#### Introduction à la Science des matériaux - Faculté STI

Génie mécanique

# Cours No 3.1 Liaisons chimiques

**V.Michaud** 

**Ecole Polytechnique Fédérale de Lausanne** 



#### Table des matières

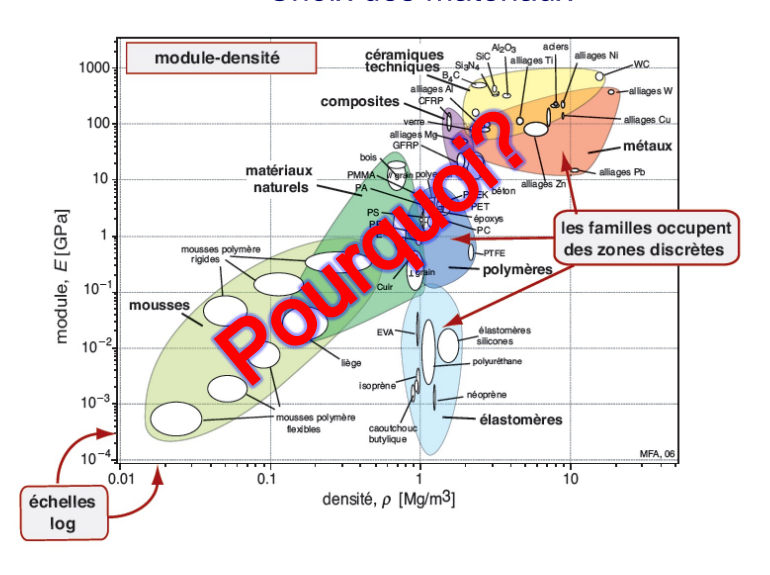
- les liaisons atomiques
- 1. Ionique
- 2. Covalente
- 3. Métallique
- 4. Intermoléculaire (Van der Waals, Hydrogène)

#### **Objectifs du cours**

- Passer en revue les différents types de liaisons entre les atomes et entre les molécules.
- Découvrir les différentes caractéristiques de ces liaisons et leur effet sur les propriétés des matériaux.

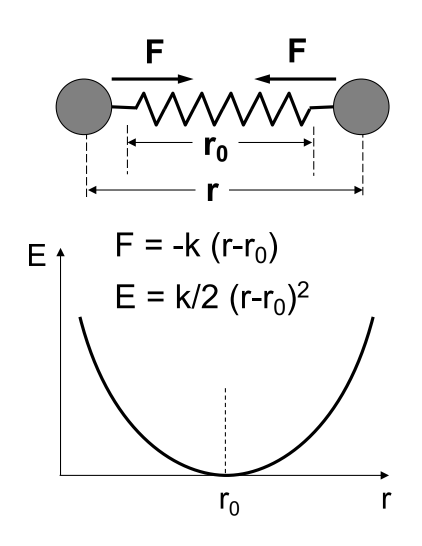
### Les propriétés des matériaux

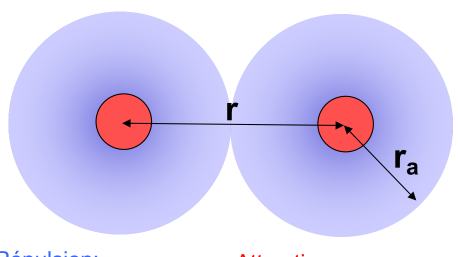
#### Choix des matériaux



#### Rappel: Liaisons entre les atomes

Un modèle simple d'interaction entre atomes consiste à prendre un **potentiel d'interaction**, comme pour un ressort.





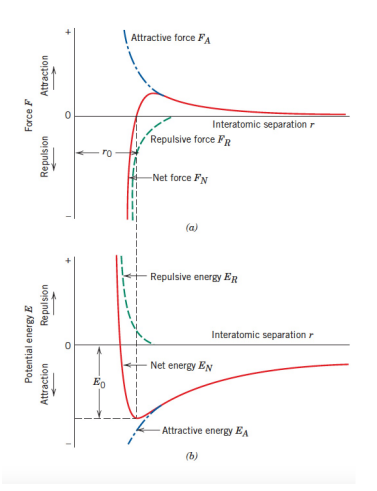
Répulsion: noyaux/noyaux électrons /électrons

Attraction: noyaux /électrons

A noter: par convention, on note ici r la distance entre deux centres d'atomes, et  $r_0$  la distance d'équilibre. Ce n'est pas le rayon atomique  $r_a$ , à ne pas confondre.

### Rappel: Potentiel de Lennard Jones

 Entre 2 atomes: forces d'attraction et de répulsion, simulée par le potentiel de Lennard Jones, E



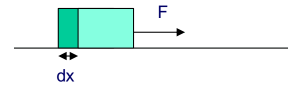
$$E = \varepsilon_0 \left[ \left( \frac{r_0}{r} \right)^{12} - 2 \left( \frac{r_0}{r} \right)^{6} \right]$$

$$E = \int F_{ext} dr$$

- F<sub>ext</sub>, Force à appliquer pour garder les atomes à la distance r
- La distance d'équilibre, et l'énergie à l'équilibre dépendent de la structure des atomes!

## Rappel: Relation entre force, travail et énergie

Le travail d'une force extérieure F qui s'applique sur un plot dessiné ci-dessous en vert, est dW=Fdx, donné en [N.m]=[J]

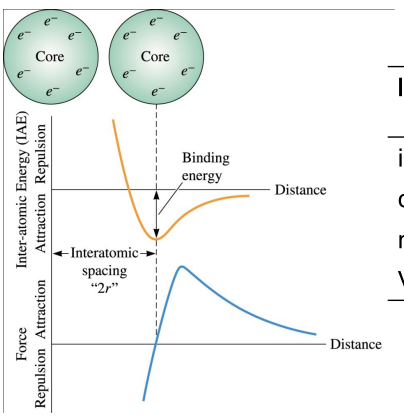


La variation d'énergie,  $\Delta E$  correspond à ce travail total W entre 2 états,  $W = \int F dx$ .

