

سرشناسه: لوین، آیرا ان، ۱۹۳۷ - م.
Levine, Ira N

عنوان و نام پدیدآور: شیمی کوانتومی: به انضمام پاسخ تشریحی مسائل / آیرا ان. لوین؛ مترجم سیداسماعیل هاشمی.
مشخصات نشر: تهران: انتشارات علوم ایران، ۱۳۹۷ -
مشخصات ظاهری: ج: مصور، جدول، نمودار.

شابک: دوره: 4-76-978-964-2750-74-0: 1. ج: 978-964-2750-75-7: 2. ج: 978-964-2750-76-4

وضعیت فهرست نویسی: فیبا

یادداشت: عنوان اصلی: Quantum chemistry, 7th ed, [2014].

یادداشت: ج: 2. (چاپ اول: ۱۳۹۸) (فیبا).

موضوع: شیمی کوانتوم -- راهنمای آموزشی (عالی)

موضوع: Quantum chemistry -- Study and teaching (Higher)

موضوع: شیمی کوانتوم -- مسائل، تمرین‌ها و غیره (عالی)

موضوع: Quantum chemistry -- Problems, exercises, etc (Higher)

شناسه افزوده: هاشمی، سیداسماعیل، ۱۳۶۵ - مترجم

شناسه افزوده: د پائولا، خولیو. شیمی فیزیک.

رده بندی کنگره: ۱۳۹۷ ۹ش۹/۴۶۲/QD

رده بندی دیویی: ۵۴۱/۳۸

شماره کتابشناسی ملی: ۵۵۲۹۲۴۰



انتشارات علوم ایران

www.olomiran.net

انتشارات علوم ایران

تهران - تلفن ۰۹۱۲۵۳۶۷۶۲۱ و ۶۶۸۷۵۴۴۹

صندوق پستی: تهران ۳۵۳ - ۱۳۱۴۵

نام کتاب: شیمی کوانتومی (جلد دوم) - به انضمام پاسخ تشریحی مسائل

نویسنده: آیرا ان. لوین

مترجم: سید اسماعیل هاشمی

ناشر: علوم ایران

شابک: ۷ - ۷۵ - ۲۷۵۰ - ۹۶۴ - ۹۷۸

نوبت و سال چاپ: دوم - ۱۴۰۱

شابک دوره: ۴ - ۷۶ - ۲۷۵۰ - ۹۶۴ - ۹۷۸

تیراژ: ۵۰ نسخه



انتشارات علوم ایران

۳۵۰ هزار تومان

مرکز پخش:

کتاب کوشا -

میدان انقلاب، ابتدای کارگر جنوبی، کوچه رشتچی، بن بست یکم،

پلاک ۴ طبقه دوم واحد ۴ تلفن همراه: ۰۹۱۲۳۰۳۳۰۵۸

تلفن: ۶۶۹۴۱۱۶۷ و ۶۶۹۴۱۰۳۴ فکس: ۶۶۹۲۱۶۸۵

خرید آنلاین: ketabmail.com

هرگونه کپی برداری و یا تکثیر و یا انتشار و یا شبیه سازی هر قسمتی از این کتاب به هر شکلی و در هر مکانی بدون اجازه ناشر، با توجه به قانون حمایت از مؤلفین و مصنفان و هنرمندان مصوب ۱۳۴۸، پیگرد قانونی دارد.

سخن ناشر

چون نیست ز هر چه هست جز باد بدست چون هست بهر چه هست نقصان و شکست
انگار که هر چه هست در عالم نیست پندار که هر چه نیست در عالم هست

انتشارات علوم ایران در تلاش است تا کُتبی را به دست خوانندگان برساند که توسط آنها حداقل گوشه‌ای از نیازهای علمی کشور برآورده شود. لذا از اساتید و مدرسین و اعضاء هیئت علمی دانشگاه‌ها و دانشجویان در مقاطع و رشته‌های مختلف تحصیلی و تمامی افرادی که می‌خواهند کتابی را ترجمه و یا تألیف نمایند، دعوت می‌کنیم تا جهت همکاری، با ما تماس بگیرند. برای ارتباط با انتشارات علوم ایران می‌توانید با شماره تلفن همراه ۰۹۱۲۵۳۶۷۶۲۱ تماس گرفته و یا به پست الکترونیکی olomiran@hotmail.com و یا به آدرس: تهران - صندوق پستی ۳۵۳ - ۱۳۱۴۵ پیشنهاد خود را ارسال نمایید. آدرس سایت انتشارات علوم ایران www.olomiran.net می‌باشد.

