# 微粒间作用力与物质性质・五・「离子键 离子晶体」

## 离子键

- 1. 概念: 带相反电荷离子之间的相互作用称为离子键 (ionic bond)。其成键粒子为阴阳离子,相互作用为**静电作 用**(引力和斥力),成键过程为: 阴阳离子接近到某一定距离时,吸引和排斥达到平衡
- 2. 离子键没有**方向性**和**饱和性**,因此,以离子键结合的微粒倾向于形成紧密堆积,使每个离子周围尽可能多地排列带异性电荷的离子,从而达到稳定结构

### 晶格能

1. 概念:离子晶体中阴、阳离子间相互作用力的大小可用晶格能(lattice energy)来衡量。**晶格能**(符号为 U)是指拆开1mol离子晶体使之形成气态阴离子和气态阳离子时所吸收的能量。例如

 $NaCl(s) 
ightarrow Na^+(g) + Cl^-(g) \qquad U = 786kJ \cdot mol^{-1}$ 

- 2. 影响因素:
  - 1. 离子的电荷数: 离子所带的电荷数越多, 晶格能越大
  - 2. 离子半径: 离子半径越小, 晶格能越大
- 3. 与离子晶体性质的关系

晶格能越大,形成的离子晶体更稳定,熔点更高,硬度更大

## 离子晶体

- 1. 概念: 由 阳离子 和 阴离子 相互作用而形成的晶体
- 2. 相互作用力: 阴、阳离子间以离子键结合,离子晶体中还可能存在共价键、氢键等
- 3. 常见的离子晶体:强碱、活泼金属的氧化物和过氧化物、大部分的盐

#### 离子晶体相关概念理解时的注意点

- 1. 离子晶体中无分子。如 NaCl、CsCl 只表示晶体中阴、阳离子的个数比,为化学式,不是分子式
- 2. 由金属元素和非金属元素形成的晶体不一定是离子晶体,如 $AlCl_3$ ,是分子晶体;全由非金属元素形成的晶体也可能是离子晶体,如 $NH_4Cl$ 、 $NH_4NO_3$ ,等铵盐的晶体为离子晶体
- 3. 离子晶体中一定存在离子键,除离子键外可能有其他类型的化学键。如NaOH晶体中除有钠离子与氢氧根离子间的离子键外,还有氢氧根离子内氢原子和氧原子间形成的极性共价键
- 4. 离子晶体中,每一个离子周围排列的带相反电荷的离子数目都是固定的,不是任意的
- 5. 对于超导材料,一般暗示为离子晶体

### 物理性质

1. 熔沸点

离子晶体具有**较高的熔、沸点**,难挥发。离子晶体中,阴、阳离子间有强烈的相互作用(离子键),要克服离子间的相互作用力使物质熔化或沸腾,就需要较多的能量。因此,离子晶体具有熔、沸点较高和难挥发的性质

#### 注意:

1. 离子晶体的熔、沸点和硬度与离子键的强弱有关,**离子键越强**,离子晶体的熔、沸点越高,硬度越大

2. 离子键的强弱与离子半径和离子所带电荷数有关,**离子半径越小**,离子所带的**电荷数越多,离子键越** 强

#### 2. 硬度

**离子晶体硬而脆**。离子晶体中,阴、阳离子间存在较强的离子键,使晶体表现出较大的便度,当晶体受到冲击力作用时,部分离子键发生断裂,导致晶体破碎

#### 3. 导电性

**离子晶体固态时不导电,熔融状态或溶于水后能导电**。离子晶体中离子键较强,离子不能自由移动,即晶体中无自由移动的离子,因此固态时不导电。当温度升高时,阴、阳离子获得足够能量,克服了离子间的相互作用,成为自由移动的离子,在外界电场作用下,离子定向移动而导电

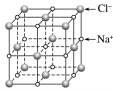
离子化合物溶于水时,阴、阳离子受到水分子作用变成了自由移动的离子(或水合离子),在外加电场作用下,阴、阳离子定向移动而导电

#### 4. 溶解性

大多数离子晶体易溶于极性溶剂(如水),难溶于非极性溶剂(如汽油、煤油)。当把离子晶体放在水中时,极性水分子对离子晶体中的离子产生吸引作用,使晶体中的阴、阳离子克服了离子间的相互作用而发生电离,变成在水中自由移动的离子

# 常见离子晶体的结构

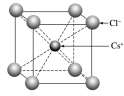
#### 1. NaCl 晶胞



NaCl 晶胞如图所示,每个  $Na^+$  周围距离最近的  $Cl^-$  有 6 个,构成正八面体。每个  $Cl^-$  周围距离最近的  $Na^+$  有 6 个,构成正八面体,由此可推知晶体的化学式为 NaCl

- 1. 每个 $Na^+(Cl^-)$ 周围距离相等且最近的 $Na^+(Cl^-)$ 是 12 个
- 2. 每个晶胞中实际拥有的  $Na^+$  数是 4 个, $Cl^-$ 数是 4 个
- 3. 若晶胞参数为a~pm,则氯化钠晶体的密度为 $\frac{234}{N_A \cdot a^3 imes 10^{-30}} g \cdot cm^{-3}$

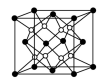
#### 2. *CsCl* 晶胞



CsCl 晶胞如图所示,每个  $Cs^+$  周围距离最近的  $Cl^-$  有 8 个,每个  $Cl^-$  周围距离最近的 $Cs^+$  有 8 个,它们均构成正六面体,由此可推知晶体的化学式为CsCl

- 1. 每个 $Cs^+(Cl^-)$ 周围距离最近的 $Cs^+(Cl^-)$ 有 6 个,构成 正八面体
- 2. 每个晶胞中实际拥有的 $Cs^+$ 有1个, $Cl^-$ 有1个
- 3. 若晶胞参数为a~pm,则氯化铯晶体的密度为 $\frac{168.5}{N_4 \cdot a^3 imes 10^{-30}} g \cdot cm^{-3}$

### 3. $CaF_2$ 晶胞



CaF<sub>2</sub>晶胞(●Ca<sup>2+</sup> ○F<sup>-</sup>)

- 1.  $Ca^{2+}$ 的堆积方式为面心立方堆积, $F^-$ 所处位置为8个小正方体的体心
- 2.  $Ca^{2+}$ 呈立方密堆积,阴离子 $F^-$ 填充在四面体空隙中,位于对角线的 $\frac{1}{4}$ 和 $\frac{3}{4}$ 处。 $Ca^{2+}$ 、 $F^-$ 离子的配位数分别为8和4
- 3. 在一个晶胞中有4个 $Ca^{2+}$ 、8个 $F^-$