



## سخن ناشر

چون هست بهر چه هست جز باد بدست

انگار که هر چه هست در عالم نیست  
پندار که هر چه نیست در عالم هست

انتشارات علوم ایران در تلاش است تا کتابی را به دست خوانندگان برساند که توسط آنها حداقل گوشایی 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 - ۰۳۱۴۵ - ۳۵۳ پستی olomiran@hotmail.com و یا به آدرس: تهران - صندوق پستی ۳۵۳ - پیشہدادات خود را ارسال نمایید. آدرس سایت انتشارات علوم ایران www.olomiran.net می‌باشد.

با تشکر

مهندس محمد تقی فرامرزی

مدیر انتشارات علوم ایران

## سخن مترجم

لقدیم به همسر و فرزند عزیزم

شیمی کوانتومی شاخه‌ای از شیمی بوده که تمرکز اصلی آن کاربرد مکانیک کوانتومی در مدل‌های فیزیکی و آزمایشات سیستم‌های شیمیابی است، همچنین مکانیک کوانتومی مولکولی نیز نامیده می‌شود. با توجه به گستره و کوانتیزه بودن انرژی اتم‌ها و مولکول‌ها، محاسبات نظری انجام شده توسط روش‌های کوانتومی و پیش‌بینی‌های صورت گرفته به دنبال آن نه تنها حقایق پیش‌تری 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 بی‌تدبیر بوده و در توسعه شاخه‌های دیگر همچون بیوشیمی و توسعه داروهای مختلف غیر قابل انکار می‌باشد.

کتاب حاضر ترجمه 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. در 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 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 قدرمند (کمی و مفهومی) برای هر فصل ارائه شده است.

موارد بہبود 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 کامپیوترا 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.

مطلوب جدید و گسترش یافته در ویرایش جدید شامل:

- کارهای تجربی و نظری جدید روی اصل عدم قطعیت (بخش ۱.۵)
- روش‌های CM<sub>5</sub> و هیرشفلد – I برای بارهای اتمی (بخش ۷.۱۵)
- همیستگی 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-D<sub>3</sub> (بخش ۵.۱۶)
- تابعی همبستگی VV<sub>۱۰</sub> برای پراکندگی (بخش ۶.۱۵)
- روش‌های W<sub>۱۲</sub>-F<sub>۱۲</sub> و W<sub>۲۲</sub>-F<sub>۲۲</sub> (بخش ۶.۱۶)
- برهمکنش‌های پراکندگی (انباشته شدن) در DNA (بخش ۸.۱۶)

- روش‌های  $5/5$ ،  $MP2/X$ ،  $MP2/CCSD$  و  $SCS(MI)-SCS(MI)$  (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  $D2H4-PM7$  و  $PM6$  (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 فوق العاده 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 روش و کامل بدون حاشیه‌گویی در مورد نقاط دشوار و ظرفی ارائه کنم. مشتقات با جزئیات کافی ارائه شده تا آنها به آسانی دنبال شده و هر جا که امکان پذیر بوده از متولی 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 معنی تر شود. همچنین با این دیدگاه که بسیاری از دانشجویان شیمی پیش زمینه محدودی از فیزیک دارند، موضوعات در فیزیک را نیز مرور کردم.

