T.C. SAKARYA ÜNİVERSİTESİ FEN BİLİMLERİ ENSTİTÜSÜ

ASPARAJİN İÇEREN BAZI BİLEŞİKLERİN SENTEZLENMESİ, SPEKTROSKOPİK ÖZELLİKLERİNİN TEORİK VE DENEYSEL OLARAK İNCELENMESİ

DOKTORA TEZİ Dilek KUZALİÇ BÜRÜCÜ

: FİZİK Enstitü Anabilim Dalı

Tez Danışmanı

: Prof. Dr. Yusuf ATALAY

Eylül 2018

T.C. SAKARYA ÜNİVERSİTESİ FEN BİLİMLERİ ENSTİTÜSÜ

ASPARAJİN İÇEREN BAZI BİLEŞİKLERİN SENTEZLENMESİ, SPEKTROSKOPİK ÖZELLİKLERİNİN TEORİK VE DENEYSEL OLARAK İNCELENMESİ

DOKTORA TEZİ

Dilek KUZALİÇ BÜRÜCÜ

Enstitü Anabilim Dalı : FİZİK

Bu tez 19/09/2018 tarihinde aşağıdaki jüri tarafından oybirliği ile kabul edilmiştir.

Prof. Dr. Erdoğan TARCAN Jüri Başkanı

Doç. Dr. **Davut AVCI** Üye

Prof. Dr. Yusuf ATALAY Üye

of Dr.

Salih Zeki YILDIZ Üye

Doc. Dr. Arslan ÜNAL Üye

BEYAN

Tez içindeki tüm verilerin akademik kurallar çerçevesinde tarafımdan elde edildiğini, görsel ve yazılı tüm bilgi ve sonuçların akademik ve etik kurallara uygun şekilde sunulduğunu, kullanılan verilerde herhangi bir tahrifat yapılmadığını, başkalarının eserlerinden yararlanılması durumunda bilimsel normlara uygun olarak atıfta bulunulduğunu, tezde yer alan verilerin bu üniversite veya başka bir üniversitede herhangi bir tez çalışmasında kullanılmadığını beyan ederim.

1 1

Dilek KUZALİÇ BÜRÜCÜ 19.09.2018

TEŞEKKÜR

Doktora sürecinde, yardımlarını esirgemeyen değerli danışman hocam Prof. Dr. Yusuf ATALAY'a ve değerli hocalarım Prof. Dr. Salih Zeki YILDIZ, Dr. Öğr. Üyesi Murat TUNA, Doç. Dr. Davut AVCI, Öğr. Gör. Dr. Ömer TAMER, Prof. Dr. Erdoğan TARCAN ve Dr. Öğr. Üyesi Nergin GÜNAY'a; bana fiziği sevdiren, farklı bakmayı ve çözüm üretmeyi öğreten ve on yıldır ders anlatırken kendisini model aldığım sevgili hocam Prof. Dr. Taner OSKAY, değerli eşi Yıldız OSKAY ve eski danışman hocam Prof. Dr. Yüksel GÜNEY'e; iş hayatını eğlenceli hale getiren çalışma arkadaşlarım Asım ŞEN ve sevgili eşi Ayşe ŞEN, Zeynep ALTAN, Adnan KAYPMAZ, Cengiz ÖZBEK, Enver INCE, Sena BAYAZIT, Ezgi ÖZTÜRK, Onur ÜNVER, Selin YALÇIN, Yeşim İKİKAT ve Ferda CİVAN'a; burada sayamayacağım kadar çok güzel insanla yolumu kesiştirerek bana dostlar armağan eden ve dostluğun değerini öğreten Beykent Üniversitesi'ne; oğlumun sevgili Lülü'sü olan bakıcımız ve ablamız Lütfiye İKİKAT'a; güzel müzikleri ile beni motive eden radyo Borusan Klasik'e; adımın altında biriktirdiğim her şeyimde katkısı olan sevgili dedem Aziz NESİN'e; karşılıksız sevgi ve güvenleri hiç azalmayan, bunca yıl bana olan inançlarını -ben kaybetsem bile- kaybetmeyen sonsuz destekçim sevgili anneme ve babama; derdimi alıp derdi yapan ve üstel olarak azaltan, mutluluğumu alıp mutluluğu yapan ve üstel olarak arttıran, benimle birlikte büyümenin tüm zorluklarına katlanan can kardeşim Melek KUZALİÇ'e; aynı evi paylaşmaktan çok mutlu olduğum Aysel, Suphi ve Müjgan'a; benim bile kendime katlanamadığım zamanlar bana katlanan, varlığı ile dünyamı güzelleştiren, şiirler katan sevgilim, hayat arkadaşım Şahin BÜRÜCÜ'ye; gelişi ile kuantum fiziği bilmenin bile anlamlandıramadığı hayatı bir gülüşü ile anlamlı kılan, bana analık duygusunu yaşatan ve bu satırları kucağımda oturarak benimle birlikte yazan can oğlum Mahir'ime, sonsuz teşekkür ederim.

Bu tezi, varlığı ile evrenimin tüm karanlık maddesini aydınlatan can oğlum Mahir'ime ithaf ediyorum...

İÇİNDEKİLER

TEŞEKKÜR	i
İÇİNDEKİLER	ii
SİMGELER VE KISALTMALAR LİSTESİ	viii
ŞEKİLLER LİSTESİ	xi
TABLOLAR LİSTESİ	xviii
ÖZET	xxvi
SUMMARY	xxvii

BÖLÜM 1.

GİRİŞ	1
1.1. Kirallık ve Optikçe Aktiflik	2
1.1.1. D ve L tipi enantiyomerler	3
1.1.2. Enantiyomerlerin seçici sentezi	4
1.2. L-Asparajin	5
1.3. Literatürde L-Asparajin Amino Asiti Üzerine Yapılan Çalışmalar	8

BÖLÜM 2.

MOLEKÜLER SPEKTROSKOPİ	11
2.1. Nükleer Manyetik Rezonans Spektroskopisi (NMR)	13
2.1.1. Kimyasal kayma	14
2.2. IR Titreşim Spektroskopisi	15
2.2.1. IR ışınların soğurulması	16

BÖLÜM 3.

TEORİK HESAPLAMALAR VE ÖZELLİKLERİ	18
3.1. Schrödinger Denklemi	19

3.2. Teorik Hesaplanmalarda Temel Yaklaşımlar	20
3.2.1. Born-Oppenheimer yaklaşımı	20
3.2.2. Varyasyon yöntemi	22
3.2.3. LCAO yaklaşımı	22
3.2.4. Merkezcil alan yaklaşımı	23
3.3. Teorik Hesaplamalarda Kullanılan Metotlar	24
3.3.1. Hartree-Fock (HF)	25
3.3.2. Yoğunluk fonksiyonu teorisi (DFT)	25
3.3.3. B3LYP karma yoğunluk fonksiyoneli teorisi	26
3.4. Teorik Hesaplamalarda Kullanılan Taban Setler ve Özellikleri	28
3.4.1. Minimal taban setler	29
3.4.2. Bölünmüş değerlik taban setler	29
3.4.3. Polarize taban setler	30
3.4.4. Dağılım (Difüz) taban setler	30
3.5. Taban Setlerin Adlandırılması	30

BÖLÜM 4.

MALZEME VE YÖNTEM	32
4.1. Kullanılan Kimyasallar	32
4.2. Asparajin İçeren Kompleklerin ve Bileşiklerin Sentezi	32
4.2.1. L-Asparajin-L-Tartatik Asit C ₄ H ₈ N ₂ O ₃ •C ₄ H ₆ O ₆ (LALT)	
kompleksinin sentezi	32
4.2.2. L-Asparajin Nitrat C ₄ H ₉ N ₂ O ₃ ⁺ •NO ₃ ⁻ (LASN) kompleksinin	
sentezi	33
4.2.3. L-Asparajin Pikrat $C_4H_9N_2O_3^+ \cdot C_6H_2N_3O_7^-$ (LASP)	
kompleksinin sentezi	33
4.2.4. DL-Asparajin Perklorat C4H9N2O3+•ClO4- (LASPC)	
kompleksinin sentezi	34
4.2.5. L-Seril-L-Asparajin C7H13N3O5•H2O (LSLAS) bileşiğinin	
sentezi	34
4.2.6. N-(Fenilsülfonil)-L-Asparajin C ₁₀ H ₁₂ N ₂ O ₅ S (NPLAS)	
bileşiğinin sentezi	34

4.2.7. N-(p-Tolilsülfonil)-L-asparajin C ₁₁ H ₁₄ N ₂ O ₅ S (NTLAS)	
bileşiğinin sentezi	35
4.3. Ölçüm Sistemleri	36
4.3.1. Örneklerin FT-IR spektrumlarının alınması	36
4.4. Teorik Hesaplamalarda Kullanılan Programlar	36
4.4.1. Gaussian 09W paket program1	36
4.4.2. GaussView 5.0 program1	40

BÖLÜM 5.

DENEYSEL VE TEORİK SONUÇLARIN ANALİZİ	41
5.1. Asparajin İçeren Bazı Moleküllerin Teorik ve Deneysel Geometrik	
Yapıları	43
5.1.1. LALT kompleksinin teorik ve deneysel geometrik yapısı	47
5.1.2. LASN kompleksinin teorik ve deneysel geometrik yapısı	52
5.1.3. LASP kompleksinin teorik ve deneysel geometrik yapısı	56
5.1.4. LASPC kompleksinin teorik ve deneysel geometrik yapısı	59
5.1.5. LSLAS bileşiğinin teorik ve deneysel geometrik yapısı	62
5.1.6. NPLAS bileşiğinin teorik ve deneysel geometrik yapısı	65
5.1.7. NTLAS bileşiğinin teorik ve deneysel geometrik yapısı	69
5.2. Asparajin İçeren Bazı Moleküllerin Doğrusal Olmayan Optik (NLO)	
Özellikleri	73
5.2.1. LALT kompleksinin doğrusal olmayan optik (NLO)	
özellikleri	75
5.2.2. LASN kompleksinin doğrusal olmayan optik (NLO)	
özellikleri	77
5.2.3. LASP kompleksinin doğrusal olmayan optik (NLO)	
özellikleri	78
5.2.4. LASPC kompleksinin doğrusal olmayan optik (NLO)	
özellikleri	80
5.2.5. LSLAS Bileşiğinin Doğrusal Olmayan Optik (NLO)	
Özellikleri	82
5.2.6. NPLAS bileşiğinin doğrusal olmayan optik (NLO) özellikleri	83

5.2.7. NTLAS bileşiğinin doğrusal olmayan optik (NLO) özellikle	eri 85
5.3. Asparajin İçeren Bazı Moleküllerin Teorik 1H ve 13C Kimyas	sal
Kaymaları	87
5.3.1. LALT kompleksinin teorik ¹ H ve ¹³ C kimyasal kaymaları	88
5.3.2. LASN kompleksinin teorik ¹ H ve ¹³ C kimyasal kaymaları	93
5.3.3. LASP kompleksinin teorik ¹ H ve ¹³ C kimyasal kaymaları	97
5.3.4. LASPC kompleksinin teorik ¹ H ve ¹³ C kimyasal kaymaları	101
5.3.5. LSLAS bileşiğinin teorik ¹ H ve ¹³ C kimyasal kaymaları	105
5.3.6. NPLAS bileşiğinin teorik ¹ H ve ¹³ C kimyasal kaymaları	109
5.3.7. NTLAS bileşiğinin teorik ¹ H ve ¹³ C kimyasal kaymaları	113
5.4. Asparajin İçeren Bazı Moleküllerin Teorik Moleküler Orbital Ene	rji
Farkları	117
5.4.1. LALT kompleksinin teorik moleküler orbital enerji farkları	117
5.4.2. LASN kompleksinin teorik moleküler orbital enerji farkları	1 121
5.4.3. LASP kompleksinin teorik moleküler orbital enerji farkları	124
5.4.4. LASPC kompleksinin teorik moleküler orbital enerji farkla	rı 127
5.4.5. LSLAS bileşiğinin teorik moleküler orbital enerji farkları	130
5.4.6. NPLAS bileşiğinin teorik moleküler orbital enerji farkları	133
5.4.7. NTLAS bileşiğinin teorik moleküler orbital enerji farkları	136
5.5. Asparajin İçeren Bazı Moleküllerin Teorik Mulliken, NBO ve Al	PT
Yük Analizleri	139
5.5.1. LALT kompleksinin teorik Mulliken, NBO ve APT y	ük
analizleri	140
5.5.2. LASN kompleksinin teorik Mulliken, NBO ve APT y	ük
analizleri	150
5.5.3. LASP kompleksinin teorik Mulliken, NBO ve APT y	ük
analizleri	153
5.5.4. LASPC kompleksinin teorik Mulliken, NBO ve APT y	ük
analizleri	156
5.5.5. LSLAS bileşiğinin teorik Mulliken, NBO ve APT y	ük
analizleri	159

5.5.6. NPLAS bileşiğinin teorik Mulliken, NBO ve APT yük	
analizleri	162
5.5.7. NTLAS bileşiğinin teorik Mulliken, NBO ve APT yük	
analizleri	165
5.6. Asparajin İçeren Bazı Moleküllerin Teorik Elektrostatik Potansiyel	
Haritaları	168
5.6.1. LALT kompleksinin teorik elektrostatik potansiyel haritaları.	168
5.6.2. LASN kompleksinin teorik elektrostatik potansiyel haritaları	169
5.6.3. LASP kompleksinin teorik elektrostatik potansiyel haritaları.	171
5.6.4. LASPC kompleksinin teorik elektrostatik potansiyel haritaları	
	172
5.6.5. LSLAS bileşiğinin teorik elektrostatik potansiyel haritaları	174
5.6.6. NPLAS bileşiğinin teorik elektrostatik potansiyel haritaları	175
5.6.7. NTLAS bileşiğinin teorik elektrostatik potansiyel haritaları	177
5.7. Asparajin İçeren Bazı Moleküllerin Teorik Doğal Bağ Orbital (NBO)	
Analizi	178
5.7.1. LALT kompleksinin teorik Doğal Bağ Orbital (NBO) analizi	180
5.7.2. LASN kompleksinin Teorik Doğal Bağ Orbital (NBO) analizi	188
5.7.3. LASP kompleksinin teorik Doğal Bağ Orbital (NBO) analizi	193
5.7.4. LASPC kompleksinin Teorik Doğal Bağ Orbital (NBO)	
analizi	204
5.7.5. LSLAS bileşiğinin teorik Doğal Bağ Orbital (NBO) analizi	208
5.7.6. NPLAS bileşiğinin teorik Doğal Bağ Orbital (NBO) analizi	217
5.7.7. NTLAS bileşiğinin teorik Doğal Bağ Orbital (NBO) analizi	224
5.8. Asparajin İçeren Bazı Moleküllerin Teorik ve Deneysel Titreşim	
Frekansları	231
5.8.1. LALT kompleksinin teorik ve deneysel titreşim frekansları	232
5.8.2. LASN kompleksinin teorik ve deneysel titreşim frekansları	235
5.8.3. LASP kompleksinin teorik ve deneysel titreşim frekansları	238
5.8.4. LASPC kompleksinin teorik ve deneysel titreşim frekansları.	243
5.8.5. LSLAS bileşiğinin teorik ve deneysel titreşim frekansları	246
5.8.6. NPLAS bileşiğinin teorik ve deneysel titreşim frekansları	249

5.8.7. NTLAS bileşiğinin teorik ve deneysel titreşim frekansları	253
5.9. Asparajin İçeren Bazı Moleküllerin Teorik Termodinamik Özellikleri	
	257
5.9.1. LALT kompleksinin teorik termodinamik özellikleri	258
5.9.2. LASN kompleksinin teorik termodinamik özellikleri	261
5.9.3. LASP kompleksinin teorik termodinamik özellikleri	264
5.9.4. LASPC kompleksinin teorik termodinamik özellikleri	267
5.9.5. LSLAS bileşiğinin teorik termodinamik özellikleri	270
5.9.6. NPLAS bileşiğinin teorik termodinamik özellikleri	273
5.9.7. NTLAS bileşiğinin teorik termodinamik özellikleri	276

BÖLÜM 6.

SONUÇLAR VE ÖNERİLER	279
6.1. Moleküllerin Geometrik Optimizasyonu	279
6.2. Moleküllerin Doğrusal Olmayan Optik (NLO) Özellikleri	285
6.3. Moleküllerin ¹ H ve ¹³ C Kimyasal Kayma Çalışmaları	287
6.4. Moleküllerin Moleküler Orbital Enerji Farkları	289
6.5. Moleküllerin Muliken, NBO ve APT Yük Analizleri	291
6.6. Moleküllerin Elektrostatik Potansiyel Haritaları	296
6.7. Moleküllerin Doğal Bağ Orbital (NBO) Analizi	297
6.8. Moleküllerin Titreşim Spektrumları	302
6.9. Moleküllerin Termodinamik Özellikleri	305

KAYNAKLAR	308
EKLER	316
ÖZGEÇMİŞ	336

SİMGELER VE KISALTMALAR LİSTESİ

AO	: Atomic Orbital (Atomik orbital)
a.u.	: Atomik birim
BD	: Bağ (Bond)
BLYP	: LYP korelasyon enerjili Becke karma metodu
B3LYP	: LYP korelasyon enerjili 3 parametreli Becke karma metodu
B3PW91	: Perdew-Wang 91 korelasyon enerjili 3 parametreli Becke karma
	metodu
B88	: Becke 1988
DFT	: Density Functional Theory (Yoğunluk fonksiyoneli teorisi)
ESR	: Electron Spin Resonance (Elektron spin rezonans)
GIAO	: Gauge Including Atomic Orbital (Atomik orbital içeren ayar)
GTO	: Gaussian type orbital (Gaussian tipi orbital)
HF	: Hartree-Fock
HF-SCF	: Hartree-Fock Self-Consistent Field (Hartree-Fock öz uyumlu alan)
HOMO	: Highest Occupied Molecular Orbital (En yüksek dolu moleküler
	orbital)
IGAIM	: Individual Gauges for Atoms in Molecules (Moleküldeki atomlar
	için tek tek ayarlar)
IR	: Infrared (Kızıl ötesi)
IUPAC	: International Union for Pure and Applied Chemistry (Uluslararası
	Temel ve Uygulamalı Kimya Birliği)
К	: Kelvin
KBr	: Potasyum Bromür
LUMO	: Lowest Unoccupied Molecular Orbital (En düşük boş moleküler
	orbital)
LYP	: Lee-Yang-Parr

MEP	: Molecular Electrostatic Potential (Moleküler elektrostatik
	potansiyel)
МО	: Moleküler orbital
NAO	: Natural Atomic Orbital (Doğal atomik orbital)
NBO	: Natural Bond Orbital (Doğal bağ orbital)
NMR	: Nuclear Magnetic Resonance (Nükleer manyetik rezonans)
RHF	: Restricted Hartree-Fock (Sınırlı Hartree-Fock)
RY	: Rydberg
SCF	: Self Consistent Field (Öz uyumlu alan)
STO	: Slater type orbital (Slater tipi orbital)
TMS	: Tetrametilsilan (Si(CH ₃) ₄)
UHF	: Unrestricted Hartree-Fock (Sınırsız Hartree-Fock)
UV	: Ultra-Viyole (Morötesi)
\vec{A}	: Vektör potansiyeli
\vec{B}_0	: Dış magnetik alan vektörü
С _{µі}	: Moleküler orbital açılım katsayısı
ΔE	: Enerji farkı
δ	: Bağıl kimyasal kayma, açı burkulma titreşimi
E	: Toplam enerji
е	: Elektron yükü (1 $e = 1.6 \times 10^{-19}$ C) elektron yükü
e.s.u.	: Electrostatic unit (CGS birim sisteminde elektrostatik yük birimi)
E_J	: Elektron-elektron itme enerjisi
E_T	: Elektronların hareketinden doğan kinetik enerji terimi
E_{V}	: Çekirdek-elektron arasındaki çekimi ifade eden potansiyel enerji
	terimi
$E_{\scriptscriptstyle XC}^{\scriptscriptstyle B3LYP}$: B3LYP değişim-korelasyon enerjisi
E^{B3LYP}	: B3LYP enerjisi
γ	: Düzlem dışı açı bükülmesi
\hat{H}	: Hamiltoniyen operatörü
h	: Planck sabiti

ħ	: h Planck sabitinin 2π 'ye bölümü
k	: Boltzmann sabiti (1,38.10 ⁻²³ J.K ⁻¹)
l	: Spin kuantum sayısı
Ī	: Açısal momentum vektörü
λ	: Dalgaboyu
m	: Manyetik kuantum sayısı
μ	: Etkin kütle
$ec{\mu}$: Manynetik moment vektörü
ν	: Frekans, gerilme titreşimi
\overline{v}	: Dalga sayısı
\vec{p}	: Momentum operatörü
ψ	: Dalga fonksiyonu
\vec{R}_0	: Ayar orijini (Gauge origin)
ho	: Elektron yoğunluğu
σ	: Perdeleme sabiti
Т	: Sıcaklık
V	: Potansiyel enerji

ŞEKİLLER LİSTESİ

Şekil 1.1. Bir amino asitin genel yapısı	1
Şekil 1.2. Kiralite ve ayna görüntüsü	2
Şekil 1.3. Asparajin molekülün kimyasal yapısı	7
Şekil 1.4. L-Asparajinaz reaksiyonu	7
Şekil 2.1. Moleküler titreşim hareketleri	17
Şekil 5.1. LALT molekülünün HF metodu 6-311++G(d,p) taban setinde	
hesaplanan ¹ H NMR Spektrumu	89
Şekil 5.2. LALT molekülünün HF metodu 6-311++G(d,p) taban setinde	
hesaplanan ¹³ C NMR Spektrumu	90
Şekil 5.3. LASN molekülünün HF metodu 6-311++G(d,p) taban setinde	
hesaplanan ¹ H NMR Spektrumu	93
Şekil 5.4. LASN molekülünün HF metodu 6-311++G(d,p) taban setinde	
hesaplanan ¹³ C NMR Spektrumu	94
Şekil 5.5. LASP molekülünün HF metodu 6-311++G(d,p) taban setinde	
hesaplanan ¹ H NMR Spektrumu	97
Şekil 5.6. LASP molekülünün HF metodu 6-311++G(d,p) taban setinde	
hesaplanan ¹³ C NMR Spektrumu	98
Şekil 5.7. LASPC molekülünün HF metodu 6-311++G(d,p) taban setinde	
hesaplanan ¹ H NMR Spektrumu	101
Şekil 5.8. LASPC molekülünün HF metodu 6-311++G(d,p) taban setinde	
hesaplanan ¹³ C NMR Spektrumu	102
Şekil 5.9. LSLAS molekülünün HF metodu 6-311++G(d,p) taban setinde	
hesaplanan ¹ H NMR Spektrumu	105
Şekil 5.10. LSLAS molekülünün HF metodu 6-311++G(d,p) taban setinde	
hesaplanan ¹³ C NMR Spektrumu	106

Şekil 5	5.11. NPLAS molekülünün HF metodu 6-311++G(d,p) taban setinde	
	hesaplanan ¹ H NMR Spektrumu	109
Şekil 5	5.12. NPLAS molekülünün HF metodu 6-311++G(d,p) taban setinde	
	hesaplanan ¹³ C NMR Spektrumu	110
Şekil 5	5.13. NTLAS molekülünün HF metodu 6-311++G(d,p) taban setinde	
	hesaplanan ¹ H NMR Spektrumu	113
Şekil 5	5.14. NTLAS molekülünün HF metodu 6-311++G(d,p) taban setinde	
	hesaplanan ¹³ C NMR Spektrumu	114
Şekil :	5.15. LALT molekülünün HF/6-311G(d,p) metodu ile hesaplanan	
	moleküler orbital yüzeyleri ve enerji seviyeleri gösterimleri	119
Şekil 5	5.16. LALT molekülünün B3LYP/6-311G(d,p) metodu ile hesaplanan	
	moleküler orbital yüzeyleri ve enerji seviyeleri gösterimleri	120
Şekil 5	5.17. LALT molekülünün B3LYP/6-311G(d,p) metodu ile hesaplanan	
	moleküler orbital enerjileri ve durum yoğunluğu spektrumu (DOS).	121
Şekil :	5.18. LASN molekülünün HF/6-311G(d,p) metodu ile hesaplanan	
	moleküler orbital yüzeyleri ve enerji seviyeleri gösterimleri	122
Şekil 5	5.19. LASN molekülünün B3LYP/6-311G(d,p) metodu ile hesaplanan	
	moleküler orbital yüzeyleri ve enerji seviyeleri gösterimleri	123
Şekil 5	5.20. LASN molekülünün B3LYP/6-311G(d,p) metodu ile hesaplanan	
	moleküler orbital enerjileri ve durum yoğunluğu spektrumu (DOS).	124
Şekil :	5.21. LASP molekülünün HF/6-311G(d,p) metodu ile hesaplanan	
	moleküler orbital yüzeyleri ve enerji seviyeleri gösterimleri	125
Şekil 5	5.22. LASP molekülünün B3LYP/6-311G(d,p) metodu ile hesaplanan	
	moleküler orbital yüzeyleri ve enerji seviyeleri gösterimleri	126
Şekil 5	5.23. LASP molekülünün B3LYP/6-311G(d,p) metodu ile hesaplanan	
	moleküler orbital enerjileri ve durum yoğunluğu spektrumu (DOS).	127
Şekil 5	5.24. LASPC molekülünün HF/6-311G(d,p) metodu ile hesaplanan	
	moleküler orbital yüzeyleri ve enerji seviyeleri gösterimleri	128
Şekil 5	.25. LASPC molekülünün B3LYP/6-311G(d,p) metodu ile hesaplanan	
	moleküler orbital yüzeyleri ve enerji seviyeleri gösterimleri	129
Şekil 5	.26. LASPC molekülünün B3LYP/6-311G(d,p) metodu ile hesaplanan	
	moleküler orbital enerjileri ve durum yoğunluğu spektrumu (DOS).	130

xii

Şekil 5.27. LSLAS molekülünün HF/6-311G(d,p) metodu ile hesaplanar	1
moleküler orbital yüzeyleri ve enerji seviyeleri gösterimleri	131
Şekil 5.28. LSLAS molekülünün B3LYP/6-311G(d,p) metodu ile hesaplanar	1
moleküler orbital yüzeyleri ve enerji seviyeleri gösterimleri	132
Şekil 5.29. LSLAS molekülünün B3LYP/6-311G(d,p) metodu ile hesaplanar	1
moleküler orbital enerjileri ve durum yoğunluğu spektrumu (DOS)	133
Şekil 5.30. NPLAS molekülünün HF/6-311G(d,p) metodu ile hesaplanar	1
moleküler orbital yüzeyleri ve enerji seviyeleri gösterimleri	134
Şekil 5.31. NPLAS molekülünün B3LYP/6-311G(d,p) metodu ile hesaplanar	ı
moleküler orbital yüzeyleri ve enerji seviyeleri gösterimleri	135
Şekil 5.32. NPLAS molekülünün B3LYP/6-311G(d,p) metodu ile hesaplanar	1
moleküler orbital enerjileri ve durum yoğunluğu spektrumu (DOS)	136
Şekil 5.33. NTLAS molekülünün HF/6-311G(d,p) metodu ile hesaplanar	1
moleküler orbital yüzeyleri ve enerji seviyeleri gösterimleri	137
Şekil 5.34. NTLAS molekülünün B3LYP/6-311G(d,p) metodu ile hesaplanar	1
moleküler orbital yüzeyleri ve enerji seviyeleri gösterimleri	138
Şekil 5.35. NTLAS molekülünün B3LYP/6-311G(d,p) metodu ile hesaplanar	ı
moleküler orbital enerjileri ve durum yoğunluğu spektrumu (DOS)	139
Şekil 5.36. LALT molekülünün HF ve B3LYP metotları ile 6-31G(d,p), 6-	-
311G(d,p), 6-311++G(d,p) temel setlerine göre hesaplanan Mulliker	1
yük dağılımı değişimi	144
Şekil 5.37. LALT molekülünün HF ve B3LYP metotları ile 6-31G(d,p), 6-	-
311G(d,p), 6-311++G(d,p) temel setlerine göre hesaplanan APT yük	
dağılımı değişimi	146
Şekil 5.38. LALT molekülünün HF ve B3LYP metotları ile 6-31G(d,p), 6-	-
311G(d,p), 6-311++G(d,p) temel setlerine göre hesaplanan NBC)
yük dağılımı değişimi	149
Şekil 5.39. LASN molekülünün HF ve B3LYP metotları ile 6-31G(d,p), 6-	-
311G(d,p), 6-311++G(d,p) temel setlerine göre hesaplanan Mulliker	1
yük dağılımı değişimi	151

Şekil	5.40.	LASN molekülünün HF ve B3LYP metotları ile 6-31G(d,p), 6-	
		311G(d,p), 6-311++G(d,p) temel setlerine göre hesaplanan Mulliken	
		yük dağılımı değişimi	151
Şekil	5.41.	LASN molekülünün HF ve B3LYP metotları ile 6-31G(d,p), 6-	
		311G(d,p), 6-311++G(d,p) temel setlerine göre hesaplanan NBO	
		yük dağılımı değişimi	152
Şekil	5.42.	LASP molekülünün HF ve B3LYP metotları ile 6-31G(d,p), 6-	
		311G(d,p), 6-311++G(d,p) temel setlerine göre hesaplanan Mulliken	
		yük dağılımı değişimi	154
Şekil	5.43.	LASP molekülünün HF ve B3LYP metotları ile 6-31G(d,p), 6-	
		311G(d,p), 6-311++G(d,p) temel setlerine göre hesaplanan APT yük	
		dağılımı değişimi	154
Şekil	5.44.	LASP molekülünün HF ve B3LYP metotları ile 6-31G(d,p), 6-	
		311G(d,p), 6-311++G(d,p) temel setlerine göre hesaplanan NBO	
		yük dağılımı değişimi	155
Şekil	5.45.	LASPC molekülünün HF ve B3LYP metotları ile 6-31G(d,p), 6-	
		311G(d,p), 6-311++G(d,p) temel setlerine göre hesaplanan Mulliken	
		yük dağılımı değişimi	157
Şekil	5.46.	LASPC molekülünün HF ve B3LYP metotları ile 6-31G(d,p), 6-	
		311G(d,p), 6-311++G(d,p) temel setlerine göre hesaplanan APT yük	
		dağılımı değişimi	157
Şekil	5.47.	LASPC molekülünün HF ve B3LYP metotları ile 6-31G(d,p), 6-	
		311G(d,p), 6-311++G(d,p) temel setlerine göre hesaplanan NBO	
		yük dağılımı değişimi	158
Şekil	5.48.	LSLAS molekülünün HF ve B3LYP metotları ile 6-31G(d,p), 6-	
		311G(d,p), 6-311++G(d,p) temel setlerine göre hesaplanan Mulliken	
		yük dağılımı değişimi	160
Şekil	5.49.	LSLAS molekülünün HF ve B3LYP metotları ile 6-31G(d,p), 6-	
		311G(d,p), 6-311++G(d,p) temel setlerine göre hesaplanan APT yük	
		dağılımı değişimi	160

Şekil	5.50.	LSLAS molekülünün HF ve B3LYP metotları ile 6-31G(d,p), 6-	
		311G(d,p), 6-311++G(d,p) temel setlerine göre hesaplanan NBO	
		yük dağılımı değişimi	161
Şekil	5.51.	NPLAS molekülünün HF ve B3LYP metotları ile 6-31G(d,p), 6-	
		311G(d,p), 6-311++G(d,p) temel setlerine göre hesaplanan Mulliken	
		yük dağılımı değişimi	163
Şekil	5.52.	NPLAS molekülünün HF ve B3LYP metotları ile 6-31G(d,p), 6-	
		311G(d,p), 6-311++G(d,p) temel setlerine göre hesaplanan APT yük	
		dağılımı değişimi	163
Şekil	5.53.	NPLAS molekülünün HF ve B3LYP metotları ile 6-31G(d,p), 6-	
		311G(d,p), 6-311++G(d,p) temel setlerine göre hesaplanan NBO	
		yük dağılımı değişimi	164
Şekil	5.54.	NTLAS molekülünün HF ve B3LYP metotları ile 6-31G(d,p), 6-	
		311G(d,p), 6-311++G(d,p) temel setlerine göre hesaplanan Mulliken	
		yük dağılımı değişimi	166
Şekil	5.55.	NTLAS molekülünün HF ve B3LYP metotları ile 6-31G(d,p), 6-	
		311G(d,p), 6-311++G(d,p) temel setlerine göre hesaplanan APT yük	
		dağılımı değişimi	166
Şekil	5.56.	NTLAS molekülünün HF ve B3LYP metotları ile 6-31G(d,p), 6-	
		311G(d,p), 6-311++G(d,p) temel setlerine göre hesaplanan NBO	
		yük dağılımı değişimi	167
Şekil	5.57.	LALT molekülünün HF/6-311G(d,p) metodu ile hesaplanan ESP,	
		toplam yoğunluk ve MEP yüzeyleri	169
Şekil	5.58.	LALT molekülünün B3LYP/6-311G(d,p) metodu ile hesaplanan	
		ESP, toplam yoğunluk ve MEP yüzeyleri	169
Şekil	5.59.	LASN molekülünün HF/6-311G(d,p) metodu ile hesaplanan ESP,	
		toplam yoğunluk ve MEP yüzeyleri	170
Şekil	5.60.	LASN molekülünün B3LYP/6-311G(d,p) metodu ile hesaplanan	
		ESP, toplam yoğunluk ve MEP yüzeyleri	171
Şekil	5.61.	LASP molekülünün HF/6-311G(d,p) metodu ile hesaplanan ESP,	
		toplam yoğunluk ve MEP yüzeyleri	172

Şekil 5.62. LASP molekülünün B3LYP/6-311G(d,p) metodu ile hesaplanan	
ESP, toplam yoğunluk ve MEP yüzeyleri	172
Şekil 5.63. LASPC molekülünün HF/6-311G(d,p) metodu ile hesaplanan ESP,	
toplam yoğunluk ve MEP yüzeyleri	173
Şekil 5.64. LASPC molekülünün B3LYP/6-311G(d,p) metodu ile hesaplanan	
ESP, toplam yoğunluk ve MEP yüzeyleri	174
Şekil 5.65. LSLAS molekülünün HF/6-311G(d,p) metodu ile hesaplanan ESP,	
toplam yoğunluk ve MEP yüzeyleri	175
Şekil 5.66. LSLAS molekülünün B3LYP/6-311G(d,p) metodu ile hesaplanan	
ESP, toplam yoğunluk ve MEP yüzeyleri	175
Şekil 5.67. NPLAS molekülünün HF/6-311G(d,p) metodu ile hesaplanan ESP,	
toplam yoğunluk ve MEP yüzeyleri	176
Şekil 5.68. NPLAS molekülünün B3LYP/6-311G(d,p) metodu ile hesaplanan	
ESP, toplam yoğunluk ve MEP yüzeyleri	177
Şekil 5.69. NTLAS molekülünün HF/6-311G(d,p) metodu ile hesaplanan ESP,	
toplam yoğunluk ve MEP yüzeyleri	178
Şekil 5.70. NTLAS molekülünün B3LYP/6-311G(d,p) metodu ile hesaplanan	
ESP, toplam yoğunluk ve MEP yüzeyleri	178
Şekil 5.71. LALT molekülü için deneysel FT-IR ve 6-311++ G(d,p) temel	
setinde HF ve B3LYP metotları ile hesaplanan teorik IR	
spektrumları	232
Şekil 5.72. LASN molekülü için deneysel FT-IR ve 6-311++ G(d,p) temel	
setinde HF ve B3LYP metotları ile hesaplanan teorik IR	
spektrumları	236
Şekil 5.73. LASP molekülü için deneysel FT-IR ve 6-311++ G(d,p) temel	
setinde HF ve B3LYP metotları ile hesaplanan teorik IR	
spektrumları	239
Şekil 5.74. LASPC molekülü için deneysel FT-IR ve 6-311++ G(d,p) temel	
setinde HF ve B3LYP metotları ile hesaplanan teorik IR	
spektrumları	243

Şekil 5.75. LSLAS molekülü için deneysel FT-IR ve 6-311++ G(d,p) temel	
setinde HF ve B3LYP metotları ile hesaplanan teorik IR	
spektrumları	246
Şekil 5.76. NPLAS molekülü için deneysel FT-IR ve 6-311++ G(d,p) temel	
setinde HF ve B3LYP metotları ile hesaplanan teorik IR	
spektrumları	250
Şekil 5.77. NTLAS molekülü için deneysel FT-IR ve 6-311++ G(d,p) temel	
setinde HF ve B3LYP metotları ile hesaplanan teorik IR	
spektrumları	254
Şekil 6.1. L-Asparajin (LAS) molekülünün HF metodu ile 6-311++G(d,p) baz	
setinde optimize edilmiş hali	279
Şekil 6.2. Asparajin zincirinde bulunan C, O ve N atomların, B3LYP metodu	
ile 6-311++G(d,p) temel setinde hesaplanmış, Mulliken atomik yük	
yoğunluğunun incelenen moleküllere göre değişimi	292
Şekil 6.3. Asparajin zincirinde bulunan C, O ve N atomların, B3LYP metodu	
ile 6-311++G(d,p) temel setinde hesaplanmış, NBO atomik yük	
yoğunluğunun incelenen moleküllere göre değişimi	293
Şekil 6.4. Asparajin zincirinde bulunan C, O ve N atomların, B3LYP metodu	
ile $6-311++G(d,p)$ temel setinde hesaplanmış, APT atomik yük	
yoğunluğunun incelenen moleküllere göre değişimi	295

TABLOLAR LİSTESİ

Tablo 1.1. D-asparajin, L-	asparajin ve DL	-asparajin	moleküllerini	n
adlandırılmaları, t	emsili gösterimleri,	moleküler	formülleri v	'e
farklı kaynaklardar	ı alınan moleküler y	apıları bilgil	eri	6
Tablo 3.1. Enerjinin türevleri şe	klinde hesaplanabile	n moleküler	özellikler	19
Tablo 5.1. Geometri optimizasy	onlarının yakınsama	ölçütlerine	göre sağlandığ	ğı
değerler				43
Tablo 5.2. Asparajin içeren n	noleküllerin yapısı,	adlandırılm	ası, moleküle	er
formülü, temsili gö	sterimi ve kristal ya	pı bilgileri		45
Tablo 5.3. LALT molekülü için	deneysel X-ray ve	HF ve B3LY	P metotlarind	la
6-31G(d,p), 6-3110	G(d,p) ve 6-311++G	(d,p) baz setl	eri kullanılara	k
hesaplanan bağ uz	ınlukları (Å), bağ a	çıları (°) ve	dihedral açıla	r1
(°)				47
Tablo 5.4. LASN molekülü için	deneysel X-ray ve	HF ve B3LY	P metotlarınd	la
6-311++G(d,p) tab	an seti kullanılarak	hesaplanan l	oağ uzunlukla	rı
(Å), bağ açıları (°)	ve dihedral açıları (ິ)		53
Tablo 5.5. LASP molekülü için	deneysel X-ray ve	HF ve B3LY	P metotlarind	a
6-311++G(d,p) tab	an seti kullanılarak	hesaplanan l	oağ uzunlukla	rı
(Å), bağ açıları (°)	ve dihedral açıları (ິ)		56
Tablo 5.6. LASPC molekülü içir	deneysel X-ray ve	HF ve B3LY	P metotlarind	la
6-311++G(d,p) tab	an seti kullanılarak	hesaplanan l	oağ uzunlukla	rı
(Å), bağ açıları (°)	ve dihedral açıları (ິ)		60
Tablo 5.7. LSLAS molekülü içir	deneysel X-ray ve	HF ve B3LY	P metotlarind	la
6-311++G(d,p) tab	an seti kullanılarak	hesaplanan l	oağ uzunlukla	rı
(Å), bağ açıları (°)	ve dihedral açıları (。)		63

Tablo 5.8. NPLAS molekülü için deneysel X-ray ve HF ve B3LYP metotlarında 6-311++G(d,p) taban seti kullanılarak hesaplanan bağ uzunlukları (Å), bağ açıları (°) ve dihedral açıları (°)..... 66 Tablo 5.9. NTLAS molekülü için deneysel X-ray ve HF ve B3LYP metotlarında 6-311++G(d,p) taban seti kullanılarak hesaplanan bağ uzunlukları (Å), bağ açıları (°) ve dihedral açıları (°)..... 69 Tablo 5.10. LALT molekülü için HF ve B3LYP metotlarıyla 6-31G(d,p), 6-311G(d,p) ve 6-311++G(d,p) taban setleri ile hesaplanan indüklenmiş dipol moment (µ, Debye biriminde), ortalama kutuplanabilirlik ($<\alpha>$, 10⁻²⁴ e.s.u. biriminde), yönelime bağlı kutuplanabilirlik ($\Delta \alpha$, 10⁻²⁴ e.s.u. biriminde) ve taban durumda birinci mertebeden statik yüksek kutuplanabilirlik ($<\beta>$, 10⁻³³ e.s.u. biriminde) değerleri 76 Tablo 5.11. LASN molekülü için HF ve B3LYP metotlarıyla 6-31G(d,p), 6-311G(d,p) ve 6-311++G(d,p) taban setleri ile hesaplanan indüklenmiş dipol moment (µ, Debye biriminde), ortalama kutuplanabilirlik ($<\alpha>$, 10-24 e.s.u. biriminde), yönelime bağlı kutuplanabilirlik ($\Delta \alpha$, 10-24 e.s.u. biriminde) ve taban durumda birinci mertebeden statik yüksek kutuplanabilirlik (10-33 e.s.u. biriminde) değerleri 77 Tablo 5.12. LASP molekülü için HF ve B3LYP metotlarıyla 6-31G(d,p), 6-311G(d,p) ve 6-311++G(d,p) taban setleri ile hesaplanan indüklenmiş dipol moment (µ, Debye biriminde), ortalama kutuplanabilirlik ($<\alpha>$, 10-24 e.s.u. biriminde), yönelime bağlı kutuplanabilirlik ($\Delta \alpha$, 10-24 e.s.u. biriminde) ve taban durumda birinci mertebeden statik yüksek kutuplanabilirlik (<β>, 10-33 e.s.u. biriminde) değerleri..... 79 Tablo 5.13. LASPC molekülü için HF ve B3LYP metotlarıyla 6-31G(d,p), 6-311G(d,p) ve 6-311++G(d,p) taban setleri ile hesaplanan indüklenmiş dipol moment (µ, Debye biriminde), ortalama kutuplanabilirlik (<a>, 10-24 e.s.u. biriminde), yönelime bağlı

kutuplanabilirlik ($\Delta \alpha$, 10-24 e.s.u. biriminde) ve taban durumda

birinci mertebeden statik yüksek kutuplanabilirlik (<β>, 10-33

81

84

- e.s.u. biriminde) değerleri..... Tablo 5.14. LSLAS molekülü için HF ve B3LYP metotlarıyla 6-31G(d,p), 6-311G(d,p) ve 6-311++G(d,p) taban setleri ile hesaplanan indüklenmiş dipol moment (µ, Debye biriminde), ortalama kutuplanabilirlik (<α>, 10-24 e.s.u. biriminde), yönelime bağlı kutuplanabilirlik ($\Delta \alpha$, 10-24 e.s.u. biriminde) ve taban durumda birinci mertebeden statik yüksek kutuplanabilirlik (<β>, 10-33 e.s.u. biriminde) değerleri 82
- Tablo 5.15. NPLAS molekülü için HF ve B3LYP metotlarıyla 6-31G(d,p), 6-311G(d,p) ve 6-311++G(d,p) taban setleri ile hesaplanan indüklenmiş dipol moment (µ, Debye biriminde), ortalama kutuplanabilirlik ($<\alpha>$, 10⁻²⁴ e.s.u. biriminde), yönelime bağlı kutuplanabilirlik ($\Delta \alpha$, 10⁻²⁴ e.s.u. biriminde) ve taban durumda birinci mertebeden statik yüksek kutuplanabilirlik (, 10⁻³³ e.s.u. biriminde) değerleri
- Tablo 5.16. NTLAS molekülü için HF ve B3LYP metotlarıyla 6-31G(d,p), 6-311G(d,p) ve 6-311++G(d,p) taban setleri ile hesaplanan indüklenmiş dipol moment (µ, Debye biriminde), ortalama kutuplanabilirlik (<α>, 10-24 e.s.u. biriminde), yönelime bağlı kutuplanabilirlik ($\Delta \alpha$, 10-24 e.s.u. biriminde) ve taban durumda birinci mertebeden statik yüksek kutuplanabilirlik (<β>, 10-33 e.s.u. biriminde) değerleri 86
- Tablo 5.17. LALT molekülü için teorik ¹H ve ¹³C izotropik NMR kimyasal kaymaları (TMS'ye göre tüm değerler ppm olarak verilmiştir) 92
- Tablo 5.18. LASN molekülü için teorik ¹H ve ¹³C izotropik NMR kimyasal kaymaları (TMS'ye göre tüm değerler ppm olarak verilmiştir) 96
- Tablo 5.19. LASP molekülü için teorik ¹H ve ¹³C izotropik NMR kimyasal kaymaları (TMS'ye göre tüm değerler ppm olarak verilmiştir) 100
- Tablo 5.20. LASPC molekülü için teorik ¹H ve ¹³C izotropik NMR kimyasal kaymaları (TMS'ye göre tüm değerler ppm olarak verilmiştir) 104

Tablo 5.21. LSLAS molekülü için teorik ¹ H ve ¹³ C izotropik NMR kimyasal	
kaymaları (TMS'ye göre tüm değerler ppm olarak verilmiştir)	108
Tablo 5.22. NPLAS molekülü için teorik ¹ H ve ¹³ C izotropik NMR kimyasal	
kaymaları (TMS'ye göre tüm değerler ppm olarak verilmiştir)	112
Tablo 5.23. NTLAS molekülü için teorik ¹ H ve ¹³ C izotropik NMR kimyasal	
kaymaları (TMS'ye göre tüm değerler ppm olarak verilmiştir)	116
Tablo 5.24. LALT molekülü için HF ve B3LYP metotları ile 6-31G(d,p), 6-	
311G(d,p), 6-311++G(d,p) temel setlerinde hesaplanan elektronik	
yapı parametreleri	118
Tablo 5.25. LASN molekülü için HF ve B3LYP metotları ile 6-31G(d,p), 6-	
311G(d,p), 6-311++G(d,p) temel setlerinde hesaplanan elektronik	
yapı parametreleri	122
Tablo 5.26. LASP molekülü için HF ve B3LYP metotları ile 6-31G(d,p), 6-	
311G(d,p), 6-311++G(d,p) temel setlerinde hesaplanan elektronik	
yapı parametreleri	125
Tablo 5.27. LASPC molekülü için HF ve B3LYP metotları ile 6-31G(d,p), 6-	
311G(d,p), 6-311++G(d,p) temel setlerinde hesaplanan elektronik	
yapı parametreleri	128
Tablo 5.28. LSLAS molekülü için HF ve B3LYP metotları ile 6-31G(d,p), 6-	
311G(d,p), 6-311++G(d,p) temel setlerinde hesaplanan elektronik	
yapı parametreleri	131
Tablo 5.29. NPLAS molekülü için HF ve B3LYP metotları ile 6-31G(d,p), 6-	
311G(d,p), 6-311++G(d,p) temel setlerinde hesaplanan elektronik	
yapı parametreleri	134
Tablo 5.30. NTLAS molekülü için HF ve B3LYP metotları ile 6-31G(d,p), 6-	
311G(d,p), 6-311++G(d,p) temel setlerinde hesaplanan elektronik	
yapı parametreleri	137
Tablo 5.31. LALT molekülü için HF ve B3LYP metotları ile 6-31G(d,p), 6-	
311G(d,p), $6-311++G(d,p)$ temel setlerinde hesaplanan e biriminde	
Mulliken atomik yük değerleri	141

Tablo 5.32. LALT molekülü için HF ve B3LYP metotları ile 6-31G(d,p), 6-	
311G(d,p), $6-311++G(d,p)$ temel setlerinde hesaplanan e biriminde	
APT atomik yük değerleri	145
Tablo 5.33. LALT molekülü için HF ve B3LYP metotları ile 6-31G(d,p), 6-	
311G(d,p), $6-311++G(d,p)$ temel setlerinde hesaplanan e biriminde	
NBO atomik yük değerleri	147
Tablo 5.34. LALT molekülü için 6-311++G(d,p) taban setinde HF ve B3LYP	
metotları ile hesaplanan NBO verici-alıcı etkileşimleri	181
Tablo 5.35. LALT molekülü için HF ve B3LYP metotlarında 6-311++G(d,p)	
temel seti ile hesaplanan moleküller arası etkileşimde bulunan	
atomlar arasındaki hibritleşme yüzdesi değişimleri	187
Tablo 5.36. LASN molekülü için 6-311++G(d,p) taban setinde HF ve B3LYP	
metotları ile hesaplanan NBO verici-alıcı etkileşimleri	189
Tablo 5.37. LASN molekülü için HF ve B3LYP metotlarında 6-311++G(d,p)	
temel seti ile hesaplanan moleküller arası etkileşimde bulunan	
atomlar arasındaki hibritleşme yüzdesi değişimleri	191
Tablo 5.38. LASP molekülü için 6-311++G(d,p) taban setinde HF ve B3LYP	
metotları ile hesaplanan NBO verici-alıcı etkileşimleri	194
Tablo 5.39. LASP molekülü için HF ve B3LYP metotlarında 6-311++G(d,p)	
temel seti ile hesaplanan moleküller arası etkileşimde bulunan	
atomlar arasındaki hibritleşme yüzdesi değişimleri	202
Tablo 5.40. LASPC molekülü için 6-311++G(d,p) taban setinde HF ve B3LYP	
metotları ile hesaplanan NBO verici-alıcı etkileşimleri	205
Tablo 5.41. LASPC molekülü için HF ve B3LYP metotlarında 6-311++G(d,p)	
temel seti ile hesaplanan moleküller arası etkileşimde bulunan	
atomlar arasındaki hibritleşme yüzdesi değişimleri	207
Tablo 5.42. LSLAS molekülü için 6-311++G(d,p) taban setinde HF ve B3LYP	
metotları ile hesaplanan NBO verici-alıcı etkileşimleri	210
Tablo 5.43. LSLAS molekülü için HF ve B3LYP metotlarında 6-311++G(d,p)	
temel seti ile hesaplanan moleküller arası etkileşimde bulunan	
atomlar arasındaki hibritleşme yüzdesi değişimleri	215

Tablo 5.44. NPLAS molekülü için 6-311++G(d,p) taban setinde HF ve B3LYP	
metotları ile hesaplanan NBO verici-alıcı etkileşimleri	218
Tablo 5.45. NPLAS molekülü için HF ve B3LYP metotlarında 6-311++G(d,p)	
temel seti ile hesaplanan moleküller arası etkileşimde bulunan	
atomlar arasındaki hibritleşme yüzdesi değişimleri	222
Tablo 5.46. NTLAS molekülü için 6-311++G(d,p) taban setinde HF ve B3LYP	
metotları ile hesaplanan NBO verici-alıcı etkileşimleri	225
Tablo 5.47. NTLAS molekülü için HF ve B3LYP metotlarında 6-311++G(d,p)	
temel seti ile hesaplanan moleküller arası etkileşimde bulunan	
atomlar arasındaki hibritleşme yüzdesi değişimleri	229
Tablo 5.48. LALT molekülü için deneysel FT-IR ve 6-311++ G(d,p) temel	
setinde HF ve B3LYP metotları ile hesaplanan titreşim dalga	
sayıları (cm ⁻¹ biriminde) ve işaretlemeler	234
Tablo 5.49. LASN molekülü için deneysel FT-IR ve 6-311++ G(d,p) temel	
setinde HF ve B3LYP metotları ile hesaplanan titreşim dalga	
sayıları (cm ⁻¹ biriminde) ve işaretlemeler	237
Tablo 5.50. LASP molekülü için deneysel FT-IR ve 6-311++ G(d,p) temel	
setinde HF ve B3LYP metotları ile hesaplanan titreşim dalga	
sayıları (cm ⁻¹ biriminde) ve işaretlemeler	240
Tablo 5.51. LASPC molekülü için deneysel FT-IR ve 6-311++ G(d,p) temel	
setinde HF ve B3LYP metotları ile hesaplanan titreşim dalga	
sayıları (cm ⁻¹ biriminde) ve işaretlemeler	244
Tablo 5.52. LSLAS molekülü için deneysel FT-IR ve 6-311++ G(d,p) temel	
setinde HF ve B3LYP metotları ile hesaplanan titreşim dalga	
sayıları (cm ⁻¹ biriminde) ve işaretlemeler	247
Tablo 5.53. NPLAS molekülü için deneysel FT-IR ve 6-311++ G(d,p) temel	
setinde HF ve B3LYP metotları ile hesaplanan titreşim dalga	
sayıları (cm ⁻¹ biriminde) ve işaretlemeler	251
Tablo 5.54. NTLAS molekülü için deneysel FT-IR ve 6-311++ G(d,p) temel	
setinde HF ve B3LYP metotları ile hesaplanan titreşim dalga	
sayıları (cm ⁻¹ biriminde) ve işaretlemeler	255

Tablo 5.55. LALT molekülü için HF ve B3LYP metotları ve 6-31 G(d,p), 6-311	
G(d,p) ve 6-311++ G(d,p) temel setleri ile hesaplanan	
termodinamik parametreler	259
Tablo 5.56. LASN molekülü için HF ve B3LYP metotları ve 6-31 G(d,p), 6-311	
G(d,p) ve 6-311++ G(d,p) temel setleri ile hesaplanan	
termodinamik parametreler	262
Tablo 5.57. LASP molekülü için HF ve B3LYP metotları ve 6-31 G(d,p), 6-311	
G(d,p) ve 6-311++ G(d,p) temel setleri ile hesaplanan	
termodinamik parametreler	265
Tablo 5.58. LASPC molekülü için HF ve B3LYP metotları ve 6-31 G(d,p), 6-	
311 G(d,p) ve 6-311++ G(d,p) temel setleri ile hesaplanan	
termodinamik parametreler	268
Tablo 5.59. LSLAS molekülü için HF ve B3LYP metotları ve 6-31 G(d,p), 6-	
311 G(d,p) ve 6-311++ G(d,p) temel setleri ile hesaplanan	
termodinamik parametreler	271
Tablo 5.60. NPLAS molekülü için HF ve B3LYP metotları ve 6-31 G(d,p), 6-	
311 G(d,p) ve 6-311++ G(d,p) temel setleri ile hesaplanan	
termodinamik parametreler	274
Tablo 5.61. NTLAS molekülü için HF ve B3LYP metotları ve 6-31 G(d,p), 6-	
311 G(d,p) ve 6-311++ G(d,p) temel setleri ile hesaplanan	
termodinamik parametreler	277
Tablo 6.1. İncelenen moleküllerde Asparajin zincirinin atomları arası literatürde	
bulunan deneysel ve 6-311++ G(d,p) temel setinde HF ve B3LYP	
metotları ile hesaplanan teorik bağ uzunlukları (Å)	280
Tablo 6.2. İncelenen moleküllerde Asparajin zincirinin atomları arasındaki	
literatüde bulunan deneysel ve 6-311++ G(d,p) temel setinde HF	
ve B3LYP metotları ile hesaplanan teorik bağ açıları (°)	282
Tablo 6.3. İncelenen moleküllerde Asparajin zincirinin atomları arasındaki	
literatüde bulunan deneysel ve 6-311++ G(d,p) temel setinde HF	
ve B3LYP metotları ile hesaplanan teorik dihedral açıları (°)	284
Tablo 6.4. Asparajin içeren moleküllerin 6-311++ G(d,p) temel setinde B3LYP	
metodu ile hesaplanan indüklenmiş dipol moment (µ), ortalama	

birinci mertebeden statik yüksek kutuplanabilirlik (β) değerleri 285 Tablo 6.5. Asparajin içeren moleküllerin Asparajin zincirinde bulunan ¹ H ve ¹³ C atomları için 6-311++G(d,p) taban setinde HF metodu ile hesaplamış teorik kimyasal kayma değerleri
Tablo 6.5. Asparajin içeren moleküllerin Asparajin zincirinde bulunan ¹ H ve ¹³ C atomları için 6-311+++G(d,p) taban setinde HF metodu ile hesaplamış teorik kimyasal kayma değerleri
atomları için 6-311+++G(d,p) taban setinde HF metodu ile hesaplamış teorik kimyasal kayma değerleri
hesaplamış teorik kimyasal kayma değerleri288Tablo 6.6. Asparajin içeren moleküllerin 6-311G(d,p) temel setinde B3LYP metodu ile hesaplamış en yüksek dolu moleküler orbital enerjisi (E_{HOMO} (eV)), en düşük boş moleküler orbital enerjileri (E_{LUMO} (eV)), LUMO-HOMO enerji farkları (ΔE (eV)), Elektrofillik (ω (eV)) ve toplam enerji (E_{TOPLAM} (keV)) değerleri290Tablo 6.7. Asparajin zincirinde bulunan karboksilik asit, amin ve karbonil fanksiyonel gruplarının B3LYP metodu ile 6-311++G(d,p) temel setinde hesaplanmış NBO verici alıcı etkileşimlerinin incelenen
Tablo 6.6. Asparajin içeren moleküllerin 6-311G(d,p) temel setinde B3LYP metodu ile hesaplamış en yüksek dolu moleküler orbital enerjisi $(E_{HOMO} (eV))$, en düşük boş moleküler orbital enerjileri $(E_{LUMO} (eV))$, LUMO-HOMO enerji farkları ($\Delta E (eV)$), Elektrofillik (ω (eV)) ve toplam enerji $(E_{TOPLAM} (keV))$ değerleri
metodu ile hesaplamış en yüksek dolu moleküler orbital enerjisi (EHOMO (eV)), en düşük boş moleküler orbital enerjileri (ELUMO (eV)), LUMO-HOMO enerji farkları (ΔΕ (eV)), Elektrofillik ($ω$ (eV)) ve toplam enerji (ETOPLAM (keV)) değerleri
$\begin{array}{lll} (E_{HOMO} \ (eV)), \ en \ düşük \ boş \ moleküler \ orbital \ enerjileri \ (E_{LUMO} \\ (eV)), \ LUMO-HOMO \ enerji \ farkları \ (\Delta E \ (eV)), \ Elektrofillik \ (\omega \\ (eV)) \ ve \ toplam \ enerji \ (E_{TOPLAM} \ (keV)) \ değerleri \ 290 \\ \hline Tablo \ 6.7. \ Asparajin \ zincirinde \ bulunan \ karboksilik \ asit, \ amin \ ve \ karbonil \\ fanksiyonel \ gruplarının \ B3LYP \ metodu \ ile \ 6-311++G(d,p) \ temel \\ setinde \ hesaplanmış \ NBO \ verici \ alıcı \ etkileşimlerinin \ incelenen \\ moleküllere \ göre \ kcal/mol \ biriminde \ E^{(2)} \ enerjileri \ 297 \\ \hline Tablo \ 6.8. \ Asparajin \ zincirinde \ bulunan \ \sigma \ ve \ \pi \ bağlarının \ incelenen \ moleküllere \\ göre \ B3LYP \ metodu \ ile \ 6-311++G(d,p) \ temel \ setinde \ \%p \ olarak \\ \end{array}$
(eV)), LUMO-HOMO enerji farkları (ΔE (eV)), Elektrofillik (ω (eV)) ve toplam enerji (E_{TOPLAM} (keV)) değerleri
(eV)) ve toplam enerji (ETOPLAM (keV)) değerleri
Tablo 6.7. Asparajin zincirinde bulunan karboksilik asit, amin ve karbonil fanksiyonel gruplarının B3LYP metodu ile 6-311++G(d,p) temel setinde hesaplanmış NBO verici alıcı etkileşimlerinin incelenen moleküllere göre kcal/mol biriminde $E^{(2)}$ enerjileri
fanksiyonel gruplarının B3LYP metodu ile 6-311++G(d,p) temel setinde hesaplanmış NBO verici alıcı etkileşimlerinin incelenen moleküllere göre kcal/mol biriminde $E^{(2)}$ enerjileri
setinde hesaplanmış NBO verici alıcı etkileşimlerinin incelenen moleküllere göre kcal/mol biriminde $E^{(2)}$ enerjileri
moleküllere göre kcal/mol biriminde $E^{(2)}$ enerjileri
Tablo 6.8. Asparajin zincirinde bulunan σ ve π bağlarının incelenen moleküllere göre B3LYP metodu ile 6-311++G(d,p) temel setinde %p olarak
göre B3LYP metodu ile 6-311++G(d,p) temel setinde %p olarak
hesaplanmış hibritleşme yüzdesi değişimleri 299
Tablo 6.9. LALT, LASN, LASP, LASPC, LSLAS, NPLAS ve NTLAS
moleküllerinde $6-311++G(d,p)$ temel setinde HF ve B3LYP
metotları ile hesaplanan teorik ve deneysel FT-IR titreşim
frekanlarının (cm ⁻¹) incelenen moleküle göre Asparajin
zincirindeki değisimi
Tablo 6.10. Asparajin içeren moleküllerin B3LYP metodu ile 6-311++G(d.p)
temel setinde hesaplanmış termodinamik parametreleri

ÖZET

Anahtar kelimeler: Asparajin, Sentez, Kutuplanabilirlik, DFT, HF, HOMO-LUMO, MEP, ¹H ve ¹³C NMR, IR, NBO, NLO

Bu çalışmada, Asparajin içeren yedi farklı moleküler yapının taban seviye denge geometrik yapıları, elektronik ve spektroskopik özellikleri teorik yöntemlerle elde edilmiştir. Tüm moleküllerin taban seviye geometrileri HF ve DFT (B3LYP) metotları yardımıyla 6-31G(d,p), 6-311G(d,p) ve 6-311++G(d,p) taban setleri kullanılarak elde edilmiştir ve literatürde bu moleküllere ait X-ışını kırınımı metoduyla aydınlatılmış olan veriler ile karşılaştırılmıştır. Elde edilen optimize geometrik yapılar geriye kalan tüm hesaplamalarda giriş parametreleri olarak kullanılmıştır.

Sentezlenen Asparajin içeren kompleks ve bileşiklerin FT-IR spektrumları kaydedilerek titreşim özellikleri incelenmiştir.

Gerçekleştirilen hesaplamalar sonucunda moleküler orbital enerjileri incelenmiş ve bu enerjilerden elektronegatiflik, moleküler sertlik ve yumuşaklık parametreleri elde edilmiştir.

Ayrıca, termodinamik özellikleri, Mulliken yük analizleri, NMR kimyasal kaymaları, NBO analizleri, potansiyel enerji yüzeyi, elektronik özellikleri, dipol moment, kutuplanabilirlik ve yüksek mertebeli kutuplanabilirlik değerleri tensörel bileşenleriyle birlikte gaz fazı için belirlenerek sonuçlar literatürde yer alan benzer çalışmalarla karşılaştırılmıştır.

THEORETICAL AND EXPERIMENTAL INVESTIGATION OF GEOMETRIC, ELECTRONIC AND SPECTROSCOPIC PROPERTIES OF SOME COMPOSITES CONTAINING ASPARAGINE

SUMMARY

Keywords: Asparagine, synthesis, polarizability, DFT, HF, HOMO-LUMO, MEP, ¹H and ¹³C NMR, IR, NBO, NLO

In this study, the ground state equilibrium geometric structures, electronic and spectroscopic properties of seven different molecular structure which have Asparagine have been studied theoretically and experimental. The ground state equilibrium structures of all compounds were determined by using HF and DFT (B3LYP) methods with 6-31G(d,p), 6-311G(d,p) and 6-311++G(d,p) basis sets and the results were compared with the crystal structure was examined by XRD technique. The optimized geometrical structures were used as initial parameter for all remaining computations.

The vibrational properties of synthesized containing asparagine complexes and composites were investigated by recording experimental FT-IR spectra.

Having obtained optimized structures and structural parameters, molecular orbital energies have been investigated and the hardness and electronegativity parameters have been obtained from these energies.

Thermodynamic properties, Mulliken charge analysis, NMR chemical shifts, NBO analysis, potential energy surface, electronic properties, dipole moment, polarizability and hyperpolarizability parameters with tensor components in gas phase were also determined, the result were compared with a similar studies in the literature.

BÖLÜM 1. GİRİŞ

Canlı organizmaların temelini nasıl hücreler meydana getiriyor ise, hücrelerin temelini de proteinler meydana getirir. Amino asitler ise proteinleri meydana getiren daha küçük moleküllerdir; yani amino asitler uzun zincirler oluşturarak proteinleri, proteinlerde kompleks bir şekilde organize olarak hücreyi meydana getirir. Amino asitler, proteinlerin içerisinde farklı dizilerde ve farklı sayılarda bulunarak binlerce çeşit protein oluşumuna neden olurlar. Merkez bir C atomuna bağlı karboksilik grup (-COOH) ve amin grup (-NH₂) içerdikleri için amino asit olarak adlandırılırlar. Karboksilik asit grubuna en yakın olan ilk C atomu α -C, ikinci C atomu β -C, üçüncü C atomu γ -C, dördüncü C atomu δ -C ve beşinci C atomu ise ϵ -C olarak adlandırılır.



Şekil 1.1. Bir amino asitin genel yapısı.

Amino asitlerin hepsi optik bakımdan aktiftirler ve ışığı sağa ya da sola çevirebilirler. Amino asitlerde bulunan karboksilik asit ve amin grubunu ayıran tek bir C atomu (α-C) vardır. Nötral sulu çözeltilerde karboksilik asit grubu bir elektron kaybederek (-COO⁻) eksi (-) yüklü hale geçerken amin grubu ise bir elektron kazanarak (-NH₃⁺) artı (+) yüklü olur. Amino asitlerin asimetrik merkezleri (kiral karbonları) vardır ve bu nedenle L- veya D- formunda olabilirler. Amino asitlerin isimlendirmelerinde L veya D harfi bulunmadığı zaman, bileşiğin doğal izomer olan L formunda olduğu anlaşılır.

1.1. Kiralite ve Optikçe Aktiflik

Kiralite (asimetriklik); üç boyutlu nesnelerin temel simetri özelliğidir. Eğer herhangi bir nesne ayna görüntüsü ile çakışmıyorsa kiral olduğu söylenebilir. Kimyasal anlamda kirallık moleküllerin üç boyutlu yapısına uygulanmaktadır. Bir bileşikte bulunan sp³ hibritleşmesi yapmış olan herhangi bir karbon atomuna (veya tetrahedral yapıda olan Si, N, P, S gibi atomlar) dört farklı grup bağlıysa bu bileşiğe kiral denir (Şekil 1.2.).



Şekil 1.2. Kiralite ve ayna görüntüsü.

Birçok bileşik molekül yapıları tamamen aynı; fakat ayna görüntülerinden kaynaklanan atomların uzaydaki dizilişleri farklı olan iki farklı şekilde elde edilebilirler. Kiral bileşikler molekül içi simetri düzlemi içermediğinden asimetrik moleküller olup ayna görüntüsü birbiriyle üst üste çakışmayan iki konfigürasyon izomerine sahiptirler. Meydana gelen bu iki izomer, enantiyomerler olarak adlandırılır ve birbirleri ile enantiyomerik oldukları söylenir.

Enantiyomerler, aynı kimyasal ve fiziksel özelliklere sahiptir. Örneğin aynı erime noktası, çözünürlük, kromatografik alıkonma zamanı, IR ve NMR gibi spektroskopik özelliklere sahiptirler. Normal kromatografik ve spektroskopik analiz metotları dışarıdan asimetrik bir etkinin uygulanmasıyla değişir. Bu durumda enantiyomerler birbirinden farklı olarak hareket eder ve analizleri mümkün olabilir. Enantiyomerleri birbirinden ayıran tek bir özellik vardır; bu da düzlem polarize ışığın düzlemini değiştirme yönüdür. Optikçe aktiflik olayı enantiyomerlerin adlandırılmasının temelini oluşturur. Enantiyomerlerin karışımında bulunan her bir maddenin tek tek çevirme açıları toplandığı zaman enantiyomerik kompozisyon ortaya çıkarılır. Enantiyomerlerin özellikleri:

- a. Enantiyomerlerin fiziksel ve kimyasal özellikleri büyük ölçüde birbirinin aynıdır. Polarize ışığın titreşim düzlemini değiştiren maddeler optikçe aktif olduğundan enantiyomerlerde optikçe aktiftir ve biri diğerinin optik izomeridir.
- b. Enantiyomerler ve rotamerler birbirinden farklı özellikler gösterirler.
 Enantiyomerler birbirinin çakışmayan ayna görüntüsüdür. Rotamerler çakışan ayna görüntüsüdürler.
- c. Enantiyomerler dönme ile birbirlerine dönüşemezler. Rotamerler dönme ile birbirine dönüşebilir.
- d. Enantiyomerler kiral, rotamerler akiraldir.
- e. Enantiyomerlerin yalnız kiral özellikleri farklıdır. Bu nedenle damıtma ve kristallendirme gibi bildiğimiz yöntemlerle ayrılamazlar. Ancak kiral maddelerle tepkimeye sokularak veya polarize ışık ile etkileşimlerinde gösterdikleri farklılıktan ayrılabilirler. Konformerler ise tek bağ etrafında dönerek birbirlerine kolayca dönüşebildiklerinden ayrılamazlar.

Asparajinin ayna görüntüsü birbiriyle çakışmaz, iki tane asimetrik karbonu vardır. Birbirinin ayna hayali olan iki form, L-izomer ve D-izomer (enantiomer), söz konusudur [1].

1.1.1. D ve L tipi enantiyomerler

Emil Fischer, optikçe aktif olan bileşiklerin yapılarının belirlenmesinde (+)gliseraldehidin temel bileşik olarak alınmasını ve (+)-gliseraldehidin "D-" (dekstrorotatori, Latince: dexter (sağ)) enantiyomeri olan (-)-gliseraldehidin "L-" (levorotatori Latince: laevus (sol)) sembolüyle gösterilmesini önerdi. Bu öneri bilim insanları tarafından benimsendi. Buna göre gliseraldehidenantiyomerleri Dgliseraldehit ve L-gliseraldehit olarak yazıldı. D-L gösteriminin çevirme açısı (+) ve (-) ile doğrudan ilgisi yoktur. D-L gösterimi bileşiğin yapıları ile ilgilidir. D- yapısına sahip olup da polarize ışığı sağa (+) çeviren bileşikler olduğu gibi sola (-) çeviren bileşikler de vardır. Örneğin D-(+)-gliseraldehit polarize ışığı sağa çevirirken, D-(-)laktikasit sola çevirir.

D- ve L- tipi enantiyomerlerin özellikleri:

- a. Doğal olanları L-serilerdir ve canlı organizmalar daima L-amino asitleri kullanırlar.
- b. Bitkisel ve hayvansal proteinlerin kuruluşuna sadece L-amino asitler katılırlar. D-amino asitleri ise genellikle bakterilerin hücre duvarlarında bulunurlar (D-glutamik asit gibi). Bazı insekt (böcek) larvalarından ya da krizalitlerinden elde edilen D-alanin ve yer solucanından elde edilen D-serin diğer örnekleri oluştururlar.

1.1.2. Enantiyomerlerin seçici sentezi

Asimetrik sentez, kiral olmayan bir birimin bir substrat molekülle kiral bir moleküle dönüştürülmesi ve bu dönüşümde muhtemel izomerlerin eşit olmayan miktarda oluşumunu sağlayan bir sentez şekli olarak tanımlanabilir. En basit örnek olarak, kiral olmayan bir substrat sadece bir asimetrik merkez taşıyan kiral bir ürünün iki enantiyomerinin eşit olmayan karışımına dönüştürülür. Amaç istenen enantiyomerin mümkün olan en yüksek oranını elde etmektir ki bu da enantiyoselektifliği maksimuma ulaştırmaktır.

Enantiyoselektifliğin derecesi genel olarak enantiyomerik aşırılık (e.e.) ile ifade edilir. Burada enantiyomerlerin oranı yüzde olarak ifade edilir. Eğer 90:10 gibi bir oranda elde edilirlerse enantiyomerik aşırılık %80'dir. Benzer şekilde %90'lık bir e.e., enantiyomerler arasındaki oranın 95:5 olduğunun ifadesidir. Enantiyomerik oran yerine bütün durumlarda enantiyomerik aşırılık terimini kullanmanın nedeni doğrudan doğruya optikçe saflığı ifade etmesidir. %100 e.e.'li bir madde enantiyomerik olarak saf bileşiktir ve homokiral terimi kullanılabilir ama çok popüler değildir. e.e.'nin %100 olduğu bir ürünü veren reaksiyon "enantiyospesifik" olarak adlandırılır; çünkü bu ideal bir durumu ifade eder ve pratikte enantiyoselektif terimi kullanılır. %0'lık e.e. enantiyomerlerin 1:1 karışımını ifade eder ve (±) terimiyle gösterilir. Kiral bir bileşikte reaksiyon esnasında asimetrik merkez yok edilir ve ardından rastgele yeniden oluşturulursa e.e. düşmeye başlar ve sonuçta sıfıra ulaşır. Bu da "rasemleşme" olarak tanımlanır. Rasemik bir bileşikte bile her bir molekül bireysel olarak kiraldır ve enantiyoselektif bir reaksiyondan üretmek için kiral - nonrasemik terimi ile ifade edilir.

Rasemik bileşikler DL- ile gösterilmektedir. Tablo 1.1.'de D-asparajin, L-asparajin ve DL-asparajin moleküllerinin adlandırılmaları, temsili gösterimleri, moleküler formülleri ve farklı kaynaklardan alınan moleküler yapıları bilgilerine yer verilmiştir.

1.2. L-Asparajin

Asparajin (Asn, N), değişken yan zincir grubu (R) –CH₂CONH₂ olan, proteinleri meydana getiren amino asitlerden doğada en çok bulunan 20 tanesinden biridir. 1806 yılında kuşkonmaz bitkisinden elde edilmiş ilk amino asittir. Kuşkonmazda (asparagus) bol miktarda bulunduğu için adını bu bitkiden almıştır. Genellikle pek çok amino asitte olduğu gibi Asparajinin de hem L- hem de D- izomeri vardır. Yapılan araştırmalar sonucunda L-Asparajin izomerinin acı, D-Asparajin izomerinin ise tatlı bir tadının olduğu 19. yüzyılın sonlarında ortaya konulmuştur. Doğada var olan izomeri ise L-Asparajindir. L-Asparajin tüm baklagillerin fidanlarında ve patates, sığır eti, yumurta, mandıra ürünleri gibi besinlerde de bulunmaktadır. L-Asparajin, merkezi sinir sistemi dengesinin korunması için gereklidir. Aşırı sinir ve asabiyet oluşumunu engelleyerek, yatıştırıcı özelliği vardır [1].

Asparajin yüksüz olmasına rağmen kısmi pozitif (+) ve kısmi negatif (-) yükler içerdiği için polar yüksüz amino asittir. Diğer moleküllerle kolayca H- bağı yapabildikleri için reaktiftir.

Kapalı formülü C₄H₈N₂O₃, moleküler ağırlığı 132.1179 g/mol olan Asparajin molekülün D ve L izomerinin kimyasal yapısı Şekil 1.1.'de görülmektedir. IUPAC (International Union for Pure and Applied Chemistry) adı Asparajin olan molekülün sistematik adı 2-Amino-3- karbamoilpropionik asit olarak verilmektedir.

Bileşik İsmi	Moleküler Yapı (SDBS) [2]	Moleküler Yapı (Sigma Aldrich) [3]	Moleküler Formül
D-asparajin D-2-aminosüksinamik asit (R)-2-amino-3-karbamoilpropionik asit	$\begin{array}{c c} H_2N & -\!$	$H_2N \xrightarrow{O H NH_2}{O H_2O} H_2O$	C4H8N2O3
L-asparajin (S)-2-amino-3-karbamoilpropionik asit (S)-2-aminosüksinamik asit	$\begin{array}{c c} H_2 N & \longrightarrow & C H_2 & \longrightarrow$		C4H8N2O3
DL-asparajin DL-2-aminosüksinamik asit DL-2-amino-3-karbamoilpropionik asit	HO C CH CH ₂ CH ₂ CH \cdot H ₂ O \parallel \parallel \parallel \parallel O NH ₂ O	$HO \xrightarrow{HO} HO \xrightarrow{HO} HO \xrightarrow{H} HO$	C4H8N2O3

Tablo 1.1. D-asparajin, L-asparajin ve DL-asparajin moleküllerinin adlandırılmaları, temsili gösterimleri, moleküler formülleri ve farklı kaynaklardan alınan moleküler yapıları bilgileri


Şekil 1.3. Asparajin molekülün kimyasal yapısı.

L-Asparajin amino asidini aspartik asit ve amonyağa hidrolizleyen L-Asparajinaz enzimi, kanserli hücrelerin büyümek ve bölünmek için ihtiyaç duydukları esansiyel amino asitten yoksun bıraktığından akut lenfoblastik lösemi tedavisinde 1961 yılından itibaren kullanılmaktadır. Şekil 1.3.'te L-Asparajinaz enziminin çalışma mekanizması görülmektedir [4].



Şekil 1.4. L-Asparajinaz reaksiyonu.

Bu reaksiyonda L-Asparajin amino asidindeki karbonil bağı hidrolize edilmektedir [5]. Reaksiyonda substrat olan L-Asparajin ve reaksiyon ürünü olan L-Aspartik asit, protein sentezinde yapıtaşı olarak kullanılmalarının yanında başka önemli rollere de sahiptirler. L-Asparajin protein sentezinde tekrar kullanılan azotun taşınması ve depolanması için önemli amino asit iken, reaksiyon ürünü L-Aspartat amino asidi Krebs ve üre döngüsünde, pürin ve pirimidin sentezinde önemli rollere sahiptir [4].

L-Asparajinaz enzimi, çeşitli kanser (çocuk lösemisi başta olmak üzere, lenfosarkoma, melanosarkoma, non-Hodgkin, vb...) türlerindeki yüksek terapötik değeri ile bilinmektedir [6]. Geni insanlarda bulunmayan bu enzimin anti-lösemik etkisi sirkülasyonda bulunan L-Asparajin amino asidini hızlı bir şekilde yıkmaya dayanır. Enzim, asparajini aspartat ve amonyağa çevirerek kanserli hücrelerin büyümek ve bölünmek için ihtiyaç duydukları bu amino asitten yoksun bırakırken, enzimin normal hücreler üzerinde böyle bir etkisi söz konusu değildir; çünkü normal hücreler kendi asparajin amino asidini aktif şekilde üreten asparajin sentetaz enzimine sahipken, kanserli hücrelerde bu enzim ya bulunmaz ya da normal hücrelerdeki seviyede sentezlenmez. Dolayısı ile kanserli hücrelerde, sağlıklı hücrelerin tersine yeterince L-Asparajin sentezi yapılamamaktadır. Bu nedenle, kanserli hücreler dışardan alınan veya sağlıklı hücreler tarafından yapılarak kana verilen asparajine bağımlıdırlar. Dolaşımda serbest bulunan bu amino asidin, enjekte edilen L-asparjinazla yıkılması sonucu neoplastik hücrelerde protein sentezi bloke edilmiş olur. Protein sentezindeki bu blok, vapımları yine protein olan cesitli polimerazlarla gerceklesen DNA ve RNA sentezinin inhibisyonu ile sonuçlanır [7]. Dolayısı ile hücrede protein sentezi ile beraber hücrenin genetik bilgisi de kopyalanamaz ve hücreler büyüyüp çoğalamazlar. Bunun sonucunda tüm hücre fonksiyonlarının zarar gördüğü ve belli bir süre sonra hücrelerin normal apoptosis (programlanmış hücre ölümü) ile ortadan kalktıkları saptanmıştır [8]. Enzim tedavisi görmüş lösemili çocuklarda, kanserli kan hücrelerinin zamanla ortadan kalktığı saptanırken, çeşitli kanser tümörlerinin ise büzüşerek kayboldukları rapor edilmiştir [9].

1.3. Literatürde L-Asparajin Amino Asiti Üzerine Yapılan Çalışmalar

Literatürde, Asparajin amino asiti ile üretilmiş çeşitli kompleks ve bileşiklere ait yayınlar bulunmaktadır.

2010 yılında S. Natarajan *(vd.)* sentezledikleri L-Asparajin- L-tartarik asit kristalinin yapısındaki H bağlarını incelemiş ve tartarik asit molekülü ile Asparajin amino asiti arasında H bağı oluştuğu sonucuna varmışlardır [10].

2012 yılında K. Moovendaran *(vd.)* sentezledikleri L-Asparajin- L-tartarik asit kristalinin IR, Raman ve UV-Vis spektrumlarını inceleyerek doğrusal olmayan optik (NLO) bir kristal olduğunu saptamışlardır. Doğrusal olmayan optik alanındaki uygulama çalışmaları için uygun bir kristal olduğu sonucuna varmışlardır [11].

2014 yılında Mohd Shkir ve Haider Abbas sentezledikleri L-Asparajin- L-tartarik asit kristalininin HOMO-LUMO enerji seviyelerini, X-ışını kırınımını, Mulliken yük dağılımını ve UV-Vis spektrumunu inceleyerek optoelektronik uygulamalar için uygun bir kristal olduğu sonucuna varmışlardır [12].

2005 yılında A. Aarthy (vd.) ve 2009 yılında Nabila Moussa Slimane (vd.) sentezledikleri L-Asparajin nitrat kristalinin H bağlarını incelemiş ve nitrik asit molekülü ile Asparajin amino asiti arasında H bağı oluştuğunu saptamışlardır [13, 14].

2016 yılında Nabil Elleuch *(vd.)* L-Asparajin nitrat kristalini sentezleyerek XRD, IR, Raman ve HOMO-LUMO enerji seviyelerini incelemiş ve H bağlarının kristalin oluşumunda ve optik özelliklerinde büyük etkisi olduğunu saptamışlardır [15].

2005 yılında K. Anitha *(vd.)* L-Asparajin pikrat kristalini sentezleyerek H bağlarını incelemiş ve pikrik asit molekülü ile Asparajin amino asiti arasında H bağı oluştuğunu saptamışlardır [16].

2006 yılında P. Srinivasan (vd.) L-Asparajin pikrat kristalini farklı çözücüler ile sentezleyerek, X-ışını kırınımını, elektriksel özelliklerini, UV-Vis ve IR spektrumlarını inceleyrek optik açlışmaların uygulama alanı için uygun bir kristal olduğunu saptamışlardır [17].

2007 yılında P. Srinivasan (vd.) L-Asparajin pikrat kristalini sentezleyerek, dielektrik sabiti, dielektrik kayıplarını ve optik özelliklerini inceleyerek kristalin yapısını aydınlatmışlardır [18].

2007 yılında P. Srinivasan (vd.) L-Asparajin pikrat kompleksinin FTIR spektrumunu ve kutuplanabilirlik özelliklerini teorik olarak Gaussian 98W programı ile hesaplayarak incelemişlerdir [19].

10

2011 yılında F. Yogam *(vd.)* L-Asparajin pikrat kristalini sentezleyerek, XRD, FTIR spektrumu, doğrusal olmayan optik özellikleri (NLO), SEM analizi gibi özellikler inceleyerek kristal yapısını aydınlatmışlardır [20].

2013 yılında K. Russel Raj ve P. Murugakoothan L-Asparajin pikrat kristaline Co⁺² metalini %5, %10 ve %15 mol gibi farklı yoğunluklarda ekleyerek saf LASP kristaline göre doğrusal olmayan optik (NLO), X-ışını kırınımı, UV-Vis Spektrumu, termal, dielektrik ve mekanik özelliklerindeki değişimleri aydınlatmışlardır [21].

2009 yılında Fatiha Guenifa *(vd.)* DL-Asparajin perklorik kristalini sentezleyerek H bağlarını incelemiş ve perklorik asit molekülü ile Asparajin amino asiti arasında H bağı oluştuğunu saptamışlardır [22].

2008 yılında Carl Henrik Görbitz ve Lars Male Hartviksen sentezledikleri L-Seril L-Asparajin kristalinin H bağlarını incelemiş ve Seril amino asit molekülü ile Asparajin amino asiti arasında H bağı oluştuğunu ve bileşik yapısı oluşturduğunu saptamışlardır [23].

2009 yılında Muhammad Nadeem Arshad *(vd.)* N-fenilsülfonil-L- Asparajin kristalini sentezleyerek H bağlarını incelemiş ve bileşiğin kristal yapısını aydınlatmışlardır [24].

2010 yılında Muhammad Nadeem Arshad (vd.) N-tolilsülfonil-L- Asparajin kristalini sentezleyerek H bağlarını incelemiş ve bileşiğin kristal yapısını aydınlatmışlardır [25].

Bu tez çalışmasında, literatürde bazı özellikleri incelenmiş olan L-Asparajin içeren bileşikler sentezlenerek, bu bileşiklerin spektroskopik özellikleri deneysel olarak incelenmiştir. Bileşiklerin gaz fazındaki moleküler yapısının, yapısal, spektroskopik, doğrusal olmayan optik ve elektronik özellikleri Gaussian 09W paket programı ile hesaplanarak teorik olarak incelenmiştir. Deneysel ve teorik sonuçların uyumu karşılaştırılmıştır.

BÖLÜM 2. MOLEKÜLER SPEKTROSKOPİ

Spektroskopi terimi ilk olarak 1882 yılında Sir Franz Arthur Friedrich Schustter tarafından kullanılmıştır. Spektroskopinin tarihi, Newton'un 17. yüzyılda güneş ışığını renklere ayırdığı meşhur prizma deneyi ile başlamıştır. 19. Yüzyılın başlarında elektromanyetik ışının görünür bölge dışında kalan kısımlarının da olduğunun anlaşılması ile görünür ışık spektrumu olan Newton spektrumu genişlemiştir. Spektral çizgilerin maddenin karakteristik özelliği olduğu anlaşılmış fakat uzun süre bu çizgilerin çoğunun ne ifade ettiği gizemini korumuştur. Niels Bohr tarafından ortaya atılan atom teorisi ve 1885 yılında ilk kez Balmer tarafından gözlenen H atomu spektrumu ile spektral çizgiler anlamlı olmaya başlamıştır. Spektral çizgilerin anlamlı hale gelmesi ile spektroskopi ve kuantum fiziğinin gelişimi hızlanarak, atomların, moleküllerin ve katıların spektrumları alınarak tanımlanmıştır. 19. yüzyılda gelişen spektrometreler ile bilinen elementlerin spektral çizgileri gözlemlenerek sınıflandırılmıştır. Spektroskopinin gelişimi ile elementlerin ruhunun fotoğraflandığı söylenebilir.

Spektroskopi ile enerji yüklü parçacıkların ya da fotonların madde tarafından soğurulmasını ve yayımlanmasını dikkate alarak madde yapısı incelenmektedir. Günümüzde spektroskopi fizik, kimya, tıp, moleküler biyoloji ve uzay araştırmaları başta olmak üzere bir çok alanda kullanılmaktadır. Elektromanyetik ışınımın enerjisi 10⁻⁹ eV'dan 10⁷ eV'a kadar çok geniş bir aralığa sahiptir. Yüksek frekanslı gama ışınlarından düşük frekanslı radyo dalgalarına kadar değişen elektromanyetik spektrumun görünür ışık bölgesi çok küçük bir kısmıdır. Bu kadar geniş enerjili spektrumda molekülün farklı özellikleri incelenebilmektedir. Elektromanyetik ışınıa çok hızlı hareket eden bir enerjidir ve elektromanyetik dalganın moleküllerle etkileşmesi, molekülün içinde değişik enerji düzeylerinde geçişe neden olur. Elektromanyetik dalganın enerjisine bağlı olarak bu geçişler farklı spektrum

bölgelerine ayrılır. Radyo dalgaları bölgesinde, çekirdek spinlerinin etkileşmesini inceleyen NMR spektrumu ve elektron spinlerinin etkileşmesi inceleyen ESR spektrumu bulunmaktadır. Mikrodalga bölgesi molekülün dönme enerji seviyeleri arasındaki geçişler görülmektedir. Titreşim spektroskopisi olarak bilinen IR spektrumu kızıl ötesi bölgede elektromanyetik ışımanın elektrik alan bileşeni ile molekülün dipol momentinin etkileşmesi sonucu molekülün uyarılmış duruma geçmesi ile oluşur. Bu bölgede moleküllerin bağ titreşimleri ve açı bükülmeleri incelenmektedir. Elektromanyetik dalganın görünür ışık ve mor ötesi bölgesinde ise elektromanyetik ışınım molekülün değerlilik elektronları ile etkileşerek yer değiştirmelerine neden olabilir. UV spektrumu ile bu yer değişmeler gözlemlenebilir. X-ışını bölgesi yüksek enerjili olduğundan moleküllerin iç kabuklarındaki elektronları kopartarak atomik düzlemlerden saçılmasına neden olur ve bu bölgede bu saçılmalar incelenmektedir. Gama ışınları bölgesi ise çok yüksek enerjili ışınlar olduğundan doğrudan atom çekirdeği ile etkileşerek çekirdeğin uyarılmış duruma geçmesine neden olur. Çekirdek tekrar karalı duruma geçmek için gama ışını salgılar. Çekirdek enerji seviyeleri arasındaki geçişleri bu bölgede gözlenir.

Moleküllerin yapısının belirlenmesi için molekül titreşim spektroskopisi kullanılır. Moleküller de tıpkı atomlar gibi uygun enerjili fotonlarla etkileştiklerinde fotonları soğurarak uyarılmış duruma geçerler ve bu durumda kararsız yapıda olduklarından üzerlerinde bulunan fazla enerjiyi dağıtarak kararlı duruma dönmeye çalışırlar. Elde edilen spektrum molekülün yapısı hakkında verir. Bu spektrumdan, molekülün simetrisi, bağları arasındaki açılar, kuvvetler ve uzunluklar, elektronik dağılımı, molekül içi ve moleküller arası kuvvetleri gibi maddenin fiziksel ve kimyasal özellikleri hakkında bilgi edinilir. Molekülün toplam enerjisi, öteleme, titreşim, dönme ve elektronik enerjisinin toplamından oluşur. Öteleme sürekli bir enerji olup spektroskopide gözlenememektedir. Bu nedenle toplam enerjiye katkısı bulunmamaktadır. Born-Oppenheimer yaklaşımına göre molekülün toplam enerjisi;

 $E_{Toplam} = E_{Titresim} + E_{Dönme} + E_{Elektronik}$ (2.1)

şeklinde tanımlanmaktadır. Molekülün titreşim enerjisi, molekül yapısında bulunan tüm atomların denge konumundan ayrılarak periyodik bir şekilde yer değiştirmesi ile oluşan enerjidir. Dönme enerjisi, molekülün kendi kütle merkezi etrafında dönmesi ile ortaya çıkmaktadır. Moleküldeki atomlarda bulunan elektronların sürekli hareketleri ile ortaya çıkan enerji ise elektronik enerjidir.

Bu tez çalışmasında incelenen yedi adet Asparajin kompleks ve bileşiklerinin NMR ve IR spektrumları deneysel ve teorik olarak Bölüm 5'te ayrıntılı olarak verilmektedir.

2.1. Nükleer Manyetik Rezonans Spektroskopisi (NMR)

Nükleer manyetik rezonans (NMR) spektroskopisi, elektromanyetik dalganın radyo frekansı bölgesindeki ışınların madde tarafından soğrulmasıdır. UV, görünür bölge ve kızıl ötesi ışınların soğurulması atomun dış kabuğunda gerçekleşirken, NMR spektroskopisinde etkilenen atom çekirdeğidir. 1924 yılında Pauli bazı çekirdeklerin de spin özelliğinin olduğunu ve dolayısıyla manyetik momente sahip olduğunu ve manyetik momente sahip çekirdeklerin bir manyetik alana maruz kaldığında enerjilerinde yarılmalar oluşacağını ifade ederek NMR spektroskopisinin temelini atmıştır. 1946 yılında Bloch ve Purcell manyetik alanda çekirdekte oluşan enerji seviyelerinin yarılırken elektromanyetik ışığı soğurduğunu keşfederek Nobel fizik ödülünü aldılar ve böylece NMR spektroskopisi bir molekülün fiziksel, kimyasal ve yapısal özelliklerini tanımlama metodu olarak kullanılmaya başlandı.

NMR atom çekirdeğinin manyetik özelliklerine bağlı olarak ortaya çıkan bir fiziksel olgudur. NMR spektrumu için atomun çekirdeği dışarıdan uygulanan kuvvetli bir manyetik alana maruz bırakılarak, atom çekirdeğinin manyetik momenti uygulanan alan ile aynı yöne gelmeye zorlanır. Sonra çekirdek manyetik momentlerinin yönelimi elektromanyetik dalga ile bozulur. Atom çekirdeğinin, dışarıdan uygulanan kuvvetli manyetik alan tarafından yönlendirilmiş manyetik momentinin bulunabileceği iki enerji seviyesi vardır. Bu enerji düzeyleri, uygulanan kuvvetli manyetik alanla aynı yönde olan düşük enerji seviyesi ve bu alana ters yönde olan yüksek enerji seviyesidir. Bu iki enerji seviyesi arasındaki farka eşit seviyede bir enerjiye sahip bir foton

soğurulursa, çekirdeğin manyetik momenti bir an için yön değiştirir ve bu enerjiye sahip fotonun frekansında bir rezonans gözlenir. Bu tip rezonanslar NMR spektrumunu oluşturmaktadır.

2.1.1. Kimyasal kayma

Bilindiği gibi, tüm atom ve moleküller mutlaka diamanyetik özelliğe sahiptirler. Dolayısıyla manyetik alana konan her bir atom veya molekülün elektronları alan ekseni etrafında presesyon hareketi yaparak, dış alanın zıttına yönelmiş bir manyetik alan meydana getirirler. Elektronların bu etkisine perdeleme etkisi denir. Farklı kimyasal çevreye sahip çekirdeklerin farklı manyetik alanlarda rezonansa girmesine kimyasal kayma denir.

Organik maddelerin büyük bir kısmında hidrojen atomu bulunduğundan, yöntem önce protonlar için uygulanmıştır. Böylece NMR yöntemiyle örnekte hidrojen olup olmadığı, varsa ne kadar bulunduğu ölçülebilir. Uygulanan dış manyetik alana protonun etrafını saran elektronlar ters yönde manyetik alan oluşturduklarından rezonansın gerçekleşmesi için daha fazla dış manyetik alan uygulanmalıdır. Böylece C-H bağındaki hidrojen çekirdeği O-H bağındaki hidrojen çekirdeğine göre daha fazla elektron yoğunluğu etkisindedir (Oksijenin daha fazla elektronegatif olmasından dolayı). Elektronların çekirdeği dış manyetik alana karşı ne kadar perdeleyeceği elektron yoğunluğuna bağlı olup, σ ile gösterilir ve perdeleme sabiti olarak adlandırılır. σ C-H > σ O-H'dir. Böylece CH₃OH NMR spektrumunda O-H ve C-H türü protonlar farklı manyetik alan değerlerinde pik verirler. Ayrıca CH₃OH'de 3 tane C-H ve 1 tane O-H protonu bulunduğundan C-H NMR piki O-H pikinden 3 kat daha şiddetlidir. Ayrıca π elektronları da perdeleme etkisini artırmaktadır.

Karbon, organik moleküllerin en önemli yapı taşı olduğu için bir molekülde karbon atomlarının çevresinin bulunmasına yönelik yöntemler özellikle yararlıdır. Karbon atomunun doğada bulunan iki önemli izotopu vardır: ¹²C ve ¹³C. ¹²C çekirdeğinin spin kuantum sayısı l = 0 olduğundan ¹²C çekirdekleri NMR da aktif değildir; çünkü çekirdek spin çok katlılığını ifade eden; bir çekirdeğin spin manyetik kuantum sayısı ile spin kuantum sayısı arasında m = (2l + 1) bağıntısında l = 0 değerini denklemde yerine yazdığımız zaman m = 1 elde etmekteyiz. Bu da ¹²C çekirdeklerinin manyetik alanda tek bir yönlenmeye sahip olduklarını diğer bir deyimle çekirdeğin enerji seviyelerinde herhangi bir yarılmanın olmadığını ortaya koyar. O halde karbon NMR spektroskopisinde aktif olan ¹³C çekirdekleridir.

¹H NMR ve ¹³C NMR spektrumları arasındaki önemli bir fark sinyallerin (piklerin) şiddetidir. ¹H'in bolluğu %100 olduğu için bir rezonans sinyalinde her hidrojen atomunun katkısı vardır; fakat ¹³C'un doğal bolluğu %1.1 olduğu için, karbon atomlarının çoğu rezonans olayına katılmaz. ¹³C'un manyetik duyarlığı ¹H'e göre yaklaşık 6000 kere daha azdır.

¹H NMR ile ¹³C NMR spektrumları arasındaki ikinci bir fark ¹³C 'un manyetik rezonans frekansının, ¹H'in manyetik rezonans frekansının ¹/₄'ü olmasıdır. Diğer taraftan kimyasal kayma aralığı ¹H atomları için 0 - 10 (en çok 17) ppm olduğu halde ¹³C atomları için 0 - 200 (en çok 250) ppm'dir.

¹H NMR ile ¹³C NMR spektrumları arasındaki üçüncü önemli fark, ¹³C NMR piklerinin integrasyonunun pek doğru olmadığıdır; çünkü spin - örgü ve spin - spin durulma süreleri karbondan karbona değişir. ¹H NMR ile ¹³C NMR spektrumları arasındaki en önemli fark, spektrumların görünüşündedir. ¹H NMR spektrumları, pik çokluklarından oluştuğu halde, ¹³C NMR spektrumları, çoğunlukla ¹³C-H ve ¹³C-C-H eşleşmelerinin önlendiği bir seri keskin tek piklerden ibarettir.

2.2. IR Titreşim Spektroskopisi

Elektromanyetik spektrumun kırmızı altı bölgesinin madde ile etkileşimi IR spektroskopisi olarak bilinmektedir. Elektromanyetik spektrumun, kırmızı-altı bölgesi 0,78µm ile 1000µm dalga boyu aralığından oluşmaktadır. IR spektroskopisinde, madde üzerine elektromanyetik spektrumun kırmızı-altı bölgesindeki frekanslarda elektromanyetik ışın gönderilerek, yansıyan ve soğurulan frekanslardaki ışınlar incelenir. IR spektroskopisi ile bir molekülün fonksiyonel grupları belirlenerek analiz

edilebilir. Fonksiyonel gruplar, IR spektrumunda kendilerine özgü frekanslarda soğurma piki vermektedir. IR spektrum ölçümü maddenin katı, sıvı ve gaz hallerinin hepsinde alınabilmektedir. IR spektrumu ile moleküllerin kompleks ve bileşik yapıları tanımlanabilir.

Elektromanyetik dalganın kırmızı-altı frekansındaki ışınlar, moleküldeki atomların dış katmanları tarafından gerçekleştirilen titreşim hareketleri tarafından soğurulur. Bu nedenle IR spektroskopisi, titreşim spektroskopisi olarak da isimlendirilebilir. Molekülün sahip olduğu dipol momentin sahip olduğu titresim frekansı ile gönderilen IR ışımasının frekansı eşit olduğunda rezonans oluşur ve molekül tarafından o frenstaki IR ışıması soğurulur. Soğurulan IR ışınları, moleküllerin titreşme ve dönme seviyelerini uyarır. Elektromanyetik spektrumun kırmızı-altı bölgesindeki ışımanın enerjisi molekülü elektronik olarak uyarmaya ve molekülün bağlarını bozmaya yetecek kadar yüksek değildir. Molekül içerisinde bulunan atomların kütlesine, bağ gücüne ve molekülün geometrik şekline göre bağlar arasındaki titreşim genliklerini arttırır. IR soğurma bandında görünen titreşimler molekülde bağların ve atom gruplarının dipol momentinde değişim gerçekleştirebilen titreşimlerdir. IR spektrumu dalga sayısına göre verilir ve organik moleküllerin titreşim frekansları 400 cm⁻¹ ile 4000 cm⁻¹ dalga sayısı aralığında olduğu için bu aralıkta soğurulan ışınlar dikkate alınır. Dalga sayısı 400 cm⁻¹ değerinden küçük olan ışınlar molekülün dönme enerji seviyesinde oldukları için havadaki moleküller tarafından bile kolayca soğurulabilir, bu nedenle bu soğurmalar IR spektrumunda dikkate alınmaz.

2.2.1. IR ışınların soğurulması

Moleküldeki bağların IR ışınlarını soğurarak titreşim ve dönme enerji düzeylerinin uyarılması, molekül yapısına, molekül geometrisine, molekül içerisindeki atomların büyüklüğüne ve molekül içerisindeki bağların kuvvetine göre değişmektedir. Molekül içerisinde gerilme ve bükülme olarak iki tip titreşim gerçekleşmektedir. Gerilme titreşimi (v), molekül içindeki atomların arasındaki bağların, bağ ekseni doğrultusunda ritmik olarak uzayıp kısalması şeklindedir. Uzayıp kısalmanın yönelimine göre simetrik gerilme (v_s) ve asimetrik gerilme (v_a) olarak ikiye ayrılır. Bükülme titreşimi

ise, bağ açılarındaki değişim ve atom gruplarının molekül içindeki ritmik hareketidir. Bükülme hareketleri molekül düzlemine göre, düzlem içi ve düzlem dışı olarak iki grupta incelenebilir. Düzlem içi bükülmeler, makaslama ve sallanma, düzlem dışı bükülmeler ise salınma ve burkulma titreşimleridir. Moleküler titreşim türleri Şekil 2.1.'de verilmiştir.



Şekil 2.1. Moleküler titreşim hareketleri.

N atomlu bir molekül 3N serbestlik derecesine sahiptir. Doğrusal olmayan bir molekülün ise molekülün, üç ekseninde dönme ve üç ekseninde öteleme serbestlik derecesi olduğundan, molekülün titreşim serbestlik derecesi 3N-6, doğrusal moleküllerde ise 3N-5 kadardır. N atomlu kapalı halka oluşturmayan bir molekülde bağ sayısı N-1 tanedir ve bu tip moleküllerin 3N-6 tane titreşiminden N-1 tanesi bağ gerilmesi ve 2N-5 tanesi açı bükülmesidir. Doğrusal olmayan moleküllerin açı bükülme titreşimi 2N-4 tanedir [26].

Molekülün atomlarını nokta yükler olarak kabul edersek, moleküllerin bir dipol momentleri olduğunu rahatlıkla söyleyebiliriz. Elektromanyetik ışıma bu dipolü oluşturan yükleri kutuplayarak, titreşim sırasında, yüklerin denge konumunu değiştirir. Yüklerin denge konumu değiştiğinde moleküler sistemin kutuplanması ve elektrik dipol momenti değişir. Soğurulan elektromanyetik ışın molekülün elektrik dipol momentini değiştirdiğinde IR soğurması gerçekleşmektedir.

BÖLÜM 3. TEORİK HESAPLAMALAR VE ÖZELLİKLERİ

Moleküllerin yapıları incelenmek istenirse kullanılabilecek iki yöntem vardır. Bunlardan bir tanesi deneysel yöntemdir. Bu şekilde yapı incelemesi yapılabilmesi için molekülün gerçekte var olması gerekmektedir [27, 28]. Diğer inceleme yöntemi ise teorik incelemedir [29]. Bu yöntemde gerçekte var olmayan yapılar da incelenebilmektedir. Bunlara örnek vermek istenirse, bir tetrahedron yapı bütan yapı kadar kolay hesaplanabilir. Ancak tetrahedron yapı saf şekilde elde edilemediği için deneysel olarak incelenemez [30].

Teorik olarak bir molekülün incelenmesi için çeşitli bilgisayar programları kullanılmaktadır. Bu tez çalışmasında kullanılan porgramlar ise Gaussian09W ve GaussView 5.0 isimli hesaplama programlarıdır. Teorik olarak bir molekülün incelenmesi kuantum fiziği yasalarına göre bir molekülün modellenmesidir. Moleküler modelleme ile analitik olarak çözülmesi zor kimyasal yapılar bilgisayar programı ile çözülebilmektedir. Teorik olarak elde edilen sonuçlar ile deneysel veriler arasında bir bağlantı kurulmasına olanak sağlamaktadır. Moleküler modelleme ile gereken hesaplamaların yapılması için öncelikle sistemin enerji ifadesini oluşturmak gerekmektedir. Bir molekülün enerji ifadesi yazıldığında, türevleri kullanılarak molekülün diğer özellikleri de hesaplanabilir. Enerji türevleri ile hesaplanabilen bazı büyüklükler Tablo 3.1.'de verilmektedir [31, 32].

Deneysel çalışma yapılmadan teorik olarak elde edilebilecek sonuçları öngörebilmek için hesaplama programlarında kullanılabilecek dört farklı yöntem vardır. Bunlar; moleküler mekanik yöntemler, yarı deneysel yöntemler, ab initio yöntemler ve yoğunluk fonksiyonu teorisidir.

dE	Dipol moment; benzer şekilde multipol momentler, elektrik alan gradyentleri gibi
$\frac{d\varepsilon_i}{d^2 E} \frac{d\varepsilon_a}{d\varepsilon_a}$	Kutuplanabilirlik
$\frac{d^3E}{ds ds ds}$	Birinci mertebeden yüksek kutuplanabilirlik
$\frac{dE}{dx_i}$	Çekirdek üzerine kuvvetler; potansiyel yüzey üzerindeki sabit noktalar, denge ve geçiş durumu yapıları
$\frac{d^2 E}{dx_i dx_i}$	Harmonik kuvvet sabitleri; harmonik titreşimsel frekanslar
$\frac{d^2E}{dx_s ds}$	Dipol türevleri; harmonik yaklaşım içinde IR şiddetleri
$\frac{d^3 E}{dx_i d\varepsilon_\alpha d\varepsilon_\beta}$	Kutuplanabilirlik türevi; Raman şiddetleri
$\frac{d^2 E}{dB_{\alpha} dB_{\beta}}$	Mıknatıslanabilirlik
$\frac{d^2 E}{dm_{Kj} dB_{\alpha}}$	Nükleer manyetik perdeleme tensörü, izafi NMR kaymaları

Tablo 3.1. Enerjinin türevleri şeklinde hesaplanabilen moleküler özellikler

3.1. Schrödinger Denklemi

Bir molekülün enerjisi ve buna bağlı olarak diğer fiziksel büyüklükleri Schrödinger denkleminin o molekül için çözümü ile bulunabilir. Schrödinger denklemi;

$$\hat{H}\psi = E\psi \tag{3.1}$$

şeklindedir. Bu denklemde, \hat{H} ; Hamiltonyen işlemcisi, Ψ ; dalga fonksiyonu ve E; enerji özdeğeri olarak verilmektedir. Herhangi bir dış alan olmadığında çekirdek ve elektronların etkileşmesi ile oluşan sistemin Hamiltonyeni genel olarak;

$$\hat{H} = -\frac{\hbar^2}{2m_e} \sum_{i=1}^n \nabla_i^2 - \sum_{I=1}^N \frac{\hbar^2}{2M_I} \nabla_I^2 - \sum_{i=1}^n \sum_{I=1}^N \frac{Z_I e^2}{4\pi\varepsilon_0 r_{iI}} + \sum_{i=1}^{n-1} \sum_{j > i}^n \frac{e^2}{4\pi\varepsilon_0 r_{ij}} + \sum_{I=1}^{N-1} \sum_{J > I}^N \frac{Z_I Z_J e^2}{4\pi\varepsilon_0 R_{IJ}}$$
(3.2)

şeklinde ifade edilir. Bu denklemde, m kütleli elektronlar küçük harfli indislerle, M kütlesine ve Z atom numarasına sahip olan çekirdekler de büyük harfli indislerle verilmektedir. Elektronların yer vektörleri \vec{r} , çekirdekler arası koordinat ise \vec{R} ile gösterilmektedir. Birinci ve ikinci terimler sırasıyla, elektronların ve çekirdeklerin kinetik enerji Hamilteniyeni, üçüncü terim çekirdek ve elektronlar arasındaki Coulomb çekim etkileşim Hamiltoniyeni, dördüncü terim elektronlar arasındaki ve beşinci terim çekirdekler arasındaki Coulomb itme etkileşim Hamiltoniyenidir. Çok cisim problemi olarak bilinen bu sistem, Schrödinger dalga denkleminin zamandan bağımsız olarak çözülmesi ile incelenir:

$$H\Psi(\vec{r};\vec{R}) = E_{e}(\vec{R})\psi(\vec{r};\vec{R})$$
(3.3)

burada $\Psi(\vec{r};\vec{R})$ çok cisimli sistemin dalga fonksiyonu, $E_e(\vec{R})$ sistemin elektronik enerjisidir.

