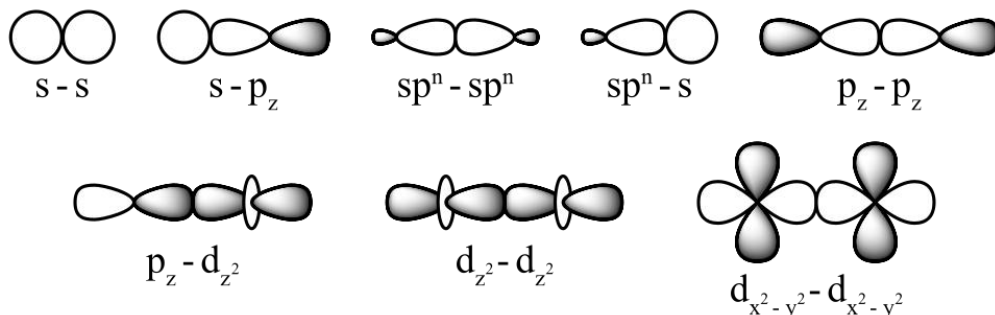
d. Các loại liên kết cộng hóa trị và bậc của liên kết cộng hóa trị:

- **Liên kết σ (sigma):** có 1 vùng xen phủ của các AO nằm trên trục nối hai hạt nhân. Liên kết σ bền và là liên kết cộng hóa trị đầu tiên giữa 2 nguyên tử. Có thể xuất hiện giữa tất cả các loại AO: s – s, p – p, s – p, s – d, p – d ...



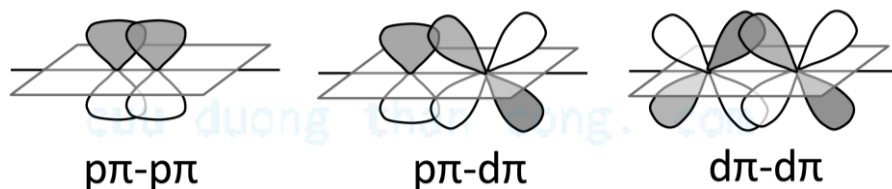


σ bonds



Hình 4.3. Các loại liên kết sigma

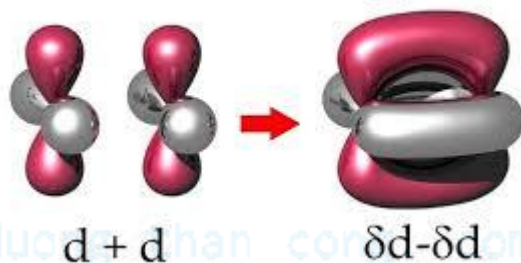
- **Liên kết π (pi):** có 2 vùng xen phủ của các AO nằm ở hai bên trục nối hai hạt nhân. Trường hợp này thường tương ứng với sự che phủ p – p, d – d, p – d... Do mật độ e xen phủ nhỏ hơn nên liên kết π kém bền hơn σ . Liên kết π chỉ hình thành sau khi giữa hai nguyên tử đã có liên kết σ .



Hình 4.4. Các loại liên kết pi

- **Liên kết δ (delta):** hình thành do 2 AO d cùng tính đối xứng nằm trong hai mặt phẳng song song xen phủ lẫn nhau đồng loạt cả 4 múi. Liên kết δ cũng kém bền.

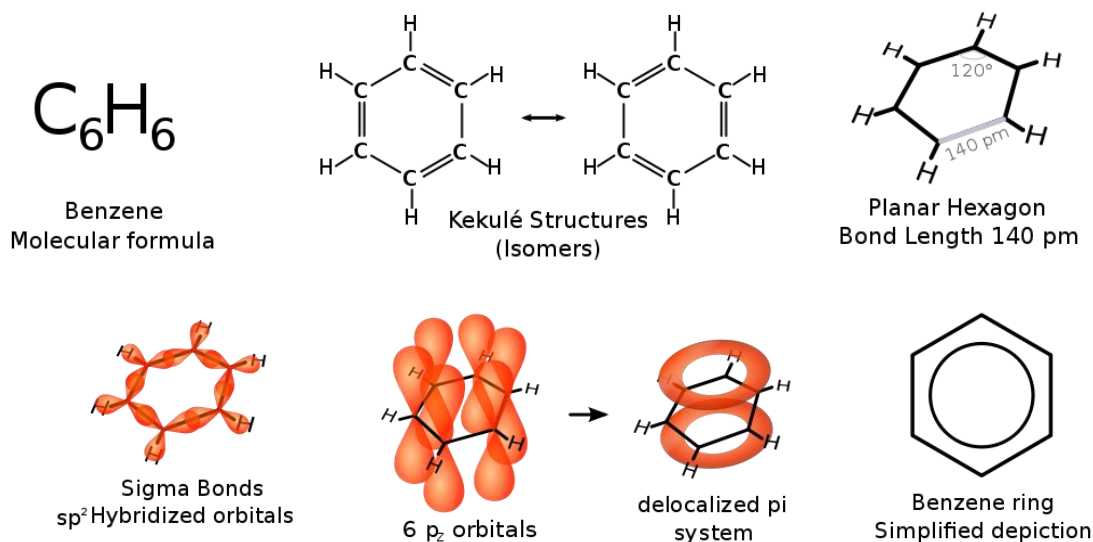
Delta Bond Type



Hình 4.5. Liên kết Delta

- **Liên kết π không định chỗ:** Là liên kết π mà các electron π không cố định ở các nguyên tử ban đầu đã bỏ ra, chúng xoay quanh trên một số hạt nhân nhiều hơn hoặc cả phân tử. Những hệ có liên kết π không định chỗ thường có bậc liên kết không nguyên.

Ví dụ: C_6H_6 : Có 3 đặc điểm cấu tạo: (i) Toàn bộ 12 nguyên tử nằm trên một mặt phẳng. (ii) Tất cả các góc liên kết đều bằng 120° . (iii) Độ dài 6 liên kết C-C bằng nhau và có giá trị ở giữa C—C và C=C.



Bậc liên kết **(C ÷ C) = 1,5**

***Bậc liên kết cộng hóa trị:** là số lần lặp lại liên kết giữa hai nguyên tử. Bậc liên kết có thể không nguyên (TD: BF₃ là 1,33; NO₂ là 1,5; CO₃²⁻ và SO₃²⁻ là 1,33; butadien-1,3 là 1,67...)

Cách tính bậc liên kết cộng hóa trị theo thuyết VB (có 2 cách):

$$\text{Bậc liên kết} = 1\sigma + (\text{số lk } \pi / \text{số lk } \sigma) = \frac{1}{2}(\text{Tổng số e lk} / \text{số lk } \sigma)$$

TD: CH₂=CH—CH=CH₂. Blk = $1\sigma + 2\pi / 3\sigma = \frac{1}{2}(5\text{lk} \cdot 2 / 3\sigma) = 1,67$

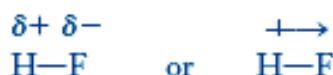
e. Tính chất của liên kết cộng hóa trị:

Tính chất đặc trưng của liên kết cộng hóa trị là:

❖ **Tính bão hòa:** Vì mỗi nguyên tố hóa học chỉ có một số giới hạn AO hóa trị nên số liên kết cộng hóa trị có thể tạo được cũng có giới hạn. Đó là tính bão hòa của liên kết cộng hóa trị (ngược lại: với liên kết ion, liên kết kim loại thì không bão hòa).

❖ Tính có cực:

➤ **Tính có cực của liên kết cộng hóa trị:** Đôi điện tử trong liên kết cộng hóa trị có thể bị lệch về phía nguyên tử có độ âm điện lớn hơn, đó là sự phân cực của liên kết cộng hóa trị. Đám mây e lệch về phía nguyên tử có độ âm điện lớn hơn làm nguyên tử này tích điện âm δ⁻, nguyên tử kia tích điện dương δ⁺



Substance	Δ(EN)	Dipole Moment (μ)*
HF	1.9	1.91 D
HCl	0.9	1.03 D
HBr	0.7	0.79 D
HI	0.4	0.38 D
H—H	0	0 D

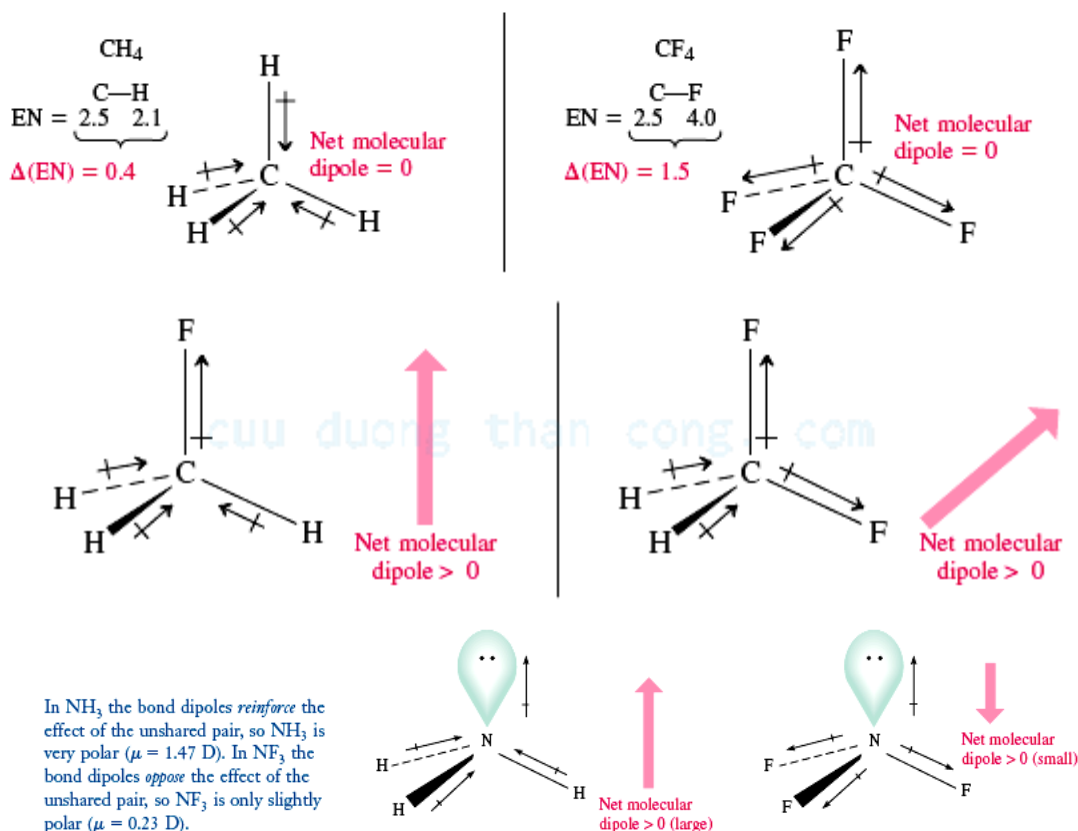
Sự phân cực làm xuất hiện lưỡng cực điện gồm hai tâm có điện tích trái dấu (δ⁺, δ⁻), nằm cách nhau một khoảng *l* (gọi là độ dài lưỡng cực = độ dài liên kết). lưỡng cực này được đặc trưng bằng vector momen lưỡng cực μ.

