

KIMYOVİY BIRİKMALAR TUZİLİŞİ VA XOSSALARINI MATEMATİK MODELLASH

O'ZBEKISTON RESPUBLIKASI OLIY VA O'RTA MAXSUS
TA'LIM VAZIRLIGI

N.Q. Muhamadiyev

KIMYOVIY BIRIKMALAR TUZILISHI VA XOSSALARINI MATEMATIK MODELLASH

O'quv qo'llanma

Cho'lpox nomidagi nashriyot-matbaa ijodiy uyi
Toshkent — 2016

UO'K 54-3:519.6(075.8)

KBK 24.1ya73

M 93

Taqrizchilar:

T. Boboyev — k.f.d., professor (O'zmu);

X. Xushvaqtov — f.-m.f.n., dotsent (SamDU).

N.Q. Muhamadiyev

M 93 Kimyoviy birikmalar tuzilishi va xossalari matematik modellash [matn]. N. Muhamadiyev/ o'quv qo'llanma/ O'zbekiston Respublikasi Oliy va o'rta maxsus ta'lif vazirligi — T.: Cho'lpon nomidagi NMIU, 2016, 264 bet.

ISBN 978-9943-05-888-0

O'quv qo'llanma 5140500 — Kimyo bakalavri ta'lif yo'naliшining o'quv rejasidagi «Kimiyo birikmalar tuzilishi va reaksiон qobiliyatini matematik modellash» fani mutaxassislik kursining va 5A140501— Fizik kimyo ixtisosligi bo'yicha magistraturaning o'quv rejasiga tanlov fani sifatida kiritilgan «Kompyuter kimyosi» fanining o'quv dasturi asosida yozilgan bo'lib, unda kimyoviy birikmalar tuzilishi va reaksiон qobiliyatini matematik modellashning zamonaviy usullari atroficha yoritilgan, laboratoriya ishlari va ularni bajarish tartiblari hamda talabalar bilimini nazorat qilish uchun nazorat savollari va testlar keltirilgan. Kitob ilmiy-tadqiqot institutlarining xodimlari, kimyo fanlari ixtisosligi bo'yicha katta ilmiy xodim — izlanuvchilar uchun ham o'quv qo'llanma vazifasini o'tashi mumkin.

UO'K 54-3:519.6(075.8)

KBK 24.1ya73

ISBN 978-9943-05-888-0

© N.Q. Muhamadiyev, 2016

© Cho'lpon nomidagi NMIU, 2016

SO'Z BOSHI

O'zbekiston Respublikasining «Ta'lif to'g'risida»gi Qonuni, Kadrlar tayyorlash milliy dasturi hamda Vazirlar Mahkamasining 1998 yil 5-yanvardagi «Uzluksiz ta'lif tizimini darsliklar va o'quv adabiyotlari bilan ta'minlashni takomillashtirish to'g'risida»gi 4-sonli qarori ijrosini ta'minlash nuqtai nazaridan O'zbekiston Respublikasi uzluksiz ta'lif tizimi muassasalarini yangi avlod o'quv adabiyotlari bilan ta'minlash, talaba-o'quvchilarini komil inson qilib yetishishiga qaratilgan darsliklar va o'quv adabiyotlarini yaratish bugungi kunning dolzarb vazifasidir. Chunki barkamol avlod tarbiyasini va raqobatbardosh kadrlarni tayyorlashni zamonaviy adabiyotlarsiz tasavvur etish mushkul.

Ma'lumki, universitetlarning 5140500 – Kimyo bakalavri ta'lif yo'naliishing o'quv rejasiga «Kimyoviy birikmalar tuzilishi va xossalari matematik modellash» fani mutaxassislik kursi sifatida va «Kompyuter kimyosi» fani esa 5A140501 – Fizik kimyo ixtisosligi bo'yicha magistraturaning o'quv rejasiga tanlov fani sifatida kiritilgan. Lekin bugungi kunga qadar mazkur fanlardan o'zbek tilida o'quv adabiyotlari yozilgan va chop etilgan emas.

Hisoblash texnikasining rivojlanishi bilan kvant mexanikasining kimyoda qo'llanilish imkoniyatlaridan kelib chiqqan holda shuni qayd etish mumkinki, bugungi kunda kompyuter birlamchi kimyoviy yoki fizikaviy tajribalar o'tkazadigan tadqiqot asbobiga aylandi.

Bugungi kunda «Kompyuter kimyosi» nomini olgan fan sohasi kvant-kimyoviy hisoblashlar bilan chegaralanmasdan to'kis nazariy usullar doirasini, jumladan, modda fizik-kimyoviy xossalari hisoblashning turli noempirik va yarimempirik usullarini, sun'iy intellekt va neyron to'rlari usullarining qo'llanilishini, ma'lumotlar bazasi, kimyoviy jarayonlarning statistik xarakteristikalarini va

dinamikasini qamrab oldi. Qayd etilgan yo'nalishlarning har biri universitet kursining predmeti bo'lishi mumkin. Bu esa universitetlarda ta'lim oladigan kimyogar talabalarda modda xossalari va reaksiyon qobiliyatini oldindan aytish, modda tuzilishi va xossasi orasidagi bog'liqliklarni o'rganish asosida ma'lum xossaga ega bo'lgan kimyoviy birikmalarni sintez qilish yo'llarini ishlab chiqish haqidagi ko'nikmalarni shakllantirishda juda muhimdir.

«Kimyoviy birikmalar tuzilishi va xossalari matematik modellash» fanidan o'quv qo'llanma O'zbekiston Respublikasi Oliy va o'rta maxsus ta'lim vazirligi tomonidan tasdiqlangan dastur asosida yozilgan bo'lib, 5140500 — Kimyo bakalavri ta'lim yo'nalishida ta'lim oladigan talabalarga mo'ljallangan va asosiy e'tibor molekula fazoviy tuzilishini vizuallashtirish; molekula geometrik tuzilishining statistik xarakteristikalari va dinamikasini hisoblashning klassik mexanikaga asoslangan usullari; molekulyar mexanika, molekulyar dinamika, Broun dinamikasi, Monte-Karlo usuli; kvant-kimyoviy hisoblashlarning yarimempirik usullari; kvant-kimyoviy hisoblashlarning noempirik (ab initio) usullari; «Modda tuzilishi — xossa» orasidagi o'zaro bog'liqliklar (QSAR) haqidaga nazariy bilimlar va ChemOffice, HyperChem va GAUSSIAN universal dasturlar majmualarida bajariladigan amaliy mashg'ulotlarga qaratilgan.

I. KIMYOVİY BIRİKMALAR TUZİLİŞİ VA XOSSALARINI MATEMATİK MODELLAŞH FANINING PREDMETİ, VAZİFALARI VA AHAMIYATI

Zamonaviy jamiyatning rivojlanish tezligi doimiy oshib boryapti. Ishlab chiqarishning turli sohalari yanada texnologiyalashib bormoqda, fan yangidan-yangi murakkab vazifalarga duch kelmoqda, ularni yechish nafaqat tajribaviy usullarni takomillashtirishni, balki olingan natijalarini qayta ishlash usullarini ham takomillashtirish va yangilarini ishlab chiqishni talab qilmoqda. Ushbu jarayonlarda informatsion texnologiyalar muhim o'rinni egallamoqda. Ularning qo'llanishi yakuniy natijalarini olishni tezlatish bilan bir qatorda tadqiqotchilarda paydo bo'lgan nazariy va amaliy masalalarni yechishda yangidan-yangi ufqlar ochadi. Kimyo fani ham bundan mustasno emas, unda ham informatsion texnologiya yutuqlaridan keng foydalaniлади.

Molekulyar struktura parametrlari, ularning fizik-kimyoviy xossalari va kimyoviy birikmalarning reaksiyon qobiliyatini matematik usullarni qo'llab hisoblashlarga qiziqish kimyoda atom-molekulyar tushunchalar paydo bo'lishi bilan boshlangan edi. Dalton va boshqa kimyo fanining klassik darg'alarining ishlaridayoq atom-molekulyar ta'lilotni modda xossalarni miqdoriy jihatdan ifodalashga qo'llashga harakatlar qilingan. Moddalar xossalarni tizimli o'rganish XIX asrda Kapp, Bertlo, Tomsenlarning ishlarida boshlangan. XX asrning boshlarida esa kimyoviy tuzilishning klassik nazariyasi asosida Paskal, Teylor, Rossin va boshqa olimlar tamonidan davom etirilgan. Faqat kvant nazariyasining rivojlanishi bilan molekula geometrik tuzilishi va modda xossasini oldindan aytish (bashoratlash) haqiqiy ilmiy asosga ega bo'ldi. Hisoblash texnikasining rivojlanishi esa kvant mexanikasini kimyoda qo'llanish imkoniyatlarini juda ham oshirib yubordi.

Nazariy fizika, amaliy hisoblash matematika va kimyoning birlashтиrilishidan kvant kimyosi deb ataladigan bilim sohasi yuzaga

keldi. Uning asoschisi sifatida R.Malliken nomi qayd etiladi. R.Malliken molekulyar orbitallar nazariyasining asoslarini yaratgan va bu ishlari uchun 1966-yilda Nobel mukofotiga sazovor bo'lgan. O'sha paytda u quyidagi satrlarni yozgan: «Shunday davrlar kefadiki yuzlab, hatto minglab kimyogarlar laboratoriya emas, hisoblash mashinalariga boradi». Qayd etish mumkinki, R.Malliken aytgan davr keldi. Haqiqatda bugungi kunda kompyuter tadqiqotchining asbobiga aylandi. Unda birlamchi kimyoviy yoki fizik tajribalar amalga oshirilmoqda. Bugungi kunga kelib tadqiqotchilar, o'qituvchilar, muhandislar jamoasi shakllandiki, ular uchun kompyuterlarning kimyoda qo'llanilishi asosiy ilmiy soha va ijodiy kuchlarni amaliyatda qo'llashning asosiy sohasi bo'lib qoldi. Kimyoda kompyuter modellashtirishiga to'lig'icha bag'ishlangan ilmiy jurnallar payda bo'ldi. Internet tarmog'ining rivojlanishi bu jarayonlarni yanada tezlatdi, elektron jurnallarning paydo bo'lishiga olib keldi. Elektron jurnallar, masalan [«Kompyuter kimyosi»](http://www.ejtc.wiley.co.uk) jurnalni (www.ejtc.wiley.co.uk) ilmiy maqolalarni chop ettirish muddatini minimal qisqartiradi, ilmiy ma'lumotlar almashinuvini kengaytiradi.

Bugungi kunga kelib [«Kompyuter kimyosi»](http://www.ejtc.wiley.co.uk) nomini olgan fan sohasi kvant-kimyoviy hisoblashlar bilan chegaralanmasdan, u o'zida ko'plab nazariy usullarni qamrab olgan. Jumladan moddalarning fizik-kimyoviy xossalari hisoblashning turli Yariniempirik va noempirik usullari, sun'iy intellekt usullari va neytron turlarining qo'llanilishi, ma'lumotlar bazasi, kimyoviy jarayonlar statistik va dinamik xarakteristikalarini sonli modellashtirish va boshqalar. Qayd etilgan har bir yo'nalishning o'zi alohida universitet kursining predmeti bo'lishi mumkin. Shuning uchun ham kimyo bakalavr yo'nalishi bo'yicha mutaxassislar tayyorlashda «Moddalar xossalari va tuzilishini matematik modellashtirish» fan sifatida o'quv rejadan o'rin oldi. Kimyo ixtisosligi bo'yicha magistrlar tayyorlashda o'quv rejaning ajralmas qismiga aylandi. Oliy ta'limdan keyingi ta'lim – doktorantura tizimida [«Matematik modellashtirish»](http://www.ejtc.wiley.co.uk) fani bo'yicha imtihon topshirish belgilandi.

Mazkur kurs doirasida 26 soat ma'ruza o'qiladi 30 soat laboratoriya ishlari bajariladi, mustaqil ishlar uchun 30 soat vaqt ajratilgan.

Kursni o'rganishda asosiy e'tibor beriladigan mavzular quyida-

- kimyoviy tadqiqotlarda kompyuterlarni qo'llash;
- kuch maydonlari yordamida molekulyar modellashtirish uslublari;
- Kvant kimyosi molekulyar sistemalar tahlilida.
- Kvant-kimyo uslublari yordamida molekulyar strukturalarni ifodalash;
- kimyoviy masalalarning yarimempirik uslublari yordamida yechilishi;
- Ab initio – noemepirk kvant kimyoviy hisob uslublari;
- Ab initio kvant kimyoviy hisob uslublarida masalalar yechish;
- kimyoviy birikmalarning xossalari va elektron tuzilishi;
- kimyo va farmatsevtika tadqiqotlarida QSAR va QSPR tahlil uslublarining ishlatilishi.

Kursni o'rganishdan hosil qilinadigan asosiy ko'nikmalar:

- molekula tuzilishining fazoviy ko'rinishi;
- organik birikmalar fizik-kimyoviy xossalarni ularning kimyoviy tuzilishi asosida bashoratlash va kimyoviy birikmalar ma'lumotlar bazasi tizimlarini boshqarish;
- kvant kimyosi;
- klassik mexanika: molekulyar mexanika, molekulyar dinamika, Broun dinamikasi, Monte-Karlo usullariga asoslangan molekula geometrik tuzilishi, statistik va dinamik xarakteristikalarini hisoblash usullari.

Kursni o'rganishda asosiy e'tibor nafaqat masalaning nazariy moslanishiga qaratilmasdan, balki ularning amaliyotda qo'llanilishiga ham asosiy e'tibor qaratiladi. Ushbu vazifalarni bajarishda kompyuterlarning dasturiy ta'minotlari muhim o'rinni egallaydi.

Ma'lumki, bir tomondan matn va grafiklar bilan ishlash uchun ummmiy dasturiy majmualar (Microsoft Office, ABBYY Fine-Reader, Adobe Reader, WinDjView, Adobe Photoshop, CorelDRAW, ACDSee, Origin va boshqalar) ishlatilsa, boshqa tomondan esa murakkab hisoblashlarni amalga oshirish uchun ishlatiladigan va obyektlar ko'rinishini osonlashtiruvchi ixtisoslashgan dasturlar, hamda moddalar identifikatsiyasini amalga oshirishda

qo'llaniladigan va o'zida turli moddalar parametrlarini o'zida mujassamlashtirgan dasturlar (ChemDraw, Isis/Draw, ChemBioDraw, HyperChem 6.0, Atomic Models v1.0, MOPAC, GAUSSIAN va boshqalar) ishlataladi. Tadqiqotlar uchun mo'ljalangan asbob-uskunalar (YaMR-, IQ-spektrometrler, yorituvchi va skanerlovchi elektron mikroskoplar, xromatograflar, xromato-mass-spektrometrler va boshqalar) bilan ishlashga mo'ljallangan dasturiy ta'minotlar ham ixtisoslashgan dasturlardir.

Elektron-hisoblash texnikasining rivojlanishi turli soha tadqiqotchilariga «qo'lda» hisoblanishi mumkin bo'limgan hisoblashlarni bajarish imkonini berdi. Bu esa tekshiriladigan hodisalarni yanada aniqroq va sifatli tadqiq etishga sharoit yaratdi.

Molekulyar sistemalar tuzilishi va xossalarni hisoblash uchun kvant-kimyoviy nazariyalardan foydalanish yuqori tezlikda ishlovchi hisoblash texnikasini talab etadi. Bunday masalalarni yechishda quvvatli EHM jardan tashqari ushbu maqsadlar uchun qo'llaniladigan dasturiy ta'minot ham muhim o'rinni egallaydi. Hozirgi kunda mavjud bo'lgan dasturiy majmualardan quyidagilarini ajratish mumkin: *GAMESS*, *Gaussian*, *Dalton* va *NWChem dasturiy komplekslari*, *HyperChem*, *ChemOficce*, *PRIRODA*.

1.1. GAMESS dasturi (Programma GAMESS)

General Atomic and Molecular Elektronic Structure System – atom va molekulyar strukturalarni hisoblashga mo'ljallangan umumiy tizim. Bugungi kunda GAMESS dasturining uchta versiyasi mavjud bo'lib, ular AQSH (US), Angliya (UK) va Rossiyada (PC) qo'llab-quvvatlanadi va yangilanib boriladi. GAMESS-PC ning asosiy o'ziga xos ustunligi uning boshqa kvant-kimyoviy dasturlarga nisbatan katta tezlikda ishlashi. Bu esa murakkab molekulalarni tekshirishda juda muhimdir. Lekin bugungi kunda funksiyalari ko'p bo'lgani (lekin sekin ishlovchi) versiya GAMESS-US dir.

GAMESS dasturining ba'zi imkoniyatlari quyida keltirilgan:

1) RHF, UHF, ROHF, GVB va MCSCF yaqinlashuvlarida kelishilgan maydon usulida molekulyar to'lqin funksiyani hisoblash imkoniga ega;

2) Klasterlar va funksional zichlikka bog'liq holda g'alayonlanish nazariyasi (teoriya vozmuheniy), konformatsion o'zaro ta'sirga asoslanib elektron korrelyatsiyasi energiyasini hisobga oladi.

3) MNDO, AMI va PM3 Yarimempirik usullarda hisoblashlarni amalga oshirish imkoniyati mavjud;

4) Analitik gradiyentlarni qo'llab molekula geometriyasini maqbullashtirish, o'tish holatini izlashni avtomatlashtirish imkoniyatiga ega;

5) Tebranish masalalarini yechish – IQ – va kombinatsiyali sochilish spektrlarining valent tebranishlari chastotalarini hisoblash imkoniyatiga ega;

6) Dipol momenti, elektrostatik potensial, elektron va spin zichligi, Malliken va Lyovdin bo'yicha joylashishni analiz qilish kabi molekulyar xossalarni hisoblash imkoniga ega;

7) Erituvchi ta'sirini modellashtirish imkoniga ega.

1.2. GAUSSIAN dasturi (Programma GAUSSIAN)

Hozirgi kunda Gaussian dasturiy majmuasi eng keng tarqalgan kvant-kimyoviy hisoblashlarni amalga oshiruvchi vositalardan badir. Buning asosiy sababi unda ko'plab kvant-kimyoviy uslublarning mujassamligi, yuqori samaraga ega ekanligi va foydalanuvchi interfeysining qulaylidir.

G98 va G03 dasturlar majmuasining asosiy imkoniyatlari:

1) Molekulyar mexanika, yarimempirik yaqinlashuvlar, chegaralangan va chegaralanmagan Xartri-Fok usullarida tekshirilayotgan sistema energiyasi hisoblash va strukturasini maqbullashtirish;

2) Korrelyatsiya energiyasini hisobga olish usullari keng qo'llanilgan – g'alayonlar nazariyasi, bog'langan klasterlar, konfiguratsion o'zaro ta'sirlar, zichlik funksionali o'zaro kelishilgan ko'p konfiguratsiyali usullar uchun analitik gradientlar bilan energiyani hisoblash va strukturani maqbullashtirish imkoniyati mavjud;

3) prof. Morokuma va boshqalar tomonidan rivojlantirilgan **molekulalarni parsionlash uslubiyati** – **ONIOM** hisobiga juda katta bo'lgan molekulyar tizimlarni ham modellashtirish imkoniyati

mayjud. Unga ko'ra molekulyar tizimlar 3 ta sohaga bo'linadi. Ularda hisoblash aniqligining to'liq darajasi qaratildi;

4) RHF, UHF, DFT, RMP2, UMP2 va CASSCF usullari uchun kuch konstantalarini analitik hisoblaydi;

5) Molekula keng ko'lAMDAGI spektrlarini, shu bilan bir qatorda termokimyoviy parametrlar va Yadro magnit rezonansi (YaMR) kimyoviy siljishlarini hisoblash imkoniyati mayjud;

6) Tekshiriladigan tizim xossasiga erituvchi ta'sirini hisobga oladi.

Dalton va NWChem dasturiy komplekslari (Programmni kompleksi Dalton i NWChem). Ushbu dasturiy komplekslar Unix-tizimi uchun (Linux, Mac OS va h.z.) yaxshi funksionallikka ega va erkin tarqatiladi.

Dalton dasturining farq qiladigan tomonlari:

- 1) Dastlabki matn sifatida tarqatiladi;
- 2) 64-bitli protsessorlar va operatsion sistemalar qo'llab-quvvatlaydi;
- 3) Hisoblar yaxshi mashtablanadi, samarali parallelanadi;
- 4) Relyativistik omillar hisoblanadi;
- 5) Molekula xossalari hisoblashda elektron korrelyatsiyaning o'ziga hos tomonlarini bog'langan klasterlar nazariyasi va ko'p determinantli yondashuv yordamida ixtisoslashtiradi.

1.3. HyperChem dasturi (Programma HyperChem)

Dastur o'zida birikmalarning 3D-strukturalarini vizualizatori funksiyasini hamda kvant-kimyoviy hisoblashlarni amalga oshirish imkoniyatlarini o'zida mujassamlashtirgan.

Molekulyar dinamika va Yarimempirik usullar bilan bir qatorda ikkinchi tartibli g'alayonlanish nazariyasi va funksional zichliklar bilan elektron korrelyatsiyasini hisobga olish amalga oshirilgan.

Dasturning yutug'i sifatida unda molekula dastlabki geometriyasini berilishini yengillashtiruvchi molekulyar fragmentlar keng katologining hamda hisoblashlarni bajarish davomida molekula geometriyasinining maqbullashtirilishini nazorat qilish imkoniyating mayjudligini (maqbullashtirishdagi barcha o'zgarishlar display

ekranida to'xtovsiz tasvirlanadi) ko'rsatish mumkin. Lekin undagi qator kamchiliklar mazkur dasturni tadqiqotchining asosiy quroli sifatida foydalanishga tavsiya etish imkon bermaydi. Ular quyidagilar:

1) Kompyuter resurslaridan samarasiz foydalanish, shu bilan bir qatorda ko'p vaqt yo'qotilishiga olib keladigan molekulyar tizimlar geometriyasini maqbullashtirishni tashkil etish;

2) Tanlanadigan bazis to'plamlari va elektron korrelyatsiyasini hisobga oluvchi usullarning chegaralanganligi;

3) Molekulyar tizim dastlabki geometriyasini Z-matritsalar shaklida berilgandagina simmetriyani hisobga olish imkoniyati mavjud. Bu esa molekulyar strukturalarni interfaol tuzish bahosini anchaga kamaytiradi.

1.4. PRIRODA dasturi (Programma PRIRODA)

Ushbu kvant-kimyoviy dastur ko'p sig'imi molekulyar model-lashtirishning original amalga oshirilishiga misoldir. PBE funksional zichlik usuli yordamida uch eksponentsialli bazis to'plami bilan chatishirilgan holda hisoblash vaqt N⁴ o'rniغا N¹ ga tushirilgan. DFT bilan bir qatorda g'alayonlanish va bog'langan klasterlar nazariyalari amalga oshirilgan, Dannning korrelyatsion-kelishilgan va relyativistik tuzatishlarni hisobga oluvchi psevdopotensiali bazislarni hisobga olish imkoniyati mavjud.

Dasturning kamchiligiga foydalaniladigan hisoblash uslu-biyatlarining «qovushmasligi» ni jumladan bazislar to'plamiga diffuz qobiqlar yoki qo'shimcha qutblanish funksiyalarini qo'sha olmaslikni kiritish mumkin.

Shunday dasturiy vositalar komplekslaridan yana biri ChemOffice (CambridgeSoft Corporation firmasining mahsuloti) dir. Ushbu dasturiy majmua bugungi kunda eng ko'p tarqalgan dasturlardan biri bo'lib, quyidagi 4 ta alohida dasturlarni o'z ichiga olgan:

- «Kimyoviy muharrir» CS ChemDraw – an'anaviy kimyoviy formulalar muhartiri vositasi;
- ixtisoslashgan ma'lumotlar bazasi muharriri CS ChemFinder – kimyoviy birikmalar strukturasini yaratish, tahrirlash va ma'lumotlar bazasini boshqarish uchun mo'ljallangan;

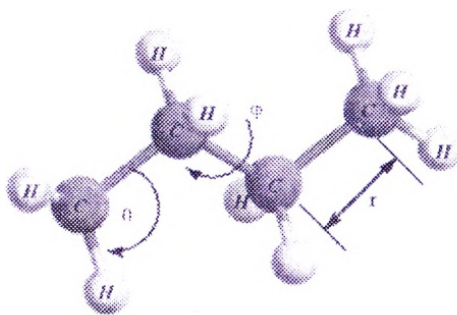
- CS Chem3D dasturi – kimyoviy birikmalar fazoviy modellarini ko'rish, kompyuter modellashtirish va hisoblashlar uchun mo'ljallangan;
- CS Table Editor jadval muharriri – CS ChemD dasturida ishlatiladigan jadval ma'lumotlarini ko'rish va tahrirlash uchun muljallangan.

Nazorat savollari

1. Kimyoviy birikmalarning tuzilishi va xossalari matematik modellash fanining predmeti nimadan iborat?
2. Kimyoviy birikmalarning tuzilishi va xossalari matematik modellash fanining oldida qanday vazifalar turadi?
3. Kimyoviy birikmalarning tuzilishi va xossalari matematik modellash fani qanday ahamiyatga ega?
4. Qanday kvant-kimyoviy dasturlarni bilasiz?
5. GAMESS dasturi yordamida qanday vazifalar bajariladi?
6. Gaussian dasturi yordamida qanday vazifalar bajariladi?
7. HyperChem dasturi boshqa dasturlardan qaysi jihatlari bilan farq qiladi?
8. ChemOficce qanday tashkiliy qismlardan tashkil topgan va ular qanday vazifalarni bajaradi?
9. PRIRODA dasturi yordamida qanday vazifalar bajariladi?

II. MOLEKULYAR MEXANIKA

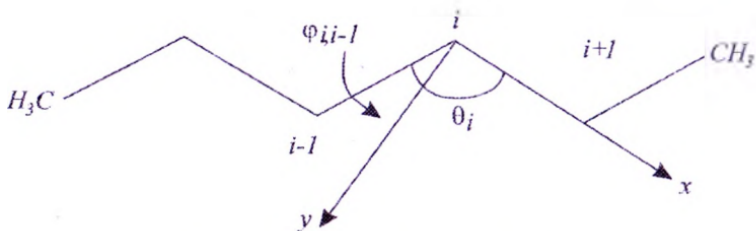
Molekula yoki molekulyar to'plamlar potensial energiyasini hisoblashning asosini atomlar ansamblining additiv sxemasi tashkil etadi. Unga ko'ra potensial energiya (E) atomlar yoki atomlar guruhlar juftlarining o'zaro ta'sirlari energiyalarining yig'indisi sifatida qaratadi. Turli o'zaro ta'sirlar ichida valent bog'langan va valent bog'lanmagan atomlarning o'zaro ta'sirlari ajratiladi. Chunki, valent o'zaro ta'sirlar qaratadigan kimyoviy bog'lanishga yaqin joylashgan atomlar va bog'ning yo'nalganligi hisobga olinadi. Shuning uchun ham ularni ifodalash uchun molekula tashkil etuvchi atomlarning joylashishini umumlashgan koordinatalar deb atahuvchi dekart koordinata sistemasiga (1-rasm) o'tkazish qulaydir. Bunda atomlar orasidagi masofa (r), valent burchagi (θ) va ichki aylanishning qirra burchagi (ϕ) ifodalanadi.



1-rasm. Molekuladagi atomlarning umumlashgan koordinatalari.

Potensial energiyani aniq hisoblashlarda atomlarning dekart koordinatalarini umumlashgan koordinatalar orqali ifodalash lozim. Buning uchun lokal (mahalliy) tizimdagи i – bog' bilan bog'langan atomlarning koordinatalari ifodalanadi (x o'qi i - va $i+1$ – atomning

bog'i yo'nalishida yo'nalgan, y o'qi i , $i-1$, $i+1$ tekisligida yotadi, z o'qi xy tekisligi bilan o'ng koordinatlar tizimini hosil qiladi). Koordinataning lokal tizimi 2-rasmda berilgan:



2-rasm. Koordinataning lokal tizimi.

Umumlashgan koordinatalarga o'tilgandan keyin barcha atomlarning koordinatalarini molekulalar atomlar ining boshlang'ich skeletlarini bir xil tizimda ifodalash uchun ularni matritsali qayta o'tkazish orqali olish mumkin. Agar i -tizimdagи atomlarning koordinatalari x_i bo'ssa, u holda ularni $i-1$ – tizimga o'tkazish qayta o'tkazish orqali amalgalash oshiriladi:

$$x_{i-1} = A_i x_i + B_i \quad (1)$$

Bunda

$$A_i = \begin{pmatrix} -\cos \theta_i & -\sin \theta_i & 0 \\ \sin \theta_i \cos \varphi_{i-1,i} & -\cos \theta_i \cos \varphi_{i-1,i} & -\sin \varphi_{i-1,i} \\ \sin \theta_i \sin \varphi_{i-1,i} & -\cos \theta_i \sin \varphi_{i-1,i} & \cos \varphi_{i-1,i} \end{pmatrix}, \quad B_i = \begin{pmatrix} r_{i-1,i} \\ 0 \\ 0 \end{pmatrix}$$

Molekulaning muvozanatdagи konfiguratsiyasi potensial energiyaning minimal qiymatiga javob beradi. Agar potensial energiya atomlar orasidagi masofa va valent bog' deformatsiyasiga bog'liq bo'lgan darajali tashkil etuvchilarga ajratilsa, noldan farq qiladigan birinchi had kvadratik bo'lishi kerak, ya'ni:

$$E_1 = K_s(r - r_0)_2 + K_B(\theta - \theta_0)^2 \quad (2)$$

bunda K_s va K_B – mos ravishda valent bog'ining cho'zilishi va valent burchagini egilishiga javob beradigan kuch doimiylari;

r_0 – umumlashgan bog'lar orasidagi masofa (bog' uzunligi):

θ_0 — umumlashgan bog' burchagi.

(2)-formula bilan ifodalangan potensial energiya atomlarning valent va deformatsion garmonik tebranishlariga mos keladi. Temperatura ko'tarilishi bilan atomlarning harakati garmonik tebranishga kam o'xshash bo'ladi. Potensial energiyaning atomlar orasidagi masofaga bog'liqligini bog' uzilganga qadar Morze potensiali bilan kerakli aniqlikda ifodalash mumkin. Potensial funksiyani ifodalashning boshqa empirik ko'rinishlari (modellari) ham mavjud. Ular EHM da o'tkaziladigan amaliy hisoblashlarda qo'llanilmaydi, Chunki exsponentani hisoblash darajani hisoblashga qaraganda ko'p vaqt ni talab qiladi.

Shuning uchun ham garmonik yaqinlashuvga qaraganda deformatsiya potensial energiyasini hisoblash aniqligini oshirish uchun potensial funksianing darajali hadlarga bo'lish ko'paytiriladi. Valent bog'ining deformatsiyasi uchun uchinchi va to'rtinchchi darajali hadlari bo'lgan funksiya, valent burchagi uchun esa oltinchi tartibli tuzatishli funksiya ishlataladi:

$$E_S = K_{1S}(r - r_0)^2 + K_{2S}(r - r_0)^3 + K_{3S}(r - r_0)^4 \quad (3)$$

$$E_B = K_{1B}(\theta - \theta_0)^2 + K_{2B}(\theta - \theta_0)^6 \quad (4)$$

Bundan tashqari egilish-cho'zilish tuzatgichi yordamida o'zgaruvchilar o'rtasidagi o'zaro ta'sir, ya'ni molekuladagi valent burchagini o'zgarishi bilan atomlar orasidagi masofaning o'zgarishi hisobga olinadi:

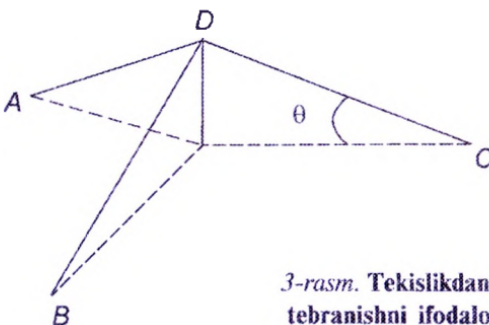
$$E_{SB} = K_{SB}(r - r_0)(\theta - \theta_0) \quad (5)$$

Molekula potensial energiyasining burchak ichki aylanishi φ ga bog'liqligi qaraladigan bog'ga ulangan atomlar o'rtasidagi o'zaro ta'sirlarni hisobga oladi. Bu funksiya davriy bo'lishi mumkinligini hisobga olib, uni Furye qatoriga bo'lingan holda ifodalash mumkin. Amaliyatning ko'rsatishicha Furye qatorining uchta hadi ko'pgina atomlar guruhlarining potensial funksiyalarini aniq ifodalash uchun yetarli:

$$E_\varphi = \frac{V_1}{2}(1 + \cos \varphi) + \frac{V_2}{2}(1 + \cos 2\varphi) + \frac{V_3}{2}(1 + \cos 3\varphi) \quad (6)$$

bunda V_1 , V_2 , V_3 – qaraladigan bog'ga bog'langan atomlarning turiga bog'liq bo'lgan parametrlar.

Agar atom sp^2 gibridlashgan holatda bo'lsa, u holda tekislikdan tashqaridagi tebranish ham hisobga olinadi. Uni markaziy atom D ni ABC atomlar tekisligidan uzoqlashish burchagi θ bilan xarakterlash mumkin (3-rasm):



3-rasm. Tekislikdan tashqaridagi tebranishni ifodalovchi sxema.

Tekislikdan tashqaridagi tebranishni hisobga oluvchi potensial funksiya sifatida deformatsion tebranish uchun berilgan (4) ni (5) tuzatish bilan faqat berilgan gruppaga atomlari tekislikdan tashqaridagi tebranishiga mos keluvchi egilish doimiysini hisobga olgan holda qo'llash mumkin.

Molekulyar assotsiatning umumiyligi potensial energiyasini barcha molekulalardagi barcha atomlar guruhlari valent energiyalari va valentli bo'lmagan o'zaro ta'sirlar ulushlarining yig'indisi sifatida ifodalash mumkin:

$$E = \sum_{\text{bog'lar}} E_S + \sum_{\text{burchak-lar}} E_B + \sum_{\text{burchak-lar}} E_{SB} + \sum_{\substack{\text{girralar} \\ \text{burchaklari}}} E_\varphi + \sum_{\substack{\text{atomlar} \\ \text{juftlari}}} E_{NB} \quad (7)$$

Formuladagi birinchi to'rtta hadlarning yig'indisi valent o'zaro ta'sirdagi barcha atomlar guruhlari bo'yicha, keyingi hadlar esa – valent bog'lanmagan atomlarning barcha juftlari bo'yicha hisoblanadi. Potensial energiya boshqa tomondan ***sterik energiya*** ham deb ataladi. Uning absolyut (mutlaq) qiymati chegaraviy fizik ma'noga ega bo'ladi va kvant kimyosi usullari bilan hisoblangan molekulaning to'liq energiyasi bilan to'g'ridan-to'g'ri solishtirish

mumkin emas. Shu bilan bir qatorda bir molekula turli konformerlarining yoki bir sinfga taalluqli bo'lgan turli tuzilishdagi molekulalarning sterik energiyalarini solishtirishda ma'no bo'ladi.

Valentli bo'Imagan o'zaro ta'sirlarning potensial funksiyalarini ikki guruhga, ya'ni Van-der-Vaals va elektrostatik o'zaro ta'sirlarga ajratish mumkin. Molekulyar mexanikada Van-der-Vaals o'zaro ta'sirning potensial funksiyasi sifatida ko'pincha Lennerd-Djons potensiali ishlatiladi:

$$E_1(r) = -A_1 r^{-6} + B_1 r^{-12}, \quad (8)$$

bunda r – atomlar orasidagi masofa; A_1 va B_1 – berilgan atomlar tipiga bog'liq bo'lgan konstantalar.

Bu potensial ikki parametri. Shuning uchun ham ular barcha ko'rinishdagi valentli bo'Imagan o'zaro ta'sirlarni ifodalaryvermaydi. Ushbu ta'sirlarni yanada aniqroq ifodalashda modifikatsiyalangan uch o'lchamli Bikingem potensialidan («6-exp» potensiali) foydalilanildi:

$$E_2(r) = -A_2 r^{-6} + B_2 \exp(-Cr). \quad (9)$$

Bikingem potensiali ko'pgina holatlarda uchinchi parametrling qo'shilishi hisobiga tajribada olingen natijalar bilan mos kelishiga va qoniqarli natijalar olinishiga qaramasdan amaliy hisoblashlarda «6-12» potensial funksiyasidan (8-tenglamadan) foydalanishni afzal ko'radi, chunki eksponentani hisoblash uchun ko'p mashina vaqtি talab etiladi. Turli ko'rinishdagi valentli bo'Imagan o'zaro ta'sirlar (dispersion, induktsion) turli potensial funksiyalar bilan ifodalanishiga qaramasdan aniq hisoblashlarni o'tkazishda ular o'rtasidagi farq hisobga olinmaydi va barcha turdag'i o'zaro ta'sirlar, shu bilan bir qatorda vodorod bog'i bir xil funksiya bilan, masalan, tajriba natijalaridan yoki kvant-kimyoviy hisoblashlardan aniqlangan parametrlar yordamida (9) tenglama bilan ifodalanadi.

Potensial energiyaning elektrostatik tashkil etuvchisi barcha hisoblashlarda muhim emas, lekin qutbli birikmalar uchun sezilarli ulush berishi mumkin. Zaryadlangan zarrachalar orasidagi o'zaro ta'sir Kulon qonuni bilan ifodalanadi:

$$E_{qq} = \frac{q_1 q_2}{Dr}, \quad (10)$$

bunda q_1 va q_2 – birinchi va ikkinchi zarrachalarning mos ravishdagi zaryadlari; r – zarrachalar orasidagi masosa; D – molekulaning o'zi va erituvchi bilan ta'sirlashishi natijasida elektrik o'zaro ta'sirning kamayishiga bog'liq bo'lgan muhitning samarali dielektrik o'tkazuvchanligi. Atomlardagi zaryadlarni aniqlash masalasi yetarli darajada murakkab. Chunki atom nuqtali zaryadga ega emas va elektron zichlik katta hajmda tarqalgan. Dielektrik konstantani (D) aniqlash ham yanada murakkabdir. Ko'pgina hoillarda dielektrik konstantani (D) aniqlash dielektrik o'tkazuvchanlik qiymatini o'lchash orqali baholanadi, atomlardagi zaryad miqdorini esa kichik molekulalar dipol momentlariga bo'lish yoki noempririk kvantkimyoviy hisoblashlar natijasida aniqlanadi.

Dipollar, ya'ni qutblangan molekulalar orasidagi o'zaro ta'sirlar quyidagi potensial funksiya orqali ifodalanishi mumkin:

$$E_{\mu\mu} = \frac{\mu_1 \mu_2 (\cos \chi - 3 \cos \alpha_1 \cos \alpha_2)}{D_\mu r_{12}^3} \quad (11)$$

bunda μ_1 va μ_2 – birinchi va ikkinchi bog'lanishlarning mos ravishdagi dipol momentlari; r_{12} – bog'larni o'zaro bog'lovchi vektor; χ – bog'lar vektorlari orasidagi burchak; α_1 – r_{12} va μ_1 vektorlar orasidagi burchak; α_2 – r_{12} va μ_2 vektorlar orasidagi burchak; D_μ – samarali dielektrik doimiysi.

Ba'zi hisoblashlarda «zaryad-zaryad» va «dipol-dipol» o'zaro ta'sirdan tashqari «zaryad-dipol» o'zaro ta'sir ham quyidagi potensial funksiya yordamida hisobga olinadi:

$$E_{q\mu} = \frac{q\mu \cos \alpha}{r_{q\mu}^2 \sqrt{D_\mu D_q}}$$

bunda $r_{q\mu}$ – bog' o'rtasidagi q zaryad bilan dipol momenti μ ni bog'lovchi vektor uzunligi; α – bog' dipol momenti vektori bilan bog' o'rtasini zaryadni bog'lovchi vektor orasidagi burchak.

Elektrik o'zaro ta'sirlarga o'xshab bo'linmagan elektron justlaringi (BEJ) o'zaro ta'siri ham hisobga olinadi. Energiyada bu ulush molekula konformatsiyasining barqarorligi turli atomlar

bo'linmagan elektron juftlarining (BEJ) o'zaro itarilishidan buzilgan holatlarda hisobga olinadi. Bu o'zaro ta'sirlarning tabiatini kvant-kimyoviydir va elektronlarning o'zaro, elektronlarning yadro bilan va yadrolarning o'zaro ta'siri bilan bog'liq. Shu bilan bir qatorda bo'linmagan elektron juftlarining o'zaro ta'sirini empirik sxema doirasida elektrostatik potensialni oson modifikatsiyalab, bo'linmagan elektron juftlarning o'zaro ta'siri uchun potensial funksiyani quyidagicha ifodalash mumkin:

$$E_{AP} = \frac{Sq_i q_j}{r_{ij}}, \quad (12)$$

bunda $q_i, q_j = i$ va j atomlar bo'linmagan elektron juftlarining samarali zaryadlari; r_{ij} — ular orasidagi masofa; S — quyidagi ko'rinishdagi tuzatish koeffitsienti.

$$S = \begin{cases} r_{ij} \geq r_m \text{ da } 1 \\ r_{ij} < r_m \text{ da } ar_{ij}^2 + br_{ij} + c \end{cases}, \quad (13)$$

bunda r_m — kritik qiymat; a, b va c — koeffitsientlar, ulardan ikkitasi chegara shartlari asosida hisoblanadi: $r_{ij} = r_m$ da potensial va uning birinchi hosilasi uzilishga ega bo'lmashligi kerak.

Valentli bo'linmagan o'zaro ta'sir rasmiy jihatdan cheksiz masofada qaratadi. Lekin amalda masofa uzayishi bilan u keskin kamayadi va ko'p atomli molekulada valentmas o'zaro ta'sir energiyasiga ulushni faqat yaqin joylashgan atomlar beradi. Shuning uchun ham hisoblashlarni qisqartirish uchun valentli bo'linmagan o'zaro ta'sir energiyasini hisoblashda barcha atomlarni emas, balki faqat tanlangan atomlardan kritik qiymatdan katta bo'linmagan masofada joylashgan atomlarni olish maqsadga muvosiq. Juda ham uzoqda joylashgan atomlarning valentli bo'linmagan o'zaro ta'sir energiyasini nolga teng deb olish mumkin. Ushbu tartibda bajarilgan ishga valentli bo'linmagan o'zaro ta'sir potensialini «kesish» deyiladi va u mingdan ziyod atomlardan tashkil topgan, masalan, polimer sistemalar uchun energiyani hisoblashni sezilarli darajada tezlatishga olib keladi. Valentli bo'linmagan o'zaro ta'sir potensialini «kesish»ni bajarishda ma'lum qiyinchiliklarga duch kelish mumkin. Jumladan, kesish nuqtasida potensial energiya funksiyasi uzilish bo'ladi. Bu

esa energiyani minimallashtirish yoki molekulyar dinamika algoritmda chetga chiqishga olib kelishi mumkin. Ushbu muammoni bartaraf etish uchun potensialni «kesish» «o'zgartiruvchi» deb ataladigan funksiya yordamida bajariladi. Unda energiya funksiyasi qiymatidan kesish nuqtasidagi nol qiymatga asosiy o'tish amalgalashiriladi. Bunday o'tish funksiyalari sifatida amalda polinomlar ishlataladi. «Kesish» ni qo'llanilishiga misol tariqasida dastlabki funksiya (E_{NB}) yordamida hisoblanadigan valentli bo'limgan o'zaro ta'sir funksiyasini (E'_{NB}) ko'rsatish mumkin:

$$E'_{NB} = E_{NB} F_{cat} \quad (14)$$

bunda F_{cat} — «kesish» funksiyasi quyidagicha hisoblanadi:

$$F_{cat} = \begin{cases} r_{ij} < r_{ij}^{on} & da 1 \\ r_{ij}^{on} \leq r_{ij} < r_{ij}^{off} & da \frac{(r_{ij}^{off} - r_{ij})^2 (r_{ij}^{off} + 2r_{ij} + 3r_{ij}^{on})}{(r_{ij}^{off} - r_{ij}^{on})^3} \\ r_{ij} \geq r_{ij}^{off} & da 0 \end{cases} \quad (15)$$

bunda r_{ij}^{on} va r_{ij}^{off} masofaning berilgan qiymatlari.

Ushbu holatda $r_{ij}^{on} \leq r_{ij} \geq r_{ij}^{off}$ oralig'ida «kesish» beshinchchi tartibli polinom yordamida amalgalashiriladi.

Molekulyar sistemalarning potensial energiyasini hisoblashning qarab chiqilgan sxemasi molekulyar mexanikadagi ko'pgina zamonaviy kuch maydonlari uchun umumiy hisoblanadi. Eng ko'p tarqalgan kuch maydoni Elindjer tomonidan ishlab chiqilgan MM2 kuch maydonidir. U Chem3D dasturida asos sifatida ishlataladi. HyperChem dasturida hisoblashlar bir necha kuch maydonlari yordamida amalgalashirilishi mumkin. Ular atroflichcha quyida bayon etilgan. Turli kuch maydonlari prametrlardagi farqlardan tashqari potensial funksiyalar qismlarini hisoblash, hamda molekula uglevodorod qismini bo'laklarga bo'lish (fragmentlash) darajasida ham farq qiladi. Shunga bog'liq holda kuch maydonlari CH_2 — guruhdagi vodorod atomlarini yaqqol hisobga oladigan (All Atom

Force Fields) va CH_2 – guruhni bir atom sifatida qaraydigan (United Atom Force Fields) larga bo‘linadi. Keyingi turdagি kuch maydoni asosan polimerlar va biopolimerlarda qo‘llaniladi. Berilgan sistemalarda o‘lchami katta bo‘lgan molekulalar tekshirilganligi uchun CH_2 – guruhning qo‘pol ifodalanishi mashina vaqtini keskin tejashga olib keladi va natijada o‘rganiladigan sistema o‘lchamini oshirish imkoniyati paydo bo‘ladi.

2.1. Chem3D da molekulyar mexanika va molekulyar dinamika

Molekulyar mexanika va molekulyar dinamikani Chem3D dasturida hisoblash uchun dastur menyusida MM2 bandi bor. Unda esa molekulyar sistema geometriyasini maqbullahishirish uchun **Minimize Energy** va molekulyar dinamika algoritmini ishga tushurish uchun **Molecular Dynamics** buyruqlari bor.

2.1.1. Kuch maydonining potensial funksiyalari

Chem3D dasturida kengaytirilgan va modifikatsiyalangan MM2 kuch maydoni ishlatalgan. Kuch maydoni potensial funksiyalarini modifikatsiyalash asosan Pander ishlaridan foydalanishga asoslangan. Undan tashqari Chem3D dasturi mualliflari og‘ir atomlar uchun yangi parametrlar, noma’lum bo‘lgan atomlar uchun esa parametrlarni baholashning evristik algoritmini qo‘sishgan.

Valent bog‘larning cho‘zilish energiyasi. MM2 kuch maydonida valent bog‘larning cho‘zilish energiyasi garmonik yaqinlashuv qo‘llanilib quyidagi formula yordamida hisoblanadi:

$$E_{str} = 71,94 \sum_{bog‘lar} K_s (r - r_0)^2$$

bunda 71,94 – energiyani kkal/mol da hisoblash uchun sonli koefitsient; K_s – bog‘ning qattiqlik parametri; r_0 – atomlararo muvozanatdagi masofa.

Ushbu parametrlarning qiymatlari Elindjir tomonidan turli atomlar juftlari uchun (C-C, C-N, C-O va boshqalar) tebranish

spektrlari bo'yicha olingan tajriba natijalarini asosida hisoblangan. Agar molekulalarning muvozanat konfiguratsiyalarini topish lozim bo'lsa masala hal etiladigan bo'lsa, u holda garmonik yaqinlashuv o'rinni. Lekin molekulyar-dinamik hisoblashlarda, ayniqsa yuqori temperaturalarda u aniqmas natijalarni beradi. Shuning uchun ham Chem3D dasturda potensial energiyaning uchinchi va to'rtinchi darajali hadlarini hisobga oladigan ifoda ishlataladi, ya'ni:

$$E_{str} = 71,94 \sum_{bog'lar} K_s ((r - r_0)^2 + CS(r - r_0)^3 + QS(r - r_0)^4). \quad (17)$$

Formuladagi CS va QS parametrlar tajriba natijalarida turli atomlar guruhlari uchun hisoblangan bo'lib, ularning qiymatlari Chem3D dasturining parametrlar bazasida berilgan. Noma'lum atomlar guruhlari uchun parametrlar evristik algoritm yordamida topiladi. Foydalanuvchi parametrlarni tahrir qilish imkoniyatiga ega. Tinch turgan holatda hisoblashlar (17) formula bo'yicha ma'lumotlar bazasida saqlanadigan parametrlardan foydalangan holda bajariladi. Agar unga CS va QS parametrlarning qiymatlari nolga teng deb berilsa, u holda hisoblashlar Elindjerning MM2 parametrlashtirishi beradigan natijalarga ekvivalent bo'ladi.

Valent burchaklari deformatsiyasining energiyasi. MM2 parametrlashtirishining haqiqiy variantida valent burchaklari energiyasini hisoblash xuddi bog'larning cho'zilishidagi garmonik yaqinlashuv kabi hisoblanadi:

$$E_{bend} = 0,02191418 \sum_{burchaklar} K_b (\theta - \theta_0)^2, \quad (18)$$

bunda 0,02191418 — energiyani kkal/mol da hisoblash uchun sonli koefitsient; K_b — burchakning qattiqlik parametri; θ_0 — burchakning muvozanatdagi qiymati. Ushbu parametrlarning qiymatlari Elindjer tomonidan C-C-C, C-O-C, C-C-N kabi guruhlar uchun tajriba natijalarini asosida hisoblangan va Chem3D dasturining parametrlar bazasida mayjud. Har qanday uchta atomlar bog' burchaklarining muvozanatdagi qiymati markaziy atomning qaysi boshqa atom bilan bog'langanligiga bog'liq. Uglerod atomi uchun uchta variant mayjud: CH₂, CRH, CR₂. Birinchi yozuv C atomi ikkita vodorod atomlari bilan bog'langanligini bildiradi (masalan, propanda C-C-C bog'i uchun). Ikkinchi yozuv ikkita o'rinnbosardan biri uglevo-

dorod radikali ekanligini ko'rsatadi (izobutandagi C-C-C bog'i). CR2 har ikkala o'rinnbosar ham uglevodorod radikali ekanligini ko'rsatadi (2,2-dimetilpropan). Valent burchaklari uchun uchta parametrlar jadvali bor. Ular asosiy, uch hadli va to'rt hadli jadvallardir.

Yuqori temperaturalar uchun garmonik yaqinlashuvning qoniqarsiz natijalar berishi bog' burchagini qat'iy qiymatga ega bo'limganidir. Chem3D dasturida valent burchagini egilish energiyasidagi aniqlik oltinchi tartibli hadni qo'shish orqali amalgalashirildi:

$$E_{bend} = 0,02191418 \sum_{burchaklar} K_b ((\theta - \theta_0)^2 + SF(\theta - \theta_0)^6). \quad (19)$$

SF ning qiymati tinch holat uchun 0,00000007 ga teng deb qabul qilingan. Agar parametrlar jadvalidagi bu qiymat nolga tenglashtirilsa, u holda hisoblash natijalari Elindjerning MM2 parametrlushi boyicha olingan natjalarga ekvivalent bo'ladi.

Qayrilish-cho'zilish tuzatgichi. Valent burchagi o'zgarganda bog' uzunligining o'zgarishini hisobga oluvchi tuzatgich barcha bog'lar va valent burchaklarining yig'indisi shaklida quyidagi formula bo'yicha hisoblanadi:

$$E_{SB} = \sum_{burchaklar/bog'lar} \frac{1}{2} K_{SB} (r - r_0) (\theta - \theta_0). \quad (20)$$

Turli atomlar birlashmalari uchun K_{SB} parametrlari Chem3D dasturining parametrlar bazasida berilgan.

Yassilikdan tashqaridagi deformatsiyani hisobga oluvchi tuzatgich trigonal yassi struktura (3-rasm) hosil qiluvchi barcha atomlar guruhlarining yig'indisi ko'rinishida quyidagi formula bo'yicha hisoblanadi:

$$E_{OOP} = \sum_{guruhlar} K_B ((\theta - \theta_0)^2 + SF(\theta - \theta_0)^6). \quad (21)$$

Ichki aylanish energiyasi. Ichki aylanish energiyasini hisoblash uchun kosinus bo'yicha Furye qatoriga yoyilgan energiya funksiyaning uch hadini o'z ichiga olgan formula ishlataladi:

$$E_{hor} = \sum_{bog'klar} \left(\frac{V_1}{2} (1 + \cos \varphi) + \frac{V_2}{2} (1 + \cos 2\varphi) + \frac{V_3}{2} (1 + \cos 3\varphi) \right) \quad (22)$$

Bunda V_1 , V_2 , va V_3 parametrlarning qiymatlari har qaysi tipdagi burchaklar uchun (masalan, C-C-C-C, C-O-C-N va boshqalar) Chem3D dasturining parametrlar bazasida mavjud.

Van-der-Vaals o'zaro ta'sir energiyasi. Chem3D dasturida Van-der-Vaals o'zaro ta'sir uchun kuch maydoni funksiyasi sifatida o'zida darajali va eksponensial hadlarni mujassamlashtirgan «6-exp» potensiali qo'llaniladi. Darajali funksiya atomlarning uzoq masofadan tortilishlarni, eksponensial funksiya esa uzoq masofalardagi itarishlarni ifodalaydi:

$$E_{VDW} = \sum_i \sum_j \varepsilon \left(290000 e^{-\frac{12.5}{R}} - 2.25 R^6 \right), \quad (23)$$

bunda $R = \frac{r_i}{R_i + R_j}$, ε – «potensial o'ra» chuqurligini xarakterlovchi parametr; R_i va R_j – Van-der-Vaals radiuslarining qiymatlari, ularning yig'indisi barcha valent bog'lanmagan atomlar juftlari bo'yicha hisoblanadi.

Parametrlar jadvalida har bir atom uchun Van-der-Vaals radiuslarining qiymatlari va har bir atomlar jufti uchun parametrning qiymatlari saqlangan.

Hisoblash vaqtini qisqartirish maqsadida Van-der-Vaals potensiali masofa 10 angstromdan katta bo'lganda beshinchi tartibli polinom yordamida «kesish» yo'li bilan hisoblanadi.

Van-der-Vaals o'zaro ta'sir energiyasini hisoblash dasturi alohida-alohida ikki guruh atomlar (bir-biridan uchta valent bog'lari bilan ajratilgan va bir-biridan to'rt hamda undan ortiq valent bog'lari bilan ajratilgan atomlar gruhi) bo'yicha yig'indini hisoblaydi. Birinchi guruhga 1,4 VDW, ikkinchisiga esa 1,4 VDW mas o'zaro ta'sir deyiladi. Bunday bo'linish 1,4 VDW o'zaro ta'sirni valentli bo'lмаган o'zaro ta'sirga kiritilishi mumkinligi bilan izohlanadi. Chunki valent bog'i va burchagi bilan aniqlanadigan atomlar orasidagi masofa chegaralangan qiymatlarda o'zgarishi mumkin.

Elektrik o'zaro ta'sir energiyasi. Chem3D dasturida elektrik o'zaro ta'sir energiyasi uchta o'zaro ta'sirlar, ya'ni zaryad-zaryad, dipol-dipol va dipol-zaryadlar yig'indilari shaklida hisoblanadi.

Elindjerning MM2 kuch maydoniga dipol-zaryad o'zaro ta'sir kiritilmagan, Chem3D mualliflari esa uni dasturga kiritishgan. Har qaysi turdag'i energiya barcha zaryadlangan atomlar va bog'lar dipol momentlarining yig'indilari shaklida hisoblanadi.

Zaryad-zaryad o'zaro ta'sir energiyasi:

$$E_{qq} = 332,05382 \sum_i \sum_j \frac{q_i q_j}{D_q r_{ij}} \quad (24)$$

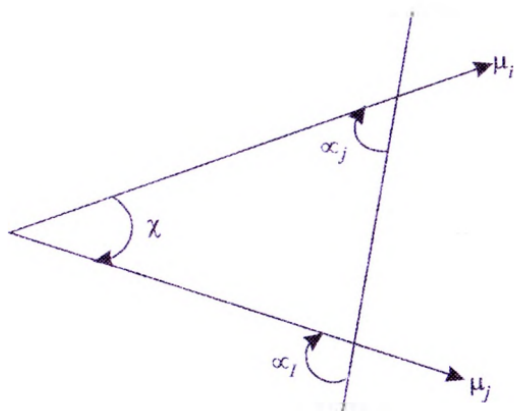
bunda $332,05382$ – energiyani kkal/mol da hisoblash uchun sonli koefitsient; q_i va q_j atomlardagi zaryadlar; D_q – muhitning samarali dielektrik o'tkazuvchanligi.

Dipol-dipol o'zaro ta'sir energiyasi:

$$E_{\mu\mu} = 14,388 \sum_i \sum_j \frac{\mu_i \mu_j}{D_\mu r_{ij}^3} (\cos \chi - 3 \cos \alpha_i \cos \alpha_j) \quad (25)$$

bunda $14,388$ – energiyani kkal/mol da hisoblash uchun sonli koefitsient; qolgan belgilashlar (11) formuladagiga o'xshash. Burchaklarni belgilashlar 4-rasmda keltirilgan sxemada tushuntirilgan.

Dipol-zaryad o'zaro ta'sir energiyasi:



4-rasm. Dipol-dipol o'zaro ta'sir energiyasini hisoblashda burchaklarni belgilash.

$$E_{q\mu} = 69,120 \sum_i \sum_j \frac{q_i \mu_j}{r_{ij}^2 \sqrt{D_q D_\mu}} (\cos \alpha_j) \quad (26)$$

bunda 69,120 – energiyani kkal/mol da hisoblash uchun sonli koefitsient; qolgan belgilashlar (12) formuladagiga o'xshash. Atomlardagi zaryadlar, bog'larning dipol momentlari va dielektrik doimiyлari qiymatlari parametrlarning bazasida saqlanadi.

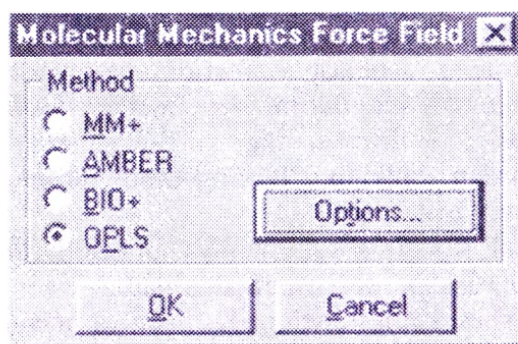
π – bog'lar energiyasi. Tarkibida π – bog'лari bo'lgan molekulyar modellar uchun Chem3D dasturi orbitallar energiyasini Parizer-Parr-Popl (PPP) usulini qo'llab hisoblaydi. Ushbu usul CNDO usulining o'zgini bo'lib, unda barcha valent elektronlari uchun variatsiya masalasini yechish o'rniغا Xartri-Fok usuli faqat π – elektronlar uchun yechiladi, σ – AO lari esa qutblanmagan deb hisoblanadi va yadro tarkibiga kiritiladi. Hisoblashlar natijasida tarkibida π – elektronlar bo'lgan bog'lar tartibi hisoblanadi va bog'lar uzunligi hamda kuch doimiylarining muvozanatdagi parametrlari tuzatiladi.

HyperChem dasturida molekulyar mexanika va molekulyar dinamika usullarida modellashtirishni keskin kengaytiradigan o'ziga xos tomonlari bor bo'lib, ular quyidagilardan iborat:

- kimyoiy birikmalarning turli sinflariga parametrlangan molekulyar mexanika kuch maydonlarining bir necha variantlari mavjud;
- «Aralash hisoblash» imkoniyati mavjud, ya'ni molekulyar modelning bir qism uchun molekulyar mexanika usulida hisoblash amalga oshirilsa, boshqa qismi uchun kvant-kimyoiy usulda hisoblash amalga oshiriladi;
- eritmalarни davriy chegaraviy shartlarni qo'llash bilan modellash imkoniyati mavjud;
- molekulyar dinamika usulida integrallashni o'zgarmas temperaturada va o'zgarmas energiyada bajarish mumkin;
- molekulyar dinamika usulidan tashqari Lanjenovskiy dinamikasi usuli va Monte-Karlo usuli mavjud;
- dinamik modellashtirish natijaлari keyingi statistik qayta ishlashlar uchun qulay bo'lgan holatda saqlanadi.

2.1.2. Molekulyar mexanikaning kuch maydonlari

Hisoblashlar uchun HyperChem dasturida quyidagi kuch maydonlaridan birini tanlash mumkin: MM+, AMBER, BIO+, OPLS. Kuch maydonini tanlash Setup menyuning Molecular Mechanics punkti tanlanganda ochiladigan Molecular Mechanics Force Field formasidan (5-rasm) tanlanadi. Options tugmasi har qaysi kuch maydonining ba'zi umumiy parametrlarini sozlash imkonini beradi: elektrik o'zaro ta'sirlarning hisoblash usuli, Van-der-Vaals potensiallarini kesish radiuslari va boshqalar. Turli kuch maydonlari bir-biridan molekulyar model potensial energiya va potensial funksiyalar parametrlaridagi alohida ulushlarni hisoblash usuli bilan farq qiladi.



5-rasm. HyperChem dasturida molekulyar mexanika kuch maydonini tanlash uchun shaklning ko'rinishi.

MM+. Ushbu kuch maydoni HyperChem dasturida molekulyar mexanika kuch maydonining asosi hisoblanadi. Uning prototipi Chem3D dasturidagi kabi Elindjerning MM2 kuch maydoudir. HyperChem dasturining mualliflari potensial funksiya ko'rinishini aniqlab va yangi atomlar tiplari uchun parametrlarni qo'shib, uni jiddiy modifikatsiyalashdi. Parametrlarning ma'lumotlar bazasi tahrirlash uchun ochiq, Chunki foydalanuvchi parametrlarning qiymatlariga aniqlik kiritishi va ularni ma'lumotlar bazasiga kiritishi mumkin.

Valent burchaklari cho'zilishining potensial energiyasi uchun MM+ da uchinchi darajali hadlargaacha bo'lingan ifodalash ishlataladi:

$$E_{str} = 71,94 \sum_{bog'lar} K_S ((r - r_0)^2 + CS (r - r_0)^3). \quad (27)$$

Bu esa molekula modeli geometriyasini maqbullashtirish uchun yetarli. Faqat amaliyotning ko'rsatishicha yuqori temperaturalarda molekulyar dinamik modellashda uchinchi darajali hadning nogarmoniklik tuzatgichi sifatida qo'llanilishi yetarli emas. Chem3D dasturida valent bog'lanishlar deformatsiyasi energiyasini hisoblash uchun ishlataladigan (7) ifoda molekulyar-dinamik modellashda barqaror natijalarini beradi.

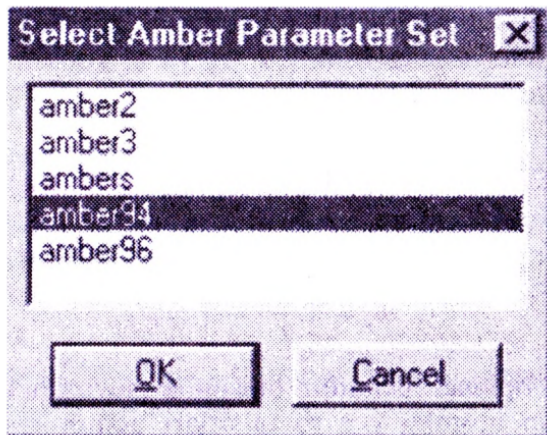
Valent burchaklar deformatsiyasi energiyasini hisoblash Chem3D dasturidagi (19 formula) kabi oltinchi tartibli tuzatish aniqligigacha hisoblaydi. Egilish-qayrilish tuzatgichi va ichki aylanish energiyasini hisoblash usullarida ahamiyatli farq yo'q.

MM+ kuchlanish maydonida elektrostatik o'zaro ta'sirlarni hisoblash uchun (25) formuladagi zaryad-zaryad o'zaro ta'siri hisobga olinmasdan, balki bog'larning dipol momentlariga asoslangan yondoshuv ishlataladi.

Van-der-Vaals o'zaro ta'siri energiyasini hisoblashda Chem3D dasturidagi kabi «6-exp» potensiali ishlataladi.

AMBER. Ushbu kuch maydoni Kaliforniya universiteti profesori Piter Kolman boshchiligidagi guruh tomonidan oqsillar va nuklein kislotalar strukturasi hisoblash uchun ishlab chiqilgan. Uning birinchi versiyasida atomlar guruhlarini birlashtirish prinsipi (-CH₂-guruhi bitta atom deb qaralgan) ishlatalgan, keying versiyalarida esa to'liq atomli modifikatsiya yaratilgan. HyperChem dasturida ushbu kuch maydonining turli modifikatsiyalariga o'tkazish imkoniyati mayjud. Buning uchun Setup menusidan Select Parameter Set bandi tanlanib, Select Amber Parameter Set formasi yordamida AMBER modifikatsiyasi tanlanadi (6-rasm).

Ushbu kuch maydoni makromolekulalarni modellashtirish uchun maxsus yaratilganligi uchun ko'pgina quyi molekulyar organik birikmalar uchun mos holdagi parametrlar bo'limganligi uchun yaroqsiz.



6-rasm. HyperChem dasturidan AMBER kuch maydoni modifikatsiyasini tanlash formasi.

Bog'lanishlar va valent burchaklari diformatsiyasi energiya-larining potensial funksiyalari AMBER maydonida garmonik yaqin-lashuvlar bilan chegaralanadi, ya'ni:

$$E_{str} = \sum_{bog'lanishlar} K_s ((r - r_0)^2). \quad (27)$$

$$E_{bend} = \sum_{burchaklar} K_b (\theta - \theta_0)^2. \quad (28)$$

Potensial funksiyalarning parametrlari *str.txt va *ben.txt tipidagi matn fayllarida bo'ladi va zarurat bo'lgan hollarda foydala-nuvchi ularni tahrirlashi mumkin.

Burchak ichki aylanish va burchak o'zgargandagi bog' uzunligidagi chetlanishga tuzatish uchun potensial funksiyalar MM+ kuch maydonidagi formulalarga o'xshash formulalar bo'yicha hisoblanadi.

AMBER kuch maydonida Van-der-Vaals o'zaro ta'sir uchun «6-12» potensial ishlataladi:

$$E_{VDW} = \sum_{i,j} \left(\frac{A_{ij}}{R_{ij}^{12}} - \frac{B_{ij}}{R_{ij}^6} \right) \quad (30)$$

Bunda yig'indini hisoblash barcha valent bo'limgan bog'lanishlar bo'yicha amalga oshiriladi. A_{ij} va B_{ij} konstantalari quyidagi formulalar yordamida hisoblanadi:

$$A_{ij} = \left(\frac{r_i^*}{2} - \frac{r_j^*}{2} \right)^{12} \sqrt{\epsilon_i \epsilon_j} \quad (31)$$

$$B_{ij} = 2 \left(\frac{r_i^*}{2} - \frac{r_j^*}{2} \right)^6 \sqrt{\epsilon_i \epsilon_j} \quad (32)$$

bunda r_i^* – i tipidagi ikki atom orasining muvozanatdagi masofasi; ϵ – i tipidagi atomlar o'zaro ta'sirlari uchun «potensial o'ra» chuqurligi. Ushbu parametrlarning qiymatlari prametrlarning ma'lumotlar bazalarida *nbd.txt va *npr.txt matn fayllari shaklida saqlanadi. Qoidaga ko'ra 1,4 o'zaro ta'sir uchun 0,5 masshtablovchi omili ishlataladi.

Elektrostatik o'zaro ta'sirlar energiyasini hisoblash uchun faqat zaryad-zaryad tipidagi o'zaro ta'sir hisobga olinadi:

$$E_{qq} = \sum_{i,j} \frac{q_i q_j}{\epsilon R_{ij}} \quad (33)$$

bunda yig'indini hisoblash q_i va q_j zaryadga ega bo'lgan barcha atomlar bo'yicha amalga oshiriladi.

Donor-akseptor o'zaro ta'sir va vodorod bog'lanish energiyasi quyidagi formula bo'yicha hisoblanadi:

$$E_{HBD} = \sum_{i,j} \left(\frac{C_{ij}}{R_{ij}^{12}} - \frac{D_{ij}}{R_{ij}^{10}} \right) \quad (34)$$

C_{ij} , D_{ij} koefitsientlari mos ravishdagi donor-akseptor juftlari uchun *hbd.txt tipidagi parametrlarning ma'lumotlar bazasida mavjud.

Bo'limmagan elektron juftlari bo'lgan atomlar (oltingugurt atomi) uchun ular o'ziga xos parametrlar bilan soxta atomlar sifatida modellashtiriladi.

BIO+. Ushbu kuch maydoni CHARM (Chemistry at Harvard Molecular Mechanics) kuch maydonining rivojlantirilgani bo'lib,

makromolekulalarni modellash uchun yaratilgan. Birlashgan atomlar kuch maydoni bo'lgan CHARM dan farqli ularoq BIO+ to'liq atoinli kuch maydonidir. BIO+ kuch maydonining parametrlari asosan aminokislotalarni modellash uchun yaroqli. Parametr-lashtirish ikkita imkoniyatidan birini Select Parameter Set punkti yordamida tanlash mumkin.

BIO+ kuch maydoni potensial funksiyalarining analitik ko'rimishlari AMBER kuch maydoninikiga o'xshash. Uning o'ziga xos tomonlari shundan iboratki, bo'linmagan elektron juftli atomlarni hisoblamaydi va vodorod bog'iga javob beradigan had yo'q. Bu kamchiliklar dastur mualliflari tomonidan qayd etilgan va keyinchalik ular bartaraf etiladi.

OPLS. Yuqorida qayd etilgan oxirgi ikkita kuch maydonlari kabi OPLS (Optimized Potentials for Liquid Simulations) kuch maydoni ham oqsillar va nuklein kislotalarni modellash uchun ishlab chiqilgan. Uning o'ziga xos tomoni shundan iboratki, valentli bolmagan o'zaro ta'sirlar parametrlari mos holdagi quyi molekulyar birikmalarni Monte-Karlo usulida atroflicha modellash asosida olingan. Agar erituvchi yaqqol berilsa, mazkur kuch maydoni AMBER ga qaraganda yaxshi ishlaydi deb hisoblanadi. Ko'pgina uglerod atomlari uchun birlashgan atonilar modeli qo'llaniladi. BIO+ kuch maydoni kabi OPLS kuch maydonida ham bo'linmagan elektron juftli atomlar va vodorod bog'i hisobga olinmaydi.

Potensial funksiyalarning analitik ko'rinishi AMBER kuch maydoniniki kabi, faqat Van-der-Vaals o'zaro ta'sirlar quyidagi formula bo'yicha hisoblanadi:

$$A_{ij} = 4(\sigma_i \sigma_j)^6 \sqrt{\varepsilon_i \varepsilon_j}, \quad (35)$$

$$B_{ij} = 4(\sigma_i \sigma_j)^3 \sqrt{\varepsilon_i \varepsilon_j}, \quad (36)$$

bunda $\sigma_i = \frac{r_i}{\sqrt[6]{2}}$.

