ISSN: 1991-8941

حسابات ترددات اهتزاز و شدد امتصاص طيف الاشعة تحت الحمراء لجزيئة [6]سايكلاسين (Chiral)

رحاب ماجد كبة جامعة بغداد- كلية العلوم تاريخ الاستلام: ٢٠١٠/١٠/١٤ تاريخ القبول: ٢٠١١/٢/١٤

الخلاصة.

تم حساب ترددات الاهتزاز وشدة امتصاص طيف الاشعة تحت الحمراء، لجميع الاحداثيات الداخلية لجزيئة [6] سايكلاسين نوع (Chiral) الحلزونية ذات الشكل التماثلي (D3d)، و بعددها (6–3N) ومناقشتها تماثليا و تأصريا وفق نظرية دوال الكثافة (DFT) وباسلوب (B3LYP) وعناصر قاعدة (6-3116).

وعند مقارنة نتائج الحسابات، وجد بأن ترددات الاهتزاز للانماط المتماثلة لحركات المط التآصرية للاواصر C-H أعلى من تلك غير المتماثلة والعكس لاواصر C-C، و تكون ترددات الاهتزاز المتماثلة للحركات الانثنائية (uCH) و (uCC) أعلى من نظائرها غير المتماثلة. ويمكن تلخيص هذه العلاقات بالاتي:

 \in sym.CH str. > €asym. CH str. · €sym CC str. < €asym. CC str. · € C=C str. (circum.) > € C--C str. (axial.) > € C-C str. (circum.)

وان:

 \in sym. CH > \in asym. CH , \in sym. xCH < \in asym. xCH , CH (rocking) > CH (scissoring) xCH (twisting) > xCH (wagging)

حيث (C-Caxial) هي اطوال اواصر كاربون كاربون المتجهه على طول المحور العمودي في الجزيئة، اما (C-Cc) فهي اطوال اواصر كاربون-كاربون المتجهه على طول محيط الجزيئة. كما تم و بدقة تعيين جميع ألانماط الاهتزازية العائدة للحركات الانبعاجية و التنفسية والانحنائية باتجاه وعكس اتجاه عقرب الساعة، والتي تعود اليها التشوهات الحاصلة من جراء الاهتزاز. أيضا تم حساب و دراسة توزيع الشحنة الالكترونية على ذرات هذه الجزيئة.

كلمات مفتاحيه : ترددات اهتزاز ، شدد امتصاص ، طيف الاشعة تحت الحمراء [6] سايكلاسين (Chiral)

المقدمة

تتكون أنابيب النانوكاربون أحادية الطبقة المفردة (Single Wall Carbon Nanotube) من حلقات البنزين السداسية متصلة مع بعضها البعض بشكل طوق، و تكون طريقة ترتب الحلقات السداسية تبعا للمحورالسيني للانبوب [5-1].

وقد تم تحضير انابيب النانوكاريون (CNTs) بطرائق مختلفة منها طريقة التغريغ الكهربائي لقطب الكرافيت و تحت ضغط من غاز الهليوم، بوجود عوامل مساعدة مثل (Ni أو Co أو Ni) [6,1]. وطريقة التحلل الحراري للهيدروكاربون بوجود عامل مساعد مثل (Ni أو Co) [7]. وطريقة تبخر الكرافيت باستعمال الليزر [8]. وطريقة التحلل

الالكتروليتي لقطب الكرافيت في منصهر ملحي Moltten). (9, 10] salt).

وتمت دراسة الخواص الالكترونية لهذه الأنابيب نظريا بطرائق تتعلق بميكانيك الكم وعلى وفق فيزياء المادة، والميكانيك الستاتيكي [11]. وكذلك درس العالم

(Hamada) ومجموعته الخواص الالكترونية لأنابيب النانوكاربون نظريا، وبين اعتماد صفاتها بصورة رئيسة على الأقطار (Radius) والكيرالية (Chirality) والى مجموعة النقطة (Point group) [12].

وتمت أيضا دراسة علاقة القوة المثالية لأنابيب النانوكاربون بقطر الأنبوب (d)، وبأطوال أواصر (C-C)

المتجهة على طول المحور العمودي في أنابيب النانوكاربون أحادية الطبقة (C-Caxial)، وكذلك أطوال أواصر (C-C) المتجه على طول محيط انبوب النانوكاربون أحادي الطبقة (C-Cc)(شكل-1)[13].

أما في ما يتعلق بحسابات و دراسة ترددات الاهتزاز في أنابيب النانوكاربون، يجب فهم طبيعة أنماط الحركات الاهتزازية في هذه الأنابيب، ودراسة تأثيرها في تشوه شكل الأنبوب وعلاقة هذا التشوه المباشرة مع قابلية التوصيل الحراري والالكتروني، حيث وجد ان تشوه شكل الأنبوب يؤدي الى التغير في الخاصية الالكترونية والميكانيكية لأنبوب الى التغير في الخاصية الالكترونية والميكانيكية لأنبوب النانوكاربون، (شكل-2) [14].وقد وجد تجريباً أن هناك ثلاثة أنماط أساسية من ترددات الاهتزاز لأتابيب النانوكاربون أحادية الطبقة التي لها التأثير المباشر في خواصها التوصيلية، هي: أنماط الاهتزاز التنفسية (breathing)، وأنماط انحناء الجزيئة مع وعكس عقرب الساعة (& anticlockwise وأنماط الاهترام الانبعاج (puckering)،

وأثبتت هذه الدراسات أن ترددات الأنماط الاهتزازية الفعالة في طيف الأشعة تحت الحمراء تعتمد على الأقطار و الكيلرالبة، ونوع الأنبوب، وطول الأنبوب، مع الأخذ بعين الاعتبار التماثل لأنابيب النانوكاربون [16]. وتعد هذه الدراسات بصمات أصبع لطيف امتصاص الأشعة تحت الحمراء، والهدف منها تفسير وفهم الصفات المميزة لأنابيب النانو كاربون كاستقرارها، و توصيلها الكهربائي العالي وامكانية الاستفادة منها في التطبيقات الصناعية [17].

