

# 

## Química 2.º Bach

Rodrigo Alcaraz de la Osa y Ángela Alcaraz de la Osa

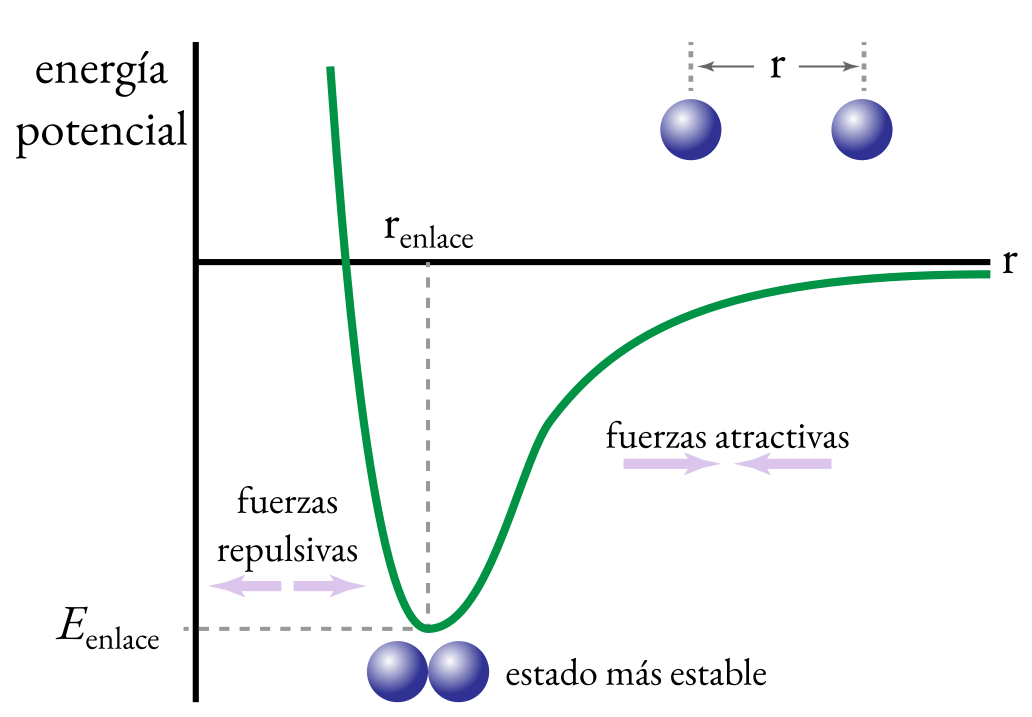


### Regla del octeto

La **configuración más estable** para cualquier átomo es contar con **ocho electrones** en la **capa exterior**.

Los elementos tenderán a **unirse** para completar su capa exterior, **intercambiando** (cediendo/captando → enlace **iónico**) o **compartiendo electrones** (enlace **covalente**), y así **ganar estabilidad**.

#### Parametros moleculares



**Potencial de Morse**: representa la energía frente a la distancia entre átomos. Según estos se van aproximando, se ponen de manifiesto fuerzas atractivas, pero si se acercan demasiado actúan fuerzas repulsivas. Traducida y adaptada de