Elektrostatik o'zaro ta'sirlar uchun muhit dielektrik o't-kazuvchanligining masofaga bog'liqligini ifodalovchi topshiriq

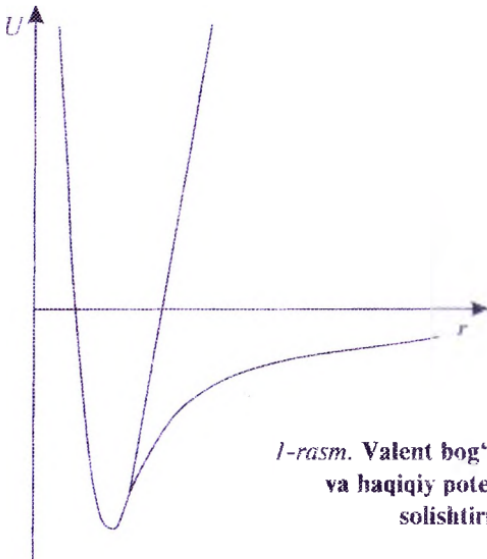
chaklar, U_{qq} — kulon kuchiari, U_{vv} — Van-der-Vaals o'zaro ta'sirlar, U_{hb} — vodorod bog'lanishlar.

Har qaysi tipdagи o'zaro ta'sir uchun o'zining fenomenologik qonuni kiritiladi.

Valent o'zaro ta'sirlar energiyasi va valent burchaklarining tebranish energiyasi parabolik potensiallar (4- va 5-tenglama) bilan ifodalanadi:

$$U_b(r) = \frac{1}{2} \sum_{i=1}^{N_b} K_{b,i}(r_i - r_{o,i})^2, \quad (4)$$

bunda $K_{b,i}$ — valent bog'ining samarali qattiqligi, i — molekuladagi bog' tartibi, N_b — valent bog'lanishlarning to'liq soni, r — bog' uzunligi, $r_{o,i}$ — muvozanatdagi bog' uzunligi.



I-rasm. Valent bog' uchun parabolik va haqiqiy potensiallarning solishtirilishi.

Potensialning parabolik ifodalaniши bog'ni uzmasdan yuqori temperaturalarda hisoblashlarni amalga oshirish imkonini beradi:

$$U_v(\alpha) = \frac{1}{2} \sum_{i=1}^{N_v} K_{v,i}(\alpha_i - \alpha_{o,i})^2, \quad (5)$$

$K_{v,i}$ — valent burchaginiн samarali egiluvchanligi, i — valent burchaginiн tartibi, N_v — valent burchaklarining to'liq soni, α —

valent burchagining qiymati, $\alpha_{\phi,i}$ — valent burchagining muvozanatdagi qiymati.

Valent ta'sirlarni ifodalovchi haqiqiy potensialni parabolikka almasbtirilishi xona temperaturasida valent bog'lanishning temperaturasi past bo'lishi bilan oqlangan (1-rasm). Shu bilan bir vaqtida yuqori temperaturalarda ham model hisoblashlarini amalga oshirish kerak va bunda parabolik potensialning qo'llanilishi valent bog'larini uzilishiga olib kelmaydi.

Qirralar (torsion) burchaklar, yassi guruhlar va psevdoqirrali burchaklar Furge qatoridan tashkil topgan umumiy (6) tenglama bilan beriladi. Barcha holatlarda to'rttadan ziyod bo'limgan hadlarni qoldirish yetarli ekanligi aniqlangan:

$$U_\phi(\alpha) = \frac{1}{2} \sum_{\varphi=1}^F \sum_{i=1}^L K_{\varphi,i} \left[1 + g_{\varphi,i} \cos(n_{\varphi,i} \alpha_\varphi) \right], \quad (6)$$

$K_{\varphi,i}$ — konstanta, φ — qirralar orasidagi burchak raqami, L — garmonika (qat-qat qilib bo'kilgan) raqami, $g_{\varphi,i}$ — qirralar orasidagi burchak potensialiga garmonika qo'shgan ulush ($-1 < g_{\varphi,i} < 1$), $n_{\varphi,i}$ — garmonika takroriyligi. U_i va U_ϕ potensiallari bir-biridan konstantalar bilan farq qiladi.

Zaryadlangan atomlar o'zaro ta'sirining potensial energiyasi elektrostatik potensial bilan xarakterlanadi:

$$U_{qq}(\vec{r}_i, \vec{r}_j) = \sum_{i \neq j} \frac{q_i q_j}{\epsilon r_{i,j}} \quad (7)$$

\vec{r}_i, \vec{r}_j — o'zaro ta'sirlashuvchi atomlarning koordinatalari, q_i, q_j — ularning partsial zaryadlari, ϵ — muhitning dielektrik o'tkazuvchanligi (vakuum uchun $\epsilon = 1$), $r_{ij} = |\vec{r}_i - \vec{r}_j|$.

Valent bog'lari orqali bog'lanmagan atomlar o'rtaSIDAGI o'zaro ta'sirlar Lenard-Djons (8) potensiali yoki vodorod bog' uchun potensial (9) yordamida ifodalanadi:

$$U_{vw}(\vec{r}_i, \vec{r}_j) = \sum_{i \neq j} \left[\frac{A}{r_{i,j}^{12}} - \frac{B}{r_{i,j}^6} \right] \quad (8)$$

$$U_{hb}(\vec{r}_i, \vec{r}_j) = \sum_{i \neq j} \left[\frac{A'}{r_{i,j}^{12}} - \frac{B'}{r_{i,j}^{10}} \right] \quad (9)$$

B va A , A' va B' – mos ravishda potensial o'ra chuqurligi va uning minimumi joylashishini aniqlovchi konstantalar, $r_{i,j} = |\vec{r}_i - \vec{r}_j|$, bunda \vec{r}_i va \vec{r}_j – o'zaro ta'sirlashuvchi atomlarning koordinatalari.

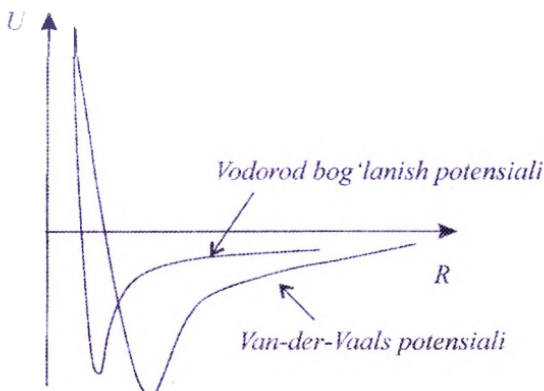
Ushbu formulalarda itarilish $\sim \frac{1}{r_{ij}^{12}}$ had bilan ifodalanadi (approksimirlanadi), 12-darajanining tanlanishi matematik jihatdan qulaylik tug'dirilishi bilan bog'langan.

Vodorod bog'lanishi maxsus tipdag'i bog'lar jumlasiga kirib, H^+ ionining radiusi boshqa ionlarnikiga qaraganda bir tartibga kichikligi bilan ifodalanadi. (8) va (9) formulalarda tortishishni ifodalovchi hadlarda farq bor. (8) formuladagi $\frac{B}{r_{ij}^6}$ had bog'liqlik dispersion dipol-dipol o'zaro ta'siriga mos keladi, (9) formuladagi $\frac{B'}{r_{ij}^{10}}$ had esa fenomenologik mulohazadan kelib chiqqan holda qo'shilgan (2-rasm).

Qator kuch maydonlarining zamonaviy tahririda (masalan, AMBER ning 96 versiyasidan boshlab) (9) formulada vodorod bog'lanish potensiali qo'llanilmaydi, Lennard-Djons potensiallari kombinatsiyalari va yaqin atomlarning kulon ta'sirlari esa samarali hisobga olinadi.

Biomakromolekulalar strukturasi hisoblashda eng ko'p qo'llanildigan kuch maydonlari:

1. **AMBER** (Assisted Model Building with Energy Refinement) oqsillar, nuklein kislotalari va qator sinf molekulalari uchun qo'llaniladi. Materiallar xossalalarini hisoblashga tavsiya etil-maydi.
2. **CHARMm** (Chemistry at Harvard Macromolecular mechanics) unchalik ko'p bo'limgan molekulalardan boshlab solvat-



2-rasm. Vodorod bog'lanishi va Van-der-Vaals ta'sirlari uchun potensiallarni solishtirish.

lashgan biologik makromolekulalargacha bo'lgan turli sistemalar uchun ishlataladi.

3. **CVFF** (Consistent Valence Force Field) kuch maydoni tashkil etuvchilarning nogarmonik va o'zaro ta'sir tashkil etuvchilarini aniqlashda qo'llaniladi. Kuch maydoni peptidlар va oqsillarni hisoblash uchun parametrlashtirilgan.

Molekulyar dinamikaning dasturiy amalga oshirilishida sistema ichki koordinatalari atomlarning dekart koordinatalariga va Yeyring algoritmi yordamida hisoblanadi.

3.1.2. Temperatura va termostatlar

Haqiqiy eksperimentlarda (tajribalarda) bizni qiziqtirayotgan molekulalar eritmada va erituvchi molekulalari bilan faol o'zaro ta'sirda bo'ladi. Sistema temperaturasi tashqi muhit bilan issiqlik almashinishi hisobiga saqlanadi. Molekulalarning tashqi muhit bilan o'zaro ta'sirini batafsil hisobga olish mumkin emas. Tashqi muhit bilan energiya almashinuvini hisobga olish uchun maxsus algoritmlar – **termostatlar** ishlataladi.

Molekulyar dinamikada molekulyar sistemaning temperaturasi kinetik energyaning solishtirma o'rtacha qiymati orqali kiritiladi. Kinetik energyaning solishtirma o'rtacha qiymati uchun ifoda quyidagicha:

$$E = \sum_{n=1}^N m_n v_n^2 / 2N \quad (10)$$

m — atomning molekulyar massasi, v — atomning tezligi, N — atomlarning to'liq soni.

Statistik fizikadan ma'lumki, sistemaning kinetik energiyasi va uning temperaturasi quyidagi nisbat orqali bog'langan:

$$E = \frac{3k_B T}{2}, \quad (11)$$

k_B — Boltzman doimiysi.

(10) va (11) ifodalardan «temperatura» ning lahzadagi (berilgan vaqtdagi) qiymati olinadi:

$$T = \sum_{n=1}^N m_n v_n^2 / (3Nk_B). \quad (12)$$

Keyin vaqt bo'yicha o'rtacha qiymatga o'tkaziladi va molekulyar-dinamik tajribadagi temperaturaning qiymati olinadi:

$$\bar{T} = \frac{1}{3Nk_B \tau} \int_{t_0}^{t_0 + \tau} \sum_{n=1}^N m_n v_n^2 dt. \quad (13)$$

Konfiguratsion fazodagi reprezentativ nuqtalarning skanerlanishini tezlatish uchun hisoblashlar yuqori temperaturalarda amalga oshiriladi.

Termostatlarning qo'llanilishi sistema relaksatsiyasi bosqichida juda muhimdir. Termodinamik muvozanat qaror topgan holatda termostat temperaturasi bilan molekulyar sistemaning temperaturasi mos kelishi kerak. Odatda sistema osti (podsistema) energiyasi termostat energiyasidan ancha kichiq bo'ladi. Bu esa amaldagi muvozanatning shartidir. Odatda molekulyar dinamikani o'rganishda termostat temperaturasi qayd etiladi. Bunda molekulyar sistemaning temperaturasi har xil sabablarga ko'ra o'zgarishi mumkin. Masalan, oxirgi qadamda zarrachani integrallash klassik ta'qilangan sohada qolib ketishi mumkin. Bu esa energiyaning keskin sakrashiga, keyin esa temperaturaning o'zgarishiga olib keladi.

Quyida energiya ko'p uchraydigan termostatlar modellari — to'qnashishlar dinamikasiga asoslangan ***kollizionli termostat*** va

ishorasini o'zgartiruvchi chiziqsiz ishqalanish harakati tenglamasini qo'llaydigan **Berendsen termostati** qaraladi.

3.1.2.1. Kollizionli (to'qnashish) termostat

Termostatning ushbu modelida o'rganiladigan molekulyar sistema bilan o'zaro ta'sirda bo'lgan virtual zarrachalar muhiti kiritiladi. To'qnashishlar egiluvchi sharlar qonuni bo'yicha amalga oshadi. Virtual zarracha massasi va sistemadagi to'qnashishlar chastotasini o'zgartirib, hisob natijalarining tajriba natijalari bilan eng yaxshi mosligiga erishiladi. Odatda vakuumdagи hisoblashlarda virtual zarracha massasi 18 m.a.b., to'qnashishlar chastotasi esa 55–60 ps⁻¹ qiymatlarda beriladi. Ushbu muhit qovushqoqlik xossalari bo'yicha normal sharoitda suvgaga yaqindir.

Termostat temperaturasi virtual zarrachalarning tezlik bo'yicha taqsimlanish funksiyasini aniqlaydi:

$$f(v) = \left(\frac{m}{2\pi kT} \right)^{3/2} v^2 \exp\left(-\frac{mv^2}{2kT}\right) \quad (14)$$

$f(v)$ — virtual zarrachaning tezlik bo'yicha taqsimlanish funksiyasi ehtimoli; $(f(v)dv)$ — virtual zarracha mutlaq tezligining v dan $v+dv$ gacha interval oraliq'ida bo'lish ehtimoli, m — virtual zarracha massasi, k — Boltzman konstantasi, T — termostat temperaturasi.

To'qnashishlar chastotasi Puasson taqsimoti bo'yicha beriladi:

$$p(r) = \left(\frac{\xi t}{r!} \right) e^{-\xi t}, \quad (15)$$

$p(r)$ — berilgan $(0,t)$ vaqt oraliq'ida r marta to'qnashishlar bo'lish ehtimoli, ξ — to'qnashishlar chastotasi.

3.1.2.2. Berendsen termostati

Berendsen algoritmi ishorasi o'zgaradigan ishqalanishga asoslangan. Temperaturaning (T) muvozanatdagи qiymatdan chetlanishi Landau-Teller tenglamasiga ko'ra tuzatiladi:

$$\frac{dT(t)}{dt} = \frac{T_0 - T(t)}{\tau}, \quad (16)$$

$T(t)$ – temperaturaning berilgan vaqtidagi qiymati.

Temperatura qiymatining chetlanishi vaqtga (τ) qarab eksponentsiyal kamayadi. Kinetik energiyaning o'zgarishi har qadamda molekulyar sistemadagi atomlar tezliklarini qaytadan masshtabiash yo'li bilan modellashtiriladi:

$$\lambda = \sqrt{1 + \frac{\Delta t}{\tau_i} \left(\frac{T_0}{T(t - \frac{\Delta t}{2})} - 1 \right)}, \quad (17)$$

λ – tezlikni qayta hisoblash koeffitsienti, τ_i – vaqt doimiysi, 1 ps.

Ma'lumki. Berendsen termostatining unchalik katta bo'limgan sistemalarda va uzun trayektoriyalarda qo'llanilishi erkinlik darajasi bo'yicha energiyaning notekis taqsimlanishi bilan bog'liq bo'lgan fizik jihatdan aniq bo'limgan natijalarga olib keladi.

3.1.3. Trayektoriya uzunligi va ergodiklik

Molekulyar dinamikada trayektoriya uzunligi integrallash qadamining amalga oshirilgan qadamlar soniga ko'paytmasiga tenglashtiriladi. Trayektoriya uzunligini tanlash trayektoriyaning ergodikligi tushunchasi bilan ko'p jihatdan bog'liq. Molekulyar dinamikada odatda trayektoriya bo'ylanmasining o'rtacha qiymati (yoki vaqt bo'yicha o'rtacha qiymati) bilan ish ko'rildi. Amaliyotda esa odatda ansamblar bo'yicha o'rtacha qiymat bilan ish ko'rildi. Sistema statistik xarakteristikalarini bilan molekulyar-dinamik hisoblashlar natijalarini solishtirish uchun trayektoriya juda yaxshi ergodiklik xossalariiga ega bo'lishi kerak. Haqiqatda bu sistema integrallanish vaqtida u konfiguratsion fazoning barcha ahamiyatli sohalarida bir necha marta bo'lishi kerakligini bildiradi.

(18) tenglamani qo'llab, har qaysi energetik to'siqlarni oshib o'tishi uchun zarur bo'lgan vaqtga qaraganda katta bo'lgan vaqtidagi molekula trayektoriyasining minimal uzunligini baholash mumkin:

$$\tau \sim 3^N e^{\frac{U}{kT}} \quad (18)$$

τ — to'siqni oshib o'tish vaqtı, N — molekuladagi tarsion burchaklar sonı, U — energetik to'siq qiymati, k — Bolsman doimiysi, T — temperatura.

3.1.4. Sonli integrallash. Verle usuli

Klassik harakat tenglamalari sistemasını sonli yechishning turli usullari mavjud. Molekulyar dinamikada hisoblash aniqligi va tezligining murosali usuli bo'lgan Verle usuli keng qo'llaniladi. Unga kora atomlarga ta'sir etuvchi kuchlar potensial energiyaning hosilasi sifatida qaraadi:

$$\bar{F}_i = -\bar{\nabla}_i \sum_j u(r_{ij}) \quad (19)$$

Bundan keyin atomlarning yangi koordinatalari hisoblanadi va ularidan teng ta'sir etuvchi kuchlar aniqlanadi:

$$\bar{r}_i(t + \Delta t) = \bar{r}_i(t) + \bar{v}_i(t) \Delta t + \frac{\alpha_i(t)}{2} \Delta t^2, \quad (20)$$

bunda a — tezlanish, $\alpha(t + \Delta t) = \frac{F(t + \Delta t)}{m}$.

Atomning harakat tezligi esa quyidagi formula bilan aniqlanadi:

$$\bar{v}(t + \Delta t) = \bar{v}(t) + \left(\frac{a(t + \Delta t) + a(t)}{2} \right) \Delta t. \quad (21)$$

Integrallash ishlarni bajarishning eng muammoli tomoni integrallash qadamini tanlashdir. Qadam katta tanlansa, integrallash xatosi ahamiyatli bo'lib, beqaror trayektoriyani hosil bo'lishiga olib kelishi mumkin. Qadamni kichik tanlanishi esa hisoblash vaqtini anchaga oshirib yuborishi mumkin. Turli erkinlik darajasi bo'ylab o'zgaradigan harakat tenglamasida vaqt xarakteristikaları bir-biridan keskin farq qiladi. Tez va sekin o'zgaruvchilar bo'yicha aniq hisoblashlarni amalga oshirish uchun ular bo'yicha integrallash qadamlarni tanlash turlicha bo'lishi mumkin. Tez o'zgaruvchi bo'yicha nisbatan katta qadam tanlanishi mumkin. Verle usulida

integrallash qadami bir xil olinadi va $1,0 - 1,5$ fs maqbul qadam hisoblanadi. Bu qiymat har qanday tezlikda harakatlanuvchi molekulyar tebranish davrining o'ndan bir qismini tashkil etadi.

Atomlarning boshlang'ich tezligi tasodifiy sonlarning generatori yordamida Maksvell taqsimotiga mos ravishda berilgan temperaturada tanlanadi.

3.1.5. Natijalarini qayta ishlash. Statistikalar

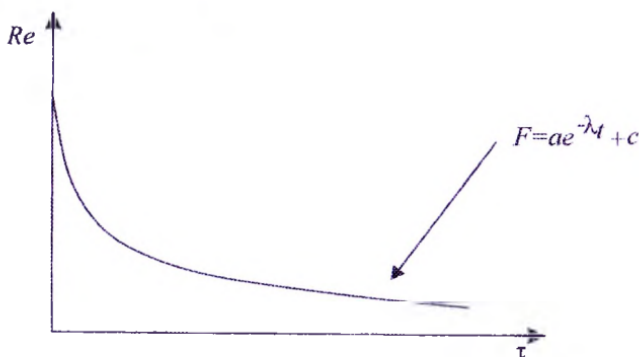
Natijalar analizida ko'pincha bir, ikki va uch tarsion (qirralararo) burchaklar uchun ehtimoliyat zichligining taqsimoti bo'yicha ma'lumotlardan hamda vaqtli avto va krosskorrelyatsiyali funksiyalardan foydalaniлади:

$$p(a_n) = \int_{-\pi}^{\pi} \dots \int_{-\pi}^{\pi} p(a_1, \dots, a_n, \dots, a_N) \prod_{\substack{i=1 \\ i \neq n}}^N da_i. \quad (22)$$

$$F_{xx} = \left\langle e^{i\varphi(t)} e^{-i\varphi(t+\tau)} \right\rangle - \left\langle e^{i\varphi(t)} \right\rangle^2. \quad (23)$$

3-rasmda avtokorrelyatsion funksiya haqiqiy qismining vaqtga bog'liqlik grafigi berilgan.

$$F_{xy} = \left\langle e^{i\varphi(t)} e^{-i\varphi(t+\tau)} e^{iF(t)} e^{-iF(t+\tau)} \right\rangle - \left\langle e^{i\varphi(t)} e^{-i\varphi(t+\tau)} \right\rangle \left\langle e^{-iF(t)} e^{iF(t+\tau)} \right\rangle. \quad (24)$$



3-rasm. Avtokorrelyatsion funksiya haqiqiy qismining vaqtga bog'liqlik grafigi.

Krosskorrelyatsion funksiyaning grafigi turlicha ko'rinishga ega bo'lishi mumkin. Agar krosskorrelyatsion funksiyaning qiymati nolga yaqin bolsa, u holda mos ravishda dinamik o'zgaruvchilar funksiyaga bog'liq emas; agar funksiya qiymati birdan katta bolsa, musbat korrelyatsiya, noldan kichik bolsa manfiy korrelyatsiya kuzatiladi. Burchak o'zgaruvchilari holatida bir burchak soat strelkasi bo'yicha o'zgarsa, boshqasi soat strelkasiga teskaricha o'zgaradi.

3.1.6. Natijalarning solishtirma analizi

Molekulaning dinamik holatidagi o'xshashlik va farqlarning tahlili uchun turli usullar ishlatiladi. Masalan, molekula erkin energiyasi darajasining topologik tuzilishi kartasi, ikki qirrali burchaklarning avto va krosskorrelyatsion funksiyalari o'r甘niladi.

Ushbu obyektlarning dispersion analizi o'tkaziladi. Bunda farqlarni aniqlash uchun Yevklidov o'lchami kiritiladi. Masalan, bir xildagi obyektlarni tanlash va konformatsion erkinlik darajalarini klassifikatsiyasi uchun erkin energiya darajalarining kartalari orasidagi farq ishlatiladi. Ikki o'lchamli kartalar va avtokorrelyatsion funksiyalar farqini aniqlashda ishlatiladigan o'lchamlar quyida keltirilgan:

$$d_{sr} = a^2 \sqrt{\sum i(p_{r,i}(\varphi, \psi) - p_{s,i}(\varphi, \psi))^2}, \quad (25)$$

$$d_{sr} = \sqrt{\frac{\int_0^\tau (fr(t) - fs(t))^2 dt}{\max \int_0^\tau (fi(t)) dt}}, \quad (26)$$

bunda r, s indekslar ikkita turli aminokislotalar qoldiqlariga mos keladi, a – bo'laklash parametri, p – ehtimoliyat zichligi, f – avtokorrelyatsion funksiya haqiqiy qismining qiymati, i indeks bilan avtokorrelyatsion funksiya belgilangan, qaraladigan maydonda integral ostidagi uning qiymati maksimal. Klasterli tarmoqlanishni tuzish uchun minimal masofani tanlash algoritmi qo'llaniladi.

3.1.7. Molekulyar dinamika protokoli

Molekulyar-dinamik tajribani o'tkazishning aniq xarakterlash va olingen natijalarini boshqa mualliflarning natijalari bilan solish-tirish uchun hisoblashni bajarishdagi ma'lum parametrlarni ifodalash yoki molekulyar dinamika protokolini yozish lozim. Molekulyar dinamika protokolida quyidagilarni ko'rsatish zarur:

- potensial maydon;
- trayektoriya uzunligi;
- termostat temperaturasi;
- foydalilaniladigan termostatlar;
- berendsen termostatidagi vaqt doimiysi, τ ;
- virtual zarracha massasi (m) va virtual zarrachalarning atomlar bilan to'qnashishlarining o'rtacha chastotasi (v) (termos-tatdagi to'qnashishlar);
- muhitning dielektrik o'tkazuvchanligi;
- kulon o'zaro ta'sirlar uchun radius kesimi, R_{el} ;
- van-der-Vaals kuchlari uchun radius kesimi, R_{vdW} ;
- sonli integrallash algoritmi;
- boshlang'ich tezliklar va konfiguratsiyalarni aniqlash usuli;
- integrallash qadami;
- trayektoriyani hisoblash bilan parallel holda olib boriladigan statistik ma'lumotlar to'plamidagi qadam;
- trayektoriyali fayldagi ma'lumotlarni yozish qadami.

Aniq vazifaga qarab molekulyar dinamika protokoliga hisoblash usuliga taalluqli bo'lgan boshqa ma'lumotlarni ham kiritish mumkin.

Nazorat savollari

1. Molekulyar dinamikaning qanday usullarini bilasiz?
2. Molekulyar dinamika usulining fizik asosi nimadan iborat?
3. Molekulyar dinamikada temperatura va termostatlar nima uchun kerak?
4. Trayektoriya uzunligi va ergodikligi qanday xarakteristikalarini beradi?
- 4.1. Sonli integrallashning Verle usuli mohiyatini aying.
- 1.5. Nima maqsadda molekulyar dinamikada natijalar statistik qayta ishlanadi?

IV. KVANT KIMYONING YARIMEMPIRIK USULLARI

4.1. Yarimempirik usullarining mohiyati

Noempirik (*ab initio*) usullar kvant kimyoning aniq hisoblash usullari bo'lishiga qaramasdan ularni keng qo'llanilishiga to'siqlik qiladigan bir qator quyidagi muhim kamchiliklar mayjud:

- hisoblashlarning n^4 ga (bunda n – bazis atom orbitallarining soni) oshadigan hisob vaqtiga bog'liq bo'lgan qiyinchiligi, $n=200-250$ tadan superkompyuterlardan foydalanishni talab qilishi ($n=200-250$ kengaytirilgan bazis qo'llanilganda atomlar soni $N = 10-20$ ga mos keladi);
- hozirgi kunga qadar korrelyatsion energiyani to'liq hisobga olish muammosi hal qilingan emas. Chunki ba'zi hollarda korrelyatsion energiya molekula to'liq energiyasiga (E_{tot}) nisbatan kichik bo'lishiga qaramasdan mustahkam kovalent bog' energiyasiga mos keladi. Masalan, HF molekulasi uchun kelishilgan maydon (KM) usulining Hartri-Fok chegarasida (HFCh) hisoblashi quyidagi xarakteristikalarini beradi:

I-jadval

HF molekulasining tajribada olingan va hisoblangan to'liq (E_{tot}) va dissotsiatsiya energiyasi (E_D)

Xarakteristika	Tajriba	KM ni HFChda hisoblash
E_{tot}	-2734,16	-2722,65
E_D	-6,08	-4,11

To'liq energyaning hisoblash xatosi 0,5% dan oshmasligiga qaramasdan kimyoviy ahamiyatli dissotsiatsiya energiyasi (E_D) quyidagi formula bo'yicha hisoblanadi:

$$E_D = E_{tot} - E_{at},$$

bunda E_{at} – molekulani tashkil etuvchi izolyatsiyalangan atomlar energiyasi. Uning nisbiy xatosi 30% dan yuqori bo'ladi va mutlaq xato $1,97 \text{ eV} = 45,5 \text{ kkal/mol}$ ni tashkil etadi. Bu qiymat ko'pgina ikki atomli molekulalardagi kovalent bog' energisi bilan mos keladi:

2-jadval

Tajriba natijalariga ko'ra I va II davr gomoyadroli ikki atomli molekulalarning bog' uzunliklari (R_o) va dissotsiatsiya energiyalari (E_D)

Xarakteristika	H ₂	Li ₂	B ₂	C ₂	N ₂	O ₂	F ₂
$R_o, \text{ \AA}$	0,75	2,67	1,59	1,31	1,10	1,21	1,42
$E_D, \text{ kkal/mol}$	103	25	69	150	225	118	36

Shunday qilib hisoblash aniqligini ko'pi bilan bir tartibga oshirish mumkin.

Yarimempirik usullar yuqorida qayd etilgan muammolarni yechishga qaratilgan va noempirik usullardan qo'yidagi muhim jihatlari bilan farq qiladi:

- yaqinlashuvlar kiritiladi va kiritilgan yaqinlashuvlar yordamida ikki elektronli integrallarning ($\mu\nu|\rho\sigma$) soni qisqaradi;
- ba'zi ikki elektronli integrallar hamda bir elektronli integrallar

$(H_{\mu\nu} = \langle \phi_\mu | \hat{H} | \phi_\nu \rangle)$ va qoplash integrallari ($S_{\mu\nu} = \langle \phi_\mu | \phi_\nu \rangle$) hisoblanmaydi, tajribada olingan natijalarga suyanib baholanadi.

Shuni alohida qayd etish kerakki, Shredingerning molekulyar tenglamasini yechishga yondoshuv nuqtai nazaridan yarimempirik va noempirik usullar bir-biridan farq qilmaydi. Yarimempirik usullar uchun ham noempirik usullar uchun xos bo'lgan umumiy sxema xarakterli. Farq shundan iboratki, yarimempirik usullarda hisoblashning har qaysi bosqichi juda ixchamlashtirilgan.

Ko'rsatilgan farqlar yarimempirik usullarning ustunliklari va kamchiliklarini aniqlaydi. Noempirik usullarga qaraganda ularning asosiy ustunliklari quyidagilardan iborat:

- hisoblash tezligi bir necha tartibga oshadi (3-jadval). Haqiqatan ham noempirik usullarda ikki elektronli integrallarning soni (m) bo'lib, ularni hisoblashga asosiy mashina vaqtি sarf bo'ladi: $m \approx n^4$, bunda n — tanlangan ba'zis hisobga olin-gandagi barcha atomlar AO ning umumiyligi soni. Yarimempirik usullarda umumiyliga holda $m \approx n^4$, bunda n_v — valent AO ning umumiyligi soni, lekin qoidaga ko'ra qo'shimcha yaqinlashuvlar hisobiga yana ham kichik bo'ladi. Natijada tarkibi 100–200 atomlar tashkil topgan katta organik molekulalarni ham hisoblash imkoniyati paydo bo'ladi.
- kimyoiy birikmalarning ba'zi sinflari (asosan organik moddalar) uchun yarimempirik usulda hisoblangan molekula xarakteristikalari noempirik usullardan past emas, ba'zi hollarda yuqori bo'ladi. Chunki yarimempirik usullarda parametrlashtirish aniq moddalarining real xarakteristikalarining tajribada olingan qiymatlari bo'yicha amalga oshiriladi. Bu esa o'z-o'zidan qiymatlarning yuqori aniqlikda aks etishini ta'minlaydi.

3-jadval

Propan molekulasi misolida ikki elektronli integrallar soni va ularni turli yarimempirik va *ab initio* usullarda hisoblashning nisbiy vaqtি

Integrallar va hisoblash vaqtি	Yarimempirik usullar			STO-3G bazisdagи ab initio usuli
	CNDO	INDO, MINDO	MINDO, AM1, PM3	
1-markazli	11	26	173	368
2-markazli	55	55	568	6652
3-, 4-2-markazli	0	0	0	31226
Umumiyligi soni	66	81	741	38226
Nisbiy hisoblash vaqtি*	1	1,2	11	580

*Hisoblash vaqtini baholashda fagat integrallarni hisoblash uchun sarf bo'lgan vaqt hisobga olinadi. Aslida matematik operatsiyalarning murakkablashuvini hisoblashlarni sekintashtiradi.

Yarimempirik usullar chegaralanganligining asosi uning ustunliklari bilan bir ildizga ega. Bunday o‘ziga xoslik barcha kvant kimyoviy hisoblash usullariga xos va «hisoblash aniqligi – hisoblash tezligi» parametrlaridagi maqbul nisbatni tanlay olmaslik bilan bog‘langan. Barcha yarimempirik usullar uchun quyidagi kamchiliklar xos:

- yarimempirik usullarda hisoblashlarning aniqligi kengaytirilgan bazis (bieksponensial yoki undan ham murakkab) *ab initio* usullariga qaraganda ancha past;
- obyektlar atrofi, jumladan ularning fizik xarakteristikalar to‘plami berilgan yarimempirik usullarda qoniqarli aniqlikda o‘rganilishi mumkin bo‘lishiga qaramasdan ularda qo‘llaniladigan parametrlashtirish sxemalari o‘ziga xos chegaralanishga ega. Yarimempirik usullar odatda organik moddalarni hisoblash uchun ishlatiladi. Metallorganik, jumladan kompleks birikmalar ishlatilganda parametrlashtirishning maxsus sxismasi talab etiladi. Quyida berilgan aniq usullarning kamchiliklari qayd etiladi.
- yuqorida qayd etilgan kamchilik hamda yarimempirik usullardagi ko‘plab «nofizik» yaqinlashuvlar xossalardagi anomaliya holati, yangi xossalarni paydo bo‘lishini, ya’ni berilgan qator uchun xos bo‘limgan birikma uchun xarakteristikalarini oldindan aytib va sabablarini tushuntirib bera olmaydi. Boshqacha aytganda yarimempirik usullar amaliyotchi kimyogar uchun yaxshigina ko‘makchi bo‘lib, qiyin bo‘lgan eksperimentlarni o‘tkazmasdan o‘rganiladigan sistemaning xossalarni baholash, nazariyachi kimyogar uchun esa paydo bo‘ladigan yangi xossalarni tushuntirish va oldindan aytish imkoniyati tug‘iladi.

Yuqorida qayd etilganlar ustunlik va kamchiliklardan ko‘rinib turibdiki, yarimempirik usullarning muvaffaqiyati aniq hisoblanishi lozim bo‘lgan obyektlar va xossalalar doirasida ularga qo‘ylgan chegaralar yaqinlashuvlarning o‘ziga xosligi va har qaysi usulning parametrlashtirish sxemasiga bog‘liq. Endi usullarni ularning murakablashuvi qatorida qaraymiz. Bunda biz eng ko‘p ishlatiladigan yarimempirik usullarni qaraymiz. Quyida qaraladigan barcha usullar

ChemOffice va HyperChem hisoblash dasturlariga kiritilgan. Har qaysi usulning amaliyotda qo'llanilishi 4-jadvalda keltirilgan.

4-jadval

Yarimempirik usullarning amaliyotda qo'llanilish imkoniyatlari

Usul	Hisob uchun maqbul obyekt	Ustunliklar	Kamchiliklar
CNDO	Asosiy holatida juftlashgan elektronlari bo'limgan katta molekulalar	Elektronlar taqsimoti, dipol momentlari, molekulalar geometriasi qoniqarli hisoblanadi	Hosil bo'lish issiqligi, ionlanish potensiallari, spinlar zichligi qoniqarsiz baholanadi
INDO	Juftlashmagan shu bilan bir qatorda uyg'ongan holatdagi elektronli katta molekulalar	CNDO usulidagilar + spinlar zichligi	Hosil bo'lish issiqligi, ionlanish potensiallari qoniqarsiz baholanadi
MINDO/3	Karbokationlar, polinitro-birimlar, silanlar	Molekulaning ko'plab standart xarakteristikalari qoniqarli hisoblanadi	Vodorod bog'i qoniqarsiz hisoblanadi, uch markzli bog'ning barqarorligi qayta baholanadi, aromatik birimlar barqarorligi, hamda juftlashmagan elektronlarning itarilishiga to'liq baho berilmaydi. Valent burchaklarining qiyomi 6–8° ga ortiqcha hisoblanadi.
MNDO	Tarkibida fosfor va bor bo'lgan molekulalar	MINDO/3 usulidagi vodorod bog'ini qoniqarsiz hisob-lashidan boshqabarcha kamchiliklar bartaraf qilingan	Tarkibida karbokationlar va polinitro birimlar bo'yicha hisob natijalari MINDO/3 ga qaraganda yomon; vodorod bog'i qoniqarsiz hisoblanadi, uzoq masofadagi atomlar

			orasidagi itarishlar baholanmaydi, uch mar-kazli bog'lar energiyasi baholanmaydi, ichki aylanishlarda to'siq!arni hisoblash natijalarini qoniqarsiz.
AM1, RM3	Turli organik birikmalar, shu bilan bir qatordavodorod bog'la-nishli sistemalar	MNDO usulidagi asosiy kamchiliklarga barham berilgan	Tarkibidasfosfor va bor bo'lgan molekulalarni hisoblash natijalarini MNDO usuliga qaraganda yomon, karbokationlar, polinitro birikmalar MINDO/3 usuliga qaraganda yomon hisoblanadi

4.2. Asosiy yarimempirik usullar va ularning o'ziga xosligi

4.2.1. CNDO usuli

CNDO (Differensial qoplanishlarni e'tiborga olmaslik usuli – Complete Neglecting of Differential Overlap) usuli tarixan birinchi yarimempirik usui bo'lib, unda juda muvaffaqiyatli tanlangan parametrlashtirishning sxemasi va yaqinlashuvlar majmuasi organogen elementlardan (C, H, N, O) tashkil topgan barcha organik birikmlarni hisoblash imkonini beradi. CNDO usulining o'tmishdoshi – oddiy Hyukkel usuli va Parizer-Parr-Popl (PPP) usuli bo'lib, ularda elektronli yaqinlashuvlar ishlataligan va tarkibida sistema bo'lgan molekulalarni tadqiq etish uchun mo'ljallangan. CNDO usuli J. Popl guruhi tomonidan 1965-yilda ishlab chiqilgan va yarimempirik usullarini keng qo'llanilish davri ochilgan va bugungi kunda ham davom etmoqda. Keyingi ishlab chiqilgan barcha usullarda CNDO usulidagi asosiy g'oya saqlanib qoligan va parametrlashtirish

sxemalarini yaxshilash va ba'zi yaqinlashuvlarning bahridan o'tish hisobiga hisoblashlar aniqligi oshirilgan. Shuning uchun ham bugungi kunda amaliyotda juda kam qo'llanilishiga qaramasdan CNDO usuliga atroflicha to'xtalamiz.

CNDO usulining asosiy yaqinlashuvlari

1. Atom orbitallarining chiziqli kombinatsiyasi (AOCHK) – molekulyar orbitallar (MO) yaqinlashuvi.

2. Valentli yaqinlashuv. Molekulyar orbitallarni tuzishda atom orbitallarining faqat valent qavati ishlataladi. Molekulyar orbitallarni to'ldirishda esa atom orbitallaridagi «valent» elektronlari qaraladi. Qolgan elektronlar esa (valentlik namoyon qilmaydigan elektronlar) bog'lanishlarda ishtirok etmaydi va yadro zaryadida akslanadi. *Ab initio* usulidan farqli ularoq barcha integrallarni hisoblashda slayer tipidagi orbitallar bazisi ishlataladi.

3. Nolinchi differensial qoplanishli (NDQ) yaqinlashuv. Bu barcha yarimempirik usullardagi markaziy va eng jiddiy yaqinlashuvdir. Uni qisqacha quyidagicha ifodalash mumkin: har qanday olingan ikkita AO lari umumiy nuqtaga ega emas, ya'ni qoplanmaydi. NDQ dagi matematik yaqinlashuvni quyidagi formula ifodalaydi:

$$\phi^* \mu \phi \nu dV = 0. \quad (1)$$

Ushbu yaqinlashuv tufayli yarimempirik usullarda *ab initio* usulga qaratganda hisoblash tezligi anchaga yuqori bo'ladi. Haqiqatan ham unga ko'ra uch va to'rt markazli ikki elektronli ($\mu\nu|\rho\sigma$), ($\mu\mu|\rho\sigma$) va ($\mu\nu|\rho\rho$) integrallarni hisoblash uchun mashina vaqtining asosiy ulushi sarf bo'ladi. Yarimempirik usullarda esa bu integrallar nolga teng, ular ichida bir va ikki markazli integrallardan nolga teng bo'limganlari ($\mu\mu|vv$) va ($\mu\mu|\mu\mu$) kulon integrallaridir. Bu yerda NDQ yaqinlashuvi fizik ma'noga ega emasligini va qandaydir darajada qoplanish matritsasining diagonal elementlari diagonal bo'limganlariga qaratganda katta qiymatga ega ekanligi orqali asoslanishini qayd etamiz. Ushbu yaqinlashuv qo'llanilishining to'g'riligini yarimempirik usullarda bajariladigan fizik-kimyoiy hisoblashlardagi addetivlik orqali tasdiqlash mumkin.

4. Kulon integrallari ($\mu\mu | vv$) φ_μ va φ_v ($s =$, $p_x =$, $p_y =$ yoki $p_z =$) orbitallarining tabiatiga emas, faqat ularda lokallahgan M va N atomlarning tabiatlariga bog'liq deb olinadi. Chunki kulon integrallari ikki elektron bulutlari o'zaro ta'sirining potensial energiyasiga mos keladi. Bu yaqinlashuv barcha valent orbitallari bo'yicha o'zaro ta'sirlar o'rtacha qilib olinishini bildiradi. To'g'ridan-to'g'ri $\gamma_{MN} = (\mu\mu | vv)$ integrallari hisoblanadi.

Yuqorida ko'rsatilgan yaqinlashuvlar ikki elektronli integrallar soni va hisoblash vaqtini keskin kamaytiradi. Masalan, yuqorida propan molekulasi bilan keltirilgan misolda CNDO usuli 66 ta ikki elektronli integrallarni (11 ta bir markazli va 55 ta ikki markazli, 3-jadval) talab qiladi. Umuman olganda bunday soddalashtirishlar ko'p atomli molekulalar bilan hisoblashlar uchun ham yetarli. Lekin umumiy qoidalarga zid bo'lgan tomoni shundan iboratki, usul aniqligini oshirish uchun qo'shimcha ixchamlashtirishlar qo'shilishi talab qilinadi. Masalaning nozik tomoni shundan iboratki, NDQ yaqinlashuvining ketma-ket qo'llanilishi qoniqarsiz natijalarga olib keladi. Unga ko'ra ko'pgina ikki elektronli integrallardan tashqari bir elektronli rezonans intergallari $H_{\mu\nu}$ va qoplanish matrisasidagi barcha diagonal bo'limgan integrallar $S_{\mu\nu}$ ham nolga teng bo'lishi kerak. Shu bilan bir qatorda aynan qayd etilgan integrallar kimyoviy bog' energiyasiga asosiy hissa qo'shadi. Ularni hisobga olinmasligi molekuladagi nol bo'limgan kuchlar sifatida yadrolararo va elektronlararo itarish hamda elektronlar va yadrolar o'rtasidagi tortishish kuchlari (bir elektronli kulon integrallari $H_{\mu\mu}$ bilan ifodalanadi) qoladi. Molekula aynan shunday qaralsa, u atomlarga ajralishi kerak.

Shuning uchun ham ***bir elektronli rezonans integrallari va qoplanish integrallariga NDQ yaqinlashuvi*** qo'llanilmaydi. Shunday noizechillik asosiy yarimempirik yaqinlashuvning «nofizik»ligini ifodalaydi. Shu bilan bir qatorda ushbu integrallarni ma'lum bazis to'plamlari doirasida oddiy usullar yordamida hisoblash almashigan ikki elektronli intergallarni hisobga olmaslikni oqlamaydi, ular uchun NDQ yaqinlashuvining qo'llanilishi to'g'riligicha qoladi. Mos keladigan parametrlashtirish sxemasining qo'llanilishi orqali bundan chiqishning imkonini topilgan. Buning uchun ko'plab nol

bo'Imagan integrallar to'g'ridan-to'g'ri hisoblanmasdan ularning qiymatlari ma'lumotnomalar jadvallaridan olinadi. Ko'pgina qaraladigan atomlarning jadvallarda berilgan qiymatlari ularning tajribada topilgan parametrlari bilan mos keladi, boshqalari esa shunday tanlanadiki, ularning qiymatlari tajribada olinganlari bilan eng yaxshi mos keladi. Ko'plab molekulalar va ularning xossalari hamda tajribalarda olingan qiymatlar bo'yicha moslashtirilgan yarimempirik parametrlar usulning qaysi sinf moddalari uchun ishlashi, qaysi molekulyar xarakteristikalarini yetarli darajadagi aniqlikdagi hisoblashi bilan aniqlanadi.

CNDO usulida bir elektronli integrallarni hisoblash uchun yetarli darajada yaqinlashuvlar mavjud. Ulardan aniq fizik ma'noga ega bo'lgan va usul parametrlarini tanlash usuli haqida tasavvur beradigan usullardan ba'zilari bilan tanishamiz.

- bir elektronli kulon integrallari ikki qismga ajratiladi:

$$\langle \varphi_\mu | H | \varphi_\mu \rangle = \left\langle \varphi_\mu \left| -\frac{1}{2} \Delta - \frac{Z'_M}{|r - R_M|} \right| \varphi_\mu \right\rangle - \sum_{I \neq M} \left\langle \varphi_\mu \frac{|Z'_I|}{r - R_M} \right| \varphi_\mu \right\rangle \quad (2)$$

undagi birinchi had atom yadrosi M maydonidagi φ_μ orbitalda joylashgan elektron energiyasiga javob beradi, ikkinchisi ushbu elektronning molekuladagi boshqa atomlar bilan o'zaro ta'sirini ifodolaydi. Valent yaqinlashuvga ko'ra hisoblashlarda atomning to'liq zaryadi (Z) ishlatilmaydi, balki atomning barcha valent elektronlari chiqarilgandan keyin qolgan ionning zaryadiga teng bo'lgan atomning qoldiq zaryadi Z' ishlataladi.

Birimchi integralni hisoblash uchun bir elektronli gamiltonianining xususiy funksiyasi deb hisoblanib, Geppert-Mayer va Sklyar yaqinlashuvi φ_μ ishlataladi:

$$\left(-\frac{1}{2} \Delta - \frac{Z'_M}{|r - R_M|} \right) \varphi_\mu = U_\mu \varphi_\mu. \quad (3)$$

U holda barcha birinchi integral quyidagicha ifodalanadi:

$$\left\langle \varphi_\mu \left| -\frac{1}{2} \Delta - \frac{Z'_M}{|r - R_M|} \right| \varphi_\mu \right\rangle = \langle \varphi_\mu | U_\mu | \varphi_\mu \rangle = U_\mu \langle \varphi_\mu | \varphi_\mu \rangle = U_\mu. \quad (4)$$

Bunday holda U_μ ning fizik ma'nosini izolyatsiyalangan M atomdagi φ_μ orbitalda joylashgan elektronning to'liq energiyasini ifodalaydi. Shuning uchun ham bu kattalikni baholash uchun tajriba natijalari ishlataladi. CNDO/1 deb nomlanadigan CNDO usulining dastlabki parametrlashtirish sxemasida

$$U_\mu = -I_\mu, \quad (5)$$

oligan. Bunda I_μ – elektron φ_μ orbitalidan chiqarilgan deb olin-gandagi atomning ionlanish potensiali. 1966-yilda parametrlashtirish sxemasi yaxshilangan CNDO/2 da

$$U_\mu = -\frac{A_\mu + I_\mu}{2}, \quad (6)$$

bunda A_μ elektronga moyillikka mos keladi.

Shuni alohida qayd etish lozimki, (5) va (6) larning nisbati U_μ ning aniq qiymatini bermaydi, faqat parametrlashtirishning aniq sxemasi doirasida u yoki bu darajadagi muvaffaqiyatli yaqinlashtividir.

Integral ikkinchi qismining $H_{\mu\nu}$ interpretatsiyasi nisbatan murakkab bo'lganligi uchun bu yerda atroflicha qaralmaydi.

Bir markazli rezonans integrallarini $H_{\mu\nu}$ hisoblash uchun quyidagi nisbat ishlataladi:

$$\langle \varphi_\mu | \hat{H} | \varphi_\nu \rangle = \beta_{MN} \langle \varphi_\mu | \varphi_\nu \rangle = \beta_{MN} S_{\mu\nu}, \quad (7)$$

bunda

$$\beta_{MN} = \frac{1}{2} (\beta_M + \beta_N), \quad (8)$$

β_M va β_N parametrlari faqat atomlarning tabiatiga bog'liq bo'lib, ularning qiymatlari ikki atomli gomoyadroli molekulalar uchun $H_{\mu\nu}$ va $S_{\mu\nu}$ qiymatlari noem empirik hisoblashlardan olinadi.

Keltirilgan misollar CNDO usulining parametrlari ko'p sonli va har xil ekanligini ko'rsatadi. Ularning qiymatlari, sonlarini maqbul tanlash, hisoblash formulalaridagi o'rmini aniqlash parametrlashtirish sxemasining samarasini aniqlaydi. Shunday tanlash muammosi barcha yarimempirik usullar uchun asosdir.

CNDO usuli boshqa yarimempirik usullardan faqat bitta ustunlikka ega. U ham bo'lsa hisoblashning nisbatan yuqori tezlikdaligidir.

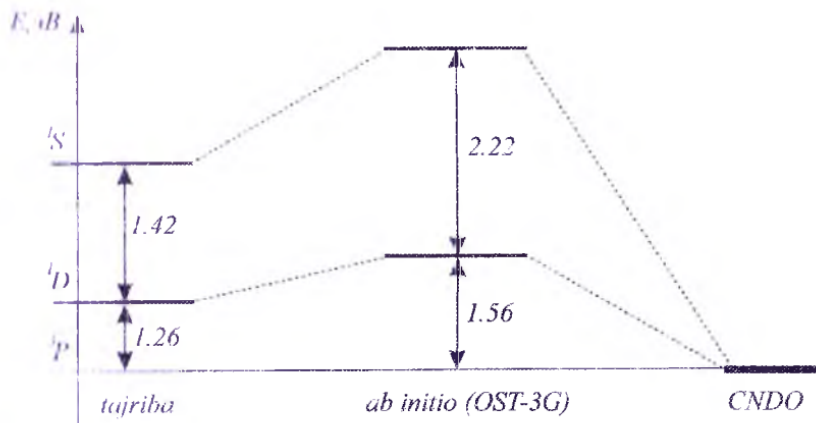
Shuning uchun ham hisoblashlarda limitlovchi omil mashina vaqtida bo'lganligi uchun katta sistemalar (shu bilan bir qatorda biomakromolekulalar) uning qo'llanilishini chegaralagan.

4.2.2. INDO usuli

INDO (Intermediate Neglect of Differential Overlap – Chastichnoe Prenebrejenie Differensialnim Perekrivaniem (ChPDP) – Differensial qoplanishlarni qisman e'tiborga olmaslik DQQE) usuli oxirgi yarimempirik usullardan biri bo'lib, Dj.Popl tomonidan 1967-yilda ishlab chiqilgan.

U CNDO usulidagi kimyoviy reaksiyalarda paydo bo'ladigan o'tish komplekslarining uyg'ongan holatlari uchun xos bo'lgan nol bo'limgan spin momentiga (ya'ni juftlashmagan elektronlari) ega bo'lish bilan bog'liq bo'lgan molekula barcha xarakteristikalarini qoniqarsiz hisoblashdagi kamchiliklarni bartaraf etishga qaratilgan. Misol tariqasida uglerod atomlari to'plamlarining energiyasini hisoblash natijalarini qaraymiz (1-rasm).

1-rasmdan ko'rinib turibdiki, CNDO usuli barcha to'plamlar uchun bir xil energiyani berayapti, bu esa sifat nuqtai nazaridan



1-rasm. Uglerod atomi to'plamlarini Rassel-Saunder sxemasining nolinchu yuqinlashuvda *ab initio* usulining minimal bazisida va CNDO usulida hisoblash haunda tajribada olingan natijalar bilan solishtirish natijalari.

ham noto'g'ri. Bu xatoning sababi usulidagi yaqinlashuvning xatosidir. To'plamlar energiyalari orasidagi farq bir markazli ikki elektronli integrallarning almashinishidan aniqlanadi.

Xususan:

$$E(^1D) - E(^1P) = 2(p_x p_y | p_x p_y), \quad (9)$$

$$E(^1S) - E(^1D) = 3(p_x p_y | p_x p_y). \quad (10)$$

Bunday integrallar CNDO usulidagi yaqinlashuvda nolga teng deb olinadi, shuning uchun ham to'plamlar energiyalari orasidagi farq ham mavjud bo'lmaydi.

Buni bartaraf etish uchun INDO usulida CNDO usulida qo'llanilgan ba'zi yaqinlashuvlar ishlatsilmagan, ya'ni barcha bir markazli ikki atomli integrallar ($\mu\nu|\mu\nu$) hisobga olingan va ularning qiymatlari usul parametrlarining ro'yxtigiga kiritilgan. Ular tajribada olingan atomlarning spektrlaridan topiladi, (9) va (10) nisbatlar qo'llanilib, atomlar to'plamlari orasidagi energiya farqi aniqlanadi (har qaysi energiyaning qiymatiga atom spektridagi ma'lum spektr javob beradi). Natijada INDO usuli CNDO usuliga qaraganda qator ustunliklarga ega bo'ladi (ilovaga qarang), lekin differensial qoplanishni hisobga olmaslikni qo'llashdagi tartibsizlik (noketma-ketlik) oshadi.

4.2.3. MINDO usuli

60-yillarning oxirlaridan boshlab hozirgi kunga qadar Yarimempirik usullarning rivojlanishiga professor M. Dyuar asos solgan guruh juda katta hissa qo'shdi. Dyuar sharofati bilan yaratilgan MINDO usullari tadqiqotchilarining guruhi Yarimempirik usullarni har xil sinfdagi organik birikmalarning turlicha xossalalarini o'rGANISHGA yaroqli bo'lgan universal quroliga aylantirdi. Ushbu guruh usullari nomining o'ziyoq uning MINDO usulining modifikatsiyasi ekanligini ko'rsatadi.

MINDO usullarida ososiy yaqinlashuvlarga jiddiy o'zgarishlar kiritilgan, lekin parametrlashtirish sxemasi sezilarli modifikatsiyalangan.

MINDO usullarida parametrlashtirish sxemasining asosiy o'ziga xosligi.

1. Kulon integrallari to'g'ridan-to'g'ri hisoblanmaydi, Ono-Klopman formulasi bo'yicha baholanadi:

$$\gamma_{MN} = \frac{1}{\sqrt{R_{MN}^2 + 0,25 \left(\frac{1}{\gamma_{MM}} + \frac{1}{\gamma_{NN}} \right)^2}}, \quad (11)$$

unda R_{MN} atomlar o'rtaqidagi masofa, γ_{MM} va γ_{NN} – parametrlar.

2. Bir elektronli rezonans integrallari quyidagi formula bo'yicha hisoblanadi:

$$H_{\mu\nu} = S_{\mu\nu} (I_\mu - I_\nu) \beta_{MN}, \quad (12)$$

bunda β_{MN} – parametr.

3. Atomlar qoldiqlarining itarish energiyalari quyidagi formula bo'yicha hisoblanadi:

$$E_{rep} = \sum_{i < j} Z'_i Z'_j + \left[\gamma_{ij} + \left(\frac{1}{R_{ij}} - \gamma_{ij} \right) e^{\alpha_{ij} R_{ij}} \right], \quad (13)$$

CNDO va INDO usullaridagi kabi nuqtali zaryadlar uchun Kulon qonuni bo'yicha emas:

$$E_{rep} = \sum_{i < j} \frac{Z'_i Z'_j}{R_{ij}}, \quad (14)$$

hisobga olinib, atomlar o'rtaqidagi masofa R_{MN} juda katta bo'lganda qoldiq atomlarning o'zaro itarishlari quyidagi bog'liqlik orqali aniq aparovsimirланади:

$$E_{rep} = \sum_{i < j} Z'_i Z'_j \gamma_{ij}, \quad (15)$$

undagi kulon integrali $\gamma_{ij} Z'_i Z'_j$ va $Z'_i Z'_j$ qoldiq zaryadlarga ega bo'lgan ikki elektron bulutlarining itarilish energiyasiga javob beradi. $R_{ij} \rightarrow 0$ da (13) tenglama (14) ga, $R_{ij} \rightarrow \infty$ da esa (15) ga aylanishini ko'rish qiyin emas. Shunday qilib, atomlarning o'zaro tasirlashish tipiga bog'liq bo'lgan γ_{ij} parametrlar to'plami paydo bo'ladi.

«ostinovskaya model № 1» — ostina modeli № 1) usulini taklif etishdi. Usul M.Dyuar guruhi ishlaydigan universitet joylashgan Ostin shahri (Texas shtati, AQSH) sharafiga uning nomi bilan nomlangan.

MNDO usuliga qaraganda bu usulda atomlar o'rtasidagi ba'zi uzoq ta'sirlarni baholashga, xususan, molekuladagi (ilova) ichki aylanish to'siqlarini baholashga barham berilgan. Natijada MNDO usulidagi asosiy kamchilik yo'qotilgan va vodorod bog'ni hisoblash imkoniyati tug'ilgan. Vodorod bog'ini hisoblashning ilgarigi usullarida maxsus modifikatsiyalashlar amalga oshirilgan.

Yarimempirik usullarni qarab chiqish davomida shuni qayd etish kerakki, bu usullardagi nolinchi differensial qoplanish yaqinlashuv sxemalari ularni yanada takomillashtirishdagi imkoniyatlarini yo'qotgan deb aytish mumkin. RM3 (Parameter Model 3 — «parametricheskaya model № 3» — parametrli model № 3) — nomidan ham kelib chiqib, usulning oxirgi modifikatsiyasi, AM1 usuli parametrлari to'plamining ixchamlashtirilishidir va AM1 usulining yutuq va kamchiliklariga ega.

Yarimempirik usullarning kelajakdagи hisoblash texnikasining rivojlanishi bilan parallel holda ab initio usullariga tomon astasekinlik bilan yaqinlashishi bo'yicha ketadi.

4.3. Molekulyar xarakteristikalarini hisoblash

Yuqorida qarab chiqilgan usullar ko'plab molekulyar xarakteristikalarini hisoblash imkonini beradi. Ularning ba'zilari ilovada keltirilgan. Ushbu bo'limda ba'zi eng muhim o'r ganiladigan xarakteristikalarga, birinchi navbatda esa ularning fizik ma'nolariga to'xtalamiz.

Bu xarakteristikalarini aniq kimyoviy masalani hal etishda qo'llanilishi bo'yicha misollar keyingi qismda beriladi. *Agar bir necha molekulalarning xossalalarini solishtirma analizni amalga oshirmoqchi bo'lsangiz, barcha molekulalarni aynan bir xil yarimempirik usul yordamida hisoblash lozimligini yodda tuting!*

4.3.1. Molekulalar energiyasi

Har qanday yarimempirik usul molekulaning bir nechta energetik xarakteristikasini hisoblash imkonini beradi:

- 1) Molekuladagi barcha elektronlarga mos keladigan elektron energiyasi (E_{el}).
- 2) Atom qoldiqlarining itarish energiyasi (E_{rep}).
- 3) Molekularning to'liq energiyasi ($E_{tot} = E_{el} + E_{rep}$).
- 4) Normal sharoitda hosil bo'lish entalpiyasi (ΔH_f^0) quyidagi formula bo'yicha hisoblanadi:

$$\Delta H_f^0 = \sum_I \Delta H_f^0(I) + \left(E_{tot} - \sum_I E(I) \right), \quad (17)$$

bunda $\Delta H_f^0(I)$ va $E(I)$ lar mos ravishda I-atomning standart hosil bo'lish issiqligi va to'liq energiyasi (jadval ma'lumotlari). Qavslar ichidagi ifodaga *bog'lovchi energiya* deyiladi. (17) formula entalpiyaning tebranish tashkil etuvchisini (shu bilan bir qatorda nolinchi tebranish energiyasini – E_{vv}) hisobga olmaydi.

Qat'iy holda olganda ideal gaz holidagi 1 mol moddaning entalpiyasi T temperaturada quyidagi tashkil etuvchilarni o'z ichiga oladi:

$$H(T) = E_{tot} + E_{vv} + RT^2 \frac{d\ln Q}{dT} + RT, \quad (18)$$

bunda Q – taqsimlanishning molekulyar funksiyasi. Reaksiya ΔH ni hisoblashlarda reaksiya davomida Q o'zgarmaydi deb olinib, (18) ifodadagi uchinchi had qisqartiriladi.

Bu kamchilik usulni parametrlashtirish bilan qisman qoplanadi.

4.3.2. Molekula geometriyasi

Molekulaning geometrik parametrlari bog' uzunligi, valent va qirralar (torsion) orasidagi burchaklarni o'z ichiga oladi. AM1 usulida bog' uzunligini hisoblashning xatosi o'rtacha 0,01 Å ni tashkil etadi, valent burchaklari bir necha gradus aniqlikkacha hi-

soblanadi. Bu qiymatlar natijalarni tajribalarda olingandagi xatolar tartibida (chegarasida).

Amaliyotda ko'p hollarda molekulalar geometrik parametrlari bilan ular energiyalari orasidagi bog'liqlikni topish talab qilinadi. Masalan, alkanlarda ichki aylanish to'siqlarini hisoblash va maqbul konformatsiyani topishda $E_{\text{tot}} = f(\mu_{\text{CCX}})$ bog'liqligini topish talab etiladi (bunda $\phi_{\text{CCX}} = \text{S-C}$ bog'ini atrofida aylanish natijasida hosil bo'lgan qirralar orasidagi (torsion) burchak). Murakkab holatlarda funksional bog'liqlik bir necha bir-biriga bog'liq bo'limgan o'zgaruvchilarni (N atomdan tashkil topgan molekula uchun $3N-6$ gacha).

Bunday holda sirt potensial energiyasini hisoblash (SPE) haqida gap ketadi. SPE ni hisoblash kompyuter kimyoning asosiy masalalaridan biri. Chunki uning yordamida molekulaning kimiyoiy va dinamik xossalari haqida muhim xulosalarga kelish mumkin, kimiyoiy reaksiya mexanizmini o'rGANISH mumkin. Xususan SPE reaksiyaning koordinatasi bo'yicha o'zgarishidan o'tish holatining asosiy termodinamik xarakteristikalarini ($\Delta H^\ddagger, \Delta G^\ddagger, \Delta S^\ddagger$) topish mumkin.

4.3.3. Molekulyar orbital energiyasi va shakli

Yarimempirik usullarda molekulyar orbital (MO) energiyasi ab initio usullari kabi bir elektronli Fok operatorlarining xususiy qiymatlaridan to'g'ridan-to'g'ri olinadi. Bunda MO yuqori bandligi (MOYUB) va quyi erkinligi (MOQE) juda katta qiziqish uyg'otadi. Chunki molekulaning ko'pgina xossalari ushbu orbitallarning ko'rinishiga bog'liq bo'ladi. Masalan Kupmens teoremasini qo'llab, MOYUB va MOQE energiyalari qiymatlaridan birinchi ionlanish potensialini ($I_M = E_{\text{MOYUB}}$), elektronga moyillik ($A_M = -E_{\text{MOQE}}$) va molekula uchun uning donor-akseptor va oksidlanish-qaytarilish xossalarni ifodalovchi energetik tirqish ($E_{\text{MOQE}} - E_{\text{MOYUB}}$) baho-lanadi.

MO lar formasining ko'rsatilgan chegaralari organik reaksiyalarning mexanizmlari haqida xulosa qilishga olib keladi. Chunki

elektrofil hujum asosan MOYUB qiyatlari katta bo'lgan sohasida, nukleofil hujum esa – MOQE qiymati katta bo'lgan sohada boradi. Undan tashqari ikki molekula bir-biri bilan MOYUB va MOQE ko'p kesishgan joylarda reaksiyaga kirishadi.

Nazorat savollari

1. Yarimempirik usullarining mohiyati nimadan iborat?
2. Asosiy yarimempirik usullar va ularning o'ziga xosligi nimadan iborat?
3. CNDO usuli qanday ustunlik va kamchiliklarga ega?
4. INDO usuli qanday ustunlik va kamchiliklarga ega?
5. MINDO/3 va MNDO usullari qanday ustunlik va kamchiliklarga ega?
6. AM1 va RM3 usullari qanday ustunlik va kamchiliklarga ega?
7. Molekulalar energiyasini hisoblash formulasini yozing?
8. Molekuia geometriyasi qaysi kattaliklari hisoblanadi?
9. Molekulyar orbital energiyasi va shakli qanday bo'ladi?

V. KVANT KIMYONING NOEMPIRIK (AB INITIO) USULLARI

Ab initio termini «birlamchi prinsiplardan» ma’nosini anglatadi Rus tilida chiqadigan ilmiy adabiyotlarda bunday hisoblash usullariga noempirik usullar deb ham ataladi.

Har qanday ab initio usulining vazifasi shundan iboratki berilgan kristallik strukturaga ega bo’lgan kimyoviy birikmaning fizik va kimyoviy xossalalarini qo’shimcha empirik ma'lumotlarsiz nisbatan aniq va kam kompyuter vaqtini sarflab hisoblashdir.

Umuman olganda kvant-kimyoviy ifodalashlar barcha zarrachalarga, jumladan elektronlar va yadrolarga ham taalluqli bo’lish kerak. Lekin amaliyotda Born-Oppeneymer yaqinlashuvi ishlatalib, unda yadroning harakati hisobga olinmaydi, elektronlai qo’zg’almas yadrolar tizimi hosil qilgan potensialda harakatlanadi deb olinadi.

Tekshiriladigan obyektning elektron tuzilishini kvanto-kimyoviy hisoblashlardan oldin gamiltonionlar tanlanadi. Boshqacha aytganda qanday o’zaro ta’sirlar va qaysi ko’rinishda hisobga olinishi aniqlanadi. Ko’pgina holatlarda kinetik energiya, elektronlarning yadrolar bilan elektrostatik o’zaro ta’siri, hamda yadrolarning o’zaro ta’sirini hisobga oluvchi nerelyativik gamiltonianlarni qarash bilan chegaralanadi. Og’ir atomlar uchun relyativistik effektlarni hisobga olish juda muhim. Ularni qarab chiqish uchun gamiltonianlarga spin-orbital o’zaro ta’sirlarga javob beradigan had qo’shilishi kerak, yoki relyativistik bo’lmagan hisoblashlarni o’tkazib, *a posteriori* tuzatishini, masalan, qo’zg’alish nazariyasini qo’llab, kiritish kerak.

Gamiltonian ko’rinishi va elektronlar soni berilgan sistema elektron tuzilishi haqidagi zaruriy ham statistik, ham dinamik ma'lumotlarni saqlaydi. Undan keyin qaralayotgan sistemaning elektroneytralligi, ya’ni elementar yacheykaga to‘g’ri keladigan

elektronlar soni yadro zaryadining yig'indisiga tengligi hisobga olinadi.

Keyin sistemaning qaysi xossalarni aniqlash qiziqarli ekanligi aniqlanadi. Masalan, qattiq jismilar fizikasida elektron tizimning asosiy holati fundamental rolni o'yaydi. Shuning uchun ham uni va unga bog'liq holda fizik-kimyoviy xossalarni aniqlash eng e'tiborga loyiqdir.

Sistemaning asosiy holatini aniqlash uchun Shredinger tenglamasini yechish va asosiy holatning energiyasini topish kerak. Lekin umumiy holda bu tenglamani ko'p elektronli sistemalar uchun yechishning iloji yo'q. Shuning uchun ularni yechishda ko'p elektronli masalani bir elektronliga olib keladigan bir qator usullar qo'llaniladi. Mazkur ma'ruzada eng keng tarqalgan usullar haqida gap boradi.

5.1. Kvant-kimyoviy usullar ierarxiyasи

Umuman olganda molekula uchun Shredingerning elektron tenglamasini Xartri-Fok usulida yoki elektron korrelyatsiyasini hisobga oluvchi biror usul yordamida faqat fizika va matematika qonunlari asosida taqriban yechish mumkin. Buning uchun fundamental fizik konstantalar, atom yadrolarining soni va xilini bilish kerak. Lekin ommaviy hisoblashlar uchun bu juda murakkab yo'l va amaliyotda boshqacha yondashiladi. Avvalo Born-Oppeneymer yuqinlashuvi qo'llanilib, *molekulaning strukturasi yadro koordinatalari ko'rinishida* beriladi. Keyin esa qoidaga ko'ra AOCHK sining MO yaqinlashuviga harakat qilinadi va AO ni aks ettiruvchi analitik funksiyalar tanlanadi. Shu bilan «tashqari» dan olinadigan ma'lumotlarga chegara qo'yiladi. Undan keyin barcha integralarning hisoblanishi bilan bog'liq bo'lgan qat'iy o'zaro kelishuv (agar imkoniyati bo'lsa, molekulalar simmetriyasi hisobga olingan holda) o'tkaziladi. MO ni hisoblashning bunday usuliga *noempirik* yoki *ab initio, ya ni birlamchi prinsiplardan* deb yuritiladi. Maydon o'zaro kelishuvi (MO'K) hisobining qat'iylik darajasi va mos ravishda uning murakkabligi turlicha bo'lishi mumkin: hisoblashning turli darajadagi to'liqlik bilan olib borilishiga uyg'ongan

elektronlar konfiguratsiyasini qo'shish mumkin, yoki bir determinantli yaqinlashuv bilan chegaralash mumkin. Noempirik hisoblashlarda qo'llaniladigan bazis funksiyalar soni ham turlicha bo'lishi mumkin. Ularning barchasi hisoblashning maqsadi va kompyuterning unumdoorigidan aniqlanadi. Kvanto-kimyoviy usullarning ierarxiyasi kontsentrlangan ko'rinishda 1-rasmida keltirilgan. Uning yordamida hisoblash darajasi qancha yuqori bo'lsa, shuncha aniq natijalar olinishi mumkinligi tushunarli. Shu bilan bir qatorda ko'pgina maqsadlarda quyi darajadagi hisoblashlarni o'tkazish bilan chegaralanish yetarli bo'ladi. Undan tashqari moddalar qatori tekshirilayotgan holatlarda ularning mutlaq energiya qiymatlari va boshqa xarakteristikalar emas, balki nisbiy kattaliklarini hisoblash mumkin bo'lganda, hisoblash sxemasidagi integrallarni hisoblasmasdan, balki ularning qiymatlarini tajribada olingan ma'lumotlar asosida baholash lozim bo'ladi.

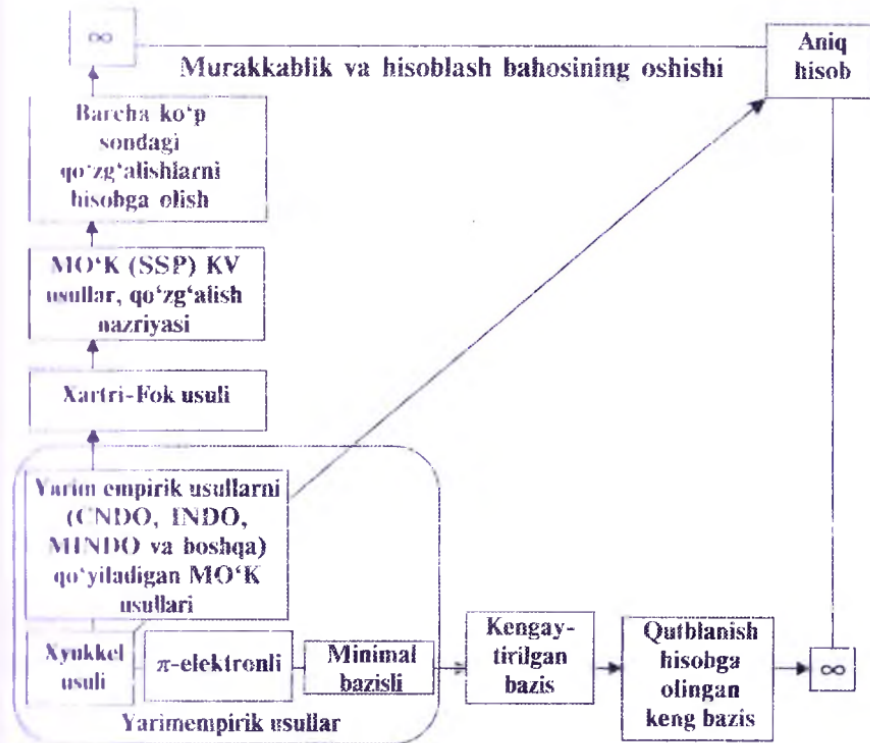
Bunday hollarda integrallarning ko'p qismini, ularning qiymatlarini kichik deb hisoblab, nolga tenglashtirish mumkin va mos ravishda parametrlar kattaliklarini samarali o'zgartirish mumkin. Hisoblashning bunday usullariga *yarimempirik* usullar deyiladi.

