

H₂, O₂和CO在有机分子和聚合物上吸附的CNDO/2研究

高扬,刘尚长,吴林友,于保强

辽宁大学化学系

收稿日期 修回日期 网络版发布日期 接受日期

摘要 应用CNDO/2法研究了H₂, O₂和CO在吡咯和由吡咯单元构成的模型大分子上的吸附行为,讨论了被吸附分子相对于杂环烃的不同吸附取向的影响,优化了各个体系相对于能量的分子间距,考察了相互作用能依赖于分子间距和吡咯基单元的数目,得到了一系列与相关实验相互印证的有用的规律。

关键词 [氧](#) [一氧化碳](#) [络合物](#) [微分重叠全忽略近似](#) [成键](#) [电荷](#) [吡咯](#) [结合能](#) [相互作用](#) [几何异构](#) [聚吡咯](#)

分类号 [0641](#)

CNDO/2 study on the adsorption behavior of hydrogen, oxygen and carbon monoxide on organic molecules and polymers

GAO YANG, LIU SHANGCHANG, WU LINYOU, YU BAOQIANG

Abstract The CNDO/2 method was used to study the adsorption behavior of H₂, O₂, and CO on pyrrole and model macromols. built up from pyrrole units. Different orientations of the adsorption of the adsorbed mol. relative to the heterocyclic hydrocarbon were considered. The intermol. distance was optimized with respect to the energy for each composite system. The dependence of the interaction energy on the intermol. distance and on the no. of pyrrole units was examined. A series of useful rules in agreement with experimental findings were obtained.

Key words [OXYGEN](#) [CARBON MONOXIDE](#) [COMPLEX COMPOUNDS](#) [CNDO APPROXIMATION](#) [BONDING](#) [ELECTRIC CHARGE](#) [PYRROLE](#) [BINDING ENERGY](#) [INTERACTIONS](#) [GEOMETRICAL ISOMERISM](#) [POLYPYRROLE](#)

DOI:

通讯作者

扩展功能

本文信息

▶ [Supporting info](#)

▶ [PDF\(0KB\)](#)

▶ [\[HTML全文\]\(0KB\)](#)

▶ [参考文献](#)

服务与反馈

▶ [把本文推荐给朋友](#)

▶ [加入我的书架](#)

▶ [加入引用管理器](#)

▶ [复制索引](#)

▶ [Email Alert](#)

▶ [文章反馈](#)

▶ [浏览反馈信息](#)

相关信息

▶ [本刊中 包含“氧”的 相关文章](#)

▶ 本文作者相关文章

- [高扬](#)
- [刘尚长](#)
- [吴林友](#)
- [于保强](#)