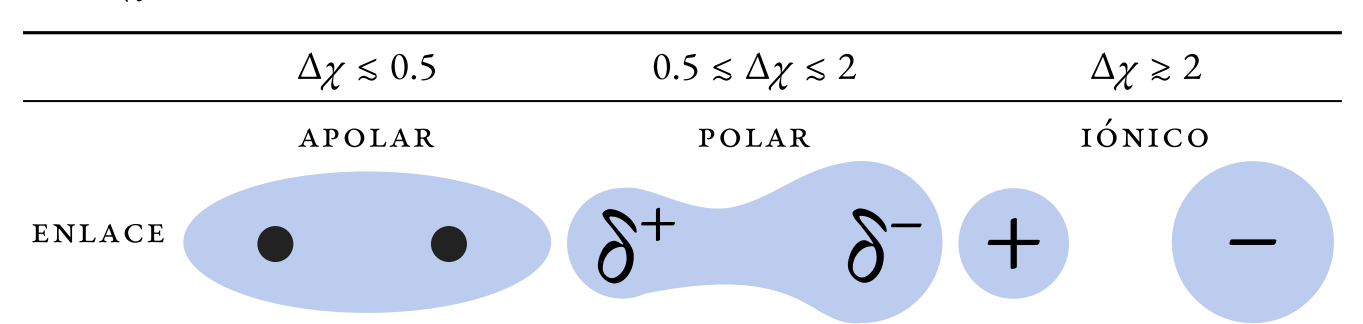
https://ch301.cm.utexas.edu/section2.php?target=atomic/bonding/covalent-bonding.html.

**Energía de enlace** Es la energía desprendida al formar el enlace desde la separación *infinita* hasta alcanzar la longitud de enlace. Es una medida de la FORTALEZA de un ENLACE QUÍMICO (cuanto mayor sea esta energía, más fuerte será el enlace).

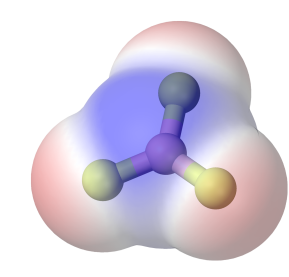
**Longitud de enlace** Distancia media entre los núcleos de dos átomos enlazados. Se trata de la distancia óptima en la que la atracción es máxima y la repulsión mínima.

Ángulo de enlace Ángulo formado por tres átomos enlazados consecutivamente.

**Polaridad de enlace** Es la separación de cargas eléctricas a lo largo de un enlace, dando lugar a un MOMENTO DIPOLAR ELÉCTRICO. La diferencia de electronegatividad,  $\Delta \chi$ , entre los átomos de un enlace determina su POLARIDAD:



Una molécula será polar si el momento dipolar total (suma vectorial) es distinto de cero.



La molécula de BF<sub>3</sub> tiene tres enlaces polares pero debido a su geometría trigonal plana el momento dipolar resultante es nulo. Fuente: https://commons.wikimedia.org/wiki/File:

Boron-trifluoride-elpot-3D-vdW.png.

#### Enlace ionico

Es un enlace que involucra la atracción electrostática entre iones de signo opuesto.

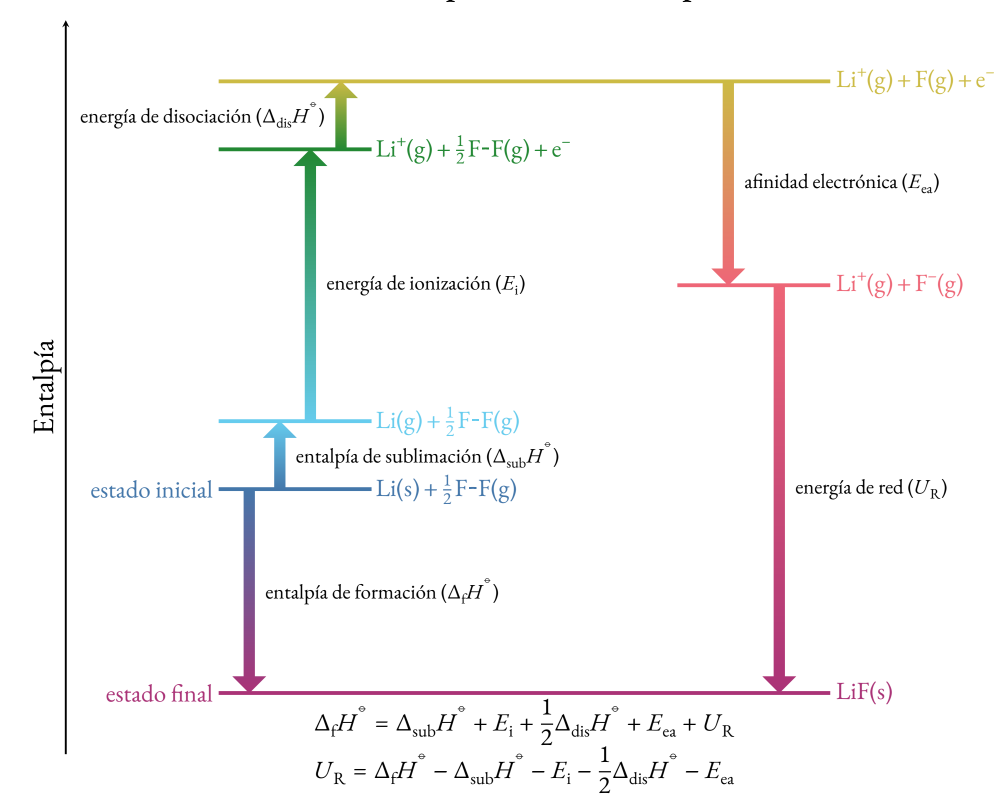
El enlace iónico suele darse entre metales (tienden a ceder electrones, convirtiéndose en cationes) y no metales (tienden a captar electrones, convirtiéndose en aniones).