كما تمت دراسة تأثير التشوهات والعيوب في الحركة الاهتزازية وفي الخواص الالكترونية لأنابيب النانوكاربون (CNTs)[18] بنجاح في بحوث معهد ماكس بلاك للحالة الصلبة لحساب الأنماط الاهتزازية لهذه الأنابيب النانوية، وذلك باستخدام تقنية المسح الميكروسكوبي الأنبوبي النوي يعمل في درجة حرارة 6K كلفن. وبينت الدراسة أن التشوهات الحاصلة من جراء الاهتزاز عند بعض أنماط الحركة الاهتزازية قد تزيد قوة التشوه في الذرات المجاورة، وتقلل بدورها من قابلية التوصيل الحراري للأنبوب وقدرته لسريان الحرارة [19,20].

و لا يوجد في الأدبيات مايشير إلى التصنيف التمائلي والتكافؤي التام لترددات الاهتزاز و بعدد 3N-6 لأمثال هذه الجزيئة أو لأنابيب النانوكاربون نوع (Chiral) المتشاكلة منها، رغم كل ماورد عن أهمية دراسة الحركات الاهتزازية وتصنيفها وطبيعتها في هذه الانابيب، لذا قمنا بهذه الدراسة و تعد حساباتنا تتبؤية تامة

جزيئة [6] سايكلاسين نوع (Chiral) الحلزوني، شكلها حلقي تتكون من ارتباط الجزيئات االحلقية السداسية بشكل مائل حلزوني. تم حساب الشكل الهندسي التوازني على وفق طريقة الحساب لنظرية دوال الكثافة (DFT) وعناصر قاعدة [23] وعناصر قاعدة [23] (B3LYP)، وقد وجد امتلاكها للشكل التمائلي (D3d) (D3d)، وقد وجد امتلاكها للشكل التمائلي (D3d) وفقا لنظرية المجموعة [24]، (شكل-3). وتبعا لهذا التمائل، (اطوال و زوايا التاصر) للمقطع المتكرر فيها (شكل-4)، مع بعض الخواص الفيزيائية عند الشكل الهندسي المتوازن، (جدول -1).

ويلاحظ فيه أن أقصر الاواصر تعود الى الاواصر المحيطية كالاصرة (C6-C11) الثنائية وبالتالي فانها أقوى الاواصر وثوابت القوى لتردداتها هي الاكبر، تليها أطوال ألاواصر المحورية كالاصرة المنفردة (C3-C6)، ثم وألاواصر المحورية المقترنة كالاصرة (C1-C2)، ثم الاواصر المحيطية الداخلية كالاصرة (C1-C1)، لم والاواصر المحيطية الداخلية كالاصرة (C1-C1) المنفردة هي أطول ألاواصر وأضعفها وثوابت القوى لتردداتها هي الاقل وينسجم هذا مع قيم ترددات اهتزاز المط لهذه الاواصر و العلاقات بينها جدول (2).

تصنيف ترددات الاهتزاز

تمتلك جزيئة [6] سايكلاسين نوع Chiral، تمتلك جزيئة [6] سايكلاسين نوع Chiral، (210) نمطاً اهتزازياً من الترددات الاساسية ويعدد (6–3N)، وتم استخراج العدد الكلي للاصناف التماثلية tot. مع استخراج الاصناف التماثلية غير القابلة للاختزال وتساوي 216 نمطا اهتزازيا.

 $3N = 3 \times 72 = 216 = 18A1g = tot.$ + 6Eg + 18A2u + 36Eu + 17A2g + 18A1u + A2g

هنالك ثلاث من هذه الانماط دورانية [(zR)، A2u(zT)] وثلاث اخرى انتقالية [Eg (yR، xR) vib يصبح عدد درجات الحرية الاهتزازية vib مساوياً الى (210): vib .= tot. - (rot + tra) = 3N-6 18A1g + 210 = vib . = 216-6 =

35Eg + 17A2u + 35Eu + 17A2g + 18A1u

ومن جدول القيم الذاتية [17] تم تحديد عدد الانماط الاهتزازية الفعالة في طيف الاشعة تحت الحمراء فقط وعددها 87 نمطا اهتزازيا (17A2u + 35Eu)، وتحديد عدد الانماط الاهتزازية الفعالة في طيف رامان فقط،

وعددها 88 نمطا اهتزازيا (35Eg(depolarized) وعددها 88 و (18A1g(polarizad) أما الانماط غير الفعالة في كلا الطيفين فعددها 35 نمطا اهتزازيا (18A1u + 17A2g). وقد تم تصنيف جميع هذه الانماط وعلى النحو الاتي:

ترددات مط الاصرة CH

(CH stretching vibrations)

وعددها 24 نمطا اهتزازیا بعدد اواصر (C-H)

ونتمركز متجهات الازاحة لمها عند ذرات المهيدروجين لاواصر (CH)، وتتراوح القيم العددية لتريداتها الناتجة من الحساب بين (3032–3057) سم-1، وبالتدقيق في (جدول -2)، يلاحظ أن أعلى شدة 38.908 كم/ مول وتعود للنمط (A2u)v194 عند التريد 3055 سم-1. كما ويمكن ملاحظة العلاقة الاتية:

vsym (CH str.) (3057 cm-1) > (A1g) vasym (CH str.) (3054 cm-1) (Eg)

الحلقية C-C الحلقية – دريدات مط اصرة Ring CC stretching vibrations(CCstr.)