3.2. Teorik Hesaplanmalarda Temel Yaklaşımlar

Moleküler sistemler için Schrödinger denkleminin tam çözümü mümkün değildir. Bu nedenle kuantum fiziği yöntemlerinin, moleküler sisteme uygulanmasında yaklaşık yöntemlerin kullanılmalıdır.

3.2.1. Born-Oppenheimer yaklaşımı

Çekirdeklerin kütlesinin elektronların kütlesinden çok daha büyük ve elektronların çekirdeğe göre daha hızlı hareket ettiğinden yola çıkılarak, Born ve Oppenheimer tarafından önerilen, çekirdek hareketilerini elektron hareketlerinin yanında ihmal edilmesi yaklaşımıdır. Bu yaklaşım Schrödinger denklemini elektronlar ve çekirdekler için iki bağımsız kısım olarak incelenmesini sağlar. Elektronların enerjisi çekirdeklerin hızlarına bağlı değil sadece koordinatlarına bağlıdır [33]. Sistemin dalga fonksiyonu ise elektronların serbestlik derecesine bağlıdır. Çekirdekler klasik mekanik yöntemine göre belirtilen yerlerinde hareketsiz olarak durmakta ve elektronlar onların

etrafında hareket etmektedir. Born-Oppenheimer yaklaşımında sistemin dalga fonksiyonu,

$$\Psi(\vec{r};\vec{R}) = \psi(\vec{r};\vec{R})\chi(\vec{R}) \tag{3.4}$$

şeklini almaktadır. Bu denklemde, $\psi(\vec{r}; \vec{R})$ elektronik dalga fonksiyonunu, $\chi(\vec{R})$ ise çekirdek dalga fonksiyonunu göstermektedir. *N* tane çekirdek alanında hareket eden *n* tane elektron içeren sistemin elektronik Hamiltoniyeni atomik birimlerde $(\hbar = m_e = |e| = 4\pi\varepsilon_0 = 1);$

$$\hat{H}_{e}(\vec{R}) = -\sum_{i=1}^{n} \frac{1}{2} \nabla_{i}^{2} - \sum_{i=1}^{n} \sum_{I=1}^{N} \frac{Z_{I}}{r_{iI}} + \sum_{i=1}^{n-1} \sum_{j > i}^{n} \frac{1}{r_{ij}}$$
(3.5)

şeklinde ifade edilmektedir. Bu denklemde; $\hat{H}_{e}(\vec{R})$ elektronik Hamiltoniyenin çekirdekler arası koordinata bağlı olduğunu göstermektedir. \hat{H}_{e} içerisinde *R* koordinatı bulunmamakta sadece r_{il} koordinatları bulunmaktadır. 1927'de Walter Heinrich Heitler ve Fritz London bu Hamiltoniyeni kullanarak, H₂ molekülü için, yaklaşık dalga fonksiyonu olarak 2 tane 1*s* orbitalinin antisimetrik birleşimini alarak, bağ enerjisini ve elektron çekirdek uzaklığını hesaplamıştır [34]. 1929 yılında Felix Bloch ile elektronik yapı hesapları başlamıştır [35].

Yaygın bir şekilde kullanılmasına rağmen, Born-Oppenheimer yaklaşımı, her zaman kabul edilebilir sonuçlar vermeyebilir. Uyarılmış moleküllerdeki çekirdek hareketlerinin çok hızlı olması nedeniyle elektronlar bu hareketi hemen fark edemez ve böylece çekirdek ile elektronun hareketleri ayırt edilemez hale gelir, bu durumda Born-Oppenheimer yaklaşımı doğru sonuçlar vermez [36].

3.2.2. Varyasyon yöntemi

Zamandan bağımsız bir \hat{H} Hamiltoniyen ile bifade edilen bir sistemin en düşük özdeğeri ya da taban durumuna karşılık gelen enerjisi E_0 olarak verilsin. Deneme dalga fonksiyonu Ψ_{deneme} olarak ifade edilerek, Rayleigh oranı (ε):

$$\varepsilon = \frac{\int \psi_{deneme}^* H \psi_{deneme} d\tau}{\int \psi_{deneme}^* \psi_{deneme} d\tau}$$
(3.6)

şeklinde ifade edilmektedir. Varyasyon yöntemi, gerçek taban durum enerjisi E_0 için bir üst sınırı $\varepsilon \ge E_0$ hesaplanmasını sağlamaktadır [37]. Bu yaklaşım ile, başlangıçta tahmin edilen deneme dalga fonksiyonunun en iyi hale gelmesi için, Rayleigh oranının en küçük değeri elde edilinceye kadar, içindeki değişkenleri değiştirerek, sistemin en uygun dalga fonksiyonunu bulmayı amaçlanmaktadır.

Varyasyon yöntemi, sistemin tam çözümüne yakın sonuç vermesine rağmen, elde edilen çözümün tam çözüme yakınlığı hakkında fikir vermemektedir. Sistemi en iyi tanımlayan deneme dalga fonksiyonunun nasıl seçileceği bu yaklaşımın zayıf tarafıdır. Tüm bunlara rağmen bu yöntem, teorik hesaplamalarda yaklaşık dalga fonksiyonunu elde etmek için ilk yaklaşım olarak yaygın şekilde kullanılmaktadır.

3.2.3. LCAO yaklaşımı

Çekirdek ve elektron hareketlerini ayırarak değişken sayısını azaltan Born-Oppenheimer yaklaşımı, moleküler enerji seviyeleri ve dalga fonksiyonlarının hesaplanmasında yeterli bir yaklaşım değildir. Seçilecek deneme fonksiyonunu bilinen fonksiyonlardan oluşturan LCAO yöntemi ile daha doğru sonuçlar bulunması hedeflenmiştir. Bu yaklaşımda, molekülün dalga fonksiyonu, kendini oluşturan atomların dalga fonksiyonlarının toplamı olacak şekilde bir sonlu toplamla ifade edilmektedir.

$$\psi = c_1 \phi_1 + c_2 \phi_2 + \ldots + c_n \phi_n = \sum_r^n c_r \phi_r$$
(3.7)

Bu denklemde, ψ moleküler orbital dalga fonksiyonu, ϕ_r taban set adı verilen atomik orbitallerin dalga fonksiyonları toplamı ve C_r ise bilinmeyen katsayıların toplamı olarak verilmektedir. Minimum enerji şartına göre, *n* tane doğrusal denklemden oluşan doğrusal homojen denklem sistemi

$$\sum_{r}^{n} c_{r} \{H_{rs} - ES_{rs}\} = 0$$
(3.8)

şeklinde verilmektedir. Burada;

$$H_{rs} = H_{sr}^* = \int \phi_r^* \hat{H} \phi_s d\tau \tag{3.9}$$

şeklindeki integraller, Coulomb integralleridir ve elektronun r ve s atomları etkisindeki enerjisini göstermektedir ve atomlar arasındaki uzaklığa bağlıdır. Bu enerjiye moleküldeki diğer çekirdeklerin etki etmediği kabul edilmektedir. Coulomb integrali eğer atomlar arası bağ yok ise sıfır olarak kabul edilmektedir [38]. Hückel yaklaşımı ile belirlenen çakışma integrali;

$$S_{rs} = S_{sr}^* = \int \phi_r^* \phi_s d\tau \tag{3.10}$$

şeklindedir. Bu intergral elektronların r ve s atomlarında bulunma olasılığını göstermektedir. r = s ise 1 değerini, $r \neq s$ ise 0 sonucunu vermektedir [39].

3.2.4. Merkezcil alan yaklaşımı

Merkezcil alan yaklaşımı, sistemdeki her elektronun, sistemin diğer elektron ve çekirdeklerinin oluşturduğu etkin ve küresel simetrik potansiyelde hareket ettiğini kabul eden yaklaşımdır [40].

Merkezcil alan yaklaşımı ile bulunan potansiyel, küresel simetrik özellik gösterdiğinden, tüm atomlar için Schrödinger denkleminin açısal kısmının çözümü ile küresel harmonik fonksiyon $Y_{lm}(\theta, \varphi)$ elde edilir [41]. Schrödinger denkleminin radyal kısmının çözümü $R_{nl}(r)$ ise, zamandan bağımsız Hamiltoniyenin özfonksiyonları,

$$\psi_{nlm}(r,\theta,\phi) = R_{nl}(r)Y_{lm}(\theta,\phi) \tag{3.11}$$

olarak verilir. Spin etkileşimlerinin de yer aldığı merkezcil alan yaklaşımında, spin dalga fonksiyonu $\psi_{m_s}(\sigma)$ olarak ifade edildiğinde, tek elektronlu sistemin dalga fonksiyonu;

$$\psi_{nlmm}(r,\theta,\phi,\sigma) = \psi_{nlm}(r,\theta,\phi)\psi_m(\sigma)$$
(3.12)

şeklinde ifade edilir.

3.3. Teorik Hesaplamalarda Kullanılan Metotlar

Moleküler modelleme ile molekülün üç boyutlu yapısını incelemek mümkündür. Molekülün modellenmesinde kullanılan hesaplama metotları, molekül yapısına ve kullanılan matematiksel metotlara göre moleküler mekanik ve kuantum mekanik olarak iki grupta incelenebilir. Moleküler mekanik metotlarda klasik fizik yasaları kullanarak molekülün yapısı, atomlar arası etkileşmeler ve spektroskopik özellikler elde edilir. Kuantum mekaniksel metotlarda ise kuantum mekaniği yasaları kullanılarak molekülün enerjisi ve diğer özellikleri Schrödinger denkleminin çözümünden elde edilir. Küçük sistemler için bile Schrödinger denkleminin kesin bir çözümü bulunmamaktadır. Bu nedenle denklemin çözümü için yarı deneysel ve ab initio olmak üzere farklı matematiksel metotlar kullanılır. Teorik hesabın kolaylaşması için yarı deneysel metotlarda deneysel verilerden türetilen parametreler kullanılmaktadır. Yarı deneysel metotlar, moleküler sistem için Schrödinger denkleminin yaklaşık çözümü ile moleküler sistemin enerjisi ve yapısı ile ilgili tahmini sonuçlar vermektedir. AM1, MINDO/3 ve PM3 yaygın kullanılan yarı deneysel metotlardır. Ab initio metodu ile yapılan teorik hesaplamalarda deneysel veri kullanılmamaktadır. Kuantum mekanik yasaları ve ışık hızı, Planck sabiti, elektron ve çekirdek yükü gibi fiziksel sabitler kullanılarak teorik hesaplamalar yapılmaktadır. Ab initio metodu ile moleküler sistemin daha gerçekçi çözümleri elde edilmektedir. Ab initio metodunda Hartree-Fock (HF) ve yoğunluk fonksiyonu teorisi (DFT) olmak üzere iki farklı yaklaşım kullanılır.

3.3.1. Hartree-Fock (HF)

HF modelinde, enerji ifadesi Ψ moleküler dalga fonksiyonuna bağlı olarak verilmektedir. Moleküler sistemde elektron-elektron itmeleri cok önemlidir ve elektronik yapı hesaplamalarında eksiksiz olarak işleme katılmalıdır. HF modelinde, elektron-elektron itmeleri için ortalama bir potansiyel kabul edilerek çözüm yapılır. modelini, molekül geometrisinin tayininde ve moleküler frekansların HF hesaplanmasında kullanmak uygundur. HF hesaplamalarında, temel dalga fonksiyonları kullanılarak molekülün dalga fonksiyonu oluşturulur ve Schrödinger denkleminin çözümünden enerji özdeğeri bulunur. Varyasyon yöntemi yardımıyla enerji minimize edilerek en uygun enerji özdeğeri ve moleküler frekanslar hesaplanır. Bu hesaplamalar, Hartree-Fock Self Consistent Field (HF-SCF) (Hartree-Fock Öz Uyumlu Alan) teorisi kullanılarak yapılabilir. HF hesaplamalarında merkezcil alan yaklaşıklığı kullanılır ve elektron-elektron itmesinin Coulomb etkisi hesaplara dahil edilmez ve bu itmenin net etkisi sonradan düzeltme olarak hesaba eklenir. HF metodunda herhangi bir elektronun diğer tüm elektonların ve çekirdeğin oluşturacağı ortalama küresel potansivel içinde hareket ettiği varsayılmaktadır [42]. Bu tez çalışmasında HF teorisi kullanılarak teorik hesaplamalar yapılmıştır.

3.3.2. Yoğunluk fonksiyonu teorisi (DFT)

DFT (Density Functional Theory) modelinde deneysel olarak gözlenebilen elektronun olasılık yoğunluğu kavramı ile başlamaktadır ve karşılıklı elektron etkileşimleri hesaba katılmaktadır. DFT modelinde, sistemin taban durum enerji ifadesi molekülün dalga fonksiyonu yerine, ρ elektron yoğunluğuna bağlıdır. DFT modeli ile yapılan hesaplamalar molekülün özelliklerinin belirlenmesinde daha doğru sonuçlar vermektedir. Walter Kohn ve P. Hohenberg tarafından, dalga fonksiyonunun varyasyonel bir yaklaşıklık içinde temel değişken olarak kabul edilmesinin çok cisimli sistemler için çözümü oldukça güçleştirdiği öne sürülerek, yerine yer ve zamanın bir fonksiyonu olan ρ elektron yoğunluğunun temel bir değişken olarak seçilmesi önerilmiştir. Bir sistemin elektron yoğunluğu ile enerjisi arasında ilişki vardır. Bu ilişki, dalga fonksiyonu yöntemleri ile elektron yoğunluğu yöntemleri karşılaştırılarak basitçe açıklanabilir. *n*-elektronlu bir sistemin dalga fonksiyonu 4*n* (her elektron için üç konumsal ve bir spin koordinatı) değişkenin fonksiyonu iken elektron yoğunluğu sadece üç konumsal koordinatın fonksiyonudur. Dalga fonksiyonunun karmaşıklığı elektron sayısı ile artarken, elektron yoğunluğu sistemin büyüklüğünden bağımsızdır. 3-boyutlu elektron yoğunluğu, 4n-boyutlu dalga fonksiyonuna göre daha kolay ele alınabilir. Buradaki tek problem, elektron yoğunluğu ile enerjiyi ilişkilendiren fonksiyonellerin elde edilmesidir. DFT metodunun amacı, bu fonksiyonelleri tespit etmektir.

DFT metodunun avantajı elektron korelasyonlarının yapılan hesaplamalara katılması ve elde edilen sonuçların deneysel verilere daha iyi uyum sağlamasıdır. Varyasyonel bir metot olan DFT yöntemindeki fonksiyonların bazıları BP86 (Becke ve Perdew), BLYP (Becke, Lee, Yang ve Parr) ve BLYP'nin değiştirilmesi ile oluşturulan B3LYP'dir. Bu tez çalışmasında B3LYP karma yoğunluk fonksiyonu teorisi kullanılarak teorik hesaplamalar yapılmıştır.

3.3.3. B3LYP karma yoğunluk fonksiyoneli teorisi

Enerjiyi Ψ moleküler dalga fonksiyonuna bağlı olarak ifade eden HF teorisinde, korelasyon enerjilerinin hesaplanmaması, değiş-tokuş enerjilerinin sonucunu doğru olarak verememektedir. Buna rağmen kinetik enerji için uygun bir hesaplama yapılmıştır. DFT teorisinde ise korelasyon enerji terimleri hesaba katılarak, değiştokuş enerjisi için uygun bir hesaplama yapılmasına rağmen kinetik enerji için uygun sonuçlar alınamamaktadır. Her iki yöntemin de enerji ifadelerinin toplam elektronik enerji hesabına katılması ile karma modeller üretilmiş ve üretilen bu modeller ile yapılan hesaplamaların sonucunda, toplam enerji, bağ uzunlukları, iyonizasyon enerjileri gibi fiziksel büyüklükler saf modellere göre çok daha uyumlu sonuçlar vermiştir.

Karma modellerde enerji ifadeleri birleştirilerek, yeni enerji ifadeleri elde edilmektedir. Becke, değiş-tokuş ve korelasyon enerjisi E_{xc} için

$$E_{XC}^{karma} = c_{HF} E_X^{HF} + c_{DFT} E_{XC}^{DFT}$$
(3.13)

şeklinde karma model önermiştir [43]. Burada *c* 'ler sabitlerdir. Becke'nin önerdiği karma modeller B3PW91, BLYP, B3LYP gibi modellerdir. Bu modellerden B3LYP, en iyi karşılıklı etkileşim enerjisini hesaplamak için Stephens (*vd.*) tarafından PW91 yerine LYP karşılıklı etkileşim fonksiyoneli hesaba katılarak elde edilmiştir. B3LYP modelinde değiş-tokuş ve korelasyon enerjisi,

$$E_{XC}^{B3LYP} = (1-a)E_X^{LSDA} + aE_X^{HF} + b\Delta E_X^B + (1-c)E_C^{LSDA} + cE_C^{LYP}$$
(3.14)

ifadesi ile verilmektedir. Burada a, b ve c katsayıları deneysel değerlerden türetilmiş sabitlerdir ve değerleri sırasıyla 0.2, 0.7 ve 0.8 olarak verilmektedir. B3LYP modelinde bir molekülün toplam elektronik enerji ifadesi,

$$E^{B3LYP} = E_T + E_V + E_J + E_{XC}^{B3LYP}$$
(3.15)

şeklinde ifade edilir. Burada E^{B3LYP} B3LYP enerjisi, E_T elektronların hareketinin kinetik enerjisi, E_V çekirdek-elektron ve çekirdekler arası etkileşim enerjisi, E_J elektron-elektron itme terimi, E_{XC}^{B3LYP} B3LYP değişim-korelasyon enerjisidir [44].

3.4. Teorik Hesaplamalarda Kullanılan Taban Setler ve Özellikleri

Moleküler orbital yapısının en gerçekçi şekilde modellenebilmesi için, molekülde bulunan her atoma bir grup temel fonksiyon seçilerek taban setler oluşturularak hesaplama yapılmaktadır. Teorik hesaplamalar, teorik bir model ve bir taban setin birlikte meydana getirdiği çözümlerdir. Kullanılan model ve taban set çifti Schrödinger denkleminde farklı bir yaklaşımı göstermektedir [43].

Bir çekirdeğin etrafında bulunan elektronların dağılımı pek çok şekilde tanımlanabilir. Tek elektron ve tek çekirdekten oluşan H ve H bezeri atomlar için Schrödinger denkleminin tam olarak çözümünü gerçekleştiren fonksiyonların dışında Slater tipi orbital (STO) fonksiyonları da uygun çözüm sağlamaktadır. Çekirdeğe yakın bölgelerdeki elektron davranışlarını oldukça iyi hesaplayan STO fonksiyonları J.C. Slater tarafından;

$$STO = NY_{lm}(\theta, \varphi)r^{n-1}e^{-\xi r}$$
(3.16)

şeklinde ifade edilmiştir. Bu denklemde; N normalizasyon katsayısı, $Y_{lm}(\theta, \varphi)$ küresel harmonik, ξ atomun etkin yükünü belirten bir sabittir. Atomik boyutlar için uygun sonuç veren STO fonksiyonları moleküler boyutlar için kullanmak hem zor hem de zaman alıcı olduğundan tercih edilmemektedir. Daha hızlı bir çözüm için Gaussian dağılımı olarak bilinen Gaussian tipi orbital (GTO) fonksiyonu türetilmiştir. GTO denklemi;

$$GTO = NY_{lm}(\theta, \varphi)r^{n-2-l}e^{-ar^2}$$
(3.17)

şeklinde ifade edilmiştir. Üstel olarak r^2 'ye bağlı olduğu için GTO hesaplamaları STO'lardan daha hızlı sıfırlanarak çözüm sürecine avantaj sağlamaktadır. Kuantum kimyasal hesaplamalarda, GTO fonksiyonları ile integrallerin hesaplanması diğer fonksiyonlara göre daha hızlı ve daha basittir. GTO'ların kullanıldığı dört farklı taban set vardır.

3.4.1. Minimal taban setler

Taban setlerin en basit şeklidir ve orbitallerin her biri için bir fonksiyonun kullanıldığı, her atom için gerekli taban fonksiyonun minimum sayısından oluşan minimal taban settir. GTO fonksiyonlarının lineer mbinasyonu kullanılarak elde edilir ve STO-nG şeklinde gösterilmektedir. STO-nG ifadesinde n ise doğrusal bileşimde kullanılan GTO fonksiyonu sayısını ifade etmektedir. Sabit hacimli atomik orbital çözümleri için minimal taban setler uygundur. Taban fonksiyonları atom merkezli olduğu için moleküler bağlar arasındaki elektron dağılımını belirlemek için minimal taban setler uygun değildir.

Minimal taban sette H için bir (1s) ve C için beş (1s, 2s, $2p_x$, $2p_y$, $2p_z$) fonksiyon kullanılmaktadır.

3.4.2. Bölünmüş değerlik taban setler

Atomun sahip olduğu her değerlik orbitali için birden fazla baz fonksiyonu tanımlatan taban set bölünmüş değerlik taban set olarak adlandırılmaktadır. 3-21G, 6-31G ve 6-311 gibi bölünmüş değerlik taban setlerinde her bir değerlik orbitali için iki veya daha fazla taban fonksiyonu vardır. 3-21G taban setinde H için iki (1s, 1s') ve C için dokuz (1s, 2s, 2s', 2p_x, 2p_y, 2p_z, 2p_x', 2p_y', 2p_z') fonksiyon kullanılmaktadır.

Değerlik orbitali 2 taban fonksiyon ile tanımlanırsa değerlik 2'li bölünmüş taban set, 3 taban fonksiyon ile tanımlanmışsa değerlik 3'lü bölünmüş taban set olarak adlandırılmaktadır. Yaygın kullanılan 3-21G, 6-31G ve 6-311G taban setleri, molekül enerjileri ve moleküler özellikleri için minimal taban setten daha iyi sonuçlar vermektedir.

3.4.3. Polarize taban setler

Molekülde bulunan ana grup ağır atomlar için d tipi fonksiyon, H atomları için p tipi fonksiyon ve geçiş metalleri için f tipi fonksiyonlar eklenerek minimal taban setin daha uygun sonuçlar vermesi sağlanır. Bölünen değerlik taban setleri, orbitalin şeklini değiştirmez fakat boyutunun değişebilmesine ve molekülün daha esnek olmasına olanak sağlar. Polarize taban setler ile, atomun tanımına uygun temel fonksiyonuna daha büyük açısal momentum kuantum sayılı fonksiyonlar eklenmektedir. Orta boyutlu moleküllerin teorik hesabında en yaygın kullanılan 6-31G(d) ve 6-31G(d,p) taban setleridir.

3.4.4. Dağılım (Difüz) taban setler

Çekirdekten uzakta bulunan elektron dağılımı minimal ve bölünmüş değerlik taban setleri ile doğru olarak tanımlanamamaktadır. Moleküler bağlarında ortaklanmamış elektron çiftleri içeren moleküller, uyarılmış seviyedeki sistem durumlarına dağılım fonksiyonların ilave edilerek, yörüngelerin uzayda daha geniş bir bölgeye dağılmaları sağlanmaktadır. Taban setlerin dağılım fonksiyonu eklenerek iyileştirilmesi enerji de dikkate alınacak seviyede değişiklikler meyda getirmez. Taban setlere dağılım fonksiyonların eklenmesi + veya ++ işaretlerin varlığı ile gösterilmektedir. 6-31+G(d,p) taban seti, 6-31G(d,p) taban setinin ağır atomlarına dağılım fonksiyonlarını eklendiğini ve 6-31++G(d,p) ise aynı taban setin H atomlarına da dağılım fonksiyonlarının eklendiğini göstermektedir.

3.5. Taban Setlerin Adlandırılması

Bölünmüş değerlik taban setlerinin genel ifadesi K-nlm...G(...) şeklinde yazılmaktadır. Bu ifadede K atomun iç tabaka orbitalleri için kullanılan temel fonksiyonun sıkıştırılma derecesini ifade etmektedir. nlm olarak ifade edilen rakamların sayısı değerlik orbitali başına kullanılan temel fonksiyonların sayısını ve nlm rakamlarının değeri ise o taban set için sıkıştırılma derecesini belirtmektedir. Sonra eklenen + işaretleri taban sete dağılım fonksiyonunun eklenmiş olduğunu belirtmektedir. G harfi taban setin Gaussian tipi orbital fonksiyonlardan oluştuğunu ifade etmektedir. (...) şeklindeki son ifade ise polarize taban seti ile hesaplama yapıldığını göstermektedir.

Bu ifade şekline uygun olarak bu tez çalışmasında kullanılan 6-311++G(d,p) taban seti için kullanılan fonksiyonları incelendiğinde; 6 rakamı ile iç kabukta bulunan elektronları 6 ilkel Gaussian tipi orbital fonksiyonun çizgisel bileşimi olduğunu göstermektedir, 311 ile verilen nlm yapısında ise üçlü bölünmüş değerlik set belirtilmektedir, 3 değerlik orbitallerinin iç kısmını 3 ilkel Gaussian tipi orbital fonksiyonun çizgisel bileşimi olduğunu göstermektedir, 1 rakamları ile orbitellerin dış kısmının 1 ilkel Gaussian tipi orbital fonksiyon ile ifade edildiğini belirtmektedir, ++ ifadesi H ve ağır atomlar için dağılım fonksiyonlarının eklendiğini ifade etmektedir, d harfi ile H atomu haricindeki tüm ağır atomlar için d orbitallerinin hesaba katıldığını ve p harfi de H atomları için p orbitallerinin hesaba katıldığını belirtmektedir.

BÖLÜM 4. MALZEME VE YÖNTEM

4.1. Kullanılan Kimyasallar

Bu tez çalışmasında kullanılan lineer formülü H₂NCOCH₂CH(NH₂)CO₂H ve molekül ağırlığı 132.12 gr/mol olan L-Asparajin adlı amino asit SIGMA-ALDRICH marka olup \geq %98 saflıktadır. L-Asparajin içeren moleküllerin sentezinde kullanılan L-Tartarik asit (HO₂CCH(OH)CH(OH)CO₂H), Perklorik asit (HClO₄), Nitrik asit (HNO₃), L-Serine (C₃H₇NO₃), Pikrik asit ((O₂N)₃C₆H₂OH), Benzensülfonil klorür (C₆H₅SO₂Cl) ve p-Toluensulfonil klorür (CH₃C₆H₄SO₂Cl) hepsi SIGMA-ALDRICH markalı kimyasallardır. Bileşiklerin sentezi sırasında çözücü olarak iki kez distile edilmiş su, deiyonize su, \geq %99.8 saflıkta MERCK marka Aseton (CH₃COCH₃) ve \geq %99.9 saflıkta MERCK marka Metanol (CH₃OH) kullanılmıştır. pH dengesi için \geq %99.0 saflıkta SIGMA-ALDRICH marka Sodyum karbonat (Na₂CO₃) ve %37 saflıkta MERCK marka Hidroklorik asit (HCl) kullanılmıştır.

4.2. Asparajin İçeren Komplekslerin ve Bileşiklerin Sentezi

4.2.1. L-Asparajin-L-Tartatik Asit C₄H₈N₂O₃•C₄H₆O₆ (LALT) kompleksinin sentezi

L-Asparajin-L-Tartatik Asit C₄H₈N₂O₃•C₄H₆O₆ kompleksinin sentezinde kullanılan L-Asparajinin (H₂NCOCH₂CH(NH₂)CO₂H) molekül ağırlığı 132.12 gr/mol ve saflığı \geq %98 iken L-Tartarik asitin (HO₂CCH(OH)CH(OH)CO₂H) molekül ağırlığı 150.09 gr/mol ve saflığı \geq %99.5'tir. L-Asparajinin su içerisinde 20 gr/mL olacak şekilde çözünebilmektedir. İki kez distile edilmiş 60 ml su içerisine 1:1 oranında olacak şekilde molekül ağırlıklarına göre L-Asparajin (1.32 gr) ve L-Tartarik asit (1.51 gr) ilave edilerek manyetik karıştırıcıda 30°C de 4 saat karıştırılmış ve sonra oda sıcaklığında buharlaşmaya bırakılmıştır. 1 hafta sonra çözelti içinde renksiz, şeffaf, büyükçe tek bir kristal oluştuğu gözlenmiştir [10, 11, 12]. Bu çalışamada adı geçen kompleks kendisini oluşturan moleküllerin isimlerinden esinlenerek LALT olarak adlandırılmıştır.

4.2.2. L-Asparajin Nitrat C4H9N2O3+•NO3⁻ (LASN) kompleksinin sentezi

L-Asparajin Nitrat C₄H₉N₂O₃⁺•NO₃⁻ kompleksinin sentezinde kullanılan Nitrik asitin (HNO₃) molekül ağırlığı 63.01 gr/mol ve saflığı %68-70'tir. İki kez distile edilmiş 60 ml su içerisine L-Asparajin (1.32 gr) konularak manyetik karıştırıcıda oda sıcaklığında 1 saat karıştırılarak tamamen çözünmesi sağlamıştır. Bu çözeltiye 1:1 oranında olacak şekilde nitrik asit yavaşça ilave edilerek 40°C de 6 saat daha karıştırılmış ve sonra oda sıcaklığında buharlaşmaya bırakılmıştır. 2 gün sonra çözelti içinde renksiz, şeffaf, yaklaşık 6-7mm uzunluğunda, 4-5mm yüksekliğinde ve 2mm genişliğinde dikdörtgenler prizması şeklinde kristaller oluştuğu gözlenmiştir [13,14]. Bu çalışamada adı geçen kompleks kendisini oluşturan moleküllerin isimlerinden esinlenerek LASN olarak adlandırılmıştır.

4.2.3. L-Asparajin Pikrat C4H9N2O3+•C6H2N3O7- (LASP) kompleksinin sentezi

L-Asparajin Pikrat C₄H₉N₂O₃⁺•C₆H₂N₃O₇⁻ kompleksinin sentezinde kullanılan Pikrik asitin ((O₂N)₃C₆H₂OH) molekül ağırlığı 229.10 gr/mol ve saflığı \geq %98'dir. Aseton ve deiyonize su 1:1 oranında karıştırılarak elde edilen 80 ml sıvı içerisine L-Asparajin (1.32 gr) ve Pikrik asit (2.29 gr) eklenerek manyetik karıştırıcıda 50°C'de 24 saat karıştırılarak tamamen çözünmesi sağlamıştır. Bu çözeltinin, pH seviyesini 2.0 olacak şekilde ayarlamak için 0.1mol/lt olacak şekilde hazırlanan Hidroklorik asit (HCl) çözeltisi yavaş yavaş ilave edilmiş ve sonra oda sıcaklığında buharlaşmaya bırakılmıştır. 5 gün sonra çözelti içinde bulanık açık sarı renkli, büyük boyutlarda, düzgün olmayan şekillerde kristaller oluştuğu gözlenmiştir [16, 17]. Bu çalışamada adı geçen kompleks kendisini oluşturan moleküllerin isimlerinden esinlenerek LASP olarak adlandırılmıştır.

4.2.4. DL-Asparajin Perklorat C4H9N2O3+•ClO4- (LASPC) kompleksinin sentezi

DL-Asparajin Perklorat $C_4H_9N_2O_3^+$ •ClO₄⁻ kompleksinin sentezinde kullanılan Perklorik asitin (HClO₄) molekül ağırlığı 100.46 gr/mol ve saflığı %67-72'dir. İki kez distile edilmiş 60 ml su içerisine L-Asparajin (1.32 gr) konularak manyetik karıştırıcıda oda sıcaklığında 1 saat karıştırılarak tamamen çözünmesi sağlamıştır. Bu çözeltiye 1:1 oranında olacak şekilde perklorik asit yavaşça ilave edilerek 60°C de 6 saat daha karıştırılılarak yoğun bir çözelti elde edilmiş ve sonra oda sıcaklığında buharlaşmaya bırakılmıştır. 2 gün sonra çözelti içinde şeffaf, yaklaşık 5mm uzunluğunda 1mm genişliğinde ince dikdörtgenler şeklinde kristaller oluştuğu gözlenmiştir [22]. Bu çalışamada adı geçen kompleks kendisini oluşturan moleküllerin isimlerinden esinlenerek LASPC olarak adlandırılmıştır.

4.2.5. L-Seril-L-Asparajin C7H13N3O5•H2O (LSLAS) bileşiğinin sentezi

L-Seril-L-Asparajin C₇H₁₃N₃O₅•H₂O bileşiğinin sentezinde kullanılan amino asit L-Serin'in (C₃H₇NO₃) molekül ağırlığı 105.09 gr/mol ve saflığı \geq %99'dur. İki kez distile edilmiş 60 ml su içerisine 1:1 oranında olacak şekilde molekül ağırlıklarına göre L-Asparajin (1.32 gr) ve L-Serin (1.06 gr) eklenerek manyetik karıştırıcıda 30°C de 10 saat karıştırılmış ve sonra oda sıcaklığında buharlaşmaya bırakılmıştır. 1 hafta sonra çözelti içinde mat renkli, irice kristaller oluştuğu gözlenmiştir [23]. Bu çalışamada adı geçen bileşik kendisini oluşturan moleküllerin isimlerinden esinlenerek LSLAS olarak adlandırılmıştır.

4.2.6. N-(Fenilsülfonil)-L-Asparajin C₁₀H₁₂N₂O₅S (NPLAS) bileşiğinin sentezi

N-(Fenilsülfonil)-L-Asparajin C₁₀H₁₂N₂O₅S bileşiğinin sentezinde kullanılan Benzensülfonil klorürün (C₆H₅SO₂Cl) molekül ağırlığı 176.62 gr/mol ve saflığı %99'dur. İki kez distile edilmiş 60 ml su içerisine L-Asparajin (1.32 gr) eklenerek tamamen çözünene kadar manyetik karıştırıcıda oda sıcaklığında karıştırıldı. Oluşan çözeltinin pH derecesi, çözelti içerisine 0.1mol/lt olacak şekilde hazırlanan Sodyum karbonat (Na₂CO₃) çözeltisi yavaş yavaş eklenerek 8-9 arasında olacak şekilde ayarlandı. Bu çözelti içine Benzensülfonil klorid (1.77 gr) eklendi. Eklenen Benzensülfonil klorid çözücü üzerinde birikti. Çözeti içerisinde Benzensülfonil klorid tamamen yok olana ve şeffaf bir çözelti elde edene kadar manyetik karıştırıcıda 24 saat oda sıcaklığında karıştırıldı. Bu şeffaf çözelti içerisine 0.1mol/lt olacak şekilde hazırlanan Hidroklorik asit (HCl) çözeltisi yavaş yavaş ilave edilerek çözeltinin pH seviyesi 1-2 olacak şekilde ayarlandı. Çözeltinin dibine çöken kısım bir filtre yardımıyla süzülerek distile su ile yıkandı ve 45°C'ye ayarlanmış fırında 5 saat kurutuldu. Elde edilen toz karışım, 20 ml Metanol (CH₃OH) içine eklenerek manyetik karıştırıcıda 2 saat oda sıcaklığında karıştırılarak buharlaşmaya bırakılmıştır. 2 hafta sonra çözelti içinde beyaz renkli, mat, toplu iğne ucu büyüklüğünde ve toz şeklinde kristaller oluştuğu gözlenmiştir [24]. Bu çalışamada adı geçen bileşik kendisini oluşturan moleküllerin isimlerinden esinlenerek NPLAS olarak adlandırılmıştır.

4.2.7. N-(p-Tolilsülfonil)-L-asparajin C11H14N2O5S (NTLAS) bileşiğinin sentezi

N-(p-Tolilsülfonil)-L-asparajin C₁₁H₁₄N₂O₅S bileşiğinin sentezinde kullanılan p-Toluensülfonil kloridin (CH₃C₆H₄SO₂Cl) molekül ağırlığı 190.65 gr/mol ve saflığı %99'dur. İki kez distile edilmiş 60 ml su içerisine L-Asparajin (1.32 gr) eklenerek tamamen çözünene kadar manyetik karıştırıcıda oda sıcaklığında karıştırıldı. Oluşan çözeltinin pH derecesi, çözelti içerisine 0.1mol/lt olacak şekilde hazırlanan Sodyum karbonat (Na₂CO₃) çözeltisi yavaş yavaş eklenerek 8-9 arasında olacak şekilde ayarlandı. Bu çözelti içine p- Toluensülfonil klorid (1.91 gr) eklendi. Eklenen p-Toluensülfonil klorid çözücü üzerinde birikti. Çözeti içerisinde p- Toluensülfonil klorid tamamen yok olana ve seffaf bir cözelti elde edene kadar manyetik karıştırıcıda 24 saat oda sıcaklığında karıştırıldı. Bu şeffaf çözelti içerisine 0.1mol/lt olacak şekilde hazırlanan Hidroklorik asit (HCl) çözeltisi yavaş yavaş ilave edilerek çözeltinin pH seviyesi 1-2 olacak sekilde ayarlandı. Cözeltinin dibine çöken kısım bir filtre ile süzülerek distile su ile yıkandı ve 45°C'ye ayarlanmış fırında 5 saat kurutuldu. Elde edilen toz karışım, 20 ml Metanol (CH₃OH) içine eklenerek tamamen çözülmesi için manyetik karıştırıcıda 2 saat oda sıcaklığında karıştırılarak buharlaşmaya bırakılmıştır. 2 hafta sonra çözelti içinde beyaz renkli, mat, toplu iğne ucu büyüklüğünde ve toz

şeklinde kristaller oluştuğu gözlenmiştir [25]. Bu çalışamada adı geçen bileşik kendisini oluşturan moleküllerin isimlerinden esinlenerek NTLAS olarak adlandırılmıştır.

4.3. Ölçüm Sistemleri

4.3.1. Örneklerin FT-IR spektrumlarının alınması

Sentezlenen Asparajin içeren komplekslerin ve bileşiklerin deneysel IR çalışmalarında Sakarya Ünivesitesi, Fen-Edebiyat Fakültesi, Kimya Bölümü laboratuvarlarında bulunan Perkin-Elmer FT-IR spektrometresi kullanıldı. Elde edilen kristallerin, ATR yöntemi ile deneysel FT-IR ölçümleri alındı.

4.4. Teorik Hesaplamalarda Kullanılan Programlar

4.4.1. Gaussian 09W paket program

Bu çalışamada incelenen moleküllerin yapısal, spektroskopik, doğrusal olmayan optik ve elektronik özelliklerinin teorik olarak hesaplamaları Gaussian 09W paket programı kullanılarak yapılmıştır. Gaussian 09W, moleküler mekanik, yarı deneysel ve ab inito yöntemlerini içeren kapsamlı bir hesaplama programıdır. Bu üç yöntemden her biri için çok sayıda teori ve baz seti seçeneği sunan Gaussian 09W, moleküller yapıların geometrik optimizasyonunu, kararlı durum enerjilerini ve enerjiye bağlı terimlerini (kuvvet sabitlerini, dipol momentlerini ve titreşim frekanslarını) hesaplayabilen bir paket programdır. Gaussian 09W hesaplama sırasında potansiye enerji yüzeylerini kullanarak en düşük enerji seviyelerini, geçiş hallerini ve tepkime yönlerini taramaktadır. Atomlar ve moleküllerin IR, Raman, NMR, UV-Vis spektrumlarının, elektron ilgisi ve iyonlaşma enerjilerinin, atomik yüklerinin, moleküler orbital enerjilerini, elektron ve spin yoğunluğu haritalarının, kutuplanabilirlik ve yüksek mertebeden kutuplanabilirlik parametrelerinin ve elektrostatik potansiyelinin hesaplanmasını sağlayan bir bilgisayar programıdır. Gaussian 09W programında, moleküllerin gaz ve çözücü içerisindeki halleri için, bu teorik hesaplamaların tümü

yapılabilmektedir. Teorik hesaplamalarda atom ve moleküllerin temel hali ya da uyarılmış hali kullanılarak hesaplama yapmak mümkündür [43].

Bu çalışmada incelenen moleküllerin hepsi Gaussian 09W paket programı kullanılarak, gaz fazında optimize edilerek en düşük enerjili kararlı hal yapıları teorik olarak hesaplanmıştır. Bu hesaplamalar 6-31G(d,p), 6-311G(d,p) ve 6-311++G(d,p) temel setlerinde HF ve B3LYP yoğunluk fonksiyonları kullanılarak yapılmıştır. Molekülün geometrik yapısı ve termodinamik özellikleri hakkındaki veriler, Gaussian 09W programında gerçekleştirilen titreşim frekansları hesaplamalarının sonuç dosyasından elde edilmektedir.

Moleküllerin gaz fazında optimize edilmiş yapıları üzerinden temel set ve yoğunluk fonksiyonları seçilerek teorik hesaplamalar gerçekleştirilmiştir. Hesaplanan titreşim frekansları, HF ve B3LYP metotları anharmoniklik, elektron korelasyonu ve temel set eksikliği nedeniyle deneysel verilerden bir miktar büyük sonuçlar vermektedir. Bu nedenle elde edilen teorik titreşim frekansı değerleri, HF/6-311++G(d,p) metodu için 0.9051 ve B3LYP/6-311++G(d,p) metodu için ise 0.9614 olan uyum faktörü değerleri ile çarpılarak elektron korelasyonunun ihmal edilen kısmı ve harmoniklikteki hatalar düzeltilerek, deneysel verilerle daha uyumlu sonuçlar elde edilmektedir [43].

İncelenen moleküllerin gaz fazında elektronik soğurma spektrumları 6-31G(d,p), 6-311G(d,p) ve 6-311++G(d,p) temel setlerinde HF ve B3LYP metotları için hesaplanmıştır. Bu hesaplamalardan moleküllerin en yüksek enerjili dolu orbital (HOMO) ve en düşük enerjili boş orbital (LUMO) enerjileri elde edilmiştir. HOMO ve LUMO enerji değerleri arasındaki fark, molekülün kimyasal kararlılığı olarak tanımlanmaktadır [45].

$$\Delta E = E_{LUMO} - E_{HOMO} \tag{4.1}$$

Moleküllerin, HOMO ve LUMO enerji seviyelerinin birbirine yakın olması etkileşmelerini kolaylaştıracaktır. ΔE enerji farkının küçük olması, reaktantların

etkileşimini daha kolay hale getirdiği için reaksiyon da daha hızlı ve kolay gerçekleşecek demektir.

Bir molekül için HOMO ve LUMO enerji değerleri, gaz fazındaki molekülden bir elektron uzaklaştırmak için gerekli olan minumum enerji olarak tanımlanan iyonizasyon potansiyelini ($I = -E_{HOMO}$) ve gaz fazındaki moleküle bir elektron eklendiğinde yükselen enerji miktarı olarak tanımlanan elektron ilgisini ($A = -E_{LUMO}$) belirlemede kullanılır [46].

HOMO ve LUMO enerjileri kullanılarak, moleküler sertlik parametresi Robert G. Parr ve Ralph G. Pearson tarafından önerilen sonlu fark formülünden elde edilebilir [47].

$$\eta = (I - A)/2 \tag{4.2}$$

Moleküler sertlik, molekül içerisinde oluşacak yük transferinin engellenmesinin bir ölçüsüdür. Sertlik parametresinin yük trensferi üzerindeki etkilerinin incelendiği çalışmalar bulunmaktadır. Literatüre göre moleküler sertlik değerleri, küçük olduğunda molekül içerisinde daha güçlü yük transferi ve etkileşimleri meydana gelmekte iken büyük olduğunda ise molekül içi yük transferi ya çok az ya da hiç gerçekleşmemektedir [48].

Kimyasal reaktiflik derecesinin bir ölçüsü olan yumuşaklık parametresi, moleküler setlik parametresinin tersidir.

$$S = 1/2\eta \tag{4.3}$$

Elektronegatiflik parametresi χ moleküldeki atomların elektronları çekme gücü olarak tanımlanmaktadır [48].

$$\chi = (I+A)/2 \tag{4.4}$$

Elektronegatiflik parametresinin büyük olduğu değerler asitliği, küçük olduğu değerler ise bazlığı ifade etmektedir. İki molekül arasında elektron hareketliliği, küçük elektronegatiflik parametresine sahip olan molekülden, büyük elektronegatiflik parametresine sahip olan moleküle doğru gerçekleşir. Birbirine yakın elektronegatiflik değerine sahip moleküller de ise her iki yöne doğru elektron hareketliliği görülebilir [48].

İncelenen moleküllerin kararlı hal geometrileri üzerinden doğal bağ orbital (NBO) analizi yapılarak, molekül içerisindeki bağ ve antibağ orbitalleri arasındaki yüksek enerjili etkileşimler ve hidrojen bağı oluşumları hakkında bilgi elde edilmiştir. Moleküllerin elektrofilik ve nükleofilik bölgelerini görebilmek ve hidrojen bağı oluşumlarını açıklayabilmek için moleküler elektrostatik potansiyel (MEP) yüzeyleri aynı temel setler ve metodlar seçilerek hesaplanmıştır. Bu tez çalışmasında adı geçen moleküller için Mulliken, NBO ve atomik polar tensör (APT) yükleri 6-31G(d,p), 6-311G(d,p) ve 6-311++G(d,p) temel setlerinde HF ve B3LYP metotları için hesaplanarak Bölüm 5'te ayrıntılı olarak karşılaştırılmaktadır.

Çalışılan moleküllerin Gaussian 09W paket programı ile doğrusal olmayan optik (NLO) özellikleri hesaplanmıştır. Gaussian 09W programında gerçekleştirilen titreşim frekansları hesaplamalarının sonuç dosyasından, kutuplanabilirlik ve yüksek mertebe kutuplanabilirlik değerlerinin kartezyen bileşenleri a.u birimi cinsinden elde edilmektedir. Bu bileşenler kullanılarak ortalama kutuplanabilirlik ($\langle \alpha \rangle$) ve yönelime bağlı kutuplanabilirlik ($\Delta \alpha$) parametreleri sırasıyla Denklem 4.5 ve Denklem 4.6 ile hesaplanmaktadır.

$$\langle \alpha \rangle = \frac{1}{3} (\alpha_{xx} + \alpha_{yy} + \alpha_{zz})$$
(4.5)

$$\Delta \alpha = \left[\frac{1}{2} \left\{ \left(\alpha_{xx} - \alpha_{yy} \right)^2 + \left(\alpha_{yy} - \alpha_{zz} \right)^2 + \left(\alpha_{zz} - \alpha_{xx} \right)^2 \right\} \right]^{1/2}$$
(4.6)

Birinci dereceden yüksek mertebeli kutuplanabilirlik ($\langle \beta \rangle$), molekülün doğrusal olmayan etkisini ifade etmektedir ve 4.7 denklemi ile hesaplanmaktadır.

$$\langle \beta \rangle = \left[(\beta_{xxx} + \beta_{xyy} + \beta_{xzz})^2 + (\beta_{yyy} + \beta_{xxy} + \beta_{yzz})^2 + (\beta_{zzz} + \beta_{xxz} + \beta_{yyz})^2 \right]^{1/2}$$
(4.7)

Bu tez çalışmasında adı geçen moleküller için kutuplanabilirlik, yönelime bağlı kutuplanabilirlik ve birinci mertebeden yüksek kutuplanabilirlik 6-31G(d,p), 6-311G(d,p) ve 6-311++G(d,p) temel setlerinde HF ve B3LYP metotları için hesaplanarak Bölüm 5'te ayrıntılı olarak incelenmektedir.

Asparajin içeren moleküllerin ¹³C ve ¹H NMR kimyasal kaymaları, GIAO, IGAIM ve CSGT metotları kullanılarak Gaussian 09W programında, 6-31G(d,p), 6-311G(d,p) ve 6-311++G(d,p) temel setlerinde hesaplanmıştır. GaussView 5.0 programı kullanılarak sonuç dosyalarından NMR spektrumları elde edilmektedir. Teorik kimyasal kayma verileri bu spektrumlardan alınmaktadır. Kimyasal kayma değerleri, etkisi çok küçük, birimi olmayan, ppm (parts per million – milyonda bir birim) şeklinde ifade edilen ve bir referansa göre verilen değerlerdir. En yaygın kullanılan referans tetrametilsilan (TMS - Si(CH₃)₄)'dır ve spektrumdaki diğer protonların ve karbonların kaymaları bu referansa olan uzaklığa göre ifade edilmektedir. Bu tez çalışmasında incelenen yedi adet Asparajin içeren moleküle ait proton ve karbon kimyasal kayma verileri Bölüm 5'te deneysel ve teorik olarak verilmekte ve ayrıntılı olarak incelenmektedir.

4.4.2. GaussView 5.0 program

Gaussian 09W programının içinde bulunan GaussView 5.0, molekülün üç boyutlu tasarımının yapılmasına olanak sağlayan, molekülün özelliklerini görsel olarak tanımlayan ve molekül üzerinde değişiklik yapılmasını sağlayan bir grafik ara yüzüdür. Hesaplaması yapılacak moleküllerin giriş dosyası GaussView 5.0 kullanılarak oluşturulur ve bu dosya üzerinden Gaussian 09W programı ile hesaplama başlatılır. Gaussian 09W programının sonuç dosyaları GaussView 5.0 kullanılarak görselleştirilir.

BÖLÜM 5. DENEYSEL VE TEORİK SONUÇLARIN ANALİZİ

Bu bölümde Asparajin içeren yedi farklı molekülün teorik ve deneysel olarak geometrik yapıları, 1H ve 13C kimyasal kaymaları, titreşim frekansları ve sadece teorik olarak dipol moment, kutuplanabilirlik, yüksek mertebeli kutuplanabilirlik, moleküler orbital enerji farkları, Muliken, NBO ve APT yük analizleri, elektrostatik potansiyel haritaları, doğal bağ orbital (NBO) analizleri, potansiyel enerji yüzeyleri ve termodinamik özellikleri incelenmiştir.

Teorik bulgular için optimizasyon sürecine, Asparajin içeren yedi farklı moleküler yapının deneysel olarak gözlenen kristalografik geometrileri başlangıç kabul edilerek, üç boyutlu yaklaşık geometrilerinin GaussView 5.0 [49] programında çizilmesi ve hesaplamaların yapıldığı Gaussian 09W [31] paket programında giriş verileri olarak kullanılmasıyla başlanmıştır.

Hesaplamalar, herhangi bir elektronun, kendisinin dışındaki tüm elektronların ve çekirdeğin oluşturacağı ortalama küresel potansiyel alanı içinde hareket edeceğini kabul eden HF yöntemi ve sistemin temel haldeki özelliklerini yük yoğunluğunun fonksiyonelleri olarak yazan DFT yöntemi yardımlarıyla kapalı (sınırlı) kabuk K-S öz uyumlu alan eşitlikleriyle gerçekleştirilmiştir. DFT yönteminde yerel olmayan LYP korelasyon fonksiyoneliyle dizgenin etkileşimsiz temsiline ait HF kesin çözümlerinden elde edilen ve geleneksel yerel spin yoğunluk değişim enerji fonksiyonelini harmanlayan Becke'nin üç parametreli hibrit değişim-korelasyon fonksiyoneli (B3LYP) kullanılmıştır [50]. Gaussian 09W yazılımı içine gömülü, kutuplanma etkisini (atomlar birbirine yaklaştırıldığında diğer çekirdeklerin etkisiyle elektronik yoğunluğunun molekülün taban durumuna göre daha dağınık olma durumunu modellemek için eklenen difüz fonksiyonları içeren 6-311++G(d,p) taban seti

kullanılmıştır. Ayrıca orbitallerin matematiksel olarak ifade edilmesinde difüz fonksiyonları içermeyen 6-311G(d,p) ve 6-31G(d,p) taban setleri de kullanılmıştır.

Bu tez çalışmasında kullanılan Gaussian 09W programında optimizasyon sürecinin (PES üzerinde durağan nokta arama işleminin) sonlandırılması için dört farklı optimizasyon yakınsama ölçütü kullanılmaktadır. Bu ölçütler, maksimum kuvvet, RMS kuvvet, maksimum yer değiştirme ve RMS yer değiştirme olarak ifade edilebilir.. Bu dört ölçütün sağlandığı noktanın molekülün optimize edilmiş geometrisine karşılık geldiği kabul edilmektedir.

Maksimum kuvvet niceliği, molekülün enerjisinin içsel koordinatlara göre hesaplanan gradiyentinin en büyük bileşenidir ve değeri 0.00045 olmalıdır. RMS kuvvet niceliği, ardışık iki optimizasyon döngüsünde göz önüne alınan moleküler geometrilere ait gradiyent vektörlerinin elemanlarının farklarının karelerinin ortalamasının kareköküdür ve değeri 0.0003 olmalıdır. Maksimum yer değiştirme, söz konusu iki ardışık geometrideki atomik konumlar arasındaki en büyük farktır ve değeri 0.0018 olmalıdır. RMS yer değiştirme ise bu ardışık geometrilere ait atomik konumlar arasındaki farkların karelerinin ortalamasının karekökü olarak tanımlanabilir ve değeri 0.0012 olmalıdır.

Optimizasyon ölçütleri arasında, molekülün enerjisinin ardışık optimizasyon döngülerindeki değerlerini dikkate alan kesin bir ölçüt bulunmamaktadır. Genel olarak minimuma yakın bölgelerde, ardışık iki optimizasyon döngüsünde hesaplanan enerjilerin arasındaki farkın sıfıra çok yakın olacağı ve minimumlardan uzakta yer alan bölgelerde ise enerji farkının büyük değerler alacağı söylenebilir.

Asparajin içeren yedi farklı molekülden ilki olan LALT kompleksinin, 6-311++G(d,p) taban seti yardımıyla elde edilen optimizasyon sonuçları HF ve B3LYP metotlarında sırasıyla şu değerlerin aşağısında durağanımsı bir noktaya yakınsamıştır; maksimum kuvvet için $6.4x10^{-5}$ ve $2.5x10^{-5}$ Hartree/Bohr, RMS kuvvet için $0.9x10^{-5}$ ve $0.5x10^{-5}$ Hartree/Bohr, maksimum yer değiştirme için $10.68x10^{-4}$ ve $13.95 x10^{-4}$ Å ve RMS yer değiştirme için $2.31x10^{-4}$ ve $4.32x10^{-4}$ Å. Bu çalışmada incelenen Asparajin içeren
diğer moleküllerin 6-311++G(d,p) taban seti yardımıyla elde edilen optimizasyon sonuçları HF ve B3LYP metotlarında durağanımsı bir noktaya yakınsadıkları değerler Tablo 5.1.'de verilmektedir.

Yakınsama	LASN LASP			LASPC		
Ölçütleri	HF	B3LYP	HF	B3LYP	HF	B3LYP
Maksimum Kuvvet	1.5	6.0	1.5	2.3	3.0	2.2
(x10 ⁻⁵ Hartree/Bohr)	1.3	0.0	1.5	2.5	5.0	2.5
RMS Kuvvet	0.3	0.8	0.3	0.4	1.0	0.5
(x10 ⁻⁵ Hartree/Bohr)	05	0.8	0.5	0.4	1.0	0.3
Maksimum Yer Değiştirme	4.07	12 14	2 /1	13 74	1/11	12.26
(x10 ⁻⁴ Å)	4.07	12.77	3.41	15.74	14.11	12.20
RMS Yer Değiştirme	0.86	2 55	0.00	2 71	2 69	3 07
(x10 ⁻⁴ Å)	0.80	2.33	0.90	5.71	5.08	5.07
	LSLAS					
Yakınsama	LSLAS		NPLAS		NTLA	S
Yakınsama Ölçütleri	LSLAS HF	B3LYP	NPLAS HF	B3LYP	NTLA: HF	S B3LYP
Yakınsama Ölçütleri Maksimum Kuvvet	LSLAS HF	B3LYP	NPLAS HF	B3LYP	NTLAS HF	S B3LYP
Yakınsama Ölçütleri Maksimum Kuvvet (x10 ⁻⁵ Hartree/Bohr)	LSLAS HF 1.2	B3LYP 2.8	NPLAS HF 4.4	B3LYP 1.2	NTLAS HF 2.5	S B3LYP 2.0
Yakınsama Ölçütleri Maksimum Kuvvet (x10 ⁻⁵ Hartree/Bohr) RMS Kuvvet	LSLAS HF 1.2	B3LYP 2.8	NPLAS HF 4.4	B3LYP 1.2	NTLAS HF 2.5	S B3LYP 2.0
Yakınsama Ölçütleri Maksimum Kuvvet (x10 ⁻⁵ Hartree/Bohr) RMS Kuvvet (x10 ⁻⁵ Hartree/Bohr)	LSLAS HF 1.2 0.3	B3LYP 2.8 0.5	NPLAS HF 4.4 0.6	B3LYP 1.2 0.3	NTLAS HF 2.5 0.3	S B3LYP 2.0 0.3
Yakınsama Ölçütleri Maksimum Kuvvet (x10 ⁻⁵ Hartree/Bohr) RMS Kuvvet (x10 ⁻⁵ Hartree/Bohr) Maksimum Yer Değiştirme	LSLAS HF 1.2 0.3	B3LYP 2.8 0.5	NPLAS HF 4.4 0.6	B3LYP 1.2 0.3	NTLAS HF 2.5 0.3	S B3LYP 2.0 0.3
Yakınsama Ölçütleri Maksimum Kuvvet (x10 ⁻⁵ Hartree/Bohr) RMS Kuvvet (x10 ⁻⁵ Hartree/Bohr) Maksimum Yer Değiştirme (x10 ⁻⁴ Å)	LSLAS HF 1.2 0.3 5.63	B3LYP 2.8 0.5 15.83	NPLAS HF 4.4 0.6 14.33	B3LYP 1.2 0.3 10.34	NTLAS HF 2.5 0.3 11.90	S B3LYP 2.0 0.3 11.28
Yakınsama Ölçütleri Maksimum Kuvvet (x10 ⁻⁵ Hartree/Bohr) RMS Kuvvet (x10 ⁻⁵ Hartree/Bohr) Maksimum Yer Değiştirme (x10 ⁻⁴ Å) RMS Yer Değiştirme	LSLAS HF 1.2 0.3 5.63	B3LYP 2.8 0.5 15.83 3.40	NPLAS HF 4.4 0.6 14.33	B3LYP 1.2 0.3 10.34	NTLAS HF 2.5 0.3 11.90 2.84	S B3LYP 2.0 0.3 11.28

Tablo 5.1. Geometri optimizasyonlarının yakınsama ölçütlerine göre sağlandığı değerler

Asparajin içeren yedi farklı molekül için Gaussian 09W programında bulunan yakınsama ölçütleri, belirlenen sınır değerlerinden küçüktür. Yakınsama ölçütlerinden, maksimum yer değiştirme (Å), diğer ölçütlere göre sınıra daha yakın değerler vermektedir.

5.1. Asparajin İçeren Bazı Moleküllerin Teorik ve Deneysel Geometrik Yapıları

Bu çalışmada incelenen, sentezlenmiş olan Asparajin içeren komplekslerin ve bileşiklerin yapıları, IUPAC adlandırılmaları, moleküler formülleri, çalışmada

kullanılan kısaltmaları ve kristalografik verileri ile ilgili ayrıntılar Tablo 5.2.'de görülmektedir.

 $C_4H_8N_2O_3 \bullet C_4H_6O_6$ (LALT), $C_4H_9N_2O_3^+ \bullet NO_3^-$ (LASN), $C_4H_9N_2O_3^+ \bullet C_6H_2N_3O_7^-$ (LASP), C₄H₉N₂O₃⁺•ClO₄⁻ (LASPC), C₇H₁₃N₃O₅•H₂O (LSLAS), C₁₀H₁₂N₂O₅S (NPLAS) ve C₁₁H₁₄N₂O₅S (NTLAS) molekülleri, herhangi bir simetri sınırlaması uygulanmadan, HF ve B3LYP metotları ile 6-31G(d,p), 6-311G(d,p) ve 6-311++G(d,p) taban setleri kullanılarak optimize edilmiş ve hesaplamaları yapılmıştır. 6-311++G(d,p) taban setinde HF ve B3LYP metotları ile hesaplanan yapısal parametreleri (bağ uzunlukları (Å), bağ açıları (°) ve dihedral açıları (°)) tablolarda listelenmiştir. Tablolarda kristallerin literatürde bulunan deneysel ve moleküllerin hesaplanan teorik bağ uzunluklarının ve bağ açılarının karşılaştırılmasını kolaylaştırması açısından doğrusal korelasyon katsayıları (R²) değerleri verilmiştir. Moleküler yapıya ait literatürde bulunan şematik gösterim ve literatüre en uyumlu optimizasyon sonucunu verdiği için HF/6-311++G(d,p) ile optimize edilen geometrik yapı da ilgili tablolarda gösterilmiştir. Asparajin amino asiti molekülünde bulunan atomların isimleri her bilesikte aynı olsun diye atomlara numara verirken literatürde var olandan farklı numaralar verilmiştir. Böylece C1, C2, C3, C4, O1, O2, O3, N1 ve N2 numaralı atomlar tüm bileşiklerde Asparajin zincirine ait atomlarını göstermektedir.

Moleküler arası etkileşimler, o molekülün katı, sıvı veya gaz halinde olacağını belirleyen en önemli parametrelerden biridir. Molekül geometrileri katı, sıvı ve gaz hallerine göre değişiklik göstermektedir. Bu çalışmada deneysel olarak bulunan bağ uzunlukları, bağ açıları ve dihedral açılar, katı (kristal) yapıya ait iken teorik olarak hesaplanan bağ uzunlukları, bağ açıları ve dihedral açılar açılar aynı kristal yapıya ait, tek bir molekülün gaz hali için hesaplanmaktadır. Bu farklılık, deneysel ve teorik olarak ifade edilen bağ uzunlukları, bağ açıları ve dihedral açı bir molekülün gaz hali için hesaplanmaktadır. Bu farklılık, deneysel ve teorik olarak ifade edilen bağ uzunlukları, bağ açıları ve dihedral açı değerleri arasında bir miktar farklılığa neden olmaktadır [51].



Tablo 5.2. Asparajin içeren moleküllerin yapısı, adlandırılması, moleküler formülü, temsili gösterimi ve kristal yapı bilgileri

Tablo 5.2.	(Devamı)		
------------	----------	--	--

Molekülün Adı	Moleküler Formülü	Moleküler Yapısı	Temsili Gösterimi	Kristal Yapı Bil	Yapı Bilgileri	
L-seril-L- Asparajin [23]	C7H13N3O.H2O	$\begin{array}{c} H & O & H \\ H_{3}N & -C & -N & -COO^{-} \\ H_{2}C & H_{2}C & -H_{2}O \\ OH & C & -O \\ H_{2}N \end{array}$	LSLAS	Kristal Sistemi: Triklinik Uzay Grubu: P 1 Birim Hücrenin Hacmi: 263.87 (1) Å ³ Birim Hücredeki Molekül Sayısı: Z=1 Kristal Boyutları: 0.30 x 0.25 x 0.20 mm	Birim Hücre Boyutları: a = 4.7547 (1) Å b = 7.5121 (2) Å c = 8.5626 (2) Å $a = 115.691 (1)^{\circ}$ $\beta = 90.266 (1)^{\circ}$ $\gamma = 104.957 (1)^{\circ}$	
N-(Fenilsülfonil)- L-Asparajin [24]	C10H12N2O5S		NPLAS	Kristal Sistemi: Monoclinic Uzay Grubu: P 2 ₁ Birim Hücrenin Hacmi: 599.03 (6) Å ³ Birim Hücredeki Molekül Sayısı: Z=2 Kristal Boyutları: 0.25 x 0.21 x 0.13 mm	Birim Hücre Boyutları: a = 10.5479 (6) Å b = 5.1587 (3) Å c = 11.0157 (7) Å $\beta = 92.011$ (3)°	
N-(p- Tolilsülfonil)- L- Asparajin [25]	C11H14N2O5S		NTLAS	Kristal Sistemi: Orthorhombic Uzay Grubu: P 2 ₁ 2 ₁ 2 Birim Hücrenin Hacmi: V=1397.5 (2) Å ³ Birim Hücredeki Molekül Sayısı: Z=4 Kristal Boyutları: 0.37 x 0.11 x 0.07 mm	Birim Hücre Boyutları: a = 8.7566 (6) Å b = 22.900 (2) Å c = 6.9692 (7) Å	

5.1.1. LALT kompleksinin teorik ve deneysel geometrik yapısı

Lineer formülü C₄H₈N₂O₃•C₄H₆O₆ olan LALT, + ve – iyonların kovalent bağ oluşturmadan bir arada durması ile oluştuğu için asit-amin kompleks yapısındadır. LALT molekülü Gaussian 09W programında 148 elektron 516 taban, 810 ilkel Gaussian ve 535 kartezyen taban fonksiyonlarıyla temsil edilmiştir. LALT kompleksi için literatürde bulunan deneysel X-ışını kırınımı ve herhangi bir simetri sınırlandırması uygulanmadan, teorik HF ve B3LYP metotları ile 6-31G(d,p), 6-311G(d,p) ve 6-311++G(d,p) taban setleri kullanılarak optimize edilmiş yapısal parametreleri (bağ uzunlukları (Å) bağ açıları (°) ve dihedral açıları (°) Tablo 5.3.'te listelenmiştir.

Tablo 5.3. LALT molekülü için deneysel X-ray ve HF ve B3LYP metotlarında 6-31G(d,p), 6-311G(d,p) ve 6-311+++G(d,p) baz setleri kullanılarak hesaplanan bağ uzunlukları (Å), bağ açıları (°) ve dihedral açıları (°)



Parametreler	Deneysel	6-	31G(d.p)	6-311	G(d.p)	6-311++G(d.p)	
Bağ uzunlukları (Å)	[10]	HF	B3LYP	HF	B3LYP	HF	B3LYP
C2-N1	1.492 (10)	1.495	1.508	1.496	1.508	1.497	1.513
N1-H	0.89	1.021	1.053	1.020	1.048	1.020	1.048
N1-H	0.89	1012	1.035	1.011	1.032	1.011	1.039
N1-H	0.89	1.005	1.021	1.005	1.020	1.005	1.019
C4-N2	1.311 (11)	1.340	1.353	1.341	1.351	1.341	1.349
N2-H	0.86	0.996	1.014	0.996	1.012	0.996	1.011
N2-H	0.86	0.996	1.012	0.996	1.011	0.996	1.012
C1-C2	1.533 (9)	1.560	1.574	1.561	1.577	1.560	1.576
C2-C3	1.533 (10)	1.527	1.534	1.527	1.532	1.528	1.532
С2-Н	0.98	1.083	1.094	1.083	1.092	1.083	1.092
C3-C4	1.507 (9)	1.517	1.525	1.517	1.524	1.518	1.522
С3-Н	0.97	1.078	1.095	1.085	1.094	1.086	1.094
С3-Н	0.97	1.085	1.089	1.078	1.088	1.079	1.088
C1-O1	1.271 (10)	1.240	1.268	1.235	1.262	1.236	1.263
C1-O2	1.219 (10)	1.212	1.234	1.207	1.228	1.208	1.229
C4-O3	1.247 (10)	1.211	1.237	1.206	1.231	1.207	1.235

Parametreler	Deneysel	6	-31G(d.p)	6-31	1G(d.p)	6-311+	+G(d.p)
Bağ uzunlukları (Å)	[10]	HF	B3LYP	HF	B3LYP	HF	B3LYP
C5-O4	1.306 (10)	1.290	1.301	1.290	1.301	1.289	1.304
О4-Н	0.82	0.978	1.038	0.974	1.025	0.973	1.021
C5-O5	1.205 (10)	1.204	1.237	1.199	1.229	1.200	1.228
C6-O6	1.422 (9)	1.384	1.404	1.383	1.405	1.384	1.406
О6-Н	0.82	0.945	0.971	0.943	0.967	0.944	0.968
C7-O7	1.409 (9)	1.388	1.405	1.388	1.407	1.387	1.406
07-Н	0.82	0.947	0.972	0.944	0.968	0.945	0.968
C8-O8	1.215 (9)	1.188	1.213	1.182	1.206	1.182	1.205
C8-O9	1.302 (9)	1.318	1.343	1.317	1.342	1.318	1.344
09-Н	0.82	0.949	0.972	0.946	0.969	0.947	0.969
C5-C6	1.522 (9)	1.519	1.527	1.519	1.526	1.520	1.527
C6-C7	1.532 (10)	1.533	1.553	1.533	1.552	1.535	1.552
С6-Н	0.98	1.082	1.096	1.081	1.093	1.082	1.095
C7-C8	1.528 (8)	1.515	1.522	1.515	1.521	1.517	1.522
С7-Н	0.98	1.086	1.0987	1.086	1.096	1.086	1.095
R ²		0.9768	0.97776	0.97459	0.97705	0.9747	0.9778
Bağ açıları (°)							
C4-N2-H	120.0	117.9	116.871	117.6	117.5	118.1	117.8
C4 N2-H	120.0	116.1	115.961	116.1	116.4	116.4	116.8
H-N2-H	120.0	116.9	116.886	116.7	117.1	116.8	117.2
С2-N1-Н	109.5	109.4	110.524	112.1	111.9	110.0	110.6
С2-N1-Н	109.5	109.4	107.668	109.6	110.3	109.5	108.1
H-N1-H	109.5	109.8	108.0	108.6	108.1	109.3	108.4
С2-N1-Н	109.5	112.2	111.8	109.4	108.1	112.0	112.8
H-N1-H	109.5	108.7	111.9	109.6	107.1	108.6	108.9
H-N1-H	109.5	107.47	107.0	107.4	111.3	107.3	107.9
O2-C1-O1	126.0 (6)	131.5	130.3	131.6	130.7	131.4	131.2
O2-C1-C2	117.5 (6)	113.9	114.6	113.7	114.2	113.9	112.1
C2-C1-O1	116.2 (7)	114.6	115.0	114.7	115.0	114.7	116.7
C3-C2-N1	111.1 (5)	111.2	110.2	111.4	110.5	111.4	110.9
C1-C2-N1	107.6 (6)	108.7	109.4	108.8	109.4	109.0	108.3
C1-C2-C3	114.5 (5)	112.2	110.8	112.5	111.1	112.9	112.9
N1-C2-H	107.8	106.5	106.9	106.3	106.8	106.3	107.1
С3-С2-Н	107.8	109.9	110.7	109.8	110.5	109.5	110.3
С1-С2-Н	107.8	108.3	108.8	107.8	108.3	107.5	107.1
C2-C3-C4	110.0 (6)	109.9	108.4	110.2	108.7	110.7	110.0
С4-С3-Н	109.7	107.4	108.1	107.2	107.9	107.1	107.4
С2-С3-Н	109.7	111.3	111.7	111.2	111.7	111.0	111.2
С4-С3-Н	109.7	112.2	112.4	112.1	112.4	112.1	112.2
С2-С3-Н	109.7	107.3	107.2	107.4	107.2	107.5	107.3
н-сз-н	108.2	108.9	109.1	108.8	109.0	108.6	108.7
O3-C4-N2	122.6 (6)	123.6	123.7	123.7	123.7	123.4	123.4
C3-C4-O3	118.6 (7)	119.4	119.9	119.5	119.9	119.5	119.44
C3-C4-N2	118.7 (7)	116.9	116.3	116.8	116.4	117.1	117.2

Tablo 5.3. (Devamı)

Parametreler	Deneysel	6-	-31G(d.p)	6-31	1G(d.p)	6-311+	+G(d.p)
Bağ açıları (°)	[10]	HF	B3LYP	HF	B3LYP	HF	B3LYP
С5-О4-Н	109.5	112.4	111.2	112.2	111.1	112.4	111.3
С6-О6-Н	109.5	108.5	105.4	108.5	105.8	109.3	106.7
С7-О7-Н	109.5	109.1	105.9	109.0	106.2	109.7	107.4
С8-О9-Н	109.5	109.1	107.0	109.1	107.4	109.5	107.9
O4-C5-O5	125.7 (6)	125.7	126.3	125.6	126.1	125.6	126.2
C6-C5-O5	122.1 (7)	121.4	119.5	121.6	119.9	121.5	120.1
C6-C5-O4	112.1 (6)	112.9	114.2	112.8	114.0	112.9	113.7
C5-C6-O6	110.6 (6)	111.2	110.7	111.3	110.8	111.4	110.8
C7-C6-O6	111.6 (6)	110.9	111.1	111.0	111.1	111.4	111.2
C5-C6-C7	108.5 (5)	109.1	108.7	109.2	108.8	109.3	109.3
О6-С6-Н	108.7	108.3	109.1	108.1	108.8	108.3	109.3
С5-С6-Н	108.7	108.0	108.6	107.8	108.6	107.6	108.1
С7-С6-Н	108.7	109.3	108.6	109.2	108.6	108.8	108.1
C8-C7-O7	106.3 (6)	109.7	109.3	109.9	109.5	110.2	110.0
C6-C7-O7	112.2 (6)	109.0	110.4	108.9	110.3	109.7	111.3
C6-C7-C8	108.8 (5)	110.3	109.8	110.7	109.9	110.5	109.9
07-С7-Н	109.8	110.7	110.3	110.7	110.1	110.2	109.3
С8-С7-Н	109.8	107.7	108.6	107.4	108.6	107.3	108.4
С6-С7-Н	109.8	109.4	108.4	109.3	108.5	108.8	107.9
O8-C8-O9	124.4 (6)	123.9	124.0	124.0	124.1	124.0	124.0
C7-C8-O8	122.0 (6)	123.0	122.8	123.1	123.0	123.1	123.3
C7-C8-O9	113.6 (6)	113.1	113.2	113.0	112.9	112.8	112.7
R ²		0.88674	0.86096	0.88267	0.87397	0.89104	0.88349
Dihedral açılar (°)							
O2-C1-C2-N1	-24.9 (9)	-18.3	-17.7	-20.5	-18.1	-20.8	-36.6
01-C1-C2-N1	160.4 (6)	161.2	160.4	159.3	160.4	159.5	145.0
O2-C1-C2-C3	-149.0 (7)	-141.6	-139.3	-20.5	-140.4	-145.2	-159.7
O1-C1-C2-C3	36.4 (9)	37.9	38.8	35.4	38.2	35.1	21.9
N1-C2-C3-C4	63.9 (8)	-61.4	-60.7	-61.5	-60.5	-61.8	-55.9
C1-C2-C3-C4	-173.9 (6)	60.5	60.5	60.9	61.1	61.2	65.9
C2-C3-C4-O3	-80.7 (9)	68.4	70.1	67.4	69.8	64.3	67.3
C2-C3-C4-N2	95.9 (8)	-111.0	-108.0	-112.4	-108.3	-116.2	-112.1
O5-C5-C6-O6	-11.4 (9)	-9.9	-11.4	-10.225	-11.1	-9.10	-6.5
04-C5-C6-O6	170.0 (6)	170.3	169.4	169.9	169.6	170.7	173.5
O5-C5-C6-C7	111.3 (8)	110.9	110.9	112.8	111.3	114.3	116.4
O4-C5-C6-C7	-67.4 (8)	-67.1	-68.3	-67.1	-67.9	-65.8	-63.6
O6-C6-C7-O7	70.9 (7)	64.5	63.3	63.5	62.4	66.7	66.9
C5-C6-C7-O7	-51.2 (8)	-58.2	-58.8	-59.7	-59.8	-56.7	-55.7
O6-C6-C7-C8	-46.4 (8)	-56.0	-57.3	-57.4	-58.4	-55.0	-55.2
C5-C6-C7-C8	-168.5 (6)	-178.8	-179.3	179.4	179.3	-178.5	-177.9
07-C7-C8-O8	-0.7 (9)	3.6	-3.8	4.1	-3.6	2.9	-5.4
C6-C7-C8-O8	120.3 (7)	123.6	117.5	124.4	117.7	124.3	117.4
07-C7-C8-O9	178.5 (6)	-178.2	176.3	-177.7	176.3	-178.9	174.4
C6-C7-C8-O9	-60.6 (8)	-58.1	-62.5	-57.4	-62.3	-57.5	-62.8
R ²		0.78977	0.78874	0.58333	0.79006	0.79005	0.7965

Tablo 5.3. (Devamı)

LALT molekülü için Tablo 5.3.'te verilen doğrusal korelasyon katsayılarına (R^2) göre deneysel ve teorik bağ uzunlukları (Å), bağ açıları (°) ve dihedral açı (°) sonuçlarının tüm taban setlerinde uyumlu olduğunu söyleyebilmektedir. Doğrusal korelasyon katsayılarına (R^2) göre deneysel ve teorik verilerin en uyumlu olduğu taban setin 6-311++G(d,p) olduğu görülmektedir. Asparajin içeren tüm moleküller için yapılan hesaplamalarda, moleküllerin deneysel geometrik yapıları ile 6-31G(d,p), 6-311G(d,p) ve 6-311++G(d,p) taban setlerine göre hesaplanan teorik geometrik yapıları büyük farklılıklar göstermemektedir. Aynı taban sette HF ve B3LYP metotlarına göre bir miktar değişiklik olduğu gözlenmektedir. Bu nedenle bu çalışmanın, LALT hariç diğer Asparajin içeren moleküller için geometrik yapı sonuçlarının HF ve B3LYP metotlarına göre 6-311++G(d,p) taban setinde verilmesi yeterli bulunmuştur.

LALT (C₄H₈N₂O₃•C₄H₆O₆) molekülünde O—H···O, N—H···O ve C—H···O hidrojen bağı etkileşimleri bulunmaktadır [10]. LALT molekülünde bulunan hidrojen bağlarının (N-H, C-H ve O-H) deneysel bağ uzunlukları teorik bağ uzunluklarından daha kısadır ve HF metodu deneysel verilere daha yakın sonuçlar vermektedir. Asparajin zincirinin -NH₂ amin grubu olan N1 atomu bir H ile daha bağ yaparak -NH₃⁺ yapıya ve -COOH karboksilik asit grubunda bulunan O1 atomu H bağını kopartarak -COO⁻ yapıya sahip olmuştur. B3LYP metodunda O4'e bağlı hidrojen atomu, O1 atomu tarafından çekilerek O4-H bağı kopartılmış görünmektedir. Fakat O1-H arasında bir bağ da oluşmamıştır. O4-H arasındaki uzaklık ise hidrojen bağı uzaklığı olarak kabul edilebilir bir bağ uzunluğu olarak hesaplanmıştır. Asparajin zincirinde bulunan C—N bağ uzunlukları da tıpkı hidrojen bağları gibi sonuçlar vermiş ve deneysel bağ uzunlukları ile teorik bağ uzunlukları çok yakın olmasına rağmen deneysel bağ uzunlukları teorik bağ uzunluklarından daha kısadır ve HF metodu deneysel sonuçlarla daha uyumludur. LALT molekülüne ait C—O bağlarının deneysel bağ uzunlukları genelde teorik bağ uzunluklarından daha büyüktür. C1-O2 bağının deneysel bağ uzunluğu HF yöntemi ile hesaplanan bağ uzunluğundan büyük B3LYP ile hesaplanan bağ uzunluğundan ise kısadır. C8-O9 atomları arasındaki deneysel bağ uzunluğu ise teorik olarak hesaplanan bağ uzunluklarından daha kısadır. Tartarik asit molekülünde bulunan -COOH fonksiyonel grubundaki C5-O5 çift bağının teorik uzunluğu ise, HF metodunda deneysel veriden daha kısa iken B3LYP metodunda deneysel veriden daha uzun olarak hesaplanmıştır. LALT molekülüne ait karakteristik C—C bağ uzunluklarına bakıldığında ise genelde deneysel bağ uzunlukları teorik bağ uzunluklarından daha kısa olduğu görülmektedir. Tartarik asit molekülünde fonksiyonel gruba bağlı olan C7—C8 ve Asparajin zincirinde bulunan C2—C3 (C α —R veya C α —C β) bağlarında ise deneysel bağ uzunluklarının daha büyük olduğu görülmektedir. Tartarik asit molekülünde bulunan -COOH fonksiyonel grubundaki C5—C6 bağının teorik uzunluğu ise HF metodunda deneysel bağdan daha kısa ve B3LYP metodunda deneysel bağdan daha uzun olarak hesaplanmıştır.

LALT molekülünde bulunan C1, C4, C5 ve C8 atomlarının komşu atomlarla yaptığı teorik ve deneysel açıların yaklaşık olarak 120 ° olduğu tablodan görülmektedir. Bu nedenle adı geçen bu atomların sp² hibritleşmesi yaptığı belirlenmiştir. C2, C3, C6, ve C7 atomlarının komşu atomları ile yaptığı deneysel ve teorik açı değerleri 109 ° civarındadır ve bu C atomları sp³ hibritleşmesi yapmaktadır. Asparajin zincirinde bulunan N1 atomunun komşu atomlarla yaptığı deneysel ve teorik açı değerleri 109 ° civarındadır ve N1 atomu da sp³ hibritleşmesi yapmaktadır.

Dihedral açılar, ortada bulunan iki atomu merkez atomlar kabul ederek bu iki atoma bağlı diğer atomlarla oluşturulan düzlemlerin arasında oluşan açıdır. İncelenen yapının bir kısmının düzlemde olup olmadığını gösterir. 0° ve 180° olarak verilen dihedral açılar yapıların aynı düzlemde olduğunu, diğer açı değerleri ise bu düzlemden ne kadar saptığını gösterir. Moleküller arası etkileşmeler, bir molekülün katı, sıvı veya gaz halinde olacağını belirleyen en önemli parametredir. Molekülün geometrisi katı, sıvı ve gaz hallerine göre değişiklik göstermektedir. Tablodaki deneysel dihedral açı değerleri ile teorik dihedral açı değerleri karşılaştırıldığında moleküllerin aynı düzlemsel yapıda olmadığı görülmektedir. Deneysel X-ışını kristal verileri alınırken moleküller üç boyutta düzenli olarak dizilmiş haldedir ve hem molekül içi hem de moleküller arası etkileşmeler bu veriler üzerinde etkili olmaktadır. Teorik hesaplamalar da ise molekül gaz fazında tek başına izole edilmiş olarak ele alınmakta ve moleküller arası etkileşmeler hesaba katılmamaktadır. Katı hal yapısında

moleküller arası etkileşmeler daha kuvvetlidir, bu nedenle teorik sonuçlar gaz ve sıvı hallerdeki deneysel veriler ile daha uyumlu sonuçlar vermektedir.

LALT molekülündeki deneysel dihedral açı değerlerinin teroik açı değerleri ile genelde yakın değerler olduğu Tablo 5.3.'ten görülmektedir. N1—C2—C3—C4, C1—C2—C3—C4, C2—C3—C4—O3 ve C2—C3—C4—N2 arasındaki deneysel ve teorik dihedral açıların değerleri birbirine uyumlu iken yönlerinin uyumsuz olduğu, O7—C7—C8—O9 atomları arasındaki deneysel ve B3LYP metodu ile hesaplanan teorik dihedral açı değerleri yakın ve aynı yönlü iken, HF metodu ile hesaplanan teorik dihedral açı değerleri zıt yönlü olduğu görülmektedir.

Ortaklanmamış elektron çifti taşıyan, yüksek elektronegatiflikte bir atoma bağlı bir H atomu, komşu molekülün yüksek elektronegatiflikte bir atomu tarafından eş zamanlı olarak çekildiğinde oluşan hidrojen bağı moleküller arası etkileşimlerin en kuvvetlisidir. H bağı oluşumunda, H atomunun kovalent olarak bağlandığı yüksek elektronegatiflikteki atom, bağ elektronlarını kendine doğru çekerek, hidrojen çekirdeğini yalnız bırakır. Elektronsuz kalan bu çekirdek komşu moleküldeki elektronegatif atomun ortaklanmamış elektron çifti tarafından çekilir. Böylece H atomu, iki molekül arasında köprü görevi görerek moleküller arası etkileşmeyi arttırır. Bu nedenle moleküller için hidrojen bağının oluşması önemlidir. Moleküler içi —O…H etkileşimi, deneysel olarak -67,4° bulunan O4—C5—C6—C7 atomları arasındaki dihedral açıyı —O2…H etkileşimi ile B3LYP/6-311++G(d,p) metodunda teorik olarak -63,6° hesaplanmasına neden olmuştur. —O2…H etkileşimi ile C5—O4—H arasındaki deneysel bağ açısı 109,5° iken bu açı değerleri teorik olarak daha büyük hesaplanmıştır. Moleküler içi zayıf etkileşimler bile moleküllerin konformasyonları üzerinde önemli etkiler oluşturmaktadır.

5.1.2. LASN kompleksinin teorik ve deneysel geometrik yapısı

Lineer formülü $C_4H_9N_2O_3^+ \cdot NO_3^-$ olan LASN, + ve – iyonların kovalent bağ oluşturmadan bir arada durması ile oluştuğu için asit-amin kompleks yapısındadır. LASN molekülü Gaussian 09W programında 102 elektron 349 taban, 549 ilkel

Gaussian ve 362 kartezyen taban fonksiyonlarıyla temsil edilmiştir. LASN kompleksi için literatürde bulunan deneysel X-ışını kırınımı ve teorik HF ve B3LYP metotları ile 6-311++G(d,p) taban seti kullanılarak optimize edilmiş yapısal parametreleri (bağ uzunlukları (Å) bağ açıları (°) ve dihedral açıları (°) Tablo 5.4.'te listelenmiştir.

Tablo 5.4. LASN molekülü için deneysel X-ray ve HF ve B3LYP metotlarında 6-311++G(d,p) taban seti kullanılarak hesaplanan bağ uzunlukları (Å), bağ açıları (°) ve dihedral açıları (°)



Parametreler	Deneysel	HF	B3LYP	Parametreler	Deneysel	HF	B3LYP
Bağ uzunlukları (Å)	[14]	6-311+	⊢+G(d.p)	Bağ uzunlukları (Å)	[14]	6-311+	+G(d.p)
C1-C2	1.5198 (17)	1.5169	1.5308	N3-O5	1.2397 (15)	1.1843	1.2044
C2-C3	1.5218 (18)	1.5273	1.5328	N3-O6	1.2599 (15)	1.2548	1.2268
C3-C4	1.5072 (18)	1.5172	1.5247	C2-N1	1.4898 (17)	1.4788	1.4725
С2-Н	1.0000	1.0823	1.0957	C4-N2	1.3205 (18)	1.3413	1.3586
СЗ-Н	0.9900	1.0827	1.0919	N1-H	0.899 (15)	1.0053	-
СЗ-Н	0.9900	1.0852	1.0938	N1-H	0.903 (14)	1.0549	1.0213
C1-O1	1.3107 (16)	1.3172	1.3513	N1-H	0.907 (15)	1.0084	1.0189
C1-O2	1.2173 (16)	1.1806	1.2036	N2-H	0.893 (16)	0.9944	1.0189
C4-O3	1.2494 (16)	1.2024	1.2237	N2-H	0.850 (16)	0.9921	1.0213
01-Н	0.845 (16)	0.9474	0.9697	О4-Н	-	-	1.04963
N3-O4	1.2608 (14)	1.2251	1.3611	R ²		0.9564	0.5711
Bağ açıları (°)				Bağ açıları (°)			
С1-О1-Н	111.7 (11)	109.5	107.5	C1-C2-C3	113.09 (9)	115.67	114.27
H-N1-H	106.6 (13)	110.8	105.8	C3-C2-N1	111.74 (8)	111.27	111.85
C2-N1-H	111.5 (10)	109.5	108.4	C1-C2-N1	109.57 (9)	107.97	110.83
H-N1-H	111.3 (14)	108.6	111.5	C2-C3-C4	113.02 (9)	112.64	113.40
C2-N1-H	113.6 (9)	110.2	115.8	C3-C4-N2	116.35 (10)	116.04	115.36
C2-N1-H	108.9 (9)	109.0	107.4	N2-C4-O3	123.27 (11)	123.00	122.28
H-N1-H	104.7 (13)	108.7	107.5	C3-C4-O3	120.38 (10)	120.97	122.35
C4-N2-H	120.7 (11)	122.0	122.4	N1-C2-H	107.00	106.14	107.45
H-N2-H	119.9 (15)	118.8	118.9	С1-С2-Н	107.00	107.30	105.38
C4-N2-H	118.8 (10)	118.6	118.6	С3-С2-Н	107.00	108.01	106.52
O4-N3-O6	118.68 (9)	117.18	117.19	С2-С3-Н	109.00	108.55	108.10

Parametreler	Deneysel	HF	B3LYP	Parametreler	Deneysel	HF	B3LYP
Bağ açıları (°)	[14]	6-311-	⊦+G(d.p)	Bağ açıları (°)	[14]	6-311+	+G(d.p)
O5-N3-O6	120.55 (9)	120.23	127.04	Н-С3-Н	108.00	107.58	106.83
O4-N3-O5	120.76 (9)	122.59	115.77	С4-С3-Н	109.00	110.02	109.70
C2-C1-O1	111.14 (9)	112.38	112.47	С4-С3-Н	109.00	108.95	109.25
O1-C1-O2	126.15 (10)	124.37	123.24	С2-С3-Н	109.00	108.96	109.34
C2-C1-O2	122.67 (10)	123.15	124.18	R ²		0.9150	0.8761
Dihedral açılar (°)				Dihedral açılar (°)			
01-C1-C2-N1	170.37 (9)	164.58	162.75	N1-C2-C3-C4	-67.79 (11)	-63.09	-64.17
O1-C1-C2-C3	45.00 (12)	39.20	35.27	C1-C2-C3-C4	56.40 (11)	60.58	62.78
O2-C1-C2-N1	-11.93 (15)	-18.73	-20.93	C2-C3-C4-O3	0.35 (14)	7.48	10.11
O2-C1-C2-C3	-137.30 (11)	-144.11	-148.40	C2-C3-C4-N2	179.75 (10)	172.79	170.64
				R ²		0.9920	0.9828

Tablo 5.4. (Devamı)

LASN molekülü için Tablo 5.4.'te verilen doğrusal korelasyon katsayılarına (R²) göre deneysel ve teorik bağ uzunlukları (Å) sonuçlarının HF metodunda daha uyumlu olduğu görülmektedir. B3LYP metodunda ise Asparajin zincirinde bulunan N1 atomuna bağlı H atamlarından birinin N1—H bağını kopararak Nitrik asit molekülüne ait Oksijen atomlarından biri ile O4—H bağı yaptığı ve bu nedenle deneysel sonuçlar ile uyumun az olduğu görülmektedir. N1—H ve O4—H bağları dışında ise deneysel ve teorik bağ uzunluklarının korelasyon katsayısı (R²), HF ve B3LYP metotları için sırasıyla 0.9538 ve 0.9556 olarak hesaplanmıştır. B3LYP metodu deneysel bağ uzunluklarına daha yakın sonuçlar vermektedir. Doğrusal korelasyon katsayılarına (R²) göre bağ açıları (°) ve dihedral açı (°) sonuçlarının HF metodunda daha uyumlu olduğunu görülmektedir.

LASN molekülünü (C₄H₉N₂O₃⁺•NO₃⁻) yapısal olarak bir arada tutan O—H···O, N—H···O ve C—H···O etkileşmeleridir [14]. LASN molekülünde bulunan hidrojen bağlarının (N—H, C—H ve O—H) deneysel bağ uzunlukları teorik bağ uzunluklarından daha kısadır ve HF metodu deneysel verilere daha yakın sonuçlar vermektedir. Asparajin zincirinde bulunan C—N bağ uzunluklarından -NH₃ amino asitin C α —Amin grubu arasındaki C2—N1 bağının deneysel bağ uzunluğu teorik bağ uzunluğundan daha büyük iken, NH₂ fonksiyonel grubuna bağlanan C4—N2 bağının deneysel bağ uzunluğu teorik bağ uzunluğundan daha kısadır ve HF metodu deneysel sonuçlarla daha uyumludur. LASN molekülündeki Asparajin zincirinde bulunan C—O bağ uzunluklarına bakıldığında C1—O2 ve C4—O3 ikili bağlarının deneysel uzunlukları teroik bağ uzunluklarından büyüktür ve B3LYP metodu deneyle daha uyumlu sonuçlar vermektedir. Amino asitin karboksilik asit grubunda bulunan C1—O1 tekli bağının deneysel uzunluğu ise teroik uzunluğundan daha kısadır ve HF metodu daha uyumludur. LASN molekülündeki N—O bağ uzunlukları için genelde deneysel verilerin daha büyük olduğu görülmektedir. Nitrik asit molekülünde bulunan N3—O4 bağ uzunluğunun B3LYP metodunda hesaplanan teroik bağ uzunluğu O4 atomu bir hidrojen atomu ile O4—H bağı yaptığı için deneysel bağ uzunluğundan farkedilir derecede büyüktür. LASN molekülünün Asparajin zincirine ait karakteristik C—C bağ uzunluklarına bakılırsa genelde deneysel bağ uzunlukları teorik bağ uzunluklarından daha kısadır. Amino asitin C α —COOH arasında oluşan C1—C2 teorik bağ uzunluğu ise HF metodunda deneysel veriden daha kısa, B3LYP metodunda ise deneysel veriden daha büyük olarak hesaplanmıştır. LASN molekülünde bulunan C—C deneysel bağ uzunlukları HF metodu ile hesaplanan teorik bağ uzunluklarına daha uyumludur.

C1 ve C4 atomlarının komşu atomları ile yaptıkları deneysel ve teorik açı değerleri 120° civarındadır ve bu atomların sp² hibritleşmesi yaptığı anlaşılmaktadır. Benzer şekilde C2 ve C3 atomlarının yapmış olduğu açılar ise yaklaşık olarak 109° değerindedir ve bu atomların sp³ hibritleşmesi yaptığını söyleyebiliriz. N1 atomunun komşu atomları ile yaptığı açılar yaklaşık 109° iken N2 ve N3 atomlarının yaptığı açılar ise yaklaşık 120° değerindedir ve N1 atomunun sp³, N2 ve N3 atomlarının ise sp² hibritleşmesi yaptığı deneysel ve teorik açı değerlerine bakılarak anlaşılmaktadır.

LASN molekülündeki deneysel dihedral açı değerlerinin teroik açı değerleri ile genelde yakın ve aynı yönlü değerler olduğu Tablo 5.4.'ten görülmektedir. C2—C3—C4—N2 atomları arasındaki deneysel ve teorik dihedral açıların sayısal değerleri birbirine yakın iken yönleri uyumsuzdur. C1—C2—C3—C4 atomları arasındaki deneysel ve teorik dihedral açı değerleri uyumlu olduğundan N2 atomunun teorik optimizsyonda deneysel yapı ile aynı düzlemde olmadığı anlaşılmaktadır.

5.1.3. LASP kompleksinin teorik ve deneysel geometrik yapısı

Lineer formülü $C_4H_9N_2O_3^+$ • $C_6H_2N_3O_7^-$ olan LASP, + ve – iyonların kovalent bağ oluşturmadan bir arada durması ile oluştuğu için asit-amin kompleks yapısındadır. LASP molekülü Gaussian 09W programında 186 elektron 627 taban, 999 ilkel Gaussian ve 652 kartezyen taban fonksiyonlarıyla temsil edilmiştir. LASP kompleksi için literatürde bulunan deneysel X-ışını kırınımı ve teorik HF ve B3LYP metotları ile 6-311++G(d,p) taban seti kullanılarak optimize edilmiş yapısal parametreleri (bağ uzunlukları (Å) bağ açıları (°) ve dihedral açıları (°) Tablo 5.5.'te listelenmiştir.

Tablo 5.5. LASP molekülü için deneysel X-ray ve HF ve B3LYP metotlarında 6-311++G(d,p) taban seti kullanılarak hesaplanan bağ uzunlukları (Å), bağ açıları (°) ve dihedral açıları (°)



Parametreler	Deneysel	HF	B3LYP	Parametreler	Deneysel	HF	B3LYP
Bağ uzunlukları(Å)	[16]	6-311+	-+G(d.p)	Bağ uzunlukları (Å)	[16]	6-311+	+G(d.p)
C1-O2	1.203 (2)	1.185	1.209	C5-C6	1.442 (3)	1.451	1.452
C1-O1	1.309 (2)	1.300	1.315	C5-C10	1.445 (3)	1.451	1.450
01-Н	0.8200	0.949	0.987	C6-C7	1.368 (3)	1.371	1.368
C1-C2	1.516(3)	1.526	1.535	C6-N3	1.463 (3)	1.451	1.466
C2-N1	1.487 (2)	1.500	1.503	N3-O5	1.211 (3)	1.192	1.213
C2-C3	1.525 (3)	1.526	1.553	N3-O6	1.226 (3)	1.194	1.243
С2-Н	0.9800	1.083	1.090	C7-C8	1.383 (3)	1.383	1.401
C3-C4	1.508 (3)	1.519	1.526	С7-Н	0.9300	1.071	1.082
СЗ-Н	0.9700	1.088	1.094	C8-C9	1.379 (3)	1.392	1.388
СЗ-Н	0.9700	1.077	1.090	C8-N4	1.454 (3)	1.439	1.455
N1-H	0.8900	1.032	1.140	N4-O7	1.217 (3)	1.192	1.230
N1-H	0.8900	1.005	1.029	N4-O8	1.226 (3)	1.191	1.228
N1-H	0.8900	1.009	1.016	C9-C10	1.377 (3)	1.362	1.385
C4-O3	1.218 (3)	1.224	1.263	С9-Н	0.9300	1.071	1.081
C4-N2	1.328 (3)	1.315	1.314	C10-N5	1.448 (3)	1.456	1.460

Parametreler	Deneysel	HF	B3LYP	Parametreler	Deneysel	HF	B3LYF
Bağ uzunlukları(Å)	[16]	<u>6-311</u> +	-+G(d.p)	Bağ uzunlukları (Å)	[16]	6-311+-	+G(d.p)
N2-H	0.8600	0.995	1.011	N5-O9	1.217 (3)	1.190	1.226
N2-H	0.8600	1.005	1.036	N5-O10	1.229 (2)	1.191	1.232
C5-O4	1.251 (2)	1.218	1.253	R ²		0.9553	0.9575
Bağ açıları (°)				Bağ açıları (°)			
С1-О1-Н	109.5	110.64	113.94	C6-C5-O4	121.8 (2)	124.56	121.53
O2-C1-O1	125.8 (2)	125.68	127.89	C10-C5-O4	126.3 (2)	123.41	126.83
C2-C1-O2	123.2 (2)	121.23	122.07	C6-C5-C10	111.84 (16)	112.04	111.64
C2-C1-O1	110.9 (2)	113.06	110.04	C5-C6-C7	124.69 (18)	123.71	125.86
C1-C2-N1	108.4 (2)	105.27	107.14	C7-C6-N3	115.94 (18)	116.13	118.80
C3-C2-N1	110.71 (14)	110.50	111.35	C5-C6-N3	119.34 (16)	120.13	115.28
C1-C2-C3	113.82 (17)	116.69	111.96	O5-N3-O6	123.2 (2)	123.05	124.06
N1-C2-H	107.9	108.52	109.57	C6-N3-O5	119.4 (2)	119.38	118.36
С1-С2-Н	107.9	106.21	107.74	C6-N3-O6	117.4 (2)	117.58	117.54
С3-С2-Н	107.9	109.29	109.01	C6-C7-C8	118.62 (19)	119.90	118.11
C2-C3-C4	112.30 (16)	112.17	114.12	С6-С7-Н	120.7	120.04	121.79
С4-С3-Н	109.1	107.17	105.64	С8-С7-Н	120.7	120.05	120.0
С2-С3-Н	109.1	108.76	108.71	C7-C8-C9	121.40 (17)	120.42	120.74
С4-С3-Н	109.1	112.16	111.09	C9-C8-N4	119.45 (18)	119.81	119.9
С2-С3-Н	109.1	109.44	109.47	C7-C8-N4	119.0 (2)	119.77	119.3
Н-С3-Н	107.9	106.92	107.51	O7-N4-O8	123.8 (2)	124.28	124.3
С2-N1-Н	109.5	111.89	104.08	C8-N4-O7	118.6 (2)	117.90	117.6
C2-N1-H	109.5	110.26	107.45	C8-N4-O8	117.6 (2)	117.83	118.0
H-NI-H C2 NI H	109.5	110.07	108.94	C8-C9-C10	119.17 (19)	119.55	120.12
С2-М1-Н Н М1 Н	109.5	105.20	113.20	C8 C9 H	120.4	120.19	119.0.
п-1\1-н н_\1_н	109.5	109.47	112.62	C5-C10-C9	120.4 123.8(2)	120.23	120.04
03-C4-N2	109.5 122.9(2)	109.77	123 33	C9-C10-N5	123.0(2) 115.85(10)	124.23	125.5
03-C4-C3	122.9(2) 120 51 (17)	118.86	123.33	C5-C10-N5	113.03(17) 120.31(17)	119.13	120.10
C3-C4-N2	120.51(17) 1166(2)	116.00	117 74	09-N5-010	120.51(17) 122.4(2)	123.93	123.69
C4-N2-H	120.0	118.68	118.85	C10-N5-O9	118 60 (18)	117 54	118.0
C4-N2-H	120.0	121 42	122.18	C10-N5-O10	119.0 (2)	118.50	118.24
Н-N2-Н	120.0	119.43	118.10	R ²	11).0 (2)	0.9396	0.9134
Dihedral acılar (°)				Dihedral acılar (°)			
02-C1-C2-N1	9.4 (3)	-21.73	9.02	C6-C7-C8-C9	-1.4 (3)	-2.43	-2.05
01-C1-C2-N1	-173.3 (2)	160.16	-170.83	C6-C7-C8-N4	174.40 (19)	178.52	178.5
O2-C1-C2-C3	133.0 (2)	-144.65	-113.33	C9-C8-N4-O7	171.9 (2)	-179.88	179.6
01-C1-C2-C3	-49.7 (2)	37.23	66.82	C7-C8-N4-O7	-3.9 (3)	-0.82	-0.95
N1-C2-C3-C4	67.7 (2)	-58.79	-32.06	C9-C8-N4-O8	-7.7 (3)	0.09	-0.28
C1-C2-C3-C4	-54.6 (2)	61.39	87.85	C7-C4-N2-O5	176.5 (2)	179.14	179.1
C2-C3-C4-O3	11.0 (3)	36.96	41.50	C3-C8-C9-C10	3.9 (3)	-0.26	-1.39
C2-C3-C4-N2	-169.8 (2)	-144.41	-141.76	N4-C8-C9-C10	-171.9 (2)	178.79	177.9
O4-C5-C6-C7	-169.9 (2)	-178.93	176.25	C8-C9-C10-C5	-0.2 (3)	3.83	2.74
C10-C5-C6-C7	7.9 (3)	1.42	-3.13	C8-C9-C10-N5	178.09 (18)	-176.52	-177.2
O4-C5-C6-N3	7.9 (3)	3.12	-0.99	O4-C5-C10-C9	172.5 (2)	176.09	-179.9

Tablo 5.5. (Devamı)

Parametreler	Deneysel	HF	B3LYP	Parametreler	Deneysel	HF	B3LYP
Dihedral açılar (°)	[16]	6-311++G(d.p)		Dihedral açılar (°)	[16]	6-311+-	-G(d.p)
C10-C5-C6-N3	-174.28 (18)	-176.53	179.63	C6-C5-C10-C9	-5.2 (3)	-4.25	-0.60
C7-C6-N3-O5	-149.7 (2)	152.21	116.56	O4-C5-C10-N5	-5.7 (3)	-3.55	0.09
C5-C6-N3-O5	32.3 (3)	-29.69	-65.99	C6-C5-C10-N5	176.56 (18)	176.10	179.42
C7-C6-N3-O6	29.2 (3)	-27.50	-65.68	C9-C10-N5-O9	18.7 (3)	-31.97	-27.76
C5-C6-N3-O6	-148.8 (2)	150.61	111.77	C5-C10-N5-O9	-162.9 (2)	147.70	152.22
C5-C6-C7-C8	-5.0 (3)	1.73	4.50	C9-C10-N5-O10	-160.9 (2)	146.07	151.10
N3-C6-C7-C8	177.13 (18)	179.76	-178.35	C5-C10-N5-O10	17.5 (3)	-34.25	-28.93
				R ²		0.9833	0.9480

Tablo 5.5. (Devamı)

LASP molekülü için Tablo 5.5.'te verilen doğrusal korelasyon katsayılarına (R²) göre deneysel ve teorik bağ uzunlukları (Å), bağ açıları (°) ve dihedral açı (°) sonuçlarının çok uyumlu olduğunu görülmektedir. Genel olarak HF metodu deneysel verilere daha yakın sonuçlar vermektedir.

LASP molekülünde $(C_4H_9N_2O_3^+ C_6H_2N_3O_7^-)$ O—H···O ve N—H···O etkileşimleri bulunmaktadır [16, 18]. LASP molekülünde bulunan hidrojen bağlarının (N-H, C—H ve O—H) deneysel bağ uzunlukları teorik bağ uzunluklarından daha kısadır ve HF metodu deneysel verilere daha yakın sonuçlar vermektedir. Asparajin zincirinde bulunan C—N bağ uzunluklarından amino asitin Cα atomunu amin grubuna bağlanan C2—N1 bağının deneysel bağ uzunluğu teorik bağ uzunluğundan daha kısa iken, NH₂ fonksiyonel grubuna bağlanan C4-N2 bağının deneysel bağ uzunluğu teorik bağ uzunluğundan daha büyüktür ve HF metodu deneysel sonuçlarla daha uyumludur. Pikrik asit halkasında bulunan NO2 fonksiyonel grubuna bağlı C-N bağ uzunluklarından C6—N3 ve C8—N4 bağlarının deneysel bağ uzunlukları HF metodu ile hesaplanan bağ uzunluğundan büyük, B3LYP ile hesaplanan bağ uzunluğundan ise kısadır ve B3LYP metodu ile elde edilen sonuçlar deneysel verilerle daha uyumludur. C10—N5 atomları arasındaki deneysel bağ uzunluğu ise teorik olarak hesaplanan bağ uzunluklarından kısadır. LASP molekülünde bulunan C-O bağ uzunluklarına bakıldığında C1–O1, C1–O2 ve C5–O4 atomları arasındaki bağlarının deneysel uzunlukları HF metodu ile hesaplanan bağ uzunluğundan büyük, B3LYP ile hesaplanan bağ uzunluğundan ise kısadır ve B3LYP metodu ile elde edilen sonuçlar deneysel verilerle daha uyumludur. C4-O3 bağının deneysel uzunluğu ise teroik uzunluğundan daha kısadır ve HF metodu ile hesaplanan bağ uzunluğu deneysel bağ uzunluğuna daha yakındır. Pikrik asit molekülünde NO2 fonksiyonel grubu içinde bulunan N—O deneysel bağ uzunlukları HF metodu ile hesaplanan bağ uzunluğundan büyük, B3LYP ile hesaplanan bağ uzunluğundan ise kısadır ve B3LYP metodu ile elde edilen sonuçlar deneysel verilerle daha uyumludur. LASP molekülünün Asparajin zincirine ait karakteristik C—C bağ uzunluklarına bakılırsa, deneysel bağ uzunlukları teorik bağ uzunluklarından daha kısadır ve HF metodu deney ile daha uyumlu sonuçlar vermektedir. Pikrik asit molekülüne ait C—C deneysel bağ uzunlukları teroik bağ uzunlukları teroik bağ uzunluklarından kısadır. Sadece C9—C10 bağının deneysel bağ uzunluğu HF metodu ile hesaplanan teorik bağ uzunluğundan kısa fakat B3LYP metodu ile hesaplanan teorik bağ uzunluğundan kısa fakat B3LYP metodu ile hesaplanan

Tablo 5.5.'te bulunan deneysel ve teorik bağ açıları (°) birbiri ile çok uyumludur. Pikrik asit molekülünde bulunan C ve N atomları ve Asparajin zincirinde bulunan C1, C4 ve N2 atomlarının yaptığı bağ açıları incelendiğinde sp² hibritleşmesi yaptığı görülmektedir. C2, C3 ve N1 atomları ise bağ açı değerlerine göre sp³ hibritleşmesi yapmaktadır.