با تشکر

مهندس محمدتقی فرامرزی

مدیر انتشارات علوم ایران

سخن مترجم

تقدیم به همسر و فرزند عزیزم

شیمی کوانتومی شاخه‌ای از شیمی بوده که تمرکز اصلی آن کاربرد مکانیک کوانتومی در مدل‌های فیزیکی و آزمایشات سیستم‌های شیمیایی است، همچنین مکانیک کوانتومی مولکولی نیز نامیده می‌شود. با توجه به گستردگی و کوانتیزه بودن انرژی اتم‌ها و مولکول‌ها، محاسبات نظری انجام شده توسط روش‌های کوانتومی و پیش‌بینی‌های صورت گرفته به دنبال آن نه تنها حقایق بیشتری در مورد جهان هستی و اجزای تشکیل دهنده آن آشکار کرده، بلکه موجب باز شدن مسیرهای جدید به روی محققین در این حوزه می‌شود. ترکیب شیمی کوانتومی و علوم زیستی موجب درک بیشتر از ساختار و ویژگی‌های مولکول‌های پیچیده و درشت مولکول‌های زیستی شده و به توسعه داروهای جدید برای مقابله، درمان و بهبود بیماری‌ها کمک می‌کند. نقشی که شیمی کوانتومی در درک ساختارهای مولکول‌های درشت همچون پروتئین‌ها ایفا کرده بی‌بدیل بوده و در توسعه شاخه‌های دیگر همچون بیوشیمی و توسعه داروهای مختلف غیر قابل انکار می‌باشد.

کتاب حاضر ترجمه و ویرایش جدید کتاب شیمی کوانتومی ایرا ان لواین می‌باشد که با توجه به پیشرفت روز افزون علوم کامپیوتری نسبت به ویرایش‌های قبلی از نظر کاربرد نرم‌افزارها و برنامه‌های محاسباتی کامپیوتری به روز رسانی شده است. ترجمه این کتاب سعی شده تا از ترجمه روان و اصطلاحات آشنا استفاده گردد، هرچند این کتاب عاری از اشکال نیست. لذا از هرگونه نظر و پیشنهاد مفید با کمال تشکر و تقدیم احترام استقبال می‌گردد.

سید اسماعیل هاشمی

پیشگفتار نویسنده

این کتاب برای فارغ‌التحصیلان و دوره‌های پیشرفته کارشناسی در شیمی کوانتومی است. این کتاب دانشجویان را با یک بررسی عمیق از شیمی کوانتومی آماده کرده و آنها را قادر به درک اصول اساسی می‌کند. پیش‌زمینه محدود بسیاری از دانشجویان شیمی مدنظر قرار گرفته و مباحث ضروری ریاضیات (همچون اعداد مختلط، معادلات دیفرانسیل، عملگرها و بردارها) مرور شده است. مشتق با تمام جزئیات به صورت مرحله به مرحله چنان ذکر شده که دانشجو در هر سطحی که باشد می‌تواند آن را به راحتی دنبال کرده و درک کند. مسائل مختلف قدرتمند (کمی و مفهومی) برای هر فصل ارائه شده است.