لاتتمركز متجهات ازلحات المط فيها عند ذرات كاربون اواصر محددة، و تتراوح قيم تردداتها المحسوبة بين (جدول-2) يمكن ملاحظة أن أعلى شدة 40.909 كم/ مول وتعود للنمط (v119(Eu عند التردد 1537 سم-1. كما و ويمكن ملاحظة العلاقة الاتية:

vsym. (CCC str.) (1454 cm-1) > v5 (A1g)

vasym. (CCC str.) (1409 cm-1) $\underset{198}{\in} (A_{2u})$

– ترددات انحناء الاصرة CH

The CH bending vibrations (CH) نتزاوح قيم تردداتها المحسوبة بين (1164– 1484) سم-1. وبالتدقبق في (جدول-2) يمكن ملاحظة أن أعلى شدة 37.368 كم/ مول وتعود للنمط (A2u) عاد التردد 1346 سم-1. يمكن ملاحظة العلاقات الاتية: وبصورة عامة

vsym. (--CH) (rock.) > vsym. (--CH) (sciss.) vsym. (--CH) (sciss.) > vsym. (=CH) (sciss.) vasym. (=CH) (rock.) > vasym. (=CH) (sciss.) – تربدات انحناء أواصر CCC

Ring bending vibrations (CCC)

وتتراوح القيم العددية لتردداتها الناتجة من الحساب بين (1342–1638) سم-1، وبالتدقيق في (جدول-2) يمكن ملاحظة أن أعلى شدة 9.122 كم/ مول وتعود للنمط (v117(Eu عند التردد 614 سم-1 كما و ويمكن ملاحظة العلاقات الاتية: vsym (C=C str.) (1637 cm-1) < v3 (A1g) vasym (C=C str.) (1642 cm-1) v45(Eg) (circum.) (C--C str.) (1602 cm-1) < v4 (A1g) (1642 vasym(C-Cstr.) cm-1) v21(A1u) (axial) و بصورة عامة: v (C-C str.) (circum.) < v (C--C str.) (axial.) < v (C=C str.) (circum.) Ring تربدات مط اواصر CCC الحلقية CCC stretching vibrations (CCC str.) لاتتمركز متجهات ازاحات المط فيها عند ذرات -833- 351وتتراوح قيم تردداتها المحسوبة بين () يمكن ملاحظة أن أعلى 2 وبالتدقبق في (جدول-1.) سم-عند (A2u)v200 كم/مول وتعود للنمط 11.095شدة . كما ويمكن ملاحظة العلاقة الاتية:1سم-1221 التردد vsym (CCC) (1102 cm-1) > vasym (CCC) (833 cm-1) تربدات انحناء الاصرة CH CH bending vibrations) -997تتراوح قيم تردداتها المحسوبة بين (٦٨٢) يمكن ملاحظة أن أعلى 2و بالتدقيق في (جدول- 1.سم-عند (v144(Eu كم/ مول وتعود للنمط195.524شدة . كما ويمكن ملاحظة العلاقات الاتية:1سم- 928 التردد vasym. γ (=CH) (twist.) circum. > vasym. γ (--CH) (twist.) (axial.) vsym. γ (=CH) (wag.) circum. <

vasym. γ(--CH) (twist.) (axial.) vsym. γ(=CH) (wag.) circum. < vsym. γ(--CH) (wag.) (axial.) (CCC) مترددات الانحناء الحلقية (765-45) ونتراوح قيم تردداتها المحسوبة بين

للانماط الفعالة في طيف الاشعة تحت الحمراء. و 1سم-) يمكن ملاحظة أن أعلى شدة 2بالتدقيق في (جدول-عند التردد (ν207(A2u) كم/ مول وتعود للنمط 5.532 عند التردد (م20) v207(A2u) مول وتعود للنمط 629 . ويمكن ملاحظة العلاقة الاتنية:1سم-629 . v sym. (γCCC) (616 cm-1) < (A1g) v asym. (γCCC) (765 cm-1)

(A1u) 8:الحركة الانحنائية في مستوى سطح الجزيئة (عند مستوى الطوق الحلقي).

 δ : In- plane of the molecule.

وقد جاءت قيم الترددات المحسوبة قريبة من قيم البعض منها المحسوبة نظرياً (ودون التصنيف التام بعدد (3N-6) على وفق طريقة (DFT) لانابيب النانو التي وحدة بنائها أمثال هذه الجزيئة [16].

ويوضح جدول (2) ترددات وشدد امتصاص الاشعة تحت الحمراء بعدد 3N-6 متضمنة الاصناف الفعالة في طيف الاشعة تحت الحمراء (شدة الامتصاص لها) (0.0، والاصناف غير الفعالة في طيف الاشعة تحت (شدة الامتصاص لها (0.0 =))، مع التصنيف التكافؤي و التماثلي لها وفق نظرية المجموعة، و وفق هيرزيرك لتسلسل الانماط التماثلية [25].

، الاشكال البيانية الواصفة -5)شكل (و يبين

نوع سايكلاسين[6]لبعض أنماط الحركة الاهتزازية لجزيئة و DFT، كما تم حسابها على وفق طريقة الحساب Chiral باستخدام برنامج.

وعند مقارنة ترددات الاهتزاز لهذه الجزيئة مع الترددات المناظرة لها في جزيئة الفينانثرين الاروماتية المسطحة Planar ذات التماثل (C2v) والتي تم حسابها بنفس طريقة واسلوب وعناصر قاعدة الحساب DFT) (B3LYP/ 6-311G)، (جدول-3)، يلاحظ أن قيم ترددات الاهتزاز لجزيئة السابكلاسين أوطأ من الترددات المقابلة لها في جزيئة الفينانثرين، يشير هذا الى أن ثوابت القوى لترددات هذه الجزيئة أقل والى أن الاواصر العائدة لها اضعف مما هي عليه في جزيئة الفينانثرين والى كون جزيئة السايكلاسين اقل استقرارا، تؤكده حرارة التكوين المحسوبة لها (Hf = 304.821 kcal/mol) التي هي أكبر بكثير من حرارة التكوين المحسوبة لجزيئة الفينانثرين = Hf) (54.864 kcal/mol وفق نفس طريقة الحساب، و يعزى ذلك الى الشد الحلقى المتسبب عند لف الحلقات الاروماتية بغرض تكوين الطوق الحلقي لجزيئة السايكلاسين. وأخيرا تمت دراسة توزيع الشحنة الالكترونية على ذرات هذه الجزينة حيث وجد تمركزها بصورة رئيسة عند ذرات الكاربون المحيطية C-Cc (ذات الشحنات السالبة) و عند ذرات الهايدروجين (ذات الشحنات الموجبة)، في حين تتضائل عند ذرات الكاربون البعيدة عن الحواف الخارجية للجزيئة. ويتضح هذا في الشكل (6) حيث يلاحظ ان الشحنة الالكترونية على ذرات كاربون الحافة الخارجية لجزيئة السايكلاسين اكبر سالبية والتي وجدت مساوية الى (0.166-) عند ذرتى

γ: الحركة الانحنائية خارج مستوى سطح الجزيئة (خارج مستوى الطوق الحلقي) γ: Out of plane of the molecule.