Cada ion tiende a rodearse de un número determinado de iones de signo opuesto (**número de coordinación**). Se forman así **redes cristalinas** compactas y **neutras** con diferentes geometrías según el tipo de iones que las forman.

### Energía de red o energía reticular $U_{\rm R}$

Es la energía liberada (proceso exotérmico) al formar la red a partir de sus iones en estado gaseoso. Cuanto mayor sea su valor más estable es la red y mayor será el punto de fusión y menor su solubilidad.

Ciclo de Born-Haber Formación de un compuesto iónico a partir de sus elementos.



Ciclo de Born-Haber para la formación de un mol de fluoruro de litio (LiF).

Cada energía tendrá su signo según sea desprendida (< 0) o absorbida (> 0).

Basada en https://commons.wikimedia.org/wiki/File:Born-haber\_cycle\_LiF.svg.

Ecuación de Born-Landé Permite calcular la energía de red  $U_{\rm R}$ :

$$U_{\rm R} = -\frac{N_{\rm A} M z^+ z^- e^2}{4\pi\epsilon_0 r_0} \left(1 - \frac{1}{n}\right) \propto -\frac{z^+ z^-}{r_0},$$

donde  $N_{\rm A} = 6.022 \times 10^{23} \, {\rm mol}^{-1}$  es la constante de Avogadro; M es la constante de Madelung, relacionada con la geometría del cristal;  $z^+$  y  $z^-$  son los números de carga del catión y del anión, respectivamente;  $e = 1.6 \times 10^{-19} \, {\rm C}$  es la carga elemental,  $\epsilon_0 = 8.85 \times 10^{-12} \, {\rm C}^2 \, {\rm N}^{-1} \, {\rm m}^{-2}$  es la permitividad eléctrica del vacío;  $r_0$  es la distancia al ion más cercano; y 5 < n < 12 es el exponente de Born (experimental).

