

**Chapitre XIII :****Théorie des Orbitales Moléculaires appliquée
aux molécules diatomiques homonucléaires****Plan :**

I- Edifice moléculaire : Molécule diatomique	2
1- Approximations	2
<i>a- Approximation de Born-Oppenheimer.....</i>	<i>2</i>
<i>b- Approximation orbitale</i>	<i>2</i>
<i>c- Approximation CLOA.....</i>	<i>3</i>
II- Construction et remplissage du diagramme des O.M.	5
1- Construction du diagramme	5
2- Remplissage	5
3- Exemples de diagrammes	5
<i>a- Diagramme de H_2.....</i>	<i>5</i>
<i>b- Diagramme non corrélé : exemple de O_2.....</i>	<i>6</i>
<i>c- Diagramme corrélé : exemple de N_2.....</i>	<i>6</i>

Comprendre le lien chimique, c'est comprendre les propriétés physiques des molécules et surtout leur réactivité. Pour cela, la théorie de Lewis est pratique dans la mesure où elle donne très rapidement une image d'une molécule, mais aussi parce qu'à l'aide d'arguments simples, elle interprète et prévoit la réactivité des molécules. Elle est énormément utilisée en chimie organique pour l'écriture de mécanisme réactionnel.

Cette théorie a cependant des insuffisances. Elle ne peut interpréter certaines propriétés physiques telles que le paramagnétisme du dioxygène, la formation de l'ion carbure C_2^{2-} , la dimérisation de l'ion Hg^+ en Hg_2^{2+} . Certaines réactions telles que la réaction de *Diels et Alder* seront interpréter à partir d'une descriptions quantique de la liaison chimique à travers la description du système électronique π (*théorie de Hückel*).

D'où la nécessité de décrire autrement la liaison chimique, notamment la liaison covalente. C'est l'objet de la théorie des Orbitales Moléculaires appliquées aux molécules diatomiques homonucléaires dans le cadre du programme.

I- Edifice moléculaire : Molécule diatomique

1- Approximations

a- Approximation de Born-Oppenheimer

On suppose que les noyaux sont immobiles : la fonction d'onde moléculaire, fonction qui dépend des coordonnées de l'espace des noyaux et des électrons se met sous la forme d'un produit, la fonction d'onde nucléaire (ne dépendant que des coordonnées de l'espace des deux atomes) et la fonction d'onde électronique (ne dépendant que des coordonnées des i électrons) :

$$\Psi \left(\begin{matrix} \vec{r}_{N1} & \vec{r}_{N2} & \vec{r}_{e1} & \vec{r}_{e2} & \dots & \vec{r}_{en} \end{matrix} \right) = \Psi_{\text{nucléaire}} \left(\begin{matrix} \vec{r}_{N1} & \vec{r}_{N2} \end{matrix} \right) \cdot \Psi_{\text{électronique}} \left(\begin{matrix} \vec{r}_{e1} & \vec{r}_{e2} & \dots & \vec{r}_{en} \end{matrix} \right)$$

Cela signifie que la position des noyaux est donc indépendantes celle des électrons. L'étude porte sur la détermination de cette dernière fonction d'onde électronique. La fonction d'onde nucléaire est constante, on peut cependant étudier sa variation en fonction de la distance internucléaire.

b- Approximation orbitale

Les répulsions électroniques sont moyennées dans le cadre de cette approximation. La fonction d'onde électronique se met alors sous forme d'un produit de fonctions d'onde monoélectronique (ne dépendant que des coordonnées d'un seul électron), appelée *Orbitale Moléculaire* :

$$\Psi_{\text{électronique}} \left(\begin{matrix} \vec{r}_{e1} & \vec{r}_{e2} & \dots & \vec{r}_{en} \end{matrix} \right) \approx \prod_{j=1}^n X \left(\begin{matrix} \vec{r}_{ej} \end{matrix} \right)$$