Dihedral açıların (°) deneysel değerleri ile teorik değerleri birbirine uyumlu olmakla birlikte deneysel ve teorik yapılarda atomların aynı düzlemlerde olmadığı görülmektedir. Teorik olarak HF ve B3LYP metotları ile yapılan optimizasyonlarda dihedral açı değerlerinin yön olarak uyumsuz olduğu ve O2—C1—C2—N1, O4—C5—C6—C7, C10—C5—C6—N3, N3—C6—C7—C8 ve O4—C5—C10—C9 atomları arasındaki deneysel dihedral açılar HF metodu ile daha uyumlu iken O1—C1—C2—N1 ve O4—C5—C10—C9 atomları arasındaki deneysel dihedral açılar değerleri B3LYP metodu ile uyumludur.

5.1.4. LASPC kompleksinin teorik ve deneysel geometrik yapısı

Lineer formülü $C_4H_9N_2O_3^+ \cdot ClO_4^-$ olan LASPC, + ve – iyonların kovalent bağ oluşturmadan bir arada durması ile oluştuğu için asit-amin kompleks yapısındadır. LASPC molekülü Gaussian 09W programında 120 elektron 379 taban, 602 ilkel

Gaussian ve 393 kartezyen taban fonksiyonlarıyla temsil edilmiştir. LASPC kompleksi için literatürde bulunan deneysel X-ışını kırınımı ve teorik HF ve B3LYP metotları ile 6-311++G(d,p) taban seti kullanılarak optimize edilmiş yapısal parametreleri (bağ uzunlukları (Å) bağ açıları (°) ve dihedral açıları (°) Tablo 5.6.'da listelenmiştir.

Tablo 5.6. LASPC molekülü için deneysel X-ray ve HF ve B3LYP metotlarında 6-311++G(d,p) taban seti kullanılarak hesaplanan bağ uzunlukları (Å), bağ açıları (°) ve dihedral açıları (°)

				05 06 Cl			3
Parametreler	Deneysel	HF	B3LYP	Parametreler	Deneysel	HF	B3LYP
Bağ uzunlukları (Å)	[22]	6-311+-	+G(d.p)	Bağ uzunlukları (Å)	[22]	6-311++	G(d.p)
C1-C2	1.522 (2)	1.5198	1.5260	N1-H	0.8900	1.0290	1.0705
C2-C3	1.527 (2)	1.5316	1.5385	N1-H	0.8900	1.0109	1.0299
C3-C4	1.510 (2)	1.5163	1.5245	N1-H	0.8900	1.0055	1.0205
Cl-O5	1.4601 (13)	1.4699	1.4986	N2-H	0.8400	0.9955	1.0105
Cl-O6	1.4239 (15)	1.4176	1.4642	N2-H	0.8400	0.9968	1.0143
Cl-O4	1.4499 (13)	1.4502	1.5397	C2-N1	1.4879 (19)	1.4892	1.4994
C <i>l</i> -O7	1.4398 (13)	1.4413	1.4968	C4-N2	1.3190 (19)	1.3378	1.3474
C1-O1	1.3086 (18)	1.3121	1.3381	С2-Н	0.9800	1.0830	1.0934
C1-O2	1.2179 (18)	1.1818	1.2052	С3-Н	0.9700	1.0780	1.0885
C4-O3	1.2511 (18)	1.2055	1.2316	С3-Н	0.9700	1.0835	1.0922
01-Н	0.8200	0.9476	0.9701	R ²		0.9785	0.9739
Bağ açıları (°)				Bağ açıları (°)			
O5-Cl-O6	109.74 (7)	111.65	112.26	C2-C1-O1	110.01 (11)	112.66	112.25
O5-C <i>l</i> -O7	108.32 (6)	109.19	109.43	O1-C1-O2	126.42 (13)	124.68	124.57
O6-C <i>l</i> -O7	111.07 (8)	111.62	111.44	C3-C2-N1	113.22 (11)	111.94	111.23
O4-Cl-O5	108.27 (6)	105.99	106.33	C1-C2-N1	108.09 (10)	106.21	106.48
O4-Cl-O6	110.17 (7)	110.28	109.48	C1-C2-C3	112.86 (11)	116.22	116.70
O4-C <i>l</i> -O7	109.23 (6)	107.90	107.67	C2-C3-C4	113.37 (11)	112.25	111.99
С1-О1-Н	109.00	109.72	108.22	N2-C4-C3	117.32 (12)	115.78	115.45
C2-N1-H	109.00	108.71	107.31	O3-C4-N2	123.53 (13)	124.26	124.25
C2-N1-H	109.00	110.76	110.47	C3-C4-O3	119.16 (12)	119.95	120.31
H-N1-H	109.00	109.78	111.10	N1-C2-H	107.00	106.94	106.76
H-N1-H	109.00	107.80	108.38	С1-С2-Н	107.00	107.20	107.51

Parametreler	Deneysel	HF	B3LYP	Parametreler	Deneys	el HF	B3LYP
Bağ açıları (°)	[22]	6-311-	++G(d.p)	Bağ açıları (°)	[22]	6-311+	+G(d.p)
С2-N1-Н	109.00	111.78	111.15	С3-С2-Н	107.00) 107.88	107.70
H-N1-H	109.00	107.89	108.29	Н-С3-Н	108.00) 107.20	107.37
С4-N2-Н	117.00	117.05	117.07	С2-С3-Н	109.00) 109.71	109.53
H-N2-H	125.00	117.26	117.49	С2-С3-Н	109.00) 108.28	108.38
C4-N2-H	117.00	119.32	118.95	С4-С3-Н	109.00) 111.59	111.62
C2-C1-O2	123.57 (12)	122.55	123.09	С4-С3-Н	109.00) 107.60	107.78
				R ²		0.8649	0.8630
Dihedral açılar ((°)			Dihedral açılar (°)			
С4-С3-С2-Н	16	52.117 -	154.0536	С1-С2-N1-Н	-	58,4114	51,3935
Н-С2-С3-Н	37	7.4502	-29.6667	С1-С2-N1-Н	-	-59,9559	-66,4595
Н-С2-С3-Н	- 79	9.243	87.1849	С1-С2-N1-Н		178,8251	175,2006
C1-C2-C3-C4	- 77	.5338	85.0207	C1-C2-N1-O4		·170,7764 ·	179,6821
С1-С2-С3-Н	15	7.7994 -	150.5924	C2-C3-C4-O3	-	-26,7619	-34,6867
С1-С2-С3-Н	41	.1062	-33.7408	C2-C3-C4-N2	-	154,6106	145,652
C4-C3-C2-N1	44	1.7307	-37.3945	H-C3-C4-O3		-150,3873 -	157,9039
N1-C2-C3-H	- 79	.9361	86.9924	H-C3-C4-N2	-	30,9851	22,4349
N1-C2-C3-H	16	3.3707	-156.156	H-C3-C4-O3	-	92,277	84,4339
C3-C2-C1-O2	14	0.6772 -	141.2482	H-C3-C4-N2	-	-86,3506	-95,2274
C3-C2-C1-O1	- 42	.9205	42.2049	С3-С4-N2-Н	-	-23,3645	-24,0742
О2-С1-С2-Н	- 98	.6071	97.725	С3-С4-N2-Н	-	-174,614	175,1405
01-С1-С2-Н	77	7.7953	-78.8219	O3-C3-N2-H	-	158,0743	156,2796
N1-C2-C1-O2	15	5.4436	-16.3934	O3-C3-N2-H	-	6,8247	5,2133
N1-C2-C1-O1	- 168	8.1541	167.0596	С2-С1-О1-Н	-	177,8468	177,2927
С3-С2-N1-Н	17	3.7743	179.5384	02-С1-О1-Н	-	1,5346	0,8063
С3-С2-N1-Н	- 67	.8584	61.6854	C2-N1-O4-Cl	-	-29,605	-17,245
С3-С2-N1-Н	51	,0108	-56,6545	H-N1-O4-Cl	-	97,8269	108,8079
C3-C2-N1-O4	42	2,9622	-51,5372	H-N1-O4-Cl		-144,7916 -	132,2233
H-C2-N1-H	55	5,8207	-63,2316	H-N1-O4-Cl	-	75,439	86,1215
H-C2-N1-H	17	4,188	178,9154	O5-Cl-O4-N1	-	-22,743	-28,1966
H-C2-N1-H	- 66	,9428	60,5755	06-Cl-04-N1		-143,7415 -	149,6861
O4-N1-C2-H	- 74	,9915	65,6928	07-Cl-O4-N1	-	94,1155	89,0036

Tablo 5.6. (Devamı)

LASPC molekülü için Tablo 5.6.'da verilen doğrusal korelasyon katsayılarına (R²) göre deneysel ve teorik bağ uzunlukları (Å) ve bağ açıları (°) sonuçlarının uyumlu olduğunu görülmektedir .HF metodu ile bulunan teorik sonuçların deneysel verilere daha yakın olduğu görülmektedir. Dihedral açıların (°) deneysel verileri literatürde bulunmadığı için karşılaştırma yapılamadı.

LASPC molekülünü ($C_4H_9N_2O_3^+$ •ClO₄⁻) meydana getiren N—H···O, O—H···O ve C—H···O etkileşimleridir [22]. LASPC molekülünde bulunan hidrojen bağlarının

(N-H, C-H ve O-H) deneysel bağ uzunlukları teorik bağ uzunluklarından daha kısadır ve HF metodu deneysel verilere daha yakın sonuçlar vermektedir. Asparajin zincirinde bulunan C—N deneysel bağ uzunlukları teorik bağ uzunluklarından daha kısadır ve HF metodu deneysel verilere daha yakın sonuçlar vermektedir. Perklorik asitte bulunan Cl-O bağlarından Cl-O4, Cl-O5 ve Cl-O7 deneysel bağ uzunlukları teorik bağ uzunluklarından kısadır ve HF metodu deneysel verilere daha uygun sonuçlar vermektedir. Cl-O6 bağının deneysel uzunluğu ise HF metodu ile hesaplanan teorik uzunluktan büyük ve B3LYP ile hesaplanan teorik uzunluktan kısadır. B3LYP metodu denevsel veri ile daha uygun sonuc vermektedir. Asparajin zincirine ait C—O deneysel bağ uzunlukları teorik bağ uzunluklarından daha kısadır ve HF metodu ile deneysel verilere daha yakın sonuçlar elde edilmiştir. LASPC molekülünün Asparajin zincirine ait karakteristik C-C bağlarından C2-C3 ve C3—C4 bağlarının deneysel uzunlukları teorik olarak hesaplanan uzunluklardan kısa iken amino asitin Cα—COOH arasındaki C1—C2 bağının teorik uzunluğu HF metodu ile hesaplanan teorik bağ uzunluğundan büyük, B3LYP ile hesaplanan bağ uzunluğundan ise kısadır. HF metodu deney ile daha uyumlu sonuçlar vermektedir.

Tablo 5.6.'da verilen deneysel ve teorik bağ açıları (°) incelendiğinde *Cl*, N1, C2 ve C3 atomlarının komşu atomlarla yaptıkları açı değerlerine göre sp³ hibritleşmesi yaparken C1 ve C4 atomlarının ise sp² hibritleşmesi yaptığı görülmektedir.

5.1.5. LSLAS bileşiğinin teorik ve deneysel geometrik yapısı

Lineer formülü C₇H₁₃N₃O₅•H₂O olan LSLAS, iki amino asit molekülünün aralarında kovalaent bağ (peptit bağı) yapması ile oluştuğu için bileşik yapısındadır. LSLAS molekülü Gaussian 09W programında 126 elektron 457 taban, 711 ilkel Gaussian ve 473 kartezyen taban fonksiyonlarıyla temsil edilmiştir. LSLAS amin-amin bileşiği için literatürde bulunan deneysel X-ışını kırınımı ve teorik HF ve B3LYP metotları ile 6-311++G(d,p) taban seti kullanılarak optimize edilmiş yapısal parametreleri (bağ uzunlukları (Å) bağ açıları (°) ve dihedral açıları (°) Tablo 5.7.'de listelenmiştir.

LSLAS molekülü için Tablo 5.7.'de verilen doğrusal korelasyon katsayılarına (R²) göre teorik bağ uzunlukları (Å) ve bağ açıları (°) sonuçlarının deneysel verilerle uyumlu olduğunu görülmektedir.



Tablo 5.7. LSLAS molekülü için deneysel X-ray ve HF ve B3LYP metotlarında 6-311++G(d,p) taban seti kullanılarak hesaplanan bağ uzunlukları (Å), bağ açıları (°) ve dihedral açıları (°)

Parametreler	Deneysel	HF	B3LY P	Parametreler	Deneysel	HF	B3LYP
Bağ uzunlukları (Å)	[23]	6-311++	G(d.p)	Bağ uzunlukları (Å)	[23]	[23] 6-311++ G(d.p)	
C1-C2	1.5349 (19)	1.5513	1.5711	C4-N2	1.336 (2)	1.3492	1.3604
C2-C3	1.5436 (19)	1.5369	1.5407	N2-H	0.83 (3)	0.9908	1.0059
С2-Н	0.93 (2)	1.0842	1.0938	N2-H	0.86 (3)	0.9939	1.0088
СЗ-Н	0.91 (3)	1.0831	1.0923	C6-C7	1.5320 (19)	1.5260	1.5358
СЗ-Н	0.98 (2)	1.0841	1.0938	C5-C6	1.5336 (19)	1.5355	1.5430
C3-C4	1.516 (2)	1.5167	1.5207	C5-O4	1.2315 (18)	1.2019	1.2342
C4-O3	1.2413 (19)	1.1995	1.2260	C6-N3	1.4955 (18)	1.4896	1.4987
C1-O2	1.2539 (19)	1.2233	1.2371	С6-Н	0.98 (2)	1.0763	1.0867
C1-O1	1.2631 (17)	1.2382	1.2658	С7-Н	0.97 (2)	1.0860	1.0932
N3-H	0.87 (3)	1.0081	1.0306	С7-Н	0.94 (2)	1.0798	1.0916
N3-H	0.91 (3)	1.0340	1.0725	C7-O5	1.4170 (19)	1.3983	1.4264
N3-H	0.81 (3)	1.0064	1.0232	О5-Н	0.82 (3)	0.9434	0.9642
C5-N1	1.3372 (18)	1.3341	1.3371	О6-Н	0.88 (4)	0.9572	1.0153
C2-N1	1.4587 (16)	1.4613	1.4735	О6-Н	0.79 (4)	0.9410	0.9612
N1-H	0.86 (2)	0.9993	1.0196	R ²		0.96964	0.97613
Bağ açıları (°)				Bağ açıları (°)			
С7-О5-Н	114 (2)	111.03	109.43	Н-С7-Н	110(2)	108.05	108.52
С6-N3-Н	110.8 (16)	110.71	109.91	N1-C5-O4	125.02 (13)	124.23	124.37
С6-N3-Н	108.5 (15)	109.43	109.26	C6-C5-O4	119.83 (12)	116.69	115.74
H-N3-H	107 (2)	108.74	109.89	C6-C5-N1	115.15 (12)	119.08	119.76
H-N3-H	110(2)	110.73	110.64	C1-C2-N1	111.01 (11)	113.21	112.57
C2-N1-C5	121.07 (12)	128.00	128.66	C3-C2-N1	109.02 (11)	109.93	109.36
С5-N1-Н	117.7 (15)	114.26	115.24	C1-C2-C3	108.53 (12)	107.16	107.75
С2-N1-Н	119.2 (15)	116.94	115.62	N1-C2-H	109.2 (14)	110.20	110.01
С4-N2-Н	120.1 (19)	118.57	118.59	С1-С2-Н	109.1 (14)	107.27	107.60

Parametreler	Deneysel	HF B3LYP		Parametreler	Deneysel	HF	B3LYP
Bağ açıları (°)	[23]	6-311++	G(d.p)	Bağ açıları (°)	[23]	6-311+	+G(d.p)
С4-N2-Н	121.1 (18)	122.26	122.30	C2-C3-C4	114.41 (12)	113.02	113.87
H-N2-H	119 (3)	119.14	119.05	С4-С3-Н	105.3 (15)	107.62	107.92
C7-C6-N3	109.67 (11)	109.55	108.65	С2-С3-Н	108.2 (15)	107.59	107.59
C5-C6-N3	108.51 (12)	107.02	105.59	С4-С3-Н	110.2 (14)	111.27	111.53
C5-C6-C7	109.56 (11)	111.95	110.61	С2-С3-Н	108.7 (14)	108.97	107.97
N3-С6-Н	106.7 (13)	105.86	107.59	н-сз-н	110 (2)	108.26	107.74
С7-С6-Н	112.0 (13)	108.90	109.11	N2-C4-O3	123.02 (14)	122.25	121.83
С5-С6-Н	110.3 (14)	113.31	115.03	C3-C4-O3	120.62 (13)	121.46	121.85
C6-C7-O5	112.28 (12)	110.44	110.29	C3-C4-N2	116.19 (13)	116.29	116.32
О5-С7-Н	107.0 (14)	107.19	106.41	O2-C1-O1	124.91 (13)	128.04	129.38
С6-С7-Н	109.6 (14)	110.39	110.30	C2-C1-O2	119.34 (12)	116.42	116.23
О5-С7-Н	109.8 (15)	111.97	111.95	C2-C1-O1	115.62 (12)	115.50	114.35
С6-С7-Н	108.5 (15)	108.77	109.32	Н-О6-Н	112.3 (3)	106.59	107.36
				R ²		0.84368	0.81128
Dihedral açılar (°)				Dihedral açılar (°)			
N3-C6-C5-N1	124.40 (13)	110.42	145.25	C2-N1-C5-O4	8.5 (2)	165.97	167.23
C6-C5-N1-C2	-172.27 (12)	-14.85	-17.00	N3-C6-C5-O4	-56.29 (18)	-70.33	-38.63
C5-N1-C2-C1	-153.03 (13)	-35.27	-33.42	C7-C6-C5-O4	63.42 (17)	49.71	78.73
N1-C2-C1-O2	-7.36 (19)	-34.91	-48.36	C7-C6-C5-N1	-115.88 (14)	-129.53	-97.39
N3-C6-C7-O5	-57.08 (15)	-51.20	-51.68	C5-N1-C2-C3	87.47 (15)	-155.07	-153.16
N1-C2-C3-C4	-169.42 (11)	-61.39	-57.34	C1-C2-C3-C4	69.55 (15)	175.20	-180.00
C2-C3-C4-O3	54.70 (19)	66.70	57.96	C3-C2-C1-O2	112.43 (15)	-95.71	-109.63
C2-C3-C4-N2	-129.80 (14)	-112.98	-122.23	N1-C2-C1-O1	176.54 (12)	142.92	129.70
C5-C6-C7-O5	-176.08 (12)	-169.76	-167.15	C3-C2-C1-O1	-63.66 (15)	86.47	72.31

Tablo 5.7. (Devamı)

LSLAS molekülünde bulunan hidrojen bağlarının (N—H, C—H ve O—H) deneysel bağ uzunlukları teorik bağ uzunluklarından daha kısadır ve HF metodu deneysel verilere daha uygun sonuçlar vermektedir. Asparajin zincirinde bulunan C—N deneysel bağ uzunlukları teorik bağ uzunluklarından daha kısadır ve HF metodu deneysel verilere daha uygun sonuçlar vermektedir. L-Serin amino asitinde Cα atomu ile amin grubu arasında bulunan C6—N3 bağının deneysel bağ uzunluğu HF metodu ile hesaplanan teorik bağ uzunluğundan büyük ve B3LYP ile hesaplanan teorik bağ uzunluğundan büyük ve B3LYP ile hesaplanan teorik bağ uzunluğundan bür su çekilme tepkimesiyle birbirine bağlanması ile oluşan kimyasal bağa peptit bağ denir. Asparajin ve L-Serin amino asitleri arasında oluşan C5—N1 peptit bağının deneysel uzunluğu teorik olarak hesaplanan bağ uzunluklarından büyüktür ve B3LYP metodu deneysel verilerle daha uyumlu sonuç vermektedir. LSLAS molekülünde bulunan C—O bağ uzunluklarına bakıldığında C1—O2, C7—O5 ve

C4-O3 deneysel bağ uzunlukları teorik hesaplamalardan elde edilen bağ uzunluklarından büyüktür ve B3LYP metodu ile deneysel verilere daha uyumlu sonuçların hesaplandığı görülmektedir. Her iki amino asitin de karboksilik asit grubunda bulunan C1—O1 ve C5—O4 bağlarının deneysel uzunlukları HF metodu ile hesaplanan bağ uzunluğundan büyük, B3LYP ile hesaplanan bağ uzunluğundan ise kısadır ve B3LYP metodu ile elde edilen sonuçlar deneysel verilerle daha uyumludur. LSLAS molekülünün Asparajin zincirine ait karakteristik Ca-COOH arasında bulunan C1—C2 ve amino asitin R grubunda bulunan C3—C4 bağ uzunluklarına bakılırsa, deneysel bağ uzunlukları teorik bağ uzunluklarından daha kısadır ve HF metodu deney ile daha uyumlu sonuçlar vermektedir. Amino asitin Ca atomu ile R grubu arasında bulunan C2—C3 deneysel bağ uzunluğu ise teorik bağ uzunluklarından büyüktür ve B3LYP metodu ile daha uyumludur. L-Serin amino asitinde Cα—COOH arasında bulunan C5—C6 deneysel bağ uzunluğu teroik bağ uzunluklarından kısa ve HF metodu ile daha uyumlu iken Cα atomu ile R grubu arasında bulunan C6–C7 deneysel bağ uzunluğu ise HF metodu ile hesaplanan teorik bağ uzunluğundan büyük, B3LYP ile hesaplanan teorik bağ uzunluğundan kısadır ve B3LYP metodu ile daha uyumludur.

Tablo 5.7.'de verilen bağ açıları (°) değerlerine göre LSLAS molekülünde bulunan C2, C3, C6, C7 ve N3 atomları sp³ hibritleşmesi yaparken C1, C4, C5, N1 ve N2 atomlarının sp² hibritleşmesi yaparak bağ oluşturdukları söylenebilir. Asparajin için C2 ve L-Serin için C6 olarak numaralandırılmış olan Cα atomlarının oluşturduğu deneysel bağ açıları ile teorik bağ açıları uyumludur. Peptit bağ açısı olan C2—N1—C5 bağ açısı teorik hesaplamalarla deneysel değerlerinden yaklaşık 7° daha büyük, N1—C5—O4 bağ açısı teorik olarak deneysel değerinden yaklaşık 1° daha küçük ve C6—C5—N1 bağ açısı teorik olarak deneysel değerinden yaklaşık 4° daha büyük olarak hesaplanmıştır.

5.1.6. NPLAS bileşiğinin teorik ve deneysel geometrik yapısı

Lineer formülü C₁₀H₁₂N₂O₅S olan NPLAS, amin ve asit moleküllerinin aralarında kovalent bağ yaparak bir araya gelmesi ile oluştuğu için bileşik yapısındadır. NPLAS

molekülü Gaussian 09W programında 142 elektron 488 taban, 770 ilkel Gaussian ve 506 kartezyen taban fonksiyonlarıyla temsil edilmiştir. NPLAS amin-asit bileşiği için literatürde bulunan deneysel X-ışını kırınımı ve teorik HF ve B3LYP metotları ile 6-311++G(d,p) taban seti kullanılarak optimize edilmiş yapısal parametreleri (bağ uzunlukları (Å) bağ açıları (°) ve dihedral açıları (°) Tablo 5.8.'de listelenmiştir.

Tablo 5.8. NPLAS molekülü için deneysel X-ray ve HF ve B3LYP metotlarında 6-311++G(d,p) taban seti kullanılarak hesaplanan bağ uzunlukları (Å), bağ açıları (°) ve dihedral açıları (°)



Parametreler	Deneysel	HF	B3LYP	Parametreler	Deneysel	HF	B3LYP
Bağ uzunlukları (Å)	[24]	6-311+	+G(d.p)	Bağ uzunlukla (Å)	arı [24]	6-311+-	+G(d.p)
S-C5	1.7596 (18)	1.7653	1.7941	С6-Н	0.9300	1.0728	1.0823
S-04	1.4319 (14)	1.4333	1.4727	С7-Н	0.9300	1.0745	1.0836
S-O5	1.4304 (14)	1.4258	1.4614	C7-C8	1.378 (3)	1.383	1.396
S-N1	1.6289 (15)	1.6336	1.6787	С8-Н	0.9300	1.0753	1.0840
C1-C2	1.523 (2)	1.520	1.527	C8-C9	1.370 (3)	1.390	1.396
C2-C3	1.542 (2)	1.544	1.555	С9-Н	0.9300	1.0745	1.0835
С2-Н	0.9800	1.0811	1.0912	C2-N1	1.460 (2)	1.460	1.468
C3-C4	1.499 (2)	1.522	1.529	C4-N2	1.320 (2)	1.348	1.359
С3-Н	0.9700	1.0822	1.0916	C1-O1	1.314 (2)	1.319	1.345
СЗ-Н	0.9700	1.0819	1.0905	01-Н	0.8200	0.9466	0.9695
C5-C6	1.386 (3)	1.383	1.392	C1-O2	1.195 (2)	1.180	1.203
C5-C10	1.382 (3)	1.389	1.395	C4-O3	1.226 (2)	1.198	1.222
C9-C10	1.390 (3)	1.380	1.390	N1-H	0.77 (2)	1.00	1.02
С10-Н	0.9300	1.0738	1.0827	N2-H	0.88 (4)	1.00	1.01
C6-C7	1.377 (3)	1.387	1.394	N2-H	0.95 (3)	1.00	1.01
C6-C5-C10	121.60 (18)	121.54	121.92	С5-С6-Н	120.4	120.0	119.9
C10-C5-S	119.45 (14)	118.98	118.82	C1-C2-N1	112.54 (13)	106.83	106.32
C6-C5-S	118.76 (14)	119.48	119.26	C3-C2-N1	108.73 (13)	115.45	116.16
C5-C10-C9	118.21 (19)	119.05	118.74	C1-C2-C3	107.92 (13)	111.74	110.87
С5-С10-Н	120.9	120.2	120.3	N1-C2-H	109.2	107.8	107.8
				R ²		0.97286	0.97152

Parametreler	Deneysel	HF	B3LYP	Parametreler	Deneysel	HF	B3LYP
Bağ açıları (°)				Bağ açıları (°)			
С9-С10-Н	120.9	120.7	120.9	С1-С2-Н	109.2	107.4	108.2
C8-C9-C10	120.39 (19)	119.95	120.13	С3-С2-Н	109.2	107.3	107.2
С8-С9-Н	119.8	120.2	120.2	O2-C1-O1	125.58 (16)	124.11	124.20
C2-C1-O2	124.44 (15)	124.68	124.74	N2-C4-O3	120.99 (18)	123.24	123.19
C2-C1-O1	109.93 (14)	111.22	111.05	C3-C4-O3	120.76 (16)	120.53	121.08
C2-C3-C4	111.80 (14)	113.35	113.78	N2-C4-C3	118.24 (18)	116.23	115.73
С4-С3-Н	109.3	111.7	111.9	C2-N1-S	120.55 (12)	119.81	118.80
С2-С3-Н	109.3	108.4	108.0	С2-N1-Н	116.2 (14)	114.8	113.5
С4-С3-Н	109.3	106.9	106.9	S-N1-H	110.9 (14)	114.3	113.2
С2-С3-Н	109.3	108.1	107.9	С4-N2-Н	113.9 (19)	121.1	122.1
Н-С3-Н	107.9	108.2	108.2	С4-N2-Н	117.8 (19)	117.3	117.7
С10-С9-Н	119.8	119.9	119.7	H-N2-H	127 (3)	119	119
C7-C8-C9	120.86 (19)	120.53	120.39	С1-О1-Н	109.5	109.2	107.7
С9-С8-Н	119.6	119.7	119.8	O4-S-O5	119.35 (9)	118.27	119.22
С7-С8-Н	119.6	119.8	119.8	N1-S-O5	105.46 (8)	105.77	105.61
C6-C7-C8	119.82 (19)	119.98	120.13	N1-S-O4	106.44 (8)	110.95	111.16
С6-С7-Н	120.1	119.7	119.6	C5-S-O5	108.01 (9)	110.66	107.26
С8-С7-Н	120.1	120.3	120.2	C5-S-O4	109.25 (8)	107.50	110.42
C5-C6-C7	119.11 (18)	118.96	118.69	C5-S-N1	107.77 (8)	102.59	101.81
С7-С6-Н	120.4	121.0	121.4	R ²		0.81212	0.79849
Dihedral açılar (°)				Dihedral açılar (°)			
C6-C5-C10-C9	-0.1 (3)	0.2	0.3	C2-C3-C4-O3	-79.6 (2)	-77.7	-86.6
S-C5-C10-C9	174.80 (16)	179.54	179.22	C2-C3-C4-N2	100.7 (2)	102.9	93.2
C5-C10-C9-C8	-0.6 (3)	0.01	-0.01	C1-C2-N1-S	-99.21 (15)	174.34	177.86
C10-C9-C8-C7	0.9 (3)	-0.2	-0.2	C3-C2-N1-S	141.28 (13)	-60.73	-58.26
C9-C8-C7-C6	-0.6 (3)	0.1	0.2	C2-N1-S-O5	-168.94 (12)	-39.40	-39.23
C8-C7-C6-C5	-0.1 (3)	0.08	0.06	C2-N1-S-O4	-41.22 (15)	90.04	91.45
C10-C5-C6-C7	0.5 (3)	-0.3	-0.3	C2-N1-S-C5	75.87 (14)	-155.42	-154.60
S-C5-C6-C7	-174.49 (16)	-179.58	-179.24	C10-C5-S-O5	160.50 (14)	-43.24	-41.15
N1-C2-C1-O2	-21.2 (2)	12.4	17.9	C6-C5-S-O5	-24.43 (17)	136.01	137.83
C3-C2-C1-O2	98.8 (2)	-114.8	-109.2	C10-C5-S-O4	29.25 (17)	-173.76	-172.54
N1-C2-C1-O1	161.31 (14)	-166.93	-162.64	C6-C5-S-O4	-155.68 (14)	5.58	6.44
C3-C2-C1-O1	-78.71 (17)	65.91	70.26	C10-C5-S-N1	-86.01 (16)	69.20	70.64
N1-C2-C3-C4	-78.10 (18)	-64.66	-65.64	C6-C5-S-N1	89.06 (15)	-111.46	-110.38
C1-C2-C3-C4	159.55 (14)	57.69	55.85				

NPLAS molekülü için Tablo 5.8.'de verilen doğrusal korelasyon katsayılarına (R²) göre teorik bağ uzunlukları (Å) ve bağ açıları (°) sonuçlarının deneysel verilerle uyumlu olduğunu görülmektedir.

NPLAS molekülünde bulunan hidrojen bağlarının (N—H, C—H ve O—H) ve Asparajin zincirinde bulunan C—N bağlarının deneysel bağ uzunlukları teorik olarak hesaplanan bağ uzunluklarından daha kısadır ve HF metodu deneysel verilere daha uygun sonuçlar vermektedir. Asparajin ile Benzensülfonil klorürün arasında oluşan S-N1 bağının ve merkezde bulunan S atomuna bağlı S-C5 ve S-O4 bağlarının deneysel uzunluklarının teorik olarak hesaplanan uzunluklardan kısa olduğu ve HF yönteminin deneysel verilerle daha uyumlu olduğu görülmektedir. S-O5 bağının deneysel bağ uzunluğu ise HF yönetim ile hesaplanan bağ uzunluğundan büyük, B3LYP ile hesaplanan bağ uzunluğundan ise kısadır ve HF yöntemi daha yakın sonuç vermektedir. Asparajin molekülünde bulunan C1–O1 tek bağının deneysel uzunluğu teorik hesaplamalarla bulunan bağ uzunluklarından kısa iken C1-O2 çift bağının denevsel uzunluğu ise HF metodu ile hesaplanan teorik bağ uzunluğundan fazla, B3LYP metodu ile hesaplanan teorik bağ uzunluğundan ise kısadır. Her iki bağ uzunluğu için de HF metodu deneysel veriler ile daha uyumlu sonuç vermektedir. C4—O3 çift bağının deneysel bağ uzunluğu ise teorik olarak hesaplanan bağ uzunluklarından büyüktür ve B3LYP metodu deneysel bağ uzunluğu ile daha uyumlu sonuç vermektedir. NPLAS molekülünün Asparajin zincirine ait karakteristik C2-C3 $(C\alpha - R \text{ veya } C\alpha - C\beta)$ ve C3-C4 $(C\beta - C\gamma)$ deneysel bağ uzunlukları teorik bağ uzunluklarından daha kısadır. Amino asitin Cα atomu ile karboksilik asit grubu arasında bulunan C1—C2 deneysel bağ uzunluğu ise HF metodu ile hesaplanan teorik bağ uzunluğundan fazla, B3LYP metodu ile hesaplanan teorik bağ uzunluğundan ise kısadır. HF metodu deneysel veriler ile daha uyumlu sonuçlar vermektedir. Benzensülfonil klorür molekülünün Benzen halkasında bulunan C-C deneysel bağ uzunlukları genel olarak teroik bağ uzunluklarından kısa ve HF metodu ile daha uyumlu iken C5-C6 ve C9-C10 deneysel bağ uzunlukları ise HF metodu ile hesaplanan teorik bağ uzunluğundan büyük, B3LYP ile hesaplanan teorik bağ uzunluğundan kısa ve B3LYP metodu ile daha uyumludur.

Tablo 5.8.'de verilen bağ açıları (°) değerlerine göre NPLAS molekülünde bulunan C2 ve C3 atomları sp³ hibritleşmesi yaparken C1, C4, N1, N2 ve Benzen halkasında bulunan C atomlarının sp² hibritleşmesi yaparak bağ oluşturdukları söylenebilir. Asparajin ile Benzensülfonil klorür arasında N1—S bağı oluşturan S atomu ise sp²d hibritleşmesi yapmıştır. Bu bağa ait C5—S—N1 deneysel bağ açısı teorik olarak hesaplanan bağ açılarından büyüktür. N1—S—O4 arasındaki deneysel bağ açısı

değeri ise teorik olarak hesaplanan bağ açılarından küçüktür. N1—S—O5 açı değerlerinde ise deneysel ve teorik veriler uyumludur.

5.1.7. NTLAS bileşiğinin teorik ve deneysel geometrik yapısı

Lineer formülü $C_{11}H_{14}N_2O_5S$ olan NTLAS, amin ve asit moleküllerinin aralarında kovalent bağ yaparak bir araya gelmesi ile oluştuğu için bileşik yapısındadır. NPLAS molekülü Gaussian 09W programında 150 elektron 524 taban, 824 ilkel Gaussian ve 543 kartezyen taban fonksiyonlarıyla temsil edilmiştir. NTLAS amin-asit bileşiği için literatürde bulunan deneysel X-ışını kırınımı ve teorik HF ve B3LYP metotları ile 6-311++G(d,p) taban seti kullanılarak optimize edilmiş yapısal parametreleri (bağ uzunlukları (Å) bağ açıları (°) ve dihedral açıları (°) Tablo 5.9.'da listelenmiştir.

Tablo 5.9. NTLAS molekülü için deneysel X-ray ve HF ve B3LYP metotlarında 6-311++G(d,p) taban seti kullanılarak hesaplanan bağ uzunlukları (Å), bağ açıları (°) ve dihedral açıları (°)



Parametreler	Deneysel	HF	B3LYP	Parametreler	Deneysel	HF	B3LYP
Bağ uzunlukları (Å)	[25]	6-311+-	+G(d.p)	Bağ uzunlukları (Å)	[25]	6-311+	+G(d.p)
S-04	1.416(2)	1.428	1.464	C8-C10	1.376 (5)	1.397	1.402
S-O5	1.4322 (18)	1.4313	1.4651	С10-Н	0.9300	1.0758	1.0849
S-N1	1.6074 (18)	1.6461	1.6962	C7-C8	1.377 (5)	1.386	1.399
S-C5	1.755 (3)	1.760	1.792	C8-C9	1.511 (4)	1.509	1.508
C1-O1	1.307 (2)	1.317	1.355	C6-C7	1.374 (5)	1.387	1.393

Parametreler	Deneysel	HF	B3LYP	Parametreler	Deneysel	HF	B3LYP
Bağ uzunlukları (Å)	[25]	6-311+	+G(d.p)	Bağ uzunlukları (Å)	[25]	6-311+	+G(d.p)
C1-O2	1.197 (2)	1.182	1.203	С7-Н	0.9300	1.0751	1.0848
01-Н	0.8200	0.9464	0.9699	С6-Н	0.9300	1.0734	1.0825
C4-O3	1.242 (2)	1.197	1.219	С9-Н	0.9600	1.0856	1.0954
C2-N1	1.444 (3)	1.464	1.466	С9-Н	0.9600	1.0858	1.0925
N1-H	0.8600	1.0021	1.0182	С9-Н	0.9600	1.0831	1.0918
C4-N2	1.302 (3)	1.352	1.367	C1-C2	1.522 (3)	1.521	1.524
N2-H	0.8600	0.9948	1.0087	C2-C3	1.529 (3)	1.534	1.549
N2-H	0.8600	0.9948	1.0069	С2-Н	0.9800	1.0885	1.0982
C5-C6	1.376 (4)	1.381	1.392	C3-C4	1.511 (3)	1.519	1.526
C5-C11	1.378 (4)	1.390	1.395	С3-Н	0.9700	1.0820	1.0884
C10-C11	1.376 (4)	1.377	1.390	С3-Н	0.9700	1.0799	1.0926
С11-Н	0.9300	1.0885	1.0841	R ²		0.97904	0.9776
Bağ açıları (°)				Bağ açıları (°)			
O4-S-O5	119.92 (11)	117.80	119.44	C5-C6-C7	119.8 (3)	119.2	118.9
O4-S-N1	106.93 (11)	111.01	110.70	С7-С6-Н	120.1	120.8	121.1
O5-S-N1	106.30 (10)	106.39	105.03	С5-С6-Н	120.1	120.0	120.0
C5-S-O4	108.07 (13)	108.77	107.72	С8-С9-Н	109.5	110.7	110.7
C5-S-O5	106.91 (12)	110.30	110.59	С8-С9-Н	109.5	110.6	111.3
C5-S-N1	108.27 (10)	101.31	101.97	Н-С9-Н	109.5	107.7	107.3
С1-О1-Н	109.5	109.2	107.1	С8-С9-Н	109.5	111.3	111.5
C2-N1-S	122.00 (14)	117.64	117.36	Н-С9-Н	109.5	108.2	107.6
C2-N1-H	119.0	111.4	111.9	Н-С9-Н	109.5	108.2	108.3
S-N1-H	119.0	112.0	110.8	C1-C2-N1	113.27 (17)	106.86	107.51
C4-N2-H	120.0	116.9	118.2	C3-C2-N1	110.06 (17)	111.96	112.37
С4-N2-Н	120.0	119.3	121.82	C1-C2-C3	108.87 (17)	113.87	114.50
H-N2-H	120.0	117.9	119.0	N1-C2-H	108.2	111.0	111.3
C6-C5-C11	120.2 (3)	120.9	121.5	С1-С2-Н	108.2	104.8	104.9
S-C5-C6	119.8 (2)	119.4	118.2	С3-С2-Н	108.2	108.1	106.0
S-C5-C11	120.0 (2)	119.7	120.2	O1-C1-O2	124.65 (19)	123.83	122.78
C5-C11-C10	118.8 (3)	119.2	118.5	C2-C1-O2	124.49 (19)	124.02	125.19
С10-С11-Н	120.6	120.5	120.4	C2-C1-O1	110.84 (17)	111.99	112.00
С5-С11-Н	120.6	120.2	121.1	C2-C3-C4	110.12 (17)	111.26	114.30
C8-C10-C11	122.1 (3)	121.0	121.5	С4-С3-Н	109.6	107.7	107.5
С8-С10-Н	119.0	119.6	119.6	С2-С3-Н	109.6	109.0	107.0
С11-С10-Н	119.0	119.4	118.9	С4-С3-Н	109.6	111.4	110.8
C7-C8-C10	118.0 (3)	118.7	118.5	С2-С3-Н	109.6	108.9	108.6
C9-C8-C10	120.7 (4)	120.0	120.6	Н-С3-Н	108.2	108.5	108.4
C7-C8-C9	121.3 (4)	121.2	120.9	N2-C4-O3	121.34 (19)	123.40	122.12
C6-C7-C8	121.1 (3)	121.0	121.1	C3-C4-O3	120.65 (19)	121.01	122.54
С6-С7-Н	119.4	119.1	119.2	C3-C4-N2	118.00 (17)	115.57	115.33
С8-С7-Н	119.4	119.9	119.7	R ²		0.81977	0.80811

Tablo 5.9. (Devamı)

Dihedral açılar (°)				Dihedral açılar (°)			
O4-S-N1-C2	-166.24 (16)	-58.91	-99.62	C9-C8-C7-C6	-176.8 (3)	-179.9	178.6
O5-S-N1-C2	-37.03 (17)	70.41	30.58	C8-C7-C6-C5	0.3 (5)	0.01	-0.06
C5-S-N1-C2	77.52 (17)	-174.3	146.00	C11-C5-C6-C7	-0.7 (4)	0.3	-0.05
O4-S-C5-C6	-19.0 (3)	-8.7	16.6	S-C5-C6-C7	-179.7 (3)	179.9	176.6
O5-S-C5-C6	-149.3 (2)	-139.3	-115.6	S-N1-C2-C1	-91.79 (18)	154.38	141.88
N1-S-C5-C6	96.5 (2)	108.3	133.2	S-N1-C2-C3	146.07 (15)	-80.30	-91.25
O4-S-C5-C11	162.1 (2)	171.0	-166.7	N1-C2-C1-O2	-19.7 (3)	-10.4	-10.6
O5-S-C5-C11	31.7 (3)	40.3	61.1	C3-C2-C1-O2	103.1 (2)	-134.6	-136.2
N1-S-C5-C11	-82.4 (2)	-72.0	-50.1	N1-C2-C1-O1	161.76 (19)	173.98	171.42
C6-C5-C11-C10	0.3 (4)	-0.4	-0.2	C3-C2-C1-O1	-75.4 (2)	49.8	45.8
S-C5-C11-C10	179.3 (2)	180.0	-176.8	N1-C2-C3-C4	-54.8 (2)	-52.8	-57.2
C5-C11-C10-C8	0.5 (5)	0.2	0.3	C1-C2-C3-C4	-179.54 (17)	68.59	65.8
C11-C10-C8-C7	-1.0 (5)	0.1	-0.1	C2-C3-C4-O3	-53.0 (3)	-64.9	98.0
C11-C10-C8-C9	176.4 (3)	179.8	-178.9	C2-C3-C4-N2	126.1 (2)	116.9	-81.0
C10-C8-C7-C6	0.6 (6)	-0.2	-0.2	R ²		0.67394	0.7141

Tablo 5.9. (Devamı)

NTLAS molekülü için Tablo 5.9.'da verilen doğrusal korelasyon katsayılarına (R²) göre teorik bağ uzunlukları (Å), bağ açıları (°) ve dihedral açı (°) sonuçlarının deneysel verilerle uyumlu olduğunu görülmektedir.

NTLAS molekülünde bulunan hidrojen bağlarının (N—H, C—H ve O—H) ve Asparajin zincirinde bulunan C—N bağlarının deneysel bağ uzunlukları teorik olarak hesaplanan bağ uzunluklarından daha kısadır ve HF metodu deneysel verilere daha uygun sonuçlar vermektedir. Asparajin ile Toluensülfonil klorid arasında oluşan S—N1 bağının ve merkezde bulunan S atomuna bağlı S—C5 ve S—O4 bağlarının deneysel uzunluklarının teorik olarak hesaplanan uzunluklardan kısa olduğu ve HF yönteminin deneysel verilerle daha uyumlu olduğu görülmektedir. S—O5 bağının deneysel bağ uzunluğu ise HF yönetim ile hesaplanan bağ uzunluğundan büyük, B3LYP ile hesaplanan bağ uzunluğundan ise kısadır ve HF yöntemi daha yakın sonuç vermektedir.

Asparajin molekülünde bulunan C1—O2 ve C4—O3 çift bağlarının deneysel uzunlukları teorik hesaplamalarla bulunan bağ uzunluklarından kısa iken C1—O1 tek bağının deneysel uzunluğu ise HF metodu ile hesaplanan teorik bağ uzunluğundan fazla, B3LYP metodu ile hesaplanan teorik bağ uzunluğundan ise kısadır. NTLAS

molekülünün Asparajin zincirine ait karakteristik C2—C3 (C α —R veya C α —C β) ve C3—C4 (C β —C γ) deneysel bağ uzunlukları teorik bağ uzunluklarından daha kısadır. C1—C2 (C α —COOH) arasındaki deneysel bağ uzunluğu ise HF metodu ile hesaplanan teorik bağ uzunluğundan fazla, B3LYP metodu ile hesaplanan teorik bağ uzunluğundan ise kısadır. HF metodu deneysel veriler ile daha uyumlu sonuçlar vermektedir. Toluensülfonil klorid molekülünün Benzen halkasında bulunan C—C deneysel bağ uzunlukları genel olarak teroik bağ uzunluklarından kısa ve HF metodu ile daha uyumlu iken C8—C9 atomları arasındaki deneysel bağ uzunluğu ise hesaplanan teorik bağ uzunluklarından büyüktür ve B3LYP metodu ile daha uyumludur.

Tablo 5.9.'da verilen bağ açıları (°) değerlerine göre NTLAS molekülünde bulunan C2, C3 ve C9 atomları sp³ hibritleşmesi yaparken C1, C4, N1, N2 ve Benzen halkasında bulunan C atomlarının sp² hibritleşmesi yaparak bağ oluşturdukları söylenebilir. Asparajin ile Toluensülfonil klorid arasında N1—S bağı oluşturan S atomu ise sp²d hibritleşmesi yapmıştır. Bu bağa ait C5—S—N1 deneysel bağ açısı teorik olarak hesaplanan bağ açılarından büyüktür. N1—S—O4 ve N1—S—O5 bağ açısı değerlerinde ise deneysel ve teorik veriler uyumludur.

Asparajin içeren bazı moleküller için tablolarda belirtilen R² değerleri, hesaplamalar sonucunda elde edilen teroik geometrik parametrelerin hem kendi içlerinde hem de deneysel verilerle uyum içerisinde olduğunu göstermektedir. HF modelindeki sınırlamalardan biri olan elektron-elektron etkileşimlerini ihmal etmesi bağ uzunluklarının teorik olarak daha kısa hesaplamasına neden olur.

Genel olarak bağ uzunluklarında B3LYP metodunun, bağ açılarında ise HF metodunun deneysel sonuçlarla daha uyumlu olduğunu söyleyebiliriz.

Buna göre, incelenen moleküller için yapılan geometrik optimizasyonlar sonucunda elde edilen teorik yapılar güvenilirdir ve bu çalışmada adı geçen moleküllerin diğer özelliklerinin hesaplanması için kullanılmaları uygundur.

5.2. Asparajin İçeren Bazı Moleküllerin Doğrusal Olmayan Optik (NLO) Özellikleri

İndüklenmiş dipol moment (μ), ortalama kutuplanabilirlik ($\langle \alpha \rangle$), yönelime bağlı kutuplanabilirlik ($\Delta \alpha$) ve taban durumda birinci mertebeden statik yüksek kutuplanabilirlik ($\langle \beta \rangle$) değerleri bu çalışmada incelenen moleküller için HF ve B3LYP metotlari ile 6-31G(d,p), 6-311G(d,p) ve 6-311++G(d,p) taban setleri kullanılarak hesaplanmıştır. Kutuplanabilirlik kuantum mekaniksel olarak ligand ile bağ oluşturacak yapı arasındaki etkileşim olarak tanımlanabilir. Yüksek kutuplanabilirliğe sahip olan ligandların bağ yapma olasılığı düşük kutuplanabilirliğe sahip olan ligandların bağ yapma olasılığından daha fazladır [52]. Doğrusal olmayan optik malzemeler üzerine yapılacak olan çalışmalarda birinci ve ikinci dereceden yüksek kutuplanabilirlik değerlerinin tanımlanması önemlidir. Yüksek mertebeli kutuplanabilirlik, 3x3x3 matris şeklinde tanımlanabilen bir üçüncü dereceden tensördür ve teorik hesaplamalarda kullanılan temel set ve metoda bağlı olarak değişmektedir [19]. β_{ijk} olarak tanımlanan bu 27 değişkenli üç boyutlu matris, $\beta_{xxx}, \beta_{xxy}, \beta_{xyy}, \beta_{xyz}, \beta_{xxz}, \beta_{yyy}, \beta_{xzz}, \beta_{yyz}, \beta_{yzz}, \beta_{zzz}$ Kleinman simetrisi ile şeklinde10 değişkene indirgenebilir [53]. Bu çalışmada kullanılan program teorik olarak ikinci dereceden yüksek mertebeli kutuplanabilirliğin elde edilmesine izin vermemektedir. Bu nedenle sonuclar sadece birinci dereceden vüksek kutuplanabilirlik üzerinden değerlendirilmiştir.

Bu çalışmada incelenen Asparajin içeren moleküllerin doğrusal olmayan optik özelliklerinin deneysel verileri olmadığından bu molekülleri üre ile karşılaştırmak mümkündür. Genellikle literatürde üre ve kuartz tozu, moleküler sistemlerin doğrusal olmayan optik özellikleri için referans molekül olarak kullanılmaktadır [54, 55, 56, 57]. Aktif bir doğrusal optik olmayan molekül olarak bilinen üre için indüklenmiş dipol moment (μ) 1.3732 Debye ve birinci mertebeden statik yüksek kutuplanabilirlik ($\langle \beta \rangle$) 0.3728×10⁻³⁰ e.s.u. olarak verilmektedir [54, 55, 58]. Literatürde doğrusal olmayan optik özellik çalışmalarında deneysel tekniklerle birlikte DFT metodu da sıklıkla kullanılmaktadır. Bu nedenle Asparajin içeren moleküllerin doğrusal olmayan optik özelliklerini karşılaştırırken B3LYP metodunu kullanımak yeterli olacaktır.

Dipol moment, moleküler kutuplanabilirlik ve birinci mertebeden statik yüksek kutuplanabilirlik değerlerinin büyüklüğü ele alınan moleküler sistemin doğrusal olmayan optik özelliklerinin iyi olduğunun bir göstergesidir. Dipol moment yönelimi molekülde bulunan pozitif ve negatif yük merkezlerine bağlıdır ve dipol moment molekül boyunca yük hareketini ifade ettiği için elektriksel özellikleri tanımlamak için önemli bir parametredir. Kuantum mekaniksel olarak hesaplanmış olan kutuplanabilirlik değerinin yüksek olduğu moleküllerin daha bioaktif olduğu söylenebilir [52]. Kutuplanabilirlik, moleküler sistemin yük voğunluğu ve elektronik dağılımına bağlı bir özellik olduğu için moleküler optik ve spektroskopide sıkça kullanılan önemli bir özelliktir. Bir molekülün elektrik alana maruz kaldığında şeklinde meydana gelen değişiklik kutuplanabilirlik ile verilmektedir. Kutuplanabilirlik, moleküle uygulanan elektrik alanın yönüne bağlı olarak oluşursa anizotropik, elektrik alan yönünden bağımsız ise izotropik olarak tanımlanır [32]. Birinci mertebeden statik yüksek kutuplanabilirlik değeri ($\langle \beta \rangle$) molekül içerisindeki yük yerleşiminin yönünü belirlemektedir ve bu değerin yüksek hesaplanmış olması doğrusal olmayan optik özellik olarak molekülün aktif olduğunun bir göstergesidir [57].

Doğrusal olmayan optik özelliklerin incelenmesi teknolojik alanlarda kullanılmaya başlanmasıyla son yıllarda önem kazanmıştır. Telekomünikasyon ve optoelektronik teknolojisinde frekans değiştirme, optik anahtarlama, optik iletişim, optik modülasyon, optik odaklama, optik mantık ve optik hafiza gibi alanlar doğrusal olmayan optik malzemelerin uygulama alanları arasındadır. Malzemelerin doğrusal olmayan optik özelliklerinin belirlenmesinde deneysel tekniklere ek olarak DFT yöntemi de yaygın olarak kullanılmaktadır [59, 60, 61].

Kuantum mekaniksel olarak HF ve B3LYP metotları ile 6-31G(d,p), 6-311G(d,p) ve 6-311++G(d,p) taban setleri ile hesaplanan kutuplanabilirlik değerleri ($\langle \alpha \rangle, \Delta \alpha$) ve bileşenleri ($\propto_{xx}, \alpha_{xy}, \alpha_{yy}, \alpha_{xz}, \alpha_{yz}, \alpha_{zz}$) 0.1482×10⁻²⁴ e.s.u. birim çevirme çarpanı ve taban durumda birinci mertebeden statik yüksek kutuplanabilirlik değerleri ($\langle \beta \rangle$) ve bileşenleri ($\beta_{xxx}, \beta_{xxy}, \beta_{xyy}, \beta_{xyz}, \beta_{xxz}, \beta_{yyy}, \beta_{xzz}, \beta_{yyz}, \beta_{yzz}, \beta_{zzz}$) 8.6393×10⁻³³ e.s.u. birim çevirme çarpanı ile çarpılarak elektrostatik birimler cinsinden Tablo 5.10.-5.16.'da listelenmiştir [62, 63]. Tablolarda gaz fazında hesaplanan taban durum moleküler elektronik dipol moment bileşenleri (μ_x, μ_y, μ_z) ve toplam indüklenmiş dipol moment (μ) birimleri Debye (D) olarak verilmiştir.

5.2.1. LALT kompleksinin doğrusal olmayan optik (NLO) özellikleri

Lineer formülü C₄H₈N₂O₃•C₄H₆O₆ olan LALT molekülü için Tablo 5.10.'da HF ve B3LYP metotları ile 6-31G(d,p), 6-311G(d,p) ve 6-311++G(d,p) taban setleri ile hesaplanmış doğrusal olmayan optik özellikleri verilmektedir. Tablo 5.10'a göre en yüksek indüklenmiş dipol moment (μ) ve ortalama kutuplanabilirlik ($\langle \alpha \rangle$) değerleri 6-311++G(d,p) taban setinde hesaplanmıştır. HF metodunda hesaplanan indüklenmiş dipol moment (μ) değerlerin, B3LYP metodunda hesaplanan değerlere göre daha büyük olma nedeni, HF metodunun elektronu nokta parçacık olarak kabul etmesidir. Aynı nedenle ortalama kutuplanabilirlik ($\langle \alpha \rangle$) değerleri HF metodunda daha küçük hesaplanmıştır. Yönelime bağlı kutuplanabilirlik ($\Delta \alpha$) kutuplanabilirliğin uygulanan alan yönüne bağlı olup olmadığının bir ölçüsüdür. En küçük yönelime bağlı kutuplanabilirlik ($\Delta \alpha$) ve birinci mertebeden statik yüksek kutuplanabilirlik ($\langle \beta \rangle$) değerleri 6-311++G(d,p) taban setinde ve HF metodunda hesaplanmıştır.

LALT molekülünün indüklenmiş dipol moment değeri, üre kristalinin dipol moment değerinden B3LYP metoduna göre 6-31G(d,p) (3.7506 Debye) ve 6-311G(d,p) (3.6824 Debye) taban setlerinde yaklaşık 3 kez ve 6-311++G(d,p) (9.5999 Debye) taban setinde 7 kez daha büyük hesaplanmıştır. LALT molekülünün B3LYP metoduna göre birinci mertebeden statik yüksek kutuplanabilirlik değerleri üre kristalinin birinci mertebeden statik yüksek kutuplanabilirlik değerleri üre kristalinin birinci mertebeden statik yüksek kutuplanabilirlik değerinden 6-31G(d,p) taban setinde yaklaşık 4 kez (1.62628×10⁻³⁰ e.s.u.), 6-311G(d,p) taban setinde yaklaşık 5 kez (1.94488×10⁻³⁰ e.s.u.) ve 6-311++G(d,p) taban setinde yaklaşık 3 kez (1.20390×10⁻³⁰ e.s.u.) daha büyük olarak hesaplanmıştır. B3LYP metodu ile 6-311++G(d,p) temel setinde hesaplanan en büyük birinci mertebeden statik yüksek kutuplanabilirlik bileşeninin β_{xxz} bileşenidir ve LALT molekülündeki yük yerleşiminin xxz yönünde olduğu Tablo 5.10.'dan görülmektedir [57]. LALT molekülü, kristal yapıdaki doğrusal olmayan optik olarak aktif bir molekül olan üreden daha iyi doğrusal olmayan optik özelliklere sahiptir ve LALT'ın iyi bir doğrusal optik olmayan molekül olduğu söylenebilir [62, 63, 64, 65].

Tablo 5.10. LALT molekülü için HF ve B3LYP metotlarıyla 6-31G(d,p), 6-311G(d,p) ve 6-311++G(d,p) taban setleri ile hesaplanan indüklenmiş dipol moment (μ , Debye biriminde), ortalama kutuplanabilirlik (< α >, 10⁻²⁴ e.s.u. biriminde), yönelime bağlı kutuplanabilirlik ($\Delta \alpha$, 10⁻²⁴ e.s.u. biriminde) ve taban durumda birinci mertebeden statik yüksek kutuplanabilirlik (< β >, 10⁻³³ e.s.u. biriminde) değerleri

LALT	6-31 G(dp)		6-311	G(dp)	6-311+-	+ G(dp)
Özellik	HF	B3LYP	HF	B3LYP	HF	B3LYP
μ_x	-0.5347	-0.7601	-1.1272	-0.6770	-7.8705	-6.7677
μ_{v}	-2.3715	-2.3999	-2.2268	-2.3074	5.6267	5.8220
μ_z	3.3158	2.7802	3.8773	2.7889	4.2678	3.5300
μ	4.1115	3.7506	4.6111	3.6824	10.5744	9.5999
$\alpha_{\rm rr}$	19.85	24.19	20.71	25.14	19.99	23.52
α_{xy}	-0.96	-1.02	-0.83	-1.02	-2.14	-1.51
$\alpha_{_{yy}}$	15.73	17.39	16.03	18.07	17.63	20.04
$\alpha_{_{xz}}$	0.16	0.47	0.16	0.30	2.71	2.71
α_{yz}	-0.17	-0.40	-0.46	-0.53	-0.33	-0.64
α_{zz}	13.17	14.47	13.88	15.42	18.56	22.03
$\langle \alpha \rangle$	16.25	18.68	16.87	19.54	18.72	21.86
$\Delta \alpha$	5.84	8.64	6.05	8.70	2.06	3.03
β_{xxx}	13.44	-605.41	-111.98	-640.04	-580.69	-253.67
β_{xxy}	-91.66	-312.92	25.13	-90.23	299.55	110.47
β_{xyy}	39.30	52.49	13.34	119.28	113.21	153.79
$\beta_{_{\rm VVV}}$	53.39	-289.21	155.62	-366.07	-460.77	-189.52
$\beta_{_{xxz}}$	322.16	458.83	382.65	583.00	204.84	736.70
$\beta_{_{xyz}}$	-164.38	-206.29	-181.98	-196.65	-148.05	17.65
$\beta_{_{yyz}}$	423.42	604.67	418.64	721.21	213.73	39.12
β_{xzz}	-115.43	-232.64	-92.77	-327.15	170.42	236.21
$m{eta}_{yzz}$	-43.41	-96.00	-115.05	-96.76	-194.79	70.18
$m{eta}_{zzz}$	140.18	177.58	284.45	356.43	278.82	420.30
$\langle \beta \rangle$	891.73	1626.28	1104.44	1944.88	837.46	1203.90

Lineer formülü C₄H₉N₂O₃⁺•NO₃⁻ olan LASN molekülü için en yüksek indüklenmiş dipol moment (μ) değeri 6-311++G(d,p) taban setinde HF metodu ve en yüksek ortalama kutuplanabilirlik ($\langle \alpha \rangle$) değeri ise 6-311++G(d,p) taban setinde B3LYP metodu ve en küçük yönelime bağlı kutuplanabilirlik ($\Delta \alpha$) ve birinci mertebeden statik yüksek kutuplanabilirlik değerleri ($\langle \beta \rangle$) 6-311++G(d,p) taban setinde ve HF metodu ile hesaplanmıştır.

LASN molekülünün indüklenmiş dipol moment değeri, üre kristalinin dipol moment değerinden B3LYP metoduna göre 6-31G(d,p) (9.8349 Debye), 6-311G(d,p) (9.7546 Debye) ve 6-311++G(d,p) (9.8347 Debye) taban setlerinde yaklaşık 7 kez daha büyük olduğu Tablo 5.11.'den görülmektedir. LASN molekülünün B3LYP metodunda birinci mertebeden statik yüksek kutuplanabilirlik değerleri üre kristalinin birinci mertebeden statik yüksek kutuplanabilirlik değerleri üre kristalinin birinci e.s.u.), 6-311G(d,p) (1.31335×10⁻³⁰ e.s.u.) ve 6-311++G(d,p) (1.35052×10⁻³⁰ e.s.u.) taban setlerinde yaklaşık 3-4 kez daha büyük olarak hesaplanmıştır. B3LYP metodu ile 6-311++G(d,p) temel setinde hesaplanan en büyük birinci mertebeden statik yüksek kutuplanabilirlik birinci mertebeden statik yüksek ileşeninin β_{xxx} bileşenidir ve LASN molekülündeki yük yerleşiminin xxx yönünde olduğu Tablo 5.11.'den görülmektedir. LASN molekülü üreden daha iyi doğrusal olmayan optik özelliklere sahiptir ve bu molekül doğrusal olmayan optik çe aktif bir moleküldür.

Tablo 5.11. LASN molekülü için HF ve B3LYP metotlarıyla 6-31G(d,p), 6-311G(d,p) ve 6-311++G(d,p) taban setleri ile hesaplanan indüklenmiş dipol moment (μ, Debye biriminde), ortalama kutuplanabilirlik (<α>, 10⁻²⁴ e.s.u. biriminde), yönelime bağlı kutuplanabilirlik (Δα, 10⁻²⁴ e.s.u. biriminde) ve taban durumda birinci mertebeden statik yüksek kutuplanabilirlik (<β>, 10⁻³³ e.s.u. biriminde) değerleri

LASN	6-31 G(dp)		6-311	G(dp)	6-311++ G(dp)	
Özellik	HF	B3LYP	HF	B3LYP	HF	B3LYP
μ_x	-9.6604	-9.6156	-9.5850	-9.5297	17.4179	-9.6039
μ_{y}	1.5426	1.5730	1.5341	1.5164	3.5238	1.5332
μ_z	-1.6348	-1.3380	-1.6408	-1.4271	2.9608	-1.4623
μ	9.9184	9.8349	9.8447	9.7546	18.0157	9.8348

LASN	6-31	G(dp)	6-311	G(dp)	6-311+-	- G(dp)
Özellik	HF	B3LYP	HF	B3LYP	HF	B3LYP
α_{xx}	11.92	14.22	12.40	14.52	12.71	16.63
$\alpha_{_{xy}}$	0.33	0.68	0.39	0.65	-1.28	0.75
α_{yy}	11.23	11.47	11.51	12.96	13.16	13.77
$\alpha_{_{xz}}$	-0.66	0.37	-0.66	-0.16	0.44	0.33
α_{yz}	-0.98	-1.36	-0.86	-0.69	0.68	-1.28
α_{zz}	9.51	11.50	9.76	11.19	11.88	13.77
$\langle \alpha \rangle$	10.89	12.40	11.22	12.89	12.59	14.72
$\Delta \alpha$	2.15	2.74	2.33	2.89	1.12	2.85
β_{xxx}	1012.83	-836.14	-1191.79	-883.43	189.45	-1043.31
$m{eta}_{xxy}$	-316.57	-131.47	-241.54	-188.42	-546.87	-52.82
β_{xyy}	252.37	-141.76	231.30	-127.34	458.44	-249.23
β_{yyy}	-159.77	-474.48	-69.42	-100.43	-45.10	-207.35
$\beta_{_{xxz}}$	59.59	-124.50	-15.15	-329.37	250.96	-222.38
$\beta_{_{xyz}}$	-107.02	-358.00	-85.47	-341.20	-265.21	-304.01
$\beta_{_{yyz}}$	67.77	100.84	64.67	-12.23	4.88	115.06
$\beta_{_{xzz}}$	58.18	202.73	43.63	93.37	-157.81	146.38
$m{eta}_{yzz}$	36.09	36.36	6.33	-40.01	-207.19	113.69
β_{zzz}	-410.55	526.43	-403.45	-538.80	13.95	-591.79
$\langle \beta \rangle$	1423.15	1085.40	1028.94	1313.35	975.52	1350.52

Tablo 5.11. (Devamı)

5.2.3. LASP kompleksinin doğrusal olmayan optik (NLO) özellikleri

Lineer formülü C₄H₉N₂O₃⁺•C₆H₂N₃O₇⁻ olan LASP molekülü için en yüksek indüklenmiş dipol moment (μ) değeri 6-311++G(d,p) taban setinde HF metodunda görülmektedir. Diğer setler ve metotlarda hesaplanmış olan Dipol moment değerleri kendi içinde birbiri ile uyumlu sonuçlar vermektedir. Buna karşılık ortalama kutuplanabilirlik ($\langle \alpha \rangle$), yönelime bağlı kutuplanabilirlik ($\Delta \alpha$) ve birinci mertebeden statik yüksek kutuplanabilirlik ($\langle \beta \rangle$) değerleri en yüksek 6-311++G(d,p) taban setinde ve B3LYP metodu ile hesaplanmıştır.
LASP molekülünün indüklenmiş dipol moment değeri, üre kristalinin dipol moment değerinden B3LYP metoduna göre 6-31G(d,p) (13.9913 Debye) taban setinde 10 kez, 6-311G(d,p) (17.9094 Debye) taban setinde 13 kez ve 6-311++G(d,p) (15.9459 Debye) taban setinde yaklaşık 12 kez daha büyük hesaplanmıştır. LASP molekülünün B3LYP metodunda birinci mertebeden statik yüksek kutuplanabilirlik değerleri üre kristalinin birinci mertebeden statik yüksek kutuplanabilirlik değerleri üre kristalinin birinci mertebeden statik yüksek kutuplanabilirlik değerinden 6-31G(d,p) (4.99152×10⁻³⁰ e.s.u.), 6-311G(d,p) (4.71284×10⁻³⁰ e.s.u.) taban setlerinde 13 kez ve 6-311++G(d,p) (8.12698×10⁻³⁰ e.s.u.) taban setinde ise 22 kez daha büyük olarak hesaplanmıştır. B3LYP metodu ile 6-311++G(d,p) temel setinde hesaplanan en büyük birinci mertebeden statik yüksek kutuplanabilirlik bileşeninin β_{xxx} bileşenidir ve LASP molekülündeki yük yerleşiminin xxx yönünde olduğu Tablo 5.12.'den görülmektedir. LASP molekülü doğrusal olmayan optikçe aktif bir moleküldür [19].

Tablo 5.12. LASP molekülü için HF ve B3LYP metotlarıyla 6-31G(d,p), 6-311G(d,p) ve 6-311++G(d,p) taban setleri ile hesaplanan indüklenmiş dipol moment (μ , Debye biriminde), ortalama kutuplanabilirlik (< α >, 10⁻²⁴ e.s.u. biriminde), yönelime bağlı kutuplanabilirlik ($\Delta \alpha$, 10⁻²⁴ e.s.u. biriminde) ve taban durumda birinci mertebeden statik yüksek kutuplanabilirlik (< β >, 10⁻³³ e.s.u. biriminde) değerleri

LASP	6-31	G(dp)	6-311	G(dp)	6-311++	- G(dp)
Özellik	HF	B3LYP	HF	B3LYP	HF	B3LYP
μ_x	17.5455	-13.9748	17.7028	17.7674	34.7494	-15.8717
μ_{y}	-2.3987	0.6275	-2.4221	-1.9170	5.9276	-1.0840
μ_z	-1.5071	0.2582	-1.6208	-1.1793	9.3942	-1.0896
μ	17.7727	13.9913	17.9411	17.9094	36.4816	15.9459
α_{xx}	32.48	37.15	33.21	37.93	36.00	42.67
$\alpha_{_{xy}}$	-0.18	0.13	-0.16	-0.12	-0.05	-0.83
α_{yy}	25.84	29.68	26.26	30.03	28.74	33.31
$\alpha_{_{xz}}$	-3.24	-3.96	-2.85	-4.55	-2.41	-1.44
α_{yz}	-0.23	0.55	-0.25	-0.55	-0.19	-0.08
α_{zz}	14.47	17.29	15.07	18.41	17.74	20.68
$\langle \alpha \rangle$	24.26	28.04	24.84	28.79	27.50	32.22
$\Delta \alpha$	15.77	17.38	15.85	17.01	15.92	19.12
β_{xxx}	-4406.02	3204.65	-4294.02	-3817.90	-5711.11	8497.74
$\beta_{_{xxy}}$	-5283.16	-6023.20	-5223.67	-5219.94	-5775.68	-7589.41
β_{xyy}	1428.20	-1444.32	1482.80	1793.08	1961.76	-1643.16
$\boldsymbol{\beta}_{yyy}$	2498.51	3256.46	2378.43	3307.51	2790.96	4555.09

LASP	6-31	G(dp)	6-311	G(dp)	6-311+-	+ G(dp)
Özellik	HF	B3LYP	HF	B3LYP	HF	B3LYP
β_{xxz}	893.86	-2824.30	692.40	3060.72	780.53	-2582.60
$\beta_{_{xyz}}$	1330.43	2049.17	1180.53	1908.08	1252.31	1650.86
$\beta_{_{yyz}}$	-104.20	413.81	-156.71	-556.13	-196.70	-26.52
$\beta_{_{xzz}}$	-387.57	826.82	-328.47	-976.16	-288.32	215.12
$\beta_{_{yzz}}$	-302.06	-614.37	-238.01	-585.43	-248.10	-114.53
β_{zzz}	-244.70	-195.27	-335.97	134.68	-197.34	128.82
$\langle \beta \rangle$	4598.98	4991.52	4405.00	4712.84	5186.84	8126.98

Tablo 5.12. (Devamı)

5.2.4. LASPC kompleksinin doğrusal olmayan optik (NLO) özellikleri

Lineer formülü C₄H₉N₂O₃⁺•ClO₄⁻ olan LASPC molekülü için Tablo 5.13.'te HF ve B3LYP metotları ile 6-31G(d,p), 6-311G(d,p) ve 6-311++G(d,p) taban setleri ile hesaplanmış doğrusal olmayan optik özellikleri verilmektedir. Tablo 5.13'e göre en yüksek indüklenmiş dipol moment (μ) değeri 6-311++G(d,p) taban setinde HF metodunda görülmektedir. En yüksek ortalama kutuplanabilirlik ($\langle \alpha \rangle$) değeri ise 6-311++G(d,p) taban setinde B3LYP metodunda hesaplanmıştır. En küçük yönelime bağlı kutuplanabilirlik ($\Delta \alpha$) değeri 6-311++G(d,p) taban setinde görülürken birinci mertebeden statik yüksek kutuplanabilirlik ($\langle \beta \rangle$) değeri ise en küçük 6-31G(d,p) taban setinde hesaplanmıştır.

LASPC molekülünün indüklenmiş dipol moment değeri, üre kristalinin dipol moment değerinden B3LYP metoduna göre 6-31G(d,p) (7.4575 Debye) taban setinde 5 kez, 6-311G(d,p) (8.6737 Debye) taban setinde 6 kez ve 6-311++G(d,p) (15.5230 Debye) taban setinde yaklaşık 11 kez daha büyük hesaplanmıştır. LASPC molekülünün B3LYP metodunda birinci mertebeden statik yüksek kutuplanabilirlik değerleri üre kristalinin birinci mertebeden statik yüksek kutuplanabilirlik değerleri üre kristalinin birinci mertebeden statik yüksek kutuplanabilirlik değerinden 6-31G(d,p) (2.80631×10⁻³⁰ e.s.u.), 6-311G(d,p) (3.02215×10⁻³⁰ e.s.u.) ve 6-311++G(d,p) (2.82436×10⁻³⁰ e.s.u.) taban setlerinde yaklaşık 8 kez daha büyük olarak hesaplanmıştır. B3LYP metodu ile 6-311++G(d,p) temel setinde hesaplanan en büyük birinci mertebeden statik yüksek kutuplanabilirlik bileşeninin β_{yyy} bileşenidir ve

Tablo 5.13. LASPC molekülü için HF ve B3LYP metotlarıyla 6-31G(d,p), 6-311G(d,p) ve 6-311++G(d,p) taban setleri ile hesaplanan indüklenmiş dipol moment (μ , Debye biriminde), ortalama kutuplanabilirlik (< α >, 10⁻²⁴ e.s.u. biriminde), yönelime bağlı kutuplanabilirlik ($\Delta \alpha$, 10⁻²⁴ e.s.u. biriminde) ve taban durumda birinci mertebeden statik yüksek kutuplanabilirlik (< β >, 10⁻³³ e.s.u. biriminde) değerleri

LASPC	6-31	G(dp)	6-311	G(dp)	6-311+-	+ G(dp)
Özellik	HF	B3LYP	HF	B3LYP	HF	B3LYP
μ_x	-8.6995	-7.4499	-8.7699	-8.6658	15.0191	14.1629
μ_{y}	-0.0526	0.1688	-0.0261	0.0725	1.0907	1.2762
μ_z	-0.5143	-0.2915	-0.5538	-0.3634	7.1548	6.2248
μ	8.7148	7.4575	8.7874	8.6737	16.6720	15.5230
α_{xx}	13.29	16.19	13.52	16.48	12.47	14.87
$\alpha_{_{xy}}$	0.93	1.05	0.91	1.16	0.82	1.03
$\alpha_{_{yy}}$	11.17	12.57	11.41	13.16	14.65	17.40
α_{xz}	-0.49	-0.41	-0.45	-0.31	0.78	1.18
$\alpha_{_{yz}}$	-0.58	-0.51	-0.61	-0.51	0.87	1.62
α_{zz}	10.55	11.71	10.79	12.14	13.01	15.71
$\langle \alpha \rangle$	11.67	13.49	11.91	13.93	13.38	15.99
$\Delta \alpha$	2.48	4.13	2.48	3.93	1.97	2.23
β_{xxx}	-733.46	-2261.41	-896.16	-2481.08	-139.75	-596.39
$\beta_{_{xxy}}$	-146.36	-175.67	-142.76	-181.83	207.35	169.23
β_{xyy}	-267.55	-545.45	-260.77	-500.63	113.04	-108.70
$\beta_{_{yyy}}$	-347.40	-242.82	-271.76	-166.89	-640.66	-1098.80
$\beta_{_{xxz}}$	-331.99	-412.71	-338.97	-480.84	-178.72	-426.01
$\beta_{_{xyz}}$	89.96	159.58	91.78	107.18	-231.28	-396.30
$\beta_{_{yyz}}$	216.81	331.72	177.67	299.99	-312.18	-679.99
$\beta_{_{xzz}}$	123.96	48.35	105.19	-4.27	-270.78	-626.76
β_{yzz}	17.48	-84.63	2.96	-52.02	-195.15	-617.56
β_{zzz}	-215.81	-32.61	-233.21	-57.24	-371.51	-845.80
$\langle \beta \rangle$	1051.48	2806.31	1196.32	3022.15	1107.80	2824.36

Lineer formülü C₇H₁₃N₃O₅•H₂O olan LSLAS molekülü için indüklenmiş dipol moment (μ) ve yönelime bağlı kutuplanabilirlik ($\Delta \alpha$) değerleri arasındaki HF ve B3LYP metotlarına göre yapılan hesaplamalarda en yakın değerler 6-311++G(d,p) taban setinde görülmektedir. En yüksek ortalama kutuplanabilirlik ($\langle \alpha \rangle$) değeri 6-311++G(d,p) taban setinde B3LYP metodu ve en küçük birinci mertebeden statik yüksek kutuplanabilirlik ($\langle \beta \rangle$) ise değeri 6-311++G(d,p) taban setinde HF metodu ile hesaplanmıştır.

LSLAS molekülünün indüklenmiş dipol moment değeri, üre kristalinin dipol moment değerinden B3LYP metoduna göre 6-31G(d,p) (1.0635 Debye) taban setinde yaklaşık olarak eşit, 6-311G(d,p) (3.2458 Debye) ve 6-311++G(d,p) (3.2094 Debye) taban setlerinde ise yaklaşık 2 kez daha büyük hesaplanmıştır. LSLAS molekülünün B3LYP metodunda birinci mertebeden statik yüksek kutuplanabilirlik değerleri üre kristalinin birinci mertebeden statik yüksek kutuplanabilirlik değerinden 6-31G(d,p) (1.805492×10⁻³⁰ e.s.u.), 6-311G(d,p) (1.79184×10⁻³⁰ e.s.u.) taban setlerinde 5 kez ve 6-311++G(d,p) (1.17572×10⁻³⁰ e.s.u.) taban setinde ise 3 kez daha büyük olarak hesaplanmıştır. B3LYP metodu ile 6-311++G(d,p) temel setinde hesaplanan en büyük birinci mertebeden statik yüksek kutuplanabilirlik bileşeninin β_{xxy} bileşenidir ve LSLAS molekülündeki yük yerleşiminin xxy yönünde olduğu Tablo 5.14.'ten görülmektedir. LSLAS molekülü doğrusal olmayan optikçe aktif bir moleküldür.

Tablo 5.14. LSLAS molekülü için HF ve B3LYP metotlarıyla 6-31G(d,p), 6-311G(d,p) ve 6-311++G(d,p) taban setleri ile hesaplanan indüklenmiş dipol moment (μ , Debye biriminde), ortalama kutuplanabilirlik (< α >, 10⁻²⁴ e.s.u. biriminde), yönelime bağlı kutuplanabilirlik ($\Delta \alpha$, 10⁻²⁴ e.s.u. biriminde) ve taban durumda birinci mertebeden statik yüksek kutuplanabilirlik (< β >, 10⁻³³ e.s.u. biriminde) değerleri

LSLAS	6-31	G(dp)	6-311	G(dp)	6-311+-	+ G(dp)
Özellik	HF	B3LYP	HF	B3LYP	HF	B3LYP
μ_x	-1.7884	-0.8882	3.6877	-1.5426	-1.7637	-1.4347
μ_{y}	1.0844	0.4974	4.5389	1.0404	1.1555	1.1871
μ_z	2.7800	0.3079	-11.0690	2.6596	2.6771	2.6140
μ	3.4789	1.0635	12.5189	3.2458	3.4077	3.2094

LSLAS	6-31 (G(dp)	6-311	G(dp)	6-311+-	+ G(dp)
Özellik	HF	B3LYP	HF	B3LYP	HF	B3LYP
α_{xx}	17.64	21.44	15.16	22.38	19.50	23.93
$\alpha_{_{xy}}$	-1.21	-1.21	-1.19	-1.00	-0.78	-0.59
$\alpha_{_{yy}}$	14.29	16.35	17.70	17.04	18.09	19.59
$\alpha_{_{xz}}$	-0.10	-0.61	0.56	-0.79	-0.56	-1.29
α_{yz}	0.67	0.68	-1.36	0.56	-0.50	0.52
α_{zz}	12.95	13.57	14.07	14.76	14.15	17.78
$\langle \alpha \rangle$	14.96	17.12	15.64	18.06	17.25	20.43
$\Delta \alpha$	4.18	6.91	3.23	6.77	4.80	5.48
β_{xxx}	-1101.94	-297.15	-587.32	-203.32	-566.88	-212.83
$m{eta}_{xxy}$	983.85	1593.66	381.75	1551.00	578.39	1264.64
β_{xyy}	107.33	57.56	616.19	54.07	-235.60	126.83
β_{yyy}	-305.75	-103.71	-1314.17	-16.46	-262.79	-87.98
$\beta_{_{xxz}}$	140.42	329.03	-136.30	474.81	-44.70	283.24
$\beta_{_{xyz}}$	129.89	180.57	-166.62	135.35	7.64	84.08
$\beta_{_{_{VVZ}}}$	-247.47	-212.53	332.46	-224.42	124.34	-219.91
β_{xzz}	105.00	-117.30	-73.87	-152.32	199.93	89.91
β_{vzz}	97.67	279.67	-122.34	231.67	-158.87	-37.81
β_{zzz}	261.37	-146.00	128.64	-234.97	-197.10	-355.44
$\langle \beta \rangle$	1190.39	1805.49	1104.55	1791.84	633.58	1175.72

Tablo 5.14. (Devamı)

5.2.6. NPLAS bileşiğinin doğrusal olmayan optik (NLO) özellikleri

Lineer formülü C₁₀H₁₂N₂O₅S olan NPLAS molekülü için indüklenmiş dipol moment (μ) değerleri arasındaki HF ve B3LYP metotlarına göre yapılan hesaplamalarda en yakın değerler 6-311++G(d,p) taban setinde görülmektedir. En yüksek ortalama kutuplanabilirlik ($\langle \alpha \rangle$) değeri 6-311++G(d,p) taban setinde B3LYP metodunda hesaplanmıştır. En küçük yönelime bağlı kutuplanabilirlik ($\Delta \alpha$) değeri 6-311++G(d,p) taban setinde HF metodunda ve en yüksek birinci mertebeden statik yüksek kutuplanabilirlik ($\langle \beta \rangle$) değeri ise 6-311++G(d,p) taban setinde B3LYP metodunda görülmektedir. NPLAS molekülünün indüklenmiş dipol moment değeri, üre kristalinin dipol moment değerinden B3LYP metoduna göre 6-31G(d,p) (3.7137 Debye), 6-311G(d,p) (3.7474 Debye) ve 6-311++G(d,p) (4.5616 Debye) taban setlerinde yaklaşık 3 kez daha büyük hesaplanmıştır. NPLAS molekülünün B3LYP metodunda birinci mertebeden statik yüksek kutuplanabilirlik değerleri üre kristalinin birinci mertebeden statik yüksek kutuplanabilirlik değerinden 6-31G(d,p) (0.592602×10⁻³⁰ e.s.u.), 6-311G(d,p) (0.82817×10⁻³⁰ e.s.u.) ve 6-311++G(d,p) (0.99374×10⁻³⁰ e.s.u.) taban setlerinde yaklaşık 2 kez daha büyük olarak hesaplanmıştır. B3LYP metodu ile 6-311++G(d,p) temel setinde hesaplanan en büyük birinci mertebeden statik yüksek kutuplanabilirlik bileşeninin β_{zzz} bileşenidir ve NPLAS molekülündeki yük yerleşiminin zzz yönünde olduğu Tablo 5.15.'ten görülmektedir. NPLAS molekülü doğrusal olmayan optikçe aktif bir moleküldür.

Tablo 5.15. NPLAS molekülü için HF ve B3LYP metotlarıyla 6-31G(d,p), 6-311G(d,p) ve 6-311++G(d,p) taban setleri ile hesaplanan indüklenmiş dipol moment (μ , Debye biriminde), ortalama kutuplanabilirlik (< α >, 10⁻²⁴ e.s.u. biriminde), yönelime bağlı kutuplanabilirlik ($\Delta \alpha$, 10⁻²⁴ e.s.u. biriminde) ve taban durumda birinci mertebeden statik yüksek kutuplanabilirlik (< β >, 10⁻³³ e.s.u. biriminde) değerleri

NPLAS	6-31	G(dp)	6-311	G(dp)	6-311++	- G(dp)
Özellik	HF	B3LYP	HF	B3LYP	HF	B3LYP
μ_x	4.5571	3.3734	4.5228	3.3610	4.0542	4.2566
μ_{y}	1.6032	1.1226	1.3924	1.1766	1.2176	1.4061
μ_z	-0.9443	-1.0732	-0.8706	-1.1673	-0.7760	-0.8442
μ	4.9223	3.7137	4.8117	3.7474	4.3036	4.5616
α_{xx}	23.09	26.86	23.82	27.74	25.87	30.32
$\alpha_{_{xy}}$	0.38	0.28	0.31	0.39	0.37	0.36
$\alpha_{_{yy}}$	18.40	19.94	19.38	20.94	20.98	23.15
$\alpha_{_{xz}}$	-2.66	-2.73	-2.57	-2.65	-2.17	-2.35
α_{yz}	1.82	2.25	1.35	2.04	1.18	1.66
α_{zz}	15.14	16.44	16.08	17.81	18.21	20.19
$\langle \alpha \rangle$	18.87	21.08	19.76	22.16	21.69	24.56
$\Delta \alpha$	6.93	9.18	6.73	8.79	6.72	9.02
$\beta_{_{XXX}}$	-254.36	129.31	-82.98	485.88	280.97	508.79
$m{eta}_{_{xxy}}$	-129.98	-202.81	-28.24	15.98	-307.05	-375.85
$m{eta}_{\scriptscriptstyle xyy}$	66.10	95.23	86.94	66.66	136.91	57.86

NPLAS	6-31	G(dp)	6-311	G(dp)	6-311+-	- G(dp)
Özellik	HF	B3LYP	HF	B3LYP	HF	B3LYP
β_{yyy}	516.67	698.20	494.56	692.28	424.72	392.94
$\beta_{_{xxz}}$	131.14	-51.69	174.04	18.40	336.92	200.37
$\beta_{_{xyz}}$	42.07	41.82	46.22	45.29	-29.01	-88.29
$\beta_{_{yyz}}$	27.86	-157.77	-30.69	-142.15	-69.56	-276.72
$\beta_{_{xzz}}$	90.99	109.90	147.17	201.12	249.75	199.48
$\beta_{_{yzz}}$	-232.09	-234.91	-292.83	-382.56	-156.34	-211.23
β_{zzz}	27.30	-107.97	162.20	15.18	-368.30	-526.03
$\langle \beta \rangle$	260.90	529.60	382.50	828.17	676.32	993.74

Tablo 5.15. (Devamı)

5.2.7. NTLAS bileşiğinin doğrusal olmayan optik (NLO) özellikleri

Lineer formülü C₁₁H₁₄N₂O₅S olan NTLAS molekülü için Tablo 5.16.'da HF ve B3LYP metotları ile 6-31G(d,p), 6-311G(d,p) ve 6-311++G(d,p) taban setleri ile hesaplanmış doğrusal olmayan optik özellikleri verilmektedir. Tablo 5.16'ya göre en yüksek indüklenmiş dipol moment (μ) ve ortalama kutuplanabilirlik ($\langle \alpha \rangle$) değerleri 6-311++G(d,p) taban setinde iken en küçük yönelime bağlı kutuplanabilirlik ($\Delta \alpha$) değerleri de 6-311++G(d,p) taban setinde görülmektedir. En yüksek birinci mertebeden statik yüksek kutuplanabilirlik değeri ($\langle \beta \rangle$) ise 6-311++G(d,p) taban setinde B3LYP metodunda görülmektedir.

NTLAS molekülünün indüklenmiş dipol moment değeri, üre kristalinin dipol moment değerinden B3LYP metoduna göre 6-31G(d,p) (3.8242 Debye) ve 6-311G(d,p) (3.4235 Debye) taban setlerinde yaklaşık 3 kez ve 6-311++G(d,p) (8.7387 Debye) taban setinde ise 6 kez daha büyük hesaplanmıştır. NTLAS molekülünün B3LYP metodunda birinci mertebeden statik yüksek kutuplanabilirlik değerleri üre kristalinin birinci mertebeden statik yüksek kutuplanabilirlik değerleri üre kristalinin birinci mertebeden statik yüksek kutuplanabilirlik değerinden 6-31G(d,p) (1.28292×10⁻³⁰ e.s.u.) ve 6-311G(d,p) (1.13057×10⁻³⁰ e.s.u.) taban setlerinde yaklaşık 3 kez ve 6-311++G(d,p) (2.14598×10⁻³⁰ e.s.u.) taban setinde ise 6 kez daha büyük olarak hesaplanmıştır. B3LYP metodu ile 6-311++G(d,p) temel setinde hesaplanan en büyük birinci mertebeden statik yüksek kutuplanabilirlik bileşeninin β_{xyy} bileşenidir ve NTLAS molekülündeki yük yerleşiminin xyy yönünde olduğu Tablo 5.16.'dan görülmektedir. NTLAS molekülü doğrusal olmayan optikçe aktif bir moleküldür.

Tablo 5.16. NTLAS molekülü için HF ve B3LYP metotlarıyla 6-31G(d,p), 6-311G(d,p) ve 6-311++G(d,p) tabar
setleri ile hesaplanan indüklenmiş dipol moment (μ, Debye biriminde), ortalama kutuplanabilirlik (<α>
10^{-24} e.s.u. biriminde), yönelime bağlı kutuplanabilirlik ($\Delta \alpha$, 10^{-24} e.s.u. biriminde) ve taban durumda
birinci mertebeden statik yüksek kutuplanabilirlik ($\langle \beta \rangle$, 10 ⁻³³ e.s.u. biriminde) değerleri

NTLAS	6-31	G(dp)	6-311	G(dp)	6-311+-	+ G(dp)
Özellik	HF	B3LYP	HF	B3LYP	HF	B3LYP
μ_x	-3.3696	-3.5489	-3.5914	-3.0481	0.3640	0.3703
μ_{y}	0.4377	0.0253	0.2561	0.6178	9.2767	8.4057
μ_z	-1.1653	-1.4245	-1.3712	-1.4310	2.7729	2.3605
μ	3.5922	3.8242	3.8528	3.4235	9.6891	8.7387
α_{xx}	25.91	30.10	26.84	31.25	24.10	29.05
$\alpha_{_{xy}}$	-0.34	-0.38	-0.21	-0.47	2.27	3.38
$\alpha_{_{yy}}$	19.53	20.86	20.30	22.17	24.24	28.42
α_{xz}	2.47	2.25	2.58	2.48	3.85	5.59
$\alpha_{_{yz}}$	-1.17	-1.67	-1.11	-1.31	2.30	2.90
α_{zz}	16.64	18.39	17.82	19.57	22.27	23.03
$\langle \alpha \rangle$	20.69	23.11	21.65	24.33	23.54	26.83
$\Delta \alpha$	8.22	10.69	8.06	10.62	1.91	5.73
β_{xxx}	908.73	978.71	742.20	835.14	598.19	-106.08
$m{eta}_{xxy}$	-527.62	-694.86	-515.84	-820.36	-191.73	-513.35
$\beta_{_{xyy}}$	-303.69	-244.94	-336.99	-366.83	-485.32	-1380.35
$\beta_{_{yyy}}$	96.00	139.73	88.94	252.93	260.58	-197.79
$\beta_{_{xxz}}$	464.22	616.98	477.74	548.67	-160.28	15.29
$\beta_{_{xyz}}$	34.18	146.04	91.25	189.61	-386.54	-417.15
$\beta_{_{_{VVZ}}}$	-296.72	-412.60	-342.96	-407.45	-50.00	-478.48
β_{xzz}	72.97	140.97	68.14	204.78	-168.22	-414.89
$\beta_{_{yzz}}$	-64.04	-382.93	41.33	-295.47	-475.62	-192.47
β_{zzz}	107.48	-177.07	313.75	142.58	-223.63	46.47
$\langle \beta \rangle$	883.74	1282.92	757.58	1130.57	597.33	2145.98

5.3. Asparajin İçeren Bazı Moleküllerin Teorik ¹H ve ¹³C Kimyasal Kaymaları

¹H ve ¹³C NMR spektroskopisi IR spektroskopisi ile birlikte organik yapıların analizinde sıklıkla kullanılmaktadır. ¹H NMR spektrumunda bulunan sinvallerin sayısı, yapıda bulunan farklı türdeki protonları ifade etmektedir. Sinyallerin konumları, proton türleri ve kimyasal çevreleri hakkında bilgi vererek, protonun ne kadar perdelendiğini gösterir. Elektronegatif atomların varlığı perdelenmeyi azaltarak daha büyük kimyasal kayma değerlerinde sinyallerin oluşmasına neden olurlar. Elektronegatif atom savısı arttıkca kimvasal kayma miktarı da artmaktadır. ¹H NMR spektrumunda yarılan sinyaller, komşu atomların üzerinde kaç adet proton olduğunu belirtir. Moleküller arasında proton değiş tokuşu sinyalin genişlemesine sebep olmaktadır. ¹H NMR spektrumunda kaydedilen sinyallerin bağıl alanları ve şiddetleri ise numunedeki o tip protonların bağıl sayısını ifade etmektedir. ¹²C atomları manyetik spine sahip olmadıkları için NMR spektrumunda görünmezler. ¹³C izotopu, manyetik spine sahiptir fakat numunelerde bulunan C atomlarının ancak %1.1'i ¹³C izotopu şeklindedir. Bu nedenle ¹³C NMR spektrumunda sinyaller zayıftır ve geri plandaki gürültü sinvalleri arasında fark edilmeleri zordur. İyi bir ¹³C NMR spektrumu için yüzlerce spektrum çekilerek ortalaması alınmalıdır. ¹³C NMR spektrumu molekülün çevresinden çok genel iskeleti hakkında bilgi vermektedir. Sinyallerin şiddetleri ve bağıl alanları C sayısı ile orantılı değildir. ¹³C izotopu numune içerisinde çok az miktarda bulunduğundan başka bir ¹³C izotopu ile spin-spin etkileşmesi yapamaz, bu nedenle ¹³C NMR spektrumunda, her bir C atomu için tek ve yarılmamış bir sinyal bulunur. Sinyallerin sayısı molekülde kaç tane farklı C atomu olduğunu ya da eşdeğer C atomları takımının kaç tane olduğunu gösterir.

NMR spektroskopisi, yaygın olarak tetrametilsilan (TMS - Si(CH₃)₄) referans alınarak verilir. TMS numuneye eklenir ve Si atomları, C atomlarına göre daha düşük elektronegatifliğe sahip olduğundan, TMS protonlarının yüksek miktarda perdelenmesine neden olur. Perdelenen bu protonların sinyalleri sıfır olarak tanımlanır ve referans noktası kabul edilir. Kimyasal kayma, ppm (parts per million) milyonda bir kısım ile ölçülmektedir. ¹H ve ¹³C için kimyasal kayma, TMS ile belirlenen sıfır referans noktasına göre olan Hz biriminde kayma miktarının, MHz birimindeki

spektrometre frekansına oranına göre belirlenir ve birimsiz, δ ppm ölçeği olarak adlandırılır. Kimyasal kayma ekseni genellikle, ¹H NMR spektrumu için 0-10 δ (ppm) arasında ve ¹³C NMR spektrumu için de 0-200 δ (ppm) arasında verilmektedir.

Bu çalışmadan incelenen Asparajin içeren yedi adet molekülün teorik ¹H ve ¹³C NMR spektrumları, Gaussian 09W programında GIAO, IGAIM ve CSGT yaklaşım modelleri kullanılarak 6-31G(d,p), 6-311G(d,p) ve 6-311++G(d,p) temel setlerinde, HF ve B3LYP metotlarında, TMS referans maddesine göre hesaplanmıştır.

5.3.1. LALT kompleksinin teorik ¹H ve ¹³C kimyasal kaymaları

Lineer formülü C₄H₈N₂O₃•C₄H₆O₆ olan LALT molekülünün HF metodunda 6-311++G(d,p) taban setinde GIAO, IGAIM ve CSGT yaklaşım modellerinde hesaplanan teorik ¹H ve ¹³C NMR spektrumları sırasıyla Şekil 5.1. ve Şekil 5.2.'de verilmektedir.

Karboksilik asit grubunda bulunan O-H protonlarının kimyasal kayma değeri, literatürde 10-12 8 (ppm) aralığında verilmektedir. Literatürde amin grubunda bulunan N—H protonlarının kimyasal kayma değeri 5-8 δ (ppm) aralığında, R—O—H protonlarının kimyasal kayma değeri 2-5 δ (ppm) civarında, C—H protonunun kimyasal kayma değeri 2.5-4.5 δ (ppm) aralığında ve C—H₂ protonlarının kimyasal kayma değeri ise 1.2-2.4 δ (ppm) aralığında verilmektedir [66]. LALT molekülünün karboksilik asit grubunda bulunan O4-H protonlarının teorik olarak hesaplanan kimyasal kayma değeri, elektronegatif O1 atomunun etkisi nedeniyle GIAO, IGAIM ve CSGT vaklasım modellerine göre sırasıyla 12.835, 12.146 ve 12.149 δ (ppm) olarak literatüre yakın fakat daha büyük sonuçlar verirken O9-H ise GIAO, IGAIM ve CSGT yaklaşım modellerine göre sırasıyla 5.815, 6.128 ve 6.133 δ (ppm) olarak literatürden daha küçük sonuçlar vermektedir. N2—H₂ protonlarının kimyasal kayma değeri 4.157 ve 4.641 δ (ppm) olarak GIAO yaklaşım modeli ile literatüre daha uygun olarak hesaplanmıştır. N1-H₃ protonlarının kimyasal kayma değeri ise 3.818, 6.569 ve 8.866 δ (ppm) olarak CSGT yaklaşım modeli ile literatüre uygun olarak verilmektedir. R—O—H protonlarına uyan O6—H ve O7—H için kimyasal kayma

değeri 2.2-2.8 δ (ppm) aralığında tüm yaklaşım modellerinde literatüre uygun olarak hesaplanmıştır. C—H protonlarına uygun olan C2—H, C6—H ve C7—H için kimyasal kayma değeri 3.4-4.6 δ (ppm) aralığında tüm yaklaşım modellerinde literatüre uygun olarak hesaplanmıştır. C6—H protonuna ait pik, tüm yaklaşım modellerinde en şiddetli pik olarak verilmektedir. C—H₂ protonlarına uygun olan C3—H₂ için kimyasal kayma değerleri 1.963 ve 2.233 δ (ppm) olarak literatüre en uygun sonuçlar GIAO yaklaşım modeli ile hesaplanmıştır.



Şekil 5.1. LALT molekülünün HF metodu 6-311++G(d,p) taban setinde hesaplanan ¹H NMR Spektrumu.

Şekil 5.1.'de, IGAIM ve CSGT yaklaşım modellerinin, GIAO yaklaşım modeline göre birbirine daha benzer sonuçlar verdiği görülmektedir. GIAO, IGAIM ve CSGT yaklaşım modelleri ile hesaplanmış olan tüm teorik ¹H kimyasal kayma değerleri literatür ile son derece uyumlu sonuçlar vermektedir.

Literatürde, karboksilik asit grubunda bulunan C atomlarının kimyasal kayma değeri 160-185 δ (ppm) aralığında, karbonil grubunda bulunan C atomlarının kimyasal kayma değeri 150-180 δ (ppm) aralığında, CH şeklinde bulunan C atomlarının kimyasal kayma değeri 50-75 δ (ppm) aralığında ve CH₂ şeklinde bulunan C atomlarının kimyasal kayma değeri ise 15-50 δ (ppm) aralığında verilmektedir [66, 67].



Şekil 5.2. LALT molekülünün HF metodu 6-311++G(d,p) taban setinde hesaplanan ¹³C NMR Spektrumu.

Şekil 5.2.'den görüldüğü üzere, LALT molekülünün karboksilik grubunda bulunan C1, C5 ve C8 atomlarının kimyasal kayma değeri 169-185 δ (ppm) aralığında tüm yaklaşım modellerinde literatüre uygun olarak hesaplanmıştır. LALT molekülünün karbonil grubunda bulunan C4 atomunun kimyasal kayma değeri yakşalık 187 δ (ppm) olarak tüm yaklaşım modellerinde literatürden daha büyük hesaplanmıştır. CH şeklinde bulunan C2, C6 ve C7 atomlarının kimyasal kayma değeri 57-69 δ (ppm) aralığında tüm yaklaşım modellerinde literatüre uygun olarak hesaplanmıştır. CH₂ şeklinde bulunan C3 atomunun kimyasal kayma değeri ise 38 δ (ppm) olarak tüm yaklaşım modellerinde literatüre uygun olarak hesaplanmıştır.

Şekil 5.2.'de GIAO yaklaşım modelinde üst üste binen C6 ve C7 atomlarının pikleri en şiddetli pik olarak görülmektedir. Şekil 5.2.'de, IGAIM ve CSGT yaklaşım modellerinin, GIAO yaklaşım modeline göre birbirine daha benzer sonuçlar verdiği görülmektedir. GIAO, IGAIM ve CSGT yaklaşım modelleri ile hesaplanmış olan tüm teorik ¹³C kimyasal kayma değerleri literatür ile son derece uyumlu sonuçlar vermektedir.

LALT molekülü için GIAO, CSGT ve IGAIM yaklaşım modelleri kullanılarak HF ve B3LYP metotları ile 6-31G(d,p), 6-311G(d,p) ve 6-311++G(d,p) temel setlerinde hesaplanan teorik kimyasal kayma değerleri Tablo 5.17.'de verilmektedir.

LALT	6-31	-31G(d.p) 6-311G(d.p)								6-311++G(d.p)					
Atom	Gl	[AO	Gl	IAO	IG	AIM	CS	SGT	Gl	[AO	IG	AIM	CS	SGT	
$^{1}\mathrm{H}$	HF	B3LYP	HF	B3LYP	HF	B3LYP	HF	B3LYP	HF	B3LYP	HF	B3LYP	HF	B3LYP	
H (O4)	13.198	16.199	12.624	14.979	11.172	13.558	11.174	13.560	12.835	14.849	12.146	14.318	12.149	14.321	
H (N1)	9.440	11.092	9.255	10.559	8.285	9.435	8.272	9.422	9.332	10.105	8.875	9.567	8.866	9.558	
H (N1)	6.116	6.955	5.832	6.605	6.027	6.689	6.020	6.682	6.218	8.069	6.574	8.202	6.569	8.196	
H (O9)	6.116	6.279	5.645	5.766	5.493	5.570	5.500	5.577	5.815	5.975	6.128	6.248	6.133	6.253	
H (N2)	5.663	6.107	5.378	5.753	5.777	6.047	5.781	6.051	5.344	6.036	5.926	6.454	5.930	6.458	
H (N2)	4.648	4.762	4.368	4.475	4.863	4.943	4.870	4.950	4.641	4.822	5.336	5.450	5.340	5.455	
H (C6)	4.324	4.441	4.083	4.252	4.422	4.527	4.413	4.520	4.157	4.435	4.619	4.864	4.611	4.858	
H (C7)	4.280	4.598	4.052	4.419	4.358	4.668	4.349	4.661	4.145	4.564	4.637	4.965	4.630	4.958	
H (C2)	3.429	3.572	3.336	3.466	3.802	3.923	3.794	3.916	3.418	3.606	3.931	4.090	3.924	4.085	
H (N1)	3.129	2.895	2.966	2.849	3.651	3.445	3.650	3.443	3.130	3.257	3.819	3.806	3.818	3.806	
H (C3)	3.071	3.317	2.916	3.128	3.086	3.299	3.081	3.295	2.995	3.075	3.447	3.513	3.443	3.511	
H (07)	2.936	2.985	2.267	2.321	2.202	2.200	2.207	2.204	2.473	2.474	2.759	2.755	2.763	2.758	
H (O6)	2.506	2.745	1.964	2.164	2.348	2.247	2.355	2.255	2.233	2.595	2.820	2.883	2.826	2.890	
H (C3)	1.871	1.817	1.841	1.734	2.396	2.265	2.392	2.262	1.963	2.007	2.600	2.570	2.596	2.568	
¹³ C	HF	B3LYP	HF	B3LYP	HF	B3LYP	HF	B3LYP	HF	B3LYP	HF	B3LYP	HF	B3LYP	
C1	154.10	145.10	168.08	164.60	163.87	159.39	163.86	159.39	169.60	166.42	169.49	165.69	169.49	165.69	
C5	170.35	163.73	184.19	184.63	179.16	178.22	179.16	178.21	185.31	184.71	184.95	183.74	184.95	183.74	
C8	164.68	158.44	177.48	177.58	173.45	172.43	173.44	172.42	178.82	178.84	178.36	177.99	178.35	177.99	
C4	171.63	158.90	184.95	178.43	181.47	174.04	181.46	174.04	187.13	182.60	187.00	182.13	187.00	182.13	
C2	48.37	47.16	56.04	58.04	56.63	58.77	56.63	58.76	57.05	58.82	57.21	58.78	57.20	58.78	
C6	62.33	65.08	68.34	75.86	68.61	75.76	68.61	75.76	69.42	76.94	68.93	76.17	68.93	76.17	
C7	62.69	64.84	68.68	75.44	69.00	75.20	68.99	75.19	69.44	76.13	69.22	75.51	69.21	75.51	
C3	29.72	27.80	38.06	38.00	37.81	37.84	37.81	37.85	38.42	36.04	38.32	36.00	38.33	36.02	

Tablo 5.17. LALT molekülü için teorik ¹H ve ¹³C izotropik NMR kimyasal kaymaları (TMS'ye göre tüm değerler ppm olarak verilmiştir)

5.3.2. LASN kompleksinin teorik ve deneysel ¹H ve ¹³C kimyasal kaymaları

Lineer formülü $C_4H_9N_2O_3^+ \cdot NO_3^-$ olan LASN molekülünün HF metodunda 6-311++G(d,p) taban setinde GIAO, IGAIM ve CSGT yaklaşım modellerinde hesaplanan teorik ¹H ve ¹³C NMR spektrumları sırasıyla Şekil 5.3. ve Şekil 5.4.'te verilmektedir.



Şekil 5.3. LASN molekülünün HF metodu 6-311++G(d,p) taban setinde hesaplanan ¹H NMR Spektrumu.

Şekil 5.3.'ten görüldüğü gibi teorik olarak hesaplanan O1—H protonunun kimyasal kayma değeri GIAO, IGAIM ve CSGT yaklaşım modellerine göre sırasıyla 5.922, 6.242 ve 6.246 δ (ppm) olarak literatürden daha küçük sonuçlar vermektedir. N2—H₂ protonlarının kimyasal kayma değeri 4.679 ve 4.860 δ (ppm) olarak GIAO yaklaşım modeli ile literatüre daha uygun olarak hesaplanmıştır. N1—H₃ protonlarının kimyasal kayma değeri ise 5.1, 5.8 ve 14 δ (ppm) olarak IGAIM ve CSGT yaklaşım modelleri ile literatüre uygun olarak verilmektedir. Elektronegatif O4 atomunun N1—H₃ protonlarından biriyle bağ yapacak şekilde etkileşmesi nedeniyle pik değeri 14-15 δ (ppm) olacak şekilde literatürden daha büyük hesaplanmıştır. C—H protonlarına uygun olan C2—H için kimyasal kayma değeri 4.7-5.0 δ (ppm) aralığında tüm yaklaşım modellerinde literatürden biraz büyük olacak şekilde hesaplanmıştır. C—H₂

protonlarına uygun olan C3—H₂ için kimyasal kayma değerleri 2.752 ve 3.170 δ (ppm) olarak literatüre en yakın sonuçlar GIAO yaklaşım modeli ile hesaplanmıştır.

