

کد کنترل

451

A

آزمون ورودی دوره دکتری (نیمه‌تمکن) - سال ۱۴۰۰

دفترچه شماره (۱)

صبح جمعه

۹۹/۱۲/۱۵

«اگر دانشگاه اصلاح شود مملکت اصلاح می‌شود.»
امام خمینی (ره)



رشته شیمی - شیمی معدنی - (کد ۲۲۱۴)

مدت پاسخ‌گویی: ۱۵۰ دقیقه

تعداد سؤال: ۴۵

عنوان مواد امتحانی، تعداد و شماره سوالات

ردیف	مواد امتحانی	تعداد سؤال	از شماره	تا شماره
۱	مجموعه دروس تخصصی: - شیمی معدنی پیشرفته - سینتیک - ترمودینامیک و مکانیزم واکنش‌های معدنی - طیف سنجی در شیمی معدنی	۴۵	۱	۴۵

استفاده از ماشین حساب مجاز نیست.

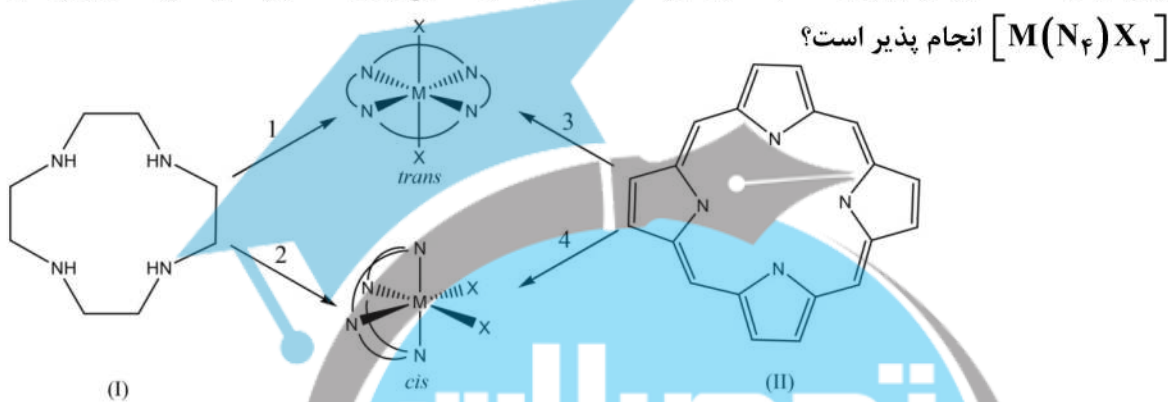
این آزمون نمره منفی دارد.

* داوطلب گرامی، عدم درج مشخصات و امضا در مندرجات جدول ذیل، بهمنزله عدم حضور شما در جلسه آزمون است.

اینجانب با شماره داوطلبی با آگاهی کامل، یکسان بودن شماره صندلی خود را با شماره داوطلبی مندرج در بالای کارت ورود به جلسه، بالای پاسخ‌نامه و دفترچه سؤالات، نوع و کد کنترل درج شده بر روی دفترچه سؤالات و پائین پاسخ‌نامه‌ام را تأیید می‌نمایم.

امضا:

-۱ برای دو لیگاند ماکروسیکل زیر، کدام مسیرهای داده شده از نظر فضایی برای تشکیل کمپلکس سیس و ترانس



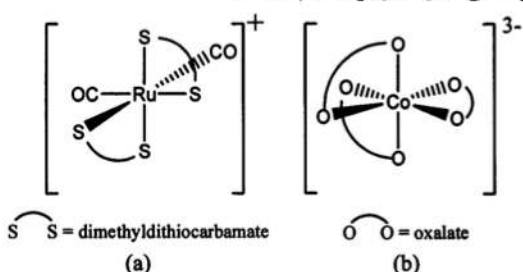
۱) لیگاند I: فقط مسیر ۱ ، لیگاند II: فقط مسیر ۴
۲) لیگاند I: فقط مسیر ۱ ، لیگاند II: مسیر ۳ و ۴

۳) لیگاند I: فقط مسیر ۲ ، لیگاند II: فقط مسیر ۳
۴) لیگاند I: مسیر ۱ و ۲ ، لیگاند II: فقط مسیر ۳

-۲ کمپلکس $[MA_4B_4C_4]$ را که در آن A و B و C لیگاندهای تک‌دندانه هستند، در نظر بگیرید. کدام یک از ایزومرهای زیر دارای فعالیت نوری است؟

(۱) cis (A), cis (B), cis (C)
(۲) trans (A), cis (B), cis (C)
(۳) trans (A), trans (B), trans (C)
(۴) گزینه‌های ۱ و ۲ صحیح است.

-۳ پیکربندی (configuration) (مطلق Δ or Λ) برای کمپلکس‌های a و b زیر کدام است؟



a: Λ , b: Λ (۱)

a: Δ , b: Δ (۲)

a: Λ , b: Δ (۳)

a: Δ , b: Λ (۴)

-۴ ترکیب BCl_3 به گروه نقطه‌ای D_{3h} متعلق است. نمایش کاهش‌پذیر مربوط به پیوندهای سیگما (σ) آن کدام است؟

(۱)

D_{3h}	E	$2C_3$	$3C'_2$	σ_h	$2S_3$	$3\sigma_v$
$\Gamma\sigma$	۳	۰	۱	۳	۰	۱

(۲)

D_{3h}	E	$2C_3$	$3C'_2$	σ_h	$2S_3$	$3\sigma_v$
$\Gamma\sigma$	۳	۱	۰	۳	۰	۱

(۳)

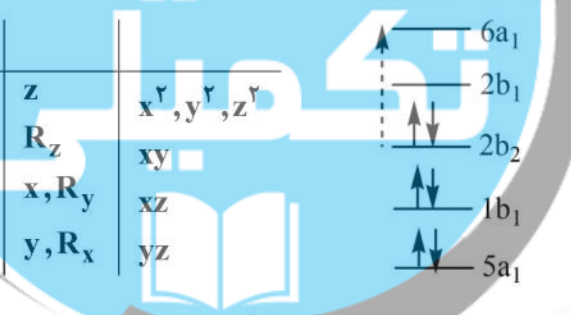
D_{3h}	E	$2C_3$	$3C'_2$	σ_h	$2S_3$	$3\sigma_v$
$\Gamma\sigma$	۳	۲	۱	۱	۰	۳

(۴)

D_{3h}	E	$2C_3$	$3C'_2$	σ_h	$2S_3$	$3\sigma_v$
$\Gamma\sigma$	۳	۰	۱	۱	۰	۳

-۵ در مولکول فرمالدئید، جهش الکترونی $b_2 \rightarrow a_1$ در طیف‌سنجی جذبی با استفاده از نور پلاریزه در چه شرایطی مجاز است؟ (جدول کاراکتر در زیر داده شده است).

C_{2v}	E	C_2	$\sigma_v(xz)$	$\sigma'_v(yz)$
A_1	۱	۱	۱	۱
A_2	۱	۱	-۱	-۱
B_1	۱	-۱	۱	-۱
B_2	۱	-۱	-۱	۱



۱) این جهش الکترونی در هر سه جهت مجاز است.

۲) در صورتی که از نور پلاریزه در جهت X استفاده شود.

