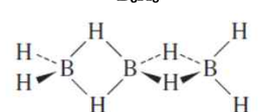
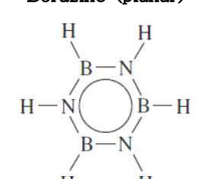
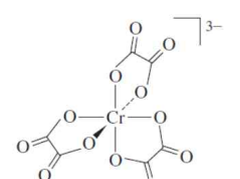
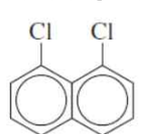


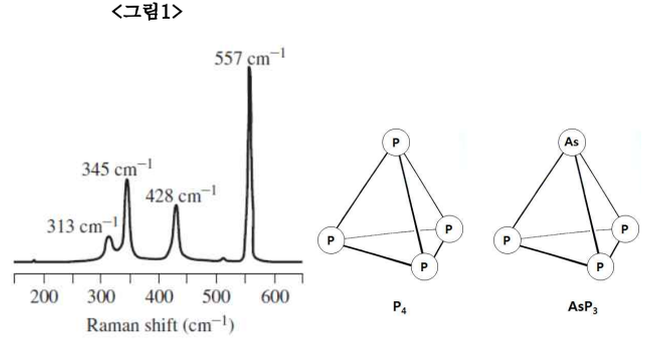
학번 _____ 이름 _____

- 시험시간 10:30 - 12:30PM
- 학생들 사이의 계산기 교환은 허락하지 않음.
- 휴대전화의 전원은 무조건 끌 것. 감독관의 눈에 전화기가 보이면 이유 여하를 막론하고 부정행위로 간주 함.
- 답은 주어진 네모 안에 적을 것. 빈 공간에는 풀이 과정을 적을 것.
- 문항수: 8, 쪽수: 3, 만점: 252점

1. (30점) 다음의 구조에 대하여 점군을 결정하여라.

구조	점군
<p>Wine glass</p> 	
<p>Quadcopter drone</p> 	
<p>Quadcopter drone</p> 	
<p>B₃H₃</p> 	
<p>Borazine (planar)</p> 	
<p>[Cr(ox)₃]³⁻</p> 	
<p>1,8-dichloronaphthalene</p> 	
<p>propadiene H₂C=C=CH₂</p>	
<p>phosphorus pentafluoride PF₅</p>	
<p>methane CH₄</p>	

2. (10+10+10+10+5+10=50점) <그림1>은 P₄ 또는 AsP₃ 중 하나의 Raman 스펙트럼으로 4개의 peak를 가지고 있다. 어느 것의 Raman 스펙트럼인지 결정하고자 한다.

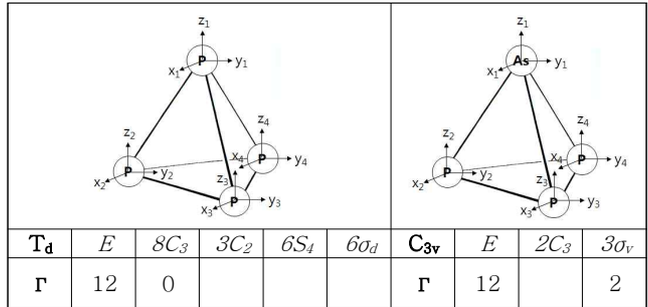


<참고: 지표표>

T _d	E	8C ₃	3C ₂	6S ₄	6σ _d		
A ₁	1	1	1	1	1		x ² + y ² + z ²
A ₂	1	1	1	-1	-1		(2z ² - x ² - y ² , x ² - y ²)
E	2	-1	2	0	0		
T ₁	3	0	-1	1	-1	(R _x , R _y , R _z)	
T ₂	3	0	-1	-1	1	(x, y, z)	(xy, xz, yz)

C _{3v}	E	2C ₃	3σ _v		
A ₁	1	1	1	z	x ² + y ² , z ²
A ₂	1	1	-1	R _z	
E	2	-1	0	(x, y), (R _x , R _y)	(x ² - y ² , xy), (xz, yz)

(a) 아래 그림을 참고하여 각 분자에 있는 12개의 축에 대한 가약표현(reducible representation, Γ)을 구하여라.



(b) 위의 가약표현을 기약표현(irreducible representation)의 합으로 나타내어라.(AsP₃에 대하여 구하는 과정도 보일 것)

P ₄	AsP ₃
X	
Γ = A ₁ + E + T ₁ + 2T ₂	Γ =

(c) (b)에 있는 Γ에서 병진운동(translation)과 회전운동(rotation), 진동운동(vibration)에 대한 표현을 각각 기약표현의 합으로 나타내어라.