Ular yordamida olib borilayotgan hisoblashlar nisbatan oddiy va noempirik usullarga qaraganda tez bajariladi va ular ba'zi hollarda yaxshi natijalarni beradi. Bunga esa muvaffaqiyatli parametrlashtirish hisobiga erishilishini va yarimempirik usullarning asosiy kamchiligi bo'lgan parametrlarning bir sindan boshqasiga o'tkazilganda yomon ishlashini yoddan chiqarmaslik kerak.

U yoki bu usullarda hisoblanadigan kvanto-kimyoviy dasturlarning soni ko'p. Ularning to'liq to'plami Indiana (AQSH) shtati universitetining kvanto-kimyoviy dasturlar fondida mavjud.

5.2. Noempirik usullar

Xartri-Fokning noempirik usuli va uning elektron korrelyatsiyasini turli usullarda hisobga olgan kengaytmasi qator kompyuter dasturlarida amalga oshirilgan va bugungi kunda keng tarqatilmoqda. Bular **GAUSSIAN**, **GAMESS**, **CADPAC**, **CRYSTAL**, **HYPER**



I-rasm. Kvanto-kimyoiy hisoblash usullarining ierarxiyasি.

CHIM dasturlaridir. Ular turli platformadagi UNIX-stansiyali quadratli zamonaliviy hamda shaxsiy kompyuterlarda ishlashga mo'ljallangan. Hisoblashlar muloqat tartibida o'tkaziladi.

Buning uchun hisoblash usuli ko'rsatilishi, molekuladagi yadrolarning koordinatalari va elektronlar soni berilishi, hamda hisoblash o'tkaziladigan bazis tanlanishi kerak. Bazisni tanlash muhim ahamiyatga ega.

Chunki natijalar, hisoblash vaqt hamda hisoblashning qiymati bazisning tanlanishiga bog'liq. Buni keyinchalik qarab chiqamiz.

5.3. Noemperik hisoblashlar uchun bazis funksiyalar

5.3.1. Bazis funksiyalarning analitik ko'rinishi

AOCHQ ning MO ga yaqinlashuvi barcha yadrolarda markazlashgan AO yig'indisining MO ga approksimatsiyasidan iborat. AO bu Xartri-Fok tenglamasining atom uchun yechimidir, ya'ni o'rta potensial uchun hisoblangan boshqa elektronlar va yadro yaratgan atomlar bir elektronli to'lqin funksiyasidir. Analitik AO ning qo'llanilishi hisoblashlarni anchaga yengillashtiradi. Ma'lumki, AO ning burchak qismlari bu sferik burmalardir. AO ning radial qismlaridagi analitik yaqinlashuvlarni qaraymiz. Aynan ular bazis tipini aniqlaydi.

Umuman olganda bazis funksiya sifatida fazoda elektron taqsimotini yetarli darajada qamrab oluvchi istalgan funksiyadan foydalanish mumkin. Maqbul bazis funksiyani tanlashning mohiyati shundan iboratki, tanlangan analitik funksiya aniq vodorodga o'xshash AO ning radial tashkil etuvchisiga maksimal yaqin bo'lishi kerak. Bunday funksiyalar *sleyter tipidagi orbitallar* (STO yoki STO) sifatida ma'lum. STO markaziy maydon potensialiga javob beradi va yadroga yaqin va undan katta masofaga uzoqlashgan to'lqin funksiyasining aniq assimptotik holatini qoniqtiradi (2-rasm):

$$V(r) = -\zeta n/r + [n(n-1) - l(l+1)]/2r^2 \quad (1)$$

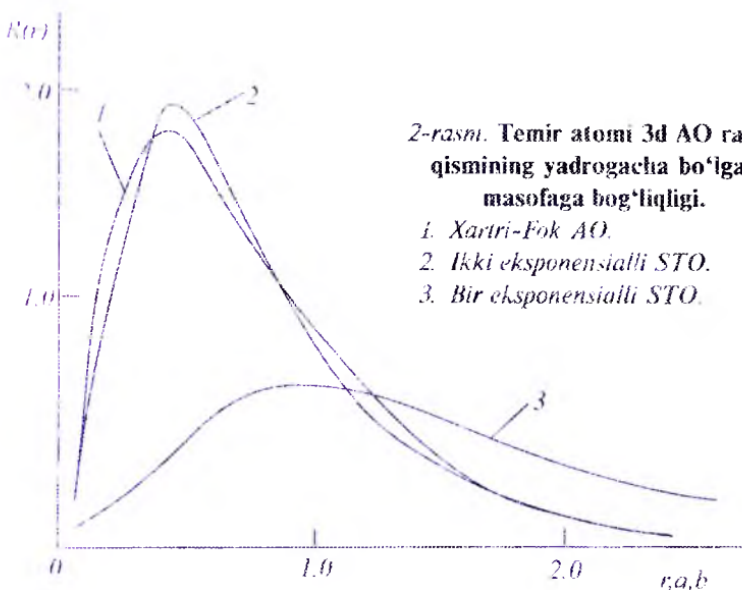
bunda n va l – bosh va orbital kvant sonlari, $l = 0, 1, 2, \dots, n-1$.

Sferik (r, θ, ϕ) koordinatalarida STO quyidagi ko'rinishga ega bo'ladi:

$$\chi(\zeta, n, l, m; r, \theta, \phi) = N r^{n^*-1} e^{-\zeta r} \gamma_{lm}(\theta, \phi), \quad (2)$$

bunda N – mo'tadillashtiruvchi ko'paytuvchi, $\gamma_{lm}(\theta, \phi)$ sferik buriishlar, m – magnit kvant soni.

$l = -1$ da STO eksponensial faktori $\zeta = Z/n$ bo'lgan vodorodga o'xshash atomning AO ga o'tadi. Shuning uchun ham STO $l > 1$ bo'lganda STO AO holatini so'zsiz bajaradi; l ning qiymati bir xil, lekin n turlicha bo'lganda STO ortogonal (to'g'ri) bo'lmaydi.



2-rasm. Temir atomi 3d AO radial qismining yadroqacha bo'lgan masofaga bog'liqligi.

1. Xarri-Fok AO.
2. Ikki eksponensialli STO.
3. Bir eksponensialli STO.

STO ikki markazli kuлон va almashinish integrallarini tez hisoblashga mos kelmaydi. Bunday integrallarni hisoblash bazis funksiyalar sifatida *gaus tipidagi orbitallar* (GTO) qo'llanilganda moli soddakushadi. Bu bazis funksiyalar quyidagi muhim xossalarni namoyon qildi: $A(A_x, A_y, A_z)$ va $B(B_x, B_y, B_z)$ nuqtalarda markazliyin ikki gaussian ko'paytmasi $P = (\alpha_1 A + \alpha_2 B)/(\alpha_1 + \alpha_2)$ nuqtada markazlashgan, AV chiziqda yotuvchi:

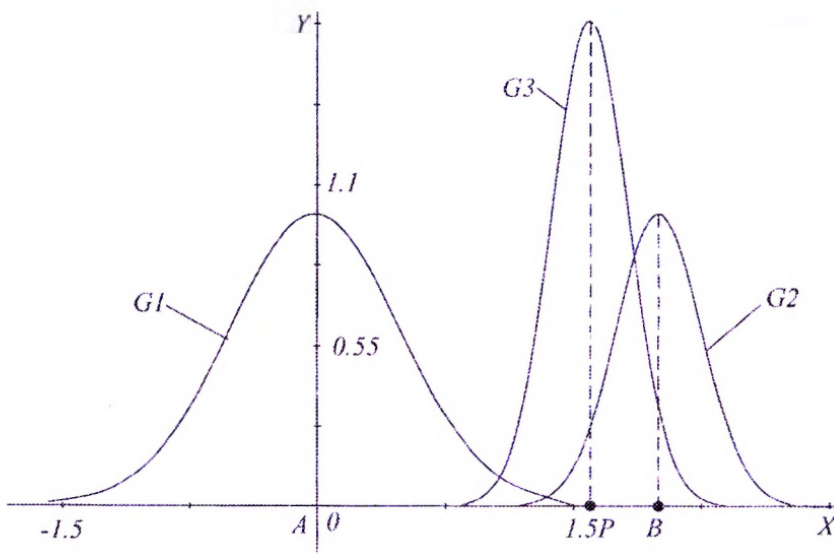
$\exp(-\alpha_1 r_A^2) \exp(-\alpha_2 r_B^2) = \exp\left[-(\alpha_1 \alpha_2 r_{AB}^2)/(\alpha_1 + \alpha_2)\right] \exp\left[-(\alpha_1 + \alpha_2) r_p^2\right].$

Bu gaussiandir. Gaussian xossasining interpretatsiyasi 3-rasmida keltilgan.

GTO markaziy maydon potensialiga javob beradi:

$$V(r) = \frac{2\alpha^2}{r^2} + \frac{[n(n-1) - l(l+1)]}{2r^2}.$$

GTO berilgan markazda 1 bir xil, lekin n har hil bo'lganda GTO kabi ortogonal (to'g'ri) emas. Yakka holdagi GTO ning kamchiliklari shundan iboratki, ularning yadro yaqini va uzoqroqdagisi odatda bolari aniq to'lqin funksiyalaridan farq qiladi.



3-rasm. Ikkita $G1 = \exp(-2x^2)$ (markazi A nuqtada bo'lgan) va $G2 = \exp[-8(x-2)^2]$ (markazi V nuqtada bo'lgan) gaussianlarning ko'paytmasi markazi R nuqtada bo'lgan uchinchи $G2 = \exp(-10x^2 + 32x - 32)$ gaussiandir. $G3$ ning qiymati uni ifodalashda gaussian amplitudasiga mos holga keltirish uchun 1000 ga ko'paytirilgan.

Nazorat savollari

1. Kvanto-kimyoviy usullar ierarxiyasini izohlang.
2. Noempirik usullar uchun bazis funksiyalar nimani xarakterlaydi?
3. Bazis to'plamlari qanday nomlanadi?
4. Kimyoviy birikmalar xossalari uchun ifodalashda bazis funksiyalarning o'rni nimadan iborat?
5. Noempirik kvanto-kimyoviy hisoblashlarning aniqligi qanday?
6. Kimyoviy birikmalar tuzilishi va xossalari noempirik usullarda modellash-tirishni kompyuterda bajarish qanday amalga oshiriladi?

VI. TAJRIBAVIY-STATISTIK USULLARDA ORGANIK BIRIKMALARNING FIZIK-KIMYOVIY XOSSALARINI ULARNING KIMYOVIY TUZILISHLARI ASOSIDA BASHORATLASH

Bugungi kunga kelib turli kimyoviy tuzilishdagi bir necha o'n millionlab moddalar sintez qilingan. Ulardan bir necha o'n mingi amaliyotda qo'llanilyapti. Har qaysi modda o'ziga xos fizik-kimyoviy xossalarga ega. Lekin ko'plarini, jumladan amaliyotda qo'llanilaydigan moddalarning turli xossalaring aniq qiymatlari yo'q. Ko'pgina tajribada aniqlangan ma'lumotlar topish imkoniyati yo'q, bo'lganlari ham adapbiyotlarda tarqoq holda. Shuning uchun ham kimyoviy birikmalar tuzilishi va xossalari o'rtafiga korrelyatsion bo'eqlikni (Quantitative Structure – Property Relationship – QSPR) miqdor jihatidan aniqlash eng dolzarb muammolardan bindu. Bunday bog'liqliklarning o'rnatilishi nafaqat mavjud bo'lgan moddalardan berilgan xossalarni namoyon qilish uchun eng maqbul bo'lgan birikmani tanlash imkoniyatini beradi, balki berilgan xossani namoyon qiladigan yangi moddani maqsadli sintezlashning amalga oshirish yo'lini aniqlaydi.

Molekulyar nuqtai nazardan organik birikmalarning barcha xarakteristikalarini 3 guruhg'a bo'lish mumkin:

- **kollegativ xarakteristikalar.** Bu xarakteristikalar birikmaning tuzilishiga bog'liq bo'lмаган holda modda gramm-molekulasiga (modda miqdoriga) hisoblanganda bir xil qiymatga ega bo'ladi. O'z-o'zidan bu kattaliklarning son qiymati modda miqdoriga bog'liq bo'ladi. Kollegativ xarakteristikalarga faqat ideal gazlar va ideal eritmalar ega;
- **addetiv xarakteristikalar.** Gramm-molekulaga hisoblaganda bu xarakteristikalar ideal holatda molekula tashkil etuvchi atomlari yoki atomlar guruhlari kattaliklarining yig'indisiga teng bo'lgan qiymatga ega. Qat'iy addetivlikka faqat molekulvar og'irlik ega. Ko'pgina fizik xarakteristikalar ham ma'lum yaqinlashuv bilan addetivdir. Masalan, mol hajm, mol

issiqlik sig'imi, mol yonish issiqligi, mol refraksiya va boshqalar;

- **konstitutiv xarakteristikalar.** Bu xarakteristikalar to'liq molekulaning tuzilishi bilan aniqlanadi. Bu xarakteristikalarning kolligativ va addetivlikka nisbatan hech qanday aloqasi yo'q. O'ziga xos konstitutiv xarakteristikalarga yorug'likni tanlab yutish, magnit rezonansi va boshqalar kiradi. Bunday xarakteristikalar ma'lum ma'noda moddaning mos holdagi chaqiruv guvohnomasidir.

Ba'zi hollarda molekulalararo va ichki molekulyar ta'sirlar birikmalarning kollegativ va additiv xossalariiga kuchli ta'sir etadi va konstitutiv xarakteristikalarini aks ettiradi.

Addetivlik tamoyili organik birikmalar turli fizik-kimyoviy xarakteristikalarini empirik hisoblash uchun juda samarali vositadir. Ushbu tamoyilga binoan 1 mol modda uchun mos holdagi xossa alohida atomlar, atomlar guruhlari yoki bog'lar yig'indisi orqali hisoblanadi, ya'ni:

$$F = \sum_i n_i F_i, \quad (1)$$

bunda F – tekshirilayotgan mol xarakteristika; n_i – ushbu xarakteristikaga ulush qo'shadigan i-tipidagi komponentlar soni yoki ulushi; F_i – komponent ulushining soni qiymati.

Alohida olingen komponentlarning tashkil etuvchilari (F_i) ulushlarini hisoblash uchun turli kimyoviy birikmalar uchun tekshiriladigan xossa bo'yicha ma'lumotlar to'plami bo'lishi zarur. To'plamga kiritilgan birikmalar tarkibida analiz qilinayotgan birikma tarkibidagi kamida birorta struktur element bo'lishi kerak.

To'plamlar soni qancha katta bo'lsa, alohida olingen tashkil etuvchining (atomlar, atomlar guruhi, bog'lar va h.k.) ishonchliligi shuncha katta bo'ladi. Gomologik qator moddalarining fizik-kimyoviy xossalari bo'yicha ma'lumotlarni qayta ishlashda yaxshi natijalar olinadi. (1) chiziqli tenglamaga binoan matematik jihatdan inkrementlarni hisoblash masalasi ma'lum moddalarning fizik-kimyoviy xossalari to'plamidan tenglama koefitsientlarini topishga olib keladi.

Chunki bugungi kunga kelib turli ma'lumotlarga doir adabiyotlarda minglab organik birikmalar va sanoatda ishlab chiqariladigan polimerlarning xossalari bo'yicha juda ko'plab tajriba natijalari chop etilgan. Shuning uchun inkrementlarni hisoblash amalda qiyinchiliklar tug'dirmaydi. Inkrementlar aniqlangandan keyin (!) tengluma yangi, ya'ni noma'lum birikma xossalari hisoblash uchun ishlataladi.

Amaliyotda molekulani tashkil etgan struktura elementlarining tabiatiga qarab inkrementlar usulida ikki yondoshuv keng yoyilgan:

- **atomlar ulushlarini qo'llash.** Molekulaning tekshiriladigan xarakteristikasida additivlik sharti to'liq bajarilganda molekula tashkil etuvchi atomlarning ulushlari sifatida hisoblanishi mumkin. Lekin bunday oddiy usul ma'lum qo'llanilish chegarasiga ega. Yuqorida qayd etilganidek, to'liq addetiv xarakteristikasiga atom massa ega. Ko'pgina fizik-kimyoviy xarakteristikalar atomlar inkrementlari ulushlari bilan yetarli darajada ifodalanmaydi.
- **guruhsar ulushlarini qo'llash.** Eng ko'p uchraydigan atomlar guruhsarida atomlarning kombinatsiyasi yo'li bilan (masalan —CH₂ — yoki —OH) addetiv sxema yordamida moddalarning xossalari ifodalash imkoniyatini sezilarli darajada kengaytirish mumkin.

Haqiqatda kimyoviy birikmaning u yoki bu sinfiga mansub bo'lgan xossalaring kelib chiqishi xarakterli kimyoviy guruhning (masalan, —OH, —COOH va h.z.) mavjudligi bilan aniqlanadi.

Shuni alohida qayd etish kerakki, ba'zi hollarda aniq guruhnинг ulushi uning atrofiga guruhlarga bog'liq. Bu esa o'ziga xos guruhlar sonini ko'paytirishga olib keladi. Masalan, benzol halqasidagi qo'shbog' chiziqli uglevodoroddagi qo'shbog' bilan ekvivalent emas. Shuning uchun benzol halqasini alohida guruh sifatida qarash lozim.

Additiv guruhli ulush usulining mohiyatini tushuntirish uchun standart sharoitda (ΔH_u) xlor almashgan alkanlarning bug'lanish entalpiyasidan uglevodorodlar fragmentlari (bo'laklari) va funksional guruhlarning inkrementlarini hisoblaymiz. Ushbu yaqinlashuv doirasida bug'lanish entalpiyasini molekulaning tashkil etuvchi

atomlar guruhlari miqdorining chiziqli funksiyasi (1) ko'rnishida ifodalash mumkin. Birinchi yaqinlashuvda uglevodorod fragmentlari ulushini molekuladagi $C-H$ bog'lar soni bo'yicha baholash mumkin. Lekin har tomonlama tahlillar birlamchi, ikkilamchi va uchlamchi uglerod atomlaridagi $C-H$ bog'lar bir-biriga ekvivalent emasligini ko'rsatadi.

Shuning uchun $-CH$, $-CH_2$ va $-CH_3$ molekula fragmentlarini turli atomlar guruhlari sifatida qarash maqsadga muvosiq:

$$\Delta H_u = n_1 \Delta H_{CH} + n_2 \Delta H_{CH_2} + n_3 \Delta H_{CH_3} + n_4 \Delta H_{Cl}, \quad (2)$$

bunda ΔH_{CH} , H_{CH_2} , ΔH_{CH_3} , ΔH_{Cl} birikma bug'lanish entalpiyasiga guruhlarning (inkrementlarning) mos hissalar;

n_1 , n_2 , n_3 , n_4 — berilgan birikma molekulasidagi guruhlarning mos soni.

Inkrementlarni hisoblash uchun ishlataladigan tajribaviy ma'lumotlar massivi odatda ikki guruhga bo'linadi. Birinchi guruh massiviga o'rgatuvchi tanlov deyilib, inkrementlarni to'g'ridan — to'g'ri hisoblash uchun ishlataladi. Ikkinci guruhga tekshiruvchi tanlov deyilib, aniqlangan koeffitsientlar asosida hisoblangan modda xossalarni tajriba natijalari bilan solishtirish va bashoratlash aniqligini baholash uchun ishlataladi. O'rgatuvchi tanlanmaning hajmi qancha katta bo'lsa, bashoratlashning ishonchliligi shuncha katta bo'ladi.

Boshqa tomondan agar unchalik katta bo'lмаган tanlamada turli tuzilishli va molekuladagi atomlar soni turlicha bo'lgan moddalarning ko'proq xossalarni bashoratlash imkoniyati bo'lsa, usulning samarasи yanada yaqqol nomoyon bo'ladi.

Bug'lanish entalpiyasi uchun ma'lumotlar adabiyotlarda juda ko'plab moddalar uchun berilgan. Usul imkoniyatlarini namoyish etish uchun tarkibida uglerod atomlari soni oltitadan katta bo'lмаган 12 ta chiziqli va tarmoqlangan alkanlar va xloralkanlarni olib, hajmi katta bo'lмаган tanlama asosida inkrementlarni hisoblaymiz (1-jadval).

Solishtiruv tanlamasi sifatida ma'lumotnomma (spravochnik) dagi molekula tarkibidagi uglerod atomlari soni yettigacha bo'lgan katta guruh birikmalardan (alkanlar va xloralkanlar) foydalanamiz.

**O'rgatuvchi sifatida tanlanadigan birikmalarining standart sharoitdagi
bug'lanish entalpiyalarini qiymotlari**

Birikmaning nomi	Guruhlar soni				ΔH_b , kJ/mol
	-CH	-CH ₂	-CH ₃	-Cl	
Etan	0	0	2	0	5,16
Propan	0	1	2	0	14,79
Butan	0	2	2	0	21,62
Pentan	0	3	2	0	26,43
Geeksan	0	4	2	0	31,56
γ -dimetilpropan	0	0	4	0	21,84
α -metilpentan	1	2	3	0	29,89
β -metilpentan	1	2	3	0	30,27
γ -dimetilbutan	0	1	4	0	27,69
Eksorbutan	0	3	1	1	33,51
Eksorpantan	0	4	1	1	38,24
Eksorgeeksan	0	5	1	1	42,83

(2) tenglama ko'rinishidagi regressiya tenlamasining koeffitsientlarini Microsoft Excel dasturidan foydalanib, qisqa kvadratlar matilda hisoblash qulay. Unda maxsus «LINEYN» funksiyasi bo lib, chiziqli model koeffitsientlarini qisqa kvadratlar usulida hisoblash imkonini beradi. Aynan shunday model yuqorida keltirilgan (2) tenglamadir, chunki tanlamalar asosida hisoblanadigan barcha nomi'lum koeffitsientlar (atomlar guruhlarining inkrementlari) unga brinchi daraja bilan kiradi.

I jadvalda keltirilgan ma'lumotlar Microsoft Excel varag'iga joylashtiriladi (1-rasm). Ma'lumotlar jadvalning oxiridagi qatorning C18:F18 bloklariga C3:F3 bloklaridagiga nisbatan teskari tartibda atomlar guruhlarining belgisi bilan yoziladi. Bu belgililar (nomlar) moy holdagi inkrementlarni simvollashtiradi. Ularni hisoblash matmlari keyingi qatorda joylashadi. Koeffitsientlar yozilishining

C3:F3 qatordagi bog'liq bo'limagan o'zgaruvchilarga nisbatan teskaricha joylashishiga sabab shuksi, «LINEYN» funksiyasi hisoblangan koeffitsientlar massivini aynan shu tartibda, ya'ni teskari tartibda chiqaradi.

Inkrementlarni hisoblash - Massivlar					
Birikmaning nomi	Guruhi soni				Rb, ki/mol
	-CH	-CH ₂	-CH ₃	-Cl	
Etan	0	0	2	0	5,16
Propan	0	1	2	0	14,79
Butan	0	2	2	0	21,62
Peman	0	3	2	0	26,43
Geksan	0	4	2	0	31,56
2,2-dimetilpropan	0	0	4	0	21,84
2-metilpentan	1	2	3	0	29,89
3-metilpentan	1	2	3	0	30,27
2,2-dimetylbutan	0	1	4	0	27,69
i-xlorbutan	0	3	1	1	33,51
i-xlorpentan	0	4	1	1	38,24
i-xlorgeksan	0	5	1	1	42,83

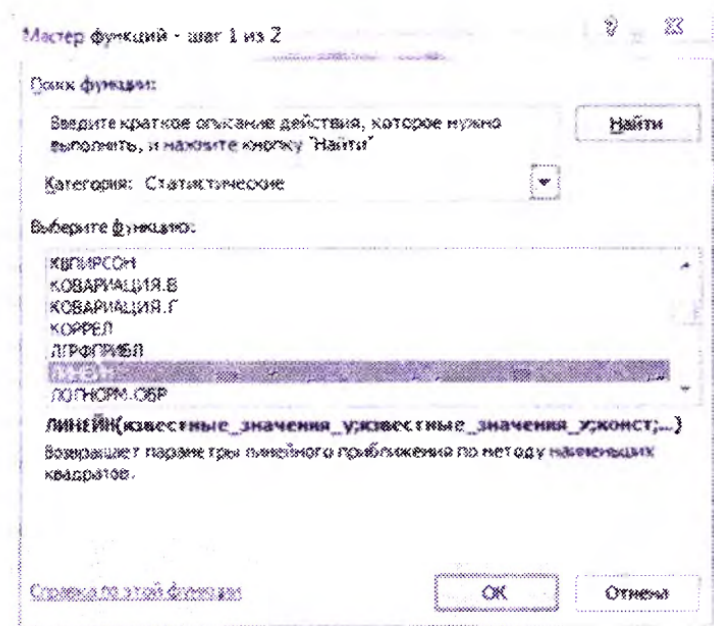
Inkrementlarni hisoblash			
-Cl	-CH ₃	-CH ₂	-CH

1-rasm. Inkrementlarni hisoblash uchun alkanlar va xloralkanlarning bug'lanish issiqqliklari ma'lumotlari aks etgan Microsoft Excel varagi.

«LINEYN» funksiyasi Microsoft Excel funksiyalari jumlasiga kirib, bitta qiymat emas, balki bir nechta koeffitsientlarni massivda beradi. Shuning uchun uni kiritish ma'lumotlar va funksiyalarni oddiy kiritilishidan farq qiladi. Funksiyadan foydalanish uchun sichqoncha yordamida inkrementlar nomidan pastdag'i C19:F19 kataklar ajratildi.

Inkrementlarni hisoblash			
-Cl	-CH ₃	-CH ₂	-CH

Birinchi maydonda «Izm-znach-y» C4:G15 kataklarda joylashgan bo‘g‘lanish entalpiyasining tajribaviy qiymatlarini joylashtirish kerak. Bu faqat sichqoncha bilan varaqning kerakli maydonini

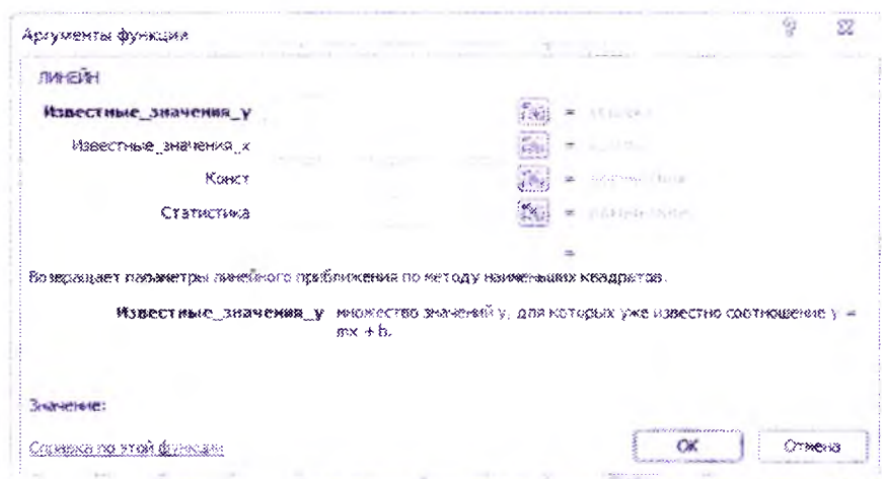


2-rasmi. Funksiyani izlash panelidan kategoriya va funksiyani tanlash.

bo‘yash orqali amalga oshiriladi. Keyin instrumentlar panelidagi fn tugmasi bosiladi (funksiyani qo‘yish) va funksiya masterining ochilgan oynasidagi (2-rasm) kategoriyanidan «Statisticheskie», funksiyalar guruhidan esa «LINEYN» funksiyasi tanlanadi.

«OK» tugmasi bosilgandan keyin «LINEYN» funksiyasining oynasi ochiladi. Undagi funksiya argumentlarning maydoni (3-rasm) to‘ldiriladi.

Oynani kiritish maydonidan o‘ngda joylashgan tugmani bosib, uni qaytarib qo‘yish mumkin. Kataklarga ma’lumotlar kiritilganidan keyin oyna ilgarigi holatiga tugmani bosish orqali qaytariladi. Ma’lumotlar to‘g‘ri kiritilganda dastur funksiyasi oynasining kiritish maydonida kiritilgan qiymatlar boshlang‘ich elementlarining massivi



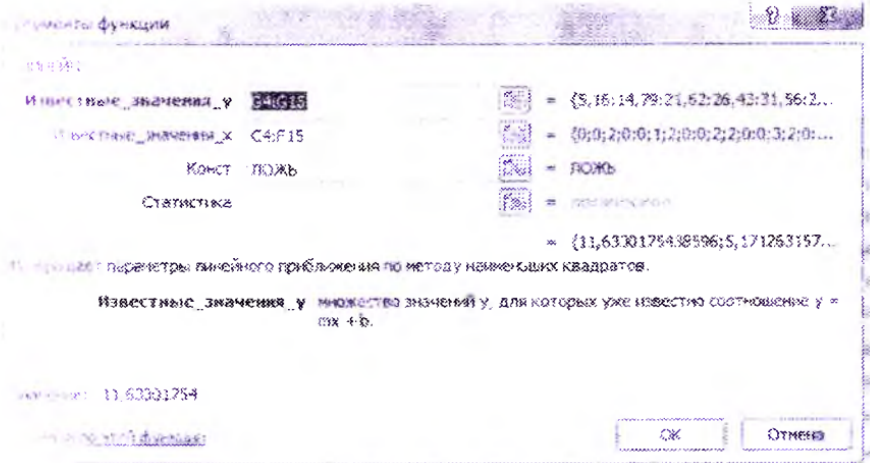
3-rasm. «LINEYN» funksiyasining oynasi.

chiqadi. Kiritishni tasdiqlash uchun kompyuter klaviaturasidagi Enter tugmasi bosiladi. Bunda kursor kiritishning keyingi maydoniga o'tadi.

«Izm-znach-ch» maydonida bog'liq bo'limgan o'zgaruvchilar, ya'ni har qaysi tipdagi atomlar guruahlari soni ko'rsatilgan C4:F15 kataklar blokining manzili ko'rsatilishi lozim.

«Konstanta» maydonida regressiya tenglamasining erkin hadini hisoblash yoki hisoblamaslikni ko'rsatuvchi «ISTINA» (haqiqat) yoki «LOJ» (yolg'on) mantiqiy qiymat joylashtirilishi kerak. Qaraladigan holatda (2) regressiya tenglamasi erkin hadga ega emas. Shuning uchun berilgan maydonga «loj» qiymati kiritiladi. «Statistika» maydonini bo'sh qoldirish mumkin. Chunki berilgan holatda regressiya tenglamasining statistik tahlilining chiqarilishi shart emas. Ma'lumotlar to'g'ri kiritilganda funksiya oynasi 4-rasmda ko'rsatilgan ko'rinishni oladi.

Kiritish maydonining quyida hisoblangan koefitsientlar massivining boshlang'ich qiymatlari ko'rindi. Ushbu qiymatlarni varaqning oldindan ajratilgan kataklarga kiritish uchun kompyuter klaviaturasidagi Ctrl+Shift+Enter tugmalari bir vaqtning o'zida bosiladi. Kiritishning aynan shunday usuli Microsoft Excel da



4-rasm. «LINEYN» funksiyasining to'ldirilgan oynasi.

Funkklar massivida formulani kiritishda qo'llaniladi. Natijada kataklarda koefitsientlarning hisoblangan qiymatlari paydo bo'ladi.

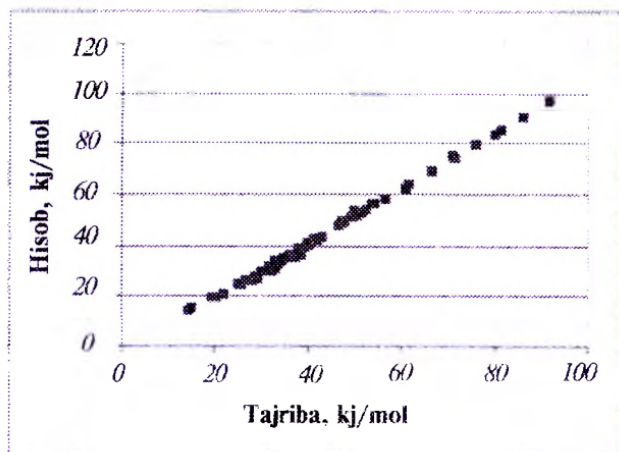
Inkrementlarni hisoblash			
-Cl	-CH ₃	-CH ₂	-CH
11,63301754	5,171263158	5,347263158	3,871684211

Koefitsientli har qaysi kataknin kiritish qatorida massivning kiritilgan formulasi ifodalanadi:

$$=(-LINEYN(G4:G15;C4:F15;LOJ))$$

Shunday qilib, (2) tenglama bo'yicha bug'lanish issiqligini hisoblash uchun atomlar guruhi larining inkrementlari hisoblanadi. Ulibbu tenglama yordamida qaraladigan sinfdagi (alkanlar va xloralkanlar) boshqa birikmalarning bug'lanish issiqligi hisoblanishi mumkin. Fizik xossani bashoratlash aniqligini baholash uchun tekshirish tarlovi qo'llaniladi. Qaraladigan holatda ma'lumotnomada keltilgan koefitsientlarni hisoblashda ishlatilmagan boshqa aniq moddalardan foydalanish mumkin. Alkanlar, alkenlar va monoalmanlar galogenalkanlar sinflariga mansub bo'lgan 36 birikma

uchun aniqlangan inkrementlardan foydalaniб, hisoblangan bug'lanish issiqligining tajribaviy qiymatlarga mosligini ifodalovchi korrelyatsion diagramma 5-rasmida keltirilgan.



5-rasm. Alkanlar, alkenlar va monoalmashgan galogenalkanlarning hisoblangan bug'lanish issiqliklarining tajribaviy qiymatlarga mosligini ifodalovchi korrelyatsion diagramma.

Ushbu qaralgan yondoshuv noma'lum moddalar xossalari uchun ham ishonchli natijalarga olib keladi degan xulosaga keltiradi. Kerak bo'lgan hollarda moslikning statistik tahlilini o'tkazish va bashoratlash aniqligini baholash mumkin. Tahlillar shuni ko'rsatadiki, inkrementlarni hisoblash uchun birikmalar sonining oshirilishi, masalan, o'rgatuvchi tanlovgaga nafaqat monoalmashgan, balki dialmashgan galogenalkanlarning qo'shilishi (1) chiziqli model bo'yicha bashoratlash aniqligini kamaytiradi. Umumiy holda alohida guruhlar tashkil etuvchilarining o'zaro ta'sirini hisobga olish uchun (1) tenglamaga o'zaro ta'sirni hisobga oluvchi had qo'shilishi mumkin:

$$F = \sum_i F_i n_i + \sum_{i,j} F_{ij} n_i n_j, \quad (3)$$

bunda F_i – mos i guruhnинг chiziqli effekti; F_{ij} – i va j guruhlar o'zaro ta'sir effektлари.

Inkrementlar usuli ko'pgina amaliy holatlarda yetarli darajadagi aniqlikka ega bo'lishiga qaramasdan uning qo'llanilish imkoniyatlari chegaralangan. Bu chegaralanishlar izomer birikmalar fizik xarakteristikalarini solishtirishda yaqqol namoyon bo'ladi. Ma'lumki, bir xil brutto-formulaga ega bo'lgan izomerlar turli strukturaga ega bo'ladi va ularning xossalari ham ba'zi hollarda keskin farq qiladi. Shuning uchun ham inkrementlar usuliga muqobil usul sifatida kimyoviy birikmalarning tuzilishi va fizik xossalari o'rtasidagi empirik bog'liqliklarni tuzish kelib chiqadi. Shunday usullardan bir bu strukturli deskriptorlar (topologik indekslar) usulidir.

Kimyoviy strukturaning deskriptori bu organik birikma strukturasini xarakterlovchi son yoki sonlar to'plamidir. Umuman olganda muddaming struktur formulasidan kelib chiqqan holda hisoblanishi mumkin bo'lgan har qanday son (molekulyar massa, aniq atomlar, bog'lar yoki guruhlar, molekulyar hajm) deskriptor rolini bajarishi mumkin. Shuning uchun addetiv-guruhli usulni struktur deskriptorlar usulining xususiy holati deb qarash mumkin. Shunga qaramasdan ushbu usullar o'rtaida ma'lum farqlar bor. Agar inkrementlar usulida struktura deskriptori sifatida molekulaning aniq fizik xarakteristikasi, masalan, mos holdagi atomlar guruh-hajmiy hajmiy yoki mol ulushlari ishlatilsa, topologik indekslar ushda formal kattaliklar – topologik indekslar ishlatiladi.

Topologik indekslar molekulyar strukturalarining nazariy-graf yoki nazariy-informatsion invariantlaridir.

O'z o'zidan «kimyoviy birikma strukturasini qanday qilib bir nechta sonlar yoki sonlar to'plami bilan kodlashtirish mumkin?» dejan muammo paydo bo'ladi. Shunday qilish kerakki, bunda ifodalashda buzilish bo'lmasligi kerak, ya'ni har bir sonlar to'plamiga aniq molekulyar struktura aynan mos kelishi lozim. Molekula strukturasini kodlashtiruvchi songa **topologik indeks** deyiladi. Bugungi kungacha ham mazkur muammo oxirigacha yechilmagan, ya'm istalgan kimyoviy birikmaning strukturasini ifodalash uchun bir xil xarakterlovchi indekslar topilmagan.

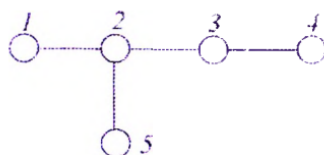
Topologik indekslarni tuzishning ba'zi usullarini qaraymiz. Molekula topologik strukturasini kodlashtirish uchun graflar nazaridan – obyektlarning topologik xossalari ni ifodalashga bag'ish-

langan matematikaning bo'limi keng qo'llaniladi. Topologik xossalar cho'qqilar va ularni birlashtiruvchi chiziqlar (qovurg'alar) holida berilishi mumkin. Vodorod atomlari o'chirilgan uglevodorod zanjirini kimyoviy graf sifatida qarash mumkin. Molekulani bunday berilishining mohiyati shundan iboratki, bunda molekulaning baracha metrik xossalari – atomlar orasidagi masofa va valent burchagi tashlab yuboriladi, faqat atomlarning bog'langanligi ifodalananadi, ya'ni molekulaning faqat topologik xossasi qaraladi. Nazariyaning klassik variantida atomlar tiplari va bog'lar tiplari o'rtaqidagi farqlar hisobga olinmaydi. Bundan qat'i ifodalinish faqat to'yigan uglevodorodlar sinfini ifodalashda qo'llanilishga yaroqli.

Topologik indekslar nazariyaning zamonoviy variantiida cho'qqilar va qovurg'alarga turli atomlar va bog'lar tipiga javob beruvchi vazn berilish yo'li bilan atomlar va bog'lar tiplari orasidagi farqlar hisobga olinadi.

Topologik indekslar kimyoviy grafni songa aylantirish yo'li bilan tuziladi. Ushbu kimyoviy grafni songa aylantirishlar indeksdan indeksga o'zgaradi.

Izopentan molekulasi misolida topologik indekslarni hisobiashni qarab chiqamiz. Izopentanning kimyoviy grafi quyidagi ko'rinishga ega:



Grafni miqdor jihatidan xarakterlash uchun u topologik matritsa ko'rinishida beriladi. Buni turli usullarda bajarish mumkin. Topologik indekslari tuzish amaliyotida ikki tipdagi matritsa: masofa matritsasi va qo'shi matritsasi holida berilishi keng qo'llaniladi. Ular kimyoviy grafga mos keluvchi qator va ustunlardan iborat kvadrat matritsalardir. Matritsa qatori va ustuning raqami uning cho'qqisining raqamiga teng. Matritsadagi masofa D ning har qaysi elementi i cho'qqini j cho'qqi bilan birlashtiruvchi eng yaqin yo'l d_{ij} bilan belgilanuvchi qovurg'alar soni bilan beriladi. Aralashtirish matritsasi A elementlari i cho'qqi qovurg'ali j cho'qqi bilan bog'-

Lumjan voki bog'lanmagan holda d_{ij} bilan belgilanadigan qiymatlari bura voki nolga teng bo'ladi. 5-rasmda izopentan uchun mos keladigan matritsalar ko'rsatilgan:

$$\begin{array}{c} \mathbf{D} \\ \left| \begin{array}{ccccc} 1 & 2 & 3 & 4 & 5 \\ 1 & 0 & 1 & 2 & 3 & 2 \\ 2 & 1 & 0 & 1 & 2 & 1 \\ 3 & 2 & 1 & 0 & 1 & 2 \\ 4 & 3 & 2 & 1 & 0 & 3 \\ 5 & 2 & 1 & 2 & 3 & 0 \end{array} \right| \end{array} \quad \begin{array}{c} \mathbf{A} \\ \left| \begin{array}{ccccc} 1 & 2 & 3 & 4 & 5 \\ 1 & 0 & 1 & 0 & 0 & 0 \\ 2 & 1 & 0 & 1 & 0 & 1 \\ 3 & 0 & 1 & 0 & 1 & 0 \\ 4 & 0 & 0 & 1 & 0 & 0 \\ 5 & 0 & 1 & 0 & 0 & 0 \end{array} \right| \end{array}$$

5-rasm. Izopentan molekulasining masofa (D) va aralashgan matritsasi (A).

Turli mualliflar indekslarni ifodalashning har xil usullarini taklif etishgan. Viner tomonidan birinchilardan bo'lib taklif etilgan topologik indekslar masofa matritsasi elementlari yig'indisining varim sifatida hisoblanadi, ya'ni:

$$W = \frac{1}{2} \sum d_{ij}. \quad (4)$$

D matritsa elementlari qiymatlari (4) tenglama bo'yicha izopentan uchun hisoblansa $W=18$ ga teng.

Viner indeksi unchalik yaqori diskrimirlovchilik xossasini namovon qilmaydi. Turli indekslar D va A matritsalarning u yoki bu variantlaridan iborat. Masalan, D matritsaning o'rtacha kvadratik masolasini oniqlash unchalik qiyin emas:

$$S = \left[\frac{\sum_{d_i=1}^{d_i(\max)} g_i d_i^2}{\sum_{d_i=1}^{d_i(\max)} g_i} \right]^{\frac{1}{2}}$$

Bunda g_i D matritsadagi oralaridagi masofa d_i bo'lgan cho'qqilar jumla mos keluvchi son.

Izopentan uchun mos ravishda:

$$S = \left[\frac{4 \cdot 1^2 + 4 \cdot 2^2 + 2 \cdot 3^2}{10} \right]^{\frac{1}{2}} = 1,949.$$

Shunga o'xhash indeksni bog'lagan matritsa uchun ham olish mumkin. Masalan, Barton tomonidan kiritilgan indeks bog'langan matritsa barcha elementlarining yig'indisidir, ya'ni:

$$A = \sum a_y.$$

Izopentan uchun uning qiymati 8 ga teng.

Bog'langan matritsa va masofa matritsasi oddiy ifodalanganda faqat u to'yingan uglevodorodlarni ifodalash uchun yaroqli. Shuning uchun geteroatomli va karrali bog'li birikmalarda topologik indekslarni hisoblash uchun formulani qo'llash imkoniyatlarini kengaytiruvchi yondoshuvlar taklif etilgan. Bularga mos holdagi matritsa elementlariga vaznlari kiritish yo'li bilan erishiladi. Matritsa diagonal komponentlarining vaznlari mos holdagi kimyoviy graf berilgan cho'qqisini hosil qiladigan atomning istalgan xususiy xarakteristikasidan, masalan, ushbu element atomi yadrosining zaryadidan kelib chiqqan holda hisoblanadi, masofa matritsasining diagonal bo'limgan elementlari vazni esa bog'lanadigan atomlar va bog'lar tipi (oddiy, qo'sh, uch) ga bog'liq holda o'rnatiladi. Matritsaning shunday modifikatsiyasidan keyin indekslarni klassik matritsa uchun hisoblashlarda ishlataladigan formulalar yordamida hisoblash mumkin.

Masofa va bog'langan matritsalarga asoslangan topologik indekslardan tashqari qator boshqa struktur deskriptorlar mavjud: markazlashgan topologik indekslar, nazariy — informatsion indekslar, tarkibli indekslar va boshqalar. Organik birikmalarning tuzilishini ifodalash uchun mavjud bo'lgan struktur deskriptorlarning xilma-xilligi ularning ma'lum kamchiliklarga ega ekanligini ko'rsatadi. Birinchidan barcha topologik indekslar aniq sharoitlarda ifodalanadi, ya'ni molekulalar strukturalarni bir xil ma'noda ifodalash mumkin emas. Ikkinchidan, ba'zi topologik indekslar va fizik xossalalar o'rtasida kuzatilgan yaxshi korrelyatsiya boshqa xossaga o'tganda qoniqarsiz bo'lishi mumkin. Shuning uchun ham struktur deskriptorlar usuliga asoslangan ko'pgina zamonoviy dasturlar tekshiriladigan birikma xarakteristikalarini ifodalash uchun bir nechta xil indekslarni tanlab oladi.

Aniq topologik indeks tanlanganidan keyin «struktura – xossa» o'rnatidagi bog'liqliklarni ifodalash indeks kattaligi yoki ularning to'plamlari va mos holdagi xossaning miqdoriy qiymatini bog'lovchi regressiya tenglamasi koeffitsientlarini hisoblash yo'li bilan amalgalashtiriladi. Regressiya tenglamasining ko'rinishi va uning parametrlarini hisoblash algoritmi turlicha bo'lishi mumkin. Masalan, yuqorida qaralgan qisqa kvadratlar usulidan passiv eksperiment xemasi bo'yicha foydalanish mumkin. Agar imkoniyat bo'lsa tajriba sharoiti maqsadli o'zgartiriladi, ya'ni topologik indeksining qiymati oldindan berilgan birikma tekshirilsa, u holda tajribalarni rejalashtirishning biror usulidan foydalanish ma'noga ega bo'ladi. Ekin bunday imkoniyat kamdan-kam hollarda kuzatiladi. Shuning uchun rejalashtirishning moslashgan usuli, xususan «sirpanuvchi nazorat» usuli qo'llaniladi.

Uning mohiyati shundan iboratki, i -chi birikmadan uzoqlashinjan k birikmadan tashkil topgan o'rgatuvchi to'plamdan iborat bo'lub, tanlangan deskriptorlar to'plami va regressiya funksiyasi uchun koeffitsientlar topiladi. Olingan model bo'yicha noma'lum moddining xossasi bashoratlanadi. Bunda bashoratlashning xatosi yolda saqlanadi. Ushbu bajariladigan ish tartibi tekshiriladigan birikma molekulalar to'plamining har qaysisi uchun k marta takrorlanadi.

Shunday qilib «sirpanuvchi» xatolar vektori shakllantiriladi. U oripli korrelyatsiya koeffitsienti, adekvatlik dispersiyasi hisoblanadi va bashoratlash samaradorligi baholanadi.

Adaptatsiya (moslashuv) usullarining turli tumanligi neyron tarkini yordamida tajribaviy bog'liqliklarni ifodalovchi algoritmlarning xilma xilligidandir. Bugungi kunda bu usullar kompyuter kimyo qida qo'llanilmogda.

Shuni alohida qayd etish kerakki, topologik indekslar ularning yuzakilikdan tashkil topganligidan ma'lum kamchiliklarga ega. Tekhnichlarning boshlang'ich bosqichlarida bu kamchilik emas, balki uning ustunligidir.

Chunki u ko'p hajmdagi tajribaviy ma'lumotlarni qayta ishslash va birikmalarning eng istiqbolli sinflarini tanlash imkoniyatini beradi. O'y-o'zidan topologik indekslar kimyoviy birikmalar biolo-

gik faoliyatini bashoratlash — QSAR nisbatini tuzish sohasida hamma vaqt asosiy instrument bo'lib qolaveradi. Shu bilan bir qatorda tekshirilayotgan jarayonni ifodalovchi fizikaviy nazariyaning paydo bo'lishi tekshirilayotgan hodisalarни birikmaning aniq fizik xarakteristikasi (molekula hajmi, geometrik xarakteristikalar elektron zichlikning taqsimlanishi va h.k.) bilan bog'lash ehtiyojini paydo qildi. Modda fizik-kimyoviy xossasini struktur deskriptorlar usulida hisoblash kvant-mexanikasi darajasida asoslashga ruxsat beradi. Bugungi kunda kvant-kimyoviy hisoblashlarning ochiq bo'lganligidan QSPR nisbatlarni tuzish uchun molekulyar struktura deskriptorlari sifatida asosan kvant-kimyoviy usullarda hisoblangan molekulyar xarakteristikalar, masalan, atomlarda xususiy zaryadlarning tarqalishi ishlataladi.

Yuqorida bayon etilgan molekulyar deskriptorlarni qo'llanilishiga asoslangan organik birikmalarning fizik-kimyoviy xossalarini hisoblashning empirik usullari kompyuter kimyosining turli masalalarini yechish uchun qo'llaniladigan ko'plab zamонави dasturiy vositalar paketlarida o'z aksini topgan. Misol tariqasida Chem 3D paketining ushbu sohada qo'llanish imkoniyatlarni kel-tiramiz.

Chem3D dasturida struktur deskriptorlari usulida birikmalarning fizik- kimyoviy xossalarini hisoblash uchun Chem3D Ultra varianti CS Chem Pro bilan berilgan. Uning ishlatalishidan modeli uch o'lehamli muharrir oynasida ifodalangan birikmaning quyidagi fizik va termodinamik xossalarini hisoblash mumkin:

Boiling Point — normal atmosfera bosimida moddaning qaynash temperaturasi, K;

Critical Temperature — kritik qaynash temperatura, K — undan yuqori temperaturada gaz suyuqlikka uning bosimiga bog'liq bo'lmagan holda o'tmaydi;

Critical Pressure — kritik temperaturaga mos keluvchi bosim, bar;

Critical Volume — kritik hajm, sm^3/mol — kritik temperatura va bosimdagi moddaning hajmi;

Heat of Formation — 298,15 K va latim bosimdagi birikmaning hosil bo'lish issiqligi, kkal/mol;

Henry's Law Constant – Genri qonuni konstantasining loq'ulmi;

Ideal Gas Thermal Capacity – bosim 1 atm va temperatura 298,15 K dagi birikmaning ideal gaz holatidagi issiqlik sig'imi ($J/mol\cdot K$);

LogP – n-oktan suv aralashmadagi ajralish koefitsientining loq'ulmi;

Melting Point – birikmaning 1 atm bosimdagi suyuqlanish temperaturasi, K;

Molar Refractivity – molyar refraksiya indeksi, sm^3/mol ;

Standard Gibbs Free Energy – 298,15 K temperatura va 1 atm bosimdagi erkin Gibbs energiyasi, kJ/mol ;

Vapor Pressure – 25°C temperaturadagi birikma bug'ining bo'lini, Pa;

Water Solubility – 25°C temperaturada suvda eruvchanlik, mg/L

Hisoblashlar «Analyze»/«Computer Properties» menyusining doiram qo'llab, amalga oshiriladi. Berilgan «Class» va «Server» maydonlarida teng holatda «All» opsiyasi o'rnatilgan bo'lib.

«Property» ro'yxatiga barcha xossalalar va paketda mavjud bo'lgan barcha hisoblash usullari kiritiladi. Ushbu bobda qaralgan usullar bilan chegaralanish uchun «Server» maydonidagi ro'yxatdan «Chem Prop Pro» qiymati tanlanishi kerak. Shundan keyin «Add» (Qo'shish) va «Remove» (O'chirish) tugmalari yordamida «Selected Properties» oynasida tekshiriladigan modda uchun hisoblanadigan xossalari ro'yxati shakillantiriladi.

Hai qavsi xossa uchun: «Parameters» tugmasi yordamida usul tanlanishi mumkin. Jumladan, «Best Estimate» (Eng yuqori baho) yoki «Literature Values» (Adabiyotlar ma'lumotlari). Keyingi holatda xossalalar hisoblanmaydi, balki adabiyotlardagi ma'lumotlar manbijlari asosida tuzilgan ma'lumotlar bazasidan tanlanadi. Yuqonda qayd etilgan parametrlarni hisoblash uchun ishlataligan usullar haqidagi ma'lumotlar «Property» maydoniga «Full Report» qiymati tanlanganda chiqariladi. Bunday holatda qaraladigan bukhari uchun barcha hisoblangan natijalar va adabiyotlardagi ma'lumotlar chiqariladi.

Ba'zi moddalar inkrementlarini hisoblash uchun ishonchli tajriba natijalari bo'limgan taqdirda moddalarning mos holdagi xossalarni hisoblashga kirishish taqiqlanadi. Ba'zi moddalar uchun buning aksincha, turli mualliflar tomonidan taklif etilgan bir nechta inkrementlar to'plamlari mavjud. Shuni alohida qayd etish kerakki, Chem3D dasturida qabul qilinganidek, ushbu usulning umumiy kamchiligi tahlil etiladigan birikma molekulasiidagi atomlar soni 100 dan ortiq bo'lmasligi kerak. Birikma xossasining hisoblangan qiymatlari «Message» oynasida chiqariladi.

Misol tariqasida izopentan uchun hisoblashning to'liq hisobotini quyida keltiramiz:

Property Server: ChemPropPro

Parameters: Method= Best Estimate

Full Report:

Data from database

<Name of molecule>

Butane, 2-methyl-

2-Methylbutane

<Molecular formula>

C5 H12

<CAS>

78-78-4

<Molecular weight>

72.1503

<Molar Refraction>

25.290

<Reference>

CRC Handbook of Chemistry and Physics, 65th ed.; Weast, R.C., Ed.; CRC:

Boca Raton, FL, 1984.

The molar refractivity was evaluated from refractive index, nD, molecular weight, M, and density, d, by using the expression: $MR = [(nD^{**2} - 1)/(nD^{**2} + 2)](M/d)$

<Entropy [cal/mol/K]>

82.090 at 25 C

<Reference>

Stull, D.R.;Westrum,Jr., E.F.;Sinke, G.C.The Chemical Thermodynamics of

Organic CompoundsJohn Wiley, New York1969,,1.

<Heat of Formation [Kcal/mol]>

-36.700 +-0.1 at 25 C

<Reference>

Pedley, J.B.;Rylance, J.Computer Analysed Thermochemical Data: Organic and

Organometallic CompoundsUniversity of Sussex, Brighton, England1977,,1.

Estimation of logarithm of Partition Coefficient [n-Octanol/Water] Log(p)

Log(p).....: 2.50

St..deviation.: 0.47

by Crippen's fragmentation: J.Chem.Inf. Comput. Sci.,27,21(1987).

Log(p).....: 2.42

St..deviation.: 0.49

by Viswanadhan's fragmentation:
J.Chem.Inf.Comput.Sci.,29,163(1989).

Estimation using Broto's fragmentation method

Log(p).....: 2.38

St..deviation.: 0.09

by Broto's method: Eur.J.Med.Chem.– Chim.Theor., 19,71(1984).

Estimation of Molar Refractivity

MR.....: 25.45 [cm.cm.cm/mol]

St..deviation.: 1.27

by Crippen's fragmentation: J.Chem.Inf.Comput.Sci., 27, 21 (1987).

MR.....: 24.75 [cm.cm.cm/mol]

St.deviation.: 0.77

by Viswanadhan's fragmentation: J.Chem.Inf.Comput.
Sci.,29,163(1989).

Estimation of Henry's Constant (H)

1. method: $H = -1.721 \log[\text{unitless}]$

Estimation of mean error.: 0.0620

2. method: $H = -1.648 \log[\text{unitless}]$

Estimation of mean error.: 0.200

Estimation of the Boiling and Freezing points.

Normal Boiling Point [p=1atm]: 303.37 [K]

Standard Error: 20.400 [K]

Joback fragmentation method modified by S.E. Stein

Normal Boiling Point [p=1atm]: 313.56 [K]

Standard Error: Error was not estimated.

Joback fragmentation method

Freezing Point [p=1atm]: 130.61 [K]

Standard Error: 25.000 [K]

Joback fragmentation method

Estimation of the Critical properties.

Critical Temperature: 464.67 [K]

Standard Error: Error was not estimated.

Joback fragmentation method

Critical Pressure: 35.013 [bar]

Standard Error: Error was not estimated.

Joback fragmentation method

Critical Volume: 309.50 [cm.cm.cm/mol]

Standard Error: Error was not estimated.

Joback fragmentation method

Estimation of the Thermodynamics properties

Heat of Formation [T=298.15K, p=1atm]: -151.81 [kJ/mol]

Standard Error: Error was not estimated.

Joback fragmentation method

Gibbs Energy [T=298.15K, p=1atm]: -11.220 [kJ/mol]

Standard Error: Error was not estimated.

Joback fragmentation method

Ideal gas thermal capacity for T= 298.15 [K] and p=1atm: 120.95
[J/(mol.K)]

Standard Error: Error was not estimated.

Joback fragmentation method

End of Text of Full Report

VII. QSAR – STRUKTURA VA FAOLLIK O'Rtasida MIQDORIY O'ZARO BOG'LQLIK

QSAR – nima?

QSAR – ingliz tilidagi Quantitative Structure Activity Relationships so'zlarining qisqartmasi bo'lib, Struktura-Faollikning miqdoriy nisbatini anglatadi.

Zamonaviy kimyo fanining eng muhim vazifalaridan biri modda tuzilishi bilan xessasi o'rtaSIDAGI bog'lilikni o'rnatishdir. Yangidan sintez qilinmoqchi bo'lgan organik birikmalar soni oshib bormoqda. Shuning uchun ham hali sintez qilinmagan yangi moddaning aniq xossasini miqdor jihatdan uning ma'lum fizik-kimyoviy xossalariGA asoslanib aytish (bashoratlash) eng dolzarb vazifadir.

Tarixan bularning barchasi modda strukturasi bilan uning xossalari orasidagi miqdoriy bog'lilikni topish va bu bog'lilikni miqdoriy ko'rinishda, masalan, matematik tenglama ko'rinishida ifodalashdan boshlandi. Bu tenglama bir sonlar to'plamining (xossani ifodalovich) boshqa sonlar to'plami (strukturani ifodalovich) bilan bog'liligin ifodalashi kerak. Xossani sonlar vositasida ifodalash juda oson – qator moddalarning fiziologik faolliklarini miqdoriy o'lchash mumkin. Kimyoviy birikmalarning tuzilishini sonli ifodalash nisbatan qiyin masala. Bugungi kunda kimyoviy birikmalarning tuzilishini QSAR da sonli ifodalashda kimyoviy strukturalarning deskriptorlari deb ataluvchi kattaliklar ishlatalidi.

Deskriptor – organik birikma strukturasini xarakterlovchi parametr bo'lib, uning o'ziga xos tomoni shundan iboratki, u berilgan strukturaning o'ziga xos tomonini ifodalaydi. Umuman olganda deskriptor kimyoviy birikmaning struktur formulasidan hisoblanuvchi istalgan son – molekulyar massa, alohida tipdagi (masalan gibridlangan) atomlar, bog'lar yoki guruhlar soni, molekulyar hajm, atomlardagi xususiy zaryadlar va boshqalar bo'lishi mumkin.

QSAR da fiziologik faollikni bashoratlashda asosan strukturaning sterik, topologik o'ziga xosligi, elektron effektlar, liofilliklar asosida hisoblangan deskriptor ishlataladi. QSAR da topologik deskriptorlar deb ataluvchi deskriptorlar muhim o'rinni egallaydi. Struktur deskriptorlar tekshiriladigan moddaning bionishon-molekula bilan bog'lanish mustahkamligini baholashda katta ahamiyat kasb etadi. Elektron effektlar deskriptorlari birikmaning ionlanishi yoki qutblanishini ifodalaydi. Liofillik deskriptorlari birikmaning yog'larda erish xususiyatlarini baholashda, ya'ni dorivor moddaning hujayra membranasi va boshqa shu kabi biologik to'siqlardan o'tish xususiyatini baholash imkonini beradi.

QSAR usulida struktura formulasi graflar nazariyasiga, ya'ni ixtisoslashgan matematik apparat yordamiga tayanadi va matematik graflar ko'rinishda ifodalanadi. Graf – cho'qqilar va tartibli yoki tartibsiz cho'qqilar to'plamlari (qovurg'a) shaklida berilgan matematik obyektdir. Graflar nazariyasi graflar invariantlari deb ataladigan kattaliklarni hisoblash imkonini beradi. Ular o'z navbatida deskriptorlar sifatida qaraladi. Ular tekshiruvchilarning yuqori potensial faollikka ega bo'lgan noma'lum birikmalar tuzilishini yasash ishlarini anchaga osonlashtiradi. Shunday qilib QSAR modeli – bu matematik tenglama (model) bo'lib, uning yordamida bir tomonidan moddaning fiziologik faolligini, ikkinchi tomonidan esa istalgan xossasini ifodalash mumkin. Boshqacha aytganda QSAR – bu struktura va xossa o'rtasidagi miqdoriy nisbatdir.

QSAR metodologiyasi quyidagicha ishlaydi. Boshida tuzilishi va fiziologik faolligi (tajribadan olingan qiymatlar) aniq bo'lgan birikmalar ikki qismga: o'rgatuvchi va testlovchi to'plamlarga bo'linadi.

Ushbu to'plamlarda faollikni xarakterlovchi sonlar aniq strukturalarga mos keladi. Keyin deskriptorlar tanlanadi (bugungi kunda yuzlab deskriptorlar o'ylab topilgan, lekin ulardan foydalilari sonoqligina; maqbul deskriptorlarni taqlash bo'yicha turlicha yondoshuvlar mavjud). Keyingi bosqichda o'rgatuvchi to'plamdan foydalaniib, faollikning modda uchun tanlangan deskriptorga matematik bog'liqligi (matematik tenglama tanlanadi) tuziladi va natijada QSAR-tenglama olinadi.

QSAR tenglamasining to'g'ri tuzilganligi testlovchi struktura to'plami bilan tekshiriladi. Buning uchun dastlab testlovchi to'plam-dagi tanlangan har qaysi struktura uchun deskriptorlar hisoblanadi, keyin ular QSAR-tenglamaga qo'yilib, faoliyning qiymatlari hisoblanadi va ular aniq tajribaviy natijalar bilan solishtiriladi. Agar testlovchi to'plam bilan olingan hisoblash natijalari tajribaviy natijalar bilan mos kelsa (ruxsat etilgan xato chegarasida) u holda QSAR-tenglamani yangi, hali sintez qilinmagan modda xossalarni bashoratlash uchun qo'llash mumkin. QSAR usuli imkoniyatida aniq faoliyka ega bo'lgan unchafik ko'p bo'limgan kimyoviy birikmalar bo'la turib, kerakli strukturani (yoki modifikatsiyalash uchun yo'nalishni ko'rsatish) va shu bir qatorda tekshirishlar doirasini keskin qisqartirish imkonini beradi.

Rivojlangan davlatlarda QSAR sohasidagi ishlar o'sib boruvchi jadallikda olib borilmoqda – QSAR usullarining aniq xossaga ega bo'lgan yangi birikmalarni yaratishda qo'llanilishi vaqt va resurslarni keskin kamaytirishga va kerakli xossalarni namoyon qiladigan moddalarni maqsadli sintez qilish imkonini beradi.

QSAR metodologiyasida masalalar to'g'ri va teskari ajratiladi. QSAR ning to'g'ri masalasi berilgan strukturaga qarab faoliyki bashoratlashdan iborat. QSAR ning teskari masalasi esa berilgan qiymatdagi faoliyki namoyon qiladigan kimyoviy strukturani tuzishdir.

Yuqorida gap biologik faoliyk haqida borayotganligi uchun QSAR tushunchasi dorivor preparatlarni kompyuter modellassh (yoki dorilarning kompyuter dizayni) terminiga yaqin. Shuning uchun ham ingliz tilidagi adapiyotlarda Computer Aided Drug Design termini, yoki qisqacha CADD – hisoblash usullari majmuasi (shu bilan bir qatorda QSAR usullari ham) va moddalarning maqsadli molekulyar dizayni uchun ishlataladigan dasturlar majmuasidir. Hozircha hisoblash dizayni haqida gapirishga erta, chunki potensial dorilarning ko'pgina xossalari bugungi kunda tajriba yo'li bilan aniqlanadi. Hisoblash usullari sifatiy tabiatni kasb etadi. CADD (dorilarning kompyuter dizayni) ni CAMD (Computer Aided Molecular Design) – kompyuterli molekulyar dizaynning xususiy yo'nalishi deb qarash mumkin.

Shunday qilib, kompyuterli molekulyar dizayn molekulyar modellash uchun qo'llaniladigan yondoshuvlar (usullar, dasturlar) yig'indisidir. Keyingi o'n yillikda hisoblash usullarining eksponensial rivojlanishi asosan hisoblash manbaalarining quvvati va ikkinchidan turli usullar va yondoshuvlarning oshishi bilan bog'liq.

Hisoblash biologiyasi, bioinformatika sohalaridagi tadqiqotlar hamda premetlararo hisoblash fanlari nisbatan yosh (sohaning ayrim bo'laklari oyoqqa turish bosqichida). Rossiyada QSAR ning targ'ibotchilaridan biri Moskva davlat universiteti kimyo fakulteti organik kimyo kafedrasining akademik N.S.Zefirov boshchiligidagi hisoblash kimyosi guruhidir. Bugungi kunga kelib qator ilmiytadqiqot institutlari va oliy o'quv yurtlari QSAR mavzusiga doir ishlarni u yoki bu darajada boshqarishmoqda. Bu borada O'zbekiston FA O'simlik moddalar kimyosi instituti (rahbar prof.Shaxidayatov X.M.) va Samarqand davlat universitetida («Ushlanish kattaligi — xossa» o'zaro bog'liqligi asosida) bajarilayotgan ishlarni misol sifatida ko'rsatish mumkin.

Nazorat savollari

1. *Struktura-Faollikning miqdoriy nishati — QSAR amaliy jihatdan nimani beradi?*
2. *QSAR da qanday parametrlar ishlatiladi?*
3. *QSAR ning to'g'ri va teskari masalalari nimadan iborat?*
4. *QSAR ning ma'lum xossaga ega bo'lgan moddalar sintezidagi ahamiyati nimani beradi?*
5. *Molekulyar dizaynga izoh bering.*

VIII. HyperChem PROFESSIONAL DASTURIDA HISOBBLASHLAR

8.1. Molekulani poliempirik kvant-kimyoviy usulda hisoblash

Ishning maqsadi: *Hyper Chem* dasturi yordamida molekulaning singlet holatida **MM+** molekulyar mexanik usulida hamda **MNDO** usulida yarimempirik kvant-kimyoviy hisoblashlarni o'tkazish va olingan natijalarning kimyoviy nuqtai nazaridan tahlili.

Ishning bajarilish tartibi.

1. Hyper Chem dasturini ishga tushurish.

Buning uchun «PUSK» tugmasi bosilib, menyudan HyperChem Professional papkasi ochiladi va undan HyperChem Professional fayli ishga tushiriladi.

2. Berilgan ko'p atomli molekulani yasash.

Buning uchun dasturning ishchi oynasiga o'qituvchi tomonidan taklif etilgan geterosiklik molekula atomlarini quyidagi qoidaga rioya etgan holda joylashtiring. Oldin uglerod atomlari (aromatik halqa, aromatik zanjirlar) undan keyin esa navbat bilan boshqa guruh atomlari (vodorod atomlaridan tashqari) qo'yiladi. Atomlar oynaga soat strelkasi bo'yicha kiritiladi. Atomlarning raqamlanishi kompyuter tomonidan avtomatik ravishda bajariladi. Molekula tuzilishini dastur oynasiga kiritishni osonlashtirish uchun uni redin qog'oziga chizib ko'ring.

Hyper Chem dasturining grafik qobiq vositasida molekulani yasash oldingi ishlarda keltirilgan.

3. Vodorod atomlarini qo'shish va molekula boshlang'ich geometriyasini model tuzuvchi yordamida maqbullashtirish.

Tuzilgan model avtomatik ravishda vodorod atomlari qo'shilishi bilan elementlarning valentligi va atomlar o'rtaсидаги о'rnatilgan bog' tartibiga mos ravishda qayta tuziladi. Chizmaning noto'g'ri bajarilganligini va molekula geometriyasini nisbatan to'g'ri tuzish hamda atomlararo masofa va valent bog'larini to'g'rilash uchun

Build menyusidan **Add & Model** build buyrug'i tanlanadi. Bunda ikki o'lchamli sxema uch o'lchamliga aylantirilishi mumkin. Agar vodorod atomlari oynada aks ettirilmasa, u holda **Display** menyusidan **Show hydrogens** opsiyasini bekor qilish kerak.

Hyper Chem dasturidagi natijalarini *.hin kengaytmasi bilan alohida nomda (masalan, Nitrobenzol.hin) saqlang.

4. Hisob protokolining (bayonnomasi) log faylini ishga tushurish.

File menyusidan **Star Log Hu** tanlang. Faylga nom beriladi va molekulyar mexanik hisoblash bayonnomasini yozishning to'liqlik darajasi **Mechanics print level=9** o'rnatiladi.

5. Molekulani hisoblash.

Birinchi usul: Molekulyar-mexanika usulida molekula geometriyasini maqbullashtirish.

Setup menyusidan molekulyar-mexanika usuli (**MM+**) (**Molecular Mechanics**) tanlanadi; tanlangan katakchaga «**MM+**» o'rnatiladi. Geometriyani maqbullashtirish jarayoni Computer menyusidan **Geometry Optimizaton** orqali ishga tushuriladi.

Maqbullashtirish jarayoni tugaganda dastur ishchi oynasining pastki qatorida «**Converged=YES**» yozuvi paydo bo'ladi va yuqorida yozuv esa yo'qoladi.

Har qanday hisoblashlar tanlangan usulda bajarilib bo'lganidan keyin va yangi hisoblashlarga kirishishdan oldin olingan natijalar fizik-kimyoviy nuqtai nazardan interpretatsiya qilinadi.

6. Molekulyar mexanik usulda hisoblash natijalarining interpretatsiyasi

6.1. Molekula tuzilishining tahlili

Molekulyar koordinatalarni hisoblash (bog' uzunligi, istalgan atomlar rasidagi masofa, valent va qirra burchaklari). Molekula geometriyasini kvant-kimyoviy **MNDO** yarimempirik usulda maqbullashtirishga kirishishdan oldin molekulaning geometrik xarakteristikalarini (bog' uzunligi va valent burchagi), **MM+** molekulyar mexanika usuli yordamida amalga oshirish davomida aniqlab borish maqsadga muvofiq.

Hyper Chemda geometriya molekulasini o'lcha tartibi oldinda yozilgan. Sizga berilgan birikma uchun 3 ta atomlararo masofa va 3 ta valent burchagini belgilab oling. Barcha aniqlangan bog'

uzunligi (^A da) va valent burchagi (gradus) bo'yicha ma'lumotlarni holat qatoridan olib umumiy jadvalga solishtirish uchun yozing.

Molekula geometriyasi bo'yicha **MM+**, **MNDO** usullari yordamida hisoblangan natijalarni tajriba natijalari (kimyoiy sxemalar yoki internetdan olingan) bilan solishtiring. Olib borilgan hisoblashlarning aniqligi haqida xulosa chiqaring.