موارد بهبود یافته زیر در ویرایش جدید صورت گرفته است:

- به‌روز رسانی منعکس کردن آخرین تحقیقات شیمی کوانتومی و روش‌های شیمی محاسباتی شامل بسیاری از مراجع علمی جدید.
- مسائل جدید به بیش‌تر فصول شامل مسائل محاسباتی اضافی در فصول ۱۵ و ۱۶ اضافه شده است.
- توضیحات در نواحی که دانشجویان مشکل داشتند بازنگری شده است.
- برنامه‌های کامپیوتری در حل المسائل و کتاب از BASIC به ++C تغییر کرده است.
- کتاب با مراجع ذکر شده برای تحقیقات مدرن در زمینه مکانیک کوانتومی همچون فرموله کردن مجدد اصل عدم قطعیت توسط اوزاوا (Ozawa) و مشاهده اثرات تداخلی با مولکول‌های خیلی بزرگ جان دوباره گرفته است.
- مطالب جدید و گسترش یافته در ویرایش جدید شامل:
 - کارهای تجربی و نظری جدید روی اصل عدم قطعیت (بخش ۱.۵)
 - روش‌های CM۵ و هیرشفلد I- برای بارهای اتمی (بخش ۷.۱۵)
 - همبستگی استاتیک و دینامیک (بخش ۱.۱۶)
 - بررسی جامع برون‌یابی برای حد مجموعه مبنای کامل (CBS) (بخش‌های ۵.۱۵، ۱.۱۶ و ۴.۱۶)
 - استفاده از ماتریس چگالی کاهش یافته دو-الکترون (بخش ۲.۱۶)
 - روش DFT-D۳ (بخش ۵.۱۶)
 - تابعی همبستگی ۷۷۱۰ برای پراکندگی (بخش ۶.۱۵)
 - روش‌های W۱-F۱۲ و W۲-F۱۲ (بخش ۶.۱۶)
 - برهمکنش‌های پراکندگی (انباشته شدن) در DNA (بخش ۸.۱۶)

- روش‌های ۵/MP۲، MP۲/X، SCS(MI)-CCSD، SCS(MI)-MP۲ و (بخش ۸.۱۶)
- یک مبحث گسترش یافته از محاسبات ثابت‌های پوششی و ثابت‌های جفت‌شدگی اسپین - اسپین شامل مقیاس خطی NMR (بخش ۹.۱۶)
- روش‌های قطعه قطعه شدن (بخش ۱۰.۱۶)
- روش‌های ۴-PM۶ و ۷-PM۷ (بخش ۴.۱۷)

منابع: نرم‌افزار مدل‌سازی مولکول Optional Spartan Student Edition دسترسی به یک بسته مدل‌سازی پیچیده مولکولی که ترکیبی از یک رابط گرافیکی آسان برای استفاده با یک مجموعه هدفمند از توابع محاسبات بوده را فراهم می‌کند. گسترش فوق‌العاده محاسبات شیمی کوانتومی در تمام زمینه‌های شیمی، آن را برای تمام دانشجویان شیمی برای درک روش‌های مدرن محاسبات ساختار الکترونی مطلوب ساخته است و این کتاب با این هدف ذهنی نوشته شده است. سعی کردم تا توضیحات روشن و کامل بدون حاشیه‌گویی در مورد نقاط دشوار و ظریف ارائه کنم. مشتقات با جزئیات کافی ارائه شده تا آنها به آسانی دنبال شده و هر جا که امکان‌پذیر بوده از متوسل شدن به عبارت خسته کننده «می‌توان نشان داد که» اجتناب کردم. هدف این است که دانشجویان به درک جامع از جنبه‌های فیزیکی و مفاهیم ریاضیاتی مکانیک کوانتومی و ساختار الکترونی مولکولی برسند.

این کتاب برای دانشجویان در تمام شاخه‌های شیمی نه فقط شیمیدانان کوانتومی طراحی شده است. با این حال به گونه‌ای ارائه شده که کسانی که شیمی کوانتومی را ادامه می‌دهند پایه خوبی پیدا کرده و با تصورات غلطی مواجه نخواهند شد. یک مانع برای بسیاری از دانشجویان شیمی در یادگیری مکانیک کوانتومی، عدم آشنایی آنها با بسیاری از ریاضیات مورد نیاز است. در این کتاب بررسی جامع ریاضیات مورد نیاز گنجانده شده است. به جای این که تمام ریاضیات را در فصل مقدماتی و یا مجموعه‌ای از پیوست‌ها قرار دهم، ریاضیات را با شیمی و فیزیک یکپارچه کردم. کاربرد سریع ریاضیات برای حل مسئله مکانیک کوانتومی موجب خواهد شد تا ریاضیات مورد نیاز نسبت به مطالعه جداگانه آن با معنی‌تر شود. همچنین با این دیدگاه که بسیاری از دانشجویان شیمی پیش زمینه محدودی از فیزیک دارند، موضوعات در فیزیک را نیز مرور کردم.