كاربون الاصرة المزدوجة المحيطية، وهذه اكبر سالبية من الشحنات على ذرات الكاربون عند الحافة الى الداخلية والمرتبطة بالاواصر المقترنة المحورية (0.147-)، تلبها ذرات الكاربون بين ذرتي الكابون الطرفية (0.025-)، ثم ذرات الكاربون الداخلية المحيطية (0.012-). وتتوافق هذه النتائج مع أطوال الاواصر (جدول-1) فالاقصر هي التي تتمركز عندها الشحنة الالكترونية بدرجة أكبر وهي التي ترددات الاهتزاز لها أكبر (جدول-2)، وكذلك تتوافق هذه النتائج مع مااشير اليه في الادبيات حول طبيعة توزيع الشحنة الالكترونية في أنابيب النانوكاريون [29-29]، من أن الشحنات الالكترونية تتنقل ميكانيكياً في انابيب النانوكاريون بين الاغلفة الخارجية من انبوب الى الاخر، ومع النتائج التى تم الحصول عليها عند حساب توزيع الشحنة الالكترونية لجزيئات سايكلاسين بأنواع اخرى(Zig zag و Armchair) باستخدام حسابات ميكانيك الكم شبه التجريبية (MINDO/3) و (PM3).

المصادر

- a- Iijima S. (1991). Helical microtubules of graphitic carbon. *Nature* 354, 56–58. b-Iijima S, Ichlhashi T. (1993). Single-shell carbon nanotubes of 1-nm diameter. *Nature*; 363: 603–5.
- 2- Carroll, D. L. et al. (1997). Electronic structure and localized states at carbon nanotube tips. *Phys. Rev. Lett.*; 78: 2811– 2814.
- 3- Iijima S, Brabec C, Maiti A, Bernholc J. (1996) Structural flexibility of carbon nanotubes. *J. Chem. Phys.*; 104(5): 2089– 92.: O. Hofmann, G. Voirin, P. Niedermann and A. Manz, (2002). *Anal. Chem.* 74, 5243.
- 4- Saito, R., Fujita, M., Dresselhaus, G. and Dresselhaus, M. S. (1992). Electronic structure of chiral graphene tubules. *Appl. Phys. Lett.*; 60: 2204–2206.
- 5- Erik T. Thostenson, C.L., Tsu-Wei Chou, (2005). Nanocomposites in context. Composites. *Science and Technology*.; 65: 491-516.
- 6- E. Flahaut, A. Govindaraj, A. Peigney, C. Laurent, C.N. Rao, (1999). Synthesis of single-walled carbon nanotubes using binary (Fe, Co, Ni) alloy nanoparticles

C. H. & Heremans, J. P. (1994). Scanning tunneling spectroscopy of carbon nanotubes. J. Mater. Res. 9, 259–262.

- 20- Science direct-surface science Reports; (2005). Electronic and Vibrational properties of chemically modified (SWCNTs), Article Tool book, *Maxplank-Institutfuer*, Germany, vol. 58, Issues 4, p. 1-5, August.
- 21- W. Kohn, and L. J. Sham, (1964). *Phys. Rev.*, 140, A1133-A1138 (1965), P. Hohenberg, and W. Kohn, Phys. Rev., 136, B864-B871.
- 22- R. G. Parr and W. Yang, (1989). Density-Functional Theory of Atoms and Molecules. *Oxford, New York*, p. 53.
- 23- 311G, See G03, User"s Manual, Gaussian, Inc. Pittsburgh, PA, 2003.
- 24- G. Davidson, (1990). Introduction to group theory for Chemists, Applied Science Publishers Ltd. London, Elsevier Publishing Comp. Ltd.
- 25- G. Herzberg, (1971). Molecular Spectra and Molecular Structure, Infrared and Raman spectra of Polyatomic Molecules, *Van Nostrand Co*, New York.
- 26- Lewars E. (2003) COMPUTATIONAL CHEMISTRY "Introduction to the Theory and Applications of Molecular and Quantum Mechanics".,*Chemistry Department, Trent University, Peterborough*, Ontario, Canada.
- 27- Krcmar M., Saslow W.M. and Zangwill A., (2003). Electrostatic of Conducting Nanocylinder, *J. Appl. phys.*; 93 :3495-3500.
- 28- Odom T.W., Huang J., Kim P. and Lieber C.M. (2000). Structure and electronic properties of CNT. *J. Phy. Chem.* ;104: 2794-2809.
- 29- Zhang, Z. and Lieber, C. M. (1993). Nanotube structure and electronic properties probed by STM. *Appl. Phys.Lett.* ;62 :2972–2974.
- 30- H. N. Al-Ani, "Theoretical study of vibration modes for Cyclacene and Collarene molecules (Construction units of carbon nanotubes)", M.Sc. Thesis, College of Science, University of Baghdad., (2009).

prepared in situ by the reduction of oxide solid solutions, *Chem. Phys. Lett.* ;300 : 236–242.