I-jadval

Molekula tuzilishi (nitrobenzol misolida)

O'chanadigan xarakteristika	MM+ hisoblash	MNDO hisoblash	Tajriba
O ₂ -N ₁	1,177	1,212	1,229
C ₅ -C ₇	1,343	1,405	1,385
C ₆ -H ₁₁	1,103	1,091	1,095
C ₄ -C ₃ -C ₆	118,2	119,27	118,1
C ₅ -C ₆ -C ₇	121,0	120,46	120,3
O1-N2-O3	117,5	120,09	123,2

Jadvaldagagi ma'lumotlardan bilish mumkinki, **MNDO** usulida hisoblash aniqligi bog' uzunligi uchun $\sim 0,04\text{A}^\circ$ ni, valent burchagi uchun esa $\sim 3\text{--}4^\circ$ ni tashkil etadi.

Olingen manzarani molekulaning ko'rinishi bilan **Edit** menyusidagi **Cope image (F9)ni** qo'llab nusxasini oling. Olingen tasvir nusxasi buferiga joylashtiriladi. Uni har qanday matnli yoki grafik muharrir (**redactor**)ga olib qo'yish mumkin. Nusxasi olingen tasvirni mos nom bilan (masalan, nitrobenzol) o'zingizning ishchi papkangizda saqlang.

Molekuladagi elementlar va ularning raqamlarini ishchi oynada ko'rish uchun **Display** menyusidan **Labels** keyin esa **Number** yoki **Symbol** tanlanadi.

Molekulani uch o'chanqli fazoda ifodalash uchun **Display** menyusidan **Rendering** parametri tanlanadi.

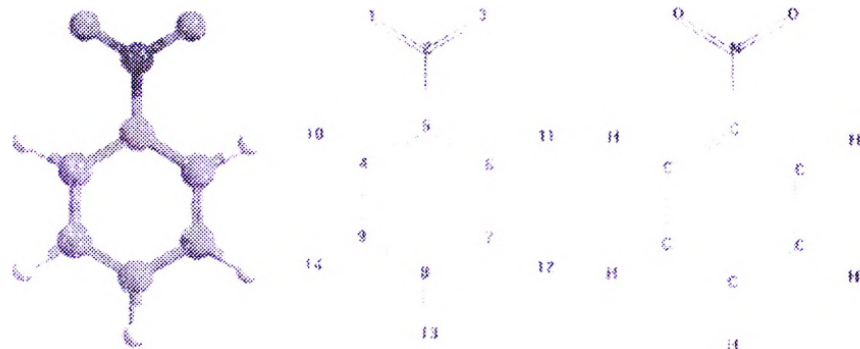
7. log faylni yopish.

File menyusidan Stop Log ni tanlang. Shu bilan MM+ usuli uchun interpretatsiya tugaydi va shuning uchun MNDO usulida hisoblashga o'tish mumkin.

Hisoblash natijalarini ***.hit** kengaytmasida alohida nom bilan (masalan, **nitrobenzol-MM+.hit**) ishchi papkangizda saqlang.

8. Hisoblash protokoli log-faylni ishga tushuring.

File menyusidan **Start Log** tanlanadi. Faylga nom beriladi va kvant-kimyoviy hisoblashlar protokolini yozishning to'liq darajasi **Quantum print level=9** o'rnatiladi.



Rendering -- Balls and
Cylinders
molekulaning umumiyo
ko'rinishi

Atomlar
raqamlangan
molekulaning
umumiyo'ko'rinishi

Atomlar belgilari
qo'yilgan
molekulaning
umumiyo'ko'rinishi

I-rasm. Nitrobenzol misofida molekulaning ko'rinishi.

9. Molekulani hisoblash.

Ikkinchi usul: Molekula geometriyasini maqbullashtirish va elektron tuzilishini **MNDO** yarimempirik usulda hisoblash.

Setup menyusidan Semi-empirical tanlanadi; oynaga **MNDO** o'rnatiladi (III va undan yuqori davr elementlari uchun **MNDO** o'rnatiladi). Zarur bo'lqanda **Options** tugmasi yordamida mos ravishda zaryadning asosiy (**Lowest**) yoki birinchi uyg'onish holati (**Next Lowest**) o'rnatiladi.

Computer menyusidan **Geometry Optimizotion** buyrug'i tanlasib geometriyanı maqbullashtirish ishga tushuriladi. Oynaning

pastida **Conv= YES** yozuvi paydo bo'lishi bilan hisoblash jarayoni tugaydi va yuqori blokirovkasi yo'qoladi.

10. Yarimempirik usulda hisoblash natijalarining interpretatsiyasi

10.1 Molekula tuzilishining tahlili

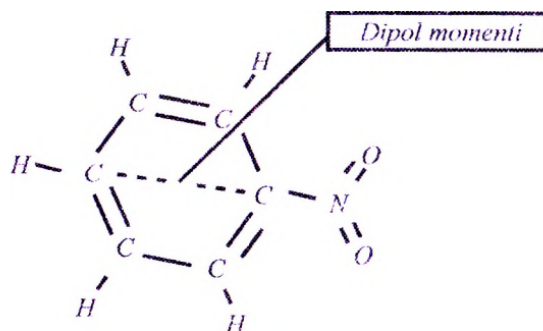
Molekulyar koordinatalarni hisoblash (bog' uzunligi, istalgan atomlar orasidagi masofa, valent va karralar burchaklari).

Molekulaning geometrik parametrlari bilan javobni to'ldirishni davom ettiring.

Keyingi interpretatsiya (10.2-10.10 bandlar) faqat **MNDO** usuli uchun bajariladi. Chunki bu bandlar elektron tuzilishiga taalluqli.

10.2 Dipol momentini hisoblash va uning vektori yo'nalishini ifodalash.

Display menyusidan **Show dipole moment** tanlanib, dipol momenti vektorining ifodalanishi qoshiladi. Agar ushbu buyruq bajarilmasa (kul rang) u holda qaytadan molekulani hisoblashga buyruq beriladi. (**Computer menyusidan Single Point**). Dipol momenti modulining qiymatlari **log-faylda** keltiriladi.



log-fayli fragmentidan misol

Dipole (Debyes)	x	y	z	Total
Point-Chg.	4,134	- 2,368	- 0,000	4,764
sp Hybrid	0,419	- 0,240	- 0,000	0,483
pd Hybrid	0,000	0,000	0,000	0,000
Sum	4,553	- 2,608	- 0,000	<u>5.247</u>

Barcha qiymatlardan Debay (D) birligida berilgan

2-rasm. Dipol momentini hisoblashga doir misollar.

Dipol moment yo'nalishini yaqinroq qarash uchun molekulani aylantirish instrumenti yordamida aylantirish yoki ko'rish masshabini kattalashtirish lozim.

Keyingi topshiriqlarni bajarish uchun **Edit=Copy image(F9)** foydalanib xossa grafik ifodasi yoki molekula parametrlarini mos nom bilan ishchi papkada saqlashi uchun nusxa olinadi.

10.3 Eruvchanlikni baholash.

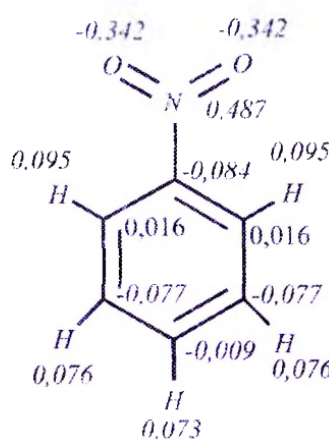
Eruvchanlikni baholash molekula elektrik dipol momentini ma'lum erituvchilarning dipol momentlari (masalan, $MCH_2O = 1.83D$, $M(CH_3OH) = 1.69D$ bilan solishtirish orqali amalga oshiriladi.

Dipol momentlarining yaqinligiga qarab moddaning qutbli yoki qutbsiz erituvchilarda erishi haqidə xulosa qilinadi.

Nitrobenzolning eruvchanligini baholashga misol nitrobenzol dipol momentining qiymati 5.25 D . Demak berilgan modda kuchli qutbli erituvchilarda eriydi yoki o'zi erituvchidir. Chunki molekula katta dipol momentiga ega yani ooshqa misol sifatida CCl_3 molekulasi qaraladigan bo'sha uning elektrik dipol momenti 0.27 D ga teng. Demak molekulasi mos ravishda kuchsiz qutbli erituvchilarda eriydi.

10.4. Atomlarning samarali zaryadlari, elektrostatik potensial xaritasi va to'liq zaryadlar zichliklarini hisoblash.

Atomlarning samarali zaryadlarining ekranligi tasvirini chiqarish uchun **Display** menyusidan **Labels** va keyin esa **Change** buyruqlari tanlanadi.



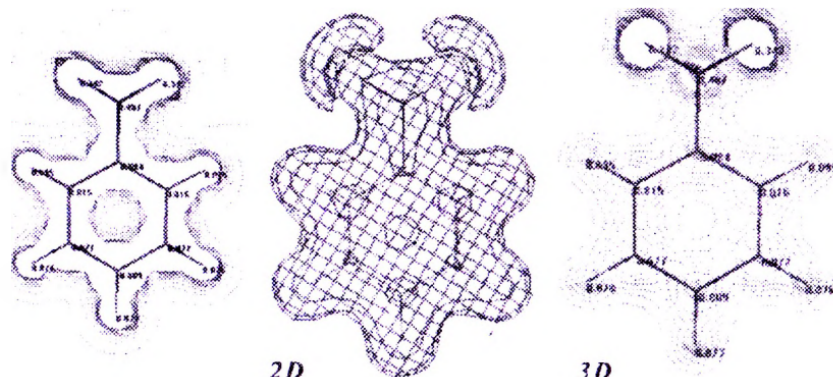
3-rasm.
Nitrobenzol
molekulasi tashkil
etuvchi
atomdarining
samarali zaryadi.

Atomlar atrofida zaryadlarning kuzatilgan taqsimlanish benzoli-dagi vodorodning akseptor o'rinnbosarga almashgandan keyingi ta'sirini ko'rsatadi.

Elektrostatik potensial taqsimotining tuzilishi va toqlashmagan elektron juftlarini ko'rish.

Buning uchun Computer menyusidan *Plot Molecular graphs* tanlanadi. Oynada **Electrostatic potensial** tanlanadi va ifodalash usuli **3D** yoki **2D** o'rnatiladi.

Keltirilgan rasm elektrostatik potensialning musbat va manfiy sohalarida taqsimlanishini ko'rsatadi.



4-rasm. Nitrobenzol molekulasida elektrostatik potensial (2 va 3D) va zaryadning to'liq zichligini rasmiylashtirishga misol.

Elektrostatik potensialning musbat zaryadi yashil rang bilan ifodalanadi. Kislorod atomidagi tenglashimagan elektron jufti sohasida elektrostatik potensial manfiy. U siren (och binalsha) rangida ifodalanadi. Bu esa, masalan, molekulaning erituvechi bilan o'zaro ta'siri hamda fikrlash imkoniyatini beradi. Ma'lumki kationlar manfiy anionlar esa musbat potensial sohasiga intiladi.

Masalan anilin ($C_6H_5NH_2$) va nitroanilin ($NH_2-C_6H_4-NO_2$) solishtirilganida birinchi holatda azotda toqlashmagan elektron jufti ko'rindi, nitroanilin holatida esa elektron juftining xalqa ichiga nisbatan tortilgan bo'ladi. Shundan keyin Computer menyusidan yana bir marta *Plot Molecular graphs* tanlanadi.

Muloqot oynasida Total Charge density va ifodalash usuli 2D yoki 3D o'rnatiladi.

Oynadagi tasvir mos nom bilan ishchi papkada saqlanadi.

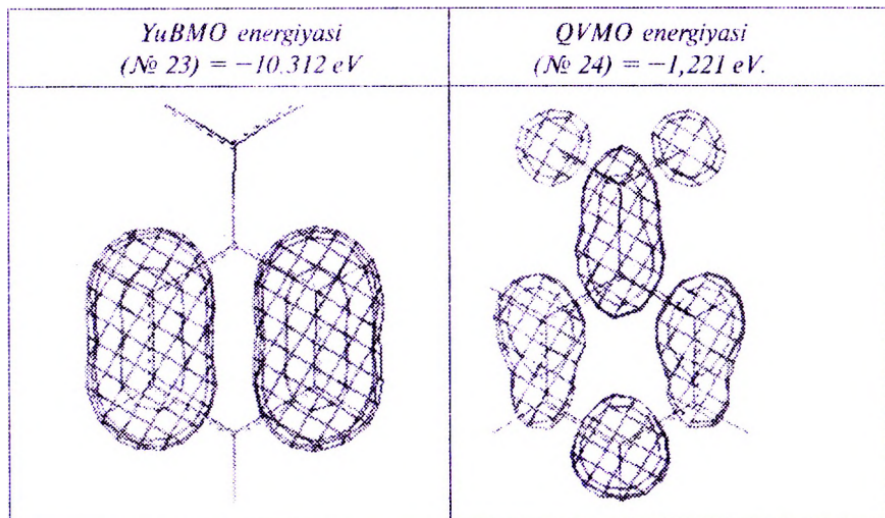
Molekulyar potensiallar taqsimoti rejimidan chiqish uchun sichqonchaning o'ng tugmasi bo'sh joyga bosiladi.

10.5. Energetik sathlar diagrammalarini tuzish, yuqori band (YUBMO) va quyi bo'sh (QVMO) molekulyar orbitalarini grafik ifodalash

Energetik diagrammani olish uchun **Computer** menyusidan **Orbitals** tanlanadi.

Noempirik (*ab initio*) hisoblashlardan farqli o'laroq bunda barcha elektron tizimlar hisobga olinadi, yarimempirik usullarda (masalan, **MNDO**) valent yaqinlashuvi qo'llaniladi. Masalan F atomini ifodalashda 9 ta elektronidan faqat 7 tasi hisobga olinadi. Nitrobenzoldagi N, O va C atomlari uchun MNDO usulida hisoblanganda 1s elektronlar hisobga olinadi.

To'lgan orbitallar nafaqat rang (to'lganlari yashil bo'shlari sariq) bilan balki **Leabells** (v) belgisini qo'yishi bilan ham ajratiladi.



5-rasm. Nitrobenzol MO xarakteristikasi va 2D fazodagi chegaralari.

Olingan molekulyar orbitallarning grafik ifodasini olish uchun oynada Orbitals buyrug'idan MO ning kerakli raqami (*Number*) tanlanadi. Bunda energetik daraja qizil rangga kiradi. Shundan keyin tasvirning *2D* yoki *3D* oynasi o'rnatiladi, *Plot* va *OK* bosiladi.

YUTMO va **QTMO** da **AO** ning ulushlari (Nitrobenzol uchun *Eigenvectors* va *Eigenvalores(ev)* seksiya fragmentlari) qiymatlari nolga teng bo'limganlari berilgan (jadvalning haqiqiy o'fchami ancha katta).

Mol Orbital			23VZMO	24 NBMO
Eigenvalue			-10,312	-1,221
Tip orbitali	Atom	Raqam		
Pz	N	2	-0,00000	-0,30188
Pz	O	1	-0,00134	0,21777
Pz	O	3	0,00128	0,21781
Pz	C	4	0,49900	0,36765
Pz	C	5	0,00010	-0,46746
Pz	C	6	-0,49892	0,36775
Pz	C	7	-0,50111	0,18258
Pz	C	8	-0,00013	-0,50831

Atom orbitallarida koefisientlarning musbat qiymatlari **MO** da bog'lovchi ulushni mansiy qiymatlari esa bo'shashtiruvchi ulushni beradi.

10.7. Molekulaning nukleofil va elektrofil (donor-akseptor) xossalari aniqlash

Molekula xossalari tanlash **QVMO** energiyasining qiymati bo'yicha amalga oshiriladi: Agar ishora «+» bo'lsa molekula nukleofil; ishora «-» bo'lsa elektrofil.

Nitrobenzol molekulasining nukleofil va elektrofil xossalari aniqlash misolida tushuntiramiz.

QVMO energiyasi = -1,221 ekv

KMBO energiyasi manfiy, shuning uchun nitrobenzol elektrofildir. Kimyoviy reaksiyalarda nukleofil elektronni bemaol beradi, elektrofil esa bemaol qabul qiladi. Agar **QVMO** da elektron energiyasi musbat bo'lsa, bu degani bu joyda elektronning bo'lishi energetik jihatdan foydasiz, ya'ni uyg'otilishidan unga tushgan energiya molekulani tark etishi mumkin. Shunday qilib, $E_{QVMO} < 0$ da molekula elektronlar band bo'lmagan orbitaliga tushgan «begona» elektron unda qoladi. Chunki bu energetik jihatdan qulay, ya'ni molekula elektronlar donori bo'ladi. Shuning uchun ham ikki molekuladan kompleks hosil bo'lishida birinchi molekuladan ikkinchi molekulaga o'tkazilishining yetarli shartidir.

$$E_{QVMO} 1 > 0, \quad E_{QVMO} 2 < 0$$

10.8. Molekulaning qattiqligi va yumshoqligini aniqlash

Molekulaning uyg'onish potensiali quyidagi formula bilan aniqlanadi.

$$\Delta E = E_{QVMO} - E_{YUMBO}.$$

Molekulaning qattiqligi quyidagi formula bilan hisoblanadi:

$$\eta = (E_{QVMO} - E_{YUMBO})/2.$$

Molekulaning yumshoqligi uning qattiqligi bilan quyidagi nisbat orqali bog'langan:

$$S = 1/(2\eta), \text{ ya'ni } S = 1/(E_{QVMO} - E_{YUMBO}).$$

Agar **YUBMO** bilan **QVMO** o'rtasidagi energetik tirqish lekv dan oshsa reagent qattiq, agar **YUBMO** bilan **QVMO** o'rtasidagi energetik tirqish lekv dan kichik bo'lsa reagent yumshoq hisoblanadi.

Nitrobenzol molekulasining qattiqligi yoki yumshoqligini aniqlash.

Nitrobenzol molekulasiда ***YUBMO*** ва ***QVMO*** лар holatlari orasidagi farq lekv dan katta. Shuning uchun ham nitrobenzol molekulasi qattiq elektofildir.

Molekula qattiqligining miqdoriy qiymati.

$$\eta = (E_{QVMO} - E_{YUBMO})/2 = (-1,221 + 10,312)/2 = 4,545 \text{ eV.}$$

10.9. Molekulaning reaksiyon markazlari holatini hisoblash

Qattiq reagentlardagi assosi reaksiyon markazlarning holatlari taxminan atomlardagi zaryadlar bilan aniqlanadi. Buning uchun Malliken bo'yicha tekshirilayotgan molekula atomlarida zaryadlar taqsimoti keltirilishi lozim.

Zaryadlar kattaliklari va ishoralari asosida kimyoviy reaksiyada hujum qilinadigan yo'nalihsining eng katta ehtimoli haqida xulosa qilinadi.

Yumshoq reagentlarda reaksiyon markazlarning holati elektron zichliklar chegarasidan aniqlanadi. A atomdagi elektron zichlik chegarasi quyidagi formula bilan hisoblanadi.

$$f_A = 2 \sum_{\mu \in A} C_{\mu}^2 \quad (1)$$

bunda C_{μ} – A atomda markazlashgan AO bo'yicha ***MO*** nukleofilda ***YUBMO*** yoki elektrofilda ***QVMO*** ning chegaraviy bo'lishi koefisientlari.

f_A kattaliklarini hisoblash va ular asosida eng ehtimoli katta bo'lgan hujum yo'naliishi haqida xulosaga kelish mumkin.

Muqobil reaksiyon markazga reagent hujumining yo'nalihsini baholash uchun ulardagi zaryad kattaliklari (zaryad nazorati), ***YUBMO*** yoki ***QVMO*** dagi (orbital nazorati) ***AO*** koefisientlarining kattaliklari va ishoralaridan foydalaniлади.

Reaksiyon markaz holatini aniqlashga misol.

Qattiq reagent sifatida nitrobenzol molekulasining reaksiyon qobiliyati atomlardagi zaryadlar bilan aniqlanadi.

Atomlarda maksimal zaryadlarning taqsimlanishi quyidagicha:

O3	-0,342
O2	-0,342
N1	0,487

Maksimal mansiy zaryad kislород atomlarida.

Xulosa: kislород atomlari elektrofil hujumining eng ehtimolli markazidir.

Turli moddalarning reaksiyon qobiliyatlarini solishtirish uchun chegaraviy orbitallar energiyalarining **E_{UBMO}** va **E_{QVMO}** qiymatlari va ishoralarini bilish juda muhim. Qator aromatik va geterosiklik birikmalarda nukleofil va elektrofil almashinish reaksiyalarida zaryad nazorati qo'llaniladi.

10.10. Tanlangan molekula spektrini modellashtirish va eng ravshan tebranishning xarakteristikalarini aniqlash

Strukturasi **MM+**, **MNDO** usullarida tekshirilganidan keyin tekshirilayotgan molekuladagi atomlarning tebranishlari atomlarning koordinatalaridan foydalanib hisoblanadi.

Tebranish spektrini hisoblash **Computer** menyusidan **Vibration, Rotation HU** tanlash orqali amalga oshiriladi. Hisoblash oynaning quyi qismida **Calculating Vibrational Spectrum...** yoki **100%** yozuvni paydo bo'lishi bilan tugaydi.

Tanlangan tebranish spektrini hisoblash vaqtি elektron struktura va muvozanatdagi geometriyani aniqlash kabi molekula tuzilishining murakkabligiga bog'liq.

Tanlangan spektrni modellashtirish natijalarini ko'rish **Computer** menyusidan **Vibrational Spectrum HU** tanlash orqali amalga oshiriladi. Keyin **Vibrational Spectrum** oynasida 3–4 ta engyorqin normal tebranishlarni tanlang va faol chiziqning raqami, va chastotasi va yorqinligini qayd eting.

Chastota (sm^{-1}) da) qiymati **log-fayl** final qismida keltiriladi (misolga qo'shing va **Apply** tugmasini bosing. **Menyudagi Cancel** buyrug'i bilan tebranish to'xtatiladi.

Barcha chastotalar musbatmi?

Mansiy chastotali tebranishlarni tashkil etadi.

Nitrobenzol uchun model IQ- spektriga misol (*log-fayldan* fragment)

===== IR Spectrum =====

31 Normal Mode Frequency **1827.60 cm⁻¹** Intensity **285.13387**

...
28 Normal Mode Frequency **1605.93** Intensity **221.70650**

...
11 Normal Mode Frequency **726.64 cm⁻¹** Intensity **102.257**

...
Dastlabki ikkita qiymat NO va CN bog'larning valent tebranishlariga,
uchinchi guruhi esa molekulaning deformatsion tebranishiga taalleqli.

10.11. Molekulaning energetik xarakteristikalarini log-fayldan qo'shimcha keltirish

Nitrobenzol uchun misol

ENERGIES AND GRADIENT

Total Energy =	-35381.2387025 (kcal/mol)
Binding Energy =	-1503.6380795 (kcal/mol)
Isolated Atomic Energy =	-33877.6006230 (kcal/mol)
Elektronic Energy =	-150210.5977513 (kcal/mol)
Core-Core Interaction =	114829.3590488 (kcal/mol)
Heat of Formation =	14.3299205 (kcal/mol)
Gradient =	0.0952986 (kcal/mol/Ang)

Log-faylni yopish

11. log-faylni yozish.

File menyusidan Stop Log HU tanlang.

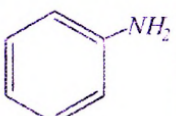
Natijalarni *Hyper Chem* programmaning *hin-faylida* ishchi papkada alohida nom (masalan, *nitrobenzol - MNDO. Hin*) bilan saqlang.

12. Hisobotni Word yoki OpenOffice muharririda tayyorlash

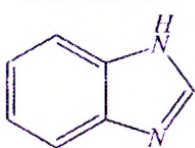
Yuqorida ko'rsatilgan misolga o'xshab, *MM+* va *MNDO* usullarida quyida keltirilganlarning biri uchun molekula geometrik, elektron tuzilishi, spektral xarakteristikalari va reaksiyon qobiliyatlarini hisoblang.

**Talabalarning yakka tartibda ishlashlari uchun
molekulalar namunalarini:**

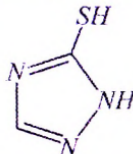
Anilin



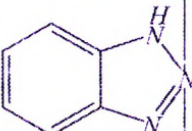
Benzimidazol



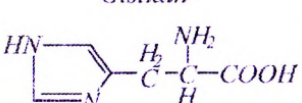
Merkaptotriazol



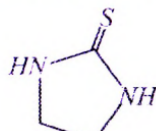
Benztriazol



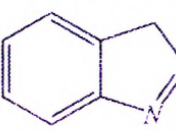
Gistidin



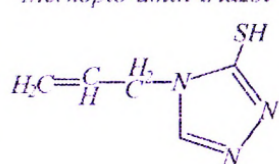
Imidazol-idin-ion



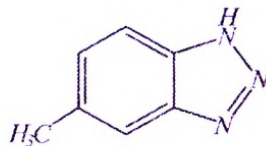
Indol



Merkopto-amin-triazol



Metil-benztriazol



Bajarilgan ish bo'yicha hisobot 3 qismidan iborat bo'lib, ularda quyidagi ma'lumotlar yoritilishi kerak:

1. **MM+** (molekulyar mexanik) usullarida molekulaning dastlabki hisobi.

2. **MNDO** yarimempirik usulida maqbullashtirish.

3. Hisob natijalarining interpretatsiyasi.

Hisoboiga molekulyar geometriya bo'yicha ma'lumotlarni qo'shing, barcha tasvirlarni keltiring va ularning tagiga nomini yozing, natijalarni keltiring.

8.2. Yarimempirik usullarda hisoblash aniqliklarini solishtirish

Ishning maqsadi: Ikki elektronli o'zaro ta'sirni hisobga olmaslik molekulaning asosiy geometrik, elektrik, spektroskopik va termo-dinamik xossalariiga ta'sirini turli yarimempirik usullarda hisoblang.

Ushbu ishda keyingi ishlardagi kabi molekula strukturasini tu-zish, hisob usulini tanlash va hisoblashlarni amalga oshirish tushirib qoldirilgan. Chunki ularning barchasi 4. I-laboratoriya ishida batafsil yoritilgan.

1-qisim. Turli yarimemperik usullarda hisoblash natijalarini noemperik usul natijalari bilan solishtirish.

Laboratoriya ishi bo'yicha topshiriqlar.

1. O'qituvchidan ikkitadan molekula oling. Ulardan biri qutbsiz yoki kuchsiz qutbli molekula, ikkinchisi esa qutbli bo'lsin.

2. Yaqinlashishga asoslangan 4 ta yarimempirik usullarni (**CNDO**, **INDO**, **MNDO** va **AMI**) tanlang.

Qutbsiz yoki kuchsiz qutbli molekulalar	1) CH_3-CH_3 , 2) $\text{CH}_2=\text{CH}_2$, 3) C_6H_6 , 4) C_2H_2 , 5) CH_3Cl , 6) $\text{C}_6\text{H}_4\text{Cl}_2$, 7) CO_2 , 8) BH_3 , 9) CCl_4 , 10) BCl_3
Tarkibida geteroatom bo'lgan qutbli molekulalar.	1) H_2O_2 , 2) $(\text{CH}_3)_2\text{CO}$, 3) HCOOH , 4) CH_3OH , 5) CH_3NH_2 , 6) CH_3COOH , 7) $(\text{CH}_3)_2\text{SO}$, 8) KHCO_3 , 9) KSCN , 10) $\text{C}_6\text{H}_4\text{O}$

3. Tanlangan yarimempirik usullar yordamida har bir molekulni maqbullahshtirish bilan to'liq hisobini o'tkazish va ishchi oynada yoki log-fayl hisobotidan natijalarini aniqlash:

- geometrik (**bog'lar uzunligi va valent burchaklari**);
- elektrik (**atomlardagi zaryadlar va dipol momenti**);
- spektral (**IQ-tebranish chastotalari**) xarakteristikalar;
- hosil bo'lish issiqliklari (entalpiya).

Hisob natijalarini jadvalga qayd eting.

Bozis	R_{AB}	$\angle ABC$	Atomlardagi zaryadlar	Dipol momenti	Tebranish chastotasi	ΔfH°
CNDO						
INDO						
MNDO						
AM1						

4. Solishtirish asosida molekulaning u yoki bu xarakteristikalarini hisoblash uchun tanlangan usullarning yaroqliligi haqida xulosa chiqaring.

5. Olingan natijalarni **STO 4-21G** quyi bazalarida noempirik ***ab initio*** usulida hisoblash natijalari bilan solishtiring.

II-qism. Hisob natijalarini tajribada aniqlangan qiymatlari bilan solishtiring.

Laboratoriya ishiga topshiriqlar.

1. Gomoyadroli molekulalar uchun ionlanish potensiali (*I*) elektronga moyillik (*A*) atomlararo muvozanatdagi masofa (*R*) va dissotsiya energiyasini nisbatan aniq baholovchi yarimemperik usullardan (**CNDO**, **INDO**, **MNDO** va **AM1**) birini aniqlang. Tajribada topilgan natijalar 2-jadvalda keltirilgan.

2-jadval

Molekulaning tajribada aniqlangan qiymatlari

Nº	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10
Molekula	H ₂	Li ₂	C ₂	N ₂	O ₂	F ₂	P ₂	S ₂	Cl ₂	Br ₂
I, ekv	15,4	5,1	12,4	15,6	12,1	15,7	11,1	9,4	11,5	10,7
A, ekv	-	0,45	3,27	-1,80	0,45	3,08	0,59	1,67	2,38	2,22
R,A	0,74	2,67	1,24	1,10	1,21	1,41	1,89	1,89	1,99	2,28
D, kkal/mol	103	24	143	225	118	37	116	101	57	46

Izoh: Molekulada MNDO yarimemperik usuli MNDO/d bilan AM1 esa PM3ga almashtiriladi.

**Solishtirish natijalarini quyidagi jadval asosida
rasmiylashtirishi mumkun**

Usul	Tajriba	CNDO	INDO	MNDO	AM1
I. Ekv					
A, ekv					
R.A°					
D, kkal/mol)					

2. Qaysi yarimemperik usullarda (**CNDO, INDO, MNDO va PM**) entalpiya Hf (hosil bo'lish issiqligi) qiymatini tajribada olingen qiymatga yaqin hisoblashni aniqlang. Ba'zi moddalarning tajribada topilgan qiymatlari 3-jadvalda keltirilgan

3-jadval

Molekulalar entalpiyasining tajribaviy qiymatlari

N	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10
Molekula	LiH	BeH ₂	B ₂ H ₆	CH ₄	NH ₃	H ₂ O	HF	PH ₃	H ₂ S	HCl
ΔH_f° kkol/mol	30,7	78,1	7,5	-20,3	-11	-57,8	-64,2	2,2	-4,8	-22,1

3. Qaysi yarimemperik usullarda (**CNDO, INDO, MNDO va PM3**) ikki atomli molekulaning dipol momentini tajribada aniqlangan qiymatlarga yaqin ekanligini aniqlang. Ba'zi molekulalarning dipol momentlari qiymatlari 4-jadvalda keltirilgan.

4-jadval

**Molekulalar dipol momentlarining tajribada aniqlangan
qiymatlari**

N	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10
Molekula	BH	CH	NH	HO	HF	HCl	HBr	HI	CO	CS
μ , D	0,58	0,89	1,49	1,98	1,83	1,08	0,78	0,38	0,11	1,96

5-jadvalda guruhlar bo'yicha yo'nalgan molekulalar dipol momentlarining qiymatlarini hisoblang ulami tajribada aniqlangan qiymatlar bilan solishtiring.

Nima uchun guruhlar bo'yicha baholash aniqligi o'zgaradi?

4. Olingan natijalarni solishtirish asosida tanlangan usulning molekulani u yoki bu xarakteristikalarini hisoblashga yaroqliligi haqida xulosa chiqaring.

5. Yuqorida qayd etilgan xarakteristikalarini 6-31G bilan bajaring.

5-jadval

Molekula dipol momentlarining tajribaviy qiymatlari

№	1			2		
	Molekula	NH_3	PH_3	AsH_3	H_2O	H_2S
$\mu, \text{ D}$	1,48	0,89	0,18	1,87	1,17	0,24
№	3			4		
Molekula	C_3H_8	$\text{CH}_3-\text{CH}=\text{CH}_2$	$\text{CH}_3-\text{C}\equiv\text{CH}$	CH_3Cl	CH_2Cl_2	CCl_3H
$\mu, \text{ D}$	0,09	0,364	0,78	1,83	1,62	1,01
№	5			6		
Molekula	CH_3Br	CH_2Br_2	CBr_3H	Piridin	Atseton	Toluol
$\mu, \text{ D}$	1,80	1,40	0,99	2,15	2,83	0,38

8.3. Siklik birikmalarda solishtirma bog' energiyasini hisoblash

Ishning maqsadi: Yarimemperik usullarda hisoblangan molekulaning energetik xarakteristikalarini va xossasiga polimerlanish darajasining ta'sirini baholash.

Laboratoriya ishiga topshiriqlar.

1. AM+ usuli yordamida to'liq maqbullashtirish bilan quyidagi C-C bog'ning mustahkamligini aniqlang: C_2H_2 , C_3H_8 , C_5H_8 , C_6H_6 , C_7H_8 , C_8H_8 , C_9H_9 , $\text{C}_{10}\text{H}_{10}$. Bitta C-H bog'ning bog'lanish

energiyasini 100 kkal/mol ga teng deb qabul qiling. Quyidagi hollarni qarang.

a) neytral molekula; b)bir zaryadli anion

2. Geometriyani maqbullashtirmsandan qaysi (C_8 , C_{20} , C_{60} , C_{180} , C_{240} , C_{540}) C-C biryarim bog'iining mustahkamligi yuqoriligini **CNDO** usulini qo'llab aniqlang. Fullirenlarning tayyor molekulyar strukturalarini *.hin kengaymali fayllarda o'qituvchidan oling.

3. Siklik C_3 , C_4 , C_5 , C_6 , C_7 , C_8 , C_9 , C_{10} molekulalarini yasang va **PM3** usuli yordamida qaysi siklda C-C bog'i mustahkam ekanligini aniqlang. Agar molekula energiyasi bog'lar soniga bo'linsa, u holda mos ravishda molekuladagi bog' energiyasi olinadi.

4. 1-3 topshiriqlar uchun **A-A** bog' uzunligi o'zgarishi bilan **A-A** bog' energiyasi qanday o'zgarishini baholang.

5. Quyidagi polisiklik aromatik molekulalar uchun **CNDO** yarimempirik usulida geometriyani maqbullashtirmsadan energetik tirqish kengligini hisoblang.



Tayyor molekulyar strukturalarni *.hin fayllarda o'qituvchidan oling.

8.4. Ikki atomli molekulalarning molekulyar orbitallari simmetriyasini o'rghanish

Ishning maqsadi: Oddiy ikki atomli molekulalar misolida **MO** klassifikatsiyasini o'rghanish.

Laboratoriya ishlariiga topshiriqlar.

O'qituvchi tomonidan berilgan ikki atomli gomoyadroli AA va geteroyadroli molekulalar uchun quyidagi topshiriqlar bajariladi:

6-jadval
Gomoyadroli molekulalar

N	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10
Molekula	Si_2	Li_2	C_2	N_2	O_2	F_2	P_2	S_2	Cl_2	B_2

Getroyadroli molekulalar va molekulyar ionlar

N	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10
Molekula	LiF	CN ⁻	NO ⁻	BN	BF	LiCl	BeO	BC ⁻	CO	CN ⁺

CN sian guruh, NO guruh va shunga o'xshash neytral guruhlar bir erkin valentli (toq sonli elektronli) va multipletli 2 ga teng bo'lgan beqaror organik radikaldir. Shuning uchun ham tanlangan moddalarning singlet holatini hisoblash qilay bo'lishi uchun zaryadlangan ionlar (CN⁻, NO⁻ va x-3) olingan.

1. **MNDO** usulida kvant-kimyoviy hisoblashlarni o'tkazing: dipol momentini aniqlang, energetik diagrammasini tuzing va uning tahsilini o'tkazing. Natijalarни log-faylga yozing.

2. Barcha valent **MO** larini – va tipidagi orbitalarga bo'ling.

3. Istalgan 2 **MO** uchun gibrildor orbitallar tipini aniqlang, atomlardagi zaryadlar va atomlararo kimyoviy bog' tipini (kovalent, qutbli, ion) aniqlang.

4. Energiyaning ishorasi va **QVMO** va **YUBMO** shaklidan molekulaning donorlik va akseptorlik xossalalarini aniqlang.

8.5. Molekulani noempirik kvant-kimyoviy usulda hisoblash

Ishning maqsadi: **Hyper Chem** dasturlari majmuasi yordamida molekulani noempirik kvant-kimyoviy usulda hisoblash va olingan natijalarning kimyoviy interpretatsiyasi.

Ishning bajarilish tartibi.

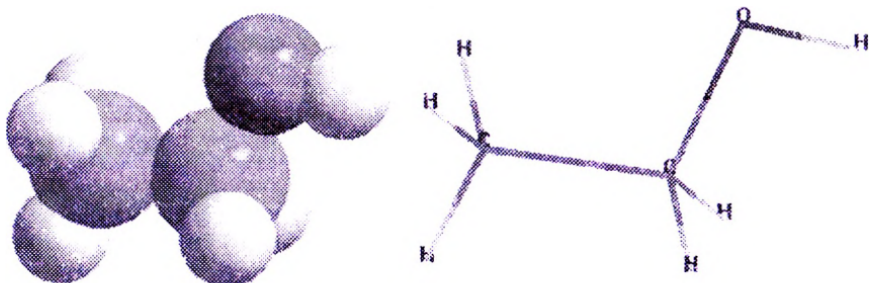
1. Taklif etilgan molekulani tuzish.

Ushbu ishda molekulani noempirik usulda hisoblash ishlarini etin, etanol misolida olib boriladi (6-rasm.)

Natijalarни *hin-faylda* saqlash.

2. **Hisoblash protokoli log-faylini ishga tushurish.**

File menyusidan **Start-Log** tanlanadi. Faylga nom beriladi va kvant-kimyoviy hisoblashlar protokolini to'ldirilish darajasi o'rnatiladi: **Quantum print level=9**.

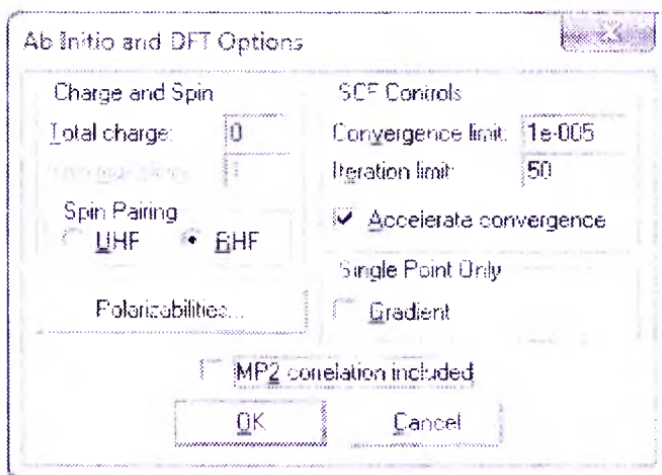


6-rasm. Etanol molekulasi modellari.

3. Ab-initio usulida noempirik hisoblashlar.

Ushbu ishda **STO-3G** minimal bazisda boshlangich molekula geometriyasini chegaralash bilan hisoblanadi. **Setup** menyusidan abinitio tanlanadi; oynaga minimal basis o'rnatiladi. Kerak bo'lgan hollarda **Options** tugmasi yordamida mos ravishda o'rnatiladi. Teng turgan holdagi parametrlar 7-rasmda ko'rsatilgan.

Computer menyusidan **Geometry Optimization** buyrug'i tanlanib, geometric maqbullashtirilishi bilan hisob jarayoni ishga tushuriladi. 10–15 atomidan iborat molekulani hisoblash **Pinfium** sinifidagi mashinada 10 minutdan ko'p vaqt ni olishi mumkin.



7-rasm. Noempririk hisoblashning bazis sharoitlari.

Hisoblash bazisining xarakteristikalarini.

$\text{C}_2\text{H}_5\text{OH}$ molekulasini ***STO-3G*** standart bazis to'plamida hisoblashdan ostov va ***valent AO*** ni ifodalash uchun 3 gause orbitallarining chiziqli kombinatsiyasidan foydalaniadi. Shunday qilib $\text{C}_2\text{H}_5\text{OH}$ molekulasini hisoblash uchun to'liq bazis 62 primitiv funksiyalaridan iborat:

$$2*\text{C}*(3*(1s)+3*(2s+3*2p))+1*0(3*(1s)+3*(2s+3*2p))+6*\text{H}*(3*(1s)=63s$$

4. Molekula tuzilishining tahlili.

4.1. Noempirik usulda hisoblash natijalarining tahlili.

Molekulyar koordinatalarni hisoblash (bog' uzunligi, valent va qirralar o'rtaсидаги bog'lar). ***Ab inito*** usuli yordamida olingan molekula geometriyasini bo'yicha ma'lumotlarni tajribada olingan kattaliklar bilan (internetdagi kimyoviy sprovochniklardan foydalaning) solishtiring. O'tkazilgan hisoblashlarninganiqligi haqida xulosa qiling.

4.2. Molekuladagi bog'larning xossalari.

Bog' uzunligi, bog' tartibi, atomlarning valentliklarini shunday kovalent va ionli birikmalar bilan solishtirib, tekshirilayotgan molekuladagi bog'larning kovalentlik, ionlilik darajalariga sifat jihatdan baho berish mumkin.

4.3. Dipol momentini hisoblash va uning vektor yo'nalishini ifodalash.

1-laboratoriya ishidagi tartibda bajariladi.

4.4. Atomlarning samarali zaryadlari, elektrostatik potensial kartasi va to'liq zaryad zichligini hisoblash.

4.5. Energetik sohalar diagrammalarini tuzish, yuqori band (*YUBMO*) va quyi vakant (*QVMO*) molekulyar orbitallarini ifodalash.

4.6. Molekulaning nukleofillik va elektrofillik xossalari aniqlash.

4.7. Molekulaning qattiqligi va yumshoqligini aniqlash.

4.8. Molekulaning tebranish spektrlarini modellash va nisbatan yorqin tebranishlar xarakteristikalarini aniqlash.

Molekuladagi tebranishlarning valent yoki deformatsion tebranishga tegishlilikini aniqlash.

5. Log-faylini yopish.

File menyusidan **Stop Log**. Ni tanlang.

6. Word yoki Open Official muharirida, hisobotni tayyorlash.

Molekula geometriyasi bo'yicha ma'lumotlarni (rasmlarni) qo'shing va ularga izohlar yozing, olingan natijalarni muhokama qiling.

Laboratoriya ishiga topshiriqlar.

Yuqorida keltirilgan misolga o'xshab ab-initio usulida **STO-3G** bazis to'plamida geometrik struktura, elektron, spektral xarakteristikalarini hisoblang hamda kimyoviy xossasi va reaksiyon qobiliyatini qurishda keltirilgan biror modda uchun aniqlang.

8.6. Noempirik usulda hisoblash aniqligini solishtirish

Ishning maqsadi: Noempirik usulda tanlangan AO bazisining molekulaning asosiy geometrik, elektrik, spektral va termodinamik xossalari hisoblash aniqligiga ta'sirini baholash. Molekulalar sistemalarini hisoblash uchun standart bazis to'plash mezonlarini aniqlash.

1-qism. Abinitio noempirik usulida turli bahslardagi hisoblash natijalarini solishtirish.

1. Jadvalda keltirilgan birorta molekulani o'qituvchidan oling

N	1	2	3	4	5
Molekula	CH_4	CCl_3F	CF_3Cl	CCl_4	CF_4
N	6	7	8	9	10
Molekula	SiH_4	CCl_3H	CF_3H	CCl_2F_3	CH_2Cl

2. Abinitio usulining 6 bazis to'plamini tanlang (to'plam **STO-3G RHF, 3-21G RHF, 3-21G UHF, 3-21G RHF+MP2, 6-31G RHF, 6-31G**RHF** bazislardan tashkil topgan bo'lishi kerak).

Molekula geometriyasini maqbullashtirish bilan har qanday tanlangan bazisda hisoblashlarni bajarib, natijalarni ekranidan oling yoki log-faylga yozing.

- geometrik (bog' uzunligi va valent burchagi);
- elektrik (atomlardagi zaryadlar, elektron zichligi va dipol momenti);
- spektral (tebranishning *IQ* chastotasi) xarakteristikalar.

4. Olingan natijalarini o'zaro solishtiring.
 5. Solishtirishlar asosida har bir tanlangan bazis to'plamini molekulaning u yoki bu xarakteristikasini hisoblashga yaroqliligi haqida xulosa chiqaring.

Hisoblash natijalarini quyidagi jadvalda to'ldiriladi.

Bazis	R_{AB} , R_{BC}	$\angle ABC$	Atomdag'i zaryad	Dipol momenti	Tebranish chastotasi	H^0
STO-3G						
3-21G RHF						
3-21G UHF						
3-21G RHF+MP2						
6-31G RHF						
6-31G**RHF						

Hisoblashlarda **MP2** elektron korrelyatsiyasini hisobga olib, korrelyatsiya energiyasini (mutlaq va umumiya nisbatan%) ko'r-sating.

II-qism. Tajriba natijalari bilan hisob natijalarini solishtiring.

Laboratoriya ishi uchun topshiriqlar.

1. Noemperik usullardan qaysi bazisda (**STO-3G RHF**, **3-21G UHF**, **6-31G RHF**) ionlanish potensiali (**I**), elektronga moyillik energiyasi (**A**), atomlar orasidagi muvozanatdagi masofa (**R**) va dissotsatsiya energiyasini (**D**) gomoyadroli molekulalar uchun aniqlang (hisoblash uchun molekulalar jadvalda keltilirilgan).

Molekulalar xarakteristikalarining tajribaviy qiymatlari

T/r	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10
Molekula	H ₂	Li ₂	C ₂	N ₂	O ₂	F ₂	P ₂	S ₂	Cl ₂	Br ₂
I, eV	15,4	5,1	12,4	15,6	12,1	15,7	11,1	9,4	11,5	10,7
A, eV	—	0,45	3,27	-1,80	0,45	3,08	0,59	1,67	2,38	2,22
R, Å	0,74	2,67	1,24	1,10	1,21	1,41	1,89	1,89	1,99	2,28
D, kkal/mol	103	24	143	225	118	37	116	101	57	46

Olingan natijalar quyidagi jadval ko'rinishida rasmiylashtiriladi.

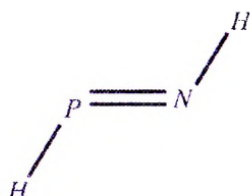
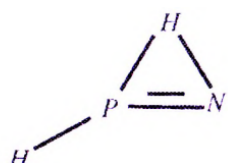
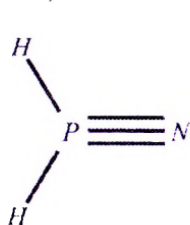
Usul	Tajriba	STO-3G	3-21G RHF	3-21G UHF	6-31G RHF
I, ekv					
A, ekv					
R, °A					
D, kkal/mol					

8.7. Molekulyar o'tish jarayonlarini modellashtirish

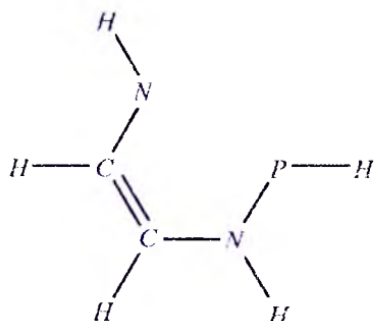
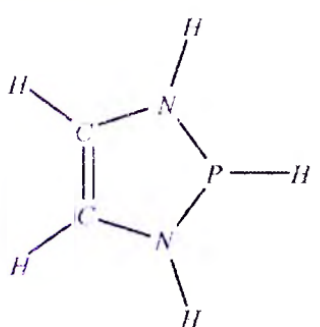
Ishning maqsadi: Molekulyar struktura alohida konformatsiyalarining energetik xarakteristikalarini hisoblash.

Turli strukturalarini yasash:

a) fosfinonitren — H₂PN.



b) 1,2,3-diazafasolen PN₂C₂H₅



MM+, PM3 usullarida va STO-3G bazisini qo'llab noem empirik sirt lokal minimumlarda potensial energiyani, tebranish chastotasi va o'tish holati energiyasini hisoblang. Berilgan molekulyar konformatsiyalarning geometriyasi maqbullashtirilgandan keyingi nisbiy energetik barqarorligi haqida xulosalar chiqaring.

B molekula uchun

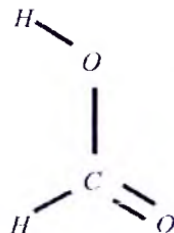
- fosforga bog'langan vodorodni ftorga almashtirib;
- fosfor atomini almashtirib hisoblashlarni takrorlang.

8.8. Vodorod bog'ini o'rGANISH

Ishning maqsadi: Vodorod bog'ining hosil bo'lish mexanizmini o'rGANISH.

Laboratoriya ishiga topshiriqlar.

Chumoli kislotaning suv, H_2O_2 , CH_3OH , NH_3 , HF, HNO_3 , H_3PO_4 , H_2SO_4 , CH_3-COCH_3 , CH_3COOH lar bilan molekulalararo assotsiatsiyalarining tuzilishini yasang. Ular uchun geometriya energiya va tebranish chastotalarini hisoblang. Hisoblashlarni PM3 va abinitio (STO-3G) usullarini qo'llab bajaring.



8-rasm. Chumoli kislota molekulasining strukturasи.

Vodorod bog'ini hisoblash uchun chumoli kislotasi bilan assotsiat hosil qiladigan molekulalar strukturasi.

1. Suv	2. Vodorod peroksid	3. Ortofosfat kislota	4. Ammiak	5. Vodorod ftorid
H ₂ O	H ₂ O ₂	H—O ₂ P(OH) ₂	NH ₃	HF
6. Nitrit kislota	7. Nitrat kislota	8. Metan	9. Sulfat kislota	10. Atseton
H—ONO	H—ONO ₂	CH ₄	H—O ₃ SOH	CH ₃ —(C=O)—CH ₃

8.9. Molekulaning solvatlanishi va molekulyar dinamikasini o'rGANISH

Ishning maqsadi: molekulaning eritmadiji issiqlik xarakterini modellashtirish jarayonida uning konformatsion harakati haqida ma'lumotlar olish.

Ishning bajarilish tartibi:

Molekulani yasang

1. Izolyatsiyalangan strukturani hisoblash «Molekulyar mexanika» hisoblash usulini o'rnatish (Setup-molecular Mechanics-MM+) va ichki molekulyar ta'sirlarining potensial energiyasini (E_1) o'lchash (Computer – Single Point).

Molekula geometriyasini maqbullashtirish (Computer-Geometry Optimization) bajariladi.

Molekula geometriyasini maqbullashtirish (Computer-Geometry Optimization) bajariladi.

Potensial energiyani minimallashtirish jarayonida molekula konformatsiyasidagi o'zgarishlarni kuzating. Molekula geometriyasini maqbullashtirilganidan keyin potensial energiyani (E_2) o'lchang. Strukturani alohida faylda saqlang.

Maqbullashtirilgan molekulaning izolyatsiyalangan strukturasi geometrik parametrlarini aniqlang. Maqbullashtirilgandan keyin E_1 va E_2 potensial energiyalarga erishilgandagi olingan natijalarni solishtiring. Molekulyar dinamika jarayonida molekula geometriyasining o'zgarishini nazorat qilish uchun bizlarga qirralar orasidagi

burchak va birorta bog' uzunligini bir nom bilan faylda saqlang. Buning uchun tanlangan parametr boshlangandan Select menyusidan Name Selection ni tanlang va nazorat qilinayotgan parametr nomini yozing.

2. Erigan strukturani hisoblash.

Uch o'lchamli fazada (molekula o'lchamlari) molekulaning maksimal chiziqli o'lchamlarini aniqlang.

Suvli boksning (idishning) zaruriy minimal o'lchamlarini hisoblang. Buning uchun molekulaning o'lchamlariga 10°A dan (har qaysi tomondan 50°A dan) qo'shing.

Suvli boksnini berish uchun **Setup** menyusidan **Periodio Bax** ni tanlang. Yaqin suv molekulalari bilan erigan modda orasidagi masofa $2,7^{\circ}\text{A}$ ga teng deb qabul qilingan.

Sistemaning potensial energiyasini minimallashtirin. Erigan strukturaning maqbullashtirish natijalarini alohida faylda saqlang.

Molekula maqbullashtirilgan erigan strukturasi geometrik parametrlarini o'lchang «suv-molekula» sistemasida o'zaro ta'sirning to'liq energiyasini (E_3) o'lchang.

Molekulani belgilang va uni ajratib olib, «suv-suv» o'zaro ta'sirning energiyasini (E_4) o'lchang.

(Computer menyusidan Single Point)

Edit menyusidan Undo tugmasini bosing, sistemani to'liq tiklaydi (yoki saqlangan faylni oching).

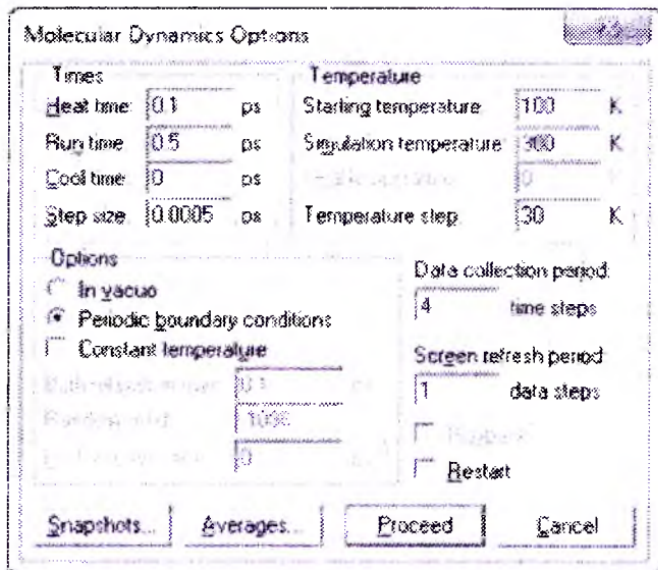
Molekulani belgilang Select-Complement buyrug'i yordamida suv molekulalarini belgilang va ularni o'chiring. Molekulalararo o'zaro ta'sir energiyasini (E_5) bilan solishtiring. To'liq sistemani tiklang.

Molekulaning suvli muhit bilan o'zaro ta'sirlashish energiyasini $E=E_3-E_4-E_5$ formula bo'yicha hisoblang.

Molekulaning suvli muhit bilan o'zaro ta'sirlashishning energetik jihatdan qulay yoki qulaymasligi haqida xulosa chiqaring.

3. Molekulyar dinamikani hisoblash.

Molekulyar dinamika usuli parametrlarini (9-rasmga qarang) qo'llab molekulaning suvli eritmaldargi issiqlik harakatini modellashtirishni amalga oshiring.



9-rasm. Molekulyar dinamika parametrlarini o'rnatish.

Molecular Dynamics Averages muloqot buyrug'i yordamida bog'liqliklarni (oldindan qirralar orasidagi burchak va bog' uzunligi ko'rinishida saqlangan E_{kin} , E_{pot} , E_{tor}) o'rtacha qiymatini olish va ifodalash uchun ma'lumotlarni belgilang.

Dinamik hisoblashlardan keyin sistema yangi minimal energiyasini (E_0) aniqlash uchun sistema geometriyasini qaytadan maqbullahstiring.

Maqbul konformatsiyaga erishilganligini tahlil eting.

Chiqish fayli CSV fayli yordamida Excel dasturi yordamida konformatsion parametrlarning vaqtinchalik bog'liqliklari grafiklarini tuzing.

Laboratoriya ishiga topshiriqlar.

Yuqorida qayd etilgan reja asosida o'qituvchi tomonidan berilgan molekula uchun hisoblashlarni o'tkazing.

Solvatlanish va molekulyar dinamik hisoblashlar uchun molekulalar:

1. Chumoli kislota	2. Vodorod peroksid	3. Ortofosfat kislota	4. Ammiak	5. Metanol
H-(C=O-OH)	H ₂ O ₂	H-O ₃ P(OH) ₂	NH ₃	CH ₃ OH
6. Nitrit kislota	7. Nitrat kislota	8. Etanol	9. Sulfat kislota	10. Atseton
H-ONO	H-ONO ₂	C ₂ H ₅ OH	H-O ₃ SOH	CH ₃ -(C=O)-CH ₃

Hisobotning mazmuni.

Molekulaning maqbullashtirilishdan oldin, vakuumda, suvda va isitilgandan keyingi maqbullashtirilgan fazoviy strukturalari ifodalangan 4 ta rasm.

Molekula vakuumdagi dastlabki konformatsiyasi potensial energiyasining qiymati (E_2), sistemaning suvda maqbullashtirilgandan keyingi (E_3) va molekulyar dinamika o'tkazilgandan keyingi (E_6) energiyalari qiymatlari. Molekulaning suv muhiti bilan o'zaro ta'sirlashish energiyasi hisoboti.

Konformatsiya parametrlarining molekulyar dinamikani modellashtirish vaqtiga bog'liqlik grafiklari.

8.10. Sirt potensial energiyasini tuzish

Ishning maqsadi: Sirt potensial energiyasi grafiklarining tahliidan birikmaning muvozanatdagi geometriyasi parametrlari va bog'lar energiyalarini aniqlash.

Laboratoriya ishiga topshiriqlar.

1. Suv molekulasi uchun sirt potensial energiyasining bir o'lchamli qismini PM3 usulida tuzing va bog' uzunligi R(O-H) va bog' burchagi (<HOH) ning muvozanatdagi qiymatlarini aniqlang. Bog' uzunligini o'zgartirish oralig'i, burchak va qadam o'zgarishlarining qiymatlarini o'zingiz tajribada aniqlangan bog' uzunligi R(OH)=1.9572 Å va burchak < HOH=104,5° ga teng ekanligidan kelib chiqqan holda tanlang.

2. Suv molekulasining maqbul geometriyasini izlash. Ikki o'lchamli sirt potensial energiyasida minimum energyaning joylashtishini aniqlash.

Suv molekulasi energiyasini (to'liq maqbullashtirishsiz) bog' uzunligi O-H va burchak HOH qiymatlarini jadvalda keltirilgandek qo'lida kiritib hisoblang.

Bog' uzunligi va burchagi qiymatlarini o'zgartirib, 9-jadvalning kataklarini to'ldiring.

9-jadval

Suv molekulasi energiyasi

		Bog' uzunligi,				
		0,940	0,945	0,950	0,955	0,960
Burchak, °	102,5					
	103,0					
	103,5					
	104,0					
	104,5					

3, 1, 2-bandlardagi amallarni quyidagi molekulalar uchun amalga oshiring.

Metanol	Metan	Amiak	Karbanat angidirid	Etan	Bor gidrat
Vodorod sulfid	Atsitelin	Ditsilenin	Formaldigid	Uglerod sulfide	Bor xlorid

*sirt potensial energiyasini tuzish uchun bog' uzunligi va bog' burchagini o'qituvchi bilan tanlang.

Olingan natijalarni Excel jadvaliga kiriting va ulardan foydalanib hajmiy diagramma tuzing. Maksimum nuqtasini ko'rsating va uni bog' uzunligi R(OH) va bog' burchagini (<HOH) muvozanatdagi qaysi qiymatlariga mos kelishini aniqlang. Ushbu nuqtadan u yoki bu tomonga siljish energiyaning oshishiga olib kelish yoki kelmasligiga, ya'ni nuqtaning statsionar emasligiga e'tiborni qarating.

8.11. Elektron spektral va qo‘zg‘algan holatlarni hisoblash

Ishning maqsadi: Asosiy va qo‘zg‘algan holatdagi muvozanatdagi geometriya parametrlarini farqlarni aniqlash, uyg‘onish energiyasini (vertikal va adiabatik) aniqlash va elektron o‘tishlar spektrlarini tahlil etish.

7.5-laboratoriya ishida keltirilgan molekulalar asosida quyidagi vazifani bajaring.

Laboratoriya ishiga topshiriqlar.

1. 7.5-laboratoriya ishidagi molekulani noempririk usulda tahlil etishning davomi sisatida qo‘zg‘algan holatdagi molekula geometriyasini hisoblang. Molekula qo‘zg‘algan holatinining parametrlarining o‘rnatish uchun multipletlikni 3 ga teng ya’ni triplet holat deb oling. (uchun Xertri-Fok usulini «chegarasiz»ga o‘zgartirish talab etiladi). Vertikal energiyani hisoblash uchun uyg‘onish energiyasi molekula geometriyasi maqbullashtirilmasdan hisoblash bajariladi.

Adiabatik energiyani hisoblash uchun qo‘zg‘alishni to‘liq geometriyani maqbullashtirish bilan bajaring (Single Point-buyrug‘i). Har ikkala qo‘zg‘alish energiyasini solishtiring va ular orasidagi farqni tushuntiring.

2. Ko‘p konfiguratsiyali o‘zaro ta’sirlar usuli (Single Point C1) yordamida o‘tishlarning elektron spektrlarini hisoblang.

Eluzonic Spectrum diagrammasi tahlilidan eng kichik energetik o‘tish energiyasini (nm va ekv da) aniqlang. Ushbu o‘tishlarning tabiatini (singlet yoki triplet) aniqlang

*Elektron yutulish spektrlarini tahlilidan molekulaning OPTIK faolligini aniqlang.

8.12. Atomlarning elektron tuzilishi

Ishning maqsadi: Noempririk Xertri-Fok usulida atomlarning elektron konfiguratsiyani aniqlash.

Laboratoriya ishiga topshiriqlar.

RHF/6-31G*, UHF/6-31G*, UHF MP2/6-31G* usullarida quyidagilarni hisoblang.

- a. to'liq va elektron energiyasi;
- b. birlamchi ionlanish potensiallar;
- c. elektronga moyillik;
- d. atomlarning har bir elektroniga to'g'ri keladigan elektron korrelyatsiyasini (MP2) baholang;
- e. atomlarning elektron konfiguratsiyasi va asosiy holatining termalarini aniqlang;

Ko'rsatma: Birlamchi ionlarning potensiali elektronga moyilligi
 a) Kupmans nazariyasi va b) Xatri-Fok yaqinlashuvini qo'llab, neytral va zaryadlangan sistemalar energiyalar farqini hisoblashdan topiladi.

Natijalarni tajribaviy ma'lumotlar bilan solishtiring. U yoki bu usulning atom elektron tuzilishini ifodalash uchun yaroqliligi haqida xulosa chiqaring.

Topshiriqlar variantlari.

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10
Li	Be	B	C	N	O	F	Ne	Na	Mg
11	12	13	14	15	16	17	18	19	20
Al			S		Ar		Ca		Br

8.13. Ikki atomli molekulalarning elektron tuzilishi

Ishning maqsadi: Yarimemperik PM va noemperik Xatri-Fok usullarida oddiy ikki atomli gomo va geteroyadroli molekulalarning elektron konfiguratsiyalari va tuzilishlarini aniqlang.

Laboratoriya ishiga topshiriqlar.

RHF MP2, UHF PM3, UHF/6-31G*, UHF MP2/6-31G* usullarida quyidagilarni hisoblang:

- a. to'liq va elektron energiyasi;
- b. orbitallar energiyasi;
- c. birlamchi ionlanish energiyasi va elektronga moyillik;
- d. muvozanatdagi masofa;
- e. bog'lanish energiyasi;

f. atomlarning har bir elektroniga to‘g‘ri keladigan elektron kerrelyatsiyani baholang.

Ko‘rsatma: Birlamchi ionlarning potensiali elektronga moyillik a) Kupmans nazariyasi va b) Xatri-Fok yaqinlashuvini qo‘llab neytral va zaryadlangan sistemalar energiyalar farqini hisoblashdan topiladi.

Molekula va uning ioni bir xil yaqinlashuvda hisoblanishiga e’tiborni qarating.

Natijalarni tajribaviy ma’lumotlar bilan solishtiring. U yoki bu usulning atom elektron tuzilishini ifodalash uchun yaroqliligi haqida xulosa chiqaring.

Sizga berilgan molekula uchun alohida atomlarda orbitallar energiyalari qiymatlaridan foydalanib yopiq qobiqli va Xatri-Fok yaqinlashuvi bilan chegaralangan molekulyar sistema uchun molekulyar diagrammada mos ravishda orbital sathlarining holatini aniqlang.

Molekula energetik sath egri chizig‘ining muvozanatdagagi masofani katta va kichik tomonga 20% ga o‘zgartirilgandagi holatini tekshiring.

Topshiriqlar variantlari.

Gomoyadroli molekulalar

1	2	3	4	5
$\text{Cl}_2, \text{Cl}_2^-$	$\text{Be}_2, \text{Be}_2^+$	S_2, S_2^+	C_2, C_2^-	N_2, N_2^+
6	7	8	9	10
$\text{Al}_2, \text{Al}_2^+$	F_2, F_2^-	$\text{Mg}_2, \text{Mg}_2^+$	O_2, O_2^+	$\text{Si}_2, \text{Si}_2^+$
11	12	13	14	15
$\text{Li}_2, \text{Li}_2^+$	P_2, P_2^+	B_2, B_2^+	$\text{Ne}_2, \text{Ne}_2^+$	$\text{Na}_2, \text{Na}_2^+$
16	17	18	19	20
$\text{Ar}_2, \text{Ar}_2^-$	K_2, K_2^+	$\text{Ca}_2, \text{Ca}_2^+$	$\text{Ge}_2, \text{Ge}_2^-$	$\text{Br}_2, \text{Br}_2^-$

Geteroyadrolı molekulalar

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10
CO	NO	FO	ClO	SiO	PN	SO	NzF	LiO	CF
11	12	13	14	15	16	17	18	19	20
LiF	BeO	BN	LiC	BeF	AlO	CS	BP	NaO	LiCl

IX.CHEMOFFICE DASTURI BILAN ISHLASH

9.1. Chemoffice/Chem3D dasturi bilan ishlashning asosiy ko‘nikmalari

Ishning maqsadi. Dasturlarning interfeyslaridan foydalanishni o‘rganish.

Ishni bajarishga kirishish uchun nazorat savollari.

1. Qanday qilib qattiq diskda berilgan nomdag‘i papka yaratiladi?
2. Berilgan papkada qanday qilib fayl saqlanadi? Fayl qanday qayta nomlanadi? Fayldan qanday nusxa ko‘chiriladi? Fayl qanday o‘chiriladi?
3. Fayl (papka) qanday ochiladi?

Ishning borishi.

1. Chem3D dasturi bilan ishlash.

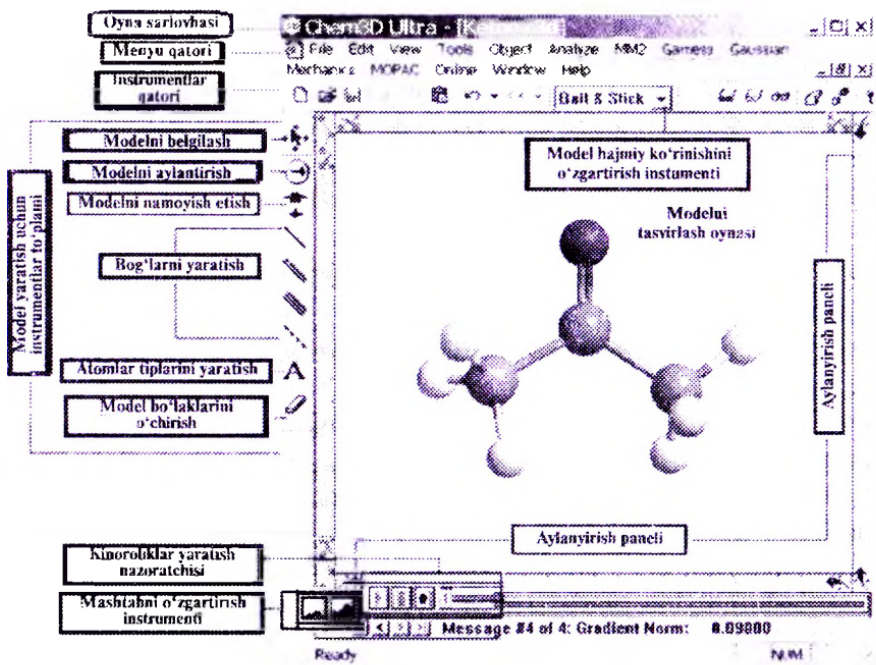
Dasturning ishchi oynasi qanday ochiladi?

Buning uchun «**Ishga tushir**» (**«Pusk»**) menyusidan Dasturlar (**Programmi**) zakladkasi, keyin esa **ChemOffice** papkasi tanlanadi. Undan esa **Chem3D** zakladkasi tanlanadi.

Dasturning grafik interfeysi (1-rasm) foydalanuvchi uchun hisoblashlarni juda qulay va ko‘rgazmali bo‘lishini ta’minlaydi. Dastur interfeysi molekulani ifodalash uchun oyna, menu va buyruqlar qatorlari hamda turli instrumentlar to‘plamidan iborat.

Model oynasi vazifasini ishchi fazo tashkil etib, unda molekulaning modellashtirilishi amalga oshiriladi. Bu fazo nafaqat molekulani ifodalovchi oynadan iborat bo‘lishidan tashqari qatorning holati va aylanish yo‘lagini ham o‘z ichiga olgan. Model haqidagi tegishli ma’lumotlar ularni chiqarish uchun mo‘ljallangan oynaga chiqariladi. Quyida modellarning oyna elementlari qo‘llaniladigan masalaning tiplari jadval shaklida keltiriladi.

Element	Tushuncha
Model oynasi	Ishehi fazo – unda modelning tasviri kiritiladi, tuzish va o'zgartirish jarayonlari amalga oshiriladi. Modelning qanday yoyilgan va uning mashtabiga qaramasdan dekart sistemasi koordinatasining hisob boshlanish nuqtasi (0,0,0) oyna markaziga joylashtiriladi. Dekart koordinata sistemasining o'qlari model oynasiga nisbatan harakatsiz qoladi.
Satrning holati	Berilgan modelning faol chegaralari va modelning yashiringan atomlari haqidagi ma'lumotlarni aks ettiradi.
Aylanish yo'laklari (paneli)	Qaysi atom ajratib, belgilanganiga bog'liq holda turli o'qlar atrofida aylanishlarni amalga oshiradi.
Oyna sarlavhasi	Model saqlangan fayl nomini aks ettiradi
Satr menyusi	Model bilan amalga oshirilishi mumkin bo'lgan operatsiyalar menyusidan tashkil topgan.



I-rasm. Chem3D dasturining grafik interfeysi.

Mashtablash paneli modelning o'lchamlarini o'zgartirish imkonini beradi.

Mashtablash paneli elementlari	Tushantirish
Kichraytirish 	Mashtabni kichiklashtiradi. U bir marta bosilsa, mashtab 10 % ga kichiklashadi.
Kattalashtirish 	Mashtabni kattalashtiradi. U bir marta bosilsa, mashtab 10 % ga kattalashadi.

Modelni tuzish uchun instrumentlar to'plami modellarni tuzish va ularni boshqarish imkonini beradi.

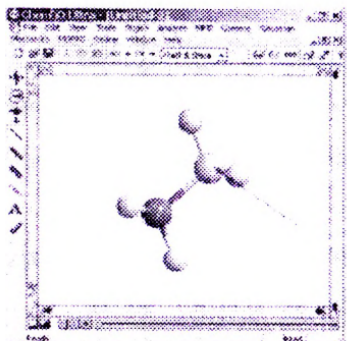
1. Modelni tuzish

Yangi modelni yaratish uchun **Fayl (File)** menyusidan **Yarat – Sozdat (New model)** tanlanadi. Keyin to'g'ridan-to'g'ri modelni tuzishga kirishiladi. Misol sifatida atseton molekulasi modelini tuzish tartibi amalga oshiriladi.