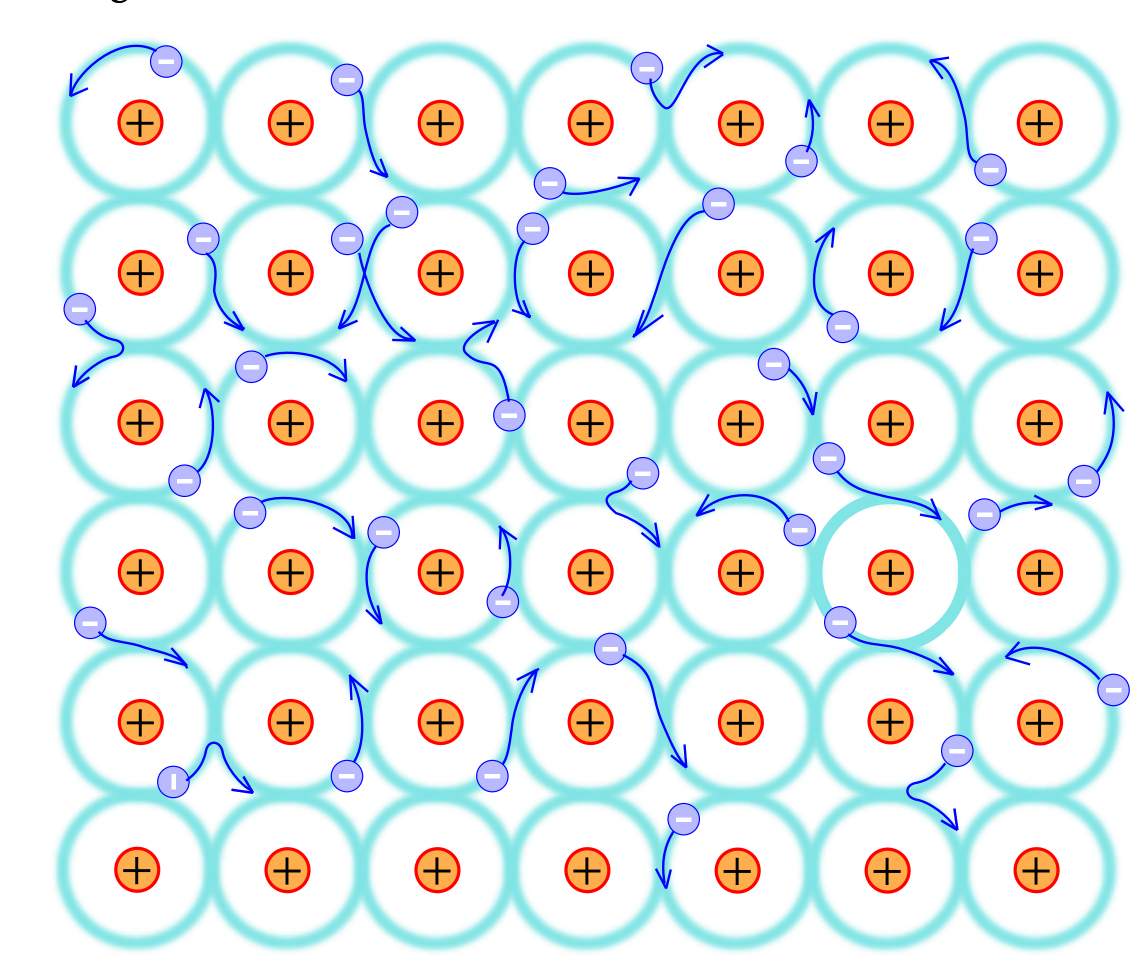
#### Propiedades de las sustancias iónicas

- Debido a las intensas fuerzas electrostáticas entre los iones, suelen tener temperaturas de fusión y ebullición muy elevadas, por lo que la mayoría son sólidos cristalinos a temperatura ambiente.
- Ante **golpes**, el **alineamiento** de los **iones** positivos y negativos **puede perderse**, por lo que son muy **frágiles**, aunque también muy **duros**.
- Son solubles en disolventes polares (serán más solubles cuanto menor sea  $U_{\rm R}$ ).
- Fundidos o en disolución, conducen la corriente eléctrica.