La force ressentie par le plot est la force de réaction, qui vaut  $F_i$ =-F

### Rappel: Energie de liaison

correspond à l'énergie interatomique minimale, et à une force nulle entre les atomes



liaison	énergie de liaison (Kcal/mol)	Energie de liaison (kJ/mol)
ionique	150 - 370	600-1500
covalente	125 – 300	400-1200
métallique	25 – 200	100-800
Van der Waals	< 10	<40

#### Liaisons chimiques

L'énergie de liaison c'est aussi la quantité d'énergie nécessaire pour briser une liaison chimique. Pour une molécule simple, comme Cl-Cl gazeux, il y a une relation directe entre l'enthalpie (la chaleur) de réaction pour former ou briser la molécule, et son énergie de liaison: ce sont les mêmes.

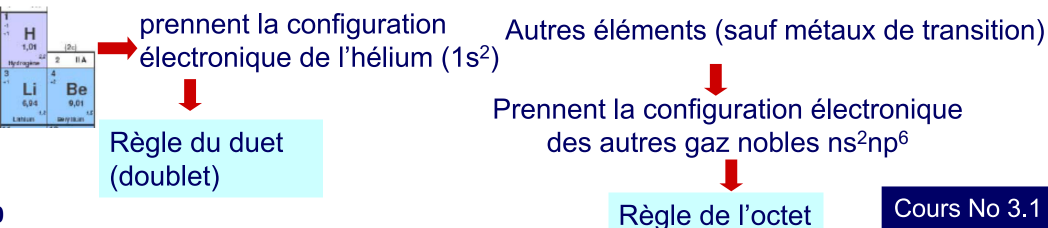
$$Cl_2(g) \rightarrow 2Cl(g) \Delta H=+243 kJ/mol = énergie de liaison$$

2CI (g) -> Cl<sub>2</sub> (g) 
$$\Delta$$
H= - 243 kJ/mol

On peut donc trouver, dans certains cas (gaz), l'énergie de liaison d'une molécule en mesurant la chaleur dégagée ou absorbée lors d'une réaction chimique.

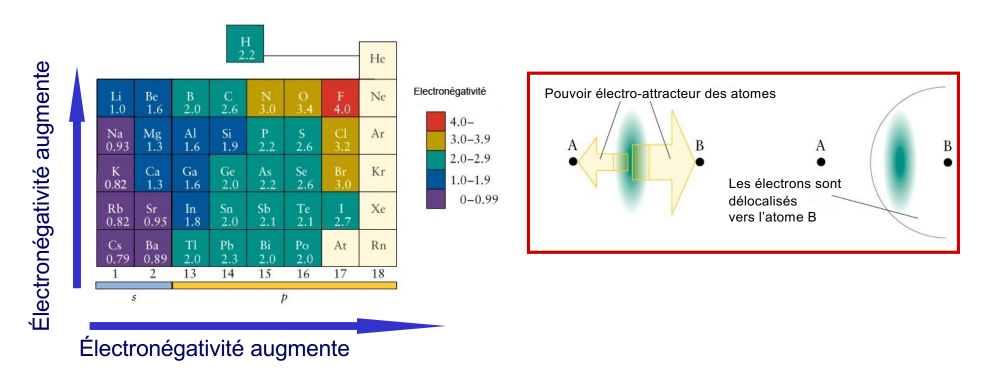
#### Rôle des électrons de valence

- ► Les électrons de valence jouent un rôle fondamental dans les liaisons chimiques.
- ► Combinaison métaux non métaux: les électrons de valence passent généralement des atomes des métaux aux atomes des non métaux. Des cations et des anions se forment, combinés par des liaisons ioniques.
- ► Combinaison non métaux non métaux: les atomes liés partagent un ou plusieurs doublets d'électrons de valence et forment des liaisons covalentes.
- Lorsqu'ils perdent, reçoivent ou partagent des électrons au cours de la formation de liaisons, les atomes acquièrent généralement la configuration électronique d'un gaz noble (octet ou duet).



### Electronégativité

Traduit le pouvoir électro-attracteur d'un atome lorsqu'il est engagé dans une liaison avec d'autres atomes. Echelle arbitraire proposée par Linus Pauling allant de 0 à 4.

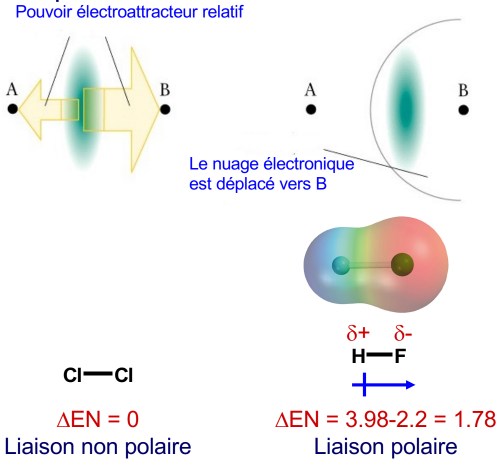


- Deux atomes d'électronégativités semblables partagent les électrons de façon égale dans la liaison.
- Lorsque les électronégativités sont très différentes, les électrons sont délocalisés sur l'atome le plus électronégatif de la liaison.

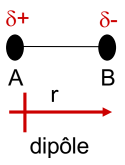
Cours No 2.1

#### Polarité des liaisons

La force d'attraction d'un atome engagé dans une liaison est quantifiée par son électronégativité. L'atome ayant la plus grande électronégativité a tendance à tirer les électrons liants vers lui. La densité électronique est donc déplacée du milieu de la liaison vers l'atome le plus électronégatif.