Şekil 5.3.'te, IGAIM ve CSGT yaklaşım modellerinin, GIAO yaklaşım modeline göre birbirine daha benzer sonuçlar verdiği görülmektedir. GIAO, IGAIM ve CSGT yaklaşım modelleri ile hesaplanmış olan tüm teorik ¹H kimyasal kayma değerleri literatür ile son derece uyumlu sonuçlar vermektedir.



Şekil 5.4. LASN molekülünün HF metodu 6-311++G(d,p) taban setinde hesaplanan ¹³C NMR Spektrumu.

Şekil 5.4.'ten görüldüğü üzere, LASN molekülünün karboksilik grubunda bulunan C1 atomunun kimyasal kayma değeri 175 δ (ppm) olarak tüm yaklaşım modellerinde literatüre uygun olarak hesaplanmıştır. LASN molekülünün karbonil grubunda bulunan C4 atomunun kimyasal kayma değeri yakşalık 181 δ (ppm) olarak tüm yaklaşım modellerinde literatür ile uyumlu olarak hesaplanmıştır. CH şeklinde bulunan C2 atomunun kimyasal kayma değeri 52 δ (ppm) olarak tüm yaklaşım modellerinde literatüre uygun olarak hesaplanmıştır. CH₂ şeklinde bulunan C3 atomunun kimyasal kayma değeri ise 34 δ (ppm) olarak tüm yaklaşım modellerinde literatüre uygun olarak hesaplanmıştır. Şekil 5.4.'te GIAO, IGAIM ve CSGT yaklaşım modelleri ile hesaplanmış olan tüm teorik ¹³C kimyasal kayma değerleri literatür ile son derece uyumlu sonuçlar verdiği görülmektedir.

LASN molekülü için GIAO, CSGT ve IGAIM yaklaşım modelleri kullanılarak HF ve B3LYP metotları ile 6-31G(d,p), 6-311G(d,p) ve 6-311++G(d,p) temel setlerinde hesaplanan teorik kimyasal kayma değerleri Tablo 5.18.'de verilmektedir.

LASN	6-31	G(d.p)			6-311	G(d.p)					6-311+	+G(d. p)		
Atom	Gl	AO	Gl	[AO	IG	AIM	CS	SGT	G	[AO	IG	AIM	CS	SGT
$^{1}\mathrm{H}$	HF	B3LYP	HF	B3LYP	HF	B3LYP	HF	B3LYP	HF	B3LYP	HF	B3LYP	HF	B3LYP
H (N1)	15.558	19.405	15.600	18.631	14.355	17.476	14.329	17.461	15.269	19.076	14.614	18.459	14.594	18.449
H (01)	6.122	6.011	5.683	5.455	5.557	5.265	5.564	5.272	5.922	5.838	6.242	6.090	6.246	6.094
H (N1)	5.657	4.140	5.368	3.514	5.492	4.003	5.482	3.995	5.470	3.805	5.857	4.337	5.851	4.332
H (N2)	4.879	4.607	4.566	4.283	5.204	4.949	5.210	4.955	4.860	4.595	5.583	5.307	5.587	5.310
H (C2)	4.788	3.847	4.606	3.847	4.742	4.019	4.725	4.004	4.758	3.677	5.019	4.054	5.006	4.045
H (N2)	4.872	4.857	4.537	4.497	4.958	4.881	4.962	4.884	4.679	4.698	5.186	5.120	5.188	5.122
H (N1)	4.722	2.564	4.365	2.204	4.571	2.736	4.563	2.731	4.307	2.316	4.745	2.902	4.739	2.898
H (C3)	3.415	3.185	3.155	2.487	3.502	2.915	3.488	2.903	3.170	3.011	3.694	3.391	3.684	3.383
H (C3)	2.772	2.819	2.597	2.618	2.968	2.979	2.959	2.970	2.752	2.832	3.264	3.274	3.257	3.268
¹³ C	HF	B3LYP	HF	B3LYP	HF	B3LYP	HF	B3LYP	HF	B3LYP	HF	B3LYP	HF	B3LYP
C1	160.30	157.19	173.71	176.19	169.79	170.79	169.77	170.78	175.55	179.30	175.35	178.40	175.34	178.39
C4	166.49	152.90	179.56	171.99	176.21	167.57	176.20	167.56	181.78	175.71	181.73	175.22	181.72	175.22
C2	44.03	42.62	50.53	51.33	50.68	51.75	50.67	51.74	51.90	54.11	52.10	54.17	52.09	54.17
C3	26.14	25.28	34.25	35.02	33.34	34.37	33.34	34.37	34.71	35.73	34.07	35.23	34.08	35.24

Tablo 5.18. LASN molekülü için teorik ¹H ve ¹³C izotropik NMR kimyasal kaymaları (TMS'ye göre tüm değerler ppm olarak verilmiştir)

5.3.3. LASP kompleksinin teorik ¹H ve ¹³C kimyasal kaymaları

Lineer formülü $C_4H_9N_2O_3^+ C_6H_2N_3O_7^-$ olan LASP molekülünün HF metodunda 6-311++G(d,p) taban setinde GIAO, IGAIM ve CSGT yaklaşım modellerinde hesaplanan teorik ¹H ve ¹³C NMR spektrumları sırasıyla Şekil 5.5. ve Şekil 5.6.'da verilmektedir.



Şekil 5.5. LASP molekülünün HF metodu 6-311++G(d,p) taban setinde hesaplanan ¹H NMR Spektrumu.

Literatürde pikrik asit halkasında bulunan C—H protonlarının kimyasal kayma sinyali 9-10 δ (ppm) aralığında verilmektedir [66]. Şekil 5.5.'te LASP molekülünün pikrik asit halkasında bulunan C7—H ve C9—H protonlarının teorik kimyasal kayma değeri IGAIM ve CSGT yaklaşım modellerinde 9-10 δ (ppm) aralığında ve GIAO yaklaşım modelinde 10 δ (ppm) üzerinde literatüre uyumlu olarak hesaplanmıştır. Karboksilik asit grubunda bulunan O1—H protonunun teorik kimyasal kayma değeri tüm yaklaşım modellerinde 6.2-6.7 δ (ppm) aralığında literatürden daha küçük değerlerde hesaplanmıştır. N2—H₂ protonlarının kimyasal kayma değeri 5.4-9.4 δ (ppm) aralığında tüm yaklaşım modellerinde literatüre uygun olarak hesaplanmıştır. N1—H₃ protonlarının kimyasal kayma değeri ise 3.4-5.7 δ (ppm) aralığında tüm yaklaşım modellerinde literatüre uygun olarak verilirken elektronegatif bir atomdan etkilenmiş olan bir H atomu için kimyasal kayma değeri 11 δ (ppm) olarak literatürden büyük olarak verilmektedir. GIAO yaklaşım modelinde N1—H ve N2—H protonlarının kimyasal kayma değeri çakışmaktadır. C2—H için kimyasal kayma değeri 4.1-4.7 δ (ppm) aralığında tüm yaklaşım modellerinde literatüre uygun olarak hesaplanmıştır. C3—H₂ protonlarından biri için kimyasal kayma değeri tüm yaklaşım modellerinde literatüre uygun olarak 2.2 -2.7 δ (ppm) olarak literatüre en uygun sonuçlar verirken O4 atomundan etkilenen diğer proton için 6.4-6.7 δ (ppm) olarak literatür verilerinden büyük olacak şekilde hesaplanmıştır.

Şekil 5.5.'te, IGAIM ve CSGT yaklaşım modellerinin, GIAO yaklaşım modeline göre birbirine daha benzer sonuçlar verdiği görülmektedir. GIAO, IGAIM ve CSGT yaklaşım modelleri ile hesaplanmış olan tüm teorik ¹H kimyasal kayma değerleri literatür ile son derece uyumlu sonuçlar vermektedir.



Şekil 5.6. LASP molekülünün HF metodu 6-311++G(d,p) taban setinde hesaplanan ¹³C NMR Spektrumu.

Literatürde pikrik asit halkasında bulunan C atomlarının kimyasal kayma değeri 120-150 δ (ppm) aralığında verilmektedir [66]. Şekil 5.6.'da, teorik ¹³C NMR spektrumunda, LASP molekülünün pikrik asit halkasında bulunan C6, C7, C8, C9 ve C10 atomlarının kimyasal kayma değerinin tüm yaklaşım yöntemlerinde 123-151 δ (ppm) aralığında ve literatüre uygun olarak hesaplandığı görülmektedir. Pikrik asit halkasında bulunan C5 atomu için teorik kimyasal kayma değeri 175-176 δ (ppm) aralığında ve literatürden daha büyük olarak hesaplanmıştır. Karboksilik asit grubunda bulunan C1 atomunun tüm yaklaşım yöntemlerinde kimyasal kayma değeri 174 δ (ppm), karbonil grubunda bulunan C4 atomunun kimyasal kayma değeri 187 δ (ppm), C2 atomunun kimyasal kayma değeri 57 δ (ppm) ve C3 atomunun kimyasal kayma değeri 31 δ (ppm) olarak literatür ile son derece uyumlu sonuçlar vermektedir.

Şekil 5.6.'da, IGAIM ve CSGT yaklaşım modellerinin, GIAO yaklaşım modeline göre birbirine daha benzer sonuçlar verdiği görülmektedir. GIAO, IGAIM ve CSGT yaklaşım modelleri ile hesaplanmış olan tüm teorik ¹³C kimyasal kayma değerleri literatür ile son derece uyumlu sonuçlar vermektedir.

LASP molekülü için GIAO, CSGT ve IGAIM yaklaşım modelleri kullanılarak HF ve B3LYP metotları ile 6-31G(d,p), 6-311G(d,p) ve 6-311++G(d,p) temel setlerinde hesaplanan teorik kimyasal kayma değerleri Tablo 5.19.'da verilmektedir.

LASP	6-310	6-31G(d.p) 6-311G(d.p)							6-311++G(d.p)					
Atom	GI	AO	GI	AO	IG	AIM	CS	GGT	Gl	AO	IG	AIM	CS	SGT
¹ H	HF	B3LYP	HF	B3LYP	HF	B3LYP	HF	B3LYP	HF	B3LYP	HF	B3LYP	HF	B3LYP
H (N1)	11.927	17.935	11.641	16.355	11.049	16.002	11.044	16.002	11.645	18.870	11.500	18.595	11.496	18.592
H (C9)	10.340	8.787	9.973	8.398	8.820	7.743	8.814	7.738	10.198	8.254	9.591	8.137	9.586	8.132
H (C7)	10.268	9.215	9.938	8.935	8.813	7.976	8.806	7.971	10.047	9.142	9.494	8.593	9.489	8.589
H (N2)	9.461	14.266	9.264	14.093	8.410	12.553	8.405	12.545	9.472	12.046	9.158	11.187	9.157	11.183
H (C3)	6.632	3.839	6.528	3.730	5.545	3.705	5.527	3.695	6.680	4.129	6.436	4.408	6.425	4.401
H (O1)	6.579	9.995	6.107	9.148	6.097	7.892	6.099	7.890	6.282	9.960	6.718	9.480	6.720	9.478
H (N1)	5.676	3.270	5.372	2.800	5.493	3.048	5.493	3.048	5.450	4.859	5.762	4.997	5.762	4.996
H (N2)	5.389	6.615	5.134	6.520	5.419	6.510	5.425	6.515	5.408	5.978	5.970	6.354	5.975	6.358
H (C2)	4.192	3.759	4.105	3.623	4.501	3.907	4.493	3.901	4.188	3.874	4.695	4.285	4.688	4.279
H (N1)	3.539	1.571	3.337	1.280	4.044	2.081	4.045	2.084	3.454	2.546	4.216	3.079	4.216	3.080
H (C3)	2.141	2.532	2.097	2.388	2.436	2.871	2.429	2.867	2.261	2.388	2.733	2.968	2.728	2.964
¹³ C	HF	B3LYP	HF	B3LYP	HF	B3LYP	HF	B3LYP	HF	B3LYP	HF	B3LYP	HF	B3LYP
C4	171.97	162.66	185.36	183.81	181.78	179.61	181.78	179.61	187.71	182.18	187.47	181.52	187.46	181.52
C5	162.97	146.07	175.22	164.55	171.67	160.73	171.67	160.73	176.31	166.06	175.24	164.58	175.24	164.58
C1	159.70	153.95	173.00	173.45	169.37	169.30	169.35	169.29	174.97	174.35	174.90	173.92	174.89	173.92
С9	138.60	112.75	150.45	127.82	147.84	125.79	147.85	125.80	151.67	127.03	148.95	125.49	148.96	125.50
C7	137.87	115.77	150.01	131.26	147.45	128.49	147.46	128.50	150.82	132.46	148.24	129.72	148.25	129.73
C6	131.97	129.37	143.31	145.11	141.49	142.76	141.48	142.76	144.59	145.44	142.44	143.36	142.43	143.36
C10	129.15	134.21	140.89	152.03	139.23	147.80	139.22	147.79	141.26	153.71	139.44	150.92	139.44	150.92
C8	113.46	117.42	125.22	134.47	125.00	133.17	124.99	133.16	126.14	134.77	123.91	131.73	123.90	131.73
C2	48.59	40.83	56.23	50.64	56.93	50.88	56.92	50.88	57.34	53.89	57.48	53.85	57.47	53.86
C3	22.25	19.80	31.00	30.97	30.38	30.66	30.38	30.67	31.64	27.77	31.33	27.51	31.34	27.52

Tablo 5.19. LASP molekülü için teorik ¹H ve ¹³C izotropik NMR kimyasal kaymaları (TMS'ye göre tüm değerler ppm olarak verilmiştir)

5.3.4. LASPC kompleksinin teorik ¹H ve ¹³C kimyasal kaymaları

Lineer formülü $C_4H_9N_2O_3^+$ •ClO₄⁻ olan LASPC molekülünün HF metodunda 6-311++G(d,p) taban setinde GIAO, IGAIM ve CSGT yaklaşım modellerinde hesaplanan teorik ¹H ve ¹³C NMR spektrumları sırasıyla Şekil 5.7. ve Şekil 5.8.'de verilmektedir.



Şekil 5.7. LASPC molekülünün HF metodu 6-311++G(d,p) taban setinde hesaplanan ¹H NMR Spektrumu.

Şekil 5.7.'de LASPC molekülünün karboksilik asit grubunda bulunan O1—H protonunun teorik kimyasal kayma değeri tüm yaklaşım modellerinde 6.1-6.5 δ (ppm) aralığında literatürden daha küçük değerlerde hesaplanmıştır. N2—H₂ protonlarının kimyasal kayma değeri 4.7-6.1 δ (ppm) aralığında tüm yaklaşım modellerinde literatüre uygun olarak hesaplanmıştır. N1—H₃ protonlarının kimyasal kayma değeri ise 4-6 δ (ppm) aralığında tüm yaklaşım modellerinde literatüre uygun olarak hesaplanmıştır. N1—H₃ protonlarının kimyasal kayma değeri kayma değeri Gatomundan etkilenmiş olan bir H atomu için kimyasal kayma değeri 9-10 δ (ppm) aralığında literatürden daha büyük olarak verilmektedir. IGAIM ve CSGT yaklaşım modellerinde N1—H ve N2—H protonlarının kimyasal kayma değeri çakışmaktadır. C2—H ve C3—H₂ protonları için kimyasal kayma değeri

sırasıyla 3.8-4.4 δ (ppm) ve 3.1-4.2 δ (ppm) aralığında tüm yaklaşım modellerinde literatüre uygun olarak hesaplanmıştır.

Şekil 5.7.'de, IGAIM ve CSGT yaklaşım modellerinin, GIAO yaklaşım modeline göre birbirine daha benzer sonuçlar verdiği görülmektedir. GIAO, IGAIM ve CSGT yaklaşım modelleri ile hesaplanmış olan tüm teorik ¹H kimyasal kayma değerleri literatür ile son derece uyumlu sonuçlar vermektedir.



Şekil 5.8. LASPC molekülünün HF metodu 6-311++G(d,p) taban setinde hesaplanan ¹³C NMR Spektrumu.

Şekil 5.8.'den görüldüğü üzere, LASPC molekülünün karboksilik grubunda bulunan C1 atomunun kimyasal kayma değeri 175 δ (ppm) olarak tüm yaklaşım modellerinde literatüre uygun olarak hesaplanmıştır. LASPC molekülünün karbonil grubunda bulunan C4 atomunun kimyasal kayma değeri yakşalık 184 δ (ppm) olarak tüm yaklaşım modellerinde literatür ile uyumlu olarak hesaplanmıştır. CH şeklinde bulunan C2 ve CH₂ şeklinde bulunan C3 atomlarının kimyasal kayma değeri sırasıyla 53 δ (ppm) ve 35 δ (ppm) olarak tüm yaklaşım modellerinde literatüre uygun olarak tüm yaklaşım modellerinde literatür ile uyumlu olarak hesaplanmıştır.

Şekil 5.8.'de GIAO, IGAIM ve CSGT yaklaşım modelleri ile hesaplanmış olan tüm teorik ¹³C kimyasal kayma değerleri literatür ile son derece uyumlu sonuçlar verdiği görülmektedir.

LASPC molekülü için GIAO, CSGT ve IGAIM yaklaşım modelleri kullanılarak HF ve B3LYP metotları ile 6-31G(d,p), 6-311G(d,p) ve 6-311++G(d,p) temel setlerinde hesaplanan teorik kimyasal kayma değerleri Tablo 5.20.'de verilmektedir.

LASPC	6-31G(d.p)		6-311G(d.p)							6-311++G(d.p)						
Atom	GIAO		GIAO		IGAIM		CSGT		GIAO		IGAIM		CSGT			
$^{1}\mathrm{H}$	HF	B3LYP	HF	B3LYP	HF	B3LYP	HF	B3LYP	HF	B3LYP	HF	B3LYP	HF	B3LYP		
H (N1)	9.679	12.912	9.958	12.321	8.696	10.950	8.667	10.921	10.160	12.506	9.767	12.130	9.745	12.109		
H (O1)	6.406	6.484	5.983	6.039	5.824	5.825	5.830	5.831	6.167	6.308	6.496	6.583	6.501	6.588		
H (N2)	6.004	6.977	5.691	6.670	5.808	6.316	5.806	6.311	5.713	6.663	6.054	6.590	6.053	6.587		
H (N1)	5.907	6.236	5.557	5.962	5.681	5.910	5.670	5.897	5.533	5.763	6.041	6.208	6.033	6.199		
H (N2)	4.849	4.863	4.511	4.560	5.065	5.023	5.070	5.026	4.761	4.842	5.429	5.427	5.432	5.429		
H (N1)	4.400	4.007	3.982	3.708	4.329	3.928	4.322	3.921	4.099	3.883	4.690	4.393	4.685	4.388		
H (C2)	3.994	4.249	3.924	4.177	4.133	4.230	4.118	4.215	4.006	4.325	4.397	4.572	4.386	4.560		
H (C3)	4.070	4.243	3.695	3.964	3.588	3.785	3.564	3.764	3.831	4.056	4.258	4.421	4.241	4.406		
H (C3)	3.275	3.297	3.073	3.101	3.353	3.338	3.341	3.326	3.174	3.264	3.635	3.654	3.627	3.645		
¹³ C	HF	B3LYP	HF	B3LYP	HF	B3LYP	HF	B3LYP	HF	B3LYP	HF	B3LYP	HF	B3LYP		
C4	169.08	156.10	181.83	175.28	178.27	170.87	178.26	170.86	184.15	178.18	183.95	177.44	183.94	177.43		
C1	160.73	154.29	174.09	173.71	170.12	168.66	170.11	168.65	175.92	176.11	175.61	175.26	175.60	175.25		
C2	45.84	43.69	52.50	53.49	52.67	53.52	52.66	53.51	53.32	54.67	53.54	54.58	53.53	54.58		
C3	27.02	25.35	35.20	35.22	34.48	34.54	34.48	34.54	35.72	35.86	35.44	35.60	35.45	35.61		

Tablo 5.20. LASPC molekülü için teorik ¹H ve ¹³C izotropik NMR kimyasal kaymaları (TMS'ye göre tüm değerler ppm olarak verilmiştir)

5.3.5. LSLAS bileşiğinin teorik ve deneysel ¹H ve ¹³C kimyasal kaymaları

Lineer formülü $C_7H_{13}N_3O_5 H_2O$ olan LSLAS molekülünün HF metodunda 6-311++G(d,p) taban setinde GIAO, IGAIM ve CSGT yaklaşım modellerinde hesaplanan teorik ¹H ve ¹³C NMR spektrumları sırasıyla Şekil 5.9. ve Şekil 5.10.'da verilmektedir.



Şekil 5.9. LSLAS molekülünün HF metodu 6-311++G(d,p) taban setinde hesaplanan ¹H NMR Spektrumu.

Şekil 5.9.'da LSLAS molekülünün N3—H₃ protonlarının kimyasal kayma değeri 3.3-6,4 δ (ppm) aralığında tüm yaklaşım modellerinde literatüre uygun olarak verilirken elektronegatif bir atomdan etkilenmiş olan bir H atomu için kimyasal kayma değeri 10-11 δ (ppm) aralığında literatürden daha büyük olarak verilmektedir. Su molekülünde bulunan O6—H protonlarından birinin ve O5—H protonunun kimyasal kayma değeri GIAO yaklaşım modelinde sırasıyla 0.738 δ (ppm) ve 0.631 δ (ppm) iken IGAIM ve CSGT yaklaşım modellerinde 1.6 δ (ppm) olarak literatüre daha uygun sonuç vermektedir. Elektronegatif O1 atomunun etkisi ile O6—H protonlarından birinin kimyasal kayma değeri ise tüm yaklaşım yöntemlerinde 5.3-5.9 δ (ppm) aralığında hesaplanmıştır. C2—H ve C6—H protonları için kimyasal kayma değeri 3.4-4.3 δ (ppm) aralığında tüm yaklaşım modellerinde literatüre uygun olarak hesaplanmıştır. C3—H₂ ve C7—H₂ protonlarının kimyasal kayma değeri ise sırasıyla 2-3.3 δ (ppm) aralığında ve 3.5-4.4 δ (ppm) aralığında tüm yaklaşım modellerinde literatüre uygun olarak hesaplanmıştır. Asparajin ve serin amino asitleri arasındaki bağın oluştuğu N1—H protonunun ve asparajin zincirinde bulunan N2—H₂ protonlarının kimyasal kayma değeri sırasıyla 6-7 δ (ppm) aralığında ve 4.5-5.3 δ (ppm) aralığında tüm yaklaşım modellerinde literatüre uygun olarak hesaplanmıştır.

Şekil 5.9.'da, IGAIM ve CSGT yaklaşım modellerinin, GIAO yaklaşım modeline göre birbirine daha benzer sonuçlar verdiği görülmektedir. GIAO yaklaşım modelinde tüm kimyasal kayma değerleri daha küçük değerlerde görülmektedir. IGAIM ve CSGT yaklaşım modelleri ile hesaplanmış olan tüm teorik ¹H kimyasal kayma değerleri literatür ile son derece uyumlu sonuçlar vermektedir.



Şekil 5.10. LSLAS molekülünün HF metodu 6-311++G(d,p) taban setinde hesaplanan ¹³C NMR Spektrumu.

Şekil 5.10.'dan görüldüğü üzere, LSLAS molekülünün karboksilik grubunda bulunan C1 atomunun kimyasal kayma değeri 185 δ (ppm) olarak tüm yaklaşım modellerinde literatüre uygun olarak hesaplanmıştır. LSLAS molekülünün karbonil grubunda bulunan C4 ve C5 atomlarının kimyasal kayma değeri sırasıyla 181 δ (ppm) ve 177 δ

(ppm) olarak tüm yaklaşım modellerinde literatür ile uyumlu olarak hesaplanmıştır. C2, C3, C6 ve C7 ve atomlarının kimyasal kayma değeri sırasıyla 59 δ (ppm), 40 δ (ppm), 55-56 δ (ppm) aralığında ve 60-61 δ (ppm) aralığında tüm yaklaşım modellerinde literatüre uygun olarak hesaplanmıştır.

Şekil 5.10.'da GIAO, IGAIM ve CSGT yaklaşım modelleri ile hesaplanmış olan tüm teorik ¹³C kimyasal kayma değerleri literatür ile son derece uyumlu sonuçlar verdiği görülmektedir.

LSLAS molekülü için GIAO, CSGT ve IGAIM yaklaşım modelleri kullanılarak HF ve B3LYP metotları ile 6-31G(d,p), 6-311G(d,p) ve 6-311++G(d,p) temel setlerinde hesaplanan teorik kimyasal kayma değerleri Tablo 5.21.'de verilmektedir.

LSLAS		(6-31G(d.p)	1		6-	311G(d.	p)		6-311++G(d.p)					
Atom	GIAO		GIAO		IGAIM		CSGT		GIAO		IGAIM		CSGT		
${}^{1}\mathrm{H}$	HF	B3LYP	HF	B3LYP	HF	B3LYP	HF	B3LYP	HF	B3LYP	HF	B3LYP	HF	B3LYP	
H (N3)	8.347	10.523	7.935	9.864	7.861	9.709	7.852	9.700	10.508	12.817	10.627	12.870	10.619	12.860	
H (N1)	7.523	9.270	7.046	8.811	6.817	8.291	6.809	8.282	6.548	8.237	6.841	8.258	6.836	8.253	
H (O6)	6.491	8.002	6.406	7.482	6.722	7.725	6.722	7.725	5.320	10.643	5.868	10.801	5.869	10.801	
H (N3)	5.933	7.464	5.742	7.077	5.912	6.859	5.911	6.857	3.395	5.474	4.391	5.912	4.390	5.910	
H (C6)	5.048	5.411	4.772	5.116	4.597	4.856	4.572	4.831	3.407	4.744	4.318	5.323	4.304	5.308	
H (N2)	4.645	4.863	4.336	4.574	4.795	4.989	4.800	4.994	4.629	4.798	5.201	5.321	5.204	5.325	
H (N2)	4.465	4.431	4.217	4.172	4.857	4.816	4.864	4.823	4.538	4.475	5.236	5.151	5.240	5.155	
H (C7)	4.388	4.241	4.132	4.070	4.654	4.601	4.647	4.594	3.572	3.845	4.307	4.565	4.304	4.560	
H (N3)	4.200	3.098	3.834	3.005	4.710	3.741	4.709	3.740	5.562	4.365	6.382	5.128	6.376	5.126	
H (C2)	3.535	3.978	3.415	3.819	3.448	3.907	3.439	3.898	3.556	3.717	3.993	4.070	3.985	4.062	
H (C7)	3.183	3.209	2.994	2.985	3.690	3.616	3.685	3.612	3.807	3.137	4.430	3.847	4.428	3.843	
H (C3)	2.931	3.082	2.738	2.767	3.213	3.287	3.207	3.283	2.353	2.513	3.016	3.153	3.011	3.148	
H (O5)	2.217	3.458	2.026	3.192	2.614	3.388	2.623	3.395	0.631	0.636	1.686	1.448	1.691	1.456	
H (C3)	1.884	1.887	1.817	1.780	2.123	2.115	2.116	2.110	2.006	2.001	2.557	2.535	2.552	2.530	
H (O6)	1.027	0.559	0.838	0.373	1.890	1.440	1.902	1.452	0.738	0.990	1.679	1.828	1.688	1.838	
¹³ C	HF	B3LYP	HF	B3LYP	HF	B3LYP	HF	B3LYP	HF	B3LYP	HF	B3LYP	HF	B3LYP	
C1	166.26	157.06	180.22	175.83	177.13	172.29	177.11	172.28	185.01	177.03	185.07	176.85	185.06	176.84	
C4	168.58	155.97	181.51	175.86	177.80	170.94	177.79	170.94	181.84	178.25	181.95	177.93	181.94	177.93	
C5	162.29	148.57	175.18	167.03	171.23	162.55	171.22	162.54	177.08	170.54	176.91	170.09	176.90	170.09	
C7	51.45	53.42	59.73	65.70	61.48	67.24	61.49	67.24	60.05	64.93	61.03	65.93	61.04	65.94	
C2	52.58	53.62	59.39	64.72	58.75	63.61	58.75	63.61	59.50	64.79	59.79	64.63	59.79	64.63	
C6	53.31	50.55	59.09	60.08	59.43	60.38	59.42	60.37	55.19	57.24	56.29	58.20	56.29	58.20	
C3	31.41	26.84	39.62	36.81	38.82	36.42	38.83	36.43	40.18	38.23	40.02	37.87	40.03	37.88	

Tablo 5.21. LSLAS molekülü için teorik ¹H ve ¹³C izotropik NMR kimyasal kaymaları (TMS'ye göre tüm değerler ppm olarak verilmiştir)

5.3.6. NPLAS bileşiğinin teorik ¹H ve ¹³C kimyasal kaymaları

Lineer formülü $C_{10}H_{12}N_2O_5S$ olan NPLAS molekülünün HF metodunda 6-311++G(d,p) taban setinde GIAO, IGAIM ve CSGT yaklaşım modellerinde hesaplanan teorik ¹H ve ¹³C NMR spektrumları sırasıyla Şekil 5.11. ve Şekil 5.12.'de verilmektedir.

Literatürde benzen halkasındaki protonlarının kimyasal kayma değeri 6.5-8 δ (ppm) aralığında verilmektedir [66]. Şekil 5.11.'de NPLAS molekülünün benzen halkasında bulunan ve benzer olan C6—H, C7—H, C8—H, C9—H ve C10—H protonlarının kimyasal kayması 7.8-8.8 δ (ppm) aralığında ve literatür ile uyumlu olarak görülmektedir. NPLAS molekülünün karboksilik asit grubunda bulunan O1—H protonunun teorik kimyasal kayma değeri tüm yaklaşım modellerinde 5.7-6.1 δ (ppm) aralığında literatürden daha küçük değerlerde hesaplanmıştır. N2—H₂ protonlarının ve N1—H protonunun kimyasal kayma değerleri sırası ile 4.5-6.5 δ (ppm) aralığında ve 3.2-4.2 δ (ppm) aralığında literatür ile uyumlu olarak hesaplanmıştır. C2—H protonunun ve C3—H₂ protonlarının kimyasal kayma değeri sırasıyla 4.3-4.8 δ (ppm) aralığında ve 2.6-3.2 δ (ppm) literatür ile uyumlu olarak görülmektedir.



Şekil 5.11. NPLAS molekülünün HF metodu 6-311++G(d,p) taban setinde hesaplanan ¹H NMR Spektrumu.

Şekil 5.11.'de, IGAIM ve CSGT yaklaşım modellerinin, GIAO yaklaşım modeline göre birbirine daha benzer sonuçlar verdiği görülmektedir. GIAO yaklaşım modelinde tüm kimyasal kayma değerleri daha küçük değerlerde görülmektedir. IGAIM ve CSGT yaklaşım modelleri ile hesaplanmış olan tüm teorik ¹H kimyasal kayma değerleri literatür ile son derece uyumlu sonuçlar vermektedir.



Şekil 5.12. NPLAS molekülünün HF metodu 6-311++G(d,p) taban setinde hesaplanan ¹³C NMR Spektrumu.

Literatürde benzen halkasında bulunan C atomlarının kimyasal kayma değeri 110-180 δ (ppm) aralığında verilmektedir [66, 67]. Şekil 5.12.'de, NPLAS molekülünde bulunan C5, C6, C7, C8, C9 ve C10 benzen halkasındaki atomların, tüm yaklaşım modellerinde kimyasal kayma değerleri 135-146 δ (ppm) aralığında literatüre uygun olarak görülmektedir. C1 ve C4 atomlarının kimyasal kayma değeri sırasıyla 175 δ (ppm) ve 179 δ (ppm) olarak literatür ile uyumlu olarak hesaplanmıştır. C2ve C3 atomlarının kimyasal kayma değeri ise sırasıyla 53 δ (ppm) ve 41-42 δ (ppm) aralığında literatüre uygun olarak hesaplanmıştır.

Şekil 5.12.'de GIAO, IGAIM ve CSGT yaklaşım modelleri ile hesaplanmış olan tüm teorik ¹³C kimyasal kayma değerleri literatür ile son derece uyumlu sonuçlar verdiği görülmektedir.

NPLAS molekülü için GIAO, CSGT ve IGAIM yaklaşım modelleri kullanılarak HF ve B3LYP metotları ile 6-31G(d,p), 6-311G(d,p) ve 6-311++G(d,p) temel setlerinde hesaplanan teorik kimyasal kayma değerleri Tablo 5.22.'de verilmektedir.

NPLAS	6-31G(d.p)		6-311G(d.p)							6-311++G(d.p)					
Atom	GIAO		GIAO		IGAIM		CSGT		GIAO		IGAIM		CSGT		
$^{1}\mathrm{H}$	HF	B3LYP	HF	B3LYP	HF	B3LYP	HF	B3LYP	HF	B3LYP	HF	B3LYP	HF	B3LYP	
H (C6)	8.666	8.085	8.405	7.822	8.406	7.852	8.405	7.851	8.482	7.992	8.836	8.283	8.834	8.282	
H (C10)	8.810	8.165	8.566	7.918	8.264	7.725	8.268	7.728	8.770	8.155	8.828	8.260	8.830	8.262	
H (C8)	8.265	7.747	8.111	7.567	8.242	7.720	8.247	7.725	8.207	7.694	8.502	7.965	8.506	7.969	
H (C7)	8.041	7.711	7.864	7.511	8.014	7.657	8.019	7.662	7.912	7.552	8.216	7.870	8.219	7.874	
H (C9)	7.975	7.646	7.800	7.452	7.941	7.602	7.946	7.607	7.867	7.512	8.152	7.822	8.156	7.826	
H (N2)	6.428	7.226	6.165	6.902	6.097	6.553	6.097	6.551	6.302	7.122	6.460	7.051	6.459	7.048	
H (O1)	5.979	6.131	5.519	5.616	5.402	5.467	5.410	5.475	5.719	5.928	6.082	6.204	6.088	6.210	
H (N2)	4.460	4.487	4.233	4.292	4.656	4.682	4.661	4.687	4.500	4.648	5.132	5.194	5.135	5.196	
H (C2)	4.440	4.561	4.219	4.376	4.359	4.598	4.348	4.588	4.323	4.645	4.830	5.100	4.823	5.093	
H (N1)	3.508	4.183	3.056	3.668	3.621	4.148	3.606	4.133	3.270	4.104	4.196	4.856	4.186	4.846	
H (C3)	2.885	3.164	2.620	2.865	3.076	3.271	3.066	3.262	2.750	3.105	3.509	3.747	3.502	3.740	
H (C3)	2.668	2.521	2.509	2.342	2.871	2.691	2.863	2.683	2.652	2.588	3.245	3.111	3.239	3.106	
¹³ C	HF	B3LYP	HF	B3LYP	HF	B3LYP	HF	B3LYP	HF	B3LYP	HF	B3LYP	HF	B3LYP	
C1	160.14	153.43	173.31	172.86	169.73	168.30	169.71	168.29	175.16	175.07	175.17	174.53	175.16	174.53	
C4	164.17	149.11	177.18	168.57	174.02	164.43	174.00	164.42	179.51	171.82	179.53	171.28	179.52	171.28	
C5	132.34	130.72	145.60	149.12	141.20	144.09	141.20	144.09	146.80	150.72	144.60	147.92	144.60	147.92	
C6	128.64	114.27	142.79	132.23	141.57	131.21	141.59	131.23	143.84	133.25	142.45	132.03	142.46	132.05	
C7	122.78	114.24	136.99	132.89	136.82	132.46	136.84	132.48	137.81	133.88	136.99	132.96	137.01	132.98	
C8	132.45	118.26	146.77	136.93	146.12	136.36	146.14	136.38	147.48	137.98	146.60	137.04	146.62	137.07	
С9	121.71	113.23	135.75	131.66	135.44	131.15	135.46	131.17	136.52	132.80	135.60	131.58	135.62	131.60	
C10	128.11	113.66	141.76	130.82	139.74	129.00	139.76	129.01	142.99	132.09	141.05	130.47	141.06	130.49	
C2	44.86	46.38	52.45	56.41	52.92	56.62	52.91	56.61	53.29	57.84	53.85	57.95	53.85	57.95	
C3	32.90	32.57	41.32	43.49	40.48	42.84	40.48	42.84	42.13	44.54	41.68	44.08	41.69	44.09	

Tablo 5.22. NPLAS molekülü için teorik 1H ve 13C izotropik NMR kimyasal kaymaları (TMS'ye göre tüm değerler ppm olarak verilmiştir)

5.3.7. NTLAS bileşiğinin teorik ¹H ve ¹³C kimyasal kaymaları

Lineer formülü $C_{11}H_{14}N_2O_5S$ olan NTLAS molekülünün HF metodunda 6-311++G(d,p) taban setinde GIAO, IGAIM ve CSGT yaklaşım modellerinde hesaplanan teorik ¹H ve ¹³C NMR spektrumları sırasıyla Şekil 5.13. ve Şekil 5.14.'te verilmektedir.



Şekil 5.13. NTLAS molekülünün HF metodu 6-311++G(d,p) taban setinde hesaplanan ¹H NMR Spektrumu.

Literatürde benzen halkasına bağlı CH₃ metil grubundaki protonlarının kimyasal kayma değeri 2-3 δ (ppm) aralığında verilmektedir [66]. Şekil 5.13.'te NTLAS molekülünün benzen halkasında bulunan C9—H₃ metil grubundaki protonların, tüm yaklaşım yöntemlerinde kimyasal kayma değeri 2.3-3.4 δ (ppm) aralığında literatür ile uyumlu olarak görülmektedir. GIAO yaklaşım yönteminde hesaplanan C9—H₃ metil grubundaki protonların kimyasal kayma değeri 2.3-2.8 δ (ppm) aralığında ve literatür ile daha uyumludur. NTLAS molekülünün benzen halkasında bulunan ve benzer olan C6—H, C7—H, C10—H ve C11—H protonlarının kimyasal kayması tüm yaklaşım yöntemlerinde 7.6-8.7 δ (ppm) aralığında ve literatür ile uyumlu olarak görülmektedir. NTLAS molekülünün karboksilik asit grubunda bulunan O1—H protonunun teorik kimyasal kayma değeri tüm yaklaşım modellerinde 5.8-6.1 δ (ppm) aralığında

literatürden daha küçük değerlerde hesaplanmıştır. N2—H₂ protonlarının ve N1—H protonunun kimyasal kayma değerleri sırası ile 4.4-5.8 δ (ppm) aralığında ve 3.6-4.4 δ (ppm) aralığında literatür ile uyumlu olarak hesaplanmıştır. C2—H protonunun ve C3—H₂ protonlarının kimyasal kayma değeri sırasıyla 3.8-4.5 δ (ppm) aralığında ve 2.3-3.4 δ (ppm) literatür ile uyumlu olarak görülmektedir.

Şekil 5.13.'te, IGAIM ve CSGT yaklaşım modellerinin, GIAO yaklaşım modeline göre birbirine daha benzer sonuçlar verdiği görülmektedir. GIAO, IGAIM ve CSGT yaklaşım modelleri ile hesaplanmış olan tüm teorik ¹H kimyasal kayma değerleri literatür ile son derece uyumlu sonuçlar vermektedir.



Şekil 5.14. NTLAS molekülünün HF metodu 6-311++G(d,p) taban setinde hesaplanan ¹³C NMR Spektrumu.

Literatürde benzen halkasında bulunan halkasına bağlı CH₃ metil grubundaki C atomunun kimyasal kayma değeri 20-30 δ (ppm) aralığında verilmektedir [66, 67]. Şekil 5.14.'te, NTLAS molekülünün benzen halkasında bulunan CH₃ metil grubundaki C9 atomunun, tüm yaklaşım yöntemlerinde kimyasal kayma değeri 25-27 δ (ppm) aralığında literatür ile uyumlu olarak görülmektedir. NTLAS molekülünün benzen halkasındaki C5, C6, C7, C8, C10 ve C11 atomlarının tüm yaklaşım modellerinde kimyasal kayma değerleri 134-160 δ (ppm) aralığında literatüre uygun olarak
hesaplanmıştır. C1 ve C4 atomlarının kimyasal kayma değeri sırasıyla 176 δ (ppm) ve 181 δ (ppm) olarak literatür ile uyumlu olarak hesaplanmıştır. C2 ve C3 atomlarının kimyasal kayma değeri ise sırasıyla 50-51 δ (ppm) aralığında ve 39 δ (ppm) olarak literatüre uygun olarak hesaplanmıştır.

Şekil 5.14.'te GIAO, IGAIM ve CSGT yaklaşım modelleri ile hesaplanmış olan tüm teorik ¹³C kimyasal kayma değerleri literatür ile son derece uyumlu sonuçlar verdiği görülmektedir.

NTLAS molekülü için GIAO, CSGT ve IGAIM yaklaşım modelleri kullanılarak HF ve B3LYP metotları ile 6-31G(d,p), 6-311G(d,p) ve 6-311++G(d,p) temel setlerinde hesaplanan teorik kimyasal kayma değerleri Tablo 5.23.'te verilmektedir.

NTLAS	6-31	G(d.p)	6-311G(d.p)					6-311++G(d.p)						
Atom	GI	[AO	Gl	[AO	IG	AIM	CS	SGT	G	IAO	IG	AIM	CS	SGT
${}^{1}\mathbf{H}$	HF	B3LYP	HF	B3LYP	HF	B3LYP	HF	B3LYP	HF	B3LYP	HF	B3LYP	HF	B3LYP
H (C11)	8.732	8.070	8.507	7.833	8.201	7.606	8.204	7.609	8.609	8.004	8.733	8.064	8.735	8.066
H (C6)	8.575	8.046	8.281	7.725	8.341	7.832	8.337	7.827	8.417	9.065	8.777	9.182	8.774	9.178
H (C7)	7.897	7.545	7.725	7.387	7.934	7.579	7.937	7.582	7.795	7.566	8.134	7.816	8.137	7.818
H (C10)	7.714	7.425	7.587	7.259	7.781	7.473	7.785	7.477	7.659	7.280	7.976	7.555	7.979	7.558
H (O1)	6.087	6.250	5.625	5.730	5.522	5.591	5.530	5.599	5.822	5.985	6.163	6.253	6.170	6.258
H (N2)	5.644	6.366	5.400	6.157	5.617	6.092	5.618	6.091	5.509	4.947	5.862	5.514	5.863	5.513
H (N2)	4.434	4.369	4.153	4.146	4.610	4.553	4.614	4.556	4.429	4.467	5.077	5.204	5.079	5.207
H (C2)	4.008	4.382	3.771	4.127	4.176	4.573	4.165	4.562	3.884	4.665	4.523	5.252	4.514	5.242
H (N1)	4.013	4.519	3.577	4.073	3.860	4.341	3.845	4.327	3.699	4.310	4.450	4.821	4.440	4.812
H (C3)	3.098	3.195	2.897	2.999	3.001	3.116	2.993	3.109	2.958	3.358	3.364	3.784	3.359	3.779
H (C3)	2.879	2.836	2.711	2.627	3.051	2.949	3.044	2.943	2.840	2.677	3.362	3.103	3.356	3.098
H (C9)	2.829	2.477	2.744	2.420	3.308	2.970	3.312	2.974	2.822	2.375	3.486	2.977	3.489	2.979
H (C9)	2.822	2.694	2.737	2.522	3.297	3.089	3.301	3.094	2.817	2.566	3.476	3.241	3.478	3.244
H (C9)	2.313	2.144	2.283	1.975	2.833	2.528	2.835	2.531	2.357	2.172	2.998	2.749	3.000	2.751
¹³ C	HF	B3LYP	HF	B3LYP	HF	B3LYP	HF	B3LYP	HF	B3LYP	HF	B3LYP	HF	B3LYP
C4	166.15	152.46	178.88	171.54	175.52	167.22	175.50	167.21	181.57	173.08	181.48	172.71	181.48	172.71
C1	161.30	154.78	174.43	174.29	170.79	169.66	170.78	169.65	176.33	177.50	176.26	176.80	176.26	176.80
C8	144.62	130.97	159.55	150.12	159.17	149.86	159.17	149.87	160.81	149.97	160.53	149.55	160.53	149.56
C11	129.32	113.77	143.38	131.32	141.56	129.70	141.58	129.72	144.55	132.01	142.70	130.28	142.72	130.30
C6	128.97	114.14	143.04	131.99	142.31	131.56	142.33	131.58	143.99	136.08	142.80	134.94	142.82	134.95
C5	127.90	126.85	140.71	144.69	136.73	140.04	136.73	140.03	141.29	148.46	139.44	146.08	139.44	146.08
C7	122.68	114.82	136.70	133.12	136.44	132.72	136.45	132.74	137.59	134.73	136.57	133.55	136.59	133.57
C10	121.62	114.29	134.98	132.06	134.47	131.48	134.48	131.50	135.87	131.87	134.71	130.63	134.72	130.65
C2	42.83	43.90	50.09	53.63	50.76	54.13	50.76	54.13	50.88	56.52	51.48	56.76	51.47	56.76
C3	31.02	29.74	39.25	39.93	38.72	39.71	38.73	39.72	39.98	41.24	39.59	41.14	39.60	41.16
С9	17.88	13.01	25.74	21.96	27.89	24.19	27.91	24.21	25.70	22.15	27.09	23.01	27.11	23.03

Tablo 5.23. NTLAS molekülü için teorik ¹H ve ¹³C izotropik NMR kimyasal kaymaları (TMS'ye göre tüm değerler ppm olarak verilmiştir)

5.4. Asparajin İçeren Bazı Moleküllerin Teorik Moleküler Orbital Enerji Farkları

Bu çalışmadan incelenen Asparajin içeren yedi adet molekülün teorik olarak elektronik özellikleri incelenmiştir. Bir molekülün en yüksek dolu moleküler orbitali olan HOMO ve en düşük boş moleküler orbitali olan LUMO enerjileri ve bu seviyeler arasındaki enerji farkı incelenen her bir molekül için dağılım fonksiyonu eklenmemiş 6-311G(d,p) temel setinde HF ve B3LYP metotları ile verilmiştir. Asparajin içeren yedi adet molekülde serbest elektron çifti bulunmadığından elektronik özelliklerin incelenmesi için dağılım fonksiyonu eklenmemiş temel set yeterli bulunmuştur. Her bir molekül için molekülün elektron verme yatkınlığını belirleyen HOMO enerjisi, elektron alma yatkınlığını belirleyen LUMO enerjisi, HOMO-1 ve LUMO+1 uyarılmış enerjileri ve sistemin toplam enerjisi Gaussian 09W programının sonuç dosyasından alınmıştır. Bir sistemin toplam enerjisi o sistemin potansiyel, kinetik ve iç enerjilerinin toplamıdır. Toplam enerjinin en küçük değeri sistemin temel durum enerjisini göstermektedir. Hesaplamalarda 6-31G(d,p), 6-311G(d,p) ve 6-311++G(d,p) taban setleri ile HF ve B3LYP metotları kullanılmıştır.

Hesaplanan HOMO ve LUMO enerjileri ile $\Delta E = E_{LUMO} - E_{HOMO}$ bağıntısı kullanılarak, molekülün elektron iletkenliğinin ve kimyasal kararlılığının bir göstergesi olan HOMO-LUMO seviyeleri [68] arasındaki enerji farkı hesaplanmıştır.Tüm moleküller için elektronik yapıyı tanımlayan; iyonizasyon potansiyeli $(I = -E_{HOMO})$, elektron ilgisi $(A = -E_{LUMO})$, elektronegatiflik $(\chi = (I + A)/2)$, kimyasal potansiyel $(\mu = -(I + A)/2)$, kimyasal sertlik $(\eta = (I - A)/2)$, elektrofillik $(\omega = \mu^2/2\eta)$ ve kimyasal yumuşaklık $(S = 1/2\eta)$ parametreleri hesaplanmıştır [69, 70, 71, 72, 73, 74].

5.4.1. LALT kompleksinin teorik moleküler orbital enerji farkları

Lineer formülü C₄H₈N₂O₃•C₄H₆O₆ olan LALT molekülüne ait elektronik yapı parametreleri, HF ve B3LYP metotları ile 6-31G(d,p), 6-311G(d,p) ve 6-311++G(d,p) taban setlerinde hesaplanarak Tablo 5.24.'te verilmektedir.

LALT			6-31 (G(DP)	6-311	G(DP)	6-311 ++G(DP)	
Parametre		Kısaltma	HF	B3LYP	HF	B3LYP	HF	B3LYP
En yüksek dolu moleküle	r orbital enerjisi	Еномо (eV)	-10.78003	-6.54013	-10.85051	-6.75320	-11.02712	-7.08845
En düşük boş moleküler o	Elumo (eV)	4.21759	-0.44111	2.96393	-0.65989	0.61390	-1.28713	
Bir alt dolu moleküler ort	E _{HOMO-1} (eV)	-10.81113	-6.89389	-10.92344	-7.099961	-11.09134	-7.43350	
Bir üst boş moleküler orb	Elumo+1 (eV)	4.43447	-0.28219	3.95826	-0.58098	1.14881	-0.90072	
Kimyasal kararlılık	$\Delta E = E_{LUMO} - E_{HOMO}$	$\Delta E(eV)$	14.99762	6.09903	13.81444	6.09331	11.64102	5.80133
İyonizasyon potansiyeli	$I = -E_{HOMO}$	I (eV)	10.78003	6.54013	10.85051	6.75320	11.02712	7.08845
Elektron ilgisi	$A = -E_{LUMO}$	A (eV)	-4.21759	0.44111	-2.96393	0.65989	-0.61390	1.28713
Elektronegatiflik	$\chi = (I + A) / 2$	χ (eV)	3.28122	3.49062	3.94329	3.70655	5.20661	4.18779
Kimyasal Potansiyel	$\mu = -(I + A)/2$	μ (eV)	-3.28122	-3.49062	-3.94329	-3.70655	-5.20661	-4.18779
Kimyasal sertlik	$\eta = (I - A)/2$	η (eV)	7.49881	3.04951	6.90722	3.04666	5.82051	2.90066
Elektrofillik	$\omega = \mu^2 / 2\eta$	ω (eV)	0.71787	1.99776	1.12560	2.25468	2.32873	3.02303
Kimyasal yumuşaklık	$S = 1/2\eta$	S (eV ⁻¹)	0.06668	0.16396	0.07239	0.16411	0.08590	0.17237
Toplam Enerji		ETOPLAM (keV)	-29.76652	-29.93009	-29.77380	-29.93847	-29.77453	-29.93946

Tablo 5.24. LALT molekülü için HF ve B3LYP metotları ile 6-31G(d,p), 6-311G(d,p), 6-311++G(d,p) temel setlerinde hesaplanan elektronik yapı parametreleri

Tablo 5.24.'ten görüldüğü gibi 6-311++G(d,p) taban setinde dağılım fonksiyonu eklendiği için HOMO, LUMO, HOMO-1 ve LUMO+1 enerji seviyeleri hem HF hem de B3LYP metodunda diğer taban setlerden daha küçük hesaplanmıştır. Tüm hesaplamalarda taban settler arasında büyük bir uyum bulunmakta fakat HF ve B3LYP metoduna göre büyük değişimler gözlenmektedir. Aynı taban set için HF ve B3LYP metotları arasında görülen bu büyük farklılığın nedeni hesaplamalarda elektronların nokta veya bulut olarak kabül edilmesidir. Elektronları bulut olarak kabül eden B3LYP metodu ile hesaplanan HOMO enerjisi değerleri, elektronları nokta yük olarak kabül eden HF metodu ile hesaplanan enerji değerinden daha büyüktür. LUMO enerji değerlerinde ise HF metodu ile hesaplanan enerji değerleri daha büyüktür. Tüm temel setlerde kimyasal sertlik parametresi B3LYP metodu ile daha küçük hesaplanmıştır. LALT molekülü için sistemin toplam enerjisi tüm hesaplama yöntemlerinde çok yakın değerler vermektedir. B3LYP metodu ile hesaplanan toplam enerji değerleri daha küçüktür. Tüm temel setlerde elektrofillik parametresi B3LYP metodu ile daha büyük bir değerde hesaplanmıştır ve bu metotla yapılan hesaplamalarda yük transferinin daha kolay gerçekleşeceği görülmektedir.

LALT molekülünün HF/6-311G(d,p) hesaplamarı sonucunda elde edilen üç boyutlu HOMO, LUMO, HOMO-1 ve LUMO+1 grafikleri Şekil 5.15.'te gösterilmiştir.



Şekil 5.15. LALT molekülünün HF/6-311G(d,p) metodu ile hesaplanan moleküler orbital yüzeyleri ve enerji seviyeleri gösterimleri.

Şekil 5. 15.'te LALT molekülün gaz fazı için HF metodu ile hesaplanmış HOMO, LUMO, HOMO-1 ve LUMO+1 moleküler orbital şekilleri ve enerji seviyeleri görülmektedir. Pozitif enerji bölgeleri kırmızı, negative enerji bölgeleri yeşil ile verilmektedir [71]. HOMO orbitallerinin şeklinin π bağ orbitalleri, LUMO orbitallerinin ise π^* antibağ orbitalleri olduğu görülmektedir. HOMO, LUMO ve HOMO-1 orbitallerinin enerji seviyelerine bakıldığında Asparajin amino asiti zinciri üzerinde bulundukları görülmüştür. LUMO+1 orbitalinin enerji seviyesi ise Tartarik asiti zincirinde bulunan O—H üzerinde bulunmaktadır. 6-311G(d,p) temel setinde HF metodu ile LUMO-HOMO ve LUMO+1-HOMO-1 orbitalleri arasındaki enerji farkları sırasıyla 13.814 eV ve 14.882 eV olarak hesaplanmıştır. Bu enerji aralığı kimyasal olarak yapının kararlılığını gösteren önemli bir parametredir. Enerji aralığı büyüdükçe yapının daha kararlı olduğu bilinmektedir [75].

LALT molekülünün B3LYP/6-311G(d,p) hesaplamarı sonucunda elde edilen üç boyutlu HOMO, LUMO, HOMO-1 ve LUMO+1 grafikleri Şekil 5.16.'da gösterilmiştir.



Şekil 5.16. LALT molekülünün B3LYP/6-311G(d,p) metodu ile hesaplanan moleküler orbital yüzeyleri ve enerji seviyeleri gösterimleri.

LALT molekülünde HF ve B3LYP metotları ile yapılan hesaplamalara göre elektronlar tarafından işgal edilmiş 74 adet moleküler orbital olduğu görülmüştür. Şekil 5.16.'da B3LYP metodu ile hesaplanmış HOMO, LUMO, HOMO-1 ve

LUMO+1 moleküler orbital şekilleri ve enerji seviyeleri görülmektedir. LUMO ve LUMO+1 orbitallerinin enerji seviyeleri tüm molekül üzerine eşit dağılmıştır. HOMO orbitalinin enerji seviyeleri Tartarik asit zinciri üzerinde ve HOMO-1 orbitalinin enerji seviyeleri ise Asparajin amino asiti üzerinde yoğunlaşmıştır. 6-311G(d,p) temel setinde B3LYP metodu ile LUMO-HOMO ve LUMO+1-HOMO-1 orbitalleri arasındaki enerji farkları sırasıyla 6.093 eV ve 6.512 eV olarak hesaplanmıştır. B3LYP metoduna göre LALT molekülü daha kararsız bir yapıdadır ve bu sonuç bu metotla hesaplanan elektrofillik parametresinin daha büyük bulunmasının bir göstergesidir.

GaussSum 2.2.5 programı kullanılarak LALT molekülü için B3LYP/6-311G(d,p) metodu ile elde edilen orbital enerjileri ve durum yoğunluğu spektrumu (DOS) Şekil 5.17.'de verilmiştir.



Şekil 5.17. LALT molekülünün B3LYP/6-311G(d,p) metodu ile hesaplanan moleküler orbital enerjileri ve durum yoğunluğu spektrumu (DOS).

5.4.2. LASN kompleksinin teorik moleküler orbital enerji farkları

Lineer formülü $C_4H_9N_2O_3^+ \cdot NO_3^-$ olan LASN molekülüne ait elektronik yapı parametreleri, HF ve B3LYP metotları ile 6-31G(d,p), 6-311G(d,p) ve 6-311++G(d,p) taban setlerinde hesaplanarak Tablo 5.25.'te verilmektedir.

LASN	6-31	G(DP)	6-311	G(DP)	6-311 ++	G(DP)
Parametre	HF	B3LYP	HF	B3LYP	HF	B3LYP
Еномо (eV)	-10.97623	-7.44112	-11.08045	-7.68304	-11.26767	-7.90128
Elumo (eV)	4.14901	-1.11923	3.17292	-1.38183	0.55431	-1.86647
E _{HOMO-1} (eV)	-11.17228	-7.59623	-11.29216	-7.92005	-11.49517	-8.19163
ELUMO+1 (eV)	4.39855	-0.21497	3.60396	-0.35702	0.89228	-0.94779
$\Delta E(eV)$	15.12525	6.32189	14.25337	6.30121	11.82198	6.03481
I (eV)	10.97623	7.44112	11.08045	7.68304	11.26767	7.90128
A (eV)	-4.14901	1.11923	-3.17292	1.38183	-0.55431	1.86647
χ (eV)	3.41361	4.28018	3.95377	4.53243	5.35668	4.88387
μ (eV)	-3.41361	-4.28018	-3.95377	-4.53243	-5.35668	-4.88387
η (eV)	7.56262	3.16095	7.12669	3.15061	5.91099	3.01740
ω (eV)	0.77042	2.89785	1.09674	3.26015	2.42718	3.95244
S (eV ⁻¹)	0.06611	0.15818	0.07016	0.15870	0.08459	0.16571
Etoplam (keV)	-20.93005	-21.04508	-20.93522	-21.05097	-20.93573	-21.05163

Tablo 5.25. LASN molekülü için HF ve B3LYP metotları ile 6-31G(d,p), 6-311G(d,p), 6-311++G(d,p) temel setlerinde hesaplanan elektronik yapı parametreleri



Şekil 5.18. LASN molekülünün HF/6-311G(d,p) metodu ile hesaplanan moleküler orbital yüzeyleri ve enerji seviyeleri gösterimleri.

LASN molekülünün HF/6-311G(d,p) hesaplamarı sonucunda elde edilen üç boyutlu HOMO, LUMO, HOMO-1 ve LUMO+1 grafikleri Şekil 5.18.'de gösterilmiştir.

Şekil 5. 18.'de LASN molekülün gaz fazı için HF metodu ile hesaplanmış HOMO, LUMO, HOMO-1 ve LUMO+1 moleküler orbital şekilleri ve enerji seviyeleri görülmektedir. HOMO ve HOMO-1 orbitallerinin enerji seviyelerine bakıldığında Nitrik asitin N—O bağlarının üzerinde bulundukları görülmüştür. LUMO ve LUMO+1 orbitalinin enerji seviyeleri ise Asparajin amino asiti zincirinde bulunmaktadır. 6-311G(d,p) temel setinde HF metodu ile LUMO-HOMO ve LUMO+1-HOMO-1 orbitalleri arasındaki enerji farkları sırasıyla 14.253 eV ve 14.896 eV olarak hesaplanmıştır.

LASN molekülünün B3LYP/6-311G(d,p) hesaplamarı sonucunda elde edilen üç boyutlu HOMO, LUMO, HOMO-1 ve LUMO+1 grafikleri Şekil 5.19.'da gösterilmiştir.



Şekil 5.19. LASN molekülünün B3LYP/6-311G(d,p) metodu ile hesaplanan moleküler orbital yüzeyleri ve enerji seviyeleri gösterimleri.

LASN molekülünde HF ve B3LYP metotları ile yapılan hesaplamalara göre elektronlar tarafından işgal edilmiş 51 adet moleküler orbital olduğu görülmüştür. Şekil 5.19.'da B3LYP metodu ile hesaplanmış HOMO, LUMO, HOMO-1 ve LUMO+1 moleküler orbital şekilleri ve enerji seviyeleri görülmektedir. HOMO ve HOMO-1 orbitallerinin enerji seviyeleri tüm molekül üzerine eşit dağılmıştır. LUMO orbitalinin enerji seviyeleri Nitrik asit üzerinde ve LUMO+1 orbitalinin enerji seviyeleri seviyeleri tüzerinde ve LUMO+1 orbitalinin enerji seviyeleri nitrik asit üzerinde ve LUMO+1 orbitalinin enerji seviyeleri arasındaki enerji farkları sırasıyla 6.301 eV ve 7.563 eV olarak hesaplanmıştır.

GaussSum 2.2.5 programı kullanılarak LASN molekülü için B3LYP/6-311G(d,p) metodu ile elde edilen orbital enerjileri ve durum yoğunluğu spektrumu (DOS) Şekil 5.20.'de verilmiştir.



Şekil 5.20. LASN molekülünün B3LYP/6-311G(d,p) metodu ile hesaplanan moleküler orbital enerjileri ve durum yoğunluğu spektrumu (DOS).

5.4.3. LASP kompleksinin teorik moleküler orbital enerji farkları

Lineer formülü $C_4H_9N_2O_3^+C_6H_2N_3O_7^-$ olan LASP molekülüne ait elektronik yapı parametreleri, HF ve B3LYP metotları ile 6-31G(d,p), 6-311G(d,p) ve 6-311++G(d,p) taban setlerinde hesaplanarak Tablo 5.26.'da verilmektedir.

LASP	6-31	G(DP)	6-311	G(DP)	6-311 ++	G(DP)
Parametre	HF	B3LYP	HF	B3LYP	HF	B3LYP
Еномо (eV)	-8.37232	-6.38121	-8.43572	-6.52517	-8.58675	-6.54639
Elumo (eV)	1.77068	-2.71032	1.65041	-2.81073	0.26586	-3.04829
E _{HOMO-1} (eV)	-10.47281	-7.20819	-10.52968	-7.48602	-10.64724	-7.51160
ELUMO+1 (eV)	2.50323	-2.15791	1.70538	-2.35191	0.73364	-2.57262
$\Delta E(eV)$	10.14300	3.67090	10.08613	3.71444	8.85261	3.49810
I (eV)	8.37232	6.38121	8.43572	6.52517	8.58675	6.54639
A (eV)	-1.77068	2.71032	-1.65041	2.81073	-0.26586	3.04829
χ (eV)	3.30082	4.54576	3.39266	4.66795	4.16044	4.79734
μ (eV)	-3.30082	-4.54576	-3.39266	-4.66795	-4.16044	-4.79734
η (eV)	5.07150	1.83545	5.04306	1.85722	4.42630	1.74905
ω (eV)	1.07418	5.62912	1.14119	5.86623	1.95527	6.57913
S (eV ⁻¹)	0.09859	0.27241	0.09915	0.26922	0.11296	0.28587
Etoplam (keV)	-38.25009	-38.46250	-38.25919	-38.47268	-38.26003	-38.47367

Tablo 5.26. LASP molekülü için HF ve B3LYP metotları ile 6-31G(d,p), 6-311G(d,p), 6-311++G(d,p) temel setlerinde hesaplanan elektronik yapı parametreleri



Şekil 5.21. LASP molekülünün HF/6-311G(d,p) metodu ile hesaplanan moleküler orbital yüzeyleri ve enerji seviyeleri gösterimleri.

LASP molekülünün HF/6-311G(d,p) hesaplamarı sonucunda elde edilen üç boyutlu HOMO, LUMO, HOMO-1 ve LUMO+1 grafikleri Şekil 5.21.'de gösterilmiştir.

Şekil 5. 21.'de LASP molekülün gaz fazı için HF metodu ile hesaplanmış HOMO, LUMO, HOMO-1 ve LUMO+1 moleküler orbital şekilleri ve enerji seviyeleri görülmektedir. HOMO ve HOMO-1 orbitallerinin enerji seviyeleri Pikrik asit molekülünde bulunan C—C ve N—O bağlarının üzerinde yoğun olarak görülmektedir. LUMO orbitalinin enerji seniyeleri Pikrik asit molekülünde bulunan C—H ve C—N bağlarında yoğun iken Asparajin zincirinde merkezi C α atomunun etrafında daha yoğun olarak bulunmaktadır. LUMO+1 orbitalinin enerji seviyeleri ise Asparajin amino asiti zincirinde amin (-NH₂) grubu üzerinde ve Pikrik asit molekülünde ise C—H ve C—NO2 grupları üzerinde yoğunluktadır. 6-311G(d,p) temel setinde HF metodu ile LUMO-HOMO ve LUMO+1-HOMO-1 orbitalleri arasındaki enerji farkları sırasıyla 10.086 eV ve 12.235 eV olarak hesaplanmıştır.

LASP molekülünün B3LYP/6-311G(d,p) hesaplamarı sonucunda elde edilen üç boyutlu HOMO, LUMO, HOMO-1 ve LUMO+1 grafikleri Şekil 5.22.'de gösterilmiştir.



Şekil 5.22. LASP molekülünün B3LYP/6-311G(d,p) metodu ile hesaplanan moleküler orbital yüzeyleri ve enerji seviyeleri gösterimleri.

LASP molekülünde HF ve B3LYP metotları ile yapılan hesaplamalara göre elektronlar tarafından işgal edilmiş 93 adet moleküler orbital olduğu görülmüştür. Şekil 5.22.'de B3LYP metodu ile hesaplanmış HOMO, LUMO, HOMO-1 ve LUMO+1 moleküler orbital şekilleri ve enerji seviyeleri görülmektedir. İncelenen tüm orbitallerinin enerji seviyeleri Pikrik asit molekülü üzerine eşit olarak dağılmıştır. 6-311G(d,p) temel setinde B3LYP metodu ile LUMO-HOMO ve LUMO+1-HOMO-1 orbitalleri arasındaki enerji farkları sırasıyla 3.714 eV ve 5.134 eV olarak hesaplanmıştır.

GaussSum 2.2.5 programı kullanılarak LASP molekülü için B3LYP/6-311G(d,p) metodu ile elde edilen orbital enerjileri ve durum yoğunluğu spektrumu (DOS) Şekil 5.23.'te verilmiştir.



Şekil 5.23. LASP molekülünün B3LYP/6-311G(d,p) metodu ile hesaplanan moleküler orbital enerjileri ve durum yoğunluğu spektrumu (DOS).

5.4.4. LASPC kompleksinin teorik moleküler orbital enerji farkları

Lineer formülü $C_4H_9N_2O_3^+$ •ClO4⁻ olan LASPC molekülüne ait elektronik yapı parametreleri, HF ve B3LYP metotları ile 6-31G(d,p), 6-311G(d,p) ve 6-311++G(d,p) taban setlerinde hesaplanarak Tablo 5.27.'de verilmektedir.

LASPC	6-31	G(DP)	6-311	G(DP)	6-311 ++	G(DP)
Parametre	HF	B3LYP	HF	B3LYP	HF	B3LYP
Еномо (eV)	-12.05356	-7.44357	-12.16921	-7.76712	-12.27180	-7.97829
Elumo (eV)	3.66301	-1.13991	2.98271	-1.35570	0.62261	-1.69966
E _{HOMO-1} (eV)	-12.10798	-7.52167	-12.26064	-7.83760	-12.34037	-8.03652
$E_{LUMO+1}(eV)$	4.33052	-0.26287	3.35687	-0.52682	3.35687	-1.13365
$\Delta E(eV)$	15.71656	6.30366	15.15191	6.41142	12.89441	6.27862
I (eV)	12.05356	7.44357	12.16921	7.76712	12.27180	7.97829
A (eV)	-3.66301	1.13991	-2.98271	1.35570	-0.62261	1.69966
χ (eV)	4.19527	4.29174	4.59325	4.56141	5.82459	4.83897
μ (eV)	-4.19527	-4.29174	-4.59325	-4.56141	-5.82459	-4.83897
η (eV)	7.85828	3.15183	7.57596	3.20571	6.44720	3.13931
ω (eV)	1.11986	2.92196	1.39243	3.24522	2.63105	3.72942
S (eV ⁻¹)	0.06363	0.15864	0.06600	0.15597	0.07755	0.15927
Еторlam (keV)	-33.98215	-34.11862	-33.98766	-34.12511	-33.98815	-34.12578

Tablo 5.27. LASPC molekülü için HF ve B3LYP metotları ile 6-31G(d,p), 6-311G(d,p), 6-311++G(d,p) temel setlerinde hesaplanan elektronik yapı parametreleri



Şekil 5.24. LASPC molekülünün HF/6-311G(d,p) metodu ile hesaplanan moleküler orbital yüzeyleri ve enerji seviyeleri gösterimleri.

LASPC molekülünün HF/6-311G(d,p) hesaplamarı sonucunda elde edilen üç boyutlu HOMO, LUMO, HOMO-1 ve LUMO+1 grafikleri Şekil 5.24.'te gösterilmiştir.

Şekil 5. 24.'te LASPC molekülün gaz fazı için HF metodu ile hesaplanmış HOMO, LUMO, HOMO-1 ve LUMO+1 moleküler orbital şekilleri ve enerji seviyeleri görülmektedir. HOMO ve HOMO-1 orbitallerinin enerji seviyeleri Perklorik asit molekülünde bulunan O atomları etrafında ve Asparajin amino asitinin değişken yan zinciri (R)—CH₂CONH₂ üzerinde yoğun olarak görülmektedir. LUMO ve LUMO+1 orbitalinin enerji seviyeleri ise Asparajin amino asiti zincirinde C α —C β , C α —COOH ve C α —NH₂ grupları üzerinde bulunmaktadır. 6-311G(d,p) temel setinde HF metodu ile LUMO-HOMO ve LUMO+1-HOMO-1 orbitalleri arasındaki enerji farkları sırasıyla 15.152 eV ve 15.618 eV olarak hesaplanmıştır.

LASPC molekülünün B3LYP/6-311G(d,p) hesaplamarı sonucunda elde edilen üç boyutlu HOMO, LUMO, HOMO-1 ve LUMO+1 grafikleri Şekil 5.25.'te gösterilmiştir.



Şekil 5.25. LASPC molekülünün B3LYP/6-311G(d,p) metodu ile hesaplanan moleküler orbital yüzeyleri ve enerji seviyeleri gösterimleri.

LASPC molekülünde HF ve B3LYP metotları ile yapılan hesaplamalara göre elektronlar tarafından işgal edilmiş 60 adet moleküler orbital olduğu görülmüştür. Şekil 5.25.'te B3LYP metodu ile hesaplanmış HOMO, LUMO, HOMO-1 ve

LUMO+1 moleküler orbital şekilleri ve enerji seviyeleri görülmektedir. HOMO ve HOMO-1 orbitallerinin enerji seviyeleri Perklorik asit molekülünde bulunan O atomları etrafında yoğun olarak görülmektedir. LUMO ve LUMO+1 orbitalinin enerji seviyeleri ise Asparajin amino asiti zincirinde üzerinde dağılmış olarak bulunmaktadır. 6-311G(d,p) temel setinde B3LYP metodu ile LUMO-HOMO ve LUMO+1-HOMO-1 orbitalleri arasındaki enerji farkları sırasıyla 6.411 eV ve 7.310 eV olarak hesaplanmıştır.

GaussSum 2.2.5 programı kullanılarak LASPC molekülü için B3LYP/6-311G(d,p) metodu ile elde edilen orbital enerjileri ve durum yoğunluğu spektrumu (DOS) Şekil 5.26.'da verilmiştir.



Şekil 5.26. LASPC molekülünün B3LYP/6-311G(d,p) metodu ile hesaplanan moleküler orbital enerjileri ve durum yoğunluğu spektrumu (DOS).

5.4.5. LSLAS bileşiğinin teorik moleküler orbital enerji farkları

Lineer formülü $C_7H_{13}N_3O_5 H_2O$ olan LSLAS molekülüne ait elektronik yapı parametreleri, HF ve B3LYP metotları ile 6-31G(d,p), 6-311G(d,p) ve 6-311++G(d,p) taban setlerinde hesaplanarak Tablo 5.28.'de verilmektedir.

LSLAS	6-31	G(DP)	6-311	G(DP)	6-311 ++	G(DP)
Parametre	HF	B3LYP	HF	B3LYP	HF	B3LYP
Еномо (eV)	-10.03007	-5.99780	-10.13919	-6.25876	-10.51200	-6.29414
Elumo (eV)	4.65352	0.11592	3.28775	-0.16055	0.89092	-0.96031
E _{HOMO-1} (eV)	-10.19824	-6.19427	-10.33430	-6.44707	-11.10358	-6.68626
ELUMO+1 (eV)	4.99503	0.38859	3.99635	0.06749	1.00712	-0.60792
$\Delta E(eV)$	14.68360	6.11372	13.42695	6.09821	11.40292	5.33382
I (eV)	10.03007	5.99780	10.13919	6.25876	10.51200	6.29414
A (eV)	-4.65352	-0.11592	-3.28775	0.16055	-0.89092	0.96031
χ (eV)	2.68827	2.94094	3.42572	3.20966	4.81054	3.62722
μ (eV)	-2.68827	-2.94094	-3.42572	-3.20966	-4.81054	-3.62722
η (eV)	7.34180	3.05686	6.71347	3.04910	5.70146	2.66691
ω (eV)	0.49217	1.41471	0.87403	1.68934	2.02942	2.46666
S (eV ⁻¹)	0.06810	0.16357	0.07448	0.16398	0.08770	0.18748
Etoplam (keV)	-24.12055	-24.25754	-24.12634	-24.26427	-24.12721	-24.26520

Tablo 5.28. LSLAS molekülü için HF ve B3LYP metotları ile 6-31G(d,p), 6-311G(d,p), 6-311++G(d,p) temel setlerinde hesaplanan elektronik yapı parametreleri



Şekil 5.27. LSLAS molekülünün HF/6-311G(d,p) metodu ile hesaplanan moleküler orbital yüzeyleri ve enerji seviyeleri gösterimleri.

132

LSLAS molekülünün HF/6-311G(d,p) hesaplamarı sonucunda elde edilen üç boyutlu HOMO, LUMO, HOMO-1 ve LUMO+1 grafikleri Şekil 5.27.'de gösterilmiştir.

Şekil 5. 27.'de LSLAS molekülün gaz fazı için HF metodu ile hesaplanmış HOMO, LUMO, HOMO-1 ve LUMO+1 moleküler orbital şekilleri ve enerji seviyeleri görülmektedir. HOMO ve HOMO-1 orbitallerinin enerji seviyelerine bakıldığında LSLAS molekülü üzerinde -NH₂ ve -NH₃ grupları dışında eşit olarak dağıldığı görülmektedir. LUMO orbitalinin enerji seviyeleri H2O molekülü ve -NH₃ grubu çevresinde yoğunlaşırken LUMO+1 orbitalinin enerji seviyeleri ise Asparajin amino asiti zincirinde -COO⁻ grubu dışında ve Serin amino asiti ile yapılan peptit bağ C—N etrafında yoğun olarak bulunmaktadır. 6-311G(d,p) temel setinde HF metodu ile LUMO-HOMO ve LUMO+1-HOMO-1 orbitalleri arasındaki enerji farkları sırasıyla 13.427 eV ve 14.331 eV olarak hesaplanmıştır.

LSLAS molekülünün B3LYP/6-311G(d,p) hesaplamarı sonucunda elde edilen üç boyutlu HOMO, LUMO, HOMO-1 ve LUMO+1 grafikleri Şekil 5.28.'de gösterilmiştir.



Şekil 5.28. LSLAS molekülünün B3LYP/6-311G(d,p) metodu ile hesaplanan moleküler orbital yüzeyleri ve enerji seviyeleri gösterimleri.

LSLAS molekülünde HF ve B3LYP metotları ile yapılan hesaplamalara göre elektronlar tarafından işgal edilmiş 63 adet moleküler orbital olduğu görülmüştür. Şekil 5.28.'de B3LYP metodu ile hesaplanmış HOMO, LUMO, HOMO-1 ve LUMO+1 moleküler orbital şekilleri ve enerji seviyeleri görülmektedir. HOMO ve HOMO-1 orbitallerinin enerji seviyeleri HF metodunda olduğu gibi LSLAS molekülü üzerinde -NH₂ ve -NH₃ grupları dışında eşit olarak dağıldığı görülmektedir. LUMO ve LUMO+1 orbitallerinin enerji seviyeleri ise LSLAS molekülde Asparajin amino asitinin değişken yan zinciri (R) —CH₂CONH₂ haricindeki kısmında yoğun olarak bulunmaktadır. 6-311G(d,p) temel setinde B3LYP metodu ile LUMO-HOMO ve LUMO+1-HOMO-1 orbitalleri arasındaki enerji farkları sırasıyla 6.098 eV ve 6.380 eV olarak hesaplanmıştır.

GaussSum 2.2.5 programı kullanılarak LSLAS molekülü için B3LYP/6-311G(d,p) metodu ile elde edilen orbital enerjileri ve durum yoğunluğu spektrumu (DOS) Şekil 5.29.'da verilmiştir.



Şekil 5.29. LSLAS molekülünün B3LYP/6-311G(d,p) metodu ile hesaplanan moleküler orbital enerjileri ve durum yoğunluğu spektrumu (DOS).

5.4.6. NPLAS bileşiğinin teorik moleküler orbital enerji farkları

Lineer formülü $C_{10}H_{12}N_2O_5S$ olan NPLAS molekülüne ait elektronik yapı parametreleri, HF ve B3LYP metotları ile 6-31G(d,p), 6-311G(d,p) ve 6-311++G(d,p) taban setlerinde hesaplanarak Tablo 5.29.'da verilmektedir.

NPLAS	6-31	G(DP)	6-311	G(DP)	6-311 ++G(DP)	
Parametre	HF	B3LYP	HF	B3LYP	HF	B3LYP
Еномо (eV)	-9.88694	-6.64626	-10.02653	-6.92464	-10.86847	-7.16165
Elumo (eV)	2.43112	-1.35543	2.15982	-1.64714	0.82752	-1.83599
E _{HOMO-1} (eV)	-10.10871	-7.14832	-10.24940	-7.41119	-10.30083	-7.62263
$E_{LUMO+1}(eV)$	3.20557	-0.77010	2.87957	-1.09338	1.11488	-1.28713
$\Delta E (eV)$	12.31806	5.29083	12.18635	5.27750	11.69599	5.32566
I (eV)	9.88694	6.64626	10.02653	6.92464	10.86847	7.16165
A (eV)	-2.43112	1.35543	-2.15982	1.64714	-0.82752	1.83599
χ (eV)	3.72791	4.00084	3.93336	4.28589	5.02048	4.49882
μ (eV)	-3.72791	-4.00084	-3.93336	-4.28589	-5.02048	-4.49882
η (eV)	6.15903	2.64541	6.09317	2.63875	5.84799	2.66283
ω (eV)	1.12821	3.02538	1.26956	3.48060	2.15503	3.80035
S (eV ⁻¹)	0.08118	0.18901	0.08206	0.18948	0.08550	0.18777
Etoplam (keV)	-34.46107	-34.61607	-34.46675	-34.62282	-34.46720	-34.62340

Tablo 5.29. NPLAS molekülü için HF ve B3LYP metotları ile 6-31G(d,p), 6-311G(d,p), 6-311++G(d,p) temel setlerinde hesaplanan elektronik yapı parametreleri



Şekil 5.30. NPLAS molekülünün HF/6-311G(d,p) metodu ile hesaplanan moleküler orbital yüzeyleri ve enerji seviyeleri gösterimleri.

135

NPLAS molekülünün HF/6-311G(d,p) hesaplamarı sonucunda elde edilen üç boyutlu HOMO, LUMO, HOMO-1 ve LUMO+1 grafikleri Şekil 5.30.'da gösterilmiştir.

Şekil 5. 30.'da NPLAS molekülün gaz fazı için HF metodu ile hesaplanmış HOMO, LUMO, HOMO-1 ve LUMO+1 moleküler orbital şekilleri ve enerji seviyeleri görülmektedir. Tüm orbitallerin simetrik olarak yerleşmiş düğümleri vardır ve düğüm sayısı arttıkça moleküler orbitalin enerjisi artar. HOMO ve HOMO-1 orbitallerinin enerji seviyeleri benzen halkası üzerinde simetrik iki grup olarak yoğunlaşmıştır. LUMO ve LUMO+1 orbitalinin enerji seviyeleri ise benzen halkası üzerinde simetrik dört grup olarak bulunmaktadır. 6-311G(d,p) temel setinde HF metodu ile LUMO-HOMO ve LUMO+1-HOMO-1 orbitalleri arasındaki enerji farkları sırasıyla 12.186 eV ve 13.129 eV olarak hesaplanmıştır.

NPLAS molekülünün B3LYP/6-311G(d,p) hesaplamarı sonucunda elde edilen üç boyutlu HOMO, LUMO, HOMO-1 ve LUMO+1 grafikleri Şekil 5.31.'de gösterilmiştir.



Şekil 5.31. NPLAS molekülünün B3LYP/6-311G(d,p) metodu ile hesaplanan moleküler orbital yüzeyleri ve enerji seviyeleri gösterimleri.

NPLAS molekülünde HF ve B3LYP metotları ile yapılan hesaplamalara göre elektronlar tarafından işgal edilmiş 71 adet moleküler orbital olduğu görülmüştür.

Şekil 5.31.'de B3LYP metodu ile hesaplanmış HOMO, LUMO, HOMO-1 ve LUMO+1 moleküler orbital şekilleri ve enerji seviyeleri görülmektedir. HOMO ve HOMO-1 orbitallerinin enerji seviyeleri Asparajin amino asitinin değişken yan zinciri (R) —CH₂CONH₂ ve =NH grubu çevresinde yayılmış olarak görülmektedir. LUMO orbitalinin enerji seviyeleri benzen halkası üzerinde simetrik dört grup ve NPLAS molekülün merkez atomu olan S atomu ile yapılan S—C, S—N ve S—O bağları üzerinde yayılmaktadır. LUMO+1 orbitalinin enerji seviyeleri ise benzen halkası üzerinde simetrik dört grup olarak bulunmaktadır. 6-311G(d,p) temel setinde B3LYP metodu ile LUMO-HOMO ve LUMO+1-HOMO-1 orbitalleri arasındaki enerji farkları sırasıyla 5.278 eV ve 6.318 eV olarak hesaplanmıştır.

GaussSum 2.2.5 programı kullanılarak NPLAS molekülü için B3LYP/6-311G(d,p) metodu ile elde edilen orbital enerjileri ve durum yoğunluğu spektrumu (DOS) Şekil 5.32.'de verilmiştir.



Şekil 5.32. NPLAS molekülünün B3LYP/6-311G(d,p) metodu ile hesaplanan moleküler orbital enerjileri ve durum yoğunluğu spektrumu (DOS).

5.4.7. NTLAS bileşiğinin teorik moleküler orbital enerji farkları

Lineer formülü $C_{11}H_{14}N_2O_5S$ olan NTLAS molekülüne ait elektronik yapı parametreleri, HF ve B3LYP metotları ile 6-31G(d,p), 6-311G(d,p) ve 6-311++G(d,p) taban setlerinde hesaplanarak Tablo 5.30.'da verilmektedir.

NTLAS	6-31	G(DP)	6-311	G(DP)	6-311 ++	-G(DP)
Parametre	HF	B3LYP	HF	B3LYP	HF	B3LYP
Еномо (eV)	-9.79305	-6.60925	-9.92911	-6.87838	-9.98245	-7.10260
Elumo (eV)	2.56528	-1.22781	2.30731	-1.51734	0.85527	-1.21801
E _{HOMO-1} (eV)	-9.85129	-7.19132	-9.98435	-7.43105	-10.01973	-7.35459
ELUMO+1 (eV)	3.23279	-0.73255	2.90270	-1.05447	1.11624	-1.11651
$\Delta E (eV)$	12.35833	5.38145	12.23642	5.36104	10.83772	5.88460
I (eV)	9.79305	6.60925	9.92911	6.87838	9.98245	7.10260
A (eV)	-2.56528	1.22781	-2.30731	1.51734	-0.85527	1.21801
χ (eV)	3.61389	3.91853	3.81090	4.19786	4.56359	4.16031
μ (eV)	-3.61389	-3.91853	-3.81090	-4.19786	-4.56359	-4.16031
η (eV)	6.17916	2.69072	6.11821	2.68052	5.41886	2.94230
ω (eV)	1.05679	2.85330	1.18686	3.28705	1.92165	2.94127
S (eV ⁻¹)	0.08092	0.18582	0.08172	0.18653	0.09227	0.16994
ETOPLAM (keV)	-35.52347	-35.68607	-35.52931	-35.69302	-35.52975	-35.69350

Tablo 5.30. NTLAS molekülü için HF ve B3LYP metotları ile 6-31G(d,p), 6-311G(d,p), 6-311++G(d,p) temel setlerinde hesaplanan elektronik yapı parametreleri



Şekil 5.33. NTLAS molekülünün HF/6-311G(d,p) metodu ile hesaplanan moleküler orbital yüzeyleri ve enerji seviyeleri gösterimleri.

NTLAS molekülünün HF/6-311G(d,p) hesaplamarı sonucunda elde edilen üç boyutlu HOMO, LUMO, HOMO-1 ve LUMO+1 grafikleri Şekil 5.33.'te gösterilmiştir.

Şekil 5. 33.'te NTLAS molekülün gaz fazı için HF metodu ile hesaplanmış HOMO, LUMO, HOMO-1 ve LUMO+1 moleküler orbital şekilleri ve enerji seviyeleri görülmektedir. HOMO ve LUMO orbitallerinin enerji seviyeleri yoğunlukla toluen molekülü ve S—C, S—O ve S—N bağları üzerinde yayılmaktadır. HOMO-1 ve LUMO+1 orbitalinin enerji seviyeleri ise benzen halkası üzerinde simetrik gruplar olarak bulunmaktadır. 6-311G(d,p) temel setinde HF metodu ile LUMO-HOMO ve LUMO+1-HOMO-1 orbitalleri arasındaki enerji farkları sırasıyla 12.236 eV ve 12.887 eV olarak hesaplanmıştır.

NTLAS molekülünün B3LYP/6-311G(d,p) hesaplamarı sonucunda elde edilen üç boyutlu HOMO, LUMO, HOMO-1 ve LUMO+1 grafikleri Şekil 5.34.'te gösterilmiştir.



Şekil 5.34. NTLAS molekülünün B3LYP/6-311G(d,p) metodu ile hesaplanan moleküler orbital yüzeyleri ve enerji seviyeleri gösterimleri.

NTLAS molekülünde HF ve B3LYP metotları ile yapılan hesaplamalara göre elektronlar tarafından işgal edilmiş 75 adet moleküler orbital olduğu görülmüştür. Şekil 5.34.'te B3LYP metodu ile hesaplanmış HOMO, LUMO, HOMO-1 ve LUMO+1 moleküler orbital şekilleri ve enerji seviyeleri görülmektedir. HOMO ve HOMO-1 orbitallerinin enerji seviyeleri yoğunlukla Asparajin amino asitinin değişken yan zinciri (R) —CH₂CONH₂ üzerinde bulunmaktadır. LUMO orbitalinin enerji seviyeleri toluen molekülü ve LUMO+1 orbitalinin enerji seviyeleri ise benzen halkası üzerinde simetrik olarak görülmektedir. 6-311G(d,p) temel setinde B3LYP metodu ile LUMO-HOMO ve LUMO+1-HOMO-1 orbitalleri arasındaki enerji farkları sırasıyla 5.316 eV ve 6.377 eV olarak hesaplanmıştır.

GaussSum 2.2.5 programı kullanılarak NTLAS molekülü için B3LYP/6-311G(d,p) metodu ile elde edilen orbital enerjileri ve durum yoğunluğu spektrumu (DOS) Şekil 5.35.'te verilmiştir.



Şekil 5.35. NTLAS molekülünün B3LYP/6-311G(d,p) metodu ile hesaplanan moleküler orbital enerjileri ve durum yoğunluğu spektrumu (DOS).

5.5. Asparajin İçeren Bazı Moleküllerin Teorik Mulliken, NBO ve APT Yük Analizleri

Teorik olarak hesaplanabilen atomik yük dağılımı analizi, moleküler sistemde bulunan elektron yoğunluğunun, molekülün her bir atomu tarafından sahiplenilen kısmının bir ölçüsüdür. Moleküle ait herhangi bir atomun elektron sayısı yerleşmiş tüm atomik orbitallerden gelen katkıların toplamı ile belirlenir. Mulliken yük analizi, yük dağılımı analiz yöntemleri arasında en eski ve en yaygın olarak kullanılan yöntemdir [32, 76]. Bu yöntemde iki atom arasındaki toplam yük, atomları tipine ve elektronegatiflik gibi

özelliklerine göre ayırt etmeden eşit olarak paylaştırılır. Bu eşit paylaşım nedeni ile bazı durumlarda orbitalde ikiden fazla elektron veya orbitaldeki elektron sayısı negatif olarak hesaplanabilir [77]. Teorik hesaplama için seçilen methot ve temel setlere göre Mulliken yük analizi farklı sonuçlar vermesine rağmen molekül sisteminin özelliklerini anlamak için yaygın olarak kullanılmaktadır. Mulliken yükleri, deneysel verileri nicel olarak tahmin etmekten öte bazı nitel tahminler yapmak için de kullanılır [77].

Mulliken yük analizinden sonra kuantum mekaniksel olarak bir çok yöntem geliştilmiştir. Bu yöntemlerden biri olan Atomik polar tensor (APT) yük dağılımı moleküler yük dağılımı ile IR spektrumunun yorumlanması için geliştirilmiş olan modellerden biridir [78, 79]. APT ilk olarak moleküldeki yük dağılımını belirlemekten öte, titreşim spekturumlarını yorumlamak ve parametrize etmek için kullanılmıştır. Molekül içerisindeki atomik yük dağılımını başarılı olarak hesaplamasının sonucu olarak, molekülün fiziksel ve kimyasal özelliklerini belirlemek için de aktif olarak kullanılmaya başlanmıştır [80]. Doğal bağ orbital (NBO) yöntemi ise molekül içerisindeki atomik yük dağılımını, dalga fonsiyonunu ya da eletronik yoğunluğu atomlar arasında paylaştırarak hesaplayan bir yöntemdir [81, 82, 83].

Atomik yükler, elektron yoğunluğu gibi kuantum mekaniksel olarak gözlenebilir bir nicelik değildir ve bu nedenle kesin bir şekilde hesaplanması mümkün değildir. Bu nedenle atomik yük dağılımını hesaplamak için geliştirilen tüm yöntemler büyük ölçüde rastgelelik içerir [77]. Atomik yük dağılımı deneysel olarak ölçülebilir özellik olmadığı için incelenen tüm hesaplama yöntemlerinin sonuçlarının, deneysel veriler ile kıyaslanarak güvenilirliği kanıtlanamamaktadır [84, 85].

5.5.1. LALT kompleksinin teorik Mulliken, NBO ve APT yük analizleri

Lineer formülü C₄H₈N₂O₃•C₄H₆O₆ olan LALT molekülü için HF ve B3LYP metotları ile 6-31G(d,p), 6-311G(d,p) ve 6-311++G(d,p) temel setlerinde hesaplanan Mulliken yük dağılımları Tablo 5.31.'de verilmektedir. Mulliken atomik yüklere göre LALT molekülünde bulunan H atomlarının hepsi tüm temel setler ve metotlarda net bir pozitif yüke sahiptir. O ve N atomlarına bağlı olan H atomlarının atomik yükü C atomlarına bağlı H atomlarının sahip olduğu atomik yük değerinden daha büyüktür, yani O ve N atomlarına bağlı Hidrojenler üzerinde daha az elektron yoğunluğu vardır.

Mulliken Atomik Yükleri								
LALT	6-31 0	G(DP)	6-311	G(DP)	6-311 ++0	G(DP)		
Atom	HF	B3LYP	HF	B3LYP	HF	B3LYP		
C2	-0.15282	-0.11369	-0.19571	-0.20926	0.19010	0.060655		
C3	-0.2964	-0.23717	-0.18361	-0.22425	-0.80996	-0.53705		
C4	0.722316	0.55785	0.49101	0.328202	0.20857	0.009007		
H(C2)	0.190698	0.15224	0.15694	0.169039	0.27382	0.266613		
H(C3)	0.154279	0.12446	0.13279	0.139569	0.18795	0.182022		
C1	0.822183	0.61425	0.62502	0.414956	0.09961	-0.02898		
01	-0.78572	-0.62521	-0.67891	-0.52463	-0.66145	-0.54108		
02	-0.66725	-0.54086	-0.55568	-0.41544	-0.44477	-0.35623		
03	-0.64657	-0.53750	-0.53074	-0.40804	-0.43241	-0.35364		
N2	-0.72428	-0.57678	-0.48157	-0.39297	-0.32221	-0.20322		
H(N2)	0.345474	0.30521	0.26351	0.251757	0.29595	0.275993		
H(N2)	0.320457	0.28341	0.23695	0.231082	0.31475	0.288818		
N1	-0.63254	-0.54777	-0.30159	-0.30243	-0.41499	-0.39318		
H(N1)	0.439946	0.37776	0.33739	0.304588	0.57477	0.461474		
H(N1)	0.389647	0.34305	0.28707	0.27012	0.38792	0.338921		
H(N1)	0.347249	0.31131	0.25220	0.252879	0.30211	0.309494		
H(C3)	0.189353	0.15117	0.15839	0.15945	0.24730	0.219196		
C5	0.794879	0.60417	0.55460	0.38247	-0.02247	0.125146		
05	-0.66571	-0.56162	-0.55849	-0.44952	-0.42866	-0.3198		
04	-0.62603	-0.50944	-0.43489	-0.33634	-0.45016	-0.32295		
H(O4)	0.460522	0.40964	0.36802	0.324098	0.69827	0.623246		
C6	0.138871	0.11782	0.12545	0.039244	-0.11016	-0.49577		
H(C6)	0.186611	0.13892	0.15948	0.160933	0.29512	0.280723		
06	-0.65365	-0.55373	-0.47922	-0.39769	-0.19416	-0.17645		
H(O6)	0.362276	0.32107	0.26677	0.241785	0.30846	0.272254		
C7	0.138094	0.12571	0.10429	0.025779	-0.44718	-0.26367		

Tablo 5.31. LALT molekülü için HF ve B3LYP metotları ile 6-31G(d,p), 6-311G(d,p), 6-311++G(d,p) temel setlerinde hesaplanan e biriminde Mulliken atomik yük değerleri

14	42
----	----

LALT	6-31 (G(DP)	6-311	G(DP)	6-311 ++G(DP)		
Atom	HF	B3LYP	HF	B3LYP	HF	B3LYP	
H(C7)	0.180943	0.14138	0.15496	0.163359	0.28734	0.281708	
07	-0.672	-0.56120	-0.50557	-0.4049	-0.23035	-0.1886	
H(O7)	0.373655	0.32736	0.28618	0.249968	0.29415	0.263348	
C8	0.761006	0.57615	0.52474	0.344374	0.24920	0.033885	
08	-0.576	-0.47430	-0.45750	-0.33733	-0.35818	-0.27183	
09	-0.59117	-0.47713	-0.40729	-0.31448	-0.21906	-0.13923	
H(O9)	0.371668	0.33350	0.28502	0.263599	0.33078	0.299174	

Tablo 5.31. (Devamı)

Mulliken yük dağılımı yöntemine göre elektronegatif N ve O atomları negatif yüke sahiptir. Asparajin molekülün karboksilik asit grubunda (-COO⁻) bulunan ve bir Hidrojenini kaybeden O1 atomu en büyük negatif yüke sahip atomdur. C2 ve C3 (C α ve C β) atomu negatif; C1, C4, C5 ve C8 atomları ise pozitif yüklüdürler. Tartarik asit molekülünün ortasında bulunan C6 ve C7 atomları ise hesaplama yöntemine göre pozitif veya negatif yük yoğunluğuna sahip atomlardır. Hesaplama yöntemlerine göre atomlar üzerindeki yük yoğunlukları değişiklik göstermektedir. B3LYP/6-311++G(d,p) yöntemine göre üzerinde en az yük yoğunluğu olan atom O4 atomuna bağlı olan H atomudur. O4—H…O1 etkileşmesinin bir sonucu olarak O1 ve O4 atomları da daha negatif yük dağılımına sahiptir.

LALT molekülü için HF ve B3LYP metotları ile 6-31G(d,p), 6-311G(d,p) ve 6-311++G(d,p) temel setlerinde hesaplanan APT yük dağılımları Tablo 5.32.'de verilmektedir.

Tablo 5.32.'de verilen sonuçlarına göre Mulliken yük dağılımının hesaplama yöntemlerine göre değişimi Şekil 5.36.'da verilmektedir.

APT atomik yüklere göre N ve O atomlarına bağlı olan tüm H atomları pozitif yüke sahip iken C atomlarına bağlı H atomları neredeyse yüksüzdür. Elektronegatif O ve N atomlarına bağlı Hidrojenler üzerinde daha az elektron yoğunluğu vardır. APT yük dağılımı yöntemine göre elektronegatif N ve O atomları negatif yüke sahiptir. C2 atomu yüksüz ve diğer tüm C atomları ise pozitif yüklüdürler. Hesaplama

yöntemlerine göre atomlar üzerindeki APT yük dağılımları çok küçük değişiklikler göstermektedir. B3LYP/6-311++G(d,p) yöntemine göre üzerinde en az yük yoğunluğu olan atomlar Asparajin amino asitinin karboksilik asit grubunda (-COO⁻) bulunan C1 atomu ve Tartarik asit molekülünün karboksilik asit grubunda (-COOH) bulunan C5, C8 atomlarıdır. O1 atomu en büyük negatif yük dağılımına sahip atomdur.

Tablo 5.32.'de verilen sonuçlarına göre APT yük dağılımının hesaplama yöntemlerine göre değişimi Şekil 5.37.'de verilmektedir.



Şekil 5.36. LALT molekülünün HF ve B3LYP metotları ile 6-31G(d,p), 6-311G(d,p), 6-311++G(d,p) temel setlerine göre hesaplanan Mulliken yük dağılımı değişimi.

	APT Atomik Yükleri									
LALT	6-31 (G(DP)	6-311	G(DP)	6-311 +-	+G(DP)				
Atom	HF	B3LYP	HF	B3LYP	HF	B3LYP				
C2	0.262768	0.22419	0.26298	0.2097	0.27328	0.227714				
C3	0.000617	-0.03986	0.00360	-0.044756	0.00852	-0.051014				
C4	1.209554	0.96568	1.21085	0.979699	1.22705	0.998837				
H(C2)	-0.013415	-0.01459	-0.01468	-0.00776	-0.01599	-0.010194				
H(C3)	-0.018533	-0.01401	-0.01930	-0.009119	-0.01741	-0.003305				
C1	1.471891	1.17661	1.52117	1.241353	1.54890	1.273497				
01	-1.250799	-1.13352	-1.27474	-1.157502	-1.29011	-1.194048				
02	-1.03661	-0.86693	-1.05984	-0.89568	-1.07647	-0.891027				
03	-0.942838	-0.78341	-0.95293	-0.803027	-0.96754	-0.830211				
N2	-0.833598	-0.68939	-0.79881	-0.671809	-0.79928	-0.674865				
H(N2)	0.30881	0.30183	0.29251	0.288393	0.27972	0.278775				
H(N2)	0.255567	0.22906	0.24214	0.225363	0.24406	0.22887				
N1	-0.510907	-0.51334	-0.45933	-0.466196	-0.45138	-0.447996				
H(N1)	0.485941	0.57334	0.46738	0.539332	0.46141	0.49092				
H(N1)	0.32325	0.33499	0.30480	0.320039	0.30568	0.351154				
H(N1)	0.231389	0.19015	0.21996	0.188884	0.21993	0.191531				
H(C3)	0.033243	0.03733	0.03052	0.038878	0.02754	0.038026				
C5	1.338346	1.11078	1.36244	1.148972	1.37021	1.158425				
05	-1.058709	-0.94103	-1.07334	-0.953794	-1.07739	-0.932746				
04	-1.005623	-0.96915	-0.98926	-0.953002	-0.98292	-0.942256				
H(O4)	0.704411	0.82340	0.67991	0.785058	0.67285	0.749184				
C6	0.432002	0.30751	0.42807	0.296474	0.41190	0.285784				
H(C6)	0.001211	-0.00763	0.00722	0.00447	0.00538	-0.001768				
O6	-0.703254	-0.60464	-0.69079	-0.600636	-0.68389	-0.602338				
H(O6)	0.344787	0.32404	0.33114	0.316981	0.33189	0.322286				
C7	0.394581	0.28673	0.38546	0.275002	0.38279	0.275962				
H(C7)	-0.015446	-0.00769	-0.01176	0.002843	-0.00676	0.009348				
07	-0.697625	-0.58374	-0.68819	-0.583801	-0.68238	-0.57418				
H(O7)	0.355492	0.31876	0.34642	0.317288	0.34455	0.310208				
C8	1.282636	1.07337	1.30330	1.107954	1.32420	1.143054				
O 8	-0.892937	-0.72883	-0.90742	-0.750713	-0.92101	-0.765434				
09	-0.815126	-0.67881	-0.81047	-0.689694	-0.81847	-0.714443				
H(O9)	0.358927	0.29881	0.35100	0.300806	0.35116	0.302248				

Tablo 5.32. LALT molekülü için HF ve B3LYP metotları ile 6-31G(d,p), 6-311G(d,p), 6-311++G(d,p) temel setlerinde hesaplanan e biriminde APT atomik yük değerleri



Şekil 5.37. LALT molekülünün HF ve B3LYP metotları ile 6-31G(d,p), 6-311G(d,p), 6-311++G(d,p) temel setlerine göre hesaplanan APT yük dağılımı değişimi.

LALT molekülü için HF ve B3LYP metotları ile 6-31G(d,p), 6-311G(d,p) ve 6-311++G(d,p) temel setlerinde hesaplanan NBO yük dağılımları Tablo 5.33.'te verilmektedir.

NBO Atomik Yükleri										
LALT	6-31 G(DP)		6-311 G(DP)		6-311 ++G(DP)					
Atom	HF	B3LYP	HF	B3LYP	HF	B3LYP				
C2	-0.14128	-0.17163	-0.05661	-0.0998	-0.06352	-0.10555				
C3	-0.54645	-0.57212	-0.44531	-0.49154	-0.44082	-0.48724				
C4	0.85061	0.69451	0.85338	0.70471	0.83069	0.68194				
H(C2)	0.25639	0.26961	0.18880	0.21433	0.19397	0.21969				
H(C3)	0.24522	0.25948	0.18997	0.21554	0.19620	0.22456				
C1	0.98989	0.81212	0.96783	0.81159	0.94422	0.78716				
01	-0.90969	-0.78234	-0.91389	-0.80236	-0.91292	-0.80639				
02	-0.80874	-0.68888	-0.79969	-0.69404	-0.79365	-0.69047				
03	-0.77085	-0.66679	-0.76682	-0.67849	-0.76381	-0.67709				
N2	-0.90920	-0.84015	-0.83101	-0.773	-0.82934	-0.76807				
H(N2)	0.44505	0.44279	0.40347	0.40939	0.40592	0.41686				
H(N2)	0.42803	0.42497	0.38632	0.39067	0.39240	0.39744				
N1	-0.82460	-0.82518	-0.69169	-0.71644	-0.70210	-0.73517				
H(N1)	0.51308	0.48744	0.48123	0.46869	0.48777	0.48171				
H(N1)	0.48545	0.47355	0.44015	0.44054	0.44875	0.45144				
H(N1)	0.44514	0.44290	0.39375	0.39987	0.39502	0.40415				
H(C3)	0.27215	0.28400	0.21642	0.24022	0.22429	0.24798				
C5	1.01357	0.84693	0.99379	0.84598	0.97862	0.82494				
05	-0.78774	-0.69630	-0.78087	-0.70451	-0.77781	-0.69564				
04	-0.80342	-0.70530	-0.76166	-0.67599	-0.75597	-0.6768				
H(O4)	0.57688	0.53594	0.55301	0.51759	0.55762	0.52624				
C6	0.03304	-0.01467	0.08952	0.03887	0.07872	0.02654				
H(C6)	0.24919	0.25909	0.18582	0.20791	0.19155	0.21181				
O 6	-0.80280	-0.76070	-0.75756	-0.7305	-0.76016	-0.73811				
H(O6)	0.51177	0.49758	0.47358	0.46797	0.48378	0.48414				
C7	0.02401	-0.02439	0.08054	0.028	0.07348	0.02101				

Tablo 5.33. LALT molekülü için HF ve B3LYP metotları ile 6-31G(d,p), 6-311G(d,p), 6-311++G(d,p) temel setlerinde hesaplanan e biriminde NBO atomik yük değerleri

NBO Atomik Yükleri									
LALT	6-31 G(DP)		6-311 G(DP)		6-311 ++G(DP)				
Atom	HF	B3LYP	HF	B3LYP	HF	B3LYP			
H(C7)	0.24150	0.25849	0.17710	0.20693	0.18549	0.21737			
07	-0.81695	-0.76408	-0.77524	-0.73509	-0.77234	-0.73491			
H(O7)	0.52230	0.50222	0.48513	0.47221	0.49244	0.4851			
C8	0.98327	0.82136	0.96577	0.82227	0.94567	0.79871			
08	-0.71167	-0.60670	-0.69645	-0.60493	-0.69277	-0.60347			
09	-0.77910	-0.70512	-0.74197	-0.68162	-0.73540	-0.67827			
H(O9)	0.52596	0.51136	0.49321	0.48502	0.49404	0.4884			

Tablo 5.33. (Devamı)

NBO atomik yüklere göre LALT molekülünde bulunan tüm H atomları pozitif yüke sahiptir. N ve O atomları negatif yüke sahip iken C2 ve C3 (C α ve C β) atomu negatif, C6 ve C7 neredeyse yüksüz ve C1, C4, C5 ve C8 atomları ise pozitif yüklüdürler. Hesaplama yöntemlerine göre atomlar üzerindeki NBO yük dağılımları çok küçük değişiklikler göstermektedir.

B3LYP/6-311++G(d,p) yöntemine göre üzerinde en az yük yoğunluğu olan atomlar Asparajin amino asitinin karboksilik asit grubunda (-COO⁻) bulunan C1 atomu ve Tartarik asit molekülünün karboksilik asit grubunda (-COOH) bulunan C5, C8 atomlarıdır. O1 ve N2 atomları en büyük negatif yük dağılımına sahip atomlardır.

Tablo 5.34.'te verilen sonuçlarına göre NBO yük dağılımının hesaplama yöntemlerine göre değişimi Şekil 5.38.'de verilmektedir.



5.5.2. LASN kompleksinin teorik Mulliken, NBO ve APT yük analizleri

Lineer formülü $C_4H_9N_2O_3^+ NO_3^-$ olan LASN molekülüne ait HF ve B3LYP metotları ile 6-31G(d,p), 6-311G(d,p) ve 6-311++G(d,p) temel setlerinde hesaplanan Mulliken, APT ve NBO yük dağılımları Ek-A'da verilmektedir.

LASN molekülünde Mulliken, APT ve NBO atomik yük dağılımlarına göre tüm H atomları pozitif yük taşımaktadır. N1 atomuna bağlı H'lerden bir tanesi N1—H…O etkileşmesi nedeniyle diğerlerine göre daha büyük pozitif yük yoğunluğuna sahiptir.