### Enlace metalico

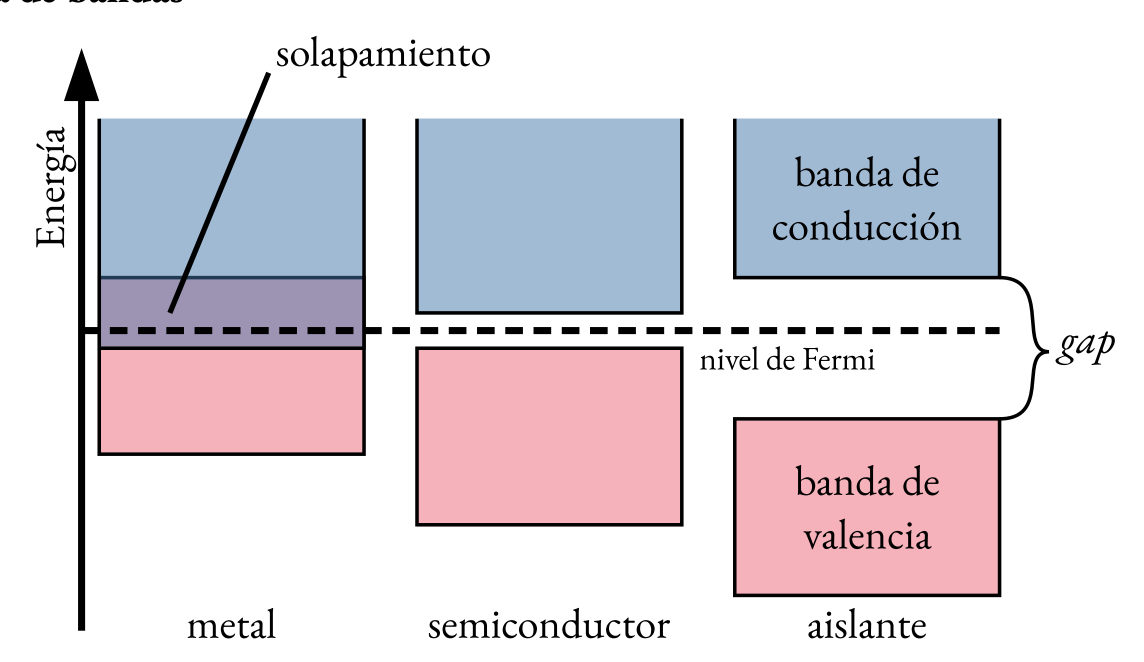
El enlace metálico es el enlace químico que mantiene unidos a los átomos de un metal entre sí. Surge de la atracción electrostática entre los electrones de conducción y los cationes metálicos.

#### Modelo del gas electrónico



Modelo del gas electrónico, con los cationes en posiciones fijas y los electrones moviéndose libremente en una *nube*. Fuente: https://commons.wikimedia.org/wiki/File:Metalic\_bond\_model.svg.

#### Teoría de bandas

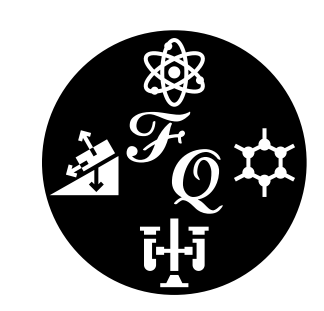


Comparación de la **estructura** de **bandas** electrónicas de un **metal**, un **semiconductor** y un **aislante**.

Traducida y adaptada de https://commons.wikimedia.org/wiki/File:Isolator-metal.svg.

#### Propiedades de las sustancias metálicas

- Apariencia brillante.
- Son buenos conductores del calor y de la electricidad.
- Forman **aleaciones** con otros metales.
- Tienden a ceder (perder) electrones al reaccionar con otras sustancias.
- La mayoría son **sólidos** a temperatura ambiente (**Hg** es 🌢 ).