d+ = atome le moins électronégatifd- = atome le plus électronégatif



convention (chimie) dipôle orienté du + vers le –

Moment dipolaire HF  $\mu$ =r d [C m] =1.9 Debye 1D = 3.34 10<sup>-30</sup> Cm

### Liaisons chimiques

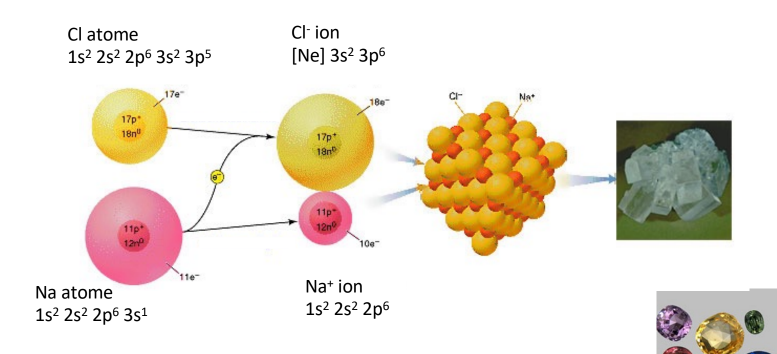
Mis en présence les uns avec les autres, les atomes peuvent échanger un certain nombre d'e-. On distingue 4 types de liaisons:

- 1. Ionique
- 2. Covalente
- 3. Métallique
- 4. Intermoléculaire (Van der Waals, Hydrogène)

#### Liaisons ioniques

C'est la liaison entre deux ions de signes opposés. Les électrons de l'atome chargé positivement vont vers l'atome chargé négativement.

Grande différence d'électronégativité entre les atomes (△EN>1.7). La liaison est décrite par lois de l'attraction électrostatique.

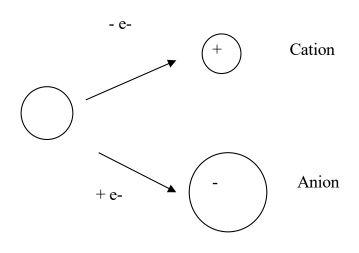


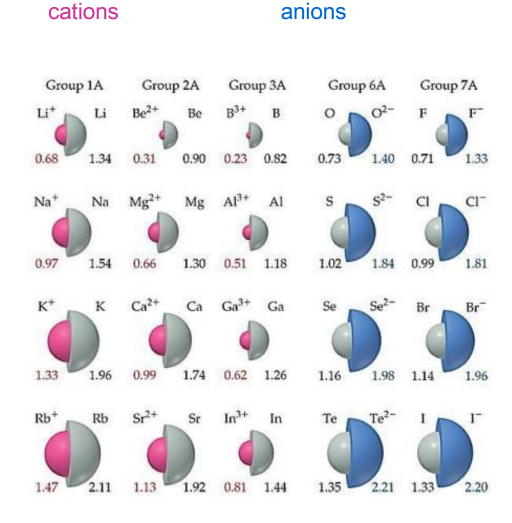
 $\mathsf{AI}_2\mathsf{O}_3$   $\mathsf{AI}^{3+}$  —  $\mathsf{O}^{2-}$ 

Cours No 3.1

### Rayon ionique

#### tailles des atomes et de leurs

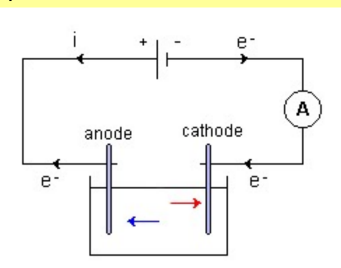




## Propriétés des composés ioniques

- Arrangements d'anions et de cations assemblés en réseaux réguliers pour former un système d'énergie minimale.
- → Énergie de liaison forte, points de fusion élevés.
- Souvent: Solubles dans l'eau.
  Insolubles dans les solvants organiques.
  Conduisent l'électricité en solution aqueuse.

Expérience : conductibilité électrique des solutions





Les anions se déplacent vers l'anode, électrode reliée au pôle + du générateur.

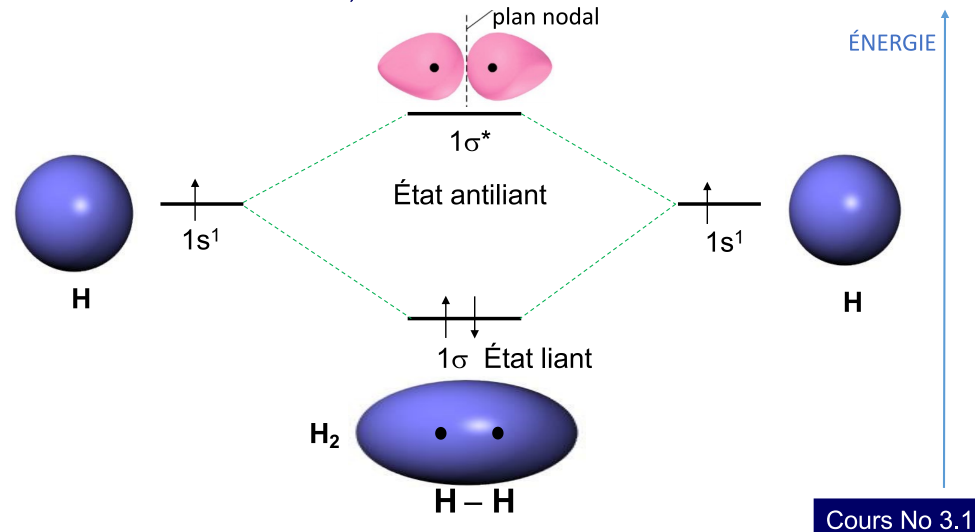
Les cations se déplacent vers la cathode, électrode reliée au pôle - du générateur.

Dans les fils, les électrons conduisent le courant. En solution, les électrons sont absents et les porteurs de charge sont les cations et les anions.

Le sucre ne forme pas d'ions, donc le courant est nul.

#### **Liaisons covalentes**

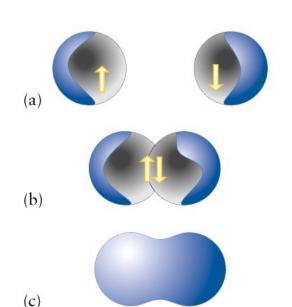
Deux atomes de même nature, tels que H<sub>2</sub> ou O<sub>2</sub>, n'ont aucune raison de donner ou capter un e<sup>-</sup>; ils vont donc « mettre en commun » leurs électrons en **combinant leur orbitales**, en un état liant et un état antiliant.



#### Orbitales moléculaires

La géométrie moléculaire est déterminée par l'orientation spatiale des orbitales atomiques qui prennent part aux liaisons.