Moment lưỡng cực μ: là đại lượng vector có chiều quy ước từ cực dương đến cực âm.

$$|\mu| = |q|l = \delta el. \quad (D = \text{debye})$$

- **Tính có cực của phân tử cộng hóa trị** : được tính bằng phép tổng các vector momen lưỡng cực của tất cả các liên kết và của các đôi không liên kết trong phân tử. Kết quả là có các phân tử cộng hóa trị không cực như H_2 , O_2 , N_2 ,... hoặc các phân tử có tính **đối xứng** trong không gian (CO_2 , $BeCl_2$, BF_3 , CH_4 , CCl_4 , SiF_4 , NH_4^+ , C_2H_2 , C_2H_4 , C_2H_6 , C_6H_6 ...) có $\mu = 0$. Các phân tử cộng hóa trị có cực thường là các phân tử **bất đối xứng** trong không gian (SO_2 , NO_2 , NH_3 , H_2O , CH_3Cl , CH_2Cl_2 ...). Tính có cực của phân tử cộng hóa trị ảnh hưởng gần như quyết định đến khả năng hòa tan và hóa lỏng của chúng:

- ♦ **Hòa tan**: Các chất có cực thì tan tốt trong dung môi có cực (H_2O , C_2H_5OH , CH_3COOH , $CHCl_3$, $(C_2H_5)_2O$, $(CH_3)_2CO$...); các chất không cực tan tốt trong dung môi không cực (CCl_4 , CS_2 , C_6H_6 , n- C_6H_{14} , xylene...)
- ♦ **Hóa lỏng**: Các chất có cực (NH_3 , CH_3Cl ...) dễ hóa lỏng hơn các chất không cực



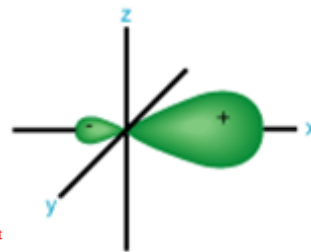
Phân tử cộng hóa trị thường có giá trị $\mu = 0 \div 4$ D, μ càng lớn phân tử càng phân cực mạnh.

- ❖ **Tính định hướng**: để tạo liên kết cộng hóa trị bền, mật độ e vùng xen phủ phải lớn, vì thế các AO khi xen phủ phải theo một hướng xác định trong không gian. Điều này quyết định tính định hướng của liên kết cộng hóa trị: góc liên kết và hình dạng phân tử.

1) Thuyết lai hóa (Hybrid theory):

Trong nhiều trường hợp, nhất là các phân tử cộng hóa trị có từ 3 nguyên tử trở lên, các nguyên tử trung tâm không sử dụng các orbital nguyên tử hóa trị thuần túy s, p, d, f để tạo liên kết. Trước khi tạo liên kết, chúng trộn lẫn các AO hóa trị trong nội bộ nguyên tử lại hình thành các AO mới rồi mới dùng các AO mới này tạo liên kết cộng hóa trị với các nguyên tử khác. Hiện tượng này gọi là sự lai hóa các AO hóa trị, các AO thu được sau khi lai hóa gọi là AO lai hóa (hybrid orbital).

2) Đặc điểm của sự lai hóa:



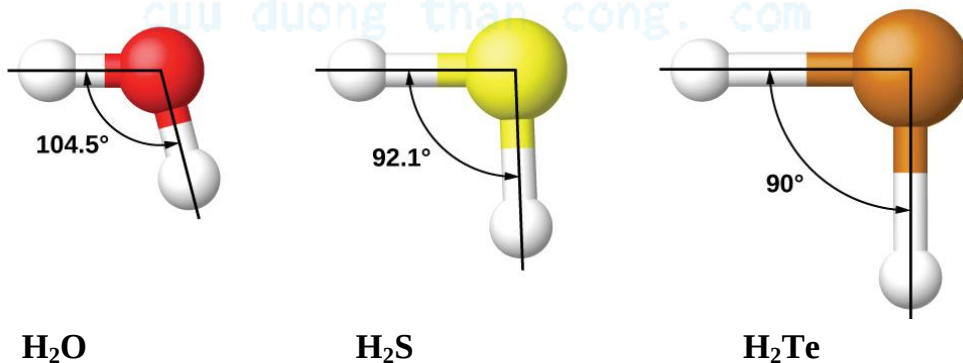
- *Sự lai hóa chỉ xảy ra trong nội bộ một nguyên tử.
- *Số AO lai hóa thu được = số AO tham gia lai hóa.
- *Mỗi một AO lai hóa có hình dạng hai khối cầu biến dạng tiếp xúc nhau: 1 rất lớn và 1 rất nhỏ (mật độ electron dồn hẳn về một khối cầu (làm tăng mật độ electron khi tạo liên kết, liên kết sẽ bền hơn):
- *Các AO lai hóa có hình dạng và năng lượng giống hệt nhau và phân bố một cách đối xứng nhất trong không gian.
- *Các AO lai hóa chỉ có thể tạo được loại liên kết cộng hóa trị duy nhất là liên kết sigma (σ) mà thôi.

3) Điều kiện để lai hóa bền:

- *Các AO hóa trị tham gia lai hóa phải có **mức năng lượng xấp xỉ gần nhau** (TD: AO 2s chỉ có thể tham gia lai hóa với AO 2p mà không thể lai hóa với 3p, 3d...)
 - *Các AO hóa trị tham gia lai hóa phải có **mật độ electron đủ lớn**.
- Từ điều kiện trên dẫn đến **hai hệ quả** sau:

- Trong bảng tuần hoàn, **theo chu kì khi đi từ trái sang phải, khả năng lai hóa giữa s và p của các nguyên tố giảm dần** (vì sai biệt mức năng lượng của hai phân lớp hóa trị ns và np tăng dần)
- Trong bảng tuần hoàn, **theo phân nhóm chính khi đi từ trên xuống khả năng lai hóa giảm dần** (vì kích thước AO tăng làm mật độ e giảm).

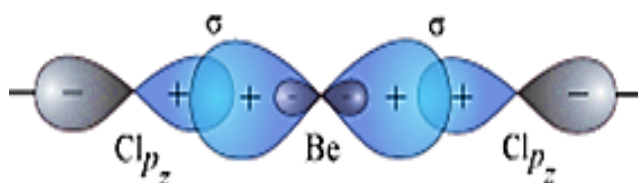
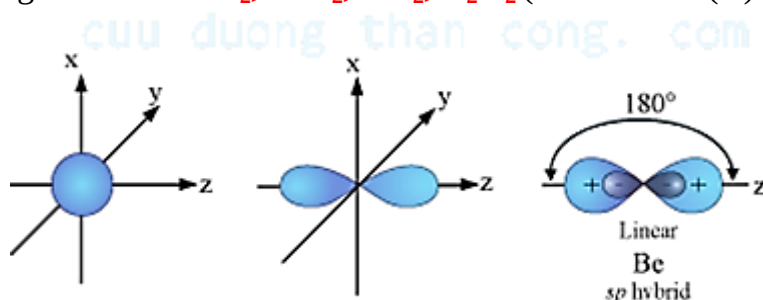
TD: **H₂O** (O lai hóa sp³); **H₂S; H₂Se; H₂Te** (S, Se, Te không lai hóa)



4) Các kiểu lai hóa:

a) Lai hóa sp:

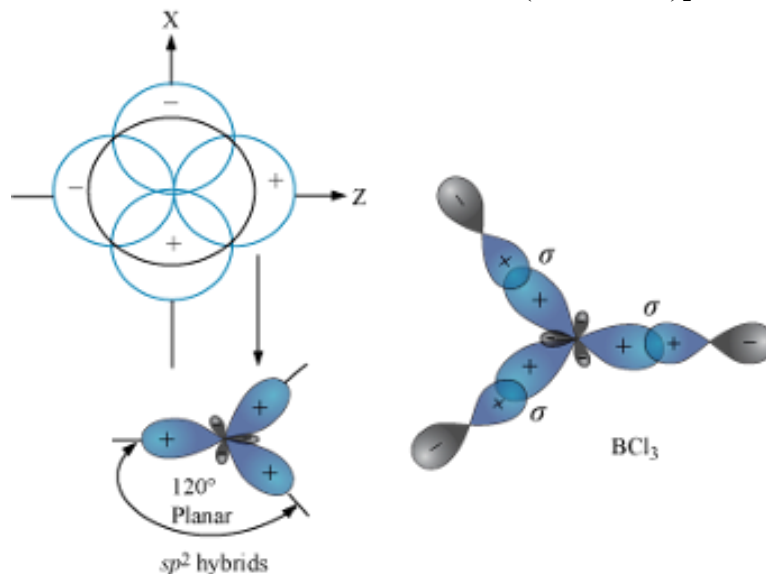
- *Công thức lai hóa: **1AO s + 1AO p → 2AO sp** (góc 180°, đường thẳng)
- *Có trong các chất: **BeH₂, BeX₂, CO₂, C₂H₂** (chất có C≡C(N) hoặc =C=)



b) Lai hóa sp^2 :

*Công thức lai hóa: $1AO\ s + 2AO\ p \rightarrow 3AO\ sp^2$ (góc 120° , trục của tam giác đều)

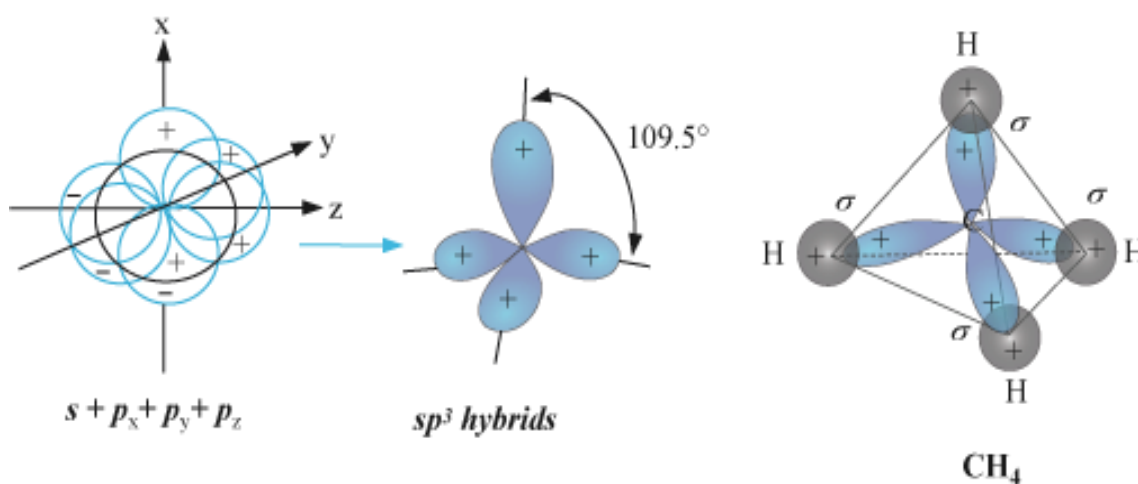
*Có trong các chất: BH_3 , BX_3 , C_2H_4 , [chất có $C=C(O, N, S...)$], NO_3^- , CO_3^{2-} , $SO_3...$



c) Lai hóa sp^3 :

*Công thức lai hóa: $1AO\ s + 3AO\ p \rightarrow 4AO\ sp^3$ (góc $109,5^\circ$, trục của tứ diện đều)

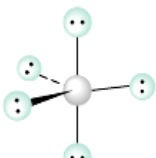
*Có trong các chất: CH_4 (ankan), SiH_4 , CX_4 , NH_4^+ , SO_4^{2-} , NH_3 , $H_2O...$



*Ngoài ra còn có các kiểu lai hóa khác như: sp^3d (lưỡng tháp tam giác, PCl_5); sp^3d^2 (bát diện đều = lưỡng tháp vuông, SF_6); sp^3d^3 (lưỡng tháp ngũ giác, IF_7)...

TABLE 8-4 A Summary of Electronic and Molecular Geometries of Polyatomic Molecules and Ions

Regions of High Electron Density ^a	Electronic Geometry	Hybridization at Central Atom (Angles)	Hybridized Orbital Orientation	Examples	Molecular Geometry
				$BeCl_2$ $HgBr_2$ CdI_2	linear linear linear

5	 trigonal bipyramidal	sp^3d (90°, 120°, 180°)	 A	PF ₅ SbCl ₅ SF ₄ ^d ClF ₃ ^d XeF ₂ ^d I ₃ ^{-d}	trigonal bipyramidal trigonal bipyramidal seesaw (AB ₄ U) T-shaped (AB ₃ U ₂) linear (AB ₂ U ₃) linear (AB ₂ U ₃)
6	 octahedral	sp^3d^2 (90°, 180°)	 A	SF ₆ SeF ₆ PF ₆ ⁻ BrF ₅ ^d XeF ₄ ^d	octahedral octahedral octahedral square pyramidal (AB ₅ U) square planar (AB ₄ U ₂)

➤ Các kiểu lai hóa và cấu hình không gian phân tử cùng góc liên kết:

➤ Dự đoán trạng thái lai hóa của nguyên tử trung tâm A trong phân tử AB_n:

- **Cách 1:** Góc liên kết thực nghiệm có giá trị gần với góc của kiểu lai hóa nào thì nguyên tử trung tâm sẽ lai hóa kiểu đó.