ایرا ان. لواین

# فهرست مطالب

## صفحه

## عنوان

سخن ناشر	
سخن مترجم	
پیشگفتار نویسنده	
<b>فصل ۱۲: تقارن مولکولی</b>	
۱۱.....	۱۱. عناصر و اعمال تقارن.
۱۱.....	۱۲. عناصر و اعمال تقارن.
۱۴.....	۱۳. حاصل ضرب اعمال تقارن.
۱۵.....	۱۴. تقارن و ممان دو قطبی.
۱۶.....	۱۵. تقارن و فعالیت نوری.
۱۶.....	۱۶. اعمال تقارن و مکانیک کوانتمویی.
۱۸.....	۱۷. ماتریس‌ها و اعمال تقارن.
۱۹.....	۱۸. ۲. ۱۲. گروه‌های نقطه‌ای تقارن.
۲۰.....	۱۹. خلاصه.
۲۵.....	۲۰. مسائل و پاسخ تشریحی مسائل.
۳۹.....	<b>فصل ۱۳: ساختار الکترونی مولکول‌های دو اتمی</b>
۳۹.....	۱۰.۱۲. تقریب بور - اپنهایمر.
۴۳.....	۱۱.۱۲. حرکت هسته‌ای در مولکول‌های دو اتمی.
۴۸.....	۱۲.۱۲. واحدهای اتمی.
۴۹.....	۱۳.۱۲. یون مولکول هیدروژن.
۵۴.....	۱۴.۱۲. رفتارهای تقریبی حالت الکترونی پایه $H_2^+$ .
۶۳.....	۱۵.۱۲. اوربیتال‌های مولکولی برای حالت‌های برانگیخته $H_2^+$ .
۶۸.....	۱۶.۱۲. آرایش‌های MO مولکول‌های دو اتمی جور هسته.
۷۵.....	۱۷.۱۲. جمله‌های الکترونی مولکول‌های دو اتمی.
۸۰.....	۱۸.۱۲. مولکول هیدروژن.
۸۳.....	۱۹.۱۲. ۱۰. رفتار پیوند - والانس $H_2$ .
۸۶.....	۲۰.۱۲. ۱۱. مقایسه نظریه‌های MO و VB.
۸۸.....	۲۱.۱۲. ۱۲. توابع موج MO و VB برای مولکول‌های دو اتمی جور هسته.
۹۰.....	۲۲.۱۲. ۱۳. حالت‌های برانگیخته $H_2$ .
۹۲.....	۲۳.۱۲. ۱۴.۱۲. توابع موج SCF برای مولکول‌های دو اتمی.
۹۵.....	۲۴.۱۲. ۱۵.۱۲. عملیات MO مولکول‌های دو اتمی ناجور هسته.
۹۸.....	۲۵.۱۲. ۱۶.۱۲. عملیات VB مولکول‌های دو اتمی ناجور هسته.
۹۹.....	۲۶.۱۲. ۱۷.۱۲. تقریب الکترون - والانس.
۱۰۰.....	۲۷.۱۲. خلاصه.
۱۰۱.....	۲۸. مسائل و پاسخ تشریحی مسائل.
۱۲۵.....	<b>فصل ۱۴: قضیه‌های مکانیک کوانتمویی مولکولی</b>
۱۲۵.....	۱. ۱۴. چگالی احتمال الکترون.
۱۲۸.....	۲. ۱۴. ممان دو قطبی.