ایران. لوازم

فهرست مطالب

صفحه	عنوان
	سخن ناشر
	سخن مترجم
	پیشگفتار نویسنده
۱۱	فصل ۱۲: تقارن مولکولی
۱۱	۱.۱۲ عناصر و اعمال تقارن
۱۱	عناصر و اعمال تقارن
۱۴	حاصل ضرب اعمال تقارن
۱۵	تقارن و ممان دو قطبی
۱۶	تقارن و فعالیت نوری
۱۶	اعمال تقارن و مکانیک کوانتومی
۱۸	ماتریس‌ها و اعمال تقارن
۱۹	۲.۱۲ گروه‌های نقطه‌ای تقارن
۲۵	خلاصه
۲۵	مسائل و پاسخ تشریحی مسائل
۳۹	فصل ۱۳: ساختار الکترونی مولکول‌های دو اتمی
۳۹	۱.۱۳ تقریب بور - اینهایمر
۴۳	۲.۱۳ حرکت هسته‌ای در مولکول‌های دو اتمی
۴۸	۳.۱۳ واحدهای اتمی
۴۹	۴.۱۳ یون مولکول هیدروژن
۵۴	۵.۱۳ رفتارهای تقریبی حالت الکترونی پایه H_2^+
۶۳	۶.۱۳ اوربیتال‌های مولکولی برای حالت‌های برانگیخته H_2^+
۶۸	۷.۱۳ آرایش‌های MO مولکول‌های دو اتمی جور هسته
۷۵	۸.۱۳ جمله‌های الکترونی مولکول‌های دو اتمی
۸۰	۹.۱۳ مولکول هیدروژن
۸۳	۱۰.۱۳ رفتار پیوند - والانس H_2
۸۶	۱۱.۱۳ مقایسه نظریه‌های MO و VB
۸۸	۱۲.۱۳ توابع موج MO و VB برای مولکول‌های دو اتمی جور هسته
۹۰	۱۳.۱۳ حالت‌های برانگیخته H_2
۹۲	۱۴.۱۳ توابع موج SCF برای مولکول‌های دو اتمی
۹۵	۱۵.۱۳ عملیات MO مولکول‌های دو اتمی ناجور هسته
۹۸	۱۶.۱۳ عملیات VB مولکول‌های دو اتمی ناجور هسته
۹۹	۱۷.۱۳ تقریب الکترون - والانس
۱۰۰	خلاصه
۱۰۱	مسائل و پاسخ تشریحی مسائل
۱۲۵	فصل ۱۴: قضیه‌های مکانیک کوانتومی مولکولی
۱۲۵	۱.۱۴ چگالی احتمال الکترون
۱۲۸	۲.۱۴ ممان دو قطبی