TD:

- ◆ CO₂ (O[∧]CO = 180°) => C lai hóa sp.
- ◆ SO₂ (O[∧]SO = 119,5°) => S lai hóa sp².
- ◆ NH₃ (HNH = 107,3°) => N lai hóa sp³.
- ◆ H₂O (H[∧]OH = 104,5°) => O lai hóa sp³...

Cách 2: Phép thay thế nguyên tử: có thể thay thế một nguyên tử trong một phân tử đã biết cấu hình không gian bằng một nguyên tử khác cùng phân nhóm với nó thì cấu hình cũng gần tương tự nhau. (đối với nguyên tử trung tâm chỉ nên cách nhau 1 chu kỳ, đặc biệt đối với nguyên tử biên có thể thay thế H bằng các nguyên tử halogen X và ngược lại)

- CO₂ (thẳng hàng); tương tự là: CS₂, ...
- CH₄, SiH₄, CCl₄, SiF₄ (tứ diện đều); CH₃Cl, CH₂Cl₂, CHCl₃, CF₂Cl₂ (tứ diện lệch)
- NH₃, PH₃, NF₃, PCl₃ (tháp tam giác)

Cách 3: Tính số phối trí SN (Steric Number) (thực chất là số AO lai hóa) của nguyên tử trung tâm (nttt) (= số AOLH liên kết + số AOLH không liên kết)

$$\text{SN} = n + \frac{1}{2} k$$

* **n**: số nguyên tử biên (số nguyên tử liên kết trực tiếp với nttt).

* **$\frac{1}{2}k$** : số đôi e tự do không liên kết của nttt (k = số e tự do)

* **$k = x \pm y - z$** .

Với: **<x>**: số e lớp ngoài cùng của nttt.

<y>: số e mất hay nhận tương ứng với điện tích ion (nếu là ion).

<z>: số e cần thiết để các nguyên tử biên đạt cấu hình của khí trơ gần nó.

Kết quả:

.SN = 2 $\rightarrow$ A ở trạng thái LH sp $\rightarrow$ góc 180° (thẳng hàng)

.SN = 3 $\rightarrow$ A ở trạng thái LH sp^2 $\rightarrow$ góc 120° (trục tam giác đều)

.SN = 4 $\rightarrow$ A ở trạng thái LH sp^3 $\rightarrow$ góc $109^\circ 28'$ (trục tứ diện đều)

.SN = 5 $\rightarrow$ A ở trạng thái LH sp^3d (trục lưỡng tháp tam giác)

.SN = 6 $\rightarrow$ A ở trạng thái LH sp^3d^2 (trục bát diện đều)

- **CO₂**: SN = $2 + \frac{1}{2}(4 - 2 \times 2) = 2 \Rightarrow C (sp)$.
- **SO₂**: SN = $2 + \frac{1}{2}(6 - 2 \times 2) = 3 \Rightarrow S (sp^2)$.
- **NH₃**: SN = $3 + \frac{1}{2}(5 - 3) = 4 \Rightarrow N (sp^3)$.
- **H₂O**: SN = $2 + \frac{1}{2}(6 - 2) = 4 \Rightarrow O (sp^3)$.
- **NH₄⁺**: SN = $4 + \frac{1}{2}(5 - 1 - 4) = 4 \Rightarrow N (sp^3)$.
- **SO₄²⁻**: SN = $4 + \frac{1}{2}(6 + 2 - 8) = 4 \Rightarrow S (sp^3)$.
- **NO₂**: SN = $2 + \frac{1}{2}(5 - 4) = 2,5 \approx 3 \Rightarrow N (sp^2)$, (vì 1e độc thân vẫn phải chiếm 1 AOLH)
- **SF₄**: SN = $4 + \frac{1}{2}(6 - 4) = 5 \Rightarrow S (sp^3d)$
- **I₃⁻**: SN = $2 + \frac{1}{2}(7 + 1 - 2) = 5 \Rightarrow I (sp^3d)$
- **SF₆**: SN = $6 + \frac{1}{2}(6 - 6) = 6 \Rightarrow S (sp^3d^2)$
- **XeF₄**: SN = $4 + \frac{1}{2}(8 - 4) = 6 \Rightarrow Xe (sp^3d^2)$

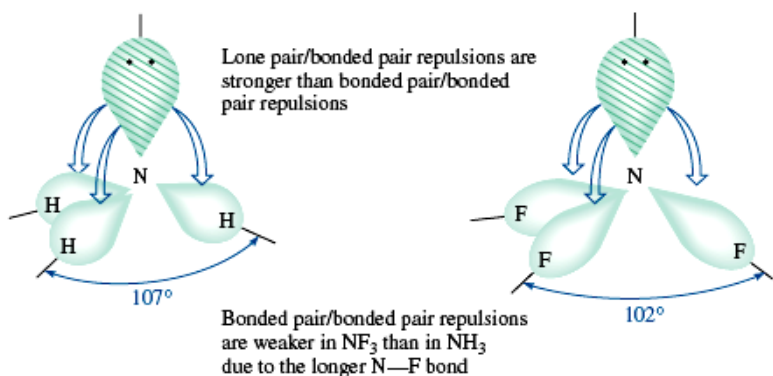
➤ **Các trường hợp biến dạng cấu hình không gian phân tử:**

- **Biến dạng do tương tác đẩy của các đôi e hoặc 1e tự do không liên kết (U):**

Biến dạng xảy ra do có tương tác đẩy giữa các đôi e KKK(U), đôi e LK và 1e KKK với **độ mạnh giảm dần** theo thứ tự sau:

$$[(KKK) \leftrightarrow (KKK)] > [(KKK) \leftrightarrow (LK)] > [(LK) \leftrightarrow (LK)] > [(LK) \leftrightarrow (1eKKK)]$$

TD: NH₃, PCl₃, SO₂, SO₃²⁻... (có 1 đôi KKK); H₂O, ClF₃... (có 2 đôi KKK), NO₂ (có 1e KKK)...



We might expect the larger F atoms ($r = 0.72 \text{ \AA}$) to repel each other more strongly than the H atoms ($r = 0.37 \text{ \AA}$), leading to larger bond angles in NF_3 than in NH_3 . This is not the case, however, because the $\text{N}-\text{F}$ bond is longer than the $\text{N}-\text{H}$ bond. The $\text{N}-\text{F}$ bond density is farther from the N than the $\text{N}-\text{H}$ bond density.

▪ **Biến dạng do sự phân cực các liên kết:**

- Nếu sự phân cực vào nguyên tử trung tâm: tương tác đẩy giữa các đôi LK mạnh, làm mở rộng góc giữa chúng: NH_3 ($107,3^\circ$).
- Nếu sự phân cực ra ngoài các nguyên tử biên: tương tác đẩy giữa các đôi LK yếu, góc giữa chúng nhỏ lại: NF_3 ($102,1^\circ$)

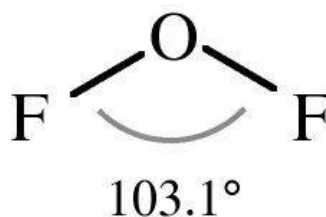
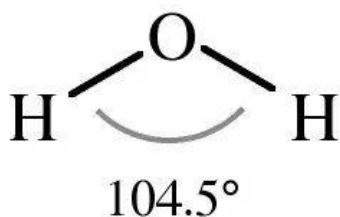
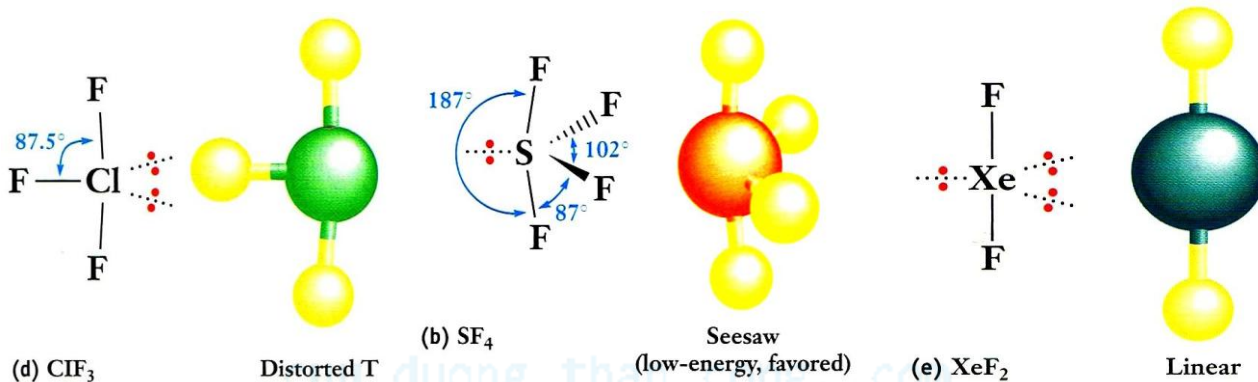
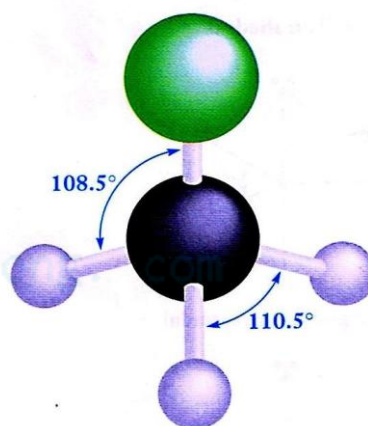
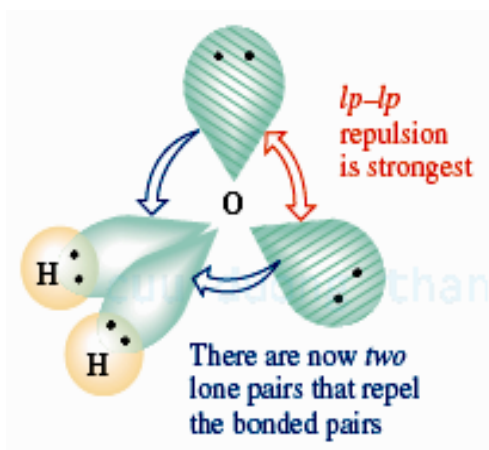
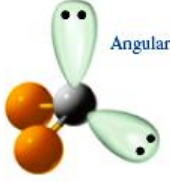
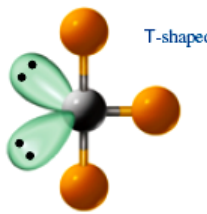
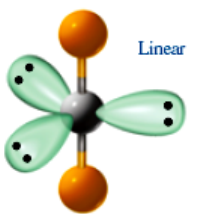
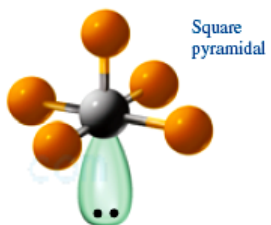
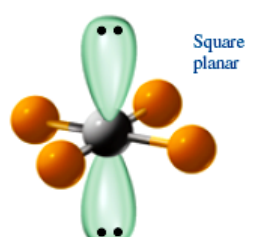


TABLE 8-3 Molecular Geometry of Species with Lone Pairs (U) on the Central Atom

General Formula	Regions of High Electron Density	Electronic Geometry	Hybridization at Central Atom	Lone Pairs	Molecular Geometry	Examples
AB ₂ U	3	trigonal planar	sp ²	1		O ₃ , NO ₂ ⁻ , SO ₂
AB ₃ U	4	tetrahedral	sp ³	1		NH ₃ , SO ₃ ²⁻
AB ₂ U ₂	4	tetrahedral	sp ³	2		H ₂ O, NH ₂ ⁻
AB ₄ U	5	trigonal bipyramidal	sp ³ d	1		SF ₄

Nguyên tắc: khi có sự hiện diện của đôi e không liên kết (U) thì chúng phải chiếm vị trí nào trong không gian sao cho khoảng cách từ chúng đến các đôi e liên kết là xa nhất để giảm tương tác đẩy giữa chúng với nhau xuống đến mức cực tiểu.

