

# Глава 15. Многоэлектронный атом. Периодическая система Д.И. Менделеева

## 15.1 Многоэлектронный атом

Рассмотрим многоэлектронный атом. Для описания взаимодействия в такой системе необходимо использовать второе электростатическое приближение. В этом приближении оператор потенциальной энергии имеет следующий вид (в системе СГС):

$$\hat{U} = -\sum_{n=1}^Z \frac{Ze^2}{r_n} + \frac{1}{2} \sum_{n=1}^Z \sum_{m=1}^Z \frac{e^2}{r_{nm}}, \quad (1)$$

где  $r_n$  – расстояние от  $n$ -го электрона до ядра,  $r_{nm} = |\mathbf{r}_n - \mathbf{r}_m|$  – расстояние между электронами  $n$  и  $m$ . Первый член в (1) описывает притяжение электронов к ядру. Второе член в (1) описывает электростатическое отталкивание электронов между собой.

В первом электростатическом приближении терм зависит только от главного квантового числа  $n$  и кратность (степень) вырождения – число возможных состояний (орбиталей) с таким  $n$  – равна  $2n^2$ . Во втором электростатическом приближении возникает взаимодействие между электронами, которые находятся на несимметричных орбиталях. Следовательно, в этом приближении терм зависит от двух квантовых чисел – главного  $n$  и орбитального  $l$  –  $E_{nl}$ . Орбиталь зависит от четырех квантовых чисел  $\psi_{nlm_l m_s}$ . То есть термы во втором электростатическом приближении вырождены, но кратность вырождения меньше, чем в случае одноэлектронного атома. Термы обозначаются с помощью числа  $n$  и символа орбитали, соответствующей значению  $l$  (см. таблицу 1).

Таблица 1

$n \backslash l$	0 $s$	1 $p$	2 $d$	3 $f$	4 $g$	5 $h$	6 $i$	7 $k$
1	1s							
2	2s	2p						
3	3s	3p	3d					
4	4s	4p	4d	4f				
5	5s	5p	5d	5f	5g			
6	6s	6p	6d	6f	6g	6h		
7	7s	7p	7d	7f	7g	7h	7i	
8	8s	8p	8d	8f	8g	8h	8i	8k

Зависимость энергии терма от квантовых чисел определяется следующим правилом:  $E_{nl}$  растет с ростом  $(n+l)$ , причем если  $(n+l)$  одинаковы, то энергия больше у терма с большим  $n$ . В таблице 2 термы расположены в порядке возрастания энергии.

Таблица 2

$n+l=$	1	2	3	4	5	6	7	8
	1s	2s	2p 3s	3p 4s	3d 4p 5s	4d 5p 6s	4f 5d 6p 7s	5f 6d 7p 8s

**Рассмотрим структурные единицы атома:**

1) Основной структурной единицей атома является *орбиталь*  $\psi_{nlm_l m_s}$ , которая характеризуется определенными значениями всех четырех квантовых чисел  $n, l, m_l, m_s$ .

2) Электроны с одинаковыми значениями  $n, l, m_l$  образуют *ячейку*.

3) Совокупность электронов с одинаковыми значениями  $n, l$  называется *подоболочкой*.

4) Электроны с одинаковым значением главного квантового числа  $n$  образуют *оболочку*.

Иногда оболочки называют слоями, а подоболочки – оболочками, поэтому надо быть внимательным к принятой терминологии.

Различные оболочки атома обозначают символами  $K, L, M, N, O, \dots$  по схеме, указанной в таблице 3

Таблица 3

Главное квантовое число $n$	1	2	3	4	5
Оболочка	$K$	$L$	$M$	$N$	$O$

В многоэлектронном атоме электроны не могут находиться в произвольных состояниях – то есть заполнять произвольные орбитали. Существуют определенные ограничения на значения квантовых чисел, определяющих состояние электрона в многоэлектронном атоме.

**Рассмотрим правила заполнения электронами орбиталей многоэлектронных атомов:**

1) *Принцип минимума энергии*. В основном состоянии многоэлектронного атома электроны стремятся занять состояния с *наименьшей* энергией.

2) *Принцип Паули*. В одном квантовом состоянии может находиться только один электрон.

Применительно к многоэлектронному атому это означает, что на одной орбитали  $\psi_{nlm_l m_s}$  находится не более одного электрона.

Рассмотрим структурные единицы атома с точки зрения принципа Паули:

1) *Орбиталь* характеризуется определенными значениями всех четырех квантовых чисел  $n, l, m_l, m_s$ . Следовательно, на орбитали может находиться только один электрон.

2) *Ячейка* состоит из двух электронов с противоположным направлением спина (то есть разными значениями квантового числа  $m_s = \pm 1/2$ ).

3) *Подоболочка* с определенными числами  $n$  и  $l$  содержит  $(2l+1)$  ячеек или  $2(2l+1)$  электронов.

4) В оболочке с квантовым числом  $n$  содержится  $n$  подоболочек,  $\sum_{l=0}^{n-1} (2l+1) = n^2$  ячеек и  $\sum_{l=0}^{n-1} 2(2l+1) = 2n^2$  электронов.

В таблице 4 указаны число электронов с данными  $n$  и  $l$  и общее число электронов на оболочке.

Таблица 4

Оболочка	$n$	Максимальное число электронов в состояниях					Всего электронов в оболочке
		$s$	$p$	$d$	$f$	$g$	
$K$	1	2					2
$L$	2	2	6				8
$M$	3	2	6	10			18
$N$	4	2	6	10	14		32
$O$	5	2	6	10	14	18	50

Если на подоболочке или оболочке находится максимальное количество электронов, то такая подоболочка (оболочка) называется *заполненной*.