۳) در صورتی که از نور پلاریزه در جهت Y استفاده شود.

۴) در صورتی که از نور پلاریزه در جهت Z استفاده شود.

-۶ برای یک نمک $\text{Eu}^{3+}\text{Eu}^{3+}$ گشتاور مغناطیسی تجربی ($\chi = 63$ B.M.) در دمای 27°C خیلی متفاوت از مقدار نظری آن است. علت این تفاوت چیست؟ ($\text{Eu} = 63$)

۱) اشغال سطوح J بالا از طریق برانگیختگی گرمایی

۲) شکافتگی قوی میدان لیگاند اوربیتال‌های f

۳) جفت شدن الکترون‌ها در اوربیتال‌های f

۴) جفت شدن اسپین-اوربیت

-۷ - کدام گزینه، نشان‌دهنده نمایش‌های کاهاش‌ناپذیر درست مربوط به گروه D_{3h} می‌باشد؟

D_{3h}	E	$2C_3$	$3C'_2$	σ_h	$2S_2$	$3\sigma_v$	
A'_1	1	1	1	1	1	1	
I	1	1	-1	1	1	-1	R_z
II	2	-1	0	2	-1	0	(x,y)
III	1	1	1	-1	-1	-1	
IV	1	1	-1	-1	-1	1	z
V	2	-1	0	-2	1	0	(R_x, R_y)

$$I = A'_1, II = E'', III = B'_1, IV = B''_2, V = E'' \quad (1)$$

$$I = B'_1, II = E'_1, III = B''_2, IV = A'_2, V = E'_2 \quad (2)$$

$$I = A'_1, II = E'', III = A''_1, IV = A''_2, V = E'' \quad (3)$$

$$I = B_1, II = E'', III = A''_2, IV = B''_2, V = E'' \quad (4)$$

-۸ - با توجه به نمودار اوربیتال مولکولی آب، آیا جهش‌های الکترونی b_2 به a_1 و b_2 به b_1 در این مولکول مجاز است؟

C_{2v}	E	C_2	$\sigma_v(xz)$	$\sigma'_v(yz)$		
A_1	1	1	1	1	z	x^2, y^2, z^2
A_2	1	1	-1	-1	R_z	xy
B_1	1	-1	1	-1	x, R_y	xz
B_2	1	-1	-1	1	y, R_x	yz

The diagram shows the atomic orbitals (AOs) of two hydrogen atoms and one oxygen atom, and the resulting molecular orbitals (MOs) for the water molecule (H_2O). The AOs are labeled as follows: two $1s$ (one each from H), one $2s$ (from O), three $2p_x$, three $2p_y$, and five $2p_z$ (all from O). The MOs are labeled as follows: $1a_1$ (bonding, $1s$ symmetric), $1b_1$ (antibonding, $1s$ antisymmetric), $1b_2$ (bonding, $2p_z$ symmetric), $3a_1$ (bonding, $2p_x, 2p_y$ symmetric), $3b_1$ (antibonding, $2p_x, 2p_y$ antisymmetric), $1a_2$ (bonding, $2p_z$ antisymmetric), $2b_1$ (bonding, $2p_z$ symmetric), $4a_1$ (bonding, $2p_x, 2p_y$ symmetric), and $2b_2$ (bonding, $2p_x, 2p_y$ antisymmetric).

(۱) b_2 به a_1 مجاز نیست، اما b_2 به b_1 مجاز است.

(۲) a_1 به b_2 مجاز است، اما b_2 به b_1 مجاز نیست.

(۳) هر دو جهش الکترونی مجاز است.

(۴) هر دو جهش الکترونی مجاز نیست.

-۹ - نتیجه اعمال تعدادی از عمل‌های تقارنی گروه نقطه‌ای O_h روی یکی از اوربیتال‌های اتمی d در شکل زیر نشان داده شده است. این اوربیتال کدام است؟

عمل تقارنی	$6C_4$	$3C_2$	$6C_2'$	S_4
نتیجه عمل تقارنی		$(= C_4^2)$		
X	-1	1	-1	-1

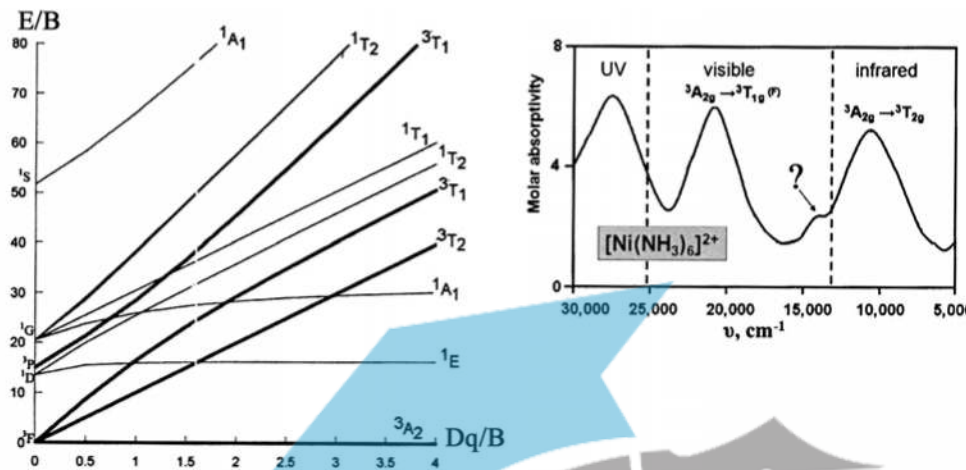
$$d_{x^2-y^2} \quad (1)$$

$$d_{xy} \quad (2)$$

$$d_{xz} \quad (3)$$

$$d_{yz} \quad (4)$$

- ۱۰ در طیف جذبی الکترونی محلول آبی کمپلکس $\left[\text{Ni}(\text{NH}_3)_6\right]^{2+}$ یک نوار خیلی ضعیف مابین جهش‌های ($\text{Ni} = 28$) $^3\text{A}_{2g} \rightarrow ^3\text{T}_{1g}(F)$ و $^3\text{A}_{2g} \rightarrow ^3\text{T}_{1g}$ است؟



کدام یک از گروه‌های نقطه‌ای زیر یک گروه حلقی است؟

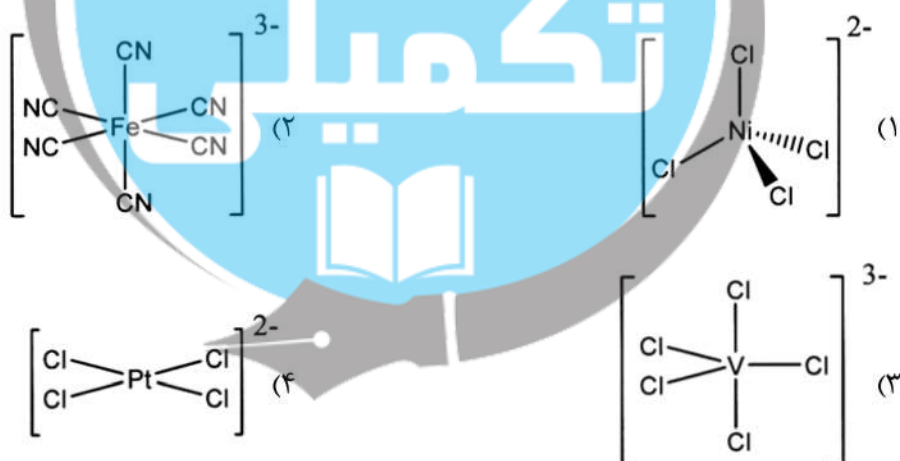
C_{2h} (۱)

C_{2v} (۲)

S_4 (۳)

D_{3h} (۴)

- ۱۱ با در نظر گرفتن شکافتگی اوربیتال‌های d در میدان لیگاند، در کدام ترکیب انحراف یان - تلر محتمل نیست؟



- ۱۲ جدول کاراکتر گروه نقطه‌ای C_{2h} داده شده است. کدام گزینه در مورد این گروه نقطه‌ای نادرست است؟

(۱) مرتبه گروه چهار است.