TABLE 8-3 (continued)

General Formula	Regions of High Electron Density	Electronic Geometry	Hybridization at Central Atom	Lone Pairs	Molecular Geometry	Examples
AB_3U_2	5	trigonal bipyramidal	sp^3d	2	 T-shaped	ICl_3, ClF_3
AB_2U_3	5	trigonal bipyramidal	sp^3d	3	 Linear	XeF_2, I_3^-
AB_5U	6	octahedral	sp^3d^2	1	 Square pyramidal	IF_5, BrF_5
AB_4U_2	6	octahedral	sp^3d^2	2	 Square planar	XeF_4, IF_4^-

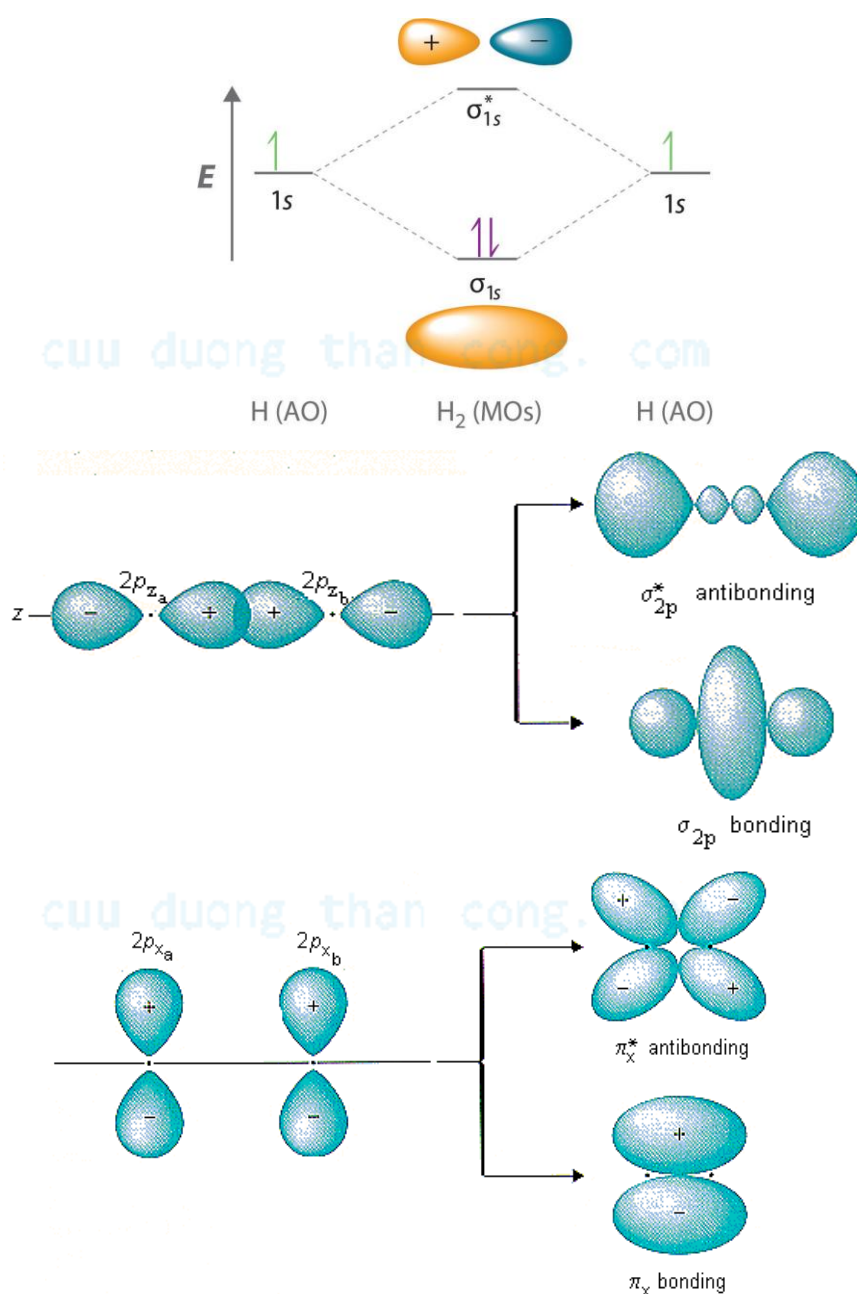
2. Phương pháp orbital phân tử (MO):

a. Nội dung cơ bản của phương pháp MO:

- Theo thuyết MO thì phân tử được xem là **một hạt thống nhất bao gồm tất cả các hạt nhân cùng hút lên tất cả các e** của các nguyên tử. Trong đó mỗi electron sẽ chuyển động trong điện trường do các hạt nhân và các electron còn lại gây ra.
- Tương tự như trong nguyên tử, trạng thái của electron trong phân tử được xác định bằng các MO. Mỗi một MO cũng được xác định bằng tổ hợp các số lượng tử đặc trưng cho năng lượng, hình dạng... của orbital.

ℓ	0	1	2	3
AO trong nguyên tử	s	p	d	f
MO trong phân tử	σ	π	δ	ϕ

- Các MO khác nhau bởi sự phân bố mật độ electron tương đối so với trục liên nhân:
 - σ - dọc theo trục liên nhân
 - π - nằm ở hai bên trục liên nhân
- Các MO được hình thành do sự tổ hợp tuyến tính (cộng hay trừ) các AO (tức là sự xen phủ) (**LCAO**: **l**inear **c**ombination of **a**tomical **o**rbitals)
 - Sự tổ hợp **cộng** các AO sẽ tạo thành các **MO liên kết** ($\sigma, \pi \dots$) có năng lượng nhỏ hơn năng lượng của các AO tham gia tổ hợp ban đầu.
 - Sự tổ hợp **trừ** các AO sẽ tạo thành các **MO phản liên kết** ($\sigma^*, \pi^* \dots$) có năng lượng lớn hơn năng lượng của các AO tham gia tổ hợp ban đầu.
 - **MO không liên kết** ($\sigma^0, \pi^0 \dots$) do các AO chuyển nguyên vẹn mà thành. Các MO này không ảnh hưởng tới liên kết. Năng lượng của các MO không liên kết bằng năng lượng của các AO tạo thành nó.



Hình 4.6. Tổ hợp các AO tạo MO

- Số MO tạo thành bằng tổng số AO tham gia tổ hợp
- Sự tạo thành các MO từ các AO có thể biểu diễn bằng giản đồ năng lượng
- Điều kiện của các AO tham gia tổ hợp có hiệu quả:
 - Các AO tham gia tổ hợp phải có mức năng lượng bằng hoặc gần bằng nhau.
 - Các AO phải có mật độ electron đủ lớn.
 - Các AO phải có cùng tính đối xứng đối với trục nối hạt nhân.
- Sự phân bố e trên các MO cũng tương tự như trong nguyên tử đa e, tuân theo các nguyên lý vững bền, ngoại trừ Pauli và quy tắc Hund

b. Các đặc trưng liên kết:

- Liên kết được quyết định bởi các e liên kết (e nằm trên các MO liên kết) mà không bị triệt tiêu. Cứ một cặp e liên kết bị triệt tiêu bởi một cặp e phản liên kết tương ứng
- Một bậc liên kết ứng với một cặp e liên kết không bị triệt tiêu

Bậc liên kết (tính cho liên kết 2 tâm):
$$BLK = \frac{\sum e_{lk} - \sum e^*}{2}$$

Bậc liên kết tăng thì năng lượng liên kết tăng và độ dài liên kết giảm

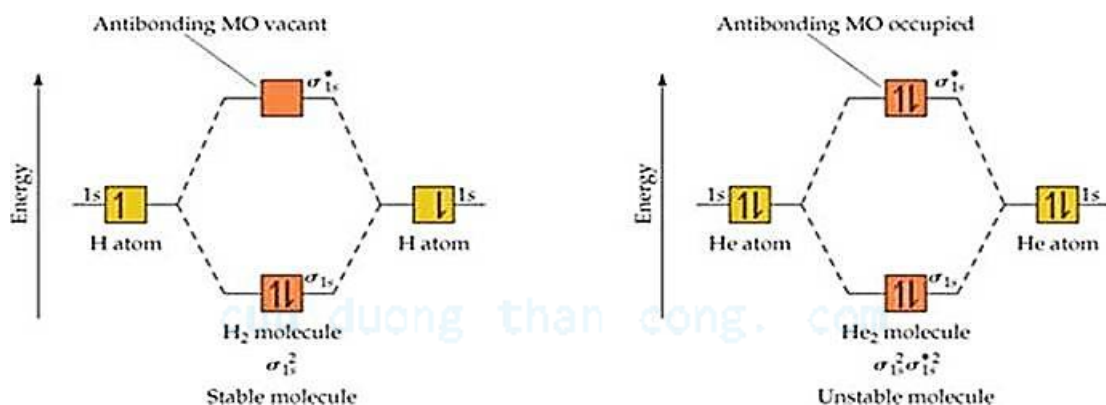
- Sau khi phân bố e vào các MO mà vẫn **còn các e độc thân thì phân tử có tính thuận từ (paramagnetic)**, có từ tính), ngược lại **tất cả e đều ghép đôi thì nghịch từ (diamagnetic)**, không có từ tính).

=> Tóm lại, việc mô tả cấu trúc phân tử gồm các bước:

- Bước 1: Xét sự tạo thành MO từ các AO
- Bước 2: Sắp xếp các MO tạo thành theo thứ tự năng lượng tăng dần
- Bước 3: Phân bố các e vào các MO theo thứ tự năng lượng tăng dần
- Bước 4: Xét các đặc trưng liên kết

b. Áp dụng phương pháp MO

- **Các phân tử hai nguyên tử của những nguyên tố chu kỳ I**



Configurations and Bond Orders for First-Row Diatomic Molecules

Species	Electron Configuration	Bond Order	Bond Energy (kJ mol ⁻¹)	Bond Length (Å)
H ₂ ⁺	(σ _{1s}) ¹	$\frac{1}{2}$	255	1.06
H ₂	(σ _{1s}) ²	1	431	0.74
He ₂ ⁺	(σ _{1s}) ² (σ _{1s} [*]) ¹	$\frac{1}{2}$	251	1.08
He ₂	(σ _{1s}) ² (σ _{1s} [*]) ²	0	~0	Large