۱۳۰	۳.۱۴ روش هارتری - فاک برای مولکول‌ها
۱۳۴	عناصر ماتریس فاک
۱۳۸	فرم ماتریس معادلات روتان
۱۴۰	۴.۱۴ قضیه ویربال
۱۴۷	۵.۱۴ قضیه ویربال و پیوند شیمیایی
۱۵۱	۶.۱۴ قضیه هلمن - فاینمن
۱۵۴	۷.۱۴ قضیه الکتروستاتیک
۱۵۸	خلاصه
۱۵۸	مسائل و پاسخ تشریحی مسائل
۱۷۵	فصل ۱۵: ساختار الکترونی مولکولی
۱۷۵	۱.۱۵ روش‌های آغازین (ابتدا به ساکن)، تابعی چگالی، شبه تجربی و مکانیک مولکولی
۱۷۶	۲.۱۵ جمله‌های الکترونی مولکول‌های چند اتمی
۱۷۹	۳.۱۵ بررسی SCF MO مولکول‌های چند اتمی
۱۸۱	۴.۱۵ توابع مینا
۱۹۰	۵.۱۵ بررسی SCF MO مربوط به H_2O
۱۹۷	۶.۱۵ آنالیز جمعیت و مرتبه‌های پیوند
۲۰۱	مرتبه پیوند
۲۰۱	۷.۱۵ پتانسیل الکتروستاتیک مولکولی، سطوح مولکولی و بارهای اتمی
۲۰۱	پتانسیل الکتروستاتیک مولکولی
۲۰۴	بارهای اتمی
۲۰۶	۸.۱۵ MO های مستقر
۲۱۳	۹.۱۵ بررسی SCF MO متان، اتان و اتیلن
۲۱۳	متان
۲۱۸	اتان
۲۲۰	اتیلن
۲۲۳	۱۰.۱۵ آرایش هندسی مولکولی
۲۲۳	آرایش هندسی تعادلی
۲۲۴	سطح انرژی پتانسیل (PES)
۲۲۶	بهینه کردن آرایش هندسی
۲۳۰	علامت‌گذاری
۲۳۰	روش شبه نیوتن
۲۳۳	روش‌های تندتر شدن - نزول و مزدوج - گرادیان
۲۳۴	روش نیوتن ناقص شده
۲۳۴	۱۱.۱۵ جستجو کردن کنفورماسیونی
۲۴۰	۱۲.۱۵ فرکانس‌های ارتعاشی مولکولی
۲۴۳	۱۳.۱۵ خصوصیات ترمودینامیکی
۲۴۵	۱۴.۱۵ برنامه‌های شیمی کوانتومی آغازین
۲۴۶	۱۵.۱۵ انجام محاسبات آغازین
۲۴۶	ورودی
۲۵۰	انواع محاسبات
۲۵۰	خروجی
۲۵۱	سازنده‌های مدل اتوماتیک
۲۵۲	۱۶.۱۵ تسریع محاسبات هارتری - فاک
۲۵۳	ارزیابی سریع عناصر ماتریس فاک
۲۵۶	۱۷.۱۵ اثرات حلال
۲۵۸	روش SCRF کوانتوم - اونساگر
۲۵۹	انرژی گیس حلالپوشی
۲۶۱	روش بسط - چند قطبی

۲۶۱PCM روش
۲۶۴تبادل شیمیایی در محلول
۲۶۴خصوصیات مولکولی در محلول
۲۶۵مسائل و پاسخ تشریحی مسائل
۳۰۷فصل ۱۶: روش‌های همبستگی - الکترون
۳۰۷۱.۱۶ انرژی همبستگی
۳۱۰۲.۱۶ برهمکنش آرایش
۳۲۲۳.۱۶ نظریه اختلال مولر - پلست (MP)
۳۳۰۴.۱۶ روش کلاستر جفت شده
۳۳۷۵.۱۶ نظریه تابعی - چگالی
۳۳۷قضیه هوهنبرگ - کوهن
۳۴۰قضیه تغییر هوهنبرگ - کوهن
۳۴۱روش کوهن - شام (KS)
۳۴۵تقریب چگالی - مکانی (LDA)
۳۴۷تابعی‌های E_c و E_x
۳۴۸روش $X\alpha$
۳۴۸انجام محاسبات تابعی - چگالی کوهن - شام
۳۵۰تقریب چگالی - اسپین - مکانی (LSDA)
۳۵۱تابعی‌های گرادیان - تصحیح شده (GGA)
۳۵۲تابعی متا - GGA
۳۵۳تابعی‌های هیبرید
۳۵۴تابعی‌های هیبرید - دو تایی
۳۵۵تصحیح‌های پراکندگی
۳۵۶ارزیابی تابعی‌ها
۳۵۷مجموعه‌های مینا
۳۵۷حالت‌های برانگیخته
۳۵۸گذشته و آینده DFT
۳۶۰۶.۱۶ روش‌های مرکب برای محاسبات انرژی
۳۶۲۷.۱۶ روش نفوذ کوانتومی مونت کارلو
۳۶۳۸.۱۶ برهمکنش‌های غیرکوالانسی
۳۶۶۹.۱۶ ثابت‌های پوششی NMR
۳۶۹۱۰.۱۶ روش‌های قطعه قطعه شدن
۳۶۹۱۱.۱۶ اثرات نسبیتی
۳۷۱۱۲.۱۶ بررسی پیوند - والانس مولکول‌های چند اتمی
۳۷۱آب
۳۷۴متان
۳۷۶مولکول‌های مزدوج
۳۷۷حالت‌های والانس اتمی
۳۷۸وضعیت روش VB
۳۷۹۱۳.۱۶ روش‌های GVB, VBSCF و BOVB
۳۸۱۱۴.۱۶ واکنش‌های شیمیایی
۳۸۴روش‌های IMOMO, IMOMM و ONIOM
۳۸۵مسائل و پاسخ تشریحی مسائل
۴۱۱فصل ۱۷: بررسی‌های شبه تجربی و مکانیک مولکولی مولکول‌ها
۴۱۱۱.۱۷ بررسی‌های MO شبه تجربی مولکول‌های مزدوج مسطح
۴۱۲۲.۱۷ روش MO هوکل
۴۱۴بوئادی‌ان
۴۱۷پلی‌ان‌های مزدوج