Formation d'une molécule de H<sub>2</sub>

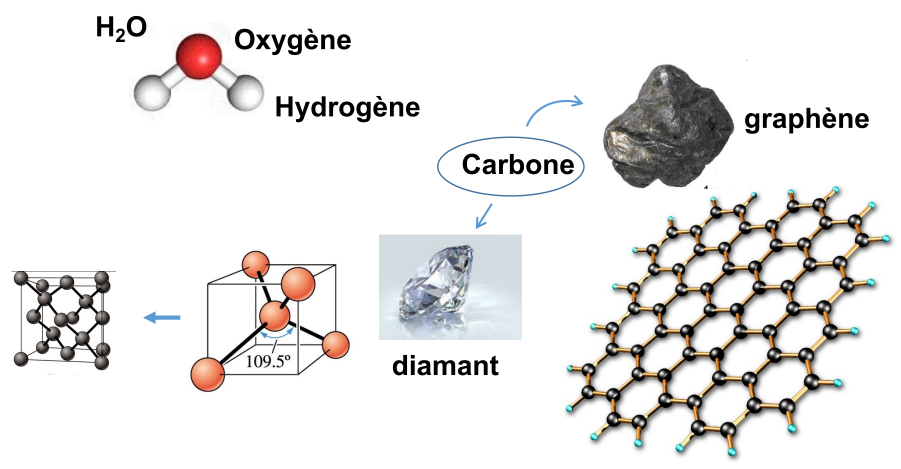


- (a) Deux atomes d'hydrogène se rapprochent l'un de l'autre. Ils renferment chacun un électron dans l'orbitale 1s
- (b) A une certaine distance, les orbitales commencent à se chevaucher : recouvrement des orbitales 1s.La région du recouvrement contient alors 2 électrons de spins opposés.
- (c) Augmentation de la densité électronique dans la région située entre les 2 noyaux : maintient ensemble les 2 noyaux.

LES ÉLECTRONS CÉLIBATAIRES DES ATOMES PERMETTENT LA FORMATION DE LIAISONS CHIMIQUES

#### **Liaisons covalentes**

La liaison covalente existe aussi entre deux atomes possèdent des électronégativités voisines ( $\Delta E < 1.67$ ). La paire d'électrons de liaison est alors attirée de façon pratiquement équivalente par l'un ou l'autre des deux atomes. Exemple:  $H_2O$  or  $CH_4$ 



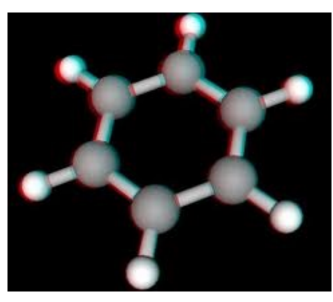
#### Cas du carbone

La liaison covalente intervient dans de nombreux composés organiques, tels que le méthane, l'éthylène, le benzène et tous les polymères.

Pour comprendre les liaisons du carbone, et donc la chimie organique, il faut parler de **l'hybridation des orbitales** 

**CH<sub>4</sub>** méthane

C<sub>6</sub>H<sub>6</sub> benzène



...- CH<sub>2</sub> - CH<sub>2</sub> - CH<sub>2</sub> - .... polyéthylène



### Hybridation du carbone

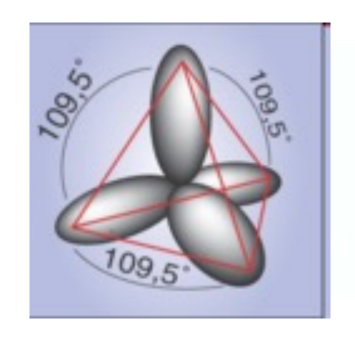
Plutôt que d'être bivalent dans une liaison en cédant ses 2 e- de l'orbitale 2p, le carbone (1s² 2s² 2p²) lors de l'interaction avec ses voisins voit les orbitales des 2 e- 2s et des 2 e- 2p se combiner selon 4

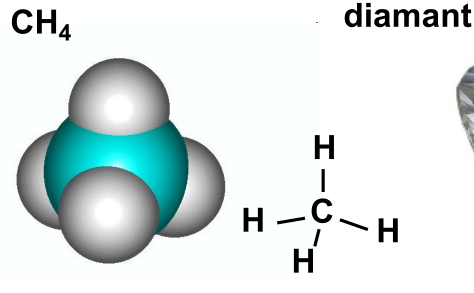
orbitales sp<sup>3</sup>

C: 
$$\frac{\uparrow \downarrow}{1s^2} \frac{\uparrow \downarrow}{2s^2} \frac{\uparrow}{2p_x} \frac{\uparrow}{2p_y}$$

Hybridation sp<sup>3</sup>

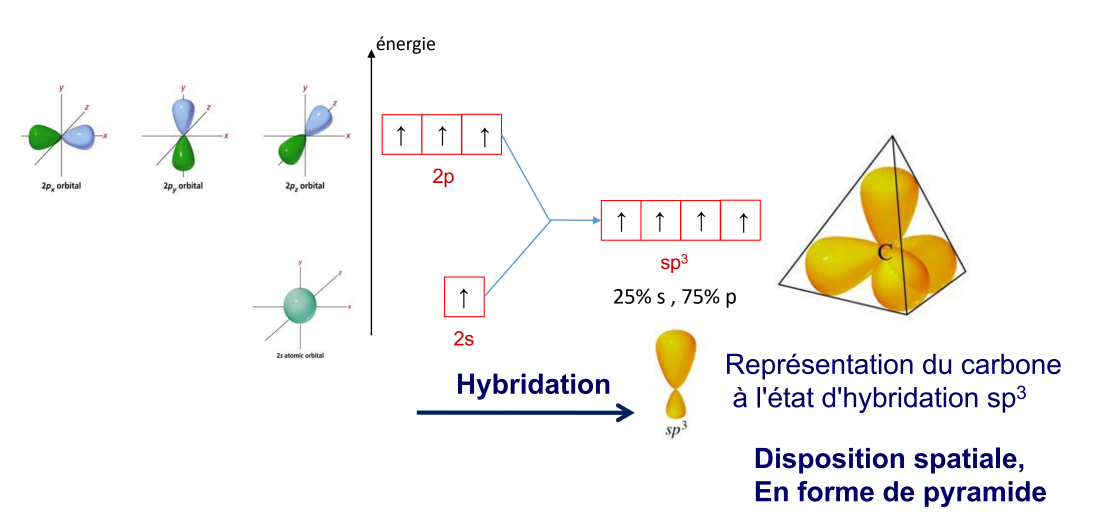
C\*: 
$$\frac{\uparrow \downarrow}{1s^2} \frac{\uparrow}{2sp^3} \frac{\uparrow}{2sp^3} \frac{\uparrow}{2sp^3} \frac{\uparrow}{2sp^3}$$