- 7- Ge M, Sattler K. (1994). Bundles of carbon nanotubes generated by vaporphase growth. *Applied Physics Letters*; 64 (6): 710–1.
- J. Kong, H. Soh, A. Cassell, C.F. Quate, H. Dai, (1998). Synthesis of individual single-walled carbon nanotubes on paterned silicon wafers, *Nature.*; 395: 878.
- 9- J. Jiao, S. Seraphin, X.K. Wang and J.C. Withers, J. Appl. Phys. 80, 103, (1996).
- 10- W.K. Hsu, M. Terrones, J.P. Hare, H. Terrones, H.W. Kroto and D.R.M. Walton Chem. Phys. Lett. 262, 161, (1996).
- N. Anderson, A. Hartschuh, S. Cronin and L. Novotny, J. Am. Chem. Soc. 127, 2533-2537, (2005).
- Hamada, N., Sawada, S. and Oshiyama, (1992). A. New one-dimensional conductors: graphitic microtubules. *Phys. Rev. Lett.* ;68 :1579-1581.
- 13- Imtani A.N. and Jinal V.K. (2006). Bond Lengths of Single-Walled Carbon Nanotubes. Department of Physics, Panjab University, Changdigrah-160014, India;1-11.
- 14- a- A. Rochefort, P. Avouris, J. Phys. Chem. A 104, 9807–9811, (2000); L. Chico, L.X. Benedict, S.G. Louie, M.L. Cohen, Phys. Rev. B 54, 2600–2606 (1996); P.E. Pehrsson, W. Zhao, J. W. Baldwin, C. H. Song, J. Liu, S. Kooi and B. Zheng, J. Phys. Chem. B 107, 5690– 5695 (2003).
- 15- A.B. Dalton, J.N. Coleman, B. McCarthy, P.M. Ajayan, S. Lefrant, P. Bernier, W. Blau and H.J. Byme, J. Phys. Chem. B. 104, 1012, (2000).
- 16- K.A. Ramani and H. Chadl, (2006). Infrared spectroscopy of SWCNTs. J. phys.chem. ;B.110(25) :12388-12393.
- Ruoff RS, Lorents DC. (1995). Mechanical and thermal-properties of carbon nanotubes. Carbon; 33(7): 925–30.
- 18- Vitali L., Bughard M., Schneider M.A., LeiLiu Y.Wu., Jayanthi C. and Kem K. (2004). Photon Spectromicroscopy of Carbon Nanostructures with Atomic Resolution. *Phys. Rev. Lett.*; 93:136103.
- 19- U. Kuhlman, H. Jantoljak, N. Pfander, P. Bernier, C. Journet and C. Thomsen, Olk,



(2-): التشوهات الحاصلة في أنابيب النانوكاربون بسبب الحركات الاهتزازية .





(--4): مقطع الاواصر والزوايا المتكررة على وفق تماثل الشكل المهندسي الفراغي (D_{3d}) لجزيئة [6] سايكلاسين
(Chiral) حسابه على وفق طريقة الحساب DFT.



تموضع الحركة الاهتزازية عند الترددات المقابلة لها.

Bond length (Å)	(DFT) B3I VP /
and	(DF1) D3L117 6-311C
Bond angles (deg.)	0-5110
C ₁ C ₂ *	1.404
C ₁ C ₃ **	1.403
C ₇ C ₁₂ **	1.472
$C_2C_5^*$	1.434
C ₃ C ₆ *	1.449
C ₅ C ₉	1.403
C ₆ C ₁₁ **	1.356
C ₁ H ₁₅	1.082
C ₆ H ₁₆	1.083
$< C_2 C_1 C_3$	121.269
$< C_2 C_1 H_{15}$	120.073
$< C_1 C_2 C_5$	117.012
$< C_1 C_2 C_4$	122.559
$< C_1 C_3 C_6$	120.540
$< C_1 C_3 C_7$	119.412
$< C_2 C_5 C_{10}$	118.785
$< C_3 C_6 C_{11}$	120.186
$< C_3 C_6 H_{16}$	118.637
$< C_3 C_7 C_9$	117.012
$< C_3 C_7 C_{12}$	117.905
$< C_6 C_{11} C_{14}$	120.186
$< C_6 C_{11} H_{19}$	120.817
Molecular formula	$C_{48}H_{24}$
m. wt. (gm/mol)	600.718
H _f (kcal/mol)	304.821
H _f (kJ/mol)	1275.226
Point group	D _{3d}
Length (Å)	5.545
Diameter (Å)	8.757
HOMO (eV)	-7.916
LUMO (eV)	-1.326
Dipole moment (Debye)	0.000

(-1): وزوايا التآصر لجزيئة [6] سايكلاسين نوع Chiral الحلزونية
الفيزياوية.

*: axial bond. , **: Circumference bond.

	Symmetry & description	DFT B3LYP/ 6-311G Freq. cm ⁻¹	Intensity km/mol	
A_{1g}				
ν_1	CH str.	3057	0.000	
ν_2	CH str.	3052	0.000	
v_3	ring (C=C) str.	1637	0.000	
ν_4	ring (CC) str.	1602	0.000	
v_5	ring (CCC) str.	1454	0.000	
ν_6	(CH) (rock.)	1321	0.000	
ν_7	(CH) (sciss.)	1312	0.000	
ν_8	(=CH) (sciss.)	1224	0.000	
ν_9	ring (CCC) + (= CH) (sciss.)	1102	0.000	
ν_{10}	γ(CH) (wag.)	933	0.000	
ν_{11}	γ (=CH) (wag.)	803	0.000	
ν_{12}	ring (CCC) (puck.)	756	0.000	
ν_{13}	$\gamma ring (\gamma CCC) (breath.) + \gamma CH (wag.)$	616	0.000	
ν_{14}	γring (γCCC) (puckering)	554	0.000	
ν_{15}	$\gamma ring (\gamma C C C) (breath.)$	460	0.000	
ν_{16}	γring (γCCC) (breath .)	383	0.000	
ν_{17}	γring (γCCC) (breath .)	258	0.000	
ν_{18}	$\gamma ring (\gamma C-C=C-C)$ (breath .)	120	0.000	
$A_1 u$				
ν_{19}	(CH) str.	3042	0.000	
v_{20}	(=CH) str.	3032	0.000	
ν_{21}	ring (CC) str.	1642	0.000	
v_{22}	ring (CC str.)	1562	0.000	
v_{23}	ring (C-C str .)+ (=CH)	1463	0.000	
v_{24}	CH + ring (C-C str.)(axial)	1321	0.000	
v_{25}	(=CH) + ring (CC-C) str .	1244	0.000	
v_{26}	γ (=CH) (twist .)	997	0.000	
v_{27}	$\gamma(CH)$ (twist.)	940	0.000	
v_{28}	γ(CH) (twist.)	890	0.000	
v_{29}	ring (CCC) (clock & anticlockwise)	833	0.000	
v_{30}	γring (γCCC)) (puckering)	765	0.000	
v_{31}	ring (CCC) (elongation)	664	0.000	
v_{32}	γring (γCCC)) (puckering)	566	0.000	
v_{33}	γring (γCCC)) (puckering)	507	0.000	
ν_{34}	ring (CCC)	399	0.000	
v_{35}	γring (γCCC)) (puckering)	378	0.000	
ν_{36}	γring (γCCC)) (puckering)	123	0.000	
$\mathbf{E}_{\mathbf{g}}$				
ν_{37}	CH str.	3054	0.000	