Elektronegatif O atomlarına bağlı C1, C4 ve N3 atomları tüm atomik yük dağılımlarında en az elektron yoğunluğu bulunduran, pozitif yüklü atomlardır.

Asparajin zincirinin ortasında bulunan C2 ve C3 (C α ve C β) atomları Mulliken ve NBO yük dağılımında negatif yük değerine sahip iken APT yük dağılımında C2 pozitif, C3 ise negatif yük dağılımına sahip merkez atomlardır. LASN molekülüne ait tüm O, N1 ve N2 atomları negatif atomik yük yoğunluğuna sahiptir.

Ek-A'da Tablo A.1.-A.3.'te verilen sonuçlarına göre Mulliken, APT ve NBO yük dağılımlarının hesaplama yöntemlerine göre değişimi Şekil 5.39.-.41.'de verilmektedir.


Şekil 5.39. LASN molekülünün HF ve B3LYP metotları ile 6-31G(d,p), 6-311G(d,p), 6-311++G(d,p) temel setlerine göre hesaplanan Mulliken yük dağılımı değişimi.



Şekil 5.40. LASN molekülünün HF ve B3LYP metotları ile 6-31G(d,p), 6-311G(d,p), 6-311++G(d,p) temel setlerine göre hesaplanan Mulliken yük dağılımı değişimi.



5.5.3. LASP kompleksinin teorik Mulliken, NBO ve APT yük analizleri

Lineer formülü $C_4H_9N_2O_3^+ \cdot C_6H_2N_3O_7^-$ olan LASP molekülüne ait HF ve B3LYP metotları ile 6-31G(d,p), 6-311G(d,p) ve 6-311++G(d,p) temel setlerinde hesaplanan Mulliken, APT ve NBO yük dağılımları Ek-A'da verilmektedir.

LASP molekülünde Mulliken, APT ve NBO atomik yük dağılımlarına göre tüm H atomları pozitif yük taşımaktadır. N2 atomuna bağlı H'lerden bir tanesi N2—H···O etkileşmesi nedeniyle diğerlerine göre daha büyük pozitif yük yoğunluğuna sahiptir. Elektronegatif O atomlarına bağlı C1, C4, C5, N3, N4 ve N5 atomları tüm atomik yük dağılımlarında en az elektron yoğunluğu bulunduran, pozitif yüklü atomlardır.

Asparajin zincirinin ortasında bulunan C2 ve C3 (C α ve C β) atomları Mulliken ve NBO yük dağılımında negatif yük değerine sahip iken APT yük dağılımında C2 pozitif, C3 ise negatif yük dağılımına sahip merkez atomlardır. Tartarik asit halkasında bulunan N atomlarına bağlı olan C6, C8 ve C10 atomları APT yük dağılımında negatif yük değerine sahip iken Mulliken ve NBO yük dağılımında HF ve B3LYP metotlarına göre farklılık göstermektedir. Tartarik asit halkasında C-H bağı yapan C7 ve C9 atomları APT yük dağılımında pozitif, NBO yük dağılımında negatif ve Mulliken yük dağılımında ise seçilen temel set ve metota göre farklılık göstermektedir. LASP molekülüne ait tüm O, N1 ve N2 atomları elektron yoğunlukları en yüksek olan, negatif atomik yük yoğunluğuna sahip atomlardır.

Ek-A'da Tablo A.4.-A.6.'da verilen sonuçlarına göre Mulliken, APT ve NBO yük dağılımlarının hesaplama yöntemlerine göre değişimi Şekil 5.42.-.44.'te verilmektedir.



Şekil 5.42. LASP molekülünün HF ve B3LYP metotları ile 6-31G(d,p), 6-311G(d,p), 6-311++G(d,p) temel setlerine göre hesaplanan Mulliken yük dağılımı değişimi.



Şekil 5.43. LASP molekülünün HF ve B3LYP metotları ile 6-31G(d,p), 6-311G(d,p), 6-311++G(d,p) temel setlerine göre hesaplanan APT yük dağılımı değişimi.



5.5.4. LASPC kompleksinin teorik Mulliken, NBO ve APT yük analizleri

Lineer formülü $C_4H_9N_2O_3^+$ •ClO₄⁻ olan LASPC molekülüne ait HF ve B3LYP metotları ile 6-31G(d,p), 6-311G(d,p) ve 6-311++G(d,p) temel setlerinde hesaplanan Mulliken, APT ve NBO yük dağılımları Ek-A'da verilmektedir.

LASPC molekülünde Mulliken, APT ve NBO atomik yük dağılımlarına göre tüm H atomları pozitif yük taşımaktadır. Elektronegatif O4, O5, O6 ve O7 atomlarına bağlı olan *Cl* atomu Mulliken, APT ve NBO atomik yük dağılımlarında tüm temel set ve metotlarda pozitif yük yoğunluğuna sahiptir ve molekül içerisinde elektron yoğunluğu en az olan atomdur.

B3LYP metodu ile yapılan hesaplamalarda C*l* atomu üzerindeki elektron yoğunluğu HF metoduna göre daha fazla olduğu görülmektedir. Elektronegatif O atomlarına bağlı C1 ve C4 atomları tüm atomik yük dağılımlarında pozitif yüklü atomlardır.

Asparajin zincirinin ortasında bulunan C2 ve C3 (C α ve C β) atomları Mulliken ve NBO yük dağılımında negatif yük değerine sahip iken APT yük dağılımında C2 pozitif, C3 ise negatif yük dağılımına sahip merkez atomlardır. LASPC molekülüne ait tüm O ve N atomları elektron yoğunlukları en yüksek olan, negatif atomik yük yoğunluğuna sahip atomlardır.

Ek-A'da Tablo A.7.-A.9.'da verilen sonuçlarına göre Mulliken, APT ve NBO yük dağılımlarının hesaplama yöntemlerine göre değişimi Şekil 5.45.-.47.'de verilmektedir.



Şekil 5.45. LASPC molekülünün HF ve B3LYP metotları ile 6-31G(d,p), 6-311G(d,p), 6-311++G(d,p) temel setlerine göre hesaplanan Mulliken yük dağılımı değişimi.



Şekil 5.46. LASPC molekülünün HF ve B3LYP metotları ile 6-31G(d,p), 6-311G(d,p), 6-311++G(d,p) temel setlerine göre hesaplanan APT yük dağılımı değişimi.



Şekil 5.47. LASPC molekülünün HF ve B3LYP metotları ile 6-31G(d,p), 6-311G(d,p), 6-311++G(d,p) temel setlerine göre hesaplanan NBO yük dağılımı değişimi.

5.5.5. LSLAS bileşiğinin teorik Mulliken, NBO ve APT yük analizleri

Lineer formülü C₇H₁₃N₃O₅•H₂O olan LSLAS molekülüne ait HF ve B3LYP metotları ile 6-31G(d,p), 6-311G(d,p) ve 6-311++G(d,p) temel setlerinde hesaplanan Mulliken, APT ve NBO yük dağılımları Ek-A'da verilmektedir.

LSLAS molekülünde Mulliken ve NBO atomik yük dağılımlarına göre tüm H atomları pozitif yüklü iken ATP atomik yük dağılımına göre C2 ve C3 (Cα ve Cβ) atomlarına bağlı H atomları negatif yük yoğunluğuna sahiptir. Elektronegatif O atomlarına bağlı olan C4 ve C5 atomları tüm atomik yük dağılımlarında pozitif yüke sahip iken C1 atomu APT ve NBO atomik yük dağılımlarında pozitif iken Mulliken yük dağılımında difüz fonksiyon içeren 6-311++G(d,p) temel seti ile yapılan hesaplamalarda negatif yük yoğunluğuna sahiptir. C7 atomu ise APT atomik yük dağılımda pozitif, Mulliken yük dağılımında difüz fonksiyon içeren 6-311++G(d,p) temel seti ile yapılan hesaplamalarda negatif ve NBO yük dağılımında ise B3LYP metodunda ve HF/6-31G(d,p) temel set ve metodunda negatif yük yoğunluğuna sahiptir. Serin amino asit zincirinde bulunan C6 (C α) merkez atomu Mulliken ve NBO atomik yük dağılımlarına göre negatif, APT yük dağılımına göre pozitif yük yoğunluğuna sahiptir. Asparajin zincirinin ortasında bulunan C2 (Cα) atomu Mulliken ve APT yük dağılımında pozitif yük değerine sahip iken NBO yük dağılımında ise negatif yük dağılımına sahip merkez atomdur. C3 (Cβ) atomu Mulliken ve NBO yük dağılımında negatif, APT yük dağılımında ise neredeyse yüksüz denilebilecek bir yük dağılımına sahiptir. LSLAS molekülüne ait tüm O ve N atomları elektron yoğunlukları en yüksek olan, negatif atomik yük yoğunluğuna sahip atomlardır.

Ek-A'da Tablo A.10.- A.12.'de verilen sonuçlarına göre Mulliken, APT ve NBO yük dağılımlarının hesaplama yöntemlerine göre değişimi Şekil 5.48.-.50.'de verilmektedir.



Şekil 5.48. LSLAS molekülünün HF ve B3LYP metotları ile 6-31G(d,p), 6-311G(d,p), 6-311++G(d,p) temel setlerine göre hesaplanan Mulliken yük dağılımı değişimi.



Şekil 5.49. LSLAS molekülünün HF ve B3LYP metotları ile 6-31G(d,p), 6-311G(d,p), 6-311++G(d,p) temel setlerine göre hesaplanan APT yük dağılımı değişimi.



5.5.6. NPLAS bileşiğinin teorik Mulliken, NBO ve APT yük analizleri

Lineer formülü $C_{10}H_{12}N_2O_5S$ olan NPLAS molekülüne ait HF ve B3LYP metotları ile 6-31G(d,p), 6-311G(d,p) ve 6-311++G(d,p) temel setlerinde hesaplanan Mulliken, APT ve NBO yük dağılımları Ek-A'da verilmektedir.

NPLAS molekülünde tüm atomik yük dağılımlarına göre tüm H atomları pozitif yük yoğunluğuna sahiptir. ATP atomik yük dağılımına göre C atomlarına bağlı H atomları neredeyse nötr denilebilecek elektron yoğunluğuna sahiptir. Elektronegatif O atomlarına bağlı olan C1, C4 ve S atomları tüm atomik yük dağılımlarında pozitif yüke sahiptir ve S atomu tüm yük dağılımlarında, üzerinde en az elektron yoğunluğu bulunan atom olarak görülmektedir. Aromatik halkada bulunan C atomlarından, elektron yoğunluğu en az olan S atomu ile bağ yapan C5 atomu tüm atomik yük dağılımlarında üzerinde en fazla elektron yoğunluğu bulunan atom olarak görülmektedir. Aromatik halkanın diğer C atomları ise APT yük dağılımına göre neredeyse nötr iken NBO yük dağılımına göre negatif yük yoğunluğuna sahip atomlardır. Mulliken yük dağılımına göre C7, C8 ve C9 atomları negatif yük yoğunluğunda iken C5 atomu ile bağ yapan C6 ve C10 atomları 6-31G(d,p) temel seti ile yapılan hesaplamalarda negatif, 6-311G(d,p) temel setinde nötr ve 6-311++G(d,p)temel setinde ise pozitif yük yoğunluğuna sahiptir. Asparajin zincirinin ortasında bulunan C2 ve C3 (Cα, Cβ) atomu Mulliken ve NBO yük dağılımında negatif yük değerine sahip iken APT yük dağılımında ise C2 pozitif, C3 ise yüksüz denilebilecek bir yük dağılımına sahiptir. NPLAS molekülüne ait tüm elektronegatif O ve N atomları elektron yoğunlukları en yüksek olan, negatif atomik yük yoğunluğuna sahip atomlardır.

Ek-A'da Tablo A.13.-A.15.'te verilen sonuçlarına göre Mulliken, APT ve NBO yük dağılımlarının hesaplama yöntemlerine göre değişimi Şekil 5.51.-.53.'te verilmektedir.



Şekil 5.51. NPLAS molekülünün HF ve B3LYP metotları ile 6-31G(d,p), 6-311G(d,p), 6-311++G(d,p) temel setlerine göre hesaplanan Mulliken yük dağılımı değişimi.



Şekil 5.52. NPLAS molekülünün HF ve B3LYP metotları ile 6-31G(d,p), 6-311G(d,p), 6-311++G(d,p) temel setlerine göre hesaplanan APT yük dağılımı değişimi.



Şekil 5.53. NPLAS molekülünün HF ve B3LYP metotları ile 6-31G(d,p), 6-311G(d,p), 6-311++G(d,p) temel setlerine göre hesaplanan NBO yük dağılımı değişimi.

5.5.7. NTLAS bileşiğinin teorik Mulliken, NBO ve APT yük analizleri

Lineer formülü $C_{11}H_{14}N_2O_5S$ olan NTLAS molekülüne ait HF ve B3LYP metotları ile 6-31G(d,p), 6-311G(d,p) ve 6-311++G(d,p) temel setlerinde hesaplanan Mulliken, APT ve NBO yük dağılımları Ek-A'da verilmektedir.

NTLAS molekülünde tüm atomik yük dağılımlarına göre tüm H atomları pozitif yük yoğunluğuna sahiptir. ATP atomik yük dağılımına göre C atomlarına bağlı H atomları neredeyse nötr denilebilecek elektron yoğunluğuna sahiptir. Elektronegatif O atomlarına bağlı olan C1, C4 ve S atomları tüm atomik yük dağılımlarında pozitif yüke sahiptir ve S atomu tüm yük dağılımlarında, üzerinde en az elektron yoğunluğu bulunan atom olarak görülmektedir. Aromatik halkada bulunan C atomlarından, elektron yoğunluğu en az olan S atomu ile bağ yapan C5 atomu ve aromatik halkaya bağlı olan C9 atomu tüm atomik yük dağılımlarında üzerinde en fazla elektron yoğunluğu bulunan karbon atomları olarak görülmektedir. Mulliken yük dağılımına göre C7, C10 ve C11 atomları negatif yük yoğunluğunda iken C5 atomu ile bağ yapan C6 atomu 6-311G(d,p) temel setinde pozitif iken diğer setlerde negatif yük yoğunluğuna sahiptir. C8 atomu 6-311++G(d,p) temel setinde yapılan hesaplamalarda daha az elektron yoğunluğuna sahip pozitif yüklü atomdur. APT yük dağılımına göre aromatik halkanın diğer C atomlarından C6 ve C11 neredeyse nötr iken C7 ve C10 nagetif ve C8 ise pozitif yük yoğunluğuna sahip karbon atomlarıdır. NBO yük dağılımınada ise C8 atomu nötr iken C6, C7, C10 ve C11 atomları negatif yük yoğunluğuna sahip atomlardır. Asparajin zincirinin ortasında bulunan C2 ve C3 (Ca, Cβ) atomu Mulliken ve NBO yük dağılımında negatif yük değerine sahip iken APT yük dağılımında ise C2 pozitif, C3 ise yüksüz denilebilecek bir yük dağılımına sahiptir. NTLAS molekülüne ait tüm elektronegatif O ve N atomları elektron yoğunlukları en yüksek olan, negatif atomik yük yoğunluğuna sahip atomlardır.

Ek-A'da Tablo A.16.-A.18.'de verilen sonuçlarına göre Mulliken, APT ve NBO yük dağılımlarının hesaplama yöntemlerine göre değişimi Şekil 5.54.-.56.'da verilmektedir.



Şekil 5.54. NTLAS molekülünün HF ve B3LYP metotları ile 6-31G(d,p), 6-311G(d,p), 6-311++G(d,p) temel setlerine göre hesaplanan Mulliken yük dağılımı değişimi.



Şekil 5.55. NTLAS molekülünün HF ve B3LYP metotları ile 6-31G(d,p), 6-311G(d,p), 6-311++G(d,p) temel setlerine göre hesaplanan APT yük dağılımı değişimi.



Şekil 5.56. NTLAS molekülünün HF ve B3LYP metotları ile 6-31G(d,p), 6-311G(d,p), 6-311++G(d,p) temel setlerine göre hesaplanan NBO yük dağılımı değişimi.

5.6. Asparajin İçeren Bazı Moleküllerin Teorik Elektrostatik Potansiyel Haritaları

Bu bölümde Asparajin içeren yedi adet molekülün 6-311G(d,p) temel setinde HF ve B3LYP metotları ile çizilmiş elektrostatik potansiyel (ESP), toplam elektron yoğunluğu ve moleküler elektrostatik potansiyel (MEP) incelenecektir. Bu yüzey haritaları, moleküler sistemin çevre ile olan etkilişimi ve yük dağılımı ile ilgili özellikleri hakkında bilgi vermektedir. MEP yüzey haritasında elektronca fakir olan pozitif elektrostatik potansiyelli bölgeler mavi, elektronca zengin olan negatif elektrostatik potansiyelli bölgeler ise kırmızı ile temsil edilmektedir. Yeşil yük yoğunluğu nötr ve sıfır elektrostatik potansiyelli bölgeleri, açık mavi kısmen elektron eksikliğini ve sarı kısmen elektron zenginliğini ifade eden renklerdir [71]. İncelenen molekülün MEP yüzeyinde kırmızı ve mavi renklerin fazla olması molekülün kutupluluğunun bir ölçüsüdür. Açık mavi, sarı, yeşil ve soluk renklerin yoğunlukta olduğu bir MEP yüzeyine sahip molekül için kutuplanabilirlik özelliğinin az olduğu söylenebilir.

5.6.1. LALT kompleksinin teorik elektrostatik potansiyel haritaları

Lineer formülü C₄H₈N₂O₃•C₄H₆O₆ olan LALT molekülü için 6-311G(d,p) temel setinde HF ve B3LYP metotları ile hesaplanan ESP, toplam yoğunluk ve MEP yüzeyleri Şekil 5.57. ve Şekil 5.58.'de gösterilmektedir. MEP ve ESP yüzeylerine göre LALT molekülünde negatif yük yoğunluğu Asparajin amino asiti zincirinde bulunan karboksilik asit (-COO⁻) grubunun O atomları üzerinde, pozitif yük yoğunluğu ise Asparajin zincirine bağlı amin grupları (-NH₂ ve -NH₃) üzerinde yoğunlaşmıştır. Tartarik asit zincirinde açık mavi renkle çevrili olan H atomları kısmen pozitif yük yoğunluğuna sahiptirler. LALT molekülü içinde gerçekleşen O—H…O etkileşimleri ESP ve MEP yüzeylerinde net bir şekilde farkedilmektedir. LALT molekülüne ait ESP yüzeylerinden negatif elektrostatik potansiyelin O atomları ve pozitif elektrostatik potansiyelin ise N atomları üzerinde yoğunlaştığı görülmektedir. B3LYP metoduna göre hesaplanan yük yoğunluğu aralığı HF metodu ile hesaplanan aralıktan daha büyüktür.



Şekil 5.57. LALT molekülünün HF/6-311G(d,p) metodu ile hesaplanan ESP, toplam yoğunluk ve MEP yüzeyleri.



Şekil 5.58. LALT molekülünün B3LYP/6-311G(d,p) metodu ile hesaplanan ESP, toplam yoğunluk ve MEP yüzeyleri.

5.6.2. LASN kompleksinin teorik elektrostatik potansiyel haritaları

Lineer formülü $C_4H_9N_2O_3^+ NO_3^-$ olan LASN molekülü için 6-311G(d,p) temel setinde HF ve B3LYP metotları ile hesaplanan ESP, toplam yoğunluk ve MEP yüzeyleri Şekil 5.59. ve Şekil 5.60.'da gösterilmektedir. MEP ve ESP yüzeylerine göre LASN molekülünde negatif yük yoğunluğu nitrik asitte bulunan O atomları üzerinde, pozitif yük yoğunluğu ise Asparajin zincirine bağlı amin grupları (-NH₂ ve -NH₃) ve karboksilik asit grubunda (-COOH) bulunan H atomu üzerinde yoğunlaşmıştır.

Asparajin zincirinde açık mavi rankle çevrili olan H atomları kısmen pozitif ve O atomları kısmen negatif yük yoğunluğuna sahiptirler. LASN molekülü içinde Nitrik asit ve Asparajin zinciri arasında gerçekleşen N—H…O etkileşimleri ESP ve MEP yüzeylerinde net bir şekilde görülmektedir.

LASN molekülüne ait ESP yüzeylerinden negatif elektrostatik potansiyelin Nitrik asit molekülü üzerinde ve pozitif elektrostatik potansiyelin ise Asparajin zincirinde bulunan NH₂, NH₃ grupları ve O atomuna bağlı H üzerinde yoğunlaştığı görülmektedir. B3LYP metoduna göre hesaplanan yük yoğunluğu aralığı, HF metodu ile hesaplanan aralıktan daha küçüktür.



Şekil 5.59. LASN molekülünün HF/6-311G(d,p) metodu ile hesaplanan ESP, toplam yoğunluk ve MEP yüzeyleri.



Şekil 5.60. LASN molekülünün B3LYP/6-311G(d,p) metodu ile hesaplanan ESP, toplam yoğunluk ve MEP yüzeyleri.

5.6.3. LASP kompleksinin teorik elektrostatik potansiyel haritaları

Lineer formülü C₄H₉N₂O₃⁺•C₆H₂N₃O₇⁻ olan LASP molekülü için 6-311G(d,p) temel setinde HF ve B3LYP metotları ile hesaplanan ESP, toplam yoğunluk ve MEP yüzeyleri Şekil 5.61. ve Şekil 5.62.'de gösterilmektedir. MEP ve ESP yüzeylerine göre LASP molekülünde negatif yük yoğunluğu Pikrik asit molekülünde bulunan O atomları üzerinde, pozitif yük yoğunluğu ise Asparajin zincirine bağlı amin grupları (-NH₂ ve -NH₃) ve karboksilik asit grubunda (-COOH) bulunan H atomu üzerinde yoğunlaşmıştır. Asparajin zincirinde açık mavi rankle çevrili olan H atomları kısmen pozitif ve O atomları kısmen negatif yük yoğunluğuna sahiptirler. LASP molekülü içinde Pikrik asit molekülü ve Asparajin zinciri arasında gerçekleşen O—H…O ve N—H…O etkileşimleri ESP ve MEP yüzeylerinde net bir şekilde görülmektedir. LASP molekülüne ait ESP yüzeylerinden negatif elektrostatik potansiyelin Piktrik asit molekülünün Asparajin zincirinde uzak atomları üzerinde ve pozitif elektrostatik potansiyelin ise Asparajin zincirinde bulunan NH₂ grubu üzerinde yoğunlaştığı görülmektedir. B3LYP metoduna göre hesaplanan yük yoğunluğu aralığı, HF metodu ile hesaplanan aralıktan daha küçüktür.



Şekil 5.61. LASP molekülünün HF/6-311G(d,p) metodu ile hesaplanan ESP, toplam yoğunluk ve MEP yüzeyleri.



Şekil 5.62. LASP molekülünün B3LYP/6-311G(d,p) metodu ile hesaplanan ESP, toplam yoğunluk ve MEP yüzeyleri.

5.6.4. LASPC kompleksinin teorik elektrostatik potansiyel haritaları

Lineer formülü $C_4H_9N_2O_3^+$ •ClO4⁻ olan LASPC molekülü için 6-311G(d,p) temel setinde HF ve B3LYP metotları ile hesaplanan ESP, toplam yoğunluk ve MEP yüzeyleri Şekil 5.63. ve Şekil 5.64.'te gösterilmektedir. MEP ve ESP yüzeylerine göre LASPC molekülünde negatif yük yoğunluğu Perklorik asitte bulunan O atomları üzerinde, pozitif yük yoğunluğu ise Asparajin zincirine bağlı amin grupları (-NH₂ ve -NH₃) ve karboksilik asit grubunda (-COOH) bulunan H atomu üzerinde yoğunlaşmıştır.

Asparajin zincirinde açık mavi rankle çevrili olan H atomları kısmen pozitif ve O atomları kısmen negatif yük yoğunluğuna sahiptirler. LASPC molekülü içinde Perklorik asit ve Asparajin zinciri arasında gerçekleşen N—H…O etkileşimleri ESP ve MEP yüzeylerinde net bir şekilde görülmektedir.

LASPC molekülüne ait ESP yüzeylerinden negatif elektrostatik potansiyelin Perklorik asit molekülü üzerinde ve pozitif elektrostatik potansiyelin ise Asparajin zincirinde bulunan NH₂ ve NH₃ grupları üzerinde yoğunlaştığı görülmektedir. B3LYP metoduna göre hesaplanan yük yoğunluğu aralığı, HF metodu ile hesaplanan aralıktan daha küçüktür.



Şekil 5.63. LASPC molekülünün HF/6-311G(d,p) metodu ile hesaplanan ESP, toplam yoğunluk ve MEP yüzeyleri.



Şekil 5.64. LASPC molekülünün B3LYP/6-311G(d,p) metodu ile hesaplanan ESP, toplam yoğunluk ve MEP yüzeyleri.

5.6.5. LSLAS bileşiğinin teorik elektrostatik potansiyel haritaları

Lineer formülü $C_7H_{13}N_3O_5 H_2O$ olan LSLAS molekülü için 6-311G(d,p) temel setinde HF ve B3LYP metotları ile hesaplanan ESP, toplam yoğunluk ve MEP yüzeyleri Şekil 5.65. ve Şekil 5.66.'da gösterilmektedir. MEP ve ESP yüzeylerine göre LSLAS molekülünde negatif yük yoğunluğu molekül zincirine bağlı O atomları ve H2O molekülünün O atomu üzerinde, pozitif yük yoğunluğu ise amin grupları (-NH₂ ve -NH₃) ve H₂O molekülünün H atomları üzerinde yoğunlaşmıştır.

LSLAS molekül zincirinde açık mavi rankle çevrili olan H atomları kısmen pozitif yük yoğunluğuna sahiptirler. LSLAS molekülü içerisinde gerçekleşen N—H···O ve O—H···O etkileşimleri ESP ve MEP yüzeylerinde net bir şekilde görülmektedir. LSLAS molekülüne ait ESP yüzeylerinden negatif elektrostatik potansiyelin molekülde bulunan O atomları üzerinde ve pozitif elektrostatik potansiyelin ise NH₂ ve NH₃ grupları üzerinde yoğunlaştığı görülmektedir. B3LYP metoduna göre hesaplanan yük yoğunluğu aralığı, HF metodu ile hesaplanan aralıktan daha küçüktür.



Şekil 5.65. LSLAS molekülünün HF/6-311G(d,p) metodu ile hesaplanan ESP, toplam yoğunluk ve MEP yüzeyleri.



Şekil 5.66. LSLAS molekülünün B3LYP/6-311G(d,p) metodu ile hesaplanan ESP, toplam yoğunluk ve MEP yüzeyleri.

5.6.6. NPLAS bileşiğinin teorik elektrostatik potansiyel haritaları

Lineer formülü $C_{10}H_{12}N_2O_5S$ olan NPLAS molekülü için 6-311G(d,p) temel setinde HF ve B3LYP metotları ile hesaplanan ESP, toplam yoğunluk ve MEP yüzeyleri Şekil 5.67. ve Şekil 5.68.'de gösterilmektedir. MEP ve ESP yüzeylerine göre NPLAS molekülünde negatif yük yoğunluğu molekülde bulunan O atomları üzerinde, pozitif yük yoğunluğu ise amin grupları (-NH₂ ve -NH₃) ve karboksilik asit grubunda (-COOH) bulunan H atomu üzerinde yoğunlaşmıştır. Benzen halkasında açık mavi rankle çevrili olan H atomları kısmen pozitif yük yoğunluğuna sahiptirler.

NPLAS molekülü içinde gerçekleşen N—H···O etkileşimleri ESP ve MEP yüzeylerinde net bir şekilde görülmektedir. NPLAS molekülüne ait ESP yüzeylerinden negatif elektrostatik potansiyelin O atomları çevresinde ve pozitif elektrostatik potansiyelin ise NH₂ grubu, karrboksil grubunun (-COOH) H atomu ve benzene halkası üzerinde yoğunlaştığı görülmektedir.

B3LYP metoduna göre hesaplanan yük yoğunluğu aralığı, HF metodu ile hesaplanan aralıktan daha küçüktür.



Şekil 5.67. NPLAS molekülünün HF/6-311G(d,p) metodu ile hesaplanan ESP, toplam yoğunluk ve MEP yüzeyleri.



Şekil 5.68. NPLAS molekülünün B3LYP/6-311G(d,p) metodu ile hesaplanan ESP, toplam yoğunluk ve MEP yüzeyleri.

5.6.7. NTLAS bileşiğinin teorik elektrostatik potansiyel haritaları

Lineer formülü $C_{11}H_{14}N_2O_5S$ olan NTLAS molekülü için 6-311G(d,p) temel setinde HF ve B3LYP metotları ile hesaplanan ESP, toplam yoğunluk ve MEP yüzeyleri Şekil 5.69. ve Şekil 5.70.'te gösterilmektedir. MEP ve ESP yüzeylerine göre NTLAS molekülünde negatif yük yoğunluğu molekülde bulunan O atomları üzerinde, pozitif yük yoğunluğu ise amin grupları (-NH₂ ve -NH₃) ve karboksilik asit grubunda (-COOH) bulunan H atomu üzerinde yoğunlaşmıştır. Toluen molekülünde açık mavi rankle çevrili olan H atomları kısmen pozitif yük yoğunluğuna sahiptirler.

NTLAS molekülü içinde gerçekleşen N—H···O etkileşimleri ESP ve MEP yüzeylerinde net bir şekilde görülmektedir. NTLAS molekülüne ait ESP yüzeylerinden negatif elektrostatik potansiyelin O atomları çevresinde ve pozitif elektrostatik potansiyelin ise NH₂ grubu, karrboksil grubunun (-COOH) H atomu ve toluen molekülü üzerinde yoğunlaştığı görülmektedir. B3LYP metoduna göre hesaplanan yük yoğunluğu aralığı, HF metodu ile hesaplanan aralıktan daha küçüktür.



Şekil 5.69. NTLAS molekülünün HF/6-311G(d,p) metodu ile hesaplanan ESP, toplam yoğunluk ve MEP yüzeyleri.



Şekil 5.70. NTLAS molekülünün B3LYP/6-311G(d,p) metodu ile hesaplanan ESP, toplam yoğunluk ve MEP yüzeyleri.

5.7. Asparajin İçeren Bazı Moleküllerin Teorik Doğal Bağ Orbital (NBO) Analizi

Bu bölümde Asparajin amino asiti içeren yedi adet molekülün, Gaussian09W programı içinde bulunan NBO 3.1 yazılımı ile 6-311++G(d,p) temel setinde HF ve B3LYP metotları ile optimize edilmiş yapılar için hesaplanan teorik NBO analizleri incelenmiştir. Bir molekülün NBO analizine bakılarak, molekül içerisindeki bağ ve antibağ orbitalleri arasındaki etkileşmeler, yük transferleri, moleküller arası H bağı etkileşmeleri ve konjugatif etkileşmeler hakkında bilgi elde etmek mümkündür [86]. NBO analizi, elektron alıcı ve elektron verici atomlar arasındaki elektron transferi göstermede ve orbitaller arası etkileşimi incelemede yararlı bir metoddur [87]. NBO analizi ile Asparajin içeren moleküllerde bulunan fonksiyonel grupların bağların özellikleri, etkileri ve hiperkonjugatif etkileşimleri incelenmiştir. Bu tez çalışmasında incelenen moleküllerin NBO alıcı-verici etkileşimleri ve yapıya ait bağ elektronlarının s, p ve d orbitallerinde bulunma yüzdeleri tablolarda verilmektedir. Tablolarda moleküllerin tüm bağları bulunmamaktadır. Yalnızca fonksiyonel grupların bağları seçilerek tablolara konulmuştur. Asparajin molekülünün fonksiyonel grupları; karboksilik asit (-COOH), amin (-NH₂, -NH₃) ve C atomu ile O atomu arasında C=O çift bağı olan karbonil gruplarıdır. Tablolarda incelenen bağların karakteri atomik orbitaller cinsinden verilmiştir. NBO analizi ile atomlar üzerinde bağ yapmak üzere oluşan hibritleşmeler de hesaplanmıştır.

NBO analizi, işgal edilmiş Lewis tipi orbitaller ve işgal edilmemiş Lewis tipi olmayan NBO'lar arasındaki alıcı verici etkileşimine karşılık gelen elektron yoğunluğunun yerdeğişimi tahmin etmekte kullanılabilir. İkinci dereceden pertürbasyon teorisi, bu etkileşimin kuvvetinin belirlenmesinde kullanılır. =NH atomları arasında artan elektron yoğunluğu, N—H atomlararası bağlarının uzamasına yol açmaktadır. C—C bağları arasındaki elektron yoğunluğunun n'den antibağ σ^* orbitaline transferi, bağ uzamasını açıklamaktadır. C=O bağ gerilmesi, karboksilik asit ve karbonil grubu O atomunun etrafındaki bağlanma konfigürasyonunun değerlendirilmesi için iyi bir belirteçtir. NBO analizi ile hesaplanmış ikinci derece etkileşim enerjisi E⁽²⁾, N atomlarında bulunan ortaklanmamış elektron çiftlerinin yüklerini C ve H atomlarına verdiğini göstermektedir. Ayrıca E⁽²⁾ enerjisi, O atomlarının ortaklanmamış elektron çifti orbitallerinden, işgal edilmemiş C atomu orbitallerine elektron yoğunluğu transferi için gerekli enerji miktarı hakkında bilgi vermektedir [88]. E⁽²⁾ enerjisinin büyük değerlere sahip olduğu verici alıcı etkileşimlerinin daha şiddetli olduğu söylenebilir. Tablolarda; $E^{(2)}$, hiperkonjugatif etkileşimlerin kcal/mol biriminde hesaplanmış enerjisidir. E(j)-E(i), alıcı (j) ve verici (i) NBO orbitaller arasındaki, a.u biriminde enerji farkıdır. F(i,j), verici (i) ve alıcı (j) NBO orbitaller arasındaki, a.u biriminde Fock matris elemanıdır [89].

5.7.1. LALT kompleksinin teorik Doğal Bağ Orbital (NBO) analizi

Lineer formülü C₄H₈N₂O₃•C₄H₆O₆ olan LALT molekülünün fonksiyonel grupları olan karboksilik asit (-COOH, -COO⁻), amin (-NH₃, -NH₂), alkol (-OH) ve karbonil (C=O) için 6-311++G(d,p) temel setinde HF ve B3LYP metotları ile elde edilen kararlı hal yapısı üzerinden NBO analizi ile hesaplanan bağ ve antibağ orbitalleri arasındaki etkileşmeler Tablo 5.34.'te verilmektedir.

LALT	Elektron sayısı (ED (e))		ektron sayısı (ED (e))		yısı (ED (e))	E ⁽²⁾ (E ⁽²⁾ (kcal/mol)		E(j)-E(i) (a.u.)) (a.u.)
Verici (i)	HF	B3LYP	Alıcı (j)	HF	B3LYP	HF	Verici (i)	HF	B3LYP	Alıcı (j)	HF
σ (C2-C1)	1.97761	1.97455	σ* (C2-C3)	0.01207	0.01731	0.82	0.59	1.41	0.95	0.030	0.021
			σ* (C2-H)	0.01343	0.01607	0.54	-	1.44	-	0.025	-
			σ* (C3-H3A)	0.00965	0.01300	2.22	1.85	1.43	0.98	0.050	0.038
			σ* (N1-H1C)	0.00799	0.00925	2.66	1.74	1.40	0.92	0.055	0.036
			σ* (O4-H)	0.04343	0.09102	0.29	0.39	1.53	0.99	0.019	0.018
σ(C2-N1)	1.99324	1.99178	σ* (C3-H3B)	0.00667	0.00979	1.11	0.97	1.65	1.16	0.038	0.030
			σ* (C1-O2)	0.04498	0.05491	0.98	0.87	1.95	1.35	0.039	0.031
			π* (C1-O2)	0.27697	0.31857	-	0.68	-	0.81	-	0.023
			σ* (N1-H1A)	0.03144	0.05727	0.88	-	1.63	-	0.034	-
			σ* (N1-H1B)	0.01470	0.04028	0.62	-	1.61	-	0.028	-
			σ* (N1-H1C)	0.00799	0.00925	0.52	-	1.58	-	0.026	-
σ (C3-C4)	1.98029	1.97783	σ* (C2-C3)	0.01207	0.01731	0.76	0.62	1.46	1.00	0.030	0.022
			σ* (C2-H)	0.01343	0.01607	2.12	1.84	1.49	1.04	0.050	0.039
			σ* (C3-H3B)	0.00667	0.00979	0.56	0.52	1.51	1.06	0.026	0.021
			σ* (C4-O3)	0.03944	0.03702	0.85	0.53	1.72	1.19	0.034	0.022
			σ* (N2-H2B)	0.00699	0.01022	3.59	2.96	1.55	1.06	0.067	0.050
σ (C4-O3)	1.99296	1.99401	σ* (C3-C4)	0.04909	0.05749	0.97	0.81	1.95	1.39	0.039	0.030
			π* (C4-O3)	0.20003	0.28772	1.67	-	1.59	-	0.048	-
			σ* (C4-N2)	0.04998	0.05874	1.26	0.99	2.09	1.50	0.046	0.035
			σ* (N2-H2A)	0.00574	0.01098	0.75	0.76	2.03	1.44	0.035	0.030
π (C4-O3)	1.98815	1.98182	σ* (C2-C3)	0.01207	0.01731	0.73	0.82	1.22	0.76	0.027	0.022
			σ* (C3-H3A)	0.00965	0.01300	0.71	0.62	1.24	0.80	0.027	0.020
			σ* (C4-O3)	0.03944	0.03702	1.57	-	1.47	-	0.043	-
			π* (C4-O3)	0.20003	0.28772	1.40	1.50	0.88	0.44	0.033	0.025
			σ* (N2-H2A)	0.00574	0.01098	1.07	0.88	1.32	0.83	0.034	0.024
			σ* (N1-H1B)	0.01470	0.04028	1.30	2.48	1.23	0.75	0.036	0.039
σ (C4-N2)	1.99470	1.99457	σ* (C4-O3)	0.03944	0.03702	1.28	0.89	1.98	1.40	0.045	0.032
			σ* (N2-H2A)	0.00574	0.01098	0.57	-	1.83	-	0.029	-
σ (C1-O1)	1.99469	1.99131	σ* (C2-C3)	0.01207	0.01731	0.69	0.67	1.91	1.31	0.032	0.026
			σ* (C1-O2)	0.04498	0.05491	3.23	2.24	2.26	1.55	0.077	0.053
			σ^* (O4-H)	0.04343	0.09102	0.24	1.27	2.02	1.35	0.020	0.038
σ (C1-O2)	1.99409	1.99564	σ* (C2-N1)	0.02273	0.03002	0.56	-	1.82	-	0.029	-

Tablo 5.34. LALT molekülü için 6-311++G(d,p) taban setinde HF ve B3LYP metotları ile hesaplanan NBO verici-alıcı etkileşimleri

LALT	Elektron sa	yısı (ED (e))		Elektron sayısı (ED (e))		E ⁽²⁾	E ⁽²⁾ (kcal/mol)		E(j)-E(i) (a.u.)		F(i,j) (a.u.)	
Verici (i)	HF	B3LYP	Alıcı (j)	HF	B3LYP	HF	Verici (i)	HF	B3LYP	Alıcı (j)	HF	
			σ* (C1-O1)	0.04784	0.08076	3.58	1.45	2.24	1.53	0.081	0.043	
			σ* (C1-O1)	0.04784	0.08076	3.58	1.45	2.24	1.53	0.081	0.043	
			π* (C1-O2)	0.27697	0.31857	0.80	-	1.57	-	0.034	-	
			σ* (O4-H)	0.04343	0.09102	0.21	0.06	2.03	1.38	0.019	0.008	
π (C1-O2)	1.98966	1.98161	σ* (C2-H)	0.01343	0.01607	1.43	1.26	1.15	0.76	0.036	0.028	
			σ* (C2-N1)	0.02273	0.03002	0.95	1.25	1.02	0.60	0.028	0.025	
			σ* (C1-O2)	0.04498	0.05491	0.64	-	1.47	-	0.027	-	
			π* (C1-O2)	0.27697	0.31857	1.40	1.47	0.77	0.42	0.032	0.024	
			σ* (C1-O1)	0.04784	0.08076	-	1.98	-	0.91	-	0.038	
			σ* (O4-H)	0.04343	0.09102	-	0.24	-	0.76	-	0.012	
σ (N2-H2A)	1.98545	1.98027	σ* (C4-O3)	0.03944	0.03702	4.08	4.20	1.74	1.20	0.076	0.064	
			π* (C4-O3)	0.20003	0.28772	4.31	2.93	1.15	0.69	0.066	0.043	
σ (N2-H2B)	1.98883	1.98659	σ* (C3-C4)	0.04909	0.05749	5.16	4.31	1.50	1.03	0.079	0.060	
			σ* (C4-O3)	0.03944	0.03702	0.96	0.72	1.74	1.20	0.037	0.026	
σ (N1-H1A)	1.99171	1.99083	σ* (C2-C3)	0.01207	0.01731	2.45	1.52	1.53	1.04	0.055	0.036	
			σ* (C2-C1)	0.09476	0.11591	0.52	0.73	1.52	1.02	0.026	0.025	
			σ* (C2-N1)	0.02273	0.03002	0.75	-	1.43	-	0.029	-	
			σ* (N1-H1B)	0.01470	0.04028	0.51	-	1.54	-	0.025	-	
			σ* (C5-O5)	0.02364	0.03323	-	0.07	-	1.26	-	0.008	
σ (N1-H1B)	1.99273	1.99185	σ* (C2-H)	0.01343	0.01607	1.87	1.13	1.55	1.08	0.048	0.031	
σ (N1-H1C)	1.99414	1.99323	σ* (C2-H)	0.01343	0.01607	0.63	0.73	1.56	1.09	0.028	0.025	
			σ* (C2-C1)	0.094716	0.11591	1.68	1.04	1.51	1.03	0.046	0.030	
LP(1) O1	1.95147	1.92360	σ* (C2-C1)	0.09476	0.11591	2.97	-	1.50	-	0.060	-	
			σ* (C1-O2)	0.04498	0.05491	1.51	7.10	1.86	1.24	0.047	0.084	
			σ* (N1-H1A)	0.03144	0.05727	-	1.52	-	1.00	-	0.035	
			σ* (O4-H)	0.04343	0.09102	23.72	25.61	1.63	1.04	0.176	0.146	
LP(2) O1	1.91397	1.88451	σ* (C2-C3)	0.01207	0.01731	0.85	0.88	1.02	0.63	0.027	0.022	
			σ* (C2-C1)	0.094716	0.11591	22.89	18.11	1.01	0.60	0.136	0.093	
			σ* (C1-O2)	0.04498	0.05491	24.02	10.23	1.37	0.88	0.164	0.086	
			π* (C1-O2)	0.27697	0.31857	1.97	2.07	0.67	0.34	0.034	0.025	
			σ* (N1-H1A)	0.03144	0.05727	1.60	1.65	1.06	0.63	0.037	0.029	
			σ* (N1-H1C)	0.00799	0.00925	0.64	-	1.01	-	0.023	-	

Tablo 5.34. (Devamı)

LALT	Elektron sa	yısı (ED (e))		Elektron sayısı (ED (e))		E ⁽²⁾ (kcal/mol)		E(j)-E(i) (a.u.)		F(i,j) (a.u.)	
Verici (i)	HF	B3LYP	Alıcı (j)	HF	B3LYP	HF	Verici (i)	HF	B3LYP	Alıcı (j)	HF
			σ* (O4-H)	0.04343	0.09102	0.92	10.31	1.14	0.67	0.029	0.075
			σ* (C5-C6)	0.06321	0.07518	0.06	-	1.03	-	0.007	-
LP(3) O1	1.70170	1.63894	σ* (C1-O2)	0.04498	0.05491	1.98	2.62	1.30	0.84	0.048	0.046
			π* (C1-O2)	0.27697	0.31857	131.50	81.45	0.60	0.30	0.253	0.142
			σ* (C1-O1)	0.04784	0.08076	-	15.64	-	0.79	-	0.107
			σ* (N1-H1A)	0.03144	0.05727	-	0.54	-	0.60	-	0.017
			σ* (O4-H)	0.04343	0.09102	5.92	13.38	1.07	0.64	0.076	0.089
LP(1) O2	1.97878	1.97771	σ* (C2-C1)	0.094716	0.11591	2.15	1.69	1.49	0.99	0.052	0.037
			σ* (C1-O1)	0.04784	0.08076	3.10	2.90	1.83	1.21	0.068	0.054
LP(2) O2	1.89406	1.86699	σ* (C2-C1)	0.094716	0.11591	29.75	22.41	0.98	0.55	0.153	0.100
			σ* (C2-N1)	0.02273	0.03002	1.88	0.85	0.89	0.46	0.037	0.018
			σ* (C3-H3A)	0.00965	0.01300	0.61	0.64	1.01	0.61	0.023	0.018
			σ* (C1-O1)	0.04784	0.08076	28.97	22.05	1.31	0.77	0.177	0.118
			π* (C1-O2)	0.27697	0.31857	-	0.53	-	0.29	-	0.012
			σ* (O4-H)	0.04343	0.09102	-	0.05	-	0.62	-	0.005
LP(1) O3	1.97635	1.97135	σ* (C3-C4)	0.04909	0.05749	2.89	3.05	1.56	1.06	0.060	0.051
			σ* (C4-N2)	0.04998	0.05874	1.36	0.71	1.71	1.17	0.043	0.026
			σ* (N1-H1B)	0.01470	0.04028	1.02	2.50	1.56	1.03	0.036	0.045
LP(2) O3	1.90356	1.87282	σ* (C3-C4)	0.04909	0.05749	23.86	15.14	1.07	0.64	1.144	0.090
			σ* (C3-H3B)	0.00667	0.00979	0.82	0.57	1.10	0.69	0.027	0.018
			σ* (C4-N2)	0.04998	0.05874	30.89	22.45	1.22	0.75	0.175	0.118
			σ* (N1-H1B)	0.01470	0.04028	1.90	6.56	1.06	0.61	0.041	0.058
LP(1) N2	1.78915	1.71671	σ* (C4-O3)	0.03944	0.03702	7.29	3.22	1.27	0.83	0.090	0.049
			π* (C4-O3)	0.20003	0.28772	63.45	45.90	0.68	0.32	0.187	0.108
σ (C5-O4)	1.99572	1.99526	σ* (C5-O5)	0.02364	0.03323	0.97	0.75	2.21	1.54	0.042	0.031
			σ* (C6-O6)	0.01305	0.01911	0.94	0.89	1.89	1.28	0.038	0.030
σ (C5-O5)	1.99618	1.99597	σ* (C1-O1)	0.04784	0.08076	0.06	-	2.21	-	0.010	-
			σ* (C5-O4)	0.05567	0.06657	0.60	-	2.16	-	0.033	-
			σ* (C5-C6)	0.06321	0.07518	1.10	0.79	2.03	1.42	0.043	0.031
			σ* (N1-H1A)	0.03144	0.05727	0.07	0.14	2.16	1.41	0.011	0.013
π (C5-O5)	1.99321	1.99140	π* (C5-O5)	0.19048	0.27171	0.64	1.12	0.77	0.40	0.021	0.020
			σ* (C6-H)	0.01973	0.02857	1.08	0.99	1.20	0.79	0.032	0.025

Tablo 5.34. (Devamı)

LALT	Elektron sa	Elektron sayısı (ED (e)) Elekt		Elektron sa	yısı (ED (e)) E ⁽²⁾ (kcal/mol)		(kcal/mol)	E(j)-E(i) (a.u.)		F(i,j) (a.u.)	
Verici (i)	HF	B3LYP	Alıcı (j)	HF	B3LYP	HF	Verici (i)	HF	B3LYP	Aheı (j)	HF
			σ* (C6-C7)	0.03790	0.05567	1.19	1.18	1.17	0.74	0.034	0.027
			σ* (N1-H1A)	0.03144	0.05727	0.09	-	1.20	-	0.009	-
σ (C5-C6)	1.97749	1.97476	σ* (N1-H1A)	0.03144	0.05727	0.40	0.25	1.50	0.99	0.022	0.014
			σ* (C5-O5)	0.02364	0.03323	1.24	0.73	1.79	1.21	0.042	0.027
			σ* (O4-H)	0.04343	0.09102	3.92	2.87	1.58	1.04	0.071	0.049
			σ* (O6-H)	0.00780	0.01681	0.51	-	1.61	-	0.026	-
			σ* (C7-O7)	0.01305	0.01877	0.57	-	1.46	-	0.026	-
			σ* (C7-C8)	0.06335	0.07712	1.94	1.57	1.47	1.00	0.048	0.036
σ (O4-H)	1.98628	1.98021	σ* (C1-O1)	0.04784	0.08076	0.41	0.49	1.95	1.27	0.025	0.023
			σ* (C1-O2)	0.04498	0.05491	-	0.06	-	1.33	-	0.008
			σ* (C5-O5)	0.02364	0.03323	0.77	0.61	1.95	1.30	0.035	0.025
			σ* (C5-C6)	0.06321	0.07518	4.75	4.25	1.63	1.09	0.080	0.062
σ (C6-O6)	1.99386	1.99193	σ* (C5-O4)	0.05567	0.06657	1.58	1.59	1.86	1.27	0.049	0.041
			σ* (C7-H)	0.02525	0.02888	0.89	0.72	1.76	1.23	0.035	0.027
σ (O6-H)	1.98907	1.98701	σ* (C5-C6)	0.06321	0.07518	1.39	1.39	1.58	1.07	0.043	0.035
			σ* (C6-H)	0.01973	0.02857	2.19	1.21	1.61	1.10	0.053	0.033
σ(C7-O7)	1.99310	1.99104	σ* (C6-H)	0.01973	0.02857	0.91	0.72	1.76	1.23	0.036	0.027
			σ* (C8-O9)	0.07014	0.09297	1.82	1.74	1.78	1.19	0.052	0.042
σ (C7-C8)	1.97728	1.97456	σ* (C5-C6)	0.06321	0.07518	1.71	1.44	1.49	1.01	0.046	0.035
			σ* (C6-C7)	0.03790	0.05567	0.59	-	1.48	-	0.027	-
			σ* (O7-H)	0.00945	0.01522	0.70	-	1.62	-	0.030	-
			σ* (C8-O8)	0.01759	0.02286	1.52	0.97	1.84	1.27	0.047	0.031
			σ* (O9-H)	0.00757	0.01107	3.35	2.39	1.56	1.03	0.065	0.045
σ (O7-H)	1.98982	1.98722	σ* (C6-C7)	0.03790	0.05567	1.19	-	1.58	-	0.039	-
			σ* (C7-H)	0.02525	0.02888	0.52	1.14	1.61	1.10	0.026	0.032
			σ* (C7-C8)	0.06335	0.07712	1.90	1.34	1.59	1.07	0.050	0.034
			σ* (C8-O9)	0.07014	0.09297	0.56	-	1.64	-	0.027	-
σ(C8-O8)	1.99683	1.99668	σ* (C7-C8)	0.06335	0.07712	1.43	1.14	2.07	1.46	0.049	0.037
π (C8-O8)	1.99328	1.99172	σ* (C6-C7)	0.03790	0.05567	1.23	1.25	1.16	0.74	0.034	0.027
			σ* (C7-H)	0.02525	0.02888	1.47	1.14	1.19	0.79	0.038	0.027
			π* (C8-O8)	0.14791	0.20656	-	0.73	-	0.41	-	0.016
σ(C8-O9)	1.99578	1.99522	σ* (C7-O7)	0.01305	0.01877	0.94	0.98	1.87	1.26	0.037	0.032

Tablo 5.34. (Devamı)

LALT	Elektron sa	lektron savısı (ED (e))		Elektron sa	Elektron sayısı (ED (e)) $E^{(2)}$ (kcal/mol)			E(i)	-E(i) (a.u.)	F(i,i) (a.u.)	
Verici (i)	HF	B3LYP	Alıcı (i)	HF	B3LYP	HF	Verici (i)	HF	B3LYP	Aher (i)	HF
()			σ* (C8-O8)	0.01759	0.02286	0.88	0.57	2.24	1.57	0.040	0.027
σ (O9-H)	1.98814	1.98643	$\sigma^{*}(C7-C8)$	0.06335	0.07712	4.39	3.52	1.64	1.12	0.077	0.057
• (• • • • • • •			$\sigma^{*}(C8-O8)$	0.01759	0.02286	1.20	0.89	1.99	1.37	0.044	0.031
LP(1) O5	1.97110	1.96533	$\sigma^{*}(C5-O4)$	0.05567	0.06657	3.31	3.04	1.70	1.15	0.067	0.053
()			σ* (C5-C6)	0.06321	0.07518	0.80	0.68	1.58	1.07	0.032	0.024
			σ* (N1-H1A)	0.03144	0.05727	6.56	5.96	1.61	1.06	0.092	0.071
LP(2) O5	1.89076	1.85651	σ* (C5-O4)	0.05567	0.06657	32.22	21.89	1.21	0.72	0.178	0.114
			σ* (C5-C6)	0.06321	0.07518	25.14	17.97	1.08	0.65	0.149	0.098
			σ* (O6-H)	0.00780	0.01681	0.53	2.17	1.22	0.73	0.023	0.037
			σ* (N1-H1A)	0.03144	0.05727	9.36	10.25	1.11	0.64	0.093	0.074
			σ* (C2-N1)	0.02273	0.03002	-	0.05	-	0.52	-	0.005
LP(1) O4	1.96997	1.96115	σ* (C5-O5)	0.02364	0.03323	13.09	10.85	1.72	1.13	0.134	0.099
			σ* (C5-C6)	0.06321	0.07518	1.75	1.14	1.41	0.93	0.045	0.029
			σ* (C6-O6)	0.01305	0.01911	0.61	-	1.40	-	0.026	-
			σ* (C1-O1)	0.04784	0.08076	0.19	0.14	1.72	1.11	0.016	0.011
LP(2) O4	1.81805	1.74833	π* (C5-O5)	0.19048	0.27171	86.57	63.47	0.69	0.32	0.218	0.128
LP(1) O6	1.98033	1.97683	σ* (C5-C6)	0.06321	0.07518	3.41	2.89	1.45	0.95	0.063	0.048
			σ* (C6-H)	0.01973	0.02857	3.16	0.97	1.47	0.99	0.061	0.028
LP(2) O6	1.96109	1.94784	σ* (C5-C6)	0.06321	0.07518	3.49	-	1.11	-	0.056	-
			σ* (C6-H)	0.01973	0.02857	3.14	5.02	1.13	0.69	0.054	0.053
			σ* (C6-C7)	0.03790	0.05567	11.63	8.23	1.10	0.64	0.101	0.065
			σ* (C7-H)	0.02525	0.02888	0.98	0.73	1.13	0.69	0.030	0.020
LP(1) O7	1.98104	1.97596	σ* (C6-C7)	0.03790	0.05567	0.78	-	1.43	-	0.030	-
			σ* (C7-C8)	0.06335	0.07712	4.13	2.80	1.44	0.95	0.070	0.047
			σ* (C8-O8)	0.01759	0.02286	0.53	-	1.79	-	0.028	-
			σ* (C7-H)	0.02525	0.02888	-	0.97	-	0.99	-	0.028
LP(2) O7	1.96220	1.94825	σ* (C6-H)	0.01973	0.02857	0.67	0.72	1.14	0.69	0.025	0.020
			σ* (C6-C7)	0.03790	0.05567	6.83	8.05	1.10	0.64	0.077	0.064
			σ* (C7-H)	0.02525	0.02888	11.25	5.09	1.13	0.69	0.101	0.053
LP(1) O8	1.98012	1.97930	σ* (C7-C8)	0.06335	0.07712	2.24	1.95	1.58	1.07	0.054	0.041
			σ* (C8-O9)	0.07014	0.09297	1.34	1.37	1.63	1.06	0.042	0.035
LP(2) O8	1.87833	1.84278	σ* (C7-C8)	0.06335	0.07712	25.47	18.33	1.07	0.64	0.150	0.099
			σ* (O7-H)	0.00945	0.01522	1.64	1.90	1.21	0.72	0.041	0.034
			σ* (C8-O9)	0.07014	0.09297	42.86	32.01	1.12	0.63	0.198	0.129
LP(1) O9	1.97863	1.97485	σ* (C7-C8)	0.06335	0.07712	0.98	0.56	1.48	0.99	0.034	0.021
			σ* (C8-O8)	0.01759	0.02286	9.57	7.56	1.83	1.24	0.118	0.087
LP(2) O9	1.86601	1.82115	σ* (C8-O8)	0.01759	0.02286	64.71	45.64	0.74	0.35	0.196	0.114

Tablo 5.34. (Devamı)

LALT molekülünün hesaplanan en yüksek $E^{(2)}$ enerjileri, elektron alıcı ve elektron verici gruplar arasındaki en etkin etkileşmeleri ve yapının en kararlı olduğu durumları vermektedir [89, 90]. Tablo 5.34.'ten görüldüğü gibi molekül içindeki en yüksek enerjili hiperkonjügatif $\sigma \rightarrow \sigma^*$ etkileşmelerden [91], amin grubunda $\sigma(N2-$ H2B) $\rightarrow \sigma^*(C3-C4)$ arasındaki etkilesmenin elektron sayısı ve E⁽²⁾ enerjisi HF ve B3LYP metotlarına göre sırasıyla 0.04909 (e), 5.16 kcal/mol ve 0.05749 (e), 4.31 kcal/mol, alkol ile korboksil grubu $\sigma(C6-O6) \rightarrow \sigma^*(C5-C6)$ arasında ise 0.06321 (e), 4.75 kcal/mol ve 0.07518 (e), 4.25 kcal/mol ve diğer alkol ile karboksilik asit grubu σ $(O9-H) \rightarrow \sigma^{*}(C7-C8)$ arasında ise 0.06335 (e), 4.39 kcal/mol ve 0.07712 (e), 3.52 kcal/mol olarak hesaplanmıştır. Çift bağ $\pi \rightarrow \pi^*$ arasındaki etkileşmelerin elektron sayısı ve E⁽²⁾ enerjisi, HF ve B3LYP metotlarına göre sırasıyla; Asparajin zincirinde karbonil grubunda π (C4-O3) $\rightarrow \pi^*$ (C4-O3) 0.20003 (e), 1.40 kcal/mol ve 0.28772 (e), 1.50 kcal/mol ve karboksilik asit grubunda π (C1-O2) $\rightarrow \pi^*$ (C1-O2) ise 0.27697 (e), 1.40 kcal/mol ve 0.31857 (e), 1.47 kcal/mol ve tartarik asit zincirinde ise karboksilik asit grubunda $\pi(C5-O5) \rightarrow \pi^*(C5-O5) \ 0.19048$ (e), 0.64 kcal/mol ve 0.27171 (e), 1.12 kcal/mol en yüksek kararlılık enerjileri olarak hesaplanmıştır. LALT molekülünün Asparajin zincirinde ortaklanmamış elektron çiftine (LP) sahip olan N ve O atomlarının [90] en yüksek kararlılık enerjileri, karboksilik asit grubunda bulunan LP(3) O1 $\rightarrow \pi^*$ (C1-O2) arasında elektron sayısı ve E⁽²⁾ enerjileri HF ve B3LYP metotlarına göre sırasıyla 0.27697 (e), 131.50 kcal/mol ve 0.31857 (e), 81.45 kcal/mol, karbonil ve amin fonksiyonel grubunda ise LP(1) N2 $\rightarrow \pi^*$ (C4-O3) arasında elektron sayısı ve E⁽²⁾ enerjileri HF ve B3LYP metotlarına göre sırasıyla 0.20007 (e), 63.45 kcal/mol ve 0.28772 (e), 45.90 kcal/mol olarak hesaplanmıştır. Molekülün tartarik asit zincirinde ortaklanmamış elektron çiftine (LP) sahip olan O atomlarının en yüksek kararlılık enerjileri, karboksilik asit grubunda bulunan LP(2) O4 $\rightarrow \pi^*(C5-O5)$ arasında elektron sayısı ve E⁽²⁾ enerjileri HF ve B3LYP metotlarına göre sırasıyla 0.19048 (e), 86.57 kcal/mol ve 0.27177(e), 63.47 kcal/mol, diğer karboksilik asit grubunda ise LP(2) O9 $\rightarrow \sigma^*$ (C8-O8) arasında ise 0.01759 (e), 64.71 kcal/mol ve 0.02286 (e), 45.64 kcal/mol olarak hesaplanmıştır. Tablo 5.34.'te, HF metodu ile hesaplanan E⁽²⁾ enerji değerlerinin daha yüksek ve elektron sayısının daha düşük olduğu açık bir şekilde görülmektedir.
LALT molekülünün fonksiyonel grupları olan karboksilik asit (-COOH, -COO⁻), amin (-NH₃, -NH₂), alkol (-OH) ve karbonil (C=O) için 6-311++G(d,p) temel setinde HF ve B3LYP metotları ile hesaplanan moleküler arası etkileşimde bulunan atomlar arsındaki hibritleşme yüzdesi değişimleri Tablo 5.35.'te verilmektedir.

LALT			н	F/6-311	++G(d.r			B3LVP	/6-311+-	+G(d.n))	
Raŭ	Tür	Atom	%	%5	%n	// %d	но	0/0	%	%n	<u>ч,ш,р</u> %d	<u>но</u>
C2-C3	<u>σ</u>	C2	50.30	29.38	70 58	0.05	sp ^{2.40}	50.22	29.68	70.29	0.00	sp ^{2.37}
02 00	Ū	C3	49.70	27.25	72.60	0.15	sp ^{2.66}	49.78	27.13	72.83	0.00	sp ^{2.69}
C2-C1	σ	C2	57.31	27.24	72.64	0.12	sp ^{2.67}	56.30	26.57	73.38	0.05	sp ^{2.76}
02 01	Ū	C1	42.69	30.44	69 39	0.12	sp ^{2.28}	43 70	31.01	68.92	0.07	sp ^{2.22}
C2-N1	σ	C2	33.98	19 97	79.76	0.27	sp ^{3.99}	35 32	20.00	79.85	0.15	sp ^{3.99}
02112	Ū	N1	66.02	30.09	69.86	0.05	sp ^{2.32}	64.68	29.12	70.85	0.02	sp ^{2.43}
C3-C4	σ	C3	51.54	26.04	73.73	0.24	sp ^{2.83}	51.36	25.91	74.03	0.06	sp ^{2.86}
		C4	48.46	34.94	65.01	0.04	sp ^{1.86}	48.64	35.48	64.48	0.04	sp ^{1.82}
C4=O3	σ	C4	32.62	29.22	70.46	0.32	sp ^{2.41}	34.78	30.20	69.61	0.19	sp ^{2.30}
		03	66.38	39.12	60.73	0.16	sp ^{1.55}	65.22	38.09	61.79	0.12	sp ^{1.62}
	π	C4	25.00	3.08	96.03	0.89	sp ^{31.22}	27.66	1.65	97.87	0.49	sp ^{59.40}
		03	75.00	4.01	95.84	0.15	sp ^{23.91}	72.34	1.80	98.10	0.11	sp ^{54.60}
C4-N2	σ	C4	38.51	32.68	67.13	0.18	sp ^{2.05}	39.05	32.62	67.28	0.09	sp ^{2.06}
		N2	61.49	38.25	61.65	0.10	sp ^{1.61}	60.95	38.55	61.39	0.06	sp ^{1.59}
C1-01	σ	C1	33.79	34.02	65.71	0.28	sp ^{1.93}	33.54	33.44	66.34	0.22	sp ^{1.98}
		01	66.21	41.06	58.79	0.15	sp ^{1.43}	66.46	36.94	62.95	0.11	sp ^{1.70}
C1=O2	σ	C1	34.39	34.14	65.58	0.28	sp ^{1.92}	34.95	32.58	67.25	0.18	sp ^{2.06}
		O2	65.61	40.41	59.43	0.16	sp ^{1.47}	65.05	37.99	61.88	0.12	sp ^{1.63}
	π	C1	23.26	1.12	97.92	0.96	sp ^{87.10}	27.61	2.72	96.75	0.53	sp ^{35.52}
		O2	76.74	1.42	98.44	0.15	sp ^{69.43}	72.39	1.55	98.34	0.11	sp ^{63.49}
N2-H(1)	σ	N2	70.36	28.34	71.58	0.08	sp ^{2.53}	71.06	27.87	72.07	0.05	sp ^{2.59}
		Н	29.64	99.90	0.10	-	S	28.94	99.93	0.07	-	S
N2-H(2)	σ	N2	69.79	27.93	71.99	0.08	sp ^{2.58}	70.16	27.40	72.54	0.05	sp ^{2.65}
		Н	30.21	99.91	0.09	-	s	29.84	99.94	0.06	0.00	S
N1-H(1)	σ	N1	75.63	25.79	74.12	0.09	sp ^{2.87}	76.36	26.28	73.67	0.00	sp ^{2.80}
		Н	24.37	99.84	0.16	-	S	23.64	99.90	0.10	-	S
N1-H(2)	σ	N1	72.97	22.84	77.06	0.10	sp ^{3.37}	74.12	23.42	76.53	0.05	sp ^{3.27}
		Н	27.03	99.87	0.13	-	S	25.88	99.91	0.09	-	S
N1-H(3)	σ	N1	70.00	21.27	78.63	0.11	sp ^{3.70}	70.51	21.17	78.77	0.06	sp ^{3.72}
		Н	30.00	99.91	0.09	-	S	29.49	99.95	0.05	-	S
C5=05	σ	C5	33.90	33.79	65.96	0.25	sp ^{1.95}	34.37	33.15	66.69	0.17	sp ^{2.01}
		05	66.10	42.66	57.19	0.15	sp ^{1.34}	65.63	39.66	60.22	0.12	sp ^{1.52}
	π	C5	22.85	0.32	98.66	1.01	sp ^{99.99}	26.02	0.43	99.04	0.54	sp ^{99.99}
a• • •		05	77.15	0.34	99.52	0.42	sp ^{99.99}	73.98	0.44	99.46	0.10	sp ^{39.99}
C5-04	σ	C5	32.25	30.11	69.54	0.35	sp ^{2.31}	33.05	30.44	69.35	0.21	sp ^{2.28}
		04	67.75	35.95	63.91	0.13	sp ^{1.78}	66.95	34.78	65.12	0.10	sp ^{1.87}
05-06	σ	CS	48.92	35.75	64.13	0.11	sp ^{1.79}	48.80	35.97	63.99 72.95	0.04	sp ^{1.70}
04 11		C6	51.08	23.98	/5.86	0.16	sp ^{2.04}	51.20	26.08	15.85	0.07	sp ^{2.20}
04-H	σ	04	/9./1 20.26	28.90	/1.00	0.10	sp2.40	80.08	20.91	15.02	0.07	sp
		н	20.26	YY.08	0.32	-	S	19.92	99./4	0.26	-	S

Tablo 5.35. LALT molekülü için HF ve B3LYP metotlarında 6-311++G(d,p) temel seti ile hesaplanan moleküller arası etkileşimde bulunan atomlar arasındaki hibritleşme yüzdesi değişimleri

LALT			Н	F/6-311	++G(d,p))			B3LYP	/6-311+-	+ G(d,p))
Bağ	Tür	Atom	%	%s	%р	%d	H.O.	%	%s	%р	%d	H.O.
C6-O6	σ	C6	33.60	22.28	77.37	0.35	sp ^{3.47}	34.34	22.21	77.59	0.20	sp ^{3.49}
		O6	66.40	32.82	67.07	0.11	sp ^{2.04}	65.66	30.46	69.46	0.08	sp ^{2.28}
C6-C7	σ	C6	49.66	27.89	72.00	0.11	sp ^{2.58}	49.80	27.68	72.28	0.04	sp ^{2.61}
		C7	50.34	28.18	71.72	0.10	sp ^{2.54}	50.20	27.93	72.03	0.04	sp ^{2.58}
О6-Н	σ	O6	74.54	23.11	76.77	0.12	sp ^{3.32}	74.92	21.99	77.92	0.09	sp ^{3.54}
		Н	25.46	99.82	0.18	-	S	25.08	99.86	0.14	-	S
C7-O7	σ	C7	33.64	22.14	77.50	0.35	sp ^{3.50}	34.44	22.18	77.62	0.20	sp ^{3.50}
		07	66.36	32.50	67.39	0.11	sp ^{2.07}	65.56	30.50	69.42	0.08	sp ^{2.28}
C7-C8	σ	C7	50.72	25.74	74.10	0.15	sp ^{2.88}	50.74	25.78	74.14	0.07	sp ^{2.88}
		C8	49.28	36.83	63.06	0.11	$sp^{1.71}$	49.26	37.59	62.38	0.04	sp ^{1.66}
07-Н	σ	07	75.06	24.11	75.78	0.12	sp ^{3.14}	74.91	22.00	77.91	0.09	sp ^{3.54}
		Η	24.94	99.82	0.18	-	S	25.09	99.86	0.14	-	S
C8=O8	σ	C8	34.35	34.55	65.21	0.24	sp ^{1.89}	34.81	34.02	65.82	0.16	sp ^{1.93}
		08	65.65	43.51	56.33	0.16	sp ^{1.29}	65.19	40.78	59.09	0.12	sp ^{1.45}
	π	C8	26.20	0.03	98.97	1.00	sp ^{99.99}	29.60	0.14	99.33	0.53	sp ^{99.99}
		08	73.80	0.05	99.77	0.18	sp ^{99.99}	70.40	0.15	99.73	0.13	sp ^{99.99}
C8-O9	σ	C8	31.34	28.61	71.04	0.35	sp ^{2.48}	31.99	28.29	71.51	0.21	sp ^{2.53}
		09	68.66	35.98	63.88	0.13	sp ^{1.78}	68.01	33.99	65.92	0.10	sp ^{1.94}
09-Н	σ	09	75.01	23.40	76.48	0.12	sp ^{3.27}	74.89	21.38	78.53	0.09	sp ^{3.67}
		Η	24.99	99.84	0.16	-	S	25.11	99.88	0.12	-	S

Tablo 5.35. (Devamı)

Tablo 5.35.'ten görüldüğü gibi LALT molekülünde en yüksek p hibritleşme yüzdesi HF metodunda amin grubunda N1—H(3) atomları arasındaki σ bağında N1 atomunda %78.63, sp^{3.70} ve B3LYP metodunda ise amin grubunda C2—N1 atomları arasındaki σ bağında C2 atomunda %79.85, sp^{3.99} olarak hesaplanmıştır. Aynı tablodan en düşük p hibritleşme yüzdesi ise tartarik asitin karboksilik asit grubunda C5=O5 çift bağının σ bağında HF ve B3LYP metotlarına göre sırasıyla O5 atomunda %57.19, sp^{1.34} ve %60.22, sp^{1.52} olarak hesaplanmıştır. HF metodu ile hesaplanan hibritleşme yüzdeleri B3LYP metodu ile hesaplanan değerlerden daha küçüktür.

5.7.2. LASN kompleksinin Teorik Doğal Bağ Orbital (NBO) analizi

Lineer formülü $C_4H_9N_2O_3^+ \cdot NO_3^-$ olan LASN molekülünün fonksiyonel grupları olan karboksilik asit (-COOH), amin (-NH₃, -NH₂) ve karbonil (C=O) için 6-311++G(d,p) temel setinde HF ve B3LYP metotları ile elde edilen kararlı hal yapısı üzerinden NBO analizi ile hesaplanan bağ ve antibağ orbitalleri arasındaki etkileşmeler Tablo 5.36.'da verilmektedir.

LASN	Elektron say	/1s1 (ED (e))		Elektron sa	yısı (ED (e))	E ⁽²⁾	(kcal/mol)	E(j)-	E(i) (a.u.)	F(i,j) (a.u.)
Verici (i)	HF	B3LYP	Alıcı (j)	HF	B3LYP	HF	Verici (i)	HF	B3LYP	Alıcı (j)	HF
σ(C2-C1)	1.97805	1.97514	σ* (C2-C3)	0.01122	0.01680	0.83	0.65	1.49	1.02	0.032	0.023
			σ* (C3-H3A)	0.00898	0.01333	1.32	1.23	1.53	1.06	0.040	0.032
			σ* (C1-O2)	0.01863	0.02271	1.84	1.08	1.84	1.26	0.052	0.033
			σ* (O1-H)	0.00726	0.01120	3.26	2.21	1.57	1.03	0.064	0.043
			σ* (H1C-O4)	-	0.13226	-	0.12	-	0.98	-	0.010
			σ* (N1-H1C)	0.08575	-	1.86	-	1.49	-	0.048	-
σ(C2-N1)	1.99182	1.98917	σ* (C3-H3B)	0.00643	0.00888	1.13	1.10	1.63	1.14	0.038	0.032
			σ* (C1-O1)	0.07145	0.09833	2.10	1.79	1.64	1.08	0.053	0.040
			σ* (N1-H1C)	0.08575	-	0.78	-	1.59	-	0.032	-
			σ* (H1C-O4)	-	0.13226	-	0.88	-	1.07	-	0.028
σ (C3-C4)	1.98232	1.98044	σ* (C2-H)	0.01337	0.02061	1.40	1.19	1.51	1.04	0.041	0.031
			σ* (C3-H3A)	0.00898	0.01333	0.51	-	1.51	-	0.025	-
			σ* (C3-H3B)	0.00643	0.00888	0.55	-	1.50	-	0.026	-
			σ* (C4-O3)	0.01184	0.01523	1.28	0.88	1.80	1.24	0.043	0.029
			σ* (N2-H2B)	0.00621	0.00881	3.55	2.91	1.56	1.06	0.067	0.050
σ(C4-O3)	1.99446	1.99390	σ* (C3-C4)	0.05112	0.06395	1.16	1.04	2.03	1.43	0.044	0.035
			σ* (C4-N2)	0.04992	0.06366	1.66	1.10	2.17	1.52	0.054	0.037
			σ* (N2-H2A)	0.00489	0.00811	1.48	1.28	2.10	1.47	0.050	0.039
π (C4-O3)	1.99009	1.98834	σ* (C3-H3A)	0.00898	0.01333	1.54	1.40	1.18	0.78	0.038	0.029
			σ* (C3-H3B)	0.00643	0.00888	1.34	1.13	1.17	0.77	0.035	0.026
			σ* (C4-O3)	0.22268	0.01523	0.64	1.05	0.74	0.39	0.021	0.019
σ(C4-N2)	1.99442	1.99459	σ* (C2-C1)	0.06076	0.08085	0.77	0.82	1.73	1.22	0.033	0.028
			σ* (C4-O3)	0.01184	0.01523	1.51	0.88	2.07	1.45	0.050	0.032
			σ* (N2-H2A)	0.00489	0.00811	0.55	-	1.82	-	0.028	-
			σ* (N2-H2B)	0.00621	0.00881	0.51	-	1.83	-	0.027	-
σ (C1-O2)	1.99613	1.99643	σ* (C2-C1)	0.06076	0.08085	1.72	1.35	2.06	1.45	0.054	0.040
π (C1-O2)	1.99325	1.99245	σ* (C2-C3)	0.01122	0.01680	1.02	0.77	1.18	0.77	0.031	0.022
			σ* (C2-H)	0.01337	0.02061	1.61	1.41	1.22	0.80	0.040	0.030
			π* (C1-O2)	0.15090	0.20297	0.51	0.78	0.79	0.42	0.019	0.017
σ(C1-O1)	1.99581	1.99533	σ* (C2-N1)	0.01587	0.01639	1.01	1.05	1.81	1.27	0.038	0.033
			σ* (C1-O2)	0.01863	0.02271	0.97	-	2.23	-	0.042	-
σ (O1-H)	1.98769	1.98664	σ* (C2-C1)	0.06076	0.08085	4.71	3.64	1.63	1.11	0.079	0.058
			σ* (C1-O2)	0.01863	0.02271	1.16	0.90	1.98	1.37	0.043	0.032
σ (N2-H2A)	1.99029	1.98969	σ* (C4-O3)	0.01184	0.01523	5.53	4.90	1.85	1.28	0.090	0.069
σ (N2-H2B)	1.99027	1.98966	σ* (C3-C4)	0.05112	0.06395	4.62	3.66	1.52	1.05	0.075	0.056

Tablo 5.36. LASN molekülü için 6-311++G(d,p) taban setinde HF ve B3LYP metotları ile hesaplanan NBO verici-alıcı etkileşimleri

LASN	Elektron sa	yısı (ED (e))		Elektron sa	yısı (ED (e))	E ⁽²⁾	(kcal/mol)	E(j)-	-E(i) (a.u.)	F(i,j) (a.u.)
Verici (i)	HF	B3LYP	Alıcı (j)	HF	B3LYP	HF	Verici (i)	HF	B3LYP	Alıcı (j)	HF
			σ* (C4-O3)	0.01184	0.01523	0.72	0.55	1.83	1.27	0.033	0.024
σ (N1-H1A)	1.99161	1.98862	σ* (C2-C3)	0.01122	0.01680	2.82	2.98	1.50	0.99	0.058	0.049
σ (N1-H1B)	1.99276	1.99047	σ* (C2-H)	0.01337	0.02061	1.97	2.16	1.55	1.02	0.049	0.042
			σ* (H1C-O4)	-	0.13226	-	1.15	-	0.96	-	0.030
σ (N1-H1C)	1.98992	-	σ* (C2-H)	0.01337	0.02061	0.51	-	1.54	-	0.025	-
			σ* (C2-C1)	0.06076	0.08085	2.37	-	1.49	-	0.054	-
			σ* (C2-N1)	0.01587	0.01639	0.91	-	1.42	-	0.032	-
			σ* (N1-H1A)	0.00648	0.00794	0.79	-	1.51	-	0.031	-
			σ* (N1-H1B)	0.01175	0.01488	0.62	-	1.52	-	0.027	-
			σ* (N1-H1C)	0.08575	-	0.56	-	1.49	-	0.026	-
			σ* (N3-O5)	0.06060	0.06811	0.06		1.68		0.009	
LP(1) O2	1.97951	1.97870	σ* (C2-C1)	0.06076	0.08085	2.39	2.14	1.56	1.06	0.055	0.043
			σ* (C1-O1)	0.07145	0.09833	1.54	1.43	1.62	1.05	0.045	0.035
LP(2) O2	1.87848	1.84529	σ* (C2-C1)	0.06076	0.08085	26.67	18.68	1.06	0.63	0.152	0.099
			σ* (C1-O1)	0.07145	0.09833	43.88	33.34	1.11	0.62	0.200	0.130
LP(1) O1	1.97826	1.97592	σ* (C2-C1)	0.06076	0.08085	0.90	-	1.47	-	0.033	-
			σ* (C1-O2)	0.01863	0.02271	9.58	7.08	1.82	1.25	0.118	0.084
LP(2) O1	1.86321	1.82398	π* (C1-O2)	0.15090	0.20297	63.72	42.97	0.74	0.36	0.195	0.112
LP(1) O3	1.97699	1.97648	σ* (C3-C4)	0.05112	0.06395	2.77	2.37	1.56	1.06	0.059	0.045
			σ* (C4-N2)	0.04992	0.06366	1.23	1.19	1.71	1.15	0.041	0.033
			σ* (N1-H1B)	0.01175	0.01488	0.69	-	1.57	-	0.030	-
LP(2) O3	1.89878	1.86862	σ* (C2-H)	0.01337	0.02061	0.57	1.94	1.10	0.63	0.023	0.098
			σ* (C3-C4)	0.05112	0.06395	25.52	18.46	1.07	0.63	0.149	0.098
			σ* (C4-N2)	0.04992	0.06366	32.05	24.30	1.21	0.72	0.178	0.120
			π* (C1-O2)	0.15090	0.20297	0.58	-	0.66	-	0.018	-
			σ* (N2-H2A)	0.00489	0.00811	0.55	-	1.14	-	0.023	-
			σ* (N1-H1B)	0.01175	0.01488	1.68	-	1.08	-	0.039	-
LP(1) N1	-	1.84427	σ* (C2-H)	0.01337	0.02061	-	1.75	-	0.75	-	0.033
			σ* (C2-C1)	0.06076	0.08085	-	5.96	-	0.71	-	0.059
			σ* (C1-O1)	0.07145	0.09833	-	0.67	-	0.69	-	0.020
LP(1) N2	1.79073	1.74261	π^{*} (C4-O3)	0.22268	0.28137	94.71	62.58	0.60	0.28	0.213	0.120

Tablo 5.36. (Devamı)

Tablo 5.36.'dan görüldüğü gibi LASN molekülünün içindeki en yüksek enerjili hiperkonjügatif $\sigma \rightarrow \sigma^*$ etkilesmelerinin elektron sayısı ve E⁽²⁾ enerjisi HF ve B3LYP metotlarına göre sırasıyla karboksilik asit grubunda bulunan $\sigma(O1-H) \rightarrow \sigma^*(C2-C1)$ arasında 0.06076 (e), 4.71 kcal/mol ve 0.08085 (e), 3.64 kcal/mol, karbonil ve amin fonksiyonel grubunda olan $\sigma(N2-H2A) \rightarrow \sigma^*(C4-O3)$ arasında ise 0.01184 (e), 5.53 kcal/mol ve 0.01523 (e), 4.90 kcal/mol ve amin grubunda $\sigma(N2-H2B) \rightarrow \sigma^*(C3-C4)$ arasında ise 0.05112 (e), 4.62 kcal/mol ve 0.06395 (e), 3.66 kcal/mol olarak hesaplanmıştır. Çift bağ $\pi \rightarrow \pi^*$ arasındaki etkileşmelerin elektron sayısı ve E⁽²⁾ enerjisi, HF ve B3LYP metotlarına göre sırasıvla karboksilik asit grubunda π (C1-O2) $\rightarrow \pi^*$ (C1-O2) 0.15090 (e), 0.51 kcal/mol ve 0.20297 (e), 0.78 kcal/mol olarak en yüksek kararlılık enerjisi olarak hesaplanmıştır. LASN molekülünün ortaklanmamış elektron çiftine (LP) sahip olan N ve O atomlarının en yüksek kararlılık enerjileri, karbonil ve amin fonksiyonel grubunda olan LP(1) N2 $\rightarrow \pi^*$ (C4-O3) arasında elektron savısı ve $E^{(2)}$ enerjileri HF ve B3LYP metotlarına göre sırasıvla 0.22268 (e), 94.71 kcal/mol ve 0.28137 (e), 62.58 kcal/mol ve karboksilik asit grubunda LP(2) $O1 \rightarrow$ $\pi^{*}(C1-O2)$ arasında ise 0.15090 (e), 63.72 kcal/mol ve 0.20297 (e), 42.97 kcal/mol olarak hesaplanmıştır.

LASN molekülünün fonksiyonel grupları olan karboksilik asit (-COOH), amin (-NH₃, -NH₂) ve karbonil (C=O) için 6-311++G(d,p) temel setinde HF ve B3LYP metotları ile hesaplanan moleküler arası etkileşimde bulunan atomlar arsındaki hibritleşme yüzdesi değişimleri Tablo 5.37.'de verilmektedir.

LASN				HF	7/6-311++G(d,p)			В	3LYP/6	5-311++	G(d,p))
Bağ	Tür	Atom	%	%s	%р	%d	H.O.	%	%s	%р	%d	H.O.
C2-C3	σ	C2	51.46	29.78	70.18	0.04	sp ^{2.36}	50.69	29.19	70.77	0.04	sp ^{2.42}
		C3	48.54	27.22	72.65	0.13	sp ^{2.67}	49.31	27.86	72.11	0.04	sp ^{2.59}
C2-C1	σ	C2	51.90	25.64	74.21	0.16	sp ^{2.89}	51.22	25.35	74.58	0.07	sp ^{2.94}
		C1	48.10	36.69	63.20	0.11	$sp^{1.72}$	48.78	38.12	61.84	0.04	sp ^{1.62}
C2-N1	σ	C2	36.54	21.05	78.70	0.25	$sp^{3.74}$	40.46	23.68	76.21	0.12	sp ^{3.22}
		N1	63.46	28.97	70.97	0.06	sp ^{2.45}	59.54	30.92	69.03	0.05	sp ^{2.23}
C3-C4	σ	C3	51.58	26.09	73.68	0.23	sp ^{2.82}	51.34	26.01	73.93	0.06	sp ^{2.84}
		C4	48.42	34.99	64.97	0.04	sp ^{1.86}	48.66	35.87	64.10	0.03	sp ^{1.79}
C4=O3	σ	C4	34.83	32.51	67.25	0.24	sp ^{2.07}	35.42	32.36	67.49	0.16	sp ^{2.09}
		03	65.17	43.09	56.75	0.16	sp ^{1.32}	64.58	40.35	59.52	0.13	sp ^{1.47}

Tablo 5.37. LASN molekülü için HF ve B3LYP metotlarında 6-311++G(d,p) temel seti ile hesaplanan moleküller arası etkileşimde bulunan atomlar arasındaki hibritleşme yüzdesi değişimleri

LASN				HI	F/6-311++G(d,p)			В	3LYP/6	5-311++	G(d,p)
Bağ	Tür	Atom	%	%s	%р	%d	H.O.	%	%s	%р	%d	Н.О.
	π	C4	24.24	0.01	99.03	0.96	р	28.43	0.05	99.46	0.49	sp ^{99.99}
		03	75.76	0.01	99.84	0.15	р	71.57	0.06	99.82	0.11	sp ^{99.99}
C4-N2	σ	C4	38.24	32.37	67.45	0.18	sp ^{2.08}	38.52	31.64	68.26	0.10	sp ^{2.16}
		N2	61.76	39.31	60.59	0.10	$sp^{1.54}$	61.48	39.61	60.33	0.06	$sp^{1.52}$
C1-01	σ	C1	31.41	28.54	71.11	0.35	sp ^{2.49}	31.72	27.63	72.15	0.22	sp ^{2.61}
		01	68.59	36.03	63.84	0.13	sp ^{1.77}	68.28	33.75	66.15	0.09	sp ^{1.96}
01-Н	σ	01	75.28	23.47	76.41	0.12	sp ^{3.26}	74.96	21.46	78.44	0.09	sp ^{3.65}
		Н	24.72	99.83	0.17	-	s	25.04	99.88	0.12	-	s
C1=O2	σ	C1	34.40	34.35	65.41	0.24	sp ^{1.90}	34.75	33.94	65.89	0.17	sp ^{1.94}
		02	65.60	43.20	56.64	0.16	sp ^{1.31}	65.25	40.79	59.09	0.12	$sp^{1.45}$
	π	C1	26.81	0.34	98.68	0.99	sp ^{99.99}	29.97	0.28	99.19	0.52	sp ^{99.99}
		02	73.16	0.55	99.27	0.18	sp ^{99.99}	70.03	0.49	99.38	0.13	sp ^{99.99}
N2-H(1)	σ	N2	69.69	30.31	69.62	0.07	sp ^{2.30}	69.84	30.51	69.45	0.05	sp ^{2.28}
		Н	30.31	99.91	0.09	-	S	30.16	99.94	0.06	-	s
N2-H(2)	σ	N2	70.34	29.86	70.07	0.07	sp ^{2.35}	70.40	29.79	70.16	0.05	sp ^{2.36}
		Н	29.66	99.91	0.09	-	S	29.60	99.94	0.06	-	s
N1-H(1)	σ	N1	71.28	21.60	78.30	0.10	sp ^{3.63}	66.77	23.25	76.67	0.08	sp ^{3.30}
		Н	28.72	99.90	0.10	-	S	30.23	99.94	0.06	-	S
N1-H(2)	σ	N1	72.17	22.59	77.31	0.10	sp ^{3.42}	70.82	24.15	75.76	0.08	sp ^{3.14}
		Η	27.83	99.88	0.12	-	S	29.18	99.93	0.07	-	S
N1-H(3)	σ	N1	77.95	26.82	73.11	0.07	sp ^{2.73}	-	-	-	-	-
		Н	22.05	99.82	0.18	-	s	-	-	-	-	-
04-Н	σ	04	-	-	-	-	-	79.88	30.08	69.85	0.07	sp ^{2.32}
		Н	-	-	-	-	-	20.12	99.70	0.30	-	s
N3-05	σ	N3	49.66	33.34	66.36	0.30	sp ^{1.99}	49.52	35.66	64.22	0.13	sp ^{1.80}
		05	50.34	24.34	75.54	0.12	sp ^{3.10}	50.48	23.27	76.58	0.15	sp ^{3.29}
N3-04	σ	N3	49.40	31.74	67.95	0.31	sp ^{2.14}	47.90	27.82	72.02	0.16	sp ^{2.50}
		04	50.60	22.35	77.54	0.12	sp ^{3.47}	52.10	18.68	81.19	0.13	sp ^{4.35}
N3=06	σ	N3	47.79	31.13	68.52	0.34	sp ^{2.20}	449.30	35.94	63.94	0.13	sp ^{1.78}
		06	52.21	24.43	75.46	0.12	sp ^{3.09}	50.70	24.74	75.11	0.15	sp ^{3.04}
	π	N3	33.89	3.63	95.75	0.62	sp ^{26.40}	39.35	0.54	99.17	0.29	sp ^{99.99}
		06	66.11	2.84	97.04	0.13	sp ^{34.22}	60.65	0.22	99.62	0.16	sp ^{99.99}

Tablo 5.37. (Devamı)

Tablo 5.37.'den görüldüğü gibi LASN molekülünde en yüksek p hibritleşme yüzdesi HF metodu ile amin grubunda C2—N1 atomları arasındaki σ bağında C2 atomunda %78.70, sp^{3.74} ve B3LYP metodunda ise nitrik asit molekülünün N3—O4 atomları arasındaki σ bağında O4 atomunda %81.19, sp^{4.35} olarak hesaplanmıştır. Aynı tablodan en düşük p hibritleşme yüzdesi ise karboksilik asit grubunda C1=O2 çift bağının σ bağında HF ve B3LYP metotlarına göre sırasıyla O2 atomunda %56.64, sp^{1.31} ve %59.09, sp^{1.45} olarak hesaplanmıştır.

5.7.3. LASP kompleksinin teorik Doğal Bağ Orbital (NBO) analizi

Lineer formülü $C_4H_9N_2O_3^+ \cdot C_6H_2N_3O_7^-$ olan LASP molekülünün fonksiyonel grupları olan karboksilik asit (-COOH), amin (-NH₃, -NH₂), karbonil (C=O) ve nitro (-NO₂) için 6-311++G(d,p) temel setinde HF ve B3LYP metotları ile elde edilen kararlı hal yapısı üzerinden NBO analizi ile hesaplanan bağ ve antibağ orbitalleri arasındaki etkileşmeler Tablo 5.38.'de verilmektedir.

LASP	Elektron sa	yısı (ED (e))		Elektron sa	ıyısı (ED (e))	E ⁽²⁾ ((kcal/mol)	E(j)	-E(i) (a.u.)	F(i,j)) (a.u.)
Verici (i)	HF	B3LYP	Alıcı (j)	HF	B3LYP	HF	Verici (i)	HF	B3LYP	Alıcı (j)	HF
σ (C5-C6)	1.97405	1.97091	σ* (C6-C7)	0.01538	0.01750	6.18	3.85	1.78	1.26	0.094	0.062
			σ* (C7-H)	0.00933	0.01369	2.31	1.81	1.62	1.14	0.055	0.041
			σ* (C5-C10)	0.05176	0.05972	1.35	1.39	1.64	1.16	0.042	0.036
			σ* (C5-O4)	0.00851	0.05972	2.95	2.08	1.82	1.23	0.066	0.045
			σ* (C10-N5)	0.07068	0.08449	4.26	3.22	1.47	0.97	0.071	0.051
			σ* (N3-O6)	0.04816	0.05981	2.40	2.15	1.72	1.13	0.058	0.044
			σ* (C3-H3B)	0.01668	0.01134	0.16	-	1.60	-	0.015	-
σ (C5-C10)	1.97409	1.96279	σ* (C9-C10)	0.01525	0.01800	6.07	4.27	1.76	1.28	0.093	0.066
			σ* (C9-H)	0.00934	0.01332	2.22	2.09	1.62	1.12	0.054	0.044
			σ* (C5-C6)	0.05176	0.05972	1.33	1.33	1.65	1.16	0.042	0.035
			σ* (C6-N3)	0.07352	0.09068	3.94	3.87	1.47	0.99	0.069	0.056
			σ* (C5-O4)	0.00851	0.05972	3.10	1.71	1.82	1.23	0.067	0.041
			σ* (N5-O9)	0.04713	0.08539	2.44	1.17	1.71	1.06	0.058	0.032
			π* (N5-O10)	0.54311	0.53302	-	1.98	-	0.55	-	0.034
			σ* (N2-H2A)	0.01705	0.05379	0.21	0.25	1.64	1.12	0.017	0.015
σ (C5-O4)	1.99336	1.99196	σ* (C9-C10)	0.01525	0.01800	1.08	1.25	2.21	1.60	0.044	0.040
			σ* (C6-C7)	0.01538	0.01750	1.15	0.95	2.23	1.57	0.045	0.035
			σ* (C5-C6)	0.05176	0.05972	2.57	2.08	2.10	1.48	0.066	0.050
			σ* (C5-C10)	0.05176	0.05972	2.57	1.86	2.10	1.47	0.066	0.047
			σ* (C3-H3B)	0.01668	0.01134	0.06	-	2.26	-	0.010	-
			σ* (N2-H2A)	0.01705	0.05379	-	0.25	-	1.43	-	0.017
π (C5-O4)	1.98810	1.97648	π* (C9-C10)	0.30724	0.29812	3.12	4.16	0.68	0.38	0.045	0.038
			π* (C6-C7)	0.26790	0.34275	3.39	3.61	0.69	0.38	0.046	0.036
			π* (C5-O4)	0.35627	0.46344	0.84	1.29	0.70	0.36	0.024	0.022
			σ* (C3-H3B)	0.01668	0.01134	0.12	-	1.21	-	0.011	-
			σ* (N2-H2A)	0.01705	0.05379	0.88	1.62	1.25	0.79	0.030	0.032
			π* (C4-N2)	-	0.37442	-	0.05	-	0.32	-	0.004
σ(C6-N3)	1.98748	1.98762	σ* (C7-C8)	0.01911	0.02078	1.80	1.64	1.87	1.37	0.052	0.042
			σ* (C6-C7)	0.01538	0.01750	1.27	0.86	1.92	1.37	0.044	0.031
			σ* (C5-C6)	0.05176	0.05972	0.56	1.05	1.79	1.27	0.029	0.033
			σ* (C5-C10)	0.05176	0.05972	1.16	-	1.78	-	0.041	-
			σ* (N3-O6)	0.04816	0.05981	0.54	-	1.86	-	0.028	-

Tablo 5.38. LASP molekülü için 6-311++G(d,p) taban setinde HF ve B3LYP metotları ile hesaplanan NBO verici-alıcı etkileşimleri

LASP	Elektron sa	yısı (ED (e))		Elektron sa	ayısı (ED (e))	E ⁽²⁾	(kcal/mol)	E(j)-	·E(i) (a.u.)	F(i,j) (a.u.)
Verici (i)	HF	B3LYP	Alıcı (j)	HF	B3LYP	HF	Verici (i)	HF	B3LYP	Alıcı (j)	HF
			σ* (N3-O5)	0.04713	0.08539	0.52	-	1.86	-	0.028	-
σ(C8-N4)	1.98803	1.98808	σ* (C8-C9)	0.01891	0.02116	1.46	0.76	1.90	1.35	0.047	0.029
			σ* (C9-C10)	0.01525	0.01800	1.26	1.18	1.92	1.39	0.044	0.036
			σ* (C7-C8)	0.01911	0.02078	1.34	0.97	1.89	1.37	0.045	0.033
			σ* (C6-C7)	0.01538	0.01750	1.14	1.34	1.93	1.37	0.042	0.038
			σ* (N4-O8)	0.04071	0.05541	0.68	-	1.89	-	0.032	-
			σ* (N4-O7)	0.04054	0.05425	0.68	-	1.89	-	0.032	-
σ (C10-N5)	1.98868	1.98712	σ* (C8-C9)	0.01891	0.02116	1.69	1.61	1.90	1.36	0.051	0.042
			σ* (C9-C10)	0.01525	0.01800	1.09	0.84	1.91	1.41	0.041	0.031
			σ* (C5-C6)	0.05176	0.05972	1.05	1.33	1.80	1.29	0.039	0.037
			σ* (C5-C10)	0.05176	0.05972	0.62	-	1.80	-	0.030	-
			σ* (N5-O9)	0.04713	0.08539	0.51	-	1.86	-	0.028	-
			σ* (N5-O10)	0.04271	0.05296	0.60	-	1.86	-	0.030	-
			σ* (O1-H)	0.00735	0.04251	-	0.14	-	1.17	-	0.012
σ (N3-O6)	1.99517	1.99581	σ* (C5-C6)	0.05176	0.05972	0.60	0.66	2.16	1.54	0.032	0.029
			σ* (C6-N3)	0.07352	0.09068	1.29	0.86	1.98	1.37	0.046	0.031
			σ* (N3-O5)	0.04713	0.08539	0.81	-	2.24	-	0.038	-
π (N3-O6)	1.98994	1.98718	π* (C6-C7)	0.26790	0.34275	2.15	2.65	0.80	0.46	0.040	0.034
			π* (N3-O6)	0.53201	0.62606	6.18	7.45	0.64	0.33	0.065	0.053
σ (N3-O5)	1.99431	1.99412	σ* (C6-C7)	0.01538	0.01750	0.52	0.64	2.30	1.63	0.031	0.029
			σ* (C6-N3)	0.07352	0.09068	1.27	0.78	1.99	1.37	0.046	0.030
			σ* (N3-O6)	0.04816	0.05981	0.61	-	2.24	-	0.034	-
σ(N5-O9)	1.99464	1.99357	σ* (C5-C10)	0.05176	0.05972	0.55	-	2.17	-	0.031	-
			σ* (C10-N5)	0.07068	0.08449	1.36	0.81	1.99	1.35	0.047	0.030
			σ* (N5-O10)	0.04271	0.05296	0.59	-	2.24	-	0.033	-
σ (N5-O10)	1.99553	1.99562	σ* (C9-C10)	0.01525	0.01800	0.54	-	2.30	-	0.032	-
			σ* (C10-N5)	0.07068	0.08449	1.35	0.98	2.00	1.40	0.047	0.034
			σ* (N5-O9)	0.04713	0.08539	0.63	-	2.24	-	0.034	-
			σ* (C2-N1)	0.02010	0.02228	0.05	-	1.05	-	0.007	-
			σ* (C3-H3B)	0.01668	0.01134	0.52	-	1.32	-	0.023	-
π (N5-O10)	1.98928	1.98986	π* (C9-C10)	0.30724	0.29812	2.74	-	0.79	-	0.045	-
			π* (N5-O10)	0.54311	0.53302	5.96	-	0.62	-	0.064	-

Tablo 5.38. (Devamı)

LASP	Elektron sa	yısı (ED (e))		Elektron sa	ıyısı (ED (e))	E ⁽²⁾ (kcal/mol)	E(j)	-E(i) (a.u.)	F(i,j)) (a.u.)
Verici (i)	HF	B3LYP	Alıcı (j)	HF	B3LYP	HF	Verici (i)	HF	B3LYP	Alıcı (j)	HF
			σ* (C10-N5)	0.07068	0.08449	-	0.98	-	1.40	-	0.034
σ (N4-O8)	1.99536	1.99559	σ* (C7-C8)	0.01911	0.02078	0.73	0.81	2.26	1.63	0.036	0.033
			σ* (C8-N4)	0.07648	0.09673	1.36	0.80	2.01	1.37	0.048	0.030
			σ* (N4-O7)	0.04054	0.05425	0.76	-	2.26	-	0.037	-
σ (N4-O7)	1.99538	1.99557	σ* (C8-C9)	0.01891	0.02116	0.72	0.79	2.27	1.61	0.036	0.032
			σ* (C8-N4)	0.07648	0.09673	1.37	0.83	2.01	1.38	0.048	0.031
			σ* (N4-O8)	0.04071	0.05541	0.76	-	2.26	-	0.037	-
π (N4-O7)	1.99061	1.98698	π* (N4-O7)	0.55560	0.65074	6.41	8.08	0.61	0.31	0.066	0.055
LP(1) C8	1.27339	1.14944	σ* (C9-C10)	0.01525	0.01800	135.37	71.29	0.32	0.16	0.208	0.11
			σ* (C6-C7)	0.01538	0.01750	115.69	81.83	0.33	0.15	0.199	0.116
			σ* (N4-O8)	0.04071	0.05541	159.43	524.62	0.16	0.02	0.150	0.089
LP(1) O4	1.97018	1.95899	σ* (C5-C6)	0.05176	0.05972	2.26	4.36	1.66	1.15	0.055	0.063
			σ* (C5-C10)	0.05176	0.05972	2.31	-	1.66	-	0.056	-
			σ* (C2-C3)	0.01117	0.01752	0.10	-	1.49	-	0.011	-
			σ* (C3-H3B)	0.01668	0.01134	3.61	1.05	1.62	1.07	0.068	0.030
			σ* (N2-H2A)	0.01705	0.05379	5.03	8.78	1.65	1.10	0.082	0.088
			σ* (N2-H2B)	0.00762	0.01050	0.13	0.12	1.61	1.07	0.013	0.010
LP(2) O4	1.91019	1.88227	σ* (C5-C6)	0.05176	0.05972	24.81	13.85	1.17	0.75	0.153	0.090
			σ* (C5-C10)	0.05176	0.05972	25.18	18.87	1.16	0.74	0.154	0.107
			σ* (C3-H3B)	0.01668	0.01134	2.81	0.25	1.12	0.67	0.051	0.012
			σ* (N2-H2A)	0.01705	0.05379	2.26	11.47	1.16	0.70	0.047	0.081
LP(1) O6	1.98259	1.98232	σ* (C6-N3)	0.07352	0.09068	5.34	4.03	1.61	1.09	0.084	0.060
			σ* (N3-O5)	0.04713	0.08539	2.91	2.46	1.86	1.21	0.066	0.049
LP(2) O6	1.92401	1.89694	σ* (C5-C6)	0.05176	0.05972	0.68	0.52	1.21	0.76	0.026	0.018
			σ* (C6-N3)	0.07352	0.09068	16.55	11.96	1.03	0.58	0.117	0.075
			σ* (N3-O5)	0.04713	0.08539	25.54	19.35	1.28	0.70	0.163	0.105
LP(1) O5	1.98232	1.98114	σ* (C6-N3)	0.07352	0.09068	5.49	4.24	1.61	1.10	0.085	0.062
			σ* (N3-O6)	0.04816	0.05981	2.69	1.93	1.87	1.23	0.064	0.044
			σ* (C4-N2)	0.04109	0.04563	-	0.14	-	1.30	-	0.012
			σ* (N2-H2A)	0.01705	0.05379	0.42	0.71	1.78	1.22	0.024	0.027
LP(2) O5	1.92554	1.90552	σ* (C6-C7)	0.01538	0.01750	0.61	0.58	1.34	0.85	0.026	0.020
			σ* (C6-N3)	0.07352	0.09068	16.20	10.57	1.03	0.59	0.115	0.070

Tablo 5.38. (Devamı)

LASP	Elektron sa	yısı (ED (e))		Elektron sa	iyisi (ED (e))	E ⁽²⁾ (1	kcal/mol)	E(j)	·E(i) (a.u.)	F(i,j)) (a.u.)
Verici (i)	HF	B3LYP	Alıcı (j)	HF	B3LYP	HF	Verici (i)	HF	B3LYP	Alıcı (j)	HF
			σ* (N3-O6)	0.04816	0.05981	25.24	18.63	1.29	0.72	0.162	0.104
			π* (N3-O6)	0.53201	0.62606	1.27	1.19	0.50	0.17	0.025	0.015
			σ* (C4-N2)	0.04109	0.04563	-	1.12	-	0.80	-	0.009
			σ* (N2-H2A)	0.01705	0.05379	0.41	1.22	1.20	0.71	0.020	0.027
LP(3) O5	1.50394	1.47208	σ* (N3-O6)	0.04816	0.05981	0.74	-	1.16	-	0.030	-
			π* (N3-O6)	0.53201	0.62606	266.89	145.37	0.37	0.15	0.283	0.137
			σ* (N3-O5)	0.04713	0.08539	6.07	4.12	1.16	0.69	0.085	0.054
			σ* (N2-H2A)	0.01705	0.05379	0.25	0.27	1.08	0.70	0.017	0.014
LP(1) O9	1.98267	1.97550	σ* (C10-N5)	0.07068	0.08449	5.28	2.55	1.62	1.10	0.084	0.048
			σ* (N5-O10)	0.04271	0.05296	2.70	4.26	1.87	1.26	0.064	0.066
			σ* (O1-H)	0.00735	0.04251	-	2.79	-	1.17	-	0.051
LP(2) O9	1.92591	1.90266	σ* (C5-C10)	0.05176	0.05972	0.67	-	1.22	-	0.026	-
			σ* (C10-N5)	0.07068	0.08449	15.87	11.63	1.04	0.61	0.115	0.075
			σ* (N5-O10)	0.04271	0.05296	24.62	13.62	1.29	0.76	0.160	0.092
			π* (N5-O10)	0.54311	0.53302	0.68	-	0.48	-	0.019	-
			σ* (C1-O1)	0.06428	0.07902	-	0.06	-	0.69	-	0.006
			σ* (O1-H)	0.00735	0.04251	-	6.05	-	0.68	-	0.058
LP(3) O9	1.51797	1.48462	σ* (N5-O9)	0.04713	0.08539	5.73	8.52	1.16	0.67	0.082	0.076
			π* (N5-O10)	0.54311	0.53302	265.38	137.61	0.36	0.17	0.281	0.135
			σ* (O1-H)	0.00735	0.04251	-	3.68	-	0.65	-	0.050
LP(1) O10	1.98234	1.98161	σ* (C10-N5)	0.07068	0.08449	5.46	4.20	1.62	1.10	0.085	0.062
			σ* (N5-O9)	0.04713	0.08539	2.75	2.63	1.87	1.19	0.064	0.051
			σ* (C3-H3B)	0.01668	0.01134	0.76	-	1.76	-	0.033	-
LP(2) O10	1.92916	1.89202	σ* (C9-C10)	0.01525	0.01800	0.62	-	1.34	-	0.026	-
			π* (C9-C10)	0.30724	0.29812	-	0.94	-	0.33	-	0.016
			σ* (C10-N5)	0.07068	0.08449	15.69	11.39	1.04	0.59	0.114	0.074
			σ* (N5-O9)	0.04713	0.08539	24.85	20.98	1.29	0.68	0.161	0.107
			σ* (C3-H3B)	0.01668	0.01134	0.37	-	1.18	-	0.019	-
			σ* (C1-O1)	0.06428	0.07902	-	0.05	-	0.67	-	0.005
LP(1) O8	1.98229	1.98212	σ* (C8-N4)	0.07648	0.09673	5.74	4.18	1.62	1.09	0.087	0.062
			σ* (N4-O7)	0.04054	0.05425	2.66	2.26	1.87	1.23	0.063	0.047
LP(2) O8	1.92349	1.90128	σ* (C9-C10)	0.01525	0.01800	0.65	0.56	1.32	0.87	0.027	0.020

Tablo 5.38. (Devamı)

LASP	Elektron sa	yısı (ED (e))		Elektron sa	ayısı (ED (e))	E ⁽²⁾ (1	kcal/mol)	E(j)-	·E(i) (a.u.)	F(i,j) (a.u.)
Verici (i)	HF	B3LYP	Alıcı (j)	HF	B3LYP	HF	Verici (i)	HF	B3LYP	Aher (j)	HF
			σ* (C7-C8)	0.01911	0.02078	0.92	0.71	1.29	0.84	0.031	0.022
			σ* (C8-N4)	0.07648	0.09673	16.11	11.41	1.04	0.58	0.116	0.073
			σ* (N4-O7)	0.04054	0.05425	25.62	18.75	1.29	0.72	0.164	0.105
LP(3) O8	1.52646	1.47189	π* (N4-O7)	0.55560	0.65074	268.15	156.96	0.35	0.14	0.281	0.137
LP(1) O7	1.98223	1.98206	σ* (C8-N4)	0.07648	0.09673	5.75	4.21	1.62	1.09	0.088	0.062
			σ* (N4-O8)	0.04071	0.05541	2.66	2.32	1.87	1.22	0.063	0.048
LP(2) O7	1.92351	1.89888	σ* (C8-C9)	0.01891	0.02116	0.91	0.70	1.31	0.82	0.031	0.022
			σ* (C8-N4)	0.07648	0.09673	16.11	11.71	1.04	0.58	0.116	0.074
			σ* (C6-C7)	0.01538	0.01750	0.64	0.53	1.34	0.84	0.027	0.019
			σ* (N4-O8)	0.04071	0.05541	25.72	19.04	1.29	0.71	0.164	0.105
σ (C1-C2)	1.97540	1.97372	σ* (C2-C3)	0.01117	0.01752	0.99	0.61	1.50	0.99	0.035	0.022
			σ* (C3-H3A)	0.00869	0.01080	1.38	1.15	1.52	1.05	0.041	0.031
			σ* (C1-O2)	0.02012	0.02628	1.48	0.91	1.83	1.26	0.047	0.030
			σ* (O1-H)	0.00735	0.04251	3.47	3.21	1.57	1.05	0.066	0.052
			σ* (N1-H1C)	0.00615	0.00670	2.41	0.94	1.47	1.00	0.053	0.027
σ(C2-N1)	1.99221	1.99213	σ* (C3-H3B)	0.01668	0.01134	0.95	0.72	1.74	1.20	0.037	0.026
			σ* (C1-O1)	0.06428	0.07902	2.05	1.72	1.69	1.16	0.053	0.041
			σ* (N1-H1A)	0.01040	0.02354	0.52	-	1.60	-	0.026	-
			σ* (N1-H1B)	0.04265	0.16476	0.76	-	1.59	-	0.031	-
σ (C3-C4)	1.98035	1.97882	σ* (C2-H)	0.01291	0.01513	1.86	1.14	1.46	1.03	0.047	0.031
			σ* (C3-H3B)	0.01668	0.01134	1.09	0.56	1.58	1.08	0.037	0.022
			σ* (C4-O3)	0.03294	0.02440	0.66	-	1.71	-	0.030	-
			σ* (C4-N2)	0.04109	0.04563	0.57	0.78	1.68	1.19	0.028	0.027
			σ* (N2-H2B)	0.00762	0.01050	4.05	3.37	1.56	1.07	0.071	0.054
σ (C4-O3)	1.99257	1.99363	σ* (C3-C4)	0.04645	0.04965	0.63	-	1.95	-	0.032	-
			π* (C1-O2)	0.16449	0.23409	1.71	-	1.54	-	0.049	-
			σ* (C4-N2)	0.04109	0.04563	1.76	1.20	2.15	1.56	0.055	0.039
			σ* (N2-H2A)	0.01705	0.05379	1.29	1.41	2.08	1.47	0.046	0.041
			σ* (N1-H1B)	0.04265	0.16476	-	3.43	-	1.28	-	0.062
π (C4-O3)	1.98957	-	σ* (C3-H3A)	0.00869	0.01080	1.18	-	1.19	-	0.033	-
			σ* (C4-O3)	0.03294	0.02440	1.41	-	1.43	-	0.040	-
			π* (C4-O3)	0.28294	-	1.61	-	0.79	-	0.034	-

Tablo 5.38. (Devamı)

LASP	Elektron sa	yısı (ED (e))		Elektron sa	ıyısı (ED (e))	E ⁽²⁾ ((kcal/mol)	E(j)	-E(i) (a.u.)	F(i,j) (a.u.)
Verici (i)	HF	B3LYP	Alıcı (j)	HF	B3LYP	HF	Verici (i)	HF	B3LYP	Aher (j)	HF
σ (C4-N2)	1.99352	1.99267	σ* (C2-C3)	0.01117	0.01752	0.59	-	1.73	-	0.029	-
			σ* (C3-C4)	0.04645	0.04965	0.52	0.66	1.76	1.24	0.027	0.026
			σ* (C4-O3)	0.03294	0.02440	1.70	1.02	2.00	1.39	0.052	0.034
			σ* (N2-H2A)	0.01705	0.05379	0.91	0.75	1.90	1.33	0.037	0.029
			σ* (N2-H2B)	0.00762	0.01050	0.61	-	1.85	-	0.030	-
π (C4-N2)	-	1.98708	σ* (C2-C3)	0.01117	0.01752	-	1.13	-	0.68	-	0.025
			σ* (C3-H3A)	0.00869	0.01080	-	1.51	-	0.74	-	0.030
			π* (C4-N2)	-	0.37442	-	2.38	-	0.34	-	0.028
			π* (C5-O4)	0.35627	0.46344	-	0.06	-	0.05	-	0.002
σ (C1-O2)	1.99610	1.99658	σ* (C1-C2)			1.32	0.99	2.03	1.43	0.047	0.034
			σ* (C1-O1)	0.06428	0.07902	0.79	0.63	2.14	1.50	0.037	0.028
π (C1-O2)	1.99257	1.98920	σ* (C2-C3)	0.01117	0.01752	0.91	1.28	1.19	0.73	0.029	0.027
			σ* (C2-H)	0.01291	0.01513	1.66	1.25	1.20	0.78	0.040	0.028
			π* (C1-O2)	0.16449	0.23409	0.57	0.84	0.78	0.40	0.020	0.017
σ(C1-O1)	1.99555	1.99477	σ* (C2-N1)	0.02010	0.02228	0.87	1.04	1.77	1.22	0.035	0.032
			σ* (C1-O2)	0.02012	0.02628	1.32	1.05	2.24	1.58	0.049	0.036
σ (O1-H)	1.98582	1.98122	σ* (C1-C2)	0.06339	0.08185	5.33	3.60	1.60	1.08	0.083	0.057
			σ* (C1-O2)	0.02012	0.02628	1.21	0.58	1.96	0.75	0.043	0.020
σ (N2-H2A)	1.98697	1.98278	σ* (C4-O3)	0.03294	0.02440	6.15	6.15	1.73	1.16	0.093	0.075
			π* (C4-O3)	0.28294	-	1.42	-	1.09	-	0.038	-
			σ* (C4-N2)	0.04109	0.04563	0.84	0.88	1.70	1.19	0.034	0.029
			σ* (C5-O4)	0.00851	0.05972	0.06	0.16	1.82	1.22	0.009	0.013
			π* (C5-O4)	0.35627	0.46344	0.11	0.28	1.08	0.68	0.011	0.014
σ (N2-H2B)	1.98800	1.98437	σ* (C3-C4)	0.04645	0.04965	5.58	5.01	1.49	1.01	0.082	0.064
			σ* (C4-O3)	0.03294	0.02440	0.85	0.94	1.72	1.16	0.034	0.030
			σ* (C5-O4)	0.00851	0.05972	-	0.06	-	1.22	-	0.007
σ (N1-H1A)	1.99352	1.99149	σ* (C2-C3)	0.01117	0.01752	1.80	0.91	1.56	1.02	0.047	0.027
			σ* (C1-C2)	0.06339	0.08185	0.80	1.14	1.52	1.02	0.032	0.031
σ (N1-H1B)	1.99198	1.98791	σ* (C2-H)	0.01291	0.01513	1.91	0.94	1.56	1.02	0.049	0.028
			σ* (C2-N1)	0.02010	0.02228	0.74	-	1.41	-	0.029	-
			σ* (N1-H1A)	0.01040	0.02354	0.51	-	1.53	-	0.025	-
			σ* (C2-C3)	0.01117	0.01752	-	1.05	-	0.96	-	0.028

Tablo 5.38. (Devamı)

LASP	Elektron sa	yısı (ED (e))		Elektron sa	ayısı (ED (e))	E ⁽²⁾ (I	kcal/mol)	E(j)-	-E(i) (a.u.)	F(i,j) (a.u.)
Verici (i)	HF	B3LYP	Alıcı (j)	HF	B3LYP	HF	Verici (i)	HF	B3LYP	Alıcı (j)	HF
			σ* (N1-H1B)	0.04265	0.16476	-	1.38	-	0.90	-	0.033
σ (N1-H1C)	1.99374	1.99306	σ* (C2-H)	0.01291	0.01513	0.77	0.91	1.57	1.09	0.031	0.028
			σ* (C1-C2)	0.06339	0.08185	1.46	-	1.53	-	0.043	-
LP(1) O2	1.97954	1.97766	σ* (C1-C2)	0.06339	0.08185	2.39	2.23	1.55	1.04	0.055	0.044
			σ* (C1-O1)	0.06428	0.07902	1.36	1.62	1.66	1.11	0.043	0.038
			σ* (N1-H1A)	0.01040	0.02354	-	0.57	-	1.05	-	0.022
LP(2) O2	1.88075	1.84224	σ* (C1-C2)	0.06339	0.08185	27.00	19.79	1.05	0.61	0.152	0.100
			σ* (C1-O1)	0.06428	0.07902	40.37	28.60	1.15	0.68	0.195	0.127
			σ* (N1-H1A)	0.01040	0.02354	1.53	3.38	1.06	0.62	0.037	0.042
LP(1) O1	1.97562	1.96449	σ* (C1-C2)	0.06339	0.08185	1.11	0.95	1.43	0.91	0.036	0.026
			σ* (C1-O2)	0.02012	0.02628	10.81	10.37	1.80	1.18	0.125	0.099
			σ* (C2-N1)	0.02010	0.02228	-	0.71	-	0.82	-	0.022
LP(2) O1	1.84181	1.78227	σ* (C1-O2)	0.02012	0.02628	0.59	-	1.46	-	0.027	-
			π* (C1-O2)	0.16449	0.23409	72.48	52.82	0.72	0.33	0.204	0.119
LP(1) O3	1.97067	1.96051	σ* (C3-C4)	0.04645	0.04965	5.40	6.61	1.54	0.98	0.082	0.072
			σ* (N1-H1B)	0.04265	0.16476	5.11	9.63	1.49	0.88	0.078	0.085
LP(2) O3	1.89152	1.79486	σ* (C3-C4)	0.04645	0.04965	17.78	6.24	1.10	0.73	0.127	0.063
			σ* (C4-N2)	0.04109	0.04563	26.91	15.16	1.31	0.91	0.170	0.109
			π* (C4-N2)	-	0.37442	-	0.60	-	0.36	-	0.014
			σ* (N1-H1B)	0.04265	0.16476	20.93	69.74	1.05	0.63	0.134	0.189
LP(3) O3	-	1.62492	σ* (C4-O3)	0.03294	0.02440	-	2.16	-	0.79	-	0.041
			π* (C4-N2)	-	0.37442	-	96.97	-	0.26	-	0.142
			σ* (N1-H1B)	0.04265	0.16476	-	13.56	-	0.54	-	0.080
LP(1) N2	1.70703	-	σ* (C4-O3)	0.03294	0.02440	3.87	-	1.21	-	0.066	-
			π* (C4-O3)	0.28294	-	113.39	-	0.57	-	0.227	-

Tablo 5.38. (Devamı)

Tablo 5.38.'den görüldüğü gibi LASP molekülünün içindeki en yüksek enerjili hiperkonjügatif $\sigma \rightarrow \sigma^*$ etkilesmelerinin elektron sayısı ve E⁽²⁾ enerjisi HF ve B3LYP metotlarına göre sırasıyla, Asparajin zincirinde; amin ve karbonil fonksiyonel grubunda olan $\sigma(N2-H2A) \rightarrow \sigma^*(C4-O3)$ arasında 0.03294 (e), 6.15 kcal/mol ve 0.02440 (e), 6.15 kcal/mol ve vine amin grubunda $\sigma(N2-H2B) \rightarrow \sigma^*(C3-C4)$ arasında 0.04645 (e), 5.58 kcal/mol ve 0.04965 (e), 5.01 kcal/mol, pikrik asit halkasında; karbonil grubunda bulunan $\sigma(C5-C6) \rightarrow \sigma^*(C6-C7)$ arasında 0.01538 (e), 6.18 kcal/mol ve 0.01750 (e), 3.85 kcal/mol ve karbonil grubunda σ (C5-C10) $\rightarrow \sigma^*$ (C9-C10) arasında ise 0.01525 (e), 6.07 kcal/mol ve 0.01800 (e), 4.27 kcal/mol olarak hesaplanmıştır. Çift bağ $\pi \rightarrow \pi^*$ arasındaki etkileşmelerinin elektron savısı ve E⁽²⁾ enerjisi, HF ve B3LYP metotlarına göre sırasıyla, Asparajin zincirinde karbonil grubunda π (C4-O3) $\rightarrow \pi^*$ (C4-O3) 0.28294 (e), 1.61 kcal/mol ve B3LYP metodunda ise hesaplama yapılamamıştır, karbonil ve amin grubunda $\pi(C4-N2) \rightarrow \pi^*(C4-N2)$ arasında ise HF metodunda hesaplama yapılamamıştır ve 0.37442 (e), 2.38 kcal/mol ve pikrik asit halkasında ise nitro grubunda $\pi(N4-O7) \rightarrow \pi^*(N4-O7) 0.55560$ (e), 6.41 kcal/mol ve 0.65074 (e), 8.08 kcal/mol ve diğer nitro grubunda ise π (N3-O6) $\rightarrow \pi^*$ (N3-O6) 0.53201 (e), 6.18 kcal/mol ve 0.62606 (e), 7.45 kcal/mol en yüksek kararlılık enerjileri olarak hesaplanmıştır. LASP molekülünün Asparajin zincirinde ortaklanmamış elektron çiftine (LP) sahip olan N ve O atomlarının en yüksek kararlılık energileri, karbonil ve amin fonksiyonel grubunda olan LP(1) N2 $\rightarrow \pi^*(C4-O3)$ arasında elektron sayısı ve E⁽²⁾ enerjileri HF metodunda 0.28294 (e), 113.39 kcal/molve B3LYP metodunda ise hesaplanmamıştır. Karboksilik asit grubunda ise LP(2) O1 $\rightarrow \pi^*(C1-O2)$ arasında elektron sayısı ve E⁽²⁾ enerjileri HF ve B3LYP metotlarına göre sırasıyla 0.16449 (e), 72.48 kcal/mol ve 0.23409 (e), 52.82 kcal/mol olarak hesaplanmıştır. Molekülün pikrik asit halkasında nitro gruplarında bulunan ortaklanmamış elektron çiftine (LP) sahip olan O atomlarının en yüksek kararlılık enerjileri, LP(3) O8 $\rightarrow \pi^*$ (N4-O7) arasında elektron sayısı ve E⁽²⁾ enerjileri HF ve B3LYP metotlarına göre sırasıyla 0.55560 (e), 268.15 kcal/mol ve 0.65074 (e), 156.96 kcal/mol, LP(3) O5 $\rightarrow \pi^*$ (N3-O6) arasında 0.53201 (e), 266.89 kcal/mol ve 0.62606 (e), 145.37 kcal/mol ve LP(3) O9 $\rightarrow \pi^*$ (N5-O10) arasında ise 0.54311 (e), 265.38 kcal/mol ve 0.53302 (e), 137.61 kcal/mol ve olarak hesaplanmıştır. Pikrik Asit halkasında bulunan C8 atomu için LP(1) C8 $\rightarrow \sigma^*$ (N4-O8) arasında elektron sayısı ve

 $E^{(2)}$ enerjileri HF ve B3LYP metotlarına göre sırasıyla 0.04070 (e), 159.43 kcal/mol ve 0.05541 (e), 524.62 kcal/mol, LP(1) C8 $\rightarrow \sigma^*$ (C9-C10) arasında 0.01525 (e), 135.37 kcal/mol ve 0.01800 (e), 71.29 kcal/mol ve LP(1) C8 $\rightarrow \sigma^*$ (C6-C7) arasında ise 0.01538 (e), 115.69kcal/mol ve 0.01750 (e), 81.83 kcal/mol olarak hesaplanmıştır.