۴۱۸	بنزن
۴۲۲	پلی‌ان‌های مزدوج مونوسیکلی
۴۲۵	نفتالن
۴۲۶	هیدروکربن‌های آلترنانت
۴۲۶	گذارهای الکترونی
۴۲۷	انرژی غیرمستقر شدن و آروماتیسیته
۴۲۹	بارها و مرتبه‌های پیوندی π - الکترون
۴۳۲	مولکول‌های مزدوج ناجور اتمی (هترواتم)
۴۳۲	گنجاندن همپوشانی
۴۳۳	فرموله کردن ماتریس
۴۳۳	خلاصه
۴۳۳	۳.۱۷ روش پاریزر - پار - پوپل
۴۳۵	۴.۱۷ روش‌های عمومی شبه تجربی MO و DFT
۴۳۶	روش هوکل تعمیم یافته
۴۳۸	روش‌ها CINDO, INDO و NDDO
۴۴۱	روش‌های MNDO, AM1, PM3, PM6, D3H4, PM6, PM7 و RM1
۴۴۸	روش SCC-DFTB
۴۴۹	محاسبات شبه تجربی روی مولکول‌های خیلی بزرگ
۴۵۰	۵.۱۷ روش‌های مکانیک مولکولی
۴۵۳	کشیدگی
۴۵۴	خمش
۴۵۴	پیچش
۴۵۵	خمش خارج از صفحه
۴۵۶	عبارت‌های متقاطع
۴۵۶	برهمکش‌های الکتروستاتیک
۴۵۷	برهمکش‌های واندروالسی
۴۵۸	قطع کردن‌ها
۴۵۹	پیوند هیدروژنی
۴۵۹	پیوندهای مزدوج
۴۶۰	پارامتری کردن
۴۶۱	خصوصیات مولکولی
۴۶۲	گرماهای تشکیل
۴۶۴	عملکرد
۴۶۴	برنامه‌ها
۴۶۵	روش‌های QM/MM
۴۶۶	۶.۱۷ بررسی‌های تجربی و شبه تجربی اثرات حلال
۴۶۶	روش‌های حلال - صریح در مقابل حلال - پیوستار
۴۶۶	روش‌های حلال - پیوستار کلاسیکی
۴۶۹	مدل‌های حلال‌پوشی پیوستار مکانیک کوانتومی
۴۷۱	۷.۱۷ واکنش‌های شیمیایی
۴۷۴	۸.۱۷ آینده شیمی کوانتومی
۴۷۵	مسائل و پاسخ تشریحی مسائل
۵۰۹	پیوست: جداول
۵۰۹	جدول ۱- ثابت‌های فیزیکی
۵۱۰	جدول ۲- ضرایب تبدیل
۵۱۱	جدول ۳- جرم‌های نسبی ایزوتوپی
۵۱۱	جدول ۴- حروف یونانی
۵۱۲	جدول ۵- انتگرال‌ها