Hình 4.7. MO các phân tử hai nguyên tử của nguyên tố chu kỳ I

• **Các phân tử hai nguyên tử của những nguyên tố chu kỳ II:**

**Các AO: $1s\ 2s\ 2p_x\ 2p_y\ 2p_z \times 2 = 10\text{ AO}$

Các MO: Chọn **trục nối hai nhân là trục x, ta có các sự tổ hợp các AO thành MO như sau:

$$*1s \pm 1s \rightarrow \sigma_{1s}, \sigma_{1s}^*$$

$$*2s \pm 2s \rightarrow \sigma_{2s}, \sigma_{2s}^*$$

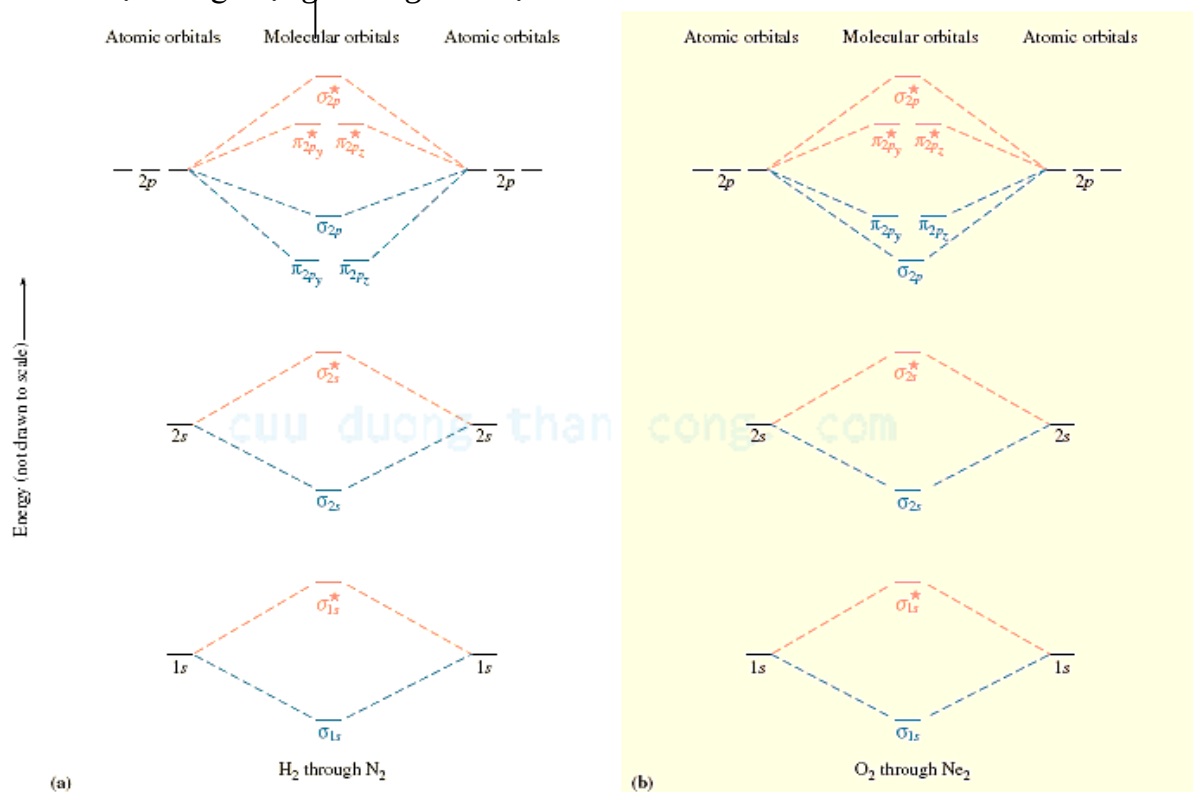
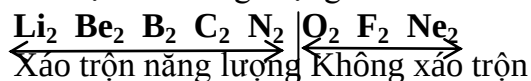
$$*2p_x \pm 2p_x \rightarrow \sigma_x, \sigma_x^*$$

$$*2p_y \pm 2p_y \rightarrow \pi_y, \pi_y^*$$

$$*2p_z \pm 2p_z \rightarrow \pi_z, \pi_z^*$$

(Chú ý: **10AO $\rightarrow$ 10 MO**)

**Thứ tự mức năng lượng các MO: Có 2 trường hợp:



Hình 4.8. Giải đồ năng lượng các MO phân tử 2 nguyên tử chu kỳ II

- **Các phân tử của nguyên tố đầu chu kỳ (từ $\text{Li}_2 - \text{N}_2$):** Do có bán kính nguyên tử lớn nên có xáo trộn năng lượng do tương tác đẩy giữa các cặp MO: $(\sigma_{2s}\ \sigma_{2s}^*) \rightleftharpoons (\sigma_x\ \sigma_x^*)$.

Phân tử, ion	Li_2	Be_2	B_2	C_2	N_2	N_2^+
Tổng số e hóa trị	2	4	6	8	10	11
σ_x^*	—	—	—	—	—	—
π_y^*, π_z^*	— —	— —	— —	— —	— —	— —
σ_x	—	—	—	—	$\downarrow\uparrow$	$\uparrow$
π_y, π_z	— —	— —	$\uparrow\uparrow$	$\downarrow\uparrow\ \downarrow\uparrow$	$\downarrow\uparrow\ \downarrow\uparrow$	$\downarrow\uparrow\ \downarrow\uparrow$
σ_s^*	—	$\downarrow\uparrow$	$\downarrow\uparrow$	$\downarrow\uparrow$	$\downarrow\uparrow$	$\downarrow\uparrow$

σ_s	$\downarrow\uparrow$	$\downarrow\uparrow$	$\downarrow\uparrow$	$\downarrow\uparrow$	$\downarrow\uparrow$	$\downarrow\uparrow$
Bậc liên kết	1	0	1	2	3	2,5
Độ dài liên kết (Å)	2,67	—	1,59	1,24	1,10	1,12
Năng lượng lk (kJ/mol)	105	—	289	599	940	828
Từ tính	nghịch từ	—	thuận từ	nghịch từ	nghịch từ	thuận từ

- **Các phân tử của nguyên tố cuối chu kỳ ($O_2 - Ne_2$):** Do bán kính nguyên tử nhỏ nên không có xáo trộn năng lượng.

Phân tử, ion	O_2^+	O_2	O_2^-	F_2	F_2^-	Ne_2
Tổng số e	15	16	17	18	19	20
σ_x^*	—	—	—	—	$\uparrow$	$\downarrow\uparrow$
π_y^*, π_z^*	$\uparrow$ —	$\uparrow \uparrow$	$\downarrow\uparrow \uparrow$	$\downarrow\uparrow \downarrow\uparrow$	$\downarrow\uparrow \downarrow\uparrow$	$\downarrow\uparrow \downarrow\uparrow$
π_y, π_z	$\downarrow\uparrow \downarrow\uparrow$	$\downarrow\uparrow \downarrow\uparrow$	$\downarrow\uparrow \downarrow\uparrow$	$\downarrow\uparrow \downarrow\uparrow$	$\downarrow\uparrow \downarrow\uparrow$	$\downarrow\uparrow \downarrow\uparrow$
σ_x	$\downarrow\uparrow$	$\downarrow\uparrow$	$\downarrow\uparrow$	$\downarrow\uparrow$	$\downarrow\uparrow$	$\downarrow\uparrow$
σ_s^*	$\downarrow\uparrow$	$\downarrow\uparrow$	$\downarrow\uparrow$	$\downarrow\uparrow$	$\downarrow\uparrow$	$\downarrow\uparrow$
σ_s	$\downarrow\uparrow$	$\downarrow\uparrow$	$\downarrow\uparrow$	$\downarrow\uparrow$	$\downarrow\uparrow$	$\downarrow\uparrow$
Bậc liên kết	2,5	2	1,5	1	0,5	0
Độ dài liên kết (Å)	1,12	1,21	1,26	1,41	—	—
Năng lượng lk (kJ/mol)	629	494	328	154	—	—
Từ tính	thuận từ	thuận từ	thuận từ	nghịch từ	thuận từ	—

TABLE 9-1 Molecular Orbitals for First- and Second-Period (Row) Diatomic Molecules^a

	H_2	He_2^c	Li_2^b	Be_2^c	B_2^b	C_2^b	N_2		O_2	F_2	Ne_2^c
Increasing energy (not to scale)											
σ_{2p}^*	—	—	—	—	—	—	—		$\uparrow \uparrow$	$\uparrow \uparrow$	$\uparrow \uparrow$
$\pi_{2p_y}^*, \pi_{2p_z}^*$	—	—	—	—	—	—	—		$\uparrow \uparrow$	$\uparrow \uparrow$	$\uparrow \uparrow$
σ_{2p}	—	—	—	—	$\uparrow \uparrow$	$\uparrow \uparrow$	$\uparrow \uparrow$	π_{2p_y}, π_{2p_z}	$\uparrow \uparrow$	$\uparrow \uparrow$	$\uparrow \uparrow$
π_{2p_y}, π_{2p_z}	—	—	—	—	$\uparrow \uparrow$	$\uparrow \uparrow$	$\uparrow \uparrow$	σ_{2p}	$\uparrow \uparrow$	$\uparrow \uparrow$	$\uparrow \uparrow$
σ_{2s}^*	—	—	$\uparrow \uparrow$	$\uparrow \uparrow$	$\uparrow \uparrow$	$\uparrow \uparrow$	$\uparrow \uparrow$		$\uparrow \uparrow$	$\uparrow \uparrow$	$\uparrow \uparrow$
σ_{2s}	—	$\uparrow \uparrow$	$\uparrow \uparrow$	$\uparrow \uparrow$	$\uparrow \uparrow$	$\uparrow \uparrow$	$\uparrow \uparrow$		$\uparrow \uparrow$	$\uparrow \uparrow$	$\uparrow \uparrow$
σ_{1s}^*	$\uparrow \uparrow$	$\uparrow \uparrow$	$\uparrow \uparrow$	$\uparrow \uparrow$	$\uparrow \uparrow$	$\uparrow \uparrow$	$\uparrow \uparrow$		$\uparrow \uparrow$	$\uparrow \uparrow$	$\uparrow \uparrow$
σ_{1s}	$\uparrow \uparrow$	$\uparrow \uparrow$	$\uparrow \uparrow$	$\uparrow \uparrow$	$\uparrow \uparrow$	$\uparrow \uparrow$	$\uparrow \uparrow$		$\uparrow \uparrow$	$\uparrow \uparrow$	$\uparrow \uparrow$
Paramagnetic?	no	no	no	no	yes	no	no		yes	no	no
Bond order	1	0	1	0	1	2	3		2	1	0
Observed bond length (Å)	0.74	—	2.67	—	1.59	1.31	1.09		1.21	1.43	—
Observed bond energy (kJ/mol)	436	—	110	9	≈270	602	945		498	155	—

^aElectron distribution in molecular orbitals, bond order, bond length, and bond energy of homonuclear diatomic molecules of the first- and second-period elements. Note that nitrogen molecules, N_2 , have the highest bond energies listed; they have a bond order of three. The species C_2 and O_2 with a bond order of two, have the next highest bond energies.

^bExists only in the vapor state at elevated temperatures.

^cUnknown species.

TD: * O_2 ($\Sigma e = 16$, không xáo trộn năng lượng)(chọn trục x là trục liên nhân) :

$$\sigma_{1s}^2 \sigma_{1s}^{*2} \sigma_{2s}^2 \sigma_{2s}^{*2} \sigma_x^2 (\pi_y^2 \pi_z^2) (\pi_y^{*1} \pi_z^{*1}) . \quad \text{BLK} = \frac{1}{2}(10-6) = 2. \text{ Thuận từ.}$$

* N_2 ($\Sigma e = 14$, xáo trộn năng lượng)(chọn trục x là trục liên nhân) :

$$\sigma_{1s}^2 \sigma_{1s}^{*2} \sigma_{2s}^2 \sigma_{2s}^{*2} (\pi_y^2 \pi_z^2) \sigma_x^2 . \quad \text{BLK} = \frac{1}{2}(10-4) = 3. \text{ Nghịch từ.}$$

• **Các phân tử hai nguyên tử khác loại của những nguyên tố chu kỳ II:** Các MO tạo thành tương tự trường hợp phân tử 2 nguyên tử cùng loại chu kỳ II. **Chỉ cần có một nguyên tử có bán kính lớn ($\text{Li} \rightarrow \text{N}$) thì phân tử có xáo trộn năng lượng.**

***Chú ý:** N_2 ; CO ; CN^- ; NO^+ có công thức e phân tử giống hệt nhau.

Phân tử, ion	N_2	CO	CN^-	NO^+
Tổng số e	14	14	14	14
σ_x^*	—	—	—	—
π_y^*, π_z^*	— —	— —	— —	— —
σ_x	$\downarrow\uparrow$	$\downarrow\uparrow$	$\downarrow\uparrow$	$\downarrow\uparrow$
π_y, π_z	$\downarrow\uparrow$ $\downarrow\uparrow$	$\downarrow\uparrow$ $\downarrow\uparrow$	$\downarrow\uparrow$ $\downarrow\uparrow$	$\downarrow\uparrow$ $\downarrow\uparrow$
σ_{s^*}	$\downarrow\uparrow$	$\downarrow\uparrow$	$\downarrow\uparrow$	$\downarrow\uparrow$
σ_s	$\downarrow\uparrow$	$\downarrow\uparrow$	$\downarrow\uparrow$	$\downarrow\uparrow$
Bậc liên kết	3	3	3	3
Độ dài liên kết (Å)	1,10	1,13	1,14	1,06
Năng lượng lk (kJ/mol)	940	1073	1004	1051
Từ tính	nghịch từ	nghịch từ	nghịch từ	nghịch từ