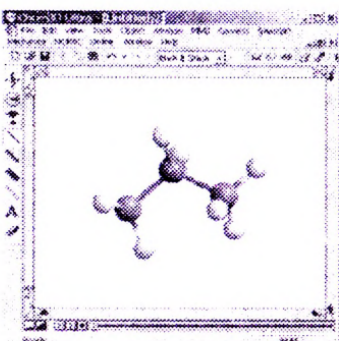
1. Modelning uglerodli asosini yaratish.

Birinchi qadamda modelning uglerodli asosi yaratiladi. Buning uchun *bog'larni yaratish instrumentidan* foydalaniib, bog' yaratiladi. Ushbu instrument qo'llanilganda faqat uglerod-uglerod bog'i yaratiladi.

Buning uchun bir bog'  instrumenti bosiladi va oynada uni istalgan yo'naliш bo'yicha uzaytirib (sichqoncha knopkasi bilan oyna maydoni bo'yicha bosiladi va uning chap tomondagi tugmasi bosilgan holda istalgan tomonga tortiladi va qo'yib yuboriladi) bog' chiziladi. Modelga yana bog'larni qo'shish uchun bog'lar instrumentlari panelidan kerakli bog' instrumenti tanlanadi. Maydondagi model qaysi atomiga bog' qo'shiladigan bo'lsa, u tanlanadi. Sichqoncha chap tugmachasi bosilgan holda bog' kerakli nuqtagacha cho'ziladi. Shundan keyin bosib turilgan tugmacha qo'yib yuboriladi. Standart to'g'rilangan holatlarda uglerod atomlari paydo bo'lishi bilan uglerod atomining gibrildanish darajasiga mos ravishda avtomatik ravishda vodorod atomlari modelga qo'shiladi.



1-qadam

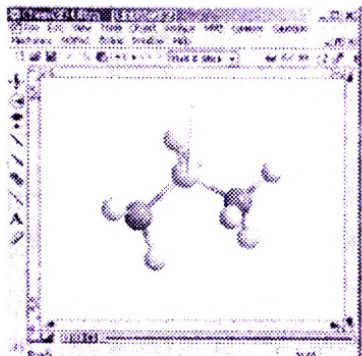


2-qadam

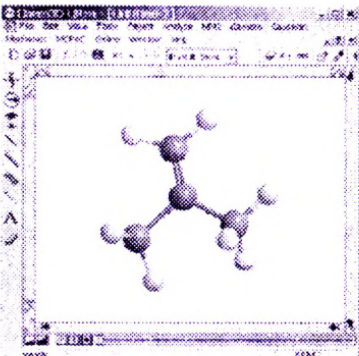
2. Modelga geteroatomlarni kiritish

Molekulaning uglerod asosi yaratilgandan keyin unga geteroatomlarni kiritib, modelni o'zgartirish mumkin. Modelga geteroatomni kiritish uchun quyidagi usuldan foydalanish mumkin:

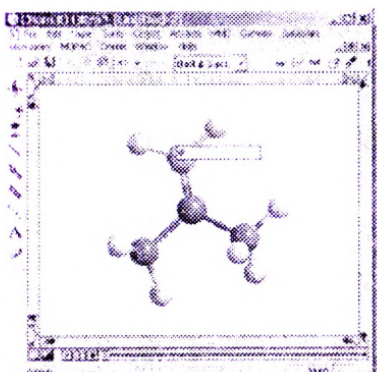
Birinchidan bog'lar yaratish instrumentining qo'shimcha bog'i yaratiladi (3-, 4-qadam). Undan keyin instrumentlar to'plamidan atomlar tipini berish instrumenti tanlanadi va uning o'rninga geteroatom almashtiriladigan atom bo'yicha bosiladi (5-qadam). Shundan keyin tekstni kiritish uchun o'chib yonadigan cursori katak (yacheyka) paydo bo'ladi. Ushbu katakka geteroatomning belgisi teriladi, shundan keyin klaviaturaning Enter klavishi bosiladi. Natijada tanlangan uglerod (yoki vodorod) atomi geteroatomga almashtiriladi.



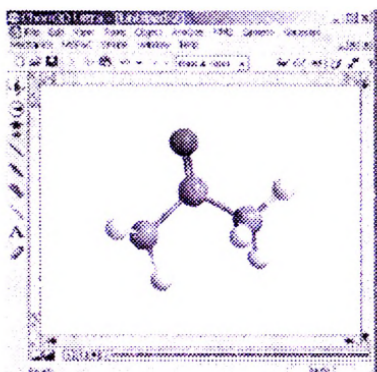
3-qadam



4-qadam



5-qadam



6-qadam

3. Qo'shimcha funksiyalar

Modeldag'i ortiqcha elementlarni instrumentlar panelidagi kerakli tugmachani modelning keraksiz qismiga bosish orqali amalga oshiriladi. Modelning ma'lum qismini ajratish uchun ajratish instrumentidan foydalaniladi.

Molekulaga (masalan, svitterionlar uchun) zaryad qo'yish uchun quyidagi ikki usuldan foydalanish mumkin:

- *tekst instrumentidan foydalanib*. Zaryad qo'yilishi lozim bo'lgan atom ustiga ko'rsatkich bosiladi va klaviaturada «+» yoki «-» teriladi. Terilgan zaryad keyingi hisoblashlar uchun dastur tomonidan avtomatik holda qayd etiladi

- *kalit so'zlarni qo'llab*. **MOPAC** menyusidan **Energiyanı minimallashtirish** — **Minimizatsiya Energii (Minimize Energy)** tanlanadi. Keyin **Umumiyy** — **Obshee (General)** menyudan, **Qo'shimcha kalit so'zlar** — **Dopolnitelnie klyuchevie slova (Additional Keywords)** katagiga **CHARGE=n** kalit so'zi teriladi. Bunda n musbat yoki manfiy zaryadga javob beradi (-2, -1, +1, +2 va h.z.).

Ikkala usulda olingan zaryadning taqsimlanishi bir xil bo'lmasligi ham mumkinligini alohida ta'kidlash lozim.

3. Kvant-kimoviy hisoblashlar. MOPAC

MOPAC dasturi turli molekulalarda yarimempirik hisoblashlar uchun mo'ljallangan. Dastur qo'llanilishi bo'yicha chegaraga ega. Chunki unda 250 ta og'ir atomlarning kerakli parametrlari mayjud.

Quyida bajariladigan hisoblashlarning ish tartibi asosiy terminalar (molekulalar tuzilishini maqbulashtirish, energiyani minimallash, nuqtali hisoblashlar) haqidagi bilimlarni bilishni talab etadi.

Hisoblashlar uchun quyidagi tipdagi asosiy masalalar ajratiladi:

- energiyani minimallashtirish;
- o'tish holatini izlash;
- molekulaning turli xossalari hisoblash (dipol momenti, tenzorlar, zaryadli taqsimlanish va boshqalar).

1. Modelning energiya minimumini izlash, molekula xossalari hisoblash

Dasturlarni ishga tushurish (Zapusk programmi).

Energiyani minimallashtirish bu eng birinchi va zarur bo'lgan va bajarilishi lozim bo'lgan ishlardan biridir. Bu molekulaning boshqa xossalari bo'yicha aniq ma'lumotlarni olishning garovidir. Shuning uchun molekula xossalari hisoblashga kirishishdan oldin modelning energiyasi minimallashtirilishi lozim. Energiyani minimallashtirish uchun *MOPAC* menyusidan *Energiyani minimallash – Minimizatsiya energii (Minimize Energy)* (7-qadam) tanlanadi. Shundan keyin amalga oshiriladigan ishlarning muloqat oynasi paydo bo'ladi. Muloqat oynasi to'rtta menyuchalardan tashkil topgan: *masala tipi – tip zadachi (Job type)*, *nazariya tipi – tip teorii (Theory)*, *xossa – svoystva (Properties)*, *umumiy – obshee (General)*.

Masala tipi – tip zadachi (Job type) (8-qadam) menyuchasida display ekraniga chiqariladigan hisoblash natijalarini nazorat qiladigan va gradientning minimal qiymatini beradigan opsiyalar to'plamini o'rnatish mumkin.

Masala tipi – tip zadachi (Job type) menyuchasida yana qanday opsiyalarni tanlash mumkin?

A screenshot of the Chem3D Ultra software interface. The title bar reads "Chem3D Ultra - Untitled-2". The menu bar includes File, Edit, View, Tools, Analyze, MM2, Gasteiger, Subcon, Mechanics, MOPAC, Online, Window, Help. A toolbar on the left contains icons for New, Open, Save, Print, Paste, Cut, Copy, Paste Special, Find, Replace, Undo, Redo, and various selection tools. The main window displays a 3D ball-and-stick model of a molecule with three large purple spheres representing carbon atoms and smaller white spheres representing hydrogen atoms. A context menu is open over the molecule, listing options: Recent Minimize Energy..., RUN MM2/3D..., Minimize Energy..., Optimize to Transition State..., Compute Properties..., Spectral Analysis..., Create Input File..., Run Input File..., and About CS Chem3D... . The status bar at the bottom shows "66.67 kcal/mol" and "100%".

7-gadani.

The screenshot shows the 'Minimize Energy' dialog box from Microsoft Project. The title bar reads 'Minimize Energy'. The main area has tabs for 'Job Type' (selected), 'Properties', and 'General'. Under 'Job Type', 'Minimize Energy' is chosen. Below it are three checkboxes: 'Delete Every Revision' (unchecked), 'Record Every Revision' (unchecked), and 'Copy Requirements to Messages' (unchecked). A note below says 'Minimum ReFS Granule: 10100'. At the bottom are 'Summary', 'Properties', 'Start of Formation', and 'Starter Note' buttons, along with 'Save As...', 'Cancel', and 'Run' buttons.

8-gadam.

Agar siz xohlasangiz	U holda
Potensial energiyasirtida minimumni izlash aniqligining me'zonini bering	Buning uchun klaviatura yordamida – Gradientning minimal qiymati – Minimalnoe znamenie gradiента (Minimum RMS Gradient) ni tering. Agar siz $<0,01$ qiymatni bermoqchi bo'l-sangiz, u holda qo'shimcha tayanch iboralar seksiyadan LET ni berishingiz lozim. Agar potensial energiya sirtidagi «tepalik» ahamiyatsiz bo'lsa, u holda minimallashtirish ishlari to'xtatiladi. Bunday holda mahalliy (lokal) minimumga erishilganlik haqida gapirladi. Indamay turishda (po umol-chaniyu) gradient qiymati $0,100$ ga teng bo'lib, aniqlik va hisoblash vaqtiga eng maqbul tanlovdir. Bu qiymatning kamaytirilishi hisoblashlarni sustashtiradi, chunki minimum sohasiga yaqinlashgan sayinunga yetishish uchun ko'p vaqt talab etadi. Xuddi shuningdek, gradient qiymatining oshirilishi ham hisoblash natijalari aniqligini oshirilishiga olib kelmaydi. Qancha gradientning qiymati katta bo'ladigan bo'lsa, shuncha minimum holatidan uzoqlashish kuzatiladi. Lekin konformatsion analizda bu holat bahosiz yordam berishi mumkin. Molekulalar konformatsiyasi bar-qaror bo'lib, ular energiya bo'yicha farq qiladi. Shuning uchun ham juda kichik gradiyent berib, minimallashtirish natijasida eng quyi energiyaga javob beradigan konformatsiya topiladi.
Maqbullah-tirishning har bir qadamida minimallashtirish jarayonini «tirik» kuzatish	Har bir qadamni aks ettirish – Otobrajenie kajdoga shaga (Display Every Iteration). Eslatma: Har bir qadamni minimallashtirish aks ettirish va ma'lumotlarni saqlash hisoblash vaqtini keskin oshishiga olib keladi.
Minimallashtirishning har bir qadamini qayta takrorlash uchun uni video tasvir kadri sifatida yozish	Har bir qadam natijalarini yozish – Zapis rezul'tatov kajdoga shaga (Record EveryIteration).

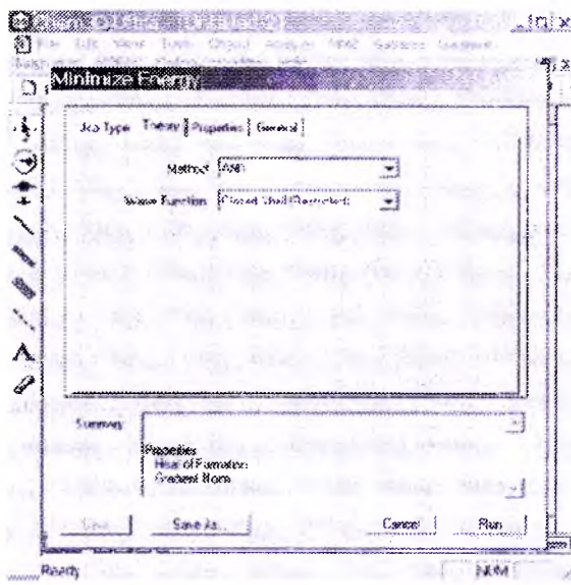
Hisoblashlar natijalarini xabar shaklida aks ettirish	O'lchashlardan xabar shaklida nusxa ko'chirish – Kopirovat izmereniya v vide soobsheniya (Copy Measurements to Messages)
---	--

Nazariya tipi – tip teorii (Theory) menyuchasi (9-qadam) masala uchun usul va foydalilaniladigan to'lqin funksiyaning berilishida ishlataladi. Buning uchun birinchidan, mos usul (*AM1*, *RM3* va h.z.), ikkinchidan esa mos to'lqin funksiyasi tanlanadi. **Wave Function** menyusidan **Xartri-Foka (Closed Shells i Open Shells)** chegaralangan-ogranichennim (RHF) va chegaralanmagan – neogranichennim (UHF) usul tanlanadi. Tinch turganda yopiq va ochiq bulutli sistemalar uchun chegaralangan-ogranichennim (RHF) **Xartri-Foka (Closed Shells i Open Shells)** qo'yilgan bo'ladi. Agar model ochiq elektronli bulutga ega bo'lsa, u holda chegaralangan **Xartri-Foka** usulining *polielektron yaqinlashuvi* va *konfiguratsion o'zaro ta'sir (KUT)* usuli sistemalarning singletli mikrohalatlari uchun amal qiladi.

Xartri-Fokaning chegaralanmagan usuli alternativ bo'lib, u yopiq hamda ochiq sistemalardagi molekulalarni hisoblash uchun qo'llaniladi, lekin hisoblashlar uchun kamida ikki marta ko'p vaqt talab qiladi.

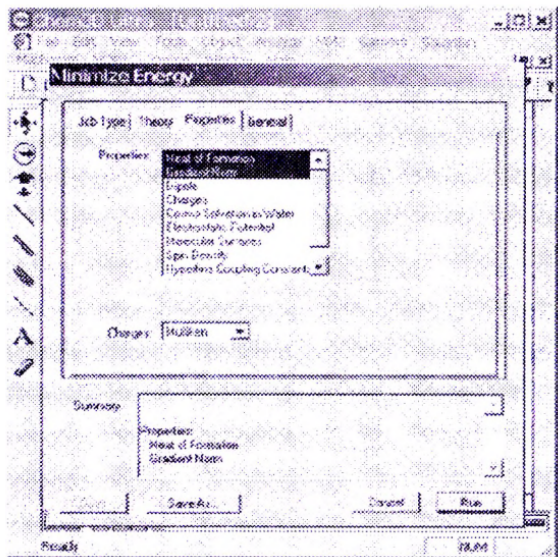
Xartri-Fokaning chegaralangan usuli amal qilishi uchun to'lqin funksiyaning **Yopiq buluti – Zakritaya obolochka (Closed Shell (Restricted))** tanlanishi kerak. Xartri-Fokaning chegaralanmagan usuli amal qilishi uchun to'lqin funksiyaning **Ochiq buluti – Otkritaya obolochka (Open Shell (Unrestricted))** tanlanadi.

MOPAC dasturi «indamay turgan» (po umolchaniyu) bo'yicha model uchun minimal energiyani izlashda *gradient bo'yicha tushish algoritmini* (Eigenvector Following , EF). Lekin boshqa *Broyden – Fletcher – Goldfarb – Shanno (BFGS)* algoritmidan ham foydalinish mumkin. Uni berish uchun qo'shimcha tayanch iboralar katagiga **EF** yoki **BFGS** kaitib iboralarни kiritish kerak. Bu shartlar MOPAC dasturi tomonidan avtomatik ravishda qabul qilinadi.



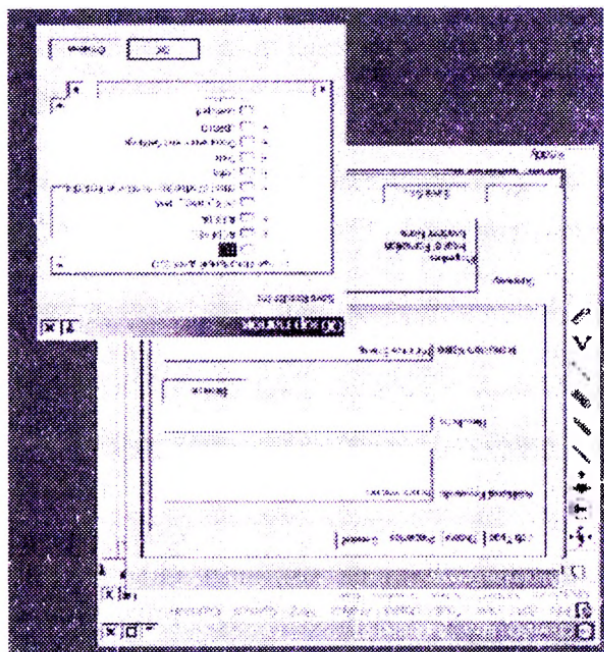
9-qadam.

Xossa – svoystva (Properties) menyuchasi (10-qadam). MOPAC dasturi dipol momenti, zaryadlar taqsimoti, qutblanish tenzorlari, molekulaning elektrostatik potensiallari va boshqalarni hisoblash imkonini beradi.

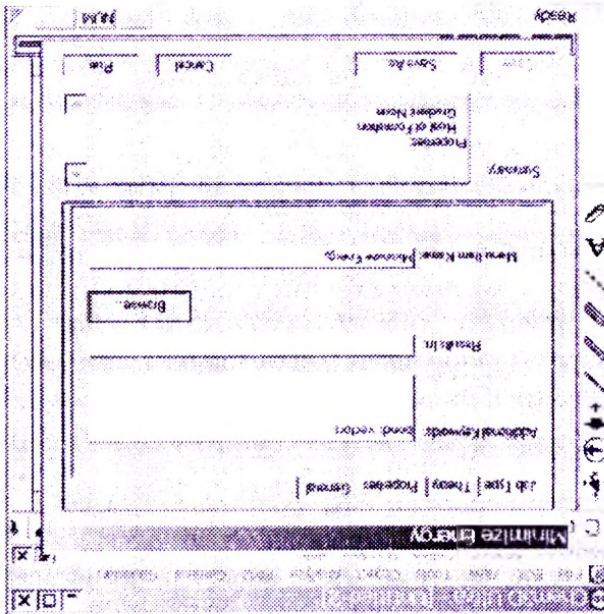


10-qadam.

12-qadams.



11-qadams.



Zaryad taqsimotini hisoblash uchun *Milliken yoki Vang-Ford modelini* olish mumkin. Lekin *Vang-Ford modeli AM1 usulidagi poliempirik hisobplashlarda qo'llaniladi.*

Xossa – svoystva (Properties) ning muloqot oynasida molekulaning qiziqtirgan xossalari oldindan tanlash ma'qul.

Hisobplashlar uchun barcha shartlar berilganidan keyin **umumiy – obshee (General)** menyuchasida hisoblash natijalarini saqlash uchun direktoriya ko'rsatiladi va fayl saqlanadi (11-qadam). Buning uchun **Top – Nayti (Browse)** (12-qadam) tanlanadi.

Hisobplashlarni bajarish uchun **Ishga tushurish – Zapustit (Run)** tugmasi bosiladi. Hisobplashlar tugaganidan keyin hisobplashning barcha ma'lumotlarini oldindan tanlangan papkadagi «*.out» kengaytmasi bilan berilgan fayldan (masalan, atseton.out) topish mumkin.

2. Hisoblash natijalarini o'qish

Tanlangan papkadagi «*.out» kengaytmasi bilan berilgan natijaviy faylda barcha natijalar teks formatida beriladi. Berilgan faylning quyidagi bandlarini qarash muhim. Birinchi navbatda hisobplashning start ma'lumotlari va tayanch iboralari bo'lgan buyruqlar qatori beriladi:

MOPAC2000 (c) Fujitsu

ANI CALCULATION RESULTS

```
      MOPAC   6.0000          CALC'D. 2016-10-22
      ANI   - THE ANI PARSELTONIAN TO BE USED
      GEO-OK  - OVERRIDE INTERATOMIC DISTANCE CHECK
      ESR   - RHF SPIN DENSITY CALCULATION REQUESTED
      MNOC  - APPLY FM CORRECTION TO CENH BARRIER
      ESP   - ELECTROSTATIC POTENTIAL CALCULATION
      EPS=78.501
      EP   - USE EP ROUTINE FOR MINIMUM SEARCH
      T=  - A TIME OF 3600.000 SECONDS REQUESTED
      GRADLEN - RESTART FILE WRITTEN EVERY 3600.000 SECONDS
      GRORN=  - EXIT WHEN GRADIENT NORM DROPS BELOW 1.00
      GRAPH  - GENERATE FILE FOR GRAPHICS
      MULLIK  - THE MULLIKEN ANALYSIS TO BE PERFORMED
      HYPERFINE - HYPERFINE COUPLING CONSTANTS TO BE PRINTED
```

EF GRORN=0.100 MNOC GEO-OK ANI MULLIK EPS= ESP EPS=78.501 GRAPH ESR HYPERFINE

Keyin molekulaning Z-matritsasi keltiriladi:

ATOM NUMBER	CHARGE NUMBER	BOND LENGTH ANGSTROMS	BOND ANGLE (DEGREES)	TORSI. ANGLE (DEGREES)	TAUT. VALUE	NA	NO	NC
1	-1	1.36900	110.00000	0.00000	0.00000			
2	-1	1.31615	110.00000	0.00000	0.00000			
3	-1	1.21748	110.88765	0.00000	0.00000			
4	-1	1.31697	110.88765	179.85541	0.00000			
5	-1	1.21718	110.06533	129.19719	0.00000			
6	-1	1.21721	110.24146	34.96895	0.00000			
7	-1	1.31613	109.91730	0.00000	0.00000			
8	-1	1.31624	111.15810	176.87082	0.00000			
9	-1	1.31697	109.97621	0.00000	0.00000			
10	-1	1.21740	110.40920	0.00000	0.00000			

Keyingi bosqichda Z-matritsa dekart koordinatalar sistemasiga aylantiriladi.

CARTESIAN COORDINATES

NO.	ATOM	X	Y	Z
1	C	0.0000	0.0000	0.0000
2	C	1.5166	0.0000	0.0000
3	O	2.1524	1.0300	0.0000
4	C	2.1957	-1.3565	-0.0011
5	H	-0.3819	-0.5755	-0.8730
6	H	-0.4015	1.0364	-0.0628
7	H	-0.3804	-0.4663	0.9368
8	H	3.3026	-1.2517	0.0557
9	H	1.9435	-1.9073	-0.9350
10	H	1.8565	-1.9550	0.8739

Keyingi ikki qatorda ko'rsatilgan atomlar uchun qo'llanilanayotgan parametrlar keltirilgan adabiyotlarga bibliografik havola (ssilka) keltiriladi. Shu bilan bir qatorda molekula simmetriyasining nuqtali guruahlari va molekulalar formulasi keltiriladi.

RHF CALCULATION, NO. OF DOUBLY OCCUPIED LEVELS = 12
 HI (AM1): M.J.S. DEWAR ET AL., J. AM. CHEM. SOC. 107 3902-3909 (1985)
 CI (AM1): M.J.S. DEWAR ET AL., J. AM. CHEM. SOC. 107 3902-3909 (1985)
 QZ (AM1): M.J.S. DEWAR ET AL., J. AM. CHEM. SOC. 107 3902-3909 (1985)

EMPIRICAL FORMULA: C₃ H₆ O

MOLECULAR POINT GROUP : C_{2v}

Qo'llaniladigan Xartri-Fok usulining tipi va molekuladagi ikki marta to'lgan energetik darajalarning soni albatta ko'rsatiladi.

Energetik xarakteristikalarining yig'indi ma'lumotlari quyida keltirilgan.

GEOMETRY OPTIMISED USING EIGENVECTOR FOLLOWING (EF).
S.E.P. FIELD WAS ACHIEVED

AM1	CALCULATION	RHF/AC2000 version 1.11
		2016/10/22
FINAL MEET OF FORMATION =	-50.89031 kcal/mole	-250.58108 kJ/mol
KOSMO AREA =	81.18 SQUARE ANGSTROMS	
KOSMO VOLUME =	18.31 CUBIC ANGSTROMS	
TOTAL ENERGY =	-180.89290 EV	
ELECTRONIC ENERGY =	-566.07118 EV	POINT GROUP: C2v
CORE-CORE REPULSION =	-271.81372 EV	
DI ELECTRIC ENERGY =	-0.71856 EV	
IONIZATION POTENTIAL =	11.16651	
NEL. OF FILLED LEVELS =	72	
MOLECULAR WEIGHT =	56.064	

Ushbu bo'limda shu bilan bir qatorda maqbullashtirish algoritmi, hisoblashlar vaqtin, tanlangan usul tipi, band molekulyar orbitallar soni va o'rganilayotgan molekulaning molekulyar massasi ko'rsatiladi. Hisoblarning qolgan natijalari kelgusi laboratoriya ishlariда atroficha qaraladi.

9.2. Molekula geometriyasini maqbullashtirish. Maqbullashtirish algoritmlari

Ishning maqsadi. Maqbullashtirish usulining tanlanishiga qarab maqbullashtirish natijalari qanday o'zgarishini baholash. Maqbullashtirish algoritmining tanlanishiga qarab aniqlikning o'zgarishini baholash.

Ishni bajarishga kirishish uchun nazorat savollari.

1. Molekulani maqbullashtirish nima?
2. Potensial energiya sirti deganda nima tushuniladi ? Unda qanday xarakterli nuqtalar joylashgan? Ekstrimum belgilari.
3. Maksimum va minimum belgilari. Mahalliy (keng qamrovli) minimumlar va maksimumlar. O'tish holatlari.
4. «Gradient bo'yicha harakat» nima?
5. Molekula geometriyasini maqbullashtirishda minimum/maksimumga erishishning me'zoni nima?

6. MOPAC da maqbullashtirishda maqbullashtirishning qaysi asosiy ikkita algoritmi qo'llaniladi?

7. Molekulaning qaysi energetik xarakteristikalarini sizga ma'lum? **Ishning borishi.**

1. Molekulani uchta usulda (MINDO/3, PM3, AM1, CNDO, MNDO) EF algoritmini qo'llab maqbullashtiring.

2. Molekulani uchta usulda (MINDO/3, PM3, AM1, CNDO, MNDO) BFGS algoritmini qo'llab maqbullashtiring.

3. Har qaysi poliempirik usul uchun hisob natijalarini umumlashtiruvchi jadval tuzing.

Ko'rsatkichlar	Algoritm	
	EF	BFGS
Gradient qiymati		
Molekula energetik xarakteristikalarining qiymati		

Hisoblash natijalari *.out faylining quyidagi qismida beriladi. Bunda hisoblashlar *gradient bo'yicha tushish algoritmi* (*Eigenvector Following, EF*) bo'yicha olib borilgan bo'lsa, u natijalarda ko'rsatiladi. Agar hisoblashlar *Broydena - Fletchera - Goldfarba - Shanno* (*BFGS*) algoritmida olib borilgan bo'lsa, u holda faylda hech qanday ma'lumot berilmaydi.

GEOMETRY OPTIMIZED USING EIGENVECTOR FOLLOWING (EF).
SCF FIELD WAS ACHIEVED

AM1	CALCULATION	MOPAC2000 version 1.31
		2016-10-22
FINAL HEAT OF FORMATION = -591.83031 KJ/MOL = -1409.58108 KJ		
COSMO AREA	= 81.28 SQUARE ANGSTROMS	
COSMO VOLUME	= 18.21 CUBIC ANGSTROMS	
TOTAL ENERGY	= -591.83031 EV	
ELECTRONIC ENERGY	= -566.07768 EV	POINT GROUP: C2v
CORE-CORE REPULSION	= -231.81370 EV	
DIELECTRIC ENERGY	= -0.71856 EV	
JONIZATION POTENTIAL	= 11.16851	
NOL. OF FILLED LEVELS	= 12	
MOLECULAR WEIGHT	= 56.080	

4. Jadvaldagi umumlashgan ma'lumotlar asosida maqbullashtirish algoritmiga bog'liq holda hisoblash natijalari qanday o'zgarishini tahlil qiling.

5. Turli usullarda maqbullashtirishning turli algoritmlarini qo'llab maqbullashtirilgan molekula uchun (bog' uzunligi, valent burchagi, qirralar orasidagi burchak) Z-matritsada ko'rsatilgan molekulaning geometrik parametrlaridan iborat ikkita jadval tuzing.

Geometrik parametrlar	1-usul	2-usul	3-usul
1-algoritm			
Molekula geometrik xarakteristikalarining qiymatlari			
2-algoritm			
Molekula geometrik xarakteristikalarining qiymatlari			

6. Maqbullashtirishning tanlangan usuli va berilgan usulda tanlangan algoritmiga bog'liq holda molekula geometrik xarakteristikalarining o'zgarishini analiz qiling.

9.3. Molekula dipol momentini hisoblash orqali zaryadlar taqsimoti hisoblarining aniqligini baholash

Ishning maqsadi. Molekulada zaryad taqsimotni nisbatan aniq hisoblovchi poliempirik hisob usulini tanlash.

Ishni bajarishga kirishish uchun nazorat savollari.

1. Kvant-kimyoviy hisoblashlarning qaysi ikki sinfi sizga ma'lum?
2. Hisoblashlarning qaysi poliempirik usullari sizga ma'lum?
3. Ularning qisqartmasini (abbreviaturasini) izohlang.
4. Nolinchি differensial qoplash nima?
5. Tajribaning qanday sharoitlari poliempirik hisob usullarini takrorlaydi?
6. Molekulaning dipol momentini qaysi formula bo'yicha hisoblash mumkin?
7. Fazoning turli yo'nalishlari bo'yicha molekulaning dipol momenti qiymatlari turlichami?

Ishning bajarilishi.

1. Taklif etilgan (o'qituvchi tomonidan berilgan) molekulani poliempirik usullar doirasida maqbullahtiriring (maqbullahtirish usuli o'qituvchi tomonidan ko'rsatiladi).
2. *.out fayldagi ma'lumotlardan dipol momentining umumiy kattaliklarini aniqlang.

DIPOLE	X	Y	Z	TOTAL
POINT-CHG.	-2.479	-4.029	-0.005	4.731
HYBRID	-0.074	-0.120	-0.001	0.141
SUM	-2.553	-4.150	-0.006	4.872

3. Bu kattaliklarning qanday tashkil etuvchilardan iborat ekanligini aniqlang.

4. Hisoblangan dipol momentining tajribada aniqlangan qiyamatlar bilan mos kelishini aniqlang (tajriba natijalarini Gordon, A., Ford, R. Sputnik Ximika. — M.: Mir, 1976. — 511s. dan olish mumkin).

5. Tajriba natijalariga mos kelishi yoki kelmasligidan foydalanib, qaysi hisoblash usuli ma'qulroq ekanligini aniqlang.

9.4. Mono- va di-al mashgan benzol qatori moddalarida nukleofil va elektrofil hujum markazlarini aniqlash

Ishning maqsadi. Kvant-kimyoviy hisoblashlarni qo'llab, mono- va di-al mashgan benzol hosilalarida nukleofil va elektrofil hujum markazlarini (atomlardagi zaryadlarni) aniqlash. Zaryad taqsimoti haqidagi ma'lumotlardan foydalanib, di- al mashgan benzol hosilalari uchun kelishilgan oriyentatsiya qoidasiga ko'ra reaksiyaning yo'naliishini bashoratlash.

Ishni bajarishga kirishish uchun nazorat savollari.

1. Aromatik qator moddalarida elektrofil almashinish mexanizmi qanday boradi?
2. Elektrofil almashinish nazariyasi doirasida benzol halqasidagi o'rinnbosarlar (qaysi belgiga ko'ra) qanday ikki sinfga bo'linadi?
3. Polial mashgan benzollar qatorida kelishilgan oriyentatsiya prinsipi.

Ishni bajarishga kirishish uchun nazorat savollari.

1. MO da AOCHK ning mohiyati nimada?
2. Qaysi sinf reaksiyasi perisiklik reaksiyalar deb nomlangan? Qanday perisiklik reaksiyalarni bilasiz?

3. 1,3-butadiyenning to'rt xil molekulyar orbitallarini chizing. Ularni energiyaning ortishi bo'yicha joylashtiring. Chizilgan molekulyar orbitallardan qaysilari YUBMO, qaysilari esa QEMO?

4. Butadiyen sikllanishning qaysi ikki mexanizmi oldin taklif etilgan. Qaysi holatlarda ular amalga oshadi va nima uchun? Orbitallar diagrammalarini qo'llab isbotlang.

Ishning borishi.

1. Poliemperik usullar doirasida 1,3-butadiyenning sis-konformatsiyasini maqbullashtiring (maqbullashtirish usuli o'qituvchi tomonidan ko'rsatiladi). Bunda **BONDS VECTORS** qo'shimcha tayanch iborasidan foydalaning. Undan foydalanish xususiy vektorlarni hisoblashni ishga tushirish imkonini beradi.

2. Chiquvchi *.out faylidaga Z-matritsa ma'lumotlaridan foydalaniib, molekuladagi atomlarni raqamlang. Atomlarning raqamlanishini sxematik ifodalang.

3. Chiquvchi *.out faylidan molekuladagi elektronlar qancha ekanligini va sistemada ikki marta band bo'lgan qavatlar sonini aniqlang.

AVI CALCULATION		MOFAC2000 version 1.10 2016.10.27	
PENAL HEAT OF FORMATION =	-27.04224 KJ/MOL	=	113.14473 #J
COSMO AREA =	84.24 SQUARE ANGSTROMS	=	
COSMO VOLUME =	30.01 CUBIC ANGSTROMS	=	
TOTAL ENERGY =	-593.66719 EV		
ELECTRONIC ENERGY =	-435.57333 EV	POINT GROUP:	C2h
CORE-CORE REPULSION =	-158.13496 EV		
DIELLECTRIC ENERGY =	-0.15187 EV		
IONIZATION POTENTIAL =	9.62593		
NO. OF FILLED LEVELS =	11		
MOLECULAR WEIGHT =	54.091		

4. Quyidagi ma'lumotlarga binoan YUBMO va QEMO lar tartibi va ularning energiyalarini aniqlang:

EIGENVECTORS									
	MO nomeri								
Root No.	11	12	13	14	15	MO simmetriyası			
	1s2	2s1	2s2	3p2	6s1				
	MO energiyasi								
	-9.3556	0.465	0.313	3.942	3.982				
S	C	1	-0.8001	0.8001	-6.0003	0.1005	-0.0320		
Px	C	1	-0.8003	0.3002	-0.0003	-0.0147	0.1007		
Py	C	1	-0.0004	0.0003	0.0004	-0.7147	-0.2795		
Pz	C	1	-0.5624	0.5665	0.4272	0.0002	0.0006		
S	C	2	0.8000	0.0000	0.0000	-0.2183	0.1503		
Px	C	2	0.0002	0.0001	-0.0003	-0.1333	0.1776		
Py	C	2	-0.0002	-0.0001	0.0001	-0.3814	-0.2617		
Pz	C	2	-0.4273	0.4281	-0.5634	0.0001	-0.0007		
S	C	3	0.0001	-0.0001	0.0000	0.0140	0.1591		
Px	C	3	0.0012	0.0013	-0.0021	-0.3368	0.2855		
Py	C	3	-0.0009	-0.0010	0.0017	-0.2459	-0.0925		
Pz	C	3	0.4274	-0.4281	0.5634	-0.0004	0.0018		
Z	C	4	-0.0001	-0.0001	-0.0003	-0.0997	-0.0346		
S	C	4	-0.1910	-0.0019	0.0011	-0.3604	0.2601		
Px	C	4	0.0010	0.0017	-0.0008	0.1143	0.0116		
Pz	C	4	0.5634	0.5665	-0.4272	-0.0007	0.0005		
S	H	5	0.0002	0.0000	0.0003	-0.3675	0.1485		
S	H	6	0.0000	0.0000	-0.0001	0.1774	0.3016		
S	H	7	0.0003	-0.0003	0.0008	-0.0600	-0.4098		
S	H	8	0.0001	0.0004	0.0007	0.0914	0.4359		
S	H	9	0.0000	0.0000	-0.0001	-0.1850	0.2906		
S	H	10	0.0002	0.0000	0.0002	0.3716	-0.1301		

5. YUBMO va QEMO larni aniqlang va energiyasini yozib oling. YUBMO va QEMO lar energiyalari farqidan foydalaniib 1,3-butadiyen molekulasini asosiy qo'zg'almagan holatdan birinchi qo'zg'algan holatga o'tishi uchun qancha energiya zarurligini hisoblang.

6. Xususiy vektorlarning xususiy qiymatlaridan foydalanib, MO hosil bo'lishda ishtirok etadigan AO r-orbitallar loposlarining ishoralarini aniqlang. YUBMO va QEMO lar ifodalovchi tenglamalni tuzing. YUBMO va QEMO larni grafik jihatdan ifodalang. Ba'zi molekulalar uchun YUBMO ni tuzishga doir misollar quyida keltirilgan:

$$E_{YUBMO} = -9.356 \text{ eV}$$

$$\Psi_{YUBMO} = 0.5634 P_2(C_1) + 0.4272 P_2(C_2) - 0.4272 P_2(C_3) - 0.5634 P_2(C_4)$$

7. MO larni tuzish diagrammasiga ko'ra qaysi usullarda (konrotator yoki disrotator) 1,3-butadiyenning uyg'onmagan va uyg'ongan holatlardan siklobutenga sikllanishini amalga oshirilishini ko'rsating. Sizning xulosangiz π -sistema elektronlari miqdorining sikllanishda ishtirokiga va reaksiyaning o'tish sharoiti xarakteriga asoslangan sikllanish tipi haqidagi ehtimoliyat bilan mos keladimi?

9.6. Turli aminokislotalarning gaz muhitida barqarorligini o'rganish

Ishning maqsadi. Aminokislotalarning xossalari gaz muhitida o'rganish.

Ishni bajarishga kirishish uchun nazorat savollari.

1. Qaysi ion svitter?
2. Eng muhim aminokislotalarni ayting.
3. Quyidagi aminokislotalaning kimyoviy (struktur) formulasini yozing:

1. asn (asparagin)
2. ala (alanin)
3. gly (glitsin)
4. his (gistidin)
5. gln (glutamin)
6. ser (serin)
7. trp (tryptofan)
8. lys (lizin)
9. val (valin)
10. leu (leysin)
11. ile (izoleysin)

4. Sizga aminokislotalarning tuzilishi haqida nimalar ma'lum. Aminokislotalar uchun gaz faza va eritmalarda aminokislotalar qanday holatda bo'ladi? Nima sababdan shunday ekanligini tushuntiring?

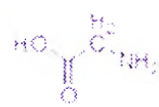
Ishning borishi.

1. Qo'shimcha **BONDS** tayanch iborasini qo'llab, AM1 va RM3 usullarida tavsiya etilgan aminokislotalaning neytral formasini maqbullashtirish.

2. *.out fayldagi ma'lumotlar asosida neytral zaryadlangan aminokislotalar molekulasida zaryadlarning taqsimlanishini o'r ganish.

NE: ATOMIC CHARGES AND DIPOLE CONTRIBUTIONS

ATOM NO.	TYPE	CHARGE	ATOM ELECTRON DENSITY
1	O	-0.251549	6.3535
2	C	0.407591	3.5924
3	C	-0.091848	4.0488
4	O	-0.245183	6.3452
5	N	-0.417616	5.4176
6	H	0.317116	0.6829
7	H	0.166400	0.8336
8	H	0.134023	0.8660
9	H	0.202820	0.7972
10	H	0.169240	0.8168



3. Atomlar o'rtaсидаги bog' tartibini o'rganish va ularni sxematik ifodalash.

ROND PARTERS AND VALENCE

	0	1	2	3	4
O	1	2.128130			
C	2	1.075630	3.210815		
C	3	0.038815	0.141121	3.892956	
O	4	0.127368	0.651873	0.044257	1.900639
N	5	0.012057	0.001631	1.037555	0.001236
H	6	0.030013	0.002062	0.001280	0.014703
H	7	0.032366	0.013566	0.231369	0.009656
H	8	0.031719	0.012446	0.043286	0.008318
H	9	0.030078	0.001245	0.005587	0.000737
F	10	0.010084	0.011201	0.005207	0.000637

*.out faylidan molekulaning energetik xarakteristikalarini yozib olish:

FINAL HEAT OF FORMATION =	-119.67561 KJAL	=	-500.72276 KJ
COSMO AREA =	85.17	SQUARE ANGSTROMS	
COSMO VOLUME =	91.01	CUBIC ANGSTROMS	
TOTAL ENERGY =	-1174.59350	EV	
ELECTRONIC ENERGY =	-849.89717	EV	POINT GROUP: C1
CORE-CORE REPULSION =	-824.69633	EV	
DIELECTRIC ENERGY =	-1.31252	EV	
IONIZATION POTENTIAL	10.40803		
NO. OF FILLED LEVELS	19		
MOLECULAR WEIGHT =	75.067		

4. 1-3 bandlarni aminokislotaning svitter-ion strukturasi uchun takrorlash.

5. Energiya bo'yicha turlicha ikki holatni solishtirish va aminokislotalar uchun gaz fazadagi u yoki bu holatning barqarorligi haqida xulosa qilish.

6. Elektron tuzilishi va zaryad taqsimoti bo'yicha ikkita turli holatlarni solishtirish.

X. GAUSSIAN DASTURI YORDAMIDA REAKSIYA MEXANIZMINI O'RGANISH

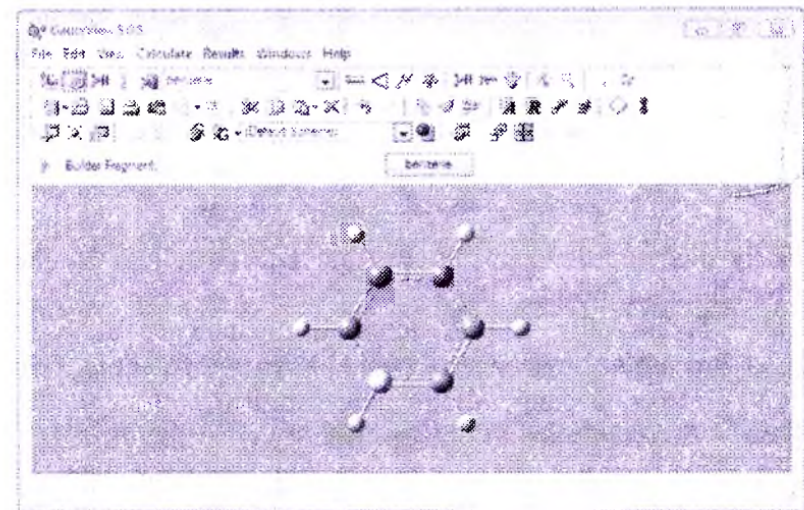
10.1. GaussView dasturida ishlash

10.1.1. GaussView dasturining interfaysi bilan tanishish

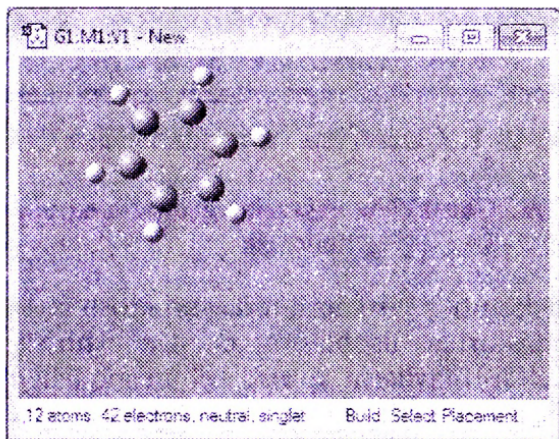
GaussView dasturi – vizualizator dasturi kirish fayllarini yaratish va Gaussian dasturida hisoblashni amalga oshirish jarayonida yaratiladigan chiqish fayllarni ko‘rish uchun mo‘ljallangan. Shuni alohida qayd etish lozimki, GaussView dasturi Gaussian dasturi bilan ishlash uchun yaratilgan. Dasturning oxirgi versiyasi oldingilaridan qator ustunliklariga ega bo‘lib dasturdan foydalanuvchi ishini anchaga osonlashtiradi. Dasturda amalni topshiriqlarni bajarishga o’tishdan oldin uning interfeysi bilan tanishish maqsadga muvofiqdir.

GaussView dasturining interfaysi

Dastur Windows OC ishga tushirilganidan keyin dasturning asosiy ishchi oynasi paydo bo‘ladi (1-rasm).

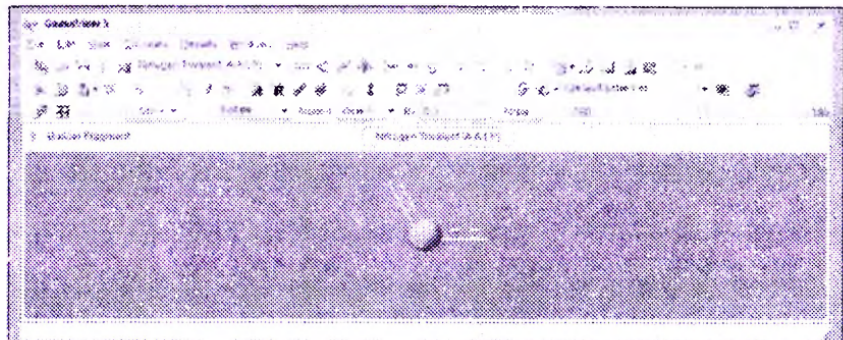


Dasturning asosiy oynasi.



1-rasm. GaussView dasturining asosiy va ishchi oynasi.

Dasturning asosiy oynasi asosiy va instrumentlar menyusidan iborat (2-rasm).



2-rasm. Asosiy va instrumentlar menyusi.

Asosiy menu File, Edit, View Calculate, Results, Windows, Help bandlaridan iborat.

File – fayllar bilan ishlash uchun mo’ljallangan. Bu bandda quyidagi buyruqlar joylashgan. New->Create Molecule Group (Ctrl+N)- dasturida yangi ishchi oyna yaratiladi.

Open – diskdagи mavjud bo’lgan ishchi fayl ochiladi.

View – dasturining ishchi oynasida ifodalanadigan elementlar miqdorini boshqarish imkonini beradi. Tinch turganda uchta band qo’ylgan bo’ladi.

Heydrogens — vodorod atomining ko'rsatgichi.

Dummies — fiktiv atomni ko'rsatadi.

Bonds — valent bo'g'langan atomlar o'rta sidagi bog'ni ko'rsatadi.

Elementlar belgilari va atomlarning tartib raqamini ko'rish uchun mos ravishda **Symbols** va **Labers** bandlari bilan belgilanishi lozim.

Result — hisoblash natijalari bo'yicha olingan parametrlarni ko'rish holiga kelish imkoniyatini beradi.

Ushbu bandda quyidagi buyruqlar joylashgan:

Vibrations — tebranish chastotasi // holatiga keltiriladi.

Scan — elektron to'liq energiyasining bir yoki bir nechta geometrik parametrl arga bog'liqlik egri chizig'ini ko'rinish holatiga olib keladi.

IRC/Path — reaksiya koordinatalari bo'yicha qiyaliklarni (tushishlarni) ko'rinish holatiga olib keladi.

Optimization — molekula strukturasini maqbullashtirish jarayonida energiyaning o'zgarish grafigini ko'rinish holatiga olib keladi.

Help — dastur bilan ishlashga doir ko'plab savollarga ma'lumotlarni chaqiradi.

Instrumentlar menyusi. Ushbu bandda mazkur fan bo'yicha laboratoriya ishlarini bajarishda foydalanadigan asosiy funksiyalari qarab chiqiladi (1-jadval).

1-jadval

Instrumentlar menyusining tugmalari va ularning funksiyalari



«Elementlar jadvali» tugmasi



«Siklik fragmentlar» tugmasi



«Radikalli fragmentlar»



«Bog'lar uzunligini o'zgartirish»



«Valent burchakni o'zgartirish»



«Qirralar o'rta sidagi burchakni o'zgartirish»



«Atomni o'chirish»



«Molekulyar orbitalni ko'rsatish»



«Markaz bo'yicha tasvir»



«Oxirgi harakatni bekor qilish»



«Oxirgi harakatga qaytarish»



«Tasvirni o'chirish»

10.1.2. GaussView dasturida molekulani yaratish

GaussView dasturida molekulani yaratish ikki usulda amalga oshirilishi mumkin:

- atomlarni ketma-ket qo'shish bilan;
- atomlar, sikllik va radikalli fragmentlarni ketma-ket qo'shish orqali.

Ikkinci usul texnik nuqtai nazaridan qulay va ustundir. Bu Gauss-View dasturining bazasiga kiritilgan sikl va radikalli fragmentlar maqbul strukturaga yaqin geometrik strukturaga ega ekanligi va molekula geometrik parametrlarini maqbullashtirishni hisoblash vaqtini keskin kamayishiga olib kelishi bilan izohlanadi.

Bu holat o'r ganiladigan molekulyar sistema o' lchamining oshishi bilan yaqqol namoyon bo'ladi.

Har ikkala usulda molekulani yaratish quyidagi misollarda qaraladi.

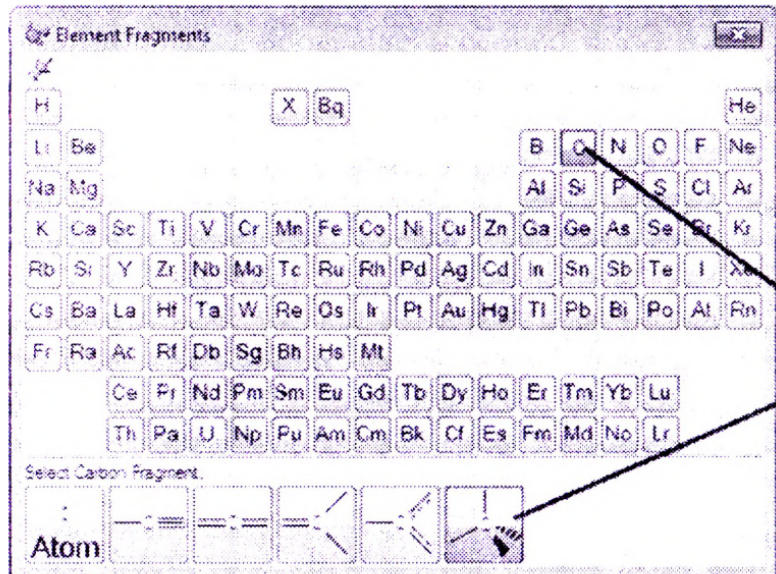
1. Misol. Nitroetan molekulasini atomlarni ketma-ket ko'chish usulida tuzish.

Asosiy bosqichlar:

1. GaussView dasturi ochiladi

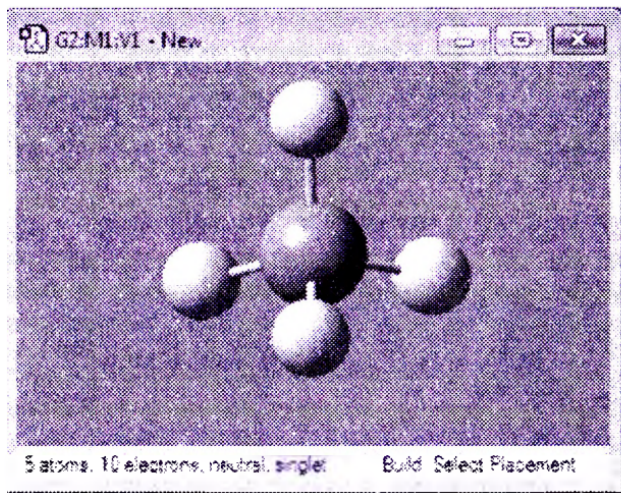
2. Dasturning asosiy oyna instrumentlar menyusidan «Elementlar jadvali», tugmasi (1-jadval, 2-rasm) ikki marta bosiladi.

Paydo bo'lgan **Element Fragments** oynasida sp^3 — gibridlangan uglerod atomi tanlanadi (3-rasm).



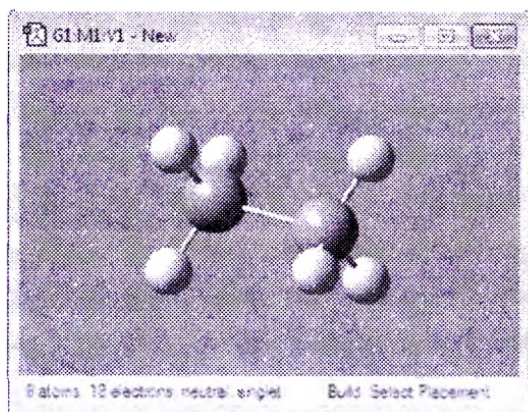
3-rasm. Uglerod atomi fragmentini tanlash.

Dastur ishchi oynasining istalgan nuqtasiga bosiladi. Ushbu harakat natijasida ishchi oynada metan molekulasi paydo bo'lishi kerak (4-rasm).



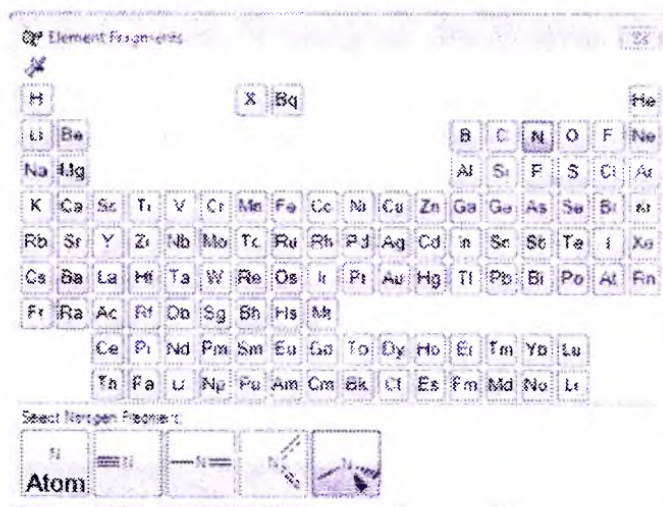
4-rasm. Metan molekulasi.

Etan molekulasini yasash uchun dasturning ishchi oynasidagi metan molekulasidagi vodorod atomining birortasi ustiga tugma bosiladi (5-rasm).

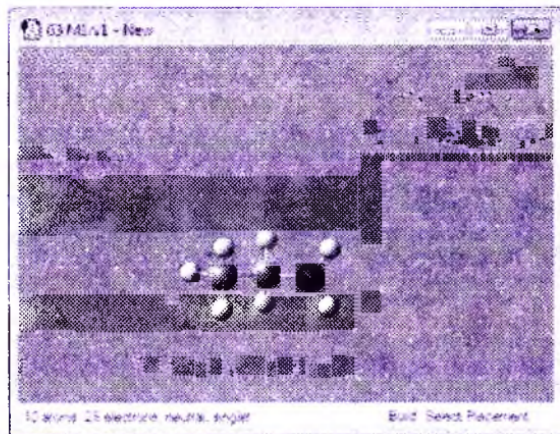


5-rasm. Etan molekulası.

«2» banddagiga o'xshash «Elementar jadvali» oynasidan valentligi III bo'lgan azot atomi tanlanadi (6-rasm) va u etan molekulasidagi birorta vodorod atomiga almashtiriladi. Yuqorida bajarilgan birinchi beshta bandlarining natijasi etilamin molekulasidir (7-rasm).



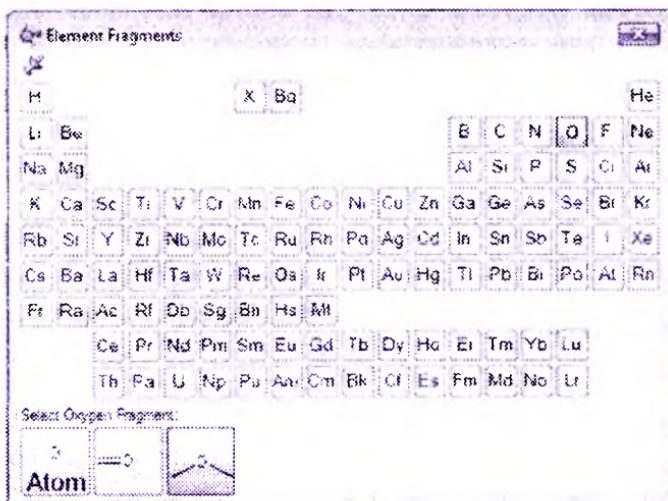
6-rasm. Azot atomi fragmentni tanlash.



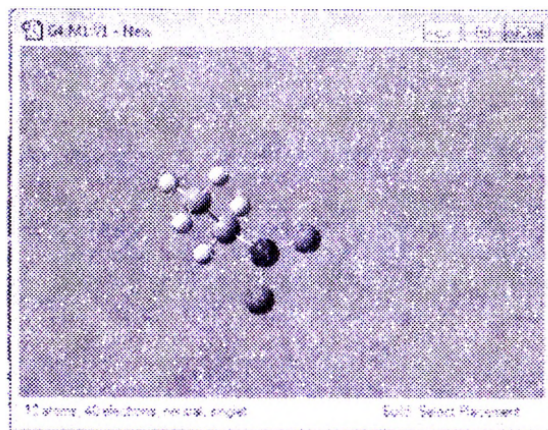
7-rasm. Etilamin molekulasi.

«Elementlar jadvali» dan kislород atomi «Atom» tanланади ва ketma-ket aminogruppalar kislород atomiga almashtiriladi (8-rasm).

Ushbu harakatlarning bajarilishi natijasida nitroetan molekulasi hosil bo'ladi.



8-rasm. Kislород atomini tanlash.



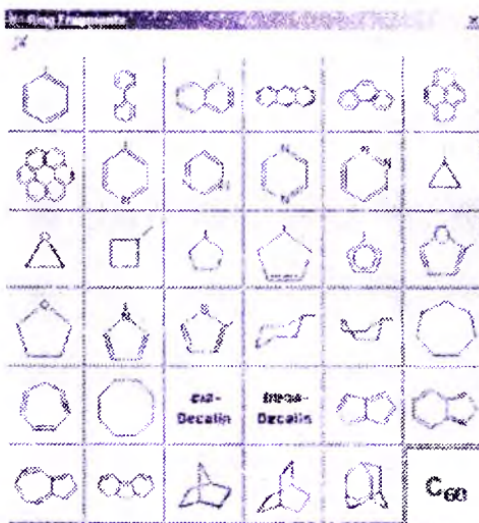
9-rasm. Nitroetan molekulasi.

2-misol. 2-metil, 1,3,5-trinitrobenzol skil va radikalli fragmentlarni ketma-ket qo'shish usulida yashash.

Asosiy bosqichlar:

1—3 dastlabki uchta bosqich 1-misoldagi uchta bosqichga mos keladi.

Dasturning asosiy oynasidagi instrumentlardan «Siklli fragmentlar» tugmasi ikki marta bosiladi (1-jadval, 2-rasm). Ring



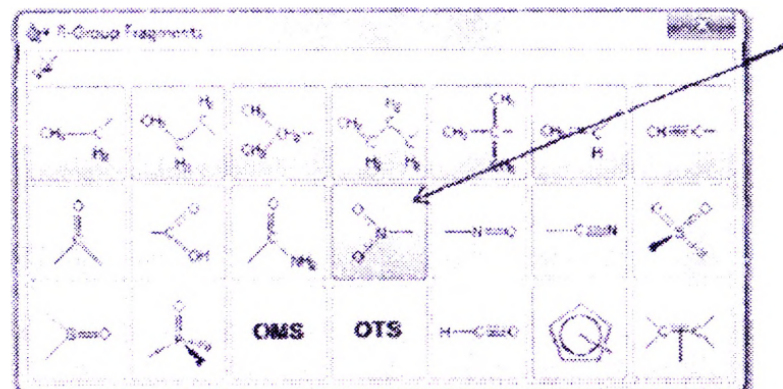
10-rasm. Benzol molekulasiini tanlash.

Fragment oynasidan (10-rasm) benzol molekulasiga mos keluvchi sikk fragment (bo'lagi) tanlanadi va «**Ishehi oyna**»dagi metan molekulasining biror atomi benzolga almashtiriladi, natijada metilbenzol molekulasini olinadi (11-rasm).



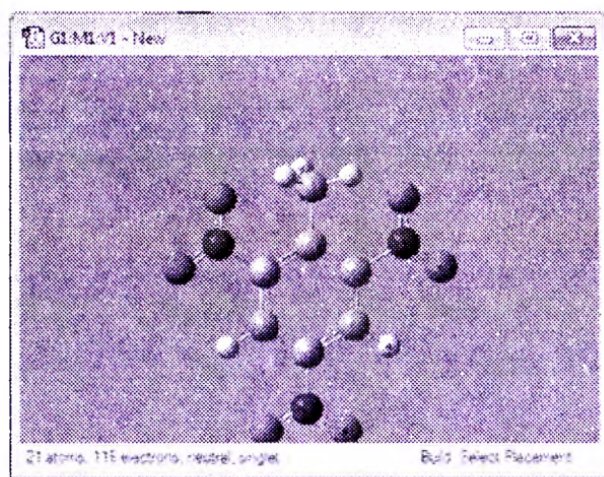
11-rasm. Metilbenzol molekulasasi.

Dastur asosiy oynasining **instrumentlar menyusidagi «Radikalli fragment»** tugmasi ikki marta bosiladi (1-jadval, 2-rasm). Nitrog-rupgaga mos keladigan radikalli fragment tanlanadi (12-rasm).



12-rasm. NO_2 radikalli fragmentni tanlash.

Benzol halqasidagi 2,4,6-holatlarda vodorod atomlari ketma-
ket nitroguruh radikalli fragmentiga almashtiriladi (13-rasm),
natijada 2-metil-1,3,5-trinitrobenzol molekulasi hosil bo'ldi.

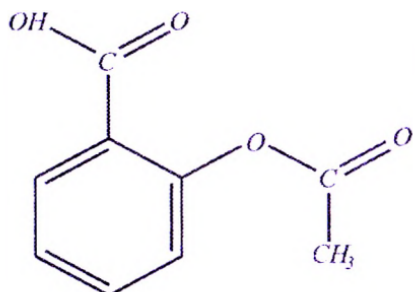


13-rasm. 2-metil-1,3,5-trinitrobenzol molekulasi.

Topshiriqlar

GaussView dasturida quyidagi molekulalarni yasash.

1. Tetranitrometan
2. Geksanitroetan
3. Orto-, meta-, va para-anilin
4. 2-atsetilosibenzoy kislota

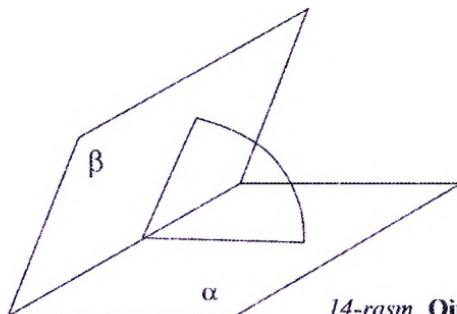


5. 1-metil-2-etilbenzol
6. 2,2-dinitroetilendiamin ($\text{H}_2\text{N}_2\text{C}=\text{C}(\text{NO}_2)_2$)

10.1.3. Molekula geometrik parametrlarini aniqlash

Molekula geometrik strukturasini ifodalash uchun uchta asosiy geometrik parametrлarni bilish kerak. Bu parametrlar:

- 1) Bog' uzunligi;
- 2) Valent burchagi-bir atomdan chiqib ikki yo'nalishdagi kimyo-viy bog' hosil qilgan burchak;
- 3) Qirralararo burchak-bitta to'g'ri chiziqdan chiqqan ikki tekislikning hosil qilgan burchagi (14-rasm).



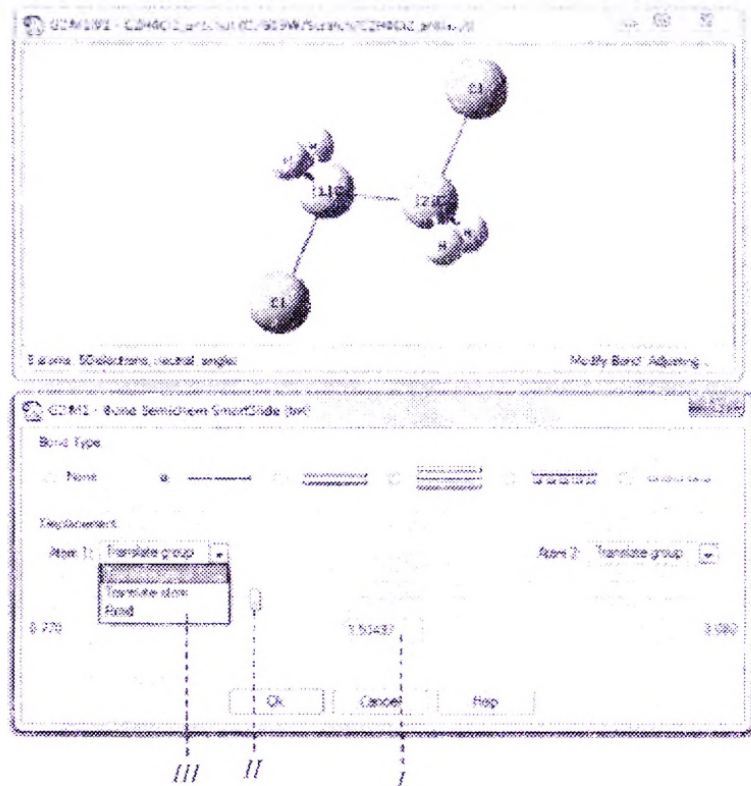
14-rasm. Qirralararo burchak.

3-misol. Gauss-View dasturida 1.2-dixloretan molekulasi tuzish va 1) C-C bog'i uzunligini; 2) Cl-C-C valent burchagini; 3) Cl-C-C-Cl qirralararo burchakni aniqlash.

Asosiy bosqichlar

1) 1,2-dixloretan molekulasi tuziladi (1-misolidagi kabi),
2) C-C bog'i uzunligining qiymatini aniqlash uchun dasturning asosiy oynasi instrumentlar menyusidan «Bog' uzunligini o'zgartirish» tugmasi bosiladi (1-jadval 2-rasm) va keyin ishchi oynadan ketma-ket ikkita uglerod atomlar ajratiladi (15-rasm). Ishchi oynadagi element belgisi yonidagi kvadrat qavsdagi son tanlangan atomlarning tartibini belgilaydi. Bog' uzunligining qiymati «Bond Semichem Smart Slide» oynasida beriladi. Bog' uzunligini o'zgartirish uchun I ga kerakli qiymatni to'g'ridan-to'g'ri kiritish yoki II yugurdakni siljитish orqali amalga oshiriladi.

Eslatma. Bog' uzunligini o'zgartirishda qulay bo'lishi uchun atomlardan birini III oynadagi Rotate Groupni Fixedga almashtirish lozim.

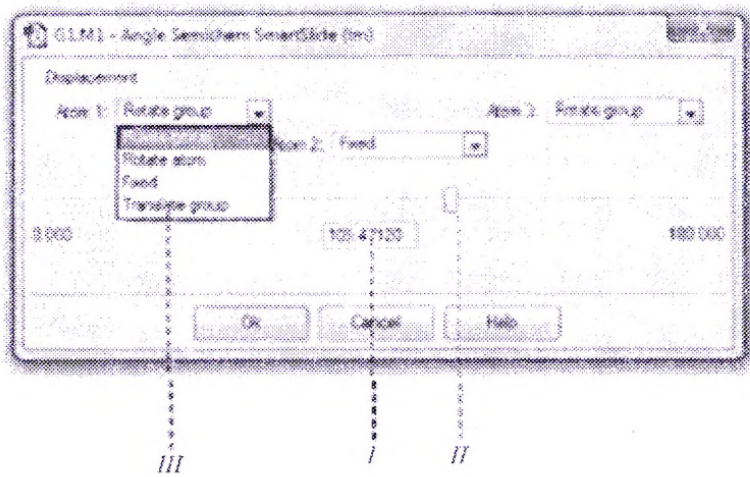
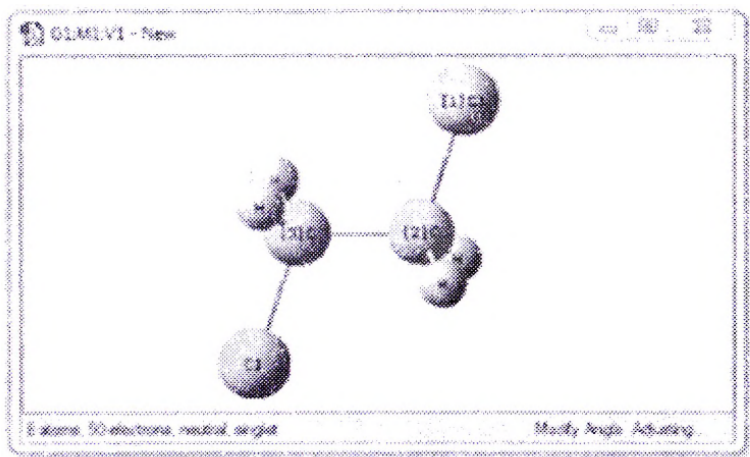


15-rasm. C-C bog' uzunligi qiymatini o'lchash va uni o'zgartirish.

3) Cl-C-C valent burchagini aniqlash uchun dasturning asosiy oynasidagi **Instrumentlar menyusidan** «Valent burchagini o'zgartirish» tugmasi bosiladi va ishchi oynasidan Cl \rightarrow C \rightarrow C atomlar ketma-ket ajratiladi (16-rasm).

Ilova. Shuni nazarda tutish kerakki, uchta atom ketma-ke ajratilganda ikkinchi atom bog'ning choqqisidir.

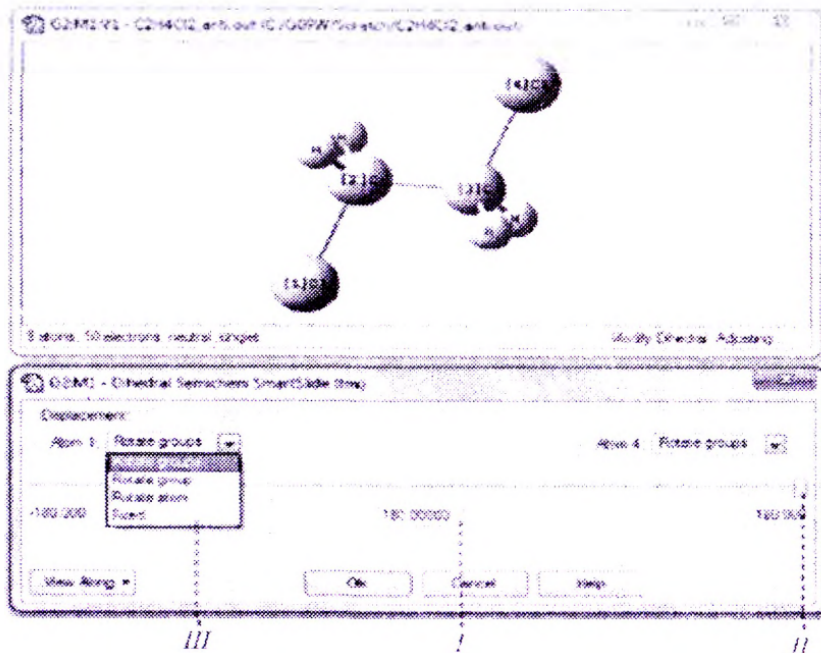
Valent burchagi qiymatini o'zgartirish bog' uzunligini o'zgartirish kabi I maydonga kerakli qiymatni kiritish yoki II yugurdak holatni o'zgartirish orqali amalga oshirish mumkin. Bog' uzunligin o'zgarishidagi kabi qulaylik uchun birinchi atom holati III oynadag Rotate Grup Fixedga o'zgartirish orqali belgilanadi.