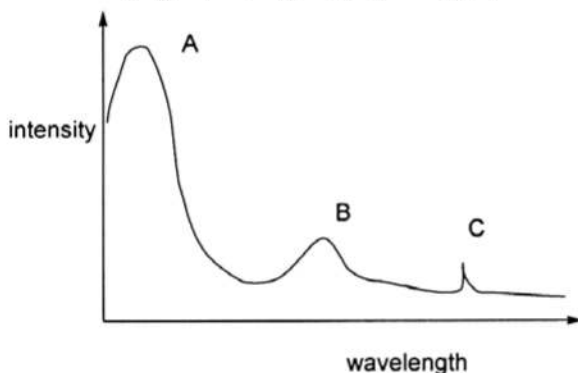
(۲) عناصر تقارنی C_2 و i یک زیرگروه را تشکیل می‌دهند.

(۳) تمام ضربهای اعمال تقارنی در این گروه تعویض‌پذیر است.

(۴) در این گروه هر یک از اعمال تقارنی به طبقه مجزایی تعلق دارد.

C_{2h}	E	C_2	i	σ_h
A_g	1	1	1	1
B_g	1	-1	1	-1
A_u	1	1	-1	-1
B_u	1	-1	-1	1

- ۱۴ - طیف جذبی الکترونی یک کمپلکس فلز واسطه به صورت زیر است. کدام عبارت‌ها در مورد این طیف جذبی درست است؟



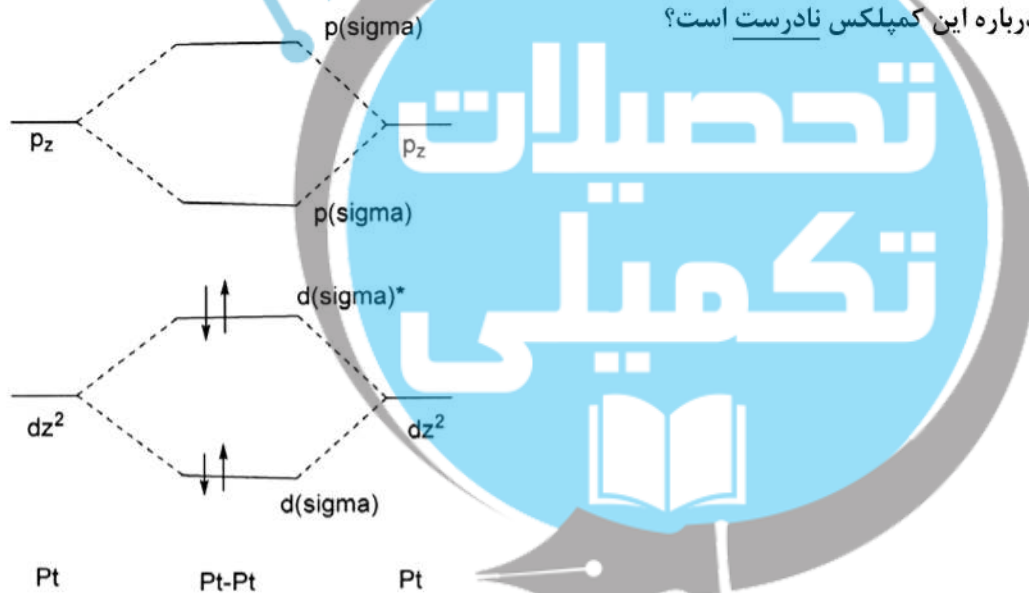
(۱) A یک جهش $\pi\pi^*$; B یک جهش $\pi\pi^*$ و C یک جهش dd^* است.

(۲) A یک جهش $n\pi^*$; B یک جهش dd^* و C یک جهش $\pi\pi^*$ است.

(۳) A یک جهش $n\pi^*$; B یک جهش S_{\circ} و C یک جهش dd^* است.

(۴) A یک جهش $\pi\pi^*$; B یک جهش S_{\circ} و C یک جهش dd^* است.

- ۱۵ - نمودار اوربیتال مولکولی برای کمپلکس دیمر $[\mu-\text{P}_t\text{O}_5\text{H}_2]^{4-}$ در شکل زیر نشان داده شده است. کدام عبارت درباره این کمپلکس نادرست است؟



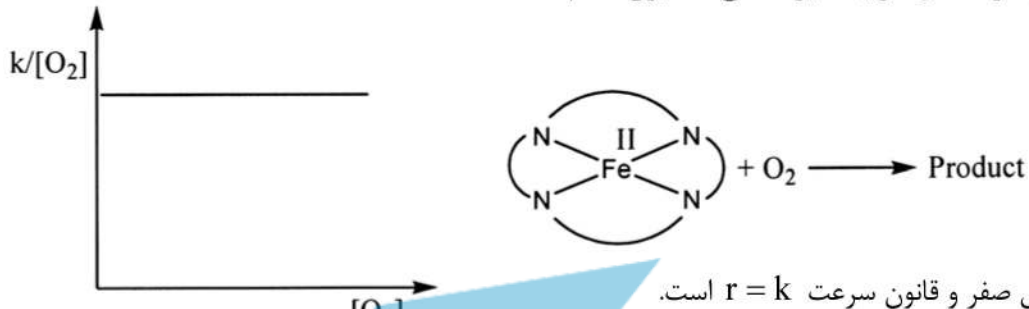
(۱) اکسایش این ترکیب باعث افزایش مرتبه پیوند فلز-فلز می‌شود.

(۲) برانگیختگی در این کمپلکس باعث کاهش طول پیوند $\text{Pt}^{\text{II}} - \text{Pt}^{\text{II}}$ می‌شود.

(۳) برانگیختگی $p - d^*$ در این کمپلکس همراه با تغییر در طول پیوندها نیست و فقط یک انتقال بار از پلاتین به لیگاندهای فسفین است.

(۴) اکسایش این کمپلکس در حضور دهنده‌های هالوژن باعث شکل‌گیری یک دیمر $\text{Pt}^{\text{III}} - \text{Pt}^{\text{III}}$ با لیگاندهای انتهایی هالوژن می‌شود.