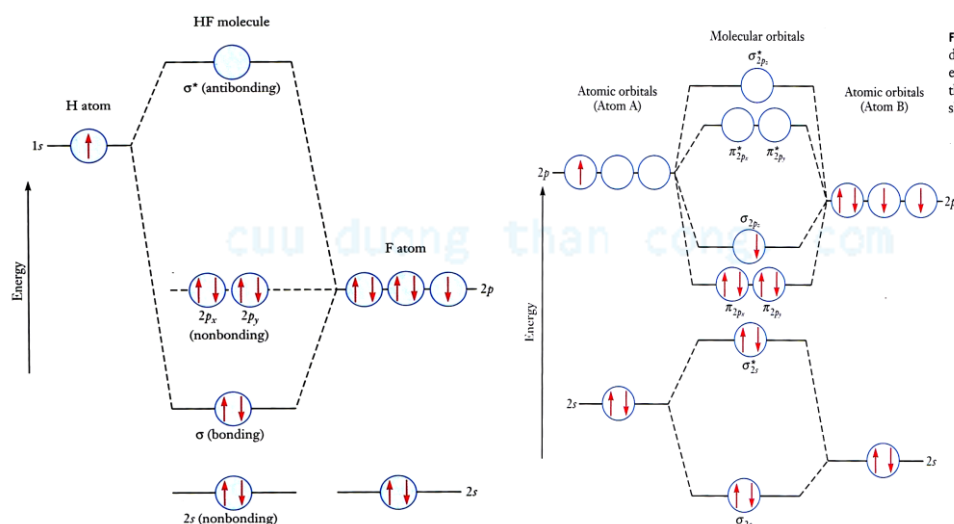
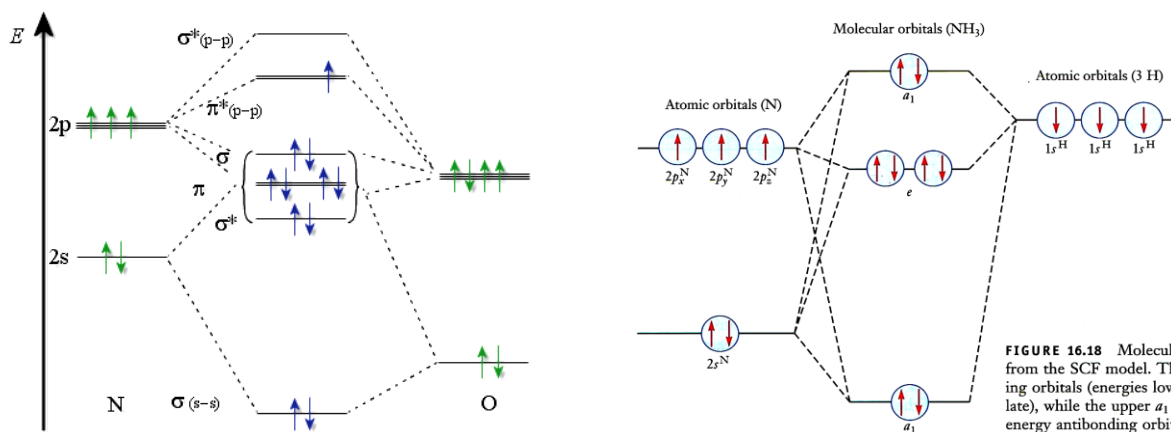


FIGURE 16.8 Correl: diatomic molecules, A: electronegative atom (they have lower energy shown is that for BO).



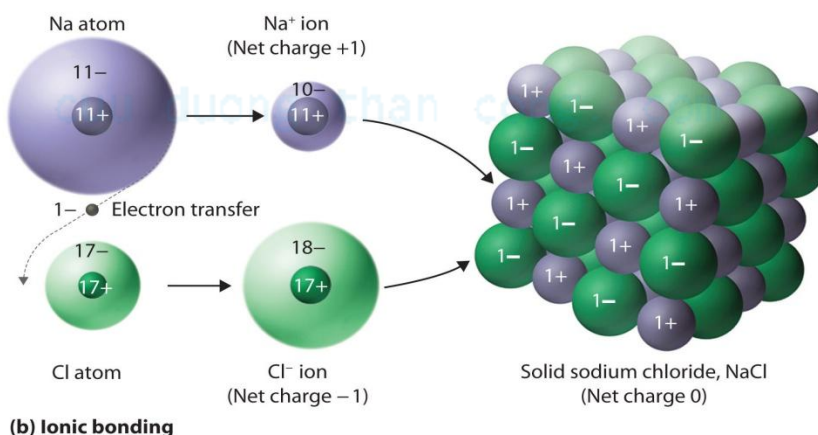
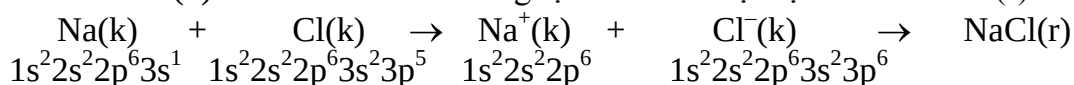
Hình 4.9. MO một số hợp chất khác

III- Liên kết ion

1. Thuyết tĩnh điện về liên kết ion (Kossel)

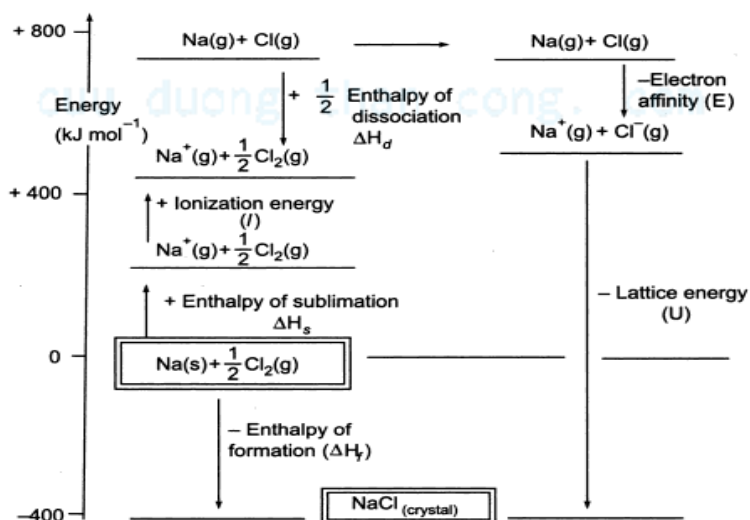
Sự hình thành liên kết ion xảy ra gồm hai giai đoạn:

- Các nguyên tử (k) trao đổi e cho nhau tạo thành các ion (k).
- Các ion (k) trái dấu hút nhau bằng lực hút tĩnh điện tạo tinh thể ion (r).



Hình 4.9. Liên kết ion $\text{Na}^+ \text{Cl}^-$

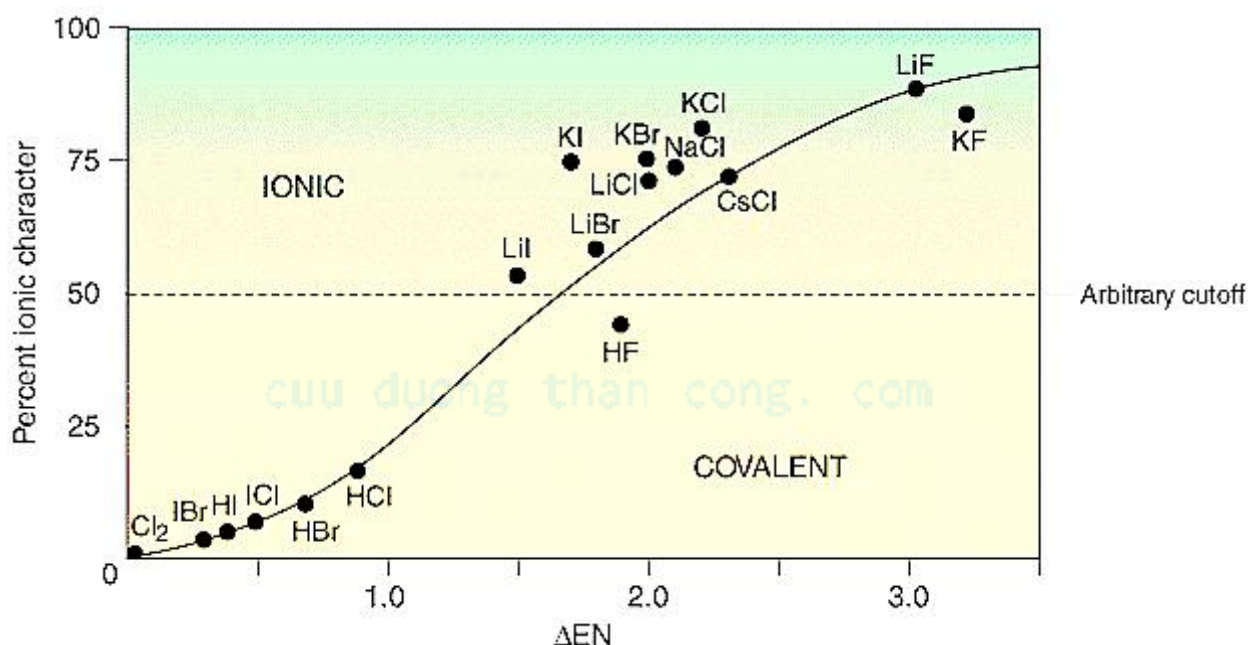
*Thực tế quá trình tạo thành tinh thể ion bao gồm nhiều giai đoạn như sau:



2. Khả năng tạo liên kết ion của các nguyên tố:

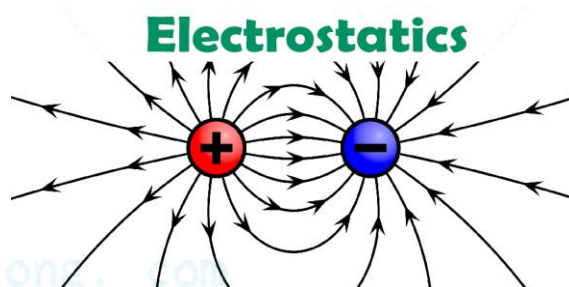
- Khả năng tạo liên kết ion phụ thuộc vào khả năng tạo ion của các nguyên tố:
 - Các nguyên tố có năng lượng ion hóa càng nhỏ (kim loại kiềm, kiềm thổ) càng dễ tạo cation
 - Các nguyên tố có ái lực e càng âm (halogen) càng dễ tạo anion
- Chênh lệch độ âm điện của các nguyên tử càng lớn liên kết tạo thành có độ ion càng lớn:

$\Delta\chi$	Độ ion, %	$\Delta\chi$	Độ ion, %	$\Delta\chi$	Độ ion, %
0.2	1	1.4	39	2.6	82
0.6	9	1.8	55	3.0	89
1.0	22	2.2	70	3.2	92



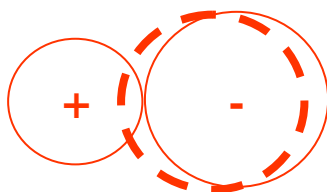
3. Tính chất của liên kết ion: do các ion được xem như các quả cầu tích điện có trường điện phân bố đồng đều về mọi hướng nên có các tính chất là:

- Không bão hòa
- Không định hướng
- Phân cực rất mạnh



4. Sự phân cực ion:

- **Định nghĩa:** Sự phân cực ion là sự chuyển dịch đám mây e ngoài cùng so với hạt nhân của một ion dưới tác dụng của điện trường của ion khác.