16-rasm. Cl-C-C valent burchagi qiymatini o'lg'hash va o'zgartirish.

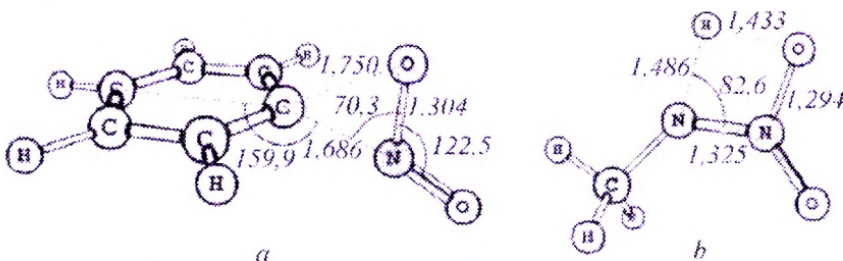
4. Cl-C-C-Cl qirralararo burchak qiymatini aniqlash uchun asosiy oyna instrumentlar oynasidagi «Qirralararo burchak qiymati» tugmasi bosiladi (1-jadval 2-rasm) va ishchi oynada Cl→C→C→Cl atomlari ketma-ket ajratiladi (17-rasm).

Bu holatda qirralararo burchak bir xlormetil guruhining C-C bog' boshqa guruhiga nisbatan aylanishiga olib keladi. Qirralararo burchak qiymat o'zgartirish bog' uzunligi va bog' burchagini o'zgartirishga o'xshab bajariladi.



17-rasm. Cl-C-C-Cl qirralararo burchagini o'chish va o'zgartirish.

1. Topshiriq. Odatda moddaning (reagent va mahsulot) o'tish holati bog' uzunligi, bog' burchagi va qirralar orasidagi burchak qiymatlarini to'g'ridan-to'g'ri o'zgartirish orqali tuziladi. Shunga bog'liq holda nitrobenzolda (18 a-rasm) nitro-nitritli qayta guruhlanish (18 b-rasm) reaksiyasining o'tish holatiga javob beradigan molekula strukturasini tuzing.



18-rasm. Reaksiyalarning o'tish holati reaksiyalarini:

- nitrobenzolda nitro-nitritli qayta guruhlanib
- metilnitroamin atsi-formasining hosil bo'lishi.

10.2. GAUSSIAN 09 dasturida hisoblashlar o'tkazish

GAUSSIAN 09 dasturida hisoblashlarni o'tkazish uchun gif (Gaussianjob file) kengaytirmasi bilan kirish fayli yaratilishi kerak. Misol sifatida 2,2-dinitroetilendiamin molekulاسining kirish fayli keltirilgan:

```
#pm3 opt=(calcfc,maxcycle=200) scf=(xqc,maxcycle=200) freq nosymm  
title card Required  
0 1  
C          -0.69190000   -0.00370000   0.00000000  
C          0.77900000   0.01650000   0.00000000  
N          -1.44940000   -1.20840000   0.00000000  
O          -2.58240000   -1.24390000   0.00000000  
O          0.83750000   -2.47160000   0.00000000  
N          -1.48160000   1.18010000   0.00000000  
C          -2.61520000   1.18490000   0.00000000  
O          -0.90420000   2.45940000   0.00000000  
N          1.51140000   1.14240000   0.00000000  
N          1.54210000   -1.08940000   0.00000000  
H          2.55950000   1.08790000   0.00000000  
H          1.08310000   2.09760000   0.00000000  
H          2.58820000   -1.00570000   0.00000000  
H          1.14030000   -2.05590000   0.00000000
```

Kirish fayli % section bo'lishi bilan boshlanadi. Unda checkpoint faylining nomi va so'raladigan mashina vaqtி ko'rsatilishi mumkin. Bu bo'lim shart emas.

Keyin tashlashlar va tashlashlarsiz **Raute Section** bo'limi # belgisi bilan boshlanadi. Bu bo'limning qatorida tayanch iboralar ning tartibi hamda harflarni gestri ahamiyatsiz.

Yuqoridagi //harflar bilan ajratilgan kalit so'zlarning ahamiyatini qaraymiz:

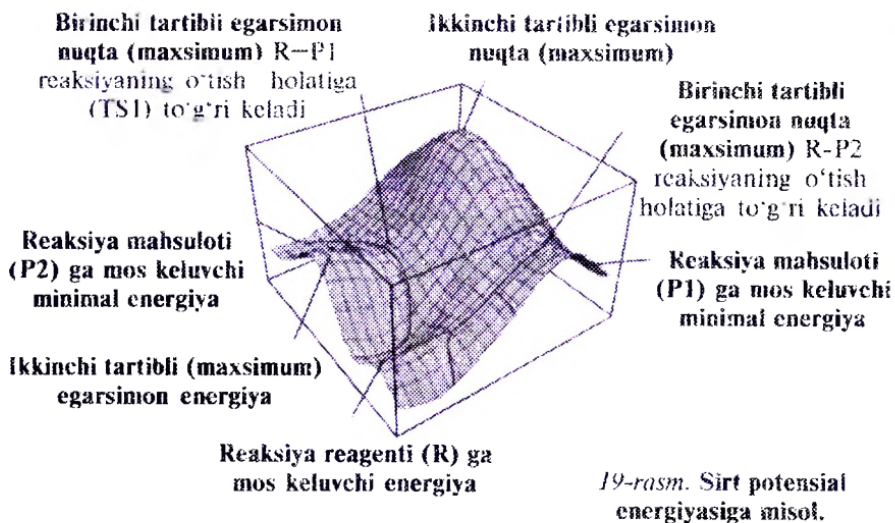
pm3 — yarimempirik kvant-kimyoviy hisoblash;

opt — sirt potensial energiyasida maksimum yoki minimumga javob beradigan strukturani izlashni amalga oshirish (19-rasm). Tenglik ishorasidan keyin qavs ichida maqbullashtirishni amalga oshirish parametrik ko'rsatiladi;

scf — o'zaro kelishilgan maydon usuli bo'yicha to'liq elektron energiyasini hisoblash;

freq — tebranish chastotasi va termodinamik harakteristikalarini hisoblash;

nosumm — hisoblash simmetriya hisobga olinmagan holda o'tkaziladi;



Route Section bo'limidan so'ng bitta tashlashdan keyin izoh qatori (Title Card Required) kiritiladi. Undan keyin bitta tashlash yoki verguldan keyin zaryad va sistemaning (tizimining) spinli multipletligi ko'rsatiladi.

Yangi qatordan boshlab molekulaning koordinatalari keltiriladi. Berilgan misolda dekart (x, y, z) koordinatalari keltirilgan.

Gaussian 09 W dasturining chiqish fayli out kengaymasiga ega.

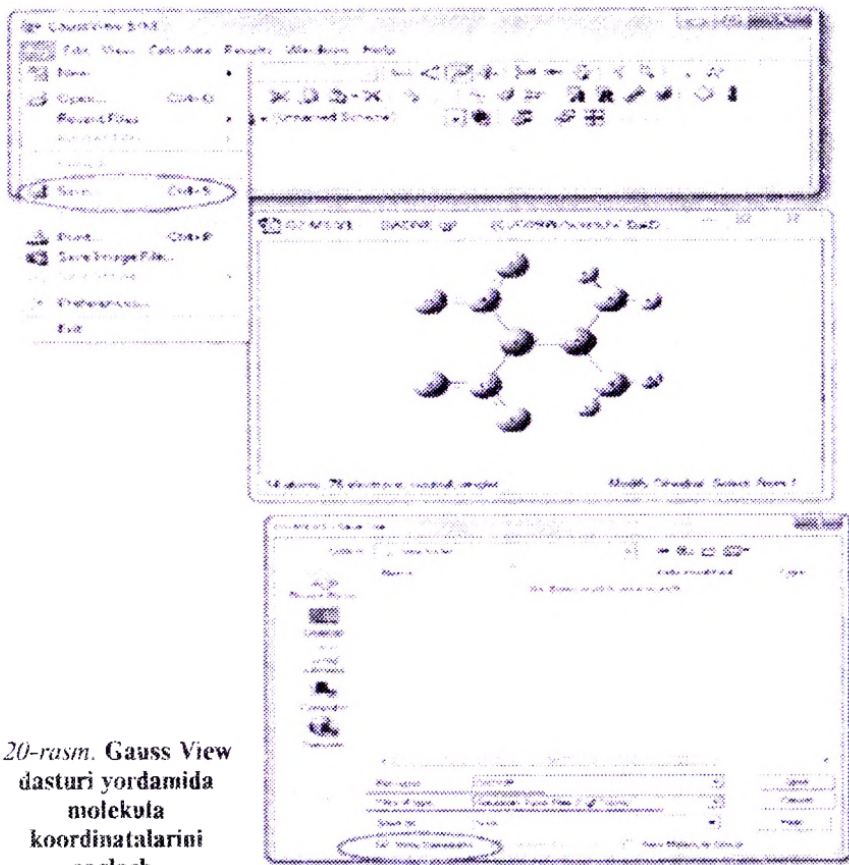
Gaussian 09 W dasturining interfysi bilan bog'liq bo'lgan batafsil ma'lumotlar qatori o'quv qo'llanmalar, dasturning ma'lumotnomalari va dasturda berilgan.

4-misol. 2,2-dinitroetilendiamin (DADNE) molekulasini tuzish.

Gaussian 09 w dasturida geometrik parametrlarni maqbulashtirish va tebranish chastotasini hisoblashni amalga oshirish. GaussView dasturida maqbullashtirish egrini chizig'i va tebranish chastotasini vizuallashtirishni amalga oshirish hisoblash natijalari bo'yicha chiqish faylidan entalpiya, Gibbs erkin energiyasi va entropiya qiymatlarini yozib ko'chirib olish.

Asosiy bosqichlar:

- 1) Kirish. Faylini yaratish uchun **Gauss View** dasturining ishchi oynasida 2,2-dinitroetilendiamin molekulasini yasash va faylini DADNE gif (20-rasm) nomi bilan saqlash.



20-rasm. Gauss View dasturi yordamida molekula koordinatalarini saqlash.

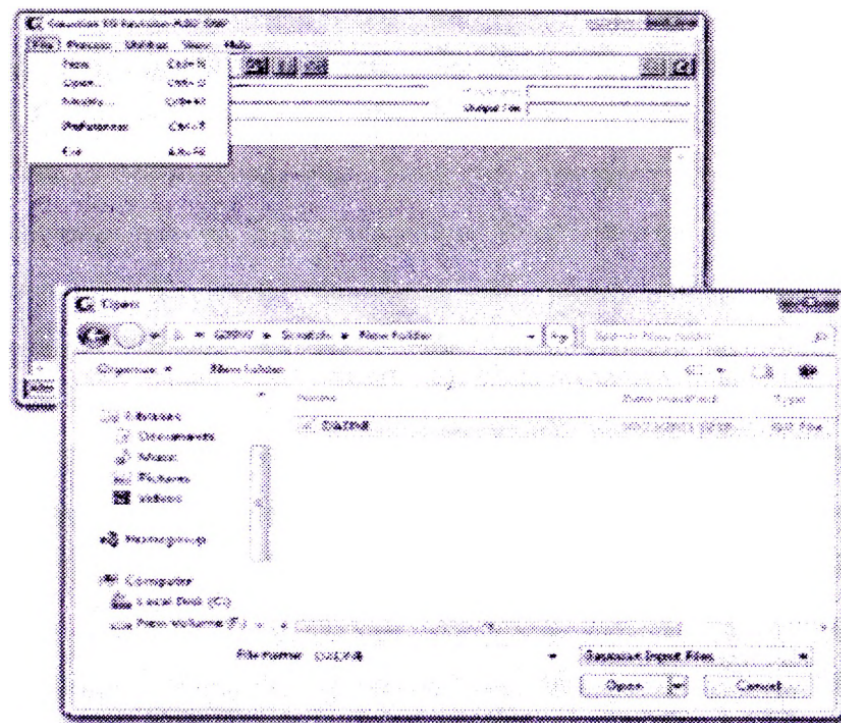
GaussView dasturi avtomatik ravishda faylni gif kengaytmasi bilan saqlashni taklif etadi. Molekulani dekart koordinatalarda saqlash uchun yon qatordagi **Write Cartesians** – dekart koordinatalarida yozish va so‘z birikmasidan keyin belgi qo‘yish lozim.

Agar ushbu belgi olib tashlansa koordinatalari Z-matrissa ko‘rinishda saqlanadi.

2) Kirish faylini tahrirlash uchun u matn muharririda (masalan. Bloknot muharririda) ochilishi lozim. Buyuruq qatoriga aniq hisob uchun zarur bo‘lgan kalit so‘zlar (tayanch iboralari) kiritiladi. Yuqorida keltirilgan misolda quyidagi kalit so‘zlardan foydalaniilgan:

```
# pm3 opt=(calcfc, maxcycle=200) scf=(xqs, maxcycle=200)
freq nosym
```

3) Hisoblashlarni amalga oshirish uchun tayyorlangan DADNE.gif (21-rasm) kirish faylini Gaussian-09 W dasturida ochish kerak.



21-rasm. Kirish faylini Gaussian 09 W dasturida olish.

Fayl ochilgandan keyin monitor ekranida kirish fayllarini tashkillashtirilgan oynasi paydo bo'ladi (22-rasm).

Hisoblashni boshlash uchun RUN tugmasini (aylanaga olingan) (22-rasm) bosish kerak. Keyingi qadamda **Gaussian** dasturi chiqish fayli nomini va uni saqlash joyini so'raydi (23-rasm).

Teng turganda (po umolchaniyu) chiqish faylining nomi kirish fayllarining nomi kabi bo'ladi. Ishlash oson bo'lsin uchun chiqish faylini kirish fayli qayerda bo'lsa o'sha joyida saqlash kerak.

Existing File Job Edit: C:\Users\Nurlan\Desktop\Nicos 2018\DNEDA.gjf

File Edit Check Route Set Start Additional Steps 0

% Section %chk=DNEDA.chk
%mem=500Mb

Route Section #pqr opt=[calcfc,maxcycle=200] scf=[bqc,maxcycle=200] frc

Title Section Title Card Required

Charge . Multipl. 0.1

Molecule Specification

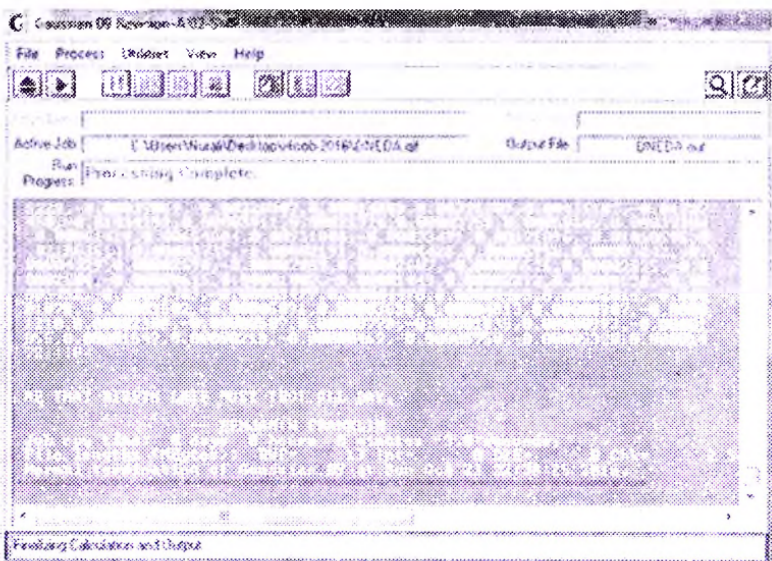
C	-0.69190000	-0.00370000	0.00000000
C	0.77900000	0.01650000	0.00000000
N	-1.44940000	-1.20840000	0.00000000
O	-2.58240000	-1.24390000	0.00000000
O	-0.83750000	-2.47160000	0.00000000
N	-1.48160000	1.18010000	0.00000000
O	-2.61520000	1.18490000	0.00000000

22-rasm. Kirish faylining shakllashtirilgan tahrir oynasi.



23-rasm. Gaussian dasturida chiqish faylini saqlash.

Dasturda hisoblash muvaffaqiyatli yakunlangan bo'ladi qachonki, u Run Progress bo'limida «Processing Complete» so'zi bilan yakunlangan bo'lsa (24-rasm).



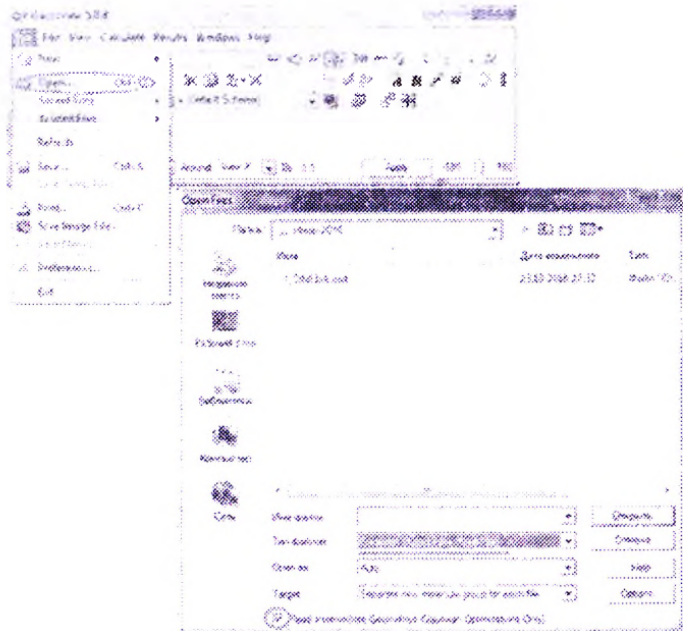
24-rasm. Gaussian 09 dasturining muvaffaqiyatli yakunlanishiga misol.

4) Maqbullashtirish egri chizig'i va tebranish chastotasini ko'rish uchun **Gauss View** dasturida ouf kengaytirmali chiqish faylini **Files of Type** bo'limidagi **Open Files** oynasidagi fayl tipini gif dan out ga o'zgartirib ochish kerak (25-rasm).

Maqbullashtirish egri chizig'ini vizuallashtirish uchun **Read Intermediate Geometries** (Oraliq geometriyani o'qish, 25-rasm) so'z qo'shilmasining yoniga belgi qo'yiladi.

GaussView dasturining ishchi oynasida 2,2-dinitroetilendiamin molekulasi bilan paydo bo'lganidan keyin dasturning bosh menyusidan **Results\Optimization** (26-rasm) tanlanishi zarur.

GaussView ishchi oynasining yuqori chap burchagida geometrik parametrлarni maqbullashtirishga sarf bo'lgan qadamlar soni ko'rsatiladi (26-rasmda 64). Maqbullashtirish egri chizig'idagi birinchi nuqta boshlang'ich strukturaga mos keladi va uning koor-



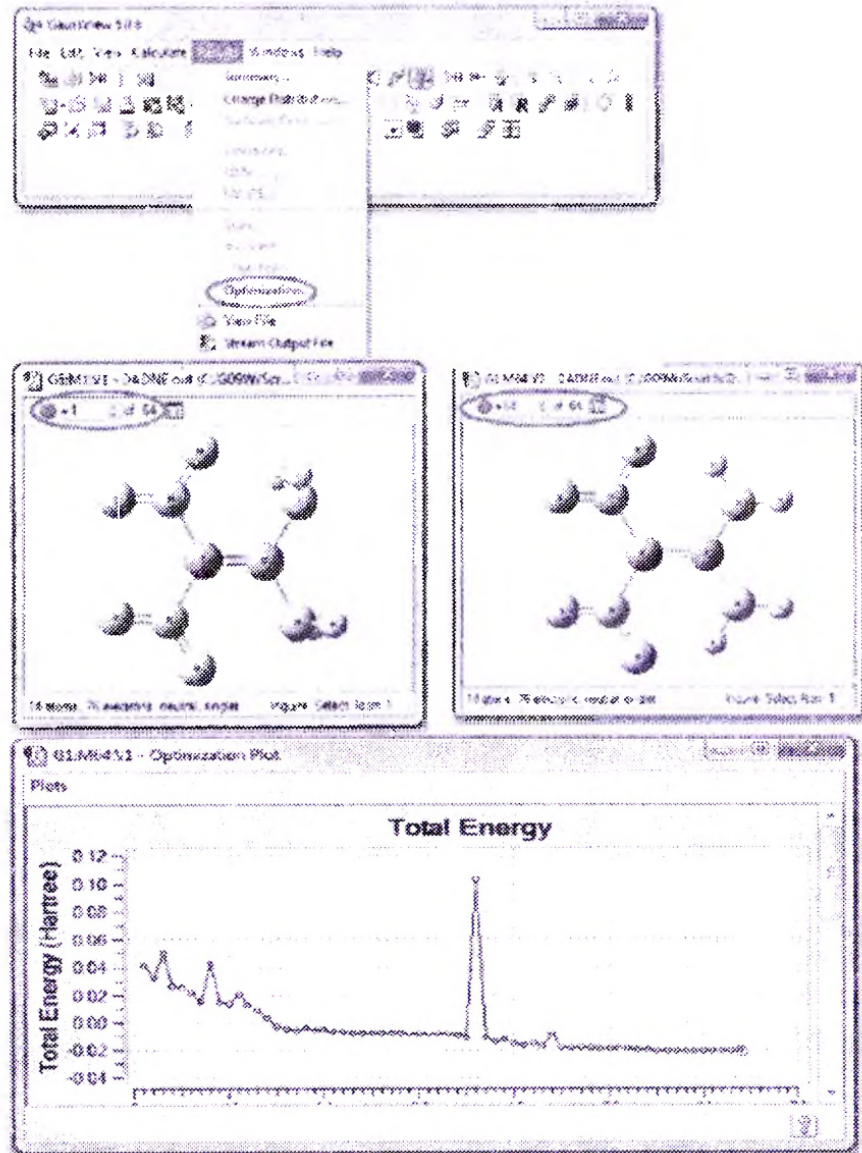
25-rasm. Gaussian 09 dasturining faylini Gauss View dasturida ochish.

dinatalari kirish faylida ko'rsatilgan. Oxirgi nuqta minimal energiya-ga mos keluvchi maqbullashtirilgan strukturaga mos keladi. Maqbullashtirish jarayonining animatsiyasini yaratish uchun **GaussView** dasturi ishchi oynasining yuqori chap burchagidagi yashil tugma bosiladi.

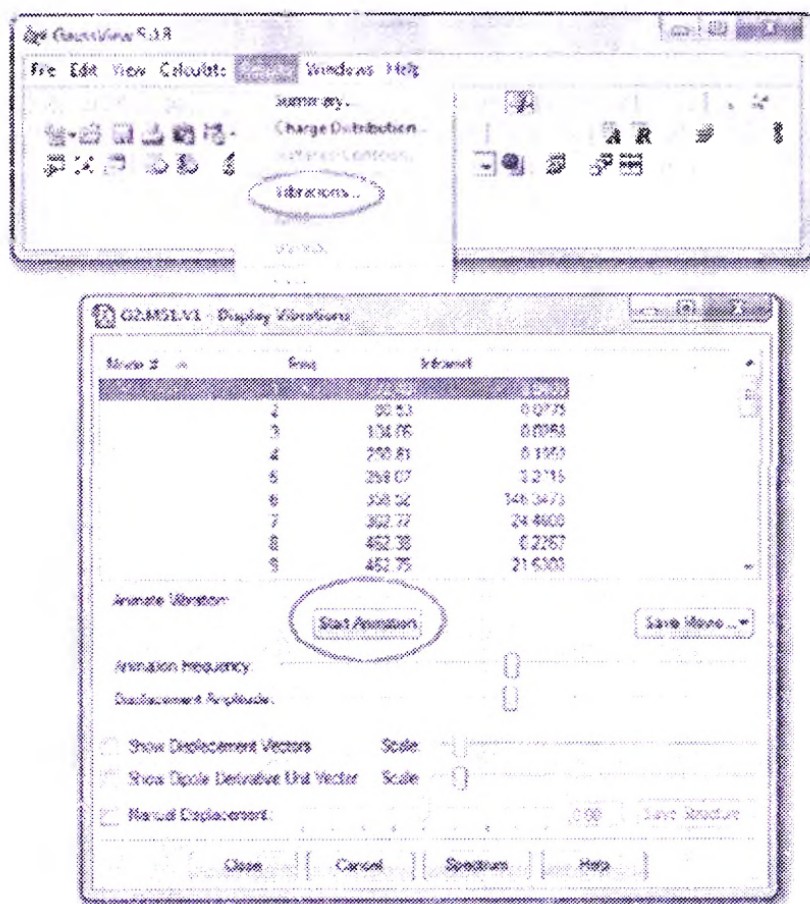
5. Tebranish chastotasini vizuallash uchun oynadagi **Read Intermediate Geometries** yonidagi belgi olib tashlanib chiqish fayli yana ochiladi. Shundan keyin **GaussView** dasturining bosh menyu-sidan yuqorida qayd etilganidek tanlanadi (27-rasm).

Tebranish chastotasining animatsiyasi uchun «start Animation» (animatsiyani boslash) tugmasi bosilishi lozim.

6. Entalpiya, Gibbs erkin energiyasini va entropiya qiymatlarini topish uchun chiqish fayli matn muharririda (masalan Bloknotda) ochilishi kerak va undan «Sum of elektronic and thermal Enthalpies» so'z birikmasi (28-rasm) topiladi.



26-rasm. GaussView dasturida maqballashtirish egri chizig‘ini vizuallashtirish.



27-rasm. GaussView dasturida tebranish chastotasini vizuallash.

zero-point correction=	0.095147 (hartree/article)
Thermal correction to Energy=	0.103942
Thermal correction to enthalpy=	0.104936
Thermal correction to Gibbs Free Energy=	0.080647
Sum of electronic and zero-point Energies=	0.673763
Sum of electronic and thermal Energies=	0.682549
Sum of electronic and thermal Enthalpies=	0.683454
Sum of electronic and thermal Free Energies=	0.639205
E (Thermal) kcal/mol	CV Cal/Mol-Kelvin
Total 69.256	32.027
Electronic 0.000	0.000
S Cal/Mol-kelvin	33.218
0.000	

28-rasm. Gaussian 09 dasturining chiqish faylidan (*.out) entalpiya Gibbs erkin energiyasi va entropiya qiymatlarini topish.

1-topshiriq. Quyidagi molekulalar uchun geometrik parametrlarni va tebranish chastotasini maqbullashtirish bo'yicha hisoblashlarni o'tkazing.

- 1) titronitrometan;
- 2) geksanitroetan;
- 3) orto-, meta-, va para- nitroanilin;
- 4) 2-asetilosibenzol;
- 5) 2,2-dinitroetilendiamin;
- 6) 1-metil-2-etylbenzol;
- 7) 1,2,3-trinitroksipropan.

2-topshiriq. Yuqorida berilgan moddalarning har qaysisi uchun entalpiya, Gibbs energiyasi va entropiya qiymatlarini aniqlab, daftarga yozing.

3-topshiriq. Barcha yuqorida qayd etilgan birikmalar uchun tebranish chastotasining birinchi qismini yozing.

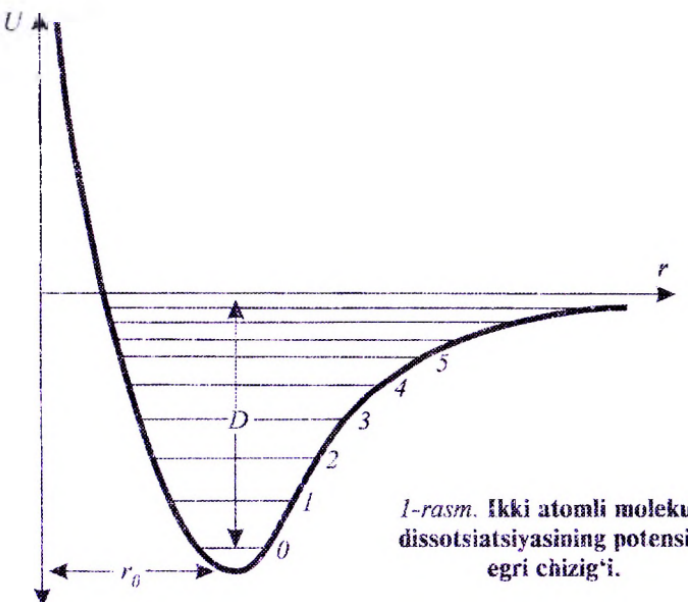
10.3. GAUSSIAN 09 dasturini qo'llab radikal parchalanish reaksiyasini o'rghanish

Molekulyar sistemaning har qanday kimyoviy o'zgarishi uni tashkil etuvchi atomlarning o'zaro joylashuvining o'zgarishi bilan bog'langan. Bunday o'zgarishning yo'nalishi va tezligini oldindan aytish uchun sistema energiyasining (E) yadrolarning o'zaro joylashuviga bog'liqlikni bilish kerak. Oddiy holat ikki atomli sistema bo'lgani qayd etilgan bog'liqlik 1-rasmida keltirilgan potensial egri chiziq bilan ifodalananadi.

Yadro orasidagi masofaga bog'liqlikda ushbu egri chiziqning nuqtasi X va Y atomlarning o'zaro ta'sir etmagan holatiga ($U=0$ soxa), yoki barqaror XY molekulaga ($U=U_{\text{min}}$), yoki X va Y atomlarning rekombinatsiyasi jarayonida yoki XY molekulaning dissoziatsiyasida amalga oshadigan oraliq hosil bo'lishlarga mos keladi.

XY bog'ning uzilish energiyasi, X , Y atomlar energiyalari yig'indisi va XY molekula energiyasi farqidan hisoblanishi mumkin.

Kimyoviy reaksiya barcha elementlarini 2 guruhga ajratish mumkin.



1-rasm. Ikki atomli molekula dissotsiatsiyasining potensial egri chizig'i.

1) Reaksiyalarda ular uchun sirdagi reaksiya koordinatasida potensial energiya maksimumga ega bo'lib, u reaksiyaning o'tishi holati sifatida qabul qilingan.

2) Ikkinchini holat ko'plab jarayonlar uchun xos bo'lib unda kimyoviy bog'ning uzunligini ikki radikalning hosil bo'lishi bilan bo'ladi. Bunday holatlarda faollashish entalpiyasi reaksiya entalpiyasi bilan mos keladi va uni o'z navbatida quyidagi ifodadan foydalanib hiseblashimiz mumkin.

$$\Delta_f H^\circ(R_1 - R_2) = [\Delta_f H_{298}(R_1) + \Delta_f H_{298}(R_2)] - \Delta_f H_{298}(R_1 - R_2)$$

bunda

$$\Delta_f H_{298}(R_1 - R_2), \Delta_f H_{298}(R_1) \text{ va } \Delta_f H_{298}(R_2) -$$

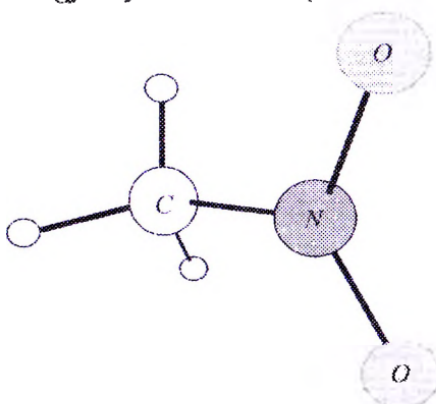
Dastlabki modda va kimyoviy bog'ning uzilishidan hosil bo'lgan radikallarning hosil bo'lish entalpiyasi.

1-misol. Nitrometan molekulasi dagi C—N bog'ining uzilishi entalpiyasini aniqlash $\text{CH}_3\text{NO}_2 \rightarrow \text{CH}_3^* + \text{NO}_2^*$

Bog' uzilishining entalpiyasi (1) formula bo'yicha hisoblanadi. Buning uchun dastlabki modda (Masalan; metanning) va C—N

bog'ining uzilishidan hosil bo'lgan ikki radikalning hosil bo'lish entalpiyalari aniqlanishi kerak. Shunga qaramasdan (1) formuladan foydalishidan oldin berilgan reaksiyalarning reaksiya yo'lida yaqqol ifodalangan maksimumsiz borishiga ishonch hosil qilish kerak. Buning uchun radikallar orasidagi o'zaro ta'sirni yo'qotish maqsadida bir-biridan uzoq masofada joylashgan ikki radikal tuzilishiga javob beruvchi strukturadan boshlanuvchi koordinata bo'yicha tushish hisoblari o'tkaziladi. Bunday hisoblashlarga **Downhill** (ingliz tilidan tarjimasi-xolmadan pastga) prosedurasi deyiladi va bir necha qadamdan iborat:

1) Gauss View dasturida nitrometan molekulasiini tuzish (2-rasm) va uni **NM.gif** fayli saklida saqlash.



2-rasm. Nitrometan molekulasi.

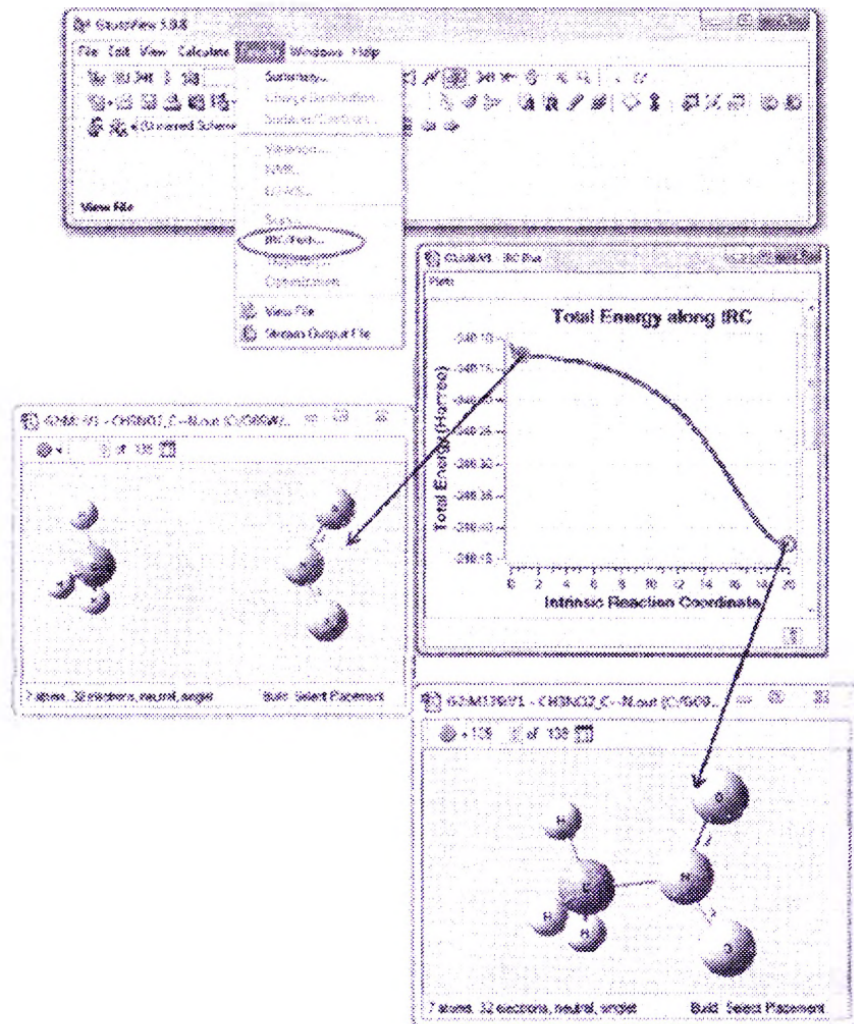
2) Gaussian 09 dasturida quyidagi parametrlarni qo'llab, geometriyani maqbullashtirish hisoblarini amalga oshirish.

```
# pm3 opt=(calcfc, maxcycle=200) scf(xqc, maxcycle=200)
freq nosymm
```

3) **Gauss View** dasturida **NM.out** faylini ochish. Dastur asosiy oynasining **instrumentlar menyusidan** «**Bog' uzunligini o'zgartirish**» (1-jadval 2-rasm, oldingi bo'lim) tugmasini bosish va dasturning ishchi oynasidagi uglerod va azot atomlarini ketma-ket belgilash. Ushbu atomlar o'rta sidagi bog'ni uzish uchun None belgisini qo'yish C-N bog' uzunligini qiymatiga $4,5 \text{ \AA}$ beriladi va fayli **NM-C-N.gif** nomi bilan saqlanadi.

4) Gaussian 09 dasturida Downhill hisoblash o'tkaziladi. Buning uchun **NM-C-N.gif** kirish faylida quyidagi kalit so'zlar ishlatalishi zarur:

irc=(downhill, maxcycle=100, stepsize=8, maxpoints=100, calcfc) scf=(xqc, maxcycle=500) nosymm



3-rasm. Gauss View dasturida Downhill hisoblashlarini vizuallash.

5. **Downhill** hisoblashlari natijalarni vizuallash uchun **NM-C-N.out** fayli **Gauss View** dasturida ochiladi. Dasturning bosh menyusidagi **Results\IRC/Path** 3-rasmida ko'rsatilganidek tanlanadi. 3-rasmdan ko'rinish turibdiki, energiyaning reaksiya koordinataga bog'liqlik egrini chiziqda yaqqol ifodalangan maksimumi yo'q.

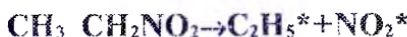
Demak, C-N bog'ining uzilish reaksiyasining faollashish entalpiyasini aniqlashda (1) ifodadan foydalananish mumkin.

6. CH_3^* va NO_2^* radikallarini buyruq qatorining ikki bandidan foydalaniib yasash maqbullashtirishni amalga oshirish va tebranish chastotasini hisoblash.

7. (1) ifodani qo'llab C-N bog' uzilishining faollashish entalpiyasini hisoblash. Birikmalarning entalpiyalari qiymatlari 10-rasmida (oldingi bo'lim) ko'rsatilganidek chiqish fayllarida bor.

1-topshiriq. Nitrometan molekulasida C-N bog'i uzulishi uning faollashishini entalpiyasi qiymatiga Cl, F, NO_2 o'rinbosarlarning ta'sirini baholang.

2-topshiriq. Nitroetandan C-N bog'ining gomalitik uzilish reaksiyasi o'tish holatisiz amalga oshishini isbotlang va reaksiyaning entalpiyasi qiymatini hisoblang:

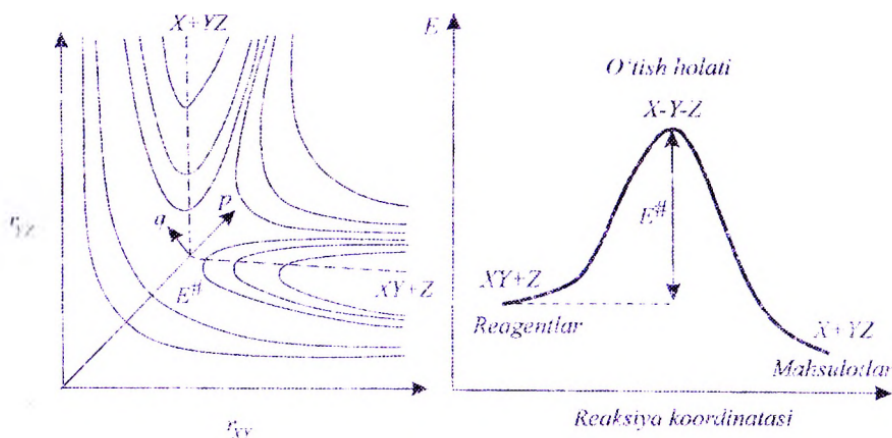


10.4. GAUSSIAN – 09 dasturida nitroalkanlarning radikall bo'lgagan monomolekulyar parchalanish reaksiyalarini o'rGANISH

Ikki atomli molekuladan farqli o'laroq uch atomli sistema (XYZ) uchun uchta geometrik parametrlarni: X va Y atomlar o'rtasidagi masofa (r_{xy}), Y va Z atomlar o'rtasidagi masofa (r_{yz}) va X-Y-Z atomlari orasidagi burchakni hisobga olish zarur. Agar kimyoviy reaksiya ($XY+Z=X+YZ$) ning borishi davomida ushbu burchak doimiy va 180° da bo'lsa, u holda energiyaning (E) r_{xy} va r_{yz} ga bog'liqligi 32-rasmida keltirilgan sirtni beradi.

To'siq bilan ajratilgan ikki (soha) izolyatsiyalangan reagentlar yoki mahsulotlarga maksimum sohasi yaqinida davon nuqtasi esa o'tish holatiga mos keladi. O'tish holatiga o'tish (faollashgan) kompleks molekula sistemaning shunday holatiki, reagentlarga

nisbatan ba'zi bog'lar kuchsizlashgan yoki kuchaygan. O'tish holati bu elementar reaksiyada dastlabki moddalarning mahsulotlariiga o'tish holatiga mos keluvchi atomlar konfiguratsiyasi deb hisoblanishi mumkin. Oddiyroq ifodalaganda; O'tish holati bu reagentlar ham emas, mahsulotlar ham emas.



32-rasm. $XY+Z \rightarrow X+YZ$ reaksiyaning sirt potensial energiyasi:
nuqtali chiziq – reaksiya koordinatasi q ,
strelka – q ning yo'nalishi va
 E^\ddagger nuqtada uning orthogonal
koordinatalarici p .

33-rasm. 32-rasmida ifodalangan sirt uchun reaksiya koordinatasi yo'nalishida energetik egri chiziq.

Maksimum bilan dastlabki moddalar energiyalari orasidagi farq-bu to'g'ri reaksiyaning faoliyatlari energiyasi (33-rasm). Umuman olganda N atomidan tashkil topgan sistema $3N$ erkinlik darajasiga ega bo'lub, ufordan uchtasi ilgarilama va 3 tasi aylanma harakatga taalluqli bo'ladi. Jami $3N-6$ yoki $3N-5$ (chiziqli molekula uchun) ichki erkinlik darjasiga ega. Undan berilgan o'lchashlar soniga mos keladigan fazoda potensial energiyaning chet sirtini tuzish mumkin. Bu yerda imkoniyatli yadro konfiguratsiyalardan bir yoki bir necha molekulalarga mos keladigani bo'ladi (34-rasm).

Bir minumumdan boshqasiga o'tishning, (masalan, R1 reagentlardan P1 mahsulotlariga o'tish) da bir necha usullari mayjud. Ullarning barchasi nisbatan barqaror boshlang'ich va oxirgi

Birinchi tartibli egarsimon nuqta (maximum) R-P1
reaksiyaning o'tish holatiga
(TS1) to'g'ri keladi

Reaksiya mahsuloti (P1) ga mos keluvchi minimal energiya

Ikkinci tartibli (maxsimum) egarsimon no'qta

Reaksiya reagenti (R) ga mos keluvchi minimal energiya

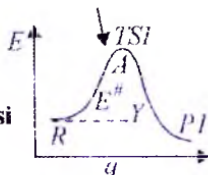
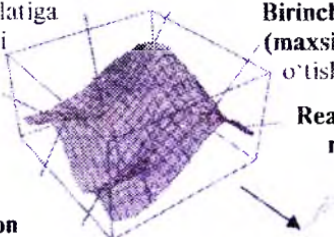
Reaksiya koordinatasi bo'ylab energilik

Ikkinci tartibli egarsimon nuqta (maxsimum)

Birinchi tartibli egarsimon nuqta (maxsimum) R-P2 reaksiyaning o'tish holatiga to'g'ri keladi

Reaksiya mahsuloti (P2) ga mos keluvchi minimal energiya

Potensial energiya gipersirtidagi birinchi tartibli egarsimon no'qta kimyoiy reaksiyaning o'tish holatiga to'g'ri keladi



34-rasm. Sirt potensial energiyasining modeli.

holatlar bilan ajratilgan yuqori potensial energiya sohasi orqali o'tish bilan bog'liq.

Berilgan ushbu marshrutlarning barchasida eng yuqori nuqtadavon nuqtasi mayjud. Energetik jihatdan eng qulay bo'lgan marshrutga (yo'lga) reaksiya marshruti deyiladi.

Kimyoiy reaksiya kinetikasi va mexanizmini kvant-kimyoiy dasturlarni qo'llab o'rghanish bir necha bosqichlarni o'z ichiga oladi:

1) O'r ganiladigan reagentlar va mahsulotlarni yasash va ularning xarakteristikalarini hisoblash.

2) Reagentlar va mahsulotlarning geometrik strukturalari asosida o'tish holatining strukturasini tuzish. Geometrik parametrlarni maqbullashtirish va tebranish chastotasini hisoblash.

3) Tanlangan strukturalarning o'tish holatini mosligini tekshirish.

Ilova; molekulyar struktura o'tish holati sifatida xarakterlanadi. Qachonki, unda birlamchi minimal tebranish chastotaga yoki Gess matritsasida biror mansiy qiymat bo'lsa.

4) O'rganilayotgan reaksiya o'tish holatining mosligini o'tish holatidan reaksiya koordinati bo'yicha reagentlar va mahsulotlar tomonga tushishlarni hisoblash orqali tekshirish.

Ilova: topilgan o'tish holatining to'g'rilik mezoni-reaksiyalar koordinatalari bo'yicha tushishning birinchi va oxirgi nuqtalarini o'rganiladigan reaksiya va mahsulotlariga mos keladi.

5) Reaksiya koordinatalari bo'yicha tushishning birinchi (dastlabki) va oxirgi nuqtalari uchun maqbullashtirish va tebranish chastotalarini hisoblashni amalga oshirish.

6) Reaksiyaning faollashish entalpiyasi aktivlanish entalpiyasi va reaksiya entalpiyasini hisoblash.

7) Reaksiya tezligi konstantasini hisoblash, eksponensiya oldi kattaligini aniqlash, $\ln(k) = f\left(\frac{1}{T}\right)$ bog'liqlik grafigini tuzish.

Kimyoviy reaksiyaning asosiy kinetik va termodinamik parametrlarini hisoblash

Reaksiya tezlik doimiysining temperaturaga bog'liqligi Arrenius tenglamasi bilan ifodalanadi:

$$k = A_0 e^{-\frac{E_a}{RT}} \quad (1)$$

bunda

A_0 — eksponensiya oldi ko'paytuvchisi;

E_a — faollanish energiyasi;

R — universial gaz doimiysi;

T — temperatura, K.

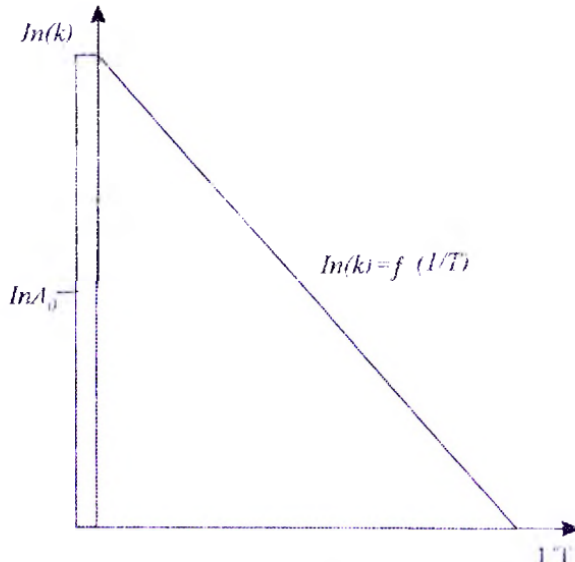
Agar E_a temperaturaga bog'liq bo'lmasa, u holda $A_0 = T \rightarrow \infty$ bo'lgandagi tezlik doimiysiga (k_0) teng bo'ladi. Ko'pgina hollarda E_a va A_0 temperaturaga kuchsiz bog'liq bo'ladi va temperaturaning kichik oralig'ida bu bog'liqliknini hisobga olmasa ham bo'ladi.

Agar (4.1) tenglamaning har ikkala qismi logarifmlansa, u holda

$$\ln(k) = \ln A_0 - \frac{E_a}{RT} \quad (1 \text{ a})$$

olinadi.

Bunda A_0 , E_a va $R =$ doimiy kattaliklar. Demak, $\ln(k)$ ning $\frac{1}{T}$ ga chiziqligini ifodalovchi $\ln(k) = f(\frac{1}{T})$ tenglama chiziqlidir. (35-rasm).



35-rasm. $\ln(k)$ ning $1/T$ ga bog'liqligi.

O'tish holati nazariyasining asosiy qarashlari va kvant-kimyoviy usullarni qo'llab, elementar kimyoviy reaksiyaning tezlik konstantasini (k_f) hisoblash mumkin. Bu hisoblashlarda muhim o'rinni reaksiya tezlik doimiysining konsentratsiya orqali ifodalangan faol kompleksni hosil bo'lish muvozanati konstantasiga $\left(R \frac{\#}{C}\right)$ bog'liqlikni ifodalovchi Eyrint tenglamasi egallaydi:

$$k_f = \frac{eK_b T}{h} K_C^\# \quad (2)$$

bunda K_b – Boltzman doimiysi, h – Plank doimiysi.

Faol kompleks hosil bo'lishi muvozanat konstantasini hisoblashga bog'liq holda o'tish holati nazariysi statistik va termodinamik

variantlarga farqlanadi. Statistik yondashuvida muvozanat konstantasi faol kompleksning holatlari Q^* bo'yicha yig'indi va reagent holatlari $Q_{\text{reag.}}$ bo'yicha yig'indi orqali ifodalanadi:

$$k_t = \frac{eK_b T}{h} \frac{\frac{Q^*}{N_A V}}{\prod_i \frac{Q_{i,\text{reag.}}^*}{N_A V}} e^{\frac{E_0^*}{RT}} \quad (3)$$

bunda N_A — Avagadro soni; V -molekula harakatlanadigan hajm; E_0^* — $^{\circ}\text{K}$ dagi reaksiyaning energiyasi.

Ideal gaz uchun holat bo'yicha umumiy yig'indini holatlari bo'yicha molekulyar yig'indilarga almashtirish mumkin. Bunga molekulyar yig'indilarni turli harakatlar javob beradigan tashkil etuvchilarning ko'paytmalari deb qarash mumkin:

$$Q = Q_{\text{igari}} \cdot Q_{\text{el}} \cdot Q_{\text{aylanma}} \cdot Q_{\text{tebranma}} \quad (4)$$

Ilgarilanma harakatning statistik yig'indisi kattaligi molekula massasi bilan aniqlanadi.

$$Q_{\text{igari}} = \left(\frac{2\pi m K_b T}{h^2} \right)^{3/2} V \quad (5)$$

bunda; V — molekulaning harakatlanadigan hajmi.

$Q_{\text{tebr.}}$ kattaligi molekulaning ko'rinishiga bog'liq. Oddiy holat ikki atomli molekula uchun $Q_{\text{tebr.}}$ quyidagi tenglama bilan ifodalanadi:

$$Q_{\text{tebr.}} = \frac{8\pi^2 r^2 M K_b T}{\sigma h^2}, \quad (6)$$

bunda; r — yadrolararo masofa, M — molekulaning keltirilgan massasi, $G=1$ simmetrik bo'limgan va $G=2$ simmetrik molekulalar uchun.

Ko'p atomli molekulalar uchun yana bitta harakat turi-molekula bir qismining boshqa qismiga nisbatan aylanishi kuzatiladi.

Ichki aylanish imkoniyati holati bo'yicha umumiy yig'indisini hisoblashda e'tiborga olinishi lozim. Ichki aylanish hisobiga tebranish erkinlik darjasining soni kamayadi. Umumiy holda aylanma

harakat S erkintlik darajasiga ega bo'lishi mumkin. Ulardan 3 tasi molekulaning aylanishiga va S-3 tasi ichki aylanishga taalluqli. Ichki aylanishni hisobga olish yetarli darajadagi murakkab muammo, ayniqsa to'xtatilgan aylanish holatida yanada murakkablashadi. Ko'p atomli molekulalarda ichki to'xtatilgan aylanish haqidagi masalani yechish usuli Pitser [16] tomonidan taklif etilgan. Ichki aylanishning termodinamik funksiyaga hissasini (masalan; issiqlik sig'imiga va entropiyaga) birinchi marta olingan maxsus jadval yordamida baholash mumkin. Ikki o'zgaruvchi sifatida potensial to'siq balandlining Uo K_b T ga va erkin aylanish holati bo'yicha yig'indining teskari qiymatiga nisbatini olish mumkin.

Holat bo'yicha tebranish kattaligi yig'indisini hisoblash nisbatan oddiy masaladir. Ma'lumki chiziqli bo'lmagan molekula 3N-6 tebranishni amalga oshirishi mumkin, chiziqlisi esa -3N-5.

Agar molekula ichki aylanish bilan bog'liq bo'lgan erkinlik darajasiga ega bo'lsa, u holda tebranishlar soni mos ravishda kamayadi. Umumiy holda tebranishlar soni n bo'lgan molekula uchun holat bo'yicha tebranishlar yig'indisi quyidagicha ifodalanadi:

$$Q_{tebr} = \prod_{i=1}^n \left(1 - e^{-\frac{nvi}{K_b T}} \right)^{-1} \quad (7)$$

bunda Vi- tebranish chastotasi.

Elementar kimyoviy reaksiyalar tezlik konstantasini hisoblashning statistik varianti amaliy hisoblashlarda qulay.

Shunga qaramasdan termodinamik yondashuv olingan natijalar analizida ma'lum ustunliklarga ega. Termodinamikaning ma'lum formulalaridan foydalanib faol kompleksni hosil bo'lish muvozanat konstantasini Gibbsning erkin faollanish energiyasi ($\Delta G^\#$) faollanish entropiyasi ($\Delta S^\#$) va faollanish entalpiyasi $\Delta H^\#$) orqali ifodalash mumkin:

$$K_p^\# = e\left(-\frac{\Delta G^\#}{RT}\right) = e\left(\frac{\Delta S^\#}{R}\right)e\left(\frac{\Delta H^\#}{RT}\right) \quad (8)$$

Ko'pgina hollarda qaraladigan monomolekulyar reaksiyalar uchun faol kompleksning hosil bo'lishi zarrachalar sonining o'zga-

rishişiz amalga oshadi $\Delta K_e^\# = \Delta K_p^\#$, bo'lganligi uchun tezlik konstantasi quyidagicha ifodalanadi:

$$K_T = \frac{eK_b T}{h} e\left(-\frac{\Delta G^\#}{RT}\right) = \frac{eK_b T}{h} e\left(\frac{-\Delta S^\#}{R}\right) e\left(-\frac{\Delta H^\#}{RT}\right) \quad (9)$$

Arrenius tenglamasiga o'xshash menyudan soydalaniib eksponensiya oldi ko'paytuvchisi quyidagicha ifodalanadi:

$$A_0 = \frac{eK_b T}{h} e\left(-\frac{\Delta S^\#}{R}\right) \quad (10)$$

Bunda: T-hisoblash va tajriba o'tkaziladigan temperatura. Eksponensiya oldi ko'paytuvchisi A_0 qiymatini hisoblash uchun turli harakatlar (tebranma, aylannia) bog'liq bo'lgan faollanishning entropiya tashkil etuvchisini aniq baholash kerak. Monomolekulyar parchalanish reaksiyasi uchun entropiyaning ilgarilanma tashkil etuvchisini hisobga olmasa ham bo'ladi.

Faollanish entropiyasi. Faollanish entropiyasi va faollanishning erkin Gibbs energiyasi quyidagi ifodalardan hisoblaniladi:

$$\Delta H^\# = \Delta H_{298}^0(TS) - \sum \Delta H_{298}^0(R_i), \quad (11)$$

$$\Delta S^\# = \Delta S_{298}^0(TS) - \sum \Delta S_{298}^0(R_i), \quad (12)$$

$$\Delta G^\# = \Delta G_{298}^0(TS) - \sum \Delta G_{298}^0(R_i), \quad (13)$$

bunda $\Delta H_{298}^0(TS)$, $\Delta S_{298}^0(TS)$, $\Delta G_{298}^0(TS)$ — mos ravishda o'tish holatining entalpiyasi, entropiyasi va erkin Gibbs energiyasi;

$\Delta H_{298}^0(R_i)$, $\Delta S_{298}^0(R_i)$, $\Delta G_{298}^0(R_i)$ — mos ravishda reagentlarning entalpiyasi, entropiyasi va erkin Gibbs energiyasi.

Reaksiya faollanish entalpiyasi $\Delta H^\#$ (11) faollanish energiyasi (1) bilan quyidagicha bog'langan:

$$E_a = \Delta H^\# + nRT \quad (14)$$

bunda n — reaksiya molekulyarligi.

Reaksiyaning issiqlik effekti (entalpiyasi) mahsulot hosil bo'lish entalpiyalari yig'indisidan reagentlar hosil bo'lishi entalpiyalari yig'indisining ayirmasidan hisoblanadi.

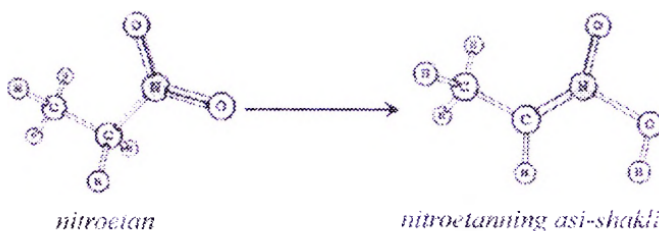
$$\Delta H_{298}^0 = \sum \Delta_f H_{298}^0(M_i) - \sum \Delta_i H_{298}^0(R_i) \quad (15)$$

Kimyoviy reaksiya mexanizmini o'rganishning asosiy bosqichlari kinetik termodinamik parametrlarni va hisoblashlar 1-misolda qaraladi.

1-misol. Gaussian 09W dasturini qo'llab nitroetanning asi-formasining (shaklini) hosil bo'lish reaksiyasini o'rganish. Reaksiyaning faollashish entalpiyasi va entalpiyasi qiymatlarini hisoblash

$\ln(k)=f\left(\frac{1}{T}\right)$ grafigini tuzish va T=700 Kda $\ln(A_0)$ qiymatini aniqlash.

Nitroalkanlar asi-formasining hosil bo'lish reaksiyasi – bu ugleroddagi vodorod atomini nitro guruhdagi kislorod atomiga o'tkazish reaksiyasidir (36-rasm).



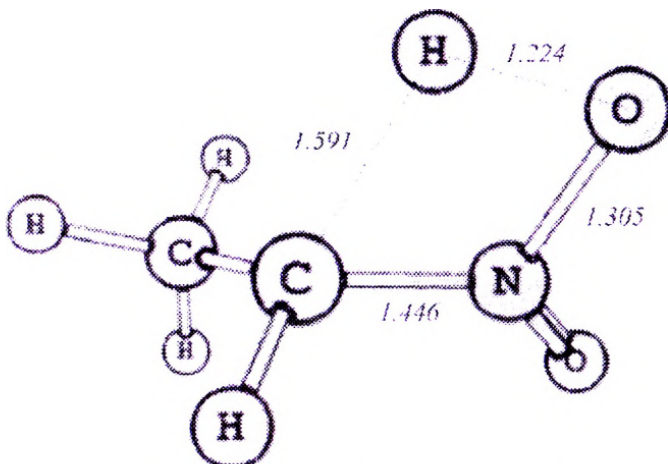
36-rasm. Nitroetanning asi-shaklining hosil bo'lish reaksiyasi.

1) Birinchi bosqichda. Reagent va reaksiya mahsulotlariga mos keluvchi nitroetan va nitroetanning asi-formasi molekulalarni yasash va geometriyasi hisoblanadi. (36-rasmga qarang). Maqbulshtirish uchun quyidagi parametrlar qo'llaniladi:

pm3 opt=(cal efc, maxcycle=200) scf =(xqc, maxcycle=200)
freq nosymm

2) O'tish holatining strukturasini yasash hisoblashlar bilan amalgalashiriladi. Asi-formasi hosil bo'lish reaksiyasining o'tish holatiga C-H bog'ini uzilishi va O-H bog'i hosil bo'lishining boshlanish strukturasi mos keladi. (37-rasm).

O'tish holatini tuzish uchun Gauss View dasturida maqbullah-tirilgan nitroetan (reagent) molekulasi strukturasiga mos keluvchi out-fayl ochilishi kerak. Ochilgan oynada o'tish holatiga o'xshash strukturani yasash amalgalashiriladi (37-rasm). Undan keyin fayl TS.gif nom bilan saqlanadi.



37-rasm. Nitroetan asi-formasining hosil bo'lish reaksiyasida o'tish holatining strukturasi.

O'tish holatni hisoblash uchun kirish faylining buyruq qatorida quyidagi parametrлar ishlataladi:

#pm3 opt=(ts, calcall, maxcycle=200) scf =(xqc, maxcycle=200) freq nosymm

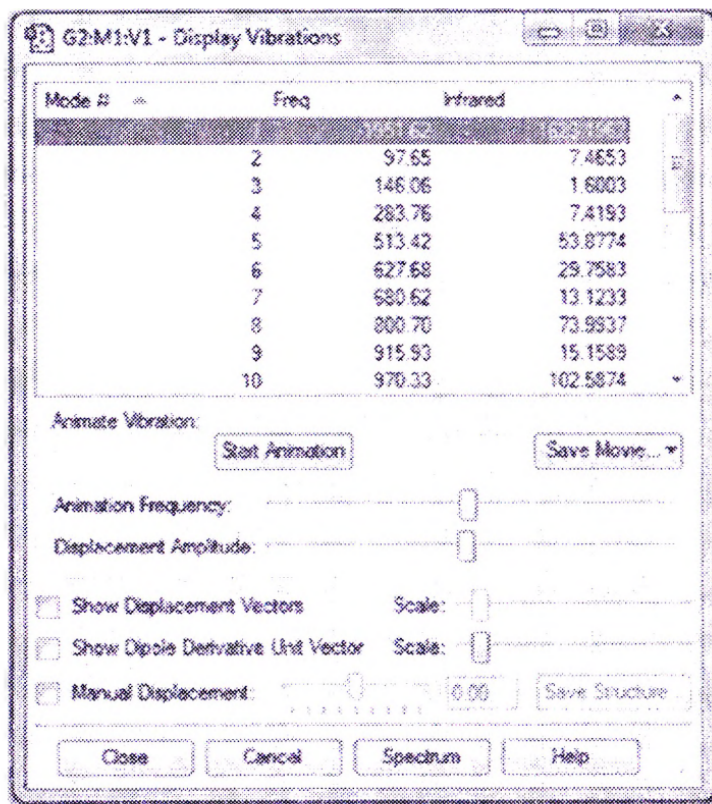
3) O'tish holati strukturasining mosligini tekshirish uchun GaussView dasturida TS.out fayli ochib, dasturning bosh menyusidan 27-rasmida ko'rsatilganidek Results Vibrations tanlanadi.

Izoh: Gauss View dasturining o'ziga xosligi shundan iboratki, matrisadagi ikkinchi hosalaning manfiy qiymati Fregning birinchi ustunida keltirilgan minimal chastotaga to'g'ri keladi.

Asi-formaning hosil bo'lishining o'tish holati uchun birinchi chastota- $1951,62 \text{ sm}^{-1}$ ni tashkil etadi (38-rasm). Ushbu chastota vodorod atomining ugleroddan kislorod harakatiga mos keladi.

4. Reaksiya koordinatalari bo'ylab tushishini hisoblash

Kirish faylini yaratish uchun Gauss View dasturida **TS.out** fayli ochilib, u **IRC.gif** faylida saqlanadi. Reaksiya koordinatalari bo'ylab tushish kirish faylining birinchi qatori quyidagi ko'rinishga ega:



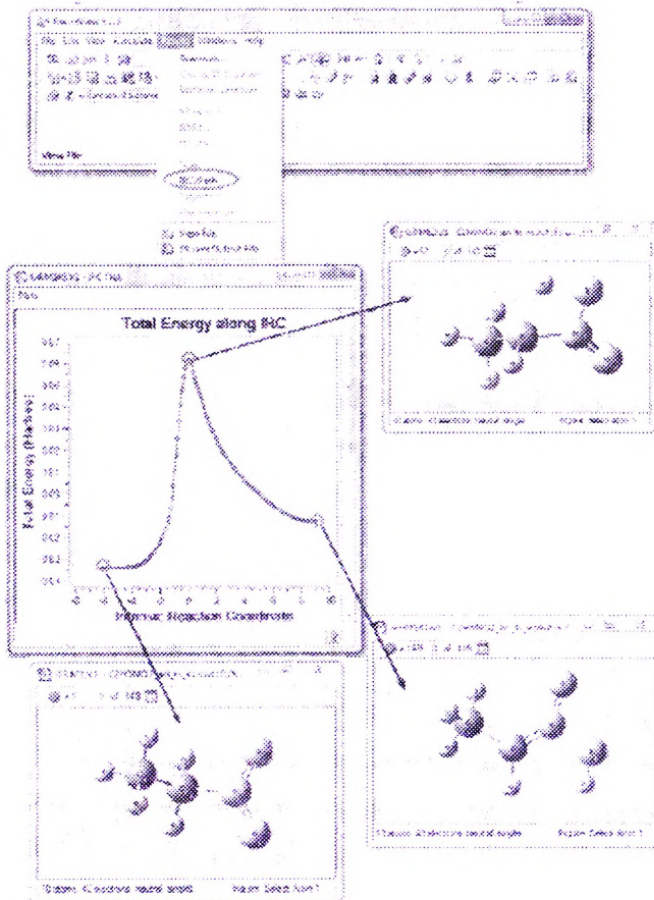
38-rasm. Nitroetan asi-formasining hosil bo'lish reaksiyasida o'tish holatiga mos keladigan tebranish chastotasi.

```
#pm3 ire=(calcfc,maxcycle =100,maxpoints=1000,stepsize=5)
      sef = (xqc, maxcycle=200) nosymm
```

IRC hisoblash natijalarini vizuallash uchun Gauss View dasturida IRC.out fayli ochiladi, 39-rasmida ko'rsatilganidek, dasturning bosh menyusidan **Results/IRC/Path** tanlanadi.

Grafikdagi birinchi va oxirgi nuqtalar reagent va reaksiya mahsulotiga mos keladi.

Izoh: Ko'pgina holatlarda GaussView dasturida IRC grafigida reagent va reaksiya mahsulot o'rni almashtiriladi. Energiya maksimumdagi nuqta reaksiyaning o'tish holatiga mos keladi.



39-rasm. Gauss View dasturida reaksiya koordinatalari bo'yish tushish egri chizig'ni vizuallash.

5. Ushbu bosqichda reaksiya koordinatalari bo'yicha birinchi va oxirgi nuqtalardagi maqbullashtirish amalga oshiriladi. Buning uchun 39-rasmida keltirilgan grafikdan reaksiya reagentlaridan mos keladigan nuqta tanlanadi va u R.gif faylida saqlanadi. Birinchi va oxirgi nuqtalarni maqbullashtirish uchun ushbu misolning 1 bandida ko'rsatilganga o'xshash parametrlar ishlatalidi:

```
#pm3 opt=(calcfc, maxcycle=200) scf=(xqc, maxcycle=200)
freq nosymm
```

6. (11)–(14) formulalar yordamida faollashish entalpiyasi, faollashish entropiyasi, va Gibbs faollashish energiyasi va reaksiyaning faollashish energiyasi hisoblanadi. Reaksiya entalpiyasi (15) tenglama bo'yicha hisoblanadi. Reagentlar, mahsulotlar va o'tish holati strukturalari uchun entalpiya, Gibbs energiyasi va entropiya qiymlatlari 2.10-rasmdan mos holda topiladi.

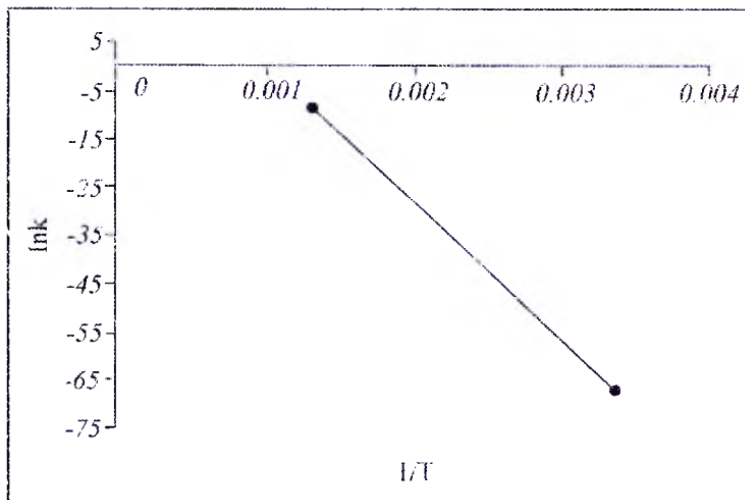
7.(9) ifodadan kelib chiqqan holda Microsoft Exsel dasturida tezlik konstantasi k hisoblanadi. Bunda $K_B = 1.38 \cdot 10^{-23}$ kJ/k; $h = 6.626 \cdot 10^{-34}$ J/s; $R = 8.314$ J/(mol*K) ekanligi inobatga olinadi $\ln(k)f(1/T)$ bog'liqlik grafigi tuziladi (40-rasm).

(10) ifoda asosida eksponensiya oldi ko'paytuvchisi A_0 yoki grafik bo'yicha $\ln A_0$ kattaligi aniqlanadi.

(1) tenglamani taqrifiy ishlatishtda

$$K_t = A_0 \cdot 10^{\left(\frac{-E_a \cdot 1000}{20 \cdot T} \right)} \quad (16)$$

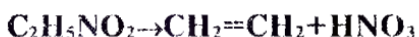
bunda E_a – kJ/mol da ifodalangan $\ln(k) = f(1000/T)$ grafigi tuzilishi ham mumkin.



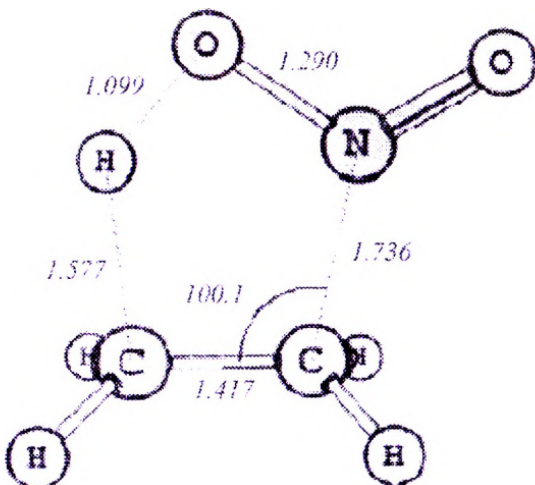
40-rasm. Nitro-tanning asi-formasini hosil bo'lish reaksiyasi uchun $\ln(k)=f(1/T)$ bog'liqlik grafigi

1-topshiriq. Quyidagi reaksiyalar uchun faollanish entalpiyasi, reaksiya entalpiyasi qiymatlarini aniqlang va $\ln(k) = f(1/T)$ bog'liqlik grafigini tuzing, $\ln(A_0)$ qiymatini toping.

1) Nitroetan molekulasidan nitrat kislotani eliminirlash:

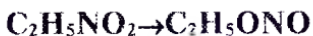


Ushbu reaksiya 41-rasmida keltirilganidek, besh a'zoli siklli tekislik o'tish holati orqali amalga oshadi.