- ۱۶ - واکنش اکسایش کمپلکس پورفیرین آهن (II) توسط مقدار اضافی از اکسیژن دارای قانون سرعت به صورت $r = k[\text{O}_2]^{\alpha}$ است. در همین شرایط نمودار $k/\text{[O}_2]$ بر حسب $\text{[O}_2]$ به شکل زیر است. مرتبه کلی واکنش و قانون سرعت در شرایط غیر اضافی اکسیژن کدام است؟



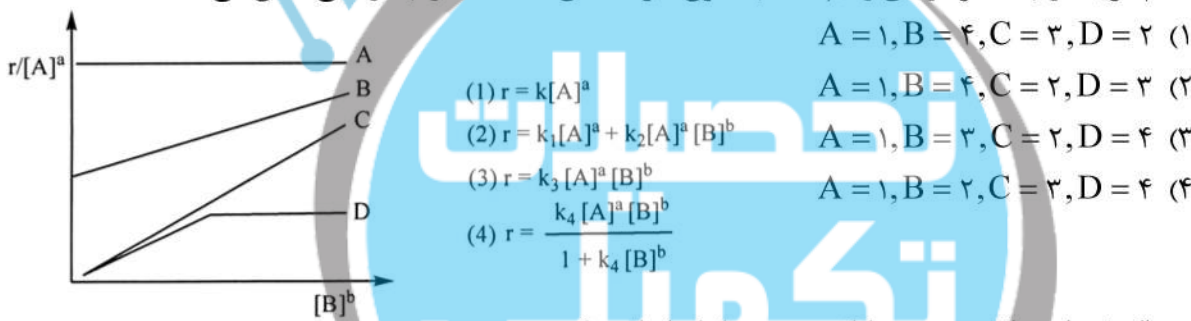
۱) مرتبه واکنش صفر و قانون سرعت $r = k$ است.

۲) مرتبه کلی ۲ و قانون سرعت $r = k''[\text{Fe(II)P}]^2$ است.

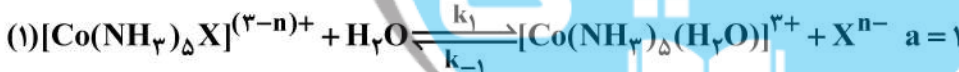
۳) مرتبه کلی ۳ و قانون سرعت $r = k'[\text{Fe(II)P}]^3 [\text{O}_2]$ است.

۴) مرتبه کلی ۳ و قانون سرعت $r = k_2[\text{Fe(II)P}]^3 [\text{O}_2] + k_1[\text{Fe(II)P}]^2$ است.

۱۷ - کدام گزینه ارتباط نمودارهای رسم شده با قانون سرعت‌های داده شده را به درستی نشان می‌دهد؟



۱۸ - در واکنش‌های جانشینی زیر مکانیسم محتمل کدام است؟



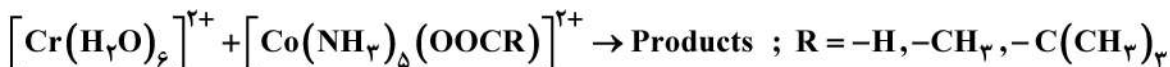
(۱): I_a , (۲): I_d (۱)

(۱): I_d , (۲): I_a (۲)

(۱): A, (۲): D (۳)

(۱): D, (۲): A (۴)

۱۹ - در واکنش ردوکس زیر ترتیب ثابت سرعت واکنش بر حسب $M^{-1} \cdot S^{-1}$ نسبت به تغییر گروه R چگونه است؟



$\text{H} < \text{CH}_3 < \text{C}(\text{CH}_3)_3$ (۱)

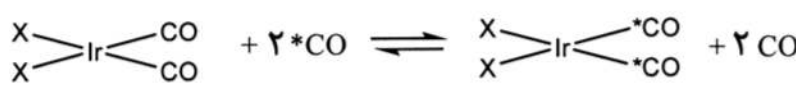
$\text{H} = \text{CH}_3 = \text{C}(\text{CH}_3)_3$ (۲)

$\text{H} = \text{CH}_3 < \text{C}(\text{CH}_3)_3$ (۳)

$\text{H} > \text{CH}_3 > \text{C}(\text{CH}_3)_3$ (۴)

- ۲۰ - با توجه به واکنش زیر و جدول اطلاعات آن، کدام گزینه درست است؟

X	k (L / mol.s)	$\Delta S^\#$
Cl	۱۰۸۰	< ۰
Br	۱۲۷۰۰	< ۰



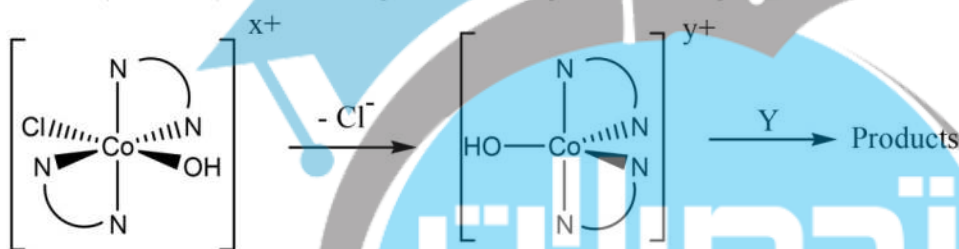
۱) مکانیسم واکنش از نوع تجمعی و اثر ترانس Br^- بیشتر است.

۲) مکانیسم واکنش از نوع تفکیکی و اثر ترانس Br^- بیشتر است.

۳) مکانیسم واکنش از نوع تجمعی و اثر ترانس Cl^- بیشتر است.

۴) مکانیسم واکنش از نوع تفکیکی و اثر ترانس Cl^- بیشتر است.

- ۲۱ - چنانچه محلول آبی حاوی کمپلکس $trans-[CoCl(en)(OH)]^+$ تحت واکنش آبیون دار کردن (anation) قرار گیرد، در محصولات تعداد حالت‌های سیس نسبت به ترانس با در نظر گرفتن حد واسط رسم شده کدام است؟



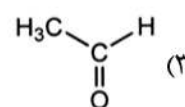
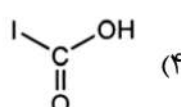
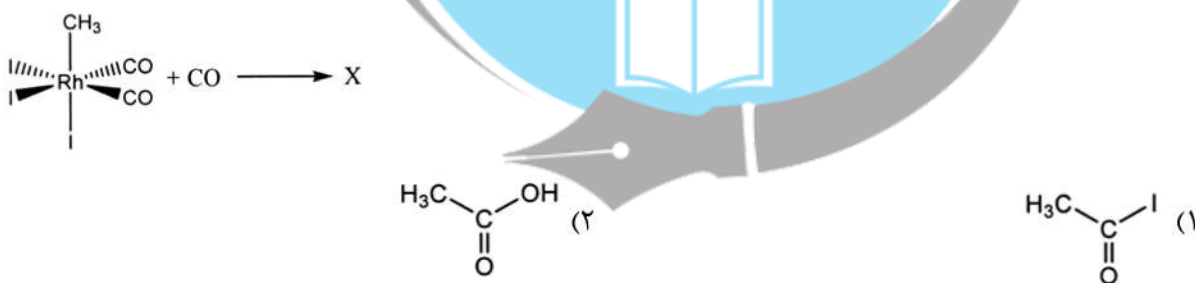
۱) ۱ مول سیس نسبت به ۱ مول ترانس

۲) ۱ مول سیس نسبت به ۲ مول ترانس

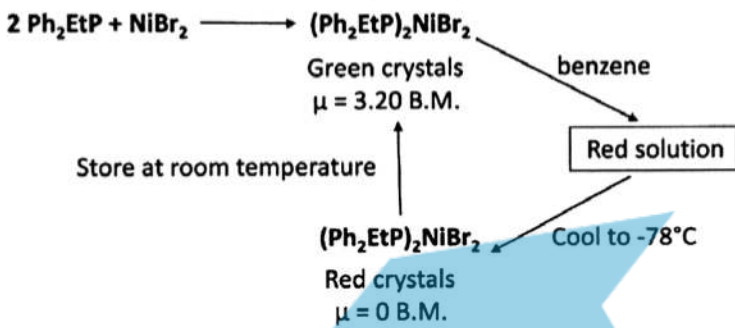
۳) ۲ مول سیس نسبت به ۱ مول ترانس

۴) فقط محصول ترانس می‌دهد.