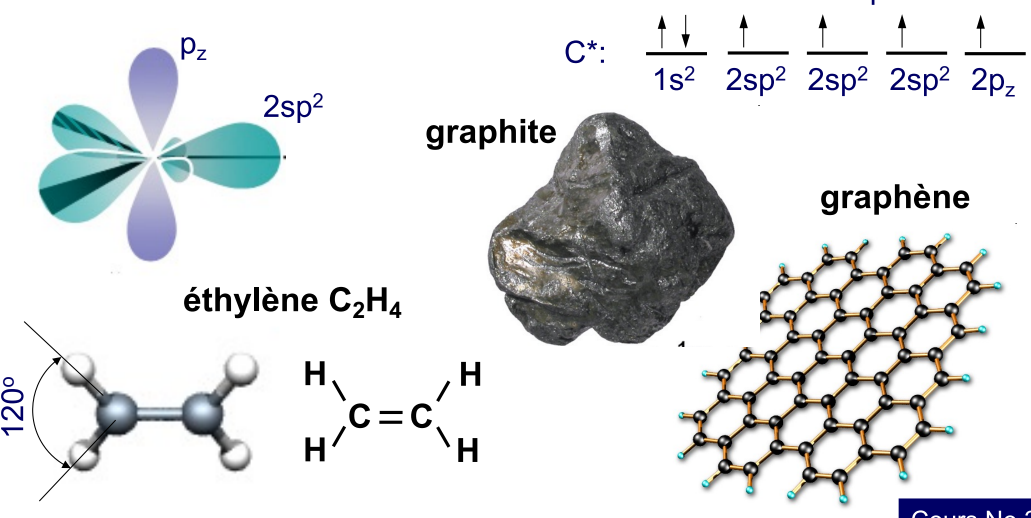


### Hybridation sp<sup>3</sup> du carbone

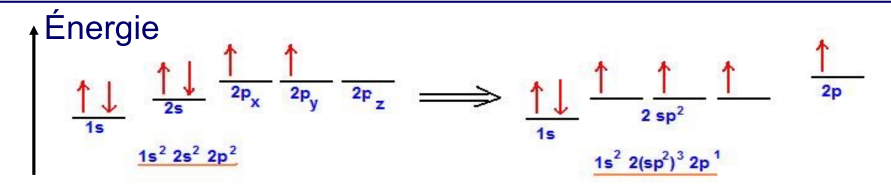


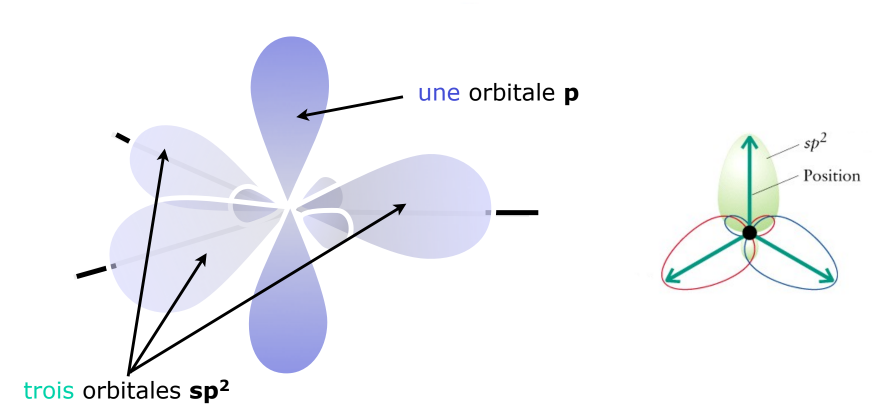
## Hybridation sp<sup>2</sup> du carbone

Le carbone peut aussi former des **liaisons**  $sp^2$  en combinant une orbitale 2s et 2 orbitales 2p, soit  $sp^2$ , comme dans la molécule d'éthylène  $C_2H_4$ , le dernier e- se liant via la combinaison de la dernière orbitale 2p.



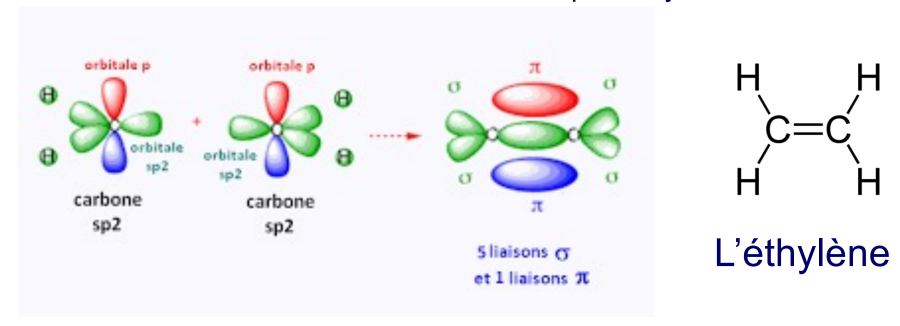
## Hybridation sp<sup>2</sup> du carbone