۱۴۰	۳. روش هارتی - فاک برای مولکول ها ..
۱۴۱	عناصر ماتریس فاک ..
۱۴۲	فرم ماتریس معادلات روتان ..
۱۴۳	۴. قضیه ویرال ..
۱۴۴	۵. قضیه ویرال و پیوند شیمیایی ..
۱۴۵	۶. قضیه هلمن - فاینمن ..
۱۴۶	۷. قضیه الکتروستاتیک ..
۱۴۷	خلاصه ..
۱۴۸	مسائل و پاسخ تشریحی مسائل ..
۱۴۹	فصل ۱۵: ساختار الکترونی مولکولی ..
۱۵۰	۱. روش های آغازین (ابتدا به ساکن)، تابعی چگالی، شبه تجربی و مکانیک مولکولی ..
۱۵۱	۲. جمله های الکترونی مولکول های چند اتمی ..
۱۵۲	۳. بررسی SCF MO مولکول های چند اتمی ..
۱۵۳	۴. توابع مبنای ..
۱۵۴	۵. بررسی SCF MO مربوط به $H_2O$ ..
۱۵۵	۶. آنالیز جمعیت و مرتبه های پیوند ..
۱۵۶	مرتبه پیوند ..
۱۵۷	۷. پتانسیل الکتروستاتیک مولکولی، سطوح مولکولی و بارهای اتمی ..
۱۵۸	پتانسیل الکتروستاتیک مولکولی ..
۱۵۹	بارهای اتمی ..
۱۶۰	۸. MO های مستقر ..
۱۶۱	۹. بررسی SCF MO متان، اتان و اتیلن ..
۱۶۲	متان ..
۱۶۳	اتان ..
۱۶۴	اتیلن ..
۱۶۵	۱۰. آرایش هندسی مولکولی ..
۱۶۶	آرایش هندسی تعادلی ..
۱۶۷	سطح انرژی پتانسیل (PES) ..
۱۶۸	بهینه کردن آرایش هندسی ..
۱۶۹	علامت گذاری ..
۱۷۰	روش شبه نیوتن ..
۱۷۱	روش های تندتر شدن - نزول و مزدوج - گرادیان ..
۱۷۲	روش نیوتن ناقص شده ..
۱۷۳	۱۱. جستجو کردن کنفورماسیونی ..
۱۷۴	۱۲. فرکانس های ارتعاشی مولکولی ..
۱۷۵	۱۳. خصوصیات ترمودینامیکی ..
۱۷۶	۱۴. برنامه های شیمی کوانتومی آغازین ..
۱۷۷	۱۵. انجام محاسبات آغازین ..
۱۷۸	ورودی ..
۱۷۹	انواع محاسبات ..
۱۸۰	خروجی ..
۱۸۱	سازنده های مدل اتو ماتیک ..
۱۸۲	۱۶. تسریع محاسبات هارتی - فاک ..
۱۸۳	ارزیابی سریع عناصر ماتریس فاک ..
۱۸۴	۱۷. اثرات حلال ..
۱۸۵	روش SCRF کوانتوم - اوساگر ..
۱۸۶	انرژی گیبس حلال پوشی ..
۱۸۷	روش بسط - چند قطبی ..

۲۶۱	روش PCM
۲۶۴	تعادل شیمیایی در محلول
۲۶۴	خصوصیات مولکولی در محلول
۲۶۵	مسائل و پاسخ تشریحی مسائل
۳۰۷	فصل ۱۶: روش‌های همبستگی - الکترون
۳۰۷	۱. انرژی همبستگی
۳۱۰	۲. برهmekش آرایش
۳۲۲	۳. نظریه اختلال مولر - پلست (MP)
۳۳۰	۴. روش کلاستر جفت شده
۳۳۷	۵. نظریه تابعی - چگالی
۳۳۷	قضیه هوهنبیرگ - کوهن
۳۴۰	قضیه تغیری هوهنبیرگ - کوهن
۳۴۱	روش کوهن - شام (KS)
۳۴۵	تقریب چگالی - مکانی (LDA)
۳۴۷	تابعی‌های $E_c$ و $E_x$
۳۴۸	روش $X\alpha$
۳۴۸	اجام محاسبات تابعی - چگالی کوهن - شام
۳۵۰	تقریب چگالی - اسپین - مکانی (LSDA)
۳۵۱	تابعی‌های گرادیان - تصحیح شده (GGA)
۳۵۲	تابعی متا - GGA
۳۵۳	تابعی‌های هیبرید.
۳۵۴	تابعی‌های هیبرید - دو تابی
۳۵۵	تصحیح‌های پراکندگی
۳۵۶	ارزیابی تابعی‌ها
۳۵۷	مجموعه‌های مینا
۳۵۷	حالات‌های برانگیخته
۳۵۸	گذشته و آینده DFT
۳۶۰	۶. روش‌های مرکب برای محاسبات انرژی
۳۶۲	۷. روش نفوذ کوانتمی مونت کارلو
۳۶۳	۸. برهmekش‌های غیر کوالانتسی
۳۶۶	۹. ثابت‌های پوششی NMR
۳۶۹	۱۰. روش‌های قطعه قطعه شدن
۳۶۹	۱۱. اثرات نسبیتی
۳۷۱	۱۲. بررسی بیوند - والاتس مولکول‌های چند اتمی
۳۷۱	آب
۳۷۴	متان
۳۷۶	مولکول‌های مزدوج
۳۷۷	حالات‌های والانس اتمی.
۳۷۸	وضیت روش VB
۳۷۹	۱۳. روش‌های GVB و VBSCF
۳۸۱	۱۴. واکنش‌های شیمیایی.
۳۸۴	روش‌های IMOMM و ONIOM
۳۸۵	مسائل و پاسخ تشریحی مسائل
۴۱۱	فصل ۱۷: بررسی‌های شبیه تجربی و مکانیک مولکولی مولکول‌ها
۴۱۱	۱. بررسی‌های MO شبیه تجربی مولکول‌های مزدوج مسطح.
۴۱۲	۲. روش MO هوکل.
۴۱۴	بیوتادیان.
۴۱۷	پلی‌ان‌های مزدوج.