LASP molekülünün fonksiyonel grupları olan karboksilik asit (-COOH), amin (-NH₃, -NH₂), karbonil (C=O) ve nitro (-NO₂) için 6-311++G(d,p) temel setinde HF ve B3LYP metotları ile hesaplanan moleküler arası etkileşimde bulunan atomlar arsındaki hibritleşme yüzdesi değişimleri Tablo 5.39.'da verilmektedir.

Tablo 5.39. LASP molekülü için HF ve B3LYP metotlarında 6-311++G(d,p) temel seti ile hesaplanan moleküller arası etkileşimde bulunan atomlar arasındaki hibritleşme yüzdesi değişimleri

LASP			Н	F/6-311	++G(d,p)			B3LYP	/6-311+-	+G(d,p))
Bağ	Tür	Atom	%	%s	%р	%d	Н.О.	%	%s	%р	%d	Н.О.
C9-C8	σ	C9	49.42	35.03	64.78	0.20	sp ^{1.85}	49.73	34.52	65.44	0.05	sp ^{1.90}
		C8	50.58	37.41	62.56	0.03	sp ^{1.67}	50.27	36.94	63.02	0.04	sp ^{1.71}
C9=C10	σ	C9	49.58	35.29	64.52	0.19	sp ^{1.83}	49.62	35.55	64.41	0.04	sp ^{1.81}
		C10	50.42	38.86	61.11	0.03	sp ^{1.57}	50.38	40.50	59.47	0.03	sp ^{1.47}
	π	C9	33.67	0.03	99.79	0.17	sp ^{99.99}	41.94	0.03	99.89	0.09	sp ^{99.99}
		C10	66.38	0.05	99.94	0.01	sp ^{99.99}	58.06	0.09	99.89	0.02	sp ^{99.99}
C8-C7	σ	C8	50.64	37.09	62.88	0.03	sp ^{1.70}	50.51	37.85	62.11	0.03	sp ^{1.64}
		C7	49.36	34.60	65.21	0.19	sp ^{1.88}	49.49	35.12	64.83	0.05	sp ^{1.85}
C8-N4	σ	C8	36.95	25.41	74.46	0.14	sp ^{2.93}	37.52	25.08	74.81	0.12	sp ^{2.98}
		N4	63.05	35.67	64.21	0.12	$sp^{1.80}$	62.48	36.25	63.71	0.04	sp ^{1.76}
C7=C6	σ	C7	49.64	35.65	64.16	0.19	sp ^{1.80}	49.66	35.10	64.85	0.04	sp ^{1.85}
		C6	50.36	39.25	60.71	0.03	sp ^{1.55}	50.34	38.80	61.17	0.04	sp ^{1.58}
	π	C7	35.20	0.02	99.79	0.19	sp ^{99.99}	40.47	0.04	99.88	0.08	sp ^{99.99}
		C6	64.80	0.04	99.94	0.02	sp ^{99.99}	59.53	0.04	99.94	0.02	sp ^{99.99}
C6-C5	σ	C6	52.08	36.37	63.54	0.09	sp ^{1.75}	51.25	36.59	63.37	0.04	sp ^{1.73}
		C5	47.92	33.83	66.07	0.10	sp ^{1.95}	48.75	35.07	64.89	0.04	sp ^{1.85}
C6-N3	σ	C6	36.33	24.23	75.63	0.15	sp ^{3.12}	37.06	24.44	75.44	0.12	sp ^{3.09}
		N3	63.67	35.50	64.38	0.12	sp ^{1.81}	62.94	36.46	63.51	0.04	sp ^{1.74}
C5-C10	σ	C5	47.78	34.04	65.86	0.10	sp ^{1.93}	48.32	33.31	66.65	0.04	sp ^{2.00}
		C10	52.22	36.73	63.16	0.08	sp ^{1.72}	51.68	36.45	63.51	0.04	sp ^{1.74}
C5=O4	σ	C5	35.55	31.68	68.09	0.22	sp ^{2.15}	36.03	31.08	68.77	0.15	sp ^{2.21}
		O4	64.45	43.16	56.69	0.16	sp ^{1.31}	63.97	39.13	60.76	0.11	sp ^{1.55}
	π	C5	22.70	0.05	99.15	0.80	sp ^{99.99}	25.71	0.21	99.40	0.40	sp ^{99.99}
		O4	77.30	0.06	99.82	0.12	sp ^{99.99}	74.29	0.16	99.75	0.08	sp ^{99.99}
C10-N5	σ	C10	35.99	24.24	75.62	0.14	sp ^{3.12}	36.01	22.85	77.02	0.13	sp ^{3.37}
		N5	64.01	36.17	63.70	0.13	sp ^{1.76}	63.99	37.27	62.70	0.03	sp ^{1.68}
N3=O6	σ	N3	48.77	32.00	67.69	0.31	sp ^{2.12}	49.09	31.80	68.06	0.14	sp ^{2.14}
		O6	51.23	27.39	75.51	0.10	sp ^{2.65}	50.91	24.43	75.43	0.14	sp ^{3.09}
	π	N3	33.64	0.21	99.21	0.59	sp ^{99.99}	39.59	0.10	99.64	0.26	sp ^{99.99}
		O6	66.36	0.41	99.46	0.13	sp ^{99.99}	60.41	0.26	99.59	0.14	sp ^{99.99}
N3-O5	σ	N3	48.73	32.07	67.62	0.31	sp ^{2.11}	48.85	31.43	68.43	0.14	sp ^{2.18}

LASP			Н	IF/6-311	++G(d,p)			B3LYP	/6-311+-	+G(d,p)
Bağ	Tür	Atom	%	%s	%p	%d	Н.О.	%	%s	%р	%d	H.O.
		05	51.27	27.67	72.22	0.10	sp ^{2.61}	51.15	24.52	75.34	0.14	sp ^{3.07}
N5-09	σ	N5	48.79	31.69	67.99	0.32	sp ^{2.15}	48.40	30.73	69.12	0.15	sp ^{2.25}
		09	51.21	27.25	72.65	0.10	sp ^{2.67}	51.60	23.13	76.74	0.13	sp ^{3.32}
N5=O10	σ	N5	48.75	31.94	67.76	0.31	sp ^{2.12}	48.64	31.38	68.48	0.14	sp ^{2.18}
		O10	51.25	28.00	71.91	0.09	sp ^{2.57}	51.36	25.59	74.27	0.14	sp ^{2.90}
	π	N5	37.62	0.05	99.93	0.62	sp ^{99.99}	41.85	0.60	99.13	0.27	sp ^{99.99}
		O10	67.33	0.17	99.71	0.12	sp ^{99.99}	58.15	0.06	99.78	0.16	sp ^{99.99}
N4-08	σ	N4	49.14	32.05	67.66	0.30	sp ^{2.11}	49.28	31.70	68.17	0.13	sp ^{2.15}
		08	50.86	27.66	72.23	0.11	sp ^{2.61}	50.72	24.45	75.41	0.14	sp ^{3.08}
N4=07	σ	N4	49.11	32.84	67.66	0.30	sp ^{2.11}	49.29	31.82	68.05	0.13	sp ^{2.14}
		07	50.89	27.72	72.17	0.11	sp ^{2.60}	50.71	24.58	75.28	0.14	sp ^{3.06}
	π	N4	32.74	0.00	99.43	0.57	р	39.04	0.00	99.75	0.25	р
		07	67.26	0.00	99.87	0.13	р	60.96	0.00	99.86	0.14	р
C2-C3	σ	C2	53.24	31.15	68.82	0.04	sp ^{2.21}	52.04	29.53	70.43	0.03	sp ^{2.38}
		C3	46.76	25.69	74.15	0.16	sp ^{2.89}	47.96	26.26	73.70	0.04	sp ^{2.81}
C2-C1	σ	C2	52.45	25.71	74.14	0.16	sp ^{2.88}	52.84	25.70	74.23	0.07	sp ^{2.89}
		C1	47.55	35.57	64.31	0.12	sp ^{1.81}	47.16	35.16	64.79	0.05	sp ^{1.84}
C2-N1	σ	C2	34.41	19.52	80.22	0.26	sp ^{4.11}	36.97	20.70	79.17	0.13	sp ^{3.82}
		N1	65.59	29.07	70.87	0.05	sp ^{2.44}	63.03	28.13	71.84	0.03	sp ^{2.55}
C3-C4	σ	C3	51.84	25.80	73.97	0.23	sp ^{2.87}	51.41	26.14	73.80	0.06	sp ^{2.82}
		C4	48.16	34.31	65.65	0.04	sp ^{1.91}	48.59	35.01	64.96	0.03	sp ^{1.86}
C4=03	σ	C4	34.03	29.90	69.80	0.30	sp ^{2.33}	34 77	30.38	69.42	0.00	sp ^{2.28}
01-00	Ū	03	65.97	39.52	60.33	0.15	sp ^{1.53}	65.23	37.93	61.96	0.10	sp ^{1.63}
	π	C4	21.65	1.58	97 44	0.15	sp ^{61.54}	-	-	-	-	зр -
	n	03	78 35	2.07	97.33	0.13	sp ^{47.27}	_	_	_	_	_
C4-N2	6	C4	38.00	2.07	65 77	0.15	sp sp ^{1.93}	30.62	33.08	65.94	0.08	sn1.94
C	U	N2	61.01	38.67	61.27	0.10	sp sp ^{1.59}	60 38	37.53	62.40	0.00	sp sp ^{1.66}
	-	N2 C4	01.01	38.02	01.27	0.10	sp	24.83	0.46	02.40	0.07	sp sp ^{99.99}
	л	N2	-	-	-	-	-	24.05	1.06	99.21 08.00	0.54	sp sp ^{93,11}
C1-O2	-	N2 C1	-	-	-	-	- 1.92	25.17	24.56	90.90	0.04	sp ^{1.89}
C1-02	0		54.52 65.49	34.13 42.54	57.20	0.25	sp ap1.35	55.14 64.86	34.30 40.20	50.58	0.10	sp sp1.48
	_	02 C1	05.48	42.34	37.30 09.61	0.10	sp ⁻¹⁰⁰	04.80	40.50	39.38 00.47	0.12	spine
	π		20.27	0.58	98.01	0.19	sp ^{39,99}	29.05	0.00	99.47	0.52	р
C1 01	_	02 C1	15.15	0.55	99.29	0.18	sp 2 35	70.57	0.01	99.87	0.12	p
CI-01	σ		32.12	29.74	69.90	0.37	sp ^{2.55}	32.95	30.14	69.64	0.22	sp ^{2.51}
01 11		01	67.88	36.39	63.48	0.13	sp ^{1.74}	67.05	38.84	65.06	0.09	sp ^{1.07}
01-Н	σ	01	/5.63	23.51	/6.36	0.12	sp ^{3.25}	//.88	24.41	/5.21	0.08	sp ^{3.04}
		H	24.37	99.83	0.17	0.00	S 2.06	22.12	99.80	0.20	0.00	S
N2-H(1)	σ	N2	73.82	32.61	67.32	0.07	sp ^{2.00}	75.20	33.92	66.04	0.04	sp ^{1.95}
		Н	26.18	99.87	0.13	0.00	S 2.52	24.80	99.90	0.10	0.00	S
N2-H(2)	σ	N2	70.13	28.40	71.52	0.07	sp ^{2.52}	70.68	27.44	72.51	0.05	sp ^{2.64}
		Н	29.87	99.91	0.09	0.00	S	29.32	99.94	0.06	0.00	S
N1-H(1)	σ	N1	72.48	23.33	76.58	0.10	sp ^{3.28}	72.81	23.43	76.51	0.06	sp ^{3.27}
		Н	27.52	99.88	0.12	0.00	S	27.19	99.92	0.08	0.00	S
N1-H(2)	σ	N1	76.08	25.12	74.80	0.08	sp ^{2.98}	79.47	25.05	74.93	0.02	sp ^{2.99}
		Н	23.92	99.83	0.17	0.00	S	20.53	99.90	0.10	0.00	S
N1-H(3)	σ	N1	70.70	22.45	77.45	0.10	sp ^{3.45}	70.72	23.37	76.57	0.06	sp ^{3.28}
		Н	29.30	99.90	0.10	0.00	S	29.28	99.95	0.05	0.00	S

Tablo 5.39. (Devamı)

Tablo 5.39.'dan görüldüğü gibi LASP molekülünde en yüksek p hibritleşme yüzdesi HF ve B3LYP metotlarına göre sırasıyla amin grubunda C2—N1 atomları arasındaki σ bağında C2 atomunda %80.22, sp^{4.11} ve %79.17, sp^{3.81} olarak hesaplanmıştır.

Aynı tablodan en düşük p hibritleşme yüzdesi HF metodu ile pikrik asit halkasında bulunan karbonil grubunun C5=O4 çift bağının σ bağında O4 atomunda %56.69, sp^{1.31} B3LYP metodunda ise pikrik asit halkasının C9=C10 çift bağının σ bağında C10 atomunda %59.47, sp^{1.47} olarak hesaplanmıştır.

5.7.4. LASPC kompleksinin Teorik Doğal Bağ Orbital (NBO) analizi

Lineer formülü $C_4H_9N_2O_3^+$ •ClO₄⁻ olan LASPC molekülünün fonksiyonel grupları olan karboksilik asit (-COOH), amin (-NH₃, -NH₂) ve karbonil (C=O) için 6-311++G(d,p) temel setinde HF ve B3LYP metotları ile elde edilen kararlı hal yapısı üzerinden NBO analizi ile hesaplanan bağ ve antibağ orbitalleri arasındaki etkileşmeler Tablo 5.40.'ta verilmektedir.

LASPC	Elektron sa	yısı (ED (e))		Elektron sa	iyisi (ED (e))	E ⁽²⁾ ((kcal/mol)	E(j)	·E(i) (a.u.)	F(i,j)) (a.u.)
Verici (i)	HF	B3LYP	Alıcı (j)	HF	B3LYP	HF	Verici (i)	HF	B3LYP	Alıcı (j)	HF
σ (C2-C1)	1.97796	1.97611	σ* (C2-C3)	0.01106	0.01553	0.88	0.75	1.49	1.02	0.032	0.025
			σ* (C3-H3A)	0.01153	0.01608	1.18	0.89	1.57	1.11	0.039	0.028
			σ* (C1-O2)	0.01857	0.02373	1.74	1.11	1.84	1.27	0.050	0.034
			σ* (O1-H)	0.00712	0.00712	3.36	2.40	1.58	1.05	0.065	0.045
			σ* (N1-H1C)	0.04574	0.08977	2.18	1.69	1.51	1.01	0.052	0.037
σ(C2-N1)	1.99253	1.99067	σ* (C3-H3B)	0.00696	0.00992	0.89	0.75	1.65	1.17	0.034	0.026
			σ* (C1-O1)	0.06880	0.09068	2.24	2.04	1.67	1.11	0.055	0.043
			σ* (N1-H1C)	0.04574	0.08977	0.69	-	1.63	-	0.030	-
σ (C3-C4)	1.98097	1.97790	σ* (C2-H)	0.01214	0.01585	1.32	1.01	1.48	1.03	0.039	0.029
			σ* (C2-N1)	0.01631	0.02116	0.57	0.59	1.35	0.88	0.025	0.020
			σ* (C3-H3A)	0.01153	0.01608	0.62	-	1.53	-	0.027	-
			σ* (C3-H3B)	0.00696	0.00992	0.69	0.51	1.49	1.04	0.029	0.021
			σ* (C4-O3)	0.03205	0.04007	0.90	0.55	1.75	1.19	0.036	0.023
			σ* (N2-H2B)	0.00661	0.00973	3.62	3.03	1.56	1.06	0.067	0.051
σ (C4-O3)	1.99343	1.99400	σ* (C3-C4)	0.05070	0.06176	0.86	0.72	1.97	1.38	0.037	0.029
			σ* (C4-O3)	0.03205	0.04007	1.11	-	1.60	-	0.040	-
			σ* (C4-N2)	0.04857	0.05909	1.61	1.19	2.13	1.50	0.053	0.038
			σ* (N2-H2A)	0.00633	0.01579	0.88	0.76	2.07	1.45	0.038	0.030
π (C4-O3)	1.98821	1.98327	σ* (C3-H3A)	0.01153	0.01608	0.77	-	1.26	-	0.028	-
			σ* (C3-H3B)	0.00696	0.00992	1.35	1.13	1.22	0.81	0.036	0.027
			σ* (C4-O3)	0.03205	0.04007	1.02	-	1.47	-	0.035	-
			π* (C4-O3)	0.21732	0.29426	1.16	1.48	0.83	0.45	0.029	0.025
			σ* (N2-H2A)	0.00633	0.01579	0.79	0.79	1.30	0.84	0.029	0.023
			σ* (N1-H1B)	0.01168	0.02289	1.09	2.03	1.18	0.74	0.032	0.035
σ (C4-N2)	1.99434	1.99442	σ* (C2-C3)	0.01106	0.01553	0.71	0.62	1.72	1.20	0.031	0.024
			σ* (C4-O3)	0.03205	0.04007	1.51	0.99	2.01	1.40	0.049	0.034
			σ* (N2-H2A)	0.00633	0.01579	0.59	-	1.84	-	0.029	-
σ (C1-O2)	1.99608	1.99617	σ* (C2-C1)	0.06136	0.07441	1.59	1.26	2.05	1.44	0.052	0.039
			σ* (C1-O1)	0.06880	0.09068	0.59	-	2.13	-	0.032	-
π (C1-O2)	1.99293	1.99150	σ* (C2-C3)	0.01106	0.01553	1.10	1.00	1.18	0.77	0.032	0.025
			σ* (C2-H)	0.01214	0.01585	1.68	1.43	1.21	0.81	0.040	0.030
			π* (C1-O2)	0.15487	0.21421	0.50	0.81	0.79	0.42	0.018	0.017

Tablo 5.40. LASPC molekülü için 6-311++G(d,p) taban setinde HF ve B3LYP metotları ile hesaplanan NBO verici-alıcı etkileşimleri

LASPC	Elektron sa	yısı (ED (e))		Elektron sayısı (ED (e))		E ⁽²⁾	(kcal/mol)	E(j)-	-E(i) (a.u.)	F(i,j) (a.u.)
Verici (i)	HF	B3LYP	Alıcı (j)	HF	B3LYP	HF	Verici (i)	HF	B3LYP	Alıcı (j)	HF
σ(C1-O1)	1.99590	1.99549	σ* (C2-N1)	0.01631	0.02116	0.97	0.95	1.79	1.22	0.037	0.031
			σ* (C1-O2)	0.01857	0.02373	1.06	0.67	2.24	1.57	0.044	0.029
σ (O1-H)	1.98715	1.98560	σ* (C2-C1)	0.06136	0.07441	4.96	3.88	1.62	1.11	0.081	0.059
			σ* (C1-O2)	0.01857	0.02373	1.16	0.87	1.98	1.36	0.043	0.031
σ (N2-H2A)	1.98617	1.98089	σ* (C4-O3)	0.03205	0.04007	4.67	4.14	1.77	1.20	0.082	0.063
			π* (C4-O3)	0.21732	0.29426	3.51	3.04	1.13	0.69	0.059	0.044
σ (N2-H2B)	1.98891	1.98684	σ* (C3-C4)	0.05070	0.06176	5.06	4.18	1.50	1.02	0.079	0.059
			σ* (C4-O3)	0.03205	0.04007	0.87	0.65	1.76	1.20	0.035	0.025
σ (N1-H1A)	1.99276	1.99156	σ* (C2-C3)	0.01106	0.01553	2.43	2.05	1.52	1.04	0.054	0.041
			σ* (C2-H)	0.01214	0.01585	0.55	-	1.55	-	0.026	-
σ (N1-H1B)	1.99274	1.99175	σ* (C2-H)	0.01214	0.01585	2.01	1.67	1.55	1.07	0.050	0.038
			σ* (Cl-O4)	0.18145	0.27925	0.09	0.28	1.38	0.79	0.011	0.014
σ (N1-H1C)	1.99173	1.98897	σ* (C2-C1)	0.06136	0.07441	1.82	1.57	1.52	1.01	0.048	0.036
			σ* (C2-N1)	0.01631	0.02116	0.64	-	1.43	-	0.027	-
			σ* (N1-H1A)	0.00645	0.00951	0.53	-	1.53	-	0.025	-
			σ* (N1-H1B)	0.01168	0.02289	0.55	-	1.54	-	0.026	-
LP(1) O2	1.97957	1.97887	σ* (C2-C1)	0.06136	0.07441	2.35	2.04	1.56	1.06	0.055	0.042
			σ* (C1-O1)	0.06880	0.09068	1.51	1.55	1.63	1.07	0.045	0.037
LP(2) O2	1.88053	1.84836	σ* (C2-C1)	0.06136	0.07441	27.11	19.36	1.06	0.63	0.153	0.100
			σ* (C1-O1)	0.06880	0.09068	42.67	31.85	1.13	0.63	0.199	0.129
LP(1) O1	1.97774	1.97390	σ* (C2-C1)	0.06136	0.07441	0.91	0.52	1.46	0.98	0.033	0.020
			σ* (C1-O2)	0.01857	0.02373	10.00	7.70	1.82	1.23	0.120	0.087
LP(2) O1	1.85868	1.81140	π* (C1-O2)	0.15487	0.21421	66.39	46.24	0.74	0.35	0.198	0.115
LP(1) O3	1.97686	1.97510	σ* (C3-C4)	0.05070	0.06176	2.64	2.27	1.56	1.06	0.058	0.044
			σ* (C4-N2)	0.04857	0.05909	1.38	1.30	1.72	1.18	0.044	0.035
			σ* (N1-H1B)	0.01168	0.02289	0.52	0.79	1.54	1.02	0.025	0.025
LP(2) O3	1.90042	1.87437	σ* (C2-H)	0.01214	0.01585	0.52	-	1.07	-	0.022	-
			σ* (C3-C4)	0.05070	0.06176	25.42	17.89	1.07	0.63	0.149	0.096
			σ* (C4-N2)	0.04857	0.05909	31.06	22.71	1.22	0.75	0.176	0.118
			π* (C1-O2)	0.15487	0.21421	0.71	-	0.64	-	0.019	-
			σ* (N1-H1B)	0.01168	0.02289	0.87	1.27	1.04	0.59	0.027	0.025
LP(1) N2	1.78040	1.70702	σ* (C4-O3)	0.03205	0.04007	5.59	3.67	1.29	0.82	0.080	0.053
			π* (C4-O3)	0.21732	0.29426	74.54	46.57	0.65	0.32	0.196	0.108

Tablo 5.40. (Devamı)

Tablo 5.40.'tan görüldüğü gibi LASPC molekülünün içindeki en yüksek enerjili hiperkonjügatif $\sigma \rightarrow \sigma^*$ etkilesmelerinin elektron sayısı ve E⁽²⁾ enerjisi HF ve B3LYP metotlarına göre sırasıyla amin grubunda $\sigma(N2-H2B) \rightarrow \sigma^*(C3-C4)$ arasında 0.05070 (e), 5.06 kcal/mol ve 0.06176 (e), 4.18 kcal/mol, karbonil fonksivonel grubunda olan $\sigma(N2-H2A) \rightarrow \sigma^*(C4-O3)$ arasında 0.03205 (e), 4.67 kcal/mol ve 0.04007 (e), 4.14 kcal/mol ve karboksilik asit grubunda $\sigma(O1-H) \rightarrow \sigma^*(C2-C1)$ arasında ise 0.06136 (e). 4.96 kcal/mol ve 0.07441 (e), 3.88 kcal/mol ve olarak hesaplanmıştır. Çift bağ $\pi \rightarrow \pi^*$ arasındaki etkileşmelerin elektron sayısı ve E⁽²⁾ enerjisi, HF ve B3LYP metotlarına göre sırasıyla karbonil grubunda π (C4-O3) $\rightarrow \pi^{*}$ (C4-O3) arasında 0.21732 (e), 1.16 kcal/mol ve 0.29426 (e), 1.48 kcal/mol olarak en yüksek kararlılık enerjisi olarak hesaplanmıştır. LASPC molekülünün ortaklanmamış elektron çiftine (LP) sahip olan N ve O atomlarının en yüksek kararlılık enerjileri, karbonil ve amin fonksiyonel grubunda olan LP(1) N2 $\rightarrow \pi^*$ (C4-O3) arasında elektron sayısı ve E⁽²⁾ enerjileri HF ve B3LYP metotlarına göre sırasıyla 0.21732 (e), 74.54 kcal/mol ve 0.29426 (e), 46.57 kcal/mol, karboksilik asit grubu içinde LP(2) O1 $\rightarrow \pi^*$ (C1-O2) arasında ise 0.15487 (e), 66.39 kcal/mol ve 0.21421 (e), 46.24 kcal/mol olarak hesaplanmıştır.

LASPC molekülünün fonksiyonel grupları olan karboksilik asit (-COOH), amin (-NH₃, -NH₂) ve karbonil (C=O) için 6-311++G(d,p) temel setinde HF ve B3LYP metotları ile hesaplanan moleküler arası etkileşimde bulunan atomlar arsındaki hibritleşme yüzdesi değişimleri Tablo 5.41.'de verilmektedir.

LASPC			Н	F/6-311	++G(d,p)			B3LYP	/6-311++	-G(d,p))
Bağ	Tür	Atom	%	%s	%р	%d	H.O.	%	%s	%р	%d	H.O.
C2-C3	σ	C2	52.62	30.50	69.46	0.04	sp ^{2.28}	52.35	30.51	69.46	0.03	sp ^{2.28}
		C3	47.38	26.29	73.57	0.14	sp ^{2.80}	47.65	26.22	73.74	0.04	sp ^{2.81}
C2-C1	σ	C2	52.10	25.81	74.03	0.16	sp ^{2.87}	51.95	25.88	74.05	0.07	sp ^{2.86}
		C1	47.90	36.30	63.59	0.11	sp ^{1.75}	48.05	37.10	62.86	0.04	sp ^{1.69}
C2-N1	σ	C2	35.56	20.41	79.33	0.26	sp ^{3.89}	36.73	20.33	79.53	0.14	sp ^{3.91}
		N1	64.44	29.52	70.42	0.06	sp ^{2.39}	63.27	28.73	71.24	0.03	sp ^{2.48}
C3-C4	σ	C3	52.01	26.20	73.57	0.23	sp ^{2.81}	51.83	26.08	73.86	0.06	sp ^{2.83}
		C4	47.99	34.45	65.50	0.04	sp ^{1.90}	48.17	34.89	65.08	0.04	sp ^{1.87}
C4=O3	σ	C4	34.13	30.39	69.32	0.28	sp ^{2.28}	34.98	30.30	69.52	0.18	sp ^{2.29}
		O3	65.87	40.26	59.58	0.16	sp ^{1.48}	65.02	37.72	62.16	0.12	sp ^{1.65}
	π	C4	24.59	1.99	97.08	0.93	sp ^{48.73}	28.01	1.86	97.66	0.48	sp ^{52.58}
		O3	75.41	2.71	97.14	0.15	sp ^{35.85}	71.99	2.28	97.61	0.11	sp ^{42.91}

Tablo 5.41. LASPC molekülü için HF ve B3LYP metotlarında 6-311++G(d,p) temel seti ile hesaplanan moleküller arası etkileşimde bulunan atomlar arasındaki hibritleşme yüzdesi değişimleri

LASPC			Н	F/6-311	++G(d,p)			B3LYP	/6-311++	+G(d , p))
Bağ	Tür	Atom	%	%s	%р	%d	H.O.	%	%s	%р	%d	H.O.
C4-N2	σ	C4	38.71	33.05	66.77	0.17	sp ^{2.02}	39.15	32.88	67.03	0.09	sp ^{2.04}
		N2	61.29	38.42	61.48	0.10	sp ^{1.60}	60.85	38.47	61.47	0.06	sp ^{1.60}
C1=O2	σ	C1	34.45	34.36	65.40	0.24	sp ^{1.90}	35.00	34.00	65.84	0.16	sp ^{1.94}
		O2	65.55	43.06	56.78	0.16	sp ^{1.32}	65.00	40.20	59.68	0.12	sp ^{1.48}
	π	C1	26.63	0.26	98.74	1.00	sp ^{99.99}	30.01	0.32	99.15	0.53	sp ^{99.99}
		O2	73.37	0.46	99.36	0.18	sp ^{99.99}	69.99	0.51	99.36	0.13	sp ^{99.99}
C1=01	σ	C1	31.63	28.95	70.67	0.38	sp ^{2.44}	32.23	28.50	71.29	0.20	sp ^{2.50}
		01	68.37	36.10	63.77	0.13	sp ^{1.77}	67.77	34.15	65.75	0.10	sp ^{1.93}
01-Н	σ	01	73.38	23.50	76.38	0.12	sp ^{3.25}	75.28	21.52	78.39	0.09	sp ^{3.64}
		Н	24.62	99.80	0.20	0.00	s	27.42	99.88	0.12	0.00	S
N2-H(1)	σ	N2	70.90	29.24	70.68	0.08	sp ^{2.42}	71.74	29.16	70.79	0.05	sp ^{2.43}
		Н	29.10	99.89	0.11	0.00	s	28.26	99.92	0.08	0.00	S
N2-H(2)	σ	N2	69.98	28.36	71.56	0.08	sp ^{2.52}	70.18	27.58	72.36	0.05	sp ^{2.62}
		Н	30.02	99.91	0.09	0.00	s	29.82	99.94	0.06	0.00	S
N1-H(1)	σ	N1	71.32	21.97	77.93	0.10	sp ^{3.55}	71.75	22.27	77.67	0.06	sp ^{3.49}
		Н	28.68	99.90	0.10	0.00	S	28.25	99.94	0.06	0.00	S
N1-H(2)	σ	N1	72.83	22.23	77.67	0.10	sp ^{3.49}	73.24	22.48	77.46	0.06	sp ^{3.45}
		Н	27.17	99.88	0.12	0.00	S	26.76	99.92	0.08	0.00	s
N1-H(3)	σ	N1	76.02	26.25	73.67	0.08	sp ^{2.81}	76.84	26.50	73.46	0.04	sp ^{2.77}
		Н	23.98	99.84	0.16	0.00	S	23.16	99.90	0.10	0.00	s
Cl-05	σ	Cl	45.50	24.73	72.76	2.51	sp ^{2.94}	48.10	25.06	73.43	1.51	sp ^{2.93}
		O5	54.50	16.19	83.57	0.23	sp ^{5.16}	51.90	12.22	87.59	0.18	sp ^{7.17}
Cl-04	σ	Cl	44.82	23.61	73.77	2.63	sp ^{3.12}	47.56	23.09	75.33	1.58	sp ^{3.26}
		O4	55.18	15.49	84.30	0.21	sp ^{5.44}	52.44	10.61	89.24	0.15	sp ^{8.41}
Cl-O6	σ	Cl	45.69	26.50	71.16	2.34	sp ^{2.69}	48.02	26.73	71.83	1.44	sp ^{2.69}
		O6	54.31	17.60	82.17	0.23	sp ^{4.67}	51.98	13.43	86.38	0.19	sp ^{6.43}
Cl-07	σ	Cl	45.46	25.17	72.36	2.47	sp ^{2.87}	47.87	25.13	73.37	1.51	sp ^{2.92}
		07	54.54	16.71	83.06	0.23	sp ^{4.97}	52.13	12.51	87.31	0.18	sp ^{6.98}

Tablo 5.41. (Devamı)

Tablo 5.41.'den görüldüğü gibi LASPC molekülünde en yüksek p hibritleşme yüzdesi HF ve B3LYP metotlarına göre sırasıyla Cl—O4 atomları arasındaki σ bağında O4 atomunda %84.30, sp^{5.44} ve %89.24, sp^{8.41} olarak hesaplanmıştır.

Aynı tablodan en düşük p hibritleşme yüzdesi HF ve B3LYP metotlarına göre sırasıyla karboksilik asit grubunda C1=O2 çift bağının σ bağında O2 atomunda %56.78, sp^{1.32} ve %59.68, sp^{1.48} olarak hesaplanmıştır.

5.7.5. LSLAS bileşiğinin teorik Doğal Bağ Orbital (NBO) analizi

Lineer formülü C₇H₁₃N₃O₅•H₂O olan LSLAS molekülünün fonksiyonel grupları olan karboksilik asit (-COO⁻), amin (-NH₃, -NH₂, =NH), karbonil (C=O) ve alkol (-OH)

için 6-311++G(d,p) temel setinde HF ve B3LYP metotları ile elde edilen kararlı hal yapısı üzerinden NBO analizi ile hesaplanan bağ ve antibağ orbitalleri arasındaki etkileşmeler Tablo 5.42.'de verilmektedir.

LSLAS	Elektron sa	yısı (ED (e))		Elektron sayısı (ED (e))		E ⁽²⁾ ((kcal/mol)	E(j)	-E(i) (a.u.)	F(i,j)) (a.u.)
Verici (i)	HF	B3LYP	Alıcı (j)	HF	B3LYP	HF	Verici (i)	HF	B3LYP	Alıcı (j)	HF
σ (C1-C2)	1.97534	1.96951	σ* (C2-C3)	0.01034	0.01480	1.25	0.91	1.41	0.94	0.038	0.026
			σ* (C3-C4)	0.04998	0.05981	2.88	2.51	1.44	0.96	0.058	0.044
			σ* (N1-H)	0.01820	0.03241	2.31	1.97	1.50	0.99	0.053	0.039
			σ* (O6-H6A)	0.01486	0.07800	0.16	0.25	1.56	0.99	0.014	0.014
σ(C2-N1)	1.98608	1.98264	σ* (C3-H3B)	0.00692	0.00965	1.03	0.96	1.62	1.14	0.036	0.030
			σ* (N1-H)	0.01820	0.03241	0.53	-	1.67	-	0.027	-
			σ* (C5-N1)	0.05356	0.05914	1.63	1.20	1.77	1.25	0.048	0.035
			σ* (C5-O4)	0.01125	0.03302	3.48	3.18	1.91	1.28	0.073	0.057
			π* (C5-O4)	0.24613	0.33551	-	0.62	-	0.76	-	0.021
			σ* (C1-O2)	0.05846	0.04825	0.77	0.69	1.87	1.35	0.034	0.028
			π* (C1-O2)	0.28132	0.34097	1.09	0.87	1.23	0.79	0.035	0.026
σ (C3-C4)	1.98079	1.97907	σ* (C2-C3)	0.01034	0.01480	0.77	0.56	1.46	1.01	0.030	0.021
			σ* (C1-C2)	0.08545	0.10856	1.58	1.31	1.46	0.99	0.044	0.033
			σ* (C4-O3)	0.02473	0.04159	1.39	0.83	1.76	1.18	0.044	0.028
			σ* (N2-H2B)	0.00691	0.00975	3.64	2.94	1.55	1.05	0.067	0.050
σ (C4-O3)	1.99354	1.99314	σ* (C3-C4)	0.04998	0.05981	1.37	1.07	1.99	1.37	0.047	0.035
			π* (C4-O3)	0.20077	0.26097	0.89	-	1.61	-	0.036	-
			σ* (C4-N2)	0.05481	0.06574	1.30	0.92	2.11	1.45	0.047	0.033
			σ* (N2-H2A)	0.00506	0.00820	1.46	1.24	2.05	1.40	0.049	0.037
π (C4-O3)	1.99293	1.99121	σ* (C2-C3)	0.01034	0.01480	0.98	0.75	1.19	0.80	0.031	0.022
			σ* (C3-H3A)	0.01000	0.01428	0.65	0.75	1.23	0.84	0.025	0.022
			σ* (C4-O3)	0.02473	0.04159	0.76	-	1.49	-	0.030	-
			π* (C4-O3)	0.20077	0.26097	1.14	1.52	0.83	0.50	0.029	0.026
σ (C4-N2)	1.99471	1.99480	σ* (C4-O3)	0.02473	0.04159	1.21	0.73	2.03	1.39	0.044	0.029
			σ* (N2-H2A)	0.00506	0.00820	0.51	-	1.82	-	0.027	-
σ (N2-H2A)	1.99146	1.99033	σ* (C4-O3)	0.02473	0.04159	4.82	4.21	1.82	1.23	0.084	0.065
			π* (C4-O3)	0.20077	0.26097	-	0.60	-	0.76	-	0.020
σ (N2-H2B)	1.99110	1.99011	σ* (C3-C4)	0.04998	0.05981	4.29	3.58	1.53	1.06	0.073	0.056
			σ* (C4-O3)	0.02473	0.04159	0.66	0.51	1.81	1.22	0.031	0.022
σ (N1-H)	1.98448	1.98082	σ* (C2-C3)	0.01034	0.01480	0.55	-	1.47	-	0.025	-
			σ* (C1-C2)	0.08545	0.10856	1.11	1.08	1.47	0.99	0.037	0.030

Tablo 5.42. LSLAS molekülü için 6-311++G(d,p) taban setinde HF ve B3LYP metotları ile hesaplanan NBO verici-alıcı etkileşimleri

LSLAS	Elektron sa	yısı (ED (e))		Elektron sayısı (ED (e))		E ⁽²⁾ ((kcal/mol)	E(j)	-E(i) (a.u.)	F(i,j)) (a.u.)
Verici (i)	HF	B3LYP	Alıcı (j)	HF	B3LYP	HF	Verici (i)	HF	B3LYP	Alıcı (j)	HF
			σ* (C5-N1)	0.05356	0.05914	0.78	0.64	1.65	1.15	0.032	0.024
			σ* (C5-O4)	0.01125	0.03302	0.87	0.55	1.79	1.18	0.035	0.023
			σ* (C5-C6)	0.05961	0.07540	5.75	4.87	1.44	0.97	0.082	0.062
σ(C5-N1)	1.99051	1.98994	σ* (C2-C3)	0.01034	0.01480	0.52	-	1.73	-	0.027	-
			σ* (C2-N1)	0.02286	0.03259	1.89	1.38	1.74	1.20	0.051	0.037
			σ* (N1-H)	0.01820	0.03241	0.71	0.52	1.82	1.27	0.032	0.023
			σ* (C5-O4)	0.01125	0.03302	2.17	1.39	2.06	1.41	0.060	0.040
σ (C5-O4)	1.99316	1.99152	σ* (C2-N1)	0.02286	0.03259	2.17	1.81	2.02	1.36	0.059	0.044
			σ* (C5-N1)	0.05356	0.05914	2.35	1.79	2.20	1.53	0.065	0.047
			σ* (C5-C6)	0.05961	0.07540	0.97	0.61	1.99	1.35	0.040	0.026
π (C5-O4)	1.99042	1.98747	π* (C5-O4)	0.24613	0.33551	0.67	1.45	0.73	0.43	0.021	0.024
			σ* (C6-H)	0.01660	0.02537	-	0.55	-	0.81	-	0.019
			σ* (C6-N3)	0.01905	0.02366	2.13	-	1.03	-	0.042	-
			σ* (C6-C7)	0.02252	0.03112	0.50	1.08	1.13	0.73	0.021	0.025
σ (C5-C6)	1.97425	1.96872	σ* (N1-H)	0.01820	0.03241	3.88	3.27	1.56	1.06	0.070	0.053
			σ* (C5-O4)	0.24613	0.33551	1.09	0.50	1.80	1.20	0.040	0.022
			σ* (C6-H)	0.01660	0.02537	0.57	0.75	1.51	1.06	0.026	0.025
			σ* (C6-C7)	0.02252	0.03112	0.69	-	1.46	-	0.028	-
			σ* (N3-H3B)	0.00888	0.02763	2.39	1.71	1.48	0.97	0.053	0.037
			σ* (C7-O5)	0.00660	0.01195	2.19	2.36	1.43	0.90	0.050	0.041
σ(C6-N3)	1.98995	1.98984	σ* (C5-N1)	0.05356	0.05914	0.64	1.59	1.79	1.27	0.031	0.041
			π* (C5-O4)	0.24613	0.33551	2.15	0.51	1.19	0.79	0.048	0.020
			σ* (N3-H3A)	0.00958	0.01590	0.52	-		-	0.026	-
			σ* (N3-H3C)	0.04707	0.08770	0.83	-	1.60	-	0.033	-
			σ* (C7-H7B)	0.01892	0.01917	1.14	0.96	1.60	1.13	0.038	0.029
σ (N3-H3A)	1.99217	1.99214	σ* (C5-C6)	0.05961	0.07540	1.99	1.17	1.52	1.04	0.050	0.032
			σ* (O6-H6B)	0.00058	0.00179	0.06	-	1.70	-	0.009	-
σ (N3-H3B)	1.99304	1.99168	σ* (C5-C6)	0.05961	0.07540	-	0.63	-	1.03	-	0.023
			σ* (C6-H)	0.01660	0.02537	1.88	1.40	1.57	1.10	0.049	0.035
σ (N3-H3C)	1.99021	1.99004	σ* (C6-N3)	0.01905	0.02366	0.87	-	1.42	-	0.031	-
			σ* (C6-C7)	0.02252	0.03112	2.41	1.53	1.52	1.01	0.054	0.035
			σ* (N3-H3A)	0.00958	0.01590	0.61	-	1.53	-	0.027	-

Tablo 5.42. (Devamı)

LSLAS	Elektron sa	yısı (ED (e))		Elektron sa	ayısı (ED (e))	E ⁽²⁾ ((kcal/mol)	E(j)	-E(i) (a.u.)	F(i,j) (a.u.)
Verici (i)	HF	B3LYP	Alıcı (j)	HF	B3LYP	HF	Verici (i)	HF	B3LYP	Alıcı (j)	HF
			σ* (C6-H)	0.01660	0.02537	-	0.61	-	1.09	-	0.023
			σ* (O6-H6B)	0.00058	0.00179	-	0.40	-	1.14	-	0.019
σ (C7-O5)	1.99482	1.99354	σ* (C5-C6)	0.05961	0.07540	1.49	1.18	1.71	1.19	0.046	0.034
σ (O5-H)	1.99061	1.98953	σ* (C7-H7A)	0.01596	0.02041	2.05	1.46	1.62	1.12	0.051	0.036
			σ* (C7-H7B)	0.01892	0.01917	0.70	0.76	1.60	1.11	0.030	0.026
σ(C1-O1)	1.99425	1.99412	σ* (N3-H3C)	0.04707	0.08770	0.56	-	1.91	-	0.030	
			σ* (C1-O2)	0.05846	0.04825	1.84	1.42	2.20	1.57	0.058	0.043
			σ* (O6-H6A)	0.01486	0.07800	-	0.17	-	1.37	-	0.014
σ (C1-O2)	1.99367	1.99536	σ* (C1-O1)	0.05106	0.06206	1.47	1.40	2.19	1.55	0.051	0.042
			π* (C1-O2)	0.28132	0.34097	1.97	-	1.54	-	0.053	-
π (C1-O2)	1.98347	1.97927	σ* (C2-C3)	0.01034	0.01480	1.03	1.16	1.15	0.70	0.031	0.025
			σ* (C2-N1)	0.02286	0.03259	1.19	1.64	1.15	0.67	0.033	0.030
			σ* (C6-H)	0.01660	0.02537	-	2.22	-	0.74	-	0.036
			σ* (C1-O1)	0.05106	0.06206	1.03	-	1.43	-	0.035	-
			σ* (C1-O2)	0.05846	0.04825	1.40	-	1.43	-	0.040	-
			π* (C1-O2)	0.28132	0.34097	1.96	1.43	0.79	0.38	0.038	0.023
			σ* (O6-H6A)	0.01486	0.07800	3.23	0.05	1.30	0.74	0.058	0.006
			σ* (O6-H6B)	0.00058	0.00179	0.05	-	1.30	-	0.007	-
LP(1) O3	1.97760	1.97501	σ* (C3-C4)	0.04998	0.05981	2.73	2.62	1.57	1.07	0.059	0.048
			σ* (C4-N2)	0.05481	0.06574	1.50	1.01	1.69	1.15	0.045	0.031
			σ* (N1-H)	0.01820	0.03241	0.63	1.22	1.63	1.10	0.029	0.033
LP(2) O3	1.89677	1.86762	σ* (C3-C4)	0.04998	0.05981	24.90	16.66	1.07	0.64	0.147	0.094
			σ* (C3-H3B)	0.00692	0.00965	0.67	-	1.08	-	0.025	-
			σ* (C4-N2)	0.05481	0.06574	33.56	24.36	1.19	0.72	0.180	0.120
			σ* (N2-H2A)	0.00506	0.00820	0.63	-	1.13	-	0.024	-
			σ* (N1-H)	0.01820	0.03241	1.52	3.97	1.13	0.67	0.038	0.047
LP(1) N2	1.79780	1.73772	σ* (C4-O3)	0.02473	0.04159	2.08	1.72	1.31	0.81	0.049	0.035
			π* (C4-O3)	0.20077	0.26097	78.56	47.18	0.65	0.34	0.202	0.113
LP(1) N1	1.72902	1.63758	σ* (C2-C3)	0.01034	0.01480	0.78	0.79	0.98	0.61	0.026	0.022
			σ* (C2-H)	0.02415	0.02760	10.19	6.78	1.03	0.67	0.098	0.066
			σ* (C1-C2)	0.08545	0.10856	5.08	3.26	0.98	0.60	0.066	0.042
			σ* (C5-O4)	0.01125	0.03302	0.55	2.19	1.30	0.79	0.026	0.041

Tablo 5.42. (Devamı)

LSLAS	Elektron sayısı (ED (e))		Elektron sa	ıyısı (ED (e))	E ⁽²⁾ (1	kcal/mol)	E(j)-	-E(i) (a.u.)	F(i,j) (a.u.)	
Verici (i)	HF	B3LYP	Alıcı (j)	HF	B3LYP	HF	Verici (i)	HF	B3LYP	Alıcı (j)	HF
			π* (C5-O4)	0.24613	0.33551	107.99	65.87	0.56	0.27	0.221	0.121
			π* (C1-O2)	0.28132	0.34097	0.66	0.53	0.62	0.30	0.018	0.011
LP(1) O4	1.97921	1.97758	σ* (C5-N1)	0.05356	0.05914	1.56	1.20	1.73	1.21	0.047	0.034
			σ* (C5-C6)	0.05961	0.07540	2.06	1.87	1.53	1.03	0.050	0.040
			σ* (N3-H3B)	0.00888	0.02763	-	0.62	-	1.02	-	0.022
LP(2) O4	1.89642	1.86051	σ* (C2-N1)	0.02286	0.03259	0.55	-	1.05	-	0.022	-
			σ* (C5-N1)	0.05356	0.05914	30.41	20.58	1.23	0.78	0.175	0.115
			σ* (C5-C6)	0.05961	0.07540	28.03	18.89	1.02	0.60	0.153	0.097
			σ* (C6-H)	0.01660	0.02537	1.14	0.72	1.07	0.67	0.032	0.020
			σ* (N3-H3B)	0.00888	0.02763	-	3.38	-	0.59	-	0.041
LP(1) O5	1.98346	1.98064	σ* (C6-C7)	0.02252	0.03112	0.74	-	1.45	-	0.029	-
			σ* (C7-H7A)	0.01596	0.02041	4.04	2.34	1.48	1.01	0.069	0.043
			σ* (C7-H7B)	0.01892	0.01917	1.67	1.44	1.46	1.01	0.044	0.034
LP(2) O5	1.96460	1.95097	σ* (C5-C6)	0.05961	0.07540	1.02	0.97	1.11	0.67	0.030	0.023
			σ* (C6-C7)	0.02252	0.03112	8.52	6.72	1.12	0.67	0.087	0.060
			σ* (N3-H3A)	0.00958	0.01590	0.50	1.29	1.13	0.66	0.021	0.026
			σ* (C7-H7A)	0.01596	0.02041	-	0.68	-	0.71	-	0.020
			σ* (C7-H7B)	0.01892	0.01917	7.51	3.35	1.13	0.70	0.082	0.044
LP(1) O1	1.95921	1.95264	σ* (C1-C2)	0.08545	0.10856	1.67	-	1.53	-	0.046	-
			σ* (N3-H3C)	0.04707	0.08770	12.93	-	1.52	-	0.125	-
			σ* (C1-O2)	0.05106	0.06206	3.85	7.80	1.81	1.23	0.075	0.088
			σ* (O6-H6A)	0.01486	0.07800	-	9.52	-	1.03	-	0.089
LP(2) O1	1.91396	1.86656	σ* (C2-H)	0.02415	0.02760	0.86	0.63	1.07	0.69	0.027	0.019
			σ* (C1-C2)	0.08545	0.10856	24.23	18.12	1.02	0.63	0.140	0.096
			π* (C5-O4)	0.24613	0.33551	0.62	-	0.60	-	0.018	-
			σ* (C1-O2)	0.05846	0.04825	23.58	9.93	1.30	0.89	0.158	0.086
			π* (C1-O2)	0.28132	0.34097	2.93	-	0.66	-	0.041	-
			σ* (O6-H6A)	0.01486	0.07800	-	19.81	-	0.69	-	0.106
LP(3) O1	1.67307	1.64200	σ* (N3-H3C)	0.04707	0.08770	18.07	-	0.95	-	0.126	-
			σ* (C1-O1)	0.05106	0.06206	6.01	-	1.24	-	0.083	-
			σ* (C1-O2)	0.05846	0.04825	4.44	-	1.24	-	0.071	-
			π* (C1-O2)	0.28132	0.34097	129.56	89.79	0.60	0.28	0.252	0.141

Tablo 5.42. (Devamı)

LSLAS	Elektron sa	yısı (ED (e))		Elektron sa	ıyısı (ED (e))	E ⁽²⁾ (kcal/mol)	E(j)-	·E(i) (a.u.)	F(i,j)) (a.u.)
Verici (i)	HF	B3LYP	Alıcı (j)	HF	B3LYP	HF	Verici (i)	HF	B3LYP	Alıcı (j)	HF
			σ* (O6-H6A)	0.01486	0.07800	-	10.71	-	0.64	-	0.080
LP(1) O2	1.97299	1.97506	σ* (C1-C2)	0.08545	0.10856	1.73	1.95	1.52	1.01	0.047	0.040
			σ* (C1-O1)	0.05106	0.06206	3.78	3.05	1.81	1.21	0.074	0.055
			σ* (O6-H6A)	0.01486	0.07800	1.94	-	1.67	-	0.051	-
LP(2) O2	1.90702	1.87780	σ* (C2-N1)	0.02286	0.03259	1.23	0.59	1.02	0.55	0.032	0.017
			σ* (C1-C2)	0.08545	0.10856	24.98	19.87	1.01	0.57	0.142	0.095
			σ* (C1-O1)	0.05106	0.06206	26.39	21.85	1.30	0.77	0.167	0.118
			σ* (O6-H6A)	0.01486	0.07800	3.04	-	1.16	-	0.054	-
LP(1) O6	1.99689	1.99505	σ* (C6-H)	0.01660	0.02537	0.16	-	1.25	-	0.013	-
			σ* (O5-H)	0.00600	0.00660	0.06	-	1.34	-	0.008	-
			σ* (N3-H3C)	0.04707	0.08770	-	0.78	-	0.73	-	0.022
			σ* (C1-O1)	0.05106	0.06206	-	0.12	-	0.97	-	0.010
LP(2)O6	1.99504	1.91289	σ* (C6-H)	0.01660	0.02537	0.06	-	1.42	-	0.008	-
			σ* (N3-H3A)	0.00958	0.01590	1.26	-	1.40	-	0.037	-
			σ* (N3-H3B)	0.00888	0.02763	0.29	-	1.38	-	0.018	-
			π* (C1-O2)	0.28132	0.34097	0.07	-	1.04	-	0.008	-
			σ* (N3-H3C)	0.04707	0.08770	-	38.66	-	0.83	-	0.160

Tablo 5.42. (Devamı)

Tablo 5.42.'den görüldüğü gibi LSLAS molekülünün içindeki en yüksek enerjili hiperkonjügatif $\sigma \rightarrow \sigma^*$ etkilesmelerinin elektron sayısı ve E⁽²⁾ enerjisi HF ve B3LYP metotlarına göre sırasıyla amin grubunda $\sigma(N2-H2B) \rightarrow \sigma^*(C3-C4)$ arasında 0.04998 (e), 4.29 kcal/mol ve 0.05981 (e), 3.58 kcal/mol, karbonil ve amin fonksiyonel grubunda olan $\sigma(N2-H2A) \rightarrow \sigma^*(C4-O3)$ arasında 0.02473 (e), 4.82 kcal/mol ve 0.04159 (e), 4.21 kcal/mol ve diğer karbonil ve amin fonksivonel grubunda olan σ (N1-H) $\rightarrow \sigma^{*}(C5-C6)$ arasında ise 0.05961 (e), 5.75 kcal/mol ve 0.07540 (e), 4.87 kcal/mol ve olarak hesaplanmıştır. Çift bağ $\pi \rightarrow \pi^*$ arasındaki etkileşmelerin elektron sayısı ve $E^{(2)}$ energisi, HF ve B3LYP metotlarına göre sırasıvla karboksilik asit grubunda π (C1-O2) $\rightarrow \pi^*$ (C1-O2) arasında 0.28132 (e), 1.96 kcal/mol ve 0.34097 (e), 1.43 kcal/mol olarak en yüksek kararlılık enerjisi olarak hesaplanmıştır. LSLAS molekülünün ortaklanmamış elektron çiftine (LP) sahip olan N ve O atomlarının en yüksek kararlılık enerjileri, karboksilik asit grubunda LP(3) O1 $\rightarrow \pi^*$ (C1-O2) arasında elektron sayısı ve E⁽²⁾ enerjileri HF ve B3LYP metotlarına göre sırasıyla 0.28132 (e), 129.56 kcal/mol ve 0.34097 (e), 89.79 kcal/mol, karbonil ve amin fonksiyonel grubunda olan LP(1) $N1 \rightarrow \pi^*(C5-O4)$ arasında ise 0.24613 (e), 107.99 kcal/mol ve 0.33551 (e), 65.87 kcal/mol olarak hesaplanmıştır.

LSLAS molekülünün fonksiyonel grupları olan karboksilik asit (-COO⁻), amin (-NH₃, -NH₂, =NH), karbonil (C=O) ve alkol (-OH) için 6-311++G(d,p) temel setinde HF ve B3LYP metotları ile hesaplanan moleküler arası etkileşimde bulunan atomlar arsındaki hibritleşme yüzdesi değişimleri Tablo 5.43.'te verilmektedir.

LSLAS			Н	F/6-311	++G(d,p		B3LYP/6-311++G(d,p)					
Bağ	Tür	Atom	%	%s	%р	%d	H.O.	%	%s	%р	%d	H.O.
C2-C3	σ	C2	50.14	27.22	72.73	0.05	sp ^{2.67}	49.91	27.49	72.47	0.04	sp ^{2.64}
		C3	49.86	27.60	72.20	0.13	sp ^{2.61}	50.09	27.84	72.13	0.04	sp ^{2.59}
C2-N1	σ	C2	36.77	22.67	77.09	0.24	sp ^{3.40}	37.09	22.26	77.60	0.14	sp ^{3.49}
		N1	63.23	35.26	64.70	0.05	sp ^{1.84}	62.91	34.85	65.13	0.02	sp ^{1.87}
C2-C1	σ	C2	54.88	26.67	73.20	0.13	sp ^{2.74}	55.06	26.29	73.66	0.05	sp ^{2.80}
		C1	45.12	32.77	67.07	0.15	sp ^{2.05}	44.94	32.27	67.67	0.06	sp ^{2.10}
C3-C4	σ	C3	51.16	26.27	73.50	0.23	sp ^{2.80}	50.94	26.28	73.65	0.06	sp ^{2.80}
		C4	48.84	35.61	64.35	0.04	sp ^{1.81}	49.06	36.35	63.62	0.03	sp ^{1.75}
C4=O3	σ	C4	34.36	30.80	68.92	0.28	sp ^{2.24}	34.85	29.23	70.59	0.19	sp ^{2.42}
		03	65.64	40.75	59.09	0.16	sp ^{1.45}	65.15	36.42	63.46	0.12	sp ^{1.74}

Tablo 5.43. LSLAS molekülü için HF ve B3LYP metotlarında 6-311++G(d,p) temel seti ile hesaplanan moleküller arası etkileşimde bulunan atomlar arasındaki hibritleşme yüzdesi değişimleri

LSLAS			Н	F/6-311	++G(d,p)		B3LYP/6-311++G(d,p)						
Bağ	Tür	Atom	%	<u>%</u> s	<u>%p</u>	%d	H.O.	%	%s	<u>%p</u>	%d	Н.О.		
	π	C4	25.48	2.01	97.09	0.90	sp ^{48.26}	28.87	3.07	96.47	0.45	sp ^{31.39}		
		O3	74.52	2.61	97.23	0.16	sp ^{37.29}	71.13	3.84	96.05	0.11	sp ^{25.02}		
C4-N2	σ	C4	37.77	31.50	68.31	0.19	sp ^{2.17}	38.37	31.29	68.60	0.10	sp ^{2.19}		
		N2	62.23	39.49	60.42	0.09	sp ^{1.53}	61.63	39.70	60.24	0.05	sp ^{1.52}		
N2-H(1)	σ	N2	69.52	30.64	69.29	0.08	sp ^{2.26}	69.85	30.59	69.36	0.05	sp ^{2.27}		
		Н	30.48	99.91	0.09	0.00	S	30.15	99.94	0.06	0.00	S		
N2-H(2)	σ	N2	70.00	29.79	70.14	0.07	sp ^{2.35}	70.26	29.59	70.36	0.05	sp ^{2.38}		
		Н	30.00	99.91	0.09	0.00	s	29.74	99.94	0.06	0.00	S		
N1-H	σ	N1	71.97	27.28	72.64	0.08	sp ^{2.66}	72.79	27.44	72.52	0.05	sp ^{2.64}		
		Н	28.03	99.89	0.11	0.00	s	27.21	99.92	0.08	0.00	S		
N1-C5	σ	N1	62.11	36.97	62.94	0.09	sp ^{1.70}	61.54	37.44	62.50	0.06	sp ^{1.67}		
		C5	37.89	34.14	65.96	0.17	sp ^{1.92}	38.46	34.65	65.27	0.09	sp ^{1.88}		
C5=O4	σ	C5	35.07	32.70	67.06	0.24	sp ^{2.05}	35.31	31.01	68.80	0.18	sp ^{2.22}		
		O4	64.93	43.11	56.74	0.15	sp ^{1.32}	64.69	37.77	62.12	0.11	sp ^{1.64}		
	π	C5	25.31	0.01	99.06	0.92	sp ^{99.99}	27.98	1.05	98.45	0.50	sp ^{93.87}		
		O4	74.69	0.02	99.82	0.16	sp ^{99.99}	72.02	1.73	98.16	0.11	sp ^{56.85}		
C5-C6	σ	C5	46.72	32.92	66.96	0.12	sp ^{2.03}	47.00	33.10	66.85	0.04	sp ^{2.02}		
		C6	53.28	27.30	72.56	0.13	sp ^{2.66}	53.00	26.62	73.33	0.06	sp ^{2.76}		
C6-N3	σ	C6	35.29	19.85	79.90	0.25	sp ^{4.03}	36.27	19.72	80.15	0.14	sp ^{4.07}		
		N3	64.71	28.81	71.14	0.05	sp ^{0.05}	63.73	28.22	71.76	0.03	sp ^{2.54}		
C6-C7	σ	C6	53.32	28.27	71.68	0.05	sp ^{2.54}	52.31	27.23	72.73	0.04	sp ^{2.67}		
		C7	46.68	28.58	71.23	0.19	sp ^{2.49}	47.69	28.86	71.10	0.04	sp ^{2.46}		
N3-H(1)	σ	N3	72.69	23.12	76.79	0.10	sp ^{3.32}	71.72	22.69	77.25	0.06	sp ^{3.40}		
		Н	27.31	99.88	0.12	0.00	S	28.28	99.94	0.06	0.00	S		
N3-H(2)	σ	N3	70.86	22.43	77.47	0.10	sp ^{3.45}	72.84	22.88	77.06	0.06	sp ^{3.37}		
		Н	29.14	99.90	0.10	0.00	S	27.16	99.92	0.08	0.00	S		
N3-H(3)	σ	N3	76.43	25.60	74.32	0.08	sp ^{2.90}	76.94	26.18	73.78	0.04	sp ^{2.82}		
		Н	23.57	99.83	0.17	0.00	S	23.06	99.90	0.10	0.00	S		
C7-O5	σ	C7	32.73	22.29	77.31	0.40	sp ^{3.47}	33.30	21.73	78.07	0.20	sp ^{3.59}		
		05	67.27	32.36	67.57	0.07	sp ^{2.09}	66.70	29.78	70.14	0.08	sp ^{2.35}		
05-Н	σ	05	73.85	22.82	77.06	0.11	sp ^{3.38}	73.98	21.19	78.72	0.09	sp ^{3.71}		
		Н	26.15	99.82	0.18	0.00	S	26.02	99.88	0.12	0.00	S		
O6-H(1)	σ	06	76.66	28.45	71.44	0.11	sp ^{2.51}	79.18	29.91	70.03	0.07	sp ^{2.34}		
		Н	23.34	99.77	0.23	0.00	S 2.08	20.82	99.80	0.20	0.00	S 2 24		
O6-H (2)	σ	06	73.52	25.07	74.81	0.12	sp ^{2.98}	74.07	23.01	76.90	0.08	sp ^{5.54}		
61.01		H	26.48	99.87	0.13	0.00	S 2.01	25.93	99.91	0.09	0.00	S 2.03		
CI-01	σ	CI	33.73	33.13	66.57	0.30	sp ^{2.01}	34.31	32.96	66.86	0.18	sp ^{2.05}		
C1 C2			66.27	40.52	59.33	0.15	sp ^{1.40}	65.69	37.68	62.21	0.11	sp ^{1.03}		
C1=02	σ	CI	33.44	30.98	68.70	0.32	sp ^{2.22}	34.91	34.21	65.61	0.17	sp ^{1.52}		
		02	66.56	39.62	60.23	0.16	sp ^{1.52}	65.09	39.29	60.59	0.12	sp ^{1.34}		
	π	C1	21.90	3.02	96.01	0.96	sp ^{31.77}	27.51	0.47	99.01	0.52	sp ^{99.99}		

Tablo 5.43. (Devamı)

Tablo 5.43.'ten görüldüğü gibi LSLAS molekülünde en yüksek p hibritleşme yüzdesi HF ve B3LYP metotlarına göre sırasıyla amin grubunda C6—N3 atomları arasındaki σ bağında C6 atomunda %79.90, sp^{4.03} ve %80.15, sp^{4.07} olarak hesaplanmıştır. Aynı

0.13

02

78.10

2.10

97.77

sp^{46.56}

72.49

0.28

sp^{99.99}

0.10

99.61

tablodan en düşük p hibritleşme yüzdesi HF metodunda C5=O4 atomları arasındaki çift bağın σ bağında O4 atomunda %56.74, sp^{1.32} ve B3LYP metodunda ise karbonil ve amin fonksiyonel grubunda olan C4—N2 σ bağında N2 atomunda %60.24, sp^{1.52} olarak hesaplanmıştır.

5.7.6. NPLAS bileşiğinin teorik Doğal Bağ Orbital (NBO) analizi

Lineer formülü $C_{10}H_{12}N_2O_5S$ olan NPLAS molekülünün fonksiyonel grupları olan karboksilik asit (-COOH), amin (-NH₂, =NH), karbonil (C=O), sülfonil (=SO₂) ve aromatik halka (Benzen halkası) için 6-311++G(d,p) temel setinde HF ve B3LYP metotları ile elde edilen kararlı hal yapısı üzerinden NBO analizi ile hesaplanan bağ ve antibağ orbitalleri arasındaki etkileşmeler Tablo 5.44.'te verilmektedir.

NPLAS	Elektron sa	yısı (ED (e))		Elektron sa	iyisi (ED (e))	E ⁽²⁾ (kcal/mol)	E(j)-	-E(i) (a.u.)	F(i,j)) (a.u.)
Verici (i)	HF	B3LYP	Alıcı (j)	HF	B3LYP	HF	Verici (i)	HF	B3LYP	Alıcı (j)	HF
σ (C2-C1)	1.97405	1.96867	σ* (C3-H3A)	0.00885	0.01257	1.59	1.33	1.52	1.07	0.044	0.034
			σ* (C1-O2)	0.01771	0.02218	1.98	1.27	1.85	1.27	0.054	0.036
			σ* (O1-H)	0.00717	0.01045	3.24	2.34	1.57	1.04	0.064	0.044
			σ* (N1-S)	0.17189	0.23626	4.09	3.67	1.26	0.78	0.067	0.051
			σ* (C2-C3)	0.02217	0.03081	0.58	-	1.47	-	0.026	-
σ(C2-N1)	1.98873	1.98607	σ* (C3-H3B)	0.00676	0.00879	0.82	0.66	1.67	1.19	0.033	0.025
			σ* (C1-O1)	0.07100	0.09386	2.06	1.89	1.68	1.12	0.053	0.042
			σ* (S-C5)	0.14266	0.18839	0.67	-	1.40	-	0.028	-
σ (C3-C4)	1.98037	1.97863	σ* (C2-C3)	0.02217	0.03081	0.58	-	1.43	-	0.026	-
			σ* (C2-H)	0.01650	0.02071	1.69	1.31	1.49	1.03	0.045	0.033
			σ* (C4-O3)	0.02308	0.01770	1.18	0.76	1.78	1.24	0.041	0.028
			σ* (N2-H2B)	0.00719	0.01018	3.71	3.06	1.55	1.05	0.068	0.051
σ (C4-O3)	1.99423	1.99434	σ* (C3-C4)	0.05238	0.06457	1.21	1.05	1.99	1.41	0.044	0.035
			π* (C4-O3)	0.20305	0.28107	0.51	-	1.61	-	0.027	-
			σ* (C4-N2)	0.05455	0.06733	1.38	1.05	2.13	1.52	0.049	0.036
			σ* (N2-H2A)	0.00855	0.01846	1.13	1.19	2.09	1.49	0.043	0.038
π (C4-O3)	1.99204	1.99025	σ* (C2-C3)	0.02217	0.03081	1.47	1.68	1.15	0.70	0.037	0.031
			σ* (C4-O3)	0.02308	0.01770	0.53	-	1.49	-	0.025	-
			π* (C4-O3)	0.20305	0.28107	0.92	1.10	0.81	0.39	0.026	0.020
σ(C4-N2)	1.99483	1.99500	σ* (C4-O3)	0.02308	0.01770	1.41	0.92	2.04	1.45	0.048	0.033
			σ* (N2-H2A)	0.00855	0.01846	0.57	-	1.83	-	0.029	-
σ (C1-O2)	1.99641	1.99623	σ* (C2-C1)	0.06236	0.07545	1.81	1.39	2.07	1.46	0.055	0.041
π (C1-O2)	1.99284	1.99138	σ* (C2-C3)	0.02217	0.03081	1.45	1.33	1.15	0.74	0.036	0.028
			σ* (C2-H)	0.01650	0.02071	1.35	1.06	1.21	0.80	0.036	0.026
			π* (C1-O2)	0.14681	0.20613	-	0.70	-	0.40	-	0.016
σ(C1-O1)	1.99555	1.99493	σ* (C2-N1)	0.01992	0.02721	1.19	1.08	1.84	1.27	0.042	0.033
			σ* (C1-O2)	0.01771	0.02218	0.90	0.59	2.24	1.57	0.040	0.027
σ (O1-H)	1.98716	1.98540	σ* (C2-C1)	0.06236	0.07545	4.72	3.73	1.62	1.11	0.079	0.058
			σ* (C1-O2)	0.01771	0.02218	1.13	0.84	1.99	1.37	0.042	0.030
σ (N2-H2A)	1.98927	1.98867	σ* (C4-O3)	0.02308	0.01770	4.63	4.50	1.82	2.36	0.082	0.052
			π* (C4-O3)	0.20305	0.28107	1.59	-	1.14	-	0.040	-
σ (N2-H2B)	1.99009	1.98912	σ* (C3-C4)	0.05238	0.06457	4.63	3.75	1.50	1.03	0.075	0.056
			σ* (C4-O3)	0.02308	0.01770	0.78	0.57	1.81	1.27	0.034	0.024

Tablo 5.44. NPLAS molekülü için 6-311++G(d,p) taban setinde HF ve B3LYP metotları ile hesaplanan NBO verici-alıcı etkileşimleri

NPLAS	Elektron sa	yısı (ED (e))		Elektron sa	ayısı (ED (e))	E ⁽²⁾ ((kcal/mol)	E(j)	-E(i) (a.u.)	F(i,j) (a.u.)
Verici (i)	HF	B3LYP	Alıcı (j)	HF	B3LYP	HF	Verici (i)	HF	B3LYP	Aher (j)	HF
σ (N1-H)	1.98478	1.98194	σ* (C2-H)	0.01650	0.02071	1.64	1.41	1.55	1.07	0.045	0.035
			σ* (C2-C1)	0.06236	0.07545	0.72	0.54	1.50	1.02	0.030	0.021
			σ* (S-O5)	0.09710	0.13191	2.04	1.74	1.49	0.94	0.050	0.037
σ (N1-S)	1.98171	1.97598	σ* (C2-C1)	0.06236	0.07545	1.08	1.08	1.65	1.13	0.038	0.032
			σ* (N1-S)	0.17189	0.23626	0.90	1.13	1.44	0.91	0.033	0.030
			σ* (S-O5)	0.09710	0.13191	2.88	2.67	1.64	1.06	0.063	0.049
			σ* (S-O4)	0.11796	0.16445	2.36	2.27	1.62	1.04	0.057	0.045
			σ* (S-C5)	0.14266	0.18839	1.09	0.89	1.43	0.93	0.036	0.027
			σ* (C5-C6)	0.02154	0.02421	0.55	-	1.88	-	0.029	-
			π* (C5-C6)	0.37078	0.37965	0.85	0.85	1.19	0.79	0.031	0.025
σ (S-O5)	1.98926	1.98506	σ* (N1-H)	0.01351	0.01892	1.09	0.88	1.98	1.38	0.042	0.031
			σ* (N1-S)	0.17189	0.23626	2.35	2.03	1.72	1.12	0.059	0.045
			σ* (S-O4)	0.11796	0.16445	0.98	1.24	1.90	1.25	0.040	0.037
			σ* (S-O5)	0.09710	0.13191	-	0.65	-	1.26	-	0.026
			σ* (C5-C6)	0.02154	0.02421	-	0.62	-	1.55	-	0.028
σ (S-O4)	1.98937	1.98472	σ* (N1-S)	0.17189	0.23626	2.39	2.30	1.71	1.11	0.060	0.048
			σ* (S-O5)	0.09710	0.13191	0.87	1.18	1.91	1.26	0.037	0.035
			σ* (S-O4)	0.11796	0.16445	0.57	0.88	1.90	1.24	0.030	0.031
			σ* (S-C5)	0.14266	0.18839	0.83	0.74	1.71	1.13	0.035	0.027
			σ* (C5-C10)	0.02212	0.02455	1.03	0.99	2.15	1.54	0.042	0.035
σ (S-C5)	1.97310	1.96700	σ* (C2-N1)	0.01992	0.02721	1.99	1.67	1.50	1.02	0.049	0.037
			σ* (N1-S)	0.17189	0.23626	1.92	1.50	1.30	0.83	0.046	0.033
			σ* (S-O5)	0.09710	0.13191	1.95	2.17	1.50	0.97	0.049	0.042
			σ* (S-O4)	0.11796	0.16445	2.74	2.57	1.49	0.96	0.058	0.046
			σ* (S-C5)	0.14266	0.18839	0.69	0.75	1.30	0.85	0.028	0.023
			σ* (C10-C9)	0.01500	0.01658	2.66	2.43	1.77	1.27	0.061	0.050
			σ* (C7-C6)	0.01536	0.01695	2.73	2.46	1.76	1.27	0.062	0.050
LP(1) O2	1.97907	1.97805	σ* (C2-C1)	0.06236	0.07545	2.54	2.27	1.56	1.06	0.057	0.044
			σ* (C1-O1)	0.07100	0.09386	1.55	1.56	1.62	1.06	0.045	0.037
LP(2) O2	1.87845	1.84491	σ* (C2-C1)	0.06236	0.07545	27.45	19.53	1.06	0.63	0.154	0.101
			σ* (C1-O1)	0.07100	0.09386	43.73	32.56	1.12	0.63	0.200	0.129
LP(1) O1	1.97849	1.97479	σ* (C2-C1)	0.06236	0.07545	0.69	-	1.47	-	0.029	-
			σ* (C2-N1)	0.01992	0.02721	0.67	-	1.44	-	0.028	-

Tablo 5.44. (Devamı)

NPLAS	Elektron sa	yısı (ED (e))		Elektron sa	ıyısı (ED (e))	E ⁽²⁾ (kcal/mol)	E(j)	-E(i) (a.u.)	F(i,j) (a.u.)	
Verici (i)	HF	B3LYP	Alıcı (j)	HF	B3LYP	HF	Verici (i)	HF	B3LYP	Aheı (j)	HF
			σ* (C1-O2)	0.01771	0.02218	9.74	7.63	1.83	1.25	0.119	0.087
LP(2) O1	1.86683	1.81843	σ* (C1-O2)	0.01771	0.02218	63.95	45.85	0.74	0.35	0.194	0.114
LP(1) O3	1.97837	1.97802	σ* (C3-C4)	0.05238	0.06457	2.47	2.12	1.55	1.05	0.056	0.042
			σ* (C4-N2)	0.05455	0.06733	1.80	1.70	1.69	1.15	0.050	0.040
LP(2) O3	1.89560	1.86943	σ* (C3-C4)	0.05238	0.06457	26.72	19.28	1.05	0.61	0.151	0.099
			σ* (C3-H3A)	0.00885	0.01257	0.71	-	1.07	-	0.025	-
			σ* (C4-N2)	0.05455	0.06733	33.03	24.11	1.19	0.72	0.179	0.119
LP(1) N2	1.79268	1.72766	σ* (C4-O3)	0.02308	0.01770	2.97	-	1.32	-	0.059	-
			π* (C4-O3)	0.20305	0.28107	77.69	60.47	0.64	0.29	0.200	0.118
LP(1) N1	1.91363	1.89129	σ* (C2-C3)	0.02217	0.03081	9.88	7.78	1.07	0.66	0.093	0.065
			σ* (C2-H)	0.01650	0.02071	3.95	2.77	1.13	0.73	0.061	0.041
			σ* (C2-C1)	0.06236	0.07545	1.28	0.76	1.09	0.67	0.034	0.020
			σ* (C3-H3B)	0.00676	0.00879	0.58	-	1.13	-	0.023	-
			σ* (S-O5)	0.09710	0.13191	0.86	-	1.07	-	0.027	-
			σ* (S-O4)	0.11796	0.16445	13.58	9.24	1.06	0.58	0.108	0.067
			σ* (S-C5)	0.14266	0.18839	3.41	2.42	0.87	0.47	0.049	0.031
			π* (C5-C6)	0.37078	0.37965	0.84	0.77	0.62	0.33	0.62	0.015
LP(1) O5	1.98477	1.98379	σ* (S-O4)	0.11796	0.16445	1.16	1.36	1.65	1.09	0.040	0.036
			σ* (S-C5)	0.14266	0.18839	1.11	0.91	1.46	0.97	0.037	0.028
LP(2) O5	1.84535	1.80859	σ* (C2-C1)	0.06236	0.07545	0.53	-	1.06	-	0.022	-
			σ* (N1-H)	0.01351	0.01892	0.84	-	1.12	-	0.028	-
			σ* (N1-S)	0.17189	0.23626	29.81	17.69	0.85	0.42	0.143	0.078
			σ* (S-O4)	0.11796	0.16445	0.53	-	1.03	-	0.021	-
			σ* (S-C5)	0.14266	0.18839	15.49	13.06	0.84	0.44	0.102	0.068
LP(3) O5	1.83886	1.79967	σ* (N1-S)	0.17189	0.23626	4.08	5.89	0.85	0.42	0.053	0.045
			σ* (S-O4)	0.11796	0.16445	32.16	22.24	1.03	0.56	0.164	0.100
			σ* (S-C5)	0.14266	0.18839	11.13	4.91	0.84	0.44	0.087	0.042
LP(1) O4	1.98311	1.97978	σ* (N2-H2A)	0.00855	0.01846	1.02	1.78	1.81	1.28	0.038	0.043
			σ* (S-O5)	0.09710	0.13191	1.21	1.38	1.66	1.10	0.041	0.036
			σ* (S-C5)	0.14266	0.18839	0.77	0.57	1.46	0.98	0.031	0.022
LP(2) O4	1.85866	1.82598	σ* (N2-H2A)	0.00855	0.01846	1.51	2.77	1.20	0.76	0.039	0.043
			σ* (N1-S)	0.17189	0.23626	16.03	9.09	0.86	0.43	0.106	0.057
			σ* (S-O5)	0.09710	0.13191	3.29	3.13	1.06	0.58	0.053	0.038

Tablo 5.44. (Devamı)

NPLAS	Elektron sayısı (ED (e))			Elektron sayısı (ED (e))		E ⁽²⁾ (kcal/mol)		E(j)-E(i) (a.u.)		F(i,j) (a.u.)	
Verici (i)	HF	B3LYP	Alıcı (j)	HF	B3LYP	HF	Verici (i)	HF	B3LYP	Alıcı (j)	HF
			σ* (S-C5)	0.14266	0.18839	23.04	15.84	0.85	0.45	0.125	0.076
			σ* (C5-C10)	0.02212	0.02455	0.92	0.65	1.29	0.86	0.032	0.022
LP(3) O4	1.83814	1.79825	σ* (N1-S)	0.17189	0.23626	19.33	15.18	0.85	0.43	0.115	0.073
			σ* (S-O5)	0.09710	0.13191	27.62	17.25	1.05	0.58	0.154	0.091
			σ* (S-C5)	0.14266	0.18839	1.66	0.59	0.85	0.45	0.034	0.015
			σ* (N2-H2A)	0.00855	0.01846	-	0.85	-	0.75	-	0.024

Tablo 5.44. (Devamı)

Tablo 5.44.'ten görüldüğü gibi NPLAS molekülünün içindeki en yüksek enerjili hiperkonjügatif $\sigma \rightarrow \sigma^*$ etkilesmelerinin elektron sayısı ve E⁽²⁾ enerjisi HF ve B3LYP metotlarına göre sırasıyla amin grubunda $\sigma(N2-H2B) \rightarrow \sigma^*(C3-C4)$ arasında 0.05238 (e), 4.63 kcal/mol ve 0.06457 (e), 3.75 kcal/mol, karbonil ve amin fonksiyonel grubunda olan $\sigma(N2-H2A) \rightarrow \sigma^*(C4-O3)$ arasında 0.02308 (e), 4.63 kcal/mol ve 0.01770 (e), 4.50 kcal/mol ve karboksilik asit grubunda $\sigma(O1-H) \rightarrow \sigma^*(C2-C1)$ arasında ise 0.06236 (e), 4.72 kcal/mol ve 0.07545 (e), 3.73 kcal/mol ve olarak hesaplanmıştır. Çift bağ $\pi \rightarrow \pi^*$ arasındaki etkileşmelerin elektron sayısı ve E⁽²⁾ enerjisi, HF ve B3LYP metotlarına göre sırasıyla karbonil grubunda π (C4-O3) \rightarrow π^* (C4-O3) arasında 0.20305 (e), 0.92 kcal/mol ve 0.28107 (e), 1.10 kcal/mol olarak en yüksek kararlılık enerjisi olarak hesaplanmıştır. NPLAS molekülünün ortaklanmamış elektron çiftine (LP) sahip olan N ve O atomlarının en yüksek kararlılık energileri, karbonil ve amin fonksiyonel grubunda olan LP(1) N2 $\rightarrow \pi^*$ (C4-O3) arasında elektron sayısı ve $E^{(2)}$ enerjileri HF ve B3LYP metotlarına göre sırasıyla 0.20305 (e), 77.69 kcal/mol ve 0.28107 (e), 60.47 kcal/mol, karboksilik asit grubunda LP(2) O2 $\rightarrow \pi^*$ (C1-O2) arasında ise 0.01771 (e), 63.95 kcal/mol ve 0.02218 (e), 45.85 kcal/mol olarak hesaplanmıştır.

NPLAS molekülünün fonksiyonel grupları olan karboksilik asit (-COOH), amin (- NH_2 , =NH), karbonil (C=O), sülfonil (= SO_2) ve aromatik halka (Benzen halkası) için 6-311++G(d,p) temel setinde HF ve B3LYP metotları ile hesaplanan moleküler arası etkileşimde bulunan atomlar arsındaki hibritleşme yüzdesi değişimleri Tablo 5.45.'te verilmektedir.