(2): ترددات الاهتزاز و شدة امتصاص الاشعة تحت الحمراء لجزيئة [6] سايكلاسين نوع Chiral

v_{38}	CH str.	3054	0.000
ν_{39}	CH str.	3053	0.000
ν_{40}	CH str.	3053	0.000
ν_{41}	(CH) str.	3041	0.000
v_{42}	(CH) str.	3041	0.000
ν_{43}	(=CH) str.	3032	0.000
ν_{44}	(=CH) str.	3032	0.000
ν_{45}	ring (C=C) str.	1642	0.000
ν_{46}	ring (C=C) str.	1642	0.000
ν_{47}	ring (CC) str . + (C=C) str .	1633	0.000
ν_{48}	ring (CC) str . + (C=C) str .	1633	0.000
ν_{49}	ring (CC) str. (axial)	1552	0.000
ν_{50}	ring (CC) str. (axial)	1552	0.000
ν_{51}	ring (CCC) str. + (=CH) (rock.)	1484	0.000
v_{52}	ring (CCC) str. + (=CH) (rock.)	1484	0.000
v_{53}	ring (CCC) str. + (CH) (rock.)	1465	0.000
ν_{54}	ring (CCC) str. + (CH) (rock.)	1465	0.000
ν_{55}	ring (CCC) str. + (=CH) (rock.)	1389	0.000
ν_{56}	ring (CCC) str. + (=CH) (rock.)	1389	0.000
ν_{57}	(=CH)(sciss.)+ (CH)(rock.)+ (CCC) str.	1355	0.000
ν_{58}	(=CH)(sciss.)+ (CH)(rock.)+(CCC) str.	1355	0.000
ν_{59}	(CH) (rock.)	1321	0.000
ν_{60}	(CH) (rock.)	1321	0.000
ν_{61}	CH(rock.) + ring(CCC)	1256	0.000
ν_{62}	CH(rock.) + ring(CCC)	1256	0.000
ν_{63}	(=CH) (sciss.) + ring (CCC)	1228	0.000
ν_{64}	(=CH) (sciss.) + ring (CCC)	1228	0.000
ν_{65}	CH (sciss.) + ring (CCC)	1208	0.000
ν_{66}	CH (sciss.) + ring (CCC)	1208	0.000
ν_{67}	(=CH) (sciss.)	1164	0.000
ν_{68}	(=CH) (sciss.)	1164	0.000
ν_{69}	γ (=CH) (twist.)	997	0.000
ν_{70}	γ (=CH) (twist.)	997	0.000
ν_{71}	$\gamma(CH) + \gamma(=CH) + \gamma(C=C)$	947	0.000
ν_{72}	$\gamma(CH) + \gamma(=CH) + \gamma(C=C)$	947	0.000
v_{73}	γ(CH) (wag.)	915	0.000
ν_{74}	γ(CH) (wag.)	915	0.000
v_{75}	γ(CH) (wag.)	904	0.000
ν_{76}	γ(CH) (wag.)	904	0.000
v_{77}	γ (C=C) + γ (=CH) + γ (CH)	865	0.000
ν_{78}	γ (C=C) + γ (=CH) + γ (CH)	865	0.000
ν_{79}	γ (=CH) (wag.)	811	0.000
ν_{80}	γ (=CH) (wag.)	811	0.000
ν_{81}	γ (C-C) (puckering) + γ (CH)	772	0.000

v_{82}	γ (C-C) (puckering) + γ (CH)	772	0.000
ν_{83}	γ (CCC) (puckering) + γ (=CH) (wag.)	768	0.000
ν_{84}	γ (CCC) (puckering) + γ (=CH) (wag.)	768	0.000
ν_{85}	γ (CCC) (puckering) + γ (=CH) (wag.)	683	0.000
ν_{86}	γ (CCC) (puckering) + γ (=CH) (wag.)	683	0.000
ν_{87}	$\gamma ring (\gamma CCC) (puckering) + \gamma CH (wag.)$	673	0.000
ν_{88}	$\gamma ring (\gamma CCC) (puckering) + \gamma CH (wag.)$	673	0.000
ν_{89}	γring (γCCC) (puckering)	579	0.000
ν_{90}	γring (γCCC) (puckering)	579	0.000
ν_{91}	$\gamma ring (\gamma CCC) (puckering) + \gamma CH (wag.)$	553	0.000
ν_{92}	$\gamma ring (\gamma CCC) (puckering) + \gamma CH (wag.)$	553	0.000
ν_{93}	$\gamma ring (\gamma CCC) (puckering) + \gamma CH$	483	0.000
ν_{94}	$\gamma ring (\gamma CCC) (puckering) + \gamma CH$	483	0.000
ν_{95}	$\gamma ring (\gamma CCC) (puckering) + \gamma CH (twist.)$	428	0.000
ν_{96}	$\gamma ring (\gamma CCC) (puckering) + \gamma CH (twist.)$	428	0.000
ν_{97}	$\gamma ring (\gamma CCC) + \gamma CH (twist.)$	412	0.000
ν_{98}	$\gamma ring (\gamma CCC) + \gamma CH (twist.)$	412	0.000
v_{00}	$\gamma ring(\gamma C-C=C-C)$ (pucker.)+ $\gamma(=CH)$	287	0.000
v 99	(twist.)		
v_{100}	$\gamma ring(\gamma C-C=C-C)$ (pucker.)+ $\gamma(=CH)$	287	0.000
. 100	(twist.)	242	0.000
ν_{101}	$\gamma ring (\gamma C - C - C) (puckering) + \gamma CH$	242	0.000
	(wag.) $(-1)^{-1} (-1)^{-$	242	0.000
ν_{102}	$\gamma ring (\gamma C - C - C) (puckering) + \gamma C n$	2 4 2	0.000
	(Wag.) $(-CH)$	160	0.000
ν_{103}	$\gamma \text{Img}(\gamma C - C - C) (\textbf{pucker}) + \gamma (-C - C)$	107	0.000
	$vring(\gamma C-C=C-C)$ (pucker.)+ γ (=CH)	169	0.000
ν_{104}	(wag.)		
v_{105}	γ ring (γ CCC)) (puckering)	45	0.000
v_{106}	yring (yCCC)) (puckering)	45	0.000
Eu			
ν_{107}	CH str.	3055	49.553
ν_{108}	CH str.	3055	49.553
ν_{109}	CH str.	3053	3.673
ν_{110}	CH str.	3053	3.673
ν_{111}	(CH) str.	3040	4.865
v_{112}	(CH) str.	3040	4.865
ν_{113}	(=CH) str.	3032	1.707
ν_{114}	(=CH) str.	3032	1.707
ν_{115}	ring (C=C) str.	1638	3.772
ν_{116}	ring (C=C) str.	1638	3.772
ν_{117}	ring (CC) str.	1614	9.122
ν_{118}	ring (CC) str.	1614	9.122
v_{119}	ring (CC-C) str. + (CH)	1537	40.909