# 

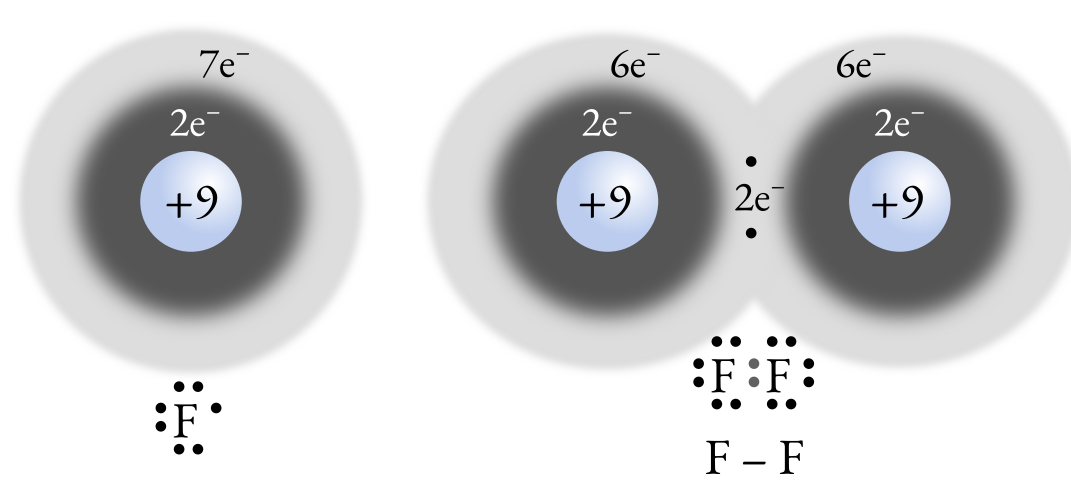
## Química 2.º Bach

Rodrigo Alcaraz de la Osa y Ángela Alcaraz de la Osa



#### Enlace covalente

Es un enlace químico que implica la **compartición** de **pares** de **electrones** entre átomos. El **enlace covalente** suele darse **entre no metales** (tendencia a captar electrones).



Representación de la **unión covalente** entre dos átomos de **flúor** (F) para formar F<sub>2</sub>, con un par de electrones compartidos. Adaptada de

https://commons.wikimedia.org/wiki/File:Covalent\_bond\_fluorine.svg.

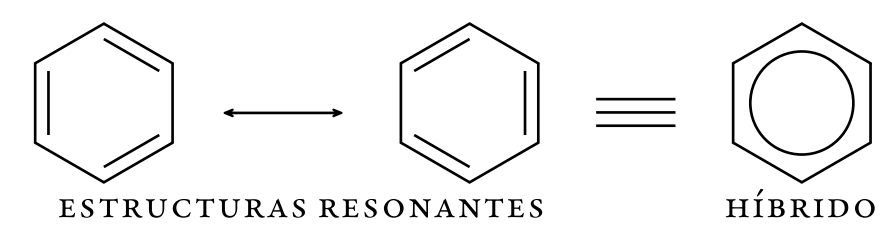
#### Estructuras de Lewis

Se trata de diagramas que muestran la unión entre los átomos de una molécula y los pares solitarios de electrones que pueden existir en la molécula.

Ejemplos

#### Resonancia

La RESONANCIA es una forma de describir el enlace en ciertas moléculas mediante la combinación de varias ESTRUCTURAS RESONANTES cuyo conjunto se conoce como un HÍ-BRIDO de RESONANCIA. Es especialmente útil para describir los ELECTRONES DESLO-CALIZADOS (enlaces = en distintas posiciones) en ciertas moléculas o iones poliatómicos.



#### Propiedades de las sustancias covalentes moleculares

- Debido a las débiles interacciones entre moléculas covalentes, suelen tener temperaturas de fusión y ebullición bajas (muchos compuestos covalentes son líquidos o gases a temperatura ambiente).
- Son solubles en disolventes polares y apolares.
- En estado **sólido** son compuestos **blandos** y **frágiles**.
- Son malos conductores del calor y de la electricidad.

## Propiedades de las sustancias covalentes cristalinas

- Debido a los fuertes enlaces covalentes entre los átomos, suelen tener temperaturas de fusión y ebullición altas, por lo que son sólidos a temperatura ambiente.
- Son sustancias muy duras aunque frágiles.
- Son insolubles.
- Suelen ser malos conductores (no así el grafito o el grafeno).