P ₄	AsP ₃
Γ _{trans} =	Γ _{trans} = A ₁ + E
Γ _{rot} = T ₁	Γ _{rot} =
Γ _{vib} =	Γ _{vib} =

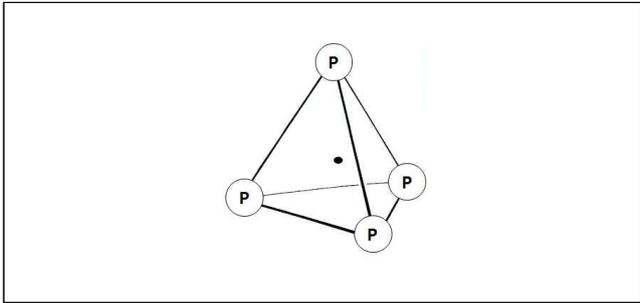
(d) (c)의 Γ_{vib} 에서 Raman-active한 vibrational mode를 나타내는 표현을 기약표현의 합으로 나타내어라.

P_4	AsP_3
$\Gamma_{\text{vib(Raman)}} =$	$\Gamma_{\text{vib(Raman)}} =$

(참고: 어떤 분자에서 10개의 Raman-active한 진동 모드가 있고, 그 표현이 $\Gamma_{\text{vib(Raman)}} = A_{1g} + 2E_g + 2T_{2g}$ 일 경우 Raman 스펙트럼에서 5개의 peak가 보인다.)

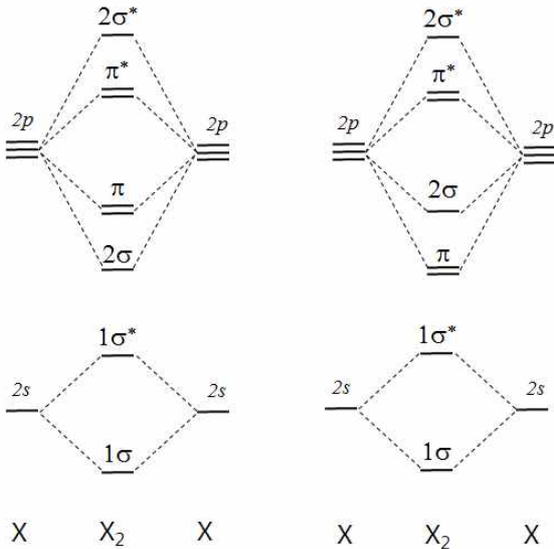
(e) <그림 1>은 P_4 또는 AsP_3 중 어느 것의 Raman 스펙트럼인가?

(f) (d)의 Raman-active한 진동 모드 중 P_4 분자에서 A_1 symmetry type의 진동 모드를 아래 그림에 화살표를 이용하여 나타내어라.(검은 점은 정사면체의 중심을 표시한 것이다.)



3. (5+15=20점) 아래 그림은 2주기 동핵 2원자 분자(homonuclear diatomic molecule)에서 분자오비탈(MO)의 에너지 준위도이다.

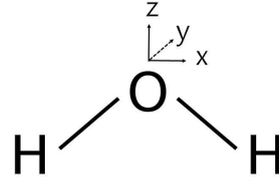
(a) O_2 의 MO 에너지 준위도에 해당하는 그림에 O_2 의 전자배치를 화살표로 표시하여라.



(b) O_2 는 상자기성(paramagnetic) 분자이다. 상자기성을 보이게 하는 전자가 들어있는 MO에 대하여 다음을 답하라.(위 준위도를 바탕으로 답할 것)

MO의 이름	대칭성은 g(gerade), u(ungerade) ?	모양
		●————●

4. (15+5+5+10+8+23+5=71점) H_2O 의 화학결합에 대하여 알아보고자 한다.



(a) 원자가결합이론(Valence Bond Theory)에 따르면 O에 형성되는 혼성 오비탈은 이고, 이 혼성오비탈은 H_2O 에 모두 개 있다. 또한 H_2O 에는 σ -결합이 (가) 개, π -결합이 개, 고립전자쌍(lone pair)이 (나) 쌍 있다.

H_2O 의 화학결합을 분자오비탈이론(Molecular Orbital Theory)으로 설명하고자 한다.