Hình 4.10. Sự phân cực ion

Do sự phân cực ion này mà các đám mây e của cation và anion không hoàn toàn tách rời nhau mà che phủ nhau một phần → Không có liên kết ion 100%. Trong liên kết ion có một phần liên kết cộng hóa trị.

- **Các yếu tố ảnh hưởng đến sự phân cực ion:** sự phân cực của các ion xảy ra với mức độ khác nhau phụ thuộc vào điện tích, kích thước và cấu hình e của chúng.
 - *Khả năng bị phân cực* của ion càng lớn khi lực hút của hạt nhân tới e ngoài cùng càng yếu, sự bị phân cực xảy ra mạnh chủ yếu đối với anion.
 - độ bị phân cực sẽ nhỏ nhất ở các ion có cấu hình khí trơ $8e: ns^2np^6$
 - độ bị phân cực sẽ lớn nhất ở các ion có cấu hình $18e: ns^2np^6(n-1)d^{10}$
 - *Tác dụng phân cực* của ion càng lớn khi điện trường của nó tạo ra càng mạnh, tác dụng phân cực chủ yếu xét đối với cation.
 - Điện tích ion q tăng → mật độ điện tích tăng → độ phân cực tăng
 - Kích thước ion tăng → mật độ điện tích giảm → độ phân cực giảm

• **Ảnh hưởng của sự phân cực ion đến tính chất các hợp chất ion**

- *Độ điện ly:* **Sự phân cực ion** ↑ → tính cộng hóa trị ↑ → tính ion ↓ → **độ điện ly** ↓
- *Độ bền:* **Sự phân cực ion** ↑ → tính cộng hóa trị ↑ → điện tích hiệu dụng ion ↓ → lực hút giữa các ion ↓ → **năng lượng mạng lưới ion U** ↓ → **độ bền của tinh thể ion** ↓, **hiệu ứng nhiệt nóng chảy, nhiệt độ phân ly** ↓

Chất	LiF	LiCl	LiBr	LiI	R ion X^- ↑ → Độ bị phân cực của các X^- ↑ → tính cht ↑ → tính ion ↓ → T_{nc} ↓
$T_{nc}, ^\circ C$	848	607	550	469	
Chất	MgCO ₃	CaCO ₃	SrCO ₃	BaCO ₃	R ion M^{2+} ↑ → Khả năng phân cực của các M^{2+} ↓ → tính cht ↓ → tính ion ↑ → T_{nc} ↑
$T_{nc}, ^\circ C$	600	897	1100	1400	

- *Độ tan* của hợp chất ion phụ thuộc chủ yếu vào: năng lượng mạng lưới tinh thể U và năng lượng hydrat hóa của cation E_h
 - U ↑ → độ tan ↓
 - Khả năng phân cực nước của cation ↑ → lực hút tĩnh điện giữa cation và lưỡng cực nước ↑ → E_h ↑ → độ tan ↑

Muối	CaSO ₄	SrSO ₄	BaSO ₄
Độ tan (mol/l)	$8 \cdot 10^{-3}$	$5 \cdot 10^{-4}$	$1 \cdot 10^{-5}$
U (kJ/mol)	2347	2339	2262
E_h (kJ/mol)	1703	1598	1444

IV. LIÊN KẾT KIM LOẠI

1. Các tính chất của kim loại:

- Không trong suốt
- Có ánh kim
- Dẫn nhiệt, dẫn điện tốt
- Dẻo ...

2. Cấu tạo kim loại và liên kết kim loại

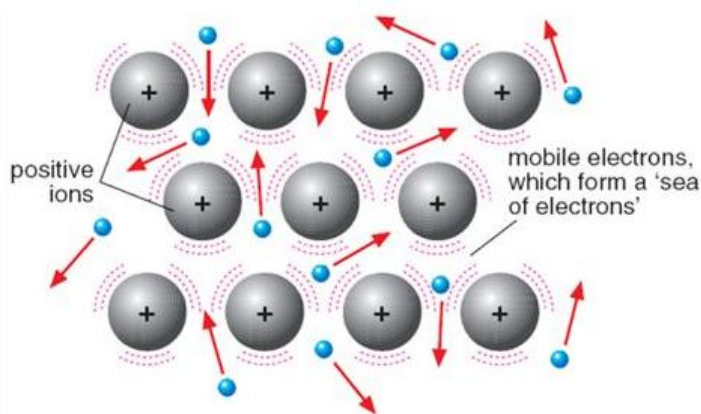
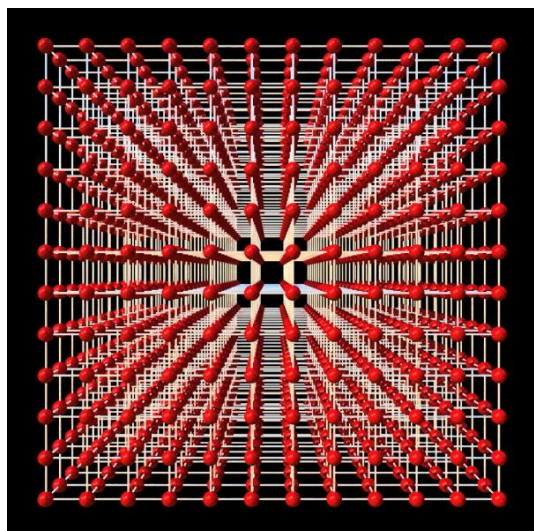


Figure 6.27 Bonding in metals

Hình 4.11. Mạng tinh thể kim loại và “Biển electron” trong mạng tinh thể kim loại

- Mạng tinh thể kim loại được tạo thành từ:
 - Những ion dương ở nút mạng tinh thể
 - Các e hóa trị tự do chuyển động hỗn loạn trong toàn bộ tinh thể kim loại → biển e → Liên kết có tính không định chỗ rất cao (liên kết rất nhiều tâm):

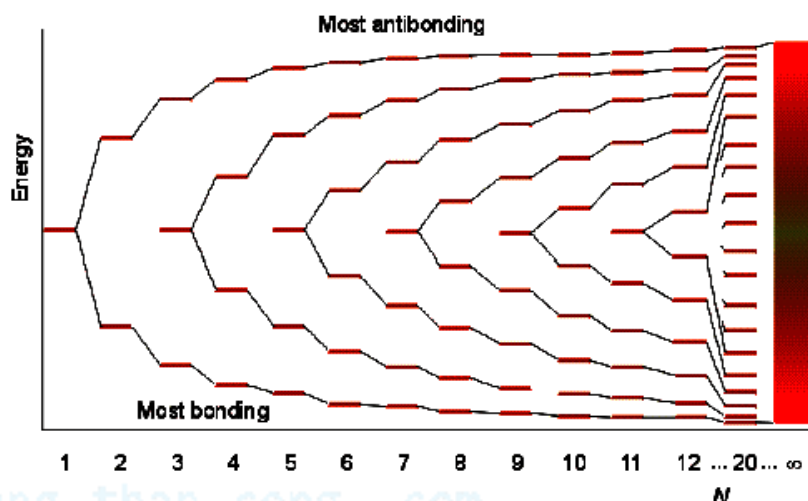
3. Thuyết miền năng lượng về cấu tạo kim loại (Energy band in solids):

- Coi mỗi tinh thể kim loại là một đại phân tử có khoảng 10^{23} tâm

- Giải phương trình sóng Schrodinger cho hệ 10^{23} nguyên tử theo **phương pháp MO**:

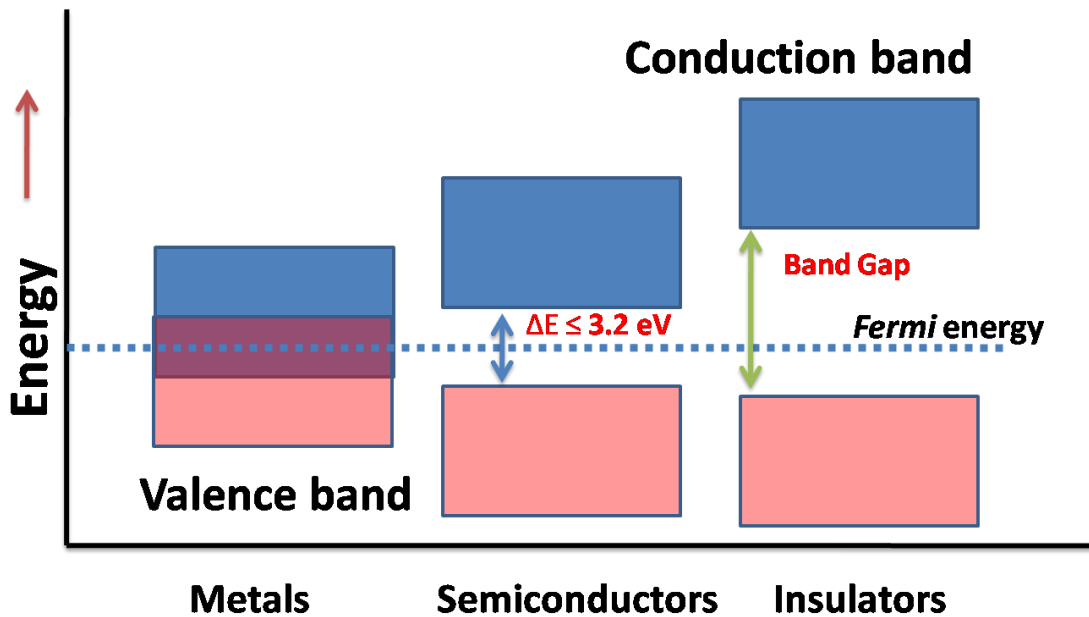
- Hai AO tổ hợp với nhau tạo thành hai MO có năng lượng khác nhau
- Từ n AO tổ hợp với nhau sẽ tạo thành n MO có các mức năng lượng khác nhau.

Orbital Energies for an N Atom Solid



- Nếu $n \rightarrow \infty$ các mức năng lượng rất gần nhau (cách nhau khoảng 10^{-22} eV) → Tạo thành các **miền năng lượng** được xem như dải năng lượng liên tục
- Tương ứng với các trạng thái năng lượng s, p, d, f ... của nguyên tử trong tinh thể kim loại sẽ hình thành những miền năng lượng s, p, d, f ...
- Trong miền năng lượng các orbital trải đều trong toàn bộ tinh thể kim loại và cũng có đầy đủ tính chất như các MO
- Các e phân bố trên các orbital của miền năng lượng theo các quy luật giống như trên các MO gồm: Nguyên lý ngoại trừ Pauli, nguyên lý vững bền, quy tắc Hund

- Miền năng lượng chứa các e hóa trị gọi là **miền hóa trị (HOMO)**: (*highest occupied molecular orbitals*)
- Miền năng lượng không chứa các e, nằm trên miền hóa trị gọi là **miền dẫn (LUMO)**: (*lowest unoccupied molecular orbitals*)
- Nếu miền hóa trị và miền dẫn không che phủ nhau, khoảng cách giữa hai miền gọi là **miền cấm**



Hình 4.12. Miền hóa trị - miền dẫn - miền cấm

4. Áp dụng thuyết miền năng lượng để giải thích tính dẫn điện của chất rắn:

a. Kim loại:

- **Trong kim loại, miền hóa trị và miền dẫn che phủ hoặc tiếp xúc nhau**, không có miền cấm
- Miền hóa trị của kim loại có thể được điền đầy hay không được điền đầy e
- Ví dụ:
 - Các kim loại nhóm IA có cấu hình electron $ns^1 \rightarrow$ Miền hóa trị là miền s chỉ điền đầy một nửa $\rightarrow$ Miền dẫn bao gồm một nửa miền hóa trị s còn trống và miền p $\rightarrow$ Miền dẫn và miền hóa trị tiếp xúc nhau
 - Các kim loại nhóm IIA có cấu hình electron $ns^2 \rightarrow$ Miền hóa trị là miền s được điền đầy e, miền dẫn là miền p. Đối với các nguyên tố nhóm IIA, chênh lệch năng lượng giữa ns và np nhỏ $\rightarrow$ miền hóa trị và miền dẫn che phủ nhau
 - Dưới tác dụng của điện trường, các e từ miền hóa trị rất dễ chuyển lên những trạng thái năng lượng cao hơn còn tự do, tạo thành dòng e chuyển động có hướng $\rightarrow$ kim loại dẫn điện

b. Chất cách điện:

- Miền hóa trị điền đầy e.