- ۲۲ - واکنش زیر قسمتی از فرایند تهیه اسید استیک مونسانتو است، محصول X کدام مورد است؟



- ۲۳- طبق شکل زیر، واکنش اتیل دی فنیل فسفین با NiBr_2 یک کمپلکس سبز رنگ با گشتاور مغناطیسی $\mu = 3/2 \text{ B.M.}$ می‌دهد. با حل کردن این کمپلکس در بنزن یک محلول قرمز رنگ ایجاد می‌شود که با سرد شدن در دمای -78°C بلورهای قرمز رنگ با گشتاور مغناطیسی $\mu = 0 \text{ B.M.}$ به دست می‌آید. این بلورها به تدریج در دمای اتاق به رنگ سبز در می‌آیند. کدام گزینه در مورد این مشاهدات نادرست است؟



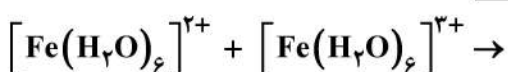
- ۱) کمپلکس سبز رنگ دارای ساختار هندسی چهاروجهی و طول موج جذبی بلندتر است.
- ۲) کمپلکس قرمز رنگ دارای ساختار هندسی مسطح مربع و طول موج جذبی کوتاهتر است.
- ۳) تغییر رنگ و نیز گشتاور مغناطیسی مشاهده شده در واکنش‌های فوق ناشی از یک بازارایی ساختار مولکولی است.
- ۴) هر دو کمپلکس چهاروجهی هستند و تغییر در گشتاور مغناطیسی مشاهده شده ناشی از جفت شدن اسپین - اوربیت در کمپلکس قرمز رنگ است.

- ۲۴- کدام گزینه در مورد مکانیسم تبدیل زیر که مربوط به یک کمپلکس با فرمول $M(A-B)_2$ می‌باشد (A-B) یک لیگاند کی لیت دو دندانه است)، نادرست است؟



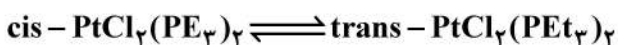
- ۱) در طی این فرایند شیمی فضایی کمپلکس حفظ می‌شود.
- ۲) یک مسیر برای انجام این تبدیل، پیچش (twisting) بدون گسترش پیوند است.
- ۳) یک مسیر برای انجام این تبدیل، شامل تشکیل دیمر از کمپلکس سمت چپ و تبادل لیگاند است.
- ۴) یک مسیر برای انجام این تبدیل، شامل گسترش پیوند M-S و تشکیل مجدد آن از جهت دیگر است.

- ۲۵- کدام عامل در انرژی فعال‌سازی واکنش انتقال الکترون زیر سهتم ندارد؟



- ۱) تغییر در میزان حلal پوشی کمپلکس‌ها در طی فرایند انتقال الکترون
- ۲) تغییر در آرایش الکترونی کاتیون در طی فرایند انتقال الکترون
- ۳) تغییر انرژی آزاد گیبس واکنش $\Delta_f G$
- ۴) تغییر در طول پیوند فلز - لیگاند در طی فرایند انتقال الکترون

۲۶- واکنش ایزومریزاسیون زیر را در نظر بگیرید که دارای ΔG° منفی است. ایزومر سیس در محلول بنزن پایدار است. کدام گزینه در مورد این فرایند صحیح است؟



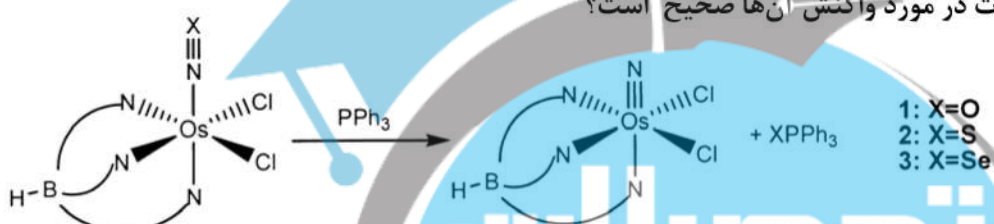
۱) کمپلکس ترانس دارای انرژی پیوند Pt-Cl بالاتری است ولی برای تبدیل ایزومر سیس به ترانس به علت سد انرژی بالا، به مقدار کاتالیستی از PEt_3 نیاز می‌باشد.

۲) کمپلکس ترانس از لحاظ ترمودینامیکی از کمپلکس سیس پایدارتر است ولی پیوند Pt-Cl در آن ضعیفتر از کمپلکس سیس است.

۳) کمپلکس ترانس به علت برهمکنش π قوی‌تر در پیوند Pt-Cl پایدارتر بوده و برای ایزومریزاسیون به کاتالیست نیازی نمی‌باشد.

۴) به علت برهمکنش π قوی‌تر پیوند Pt-Cl، ایزومر سیس این کمپلکس در محلول پایدارتر از ایزومر ترانس است.

۲۷- سه کمپلکس ۱، ۲ و ۳ را در واکنش زیر در نظر بگیرید که فرایند حذف اتم X در آن‌ها توسط PPh_3 نشان داده شده است. کدام عبارت در مورد واکنش آن‌ها صحیح است؟



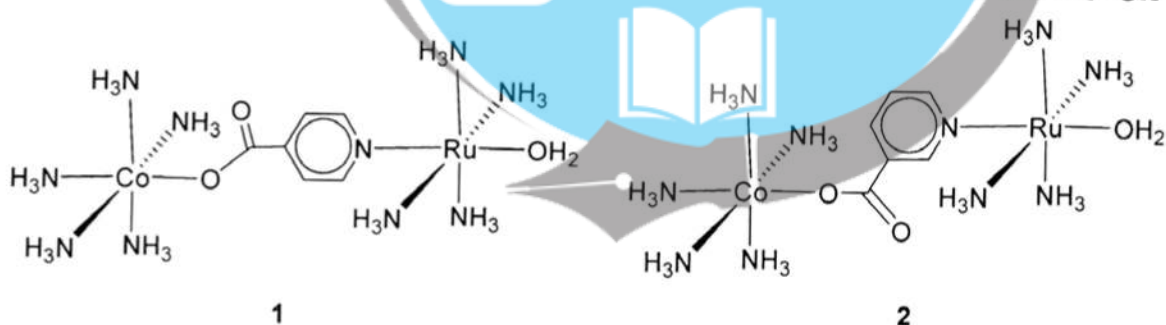
۱) ترتیب سرعت واکنش به صورت $1 < 2 < 3$ است.

۲) ترتیب سرعت واکنش به صورت $2 < 3 < 1$ است.