v_{120}	ring (CC-C) str. + (CH)	1537	40.909
ν_{121}	ring (CCC) str. + (=CH) (rock.)	1494	0.779
ν_{122}	ring (CCC) str. + (=CH) (rock.)	1494	0.779
ν_{123}	ring (CCC) str. + (CH)	1453	2.096
ν_{124}	ring (CCC) str. + (CH)	1453	2.096
ν_{125}	ring (CCC) str. + (=CH) (rock.)	1393	0.481
ν_{126}	ring (CCC) str. + (=CH) (rock.)	1393	0.481
ν_{127}	ring (CCC) str. + (=CH) (rock.)	1352	2.264
ν_{128}	ring (CCC) str. + (=CH) (rock.)	1352	2.264
ν_{129}	(CH) + (=CH) (rock.)	1317	0.358
ν_{130}	(CH) + (=CH) (rock.)	1317	0.358
v_{131}	(CH) + (=CH) (rock.)	1290	0.404
ν_{132}	(CH) + (=CH) (rock.)	1290	0.404
ν_{134}	(=CH) (rock.)	1250	3.875
ν_{135}	(=CH) (rock.)	1250	3.875
ν_{136}	(=CH) (rock.) + (CH)	1214	3.795
ν_{137}	(=CH) (rock.) + (CH)	1214	3.795
ν_{138}	(=CH) (sciss.) + (CH)	1145	3.545
ν_{139}	(=CH) (sciss.) + (CH)	1145	3.545
ν_{140}	CH + (CCC)	1117	10.510
ν_{141}	CH + (CCC)	1117	10.510
ν_{142}	γ (=CH) (twist.)	996	22.252
ν_{143}	γ (=CH) (twist.)	996	22.252
ν_{144}	γ(CH) (wag.)	928	195.524
v_{145}	γ(CH) (wag.)	928	195.524
ν_{146}	γ (CH) (twist.)	898	2.325
ν_{147}	γ(CH) (twist.)	898	2.325
ν_{148}	$\gamma C = C + \gamma (CH)$ (wag.)	861	0.478
ν_{149}	$\gamma C = C + \gamma (CH)$ (wag.)	861	0.478
ν_{150}	γ(=CH) (wag.)	805	28.765
ν_{151}	γ(=CH) (wag.)	805	28.765
ν_{152}	γ(CH) (twist.)	770	43.417
ν_{153}	γ(CH) (twist.)	770	43.417
ν_{154}	$\gamma CH + \gamma ring (\gamma CCC)$	761	2.302
ν_{155}	$\gamma CH + \gamma ring (\gamma CCC)$	761	2.302
ν_{156}	$\gamma CH + \gamma ring (\gamma CCC)$	682	3.046
ν_{157}	$\gamma CH + \gamma ring (\gamma CCC)$	682	3.046
ν_{158}	γ(=CH) (wag.)	632	15.012
ν_{159}	γ(=CH) (wag.)	632	15.012
ν_{160}	γ (=CH) (twist.)	573	6.938
ν_{161}	γ (=CH) (twist.)	573	6.938
ν_{162}	$\gamma CH + \gamma ring (\gamma CCC)$	551	18.747
ν_{163}	$\gamma CH + \gamma ring (\gamma CCC)$	551	18.747
ν_{164}	$\gamma CC + \gamma CH$	455	14.790