- Miền dẫn cách miền hóa trị bằng **miền cấm có $\Delta E > 3\text{eV}$** → điện trường bình thường không đủ khả năng kích thích cho e chuyển từ miền hóa trị sang miền dẫn → không thể dẫn điện được → **chất cách điện**.

TD: **C kim cương** có bề rộng miền cấm **$\Delta E = 7\text{eV}$** . (miền hóa trị là 2SP^3 bão hòa e, miền dẫn là 3S^0)

c. Chất bán dẫn:

- Miền hóa trị điền đầy e.
- Miền dẫn cách miền hóa trị bằng **miền cấm có ΔE không lớn ($\leq 3.2\text{ eV}$)** → Khi kích thích bằng cách đun nóng, chiếu sáng hay pha thêm một ít nguyên tử khác, e có thể chuyển từ miền hóa trị sang miền dẫn → có thể dẫn điện được → **chất bán dẫn** (dẫn điện có điều kiện)

TD: **Si** có cấu tạo giống hệt C kim cương nhưng bề rộng miền cấm **$\Delta E = 1,12\text{eV}$**

V. LIÊN KẾT VAN DER WAALS:

1. Bản chất

Liên kết Van der Waals là tương tác tĩnh điện giữa phân tử với phân tử.

2. Đặc điểm:

- Là loại liên kết xuất hiện giữa các phân tử với nhau.
- Có thể xuất hiện ở những khoảng cách tương đối lớn
- Có năng lượng nhỏ (**$5 \div 10\text{ kcal/mol}$**)
- Có tính không chọn lọc và không bão hòa
- Có tính cộng

3. Thành phần:

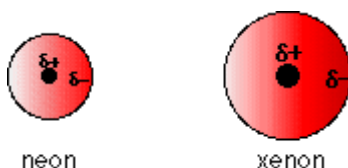
- Tương tác định hướng: xuất hiện giữa các phân tử có cực → tương tác lưỡng cực - lưỡng cực. Tương tác định hướng ↑ khi moment lưỡng cực của phân tử ↑ và $T^0 \downarrow$



- Tương tác cảm ứng: xuất hiện giữa các phân tử có cực và không cực → tương tác lưỡng cực - lưỡng cực cảm ứng. Tương tác này chỉ đáng kể khi moment lưỡng cực của phân tử có cực lớn.



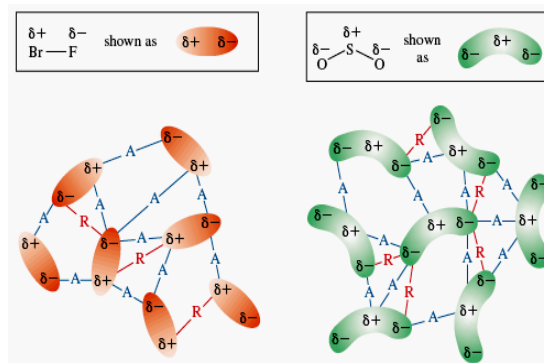
- Tương tác khuếch tán: xuất hiện là nhờ lưỡng cực nhất thời của các phân tử → tương tác lưỡng cực nhất thời - lưỡng cực nhất thời ↑ khi moment lưỡng cực ↓ và khối lượng phân tử ↑



Phân tử có cực càng lớn và phân tử lượng càng lớn thì liên kết VDW càng lớn, càng dễ hóa lỏng, trạng thái tập hợp phân tử có độ đặc càng cao (mật độ phân tử càng cao)

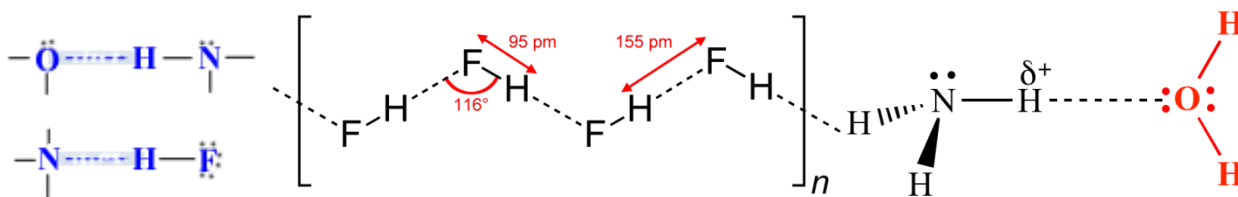
- SO_2 có cực dễ hóa lỏng hơn CO_2

- $F_2(k)$, $Cl_2(k)$, $Br_2(l)$, $I_2(r)$: phân tử lưỡng cực tăng dần, liên kết VDW tăng dần



VI. LIÊN KẾT HYDRO:

Hydrogen Bonding



1. Khái niệm và bản chất của liên kết hydro

- Khi nguyên tử H liên kết với các nguyên tử có độ âm điện lớn như **F, O, N**; các cặp e liên kết bị lệch mạnh về phía F, O, N $\rightarrow$ H tích điện dương ($H^{\delta+}$) gọi là H linh động.
- Các nguyên tử của các nguyên tố có độ âm điện lớn, kích thước nhỏ (mật độ điện tích âm lớn) như N, O, F ... hay các nguồn e π (liên kết bội, nhân thơm ...) hoặc các cặp e không liên kết trên các nguyên tử được gọi là các nguồn giàu điện tử $\rightarrow$ có thể xem chúng tích điện âm ($X^{\delta-}$).
- Liên kết hydro là liên kết đặc biệt của các nguyên tử H linh động với các nguồn giàu điện tử của phân tử khác (liên kết hydro liên phân tử) hay nguyên tử khác trong chính phân tử đó (liên kết hydro nội phân tử)
- Liên kết hydro vừa có bản chất điện vừa có bản chất cho - nhận

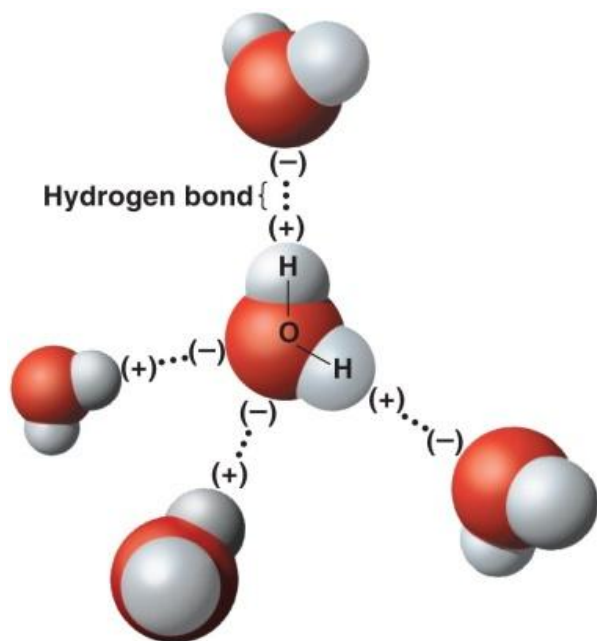
2. Đặc điểm:

- Liên kết hydro là loại liên kết yếu, yếu hơn nhiều so với liên kết cộng hóa trị nhưng mạnh hơn liên kết Van der Waals (năng lượng từ **5 ÷ 40 kcal/mol**).
- Liên kết hydro càng bền khi $X^{\delta-}$ và $H^{\delta+}$ có giá trị δ càng lớn.

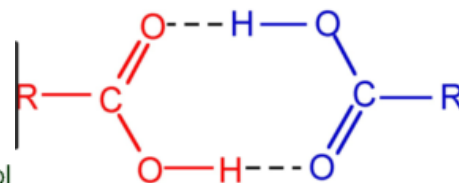
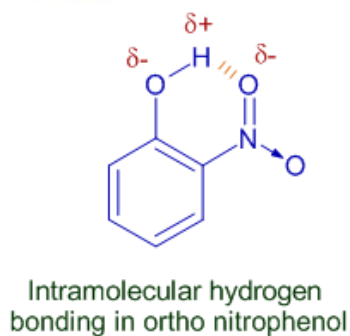
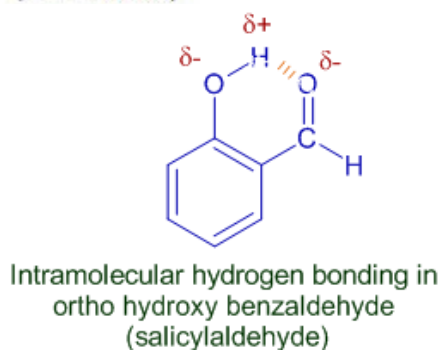
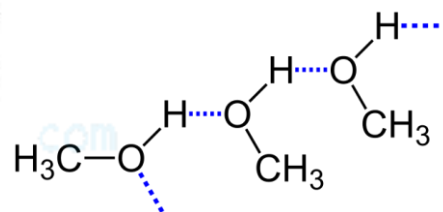
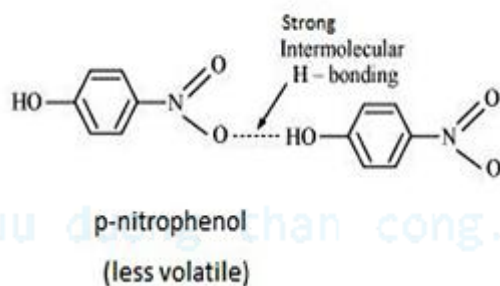
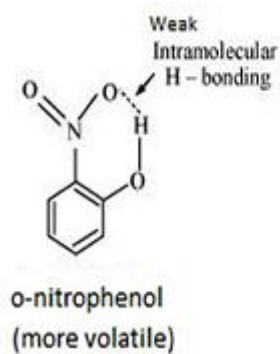
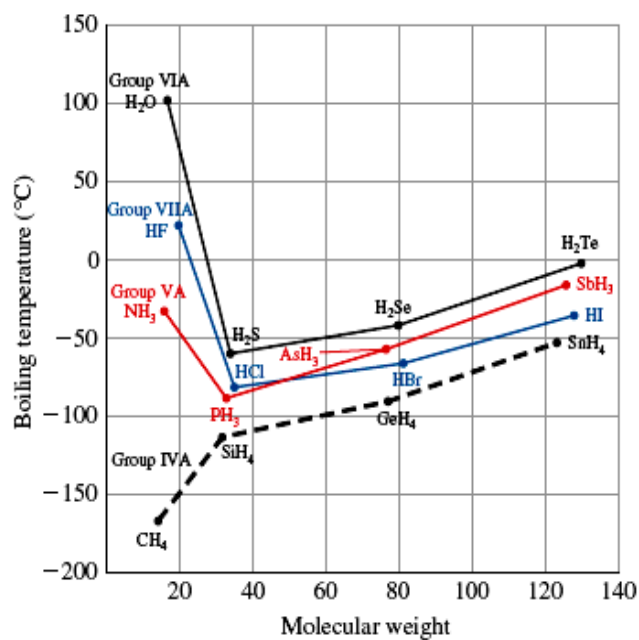
3. Ảnh hưởng của liên kết hydro đến tính chất của các chất:

Liên kết hydro làm:

- Tăng nhiệt độ sôi, nhiệt độ nóng chảy của các chất có liên kết hydro.
- Giảm độ acid của dung dịch.
- Tăng độ tan trong dung môi.
- Trong sinh học, liên kết hydro giúp tạo các cấu trúc bậc cao cho glucid, protid...



Copyright © 2009 Pearson Education, Inc.



cuu duong than cong. com