۳) ترتیب سرعت واکنش به صورت $2 < 1 < 3$ است.

۴) سرعت واکنش مستقل از اتم X است و فقط به نوع فسفین و غلظت آن بستگی دارد.

۲۸- فرایند اکسایش (Ru(II) به وسیله Co(III)) را در کمپلکس زیر در نظر بگیرید. کدام عبارت برای این فرایند انتقال الکترون درست است؟



۱) سرعت انتقال الکترون در کمپلکس ۲ خیلی سریعتر از ۱ است.

۲) سرعت انتقال الکترون در کمپلکس ۱ خیلی سریعتر از ۲ است.

۳) سرعت انتقال الکترون در هر دو گونه ۱ و ۲ برابر است، چون انتقال الکترون بین دو فلز از طریق مکانیسم hopping انجام می‌شود و لیگاند پیریدین نقشی در آن ندارد.

۴) سرعت انتقال الکترون در هر دو کمپلکس تقریباً یکسان است و به موقعیت گروه آسیل روی حلقه پیریدین بستگی ندارد و لیگاند پل ساز پیریدین در هر دو حالت به مقدار یکسان انتقال الکترون را تسهیل می‌کند.

۲۹- واکنش تبادل H_2O را برای کمپلکس $[\text{Mn}(\text{CO})_3(\text{H}_2\text{O})_3]^+$ در نظر بگیرید. این واکنش دارای

$\Delta V^+ = -4,5 \text{ cm}^3/\text{mol}$ است. طیف IR کمپلکس ۲ نوار کششی را برای گروه کربونیل نشان می‌دهد. کدام عبارت صحیح است؟

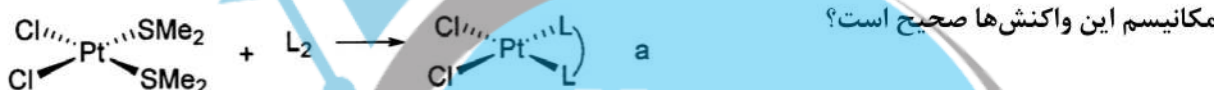
۱) مکانیسم واکنش I_d است و هندسه کمپلکس به صورت mer می‌باشد. سرعت واکنش نسبت به کمپلکس Re مطابق آن بسیار بیشتر است.

۲) مکانیسم واکنش I_d است و هندسه کمپلکس به صورت fac می‌باشد. سرعت واکنش نسبت به کمپلکس Re مطابق آن تغییر چندانی ندارد.

۳) مکانیسم واکنش تبادل I_a است و هندسه کمپلکس به صورت fac می‌باشد. سرعت واکنش نسبت به کمپلکس Re مطابق آن بسیار بیشتر است.

۴) مکانیسم واکنش تبادل I_a است و هندسه کمپلکس به صورت mer می‌باشد. سرعت واکنش نسبت به کمپلکس Re مطابق آن بسیار کمتر است.

۳۰- واکنش‌های جانشینی زیر را برای کمپلکس‌های مسطح مربعی پلاتین (II) در نظر بگیرید. کدام عبارت در مورد



۱) واکنش‌های جانشینی برای همه کمپلکس‌های مسطح مربعی با مکانیسم تفكیکی انجام می‌شود.
۲) واکنش‌های جانشینی برای همه کمپلکس‌های مسطح مربعی با مکانیسم تجمعی انجام می‌شود.

۳) واکنش a با مکانیسم تفكیکی و واکنش b با مکانیسم تجمعی انجام می‌شود.
۴) واکنش b با مکانیسم تفكیکی و واکنش a با مکانیسم تجمعی انجام می‌شود.

۳۱- انتظار می‌رود که طیف $^{19}\text{F-NMR}$ ترکیب SF_4 در دمای پایین و بالا به چه صورت باشد؟

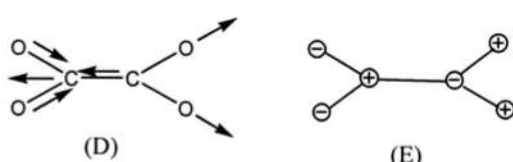
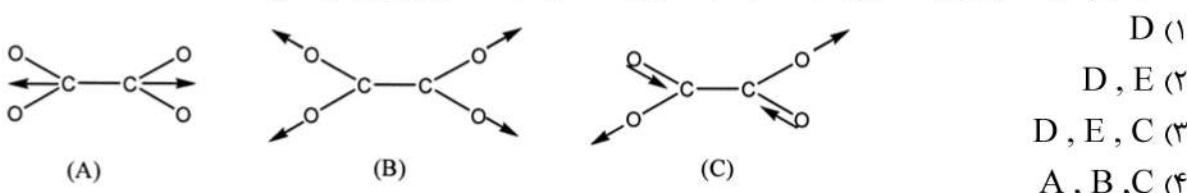
۱) در دمای پایین و بالا یک دسته پیک یکتاوی

۲) در دمای پایین یک دسته پیک یکتاوی، در دمای بالا دو دسته پیک سهتاوی

۳) در دمای پایین دو دسته پیک دوتاوی، در دمای بالا یک دسته پیک یکتاوی

۴) در دمای پایین دو دسته پیک سهتاوی، در دمای بالا یک دسته پیک یکتاوی

کدام شیوه ارتعاشی زیر که مربوط به $\text{C}_2\text{O}_4^{2-}$ می‌باشد، در طیف‌سنجدی زیرقرمز فعال است؟

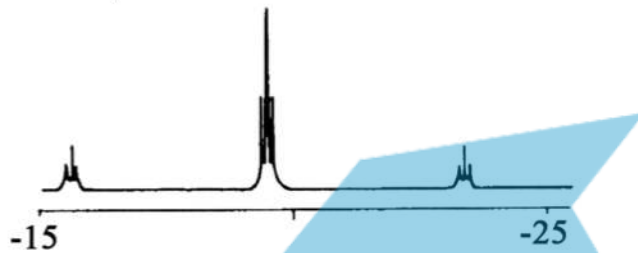


۳۳- طیف $^1\text{H-NMR}$ مربوط به ناحیه هیدرید زیر مربوط به کدام کمپلکس است؟

$^1\text{H : I} = \frac{1}{2}$, Isotopic Abundance = ۹۹/۹۸٪

$^{۳۱}\text{P : I} = \frac{1}{2}$, Isotopic Abundance = ۱۰۰٪

$^{۱۹۵}\text{Pt : I} = \frac{1}{2}$, Isotopic Abundance = ۳۳/۷۷٪



trans- $[\text{PtHCl}_\gamma(\text{PEt}_\gamma)_\gamma]$ (۱)

$[\text{PtH}(\text{PEt}_\gamma)_\gamma]\text{ClO}_4$ (۲)

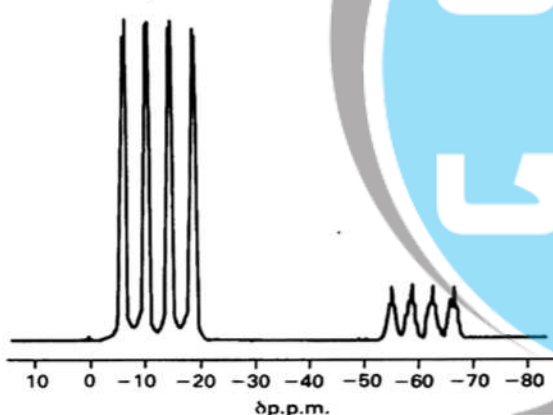
trans- $[\text{PtHBr}(\text{PEt}_\gamma)_\gamma]$ (۳)

cis- $[\text{Pt}(\text{H})_\gamma(\text{PMe}_\gamma)(\text{CO})]$ (۴)