v_{165}	$\gamma CC + \gamma CH$	455	14.790
ν_{166}	$\gamma CC + \gamma CH$	447	17.019
ν_{167}	$\gamma CC + \gamma CH$	447	17.019
ν_{168}	γring (γCCC) (puckering)	362	5.340
ν_{169}	γring (γCCC) (puckering)	362	5.340
ν_{170}	γring (γCCC) (puckering)	333	0.001
ν_{171}	γring (γCCC) (puckering)	333	0.001
ν_{172}	$\gamma ring (\gamma CCC) (puckering) + \gamma CH (wag.)$	241	3.018
ν_{173}	$\gamma ring (\gamma CCC) (puckering) + \gamma CH (wag.)$	241	3.018
v_{174}	γ ring (γ CCC) (puckering) + γ (=CH)	202	3.585
1/4	(wag.)	.	A == -
v_{175}	γ ring (γ CCC) (puckering) + γ (=CH)	202	3.585
113	(wag.)	<i>(</i>)	
ν_{176}	$\gamma ring (\gamma CCC)$	64	3.787
V ₁₇₀	γring (γCCC)	64	3.787
A_2g	(CH) sta	20.40	0 000
V ₁₇₇	(UI) SIF.	3040 2021	0.000
V ₁₇₈	$(= \cup \Pi)$ str.	JUJI 1544	0.000
V ₁₇₉	$\operatorname{ring}(U-U) \operatorname{str.} + \operatorname{ring}(U-U) \operatorname{str.}$	1544	0.000
v_{180}	(UU) str + UH	14/0	0.000
v_{181}	$\operatorname{ring} (\mathbb{C} - \mathbb{C}) \operatorname{str} + (=\mathbb{C} \operatorname{H}) (\operatorname{\mathbf{rock.}})$	1400	0.000
V ₁₈₂		1342	0.000
V ₁₈₃	(CH) (clock & anticlockwise)	1248 1077	0.000
v_{184}	$(\Box n)$ (Clock & anticlockwise)	1077	0.000
V ₁₈₅	$\gamma(= C \Pi) (twist.)$	990 904	U.UUU
V ₁₈₆	$\gamma(CH)$ (twist.)	874 859	0.000
V ₁₈₇	$\gamma(U\Pi) + (U=U-U)$	858 764	0.000
V ₁₈₈	(C = CC) (clock - clock - cl	/04	0.000
V ₁₈₉	(U=UU) (clock & anticlockwise)	0/5	0.000
V ₁₉₀	$\gamma(\mathbf{U}=\mathbf{U})+\gamma(\mathbf{U}-\mathbf{U}) \text{ (twist.)}$	580 404	0.000
V ₁₉₁	ring (CCC) (puckering)	404 251	0.000
V ₁₉₂	$\operatorname{ring}\left(\operatorname{CCC}\right) (\operatorname{eiongation})$	JJ1 120	0.000
V ₁₉₃	yring (yeee)) (puckering)	138	0.000
A_{2u}	CH str.	3055	238 008
v 194	CH str.	3055	1 645
v 195 V 105	ring (C=C) str.	1641	0.890
v 196 V	(CH)	1474	2.845
v 197 V 102	ring (CCC str.)	1409	1.776
• 198 V100	(=CH) (sciss.) + ring (CCC) str	1346	37.368
* 199 Vaca	ring (CC-C) + CH	1221	11.095
v 200 V201	(CH) + (=CH) (sciss.)	1193	2.947
* 201 V202	(=CH) (sciss.)	1161	1.485
* 202 V202	γ (CH) (wag.)	917	8.764
• 203		~ ± I	0.701

ν_{204}	γ (=CH) (wag.)	812	0.536
v_{205}	ring (CCC)(elongation)	772	0.160
v_{206}	γ ring (γ CCC) + γ (=CH)	709	0.206
ν_{207}	γring (γCCC)(puckering)	629	5.532
ν_{208}	γring (γCCC)(puckering)	330	0.617
v_{209}	γring (γCCC)) (puckering)	201	0.003
ν_{210}	γring (γCCC)) (puckering)	108	0.114

Scaling factors: 0.96 (CH str.) for all DFT (B3LYP/6-311G) frequencies, [26]. x: Out of plane of the molecule.

u: In- plane of the molecule.

(breath.): ring breathing mode النتقسية., (puck.): ring puckering mode. الانبعاجية, (rock.): CH rocking mode.

(sciss.): CH scissoring mode. المقصية, (twist.): CH twisting mode. الألتوائية, (wag.): CH wagging mode. التأر جحية.

									ئرين .	الفينان
Molecule	С-Н	С-Н	CCa	CCa	CCc	CCc	СН	СН	хСН	хCH
	sym.	asym.	sym.	asym.	sym.	asym.	sym.	asym	sym.	asym.
Phenanthrene	3209	3198	1644	1656	1662		1341	1328	1005	1021
(C_{2v})	A ₁	B ₂	A ₁	B ₁	A ₁		A ₁	B ₂	A2	B ₁
							-			
[6] Cyclacene	3057	3042	1602	1642	1637	1641	1224	1244	933	915
Chairal (D _{3d})	A _{1g}	A _{1u}	A _{1g}	A _{1u}	A_{1g}	$\mathbf{E}_{\mathbf{g}}$	A_{1g}	A_{1u}	A _{1g}	$\mathbf{E}_{\mathbf{g}}$

(جدول-3): مقارنة ترددات الاهتزاز (cm⁻¹) لجزيئة [6] سايكلاسين نوع Chiral مع ترددات الاهتزاز المناظرة لمها في جزيئة



: توزيع الالكترونية على ذرات جزيئة [6] سايكلاسين Chiral، و تبعا للشكل التماثلي لها

(-6): توزيع (D_{3d})

CALCULATED VIBRATION FREQUENCIES AND IR ABSORPTION INTENSITIES OF [6] CYCLACENE (CHIRAL) MOLECULE

REHAB M. KUBBA E.mail: <u>scianb@yahoo.com</u>

ABSTRACT.:Density Functional Theory (DFT) of the type (B3LYP) and a Gaussian basis (6-311G) was applied for calculating the vibration frequencies and IR absorption intensities for normal coordinates of the ([6] Cyclacene (Chiral), with (D3d) symmetry) molecule. Comparison of the results showed that for the C-H stretching vibrations the sym. modes show higher frequency values than the asym. And the inverse for C-C stretching vibrations.

As for the δ CH and δ CC deformation the asym. vibrations where of lower frequency values than the sym.;

vsym.CH str. > vasym. CH str.

vsym CC str. < vasym. CC str.

v C=C str. (circum.) > v C--C str. (axial.) > v C-C str. (circum.)

And,vsym. CH > vasym. CH

vsym. γ CH < vasym. γ CH

CH (rocking) > CH (scissoring)

 γ CH (twisting) > γ CH (wagging)

Where axial are the vertical C-C bonds (annular bonds) in the rings and circumferential are the outer ring bonds.

The results include the assignment of all puckering, breathing and clock-anticlockwise bending vibrations. Also calculations and studying the distribution of electronic density on the atoms of the molecule. They allow a comparative view of the charge density at the carbon atoms too.