۴۱۸.....	بنزن.....
۴۲۲.....	پلی‌ان‌های مزدوج مونو‌سیکلی.....
۴۲۵.....	نتالن.....
۴۲۶.....	هیدروکربن‌های آلترا نات.....
۴۲۶.....	گذارهای الکترونی.....
۴۲۷.....	انرژی غیر مستقر شدن و آروماتیسیته.....
۴۲۹.....	بارها و مرتبه‌های پیوندی $\pi$ – الکترون.....
۴۲۲.....	مولکول‌های مزدوج تاجور اتمی (هترو‌اتم).....
۴۲۲.....	گنجاندن همپوشانی.....
۴۲۳.....	فرموله کردن ماتریس.....
۴۲۳.....	خلاصه.....
۴۲۳.....	۳. روش پاریزر – پار – پوبل.....
۴۲۵.....	۴. روش‌های عمومی شبه تجربی MO و DFT.....
۴۲۶.....	روش هوکل تعیین یافته.....
۴۲۸.....	روش‌ها NDDO، CNDO و INDO.....
۴۲۱.....	روش‌های MNDO، PM <sub>1</sub> ، PM <sub>6</sub> – D <sub>3</sub> H <sub>4</sub> ، PM <sub>6</sub> ، PM <sub>3</sub> ، AM <sub>1</sub> .....
۴۲۸.....	روش SCC-DFTB.....
۴۲۹.....	محاسبات شبه تجربی روی مولکول‌های خیلی بزرگ.....
۴۳۰.....	۵. روش‌های مکانیک مولکولی.....
۴۳۳.....	کشیدگی.....
۴۳۴.....	خمش.....
۴۳۴.....	پیچش.....
۴۳۵.....	خمش خارج از صفحه .....
۴۳۵.....	عبارت‌های مقاطع.....
۴۳۵.....	برهمکنش‌های الکتروستاتیک.....
۴۳۷.....	برهمکنش‌های واندروالسی.....
۴۳۸.....	قطع کردن‌ها.....
۴۳۹.....	پیوند هیدروژنی.....
۴۳۹.....	پیوند‌های مزدوج.....
۴۴۰.....	پارامتری کردن.....
۴۴۱.....	خصوصیات مولکولی.....
۴۴۲.....	گرماهای تشکیل .....
۴۴۴.....	عملکرد.....
۴۴۴.....	برنامه‌ها.....
۴۴۵.....	روش‌های QM/MM.....
۴۴۴.....	۶. بررسی‌های تجربی و شبیه تجربی اثرات حلال.....
۴۴۶.....	روش‌های حلال – صریح در مقابل حلال – پیوستار.....
۴۴۶.....	روش‌های حلال – پیوستار کلاسیکی .....
۴۴۹.....	مدل‌های حلال پیوشتی مکانیکی کوانتومی .....
۴۷۱.....	۷. واکنش‌های شیمیایی .....
۴۷۴.....	۸. ۱. آینده شیمی کوانتومی .....
۴۷۰.....	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- انگرال‌ها .....