

Domácí úkol č. 3

Zadáno: 1.11.2018

Odevzdat do: 22.11.2018

Hückelova approximace pro molekulu benzenu

Hückelova approximace je jednoduchý model pro určení energií molekulových vazebních orbitalů u některých organických molekul, která se často používá pro odhad stability těchto molekul. Je založena na metodě LCAO-MO (tj. na konstrukci molekulových orbitalů pomocí lineární kombinace atomových orbitalů), ovšem s dodatečnými podmínkami na maticové elementy hamiltoniánu v bázi atomových orbitalů a na překryvové integrály těchto orbitalů.

V případě molekuly benzenu (bodová grupa symetrie D_{6h}) stačí pro vyšvělení vazby v této approximaci uvažovat pouze orbitaly p_z na jednotlivých atomech uhlíku (osu z ztotožníme s rotační osou C_6 molekuly benzenu), ostatní orbitaly nejsou pro kvalitativní popis vazby důležité. Máme tedy bázi o šesti orbitalech, o které budeme předpokládat, že pro maticové elementy hamiltoniánu vyjádřeného v této bázi platí

$$H_{ij} = \langle \phi_i | H | \phi_j \rangle = \begin{cases} \alpha & \text{pro } i = j, \\ \beta & \text{pro } i \text{ sousedící s } j, \\ 0 & \text{v ostatních případech (Hückelova approximace)} \end{cases}$$

a pro překryvové integrály

$$S_{ij} = \langle \phi_i | \phi_j \rangle = \begin{cases} 1 & \text{pro } i = j, \\ 0 & \text{pro } i \neq j \text{ (Hückelova approximace).} \end{cases}$$

Zadání úlohy:

1. (až 4 body) Určete rozklad reprezentace, jejíž bázi tvoří šest p_z orbitalů, na irreducibilní reprezentace,
2. (až 6 bodů) Pomocí symetrikačních operátorů odpovídajících irreducibilním reprezentacím zkonstruujte z těchto orbitalů symetricky adaptovanou bázi (dle vlastního uvážení použijte úplné nebo neúplné projekční operátory).
3. (až 6 bodů) Určete vlastní stavy a energie uvedeného approximativního hamiltoniánu a klasifikujte je podle irreducibilních reprezentací grupy D_{6h} .
4. (až 4 body) Pokuste se na základě získaných výsledků odhadnout, zda bude molekula benzenu stabilní, tj. zda je výsledná energie 6 elektronů umístěných do molekulových orbitalů nižší, než kdyby byly umístěny přímo v atomových orbitalech p_z .