NPLAS			Н	F/6-311	++G(d,p))		B3LYP/6-311++G(d,p)					
Bağ	Tür	Atom	%	%s	%р	%d	Н.О.	%	%s	%р	%d	H.O.	
C2-C3	σ	C2	51.09	29.03	70.92	0.04	sp ^{2.44}	51.30	28.99	70.98	0.03	sp ^{2.45}	
		C3	48.91	26.87	73.01	0.13	sp ^{2.72}	48.70	26.65	73.32	0.04	sp ^{2.75}	
C2-C1	σ	C2	52.10	25.34	74.51	0.15	sp ^{2.94}	51.98	25.10	74.83	0.07	sp ^{2.98}	
		C1	47.90	36.82	63.08	0.11	sp ^{1.71}	48.02	37.52	62.44	0.04	sp ^{1.66}	
C2-N1	σ	C2	37.37	22.46	77.32	0.23	sp ^{3.44}	38.40	22.59	77.28	0.13	sp ^{3.42}	
		N1	62.63	37.17	62.77	0.06	sp ^{1.69}	61.60	36.97	62.99	0.04	$sp^{1.70}$	
C3-C4	σ	C3	51.70	26.36	73.41	0.23	sp ^{2.78}	51.68	26.52	73.42	0.06	sp ^{2.77}	
		C4	48.30	34.85	65.10	0.05	sp ^{1.87}	48.32	35.22	64.74	0.04	sp ^{1.84}	
C4=O3	σ	C4	34.54	31.52	68.21	0.27	sp ^{2.16}	35.52	32.58	67.26	0.16	sp ^{2.06}	