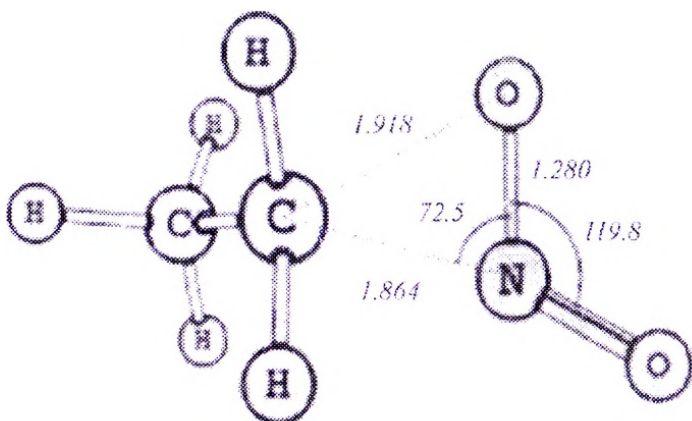
41-rasm. Nitroetan molekulasidan nitrat kislotani eliminirlash reaksiyasining o'tish holati.

2) Mahsulot sifatida etilnitratning nitro-nitritli qayta guruhlanish bilan hosil bo'lishi;



Ushbu reaksiyaning borishida reaksiyon markazning ikki parametri o'zgarishi bilan bir vaqtida nitroetan molekulasidagi nitroguruh va o'tish holatinining aylanishi amalga oshadi. Bu $\text{C}-\text{NO}_2$ bog'ining uzilishi va $\text{C}-\text{ONO}$ bog'ining hosil bo'lishi bilan boradi. O'tish holatinining tuzilishi 42-rasmida keltirilgan.

2-topshiriq. Ko'p bog'liqlik dinitrometandan suvni eliminirlash reaksiyasining mexanizmini o'rGANISH:



42-rasm. Nitrometan molekulasida nitro-nitritli qaytaguruhlanish reaksiyasida o'tish holati.



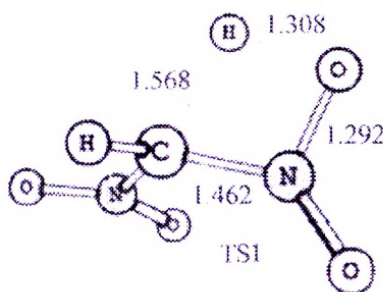
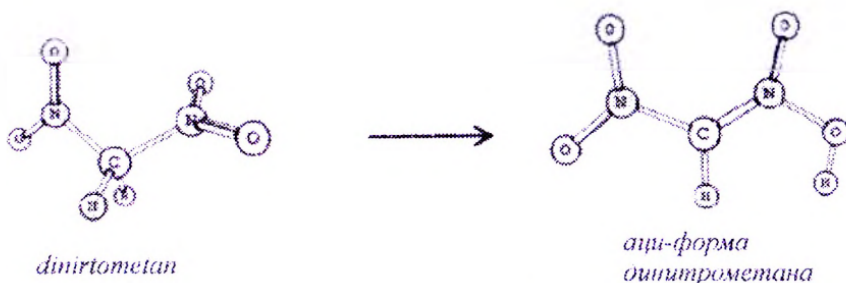
Har qaysi bosqich uchun faollanish entalpiyasi qiymatini hisoblang. $\ln(k) = f(1/T)$ bog'liqlik grafigini tuzib, $\ln(A_0)$ qiymatini aniqlang. Reaksiya entalpiyasini hisoblang. Har uchala bosqichdan qaysi biri limentlovchi ekanligini aniqlang.

Dinitromeian molekulasidan suvni elimirlash reaksiyasi uch bosqichda boradi:

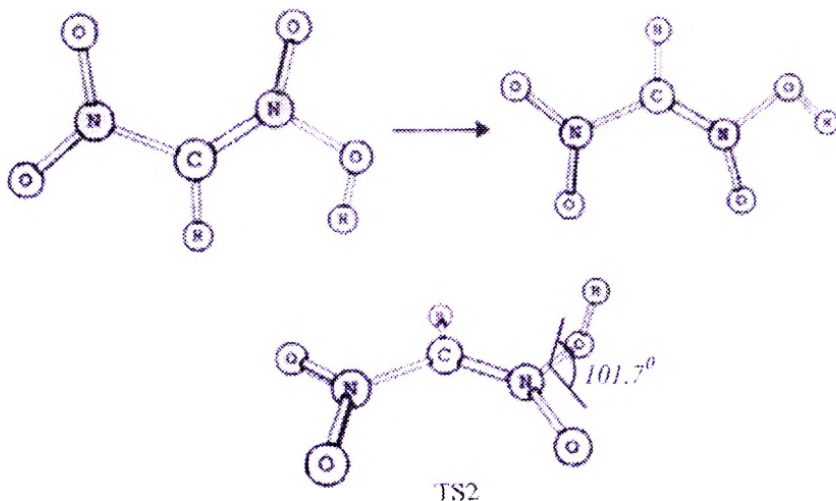
1) Birinchi bosqichda TS1 o'tish holati orqali dinitrometan asi-formasining molekulasi hosil bo'ladi (43-rasm).

2) Ikkinci bosqichda dinitrometan asi-formasidagi OH guruhining 180° aylanishi bilan bog'liq bo'lgan konformatsion o'tish amalga oshadi (44-rasm). O'tish holatiga TS2 struktura mos keladi. O-N-O-H qirralar orasidagi burchak qiymati 101.7° ni tashkil etadi.

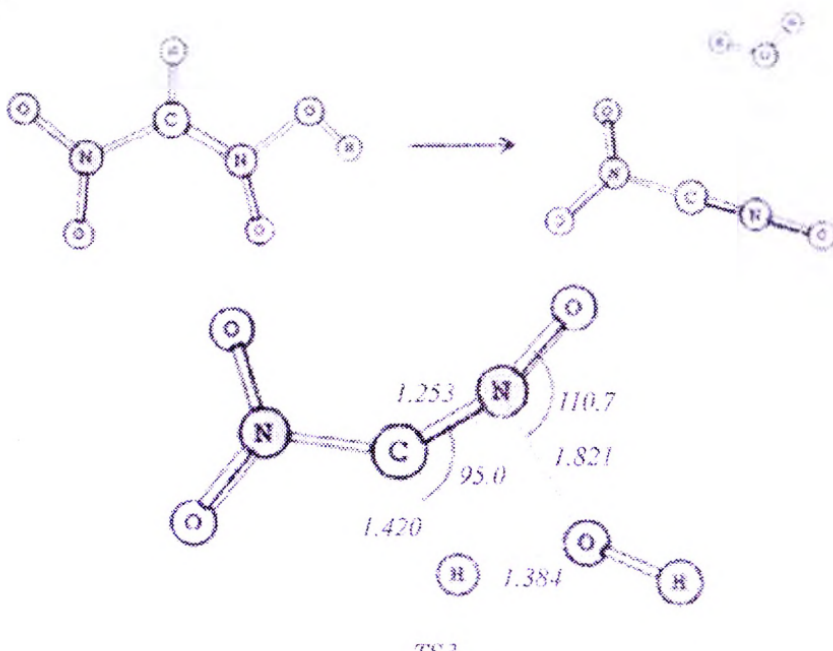
3. Uchinchi bosqichda dinitrometanning asi-formasidan TS3 o'tish holati orqali suv molekulاسining ajralishi amalga oshadi (45-rasm).



43-rasm. Dinitrometan asi-formasining TS1 holati orqali hosil bo'lish reaksiyasi sxemasi.



44-rasm. TS2 o'tish holati orgali amalga oshuvchisi dinitrometanning asi-formasidagi konformatsion o'tish.



45-rasm. Dinitrometanning asi-formasidan TS3 o'tish holati orqali suvning ajralishi.

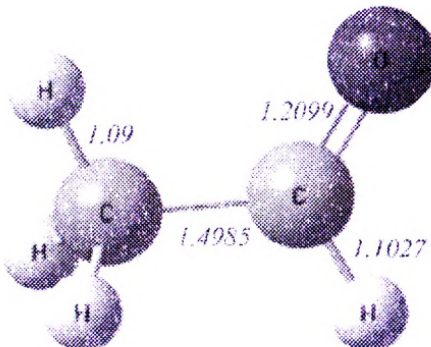
10.5. Kvadratik sinxronli tranzit usulida o'tish holatini izlash

Gaussian09 dasturida o'tish holatini izlash uchun kvadratik sinxronli tranzit QST2 (Quadratic Synchronous Transit Approach) usulini qo'llash mumkin. Ushbu usulni qo'llashda o'tish holatining dastlabki strukturasi, dastlabki reagentlar va reaksiya mahsulotlarining ma'lum strukturalari asosida uni maqbullashtirish bilan generirlanadi. (generiruyetsiya).

Misol sifatida sirka aldegididan vinil spirtini CH_3CHOH (tiras bo'yicha etenol) hosil bo'lish reaksiyasini olinadigan bo'lsa, keto-enol tautomeriya reaksiyasiga kimyoiy formulasi bo'lgan CH_3CHO kiradi. Sirka aldegidi (atsetoaldegid) eng muhim aldegidlarni biridir. U tabiatda ko'p uchraydi (kofeda, pishgan mevalarda, nondal) va

o'simliklar organizmida metabolizm natijasi sifatida sintezlanadi. Aldegidlar ichida ishlab chiqarish ko'lami jihatidan birinchi o'rinda turadi.

1. GaussView dasturi yordamida sirka aldegidning (CH_3CHO) molekulasi yasaladi va $\text{CH}_3\text{CHO}.\text{gif}$ fayli sifatida saqlanadi (46-rasm).



46-rasm. Sirka aldegidi molekulasining geometrik strukturasi.

2. $\text{CH}_3\text{CHO}.\text{gif}$ faylini matn muharririda (Bloknotda) oching va birinchi qatorni o'zgartiring:

pm3 opt = (calcfc, maxcycle =200) scf = (maxcycle =200)
fred nosymm

Fayl saqlanadi. Saqlangan $\text{CH}_3\text{CHO}.\text{gif}$ fayli Gaussian 09 dasturida hisoblanadi.

3. GaussView dasturida $\text{CH}_3\text{CHO}.\text{out}$ fayli ochiladi. Results Vibrations buyruqlari bilan tebranish chastotasining qiymati tekshiriladi. Agar tebranish chastotalarining barcha qiymatlari musbat bo'lsa, u holda 4-qadamga o'tiladi. Agar tebranish chastotasining hech bo'lmaganda birorta qiymati mansiy bo'lgan taqdirda CH_3CHO molekulasi bog' burchagi yoki uzunligi o'zgartiriilgan holda yasaladi (1 bandga qaytiladi).

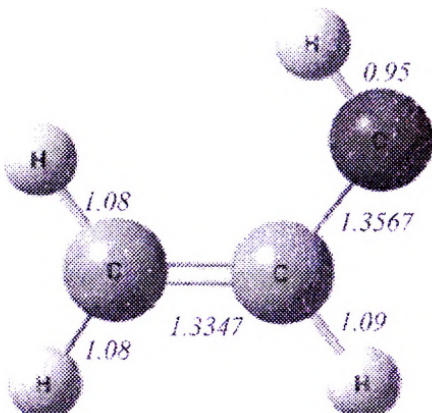
4. GaussView dasturini qo'llab reaksiya mahsuloti bo'lgan CH_2CHOH yasaladi va $\text{CH}_2\text{CHOH}.\text{gif}$ shaklida saqlanadi (47-rasm).

5. $\text{CH}_2\text{CHOH}.\text{gif}$ fayli matn muharririda ochiladi va birinchi qatori o'zgartiriladi.

pm3 opt =(calcfc, maxcycle =200) scf=(maxcycle =200) freq
nosymm

Fayl saqlanadi. Gaussian 09 dasturida CH₂CHOH.gif fayli hisoblanadi.

6. GaussView dasturida CH₂CHOH.out fayli ochiladi va Results/Vibrations buyruqlari bilan tebranish chastotasining qiymatlari tekshiriladi (qiymatlarning barchasi musbat bo'lishi kerak).

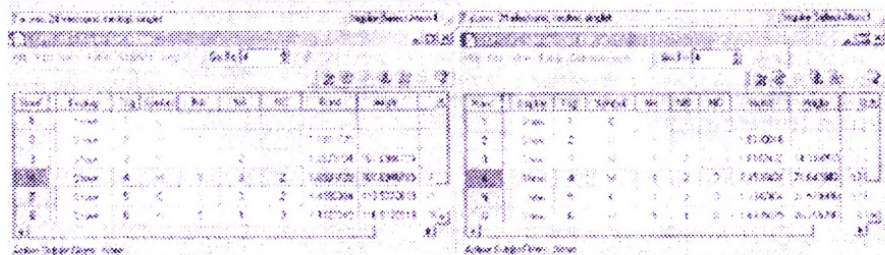


47-rasm. Etenol molekulashning geometrik strukturasi.

7. Gauss View dasturida olingan CH₂CHO.out va CH₂CHOH.out fayllarini bir vaqtning o'zida ochiladi. Edit/Atom list yo'lini qo'llab har ikkala fayl uchun Z-matritsadagi atomlar ro'yxati ochiladi. Har ikkala birikma uchun Z-matritsadagi atomlar tartibi bir xil bo'lishi kerak. Shuningdek har ikkala fayl uchun Tag va Symbol ustunlari bir xil bo'lishi lozim (48-rasm). To'g'irlashlardan keyin har ikkala fayl uchun Atom list yopiladi.

8. Dastlabki CH₃CHOH.out uchun Edit menyusidan Connection tanlanadi. Ochiladigan oynadan Z-Mat Tools tugmasi bosiladi va Opt all tanlanadi, keyin esa Ok bosiladi.

File/Save yordamida fayl CH₃CHO.gif ga o'zgartirilgan holda quyi qatorda paydo bo'lgan Writi Cartesians kvadratidagi belgi olib tashlanib saqlanadi.



48-rasm. QST2.gif faylni yaratish uchun Z-matrtsalardagi atomlar tartibi.

9. 8-bandagi ishlari CH2CHOH.out uchun ham bajariladi va fayl CH2CHOH_z.gif ga o'zgartirilgan holda saqlanadi.

Shablon qo'llanilgan holda QST2.gif fayli yaratiladi.

%chk =QST2.chk #pm3 opt=(QST2, calcfe, maxcycle=500
REQ)

Bo'sh qator

Title Card Required

Bo'sh qator

0.1

Dastlabki modda CH3CHO ning Z-matrtsasi (CH3CHO_z.gif faylidan olinadi)

Bo'sh qator

Title Card Required

Bo'sh qator

10. Mahsulot CH_2CHOH ning Z-matritsasi ($\text{CH}_2\text{CHO}_z\text{.gjf}$ faylidan olinadi) Fayl saqlanadi. QST2.gjf fayli Gaussian 09 dasturida hisoblanadi.

11. GaussView dasturida QST2.out fayli ochiladi va Results/Vibrations da bitta mansiy tebranish chastotasi borligi ko'riladi.

12. Koordinata bo'ylab tushishining kirish faylini yaratish uchun fayl QST2_irc.gjf ko'rinishida quyidagi buyruq qatori bilan saqlanishi lozim (matn muharirri yordamida to'g'rilanadi):

```
# pm3 irc=(calcfc,maxcycle=100,maxpoints =1000,stepsize  
=3)
```

```
scf=(9 c, maxcycle=200) nosymm
```

QST2_irc.gjf fayli Gaussian 09 dasturida hisoblanadi

13. GaussView dasturida QST2_irc.out fayli ochiladi va Results/IRC/Path tanlanadi. Paydo bo'lgan grafikdan boshlang'ich va oxirgi strukturalarning sirka aldegi va etanol molekulalariga mosligi tekshiriladi.

14. QST2.out, CH_3CHO .out va CH_2CHOH .out fayllari Bloknot matn muharirida ochiladi. 28-rasmga mos holda o'tish holati strukturasi, reagentlar va mahsulotlar uchun entalpiya, Gibbs energiyasi va entropiya qiymatlari topiladi.

15. (11)-(14) formulalar bo'yicha reaksiyaning faollanish entalpiyasi, Gibbsning faollanish energiyasi va faollanish entropiyasi hisoblanadi. Reaksiya entalpiyasi (15) formula bo'yicha hisoblanadi.

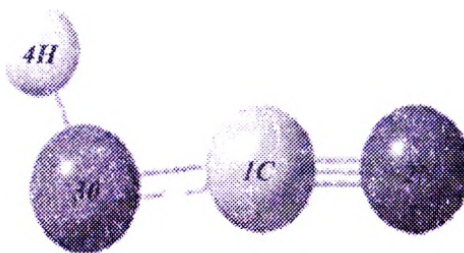
2-misol. Sianit kislotaning oksaziringa izomerlanish reaksiyasining o'tish holatini QST3 usulida izlash.

Sinxron tranzit QST3 usuli QST2 usulidan shu bilan farq qiladiki, bunda kirish fayliga reagentlar va reaksiya mahsulotlarining ma'lum strukturalardan tashqari taxmin qilinayotgan o'tish holatining strukturasi ham qo'shiladi (1-misolga qarang).

Sianit kislota $\text{HO}-\text{C}=\text{N}$ dastlabki reagentning modeli sifatida shunisi bilan qiziqki, unda 4 ta turli atomlar bor. U izosianit kislota $\text{HN}=\text{C}=\text{O}$ bilan tautomer muvozanatda bo'ladi. Misol sifatida sianit kislotaning oksaziringa izomerlanish reaksiyasi qaraladi. Kirish fayni

yaratish uchun dastavvai dastlabki reagent va mahsulotining strukturasini hisoblanadi.

1. Gauss View dasturida sianit kislota HOCN dastlabki molekulasi yasaladi va HOCN.gjf fayli shaklida saqlanadi (49-rasm).



49-rasm. Sianit kislota molekulasining geometrik strukturasi.

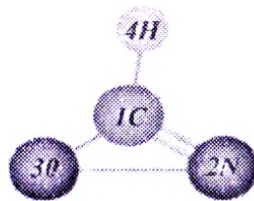
2. HOCN.gjf fayli bloknotda ochilib, birinchi qator quyidagicha o'zgartiriladi.

#pm3 opt=(calcfc, maxcycle=200) scf=(maxcycle =200) freq nosymm

Fayl saqlanadi va HOCN.gjf fayli Gaussian 09 dasturida hisoblanadi.

3. GaussView dasturida HOCN.out fayli ochiladi. Results/Vibrations buyurug'i yordamida tebranish chastotasining qiymati tekshiriladi. <NCO va <COH valent burchaklari o'chanadi.

4. GaussView dasturidan foydalаниlib, reaksiyaning siklik mahsuloti bo'lgan oksazirin molekulasi yasaladi va NCHO.gjf fayli shaklida saqlanadi (50-rasm).



50-rasm. Oksazirin molekulasining geometrik strukturasi.

5. NCHO.gif fayli matn muharriri (bloknot) da ochiladi va birinchi qator quyidagicha o'zgartiriladi.

#pm3 opt=(caicfc, maxcycle=200) scf=(maxcycle=200) freq nosymm

Fayl saqlanadi. NCHO.gif fayli Gaussian 09 dasturida hisoblanadi.

6. GaussView dasturida NCHO out fayli ochiladi va Results/Vibrations buyrug'i yordamida tebranish chastotasining qiymati tekshiriladi (barchasi musbat bo'lishi kerak) <NCO va <COH valent burchaklari o'lchanadi.

7. GaussView dasturida bir vaqtning o'zida olingan HOCl.out va NCHO.out ochish. Edit/Atom list yo'llidan foydalanib, har ikkala fayl uchun Z-matritsadagi atomlar ro'yxati ochiladi. Bunda Z-matritsa atomlar tartibiga e'tibor qaratiladi. Har ikkala birikma uchun atomlar tarkibi ya'ni Tag va Symbol ustunlari har ikkala faylda ham bir xil bo'lishi kerak (51-rasm). Dastlabki birikmada vodorod atomi kislородга birikkan. Shuning uchun NA ustunida 3 soni turibdi. Mahsulotda esa vodorod atomi uglerod atomiga birikkan, lekin o'tish holatini hisoblash uchun qatordagi ketma-ketlikni saqlash juda muhim. Shuning uchun vodorod atomi kislород atomiga biriktiriladi. To'g'rilashlardan keyin har ikkala fayl uchun atom list yopiladi.

The screenshot shows two side-by-side tables in GaussView. Both tables have identical column headers: Row, Symbols, X, Y, Z, Scale, and Units. The left table is for HOCl and has 10 rows. The right table is for NCHO and has 12 rows. In both tables, the first few rows show atoms bonded to each other, while the last row shows the isolated vodorod atom.

Row	Symbols	X	Y	Z	Scale	Units
1	H	-0.000000	0.000000	0.000000	1.000000	Angstrom
2	O	0.000000	0.000000	0.000000	1.000000	Angstrom
3	H	0.000000	0.000000	0.000000	1.000000	Angstrom
4	O	0.000000	0.000000	0.000000	1.000000	Angstrom
5	H	0.000000	0.000000	0.000000	1.000000	Angstrom
6	C	0.000000	0.000000	0.000000	1.000000	Angstrom
7	N	0.000000	0.000000	0.000000	1.000000	Angstrom
8	H	0.000000	0.000000	0.000000	1.000000	Angstrom
9	H	0.000000	0.000000	0.000000	1.000000	Angstrom
10	H	0.000000	0.000000	0.000000	1.000000	Angstrom
Row	Symbols	X	Y	Z	Scale	Units
1	C	0.000000	0.000000	0.000000	1.000000	Angstrom
2	N	0.000000	0.000000	0.000000	1.000000	Angstrom
3	O	0.000000	0.000000	0.000000	1.000000	Angstrom
4	H	0.000000	0.000000	0.000000	1.000000	Angstrom
5	H	0.000000	0.000000	0.000000	1.000000	Angstrom
6	H	0.000000	0.000000	0.000000	1.000000	Angstrom
7	H	0.000000	0.000000	0.000000	1.000000	Angstrom
8	H	0.000000	0.000000	0.000000	1.000000	Angstrom
9	H	0.000000	0.000000	0.000000	1.000000	Angstrom
10	H	0.000000	0.000000	0.000000	1.000000	Angstrom
11	O	0.000000	0.000000	0.000000	1.000000	Angstrom
12	H	0.000000	0.000000	0.000000	1.000000	Angstrom

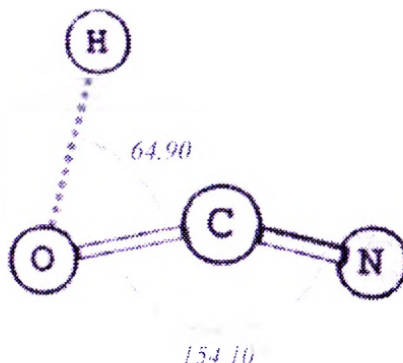
51-rasm. QST3.gif faylini yaratish uchun Z-matritsadagi atomlar tartibi.

8. Dastlab HOCl.out fayli uchun Edit menyusidan Connection tanlanadi. Ochilgan oynaning o'ng tomonidagi Z-mat Tools tugmasi bosiladi va Optali tanlanadi keyin esa OK bosiladi. Fayl HOCl_z.gjf nomi bilan oynaning pastki qismida paydo bo'lgan Write Cartesian kvadratidagi belgi olib tashlanib File/Save yordamida saqlanadi.

9. NCHO.out uchun ham 8-band takrorlanadi va fayl NCHO_z.gjf nomi bilan saqlanadi.

10. O'tish holatini ifodalash uchun (GaussView dasturini qo'llab) dastlabki reagent va olingan mahsulotdagi <NCO va <COH burchaklari solishtiriladi. Reaksiya davomida O-H bog'i uziladi va X-H bog'i hosil bo'ladi. Shu bilan bir qatorda <COH bog'i burchaginiq qiymati kamayadi. Vodorod atomi shunday joylashgan bo'lishi kerakki, u kislorod va uglerod atomlaridan bir xil masofada uzoqlikda joylashsin. Bunda <NCO burchagi ham kamayadi.

Rasm (model) Write Cartesians kvadratidagi belgi olib tashlanib, TS.gjf nomi bilan saqlanadi (52-rasm).



52-rasm. QST3.gjf fayli uchun o'tish holatining geometrik strukturasi.

11. QST3.gjf faylida oldin dastlabki reagentning (HOCl_z.gjf fayldan olinadi), keyin mahsulot (NCHO_z.gjf faylidan olinadi) spetsifikatsiyalanadi va faylning oxirida o'tish holatining strukturasi (TS.gjf faylidan olinadi) keltiriladi. Fayl quyidagi shablon qo'llanilib yaratiladi:

#pm3 opt =(QST3, calcfc, maxcycle =300) freq

Bo'sh qator

Sianit kislota molekulasining Z-matrictsasi bosh qator

0,1

C

N 1 B1

O 1 B2 A1

H 1 B3 A2 2 D1 0

Bo'sh qator

B1 1.16243331

B2 1.32507905

B3 1.82652192

A1 174.24110526

A2 30.24025673

D1 -179.83151729

Bo'sh qator

Oksazirin molekulasining Z-matrictsasi bo'sh qator

0,1

C

N 1 B1

O 1 B2 2 A1

H 1 B3 3 A2 2 D1 0

Bo'sh qator

B1 1.31363041

B2 1.21294649

B3 1.15145262

A1 125.95000000

A2 135.60911166

D1 180.00000000

Bo'sh qator

Title Card Required

Bo'sh qator

0,1

Keyin TS.gjf fayllardan olingan o'tish holatining Z-matrictsasi keltiriladi.

Fayl saqlanadi. QST3.gjf fayli Gaussian 09 dasturida hisoblanadi.

12. Olingan QST3.out fayli GaussView dasturida ochilib, Results/Vibrations da bitta manfiy tebranish chastotasi borligi ko'riladi.

13. Reaksiya koordinatasi bo'yicha tushishning kirish faylini yaratish uchun fayl QRST3_irc.gif shaklida quyidagi buyruq qatori bilan saqlanadi.(tekst muharririda to'g'irlanadi);

```
# pm3 irc=(calcfc, maxcycle=100, maxpoints=500, stepsize=5)
scf=(xqc, maxcycle=500) nosymm
```

QST3_irc.gif fayli Gaussian 09 dasturida hisoblanadi.

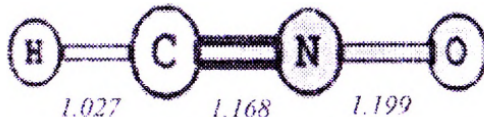
14. Gauss View dasturida QST3_irc.out fayli ochiladi va Results/IRC/Path tanlanadi. Paydo bo'lgan grafikdan birinchi nuqta tanlanadi va agar uning strukturasi (tuzilishi) dastlabki modda-sianit kislota tuzilishiga mos kelsa, u QST3_R.gif fayli sifatida saqlanadi. Agar uning strukturasi reaksiya mahsuloti-oksazirin strukturasiga mos kelsa, u holda u QST_P.gif faylida saqlanadi. Birinchi va oxirgi nuqtalarni maqbullashtirish uchun quyidagi parametrlardan foydalilanadi.

```
#pm3 opt=(calcfc, maxcycle=100)scf=(xqc, maxcycle=100)
freg nosymm
```

15. QST3.out, QST3_R.out va QST3_P.out fayllari matn muharriri bloknot yordamida ochiladi va 28-rasmga mos ravishda o'tish holati, dastlabki reagent va mahsulot strukturalari uchun entalpiya, Gibbs energiyasi va entropiya qiymatlari topiladi.

16. (11)-(14) formulalar bo'yicha faollanish entalpiyasi, faollashish entropiyasi, Gibbsning faollashish energiyasi va reaksiyaning faollashish energiyalari hisoblanadi. (15) tenglama bo'yicha reaksiyaning entalpiyasi hisoblanadi.

1-topshiriq. QST3 usulida oksazirindan fulmin kislotani ($\text{HC}=\text{N}\rightarrow\text{O}$) hosil bo'lish reaksiyasini uchun o'tish holatini toping. Ushbu topshiriqni bajarish uchun fulmin kislota molekulاسини chizishda 53-rasmida keltirilgan strukturadan foydalananish lozim. Fulmin kislota sianit kislota izomeridir.



53-rasm. Fulmin kislota molekulасининг геометрик структураси.

10.6. Kimyoviy reaksiya mexanizmini o'rganishda sirt potensial energiyasini skanerlashni qo'llash

Elektron to'liq energiyasi bir yoki bir necha geometrik parametrlarga bog'lar uzunligi, valent yoki qirralar burchagiga bog'liq holda hisoblashga sirt potensial energiyasini skanerlash (SCAN) deyiladi.

Ko'pgina hollarda Scan prosedurasi kimyoviy elementar reaksiysi bosqichlarini dastlab o'rganishda hamda o'tish holati strukturasini lokallahsh uchun qo'llaniladi. Bu yerda shuni qayd etish kerakki, potensial energiyani skanerlash yetarli darajada qo'pol proseduradir va uni ehtiyojsizlik bilan ishlatalishi kimyoviy birikmaning reaksiyon qobiliyatini o'rganishda xatoga olib kelishi mumkin. Shuning uchun ham odatda Scan doirasida o'tkazilgan hisoblashlar o'tish holatini izlash va reaksiya koordinatalari bo'yicha tushishlarni hisoblash yo'li bilan tekshiriladi.

Gaussian 09 dasturining kirish faylidagi Scan hisoblashning ikki imkoniy usulini qaraymiz;

1. Qattiq skanerlash-skanerlash hisoblashlar jarayonida boshqa geometrik parametrlar maqbullashtirilmasdan faqat berilgan geometrik parametrning kattaliklari o'zgartiriladi.

Route Section da # belgisidan keyin to'g'ridan-to'g'ri Scan so'zi ko'rsatiladi. Molekulaning koordinatalari Z-matritsa ko'rinishida yoziladi.

Kirish faylining strukturasi suv molekulasi misolida quyida keltirilgan. Ushbu fayl qattiq skanerlashni ifoda etib, uning bajarilish davomida OH bog'ining 0.96°A qiymatidan boshlanib o'zgarishida to'liq elektron energiyasini hisoblash bajariladi. Bog' uzunligi o'zgarishining qadami kattaligi 0.1°A tashkil etadi, qadamlar soni esa 25 ga teng B1 bog'ining uzunligi va valent burchagi Al ning qiymatlari o'zgarmasdan qoladi.

#Scan pm3 nosymm

Title Card Required

0.1

O

H

I

B1

H	I	B2	2	A1
B1	0.96000000			
B2	0.96000000	25	0.1	
A1	109.50000006			

2. Yumshoq skanerlash-skannerlash hisoblashlari jarayonida faqat ko'rsatilgan geometrik parametrning kattaligi o'zgartiriladi va mos ravishda qolgan geometrik parametrlar maqbullahshtiriladi.

Yumshoq skanerlashning kirish fayli Route Section maqbullahshtirishni hisoblash uchun (opt) ham ishlataladi.

Molekula koordinatalari Z-matritsa shaklida yoziladi. Route Section da albatta opt=z-matrix ko'rsatiladi. Kirish faylining Z-matritsasida bizni qiziqtirayotgan parametr qiymati bilan bir qatorda probeldan keyin quyida ko'rsatilgan kabi «s m n» qo'shiladi.

opt = z- matrix pm3 nosymm

Title Cand Required

0.1

O

H	I	B1		
H	I	B2	2	A1
B1	0.96000000			
B2	0/96000000	S	25	0.1

A1 109.50000006

Bunda; S – Scan kalit so'zidan

m – skanerlash hisoblashlari uchun qadamlar soni

n – qadam kattaligi.

Yuqorida keltirilgan kirish faylining strukturasi yumshoq skanerlashga mos keladi. Uning bajarilishida 0.96°A boshlanib, 0.1°A qadam qiymati bilan qadamlar soni 25 bo'lganda suv molekulasiidan O-H bog'i uzunligining o'zgarishida to'liq elektron energiyasi hisoblanadi.

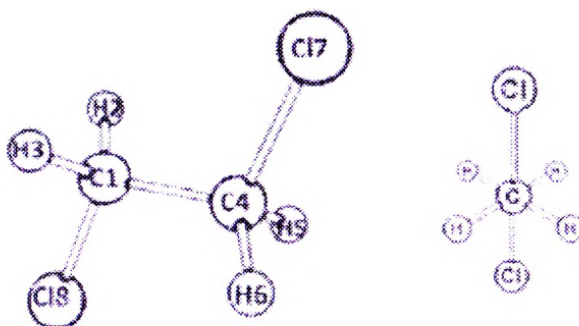
Skanerlashning har qaysi bosqichida bog' uzunligini B1 va valent burchagi A1 maqbullahshtiriladi.

1-misol. Skanerlash prosedurasidan foydalanib 1.2-dixloretan molekulasingning konformatsion analizini bajarish.

Ushbu laboratoriya ishi ikki asosiy bosqichdan iborat:

- birinchi bosqichda skanerlash prosedurasidan foydalaniб energiyaning C-C bog'iga nisbatan xlormetil guruhining aylanishiga bog'liqlik grafigi tuziladi;
- ikkinchi bosqichda maksimum energiyaga mos keluvchi struktura o'tish holati sifatida hisoblanadi. Minimum energiyaga mos keluvchi energiya uchun maqbullashtirish amalgalashiriladi.

1. Trans konformatsiyaga mos keluvchi 1,2-dixloretan molekulasi yasaladi (54-rasm). Qirralar orasidagi (C18-C1-C4-C17) 180.0 ni tashkil etadi.



54-rasm. 1,2-dixloretan trans-konformatsiyasining geometrik strukturasi.

Fayl $C_2H_4Cl_2$ trans.gif shaklida saqlanadi.

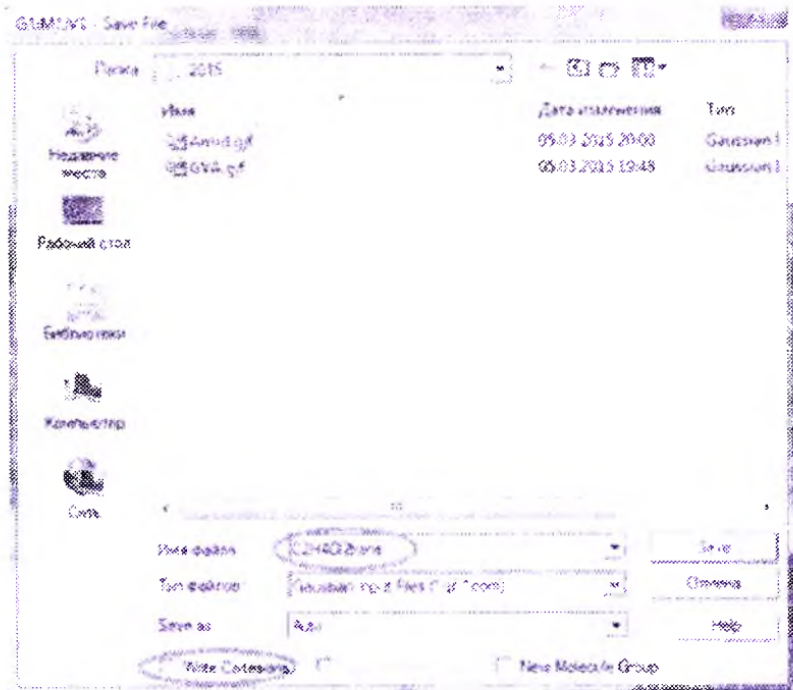
Ushbu topshiriqni bajarish uchun molekulyar struktura Z-matritsa ko'rinishida yozilgan bo'lishi kerak. Buning uchun 55-rasmida ko'rsatilganidek, Write Cartesians dagi belgi olinib, fayl saqlanadi.

2. $C_2H_4Cl_2$ trans.gif fayli Gaussian 09 dasturida quyidagi parametrlardan foydalaniб hisoblanadi:

#pm3 opt=(calcfc, maxcycle=200) scf=(xqs, maxcycle=200) freq nosymm

3. GaussView dasturida $C_2H_4Cl_2$ trans out fayli ochiladi $C_2H_4Cl_2_scan.gif$ fayli shaklida saqlanadi.

Hova: molekula koordinatalari birinchi bandidagi singari Z-matritsa ko'rinishida yozilishi kerak.



*5.5-rasm. Molekula koordinatalari Z-matrisa ko'rinishida saqlash uchun
Write Cartesions belgisi olib tashlanadi.*

4. C₂H₄Cl₂ scan.gjf fayli matn muharririda (bloknotda) ochiladi (3.6.3-rasm).

Skanerlash hisoblarini bajarish uchun qirralar orasidagi burchak D5 qiymatiga «S 36 10.0» qo'shiladi. Bu to'liq elektron energiyasini qirralar orasidagi burchak D5 har 10° o'zgarganda va qadamlar soni 36 ga teng bo'lganda hisoblaydi degani.

Qirralar orasidagi burchak D5 ning o'zgarishi bitta xlormetil guruhining boshqasiga nisbatan C-C bog'i atrofida aylanishiga mos keladi. Ushbu hisoblashlarni amalga oshirish uchun quyidagi parametrlardan foydalaniildi.

#pm3 opt=(z-matrix, calcfc, maxcycle=200) scf=(xqs, maxcycle=200) nosymm

5. Skanerlash hisobiashlari natijalarini ko'rinish holatiga keltirish uchun 3.6.4-rasmida ko'rsatilganidek, dasturning bosh menyusida

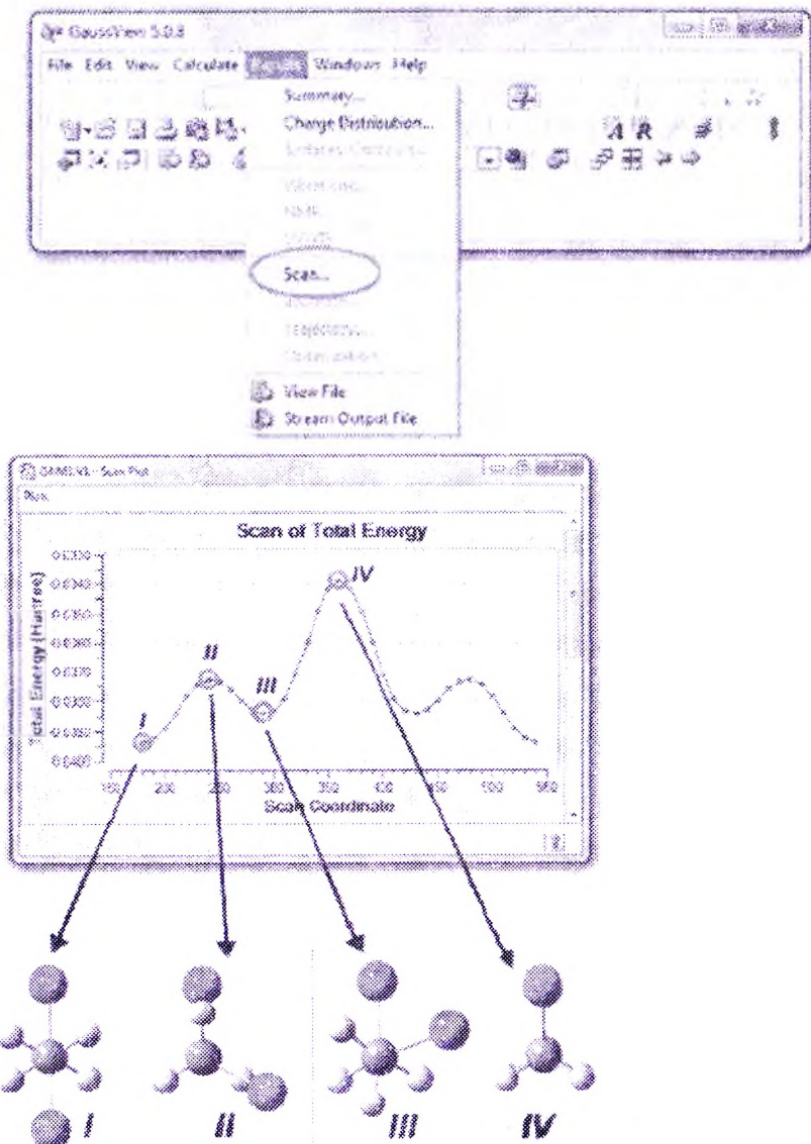
H	3							
C								
H								
H								
O								
H								
H								
H								
O								
CI								
H1								
H2								
H3								
H4								
H5								
H6								
H7								
A1								
A2								
A3								
A4								
A5								
A6								
A7								
A8								
A9								
A10								
A11								
A12								
A13								
A14								
A15								
A16								
A17								
A18								
A19								
A20								
A21								
A22								
A23								
A24								
A25								

1,2-dixloretan molekulasidagi xlornetil guruhining aylanish skanerlashini hisoblash uchun kirish fayli.

Results Scan tanlanib, C₂H₄Cl₂_scan.out fayli GaussView dasturida ochiladi.

57-rasmdagi I struktura trans-konformatsiyasiga mos keladi, II struktura-trans-konformatsiya 2a o'tish holatiga mos keladi, III struktura – konformatsiya va struktura, IV struktura-gosh-sis-konformatsiya holatiga mos keladi. IV struktura CI-C-C atomlari orqali o'tuvchi tekislikka nisbatan simmetrik bo'lgan gosh-konformatsiyalari o'rtaSIDagi o'tish holatini ham xarakterlaydi.

57-rasmdagi grafikdan turli konformatsiyalarga mos keluvchi nuqtalar tanlanadi va mos ravishda I.gif, II.gif, III.gif, va IV.gif



57-rasm. GaussView dasturida skanerlash egri chizig'ining ko'rinish bolati.

fayllari shaklida saqlanadi. Maksimal energiyaga javob beradigan strukturani hisoblash uchun quyidagi kalit so'zlar ishlataladi:

#pm3 opt=(ts,noeigentest,calefc,maxcycle=200) scf=(xqc,maxcycle=512) freg nosymm

Minimum energiyaga javob beradigan strukturani hisoblash uchun quyidagi kalit so'zlar ishlataladi:

#pm3 opt=(calefc, maxcycle=200) scf =(xqs, maxcycle=200) freg nosymm

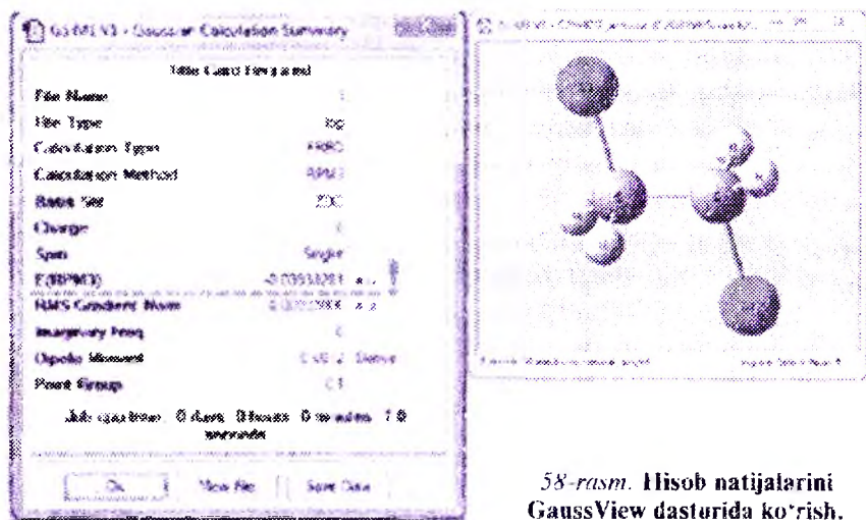
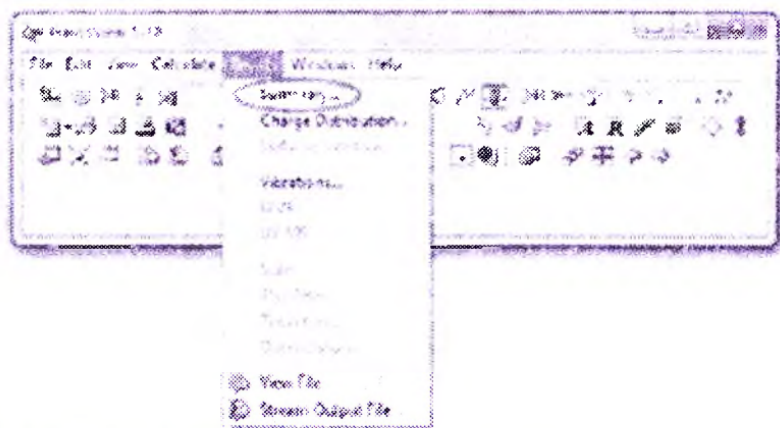
1-topshiriq. 1.2-dixloretanning gosh- va sis- konformatsiyasi trans-konformatsiyasiga nisbatan energiya bo'yicha qanchaga yuqori yotishini aniqlang. Trans-konformatsiyasiga o'tishning faollanish to'sig'i (energiyasi) qiymatini hisoblang.

Odatda konformatsion analizini o'tkazishda to'liq elektronlar energiyasi qiymatiga tayaniladi.

To'liq elektronlar energiyasi qiymatini aniqlash uchun GaussView dasturida hisoblangan chiqish fayli (masalan, C₂H₄Cl₂_trans.out) ochiladi. Dasturning asosiy menyusidan 58-rasmda ko'rsatilganidek Results\Summary tanlanadi.

Daftarga (varaqqaga) aylanish egri chizig'ining sxemasi chiziladi I struktura energiyasi nolga teng deb qabul qilinib, II, III va IV strukturalarining energiyalari ko'rsatiladi. Har qaysi struktura uchun qirralararo burchak ϕ (Cl8-Cl1-C4-Cl7) aniqlanadi va uning qiymati yozib olinadi (54-rasm). Trans konformatsiyadan (I-struktura) gosh-konformatsiyaga (III-struktura) o'tishining faollanish to'sig'i qiymati hisoblanadi.

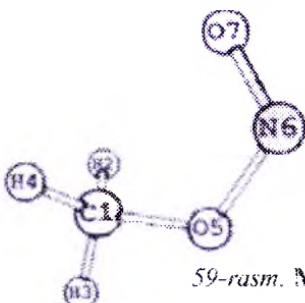
2-misol. Metilnitrit molekulasingin konformatsion analizi. 1-misolda qaralgan metodika tarkibida ikkitadan ko'p bo'limgan funksional guruhi bo'lgan molekulalar uchun konformatsion analizini yuqori darajadagi ishonchliklida o'tkazish funksional guruhlarning aylanish to'siqlari qiymatlarini aniqlash imkonini beradi. Ushbu metodikadan foydalanib, etan molekulasida C-C bog'iga nisbatan metil guruhlari guruhlarning ichki aylanishini, nitrobenzolda C-N bog'iga nisbatan nitroguruuhning aylanishini o'rGANISH mumkin. Shunga qaramasdan kinyogar nazariyachilar birdan ziyod ichki aylanishli bo'lgan molekulalar uchun muvozanat strukturasini aniqlash masalasiga duch keladi.



58-rasm. Hisob natijalarini GaussView dasturida ko'rish.

Shuning uchun ham mazkur laboratoriya ishida metilnitrit molekulasining konformatsion analizi keltirilgan (59-rasm).

59-rasmdan ko'rinib turibdiki, metilnitrit molekulasida ikkita ichki aylanish imkoniyati bor: NO fragmenti bo'laginining O5-N6 bog'iga nisbatan aylanishi, hamda ONO bo'laginining Cl-O5 bog'iga nisbatan aylanishi. Shuning uchun konformatsion analizni aniq o'tkazish uchun $E=f(\phi_1, \phi_2)$ bog'liqlik grafigi tuzilishi lozim (E-to'liq elektron energiyasi ϕ_1 va ϕ_2 = ONO va NO funksional



59-rasm. Metiinitritning geometrik strukturasi.

guruhlarning C-05 VA 05-N6 bog'lariga nisbatan ichki aylanish burchaklari).

Metilnitrit molekulasini konformatsion analizini o'tkazishning asosiy tartibi:

Ushbu laboratoriya ishining 1–3 bosqichlari 1-misoldagi dastlabki uchta bandga o'xshash bajariladi. Dastlab, geometrik strukturasi sis-konformatsiyaga mos keladigan metilnitrit molekulasi yasaladi (59-rasm). O7-N6-O5-C1 qirralararo burchakning qiymati 0° tashkil etadi kalit so'zlar va hisoblash parametrлari 1-misolning ikki bandidan olinadi. Kirish faylining nomi-CH₃ONO_opt.gif.

4. Ushbu bosqichda har qaysi N6-O5-C1-H2 va O7-N6-O5-C1 burchaklar uchun alohida-alohida sirt potensial energiyasi skanerlanadi. Buning uchun 1-misolidagi kabi ikкita kirish fayli yaratiladi. CH₃-CNO_rotation.gif va CH₃O-NO_rotation.gif

N6-O5-C1-H2 burchagi uchun sirt potensial energiyasini skanerlash uchun CH₃-ONO_rotation.ijf faylining qirralar orasidagi burchak mos keladigan D3 qator (D3 179.67295204) ONO fragmentning C-O bog'ga nisbatan aylanishga mos keluvchi o'zgarishda quyidagi o'zgarish kiritiladi:

D3 179.67295204 5.0

O7-N6-O5-C1 burchagi uchun sirt potensial energiyani skanerlash uchun CH3O-NO_rotation.gif faylidagi D4 burchak uchun quyidagi o'xshash o'zgartirish kiritiladi:

D4 -0.14596000 S 72 5.0

Hisoblashlar uchun quyidagi kalit so'zlar ishlataladi:

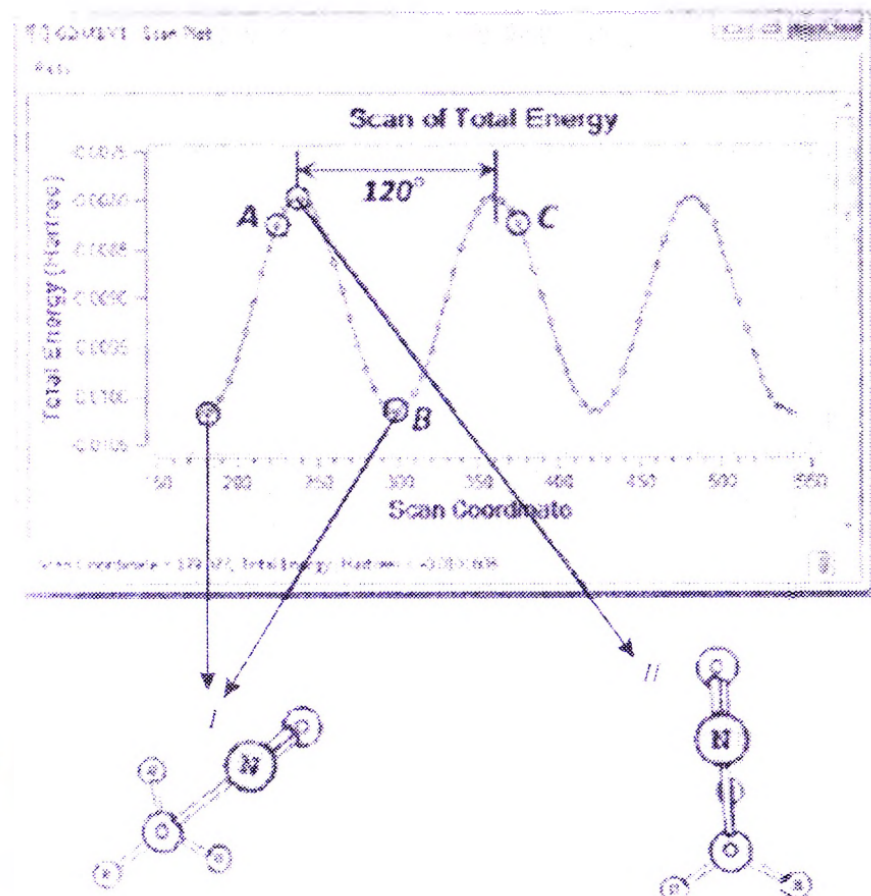
% mem =1 Gb

% nprocshared=2

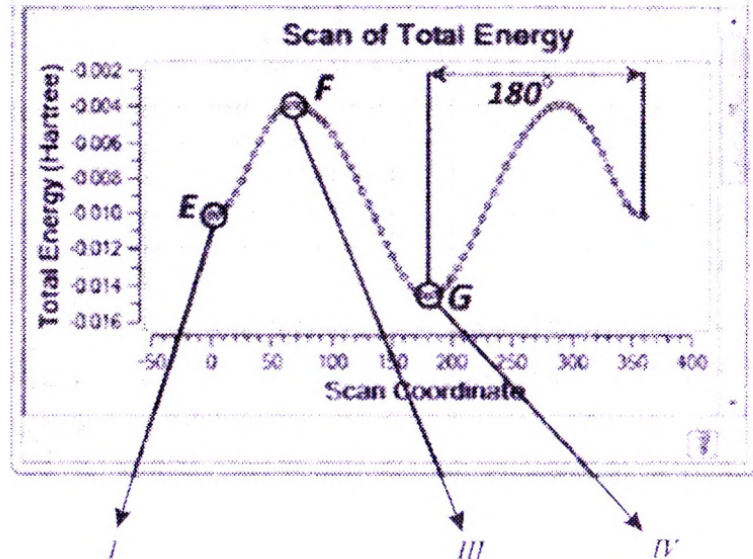
pm3 opt=(z-matrix, calcfc, maxcycle=200) scf=(xqc, maxcycle=200) nosymm

5. 1-misolning 5 bandida o'xshash holda navbati bilan ONO va NO guruhlarning aylanish vizuallashtiriladi va uning egri chizig'i analiz qilinadi.

60 va 61- rasmlarda mos ravishda to'liq elektron energiyasining N6-O5-C1-H2 va O7-N6-O5-C1 qirralari orasidagi burchak qiymatiga bog'liqlik egri chiziqlari keltirilgan.



60-rasm. Metilnitrit molekulasida N6-O5-C1-H2 qirralararo burchak qiymatiga elektron to'liq energiyasining bog'liqligi egri chizig'i.



61-rasmi. Metilnitrit molekulasida O7-N6-O5-C1 qirralararo burchak qiymatiga elektron to'liq energiyasining bog'liqligi egri chizig'i.

60-rasmdan ko'rinib turibdiki, elektron to'liq energiyasining N6-O5-C1-H2 qirralararo burchak qiymatiga bog'liqlik funksiyasi davridir. Davr 120° ni tashkil etadi. Energiya minimumiga I struktura (N6-O5-C1-H2 qirralararo burchakning qiymati -62.3° ni tashkil etadi) energiya maksimumga esa II struktura (N6-O5-C1-H2 qirralararo burchak qiymati 1.7° ga mos keladi).

Hlova: 60-rasmdagi skanerlash koordinatalari qirralararo burchak qiymati 360 gradus oralig'iда o'zgarganligini ko'rsatadi.

60-rasmida keltirilganidek, aylanish egriliginining davri 120° ni tashkil etadi. To'liq elektron energiyasini $E=f(\varphi_1, \varphi_2)$ funksiya sifatida bog'liqligini chizishda egri chizig'ining A-B-C qismini qayd etish kerakki, nomoyish uchun egri chiziqning 120° ga oshadigan qismini qarash maqsadga muvofiqdir.

Elektron to'liq energiyasining O7-N6-O5-C1 qirralararo burchak qiymatiga bog'liq holda o'zgarish egri chizig'i (61-rasm) local minimum.

I (O7-N6-O5-C1 qirralararo burchak qiymati $\sim 0^\circ$ sis-konformatsiya), maksimum III (O7-N6-O5-C1 qirralararo burchak qiymati $\sim 69.8^\circ$ ni tashkil etadi) va chuqr minimum IV (O7-N6-O5-C1 qirralararo burchak qiymati ~ 180.0 , trans konformatsiya) ga ega.

Shuni qayd etish kerakki, 60-rasmida keltirilgan I struktura 61-rasmida keltirilgan III struktura bilan mos keladi.

61-rasmida berilgan aylanish egri chizig'ining davri 180° ni tashkil etishi hisobga olinadi. U holda O7-N6-O5-C1 qirralararo burchak uchun to'liq elektron energiyasining $E=f(\varphi_1, \varphi_2)$ funksiya sifatida bog'liqlik egri chizig'ini tuzishda egri chizig'ining E-F-G qismi qiziqarlidir.

6. Elektron to'liq energiyasining N6-O5-C1-H2 va O7-N6-O5-C1 qirralararo burchaklar qiymatlariga bog'liqligini tuzish uchun Gauss View dasturida CH₃-ONO_rotation.out fayli ochiladi. Aylanish egriligi (Results→Scan) ochiladi va egri chizig'idan 60-rasmga o'xshash A nuqtaga mos keladigan nuqta tanlanadi (aylanish egri chizig'idan N10 nuqta) va kirish fayli (File→Save)

CH₃-O-NO_rotation.gif yaratiladi.

7. CH₃-O-NO_rotation.gif kirish faylidagi

D3 -135.32705

D4 -2.137577

Qatorlar uchun quyidagi o'zgarishlar qilinadi

• D37 -135.32705 S 15 10.0

D4 -2.137577 S 35 5.0

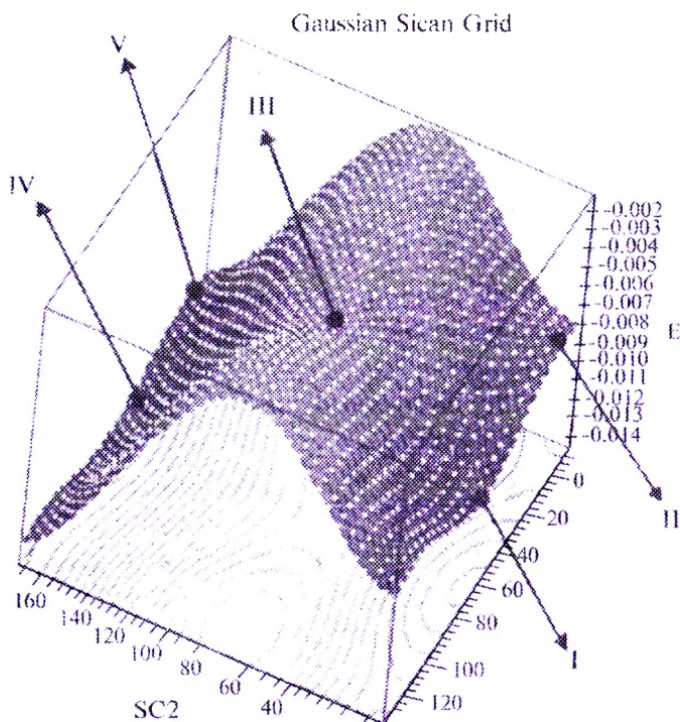
Gaussian 09 dasturida hisoblash uchun quyidagi kalit so'zlar va parametrlardan foydalaniлади:

% mem =1Gb

% nprocshared=2

#pm3opt=(calcfc,zmatrix,maxcycle=300)pm3nosymnscf=(xqc,maxcycle=500)

8. Elektron to'liq energiyasining N6-O5-C1-H2 va O7-N6-O5-C1 qirralararo burchak qiymatlariga bog'liqligi sirtini ko'rinish holatiga keltirish uchun (62-rasm) GaussView dasturida CH₃-O-NO_rotation.out fayli ochiladi va Resul→Scan bajariladi.



62-rasm. Elektron to'liq energiyasining N6-O5-C1-H2 va O7-N6-O5-C1 qirralararo burchaklar qiymatlariga bog'liqligi.

62-rasmda keltirilgan nuqtalar tartibi 60-rasm va 61-rasmlarda ko'rsatilgan nuqtalar tartibi bilan mos keladi. V nuqta ulardan mustasno bo'lib, metilnitrit trans-konformatsiyaga ONO fragmenti

aylanishining energiya maksimumiga mos keladi. 62-rasmda ko'rinib turibdiki, metilnitritning trans-konformatsiyasiga mos keluvchi global minimumga IV struktura javob beradi.

Egarsimon nuqta III (62-rasm) I-III-IV (61 va 62 rasm) konformatsion o'tishning o'tish holatiga mos keladi. I va II nuqtalar (62-rasm) 60-rasmdagiga o'xshab sis-metilnitritda ONO fragmentning aylanishi uchun energiya minimumi va maksimumiga mos keladi.

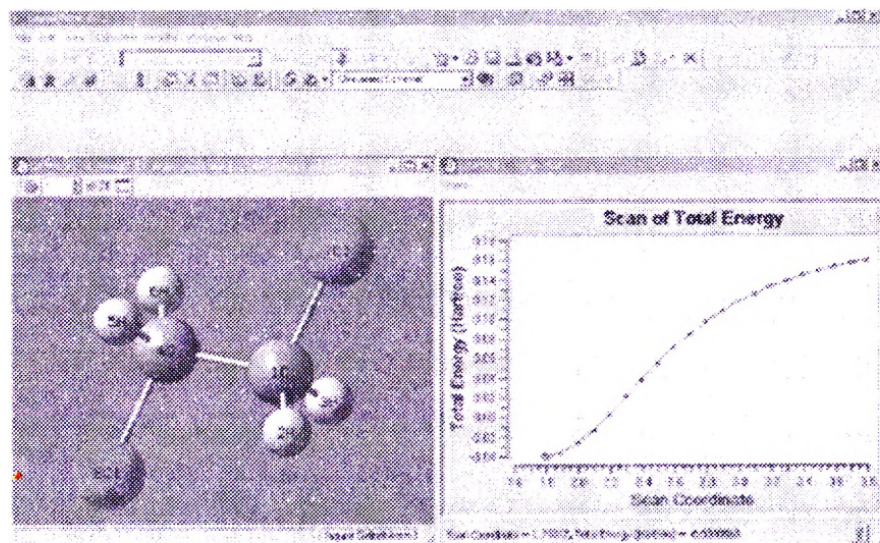
2-topshiriq. 1-misolning 6 va 7 bandlariga o'xshab I, II va III nuqtalarining nisbiy energiyasini aniqlang. IV struktura to'liq elektron energiyasining qiymati nolga teng deb qabul qilinadi.

Gaussian 09 dasturida hisoblash uchun 1-misolining 6 bandidagi kalit so'zlar ishlataladi.

3-topshiriq. II, III va IV (62-rasm) reaksiya muvozanat konstantasini quyidagi formula bo'yicha hisoblash;

$$\ln K = -\Delta G/RT \quad (6.1)$$

bunda ΔG — reaksiyaning Gibbs erkin energiyasi.



6.3-rasm. Trans-dixloretan molekulasidan xlor atomining uzilishida sirt potensial energiyasining grafik ifodasi.

3-misol. 1,2-dixloretan molekulasida C-C bog' uzunligini o'zgartirib, sirt potensial energiyasini qattiq skanerlash

1. Matn muharririda trans-1,2-dixloretan molekulasining maq-bullashtirilgan strukturasi uchun Z-matritsa yoziladi (uni yasash va hisoblash 54-rasmda ko'rsatilgan). Cl-C bog' uzunligining qiymatidan keyin (B6, kirish fayli misolida) qadamlar soni (masalan, 20) va qadamlar uzunligining qiymati (masalan, 0.1 \AA) qo'yiladi.

2. Fayl C2H4Cl2_Cl_scan_pm3.gif nomi bilan saqlanadi va Gaussian 09 dasturida hisoblanadi.

3. GaussView dasturida C2H4Cl2_Cl_scan_pm3.out fayli ochiladi va Results/Scan buyrug'i bilan xlor atomining uzilishiда sirt potensial energiyasining grafik ifodalanishi ochiladi (63-rasm).

Bunda faol oyna ochiladi va unda strukturani qadamlı skanerlashdagi o'zgarish yaqqol ko'rinishi. Grafikdagi nuqtalar soni skanerlashdagi berilgan qadamlar soniga mos keladi.

X. KIMYOVIY BIRIKMALARNING TUZILISHINI VA XOSSALARINI MATEMATIK MODELLASH FANI

TESTLAR

1. O'zaro bog'langan atomlar o'rtaсидаги Van-der-Vaals energiyasi qaysi formula bo'yicha hisobланади?

- A) $V = K_v (2,9 \cdot 10^5 e^{(-12,5r/r_0)}) - 2,25(r_v/r)^6$
- B) $E_B = 0,02114(K_B (\theta - \theta_0)^2 (1 + (7 \cdot 10^{-8} (\theta - \theta_0)^4)))$
- C) $E_{SB} = 2,51124(K_{SB} (\theta - \theta_0) ((r_1 - r_0(1)) + (r_2 - r_0(2))))$
- D) $V_T = (V_1/2)(1 + \cos \omega) + (V_2/2)(1 - \cos 2\omega) + (V_3/2)(1 + \cos 3\omega)$

2. Bog' burchagi deformatsiyasining energiyasi qaysi formula bo'yicha hisobланади?

- A) $E_B = 0,02114(K_B (\theta - \theta_0)^2 (1 + (7 \cdot 10^{-8} (\theta - \theta_0)^4)))$
- B) $V = K_v (2,9 \cdot 10^5 e^{(-12,5r/r_0)}) - 2,25(r_v/r)^6$
- C) $E_{SB} = 2,51124(K_{SB} (\theta - \theta_0) ((r_1 - r_0(1)) + (r_2 - r_0(2))))$
- D) $V_T = (V_1/2)(1 + \cos \omega) + (V_2/2)(1 - \cos 2\omega) + (V_3/2)(1 + \cos 3\omega)$

3. Qarama-qarshi o'zaro ta'sir energiyasi qaysi formula bo'yicha hisobланади?

- A) $E_{SB} = 2,51124(K_{SB} (\theta - \theta_0) ((r_1 - r_0(1)) + (r_2 - r_0(2))))$
- B) $E_B = 0,02114(K_B (\theta - \theta_0)^2 (1 + (7 \cdot 10^{-8} (\theta - \theta_0)^4)))$
- C) $V = K_v (2,9 \cdot 10^5 e^{(-12,5r/r_0)}) - 2,25(r_v/r)^6$
- D) $V_T = (V_1/2)(1 + \cos \omega) + (V_2/2)(1 - \cos 2\omega) + (V_3/2)(1 + \cos 3\omega)$

4. Tarsion (qirralararo burchak) energiya qaysi formula bo'yicha hisobланади?

- A) $V_T = (V_1/2)(1 + \cos \omega) + (V_2/2)(1 - \cos 2\omega) + (V_3/2)(1 + \cos 3\omega)$

- B) $E_B = 0,02114(K_B(\theta - \theta_0)^2(1 + (7 \cdot 10^{-8}(\theta - \theta_0)^4)))$
- C) $E_{SB} = 2,51124(K_{SB}(\theta - \theta_0)((r_1 - r_0(1)) + (r_2 - r_0(2))))$
- D) $V = K_v(2,9 \cdot 10^5 e^{(-12,5r/r_v)}) - 2,25(r_v/r)^6$

5. Dipol-dipol o'zaro ta'sir energiyasi qaysi formula bo'yicha hisoblanadi?

- A) $E_\mu = 14,39418(\mu_A\mu_B(\cos X - 3\cos\alpha_A\cos\alpha_B))r^2/1,5$
- B) $E_B = 0,02114(K_B(\theta - \theta_0)^2(1 + (7 \cdot 10^{-8}(\theta - \theta_0)^4)))$
- C) $E_{SB} = 2,51124(K_{SB}(\theta - \theta_0)((r_1 - r_0(1)) + (r_2 - r_0(2))))$
- D) $V_T = (V_1/2)(1 + \cos\omega) + (V_2/2)(1 - \cos 2\omega) + (V_3/2)(1 + \cos 3\omega)$

6. Keltirilgan Z-matritsa qaysi guruhi (molekula) ni ifodalaydi?

C

C 1	1.54000					
H 2	1.09000	1	110.00000			
H 2	1.09000	1	110.00000	3	120.00000	0
H 2	1.09000	1	110.00000	3	240.00000	0
H 1	1.09000	2	110.00000	3	60.00000	0
H 1	1.09000	2	110.00000	3	180.00000	0
H 1	1.09000	2	110.00000	3	300.00000	0

- A) Etan -- C₂H₆
 B) Etilen -- C₂H₄
 C) Metilen -- CH₂
 D) Propin -- C₃H₄

7. Keltirilgan Z-matritsa qaysi guruhi (molekula)ni ifodalaydi?

X

C 1	0.91000					
H 2	1.08000	1	125.00000			
H 2	1.08000	1	125.00000	3	180.00000	0
C 1	1.25000	2	90.00000	3	90.00000	0
C 1	1.25000	2	90.00000	4	90.00000	0
X 1	1.00000	2	90.00000	3	0.00000	0

X 1	1.41000	7	90.00000	2	180.00000	0
C 8	0.77000	1	90.00000	6	29.60000	
C 8	0.77000	1	90.00000	5	29.60000	
H 5	1.08000	2	110.00000	6	120.00000	
H 6	1.08000	2	110.00000	5	120.00000	
H 5	1.08000	2	110.00000	6	-120.00000	
H 6	1.08000	2	110.00000	5	-120.00000	
H 9	1.08000	5	110.00000	10	120.00000	
H 10	1.08000	6	110.00000	9	120.00000	
H 9	1.08000	5	110.00000	10	-120.00000	
H 10	1.08000	6	110.00000	9	-120.00000	

A) Siklopentan = C_5H_{10}

B) Siklogeksan = C_6H_{12}

C) Siklobutan = C_4H_8

D) Siklopropan = C_3H_6

8. Keltirilgan Z-matritsa qaysi guruh (molekula)ni ifodalaydi?

X

X 1	1.00000					
C 2	.90000	1	90.00000			
C 2	.90000	1	90.00000	3	120.00000	0
C 2	.90000	1	90.00000	3	240.00000	0
H 3	1.08000	2	122.00000	1	0.00000	0
H 3	1.08000	2	122.00000	1	180.00000	0
H 4	1.08000	2	122.00000	1	0.00000	0
H 4	1.08000	2	122.00000	1	180.00000	0
H 5	1.08000	2	122.00000	1	0.00000	0
H 5	1.08000	2	122.00000	1	180.00000	0

A) Siklopropan = C_3H_6

B) Etilen = C_2H_4

C) Etan = C_2H_6

D) Metilen = CH_2

9. Keltirilgan Z-matritsa qaysi guruh (molekula) ni ifodalaydi?

C

O 1	1.44000						
H 2	.96000	1	110.00000				
H 1	1.09000	2	110.00000	3	180.00000	0	
X 1	1.00000	2	125.00000	3	0.00000	0	
H 1	1.09000	5	55.00000	2	90.00000	0	
H 1	1.09000	5	55.00000	2	-90.00000	0	

A) Metanol = CH_3OH

B) Etilen = C_2H_4

C) Etan = C_2H_6

D) Metilen = CH_2

10. Keltirilgan Z-matritsa qaysi guruh (molekula)ni ifodalaydi?

C

C 1	1.46000						
H 2	1.09000	1	110.00000				
H 2	1.09000	1	110.00000	3	120.00000	0	
H 2	1.09000	1	110.00000	3	240.00000	0	
X 1	1.00000	2	2 90.00000	3	0.00000	0	
C 1	1.20000	6	6 90.00000	2	180.00000	0	
X 7	1.00000	1	1 90.00000	6	0.00000	0	
H 7	1.08000	8	8 90.00000	1	180.00000	0	

A) Propin = C_3H_4

B) Etilen = C_2H_4

C) Etan = C_2H_6

D) Metilen = CH_2

11. Keltirilgan Z-matritsa qaysi guruh (molekula)ni ifodalaydi?

C

C 1	1.34000						
H 2	1.09000	1	122.00000				
H 2	1.09000	1	122.00000	3	180.00000	0	
H 1	1.09000	2	122.00000	3	0.00000	0	
H 1	1.09000	2	122.00000	3	180.00000	0	

- A) Etilen – C_2H_4
 B) Etan – C_2H_6
 C) Metilen – CH_2
 D) Propin – C_3H_4

12. Keltirilgan Z-matritsa qaysi guruh (molekula)ni ifodalaydi?

X

C 1	1.00000						
H 2	1.09000	1	122.00000				
H 2	1.09000	1	122.00000	3	180.00000	0	

- A) Metilen – CH_2
 B) Etilen – C_2H_4
 C) Etan – C_2H_6
 D) Propin – C_3H_4

13. Keltirilgan Z-matritsa qaysi molekulani ifodalaydi?

X

X 1	0.51000						
C 2	1.45000	1	90.00000				
C 2	1.45000	1	90.00000	3	120.00000	0	
C 2	1.45000	1	90.00000	3	240.00000	0	
C 1	1.45000	2	90.00000	3	180.00000	0	
C 1	1.45000	2	90.00000	3	60.00000	0	
C 1	1.45000	2	90.00000	3	-60.00000	0	
H 3	1.08000	2	95.00000	1	180.00000	0	
H 4	1.08000	2	95.00000	1	180.00000	0	
H 5	1.08000	2	95.00000	1	180.00000	0	
H 6	1.08000	1	95.00000	2	180.00000	0	
H 7	1.08000	1	95.00000	2	180.00000	0	
H 8	1.08000	1	95.00000	2	180.00000	0	
H 3	1.08000	2	155.00000	1	0.00000	0	
H 4	1.08000	2	155.00000	1	0.00000	0	
H 5	1.08000	2	155.00000	1	0.00000	0	
H 6	1.08000	1	155.00000	2	0.00000	0	
H 7	1.08000	1	155.00000	2	0.00000	0	
H 8	1.08000	1	155.00000	2	0.00000	0	

- A) Siklogeksan = C_6H_{12}
 B) Metilsiklopantan = $CH_3 - C_5H_8$
 C) Etiksiklobutan = $C_2H_8 - C_3H_7$
 D) Propilsiklopropan = $C_3H_7 - C_3H_8$

14. Molekulaning umumiy potensial energiyasi qaysi formula bo'yicha hisoblanadi?

A) $E = \sum_{\text{bog'lar}} E_S + \sum_{\text{burchaklar}} E_B + \sum_{\text{burchaklar}} E_{SB} + \sum_{\text{qirralar}} E_\varphi + \sum_{\text{atomdarjuslari}} E_{NB}$

B) $E_{qp} = \frac{q\mu \cos \alpha}{r_{qp}^2 \sqrt{D_\mu D_q}}$

C) $E_{SB} = 2,51124(K_{SB}(\theta - \theta_0))((r_1 - r_0(1)) + (r_2 - r_0(2)))$

D) $V_T = (V_1/2)(1 + \cos \omega) + (V_2/2)(1 - \cos 2\omega) + (V_3/2)(1 + \cos 3\omega)$

15. «Zaryad-dipol» o'zaro ta'sir energiyasi qaysi formula bo'yicha hisoblanadi?