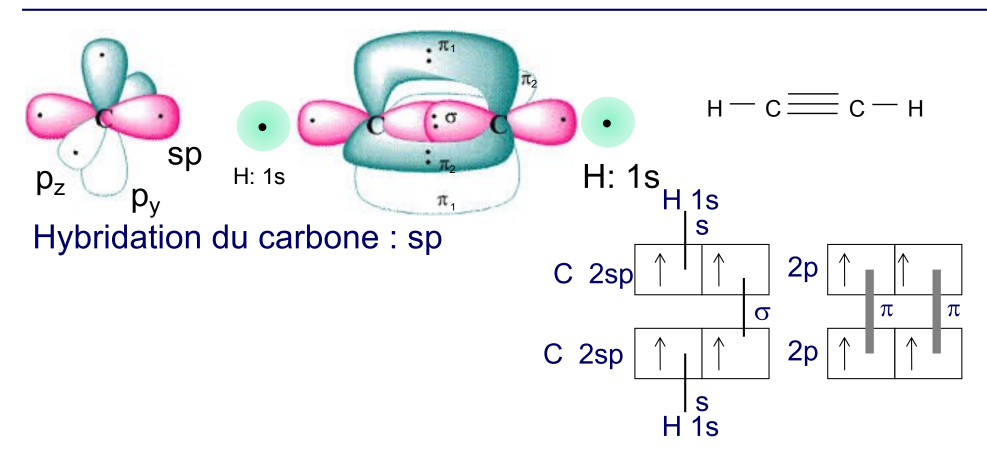
### Hybridation sp<sup>2</sup> du carbone, double liaison

Liaison  $\sigma$ : recouvrement axial des orbitales atomiques hybrides et/ou pures Liaison  $\pi$ : recouvrement latéral des orbitales p non hybrides



- Chaque atome de carbone forme 4 liaisons :  $3 \sigma$  (avec orbitales sp<sup>2</sup>) et 1  $\pi$  (avec orbitale p)
- Les 4 liaisons C-H et la liaison C-C sont dans le même plan (géométrie plane)
- la liaison  $\pi$  supprime la rotation (molécule rigide)

#### Hybridation sp du carbone: triple liaison

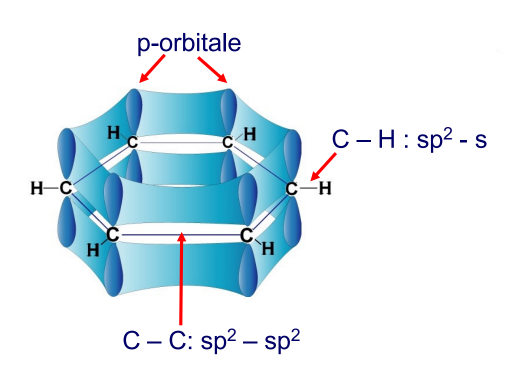


- 2 orbitales sp par atome de carbone; 1 liaison ( $\sigma$ ) C-H + 1 liaison ( $\sigma$ ) C-C
- 2 orbitales p non hybridées , 2 liaisons  $\pi$

Molécule linéaire: Les 2 liaisons  $\pi$  suppriment la rotation (molécule rigide)

#### Liaison délocalisée: le benzène

Pour la molécule du benzène les orbitales 2p étant en dehors du plan constitué par les atomes, elles peuvent interagir librement, ce qui conduit à la délocalisation des électrons : chaque électron n'est pas rattaché spécifiquement à un atome ou une liaison, mais est délocalisé sur tout l'anneau, renforçant chacune des liaisons de manière équivalente.



Résonance entre les 2 configurations

(structure de Kekulé)

#### Résumé: Hybridation du carbone

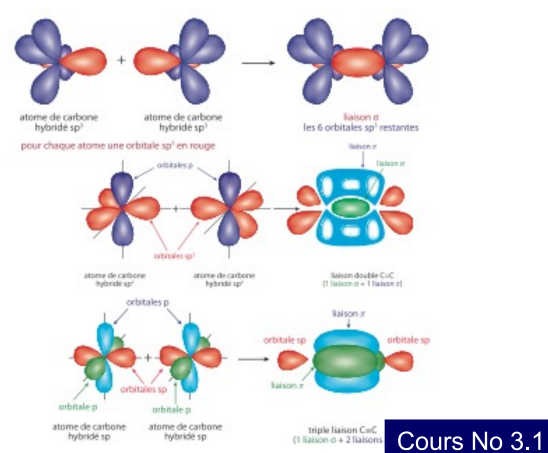
#### Au total, 3 types d'hybridation:

C: 
$$\frac{\uparrow \downarrow}{1s^2} \frac{\uparrow \downarrow}{2s^2} \frac{\uparrow}{2p_x} \frac{\uparrow}{2p_y}$$

sp3: 
$$\frac{\uparrow}{1s^2} \frac{\uparrow}{2sp^3} \frac{\uparrow}{2sp^3} \frac{\uparrow}{2sp^3} \frac{\uparrow}{2sp^3}$$

sp2: 
$$\frac{\uparrow \downarrow}{1s^2} \frac{\uparrow}{2sp^2} \frac{\uparrow}{2sp^2} \frac{\uparrow}{2sp^2} \frac{\uparrow}{2sp^2} \frac{\uparrow}{2p_7}$$

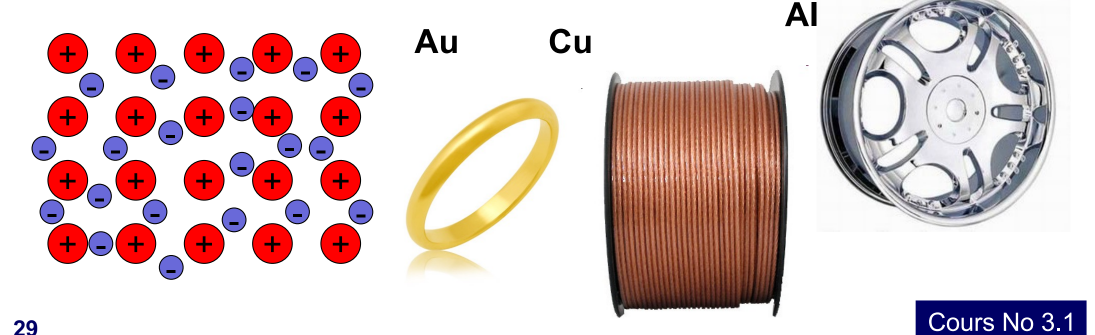
sp: 
$$\frac{\uparrow \downarrow}{1s^2} \frac{\uparrow}{2sp^1} \frac{\uparrow}{2sp^1} \frac{\uparrow}{2p_y} \frac{\uparrow}{2p_z}$$



