# 微粒间作用力与物质性质・二・「分子间作用力 分子晶体」

# 分子间作用力

- 1. 日常生活中,我们经常见到许多由分子聚集成的物质,它们常以液态或固态的形式存在,如汽油、水、冰、干冰等。降温加压时气体会液化降温时液体会凝固,这些事实表明分子之间存在着相互作用力
- 2. 将分子聚集起来的作用力叫分子间作用力
  - 1. 共价分子间都存在分子间作用力
  - 2. 分子间作用力本质上是一种静电作用,比化学键弱得多
  - 3. 范德华力和氢键是两种最常见的分子间作用力

## 范德华力

- 1. 范德华力的特点
  - 1. 范德华力**很弱**,比化学键的键能小 $1 \sim 2$ 数量级
  - 2. 范德华力一般没有方向性和饱和性
  - 3. 范德华力主要影响物质的 熔点、沸点、溶解度等物理性质
- 2. 影响因素:
  - 1. 组成和结构相似的分子,其范德华力一般 随着相对分子质量的增大而增大
  - 2. 相对分子质量相近时,分子的极性越大,范德华力一般也越大
  - 3. 对于相对分子质量相同、极性相似的分子,分子之间的接触面积越大,范德华力越大。如范德华力: 正丁烷 > 异丁烷

分子	Ar	CO	HI	HBr	HCl
分子量	40	28	128.5	81.5	36.5
范德华力 (KJ/mol)	8.50	8.75	26.00	23.11	21.14

1. 为什么范德华力: HI > HBr > HCl > CO

答: 相对分子质量越大, 分子间作用力越大

2. 为什么范德华力: CO > Ar

答:分子极性越大,范德华力越大

#### 3. 对物质性质的影响因素

1. 对物质熔、沸点的影响: 由分子构成的物质中范德华力越大, 物质的熔、沸点越高

#### 2. 对物质溶解性的影响:

液体的互溶以及固态、气态的非电解质在液体里的溶解度都与范德华力有密切的关系。溶剂与溶质分子间作用力越大,溶质的溶解度越大。如273K、101kPa时,氧气在水中的溶解量( $49cm^3\cdot L^{-1}$ )比氮气在水中的溶解量( $24cm3\cdot L$ -1)大,就是  $O_2$  与水分子之间的作用力比  $N_2$  与水分子之间的作用力大所导致的

怎么解释卤素单质从 $F_2 \sim I_2$ 的熔点与沸点越来越高

答:组成和结构相似的分子,相对分子质量越大,范德华力越大,熔沸点越高

范德华力主要影响物质的物理性质,而化学键主要影响物质的化学性质

### 氢键

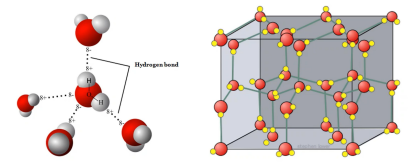
- 1. 概念:由已经与电负性很强的原子(如F、O、N)形成共价键的氢原子,与另一个分子中电负性很强的原子之间的作用力
- 2. 表示:通常用 $A H \cdots B, A \times B \rightarrow N \times O \times F$  等中的一种,"—"表示共价键,"···"表示氢键
- 3. 特征:比化学键的键能小,但比范德华力强,不属于化学键
- 4. 存在:
  - $1. H_2O$ 、HF、 $NH_3$ 、含氧酸、含氧酸的酸式盐、醇、羧酸、酚等
  - 2. 醛、酮等有机物,虽有 $H_2O$ 存在,但与H原子直接连接的是电负性较小的C,故分子之间不能形成氢键
- 5. 氢键和范德华力共存:

如  $H_2O$ 、HF、 $NH_3$  的分子之间**既存在范德华力**,**又存在氢键**。因此,把冰融化或把水汽化不仅要破坏范德华力,还必须提供额外的能量破坏分子间氢键,不能认为有氢键就不存在范德华力

### 特点

#### 1. 方向性

 $X-H\cdots Y$ 三个原子一般在同一直线上,在这样的方向上成键两原子电子云之间的排斥力最小,形成的氢键最强,体系最稳定



#### 2. 饱和性

每一个X-H只能与1个Y原子形成氢键,这是因为H原子半径很小,若再有一个原子Y接近时,则Y会受到X原子电子云的排斥

$$H_{F}$$
,  $H_{F}$ ,  $H_{F}$ 

平均1分子H-F, 只有1个氢键; 平均1分子 $NH_3$ , 只有1个氢键; 平均1分子 $H_2O$ , 只有2个 氢键

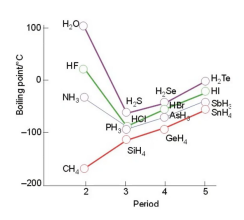
### 分子内氢键与分子间氢键

邻羟基苯甲醛能形成分子内氢键,而对羟基苯甲醛能形成分子间氢键。当对羟基苯甲醛熔融时,需要消耗 较多的能量克服分子间氢键,所以对羟基苯甲醛的熔点高于邻羟基苯甲醛

总结: 形成分子内氢键会降低物质熔点 (意味着分子间氢键数目减少,熔点降低)