#### Geometria molecular

#### **TRPECV**

La Teoría de Repulsión de Pares de Electrones de la Capa de Valencia (TRPECV) se basa en que, como los electrones de valencia se repelen unos a otros, estos tienden a adoptar una disposición espacial que minimiza dicha repulsión.

	1							
DENSIDADES	NÚ1	NÚMERO DE PARES SOLITARIOS (EN AMARILLO)						
ELECTRÓNICAS	0	1	2	3				
2	Lineal, 180°							
3	Trigonal plana, 120°	Angular, < 120°						
4	Tetraédrica, 109.5°	Piramidal trigonal, < 109.5°	Angular, < 109.5°	Lineal, 180°				
5	Bipiramidal trigonal	Balancín	Forma de T	Lineal, 180°				
6	Octaédrica	Piramidal cuadrada	Cuadrada plana					

Partiendo de las estructuras de Lewis, se determinan las DENSIDADES ELECTRÓNICAS o direcciones de enlace, teniendo en cuenta que, para ver la repulsión, tanto los enlaces sencillos, dobles y triples así como los pares solitarios afectan como una única densidad electrónica (dirección de enlace).

#### TEV/Hibridación

La Teoría del Enlace de Valencia (TEV) se basa en que los e<sup>-</sup> compartidos se encuentran en una zona de solapamiento orbital:

SOLAPAMIENTO	ENLACE	ORBITALES				
Frontal (orbitales enfrentados)	σ (sencillo)	s + s	s + p	p + p		
Lateral (orbitales paralelos)	π (múltiple)		p + p			

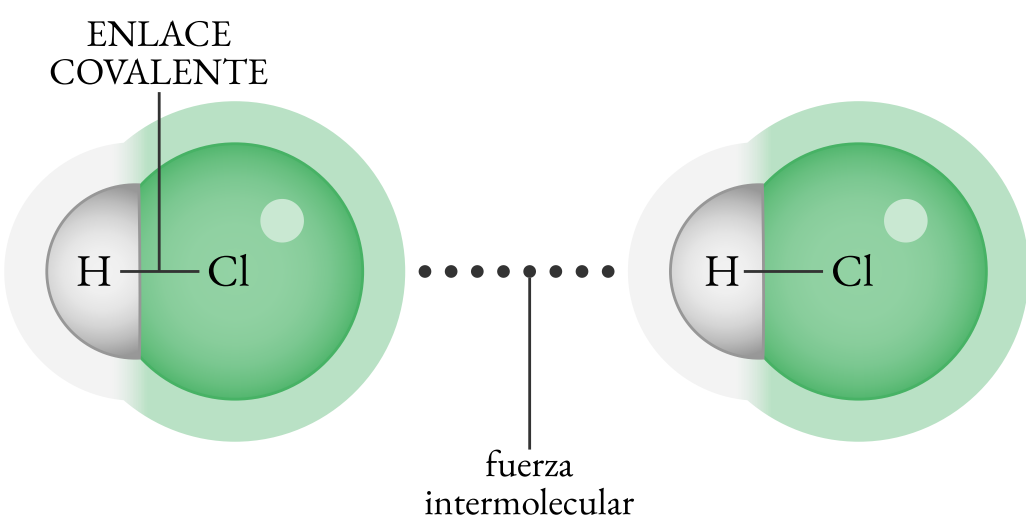
La HIBRIDACIÓN consiste en combinar orbitales atómicos del átomo central para formar ORBITALES HÍBRIDOS energéticamente iguales y orientados en la dirección del enlace.

	hibridación sp	HIBRIDACIÓN sp <sup>2</sup>	HIBRIDACIÓN sp <sup>3</sup>
ORBITALES ATÓMICOS	s + p (2)	s + p + p (3)	s + p + p + p $(4)$
ORBITALES HÍBRIDOS	180°	120°	109,5°
GEOMETRÍA (EJEMPLO)	Lineal (BeCl <sub>2</sub> )	Trigonal plana (BF <sub>3</sub> )	Tetraédrica (CH <sub>4</sub> )

#### Fuerzas intermoleculares

Las **fuerzas intermoleculares** son las **fuerzas** que existen **entre** las **moléculas**, incluyendo las fuerzas de atracción o repulsión que actúan entre las moléculas y otros tipos de partículas vecinas, por ejemplo, átomos o iones. Las fuerzas intermoleculares son **débiles en relación con** las **fuerzas intramoleculares** (las que mantienen unida una molécula). Son además **responsables** del **estado de agregación**, ya que su fortaleza está relacionada con las temperaturas de fusión y ebullición de la sustancia.