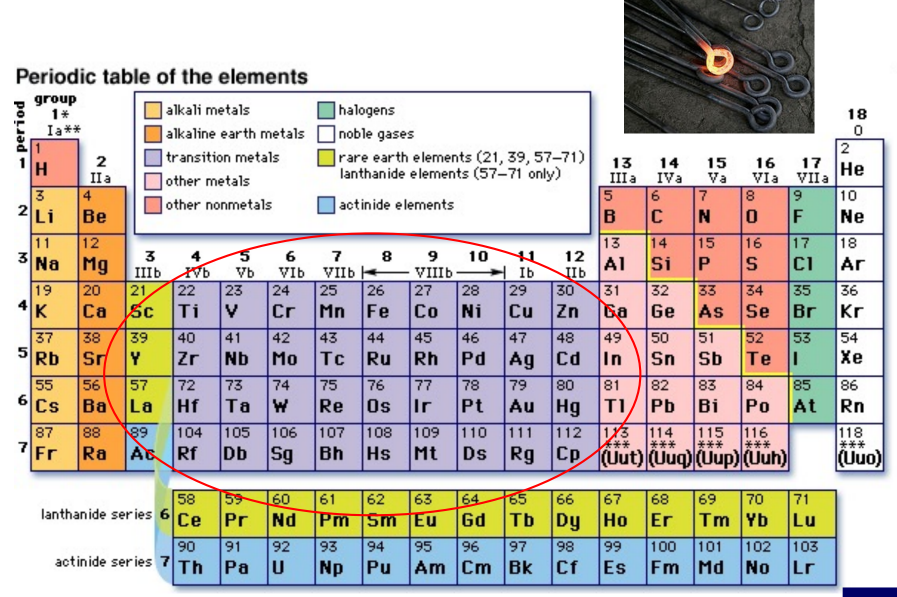
### Liaisons métalliques

La plupart des éléments à l'état natif sont des **métaux**. Dans ce cas, les ions positifs sont noyés dans un bain d'e- délocalisés. Ceux-ci assurent la bonne conductivité électrique de ce type de matériau.

Partage d'électrons de valence entre tous les atomes dans un métal.

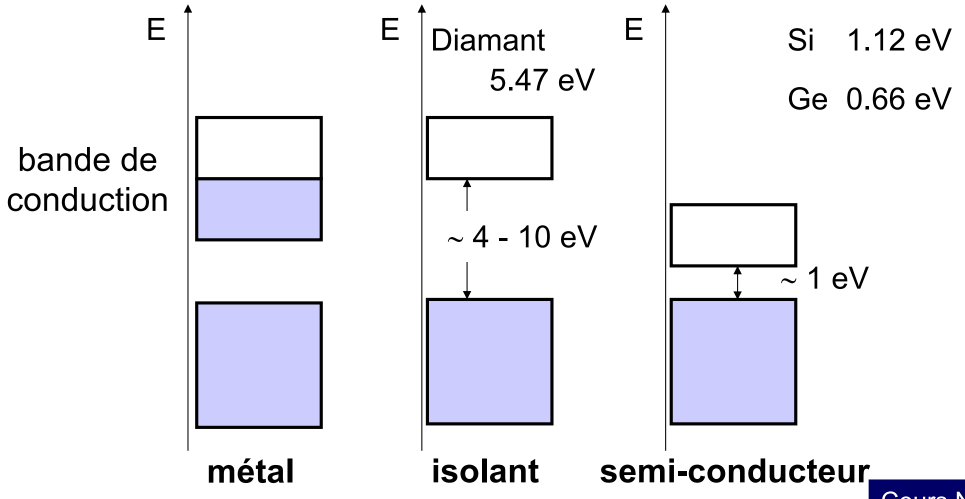


#### Liaison métallique



#### Influence sur la conductivité

Dans un solide, l'ensemble des orbitales des e se combinent pour donner des **niveaux d'énergie quasi-continus**, formant des **bandes d'énergie**. On distingue alors:



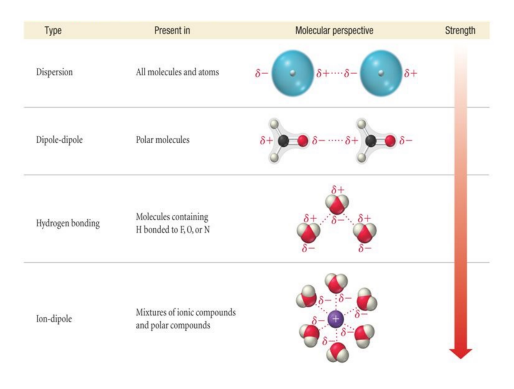
## Liaisons intermoléculaires (faibles)

Les forces intermoléculaires sont plus faibles que les liaisons intramoléculaires mais elles déterminent les propriétés physiques macroscopiques des liquides et des solides(1-40 KJ/mole). Elles sont de plusieurs natures:

- Les forces ion dipôle
- Les forces dipôle dipôle
- Les forces de London
- La liaison hydrogène

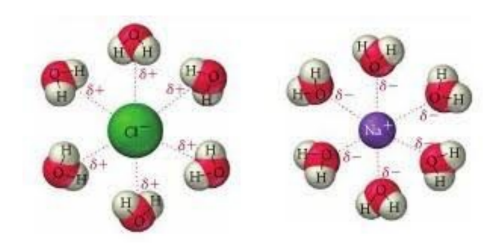






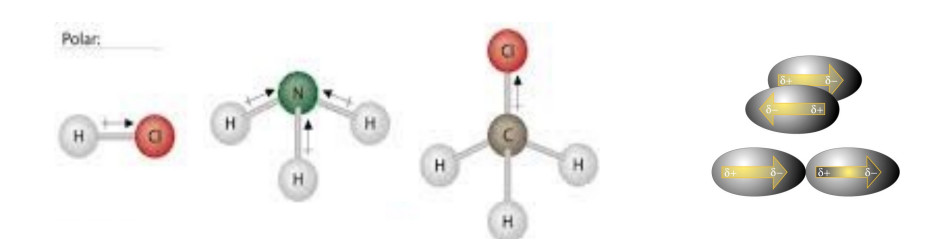
### Les forces ion-dipôle

Les interactions ion - dipôle déterminent la solubilité des sels dans l'eau. Elles sont fortes pour les petits ions très chargés; les composés des petits cations très chargés sont donc souvent hydratés.