### 氢键对物质物理性质的作用

1. 含有分子间氢键的物质具有较高的熔点、沸点



 $H_2O>H_2Te>H_2Se>H_2S; HF>HI>HBr>HCl; NH_3>SbH_3>AsH_3>PH_3$   $H_2O>HF>NH_3$ 

- 2. 形成分子内氢键会降低物质熔点
- 3. 含有分子间氢键的液体一般黏度比较大
- 4. 分子间氢键的存在使溶质在水中的溶解度比较大
- 5. 含有分子内氢键的物质具有较低的熔、沸点
- 6. 对物质密度的影响: 氢键的存在会使某些物质的密度反常, 如水的密度比冰的密度大

7. 对相对原子质量测定的影响:例如接近水的沸点的水蒸气的相对分子质量测定值比按化学式 $H_2O$ 计算出来的相对分子质量大一些,原因是水分子因氢键而相互缔合

# 分子晶体的概念

- 1. 概念:只含分子的晶体,或者分子间以分子间作用力结合形成的晶体
- 2. 分子晶体中的粒子及粒子间的相互作用

 $\phi$  分子晶体  $\begin{cases} 构成微粒 & \to & \text{分子} \\ 微粒间的作用力 & \to & \text{分子间作用力} \\ \text{分子内各原子间} & \to & 共价键 \end{cases}$ 

- 3. 常见的典型分子晶体
  - 1. 所有 **非金属氢化物** : 如  $H_2O$ 、 $H_2S$ 、 $NH_3$ 、 $CH_4$ 、HX (卤化氢)等
  - 2. 部分 **非金属单质** : 如  $X_2$  (卤素单质)、 $O_2$ 、 $H_2$ 、 $S_8$ 、 $P_4$ 、 $C_{60}$  、稀有气体等
  - 3. 部分 **非金属氧化物** : 如  $CO_2$ 、 $SO_2$ 、 $NO_2$ 、 $P_4O_6$ 、 $P_4O_{10}$  等
  - 4. 几乎所有的 酸: 如 $H_2SO_4$ 、 $HNO_3$ 、 $H_3PO_4$ 、 $H_2SiO_3$ 等
  - 5. 绝大多数 有机物: 如苯、四氯化碳、乙醇、冰醋酸、蔗糖等
- 4. 分子晶体的物理性质
  - 1. 分子晶体熔、沸点较低 , 硬度很小 (多数分子晶体在常温时为气态或液态)

除 Hg、离子液体 外,常温常压下呈气体或液体都是分子晶体

- 2. 分子晶体不导电
- 3. 分子晶体的溶解性一般符合"相似相溶"规律

 $Br_2$ 与  $CCl_4$  均为非极性分子,"相似相溶",可相互溶解而  $Br_2$  不易溶于  $H_2O$  (极性分子)

	分子密堆积	分子非密堆积
微粒间作用 力	范徳华力	范德华力和氢键
空间特点	通常每个分子周围有12个紧邻的 分子	每个分子周围紧邻的分子数小于12个,空间利用率不高
举例	$C_{60}$ 、干冰、 $I_2$ 、 $O_2$	$HF$ 、 $NH_3$ 、冰

# 常见分子晶体的结构分析

# 分子密堆积:冰晶体

- 1. 条件:分子间作用力只有范德华力,无分子间氢键
- 2. 结构:冰晶体中,水分子间主要通过 **氢键** 形成晶体。由于氢键具有一定的 **方向性** ,一个水分子与周围四个水分子结合,这四个水分子也按照同样的规律再与其他的水分子结合。这样,每个*O原*子周围都有四个 *H* 原子,其中两个 *H* 原子与 *O* 原子以共价键结合,另外两个 *H* 原子与 *O* 原子以氢键结合,使水分子间构成 四面体 骨架结构。其结构可用下图表示

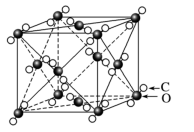


3. 性质:由于氢键具有方向性,冰晶体中水分子未采取密堆积方式,这种堆积方式使冰晶体中水分子的空间利用率不高,留有相当大的空隙。当冰刚刚融化成液态水时,水分子间的空隙 **减小** ,密度反而增大,超过 4  $\mathbb C$  时,分子间距离 **加大** ,密度逐渐减小

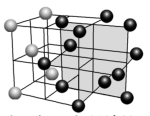
# 非密堆积:干冰

1. 条件: 若分子间的主要作用力是氢键

2. 结构: 固态  $CO_2$  称为干冰,干冰也是分子晶体。  $CO_2$  分子内存在 C=O 共价键,分子间存在 **范德华力** ,  $CO_2$  的晶胞呈面心立方体形,立方体的每个顶角有一个  $CO_2$  分子,每个面上也有一个  $CO_2$  分子。每个  $CO_2$  分子与 12 个  $CO_2$  分子等距离相邻(在三个互相垂直的平面上各 4 个或互相平行的三层上,每层上各 4 个)



干冰的晶胞模型(面心晶胞)



与一个CO<sub>2</sub>分子距离最 近的CO<sub>2</sub>分子共有12个

3. 性质:干冰的外观很像冰,硬度也跟冰相似,熔点却比冰低得多,在常压下极易升华,在工业上广泛用作制冷剂;由于干冰中的 $CO_2$ 之间只存在 范德华力 不存在 氢键 ,密度比 冰 的高。