#### Fuerzas de van der Waals



**Atracción intermolecular** entre moléculas de **cloruro de hidrógeno**, HCl. Traducida y adaptada de https://www.coursehero.com/sg/organic-chemistry/intermolecular-forces/.

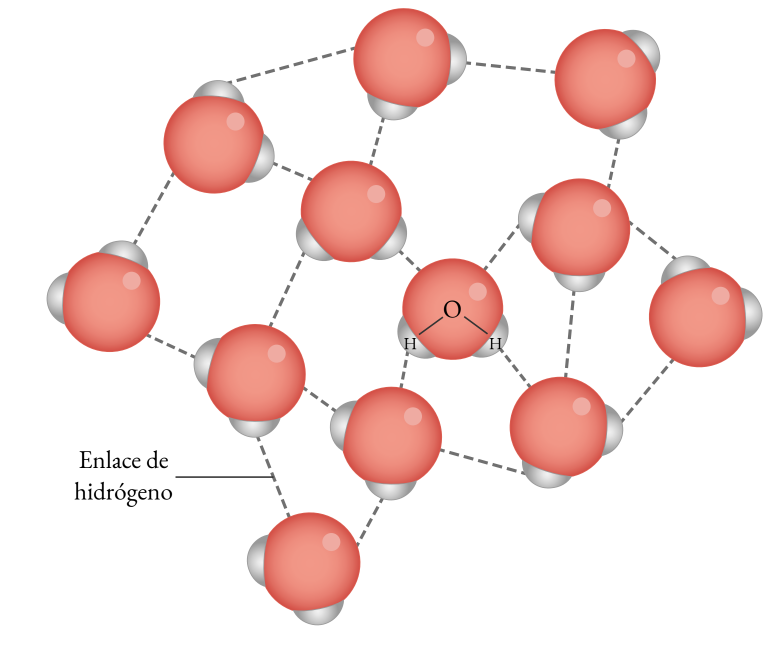
Se pueden dar entre **moléculas polares** (dipolo-dipolo, más fuertes cuanto mayor sea la polaridad de la molécula), y **apolares** (llamadas **fuerzas** de **dispersión** de **London**, más fuertes cuanto más grandes y masivas son las moléculas involucradas).

#### Enlaces de hidrógeno

Son las **fuerzas** intermoleculares más **intensas**. Se dan entre moléculas que contienen átomos de **hidrógeno** unidos a átomos de **nitrógeno** (N), **oxígeno** (O) o **flúor** (F).

# Los enlaces de hidrógeno son responsables de:

- Que el **agua** (H<sub>2</sub>O) tenga una **temperatura** de **ebullición anormalmente alta** (100 °C a presión atmosférica).
- La estructura de proteínas y ácidos nucleicos, como la doble hélice del ADN ...
- La estructura de polímeros.



**Enlaces de hidrógeno** entre átomos de H y O en moléculas de **agua** (H<sub>2</sub>O). Traducida y adaptada de

https://www.coursehero.com/sg/organic-chemistry/intermolecular-forces/.

cristal covalente >	sólido metálico	>	cristal iónico		enlaces de H	>	dipolo- dipolo	· >	London (Ne)
(grafito) > 3600 °C	(Ti) 1668°C		(NaCl) 801°C	(H <sub>2</sub> O) 0°C		(CO) -205°C		-248.4°C	

Mayor fortaleza, temperaturas de fusión y ebullición más elevadas