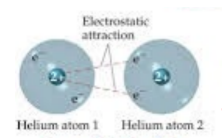
#### Les forces dipôle-dipôle

Ces forces interviennent dans des molécules polaires et résultent des interactions entre les charges partielles permanentes de leurs dipôles électriques.



#### Les forces de London

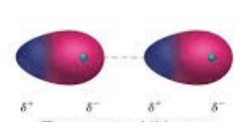
L'interaction de London provient de l'attraction entre des dipôles instantanés sur des molécules voisines et agit entre tous les types de molécules: sa force augmente avec le nombre d'électrons de la molécule et elle s'ajoute à toute interaction dipôle – dipôle.Les molécules polaires attirent également les molécules apolaires par de faibles interactions dipôle – dipôle induit.



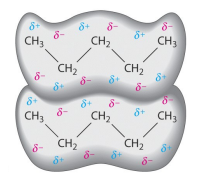
La fluctuation rapide de la répartition électronique donne un dipôle instantané



Les dipôles instantanés s'attirent mutuellement



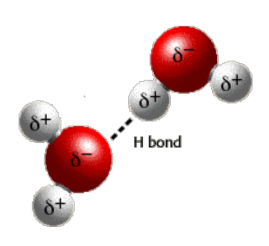
distribution uniforme des électrons



Les nuages électroniques des molécules interagissent pour créer de petites charges partielles de signe opposé. La distribution de charge change continuellement au fur et à mesure que les mouvements électroniques se corrèlent.

### La liaison hydrogène

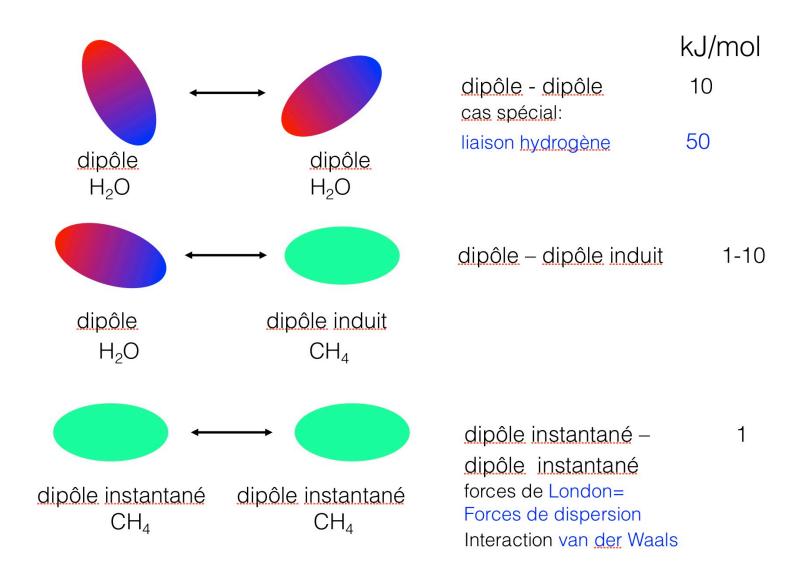
Une liaison hydrogène est formée par un atome d'hydrogène placé entre deux atomes très électronégatifs. Seuls les atomes F, O et N sont suffisamment électronégatifs pourqu'une telle liaison se forme.



Chaque molécule d'eau peut faire 4 ponts hydrogène

#### Comparaison des liaisons faibles

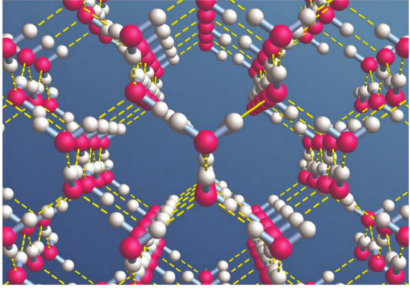
#### avec C-C (344 kJ/mol)



#### Cas de l'eau

Les forces intermoléculaires (dipôle/dipôle, ponts hydrogène) influencent les propriétés de l'eau.





- 1. Point d'ébullition élevé
- 2. Densité plus élevée dans la phase liquide que dans la phase solide. La structure de la glace est rigide et ouverte. Si la glace fond, des molécules d'eau liquide peuvent pénétrer dans la structure et la densifier.
- 3. Si on augmente la pression, on favorise la rupture des ponts hydrogène, et on liquéfie localement la glace (possibilité de patiner)

  Cours No 3.1

### Récapitulatif liaisons chimiques

- Liaison ionique: des e sont transférés d'un atome à l'autre: caractère non directionnel, très fortes.
- Liaison covalente: des e<sup>-</sup> sont "partagés" entre atomes: elles sont directionnelles, atomes d'électronégativité proche.
- Liaison métallique: un bain d'e baigne des ions +: non directionnelle, n'a de sens qu'au niveau du solide. La majorité des matériaux à l'état natif forment des liaisons métalliques.
- L'hybridation des orbitales du Carbone notamment permet d'expliquer les liaisons trivalentes et tétravalentes observées dans le graphite, le diamant, ou les polymères. sp3 tétraèdre (CH4), sp2 3 liaisons dans le plan (C<sub>2</sub>H<sub>6</sub>), sp linéaire (C<sub>2</sub>H<sub>4</sub>)
- La théorie des bandes permet de parler en terme d'état d'énergie des électrons dans le solide, prenant en compte le potentiel de tous les atomes (on la reverra au cours 13).
- Des liaisons faibles (moins de environ 40 kJ/mol, pont hydrogène, van der Waals)
   lient des molécules entre elles. De nature électrostatique, elles sont très influentes dans les polymères.

### Pour la prochaine fois

Lire le chapitre 6 et 7 du livre de Hill chimie générale pour plus d'infos sur les liaisons chimiques.