۳۴- از اکسایش ترکیب AsF_3 در حضور Cl^- محصول با فرمول $\text{AsF}_n\text{Cl}_{6-n}^-$ به دست می‌آید. با توجه به طیف $^{۱۹}\text{F-NMR}$ این ترکیب، ساختار محصل و اکنش کدام است؟

$^{۱۹}\text{F : I} = \frac{1}{2}$, Isotopic Abundance = ۱۰۰٪

$^{۷۵}\text{As : I} = \frac{3}{2}$, Isotopic Abundance = ۱۰۰٪



AsF_5Cl^- (۱)

$\text{AsF}_4\text{Cl}_2^-$ (۲)

$\text{AsF}_3\text{Cl}_3^-$ (۳)

$\text{AsF}_2\text{Cl}_4^-$ (۴)

۳۵- سیستم اسپینی $\text{mer}-\left[\text{Mo}(\text{CO})_3(\text{PMe}_\gamma)_3\right]$ به کدام صورت است؟

$\left[\left[\text{A}_9\text{X}\right]_\gamma \text{A}_9\text{Y}\right]$ (۱)

$\left[\left[\text{A}_9\text{X}\right]_\gamma \text{B}_9\text{Y}\right]$ (۲)

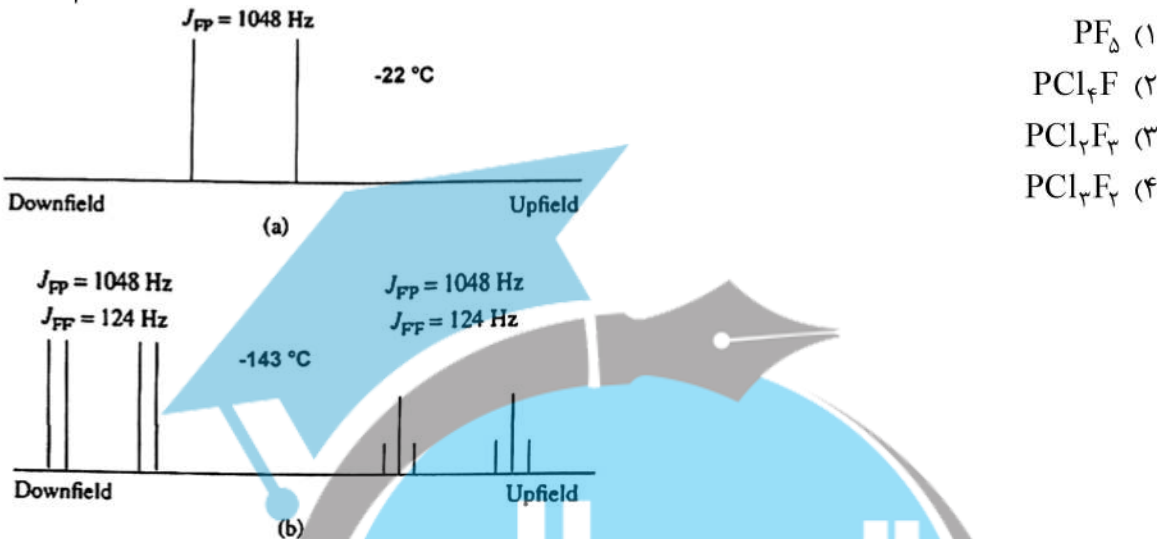
$\left[\text{A}_9\text{B}\right]_\gamma$ (۳)

$\left[\text{A}_9\text{X}\right]_\gamma$ (۴)

- ۳۶- دو طیف $^{19}\text{F-NMR}$ زیر در دو دمای -143°C و -22°C ثبت شده‌اند. این دو طیف مربوط به کدام مولکول زیر است؟

$$^{19}\text{F : I} = \frac{1}{2} \text{ Isotopic Abundance} = \% 100$$

$$^{31}\text{P : I} = \frac{1}{2} \text{ Isotopic Abundance} = \% 100$$



- ۳۷- طیف HNMR ترکیب زیر که فقط مربوط به هیدروژن‌های ناحیه کاربن می‌باشد، نشان داده شده است. مجموع شدت پیک‌های ۳، ۵ و ۷ برابر شدت پیک‌های ۱، ۲ و ۶ است. کدام یک از عبارت‌های زیر توصیف دقیق طیف است؟



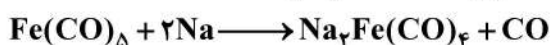
(۱) هیدروژن a به علت کوپلاز ضعیف با فسفر و هیدروژن b به صورت B ظاهر می‌شود، و هیدروژن b به علت کوپلاز ضعیف با هیدروژن a و کوپلاز قوی با فسفر به صورت A ظاهر می‌شود.

(۲) هیدروژن a به علت کوپلاز قوی با فسفر و کوپلاز ضعیف با هیدروژن b به صورت A ظاهر می‌شود، و هیدروژن b به علت کوپلاز ضعیف با فسفر و هیدروژن a به صورت B ظاهر می‌شود.

(۳) هیدروژن a به علت کوپلاز قوی با فسفر و هیدروژن b به صورت B ظاهر می‌شود، و هیدروژن b به علت کوپلاز ضعیف با فسفر و هیدروژن a به صورت A ظاهر می‌شود.

(۴) هیدروژن a به علت کوپلاز ضعیف با فسفر و کوپلاز قوی با هیدروژن b به صورت A ظاهر می‌شود، و هیدروژن b به علت کوپلاز قوی با فسفر و هیدروژن a به صورت B ظاهر می‌شود.

- ۳۸- با انجام واکنش زیر چه تفاوتی در طیف IR محصل نسبت به ماده اولیه مشاهده می‌شود؟



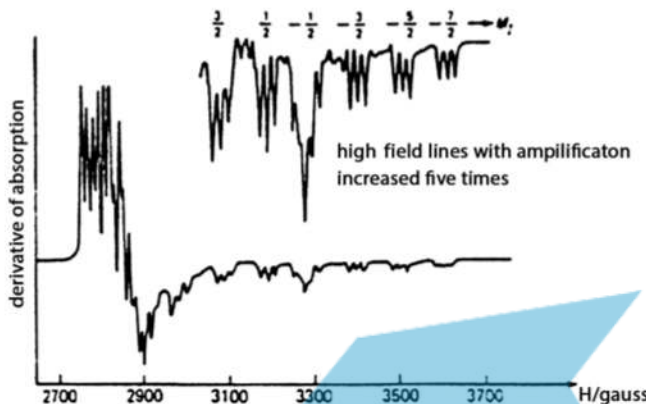
(۱) افزایش فرکانس نوارهای کششی CO بدون تغییر در تعداد نوارهای کششی

(۲) افزایش فرکانس و کاهش تعداد نوارهای کششی CO

(۳) کاهش فرکانس و نیز کاهش تعداد نوارهای کششی CO

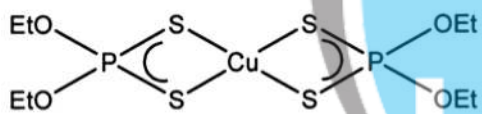
(۴) فرکانس کششی CO تغییری نمی‌کند.