Формула заполнения электронами орбиталей атома называется *электронной конфигурацией*. Она обычно записывается символически следующим образом. Сначала указывают главное квантовое число, затем символ состояния по орбитальному числу ( $s, p, d, \dots$ ) и в виде степени у этого символа – число электронов в данном состоянии. Например,  $1s^2$  указывает два электрона в  $s$ -состоянии ( $l = 0$ ) с главным квантовым числом  $n = 1$ ;  $3p^5$  – пять электронов в  $p$ -состоянии ( $l = 1$ ) с  $n = 3$  и т.д. Любая электронная конфигурация может быть записана с помощью этого правила. Например,  $1s^2 2s^2 2p^4$  показывает, что атом имеет 2 электрона в  $s$ -состоянии с  $n = 1$ , 2 электрона в  $s$ -состоянии с  $n = 2$ , 4 электрона в  $p$ -состоянии с  $n = 2$ . Это электронная конфигурация атома кислорода. Аналогично записываются электронные конфигурации других атомов.

## 15.2 Периодическая система элементов Д.И. Менделеева

Химические свойства элементов определяются внешними электронами. Поскольку при заполнении очередной оболочки повторяется порядок заполнения предыдущей оболочки, химические свойства элементов от оболочки к оболочке меняются периодически: заполнение каждой оболочки начинается со щелочного металла и заканчивается благородным газом. Из таблицы 4 видно, что число элементов в последовательных периодах идеальной схемы заполнения оболочек должно быть 2, 8, 18, 32, 50. В действительности в периодической системе Менделеева число элементов в последовательных периодах равно 2, 8, 18, 18. Таким образом, построение реальной системы элементов отличается от идеальной схемы заполнения оболочек.

Причина различия между реальной и идеальной схемами состоит в том, что в идеальной схеме не учитывается взаимодействие между электронами и отклонение поля от кулоновского. В начале системы, когда число электронов невелико, квантовые числа малы, энергия взаимодействия электронов много меньше промежутка между уровнями энергии. Следовательно, взаимодействием можно пренебречь. В этом случае заполнение электронных состояний происходит в соответствии с идеальной схемой.

Рассмотрим заполнение оболочек для начальных элементов от водорода до аргона. У водорода имеется всего один электрон, который находится в состоянии с минимальной энергией  $1s$ . Добавление еще одного электрона для гелия  $He$  дает конфигурацию  $1s^2$ . Заполнение первой оболочки заканчивается на гелии  $He$ . Литий  $Li$  образуется добавлением к гелию электрона в состоянии  $2s$ . В состоянии  $s$ -составляющей может находиться 2 электрона, в  $p$ -составляющей – 6 электронов. Заполнение второй оболочки заканчивается на неоне  $Ne$ . Третий период начинается с натрия, конфигурация которого обозначена как  $[Ne]3s$ . Это означает, что электронная конфигурация натрия получена из конфигурации неона  $Ne$  добавлением одного  $3s$  электрона. В таблице 5 приведены соответствующие электронные конфигурации

Таблица 5

Элемент	Электронная конфигурация	Элемент	Электронная конфигурация	Элемент	Электронная конфигурация
$H$	$1s$	$N$	$1s^2 2s^2 2p^3$	$Al$	$[Ne]3s^2 3p$
$He$	$1s^2$	$O$	$1s^2 2s^2 2p^4$	$Si$	$[Ne]3s^2 3p^2$
$Li$	$1s^2 2s$	$F$	$1s^2 2s^2 2p^5$	$P$	$[Ne]3s^2 3p^3$
$Be$	$1s^2 2s^2$	$Ne$	$1s^2 2s^2 2p^6$	$S$	$[Ne]3s^2 3p^4$
$B$	$1s^2 2s^2 2p$	$Na$	$[Ne]3s$	$Cl$	$[Ne]3s^2 3p^5$
$C$	$1s^2 2s^2 2p^2$	$Mg$	$[Ne]3s^2$	$Ar$	$[Ne]3s^2 3p^6$

Далее начинаются отличия от идеальной схемы заполнения электронных оболочек. Так для калия  $K$  энергетически более выгодно заполнить  $4s$  состояние, а не  $3d$ . Иногда оказывается более выгодным перебросить электрон из  $4s$ -составляющей в  $3d$ -составляющую. У никеля  $Ni$  получается такая конфигурация:  $(Ni) = (KL)3s^2 3p^6 3d^8 4s^2$ , где символ  $(KL)$  означает полностью заполненные  $K$ - и  $L$ -оболочки. У следующего за никелем элемента меди  $Cu$  добавляется один электрон, при этом энергетически более выгодным является перераспределение электронов, в результате которого  $3d$ -составляющая оказывается полностью заполненным, а в  $4s$ -составляющей остается один электрон  $(Cu) = (KLM)4s$ . У лантана дополнительный электрон добавляется на внутреннюю оболочку в  $5d$ -составляющей, а у следующих за ним 14 элементов заполняется  $4f$ -составляющая. Так как электроны в  $4f$ -составляющей являются внутренними (более внешние оболочки уже заполнены), то это заполнение  $4f$ -составляющей не изменяет химических свойств этих элементов. Поэтому все эти 14 элементов имеют очень близкие химические свойства и помещаются в одну клетку в периодической системе элементов. Аналогичная ситуация повторяется после актиния.

Идеальную схему заполнения электронных оболочек и отличия от нее можно получить с помощью квантовой механики, если учесть соответствующие взаимодействия между ядром атома и электронами. Квантовая механика удовлетворительно объясняет все основные закономерности периодической системы элементов Д.И. Менделеева.