A) $E_{qp} = \frac{q\mu \cos \alpha}{r_{qp}^2 \sqrt{D_\mu D_q}}$

B) $E = \sum_{\text{bog'lar}} E_S + \sum_{\text{burchaklar}} E_B + \sum_{\text{burchaklar}} E_{SB} + \sum_{\text{qirralar}} E_\varphi + \sum_{\text{atomdarjuslari}} E_{NB}$

C) $E_{SB} = 2,51124(K_{SB}(\theta - \theta_0))((r_1 - r_0(1)) + (r_2 - r_0(2)))$

D) $V_T = (V_1/2)(1 + \cos \omega) + (V_2/2)(1 - \cos 2\omega) + (V_3/2)(1 + \cos 3\omega)$

16. Molekulaning ichki aylanish energiyasi qaysi formula bo'yicha hisoblanadi?

A) $E_{top} = \sum_{\text{burchaklar}} \left(\frac{V_1}{2}(1 + \cos \varphi) + \frac{V_2}{2}(1 + \cos 2\varphi) + \frac{V_3}{2}(1 + \cos 3\varphi) \right)$

B) $\sum_{WDW} = \sum_i \sum_j \epsilon (290000e^{-125/R} - 2,25R^{-6})$

C) $E_{qp} = \frac{q\mu \cos \alpha}{r_{qp}^2 \sqrt{D_\mu D_q}}$

D) $E = \sum_{\text{bog'lar}} E_S + \sum_{\text{burchaklar}} E_B + \sum_{\text{burchaklar}} E_{SB} + \sum_{\text{qirralar}} E_\varphi + \sum_{\text{atomdarjuslari}} E_{NB}$

17. O‘zaro bog‘langan atomlar o‘rtasidagi Van-der-Vaals energiyasi qaysi formula bo‘yicha hisoblanadi?

A) $\sum_{WOW} = \sum_i \sum_j \epsilon (290000e^{-\frac{12.5}{R}} - 2,25R^6)$

B) $E_{app} = \sum_{burchaklar} \left(\frac{V_1}{2}(1 + \cos \varphi) + \frac{V_2}{2}(1 + \cos 2\varphi) + \frac{V_3}{2}(1 + \cos 3\varphi) \right)$

C) $E_{ab} = \frac{q_u \cos \alpha}{r_{qu}^2 \sqrt{D_u D_q}}$

D) $E = \sum_{bog‘lar} Es + \sum_{burchaklar} E_B + \sum_{burchaklar} E_{SB} + \sum_{qirralar burchaklar} E_\varphi + \sum_{atomalarjuftlari} E_{NB}$

18. «Zaryad-zaryad» o‘zaro ta’sir energiyasi qaysi formula bo‘yicha hisoblanadi?

A) $E_{qq} = 332,0582 \sum_i \sum_j \frac{q_i q_j}{D_q r_{ij}}$

B) $E_{app} = \sum_{burchaklar} \left(\frac{V_1}{2}(1 + \cos \varphi) + \frac{V_2}{2}(1 + \cos 2\varphi) + \frac{V_3}{2}(1 + \cos 3\varphi) \right)$

C) $\sum_{WOW} = \sum_i \sum_j \epsilon (290000e^{-\frac{12.5}{R}} - 2,25R^6)$

D) $E = \sum_{bog‘lar} Es + \sum_{burchaklar} E_B + \sum_{burchaklar} E_{SB} + \sum_{qirralar burchaklar} E_\varphi + \sum_{atomalarjuftlari} E_{NB}$

19. Donor-akseptor o‘zaro ta’sir va vodorod bog‘i energiyasi qaysi formula bo‘yicha hisoblanadi?

A) $E_{HBD} = \sum_i \left(\frac{C_q}{R_q^{12}} - \frac{D^0}{R_q^{10}} \right)$

B) $E_{app} = \sum_{burchaklar} \left(\frac{V_1}{2}(1 + \cos \varphi) + \frac{V_2}{2}(1 + \cos 2\varphi) + \frac{V_3}{2}(1 + \cos 3\varphi) \right)$

C) $\sum_{WOW} = \sum_i \sum_j \epsilon (290000e^{-\frac{12.5}{R}} - 2,25R^6)$

D) $E = \sum_{bog‘lar} Es + \sum_{burchaklar} E_B + \sum_{burchaklar} E_{SB} + \sum_{qirralar burchaklar} E_\varphi + \sum_{atomalarjuftlari} E_{NB}$

20. Molekulalar tuzilishini modellashirishning qaysi usullari bor?

- A) Molekulyar mexanika, yarimempirik, noempirik
- B) Molekulyar mexanika, yarimempirik, statistik
- C) Molekulyar mexanika, noempirik, statistik
- D) Yarimempirik, noempirik, statistik

21. Ushbu bog'langan atomlar ro'yxati qaysi modda tuzilishini ifodalaydi: 1-2-3-4-5-6-1?

- A) Siklogeksan
- B) Metilsiklopantan
- C) Dimetilsiklobutan
- D) Geksan

22. Ushbu bog'langan atomlar ro'yxati qaysi modda tuzilishini ifodalaydi: 1-2-3-4-5-1?

- A) Siklopantan
- B) Metilsiklobutan
- C) Dimetilsiklopropan
- D) Pentan

23. Ushbu bog'langan atomlar ro'yxati qaysi modda tuzilishini ifodalaydi: 1-2-3-4-5-6-1- 7?

- A) Metilsiklogeksan
- B) Etilsiklopantan
- C) Mefiletsiklobutan
- D) Geptan

24. Jadvalda belgilangan elementlar qatnashgan modda xarakteristikalarini qaysi yarimempirik usulda hisoblash mumkin?

H											He
Li	Be		B	C	N	O	F		Ne		
Na	Mg		Al	Si	P	S	Cl		Ar		
K	Ca	Zn	Ga	Ge	As	Se	Br		Kr		
Rb	Sr	Cd	In	Sn	Sb	Te	I		Xe		

- A) CNDO, INDO
 B) MINDO;
 C) MNDO
 D) AM1

25. Jadvalda belgilangan elementlar qatnashgan modda xarakteristikalarini qaysi yarimempirik usulda hisoblash mumkin?

H								He
Li	Be		B	C	N	O	F	Ne
Na	Mg		Al	Si	P	S	Cl	Ar
K	Ca	Zn	Ga	Ge	As	Se	Br	Kr
Rb	Sr	Cd	In	Sn	Sb	Te	I	Xe

- A) MINDO3
 B) CNDO, INDO
 C) MNDO
 D) AM1

26. Jadvalda belgilangan elementlar qatnashgan modda xarakteristikalarini qaysi yarimempirik usulda hisoblash mumkin?

H								He
Li	Be		B	C	N	O	F	Ne
Na	Mg		Al	Si	P	S	Cl	Ar
K	Ca	Zn	Ga	Ge	As	Se	Br	Kr
Rb	Sr	Cd	In	Sn	Sb	Te	I	Xe

- A) MNDO
 B) MINDO3
 C) CNDO, INDO
 D) AM1, PM3

27. Jadvalda belgilangan elementlar qatnashgan modda xarakteristikalarini qaysi yarimempirik usulda hisoblash mumkin?

H								He
Li	Be		B	C	N	O	F	Ne
Na	Mg		Al	Si	P	S	Cl	Ar
K	Ca	Zn	Ga	Ge	As	Se	Br	Kr
Rb	Sr	Cd	In	Sn	Sb	Te	I	Xe

- A) AM1
 B) MINDO3
 C) MNDO, PM3
 D) CNDO, INDO

28. Jadvalda belgilangan elementlar qatnashgan modda xarakteristikalarini qaysi yarimempirik usulda hisoblash mumkin?

H								He
Li	Be		B	C	N	O	F	Ne
Na	Mg		Al	Si	P	S	Cl	Ar
K	Ca	Zn	Ga	Ge	As	Se	Br	Kr
Rb	Sr	Cd	In	Sn	Sb	Te	I	Xe

- A) PM3
 B) MINDO3
 C) ZINDO/1
 D) CNDO, INDO

29. Jadvalda belgilangan elementlar qatnashgan modda xarakteristikalarini qaysi yarimempirik usulda hisoblash mumkin?

H								He
Li	Be							
Na	Mg							
K	Ca	Sc	Ti	V	Cr	Mn	Fe	Co
Rb	Sr	Y	Zr	Nb	Mo	Tc	Ru	Rh
							Pd	Ag
							Cd	In
								Sn
								Sb
								Te
								I
								Xe

- A) ZINDO/1
 B) MINDO3, AM1
 C) MNDO, PM3, ZINDO/S
 D) CNDO, INDO

30. Jadvalda belgilangan elementlar qatnashgan modda xarakteristikalarini qaysi yarimempirik usulda hisoblash mumkin?

H																			He
Li	Be																		
Na	Mg																		
K	Ca	Sc	Ti	V	Cr	Mn	Fe	Co	Ni	Cu	Zn	Ga	Ge	As	Se	Br	Kr		
Rb	Sr	Y	Zr	Nb	Mo	Tc	Ru	Rh	Pd	Ag	Cd	In	Sn	Sb	Te	I	Xe		

- A) ZINDO/S
 B) MINDO3, AM1
 C) MNDO, PM3, ZINDO/1
 D) CNDO, INDO

31. To'lqin funksiyasi (ψ) qaysi ma'noni bildiradi?

- A) Elektronning atomdag'i taqsimotini
 B) Molekulada elektronning uyg'ongan holatini
 C) Kimyoviy bog'ning kovalenligini
 D) Elektronning yadroga tadbiqini

32. To'liq gibridlanish nazariyasiga ko'tra BrF_3 molekulasi qanday strukturaga ega?

- A) Bipiramida
 B) Oktaedr
 C) T-simon
 D) Chiziqli

33. Fazoviy tekislikda $\pi - \text{bog}'$ qanday joylashgan?

- A) Yadro markazlarini birlashtiruvchi tekislik ustida
 B) Yadro markazlarini birlashtiruvchi tekislikda
 C) To'rtinchli tartibli simmetriya o'qiga parallel
 D) Yadro markazlarini birlashtiruvchi o'qga nisbatan 450 burchak ostida

34. Molekulaning ichki o'lchami deganda nima tushuniladi?

- A) Ichki molekulyar jarayonlar taqsimlangan soha bo'shlig'i
- B) Ichki molekulyar jarayonlar qayta taqsimlangan soha bo'shlig'i
- C) Izotermik jarayonlar amalga oshgan soha bo'shlig'i
- D) Kimyoviy bog'lanish hosil bo'ladigan soha bo'shlig'i

35. Molekula konfiguratsiyasini qaysi omillarga asosan aniqlash mumkin?

- A) Atomlar elektron bulutlarining tuzilishi va shakli
- B) Moddaning tuzilishi va zichligi
- C) Bog'ning takrorliligi va bog' energiyasi
- D) Gibridlanish va elektr o'tkazuvchanlik

36. $C_2H_4Cl_2$ molekulasi potensial aylanish egri chizig'ining qaysi nuqtasida potensial energiya maksimal qiymatga ega bo'ladi?

- A) $\varphi = 180^\circ$ da
- B) $\varphi = 120^\circ$ da
- C) $\varphi = 240^\circ$ da
- D) $\varphi = 0^\circ$ da

37. Molekulaning erkin ichki aylanishi qaysi holatda mumkin?

- A) Temperatura oshganda
- B) Maxsus uyg'onishlar bo'limgan oddiy sharoitda
- C) Modda konsentratsiyasi oshganda
- D) Bosim oshganda

38. Konformatsiya deb nimaga aytildi?

- A) Bog'lanish tartibi, bog' uzunligi va valent burchagining o'zgarmasligi saqlangan holda atomiarning bog' atrofida aylanishidan organik molekulaning qabul qilgan geometrik shakli
- B) Molekulaning unga yorug'lik nuri kvanti ta'sir ettirilganidan keyingi geometrik shakli
- C) Valent burchagining o'zgarmasligi saqlangan holda atomiarning bog' atrofida aylanishidan organik molekulaning qabul qilgan geometrik shakli
- D) Molekulaning unga issqlik ta'sir ettirilganidan keyingi geometrik shakli

39. Qaysi formula moddaning makroskopik xarakteristikasi – dielektrik doimiy bilan molekulyar xarakteristika – qutblanuvchanlik o‘rtasidagi bog‘liqlikni ifodalarydi?

A) $\frac{\epsilon - 1}{\epsilon + 2} = \frac{4}{3} \pi a N$

B) $\frac{\epsilon + 1}{\epsilon - 2} = \frac{4}{3} \pi R N$

C) $\frac{\epsilon + 1}{\epsilon + 2} = \frac{4}{3} \pi a N$

D) $\frac{\epsilon + 1}{\epsilon + 2} = \frac{4}{3} \pi R T N$

40. Be³⁺ ionidagi elektronning energiyasi – 54,4 eV ga teng. Ushbu elektron uchun kvant sonlarining (n , l , m_l va m_s) qiymatlarini aniqlang.

A) $n = 2; l = 0, 1; m_l = -1, 0, 1; m_s = \pm 1/2$.

B) $n = 1; l = 0, 1; m_l = -1, 0, 1; m_s = \pm 1/2$.

C) $n = 2; l = 1, 1; m_l = -1, 0, 1; m_s = \pm 1/2$.

D) $n = 2; l = 1, 1; m_l = -1, 0; m_s = \pm 1/2$.

41. 1,2-dixloretanning qaysi shakli – sis yoki trans izomeri qutbsiz?

A) Trans shakli

B) Sis shakli

C) Trans shakli sis shakliga qaraganda qutbli

D) Sis va trans shakli

42. Berilgan zarrachalarning fazoviy tuzilishini aniqlang CF₃⁺, CF₃⁻, CF₂, SO₃²⁻.

A) To‘g‘ri uchburchak, piramida, burchakli, piramida.

B) Uchburchak, piramida, burchakli, uchburchak.

C) Kub, piramida, burchakli, piramida.

D) To‘g‘ri uchburchak, chiziqli, burchakli, piramida.

43. CN⁺ va CN⁻ zarrachalari uchun bog‘ tartibini aniqlang.

A) KS(CN⁺) = 2, KS(CN⁻) = 3

B) KS(CN⁺) = 2, KS(CN⁻) = 2

- C) $KS(CN^+) = 1$, $KS(CN^-) = 3$
D) $KS(CN^+) = 1$, $KS(CN^-) = 2$

44. Ikki atomli molekula tebranishining kinetik energiyasi qaysi ifoda bilan ifodalanadi?

A) $E_{kinetik} = \frac{1}{2} m \left(\frac{dV}{dt} \right)^2$

B) $E_{kinetik} = \frac{1}{2} \pi r \left(\frac{dV}{dt} \right)^2$

C) $E_{kinetik} = \frac{1}{2} m \left(\frac{dm}{dt} \right)^2$

D) $E_{kinetik} = \frac{3}{2} \pi r \left(\frac{dV}{dt} \right)^2$

45. Ikki atomli molekula tebranishlari sathi qanday ketma-ketlikda joylashgan?

A) $\frac{1}{2} h\nu, \frac{3}{2} h\nu, \frac{5}{2} h\nu, \frac{7}{2} h\nu, \dots$

B) $h\nu, \frac{1}{2} h\nu, \frac{1}{4} h\nu, \frac{1}{8} h\nu, \dots$

C) $h\nu, 2h\nu, 3h\nu, 4h\nu, \dots$

D) $2h\nu, 4h\nu, 6h\nu, 8h\nu, \dots$

46. Qaysi holatda molekulaning dissotsiatsiyasi amalga oshadi?

- A) Molekula birinchi energetik sathdan ikkinchisiga o'tganda
B) Tebranish kvant holati uchun molekula barcha o'yg'ongan holatga o'tganda
C) Molekula qattiq holatdan gaz holatiga o'tganda
D) Molekulaning yaxlit spektrlari diskretga o'tganda

47. Qaysi holatda tebranish spektrlari hosil bo'ladi?

- A) Tebranishlar darajalari o'rtasidagi o'tish bilan bog'liq bo'lган energiyaning o'zgarishida
B) Aylanishlar darajalari o'rtasidagi o'tish bilan bog'liq bo'lган energiyaning o'zgarishida

- C) Tebranishlar darajalaridan aylanish darajalariga o'tish bilan bog'liq bo'lgan energiyaning o'zgarishida
D) Muvozanat energiyasining o'zgarishida

48. Qaysi chastotalar xarakteristik deb ataladi?

- A) B, C va D punktlarga mos keluvchi chastotalar
B) Alovida bog'ga mos keluvchi chastota
C) Alovida olingan fazoviy strukturaga mos keluvchi chastota
D) Alovida bog'lar guruhiga mos keluvchi chastota

49. IF_3 , IF_5 , IO_3^- , IO_4^- zarrachalar uchun I atomining kovalentligini aniqlang.

- A) 3; 5; 5; 7.
B) 3; 3; 5; 7.
C) 3; 5; 5; 5.
D) 3; 3; 5; 5.

50. IF_3 , IF_5 , IO_3^- , IO_4^- zarrachalar uchun sterik sonlarini aniqlang.

- A) 5; 6; 4; 4.
B) 5; 4; 3; 4.
C) 4; 5; 4; 4.
D) 3; 6; 5; 4.

51. ClF molekulasida bog' tartibini aniqlang.

- A) 1
B) 2
C) 0
D) 3

52. SiH_3^+ va IO_3Cl_3 zarrachalarining fazoviy tuzilishini aniqlang.

- A) To'g'ri uchburchak, trigonal bipiramida.
B) To'g'ri to'rtburchak, bipiramida.
C) To'g'ri uchburchak, bipiramida.
D) Kub, trigonal bipiramida.

53. Berilgan molekulalardan: AlF_3 , PF_3 , ClF_3 qaysilari dipol momentiga ega?

- A) AlF_3 , ClF_3
- B) AlF_3 , PF_3 ,
- C) PF_3 , ClF_3
- D) AlF_3

54. Molekulyar orbital – AO chiziqli kombinatsiyasi qaysi formula bilan ifodalanadi?

- A) $\psi = C_1 \psi_A + C_2 \psi_\beta$
- B) $\psi = \psi_A + \psi_\beta$
- C) $\psi = C_1 \psi_A / C_2 \psi_\beta$
- D) $\psi = \psi_A \psi_\beta$

55. Valent bog‘lar usuli bo‘yicha molekulyar orbital qaysi formula bilan ifodalanadi?

- A) $\psi = \psi_A \psi_\beta$
- B) $\psi = \psi_A + \psi_\beta$
- C) $\psi = C_1 \psi_A + C_2 \psi_\beta$
- D) $\psi = C_1 \psi_A + C_2 \psi_\beta$

56. Ikki atomli molekulada orbitallar energiyasi qanday tartibda oshib boradi?

- A) $\sigma 1s < \sigma^* 1s < \sigma 2s < \sigma^* 2s < \sigma 2p; \quad \sigma 2p < \pi_x 2p (= \pi_y 2p) < \pi_z^* 2p < \sigma^* 2p \sigma$
- B) $\sigma 1s < \sigma^* 1s < \sigma 2s < \sigma^* 2s < \sigma 2p; \quad \sigma 2p < \pi_x 2p (= \pi_y 2p) < \pi_z^* 2p < \sigma^* 2p \sigma$
- C) $\sigma 1s < \sigma^* 1s < \sigma 2s < \sigma^* 2s < \sigma 2p; \quad \sigma 2p < \pi_x 2p (= \pi_y 2p) < \sigma^* 2p \sigma < \pi_z^* 2p$
- D) $\sigma 1s < \sigma^* 1s < \sigma 2s < \sigma^* 2s < \sigma 2p; \quad \sigma 2p < \pi_x 2p (= \pi_y 2p) < \sigma^* 2p \sigma < \pi_z^* 2p$

57. Litiy molekulasining (Li_2) molekulyar orbitalini aniqlang?

- A) $(\sigma 1s)^2 (\sigma^* 1s)^2 (\sigma 2s)^2$
- B) $(\sigma 1s)^2 (\sigma^* 1s)^2 (\sigma 2s)$
- C) $(\sigma 1s)^2 (\sigma^* 1s) (\sigma 2s)^2$
- D) $(\sigma 1s)^2 (\sigma^* 1s)^2 (\sigma 2s)^2$

58. Azot molekulasining (N_2) molekulyar orbitalini aniqlang?

- A) $(\sigma 1s)^2 (\sigma^* 1s)^2 (\sigma 2s)^2 (\sigma^* 2s)^2 (\sigma 2p_z)(\pi 2p_z)^2 (\pi 2p_y)^2$
- B) $(\sigma 1s)^2 (\sigma^* 1s)^2 (\sigma 2s)^2 (\sigma^* 2s)^2 (\sigma 2p_z)(\sigma 2p_z)^2 (\sigma 2p_z)^2$
- C) $(\sigma 1s)^2 (\sigma^* 1s)^2 (\sigma 2s)^2 (\sigma^* 2s)^2 (\sigma 2p_z)(\sigma^* 2p_z)^2 (\sigma 2p_y)^2$
- D) $(\sigma 1s)^2 (\sigma^* 1s)^2 (\sigma 2s)^2 (\sigma^* 2s)^2 (\sigma^* 2p_z)(\sigma^* 2p_z)^2 (\sigma^* 2p_y)^2$

59. Kislород molekulasining (O_2) molekulyar orbitalini aniqlang?

- A) $(\sigma 1s)^2 (\sigma^* 1s)^2 (\sigma 2s)^2 (\sigma^* 2s)^2 (\sigma 2p_z)(\pi 2p_z)^2 (\pi^* 2p_x)^2 (\pi^* 2p_y)^2$
- B) $(\sigma 1s)^2 (\sigma^* 1s)^2 (\sigma 2s)^2 (\sigma^* 2s)^2 (\sigma 2p_z)(\pi 2p_z)^2 (\pi 2p_y)^2 (\pi^* 2p_x)^2$
- C) $(\sigma 1s)^2 (\sigma^* 1s)^2 (\sigma 2s)^2 (\sigma^* 2s)^2 (\sigma 2p_z)(\pi 2p_z)^2 (\pi 2p_z)^2 (\pi^* 2p_x)^2 (\pi^* 2p_y)$
- D) $(\sigma 1s)^2 (\sigma^* 1s)^2 (\sigma 2s)^2 (\sigma^* 2s)^2 (\sigma 2p_z)(\pi 2p_z)^2 (\pi^* 2p_z)^2 (\pi^* 2p_y)^2$

60. Molekulalang dipol momentlari $\mu(SO_2) = 5,38 \cdot 10^{-30} \text{ Kt} \cdot \text{m}$ va $\mu(CO_2)=0$ ga teng bo'lsa, SO_2 va CO_2 molekulalardagi bog' burchaklari tengmi?

- A) Teng emas
- B) Teng
- C) Bog' burchagi SO_2 va CO_2 qaraganda katta
- D) Bog' burchagi SO_2 va CO_2 qaraganda kichik

61. Agar molekulaning dipol momenti $\mu(HCl) = 3,44 \cdot 10^{-30} \text{ Kt} \cdot \text{m}$ va atomlar yadrolari orasidagi masofa $l(H-Cl) = 1,27 \cdot 10^{-10}$ ga teng bo'lsa, HCl molekulasidagi bog'ning ionlanish darajasini hisoblang.

- A) 16,4 %
- B) 15,4 %
- C) 16,8 %
- D) 16,0 %

62. BF_3 molekulasida struktura va atomlar orasidagi bog'ning xarakteri qanday?

- A) BF_3 molekulasining strukturasi tekislikda, uchta $\sigma = \text{bog}'$, bog'lar o'rtasidagi burchak 120° .
- B) BF_3 molekulasining strukturasi chiziqli, uchta $\sigma = \text{bog}'$, bog'lar o'rtasidagi burchak 180° .
- C) BF_3 molekulasining strukturasi fazoviy, uchta $\sigma = \text{bog}'$, bog'lar o'rtasidagi burchak $104,5^\circ$.
- D) BF_3 molekulasining strukturasi tekislikda, ikkita $\sigma = \text{bog}'$ va bitta $\pi = \text{bog}'$, bog'lar o'rtasidagi burchak 120° .

63. CO_2 molekulasidagi bog'lar xarakteri va ularning o'zaro joylashishi qanday?

- A) CO_2 molekulasining tuzilishi chiziqli, molekulaning dipol momenti nolga teng.
- B) CO_2 molekulasining tuzilishi chiziqli, molekulaning dipol momenti nolga teng emas.
- C) CO_2 molekulasining tuzilishi fazoviy, molekulaning dipol momenti nolga teng.
- D) CO_2 molekulasining tuzilishi tekislikda, molekulaning dipol momenti nolga teng emas.

64. Qaysi zarrachaning (He_2 yoki He_3) barqarorligi yuqori?

- A) He_2^+
- B) He_3^-
- C) Har ikkala zarrachaning barqarorligi bir xil
- D) Zarrachalarning barqarorligi ishonchli farq qilmaydi

65. NO molekulasidagi bog'lar tartibini aniqlang.

- A) 2,5
- B) 3
- C) 2
- D) 3,5

66. Sirkə kislota dimeri qaysi bog' hisobiga hosil bo'ladi?

- A) Vodorod
- B) Kovalent

- C) Ion
- D) Donor-akseptor

67. Ftorbenzoy kislotasining qaysi izomerida ichki molekulyar vodorod bog'ining hosil bo'lishi imkoniyati mavjud?

- A) o-ftorbenzoy kislota
- B) m-ftorbenzoy kislota
- C) p-ftorbenzoy kislota
- D) m-ftorbenzoy kislota va p-ftorbenzoy kislota

68. NH_4NO_3 molekulasi qaysi bog'lardan iborat va markaziy atomning gibridianishi qanday?

- A) Ion, qutbli kovalent, donor-akseptor, sp^2
- B) Ion, qutbsiz kovalent, donor-akseptor, sp^2
- C) Ion, metall, donor-akseptor, sp
- D) Metall, ion, qutbli kovalent, donor-akseptor, sp^3

69. HNO_3 molekulasi qaysi bog'lardan iborat va azot atomning gibridianishi qanday?

- A) Ion, qutbli kovalent, donor-akseptor, sp^2
- B) Ion, qutbsiz kovalent, sp^2
- C) Ion, donor-akseptor, sp^2
- D) Metall, ion, qutbli kovalent, donor-akseptor, sp^2

70. $K_4[Fe(CN)_6]$ molekulasi qaysi bog'lardan iborat va Fe atomning gibridianishi qanday?

- A) Ion, qutbli kovalent, donor-akseptor, sp^3d^2
- B) Ion, qutbli kovalent, qutbsiz kovalent, sp^3d^2
- C) Ion, metall, sp^3d^2
- D) Metall, ion, qutbli kovalent, donor-akseptor, sp^3d^2

71. H_3O^+ molekulasi qaysi bog'lardan iborat va O atomning gibridianishi qanday?

- A) Qutbli kovalent, donor-akseptor, sp^3
- B) Ion, qutbli kovalent, sp^3
- C) Ion, vodorod, sp^3
- D) Ion, qutbli kovalent, donor-akseptor, sp^3

72. $K_4[Fe(CN)_6]$ molekulasi markaziy atomining gibridlanish tipi qanday?

- A) sp^3d^2
- B) sp^3d^1
- C) sp^3d^3
- D) sp^3

73. XeF_6 molekulasi markaziy atomining gibridlanish tipi qanday?

- A) sp^3d^2
- B) sp^3d^1
- C) sp^3d^0
- D) sp^2

74. $KMnO_4$ molekulasi markaziy atomining gibridlanish tipi qanday?

- A) sd^2
- B) sp^3d^1
- C) sp^3d^2
- D) sp^3d^3

75. SO_2 molekulasi markaziy atomining gibridlanish tipi qanday?

- A) sp^2
- B) sp^1
- C) sp
- D) sp^3d

76. SO_3 molekulasi markaziy atomining gibridlanish tipi qanday?

- A) sp^2
- B) sp^3
- C) sp
- D) sp^3d

77. H_3PO_4 molekulasi markaziy atomining gibridlanish tipi qanday?

- A) sp^2
- B) sp^2
- C) sp
- D) sp^3d

78. NH_3 molekulasi markaziy atomining gibridlanish tipi qanday?

- A) sp^3
- B) sp^2
- C) sp
- D) sp^3d

79. ChemOffice dagi CS ChemDraw dastri nima uchun mo'ljallangan?

- A) Kimyoviy formulalar muhabbiri (redaktori)
- B) Kimyoviy birikmalar ma'lumotlari bankini tuzish, tahrirlash va boshqarish uchun
- C) Kimyoviy birikmalarni vizuallashtirish, kompyuterda modellesh va hisoblashlar uchun
- D) Jadval ma'lumotlarini ko'rish va tahrirlash uchun

80. ChemOffice dasturlar majmoasining CS Chem3D dasturi nimaga mo'ljallangan?

- A) Kimyoviy birikmalarni vizuallashtirish, kompyuterda modellesh va hisoblashlar uchun
- B) Kimyoviy formulalar redaktori
- C) Kimyoviy birikmalar ma'lumotlari bankini tuzish, tahrirlash va boshqarish uchun
- D) Jadval ma'lumotlarini ko'rish va tahrirlash uchun

81. ChemOffice dagi CS ChemFinder dastri nima uchun mo'ljallangan?

- A) Kimyoviy birikmalar ma'lumotlari bankini tuzish, tahrirlash va boshqarish uchun
- B) Kimyoviy formulalar redaktori
- C) Kimyoviy birikmalarni vizuallashtirish, kompyuterda modellesh va hisoblashlar uchun
- D) Jadval ma'lumotlarini ko'rish va tahrirlash uchun

82. ChemOffice dagi CS Table Editor dastri nima uchun mo'ljallangan?

- A) Jadval ma'lumetlarini ko'rish va tahrirlash uchun
- B) Kimyoviy formulalar redaktori

C) Kimyoviy birikmalarni vizuallashtirish, kompyuterda modellesh va hisoblashlar uchun

D) Kimyoviy birikmalar ma'lumotlari bankini tuzish, tahrirlash va boshqarish uchun

83. MOPAC dasturlar majmuasida qaysi usuldag'i hisoblashlar amalga oshiriladi?

A) Yarimempirik

B) Noempirik

C) Molekulyar mexanik

D) Statistik

84. MM dasturlar majmuasida qaysi usuldag'i hisoblashlar amalga oshiriladi?

A) Molekulyar mexanik

B) Noempirik

C) Yarimempirik

D) Statistik

85. GAUSSIAN dasturlar majmuasida qaysi usuldag'i hisoblashlar amalga oshiriladi?

A) Noempirik

B) Yarimempirik

C) Molekulyar mexanik

D) Statistik

86. Qanday matematik modellashtirish usullari mavjud?

A) Statistik, stoxostik, determinantli

B) Regression, korrelyatsion

C) Korrelyatsion, stoxostik

D) Statistik, regression

87. Statistik modellashtirish qaysi bosqichlardan iborat?

A) Model parametrlarini hisoblash, parametrлarning ahamiyatliliginи tekshirish, olingan modelning adekvatligini baholash

B) Regression tahlil, model parametrlarini hisoblash,

C) Korrelyatsion tahlil, parametrлarning ahamiyatliliginи tekshirish

D) Modelning adekvatligrini tekshirish, regression tahlili

88. Moddalarning qaysi xossalari ularning reaksiyon qobiliyatini baholashga imkon beradi?

A) Yarimempirik va noempirik usullar yordamida hisoblanadigan molekulaning xossalari: elektron zichligi, zaryadlar, elektrostatik potensiallar

B) Molekulyar mexanika usulida hisoblanadigan molekulaning geometrik xarakteristikalar

C) Molekula konformatsiyasini ifodalovchi kattaliklar

D) Z-matritsa

89. Moddaning reaksiyon qobiliyat indeksi sifatida qaysi kattaliklar foydalaniladi?

A) Molekula tashkil etuvchi atomlar atrofidagi elektron zichlik, zaryadlar, elektrostatik potensiallar

B) Molekulyar mexanika usulida hisoblanadigan molekulaning geometrik xarakteristikalar

C) Molekula konformatsiyasini ifodalovchi kattaliklar

D) Z-matritsa

90. «Struktura=f(xossa)» funksiyasini ifodalashda qaysi kattalikkardan foydalaniladi?

A) Molekula tashkil etuvchi atomlar atrofidagi elektron zichlik, zaryadlar, elektrostatik potensiallarining reaksiya unumiga bog'liqligi

B) Molekulyar mexanika usulida hisoblanadigan molekulaning geometrik xarakteristikalarining reaksiya unumiga bog'liqligi

C) Molekula konformatsiyasini ifodalovchi kattaliklarning reaksiya unumiga bog'liqligi

D) Z-matritsaning reaksiya unumiga bog'liqligi

91. Kimyoviy reaksiya tezligi doimiysi bilan erituvchi qutbliligi orasidagi bog'liqlikni ifodalovchi (Leydler-Eyring tenglamasi) formulani tanlang.

A) $\lg k = \lg k_0 + U \frac{(\varepsilon - 1)}{(2\varepsilon + 1)}$

B) $\lg k = \lg k_0 + a * E_T$

C) $\log \frac{K_j}{K_{0j}} = \sigma_j p_j$

D) $\lg k = \lg k_0 + \rho \sigma^0$

92. Kimyoviy reaksiya tezligi doimiysi bilan erituvchi qutbliligi orasidagi bog'liqlikni ifodalovchi (Dimrot-Reynhardt) formulani tanlang.

A) $\lg k = \lg k_0 + a * E_T$

B) $\lg k = \lg k_0 + U \frac{(\varepsilon - 1)}{(2\varepsilon + 1)}$

C) $\log \frac{K_j}{K_{0j}} = \sigma_j p_j$

D) $\lg k = \lg k_0 + \rho \sigma^0$

93. Kimyoviy reaksiya borishiga o'rinosar (mezomer va induktiv effektlar) ta'sirini ifodalovchi Gammet tenglamasini tanlang.

A) $\log \frac{K_j}{K_{0j}} = \sigma_j p_j$

B) $\lg k = \lg k_0 + U \frac{(\varepsilon - 1)}{(2\varepsilon + 1)}$

C) $\lg k = \lg k_0 + a * E_T$

D) $\lg k = \lg k_0 + \rho \sigma^0$

94. Kimyoviy reaksiya borishiga rezonans o'zaro ta'sirlarni ifodalovchi Gammet-Taft tenglamasini tanlang.

A) $\lg k = \lg k_0 + \rho \sigma^0$

B) $\lg k = \lg k_0 + U \frac{(\varepsilon - 1)}{(2\varepsilon + 1)}$

C) $\lg k = \lg k_0 + a * E_T$

$$D) \log \frac{K_j}{K_{0j}} = \sigma_j p_j$$

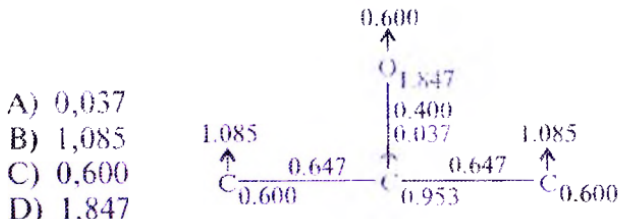
95. MOPAC dasturlarida hisoblash natijalari qaysi kengaytmali fayllarda yoziladi?

- A) *.out
- B) *.doc
- C) *.pdf
- D) *.bmp

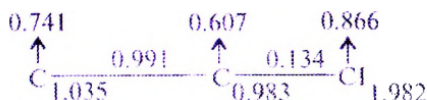
96. Butadiyen-1,3 molekulasidagi 1- va 4-uglerod atomlarining elektron zichligini aniqlang.

- A) 0,838, 0,838,
- B) 0,838, 0,390
- C) 0,390, 0,838,
- D) 0,390, 0,390

97. Dimetilketon molekulasidagi ikkinchi uglerod atomining elektron zichligini aniqlang.



98. Vinil xlorid molekulasidagi mos ravishda S, S va Cl atomlarining erkin elektron zichligini aniqlang.



- A) 0,741; 0,607; 0,866
- B) 0,741; 0,866; 0,607
- C) 0,866; 0,866; 0,607
- D) 0,607; 0,741; 0,866

99. Molekulyar sistemalar dinamikasini modellashtirishda qaysi usullar qo'llaniladi?

- A) Molekulyar dinamika usuli, Broun dinamikasi usuli, Monte-Karlo usuli
- B) Molekulyar dinamika usuli, kvant kimyoviy usullar
- C) Broun dinamikasi usuli, kvant kimyoviy usullar
- D) Monte-Karlo usuli, kvant kimyoviy usullar

100. Molekula xossalari yarimempirik va noempirik usullarda hisoblashning qaysi dasturiy majmualarini bilasiz?

- A) ChemOficce, HyperChem, GAUSSIAN, GAMES
- B) MM2, HyperChem, STATIDTIC, STATGRAF
- C) HyperChem, STATIDTIC, STATGRAF, EXEL,
- D) WORD, STATIDTIC, STATGRAF, EXEL

XI. GLOSSARIY

AO — atom orbitali, bir markazli, bir elektronli to'lqin funksiyasi, unda elektronning yadro va boshqa elektronlar samarali maydonidagi holati ifodalanadi. AO yadrodan elektrongacha bo'lgan masofa funksiyasidir va to'rtala kvant sonlari bilan ifodalanadi.

MO — molekulyar orbital, ko'p markazli, bir elektronli to'lqin funksiyasi, unda elektronning ko'p yadrolar va molekulyar tizim elektronlarining samarali maydonidagi holati ifodalanadi.

AOCHK — atom orbitallarining chiziqli kombinatsiyasi.

MO AOCHK — atom orbitallarining chiziqli kombinatsiyasi ko'rinishida ifodalangan.

X-F usuli — Xartri-Fok usuli.

O'KM-SSR (SCF) — o'zaro kelishilgan maydon.

CHXF, CHMXF — OXF (RHF), NXF (UHF) — chegaralangan va chegaralaranmagan Xartri-Fok usullari.

SPE — PPE — sirt potensial energiyasi.

CNDO (PPDP) — differensial qoplashni to'liq inobatga olmaslik.

INDO (CHPDP) — differensial qoplashni qisman inobatga olmaslik.

NDDO (PDDP) — ikki atomli differensial qoplashni inobatga olmaslik.

MNDO (MPDP) — ikki atomli differensial qoplashni inobatga olmaslikni modifikatsiyalash.

AM1 — MPDP (MNDO) usulining varianti.

PM3 — AM1 usulining modifikatsiyasi.

KV (CI) — konfiguratsion o'zaro ta'sir usuli.

MP2 — qo'zg'alish nazariyasida elektron korrelyatsiyasi energiyasini hisobga olish usuli.

VZMO — barcha elektronlar band bo'lgan orbitallarning yuqori energiyaga ega bo'lgan yuqori bandli molekulyar orbital.

NVMO — molekulyar orbitallarda joylashtirilgan elektronlardan eng quyi energiyaga ega bo'lgan quyi bo'sh molekulyar orbital.

Ab initio – Xartri-Fokning noempirik usuli.

MD – molekulyar dinamika

MM – molekulyar mexanika, (MM+, Amber – molekulyar mexanika usullari).

STO-3G – sleyter va gauss tipidagi orbitallarni approksimatsiyasiga asoslangan noempirik usulning bazis tipi.

FAOLLASHGAN KOMPLEKS (AKTIVIROVANNIY KOMPLEKS)

– O'TISH HOLATIga qarang (sm. *PEREXODNOE SOSTOYANIE*).

AKSEPTOR (ELEKTRONOAKSEPTORLIK) XOSSASI – (AKSEPTORNIE (ELEKTRONOAKSEPTORNIE) SVOYSTVA) – element atomining elektronni tortish (ushlab turish) xossasi. Kimyoviy bog' hosil qiluvchi element atomlarining akseptorlik xossasining miqdoriy o'chovi ularning elektromansifligidir.

ALLOTROPIYA (ALLOTROPIYA) – kimyoviy elementning tuzilishi va xossalari bilan farqlanadigan ikki yoki undan ortiq oddiy moddalar holida bo'lish hodisasisidir. Tuzilishi va xossalari bilan farqlanadigan bunday oddiy moddalarga allotropik formalar yoki allotropik modifikatsiyalar deyiladi. Masalan, grafit va olmos – uglerodning ikki allotropik formalari, molekulyar kislород va ozon – kislородning ikki allotropik modifikatsiyasi.

AMORF MODDA (AMORFNOE VESHESTVO) – kristall bo'lмаган modda, ya'ni kristall panjaraga ega bo'lмаган modda. Masalan, qog'oz, plastmassalar, rezina, shisha, hamda barcha suyuqliklar.

ANIONLAR (АНИОНЫ) – manfiy zaryadlangan ionlar.

ATOM (ATOM) – kimyoviy elementning xossalarni o'zida saqlagan eng kichik zarracha. Atom protonlar, neytronlar va elektronlardan tuziladi.

MASSANING ATOM BIRLIGI (ATOMNAYA YEDINITSA MASSI (a.e.m.) – yadrosida 6 proton va 6 neytron, elektron qobig'ida esa 6 elektron bo'lган uglerod ^{126}C atomi massasining $1/12$ qismi. Boshqacha nomi – uglerod birligi. Atomlar, molekulalar va elementar zarrachalar massasini o'chovchi birlik. Nisbiy atom massa va atom massaga ham qarang.

ATOM OG'IRLIK (ATOMNIY VES) (sonli ifodalashda nisbiy atom massa bilan bir xil) – u yoki bu element atom massasining atom birligida (uglerod birliklarida) ifodalangan qiymati. Elementning atom massasi element tabiiy izotoplarining tarqalishi hisobga olingan holdagi o'rtacha atomi massasiga teng.

ATOM TARTIBI (ATOMNIY NOMER) – D.I.Mendeleyev davriy sistemasidagi elementning tartib raqami. Atom tartibi son jihatidan ushbu element atomi yadrosining mushat zaryadiga, ya’ni ushbu element yadrosidagi protonlar soniga teng.

VALENTLIK (VALENTNOST) – berilgan element atomining boshqa element atomi bilan bog’langandagi elektron juftlar soni.

MODDA (VESHESTVO). Tabiatshunoslikda qator tushunchalar mavjud bo’lib, ularga qat’iy ta’rif berib bo’lmaydi. Modda xuddi shunday tushunchalardan biri. Umumiy ma’noda fazoni to’ldiruvchi va massaga ega bo’lgan narsani belgilash uchun foydalilanildi. Nisbatan qisqa ma’noda modda bu bizning atrof muhitimizni o’tab olgan narsalar yoki modda – jismda bor bo’lgan narsa. Kimyoda aniq bo’lgan moddaga nisbatan ishlatalidi – natriy xlorid, kalsiy sulfat, shakar, benzin va h.z. «Oddiy modda», «murakkab modda» va «aralashma» ga qarang.

VODOROD BOG’LANISH (VODORODNAYA SVYAZ) – molekulalararo bog’lanishning bir ko’rinishi. Asosan elektrostatik kuchlar natijasida yuzaga keladi. Vodorod bog’lanishni yuzaga kelishi uchun katta bo’limgan nisbiy elektromansiylikka ega bo’lgan, masalan, O, N, F bilan bog’langan bir yoki bir necha vodorodi bo’lgan molekulalar zarur. Ushbu elektromansiylikli elementlarda juftlashgan elektronlarning bo’lishi muhim. Vodorod bog’lanish suv H₂O, ammiak NH₃, vodorod florid HF kabi molekulalar uchun xarakterli. Masalan, HF molekulalari o’zaro bir-biri bilan vodorod bog’lari orqali bog’langan bo’lib, quyida vodorod bog’lari uzuq chiziqlar bilan ifodalangan:

Vodorod bog’ kovalent bog’ga qaraganda taxminan 20 marta kuchsiz bog’langan. Vodorod atomlari bilan vodorod bog’ning paydo bo’lishi bilan uning valentligi rasmijy valentligidan oshadi.

QAYTARILISH (modda) (VOSSTANOVLENIE) (veshestvo) – elektronlarni qabul qilishi bilan boradigan kimyoviy reaksiya.

QAYTARUVCHI (VOSSTANOVITEL) – o’zidan boshqa moddaga (oksidlovchiga) elektron beruvchi modda.

GIBRIDLANISH (GIBRIDIZATSIYA). Nazariy dunyoqarash bo’lib, uning yordamida atom tuzilishining fizik manzarasi va tajriba yo’li bilan aniqlangan molekula geometriyasini o’rtasidagi bog’liqlik o’rnataladi. Masalan, uglerod atomlari s- va p-orbitallar bor be’lishiga qaramasdan CH₄

molekulasida ularni tajriba yo'li bilan s-elektronlar hosil qilgan va p-elektronlar hosil qilgan alohida bog'larni aniqlab bo'lmaydi. (CH_4 barcha bog'lar bir xil). Shuning uchun bitta s va uchta p elektronlar «aralashtiriladi» (gibrildanadi) va natijada 4 ta yangi qat'iy bir xil elektron orbitallari (to'rtta sp^3 -gibrildashgan orbitallar) hosil bo'ladi. Ushbu 4 ta gibrildashgan orbitallar 4 ta vodorod atomlarining elektron bulutlari bilan kesishadi. Hosil bo'lgan molekulaning geometrik formulasi molekuladagi gibrildashgan orbitallar bir-biridan maksimal uzoqlikda joylashishga harakat qiladi degan qoidadan kelib chiqqan holda aytildi. Masalan, 4 ta gibrildashgan orbitallar uchun bu tetraedr. Gibrildashda bitta yoki ikkita R orbitallar ishtirot etmagan hollarda, ular gibrildashmagan holda qoladi va yoki elektronlarni tashimaydi, yoki boshqa bog'larni (qo'sh va uchlamechi bog'lar) hosil bo'lishida ishtirot etadi. Ular mos ravishda sp^2 - va sp -gibrildanishdir. Bo'linmagan elektron justlari ham gibrildanishda ishtirot etishi mumkin. Masalan, $\text{NH}_3 = \text{N}$ atomlari sp^3 -gibrildashgan holatda, molekulaning ko'rinishi tetraedr, uning bir uchida bo'linmagan elektronlar justi, qolgan uchlari esa N atomlaridir. Turli gibrildanishlarda s- va p-orbitallari o'mniga d-orbitallar ham (sp^3d - va sp^3d^2 -gibrildanishlar) ishtirot etishi mumkin. Atomning gibrildanish turi ko'pincha uning orbital diagrammasidan aniqlanadi.

DONORLIK (ELETRODONORLIK) XOSSASI (DONORNIE (ELEKTRONODO-NORNIE) SVOYSTVA) – atomning o'zining elektronlarini boshqa atomlarga berish qobiliyati. Kimyoviy bog' hosil qiluvchi atomning donorlik xossasining miqdoriy o'chovi uning elektromansifligidir.

YADRO ZARYADI (ZARYAD YADRO) – atom yadrosining musbat zaryadi bo'lib, son jihatidan berilgan element atomi yadrodagи protonlar soniga teng. D.I. Mendeleyev davriy jadvalidagi kimyoviy elementning tartib raqami ushbu element yadrosining zaryadiga tenglashtiriladi.

IZOTOPLAR (IZOTOPI) – bir element atomlarining turli ko'rinishlarda bo'lishi. Izotoplар yadrosining zaryadi bir xil (ya'ni bir xil protonlar soniga ega bo'lgan), lekin turlichа atom massaga ega bo'lgan (ya'ni turli xil neytronlar soniga ega bo'lgan) atomlardir. Tabiatda ko'pgina elementlar bir nechta izomerlar aralashmasi holida bo'ladi.

ION BOG'LANISH (IONNAYA SVYAZ) – qutbli kovalent bog'lanishning chegaraviy holati (o'ta qutbli kovalent bog'lanish). Agar

bog' hosil qiluvchi elementlar nisbiy elektromansiyliklari orasidagi farq 2,1 ga teng yoki katta bo'lса, ikki atom o'rтасидаги bog'га ionli deyiladi.

IONLAR (IONI) – elementlar atomlarining (yoki atomlar guruhining) elektron qabul qilishi yoki chiqarishidan hosil bo'lgan musbat yoki manfiy zaryadli zarrachalardir. Ionlar bir zaryadli ($1+$ yoki $1-$), ikki zaryadli ($2+$ yoki $2-$), uch zaryadli va h.z. bo'lishi mumkin. «Kationlar» va «anionlar» ga ham qarang.

KATIONLAR (KATIONI) – musbat zaryadlangan ionlar.

KVANT (KVANT) – holatning bir o'zgarish aktida fizik sistema (masalan, atom) tomonidan chiqarilgan yoki qabul qilingan aniq miqdordagi (porsiyadagi) energiya. Yorug'lik kvanti – yorug'lik energiyasi porsiyasiga foton deyiladi.

KVANT SONLARI (KVANTOVIE CHISLO) – atom elektron bulutidagi aniq eletronning holatini ifodalaydi:

– *BOSH (GLAVNOE (n))* – mavjud bo'lgan elektronning yadroga yaqin bo'lgan energetik sathdan boshlab qaysi elektron darajasida ($1, 2, 3, \dots$) ekanligini ko'rsatadi;

– *YORDAMCHI yoki ORBITAL (VSPOMOGATELNOE ili ORBITALNOE) (l)* – qavatchaning ko'rinishini ko'rsatadi (s-qavatcha, p-qavatcha, d- qavatcha, f va h.z.);

– *MAGNIT (MAGNITNOE) (m)* – aniq orbitalni ko'rsatadi (s-orbital, px-orbital, py-orbital va h.z.);

– *SPIN (SPINOVOE) (s)* – berilgan orbitaldagi elektronning o'z o'qi atrofida (soat ko'satkichi bo'ylab yoki unga teskari yo'nalishda) aylanishini ko'rsatadi.

KOVALENT BOG'LANISH (KOVALENTNAYA SVYAZ) – juftlashmagan elektronlarning juftlashishi natijasida hosil bo'ladigan bog'lanish. Qutbsiz kovalent bog'lanish bir xil element atomlari o'rтасида hosil bo'ladi. Qutbli kovalent bog'lanish esa nisbiy elektromansiyligi bir biridan farq qiladigan turli atomlar o'rтасида hosil bo'ladi.

KOORDINATSION SON (KOORDINATSIONNOE CHISLO) – kristallda mavjud bo'lgan har qaysi zarrachaga ma'lum sondagi qo'shni zarrachalar tutashadi. Turli kristallarda turlichcha bo'lgan ushbu qo'shni zarrachalar soniga koordinatsion son deyiladi.

KRISTALL (KRISTALL) — qattiq moddalar, ularda guruhlar; atomlar, ionlar yoki molekulalar fazoda tartibli joylashgan, ular amalda cheksiz takrorlanadi.

KRISTALLANISH (KRISTALLIZATSIYA) — moddani uning to'yingan eritmasidan cho'kmaga tushirish orqali tozalash. Amalda to'yingan eritma yuqori temperaturada tayyorlanadi. Eritma sovutilganda u o'ta to'yingan holatga o'tadi va toza kristallar cho'kmaga tushadi. Qo'shimchalar eritmada to'yinmagan holda bo'ladi, erituvchida qoladi va kristallardan filtrlanadi.

MASSA SONI (MASSOVOE CHISLO) (A) — berilgan atom yadrosidagi protonlar (Z) va neytronlar (N) yig'indisi.

METALL BOG'LANISH (METALLICHESKAYA SVYAZ) — kristallardagi metallarning musbat zaryadli ionlari bilan erkin (kristall hajmi bo'ylab) harakatlanuvchi metallar atomlari tashqi elektronlari o'rtaSIDAGI kimyoviy bog'.

MOLEKULA (MOLEKULA) — modda kimyoviy xossalarni o'zida mujassamlashtirgan va erkin mavjud bo'la oladigan eng kichik zarracha.

MOLEKULYAR ORBITAL (MOLEKULYARNAYA ORBITAL) — atomlar o'rtaSIDA kimyoviy bog' hosil bo'lishda atomlar tashqi elektron bulutlarining (atom orbitallarining) qo'shilishidan hosil bo'lgan elektron bulut. Molekulyar orbitallar ikki yoki undan ortiq atom orbitallarning qo'shilishidan hosil bo'ladi. Molekulyar orbitallar soni qo'shiladigan orbitallar soniga hamma vaqt teng bo'ladi. Bog'lanadigan atomlardagi barcha elektronlar yangidan hosil bo'lgan molekulyar orbitallarda joylashadi.

NEYTRON (NEYTRON) — massasi taxminan $1,67 \cdot 10^{-27}$ kg yoki $1,00867$ m.a.b. bo'lgan elektroneytral elementar (ya'ni bo'linmaydigan) zarracha. Neytronlar protonlar bilan atom yadrosi tarkibiga kiradi.

BO'LINMAGAN ELEKTRONLAR JUFTI (NEPODELENNAYA PARA elektronov) — atomning kimyoviy bog'lanishda ishtirot etmaydigan tashqi elektron jufti.

NORMAL SHAROIT (NORMALNIMI USLOVIYAMI) (n.u.) 0°C (273 K) temperatura va 1 atm (760 mm simob ustuni yoki $101\ 325$ Pa) bosimga aytildi.

NUKLONLAR (NUKLONI) — atom yadrosi tarkibiga kiruvchi elementar zarrachalar (protonlar va neytronlar).

OKSIDLANISH (modda) (**OKISLENIE** (veshestvo)) — oksidlovchi tomonidan eletronlarni oluvchi kimyoviy reaksiya.

OKSIDLOVCHI (OKISLITEL) — boshqa moddadan (qaytaruvchidan) elektronni oluvchi.

ORBITAL (ORBITAL) — elektronni aniqlab bo'ladigan yadro atrosidagi fazo. Undan tashqaridagi fazoda elektronni uchratish ehtimoliyati yetarli darajada kam (5 % dan kam).

ORBITAL DIAGRAMMA (ORBITALNAYA DIAGRAMMA) — elementning eletronlarning yacheykalarda strelkalar bilan tasvirlangan **ELETRON YACHEYKALAR** dagi qo'l bilan chizilgan **ELEKTRON FORMULASI** hamdir.

O'TISH HOLATI (PEREXODNOE SOSTOYANIE) (FAOLLASHGAN KOMPLEKS ham), (to je, chto AKTIVIROVANNIY KOMPLEKS) — boshlang'ich holatdan (reagentlar) oxirgi holatga (mahsulotlar) o'tishda kimyoviy reaksiyada hosil bo'ladigan qisqa vaqt yashovchi molekula. O'tish holatining energiyasi va geometriyasi reagentlar va mahsulotlarni ajratuvchi energetik to'siqning cho'qqisiga mos keladi. (FAOLLANISH EENRGYASIGA ham qarang).

D.I. MENDELEYEVNING DAVRIY SISTEMASI (PERIODICHESKAYA SISTEMA D.I.MENDELEEEVA). Elementlar xossalari ularning yadro zaryadlariga mos ravishda davriy o'zgaradi.

QAVATCHA (SATHCHA ga ham qarang) (PODOBOLOCHKA) (ili *PODUROVEN*) — bir xil ko'rinishga ega bo'lgan elektron bulutning qismi. Masalan, beshta d-orbitallar d-qavatchani (d-sathcha), uchta r-orbitali — r- qavatchani (p-sathcha) va h.z. tashkil etadi.

SATHCHA (PODUROVN) — «Sathecha» ga qarang (sm. «podebolochka»).

QUTBLANISH (POLYARIZATSIYA) — zaryadlarning musbat va manfiylarga bo'linishi.

GUND (XUND) QOIDASI (PRAVILO GUNDA (XUNDA)). Bir xil energiyaga ega bo'lgan orbitallarni joylashtirishda (masalan, beshta d-orbitallar) elektronlar bo'sh orbitallarga birinchi navbatda toq joylashadi, shundan keyin esa orbitallar ikkinchi elektronlar bilan to'ladi.

OKTET QOIDASI (PRAVILO OKTETA). Elementlar atomlari eng barqaror elektron konfiguratsiyani egallashga harakat qiladi. Eng keng

tarqalgan barqaror elektron konfiguratsiya – tashqi elektron qobiqning 8 ta elektron bilan tugallanishidir (elektron oktet bilan).

PAULI PRINSIPI (PRINSIP PAULI). Har to'rtala kvant sonlariga (n , l , m va s) teng bo'lgan ikkita elektron bir orbitalda bo'lishi mumkin emas.

ODDIY MODDA (PROSTOE VESHESTVO) – bir xil element atomlaridan tashkil topgan modda. Masalan, temir, kislorod, olmos, argon, mis va h.z.

PROTON – elementar musbat zaryad va $1,67 \cdot 10^{-27}$ kg (yoki 1,00728 a.m.b.) massaga bo'lgan barqaror elementar (bo'linmas) zarracha. Protonlar neytronlar bilan atom yadrosining tarkibiga kiradi. D.I. Mendeleyev davriy sistemasidagi elementning tartib raqami uning yadrosidagi protonlar soniga teng.

MODDANING STANDART HOSIL BO'LISH ENTALPIYASI (STANDARTNAYA ENTALPIYA OBRAZOVANIYA VESHESTVO) – moddaning aniq sharoitda elementlardan hosil bo'lishi reaksiyasining issiqlik effekti. *ISSIQLIK EFFEKTI (TEPLOVOY EFFEKT), STANDART SHAROIT (STANDARTNIE USLOVIYA) va ENTALPIYA (ENTALPIYA)* ga ham qarang.

XI. TAYANCH IBORALAR RO'YXATI

1. Adiabatik yaqinlashuv – Adiabaticeskoe pribljenie
2. To'lqin funksiyasining antisimmetrikligi – Antisimmetrichnost volnovoy funkssii
3. Atom orbitallari – Atomnie orbitali
4. Noempirik hisoblashlar uchun bazis funksiyalar – Bazisnie funksii dlya neempiricheskix raschetov
5. Orbitallarning gibridlanishi – Gibridizatsiya orbitaley
6. Deformatsiyalanuvchi elektron zichlik – Deformatsionnaya elektronnaya plotnost
7. Reaksiyon qobiliyat indekslari – Indeksi reaksiyonnoy sposobnosti
8. Kvant kimyosi – Kvantovaya ximiya
9. Kvant sonlari – Kvantovie chisla
10. Koordinatsion birikmalar – Koordinatsionnie soedineniya
12. Orbitallar joylashuvi (lokalizatsiyasi) lokalizatsiya orbitaley
13. Valent bog'lar usuli – Metod valentnix syvazey
15. Molekulyar orbitallar usuli – Metod molekulyarnix orbitaley
17. CNDO, INDO MINDO differensial qoplanishlarni hisobga olmaslikka asoslangan usullar – Metodi, osnovannie na prenebrejenii differensialnim perekritvaniem: CNDO, INDO MINDO
18. MNDO, AM1, PM3 differensial qoplanishlar hisobga olmasligi modifikatsiyalangan usullar – Metod modifitsirovannogo prenebrejeniya differensialnim perekritvaniem: MNDO, AM1, PM3
19. Parrizer-Popl-Parr usuli – Metod Parrizera-Popla-Parra
21. Molekulyar orbitallar – Molekulyarnie orbitali
22. Ko'p elektronli atomlar – Mnogoelektronne atomi
23. Noempirik kvant kimyo – Neempiricheskaya kvantovaya ximiya
24. Xartri-Fokning chegaralangan va chegaralanmagan usullari – Ogranichenniy i neogranichenniy metodi Xartri-Foka
25. Bir elektronli atomlar – Odnoelektronne atomi

28. Sirt potensial energiyasi — Poverxnost potensialnoy energii
29. Bog' tartibi — Poryadok svyazi
30. Xyukkelning oddiy usuli — Prostoy metod Xyukkelya
32. σ - va π -elektronlarni ajratish — Razdelenie σ - i π -elektronov
33. Xyukkelning kengaytirilgan usuli — Rasshirenniy metod Xyukkelya
34. Molekula simmetriyasi — Simmetriya molekul
35. π -Tutash molekulalar — π -Sopryajennie molekul

DASTURLAR:

1. ChemOffice 2005 va keyingi versiyalari.
2. HyperChem 7.5 va keyingi versiyalari.
3. GAUSSIAN 2003 va keyingi versiyalari.
4. GAMES.
5. PRIRODA.

ADABIYOTLAR

1. *Rogers D.W.* Computational chemistry using the PC. — John Wiley & Sons, 2003. — 363 p.
2. *Cramer C.J.* Essentials of computational chemistry: theories and models. — John Wiley & Sons, 2013. — 607 p.
3. *Jensen F.* Introduction to computational chemistry. — John Wiley & Sons, 2007. — 620 p.
4. *Gilbert A.* Introduction to Computational Quantum Chemistry: Theory / University Lecture. — 2007. — 101 p.
5. Савелев М.Е., Савелев М.М. Компьютерная химия. — М.: СОЛОН-Пресс, 2005.
6. Т. Кларк. Компьютерная химия. — М.: Мир, 1990.
7. Бутирская Э.В. Компьютерная химия: основы теории и работа с программами Гауссиан и ГауссВин. — М.: Салон пресс, 2011. — 224 с.
8. В.И.Минкин, Б.Я.Симкин, Р.М.Миняев. Теория строения молекул. — М.: Высшая школа, 1979.
9. В.Ф.Травен. Электронная структура и свойства органических молекул. — М.: Химия, 1989.
10. С.И. Рахмонкулова. ИБМ ПК шахсий компьютерида иншали. — Т.: «Шарқ», НМК — С.ПРИНТ, 1998.
11. Дж.Теддер, Э.Нехватал. Орбитальная теория в контурных диаграммах. — М.: Мир, 1988.
12. Молекулярная механика MM2. Инструкция по эксплуатации (1977, 1982).
13. Романова Т.А., Краснов И.О., Качин С.В., Аврамов П.В. Теория и практика компьютерного моделированияnanoобъектов. — Красноярский государственный технический университет, 2002.

Dasturlar haqidagi ma'lumotlar quyidagi web-saytlarda keltirilgan:

1. <http://www.msg.ameslab.gov/GAMESS>
2. <http://www.gaussian.com/>
3. <http://www.kjemi.uio.no/software/dalton/dalton.html>
4. <http://www.emsl.pnl.gov/docs/nwchem/nwchem.html>
5. <http://www.hyper.com/>

MUNDARIJA

So'zboshi.....	3
----------------	---

I. KIMYOVIY BIRIKMALAR TUZILISHI VA XOSSALARINI MATEMATIK MODELLASH FANINING PREDMETI, VAZIFALARI VA AHAMIYATI

1.1. GAMESS dasturi (Programma GAMESS).....	8
1.2. GAUSSIAN dasturi (Programma GAUSSIAN).....	9
1.3. HyperChem dasturi (Programma HyperChem)	10
1.4. PRIRODA dasturi (Programma PRIRODA).....	11

II. MOLEKULYAR MEXANIKA

2.1. Chem3D da molekulyar mexanika va molekulyar dinamika.....	21
2.1.1. Kuch maydonining potensial funksiyalari.....	21
2.1.2. Molekulyar mexanikaning kuch maydonlari.....	27

III. MOLEKULYAR DINAMIKA

3.1. Molekulyar dinamika usuliga kirish

3.1.1. Molekulyar dinamika usulining fizik asosi.....	33
3.1.2. Temperatura va termostatlar.....	37
3.1.2.1. Kollizionli (to'qnashish) termostat.....	39
3.1.2.2. Berendsen termostati	39
3.1.3. Trayektoriya uzunligi va engodiklik.....	40
3.1.4. Sonli integrallash. Verle usuli.....	41
3.1.5. Natijalarini qayta ishlash. Statistikalar.....	42
3.1.6. Natijalarning solishtirma analiz.....	43
3.1.7. Molekulyar dinamika protokoli.....	44

IV. KVANT KIMYONING YARIMEMPIRIK USULLARI

4.1. Yarimempirik usullarining mohiyati

4.2. Asosiy yarimempirik usullar va ularning o'ziga xosligi

4.2.1. CNDO usuli.....	50
4.2.2. ENDO usuli.....	55
4.2.3. MNDO usuli.....	56
4.2.4. MNDO usuli.....	58
4.2.5. AM1 va PM3 usullari.....	59
4.3. Molekulyar xarakteristikalarini hisoblash.....	60
4.3.1. Molekulalar energiyasi.....	61
4.3.2. Molekula geometriyasi.....	61
4.3.3. Molekulyar orbital energiyasi va shakli.....	62

V. KVANT KIMYONING NOEMPIRIK (AB INITIO) USULLARI

5.1. Kvant-kimyoviy usullar ierarxiyası.....	65
5.2. Noempirik usullar.....	66
5.3. Noempirik hisoblashlar uchun bazis funksiyalar	
5.3.1. Bazis funksiyalarning analitik ko'rinishi.....	68

VI. TAJRIBAVIY-STATISTIK USULLARDA ORGANIK BIRIKMALARNING FIZIK-KIMYOVİY XOSSALARINI ULARNING KIMYOVİY TUZILASHLARI ASOSIDA BASHORATLASH

VII. QSAR – STRUKTURA VA FAOLLIK O'Rtasida

Miqdoriy o'zaro bog'liqlik.....	92
---------------------------------	----

VIII. HyperChem PROFESSIONAL DASTURIDA HISOBASHLAR

8.1. Molekulani poliempirik kvant-kimyoviy usulda hisoblash.....	96
8.2. Yarimempirik usullarda hisoblash aniqliklarini solishtirish.....	110

8.3. Siklik birikmalarda solishtirma bog' energiyasini hisoblash.....	113
8.4. Ikki atomli molekulalarning molekulyar orbitallari simmetriyasini o'rganish.....	114
8.5. Molekelani noempirik kvant-kimyoiv usulda hisoblash.....	115
8.6. Noempirik usulida hisoblash aniqligini solishtirish.....	118
8.7. Molekulyar o'tish jarayenlarini modellashirish.....	120
8.8. Vodored bog'ini o'rganish.....	121
8.9. Molekulaning solvatlanishi va molekulyar	122
8.10. Sirt potensial energiyasini tuzish.....	125
8.10. Sirt potensial energiyasini tuzish.....	125
8.11. Elektron spektral va qo'zg'algan holatiarni hisoblash.....	127
8.12. Atomlarning elektron tuzilishi.....	127
8.13. Ikki atomli molekulalarning elektron tuzilishi.....	128

IX.CHEMOFFICE DASTURI BILAN ISHLASH

9.1. Chemoffice/Chem3D dasturi bilan ishlashning asosiy ko'nikmalari

9.2. Molekula geometriyasini maqbullashtirish.	
Maqbullashtirish algoritmlari	144
9.3. Molekula dipol momentini hisoblash orqali zaryadlar taqsimoti hisoblarining aniqligini baholash	146
9.4. Mono- va di-al mashgan benzol qatori moddalarida nukleofil va elektrofil hujum markazlarini aniqlash.....	147
9.5. 1,3-butadiyen misolida elektrosiliklik jarayon mexanizmini o'rganish. Konrotator va disrotator tipidagi elektrotsikllanish.....	149
9.6. Tarli aminokislotalarning gaz mohitida barqarorligini o'rganish.....	152

X. GAUSSIAN DASTURI YORDAMIDA REAKSIYA MEXANIZMINI O'RGANISH

10.1. GaussView dasturida ishlash

10.1.1. GaussView dasturining interfaysi bilan tanishish.....	155
10.1.2. GaussView dasturida molekulani yaratish.....	158

10.1.3. Molekula geometrik parametrlarini aniqlash.....	165
10.2. GAUSSIAN 09 dasturida hisoblashlar o'tkazish.....	169
10.3. GAUSSIAN 09 dasturini qo'llab radikal parchalanish reaksiyasi o'rGANISH.....	178
10.4. GAUSSIAN -- 09 dasturida nitroalkanlarning radikall bo'limgan inonomolekulyar parchalanish reaksiyalarini o'rGANISH.....	182
10.5. Kvadratik sinxronli tranzit usulida o'tish holatini izlash.....	196

X. KIMYOVIY BIRIKMALARNING TUZILISHINI VA XOSSALARINI MATEMATIK MODELLASH FANIDAN

Testlar.....	223
XI. Glossariy.....	249
XI. Tayanch iboralar ro'yxati.....	257
Adabiyotlar.....	259

**Nurali Qurbanaliyevich
MUHAMADIYEV**

**KIMYOVIY BIRIKMALAR TUZILISHI
VA XOSSALARINI MATEMATIK
MODELLASH**

O'quv qo'llanma

Muharrir Davron Ulug'murodov

Badiiy muharrir Nasiba Adilxanova

Texnik muharrir Yelena Tolochko

Kompyuterda sahifalovchi Gulchehra Azizova

Litsenziya raqami AI № 163. 09.11.2009. Bosishga 2016-yil 10-noyabrda ruxsat etildi. Bichimi $60 \times 84\frac{1}{16}$. Ofset qog'oz. Tayms garniturası. Sharli bosma tabog'i 15,34. Nasht tabog'i 15,31. Adadi 300 nusxa. Sharinoma № 157-2016. Buyurtma № 194.

O'zbekiston Matbuot va axborot agentligining Cho'lpon nomidagi nashriyot-matbaa ijodiy uyi tezkor matbaa bo'limida chop etildi. 100011, Toshkent, Navoiy ko'chasi, 30.

Telefon: (371) 244-10-45. Faks: (371) 244-58-55.



Cho'lpox
nomidagi nashriyot-matbaa ijodiy uyl

ISBN 978-9943-05-888-0

A standard linear barcode representing the ISBN 978-9943-05-888-0.

9 789943 058880