- ۳۹- طیف ESR کمپلکس کبالت (II) فتالوسیانین در حلال ۴- متیل پیریدین به صورت زیر است. تک الکترون در کدام اوربیتال قرار گرفته است و منشأ شکافتگی فوق ظریف چیست؟ ($I_N = 1, I_{C_0} = 7/2$)



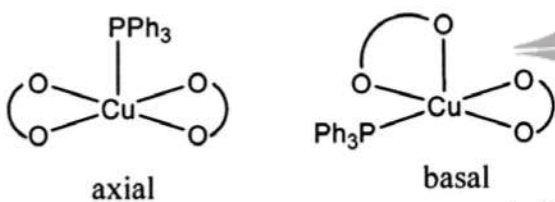
- ۱) در اوربیتال $d_{x^2-y^2}$ ، جفت شدن با هسته نیتروژن ۴- متیل پیریدین
 - ۲) در اوربیتال d_{z^2} ، جفت شدن با هسته نیتروژن فتالوسیانین
 - ۳) در اوربیتال $d_{x^2-y^2}$ ، جفت شدن با هسته نیتروژن ۴- متیل پیریدین
 - ۴) در اوربیتال d_{z^2} ، جفت شدن با هسته نیتروژن ۴- متیل پیریدین
- ۴۰- طیف ESR کمپلکس مس $(+2)$ دی اتیل دی تیوفسفینات شکل زیر، به چه صورت است؟

$$I_P = \frac{1}{2}, I_{Cu} = \frac{3}{2}$$



- ۱) چهارتایی از سه تایی‌ها
- ۲) سه تایی از سه تایی‌ها
- ۳) یک پیک چهارتایی
- ۴) یک پیک سه تایی

- ۴۱- برای کمپلکس هرم با قاعده مربع $[Cu(hfac)_2 PPh_3]$ که در آن $hfac = hexafluoroacetylacetone$ است، دو ساختار زیر را می‌توان در نظر گرفت. کدام گزینه در مورد طیف ESR این دو ساختار درست است؟



- ۱) در هر دو ساختار شکافتگی فوق ظریف فقط با مس دیده می‌شود.
- ۲) در هر دو ساختار شکافتگی فوق ظریف هم با مس و هم با فسفر دیده می‌شود.
- ۳) در ساختار axial فقط شکافتگی فوق ظریف با مس دیده می‌شود در حالی که در ساختار basal شکافتگی توسط مس و فسفر مشاهده خواهد شد.
- ۴) در ساختار basal فقط شکافتگی فوق ظریف با مس دیده می‌شود در حالی که در ساختار axial شکافتگی توسط مس و فسفر مشاهده خواهد شد.

۴۲- کدام مورد، نمی‌تواند سبب افزایش شدت جهش الکترونی $d-d$ در کمپلکس‌های فلزات واسطه شود؟

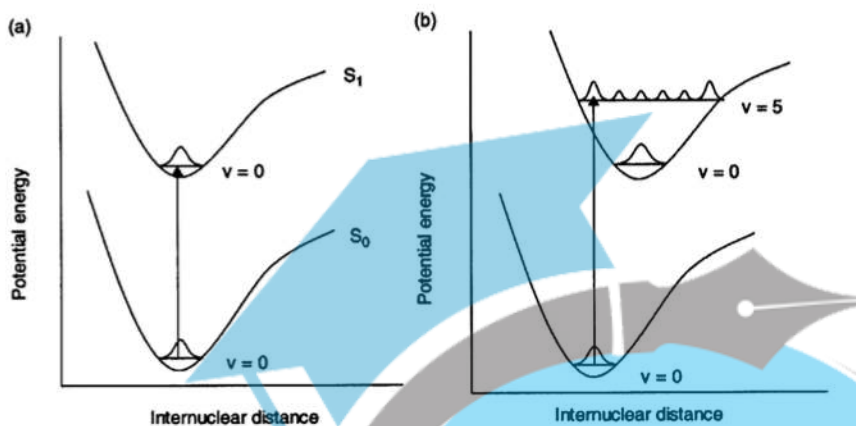
۱) حذف مرکز تقارن

۲) جفت شدن اسپین - اوربیت

۳) ارتعاش‌های مولکولی نامتقارن

۴) تغییر در چندگانگی اسپین حالت برانگیخته نسبت به حالت پایه

۴۳- کدام گزینه در مورد دو فرایند برانگیختگی (a) و (b) نشان داده شده در زیر، درست است؟



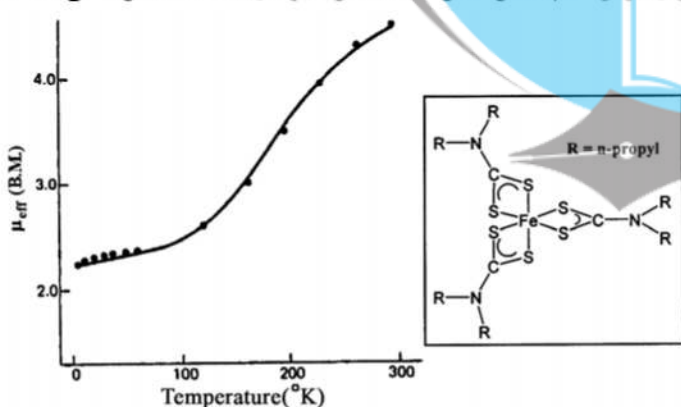
۱) در مورد (b) برانگیختگی الکترونی منجر به قوی‌تر شدن پیوند و در نتیجه کوتاه‌تر شدن آن می‌شود.

۲) در مورد (a) برانگیختگی منجر به تغییر چندگانگی در ساختار مولکول نمی‌شود، در حالی که در (b) تغییر در طول پیوند مشاهده می‌شود.

۳) در مورد (a) برانگیختگی طبق اصل فرانک-کاندن به صورت عمودی انجام شده است، در حالی که در (b) اصل فرانک - کاندن رعایت نشده است.

۴) در مورد (a) برانگیختگی طبق اصل فرانک - کاندن از حالت پایه ارتعاشی، حالت پایه الکترونی به حالت برانگیخته ارتعاشی حالت برانگیخته الکترونی انجام می‌شود.

۴۴- شکل زیر نمودار تغییرات گشتاور مغناطیسی مؤثر را برای کمپلکس آهن (III) دی‌تیوکاربامات نمایش می‌دهد. کدام گزینه درست نیست؟



۱) تغییرات گشتاور مغناطیسی مربوط به تعادل کم اسپین - پر اسپین در این کمپلکس است.

۲) با تغییر دما جمعیت حالت‌های پر اسپین و کم اسپین تغییر می‌کند.

۳) افزایش دما منجر به افزایش جمعیت حالت پر اسپین شده است.

۴) تعادل بین حالت‌های پر اسپین و کم اسپین در این کمپلکس‌ها به دما بستگی ندارد.

۴۵- در کدام یک از آرایش‌های الکترونی زیر سه‌م اوربیتالی در گشتاور مغناطیسی انتظار می‌رود؟