(b) H_2O 의 점군은? (틀리면 아래는 모두 0점. 이 문항에 해당하는 점수를 지불하고 답을 구할 수 있음)

H_2O 에서 2개 H 원자의 원자오비탈로부터 군오비탈(Group Orbital)을 건설하고자 한다.

(c) H의 1s 오비탈 2개에 대한 기약표현을 구하고, 기약표현을 기약표현의 합으로 나타내어라.

	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

	E	C_2	$\sigma_v(xz)$	$\sigma_v'(yz)$	기약표현의 합
$\Gamma_{2H(1s)}$	2				

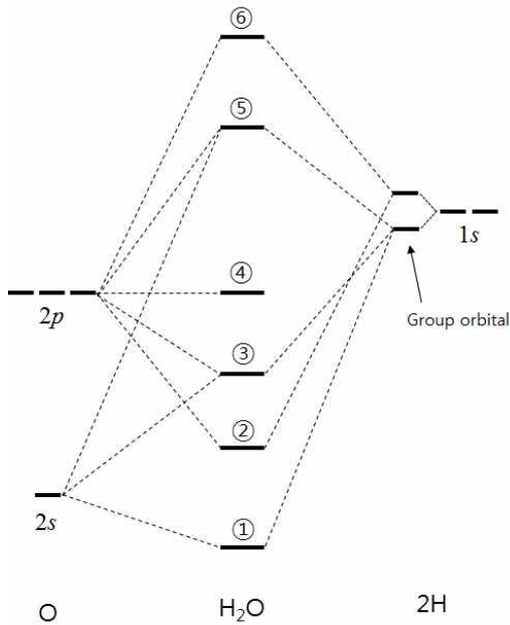
(d) (c)의 답을 참고하여 H의 1s 오비탈들로부터 만들어지는 군오비탈 2개의 symmetry type을 결정하고 그 모양을 그려라.

Symmetry type	모양

(e) O의 2s, 2p_x, 2p_y, 2p_z 오비탈의 symmetry type을 결정하여라.

오비탈	Symmetry Type	오비탈	Symmetry Type
2s		2p _x	
2p _y		2p _z	

아래는 H₂O의 분자오비탈(Molecular Orbital, MO) 에너지 준위도이다.



(f) (d)와 (e)의 결과를 이용하여 위 에너지 준위도에 있는 MO의 이름을 쓰고 모양을 그려라.

MO		모양
⑥	2b ₁	
⑤		
④		
③		
②		
①	2a ₁	

(g) 위의 에너지 준위도에서 σ-결합에 해당하는 오비탈과 고립전자쌍이 있는 오비탈의 번호를 있는 대로 모두 써라.(각각 (a)의 (가)와 (나)에 있는 수 만큼 써야함)

σ-결합	고립전자쌍

5. (20점) 다음 화합물의 이름 또는 화학식을 써라.

화학식	이름
[Cr(H ₂ O) ₅ Br] ²⁺	
	hexacarbonylmanganese(I) perchlorate
[PtCl ₂ (H ₂ O) ₂] ²⁺	
	hexacyanomaganate(II)

6. (16점) 4 배위의 square-planar 착화합인 [IrCl(PMe₃)₃]은 Cl₂와 반응하여 6 배위 착물인 [IrCl₃(PMe₃)₃]를 만든다. 이 때 만들어진 [IrCl₃(PMe₃)₃]은 2개의 이성질체(Isomer)를 가지고 있다. 각각의 이성질체에서 얻은 ³¹P-NMR 스펙트럼을 분석하면, 하나는 1개의 ³¹P peak, 다른 하나는 2개 가지고 있음을 알 수 있다. 각 이성질체의 구조를 그리고 명명하여라.(A-[IrCl₃(PMe₃)₃] 형태로 명명할 것).

³¹ P-NMR peak의 개수	1개	2개
이름		
구조		

7. (16점) 다음 키랄(chiral) 화합물의 절대 배열(absolute configuration; Δ, Λ, δ, λ)과 d-전자의 개수를 결정하여라.

d-전자 개수		
절대 배열	(기호 2개 이상 필요)	

8. (24점) 다음 화합물의 구조를 그리고 광학 활성이 있는지를 결정하여라.

<i>trans</i> -dichlorobis(ethylenediamine)cobalt(III)	
구조	광학활성(yes, no로 표시)
<i>fac</i> -tricarbonyl-tris(trifluorophosphine)molybdenum(0)	
tetraamminechromium(III)-μ-oxo-μ-methoxy-bis(ethylenediamine)cobalt(III)	