Tablo 5.45. NPLAS molekülü için HF ve B3LYP metotlarında 6-311++G(d,p) temel seti ile hesaplanan moleküller arası etkileşimde bulunan atomlar arasındaki hibritleşme yüzdesi değişimleri
NPLAS		HF/6-311++G(d,p)						B3LYP/6-311++G(d,p)				
Bağ	Tür	Atom	%	%s	%р	%d	Н.О.	%	%s	%р	%d	Н.О.
		O3	65.46	41.67	58.17	0.16	sp ^{1.40}	64.48	40.21	59.67	0.12	sp ^{1.48}
	π	C4	26.14	1.50	97.59	0.91	sp ^{65.06}	29.56	0.36	99.16	0.48	sp ^{99.99}
		O3	73.86	1.85	97.98	0.16	sp ^{52.88}	70.44	0.37	99.51	0.12	sp ^{99.99}
C4-N2	σ	C4	38.16	32.03	67.78	0.19	sp ^{2.12}	38.60	31.76	68.14	0.10	sp ^{2.15}
		N2	61.84	38.46	61.44	0.10	sp ^{1.60}	61.40	38.67	61.28	0.06	sp ^{1.58}
C1=O2	σ	C1	34.37	34.64	65.13	0.23	sp ^{1.88}	34.89	34.33	65.52	0.15	sp ^{1.91}
		O2	65.63	44.00	55.84	0.16	sp ^{1.27}	65.11	41.21	58.67	0.12	sp ^{1.42}
	π	C1	26.84	0.01	99.01	0.97	sp ^{99.99}	30.15	0.00	99.48	0.52	р
		O2	73.16	0.01	99.81	0.18	sp ^{99.99}	69.85	0.00	99.87	0.13	р
C1-O1	σ	C1	31.36	28.44	71.17	0.39	sp ^{2.50}	32.02	28.10	71.69	0.21	sp ^{2.55}
		01	68.64	35.86	64.01	0.13	sp ^{1.78}	67.98	33.93	65.97	0.09	sp ^{1.94}
01-Н	σ	01	75.03	23.31	76.57	0.12	sp ^{3.28}	74.97	21.32	78.58	0.09	sp ^{3.69}
		Н	24.97	99.81	0.19	0.00	S	25.03	99.88	0.12	0.00	s
N2-H(1)	σ	N2	71.02	30.84	69.08	0.08	sp ^{2.24}	71.54	31.93	68.03	0.05	sp ^{2.13}
		Н	28.98	99.89	0.11	0.00	S	28.46	99.92	0.08	0.00	S
N2-H(2)	σ	N2	69.65	28.74	71.19	0.08	sp ^{2.48}	69.98	28.73	71.23	0.05	sp ^{2.48}
		Н	30.35	99.91	0.09	0.00	s	30.02	99.94	0.06	0.00	S
N1-H	σ	N1	71.05	28.45	71.45	0.09	sp ^{2.51}	71.31	28.17	71.76	0.07	sp ^{2.55}
		Н	28.95	99.88	0.12	0.00	s	28.69	99.92	0.08	0.00	S
N1-S	σ	N1	64.40	26.27	73.61	0.11	sp ^{2.80}	62.24	23.28	76.65	0.08	sp ^{3.29}
		S	35.60	21.51	75.76	2.73	sp ^{3.52}	37.76	21.21	76.95	1.84	sp ^{3.63}
S-05	σ	S	34.12	26.94	70.78	2.82	sp ^{2.63}	36.16	27.10	71.35	1.54	sp ^{2.63}
		05	65.88	28.86	70.97	0.17	sp ^{2.46}	63.84	23.65	76.21	0.14	sp ^{3.22}
S-04	σ	S	33.55	26.52	71.07	2.41	sp ^{2.68}	35.61	26.51	71.83	1.66	sp ^{2.71}
		O4	66.45	29.11	70.72	0.17	sp ^{2.43}	64.39	23.68	76.17	0.14	sp ^{3.22}
S-C5	σ	S	47.52	25.27	72.72	2.01	sp ^{2.88}	49.46	25.44	73.23	1.33	sp ^{2.88}
		C5	52.48	23.52	76.20	0.28	sp ^{3.24}	50.54	22.32	77.59	0.08	sp ^{3.48}
C5-C10	σ	C5	51.39	37.96	61.91	0.13	sp ^{1.63}	51.09	38.69	61.27	0.04	sp ^{1.58}
		C10	48.61	34.77	65.11	0.12	sp ^{1.87}	48.91	34.89	65.07	0.04	sp ^{1.86}
C5=C6	σ	C5	51.43	38.51	61.36	0.13	sp ^{1.59}	51.13	39.06	60.91	0.04	sp ^{1.56}
		C6	48.57	34.82	65.06	0.12	sp ^{1.87}	48.87	34.80	65.16	0.04	sp ^{1.87}
	π	C5	58.37	0.00	99.98	0.02	р	56.31	0.00	99.98	0.02	р
		C6	41.63	0.00	99.91	0.09	p	43.69	0.00	99.94	0.06	p
C10=C9	σ	C10	50.55	36.25	63.56	0.20	sp ^{1.75}	50.54	36.10	63.86	0.04	sp ^{1.77}
		C9	49.45	35.52	64.45	0.04	sp ^{1.81}	49.46	35.52	64.44	0.04	sp ^{1.81}
	π	C10	47.18	0.00	99.90	0.10	р	48.53	0.00	99.95	0.05	р
~~~~~		C9	52.82	0.00	99.93	0.07	p	51.47	0.00	99.95	0.05	p
C9-C8	σ	C9	50.07	35.56	64.35	0.09	sp ^{1.81}	50.08	35.74	64.22	0.04	sp ^{1.80}
		C8	49.93	35.55	64.37	0.09	sp ^{1.81}	49.92	35.60	64.36	0.04	sp ^{1.81}
C8=C7	σ	C8	49.94	35.85	64.06	0.09	sp ^{1.79}	49.93	35.76	64.20	0.04	sp ^{1.80}
		C7	50.06	35.84	64.07	0.09	sp ^{1.79}	50.07	35.87	64.08	0.04	sp ^{1.79}
	π	C8	47.52	0.00	99.90	0.10	р	48.95	0.00	99.95	0.05	р
		C7	52.48	0.00	99.92	0.08	p	51.05	0.00	99.95	0.05	p
C7-C6	σ	C/	49.44	35.24	64.72	0.04	sp ^{1.04}	49.43	35.39	64.57	0.05	sp ^{1.62}
		C6	50.56	33.90	63.90	0.20	sp ^{1.70}	JU.J/	33.98	63.98	0.04	sp

Tablo 5.45. (Devamı)

Tablo 5.45.'ten görüldüğü gibi NPLAS molekülünde en yüksek p hibritleşme yüzdesi HF metodunda amin grubunda C2—N1 atomları arasındaki σ bağında C2 atomunda %77.32, sp^{3.44} ve B3LYP metodunda ise karboksilik asit grubunda O1—H atomları arasındaki  $\sigma$  bağında O1 atomunda %78.58, sp^{3.69} olarak hesaplanmıştır. Aynı tablodan en düşük p hibritleşme yüzdesi HF ve B3LYP metotlarına göre sırasıyla karboksilik asit grubunda C1=O2 atomları arasındaki çift bağın  $\sigma$  bağında O2 atomunda %55.84, sp^{1.27} ve %58.67, sp^{1.42} olarak hesaplanmıştır.

## 5.7.7. NTLAS bileşiğinin teorik Doğal Bağ Orbital (NBO) analizi

Lineer formülü  $C_{11}H_{14}N_2O_5S$  olan NTLAS molekülünün fonksiyonel grupları olan karboksilik asit (-COOH), amin (-NH₂, =NH), karbonil (C=O), sülfonil (=SO₂) ve aromatik halka (Benzen halkası) için 6-311++G(d,p) temel setinde HF ve B3LYP metotları ile elde edilen kararlı hal yapısı üzerinden NBO analizi ile hesaplanan bağ ve antibağ orbitalleri arasındaki etkileşmeler Tablo 5.46.'da verilmektedir.

NTLAS	Elektron sa	yısı (ED (e))		Elektron sa	iyisi (ED (e))	E ⁽²⁾ (	(kcal/mol)	E(j)	-E(i) (a.u.)	F(i,j)	) (a.u.)
Verici (i)	HF	<b>B3LYP</b>	Alıcı (j)	HF	<b>B3LYP</b>	HF	Verici (i)	HF	<b>B3LYP</b>	Alıcı (j)	HF
σ (C2-C1)	1.97437	1.97165	σ* (C2-C3)	0.01656	0.02739	0.87	0.59	1.48	1.02	0.032	0.022
			σ* (C3-H3A)	0.00857	0.01025	1.49	0.98	1.53	1.10	0.043	0.030
			σ* (C1-O2)	0.01747	0.02341	1.85	1.28	1.84	1.26	0.052	0.036
			σ* (O1-H)	0.00714	0.01036	3.26	2.15	1.56	1.04	0.064	0.042
			σ* (N1-H)	0.01362	0.01875	0.57	-	1.54	-	0.027	-
			σ* (N1-S)	0.17547	0.24898	3.37	2.42	1.26	0.80	0.060	0.042
σ(C2-N1)	1.98775	1.98560	σ* (C3-H3B)	0.00679	0.00956	1.06	0.88	1.65	1.17	0.037	0.029
			σ* (C1-O1)	0.06861	0.09645	2.12	2.06	1.66	1.08	0.054	0.043
			σ* (S-C5)	0.14168	0.18690	0.76	-	1.39	-	0.030	-
σ (C3-C4)	1.97960	1.97849	σ* (C2-C3)	0.01656	0.02739	0.64	0.52	1.45	0.98	0.027	0.020
			σ* (C2-H)	0.02194	0.02710	1.93	1.26	1.47	1.02	0.047	0.032
			σ* (C4-O3)	0.04131	0.01515	1.06	0.94	1.72	1.25	0.038	0.031
			σ* (N2-H2B)	0.00710	0.00972	3.66	3.01	1.55	1.05	0.067	0.050
σ (C4-O3)	1.99320	1.99422	σ* (C3-C4)	0.05251	0.06243	1.13	1.21	1.92	1.43	0.042	0.038
			π* (C4-O3)	0.17625	0.26241	1.50	-	1.61	-	0.046	-
			σ* (C4-N2)	0.05495	0.06949	1.23	0.94	2.05	1.51	0.045	0.034
			σ* (N2-H2A)	0.00613	0.01045	0.74	1.22	2.01	1.47	0.034	0.038
π (C4-O3)	1.99080	1.98885	σ* (C2-C3)	0.01656	0.02739	0.86	1.54	1.23	0.71	0.029	0.030
			σ* (C3-H3B)	0.00679	0.00956	0.68	0.87	1.28	0.76	0.026	0.023
			σ* (C4-O3)	0.04131	0.01515	1.46	-	1.50	-	0.042	-
			π* (C4-O3)	0.17625	0.26241	1.32	0.91	0.95	0.39	0.033	0.018
			σ* (N2-H2A)	0.00613	0.01045	0.99	-	1.34	-	0.033	-
σ (C4-N2)	1.99487	1.99478	σ* (C4-O3)	0.04131	0.01515	1.24	0.81	1.97	1.45	0.044	0.031
			σ* (N2-H2A)	0.00613	0.01045	0.52	-	1.82	-	0.028	-
σ (C1-O2)	1.99625	1.99629	σ* (C2-C1)	0.06092	0.07191	1.73	1.42	2.06	1.46	0.054	0.041
π (C1-O2)	1.99275	1.99157	σ* (C2-C3)	0.01656	0.02739	1.20	1.09	1.17	0.77	0.033	0.026
			σ* (C2-H)	0.02194	0.02710	1.59	1.38	1.19	0.81	0.039	0.030
			π* (C1-O2)	0.15171	0.19994	-	0.72	-	0.42	-	0.016
σ(C1-O1)	1.99550	1.99459	σ* (C2-N1)	0.01905	0.02553	1.07	1.08	1.84	1.28	0.040	0.033
			σ* (C1-O2)	0.01747	0.02341	0.90	-	2.23	-	0.040	-
σ (O1-H)	1.98710	1.98642	σ* (C2-C1)	0.06092	0.07191	4.93	3.62	1.62	1.12	0.081	0.058
			σ* (C1-O2)	0.01747	0.02341	1.19	0.90	1.99	1.37	0.043	0.031

Tablo 5.46. NTLAS molekülü için 6-311++G(d,p) taban setinde HF ve B3LYP metotları ile hesaplanan NBO verici-alıcı etkileşimleri

NTLAS	Elektron sa	yısı (ED (e))		Elektron sa	iyisi (ED (e))	E ⁽²⁾ (kcal/mol)		E(j)-	-E(i) (a.u.)	F(i,j) (a.u.)	
Verici (i)	HF	<b>B3LYP</b>	Alıcı (j)	HF	<b>B3LYP</b>	HF	Verici (i)	HF	<b>B3LYP</b>	Alıcı (j)	HF
σ (N2-H2A)	1.98809	1.98967	σ* (C4-O3)	0.04131	0.01515	3.73	4.22	1.76	1.30	0.073	0.066
			π* (C4-O3)	0.17625	0.26241	3.41	-	1.20	-	0.060	-
σ (N2-H2B)	1.99005	1.98999	σ* (C3-C4)	0.05251	0.06243	4.57	3.38	1.51	1.05	0.075	0.054
			σ* (C4-O3)	0.04131	0.01515	0.78	0.54	1.75	1.28	0.033	0.024
σ (N1-H)	1.98317	1.98237	σ* (C2-C3)	0.01656	0.02739	2.15	1.47	1.50	1.00	0.051	0.034
			σ* (C2-C1)	0.06092	0.07191	1.28	0.99	1.49	1.00	0.039	0.029
			σ* (S-O5)	0.10856	0.15191	2.07	1.48	1.47	0.94	0.050	0.034
σ (N1-S)	1.98031	1.97454	σ* (C2-H)	0.02194	0.02710	-	0.53	-	1.14	-	0.022
			σ* (C2-C1)	0.06092	0.07191	1.13	0.95	1.62	1.09	0.039	0.029
			σ* (N1-S)	0.17547	0.24898	1.02	1.41	1.40	0.88	0.035	0.033
			σ* (S-O5)	0.10856	0.15191	2.36	2.16	1.61	1.04	0.056	0.044
			σ* (S-O4)	0.10460	0.14198	2.92	2.78	1.60	1.04	0.062	0.049
			σ* (S-C5)	0.14168	0.18690	1.20	1.00	1.41	0.92	0.038	0.028
			σ* (C5-C11)	0.02146	0.02384	-	0.83	-	1.33	-	0.030
			π* (C5-C11)	0.36925	0.39039	0.97	0.52	1.17	0.78	0.033	0.020
σ (S-O5)	1.99011	1.98602	σ* (N1-S)	0.17547	0.24898	2.52	2.25	1.71	1.10	0.061	0.047
			σ* (S-O5)	0.10856	0.15191	-	0.76	-	1.26	-	0.029
			σ* (S-O4)	0.10460	0.14198	1.01	1.12	1.91	1.26	0.040	0.035
			σ* (S-C5)	0.14168	0.18690	0.63	0.75	1.72	1.14	0.030	0.027
			σ* (C5-C6)	0.02243	0.02450	0.99	1.02	2.14	1.55	0.041	0.036
σ (S-O4)	1.98932	1.98435	σ* (N1-H)	0.01362	0.01875	0.80	0.68	1.99	1.37	0.036	0.027
			σ* (N1-S)	0.17547	0.24898	2.08	2.40	1.70	1.10	0.055	0.049
			σ* (S-O5)	0.10856	0.15191	1.15	1.42	1.91	1.26	0.043	0.037
			σ* (C5-C6)	0.02243	0.02450	0.64	0.67	2.15	1.26	0.033	0.027
σ (S-C5)	1.97285	1.96659	σ* (C2-N1)	0.01905	0.02553	2.20	1.40	1.49	1.00	0.051	0.034
			σ* (N1-S)	0.17547	0.24898	2.28	1.69	1.30	0.81	0.050	0.035
			σ* (S-O5)	0.10856	0.15191	2.36	2.62	1.50	0.97	0.054	0.047
			σ* (S-O4)	0.10460	0.14198	1.96	2.21	1.50	0.97	0.049	0.043
			σ* (S-C5)	0.14168	0.18690	0.65	0.71	1.31	0.85	0.027	0.023
			σ* (C5-C11)	0.02146	0.02384	0.52	-	1.75	-	0.027	-
			σ* (C11-C10)	0.01478	0.01602	2.76	2.53	1.75	1.27	0.062	0.051
			σ* (C7-C6)	0.01437	0.01566	2.60	2.32	1.77	1.28	0.061	0.049

Tablo 5.46. (Devamı)

NTLAS	Elektron sa	yısı (ED (e))		Elektron sa	ıyısı (ED (e))	E ⁽²⁾ (	kcal/mol)	E(j)-	·E(i) (a.u.)	F(i,j)	) (a.u.)
Verici (i)	HF	B3LYP	Alıcı (j)	HF	B3LYP	HF	Verici (i)	HF	<b>B3LYP</b>	Alıcı (j)	HF
LP(1) O2	1.97855	1.97759	σ* (C2-C1)	0.06092	0.07191	2.66	2.38	1.56	1.07	0.058	0.046
			σ* (C1-O1)	0.06861	0.09645	1.39	1.30	1.63	1.04	0.043	0.034
LP(2) O2	1.87853	1.84271	σ* (C2-C1)	0.06092	0.07191	26.60	18.24	1.06	0.64	0.152	0.099
			σ* (C1-O1)	0.06861	0.09645	42.81	33.67	1.12	0.61	0.198	0.130
			σ* (N1-H)	0.01362	0.01875	1.25	1.42	1.13	0.70	0.035	0.029
LP(1) O1	1.97854	1.97623	σ* (C2-C1)	0.06092	0.07191	0.75	-	1.46	-	0.030	-
			σ* (C2-N1)	0.01905	0.02553	0.55	-	1.44	-	0.025	-
			σ* (C1-O2)	0.01747	0.02341	9.72	6.89	1.83	1.25	0.119	0.083
LP(2) O1	1.86507	1.83085	σ* (C1-O2)	0.01747	0.02341	64.84	41.26	0.74	0.36	0.196	0.110
LP(1) O3	1.97786	1.97569	σ* (C3-C4)	0.05251	0.06243	2.55	2.46	1.55	1.06	0.057	0.046
			σ* (C4-N2)	0.05495	0.06949	1.76	1.36	1.68	1.14	0.049	0.035
			σ* (C6-H)	0.01103	0.01903	-	0.91	-	1.16	-	0.029
LP(2) O3	1.89346	1.86914	σ* (C3-C4)	0.05251	0.06243	26.78	18.34	1.05	0.62	0.152	0.097
			σ* (C3-H3A)	0.00857	0.01025	0.69	-	1.08	-	0.025	-
			σ* (C4-N2)	0.05495	0.06949	33.49	25.31	1.18	0.70	0.180	0.121
			σ* (C1-O2)	0.01747	0.02341	0.85	-	0.63	-	0.021	-
			σ* (C6-H)	0.01103	0.01903	-	1.21	-	0.73	-	0.027
LP(1) N2	1.80592	1.74976	σ* (C4-O3)	0.04131	0.01515	7.61	-	1.28	-	0.092	-
			π* (C4-O3)	0.17625	0.26241	55.56	57.90	0.72	0.29	0.180	0.117
LP(1) N1	1.92497	1.90278	σ* (C2-C3)	0.01656	0.02739	4.00	3.92	1.11	0.67	0.060	0.047
			σ* (C2-H)	0.02194	0.02710	7.49	4.34	1.14	0.71	0.083	0.050
			σ* (C4-O3)	0.04131	0.01515	0.79	-	0.83	-	0.023	-
			σ* (S-O5)	0.10856	0.15191	12.65	6.91	1.10	0.62	0.106	0.059
			σ* (S-O4)	0.10460	0.14198	4.28	-	1.09	-	0.061	-
			σ* (S-C5)	0.14168	0.18690	-	2.62	-	0.49	-	0.033
LP(1) O5	1.98472	1.98366	σ* (S-O4)	0.10460	0.14198	1.13	1.48	1.65	1.10	0.039	0.037
			σ* (S-C5)	0.14168	0.18690	1.00	0.71	1.46	0.98	0.035	0.025
LP(2) O5	1.84417	1.81682	σ* (N1-S)	0.17547	0.24898	11.62	6.10	0.84	0.41	0.088	0.045
			σ* (S-O4)	0.10460	0.14198	7.46	6.60	1.04	0.57	0.079	0.055
			σ* (S-C5)	0.14168	0.18690	26.21	16.88	0.85	0.45	0.133	0.078
			σ* (C5-C6)	0.02243	0.02450	0.93	0.66	1.28	0.86	0.032	0.022
LP(3) O5	1.83737	1.78181	σ* (N1-S)	0.17547	0.24898	26.19	20.71	0.83	0.41	0.132	0.083

Tablo 5.46. (Devamı)

NTLAS	Elektron sa	yısı (ED (e))		Elektron sa	iyisi (ED (e))	E ⁽²⁾ (	kcal/mol)	E(j)-	·E(i) (a.u.)	F(i,j) (a.u.)	
Verici (i)	HF	<b>B3LYP</b>	Alıcı (j)	HF	<b>B3LYP</b>	HF	Verici (i)	HF	<b>B3LYP</b>	Alıcı (j)	HF
			σ* (S-O4)	0.10460	0.14198	24.61	14.91	1.03	0.57	0.144	0.084
LP(1) O4	1.98475	1.98362	σ* (S-O5)	0.10856	0.15191	1.05	1.34	1.66	1.10	0.038	0.036
			σ* (S-C5)	0.14168	0.18690	1.07	0.93	1.46	0.98	0.037	0.028
LP(2) O4	1.85354	1.81189	σ* (N1-H)	0.01362	0.01875	0.84	-	1.13	-	0.028	-
			σ* (N1-S)	0.17547	0.24898	30.69	16.27	0.84	0.41	0.144	0.074
			σ* (S-O5)	0.10856	0.15191	12.10	-	1.05	-	0.102	-
			σ* (S-C5)	0.14168	0.18690	2.41	13.45	0.85	0.45	0.040	0.070
			σ* (C2-C3)	0.01656	0.02739	-	0.55	-	0.63	-	0.017
			σ* (C5-C11)	0.02146	0.02384	-	0.58	-	0.31	-	0.013
LP(3) O4	1.84614	1.80202	σ* (N1-S)	0.17547	0.24898	1.23	7.93	0.84	0.41	0.029	0.051
			σ* (S-O5)	0.10856	0.15191	18.80	20.96	1.05	0.57	0.127	0.099
			σ* (S-C5)	0.14168	0.18690	23.53	3.41	0.85	0.45	0.126	0.035
			σ* (C5-C11)	0.02146	0.02384	0.51	-	1.29	-	0.024	-
			$\pi^*(C5-C11)$	0.36925	0.39039	0.59	-	0.60	-	0.018	-

Tablo 5.46. (Devamı)

Tablo 5.46.'dan görüldüğü gibi NTLAS molekülünün içindeki en yüksek enerjili hiperkonjügatif  $\sigma \rightarrow \sigma^*$  etkilesmelerinin elektron sayısı ve E⁽²⁾ enerjisi HF ve B3LYP metotlarına göre sırasıyla amin grubunda  $\sigma(N2-H2B) \rightarrow \sigma^*(C3-C4)$  arasında 0.05251 (e), 4.57 kcal/mol ve 0.06243 (e), 3.38 kcal/mol, karbonil ve amin fonksiyonel grubunda olan  $\sigma(N2-H2A) \rightarrow \sigma^*(C4-O3)$  arasında 0.04131 (e), 3.73 kcal/mol ve 0.01515 (e), 4.22 kcal/mol ve karboksilik asit grubunda  $\sigma(O1-H) \rightarrow \sigma^*(C2-C1)$ arasında ise 0.06092 (e), 4.93 kcal/mol ve 0.07191 (e), 3.62 kcal/mol ve olarak hesaplanmıştır. Çift bağ  $\pi \rightarrow \pi^*$  arasındaki etkileşmelerin elektron sayısı ve E⁽²⁾ enerjisi, HF ve B3LYP metotlarına göre sırasıyla karbonil grubunda  $\pi$ (C4-O3) $\rightarrow$  $\pi^*$ (C4-O3) arasında 0.17625 (e), 1.32 kcal/mol ve 0.26241 (e), 0.91 kcal/mol olarak en yüksek kararlılık enerjisi olarak hesaplanmıştır. NTLAS molekülünün ortaklanmamış elektron çiftine (LP) sahip olan N ve O atomlarının en yüksek kararlılık enerjileri, karboksilik asit grubunda LP(2) O1 $\rightarrow \sigma^*$ (C1-O2) arasında elektron sayısı ve E⁽²⁾ enerjileri HF ve B3LYP metotlarına göre sırasıvla 0.01747 (e), 64.84 kcal/mol ve 0.02341 (e), 41.26 kcal/mol, karbonil ve amin fonksiyonel grubunda olan LP(1)  $N2 \rightarrow \pi^*(C4-O3)$  arasında ise 0.17625 (e), 55.56 kcal/mol ve 0.26241 (e), 57.90 kcal/mol olarak hesaplanmıştır.

NTLAS molekülünün fonksiyonel grupları olan karboksilik asit (-COOH), amin (- $NH_2$ , =NH), karbonil (C=O), sülfonil (= $SO_2$ ) ve aromatik halka (Benzen halkası) için 6-311++G(d,p) temel setinde HF ve B3LYP metotları ile hesaplanan moleküler arası etkileşimde bulunan atomlar arsındaki hibritleşme yüzdesi değişimleri Tablo 5.47.'de verilmektedir.

NTLAS			H	IF/6-311	++G(d,p	B3LYP/6-311++G(d,p)						
Bağ	Tür	Atom	%	%s	%р	%d	Н.О.	%	%s	%р	%d	H.O.
C2-C3	σ	C2	51.55	26.36	70.60	0.04	sp ^{2.40}	51.44	29.19	70.78	0.03	sp ^{2.43}
		C3	48.45	26.85	73.01	0.13	sp ^{2.72}	48.56	26.96	73.01	0.04	sp ^{2.71}
C2-C1	σ	C2	52.05	25.30	74.56	0.15	sp ^{2.95}	51.27	24.98	74.95	0.07	sp ^{3.00}
		C1	47.95	36.78	63.11	0.10	sp ^{1.72}	48.73	38.48	61.48	0.04	sp ^{1.60}
C2-N1	σ	C2	37.96	22.46	77.31	0.23	sp ^{3.44}	39.44	23.27	76.61	0.12	sp ^{3.29}
		N1	62.04	34.84	65.09	0.07	sp ^{1.87}	60.56	35.50	64.46	0.04	sp ^{1.82}
C3-C4	σ	C3	51.80	26.18	73.59	0.23	sp ^{2.81}	51.28	26.33	73.61	0.06	sp ^{2.80}
		C4	48.20	34.95	65.00	0.04	sp ^{1.86}	48.72	35.93	64.04	0.04	sp ^{1.78}
C4=O3	σ	C4	33.58	28.89	70.78	0.33	sp ^{2.45}	35.40	33.11	66.73	0.16	sp ^{2.02}

Tablo 5.47. NTLAS molekülü için HF ve B3LYP metotlarında 6-311++G(d,p) temel seti ile hesaplanan moleküller arası etkileşimde bulunan atomlar arasındaki hibritleşme yüzdesi değişimleri

NTLAS			Н	F/6-311	)		B3LYP/6-311++G(d,p)					
Bağ	Tür	Atom	%	%s	%р	%d	Н.О.	%	%s	%р	%d	Н.О.
		03	66.42	38.30	61.54	0.16	sp ^{1.61}	64.60	40.82	59.06	0.13	sp ^{1.45}
	π	C4	26.74	4.07	9508	0.85	sp ^{23.37}	29.51	0.02	99.51	0.47	sp ^{99.99}
		03	73.26	5.50	94.34	0.16	sp ^{17.16}	70.49	0.05	99.84	0.12	sp ^{99.99}
C4-N2	σ	C4	38.06	31.99	67.82	0.19	sp ^{2.12}	38.23	30.87	69.03	0.11	sp ^{2.24}
		N2	61.94	38.29	61.61	0.10	sp ^{1.61}	61.77	39.16	60.78	0.05	sp ^{1.55}
C1=O2	σ	C1	34.32	34.54	65.24	0.23	sp ^{1.89}	34.77	33.74	66.10	0.16	sp ^{1.96}
		O2	65.68	43.64	56.19	0.16	sp ^{1.29}	65.23	40.77	59.11	0.12	sp ^{1.45}
	π	C1	26.28	0.05	98.96	0.99	sp ^{99.99}	30.26	0.36	99.12	0.52	sp ^{99.99}
		O2	73.12	0.14	99.68	0.18	sp ^{99.99}	69.74	0.47	99.40	0.13	sp ^{99.99}
C1-O1	σ	C1	31.39	28.53	71.08	0.38	sp ^{2.49}	31.75	27.39	72.39	0.22	sp ^{2.64}
		01	68.61	36.00	63.87	0.13	sp ^{1.77}	68.25	33.51	66.39	0.09	sp ^{1.98}
01-Н	σ	01	75.05	23.31	76.57	0.12	sp ^{3.28}	74.99	21.40	78.51	0.09	sp ^{3.67}
		Н	24.95	99.81	0.19	0.00	S	25.01	99.88	0.12	0.00	s
N2-H(1)	σ	N2	70.24	29.45	70.47	0.08	sp ^{2.39}	69.96	30.55	69.40	0.05	sp2.27
		Н	29.76	99.90	0.10	0.00	S	30.04	99.94	0.06	0.00	S
N2-H(2)	σ	N2	69.48	28.46	71.45	0.08	sp ^{2.51}	70.23	29.49	70.46	0.05	sp2.39
		Н	30.52	99.91	0.09	0.00	S	29.77	99.94	0.06	0.00	S
N1-H	σ	N1	71.46	27.83	72.07	0.10	sp ^{2.59}	71.54	27.95	71.98	0.07	sp2.58
		Н	28.54	99.87	0.13	0.00	S	28.46	99.91	0.09	0.00	S
N1-S	σ	N1	63.94	23.95	75.94	0.12	sp ^{3.17}	62.61	22.09	77.84	0.07	sp ^{3.52}
		S	36.06	21.34	75.90	2.76	sp ^{3.56}	37.39	20.53	77.62	1.85	sp ^{3.78}
S-05	σ	S	33.96	26.88	70.75	2.37	sp ^{2.65}	35.91	27.03	71.34	1.63	sp ^{2.64}
~ ~ .		05	66.04	28.95	70.88	0.17	sp ^{2.45}	64.09	23.77	76.08	0.14	sp ^{3.20}
S-04	σ	S	34.00	26.85	70.86	2.29	sp ^{2.04}	36.01	26.86	71.57	1.57	sp ^{2.00}
S. 05		04	66.00	28.76	/1.0/	0.17	sp ^{2.47}	63.99	23.49	70.36	0.15	sp ^{3.23}
5-05	σ	5	47.29	25.15	75.07	1.99	sp ^{2.90}	49.60	25.85	72.83	1.32	sp ^{2.02}
C5-C11	_	C5	51.44	20.75	/3.9/ 61.51	0.27	sp=1.60	51.01	22.31	<pre>//.00</pre>	0.08	sp ^{1.58}
C3-C11	0	C11	J1.44 48.56	34.80	64.08	0.13	sp sp ^{1.86}	31.01 48.00	1.87	65 11	0.04	sp sp ^{1.87}
	π	C11	48.30 59.87	0.01	04.98	0.13	sp	40.99 57.01	0.01	00.11	0.04	sp sp ^{99.99}
	n	C11	40.13	0.00	99.91	0.02	P n	42.99	0.01	99.94	0.02	sp n
C5=C6	б	C5	51 38	37.87	62.00	0.13	P sp ^{1.64}	51 17	38.96	61.01	0.04	Р sp ^{1.57}
	Ū	C6	48.62	34.74	65.13	0.13	sp ^{1.87}	48.83	34.42	65.54	0.04	sp ^{1.90}
C11-C10	σ	C11	50.38	35.99	63.87	0.14	sp ^{1.77}	50.33	36.11	63.85	0.04	sp ^{1.77}
	-	C10	49.62	35.14	64.72	0.14	sp ^{1.84}	49.67	35.52	64.44	0.05	sp ^{1.81}
C10=C8	σ	C10	49.59	36.19	63.61	0.20	sp ^{1.76}	49.51	36.15	63.81	0.04	sp ^{1.76}
		C8	50.41	34.72	65.24	0.04	sp ^{1.88}	50.49	34.38	65.58	0.04	sp ^{1.91}
	π	C10	54.52	0.00	99.90	0.10	p	52.33	0.00	99.96	0.04	р
		C8	45.48	0.00	99.93	0.07	p	47.67	0.00	99.95	0.05	p
C8-C7	σ	C8	50.32	33.94	66.02	0.04	sp ^{1.95}	50.59	34.19	65.77	0.04	sp ^{1.92}
		C7	49.68	35.78	64.02	0.20	sp ^{1.79}	49.41	35.96	64.00	0.04	sp ^{1.78}
C8-C9	σ	C8	51.53	31.28	68.63	0.08	sp ^{2.19}	51.00	31.38	68.59	0.03	sp ^{2.19}
		C9	48.47	29.99	69.91	0.10	sp ^{2.33}	49.00	30.24	69.71	0.04	sp ^{2.31}
C7=C6	σ	C7	49.65	35.68	64.18	0.14	$sp^{1.80}$	49.74	35.68	64.28	0.04	$sp^{1.80}$
		C6	50.35	36.42	63.44	0.14	$sp^{1.74}$	50.26	35.73	64.23	0.04	$sp^{1.80}$
	π	C7	53.67	0.00	99.92	0.08	р	52.66	0.00	99.95	0.05	р
		C6	46.33	0.00	99.92	0.08	р	47.34	0.00	99.94	0.06	р

Tablo 5.47. (Devamı)

Tablo 5.47.'den görüldüğü gibi NTLAS molekülünde en yüksek p hibritleşme yüzdesi HF metodunda amin grubunda C2—N1 atomları arasındaki  $\sigma$  bağında C2 atomunda %77.31, sp^{3.44} ve B3LYP metodunda ise karboksilik asit grubunda O1—H atomları arasındaki  $\sigma$  bağında O1 atomunda %78.51, sp^{3.67} olarak hesaplanmıştır. Aynı tablodan en düşük p hibritleşme yüzdesi HF metodunda karboksilik asit grubunda C1=O2 atomları arasındaki çift bağın  $\sigma$  bağında O2 atomunda %56.19, sp^{1.29} ve B3LYP metodunda ise karbonil grubunda C4=O3 atomları arasındaki çift bağın  $\sigma$  bağında O3 atomunda %59.06, sp^{1.45}olarak hesaplanmıştır.

## 5.8. Asparajin İçeren Bazı Moleküllerin Teorik ve Deneysel Titreşim Frekansları

Tezin bu bölümünde, sentezlenen Asparajin kompleksleri ve bileşiklerinin deneysel FT-IR spektrumları ve teorik olarak HF ve DFT yöntemi ile hesaplanan IR spektrumları incelenmektedir. Teorik yöntemlerle hesaplanan titreşim frekansları, anharmoniklik, elektron korelasyonu ve temel set eksikliği nedeniyle deneysel titreşim frekanslarından bir miktar büyüktür. Bu nedenle teorik olarak hesaplanan titreşim frekansı değerleri, bu ihmalleri en aza indirebilmek için uyum faktörleri, HF/6-311++G(d,p) metodu için 0.9051 ve B3LYP/6-311++G(d,p) metodu için ise 0.9614 alınarak, uyum faktörleri ile çarpılmıştır [43]. Uyum faktörü ile çarpılarak düzeltilmiş teorik titreşim değerleri de deneysel titreşim frekanslarından farklıdır. Deneysel veriler sentezlenen Asparajin kompleks ve bileşiklerinin katı haldeki kristalinden elde edilmiştir. Teorik veriler ise, Gaussian09W programınının katı faz için hesaplama yapmaya izin vermemesi nedeniyle, gaz fazında, Coulomb etkileşimi gibi çevresel etkilerden izole edilmiş, tek bir molekül için hesaplanmıştır. LALT, LASN, LASP, LASPC, LSLAS, NPLAS ve NTLAS molekülleri için deneysel FT-IR ve 6-311++G(d,p) temel setinde HF ve B3LYP metotları ile hesaplanan, IR spektrumları Sekil 5.71.- Sekil 5.77.'de ve teorik titreşim frekansı değerleri ile işaretlemeleri de Tablo 5.48.-Tablo 5.54.'te listelenmiştir.

#### 5.8.1. LALT kompleksinin teorik ve deneysel titreşim frekansları

Lineer formülü  $C_4H_8N_2O_3 \cdot C_4H_6O_6$  olan LALT kompleksine ait deneysel FT-IR ve tekil molekülün Gaussian09W programında 6-311++G(d,p) temel setinde HF ve B3LYP metotları ile hesaplanan titreşim frekansları Şekil 5.71.'de verilmektedir.



Şekil 5.71. LALT molekülü için deneysel FT-IR ve 6-311++ G(d,p) temel setinde HF ve B3LYP metotları ile hesaplanan teorik IR spektrumları.
Şekil 5.71.'den görüldüğü gibi B3LYP metodu ile hesaplanan teorik titreşim frekansı değerleri deneysel FT-IR verilerine daha yakın sonuçlar vermektedir. Tablo 5.48.'de verilen her bir titreşim frekansına ait işaretlemeler, GaussView 5.0 programında HF ve B3LYP metotlarında molekülün hareketinin gözlenmesiyle tahmini olarak belirlenmiştir. Karboksilik asit grubu için O—H gerilme titreşim bandı literatürde 2500-3300 cm⁻¹ olarak verilmektedir [92]. LALT molekülünün tartarik asit zincirinde bulunan O—H gerilme titreşimleri deneysel olarak 3568-3589 cm⁻¹ ve teorik olarak HF metodu ile 3720-3750 cm⁻¹, B3LYP metodunda ise 3595-3612 cm⁻¹ bantlarında şiddetli bir pik olarak görülmektedir. Karboksilik asit grubu için literatürde C=O geriliminin dalga sayısı 1700 cm⁻¹ civarındadır [92]. LALT molekülünde C=O geriliminin ve asimetrik C=O geriliminin deneysel dalga sayısı 1617-1678 cm⁻¹ ve

teorik olarak HF metodu ile 1706-1809 cm⁻¹, B3LYP metodunda ise 1647-1740 cm⁻¹ bantlarında gözlemlenmiştir. Simetrik C=O geriliminin deneysel dalga sayısı 1359 cm⁻¹ ve teorik olarak HF metodu ile 1380-1392 cm⁻¹, B3LYP metodunda ise 1301-1307 cm⁻¹ bantlarında gözlemlenmiştir. C=O çift bağlarından kaynaklanan titreşimin dipol moment üzerinde etkisi büyüktür ve dipol momentin değişmesine sebep olmaktadır. Bu nedenle 1700 cm⁻¹ civarında IR spektrumunda şiddetli pikler görülmektedir. C=O çift bağlarında konjugasyon ve  $\pi$  elektronunun delokalizasyonu nedeniyle deneysel ve teorik dalga sayıları arasında fark görülmektedir. N-H gerilme titresimleri literatürde 3300-3500 cm⁻¹ bandında görülmektedir [93]. N—H titresim bandı LALT molekülünde deneysel olarak 3379-3438 cm⁻¹ ve teorik olarak HF metodu ile 3288-3541 cm⁻¹, B3LYP metodunda ise 3052-3525 cm⁻¹ bantlarında gözlenmektedir. Literatürde N—H makaslama dalga sayısı 1530-1560 cm⁻¹ olarak verilmektedir [92]. LALT molekülünde N-H makaslama dalga sayısı denevsel olarak 1521-1590 cm⁻¹ ve teorik olarak HF metodu ile 1521-1635 cm⁻¹, B3LYP metodunda ise 1454-1617 cm⁻¹ bantlarında gözlenmektedir. Literatürde C—H gerilme titresimi dalga sayısı 2900-3000cm⁻¹ olarak verilmektedir [92]. LALT molekülünde C-H gerilme dalga sayısı deneysel olarak 2924-2964 cm⁻¹ ve teorik olarak HF metodu ile 2892-2984 cm⁻¹, B3LYP metodunda ise 2934-3016 cm⁻¹ bantlarında gözlenmektedir. C atomları üzerindeki negatif yükün azalması nedeniyle dipol moment küçülmüştür ve bu nedenle C-H gerilme pikleri düşük olarak gözlemlenir. . Literatürde C-H makaslama dalga sayısı 1300-1500 cm⁻¹ olarak verilmektedir [92]. LALT molekülünde C-H makaslama dalga sayısı deneysel olarak 1397-1426 cm⁻¹ ve teorik olarak HF metodu ile 1401-1456 cm⁻¹, B3LYP metodunda ise 1368-1420 cm⁻¹ bantlarında gözlenmektedir.Bu çalışmada elde edilen LALT molekülüne ait deneysel ve teorik titresim dalga sayısı değerleri Moovendaran (vd.) tarafından verilen değerlerle yaklaşık olarak uyumludur.

LALT kompleksi için deneysel FT-IR titreşim dalga sayıları ve teorik olarak 6-311++G(d,p) temel setinde HF ve B3LYP metodu ile hesaplanan IR titreşim dalga sayıları ve GaussView 5.0 programında gözlenen işaretlemeler tahmini olarak Tablo 5.48.'de verilmektedir.

LALT	Deneysel	Teorik		
İşaretlemeler	FT-IR (cm ⁻¹ )	HF (cm ⁻¹ )	B3LYP (cm ⁻¹ )	
ν(О-Н)	3589.43	3750.84	3612.98	
ν(О-Н)	3568.97	3728.49	3601.60	
ν(О-Н)	-	3720.96	3595.40	
$v_a(N-H) - NH_2$	3438.93	3541.68	3525.75	
v _s (N-H) –NH ₂	3379.03	3431.34	3411.84	
v(N-H) –NH3, v _s (N-H) –NH3	-	3388.71	3374.78	
v(N-H) –NH3, va(N-H) –NH3	-	3288.99	3052.82	
ν(О-Н)	3099.96	3205.72	2684.54	
v(N-H) –NH3, v ₅ (N-H) –NH3, v(O-H)	-	3144.29	2949.12	
va(C-H) –CH2	2964.80	2984.61	3016.07	
v(C-H)	2950.92	2947.62	2966.48	
ν(С-Н)	-	2929.36	2938.53	
ν(С-Н)	-	2905.91	2930.40	
v _s (C-H) –CH ₂ , v(C-H)	2924.62	2892.41	2934.94	
ν(C=O), β(C-O-H)	1678.30	1809.03	1740.67	
ν(C=O), v _a (C=O) –CO ₂ , β(C-O-H), β(-NH ₃ )	1639.58	1739.95	1679.69	
ν(C=O), v _a (C=O) –CO ₂ , β(C-O-H), β(-NH ₂ )	1630.08	1725.72	1658.82	
ν(C=O), v _a (C=O) –CO ₂ , β(-NH ₂ ), β(C-O-H)	1617.66	1706.06	1647.93	
β(-NH ₃ )	1590.63	1635.16	1617.24	
β(-NH ₂ ), β(-NH ₃ )	-	1619.18	1568.33	
β(-NH ₃ ), β(-NH ₂ )	1576.75	1612.31	1598.10	
β(-NH ₃ )	1521.96	1521.95	1454.43	
$\beta$ (C-O-H), $\nu$ (C-C), $\tau$ (H-C-C-H), $\beta$ (-NH ₃ )	1501.50	1468.34	1382.99	
β(-CH ₂ )	1426.26	1456.63	1420.47	
β(-CH ₂ ), β(-NH ₃ ), β(C-O-H), τ(H-C-C-H)	-	-	1416.63	
$\beta$ (C-O-H), $\tau$ (H-C-C-H)	-	1430.85	1006.89	
β(-CH ₂ ), β(C-N-H)	1397.77	1401.83	1368.84	
$\beta$ (C-O-H), $\tau$ (H-C-C-H), $\tau$ (H-C-O-H), $\nu_s$ (C=O) –CO ₂	1359.78	1392.87	1301.64	
τ(H-C-O-H), β(C-O-H), τ(H-C-C-H), ν _s (C=O) –CO ₂	-	1380.25	1307.09	
ω(-NH3), β(N-C-H), ν _s (C=O) –CO ₂	-	1358.95	1319.38	
τ(H-C-O-H), β(C-O-H)	-	1339.73	1282.40	
$\beta$ (C-O-H), $\tau$ (H-C-C-H)	1314.48	1330.39	1279.17	
$\beta$ (C-O-H), $\tau$ (H-C-C-H)	1304.98	1307.09	1225.77	
ω(-CH ₂ ), β(C-N-H), β(C-O-H)	-	1304.62	1270.89	
τ(H-C-C-H), ω(-NH3), β(C-N-H), β(C-O-H)	-	1293.92	1242.44	

Tablo 5.48. LALT molekülü için deneysel FT-IR ve 6-311++ G(d,p) temel setinde HF ve B3LYP metotları ile hesaplanan titreşim dalga sayıları (cm⁻¹ biriminde) ve işaretlemeler

LALT	Deneysel	Te	eorik
İşaretlemeler	FT-IR (cm ⁻¹ )	HF (cm ⁻¹ )	B3LYP (cm ⁻¹ )
$\tau$ (H-C-O-H), $\tau$ (H-C-C-H), $\beta$ (C-O-H)	-	1289.68	-
τ(Η-C-O-Η), β(C-O-Η)	1234.12	1250.03	1260.04
τ(Η-C-O-Η), β(C-O-Η)	-	1214.98	1185.32
$\delta(\text{-CH}_2),\rho(\text{-NH}_2),\tau(\text{H-C-N-H})$	-	1208.02	1173.01
$\nu$ (C-O), $\tau$ (H-C-O-H), $\beta$ (C-O-H)	1147.92	1194.36	1130.48
ν(C-O), τ(H-C-O-H), β(C-O-H)	1120.15	1154.36	-
ρ(-NH ₂ ), ρ(-CH ₂ ), ρ(-NH ₃ )	-	1135.04	1102.83
v(C-O)	1102.62	1114.81	1082.06
ρ(-NH3), ρ(-NH2), τ(H-C-C-H)	1074.13	1103.06	1074.11
$\nu$ (C-O), $\rho$ (-NH ₂ ), $\tau$ (H-C-C-H)	-	-	1061.92
τ(H-C-C-H), ρ(-NH ₂ ), ρ(-NH ₃ )	1005.46	1086.59	1061.40
$\nu$ (C-N), $\tau$ (H-C-C-H), $\beta$ (C-N-H)	-	1011.82	991.70
$\nu$ (C-C), $\tau$ (H-C-C-H), $\beta$ (C-O-H)	911.22	976.85	943.67
ν(C-C), ρ(-NH ₃ ), ρ(-NH ₂ )	893.68	950.02	917.50
ρ(-OH)	-	933.17	1026.67
τ(H-C-C-H), ρ(-NH ₃ )	887.84	896.09	875.66
ν(C-C), τ(H-C-C-H)	-	890.79	855.93
ν(C-C), β(C-O-H)	-	873.93	847.65
ν(C-C), ν(C-N), ρ(-CH ₂ )	834.51	867.04	828.11
β(C-C-C), τ(H-C-C-H)	8001.63	837.11	810.58
ν(C-C), β(-CO ₂ ), τ(H-C-C-H)	-	808.12	788.68
β(N-C-O), τ(H-C-N-H), ω(-CO ₂ )	-	787.27	764.20
β(C-N-H), τ(H-C-C-H), τ(O-C-C-H)	-	745.03	-
β(-CO ₂ ), β(C-O-H), β(C-C-C)	-	728.21	723.41
β(-CO2), β(C-O-H), β(C-C-C)	664.29	661.09	710.42
τ(Ο-C-Ο-Η), ρ(-ΟΗ)	635.80	624.65	619.14
$\rho(-NH) - NH_2$	-	595.27	604.80
τ(O-C-O-H), τ(H-C-C-H)	-	594.31	644.59

Tablo 5.48. (Devamı)

# 5.8.2. LASN kompleksinin teorik ve deneysel titreşim frekansları

Lineer formülü  $C_4H_9N_2O_3^+ \cdot NO_3^-$  olan LASN kompleksine ait deneysel FT-IR ve tekil molekülün Gaussian09W programında 6-311++G(d,p) temel setinde HF ve B3LYP metotları ile hesaplanan titreşim frekansları Şekil 5.72.'de verilmektedir.



Şekil 5.72. LASN molekülü için deneysel FT-IR ve 6-311++ G(d,p) temel setinde HF ve B3LYP metotları ile hesaplanan teorik IR spektrumları.

LASN molekülünde, O—H titreşim dalga sayısı, deneysel 3433 cm⁻¹ ve teorik olarak HF metodu ile 3711 cm⁻¹, B3LYP metodu ile de 3607 cm⁻¹; C=O titreşim dalga sayısı deneysel 1642-1678 cm⁻¹ bandında ve teorik olarak HF metodu ile 1723-1819 cm⁻¹ bandında, B3LYP metodunda ise 1679-1745 cm⁻¹ bandında; N—H gerilme titreşim dalga sayısı deneysel 3101-3377 cm⁻¹ bandında ve teorik olarak HF metodu ile 3321-3576 cm⁻¹ bandında, B3LYP metodunda ise 3313-3576 cm⁻¹ bandında; N—H makaslama titreşim dalga sayısı deneysel 1590-1631 cm⁻¹ bandında ve teorik olarak HF metodu ile 1608-1680 cm⁻¹ bandında, B3LYP metodunda ise 1560-1596 cm⁻¹ bandında; C—H gerilme titreşim dalga sayısı deneysel 2920-2966 cm⁻¹ bandında ve teorik olarak HF metodu ile 2908-2955 cm⁻¹ bandında, B3LYP metodunda ise 2942-2981 cm⁻¹ ve C—H makaslama titreşim dalga sayısı ise deneysel 1358-1425 cm⁻¹ bandında ve teorik olarak HF metodu ile 1358-1407 cm⁻¹ bandında bandında görülmektedir. NO3 molekülündeki N=O gerilme titreşim dalga sayısı deneysel 1516-1574 cm⁻¹ bandında ve teorik olarak HF metodu ile 1542-1572 cm⁻¹ bandında, B3LYP metodunda ise

1496-1646 cm⁻¹ bandında gözlenmektedir. Bu çalışmada elde edilen LASN molekülüne ait deneysel ve teorik titreşim dalga sayısı değerleri Elleuch *(vd.)* tarafından verilen değerlerle büyük ölçüde uyumludur. LASN kompleksi için deneysel FT-IR titreşim dalga sayıları ve teorik olarak 6-311++G(d,p) temel setinde HF ve B3LYP metodu ile hesaplanan IR titreşim dalga sayıları ve GaussView 5.0 programında gözlenen işaretlemeler tahmini olarak Tablo 5.49.'da verilmektedir.

LASN	Deneysel	Te	orik
İşaretlemeler	FT-IR (cm ⁻¹ )	HF (cm ⁻¹ )	B3LYP (cm ⁻¹ )
ν(О-Н)	3433.10	3711.80	3607.76
$v_a(N-H) - NH_2$	3377.57	3576.96	3576.13
$v_{s}(N-H) - NH_{2}$	3101.42	3454.67	3450.01
$v_a(N-H) - NH_3$	-	3394.49	3381.51
$v_{s}(N-H) - NH_{3}$	-	3321.72	3313.59
v _a (C-H) –CH ₂ , v(C-H)	2966.27	2955.98	2981.99
v(C-H), v _a (C-H) –CH ₂	-	2951.65	-
v(C-H), v _s (C-H) –CH ₂	-	-	2927.00
v _s (C-H) –CH ₂ , v(C-H)	2920.97	2908.77	2942.59
$v(N-H) - NH_3$	-	2511.91	2250.37
ν(C=O), β(-NH ₃ )	1678.30	1819.54	1745.51
ν(C=O), β(-NH ₂ )	1642.50	1723.72	1679.04
β(-NH ₃ )	1631.54	1680.95	1596.74
$\beta(-NH_3), \beta(-NH_2)$	1614.01	1618.23	-
β(-NH ₂ )	1590.63	1608.84	1560.62
ν(N=O) –NO ₃ , β(-NH ₃ )	1574.56	1572.35	1646.76
$\beta$ (-NH ₃ ), v(N=O) –NO ₃	1516.85	1542.37	1469.71
β(-CH ₂ ), β(C-O-H)	1425.53	1439.73	1407.97
$\omega$ (-CH ₂ ), $\beta$ (C-N-H), $\beta$ (C-O-H)	1399.23	1428.42	1367.35
β(-CH ₂ ), β(C-N-H), β(C-O-H), τ(H-C-N-H)	1358.32	1409.31	1358.03
τ(H-C-N-H), β(C-O-H)	1314.48	1376.46	1264.11
$v_a(N-O) - NO_3, \rho(-NH_3)$	-	1355.61	1272.15
$\beta$ (C-N-H), $\beta$ (C-O-H), $\tau$ (H-C-C-H)	1303.52	1312.07	1325.59
τ(H-C-C-H), β(C-O-H), β(C-N-H), ν(N=O) –NO ₃	-	-	1252.50
$\beta$ (C-N-H), $\omega$ (-CH ₂ )	-	1286.12	-
δ(-CH ₂ ), τ(H-C-N-H), β(C-O-H)	1234.12	1248.34	1217.90
τ(H-C-N-H), τ(H-C-C-H), $ρ(-NH_2)$	-	-	1180.23

Tablo 5.49. LASN molekülü için deneysel FT-IR ve 6-311++ G(d,p) temel setinde HF ve B3LYP metotları ile hesaplanan titreşim dalga sayıları (cm⁻¹ biriminde) ve işaretlemeler

LASN	Deneysel	Te	orik
İşaretlemeler	FT-IR (cm ⁻¹ )	HF (cm ⁻¹ )	B3LYP (cm ⁻¹ )
$\beta$ (C-O-H), $\delta$ (-CH ₂ ), $\rho$ (-NH ₃ )	1147.92	1193.65	1134.85
τ(H-C-C-H), ρ(-NH ₃ ), β(C-O-H), ρ(-NH ₂ )	1130.38	1162.90	1118.74
$\beta$ (C-O-H), $\omega$ (-CH ₂ ), $\rho$ (-NH ₃ ), $\rho$ (-NH ₂ )	-	-	1105.24
$\rho(\text{-NH}_2),\tau(\text{H-C-C-H}),\rho(\text{-NH}_3),\beta(\text{C-O-H})$	1121.62	1128.44	1047.23
$\nu_{s}(N-O) - NO_{3}, \rho(-NH_{2}), \rho(-NH_{3})$	-	1095.85	-
$\rho(-NH_2), \rho(-NH_3), \tau(H-C-C-H)$	1072.67	1078.20	-
$\nu$ (C-N), $\tau$ (H-C-C-H), $\rho$ (-NH ₂ )	1102.62	1066.97	1040.77
τ(H-C-C-H), ρ(-CH ₂ ), ν(C-C)	1005.46	-	970.44
$\beta$ (-NO ₃ ), v(N-O) –NO ₃ , $\rho$ (-CH ₂ ), $\omega$ (-NH ₃ )	911.22	-	933.17
ν(C-C), ρ(-NH ₃ ), ρ(-CH ₂ )	-	985.73	-
$\rho(-CH_2), \nu(C-N)$	892.22	909.25	896.88
ω(-NO ₃ )	887.11	872.95	764.28
ρ(-CH ₂ ), ρ(-NH ₂ ), ρ(-NH ₃ )	833.78	865.38	836.14
ν(C-C), ρ(-NH ₂ ), ρ(-NH ₃ )	-	782.44	759.38
τ(Ο-C-Ο-Η), ν(C-C)	800.90	754.09	733.68
β(-NO ₃ )	-	736.27	634.39
β(-NO ₃ ), ν(N-O) –NO ₃	-	732.20	671.57
τ(Ο-C-N-H), τ(Ο-C-Ο-Η)	662.83	662.34	652.95
$\delta(-NH_2), \rho(-CH_2)$	636.53	617.25	612.52
τ(O-C-O-H), τ(O-C-N-H), δ(-NH ₂ ), δ(-NH ₃ )	-	600.21	599.71

Tablo 5.49. (Devamı)

## 5.8.3. LASP kompleksinin teorik ve deneysel titreşim frekansları

Lineer formülü  $C_4H_9N_2O_3^+ \cdot C_6H_2N_3O_7^-$  olan LASP kompleksine ait deneysel FT-IR ve tekil molekülün Gaussian09W programında 6-311++G(d,p) temel setinde HF ve B3LYP metotları ile hesaplanan titreşim frekansları Şekil 5.73.'de verilmektedir.



Şekil 5.73. LASP molekülü için deneysel FT-IR ve 6-311++ G(d,p) temel setinde HF ve B3LYP metotları ile hesaplanan teorik IR spektrumları.

LASP molekülünde, O—H titreşim dalga sayısı, deneysel 3583 cm⁻¹ ve teorik olarak HF metodu ile 3696 cm⁻¹, B3LYP metodu ile de 3317 cm⁻¹; C=O titreşim dalga sayısı deneysel 1641-1680 cm⁻¹ bandında ve teorik olarak HF metodu ile 1677-1797 cm⁻¹ bandında, B3LYP metodunda ise 1515-1736 cm⁻¹ bandında; N—H gerilme titreşim dalga sayısı deneysel 3378-3437 cm⁻¹ bandında ve teorik olarak HF metodu ile 3314-3516 cm⁻¹ bandında, B3LYP metodunda ise 3234-3494 cm⁻¹ bandında; N—H makaslama titreşim dalga sayısı deneysel 1590-1631 cm⁻¹ bandında ve teorik olarak HF metodu ile 1653-1666 cm⁻¹ bandında, B3LYP metodunda ise 1523-1598 cm⁻¹ bandında; C—H gerilme titreşim dalga sayısı deneysel 2919-2950 cm⁻¹ bandında ve teorik olarak HF metodu ile 2880-2998 cm⁻¹ bandında, B3LYP metodunda ise 2944-3008 cm⁻¹ bandında; C—H makaslama titreşim dalga sayısı ise deneysel 1399-1426 cm⁻¹ bandında; C—H makaslama titreşim dalga sayısı ise deneysel 1399-1426 cm⁻¹ bandında; C—H makaslama titreşim dalga sayısı ise deneysel 1399-1426 cm⁻¹ bandında; C—H makaslama titreşim dalga sayısı ise deneysel 1399-1426 cm⁻¹ bandında; B3LYP metodunda ise 1378-1432 cm⁻¹ bandında; halkaya ait C—H gerilme titreşim dalga sayısı deneysel 2965-3013 cm⁻¹ bandında; cm⁻¹ bandında; halkaya ait C—H gerilme titreşim dalga sayısı deneysel 2965-3013 cm⁻¹ bandında; halkaya ait C=C

gerilme titreşim dalga sayısı ise deneysel 1631-1641 cm⁻¹ bandında ve teorik olarak HF metodu ile 1619-1677 cm⁻¹ bandında, B3LYP metodunda ise 1475-1515 cm⁻¹ bandında görülmektedir. Aromatik halkaya ait C—H ve C=C gerilme titreşim dalga sayısı literatürde sırasıyla 3000-3100 cm⁻¹ bandında ve 1500-2000 cm⁻¹ bandında verilmektedir [92, 93]. Deneysel ve teorik dalga sayısı değerleri literatür ile uyumludur. Pikrik asit molekülündeki N=O gerilme titreşim dalga sayısı deneysel 1518-1575 cm⁻¹ bandında ve teorik olarak HF metodu ile 1548-1627 cm⁻¹ bandında, B3LYP metodunda ise 1475-1482 cm⁻¹ bandında gözlenmektedir. N=O gerilme titreşimleri ve N—H makaslama titreşimleri aynı bantlarda görülmüştür. Bu çalışmada elde edilen LASP molekülüne ait deneysel ve teorik titreşim dalga sayısı değerleri Yogam *(vd.)* ve Srinivasan *(vd.)* tarafından yapılan çalışmalarda verilen deneysel değerlere benzer sonuçlar vermektedir.

LASP kompleksi için deneysel FT-IR titreşim dalga sayıları ve teorik olarak 6-311++G(d,p) temel setinde HF ve B3LYP metodu ile hesaplanan IR titreşim dalga sayıları ve GaussView 5.0 programında gözlenen işaretlemeler tahmini olarak Tablo 5.50.'de verilmektedir.

LASP	Deneysel	Т	eorik
İşaretlemeler	FT-IR (cm ⁻¹ )	HF (cm ⁻¹ )	B3LYP (cm ⁻¹ )
ν(О-Н)	3583.58	3696.62	3317.16
v(N-H) –NH2	3437.47	-	3494.04
v(N-H) –NH ₃	3378.30	-	3422.13
v(N-H) –NH ₃ , v _s (N-H) –NH ₃	-	-	3234.33
$v_a(N-H) - NH_2$	3437.47	3516.53	-
$v_a(N-H) - NH_3$	3378.30	3396.71	-
vs(N-H) -NH2, vs(N-H) -NH3	-	3320.27	-
$v_{s}(N-H) - NH_{3}, v_{s}(N-H) - NH_{2}$	-	3314.04	-
v(C-H) –Halka	3013.61	3087.49	3116.11
v(C-H) –Halka	2965.54	3083.54	3105.59
v(N-H) –NH ₂ , v _s (N-H) –NH ₂	-	-	3050.99
v(C-H), v _a (C-H) –CH ₂	2950.92	2998.95	3008.97
v(N-H) –NH ₃ , v(C-H)	-	2953.04	-

Tablo 5.50. LASP molekülü için deneysel FT-IR ve 6-311++ G(d,p) temel setinde HF ve B3LYP metotları ile hesaplanan titreşim dalga sayıları (cm⁻¹ biriminde) ve işaretlemeler

Tablo 5.50.	(Devamı)
-------------	----------

LASP	Denevsel	Те	orik
İşaretlemeler	FT-IR (cm ⁻¹ )	HF (cm ⁻¹ )	B3LYP (cm ⁻¹ )
v(C-H), v(N-H) –NH ₃	-	2938.10	-
v(C-H), v _s (C-H) –CH ₂	2919.51	2880.76	2993.16
v _s (C-H) –CH ₂ , v(C-H)	-	-	2944.34
ν(C=O), β(C-O-H)	1680.49	1797.84	1736.40
β(-NH ₃ )	-	-	1894.20
$\nu$ (C=O), $\nu$ (C-N), $\beta$ (-NH ₂ ), $\beta$ (-NH ₃ ), $\beta$ (C-C-H)	-	-	1669.18
$\nu$ (C=O), $\nu_a$ (N=O) -NO ₂ , $\beta$ (-NH ₂ ), $\beta$ (-NH ₃ ), $\nu$ (C=C) -		1677 12	1515 54
Halka	1641.04	1077.12	1010.04
$\beta$ (-NH ₂ ), v(C=O), v(C-N), v(C=C) –Halka, v _a (N=O) –		1666.20	1508 22
NO ₂ , β(-NH ₃ )	1631.54	1000.20	1398.22
β(-NH ₃ )	-	-	1596.09
β(-NH ₃ ), β(-NH ₂ )	1590.63	1653.80	1523.65
ν _a (N=O) –NO ₂ , ν(C=O), β(-NH ₂ ), β(-NH ₃ )	1518.31	1627.56	1482.37
$\beta$ (-NH ₂ ), v(C=O), v _a (N=O) –NO ₂ , $\beta$ (-NH ₃ )	-	1619.06	1576.10
$\nu_a(N=O) - NO_2$ , $\nu(C=O)$ , $\beta(C-C-H)$ , $\nu(C-C) - Halka$	-	-	1548.41
ν(C=O), ν(C=C) –Halka, ν _a (N=O) –NO ₂ , β(C-C-H), β(-NH ₃ )	-	-	1536.16
ν(C=C) –Halka, v _a (N=O) –NO ₂ , ν(C=O), β(C-C-H)	-	-	1475.44
ν(C=C), ν(C=O), β(C-C-H) –Halka, β(-NH ₃ ), β(-NH ₂ )	-	1588.69	-
β(-NH2), va(N=O) –NO2	-	1587.19	-
β(C-O-H), ν(C-C), τ(H-C-C-H), β(-NH ₃ )	-	1577.85	-
$v_a(N=O), v_s(N=O) -NO_2, v(C=O), \beta(-NH_2), \beta(-NH_3), \omega(-NH_2), \beta(-NH_3), \omega(-NH_2), \beta(-NH_3), \omega(-NH_2), \beta(-NH_3), \omega(-NH_3), $		1540 45	
CH ₂ )	-	1548.45	-
$\nu$ (C=C), $\beta$ (C-C-H) –Halka, $\nu_a$ (N=O), $\nu_s$ (N=O) –NO ₂	1575.29	1503.91	1415.23
$\beta$ (-NH ₃ ), v(C-C), $\beta$ (C-N-H), $\tau$ (H-C-C-H), $\omega$ (-CH ₂ )	-	1472.22	1413.52
β(-CH ₂ ), β(-NH ₃ )	-	1459.91	-
β(-CH ₂ )	1426.26	1456.17	1432.96
$\nu$ (C-N), $\nu_s$ (N=O) -NO ₂ , $\nu$ (C-C), $\beta$ (-NH ₂ ), $\beta$ (-NH ₃ ), $\omega$ (-CH ₂ )	-	1454.56	1310.23
$v_{s}(N=O) -NO_{2}, v(C-C), v(C-N), v(C=O), \beta(-NH_{2}), \beta(-NH_{3}),$	_	1436.68	-
$\omega(-C\Pi_2)$			
$v_{s}(N=0) - NO_{2}, v(C-N), p(C-C-H), p(C-O-H), \omega(-CH_{2})$	1359.78	1429.07	1292.78
β(C-O-H), ν(C-C), β(-CH ₂ ), β(-NH ₃ )	1399.23	1422.93	1378.84
τ(H-C-N-H), ω(-CH ₂ ), β(C-O-H)	-	-	1348.22
$\nu$ (C-N), $\nu$ (C=C), $\beta$ (C-C-H) –Halka, $\nu$ s(N=O) –NO ₂	1314.48	1412.93	1335.04
ν(C=C), β(C-C-H), ν(C=O) –Halka, ν _s (N=O) –NO ₂	1302.06	1359.91	1336.93

LASP	Deneysel	Те	eorik
İşaretlemeler	FT-IR (cm ⁻¹ )	<b>HF</b> (cm ⁻¹ )	B3LYP (cm ⁻¹ )
β(C-O-H), τ(H-C-N-H), ω(-NH ₃ )	-	1333.56	1167.31
β(C-N-H), ω(-CH ₂ ), ν(C-N)	1236.31	1324.74	1271.37
β(C-O-H), τ(H-C-C-H), ω(-NH ₃ )	-	1319.45	1288.68
δ(-CH2), β(C-O-H), τ(H-C-N-H)	-	1235.74	1189.49
ν(C-C), $\beta$ (C-C-H) –Halka	-	1222.36	1144.05
β(C-O-H), δ(-CH ₂ )	-	1196.70	-
$\nu_a$ (C-C), $\beta$ (C-C-H) –Halka	1149.38	1171.06	1257.38
$\nu$ (C-N), $\beta$ (C-C-H) –Halka	1131.11	1164.35	1135.21
$\tau$ (H-C-C-H), $\rho$ (-NH ₂ ), $\rho$ (-NH ₃ )	1120.15	1138.12	1151.28
$\tau$ (H-C-C-H), $\rho$ (-NH ₂ ), $\rho$ (-NH ₃ ), $\nu$ (C=O)	1101.16	1117.83	1145.39
$\tau$ (H-C-C-H), $\rho$ (-NH ₂ ), $\rho$ (-NH ₃ ), $\nu$ (C-N)	1074.13	1088.84	1097.75
ρ(-NH ₂ ), ρ(-NH ₃ ), τ(H-C-C-H), ν(C=O)	-	-	1086.60
β(C-C-H) –Halka	-	1080.85	1052.68
ν(C-C), ν(C-N), β(C-C-H), τ(H-C-C-H)	1006.92	1020.53	1012.37
ρ(-CH) –Halka	-	1000.71	928.61
ρ(-CH) –Halka	-	982.78	909.92
ν(C-C), ρ(-NH ₃ ), τ(H-C-C-H)	911.22	960.30	920.41
$\nu$ (C-N), $\beta$ (C-C-C) –Halka	-	956.42	921.60
ν(C-N), β(-NO ₂ ), ν(C-C) –Halka	890.76	931.64	902.38
ν(C-N), ρ(-NH ₃ ), τ(H-C-C-H)	-	895.08	-
$\nu(C\text{-}C),\tau(H\text{-}C\text{-}C\text{-}H),\rho(\text{-}NH_3),\rho(\text{-}NH_2),\beta(C\text{-}O\text{-}H)$	835.24	861.33	960.31
$\beta$ (-NO ₂ ), $\beta$ (C-C-C) –Halka	-	858.25	813.97
$\beta$ (C-C-C), $\nu$ _s (C-C) –Halka	-	836.76	824.40
ω(C-C-N) –Halka	-	822.46	-
$\tau$ (N-C-C-H), $\nu_s$ (C-C) –Halka	-	793.57	-
$\tau(\text{H-C-C-H}),\delta(\text{-NH2}),\nu(\text{C-C})$	802.36	791.75	831.56
$\rho(-NH) - NH_2$	-	771.46	866.10
$\delta(\text{-NH}_2),\tau(\text{O-C-O-H}),\tau(\text{H-C-C-H})$	-	-	774.84
δ(N-C-C), ν(C-C) –Halka	-	759.08	703.78
$\tau$ (O-C-O-H), v(C-C), v(C-N)	-	749.29	751.31
$\tau$ (O-C-O-H), $\rho$ (-NH) –NH ₂	-	747.02	730.24
ρ(-OH), β(C-C-C) –Halka, β(-NO ₂ )	-	-	728.04
β(-NO2), ν(C-N), β(C-C-C) –Halka	-	721.46	694.94
ν(C-N), β(-NO ₂ ), β(C-C-C) –Halka	-	715.66	686.23
ω(-NH2), τ(Ο-C-Ο-Η)	-	693.93	767.69
β(C-C-O), β(C-C-N), β(C-C-H) –Halka	665.75	656.44	779.68
ω(-NH ₂ )	-	618.87	705.71

Tablo 5.50. (Devamı)

Tablo 5.50.	(Devamı)

LASP	Deneysel	Т	eorik
İşaretlemeler	FT-IR (cm ⁻¹ )	HF (cm ⁻¹ )	B3LYP (cm ⁻¹ )
$\rho(-OH), \rho(-NH) - NH_2$	605.11	606.77	651.20
ρ(-OH), τ(O-C-N-H)	-	554.08	609.14
β(C-C-O), β(O-N-C)	-	543.94	596.46

## 5.8.4. LASPC kompleksinin teorik ve deneysel titreşim frekansları

Lineer formülü  $C_4H_9N_2O_3^+$ •ClO4⁻ olan LASPC kompleksine ait deneysel FT-IR ve tekil molekülün Gaussian09W programında 6-311++G(d,p) temel setinde HF ve B3LYP metotları ile hesaplanan titreşim frekansları Şekil 5.74.'te verilmektedir.



Şekil 5.74. LASPC molekülü için deneysel FT-IR ve 6-311++ G(d,p) temel setinde HF ve B3LYP metotları ile hesaplanan teorik IR spektrumları.

LASPC molekülünde, O—H titreşim dalga sayısı, deneysel 3438 cm⁻¹ ve teorik olarak HF metodu ile 3709 cm⁻¹, B3LYP metodu ile de 3607 cm⁻¹; C=O titreşim dalga sayısı

deneysel 1642-1681cm⁻¹ bandında ve teorik olarak HF metodu ile 1717-1813 cm⁻¹ bandında, B3LYP metodunda ise 1665-1743 cm⁻¹ bandında; N—H gerilme titreşim dalga sayısı deneysel 2744-3379 cm⁻¹ bandında ve teorik olarak HF metodu ile 2973-3537 cm⁻¹ bandında, B3LYP metodunda ise 2550-3513 cm⁻¹ bandında; N—H makaslama titreşim dalga sayısı deneysel 1573-1633 cm⁻¹ bandında ve teorik olarak HF metodu ile 1543-1644 cm⁻¹ bandında, B3LYP metodunda ise 1506-1618 cm⁻¹ bandında; C—H gerilme titreşim dalga sayısı deneysel 2922-2964 cm⁻¹ bandında ve teorik olarak HF metodu ile 2932-3003 cm⁻¹ bandında, B3LYP metodunda ise 2965-3018 cm⁻¹ bandında; C—H makaslama titreşim dalga sayısı ise deneysel 1397-1520 cm⁻¹ bandında ve teorik olarak HF metodu ile 1414-1460 cm⁻¹ bandında, B3LYP metodunda ise 1383-1430 cm⁻¹ bandında görülmektedir. Perklorik asit molekülündeki *Cl*—O gerilme titreşim dalga sayısı deneysel 887-1074 cm⁻¹ bandında ve teorik olarak HF metodu ile 861-1105 cm⁻¹ bandında, B3LYP metodunda ise 759-1042 cm⁻¹ bandında gözlenmektedir. *Cl*—O gerilme titreşimleri,  $\rho(-NH_2)$ ,  $\rho(-NH_3)$  ve  $\rho(-CH_2)$ düzlem içi sallanma titreşimleri ile aynı band içinde görülmektedir.

LASPC kompleksi için deneysel FT-IR titreşim dalga sayıları ve teorik olarak 6-311++G(d,p) temel setinde HF ve B3LYP metodu ile hesaplanan IR titreşim dalga sayıları ve GaussView 5.0 programında gözlenen işaretlemeler tahmini olarak Tablo 5.51.'de verilmektedir.

LASPC	Deneysel	Te	eorik
İşaretlemeler	FT-IR (cm ⁻¹ )	HF (cm ⁻¹ )	B3LYP (cm ⁻¹ )
ν(О-Н)	3438.93	3709.40	3607.71
va(N-H) –NH2	3379.03	3537.36	3513.15
$v_s(N-H) - NH_2$	3101.42	3424.56	3384.18
$\nu_a(N-H) - NH_3$	-	3387.66	3367.06
$v_{s}(N-H) - NH_{3}$	-	3298.19	3216.60
va(C-H) –CH2	2964.80	3003.23	3018.26
ν(C-H)	2922.43	2944.53	2960.95
ν _s (C-H) –CH ₂ , ν(C-H)	-	2932.80	2965.60
$\nu$ (N-H) –NH ₃	2744.82	2973.24	2550.40

Tablo 5.51. LASPC molekülü için deneysel FT-IR ve 6-311++ G(d,p) temel setinde HF ve B3LYP metotları ile hesaplanan titreşim dalga sayıları (cm⁻¹ biriminde) ve işaretlemeler

245

Tablo 5.51. (Devamı)

LASPC	Deneysel	Те	orik
İşaretlemeler	<b>FT-IR</b> (cm ⁻¹ )	HF (cm ⁻¹ )	B3LYP (cm ⁻¹ )
$\nu$ (C=O), $\beta$ (-NH ₃ )	1681.95	1813.70	1743.70
$\nu$ (C=O), $\beta$ (-NH ₂ ), $\beta$ (-NH ₃ )	1642.50	1717.65	1665.75
β(-NH ₃ )	1633.00	1644.99	1618.16
$\beta(-NH_2), \beta(-NH_3)$	1614.01	1622.29	1580.03
$\beta(-NH_3), \beta(-NH_2)$	1592.09	1608.82	1564.44
β(-NH ₃ )	1573.83	1543.96	1506.13
β(-CH ₂ )	1520.49	1460.83	1430.52
$ω(-CH_2)$ , $β(C-N-H)$ , $β(C-O-H)$ , $τ(H-C-N-H)$	1427.72	1435.27	1276.65
$\beta(\text{-CH}_2), \beta(\text{C-N-H}), \beta(\text{C-O-H}), \tau(\text{H-C-N-H})$	1397.77	1414.00	1383.92
$\tau$ (H-C-N-H), $\beta$ (C-O-H)	1359.78	1357.90	1361.78
$\beta(\text{C-N-H}),\beta(\text{C-O-H}),\tau(\text{H-C-C-H})$	1313.02	1308.91	1319.83
$\tau$ (H-C-C-H), $\omega$ (-CH2), $\beta$ (C-N-H)	1302.06	1296.15	1198.89
$\delta(\text{-CH}_2), \tau(\text{H-C-N-H}), \beta(\text{C-O-H})$	1234.85	1226.74	1272.52
β(C-O-H), δ(-CH ₂ ), ρ(-NH ₃ )	1147.92	1198.16	1153.20
$\rho(-NH_2), \tau(H-C-C-H), \rho(-NH_3)$	1101.16	1116.88	1097.22
$\tau$ (H-C-C-H), $\rho$ (-NH ₃ ), $\beta$ (C-O-H), $\rho$ (-NH ₂ )	1121.62	1146.56	1133.44
$ρ(-NH_3)$ , τ(H-C-C-H), $ρ(-NH_2)$ , $β(C-O-H)$	-	-	1086.82
ρ(-NH ₃ ), τ(H-C-C-H), ρ(-NH ₂ ), ν(Cl-O)	1074.13	1105.81	1042.32
ν(Cl-O), ρ(-NH ₂ ), ρ(-NH ₃ )	1004.73	1098.72	1033.64
ρ(-NH ₂ ), ρ(-NH ₃ ), τ(H-C-C-H)	911.22	1046.94	956.95
ν _a (Cl-O), ρ(-NH ₃ ), τ(H-C-C-H)	833.78	1023.13	938.94
τ(H-C-C-H), ρ(-CH ₂ )	-	-	895.11
ν(C-C), ρ(-NH ₃ ), ρ(-CH ₂ ), ν _a (C <i>l</i> -O)	-	975.74	837.30
ρ(-NH ₃ ), ρ(-CH ₂ ), ν _a (C <i>l</i> -O)	895.14	968.15	858.46
ρ(-NH ₂ ), ρ(-CH ₂ ), ρ(-NH ₃ )	-	904.82	-
ν _s (Cl-O), ρ(-CH ₂ )	801.63	863.24	759.43
ρ(-CH ₂ ), ρ(-NH ₂ ), ω(-NH ₃ ), ν _s (C <i>l</i> -O)	887.11	861.66	-
τ(H-C-C-H), τ(O-C-N-H), τ(O-C-O-H)	-	783.83	766.65
τ(Ο-C-Ο-Η), ν(C-C)	-	753.86	-
τ(O-C-O-H), τ(O-C-N-H), τ(H-C-C-H)	666.48	677.84	741.07
ω(-NH2), ρ(-CH2), τ(O-C-O-H)	-	618.87	675.13
ω(-ClO ₄ ), τ(O-C-O-H)	-	612.37	-
ω(-ClO ₄ ), τ(O-C-O-H), ρ(-NH ₂ )	-	601.70	-
ω(-ClO ₄ ), ω (-NH ₂ ), τ(O-C-O-H)	-	599.34	-
τ(Ο-C-Ο-Η), ρ(-NH ₂ )	605.11	595.12	623.53
τ(О-С-О-Н)	-	548.00	598.02

#### 5.8.5. LSLAS bileşiğinin teorik ve deneysel titreşim frekansları

Lineer formülü  $C_7H_{13}N_3O_5 \cdot H_2O$  olan LSLAS bileşiğine ait deneysel FT-IR ve tekil molekülün Gaussian09W programında 6-311++G(d,p) temel setinde HF ve B3LYP metotları ile hesaplanan titreşim frekansları Şekil 5.75.'te verilmektedir.



Şekil 5.75. LSLAS molekülü için deneysel FT-IR ve 6-311++ G(d,p) temel setinde HF ve B3LYP metotları ile hesaplanan teorik IR spektrumları.

LSLAS molekülünde, O—H titreşim dalga sayısı, deneysel 3432 cm⁻¹ ve teorik olarak HF metodu ile 3750 cm⁻¹, B3LYP metodu ile de 3670 cm⁻¹; C=O titreşim dalga sayısı deneysel 1642-1679 cm⁻¹ bandında ve teorik olarak HF metodu ile 1664-1734 cm⁻¹ bandında, B3LYP metodunda ise 1619-1671 cm⁻¹ bandında; N—H gerilme titreşim dalga sayısı deneysel 3101-3375 cm⁻¹ bandında ve teorik olarak HF metodu ile 3324-3589 cm⁻¹ bandında, B3LYP metodunda ise 3202-3578 cm⁻¹ bandında; N—H makaslama titreşim dalga sayısı deneysel 1516-1633 cm⁻¹ bandında ve teorik olarak HF metodu ile 1572-1643 cm⁻¹ bandında, B3LYP metodunda ise 1496-1603 cm⁻¹ bandında; C—H gerilme titreşim dalga sayısı deneysel 2952-2966 cm⁻¹ bandında ve

teorik olarak HF metodu ile 2908-3008 cm⁻¹ bandında, B3LYP metodunda ise 2924-3018 cm⁻¹ bandında; C—H makaslama titreşim dalga sayısı ise deneysel 1358-1424 cm⁻¹ bandında ve teorik olarak HF metodu ile 1460-1486 cm⁻¹ bandında, B3LYP metodunda ise 1418-1448 cm⁻¹ bandında görülmektedir. Serin ve Asparajin amino asitleri arasında oluşan C—N bağının gerilme titreşim dalga sayısı deneysel 1398 cm⁻¹ ve teorik olarak HF metodu ile 1452 cm⁻¹, B3LYP metodunda ise 1405 cm⁻¹ olarak gözlenmektedir.

LSLAS bileşiği için deneysel FT-IR titreşim dalga sayıları ve teorik olarak 6-311++G(d,p) temel setinde HF ve B3LYP metodu ile hesaplanan IR titreşim dalga sayıları ve GaussView 5.0 programında gözlenen işaretlemeler tahmini olarak Tablo 5.52.'de verilmektedir.

LSLAS	Deneysel	Те	eorik
İşaretlemeler	FT-IR (cm ⁻¹ )	HF (cm ⁻¹ )	B3LYP (cm ⁻¹ )
v(O-H) –H ₂ O	-	3805.64	3736.29
v(O-H)	3432.75	3750.32	3670.18
$v_a(N-H) - NH_2$	3375.59	3589.09	3578.45
v(O-H) –H2O	-	3513.19	-
v _s (N-H) –NH ₂	-	3461.84	3448.97
v(N-H)	-	3430.65	3327.74
va(N-H) –NH3	-	3391.73	3324.26
v _s (N-H) –NH ₃	3101.42	3324.57	3202.05
v(C-H), v _a (C-H) –CH ₂	2966.91	3008.72	3018.11
ν _a (C-H) –CH ₂ , ν(C-H)	2952.73	2976.04	2987.54
va(C-H) –CH ₂ , v(C-H)	-	2953.73	2981.76
vs(C-H) –CH2, v(C-H), v(N-H) –NH3	-	2908.48	-
v _s (C-H) –CH ₂ , v(C-H)	-	-	2935.94
v _s (C-H) –CH ₂ , v(C-H)	-	-	2935.68
v(C-H), v _s (C-H) –CH ₂	-	-	2924.38
$v(N-H) - NH_3, v_s(C-H) - CH_2$	2921.36	2905.79	-
v(O-H) –OH ₂ , v(N-H) –NH ₃	-	-	2786.44
v(N-H) –NH ₃ , v(O-H) –OH ₂	-	-	2498.05
v(C-H), vs(C-H) -CH2, v(N-H) -NH3	-	2901.29	-

Tablo 5.52. LSLAS molekülü için deneysel FT-IR ve 6-311++ G(d,p) temel setinde HF ve B3LYP metotları ile hesaplanan titreşim dalga sayıları (cm⁻¹ biriminde) ve işaretlemeler

Tablo 5.52. (Devamı)

LSLAS	Deneysel	Те	orik
İşaretlemeler	FT-IR (cm ⁻¹ )	HF (cm ⁻¹ )	B3LYP (cm ⁻¹ )
v _s (C-H) –CH ₂	-	2892.97	-
v(C=O)	1679.03	1734.29	1671.68
β(-OH ₂ ), β(-NH ₃ ), ν(C=O), ν _a (C=O) –CO ₂	-	-	1653.21
ν _a (C=O) –CO ₂ , ν(C=O), β(-OH ₂ ), β(-NH ₃ )	-	-	1644.86
v(C=O)	-	1718.26	-
ν _a (C=O) –CO ₂ , β(-OH ₂ ), β(-NH ₃ )	1642.63	1664.63	1619.04
β(-NH ₃ ), β(-OH ₂ ), ν _a (C=O) –CO ₂	-	-	1603.42
β(-NH ₃ ), β(-OH ₂ )	1633.61	1643.27	1587.11
β(-OH ₂ ), β(-NH ₃ )	1590.89	1624.27	-
β(-NH ₂ )	1574.95	1604.93	1558.18
β(-NH ₃ )	1516.89	1572.78	1469.87
β(-CH ₂ )	1424.84	1486.48	1448.43
β(C-N-H), β(-CH ₂ ), β(-NH ₃ )	-	1484.15	1423.58
β(-CH ₂ ), β(C-N-H)	1398.97	-	1418.22
β(-NH ₃ ), β(C-N-H)	-	1478.02	-
β(-CH ₂ )	1358.96	1460.27	-
$\nu$ (C-N), $\beta$ (C-C-H), $\beta$ (C-N-H)	-	1452.67	1405.12
ω(-CH ₂ ), β(C-C-H)	-	1410.74	1350.41
ν(C-C), ν _s (C=O) –CO ₂ , ω(-CH ₂ ), β(C-N-H)	-	1398.98	-
ω(-CH ₂ ), β(C-O-H), β(C-N-H), β(C-C-H)	-	1385.74	1350.12
ω(-CH ₂ ), ν(C-C), β(C-C-H), β(C-N-H), β(C-O-H)	-	1378.28	1340.47
δ(-CH ₂ ), β(C-O-H), β(C-C-H)	1313.84	1359.39	1327.98
τ(H-C-C-H), $β$ (C-O-H), $β$ (C-C-H), $β$ (C-N-H)	1302.41	1339.92	1316.28
τ(H-C-C-H), ν(C-C), β(-CO ₂ ), β(C-N-H)	-	-	1297.03
τ(H-C-C-H), β(C-N-H)	-	-	1271.63
τ(H-C-C-H), ω(-CH ₂ ), β(C-N-H)	-	1312.10	-
$\delta$ (-CH ₂ ), ω(-CH ₂ ), τ(H-C-N-H), β(C-N-H), β(N-C-H)	1235.02	1285.19	1255.46
ω(-CH ₂ ), β(C-N-H), β(C-C-H)	-	1246.00	-
ω(-NH ₃ ), τ(H-C-O-H), τ(H-C-N-H), β(C-C-H)	-	1232.97	1221.34
τ(H-C-C-H), β(C-N-H)	-	-	1202.26
$\delta(\text{-CH}_2), \beta(\text{N-C-H}), \rho(\text{-NH}_2)$	1147.79	1212.74	1179.45
ρ(-NH ₃ ), β(C-O-H), β(C-C-H)	1130.33	1140.57	1117.58
ρ(-NH ₂ ), δ(-CH ₂ ), ν(C-N)	1121.01	1124.68	1083.84
$\tau$ (H-C-O-H), $\rho$ (-NH ₂ ), $\tau$ (H-C-C-H)	1102.66	1100.51	1093.73
ν(C-O), ρ(-NH ₂ )	-	1078.09	-
ρ(-NH2), τ(H-C-C-H), ν(C-N)	1074.99	1064.83	1036.51
ν(C-N), τ(H-C-C-H)	-	1057.80	1021.63

LSLAS	Deneysel	Te	eorik
İşaretlemeler	FT-IR (cm ⁻¹ )	HF (cm ⁻¹ )	B3LYP (cm ⁻¹ )
ν(C-C), ρ(-NH ₂ ), τ(H-C-C-H)	1004.30	1035.81	1014.80
ν(C-O), δ(-CH ₂ ), ρ(-NH ₂ )	-	-	1010.20
ρ(-NH ₃ ), ρ(-CH ₂ ), β(C-O-H)	-	962.64	970.27
ν(C-C), τ(H-C-C-H)	910.14	946.97	917.37
$\rho(-OH) - OH_2, \rho(-CH_2)$	-	-	902.14
$\rho(\text{-NH}_2),\delta(\text{-CH}_2),\tau(\text{O-C-N-H})$	892.69	923.06	884.60
$\nu$ (C-C), $\rho$ (-CH ₂ ), $\beta$ (-CO ₂ ), $\rho$ (-NH ₂ )	886.68	885.97	859.92
ν(C-C), ν(C-N), δ(-CH ₂ ), β(-CO ₂ )	835.24	865.22	840.73
ν(C-C), ν(C-N), δ(-CH ₂ ), δ(-NH ₃ )	-	-	788.50
δ(-CH2), δ(-NH2)	-	801.73	-
$\delta(\text{-CO}_2), \tau(\text{H-C-C-H}), \tau(\text{O-C-N-H})$	799.44	800.63	765.10
τ(O-C-N-H)	-	764.16	750.07
β(-CO ₂ ), τ(O-C-N-H)	664.07	751.34	716.43
δ(-NH ₂ ), τ(O-C-C-H)	635.50	700.85	685.15
δ(C-N-H)	-	-	666.22
$\delta(-NH_2), \tau(O-C-N-H), \rho(-NH_2), \rho(-OH_2)$	-	-	620.56
ρ(-OH ₂ )	-	-	594.44
ρ(-OH), ρ(-NH), τ(H-C-N-H)	-	656.89	-
ρ(-OH), ρ(-NH)	-	636.05	-
τ(O-C-N-H), τ(H-C-C-H)	604.81	621.02	581.42
β(C-C-N)	-	584.89	-
δ(-NH2)	-	573.16	-
δ(-NH ₂ ), τ(O-C-C-H)	-	535.23	-

Tablo 5.52. (Devamı)

## 5.8.6. NPLAS bileşiğinin teorik ve deneysel titreşim frekansları

Lineer formülü  $C_{10}H_{12}N_2O_5S$  olan NPLAS bileşiğine ait deneysel FT-IR ve tekil molekülün Gaussian09W programında 6-311++G(d,p) temel setinde HF ve B3LYP metotları ile hesaplanan titreşim frekansları Şekil 5.76.'da verilmektedir.



Şekil 5.76. NPLAS molekülü için deneysel FT-IR ve 6-311++ G(d,p) temel setinde HF ve B3LYP metotları ile hesaplanan teorik IR spektrumları.

NPLAS molekülünde, O—H titreşim dalga sayısı, deneysel 3495 cm⁻¹ ve teorik olarak HF metodu ile 3723 cm⁻¹, B3LYP metodu ile de 3614 cm⁻¹; C=O titreşim dalga sayısı deneysel 1641-1720 cm⁻¹ bandında ve teorik olarak HF metodu ile 1741-1818 cm⁻¹ bandında, B3LYP metodunda ise 1682-1747 cm⁻¹ bandında; N—H gerilme titreşim dalga sayısı deneysel 3258-3335 cm⁻¹ bandında ve teorik olarak HF metodu ile 3430-3550 cm⁻¹ bandında, B3LYP metodunda ise 3384-3531 cm⁻¹ bandında; N—H makaslama titreşim dalga sayısı deneysel 1641 cm⁻¹ ve teorik olarak HF metodu ile 1622 cm⁻¹, B3LYP metodunda ise 1580 cm⁻¹; C—H gerilme titreşim dalga sayısı deneysel 2869-2968 cm⁻¹ bandında ve teorik olarak HF metodu ile 2923-2969 cm⁻¹ bandında, B3LYP metodunda ise 2952-3004 cm⁻¹ bandında; C—H makaslama titreşim dalga sayısı ise deneysel 1425 cm⁻¹ ve teorik olarak HF metodu ile 1457-1470 cm⁻¹, B3LYP metodunda ise 1431 cm⁻¹ şeklinde görülmektedir. NPLAS molekülünde halkaya ait C—H gerilmelerinin titreşim dalga sayısı deneysel 3002-3091 cm⁻¹ bandında ve teorik olarak HF metodu ile 3013-3057 cm⁻¹ bandında, B3LYP metodunda ise 3050-3086 cm⁻¹ bandında ve halkaya ait C=C geriliminin dalga sayısı

ise deneysel 1577 cm⁻¹ ve teorik olarak HF metodu ile 1606 cm⁻¹, B3LYP metodunda ise 1564 cm⁻¹ değerlerinde literatüre uygun olarak görülmektedir. Literatürde sülfonil (=SO₂) atomları arasında simetrik S=O gerilmesi 1120-1190 cm⁻¹ ve asimetrik S=O gerilmesi 1290-1390 cm⁻¹ ve sülfür ile halka arasındaki S—C bağının gerilme titreşim dalga sayısı 600-700 cm⁻¹ olarak verilmektedir [92]. Asimetrik S=O gerilmesi deneysel 1221 cm⁻¹ ve teorik olarak HF metodu ile 1270 cm⁻¹, B3LYP metodunda ise 1209 cm⁻¹; simetrik S=O gerilmesi deneysel 1113 cm⁻¹ ve teorik olarak HF metodu ile 1135 cm⁻¹, B3LYP metodunda ise 1024 cm⁻¹; S—C bağının gerilme titreşim dalga sayısı deneysel 669 cm⁻¹ ve teorik olarak HF metodu ile 725 cm⁻¹, B3LYP metodunda ise 697 cm⁻¹ şeklinde literatüre uygun olarak gözlenmektedir.

NPLAS bileşiği için deneysel FT-IR titreşim dalga sayıları ve teorik olarak 6-311++G(d,p) temel setinde HF ve B3LYP metodu ile hesaplanan IR titreşim dalga sayıları ve GaussView 5.0 programında gözlenen işaretlemeler tahmini olarak Tablo 5.53.'te verilmektedir.

NPLAS	Deneysel	Те	eorik
İşaretlemeler	FT-IR (cm ⁻¹ )	HF (cm ⁻¹ )	B3LYP (cm ⁻¹ )
ν(О-Н)	3495.19	3723.26	3614.22
$\nu_a(N-H) - NH_2$	3335.20	3550.71	3531.32
$\nu$ (N-H), $\nu$ _s (N-H) –NH ₂	-	3423.75	3387.27
$v_{s}(N-H) - NH_{2}, v(N-H)$	3258.49	3430.34	3384.55
v _s (C-H) –Halka	3091.19	3057.78	3086.03
vs(C-H) –Halka	3070.73	3047.37	3080.84
v _a (C-H) –Halka	-	3035.61	3070.04
v _a (C-H) –Halka	-	3027.18	3061.72
v _a (C-H) –Halka	3002.79	3013.94	3050.66
v _a (C-H) –CH ₂	2968.46	2969.58	3004.28
ν(C-H), ν _s (C-H) –CH ₂	2915.13	2956.36	2973.98
ν _s (C-H) –CH ₂ , ν(C-H)	2869.10	2923.26	2952.94
ν(C=O)	1720.67	1818.79	1747.65
ν(C=O)	1641.77	1741.20	1682.99
β(-NH ₂ )	1577.48	1622.86	1580.95

Tablo 5.53. NPLAS molekülü için deneysel FT-IR ve 6-311++ G(d,p) temel setinde HF ve B3LYP metotları ile hesaplanan titreşim dalga sayıları (cm⁻¹ biriminde) ve işaretlemeler

Tablo 5.53. (Devamı)

NPLAS	Deneysel	Т	eorik
İşaretlemeler	FT-IR (cm ⁻¹ )	HF (cm ⁻¹ )	B3LYP (cm ⁻¹ )
v(C=C) –Halka	-	1606.42	1564.00
$\nu$ (C=C), $\beta$ (C=C-H) –Halka	1474.47	1598.52	1560.60
$\beta$ (C=C-H), v(C=C) –Halka	1448.90	1481.71	1449.68
β(-CH ₂ ), β(C-N-H), β(N-C-H)	-	1470.58	-
β(-CH ₂ )	1425.53	1457.26	1431.41
$\nu$ (C=C), $\beta$ (C=C-H) –Halka	1378.77	1441.50	1420.48
β(C-N-H), β(N-C-H)	-	-	1396.70
β(C-N-H), ω(-CH2), ω(C-C-H)	1321.79	1406.27	1356.17
β(C-O-H), β(C-N-H)	1310.83	1361.28	1313.44
β(C-N-H), τ(H-C-C-H)	1290.37	1318.85	1291.19
τ(H-C-C-H) –Halka, τ(H-N-C-H)	1311.44	1314.88	1294.79
ω(-CH2), β(C-N-H), τ(H-N-C-H)	1257.50	1282.73	1243.03
τ(H-C-C-H), $β$ (C-O-H), $ν_a$ (S=O)	-	1267.08	-
τ(H-C-C-H) –Halka	1198.32	1206.73	1280.89
ω(-CH ₂ ), τ(H-N-C-H), τ(C-C-O-H)	1113.58	1179.89	
τ(Н-С-С-Н)	-	-	1222.61
νa(S=O), τ(H-N-C-H), τ(H-C-C-H)	1221.70	1270.53	1209.68
ρ(-NH ₂ ), δ(-CH ₂ )	1180.79	1201.08	1160.17
τ(H-C-C-H) –Halka	1158.87	1166.09	1153.59
τ(H-C-C-H) –Halka	1083.62	1098.00	1140.49
ρ(-NH2), δ(-CH2), β(C-O-H), β(C-C-H)	951.40	1087.60	1050.35
ρ(-NH ₂ ), δ(-CH ₂ )	995.23	1126.13	1094.50
v _s (S=O), v(S-C)	-	1135.08	-
ν _s (S=O), ν(S-C)	898.07	1069.47	1079.07
τ(H-C-C-H) –Halka	1025.18	1056.08	1057.73
τ(H-C-C-H) –Halka	-	978.56	-
τ(H-C-C-H) –Halka	-	1003.29	-
ν(C-N), δ(-CH ₂ ), ρ(-NH ₂ )	-	-	1123.01
νs(S=O), ν(S-C), ν(C-N), τ(H-C-C-H) –Halka	-	-	1024.11
v(C-C) –Halka	986.46	1006.59	1000.84
τ(H-C-C-H) –Halka, v(C-C) –Halka	852.77	1017.90	976.04
v(C-C) –Halka	-	-	975.23
$\rho(-CH_2) \gamma(C-C) \beta(C-N-H)$	-	1001 24	973 34
$\tau$ (H-C-C-H) –Halka	-	959 81	956 91
$\tau(H-C-C-H)$ –Halka	-	-	900.01
$\tau(H-C-C-H) \circ (-CH_2) \circ (-NH_2)$	- 768.02	954.02	977 70

NPLAS	Deneysel	Teorik	
İşaretlemeler	FT-IR (cm ⁻¹ )	HF (cm ⁻¹ )	B3LYP (cm ⁻¹ )
ρ(-CH ₂ ), ν(S-N), ρ(-OH)	732.23	927.85	881.50
τ(H-C-C-H) –Halka	-	858.34	822.11
$\tau$ (H-C-N-H), $\nu$ (S-N)	-	842.94	804.16
τ(О-С-С-Н), τ(О-С-О-Н)	-	808.31	785.74
$\tau$ (O-C-O-H), $\tau$ (O-C-N-H), $\nu$ (C-C)	691.32	783.23	759.78
τ(H-C-C-H) –Halka	-	766.62	737.42
τ(O-C-O-H), τ(O-C-N-H)	-	715.79	702.44
$v(S-C), \beta(-SO_2), \tau(H-C-C-H) - Halka$	669.40	725.01	697.52
τ(H-C-C-H) –Halka	645.29	690.17	678.55
τ(C-C-N-H), δ(-NH2)	-	-	632.79
τ(O-C-O-H), δ(-NH ₂ ), ω(-SO ₂ ), Halka soluklanması	-	634.33	611.88
δ(-NH ₂ )	-	616.86	-
$\beta$ (C-C-C) – Halka	616.07	606.58	603.04
$\rho(-NH), \delta(-NH_2)$	-	594.67	599.26

Tablo 5.53. (Devamı)

# 5.8.7. NTLAS bileşiğinin teorik ve deneysel titreşim frekansları

Lineer formülü  $C_{11}H_{14}N_2O_5S$  olan NTLAS bileşiğine ait deneysel FT-IR ve tekil molekülün Gaussian09W programında 6-311++G(d,p) temel setinde HF ve B3LYP metotları ile hesaplanan titreşim frekansları Şekil 5.77.'de verilmektedir.



Şekil 5.77. NTLAS molekülü için deneysel FT-IR ve 6-311++ G(d,p) temel setinde HF ve B3LYP metotları ile hesaplanan teorik IR spektrumları.

NTLAS molekülünde, O—H titreşim dalga sayısı, deneysel 3545 cm⁻¹ ve teorik olarak HF metodu ile 3724 cm⁻¹, B3LYP metodu ile de 3607 cm⁻¹; C=O titreşim dalga sayısı deneysel 1719-1801 cm⁻¹ bandında ve teorik olarak HF metodu ile 1748-1806 cm⁻¹ bandında, B3LYP metodunda ise 1689-1745 cm⁻¹ bandında; N—H gerilme titreşim dalga sayısı deneysel 3328-3429 cm⁻¹ bandında ve teorik olarak HF metodu ile 3399-3553 cm⁻¹ bandında, B3LYP metodunda ise 3367-3570 cm⁻¹ bandında; N—H makaslama titreşim dalga sayısı deneysel 1622 cm⁻¹ ve teorik olarak HF metodu ile 1615 cm⁻¹, B3LYP metodunda ise 1559 cm⁻¹; C—H gerilme titreşim dalga sayısı deneysel 2926-3060 cm⁻¹ bandında ve teorik olarak HF metodu ile 2871-2980 cm⁻¹ bandında, B3LYP metodunda ise 2908-3021 cm⁻¹ bandında; C—H makaslama titreşim dalga sayısı ise deneysel 1426-1451 cm⁻¹ bandında ve teorik olarak HF metodu ile 1451-1464 cm⁻¹ bandında, B3LYP metodunda ise 1360-1434 cm⁻¹ bandında görülmektedir. NTLAS molekülünde halkaya ait C—H gerilmelerinin titreşim dalga sayısı deneysel 3071-3265 cm⁻¹ bandında ve teorik olarak HF metodu ile 3012-3052 cm⁻¹ bandında, B3LYP metodunda ise 3045-3081 cm⁻¹ bandında ve halkaya ait C=C

geriliminin dalga sayısı ise deneysel 1671 cm⁻¹ ve teorik olarak HF metodu ile 1617 cm⁻¹, B3LYP metodunda ise 1572 cm⁻¹ değerlerinde literatüre uygun olarak görülmektedir. Asimetrik S=O gerilmesi deneysel 1155 cm⁻¹ ve teorik olarak HF metodu ile 1266 cm⁻¹, B3LYP metodunda ise 1224 cm⁻¹; simetrik S=O gerilmesi deneysel 1121 cm⁻¹ ve teorik olarak HF metodu ile 1135 cm⁻¹, B3LYP metodunda ise 1083 cm⁻¹ şeklinde literatüre uygun olarak gözlenmektedir.

NTLAS bileşiği için deneysel FT-IR titreşim dalga sayıları ve teorik olarak 6-311++G(d,p) temel setinde HF ve B3LYP metodu ile IR titreşim dalga sayıları ve GaussView 5.0 programında gözlenen işaretlemeler tahmini olarak Tablo 5.54.'te verilmektedir.

Tablo 5.54. NTLAS molekülü için deneysel FT-IR ve 6-311++ G(d,p) temel setinde HF ve B3LYP metotları ile hesaplanan titreşim dalga sayıları (cm⁻¹ biriminde) ve işaretlemeler

NTLAS	Deneysel	Teorik	
İşaretlemeler	FT-IR (cm ⁻¹ )	HF (cm ⁻¹ )	B3LYP (cm ⁻¹ )
ν(О-Н)	3545.60	3724.93	3607.42
$v_a(N-H) - NH_2$	3429.44	3553.30	3570.94
$v_s(N-H) - NH_2$	3350.54	3437.24	3444.26
ν(N-H)	3328.62	3399.81	3367.08
v _s (C-H) –Halka	3265.79	3052.65	3081.20
v _s (C-H) –Halka	3227.07	3047.21	3063.07
v _a (C-H) –Halka	3086.81	3019.82	3045.83
v _a (C-H) –Halka	3071.47	3012.53	3045.00
v _a (C-H) –CH ₂	3060.51	2980.96	3021.42
v _a (C-H) –CH ₃	2983.80	2944.73	2987.66
v _s (C-H) –CH ₂	2958.23	2934.95	2952.86
v _a (C-H) –CH ₃	2926.82	2920.06	2961.06
ν(C-H)		2876.68	2891.91
v _s (C-H) –CH ₃		2871.38	2908.03
v(C=O)	1801.03	1806.75	1745.37
v(C=O)	1719.21	1748.54	1689.82
v(C=C) –Halka	1671.72	1617.85	1572.31
β(-NH ₂ )	1622.05	1615.54	1559.70
$\nu$ (C=C), $\beta$ (C=C-H) –Halka	1597.94	1585.01	1550.47

256

Tab	lo 5.54.	(Devamı)	)
-----	----------	----------	---

NTLAS	Deneysel	Teorik	
İşaretlemeler	FT-IR (cm ⁻¹ )	HF (cm ⁻¹ )	B3LYP (cm ⁻¹ )
β(-CH ₂ )	1451.10	1464.48	1434.00
$\beta$ (C=C-H), v(C=C) –Halka	1496.39	1499.98	1468.77
$\beta$ (C-N-H), $\beta$ (N-C-H), $\beta$ (-CH ₃ )		1458.70	-
β(-CH ₃ ), β(C-N-H), β(N-C-H)	1436.48	1457.47	1431.98
β(-CH ₃ )	1426.99	1451.74	1360.79
β(C-N-H), ω(-CH ₂ ), ω(C-C-H)	1405.07	1406.79	1395.76
ν(C=C), β(-CH ₃ ), β(C=C-H) –Halka		1396.61	1375.27
β(-CH ₃ ), β(C=C-H), ν(C=C), –Halka		1391.90	1435.57
$\beta$ (C-O-H), $\beta$ (C-N-H), $\beta$ (N-C-H)	1334.94	1365.74	1313.53
τ(H-C-C-H) –Halka, β(C-N-H), β(C-C-H)		-	1290.96
τ(H-C-C-H) –Halka, β(C-N-H), β(C-C-H), β(C-O-H)		-	1287.68
ν(C=C), ω(-CH ₃ )		-	1280.18
$\beta$ (C-N-H), $\beta$ (C-O-H), $\tau$ (H-C-C-H)	1307.91	1322.52	1204.33
τ(H-C-C-H) –Halka		1306.38	-
ω(-CH ₂ ), β(C-N-H), τ(H-N-C-H)	1287.45	1295.86	1263.25
ω(-CH ₂ ), β(C-N-H), ν(C-C)	1232.66	1278.17	1344.29
ν _a (S=O), τ(H-C-C-H), β(C-O-H)	1155.95	1266.23	1224.21
ν(C-CH ₃ ), τ(H-C-C-H) –Halka		-	1183.21
ρ(-NH2), δ(-CH2)	1198.32	1211.71	1172.47
τ(H-C-C-H) –Halka		1195.56	-
$\beta$ (C-O-H), $\delta$ (-CH ₂ ), $\rho$ (-NH ₂ )	1187.37	1188.45	1122.54
τ(H-C-C-H) –Halka		1178.74	1167.29
τ(H-C-C-H) –Halka	1033.22	1172.02	1101.06
v(S-C), v _s (S=O)	1121.62	1135.95	1083.40
$\rho(-NH_2), \nu(C-N), \rho(-CH2), \beta(C-O-H), \nu(S-C)$	1088.01	-	1074.02
ρ(-NH ₂ ), ν(C-N), ρ(-CH ₂ )	1053.67	1118.40	1060.50
ν(C-N), ρ(-NH ₂ ), τ(H-C-C-H)		1095.91	-
$\nu_s$ (S=O), $\tau$ (H-C-C-H) –Halka, $\nu$ (S-C)		1075.86	1032.45
τ(H-C-C-H) –Halka, ν(S-C)		1065.85	-
ρ(-CH ₃ )	1020.80	1051.65	1020.30
ρ(-CH ₂ ), ν(C-C), τ(H-C-N-H)	1008.38	1004.82	974.21
τ(H-C-C-H) –Halka	995.96	1004.72	991.61
τ(H-C-C-H) –Halka	976.97	1002.62	972.12
τ(H-C-C-H) –Halka	948.47	979.24	943.32
ν(C-N), τ(H-C-C-H),		-	921.81
$\nu$ (C-C) –Halka, $\rho$ (-CH ₃ )		978.32	-
τ(H-C-C-H), ρ(-CH ₂ ), ρ(-NH ₂ )		957.16	-

NTLAS	Deneysel	Teorik	
İşaretlemeler	FT-IR (cm ⁻¹ )	HF (cm ⁻¹ )	B3LYP (cm ⁻¹ )
τ(H-C-C-H) –Halka		-	798.93
τ(H-C-N-H), ν(S-N), τ(H-C-C-H) –Halka	815.51	848.78	823.12
τ(H-C-C-H) –Halka	859.35	854.81	829.18
ρ(-CH ₂ ), ν(S-N)		922.36	892.34
ρ(-CH ₃ ), τ(H-C-C-H) –Halka		823.43	969.86
$\tau(\text{O-C-C-H}),\tau(\text{O-C-O-H}),\tau(\text{O-C-N-H})$	776.06	806.85	751.76
$\tau$ (O-C-O-H), $\tau$ (O-C-N-H), $\tau$ (H-C-C-H) –Halka	747.57	786.52	772.46
τ(H-C-C-H) –Halka, τ(O-C-N-H), τ(O-C-O-H)	727.12	782.11	788.12
$\tau$ (H-C-C-H) –Halka, $\tau$ (O-C-O-H)	706.66	710.61	691.63
$\tau$ (H-C-C-H) –Halka, $\tau$ (O-C-N-H)		701.61	-
τ(O-C-O-H), τ(H-C-N-H)	669.40	694.17	672.44
$\tau$ (H-C-N-H), $\tau$ (O-C-O-H), $\nu$ (S-N),		662.42	653.18
Halka Soluklanması	635.07	626.25	621.67
τ(Ο-C-Ο-Η), τ(Ο-C-Ν-Η)	608.04	604.43	639.20
$\delta(-NH_2), \rho(-NH), \rho(-OH)$		597.60	608.97

Tablo 5.54. (Devamı)

# 5.9. Asparajin İçeren Bazı Moleküllerin Teorik Termodinamik Özellikleri

Asparajin içeren moleküllerin teorik olarak 298.15 K ve 1 atm basınçta hesaplanan toplam enerjileri, toplam enerji değişimleri, termal düzeltme katsayıları, ısı sığaları, entropileri, dönme sabitleri ve dönme sıcaklıkları Tablo 5.55. - Tablo 5.61.'de listelenmiştir.

Sıfır-nokta titreşim enerjisi, 0 K'de moleküler titreşimlerin etkisinin de dikkate alınarak, molekülün elektronik enerjisinde yapılan düzeltmedir. Sistemin daha yüksek sıcaklıklardaki enerjisini tahmin etmek için toplam enerjiye termal enerji düzeltmesi de dahil edilmelidir. Termal enerji, sıfır-nokta titreşim enerjisini de içerir, bu nedenle hem termal hem de sıfır nokta titreşim enerjisi toplam enerjiye katılmamalıdır [43]. Sıfır-nokta titreşim enerjisi, entalpi ve entropi verilerinin hesaplanmasında ölçeklendirme yapmak gerekmektedir [94].

LALT, LASN, LASP, LASPC, LSLAS, NPLAS ve NTLAS molekülleri için 6-31G(d,p), 6-311G(d,p) ve 6-311++G(d,p) temel setleri kullanılarak, HF ve B3LYP metotları ile termodinamik parametreler hesaplanmıştır.

## 5.9.1. LALT kompleksinin teorik termodinamik özellikleri

Lineer formülü C₄H₈N₂O₃•C₄H₆O₆ olan LALTmolekülü için 6-31G(d,p), 6-311G(d,p) ve 6-311++G(d,p) baz setleri kullanılarak, HF ve B3LYP metotları ile hesaplanmış olan termodinamik parametreler Tablo 5.55.'te verilmektedir.

33 atom ve 148 elektrondan oluşan LALT molekülü için en küçük sıfır-nokta titreşim enerjisi 158.74343 kcal/mol ve minumum toplam enerji -1100.230172 a.u. olarak B3LYP metodu ile 6-311++G(d,p) baz setinde hesaplanmıştır. Optimize edilen LALT moleküler yapıları arasında en kararlı durumun B3LYP metodu ve 6-311++G(d,p) baz setinde elde edildiği söylenebilir.
LALT	6-31 G(	d,p)	6-311 G	(d,p)	6-311++ G(d,p)	
Parametreler	HF	B3LYP	HF	B3LYP	HF	B3LYP
Termal enerji: E (kcal/mol)						
Dönme	0.889	0.889	0.889	0.889	0.889	0.889
Ötelenme	0.889	0.889	0.889	0.889	0.889	0.889
Titreșim	184.442	170.478	183.866	170.270	183.523	169.966
Toplam	186.220	172.256	185.643	172.047	185.300	171.744
Isı sığası: Cv (cal/molK)						
Dönme	2.981	2.981	2.981	2.981	2.981	2.981
Ötelenme	2.981	2.981	2.981	2.981	2.981	2.981
Titreșim	63.818	67.415	63.932	67.729	64.232	67.685
Toplam	69.780	73.376	69.894	73.691	70.193	73.647
Entropi: S (cal/molK)						
Dönme	34.337	34.324	34.359	34.343	34.383	34.353
Ötelenme	42.809	42.809	42.809	42.809	42.809	42.809
Titreșim	78.752	80.194	78.475	81.262	79.511	79.940
Toplam	155.898	157.327	155.644	158.414	156.703	157.101
Dönme sabitleri (GHz)						
А	1.03162	0.98968	1.01729	0.98269	0.99712	0.72553
В	0.12151	0.12500	0.12104	0.12426	0.12073	0.14514
С	0.11837	0.12155	0.11787	0.12075	0.11774	0.13871
Dönme sıcaklıkları (Kelvin)						
А	0.04951	0.04750	0.04882	0.04716	0.04785	0.03482
В	0.00583	0.00600	0.00581	0.00596	0.00579	0.00697
С	0.00568	0.00583	0.00566	0.00579	0.00565	0.00666
Termal özellikler (Hartree/parçacık)						
Sıfır nokta düzeltmesi	0.276618	0.253748	0.275708	0.253267	0.275016	0.252974
Enerji için termal düzeltme	0.296760	0.274507	0.295842	0.274175	0.295295	0.273691
Entalpi için termal düzeltme	0.297704	0.275451	0.296786	0.275119	0.296239	0.274635
Gibbs serbest enerjisi için termal düzeltme	0.223632	0.200700	0.222835	0.199851	0.221784	0.199991

Tablo 5.55. LALT molekülü için HF ve B3LYP metotları ve 6-31 G(d,p), 6-311 G(d,p) ve 6-311++ G(d,p) temel setleri ile hesaplanan termodinamik parametreler

LALT	6-31 G(d,	p)	6-311 G(d	1,p)	6-311++ G(d,p)	
Parametreler	HF	B3LYP	HF	B3LYP	HF	<b>B3LYP</b>
Elektronik ve sıfır nokta enerjiler toplamı	-1093.598015	-1099.632063	-1093.866659	-1099.940556	-1093.893925	-1099.977198
Elektronik ve termal enerjiler toplamı	-1093.577873	-1099.611305	-1093.846525	-1099.919649	-1093.873647	-1099.956481
Elektronik ve termal entalpiler toplamı	-1093.576929	-1099.610360	-1093.845581	-1099.918705	-1093.872702	-1099.955537
Elektronik ve termal serbest enerjiler toplamı	-1093.651001	-1099.685112	-1093.919532	-1099.993972	-1093.947157	-1100.030181
Toplam Enerji (a.u.)	-1093.847633	-1099.885811	-1094.142367	-1100.193824	-1094.168942	-1100.230172
Sıfır nokta titreşim enerjisi (kcal/mol)	173.58027	159.22940	173.00934	158.92771	172.57537	158.74343

Tablo 5.55. (Devamı)

### 5.9.2. LASN kompleksinin teorik termodinamik özellikleri

Lineer formülü  $C_4H_9N_2O_3^+ \cdot NO_3^-$  olan LASN molekülü için 6-31G(d,p), 6-311G(d,p) ve 6-311++G(d,p) baz setleri kullanılarak, HF ve B3LYP metotları ile hesaplanmış olan termodinamik parametreler Tablo 5.56.'da verilmektedir.

22 atom ve 102 elektrondan oluşan LASN molekülü için en küçük sıfır-nokta titreşim enerjisi 102.18863 kcal/mol ve minumum toplam enerji -773.615634 a.u. olarak B3LYP metodu ile 6-311++G(d,p) baz setinde hesaplanmıştır. Optimize edilen LASN moleküler yapıları arasında en kararlı durumun B3LYP metodu ve 6-311++G(d,p) baz setinde elde edildiği söylenebilir.

LASN	6-31 G(	d,p)	6-311 G	(d,p)	6-311++ G(d,p)	
Parametreler	HF	B3LYP	HF	B3LYP	HF	B3LYP
Termal enerji: E (kcal/mol)						
Dönme	0.889	0.889	0.889	0.889	0.889	0.889
Ötelenme	0.889	0.889	0.889	0.889	0.889	0.889
Titreșim	119.673	110.244	119.191	109.946	118.945	109.540
Toplam	121.451	112.021	120.969	111.724	120.722	111.318
Isı sığası: Cv (cal/molK)						
Dönme	2.981	2.981	2.981	2.981	2.981	2.981
Ötelenme	2.981	2.981	2.981	2.981	2.981	2.981
Titreșim	39.668	43.046	39.770	43.152	39.969	43.379
Toplam	45.630	49.007	45.732	49.114	45.931	49.341
Entropi: S (cal/molK)						
Dönme	31.833	32.003	31.847	32.020	31.860	32.032
Ötelenme	41.709	41.709	41.709	41.709	41.709	41.709
Titreșim	46.592	52.295	46.928	53.740	49.067	54.935
Toplam	120.135	126.007	120.485	127.470	122.637	128.677
Dönme sabitleri (GHz)						
А	1.06303	1.04655	1.06132	1.04372	1.04902	1.03387
В	0.46591	0.41926	0.46277	0.42200	0.46135	0.41607
С	0.37238	0.35441	0.37021	0.34687	0.37101	0.35096
Dönme sıcaklıkları (Kelvin)						
А	0.05102	0.05023	0.05094	0.05009	0.05034	0.04962
В	0.02236	0.02012	0.02221	0.02025	0.02214	0.01997
С	0.01787	0.01701	0.01777	0.01665	0.01781	0.01684
Termal özellikler (Hartree/parçacık)						
Sıfır nokta düzeltmesi	0.180094	0.164149	0.179264	0.163601	0.178731	0.162848
Enerji için termal düzeltme	0.193544	0.178517	0.192776	0.178043	0.192383	0.177396
Entalpi için termal düzeltme	0.194488	0.179462	0.193720	0.178987	0.193327	0.178340
Gibbs serbest enerjisi için termal düzeltme	0.137409	0.119592	0.136474	0.118422	0.135059	0.117202

Tablo 5.56. LASN molekülü için HF ve B3LYP metotları ve 6-31 G(d,p), 6-311 G(d,p) ve 6-311++ G(d,p) temel setleri ile hesaplanan termodinamik parametreler

LASN	6-31 G(d,p)		6-311 G(d,p)		6-311++	G(d,p)
Parametreler	HF	B3LYP	HF	B3LYP	HF	B3LYP
Elektronik ve sıfır nokta enerjiler toplamı	-768.967585	-773.210971	-769.158556	-773.427804	-769.177809	-773.452786
Elektronik ve termal enerjiler toplamı	-768.954134	-773.196603	-769.145044	-773.413362	-769.164157	-773.438238
Elektronik ve termal entalpiler toplamı	-768.953190	-773.195659	-769.144100	-773.412418	-769.163212	-773.437294
Elektronik ve termal serbest enerjiler toplamı	-769.010270	-773.255529	-769.201347	-773.472983	-769.221481	-773.498432
Toplam Enerji (a.u.)	-749.147678	-773.375120	-749.337820	-773.591405	-749.356540	-773.615634
Sıfır nokta titreşim enerjisi (kcal/mol)	113.01038	103.00502	112.49013	102.66140	112.15540	102.18868

Tablo 5.56. (Devamı)

### 5.9.3. LASP kompleksinin teorik termodinamik özellikleri

Lineer formülü  $C_4H_9N_2O_3^+ C_6H_2N_3O_7^-$  olan LASP molekülü için 6-31G(d,p), 6-311G(d,p) ve 6-311++G(d,p) baz setleri kullanılarak, HF ve B3LYP metotları ile hesaplanmış olan termodinamik parametreler Tablo 5.57.'de verilmektedir.

36 atom ve 186 elektrondan oluşan LASP molekülü için en küçük sıfır-nokta titreşim enerjisi 155.34942 kcal/mol ve minumum toplam enerji -1413.849224 a.u. olarak B3LYP metodu ile 6-311++G(d,p) baz setinde hesaplanmıştır. Optimize edilen LASP moleküler yapıları arasında en kararlı durumun B3LYP metodu ve 6-311++G(d,p) baz setinde elde edildiği söylenebilir.

LASP	6-31 G(	d,p)	6-311 G	(d,p)	6-311++ G(d,p)	
Parametreler	HF	B3LYP	HF	B3LYP	HF	B3LYP
Termal enerji: E (kcal/mol)						
Dönme	0.889	0.889	0.889	0.889	0.889	0.889
Ötelenme	0.889	0.889	0.889	0.889	0.889	0.889
Titreșim	184.369	169.496	183.571	168.995	183.143	168.207
Toplam	186.146	171.273	185.348	170.772	184.921	169.984
Isı sığası: Cv (cal/molK)						
Dönme	2.981	2.981	2.981	2.981	2.981	2.981
Ötelenme	2.981	2.981	2.981	2.981	2.981	2.981
Titreșim	73.238	77.317	73.503	77.702	73.738	78.021
Toplam	79.199	83.278	79.465	83.664	79.699	83.982
Entropi: S (cal/molK)						
Dönme	35.411	35.467	35.434	35.491	35.474	35.539
Ötelenme	43.545	43.545	43.545	43.545	43.545	43.545
Titreșim	87.108	86.654	88.068	88.532	89.298	90.901
Toplam	166.064	165.666	167.047	167.568	168.317	169.985
Dönme sabitleri (GHz)						
А	0.36060	0.32873	0.36570	0.33893	0.36706	0.34577
В	0.13246	0.13526	0.12989	0.13141	0.12688	0.12698
С	0.10541	0.10703	0.10354	0.10432	0.10147	0.10085
Dönme sıcaklıkları (Kelvin)						
А	0.01731	0.01578	0.01755	0.01627	0.01762	0.01659
В	0.00636	0.00649	0.00623	0.00631	0.00609	0.00609
С	0.00506	0.00514	0.00497	0.00501	0.00487	0.00484
Termal özellikler (Hartree/parçacık)						
Sıfır nokta düzeltmesi	0.274300	0.250033	0.272911	0.249006	0.272112	0.247566
Enerji için termal düzeltme	0.296643	0.272942	0.295371	0.272143	0.294690	0.270887
Entalpi için termal düzeltme	0.297587	0.273886	0.296315	0.273087	0.295634	0.271832
Gibbs serbest enerjisi için termal düzeltme	0.218685	0.195173	0.216946	0.193470	0.215661	0.191066

Tablo 5.57. LASP molekülü için HF ve B3LYP metotları ve 6-31 G(d,p), 6-311 G(d,p) ve 6-311++ G(d,p) temel setleri ile hesaplanan termodinamik parametreler

LASP	6-31 G(d,p)		6-311 G(d,p)		6-311++ G(d,p)	
Parametreler	HF	B3LYP	HF	B3LYP	HF	B3LYP
Elektronik ve sıfır nokta enerjiler toplamı	-1405.358940	-1413.188858	-1405.694857	-1413.564032	-1405.726274	-1413.601659
Elektronik ve termal enerjiler toplamı	-1405.336596	-1413.165949	-1405.672397	-1413.540896	-1405.703696	-1413.578337
Elektronik ve termal entalpiler toplamı	-1405.335652	-1413.165005	-1405.671453	-1413.539952	-1405.702752	-1413.577393
Elektronik ve termal serbest enerjiler toplamı	-1405.414554	-1413.243718	-1405.750822	-1413.619569	-1405.782725	-1413.658158
Toplam Enerji (a.u.)	-1405.633239	-1413.43889	-1405.967768	-1413.813039	-1405.998386	-1413.849224
Sıfır nokta titreşim enerjisi (kcal/mol)	172.12566	156.89818	171.25426	156.25371	170.75294	155.34972

Tablo 5.57. (Devamı)

### 5.9.4. LASPC kompleksinin teorik termodinamik özellikleri

Lineer formülü  $C_4H_9N_2O_3^+$ •ClO₄⁻ olan LASPC molekülü için 6-31G(d,p), 6-311G(d,p) ve 6-311++G(d,p) baz setleri kullanılarak, HF ve B3LYP metotları ile hesaplanmış olan termodinamik parametreler Tablo 5.58.'de verilmektedir.

23 atom ve 120 elektrondan oluşan LASPC molekülü için en küçük sıfır-nokta titreşim enerjisi 103.95415 kcal/mol ve minumum toplam enerji -1254.070962 a.u. olarak B3LYP metodu ile 6-311++G(d,p) baz setinde hesaplanmıştır. Optimize edilen LASPC moleküler yapıları arasında en kararlı durumun B3LYP metodu ve 6-311++G(d,p) baz setinde elde edildiği söylenebilir.

LASPC	6-31 G(	d,p)	6-311 G	(d,p)	6-311++ G(d,p)	
Parametreler	HF	B3LYP	HF	B3LYP	HF	B3LYP
Termal enerji: E (kcal/mol)						
Dönme	0.889	0.889	0.889	0.889	0.889	0.889
Ötelenme	0.889	0.889	0.889	0.889	0.889	0.889
Titreșim	121.354	112.297	120.766	111.919	120.519	111.601
Toplam	123.131	114.075	122.543	113.697	122.296	113.379
Isı sığası: Cv (cal/molK)						
Dönme	2.981	2.981	2.981	2.981	2.981	2.981
Ötelenme	2.981	2.981	2.981	2.981	2.981	2.981
Titreșim	43.912	47.043	44.013	47.262	44.214	47.599
Toplam	49.873	53.004	49.975	53.224	50.175	53.561
Entropi: S (cal/molK)						
Dönme	32.236	32.250	32.259	32.268	32.285	32.311
Ötelenme	42.227	42.227	42.227	42.227	42.227	42.227
Titreșim	48.749	50.192	49.474	50.597	50.218	52.045
Toplam	123.211	124.668	123.959	125.091	124.730	126.582
Dönme sabitleri (GHz)						
А	1.07716	1.03487	1.06594	1.02527	1.04349	1.00056
В	0.36137	0.36625	0.35932	0.36498	0.35928	0.36270
С	0.31600	0.31987	0.31379	0.31827	0.31214	0.31431
Dönme sıcaklıkları (Kelvin)						
А	0.05170	0.04967	0.05116	0.04921	0.05008	0.04802
В	0.01734	0.01758	0.01724	0.01752	0.01724	0.01741
С	0.01517	0.01535	0.01506	0.01527	0.01498	0.01508
Termal özellikler (Hartree/parçacık)						
Sıfır nokta düzeltmesi	0.181987	0.166994	0.181005	0.166332	0.180526	0.165661
Enerji için termal düzeltme	0.196222	0.181790	0.195285	0.181188	0.194891	0.180681
Entalpi için termal düzeltme	0.197166	0.182734	0.196230	0.182132	0.195835	0.181625
Gibbs serbest enerjisi için termal düzeltme	0.138625	0.123500	0.137333	0.122697	0.136572	0.121482

Tablo 5.58. LASPC molekülü için HF ve B3LYP metotları ve 6-31 G(d,p), 6-311 G(d,p) ve 6-311++ G(d,p) temel setleri ile hesaplanan termodinamik parametreler

LASPC	6-31 G(d,p)		6-311 G(d,p)		6-311++	G(d,p)
Parametreler	HF	B3LYP	HF	B3LYP	HF	B3LYP
Elektronik ve sıfır nokta enerjiler toplamı	-1248.610792	-1253.640997	-1248.814431	-1253.880223	-1248.832943	-1253.905300
Elektronik ve termal enerjiler toplamı	-1248.596557	-1253.626201	-1248.800151	-1253.865368	-1248.818578	-1253.890281
Elektronik ve termal entalpiler toplamı	-1248.595613	-1253.625257	-1248.799207	-1253.864424	-1248.817633	-1253.889337
Elektronik ve termal serbest enerjiler toplamı	-1248.654154	-1253.684491	-1248.858104	-1253.923859	-1248.876897	-1253.949480
Toplam Enerji (a.u.)	-1248.792779	-1253.807990	-1248.995437	-1254.046556	-1249.013469	-1254.070962
Sıfır nokta titreşim enerjisi (kcal/mol)	114.19885	104.79010	113.58260	104.37492	113.28154	103.95415

Tablo 5.58. (Devamı)

### 5.9.5. LSLAS bileşiğinin teorik termodinamik özellikleri

Lineer formülü C₇H₁₃N₃O₅•H₂O olan LSLAS molekülü için 6-31G(d,p), 6-311G(d,p) ve 6-311++G(d,p) baz setleri kullanılarak, HF ve B3LYP metotları ile hesaplanmış olan termodinamik parametreler Tablo 5. 59.'da verilmektedir.

31 atom ve 126 elektrondan oluşan LSLAS molekülü için en küçük sıfır-nokta titreşim enerjisi 157.07869 kcal/mol ve minumum toplam enerji -891.709581 a.u. olarak B3LYP metodu ile 6-311++G(d,p) baz setinde hesaplanmıştır. Optimize edilen LSLAS moleküler yapıları arasında en kararlı durumun B3LYP metodu ve 6-311++G(d,p) baz setinde elde edildiği söylenebilir.

LSLAS	6-31 G(	d,p)	6-311 G	(d,p)	6-311++ G(d,p)	
Parametreler	HF	B3LYP	HF	B3LYP	HF	B3LYP
Termal enerji: E (kcal/mol)						
Dönme	0.889	0.889	0.889	0.889	0.889	0.889
Ötelenme	0.889	0.889	0.889	0.889	0.889	0.889
Titreșim	181.051	168.078	180.259	167.729	179.659	166.822
Toplam	182.828	169.855	182.037	169.506	181.437	168.600
Isı sığası: Cv (cal/molK)						
Dönme	2.981	2.981	2.981	2.981	2.981	2.981
Ötelenme	2.981	2.981	2.981	2.981	2.981	2.981
Titreșim	56.847	59.167	57.220	59.420	57.662	59.808
Toplam	62.809	65.129	63.182	65.381	63.624	65.769
Entropi: S (cal/molK)						
Dönme	32.800	32.792	32.806	32.798	32.887	32.950
Ötelenme	42.291	42.291	42.291	42.291	42.291	42.291
Titreșim	64.973	63.355	66.508	63.656	64.710	66.017
Toplam	140.064	138.439	141.605	138.746	139.889	141.259
Dönme sabitleri (GHz)						
А	0.76346	0.76045	0.76538	0.76133	0.78131	0.71609
В	0.30927	0.31492	0.30859	0.31406	0.31428	0.30628
С	0.29535	0.29331	0.29340	0.29200	0.26009	0.27328
Dönme sıcaklıkları (Kelvin)						
А	0.03664	0.03650	0.03673	0.03654	0.03750	0.03437
В	0.01484	0.01511	0.01481	0.01507	0.01508	0.01470
С	0.01417	0.01408	0.01408	0.01401	0.01248	0.01312
Termal özellikler (Hartree/parçacık)						
Sıfır nokta düzeltmesi	0.273489	0.252655	0.271981	0.252031	0.271061	0.250321
Enerji için termal düzeltme	0.291355	0.270681	0.290094	0.270125	0.289138	0.268681
Entalpi için termal düzeltme	0.292300	0.271626	0.291038	0.271069	0.290082	0.269625
Gibbs serbest enerjisi için termal düzeltme	0.225751	0.205849	0.223757	0.205147	0.223616	0.202509

Tablo 5.59. LSLAS molekülü için HF ve B3LYP metotları ve 6-31 G(d,p), 6-311 G(d,p) ve 6-311++ G(d,p) temel setleri ile hesaplanan termodinamik parametreler

LSLAS	6-31 G(d,p)		6-311 G(d,p)		6-311++	G(d,p)
Parametreler	HF	<b>B3LYP</b>	HF	B3LYP	HF	<b>B3LYP</b>
Elektronik ve sıfır nokta enerjiler toplamı	-886.120462	-891.175272	-886.334720	-891.423315	-886.367475	-891.459261
Elektronik ve termal enerjiler toplamı	-886.102595	-891.157246	-886.316607	-891.405221	-886.349398	-891.440900
Elektronik ve termal entalpiler toplamı	-886.101651	-891.156302	-886.315663	-891.404277	-886.348454	-891.439956
Elektronik ve termal serbest enerjiler toplamı	-886.168200	-891.222079	-886.382944	-891.470200	-886.414920	-891.507073
Toplam Enerji (a.u.)	-886.393951	-891.427927	-886.606701	-891.675347	-886.638536	-891.709581
Sıfır nokta titreşim enerjisi (kcal/mol)	171.61698	158.54361	170.67096	158.15211	170.09333	157.07869

Tablo 5.59. (Devamı)

## 5.9.6. NPLAS bileşiğinin teorik termodinamik özellikleri

Lineer formülü  $C_{10}H_{12}N_2O_5S$  olan NPLAS molekülü için 6-31G(d,p), 6-311G(d,p) ve 6-311++G(d,p) baz setleri kullanılarak, HF ve B3LYP metotları ile hesaplanmış olan termodinamik parametreler Tablo 5. 60.'ta verilmektedir.

30 atom ve 142 elektrondan oluşan NPLAS molekülü için en küçük sıfır-nokta titreşim enerjisi 141.81012 kcal/mol ve minumum toplam enerji -1272.357932 a.u. olarak B3LYP metodu ile 6-311++G(d,p) baz setinde hesaplanmıştır. Optimize edilen NPLAS moleküler yapıları arasında en kararlı durumun B3LYP metodu ve 6-311++G(d,p) baz setinde elde edildiği söylenebilir.

NPLAS	6-31 G(	d,p)	6-311 G	(d,p)	6-311++ G(d,p)	
Parametreler	HF	B3LYP	HF	B3LYP	HF	B3LYP
Termal enerji: E (kcal/mol)						
Dönme	0.889	0.889	0.889	0.889	0.889	0.889
Ötelenme	0.889	0.889	0.889	0.889	0.889	0.889
Titreșim	162.445	151.723	161.618	151.144	161.404	150.919
Toplam	164.223	153.501	163.395	152.921	163.181	152.697
Isı sığası: Cv (cal/molK)						
Dönme	2.981	2.981	2.981	2.981	2.981	2.981
Ötelenme	2.981	2.981	2.981	2.981	2.981	2.981
Titreșim	53.690	58.387	53.918	58.534	54.043	58.674
Toplam	59.651	64.349	59.880	64.495	60.005	64.636
Entropi: S (cal/molK)						
Dönme	33.462	33.506	33.460	33.506	33.469	33.521
Ötelenme	42.701	42.701	42.701	42.701	42.701	42.701
Titreșim	58.017	62.497	57.819	62.333	58.341	63.033
Toplam	134.181	138.704	133.980	138.540	134.512	139.255
Dönme sabitleri (GHz)						
А	0.72081	0.72164	0.71799	0.71654	0.71614	0.71544
В	0.23581	0.22990	0.23636	0.23049	0.23578	0.22920
С	0.21059	0.20638	0.21141	0.20735	0.21047	0.20579
Dönme sıcaklıkları (Kelvin)						
А	0.03459	0.03463	0.03446	0.03439	0.03437	0.03434
В	0.01132	0.01103	0.01134	0.01106	0.01132	0.01100
С	0.01011	0.00990	0.01015	0.00995	0.01010	0.00988
Termal özellikler (Hartree/parçacık)						
Sıfır nokta düzeltmesi	0.245572	0.227364	0.244219	0.226416	0.243821	0.225989
Enerji için termal düzeltme	0.261705	0.244619	0.260387	0.243695	0.260046	0.243338
Entalpi için termal düzeltme	0.262649	0.245563	0.261331	0.244640	0.260990	0.244282
Gibbs serbest enerjisi için termal düzeltme	0.198896	0.179660	0.197673	0.178815	0.197079	0.178117

Tablo 5.60. NPLAS molekülü için HF ve B3LYP metotları ve 6-31 G(d,p), 6-311 G(d,p) ve 6-311++ G(d,p) temel setleri ile hesaplanan termodinamik parametreler

NPLAS	6-31 G(d,p)		6-311 G(d,p)		6-311++	G(d,p)
Parametreler	HF	B3LYP	HF	B3LYP	HF	B3LYP
Elektronik ve sıfır nokta enerjiler toplamı	-1266.146919	-1271.861019	-1266.356890	-1272.110159	-1266.373900	-1272.131943
Elektronik ve termal enerjiler toplamı	-1266.130785	-1271.843764	-1266.340723	-1272.092880	-1266.357675	-1272.114594
Elektronik ve termal entalpiler toplamı	-1266.129841	-1271.842820	-1266.339779	-1272.091936	-1266.356731	-1272.113650
Elektronik ve termal serbest enerjiler toplamı	-1266.193595	-1271.908723	-1266.403437	-1272.157761	-1266.420642	-1272.179814
Toplam Enerji (a.u.)	-1266.392490	-1272.08838	-1266.601110	-1272.336577	-1266.617721	-1272.357932
Sıfır nokta titreşim enerjisi (kcal/mol)	154.09856	142.67278	153.24990	142.07827	152.99984	141.81012

Tablo 5.60. (Devamı)

## 5.9.7. NTLAS bileşiğinin teorik termodinamik özellikleri

Lineer formülü  $C_{11}H_{14}N_2O_5S$  olan NTLAS molekülü için 6-31G(d,p), 6-311G(d,p) ve 6-311++G(d,p) baz setleri kullanılarak, HF ve B3LYP metotları ile hesaplanmış olan termodinamik parametreler Tablo 5. 61.'de verilmektedir.

33 atom ve 150 elektrondan oluşan NTLAS molekülü için en küçük sıfır-nokta titreşim enerjisi 158.77246 kcal/mol ve minumum toplam enerji -1311.682447 a.u. olarak B3LYP metodu ile 6-311++G(d,p) baz setinde hesaplanmıştır. Optimize edilen NTLAS moleküler yapıları arasında en kararlı durumun B3LYP metodu ve 6-311++G(d,p) baz setinde elde edildiği söylenebilir.

NTLAS	6-31 G(	d,p)	6-311 G	(d,p)	6-311++ G(d,p)	
Parametreler	HF	B3LYP	HF	B3LYP	HF	B3LYP
Termal enerji: E (kcal/mol)						
Dönme	0.889	0.889	0.889	0.889	0.889	0.889
Ötelenme	0.889	0.889	0.889	0.889	0.889	0.889
Titreșim	181.892	170.164	180.968	169.418	180.733	169.092
Toplam	183.670	171.942	182.745	171.196	182.511	170.870
Isı sığası: Cv (cal/molK)						
Dönme	2.981	2.981	2.981	2.981	2.981	2.981
Ötelenme	2.981	2.981	2.981	2.981	2.981	2.981
Titreșim	59.256	64.092	59.501	64.338	59.624	64.995
Toplam	65.217	70.053	65.463	70.300	65.586	70.956
Entropi: S (cal/molK)						
Dönme	33.909	33.956	33.910	33.956	33.926	33.957
Ötelenme	42.851	42.851	42.851	42.851	42.851	42.851
Titreșim	66.682	70.950	66.889	71.168	67.152	70.741
Toplam	143.442	147.757	143.650	147.975	143.929	147.549
Dönme sabitleri (GHz)						
А	0.60513	0.59894	0.60497	0.59800	0.60466	0.59124
В	0.19760	0.19286	0.19771	0.19326	0.19617	0.20924
С	0.19097	0.18856	0.19070	0.18843	0.18918	0.17585
Dönme sıcaklıkları (Kelvin)						
А	0.02904	0.02874	0.02903	0.02870	0.02902	0.02838
В	0.00948	0.00926	0.00949	0.00928	0.00941	0.01004
С	0.00917	0.00905	0.00915	0.00904	0.00908	0.00844
Termal özellikler (Hartree/parçacık)						
Sıfır nokta düzeltmesi	0.274823	0.255002	0.273295	0.253753	0.272882	0.253020
Enerji için termal düzeltme	0.292696	0.274006	0.291223	0.272818	0.290849	0.272298
Entalpi için termal düzeltme	0.293640	0.274951	0.292167	0.273762	0.291793	0.273243
Gibbs serbest enerjisi için termal düzeltme	0.225486	0.204747	0.223915	0.203454	0.223408	0.203137

Tablo 5.61. NTLAS molekülü için HF ve B3LYP metotları ve 6-31 G(d,p), 6-311 G(d,p) ve 6-311++ G(d,p) temel setleri ile hesaplanan termodinamik parametreler

NTLAS	6-31 G(d,p)		6-311 G(d	l,p)	6-311++ G(d,p)	
Parametreler	HF	B3LYP	HF	B3LYP	HF	B3LYP
Elektronik ve sıfır nokta enerjiler toplamı	-1305.158993	-1311.154326	-1305.375250	-1311.410952	-1305.392079	-1311.429447
Elektronik ve termal enerjiler toplamı	-1305.141120	-1311.135322	-1305.357322	-1311.391887	-1305.374112	-1311.410169
Elektronik ve termal entalpiler toplamı	-1305.140176	-1311.134378	-1305.356378	-1311.390943	-1305.373168	-1311.409225
Elektronik ve termal serbest enerjiler toplamı	-1305.208330	-1311.204582	-1305.424630	-1311.461251	-1305.441553	-1311.479330
Toplam Enerji (a.u.)	-1305.433817	-1311.409328	-1305.648545	-1311.664705	-1305.664961	-1311.682467
Sıfır nokta titreşim enerjisi (kcal/mol)	172.45415	160.01621	171.49550	159.23247	171.23628	158.77246

Tablo 5.61. (Devamı)

# **BÖLÜM 6. SONUÇLAR VE ÖNERİLER**

Bu bölümde, tez kapsamında ele alınan Asparajin içeren bazı moleküler yapıların geometrik, elektronik ve spektroskopik özelliklerinin teorik ve deneysel olarak incelenmesi ile elde edilen sonuçlar karşılaştırılacaktır.

## 6.1. Moleküllerin Geometrik Optimizasyonu

Bu çalışmada incelenen Asparajin amino asitinin (LAS) tek bir molekülünün HF metodu ile 6-311++G(d,p) baz setinde optimize edilmiş hali Şekil 6.1.'de verilmiştir.



Şekil 6.1. L-Asparajin (LAS) molekülünün HF metodu ile 6-311++G(d,p) baz setinde optimize edilmiş hali

Asparajin amino asiti zincirinde bulunan C2 atomu  $\alpha$ -C atomu, C3 atomu  $\beta$ -C atomu ve C4 atomu  $\gamma$ -C atomudur. C1, O1 ve O2 atomları amino asitin karboksilik asit grubunda (-COOH) ve N1 amin grubunda (-NH₂) bulunan atomlardır. C3, C4, O3 ve N2 atomları Asparajin amino asitinin değişken yan zincirini (R)—CH₂CONH₂ oluşturan atomlarıdır.

Bu çalışmada incelenen moleküllerde bulunan Asparajin zincirinin atomları arasındaki deneysel ve 6-311++G(d,p) baz setinde HF ve B3LYP metotları ile hesaplanmış teorik bağ uzunlukları (Å) Tablo 6.1.'de verilmiştir.

Bağ Uzunlukları (Å)	Yöntem	LAS	LALT	LASN	LASP	LASPC	LSLAS	NPLAS	NTLAS
-	Deneysel	-	1.533 (9)	1.5198 (17)	1.516 (3)	1.522 (2)	1.5349 (19)	1.523 (2)	1.522 (3)
C1-C2	HF	1.53437	1.560	1.5169	1.526	1.5198	1.55133	1.520	1.521
	B3LYP	1.54841	1.576	1.5308	1.535	1.5260	1.5711	1.527	1.524
	Deneysel	-	1.533 (10)	1.5218 (18)	1.525 (3)	1.527 (2)	1.5436 (19)	1.542 (2)	1.529 (3)
C2-C3	HF	1.53839	1.528	1.5273	1.526	1.5316	1.53690	1.544	1.534
	B3LYP	1.54540	1.532	1.5328	1.553	1.5385	1.5407	1.555	1.549
	Deneysel	-	1.507 (9)	1.5072 (18)	1.508 (3)	1.510(2)	1.516 (2)	1.499 (2)	1.511 (3)
C3-C4	HF	1.51918	1.518	1.5172	1.519	1.5163	1.51670	1.522	1.519
	B3LYP	1.52368	1.522	1.5247	1.526	1.5245	1.5207	1.529	1.526
	Deneysel	-	1.271 (10)	1.3107 (16)	1.309 (2)	1.3086 (18)	1.2631 (17)	1.314 (2)	1.307 (2)
C1-O1	HF	1.31188	1.236	1.3172	1.300	1.3121	1.23816	1.319	1.317
	B3LYP	1.33217	1.263	1.3513	1.315	1.3381	1.2658	1.345	1.355
	Deneysel	-	1.219 (10)	1.2173 (16)	1.203 (2)	1.2179 (18)	1.2539 (19)	1.195 (2)	1.197 (2)
C1-O2	HF	1.18389	1.208	1.1806	1.185	1.1818	1.22329	1.180	1.182
	B3LYP	1.20698	1.229	1.2036	1.209	1.2052	1.2371	1.203	1.203
	Deneysel	-	1.247 (10)	1.2494 (16)	1.218 (3)	1.2511 (18)	1.2413 (19)	1.226 (2)	1.242 (2)
C4-O3	HF	1.20060	1.207	1.2024	1.224	1.2055	1.19949	1.198	1.197
	B3LYP	1.22553	1.235	1.2237	1.263	1.2316	1.2260	1.222	1.219
	Deneysel	-	1.492 (10)	1.4898 (17)	1.487 (2)	1.4879 (19)	1.4587 (16)	1.460 (2)	1.444 (3)
C2-N1	HF	1.45312	1.497	1.4788	1.500	1.4892	1.46129	1.460	1.464
02 101	B3LYP	1.46859	1.513	1.4725	1.503	1.4994	1.4735	1.468	1.466
	Deneysel	-	1.311 (11)	1.3205 (18)	1.328 (3)	1.3190 (19)	1.336 (2)	1.320 (2)	1.302 (3)
C4-N2	HF	1.34969	1.341	1.3413	1.315	1.3378	1.34923	1.348	1.352
0.1.2	B3LYP	1.35966	1.349	1.3586	1.314	1.3474	1.3604	1.359	1.367

Tablo 6.1. İncelenen moleküllerde Asparajin zincirinin atomları arası literatürde bulunan deneysel ve 6-311++ G(d,p) temel setinde HF ve B3LYP metotları ile hesaplanan teorik bağ uzunlukları (Å)

Tablo 6.1.'den görüldüğü gibi Asparajin zinrinin bağ uzunlukları incelenen tüm moleküllerde biribiri ile uyumludur. Amino asit zincirinin merkezi olan Cα atomunun karboksilik asit grubu (-COOH) ile yaptığı C1-C2 bağı için deneysel olarak ölçülen en büyük bağ uzunluğu 1.5349Å ile LSLAS ve 1.533Å ile LALT moleküllerine ait iken en küçük bağ uzunluğu ise 1.5198Å ile LASN ve 1.516Å ile LASP moleküllerine aittir. 6-311++G(d,p) temel setinde HF metodu ile optimize edilmiş yapılarda ise en büyük C1—C2 bağ uzunluğu 1.560Å ve 1.5513Å ile sırasıyla LALT ve LSLAS molekülüne aittir ve bu bağ uzunlukları optimize edilmiş Asparajin (LAS) zincirinin 1.53437Å olan bağ uzunluğundan daha büyüktür. Aynı set ve metot için en kısa bağ uzunluğu 1.5198Å ve 1.5169Å ile sırasıyla LASPC ve LASN moleküllerine aittir. Aynı setin B3LYP metodunda da 1.576Å ve 1.5711Å ile sırasıyla yine LALT ve LSLAS moleküllerine ait iken en küçük bağ uzunluğu 1.526Å ve 1.524Å ile sırasıyla LASPC ve NTLAS moleküllerine aittir. Sadece LALT ve LSLAS moleküllerinde Asparajin amino asitinde bulunan karboksilik grup (-COOH) bir H atomu vererek -COO⁻ durumuna geçmiştir ve bu elektronegatif yapı komşu atomlara bağlı H atomları tarafından çekildiği için adı geçen bu moleküllerde  $C\alpha$ — $COO^{-}$  bağı daha uzun olabilir. Aynı neden LALT ve LSLAS moleküllerinde C1-O1 bağının daha kısa olmasını da açıklamaktadır. Cα—Cβ bağı olan C2—C3 bağ uzunluğu deneysel olarak LSLAS, NPLAS ve LALT moleküllerinde en büyük iken teorik olarak HF metodu ile NPLAS ve NSLAS, B3LYP metodu ile NPLAS ve LASP moleküllerinde en büyüktür. Aynı bağın en küçük bağ uzunluğu deneysel olarak LASP ve LASN moleküllerinde iken teorik olarak HF metodu ile LASN ve LASP, B3LYP metodu ile LASN ve LALT moleküllerine aittir. Bu bağ uzunluğu için HF metodu deneysel veriler ile uyumlu iken B3LYP metodunda LASP ve LALT molekülleri deneysel verilerden farklı sonuçlar vermektedir. Cβ—Cγ bağı olan C3—C4 bağ uzunluğu deneysel olarak en büyük LSLAS ve NTLAS molekülüne ait iken teorik olarak HF ve B3LYP metotları ile NPLAS molekülüne aittir. Deneysel verilere göre NPLAS molekülü en kısa C3-C4 bağına sahip iken Teorik hesaplamalarla en uzun bağa sahip molekül olarak görünmektedir. HF ve B3LYP metotlarında sırası ile LASPC ve LSLAS en kısa C3—C4 bağına sahip moleküllerdir. Amino asitlerin Ca—NH₂ bağı olan C2—N1 bağ uzunluğu, SP³ hibritleşmesi yaparak NH₃ olan LALT, LASP, LASN ve LASPC moleküllerinde, N1 atomunun H vererek başka bir molekül ile SP² hibritleşmesi ile

bağ yaptığı LSLAS, NPLAS ve NTLAS moleküllerinden deneysel ve teorik olarak büyüktür.

Bu çalışmada incelenen moleküllerde bulunan Asparajin zincirinin atomları arasındaki deneysel ve 6-311++G(d,p) baz setinde HF ve B3LYP metotları ile hesaplanmış teorik bağ açıları (°) Tablo 6.2.'de verilmiştir.

Tablo 6.2. İncelenen moleküllerde Asparajin zincirinin atomları arasındaki literatüde bulunan deneysel ve 6-311++ G(d,p) temel setinde HF ve B3LYP metotları ile hesaplanan teorik bağ açıları (°)

Bağ Açıları (°)	Yöntem	LAS	LALT	LASN	LASP	LASPC	LSLAS	NPLAS	NTLAS
	Deneysel	-	116.2	111.14	110.9 (2)	110.01	115.62	109.93	110.84
C2-C1-O1	LIE	115 12000	(7)	(9)	112.06	(11)	(12)	(14)	(17)
02 01 01		112 74562	114.7	112.30	110.04	112.00	113.30	111.22	111.99
	Denevsel	-	117.5	112.47	123.2(2)	12.25	119.34	124.44	12.00
	Deneysei		(6)	(10)	125.2 (2)	(12)	(12)	(15)	(19)
C2-C1-O2	HF	122.20417	113.9	123.15	121.23	122.55	116.42	124.68	124.02
	B3LYP	122.85302	112.1	124.18	122.07	123.09	116.23	124.74	125.19
	Deneysel	-	126.0	126.15	125.8 (2)	126.42	124.91	125.58	124.65
01-C1-O2	HF	122 61751	(6) 1314	(10) 124 37	125.68	(13) 124.68	(13) 128.04	(16) 124 11	(19) 123.83
	B3LYP	122.01/01	131.4	123.24	127.89	124.00	120.04	124.11	122.05
	Denevsel	-	107.6	109 57	1084(2)	108.09	111 01	112.54	113 27
	Benegser		(6)	(9)	100.1 (2)	(10)	(11)	(13)	(17)
C1-C2-N1	HF	110.35455	109.0	107.97	105.27	106.21	113.21	106.83	106.86
	B3LYP	109.47964	108.3	110.83	107.14	106.48	112.57	106.32	107.51
	Deneysel	-	111.1	111.74	110.71	113.22	109.02	108.73	110.06
C3-C2-N1	HF	116.25656	(5)	(8)	(14)	(11) 111.94	(11) 109.93	(13)	(17) 111.96
	B3LYP	115.72263	110.9	111.85	111.35	111.23	109.36	116.16	112.37
	Denevsel	_	114.5	113.09	113.82	112.86	108.53	107.92	108.87
	5		(5)	(9)	(17)	(11)	(12)	(13)	(17)
C1-C2-C3	HF	110.68316	112.9	115.67	116.69	116.22	107.16	111.74	113.87
	B3LYP	110.39045	112.9	114.27	111.96	116.70	107.75	110.87	114.50
	Deneysel	-	110.0	113.02	112.30	113.37	114.41	111.80	110.12
C2-C3-C4	HF	112.21784	110.7	(9)	112.17	112.25	(12)	113.35	111.26
	B3LYP	110.93594	110.0	113.40	114.12	111.99	113.87	113.78	114.30
	Deneysel	-	118.7	116.35	116.6 (2)	117.32	116.19	118.24	118.00
C2 C4 N2			(7)	(10)		(12)	(13)	(18)	(17)
C3-C4- N2	HF	116.30451	117.1	116.04	116.78	115.78	116.29	116.23	115.57
	B3LYP	115.96320	117.2	115.36	117.74	115.45	116.32	115.73	115.33
	Deneysel	-	118.6 (7)	120.38	120.51 (17)	119.16	120.62	120.76	120.65
C3-C4-O3	HF	120.87045	119.5	120.97	118.86	119.95	121.46	120.53	121.01
	B3LYP	121.09541	119.44	122.35	118.85	120.31	121.85	121.08	122.54
	Deneysel	-	122.6	123.27	122.9 (2)	123.53	123.02	120.99	121.34
03-C4 N2	UE	100 01011	(6)	(11)	104.04	(13)	(14)	(18)	(19)
03-04-112	HF	122.81811	123.4	123.00	124.34	124.26	122.25	123.24	123.40
	B3LYP	122.93525	123.4	122.28	123.33	124.25	121.83	123.19	122.12

Tablo 6.2.'den görüldüğü gibi Asparajin zinrinin bağ açıları incelenen tüm moleküllerde genellikle biribiri ile uyumludur. Amino asitin karboksilik asit grubundaki C2-C1-O1, C2-C1-O2 ve O1-C1-O2 bağ açıları LALT ve LSLAS moleküllerinde diğer moleküllerden bir miktar daha farklıdır. Bu moleküllerde -COOH grubu bir H vererek -COO⁻ duruma geçmiştir ve zayıf C—O…H etkileşimleri atomlar arasındaki açıyı etkilemiştir. C2-C1-O1 bağ açısının deneysel ve teorik olarak en büyük değerleri LALT ve LSLAS moleküllerine ait iken en küçük değerleri ise NPLAS ve NTLAS moleküllerine aittir. C2-C1-O2 bağ açısının deneysel ve teorik olarak en büyük değerleri NPLAS ve NTLAS moleküllerine ait iken en küçük değerleri ise LALT ve LSLAS moleküllerine aittir. O1-C1-O2 bağ açısının deneysel olarak en büyük değeri LASPC molekülüne ait iken teorik olarak en büyük değerler ise LALT ve LSLAS moleküllerine aittir. Aynı açı için en küçük deneysel ve teorik değerler ise NTLAS molekülüne aittir. Asparajin amino asitinin Ca karbonu ile -COOH ve -NH₂ grubu arasındaki C1—C2—N1 bağ açısı deneysel olarak en büyük değeri NTLAS molekülüne ve en küçük değeri ise LALT molekülüne ait iken teorik olarak en büyük değer LSLAS molekülüne ve en küçük değer LASP ve LASPC moleküllerine ait olacak şekilde hesaplanmıştır. C $\beta$ , C $\alpha$  ve NH₂ atomları arasında oluşan C3-C2-N1 bağ açısı değerleri deneysel olarak en büyük LASPC ve en küçük NPLAS moleküllerinde bulunmakta fakat teorik olarak en büyük değeri NPLAS ve en küçük değeri ise LSLAS moleküllerinde hesaplanmıştır. N1 atomunun başka bir atom ile kovalent bağ oluşturduğu yapılarda deneysel ve teorik değerler bir miktar farklılık göstermektedir. COOH, Cα ve Cβ atomları arasında oluşan C1-C2-C3 bağ açısı değerleri deneysel olarak en büyük LALT ve en küçük NPLAS molekülüne aittir. Aynı açının teorik olarak hesaplanan değerleri ise en büyük LASPC ve en küçük LSLAS molekülünde hesaplanmıştır. C $\alpha$ , C $\beta$  ve C $\gamma$  atomları arasında oluşan C2-C3-C4 bağ açısının deneysel ve teorik olarak en küçük değerleri LALT molekülünde görülmektedir. Aynı açının deneysel olarak en büyük değeri LSLAS molekülüne ait iken teorik olarak en büyük açı değeri ise NPLAS ve LSLAS moleküllerinde hesaplanmıştır. Bu çalışmada incelenen moleküllerde bulunan Asparajin zincirinin atomları arasındaki deneysel ve 6-311++G(d,p) baz setinde HF ve B3LYP metotları ile hesaplanmış teorik dihedral açıları (°) Tablo 6.3.'te verilmiştir.

Dihedral Açıları (°)	Yöntem	LAS	LALT	LASN	LASP	LASPC	LSLAS	NPLAS	NTLAS
	Deneysel	-	-173.9 (6)	56.40 (11)	-54.6 (2)	-	69.55 (15)	159.55 (14)	-179.54 (17)
~ ~ ~ ~ ~	HF	64.88872	61.2	60.58	61.39	77.5338	175.20	57.69	68.59
C1-C2-C3-C4	B3LYP	67.01513	65.9	62.78	87.85	85.0207	-180.00	55.85	65.8
	Deneysel	-	95.9 (8)	179.75 (10)	-169.8 (2)	-	-129.80 (14)	100.7 (2)	126.1 (2)
~ ~ ~ ~ ~ ~ ~	HF	-114.99442	-116.2	-172.79	-144.41	154.6106	-112.98	102.9	116.9
C2-C3-C4-N2	B3LYP	-106.01116	-112.1	-170.64	-141.76	145.652	-122.23	93.2	-81.0
	Deneysel	-	-80.7 (9)	0.35 (14)	11.0 (3)	-	54.70 (19)	-79.6 (2)	-53.0 (3)
~ ~ ~ ~ ~	HF	65.93671	64.3	7.48	36.96	-26.7619	66.70	-77.7	-64.9
C2-C3-C4-O3	B3LYP	73.11319	67.3	10.11	41.50	-34.6867	57.96	-86.6	98.0
	Deneysel	-	36.4 (9)	45.00 (12)	-49.7 (2)	-	-63.66 (15)	-78.71 (17)	-75.4 (2)
~ ~ ~ ~ ~ ~	HF	30.68689	35.1	39.20	37.23	42.9205	86.47	65.91	49.8
C3-C2-C1-O1	B3LYP	36.98233	21.9	35.27	66.82	42.2049	72.31	70.26	45.8
	Deneysel	-	-149.0 (7)	-137.30 (11)	133.0 (2)	-	112.43 (15)	98.8 (2)	103.1 (2)
C3-C2-C1-O2	HF	-151.54224	-145.2	-144.11	-144.65	-140.6772	-95.71	-114.8	-134.6
	B3LYP	-144.10759	-159.7	-148.40	-113.33	-141.2482	-109.63	-109.2	-136.2
	Deneysel	-	63.9 (8)	-67.79 (11)	67.7 (2)	-	-169.42 (11)	-78.10 (18)	-54.8 (2)
	HF	-62.03831	-61.8	-63.09	-58.79	-44.7307	-61.39	-64.66	-52.8
C4-C3-C2-N1	B3LYP	-58.01222	-55.9	-64.17	-32.06	-37.3945	-57.34	-65.64	-57.2
	Deneysel	-	160.4 (6)	170.37 (9)	-173.3 (2)	-	176.54 (12)	161.31 (14)	161.76 (19)
	HF	160.80943	159.5	164.58	160.16	168.1541	142.92	-166.93	173.98
N1-C2-C1-O1	B3LYP	165.49011	145.0	162.75	-170.83	167.0596	129.70	-162.64	171.42
	Deneysel	-	-24.9 (9)	-11.93 (15)	9.4 (3)	-	-7.36 (19)	-21.2 (2)	-19.7 (3)
	HF	-21.41971	-20.8	-18.73	-21.73	-15.4436	-34.91	12.4	-10.4
N1-C2-C1-O2	B3LYP	-15.59980	-36.6	-20.93	9.02	-16.3934	-48.36	17.9	-10.6

Tablo 6.3. İncelenen moleküllerde Asparajin zincirinin atomları arasındaki literatüde bulunan deneysel ve 6-311++ G(d,p) temel setinde HF ve B3LYP metotları ile hesaplanan teorik dihedral açıları (°).

-----

Tablo 6.3.'ten görüldüğü gibi Asparajin zinrinin teorik olarak hesaplanan dihedral açı değerleri genellikle incelenen tüm moleküllerde birbiri ile uyumludur. Deneysel dihedral açı değerleri ise adı geçen moleküller arasında farklılık göstermektedir. Asparajin zincirinin tüm atomlarının incelenen tüm moleküllerde aynı düzlemde bulunmadıkları görülmektedir. LASPC ve NPLAS moleküllerinde C2—C3—C4—N2 ve C2—C3—C4—O3 dihedral açılarının teorik olarak hesaplanan değerleri diğer moleküllerden farklı yöndedir. NPLAS molekülünün N1—C2—C1—O1 ve N1—C2—C1—O2 teorik dihedral açı değerleri de diğer moleküllerden farklı yöndedir. Asparajin atomlarının konumlarındaki en büyük değişiklikler N1 atomunun kovalent bağ yaptığı LSLAS, NPLAS ve NTLAS moleküllerinde meydana gelmiştir. LALT, LASN, LASP ve LASPC moleküllerinde ise dihedral açıların değişimine en büyük etki C—O···H, N—O···H ve O—O···H etkileşimlerinden kaynaklanmaktadır.

## 6.2. Moleküllerin Doğrusal Olmayan Optik (NLO) Özellikleri

Bu çalışmada incelenen Asparajin içeren moleküllerin kararlı yapıları temel alınarak indüklenmiş dipol moment ( $\mu$ ), ortalama kutuplanabilirlik ( $\langle \alpha \rangle$ ), yönelime bağlı kutuplanabilirlik ( $\Delta \alpha$ ) ve birinci mertebeden statik yüksek kutuplanabilirlik ( $\langle \beta \rangle$ ) parametreleri kuantum mekaniksel hesaplama yöntemlerinden B3LYP metodu ile 6-311++G(d,p) taban setinde hesaplanmış teroik değerleri Tablo 6.4.'te verilmektedir.

Tablo 6.4. Asparajin içeren moleküllerin 6-311++ G(d,p) temel setinde B3LYP metodu ile hesaplanan indüklenmiş dipol moment (μ), ortalama kutuplanabilirlik (α), yönelime bağlı kutuplanabilirlik (Δα) ve birinci mertebeden statik yüksek kutuplanabilirlik (β) değerleri

Özellik	LALT	LASN	LASP	LASPC	LSLAS	NPLAS	NTLAS
$\mu$ (Debye)	9.5999	9.8348	15.9459	15.5230	3.2094	4.5616	8.7387
$\langle lpha  angle$ (x10 ⁻²⁴ e.s.u.)	21.86	14.72	32.22	15.99	20.43	24.56	26.83
$\Delta lpha$ (x10 ⁻²⁴ e.s.u.)	3.03	2.85	19.12	2.23	5.48	9.02	5.73
$\langle eta  angle$ (x10 ⁻³⁰ e.s.u.)	1.20390	1.35052	8.12698	2.82436	1.17572	0.99374	2.14598

Tablo 6.4.'e göre Asparajin içeren moleküllerin indüklenmiş dipol moment ( $\mu$ ) değerlerinin B3LYP metodunda 6-311++G(d,p) temel setindeki değişimi LASP> LASPC> LASN> LALT> NTLAS> NPLAS> LSLAS şeklindedir. Molekül içerisindeki yük hareketliliğinin göstergesi olan indüklenmiş dipol moment ( $\mu$ ) parametresinin amin-asit komplekslerindeki değeri amin-asit bileşiklerindeki değerlerinden daha büyüktür. Dipol moment molekül içerisindeki pozitif ve negatif yük merkezlerine bağlı bir parametre olduğu için + yüklü amino asit ve – yüklü asit ile oluşan komplekslerde daha büyük değere sahiptir. LASP molekülü 36 atom ve 186 elektron ile en büyük moleküldür. Moleküler yapı büyüdükçe dipol momentin değeri de artmaktadır. + yüklü amino asit ve – yüklü asit ile oluşan komplekslerin moleküler büyüklükleri, LASPC 23 atom, 120 elektron ve LASN 22 atom, 102 elektron şeklindedir. LALT molekülü içinde + ve – kutuplar COO⁻ ve NH3⁺ olmak üzere her ikisi de Asparajin amino asiti zincirinde bulunmaktadır ve + ve – yük merkezleri diğer komplekslerden daha yakındır. Bu nedenle LALT molekülü 33 atom ve 148 elektronuyla LASPC ve LASN moleküllerinden daha büyük bir yapıya sahip olmasına rağmen dipol moment değeri LASPC ve LASN komplekslerinden daha küçüktür. Polar kutupların amino asit zinciri üzerinde olması molekül boyunca yük hareketinin daha az olduğunu göstermektedir. Asparajin içeren bileşiklerin (LSLAS, NPLAS, NTLAS) dipol moment değeri de moleküler yapının büyüklüğüne bağlıdır. NTLAS molekülü 33 atom, 150 elektron ile bileşikler arasındaki hem en büyük molekül yapıdır hem de en büyük dipol moment değerine sahiptir. Sırası ile NPLAS 30 atom, 142 elektron ve LSLAS 31 atom, 126 elektron ile en küçük dipol moment değerine sahip moleküllerdir. Amino asit-asit ve amino asit-amino asit arasında olusan bağlar molekül içerisinde polar kutup oluşmasına engel olduğu için bileşiklerde molekül içerisinde yük hareketliliği azalmakta ve daha küçük dipol moment değerleri görülmektedir. Bu çalışmada incelenen tüm moleküllerin dipol moment değerleri iyi bir doğrusal olmayan optikçe aktif molekül olarak bilinen kristal yapıdaki ürenin dipol momentinden daha büyüktür ve adı geçen tüm moleküller doğrusal olmayan optikçe üreden daha aktif moleküllerdir.

Tablo 6.4.'e göre Asparajin içeren moleküllerin ortalama kutuplanabilirlik ( $\langle \alpha \rangle$ ) değerlerinin B3LYP metodunda 6-311++G(d,p) temel setindeki değişimi LASP> NTLAS> NPLAS> LALT> LSLAS> LASPC> LASN şeklindedir. Kutuplanabilirlik değeri elektronların kolayca hareket edebileceği  $\pi$  bağlarının sayısına göre artmaktadır. En fazla  $\pi$  bağının bulunduğu LASP molekülüne ait kutuplanabilirlik değeri incelenen tüm moleküllerden çok daha büyüktür. NTLAS ve NPLAS moleküllerinde  $\pi$  bağ sayısı eşit olduğundan birbirine çok yakın kutuplanabilirlik değerleri gözlenmektedir. NTLAS molekülünün toplam elektron sayısı NPLAS molekülünden daha fazla olduğu için NTLAS molekülünün kutuplanabilirlik değeri daha büyüktür. En az elektron ve  $\pi$  bağı sayısına sahip LASPC ve LASN molekülleri ise en küçük kutuplanabilirlik değerine sahiptirler. Aynı tabloya göre Asparajin içeren moleküllerin yönelime bağlı kutuplanabilirlik ( $\Delta \alpha$ ) değerlerinin B3LYP metodunda 6-311++G(d,p) temel setindeki değişimi LASP> NPLAS> NTLAS> LSLAS> LALT> LASN> LASPC şeklindedir. LASP kompleksinin en büyük yük hareketliliğine ve dolayısıyla en büyük kutuplanabilirliğe sahip olduğu görülmektedir.

Tablo 6.4.'e göre Asparajin içeren moleküllerin birinci mertebeden statik yüksek kutuplanabilirlik ( $\langle \beta \rangle$ ) değerlerinin B3LYP metodunda 6-311++G(d,p) temel setindeki değişimi LASP> LASPC> NTLAS> LASN> LALT> LSLAS> NPLAS şeklindedir. İncelenen tüm moleküllerin birinci mertebeden statik yüksek kutuplanabilirlik değerleri literatürde verilen üre kristaline ait birinci mertebeden statik yüksek kutuplanabilirlik değerleri birinci mertebeden statik oğrusal olmayan optikçe aktif moleküllerdir.

## 6.3. Moleküllerin ¹H ve ¹³C Kimyasal Kayma Çalışmaları

Asparajin içeren yedi adet molekülün 6-31G(d,p), 6-311G(d,p) ve 6-311++G(d,p) taban setlerinde HF ve B3LYP metotlarında hesaplanan NMR spektrumları ve kimyasal kaymaları ayrıntılı olarak Bölüm 5.3'te incelenmiştir. İncelenen LALT, LASN, LASP, LASPC, LSLAS, NPLAS ve NTLAS moleküllerinin Asparajin zincirinde bulunan ¹H ( H(N1), H(N2), H(C2) ve H(C3) protonları ) ve ¹³C ( C1, C2 ve C3) atomları için GIAO, IGAIM ve CSGT yaklaşım modelleri ile 6-311++G(d,p) taban setinde HF metodunda hesaplanmış olan teorik kimyasal kayma değerleri Tablo 6. 5.'te verilmektedir. Tablo 6.5.'te verilen tüm değerler TMS referansına göre ppm olarak ifade edilmektedir.

Atom		LALT	LASN	LASP	LASPC	LSLAS	NPLAS	NTLAS
	GIAO	9.332	15.269	11,645	10,160	-	-	-
	IGAIM	8,875	14.614	11,500	9,767	-	-	-
H(N1)	CSGT	8,866	14.594	11,496	9,745	-	-	-
	GIAO	6.218	5.470	5,450	5,533	6.548	-	-
H(N1)	IGAIM	6,574	5.857	5,762	6,041	6.841	-	-
	CSGT	6,569	5.851	5,762	6,033	6.836	-	-
	GIAO	3.130	4.307	3,454	4,099	-	3.270	3,699
H(N1)	IGAIM	3,819	4.745	4,216	4,690	-	4.196	4,450
	CSGT	3,818	4.739	4,216	4,685	-	4.186	4,440
	GIAO	5.344	4.860	9,472	5,713	4.629	6.302	5,509
H(N2)	IGAIM	5,926	5.583	9,158	6,054	5.201	6.460	5,862
	CSGT	5,930	5.587	9,157	6,053	5.204	6.459	5,863
	GIAO	4.641	4.679	5,408	4,761	4.538	4.500	4,429
H(N2)	IGAIM	5,336	5.186	5,970	5,429	5.236	5.132	5,077
	CSGT	5,340	5.188	5,975	5,432	5.240	5.135	5,079
	GIAO	3.418	4.758	4,188	4,006	3.556	4.323	3,884
H(C2)	IGAIM	3,931	5.019	4,695	4,397	3.993	4.830	4,523
	CSGT	3,924	5.006	4,688	4,386	3.985	4.823	4,514
	GIAO	2.995	3.170	6,680	3,831	2.353	2.750	2,958
H(C3)	IGAIM	3,447	3.694	6,436	4,258	3.016	3.509	3,364
	CSGT	3,443	3.684	6,425	4,241	3.011	3.502	3,359
	GIAO	1.963	2.752	2,261	3,174	2.006	2.652	2,840
H(C3)	IGAIM	2,600	3.264	2,733	3,635	2.557	3.245	3,362
	CSGT	2,596	3.257	2,728	3,627	2.552	3.239	3,356
	GIAO	169.60	175.55	174,97	175,92	185.01	175.16	176,33
C1	IGAIM	169,49	175.35	174,90	175,61	185.07	175.17	176,26
	CSGT	169,49	175.34	174,89	175,60	185.06	175.16	176,26
	GIAO	57.05	51.90	57,34	53,32	59.50	53.29	50,88
C2	IGAIM	57,21	52.10	57,48	53,54	59.79	53.85	51,48
	CSGT	57,20	52.09	57,47	53,53	59.79	53.85	51,47
	GIAO	38.42	34.71	31,64	35,72	40.18	42.13	39,98
C3	IGAIM	38,32	34.07	31,33	35,44	40.02	41.68	39,59
	CSGT	38,33	34.08	31,34	35,45	40.03	41.69	39,60

Tablo 6.5. Asparajin içeren moleküllerin Asparajin zincirinde bulunan ¹H ve ¹³C atomları için 6-311++G(d,p) taban setinde HF metodu ile hesaplamış teorik kimyasal kayma değerleri

Asparajin amino asiti diğer moleküller ile ya + değerlilikli hale gelerek kompleks ya da amino grubundan bağ yaparak bileşik oluşturmaktadır. Elektronegatif atomlardan etkilenen protonların kimyasal kayma değerleri daha büyüktür. Tablo 6.5.'ten görüldüğü gibi Asparajin zincirinde bulunan N1—H₃ protonlarından bir tanesinin en büyük kimyasal kayma değerleri LASN molekülünde görülmektedir. Elektronegatif O atomunda en çok etkilenen protonun LASN molekülünde olduğu 5. Bölümde incelenen elektrostatik potansiyel haritaları ile de uyumludur. İncelenen tüm komplekslerde, aynı proton için tüm yaklaşım yöntemlerinde, kimyasal kayma değerleri LASN > LASP > LASPC > LALT olarak hesaplanmıştır. LSLAS, NPLAS ve NTLAS bileşiklerinde oluşan bağ nedeniyle bu proton bulunmamaktadır. N1-H₃ grubunun diğer iki protonuna ait kimyasal kayma değerleri, incelenen tüm asparajin içeren moleküllerde literatür ile uyumlu olarak hesaplanmıştır. N2—H₂ grubunun bir protonu LASP molekülünde pikrik asit molekülünde bulunan elektronegatif O atomunun etkisi nedeniyle tüm yaklasım yöntemlerinde 9  $\delta$  (ppm) olarak literatürden büyük olacak şekilde hesaplanmıştır. Bu sonuç 5. Bölümde ayrıntılı olarak incelenen elektrostatik potansiyel haritaları ile de uyumludur. Bu çalışmada incelenen diğer asparajin içeren moleküllerin N2—H₂ protonlarının kimyasal kayma değerleri tüm yaklaşım yöntemlerinde literatüre uygun sonuçlar vermektedir. C2-H protonunun elektronegatif O atomu etkisi ile en büyük kimyasal kayma değerinin LASN molekülünde hesaplandığı Tablo 6.5.'ten görülmektedir. İncelenen diğer moleküllerde C2—H protonunun kimyasal kayma değeri tüm yaklaşım yöntemlerinde literatür ile uyumlu sonuçlar vermektedir. LASP molekülünde bulunan C3—H₂ protonlarından bir tanesi üzerinde pikrik asit molekülünün elektronegatif O atomu etkisi ile kimyasal kayma değeri tüm yaklaşım yöntemlerinde 6  $\delta$  (ppm) olarak literatürden büyük olacak şekilde hesaplanmıştır. İncelenen diğer moleküllerde C3—H₂ protonlarının kimyasal kayma değeri tüm yaklaşım yöntemlerinde literatür ile uyumlu olarak hesaplanmıştır. Asparajin amino asitinde bulunan C1, C2 ve C3 atomlarına ait ¹³C kimyasal kayma değerleri tüm yaklaşım yöntemlerinde birbirine yakın ve literatür ile uyumlu olarak hesaplanmıştır.

## 6.4. Moleküllerin Moleküler Orbital Enerji Farkları

Bu çalışmada incelenen Asparajin içeren moleküllerin kararlı yapıları temel alınarak kuantum mekaniksel hesaplama yöntemlerinden B3LYP metodu ile 6-311G(d,p) taban setinde hesaplanmış en yüksek dolu moleküler orbital enerjisi (E_{HOMO} (eV)), en düşük boş moleküler orbital enerjisi (E_{LUMO} (eV)), LUMO-HOMO orbitalleri

Tablo 6.6. Asparajin içeren moleküllerin 6-311G(d,p) temel setinde B3LYP metodu ile hesaplamış en yüksek dolu moleküler orbital enerjisi (E_{HOMO} (eV)), en düşük boş moleküler orbital enerjileri (E_{LUMO} (eV)), LUMO-HOMO enerji farkları (ΔE (eV)), Elektrofillik (ω (eV)) ve toplam enerji (E_{TOPLAM} (keV)) değerleri

Özellik	LALT	LASN	LASP	LASPC	LSLAS	NPLAS	NTLAS
Еномо (eV)	-6.75320	-7.68304	-6.52517	-7.76712	-6.25876	-6.92464	-6.87838
E _{LUMO} (eV)	-0.65989	-1.38183	-2.81073	-1.35570	-0.16055	-1.64714	-1.51734
$\Delta E (eV)$	6.09331	6.30121	3.71444	6.41142	6.09821	5.27750	5.36104
ω (eV)	2.25468	3.26015	5.86623	3.24522	1.68934	3.48060	3.28705
E _{TOPLAM} (keV)	-29.93847	-21.05097	-38.47268	- 34.12511	-24.26427	-34.62282	-35.69302

Asparajin içeren moleküller HOMO ve LUMO orbital enerjileri arasındaki farka göre LASP< NPLAS< NTLAS< LALT< LSLAS< LASN< LASPC seklinde sıralanmaktadır. Bu sıralamaya göre Kimyasal reaktifliği ve biyolojik aktivitesi en yüksek olan molekülün LASP molekülü olduğu söylenebilir. İyonizasyon potasiyeli (  $I = -E_{HOMO}$ ) HOMO orbitali enerjisi ile ters orantılı olarak değişen bir parametredir ve gaz fazındaki molekülden bir elektron koparmak için gerekli olan en küçük enerji miktarıdır. İyonizasyon potansiyeline göre Asparajin içeren moleküller LASPC> LASN> NPLAS> NTLAS> LALT> LASP> LSLAS şeklinde sıralanmaktadır. Bir elektron koparmanın en kolay olduğu molekül LSLAS en zor olduğu molekül ise LASPC molekülüdür. Elektron ilgisi  $(A = -E_{IJMO})$  LUMO orbitali enerjisi ile ters orantılı olarak değişen bir parametredir ve gaz fazında moleküle bir elektron eklendiği zaman artan enerji miktarıdır. Elektron ilgisine göre Asparajin içeren moleküller LASP> NPLAS> NTLAS> LASN> LASPC> LALT> LSLAS seklinde sıralanmaktadır. Bir elektron eklendiğinde enerjisi en çok artacak molekül LASP iken en az artacak molekülün LSLAS olduğu görülmektedir. Kimyasal sertlik (  $\eta = (I - A)/2$ , HOMO ve LUMO enerjileri arasındaki farka doğru orantılı olarak bağlı bir parametredir ve molekül içerisindeki yük tranferine gösterilen direncin bir ölçüsüdür. AE enerji farkı ne kadar büyükse molekülün kimyasal sertliği de orantılı olarak artacaktır. Bu durumda incelenen Asparajin içeren moleküllerin  $\Delta E$  enerji

farkına bakılarak kimyasal olarak en kararlı molekülün LASPC ve en kararsız molekülün de LASP olduğu sonucunu çıkartabiliriz. Elektrofillik parametresi  $(\omega = \mu^2/2\eta)$  molekülün elektron alabilecek düşük enerjili LUMO orbitaline sahip olmasının ve molekülün elektronca fakirliğinin bir ölçüsüdür. Elektrofillik parametresine göre Asparajin içeren moleküller LASP> NPLAS> NTLAS> LASN> LASPC> LALT> LSLAS şeklinde tıpkı elektron ilgisi parametresinde olduğu gibi sıralanmaktadır. Elektrofillik parametresi 5.86623 eV olan LASP molekülünün güçlü bir eletrofil olduğu görülmektedir [95]. Elektrofillik parametresi 1.68934 eV olan LSLAS molekülü incelenen moleküller arasında elektronca en zengin moleküldür [96]. Toplam enerjiye göre LASP< NTLAS< NPLAS< LASPC< LALT< LSLAS</p>

## 6.5. Moleküllerin Muliken, NBO ve APT Yük Analizleri

Asparajin içeren yedi adet molekülün Mulliken, NBO ve APT yük dağılımları 6-31G(d,p), 6-311G(d,p) ve 6-311++G(d,p) temel setlerinde HF ve B3LYP metotları ile hesaplanarak Bölüm 5.5'te ayrıntılı olarak incelenmiştir. NBO ve APT yük dağılımları birbirine daha yakın sonuçlar verirken Mulliken yük dağılımı yöntemi ile yapılan hesaplamalarda elde edilen sonuçlar bir miktar farklılık göstermektedir.

Mulliken, NBO ve APT yük dağılımlarına göre adı geçen tüm moleküllerin H atomlarının tamamı pozitif yük değerine sahip, üzerinde elektron yoğunluğu bulunmayan atomlardır. Elektronegativitesi yüksek olan O ve N atomları ile bağ yapan ve bu atomlar tarafından çekilerek elektronsuz bırakılan H atomları, incelenen tüm moleküllerde C2 (C $\alpha$ ) ve C3 (C $\beta$ ) atomlarına bağlı olan H atomlarından daha büyük pozitif yüke sahiptir.

Ek A'da Tablo A.19.'da verilen sonuçlara göre, incelenen moleküllerin Asparajin zincirinde bulunan C, O ve N atomlarının, B3LYP metodunda 6-311++G(d,p) temel setinde hesaplanan, Mulliken atomik yük yoğunluğunun, moleküllere göre göstermiş olduğu değişim Şekil 6.2.'de verilmiştir.



Şekil 6.2. Asparajin zincirinde bulunan C, O ve N atomların, B3LYP metodu ile 6-311++G(d,p) temel setinde hesaplanmış, Mulliken atomik yük yoğunluğunun incelenen moleküllere göre değişimi.

Şekil 6.2.'den görüldüğü gibi B3LYP metodunda 6-311++G(d,p) temel setinde hesaplanan Mulliken yük dağılımına göre; Asparajin amino asitinin karboksilik asit grubunda bulunan C1 atomu, NPLAS molekülünde pozitif, incelenen diğer tüm moleküller için negatif yük dağılımına sahiptir. C1 atomu üzerinde en fazla elektron yoğunluğu bulunan molekül ise LSLAS molekülüdür. Asparajin amino asitinin C2 (Cα) merkez atomunun LALT ve LSLAS moleküllerinde pozif, diğer tüm moleküllerde negatif yük dağılımına sahip olduğu görülmektedir. C2 (Ca) atomu üzerinde en az elektron yoğunluğu bulunan molekül LSLAS ve en fazla elektron yoğunluğu bulunduran moleküller ise NPLAS ve LASP molekülleridir. C3 (Cβ) atomu tüm moleküllerde negatif yük dağılımına sahip olduğu ve LSLAS ve LALT moleküllerinde ise üzerinde en fazla elektron yoğunluğunun bulunduğu görülmektedir. C4 (C $\gamma$ ) atomu NPLAS ve LASN moleküllerinde pozitif fakat nötr denilebilecek kadar az yük dağılımına sahip iken LASPC ve LASP moleküllerinde negatif, LSLAS ve NTLAS moleküllerinde ise pozitif yük dağılımına sahiptir. Asparajin zincirinin karboksilik asit grubunda bulunan O1 ve O2 atomları tüm moleküllerde negatif yük dağılımına sahip elektronegatif atomlardır. O1 atomu LALT molekülünde O-H···O etkileşmesi nedeniyle daha fazla elektron yoğunluğuna sahip olmuştur. LASP molekülünde bulunan O1 atomu ise diğer moleküllerde bulunan O1 atomlarından daha az elektron yoğunluğuna sahiptir. İncelenen moleküllerin tümünde O2 atomu negatif ve yakın yük yoğunluğu değerlerine sahiptir. LALT molekülünde bulunan O2

Ek A'da Tablo A.19.'da verilen sonuçlara göre, incelenen moleküllerin Asparajin zincirinde bulunan C, O ve N atomlarının, B3LYP metodunda 6-311++G(d,p) temel setinde hesaplanan, NBO atomik yük yoğunluğunun, moleküllere göre göstermiş olduğu değişim Şekil 6.3.'te verilmiştir.



Şekil 6.3. Asparajin zincirinde bulunan C, O ve N atomların, B3LYP metodu ile 6-311++G(d,p) temel setinde hesaplanmış, NBO atomik yük yoğunluğunun incelenen moleküllere göre değişimi.

Şekil 6.3.'ten görüldüğü gibi B3LYP metodunda 6-311++G(d,p) temel setinde hesaplanan NBO yük dağılımına göre; Asparajin amino asitinin karboksilik grubunda bulunan C1 atomu ve C4 (C $\gamma$ ) atomu elektronegatif O ve N atomları ile bağ yaptıkları için pozitif yük yoğunluğuna sahip atomlardır. C2 (C $\alpha$ ) ve C3 (C $\beta$ ) atomları negatif yük yoğunluğuna sahip atomlardır. İki H atomu ile bağı olan C3 (C $\beta$ ) atomu üzerindeki elektron yoğunluğu daha fazladır. İncelenen Asparajin içeren tüm moleküllerin, C atomlarının, NBO yük dağılımlarının, moleküllere göre karşılaştırma yapmaya imkan vermeyecek kadar yakın sonuçları olduğu Şekil 6.3.'ten görülmektedir.

Karboksilik asit grubunda bulunan elektronegatif O1 ve O2 atomlarının, NBO yük dağılımları LASN, LASP, LASPC, NPLAS ve NTLAS moleküllerinde negatif ve neredeyse eşit iken, LALT ve LSLAS moleküllerinde sahip oldukları elektron yoğunlukları diğer incelenen moleküllere göre daha fazladır.

N1 atomu üzerinde en fazla elektron yoğunluğu, bir H atomu ile bağını kopartarak S atomu ile bağ yaptığı NPLAS ve NTLAS moleküllerinde ve bir H atomu ile daha bağ yaparak NH₃ şeklini aldığı LASN molekülünde görülmektedir. N1 atomu üzerinde en az elektron yoğunluğu ise bir H atomu ile bağını kopartarak serin amino asitinin karboksilik asit grubunda bulunan C5 atomu ile bağ yaptığı LSLAS molekülünde bulunmaktadır.

N2 atomu incelenen tüm moleküllerde negatif NBO yük dağılımına sahiptir. N2 atomu üzerinde en az elektron yoğunluğu N—H…O etkileşmesi daha fazla olan LASP molekülünde bulunmaktadır. İncelenen diğer moleküllerde N2 atomu üzerinde bulunan elektron yoğunluğunun birbirine yakın değerlere sahip olduğu görülmektedir.

Ek A'da Tablo A.19.'da verilen sonuçlara göre, incelenen moleküllerin Asparajin zincirinde bulunan C, O ve N atomlarının, B3LYP metodunda 6-311++G(d,p) temel setinde hesaplanan, APT atomik yük yoğunluğunun, moleküllere göre göstermiş olduğu değişim Şekil 6.4.'te verilmiştir.

Şekil 6.4.'te B3LYP metodunda 6-311++G(d,p) temel setinde hesaplanan APT yük dağılımına göre; Asparajin amino asitinin karboksilik asit grubunda bulunan C1 atomu incelenen tüm moleküller için pozitif yük dağılımına sahiptir.


Şekil 6.4. Asparajin zincirinde bulunan C, O ve N atomların, B3LYP metodu ile 6-311++G(d,p) temel setinde hesaplanmış, APT atomik yük yoğunluğunun incelenen moleküllere göre değişimi.

Karboksillik grubunun bir H atomu kaybederek COO- halini aldığı LALT molekülünde C1 atomu üzerinde en az elektron yoğunlu bulunmaktadır. LASPC molekülünde bulunan C1 atomunun elektron yoğunluğu da incelenen diğer moleküllerden daha azdır. LASN, LASP, LSLAS, NPLAS ve NTLAS moleküllerinde C1 atomu üzerinde bulunan elektron yoğunluğu karşılaştırılamayacak kadar yakın sonuclar vermektedir. C2 (C $\alpha$ ) merkez atomu üzerinde en az yük yoğunluğu NPLAS ve NTLAS moleküllerinde iken en fazla yük yoğunluğu ise LASPC molekülünde görülmektedir. C3 (C $\beta$ ), incelenen tüm moleküllerde negatif ve neredevse nötr denilebilecek bir yük yoğunluğuna sahip atomdur. C4 (C $\gamma$ ), pozitif yük yoğunluğuna sahip, LASP ve LSLAS moleküllerinde üzerinde en az elektron yoğunluğu bulunurken LALT, LASPC ve NPLAS moleküllerinde ise daha fazla elektron yoğunluğuna sahip atomdur. Asparajin amino asitinin karboksilik asit grubunda bulunan elektronegatif Ol atomunun APT yük dağılımları incelenen tüm moleküller için negatiftir. Karboksilik asit grubunun bir H atomu kaybederek COO⁻ halini aldığı LALT molekülünde O1 atomu üzerinde en fazla elektron yoğunluğu bulunmaktadır. LSLAS ve LASP moleküllerinde bulunan O1 atomunun sahip olduğu elektron yoğunluğu, LASN, LASPC, NPLAS ve NTLAS moleküllerinde olduğundan daha fazladır. Karboksilik asit grubunun O2 atomu da tüm moleküllerde negatif yük yoğunluğuna sahiptir. O1 atomunda olduğu gibi LALT ve LSLAS moleküllerinde üzerindeki elektron yoğunluğu fazla iken diğer moleküllerde daha az ve neredeyse eşittir.

Elektronegatif O3 atomunun en fazla elektron yoğunluğu LASP molekülünde iken diğer moleküllerde biribirine yakın ve negatif APT yük dağılımına sahiptir. N1 atomu üzerinde en fazla elektron yoğunluğu, bir H atomu ile bağını kopartarak S atomu ile bağ yaptığı NPLAS ve NTLAS moleküllerinde ve bir H atomu ile bağını kopartarak serin amino asitinin karboksilik asit grubunda bulunan C5 atomu ile bağ yaptığı LSLAS molekülünde bulunmaktadır. N1 atomu üzerinde en az elektron yoğunluğu ise asit-amino asit komplekleri olan LALT ve LASPC moleküllerinde görülmektedir. N2

atomu incelenen tüm moleküllerde negatif APT yük dağılımına sahiptir. N2 atomu üzerinde en az elektron yoğunluğu LALT molekülünde, en fazla elektron yoğunluğu ise LASP molekülünde bulunmaktadır. İncelenen diğer moleküllerde N2 atomu üzerinde bulunan elektron yoğunluğunun birbirine yakın değerlere sahip olduğu görülmektedir.

HF ve B3LYP metotları ile 6-31G(d,p), 6-311G(d,p) ve 6-311++G(d,p) temel setlerinde hesaplanan Mulliken, NBO ve APT atomik yük dağılımlarından, NBO ve APT yük dağılımları biribiri ile ve kendi içinde daha yakın sonuçlar vermaktedir. Mulliken yük dağılımı yönteminde daha fazla dalgalanma görülmektedir.

#### 6.6. Moleküllerin Elektrostatik Potansiyel Haritaları

Asparajin içeren yedi adet molekülün 6-311G(d,p) temel setinde HF ve B3LYP metotları ile elektrostatik potansiyel (ESP), toplam elektron yoğunluğu ve moleküler elektrostatik potansiyel (MEP) yüzeyleri hesaplanmıştır. İncelenen moleküllerin tümünde elektron yoğunluğu moleküllerin üzerinde düzgün bir dağılım göstermektedir. Moleküllerin ESP yüzeylerinde turuncu balonlar şeklinde verilen negatif elektrostatik potansiyel genellikle O atomları üzerinde ve negatif yüklü asit molekülleri üzerinde yoğun olarak bulunduğu görülmektedir. Pozitif elektrostatik potansiyel yüzeyler ise amin grupları (-NH₂, -NH₃) ve karboksilik asit grubuna (-COOH) bağlı H atomu üzerinde yoğun olarak görülmektedir. Sabit elektron yoğunluğu yüzeylerine bakıldığında Asparajin zincirinde bulunan amin grupları (-NH₂ ve -NH₃) tüm moleküllerde elektronca fakir pozitif potansiyelli mavi bölgeler olarak

görülmektedir. İncelenen moleküllerde bulunan O atomları ise elektronca zengin negatif potansiyelli kırmızı bölgeler olarak verilmiştir. Benzen halkası, toluen molekülü ve Asparajin zincirinde bulunan -CH grupları açık mavi renkte kısmi pozitif bölgeler olarak görülmektedir. MEP yüzeyinde kırmızı ve mavi bölgelerin fazlalığı kutuplanabilirlik özelliği ile doğrudan ilişkilidir. Bu bölgelerin en yoğun olarak bulunduğu moleküller LASP, NTLAS ve NPLAS, en az bulunduğu moleküller ise LASPC ve LASN molekülleridir. Kırmızı ve mavi bölgelerin molekül üzerindeki dağılımına göre en yüksek dipol momentin LASP ve LASPC, en düşük dipol momentin ise NPLAS, NTLAS ve LSLAS moleküllerinde oluştuğu görülmektedir. Bu sonuçlar Asparajin içeren moleküllerin doğrusal olmayan optik özelliklerinin incelendiği bölümde hesaplanan ortalama kutuplanabilirlik ( $\langle \alpha \rangle$ ) ve dipol moment (µ) verileri ile uyumludur.

#### 6.7. Moleküllerin Doğal Bağ Orbital (NBO) Analizi

Asparajin içeren yedi adet molekülün 6-311++G(d,p) temel setinde HF ve B3LYP metotlarında verici alıcı etkileşimleri, elektron sayısı,  $E^{(2)}$  kararlılık enerjileri, E(j)-E(i) enerji farkı ve F(i,j) değerleri hesaplanarak Bölüm 5.7'de incelenmiştir. HF metodu ile bulunan değerlerin tüm tablolarda genelde daha büyük olduğu görülmüştür. İncelenen moleküllerin en uygun optimize yapıları 6-311++G(d,p) temel setinde B3LYP metodu ile elde edildiğinden, bu metot ile hesaplanan elektron vericiler ve elektron alıcılar arasındaki etkileşimin şiddeti hakkında bilgi veren  $E^{(2)}$  kararlılık enerjileri Tablo 6.7.'de kcal/mol cinsinden verilmektedir.

Tablo 6.7. Asparajin zincirinde bulunan karboksilik asit, amin ve karbonil fanksiyonel gruplarının B3LYP metodu ile 6-311++G(d,p) temel setinde hesaplanmış NBO verici alıcı etkileşimlerinin incelenen moleküllere göre kcal/mol biriminde E(2) enerjileri

Verici (i)	Alıcı (j)	LALT	LASN	LASP	LASPC	LSLAS	NPLAS	NTLAS
σ(C1-O1)	σ*(C1-O2)	2.24	-	1.05	0.67	1.42	0.59	-
σ (C1-O2)	σ*(C1-O1)	1.45	-	0.63	-	1.40	-	-
π (C1-O2)	π*(C1-O2)	1.47	0.78	0.84	0.81	1.43	0.70	0.72
σ (C4-O3)	σ*(C4-N2)	0.99	1.10	1.20	1.19	0.92	1.05	0.94
π (C4-O3)	π*(C4-O3)	1.50	-	1.61	1.48	1.52	1.10	0.91
σ (O1-H)	σ*(C1-C2)	-	3.64	3.60	3.88	-	3.73	3.62

Verici (i)	Alıcı (j)	LALT	LASN	LASP	LASPC	LSLAS	NPLAS	NTLAS
σ (N1-H1A)	σ*(C2-C3)	1.52	2.98	0.91	2.05	-	-	-
σ (N1-H1B)	<b>σ*</b> (C2-H)	1.13	-	0.94	1.67	-	-	-
σ (N1-H1C)	σ*(C2-C1)	1.04	-	-	1.57	-	-	-
σ (N2-H2A)	σ*(C4-O3)	4.20	4.90	6.15	4.14	4.21	4.50	4.22
σ (N2-H2A)	π*(C4-O3)	2.93	-	-	3.04	0.60	-	-
σ (N2-H2B)	σ*(C3-C4)	4.31	3.66	5.01	4.18	3.58	3.75	3.38
LP(1) O1	σ*(C1-O2)	7.10	7.08	10.37	7.70	7.80	7.63	6.89
LP(2) O1	π*(C1-O2)	2.07	42.94	52.82	46.24	-	-	-
LP(3) O1	π*(C1-O2)	81.4	5 -	-	-	89.79	-	-
LP(1) O2	σ*(C1-O1)	3.10	1.43	1.62	1.55	3.05	1.56	1.30
LP(2) O2	σ*(C1-O1)	28.9	7 33.34	28.60	31.85	21.85	32.56	33.67
LP(1) O3	σ*(C4-N2)	0.71	1.19	-	1.30	1.01	1.70	1.36
LP(2) O3	σ*(C4-N2)	22.4	5 24.30	15.16	22.71	24.36	24.11	25.31
LP(1) N1	σ*(C2-C1)	-	5.96	-	-	3.26	0.76	-
LP(1) N2	π*(C4-O3)	45.9	62.58	-	46.57	47.18	60.47	57.90

Tablo 6.7. (Devamı)

Tablo 6.7.'de incelenen moleküllerin asparajin zinricinde bulunan fonksiyonel gruplar olan karboksilik asit (-COOH, -COO⁻), amin (-NH₃, -NH₂, =NH) ve karbonil (C=O) için E⁽²⁾ kararlılık enerjilerinin bulundukları moleküle göre değişimi görülmektedir. Karboksilik asit fonsiyonel grubunun bir H atomunu kaybederek -COO⁻ durumunda bulunduğu LALT ve LSLAS moleküllerinde, ortaklanmamış elektron çifti bulunan O1 atomu ile LP(3)O1 $\rightarrow \pi^*(C1-O2)$  arasındaki 81.45 ve 89,79 kcal/mol olarak hesaplanan yüksek E⁽²⁾ enerji değerleri molekül içi ya da moleküler arası yük geçişinin varlığını göstermektedir. Asparajin zincirinde yük hareketliliğinin yüksek olduğu en kararlı moleküllerin LALT ve LSLAS olduğu Tablo 6.7.'den görülmektedir. Ortaklanmamış elektron çifti bulunan N2 atomu ile LP(1)N2 $\rightarrow \pi^*$ (C4-O3) arasında en yüksek E⁽²⁾ enerjisi 62.58 kcal/mol olarak LASN molekülünde ve düşük E⁽²⁾ enerjisi ise 45.90 kcal/mol olarak LALT molekülünde hesaplanmıştır. Karboksilik asit grubunda ortaklanmamış elektron çifti bulunan O2 atomu ile LP(2)O2 $\rightarrow \sigma^*$ (C1-O1) arasındaki etkileşmenin en yüksek E⁽²⁾ enerjisi 33.67 kcal/mol olarak NTLAS molekülünde ve düşük E⁽²⁾ enerjisi ise 21.85 kcal/mol olarak LSLAS molekülünde görülmektedir. Karboksilik asit grubunda LP(2)O1 $\rightarrow \pi^*$ (C1-O2) arasındaki en yüksek E⁽²⁾ enerjisi 52.82 kcal/mol olarak LASP molekülünde hesaplanmıştır. Ortaklanmamış elektron çifti etkileşmelerinden karbonil ve amin fonksiyonel grubunda olan

LP(2)O3 $\rightarrow \sigma^*(C4-N2)$  arasında en yüksek E⁽²⁾ enerjisi 25.31 kcal/mol olarak NTLAS molekülünde ve düşük E⁽²⁾ enerjisi ise 15.16 kcal/mol olarak LASP molekülünde hesaplanmıştır. En yüksek enerjili hiperkonjügatif  $\sigma \rightarrow \sigma^*$  etkileşmelerden karbonil ve amin fonksiyonel grubunda olan  $\sigma(N2-H2A)\rightarrow\sigma^*(C4-O3)$  arasındaki etkileşmenin 6.15 kcal/mol olarak LASP molekülünde ve amin grubunda  $\sigma(N2-H2B)\rightarrow\sigma^*(C3-C4)$ arasında 5.01 kcal/mol olarak yine LASP molekülünde bulunduğu görülmektedir.

Bölüm 5.7'de yapılan ayrıntılı incelemede belirgin şekilde görüldüğü gibi en yüksek  $E^{(2)}$  enerjisine sahip molekül LASP molekülüdür, yük hareketliliğinin ve kararlılığın en yüksek olduğu molekülün de LASP olduğu söylenebilir. Molekül içerisindeki yük hareketliliğinin kutuplanabilirliğin göstergesi olduğu bilinmektedir. Bu sonuç doğrusal olmayan optik özellikler olan indüklenmiş dipol moment ( $\mu$ ), ortalama kutuplanabilirlik ( $\langle \alpha \rangle$ ), yönelime bağlı kutuplanabilirlik ( $\Delta \alpha$ ) ve birinci mertebeden statik yüksek kutuplanabilirlik ( $\langle \beta \rangle$ ) sonuçları ile de uyumludur.

Bölüm 5.7'de ayrıntılı olarak incelenen yedi adet molekülün, Asparajin zincirinde bulunan fonksiyonel gruplar arasındaki  $\sigma$  ve  $\pi$  bağlarının atomlardaki p orbitali hibritleşme yüzdesinin moleküllere göre değişimi % olarak Tablo 6.8.'de verilmektedir.

Bağ	Tür	Atom	LALT	LASN	LASP	LASPC	LSLAS	NPLAS	NTLAS
C1-O1	σ	C1	66.34	72.15	69.64	71.29	66.86	71.69	72.39
		01	62.95	66.15	65.06	65.75	62.21	65.97	66.39
C1=O2	σ	C1	67.25	65.89	65.28	65.84	65.61	65.52	66.10
		02	61.88	59.09	59.58	59.68	60.59	58.67	59.11
	π	C1	96.75	99.19	99.47	99.15	99.01	99.48	99.12
		02	98.34	99.38	99.87	99.36	99.61	99.87	99.40
01-Н	σ	01	-	78.44	75.21	78.39	-	78.58	78.51
		Н	-	0.12	0.20	0.12	-	0.12	0.12
C2-C1	σ	C2	73.38	74.58	74.23	74.05	73.66	74.83	74.95
		C1	68.92	61.84	64.79	62.86	67.67	62.44	61.48
C2-C3	σ	C2	70.29	70.77	70.43	69.46	72.47	70.98	70.78
		C3	72.83	72.11	73.70	73.74	72.13	73.32	73.01

Tablo 6.8. Asparajin zincirinde bulunan  $\sigma$  ve  $\pi$  bağlarının incelenen moleküllere göre B3LYP metodu ile 6-311++G(d,p) temel setinde %p olarak hesaplanmış hibritleşme yüzdesi değişimleri

Bağ	Tür	Atom	LALT	LASN	LASP	LASPC	LSLAS	NPLAS	NTLAS
C4=O3	σ	C4	69.61	67.49	69.42	69.52	70.59	67.26	66.73
		O3	61.79	59.52	61.96	62.16	63.46	59.67	59.06
	π	C4	97.87	99.46	-	97.66	96.47	99.16	99.51
		O3	98.10	99.82	-	97.61	96.05	99.51	99.84
C4-N2	σ	C4	67.28	68.26	65.94	67.03	68.60	68.14	69.03
		N2	61.39	60.33	62.40	61.47	60.24	61.28	60.78
C3-C4	σ	C3	74.03	73.93	73.80	73.86	73.65	73.42	73.61
		C4	64.48	64.10	64.96	65.08	63.62	64.74	64.04
C2-N1	σ	C2	79.85	76.21	79.17	79.53	77.60	77.28	76.61
		N1	70.85	69.03	71.84	71.24	65.13	62.99	64.46
N1-H(1)	σ	N1	73.67	76.67	76.51	77.67	-	-	-
		Н	0.10	0.06	0.08	0.06	-	-	-
N1-H(2)	σ	N1	76.53	75.76	74.93	77.46	72.52	71.76	71.98
		Н	0.09	0.07	0.10	0.08	0.08	0.08	0.09
N1-H(3)	σ	N1	78.77	-	76.57	73.46	-	-	-
		Н	0.05	-	0.05	0.10	-	-	-
N2-H(1)	σ	N2	72.07	69.45	66.04	70.79	69.36	68.03	69.40
		Н	0.07	0.06	0.10	0.08	0.06	0.08	0.06
N2-H(2)	σ	N2	72.54	70.16	72.51	72.36	70.36	71.23	70.46
		Н	0.06	0.06	0.06	0.06	0.06	0.06	0.06

Tablo 6.8. (Devamı)

Tablo 6.8.'den açık şekilde görüldüğü gibi O—H ve N—H tipi bağların hepsinde H atomunun p orbitali hibritleşme yüzdesi yaklaşık olarak %0'dır. Asparajin zincirinin karboksilik asit ve amin fonksiyonel gruplarında bulunan C1=O2 ve C4=O3 çift bağlarının  $\pi$  tipi bağında hem C hem de O atomlarının p hibritleşme yüzdesi incelenen tüm moleküllerde %96'dan büyük ve birbirine yakın değerlerdedir. Karboksilik asit grubunun C1—O1  $\sigma$  bağında C1 ve O1 atomu için en yüksek p hibritleşmesi NTLAS molekülünde ve en düşük p hibritleşmesi ise C1 atomunda LALT molekülünde ve O1 atomunda ise LSLAS molekülünde görülmektedir. C1=O2 çift bağının  $\sigma$  bağında C1 ve O2 atomlarının en yüksek p hibritleşmesi LALT molekülünde ve en düşük p hibritleşmesi C1 atomu için LASP ve O2 atomu için ise NPLAS molekülündedir. O1-H  $\sigma$  bağının bulunduğu moleküller arasında en düşük p hibritleşmesi LASP molekülündedir ve diğer moleküllerde çok yakın p hibritleşmesi görülmektedir. Karboksilik asit grubununun amino asit zincirinin C $\alpha$  karbonu ile yaptığı C2—C1  $\sigma$ bağının en yüksek p hibritleşmesi C2 atomu için NTLAS ve C1 atomu için LALT moleküllerinde ve en düşük p hibritleşmesi ise C2 atomu için LALT ve C1 atomu için ise NTLAS moleküllerinde hesaplanmıştır. Karbonil fonksiyonel grubunun C4=O3 cift bağının  $\sigma$  bağında C4 ve O3 atomlarının en yüksek p hibritleşmesi LSLAS molekülünde iken en düşük p hibritleşmesi ise NTLAS molekülünde görülmektedir. Karbonil ve amin grubunda C4—N2 arasındaki  $\sigma$  bağının C4 atomu için en yüksek p hibritleşmesi NTLAS ve en küçük p hibritleşmesi LASP moleküllerinde iken N2 atomu için en yüksek p hibritleşmesi LASP ve en düşük p hibritleşmesi ise LSLAS moleküllerindedir. Karbonil fonksiyonel grubu ile amino asit zincirinin Cß atomu arasındaki C3—C4  $\sigma$  bağının C3 atomunun en yüksek p hibritlesmesi LALT molekülündedir ve diğer p hibritleşme yüzdeleri yakın değerler vermektedir. C4 atomunun ise en yüksek p hibritleşme yüzdesi LASPC ve en düşük p hibritleşme yüzdesi ise LSLAS moleküllerindedir. Amin grubunun amino asit zincirinin Cα atomu ile yaptığı C2—N1  $\sigma$  bağının en yüksek p hibritleşmesi C2 atomunda LALT ve N1 atomunda LASP moleküllerinde iken en düşük p hibritleşmesi C2 atomunda LASN ve N1 atomunda LSLAS moleküllerinde görülmektedir. Amin grubunun N1-H σ bağlarından N1 atomunun en yüksek p hibritleşmeleri LASP ve LALT moleküllerinde iken en düsük p hibritlesmeleri ise LALT, NPLAS ve LASPC moleküllerindedir. LALT, LASN, LASP ve LASPC moleküllerinde NH₃ olarak bulunan amin grubu LSLAS, NPLAS ve NTLAS moleküllerinde ise NH olarak bulunmaktadır. Amin grubunun N2—H  $\sigma$  bağlarından N2 atomunun en yüksek p hibritleşmesi LALT molekülünde iken en düşük p hibritleşmeleri ise LASP ve LASN moleküllerinde hesaplanmıştır.

Genel olarak Tablo 6.8.'den görüldüğü gibi Asparajin zincirindeki p hibritleşme yüzdeleri incelenen moleküllere göre çok küçük değişiklikler göstermektedir. P hibritleşme yüzdesinin büyüklüğü molekül içi elektron hareketinin fazlalığını göstermektedir. Asparajin zincirindeki elektron hareketliliğinin en yoğun olduğu molekül LALT ve en az olduğu moleküller ise NPLAS ve LASN'dir.

#### 6.8. Moleküllerin Titreşim Spektrumları

Asparajin içeren yedi adet molekülün 6-311++G(d,p) temel setinde HF ve B3LYP metotlarında hesaplanan IR spektrumları, titreşim dalga sayısına göre molekülün titreşim hareketleri ve deneysel FT-IR spektrumları ayrıntılı olarak Bölüm 5.8'de incelenmiştir. HF metodu ile hesaplanan titreşim dalga sayısı değerleri deneysel değerlerden genelde daha büyük sonuçlar vermektedir. B3LYP metodu ile hesaplanan titreşim dalga sayısı değerleri ile deneysel veriler arasındaki uyum daha fazladır. İncelenen moleküllere göre Asparajin zincirinde oluşan titreşim frekanslarının değişimi deneysel ve teorik olarak Tablo 6. 9.'da verilmektedir.

Asparajin zincirinin karboksilik asit (-COOH) fonksiyonel grubunda bulunan O1-H atomları arasında oluşan gerilme titreşimi, LALT kompleksi ve LSLAS bileşiğinde bir H atomu kaybedildiği için görülmemektedir. Literatürde 2500-3300 cm⁻¹ aralığında görünen O—H gerilme titreşim dalga sayısı deneysel ve teorik olarak daha büyük bulunmuştur. Yapısal olarak benzer olan LASN ve LASPC komplekslerinde O—H gerilme titresim dalga sayısı, deneysel olarak 3430 cm⁻¹, HF metodu ile 3710 cm⁻¹ ve B3LYP metodu ile de 3607 cm⁻¹ değerlerinde gözlenmektedir. Yapısal olarak benzerlik gösteren NPLAS ve NTLAS bileşiklerinde ise O-H gerilme titreşim dalga sayısı, deneysel olarak 3495-3545 cm⁻¹, HF metodu ile yaklasık 3720 cm⁻¹ ve B3LYP metodu ile de yaklaşık 3610 cm⁻¹ değerlerinde gözlenmektedir. O—H gerilme titreşim frekansı için deneysel olarak kaydedilen ve teorik olarak hesaplanılan dalga sayısı değerleri literatürdeki band aralığından daha büyük sonuçlar vermektedir. Literatürde 3300-3500 cm⁻¹ aralığında olan, Asparajin zincirinin amin gruplarında bulunan N1—H ve N2—H atomları arasındaki gerilme titresimi, deneysel olarak 3101-3438 cm⁻¹, HF metodu ile 3288-3589 cm⁻¹ ve B3LYP metodu ile de 3052-3578 cm⁻¹ bandlarında görülmektedir ve genel olarak literatürdeki band aralığına uygun sonuclardır. Literatürde 2900-3000 cm⁻¹ aralığında olan C—H gerilme titresimleri, Asparajin zincirinde bulunan C2-H ve C3-H atomları için deneysel olarak 2869-3060 cm⁻¹, HF metodu ile 2871-3008 cm⁻¹ ve B3LYP metodu ile de 2908-3021 cm⁻¹ bandlarında görülmektedir. Genel olarak C—H gerilme titreşimlerinin literatür ile uyumlu sonuçlar verdiği gözlenmektedir. Literatürde 1700 cm⁻¹ civarında olan,

Asparajin zincirinin karboksilik asit (-COOH) ve karbonil (C=O) gruplarında bulunan C1=O2 ve C4=O3 atomları arasındaki C=O gerilme titreşimi, deneysel olarak 1617-1801 cm⁻¹, HF metodu ile 1664-1819 cm⁻¹ ve B3LYP metodu ile de 1619-1747 cm⁻¹ bandlarında görülmektedir. En büyük C=O gerilme titreşimi dalga sayısı NTLAS bilesiğinde görülmüştür. Literatürde 1530-1560 cm⁻¹ bandında verilen N—H makaslama titreşim frekansının dalga sayısı, Asparajin molekülün NH₂ ve NH₃ gruplarında, deneysel olarak 1516-1631 cm⁻¹, HF metodu ile 1521-1680 cm⁻¹ ve B3LYP metodu ile de 1454-1618 cm⁻¹ bandlarında görülmektedir. 6-311++G(d,p)temel setinde HF metodu ile hesaplanan ve Gauss View 5 programi ile tahmini olarak belirlenen N-H makaslama titreşim frekansının dalga sayısı, LASN molekülü için 1608-1680 cm⁻¹ ve LASP molekülü için ise 1627-1653 cm⁻¹ bandlarında bulunmaktadır. Bu band aralıkları literatüre ve deneysel verilere yakın fakat uyumlu değildir. Literatürde 1300-1500 cm⁻¹ bandında verilen C—H makaslama titreşim frekansının dalga sayısı, Asparajin molekülün CH2 atomları arasında, deneysel olarak 1358-1520 cm⁻¹, HF metodu ile 1401-1486 cm⁻¹ ve B3LYP metodu ile de 1358-1448 cm⁻¹ bandlarında görülmektedir. C—H makaslama titreşim frekansının deneysel ve teorik dalga sayısı, literatür ile son derece uyumludur.

Genel olarak Gauss View 5 programı ile belirlenen, Asparajin molekülünde bulunan atomlar arasındaki önemli olan gerilme ve makaslama titreşim frekansı dalga sayısı bandlarında, incelenen moleküllere göre büyük değişimler görülmemektedir. Asparajin molekülünün, incelenen tüm moleküllerde yapısını ve geometrisini koruduğu söylenebilir.

İşaretleme		LALT	LASN	LASP	LASPC	LSLAS	NPLAS	NTLAS
	FT-IR (cm ⁻¹ )	-	3433.10	3583.58	3438.93	-	3495.19	3545.60
ν(O-H)	HF (cm ⁻¹ )	-	3711.80	3696.62	3709.40	-	3723.26	3724.93
	B3LYP (cm ⁻¹ )	-	3607.76	3317.16	3607.71	-	3614.22	3607.42
	FT-IR (cm ⁻¹ )	3379.03-3438.93	3101.42-3337.57	3378.30-3437.47	3101.42-3379.03	3101.42-3375.59	3258.49-3335.20	3328.62-3429.44
ν(N-H)	HF (cm ⁻¹ )	3288.99-3541.68	3321.72-3576.96	3314.04-3516.53	3298.19-3537.36	3324.57-3589.09	3430.34-3550.71	3399.81-3553.30
	B3LYP (cm ⁻¹ )	3052.82-3525.75	3313.59-3576.13	3234.33-3494.04	3216.60-3513.15	3202.05-3578.45	3384.55-3531.32	3367.08-3570.94
	FT-IR (cm ⁻¹ )	2924.62-2964.80	2920.97-2966.27	2919.51-2950.92	2922.43-2964.80	2952.73-2966.91	2869.10-2968.46	2926.82-3060.51
v(C-H)	HF (cm ⁻¹ )	2892.41-2984.61	2908.77-2955.98	2880.76-2998.95	2932.80-3003.23	2908.48-3008.72	2923.26-2969.58	2871.38-2980.96
	B3LYP (cm ⁻¹ )	2934.94-3016.07	2942.59-2981.99	2944.34-3008.97	2965.60-3018.26	2924.38-3018.11	2952.94-3004.28	2908.03-3021.42
	FT-IR (cm ⁻¹ )	1617.66-1678.30	1642.50-1678.30	1631.54-1641.04	1642.50-1681.95	1642.63-1679.03	1641.77-1720.67	1719.21-1801.03
v(C=O)	HF (cm ⁻¹ )	1706.06-1809.03	1723.72-1819.54	1666.20-1677.12	1717.65-1813.70	1664.63-1734.29	1741.20-1818.79	1748.54-1806.75
	B3LYP (cm ⁻¹ )	1647.93-1740.67	1679.04-1745.51	1598.22-1669.18	1665.75-1743.70	1619.04-1671.68	1682.99-1747.65	1689.82-1745.37
	FT-IR (cm ⁻¹ )	1521.96-1590.63	1590.63-1631.54	1518.31-1590.63	1573.83-1633.00	1516.89-1633.61	1577.48	1622.05
$\beta(-NH)$	HF (cm ⁻¹ )	1521.95-1635.16	1608.84-1680.95	1627.56-1653.80	1543.96-1644.99	1572.78-1634.27	1622.86	1615.54
	B3LYP (cm ⁻¹ )	1454.43-1617.24	1560.62-1596.74	1482.37-1596.09	1506.13-1618.16	1469.87-1603.42	1580.95	1559.70
	FT-IR (cm ⁻¹ )	1397.77-1426.26	1358.32-1425.53	1399.23-1426.26	1397.77-1520.49	1358.96-1424.84	1425.53	1426.99-1451.10
$\beta(-CH)$	HF (cm ⁻¹ )	1401.83-1456.63	1409.31-1439.73	1422.93-1456.17	1414.00-1460.83	1460.27-1486.48	1457.26-1470.58	1451.74-1464.48
	B3LYP (cm ⁻¹ )	1368.84-1420.47	1358.03-1407.97	1378.84-1432.96	1383.92-1430.52	1418.22-1448.43	1431.41	1360.79-1434.00

Tablo 6.9. LALT, LASN, LASP, LASPC, LSLAS, NPLAS ve NTLAS moleküllerinde 6-311++G(d,p) temel setinde HF ve B3LYP metotları ile hesaplanan teorik ve deneysel FT-IR titreşim frekanlarının (cm⁻¹) incelenen moleküle göre Asparajin zincirindeki değişimi

Titreşim modları: v, gerilme;  $\beta$ , makaslama.

#### 6.9. Moleküllerin Termodinamik Özellikleri

Asparajin içeren moleküller için en küçük sıfır-nokta titreşim enerjisi ve minumum toplam enerjileri B3LYP metodu ile 6-311++G(d,p) temel setinde bulunmuştur. B3LYP metodu ile hesaplanan termodinamik parametrelere bakarak tüm temel setlerde bu metotla optimize edilen yapıların daha kararlı olduğu görülmektedir. Asparajin içeren moleküllerin hepsinde en kararlı optimize sonucu 6-311++G(d,p) temel setinde B3LYP metodu ile elde edildiğinden, yapıların karşılaştırmaları bu baz seti ve bu metot üzerinden yapılabilir. Tablo 6.10.'da 6-311++G(d,p) temel setinde B3LYP metodunda Asparajin içeren moleküllerin termal özelliklerinin karşılaştırılması verilmektedir.

Termal özellikler (Hartree/parçacık)	LALT	LASN	LASP	LASPC	LSLAS	NPLAS	NTLAS
Sıfır nokta düzeltmesi	0.252974	0.162848	0.247566	0.165661	0.250321	0.225989	0.253020
Enerji için termal düzeltme	0.273691	0.177396	0.270887	0.180681	0.268681	0.243338	0.272298
Entalpi için termal düzeltme	0.274635	0.178340	0.271832	0.181625	0.269625	0.244282	0.273243
Gibbs serbest enerjisi için termal düzeltme	0.199991	0.117202	0.191066	0.121482	0.202509	0.178117	0.203137
Elektronik ve sıfır nokta enerjiler toplamı	-1099.977198	-773.452786	-1413.601659	-1253.905300	-891.459261	-1272.131943	- 1311.429447
Elektronik ve termal enerjiler toplamı	-1099.956481	-773.438238	-1413.578337	-1253.890281	-891.440900	-1272.114594	1311.410169
Elektronik ve termal entalpiler toplamı	-1099.955537	-773.437294	-1413.577393	-1253.889337	-891.439956	-1272.113650	1311.409225
Elektronik ve termal serbest enerjiler toplamı	-1100.030181	-773.498432	-1413.658158	-1253.949480	-891.507073	-1272.179814	1311.479330
Toplam Enerji (a.u.)	-1100.230172	-773.615634	-1413.849224	-1254.070962	-891.709581	-1272.357932	- 1311.682467
Sıfır nokta titreşim enerjisi (kcal/mol)	158.74343	102.18868	155.34972	103.95415	157.07869	141.81012	158.77246

Tablo 6.10. Asparajin içeren moleküllerin B3LYP metodu ile 6-311++G(d,p) temel setinde hesaplanmış termodinamik parametreleri

B3LYP/6-311++G(d,p) ile hesaplanan termodinamik parametrelere göre Asparajin içeren moleküller toplam enerjilerine göre Tablo 6.10.'a göre E_{Toplan (LASP)}< E_{Toplan} (NTLAS)< E_{Toplan (NPLAS)}< E_{Toplan (LASPC)}< E_{Toplan (LALT)}< E_{Toplan (LSLAS)}< E_{Toplan (LASN)} şeklindedir. Bu sıralama moleküler orbital enerji farkları bölümünde elde edilen sıralama ile aynıdır. Toplam enerjisi en küçük olan LASP molekülü diğer yapılardan daha kararlı bir molekül iken toplam enerjisi en büyük olan LASN molekülü ise en kararsız moleküldür. Moleküler yapı büyüdükçe kararlılığın arttığı söylenebilir. En kararlı yapı olan LASP molekülü 36 atom ve 186 elektron ile Asparajin içeren diğer moleküller arasında en büyük yapıya sahiptir. En kararsız yapı olan LASN molekülü ise 22 atom ve 102 elektron ile incelenen yapılar arasında en küçük yapıya sahip olan moleküldür.

Asparajin içeren moleküller için enerjiye termal düzeltme katsayısı, entalpiye termal düzeltme katsayısı ve Gibss termal düzeltme katsayısı parametrelerinin B3LYP/6-311++G(d,p) metoduyla daha küçük hesaplandığı görülmektedir. Asparajin içeren moleküller arasında en küçük enerjiye termal düzeltme katsayısı, entalpiye termal düzeltme katsayısı ve Gibss termal düzeltme katsayısı değerleri LASN molekülüne aittir. LASN molekülü 22 atom ve 102 elektron ile Asparajin içeren moleküller arasında en küçük moleküler yapıdır. Moleküler yapı küçüldükçe enerjiye termal düzeltme katsayısı, entalpiye termal düzeltme katsayısı ve Gibss termal düzeltme katsayısı değerleri de küçülüyor. İncelenen moleküller arasında en büyük enerjiye termal düzeltme katsayısı ve entalpiye termal düzeltme katsayısı LALT molekülüne ait iken, en büyük Gibss termal düzeltme katsayısı ise NTLAS molekülüne aittir. Asparajin içeren moleküllerin yapıları arasında en büyük olan moleküller LALT ve NTLAS'dır. NTLAS molekülü 33 atom ve 150 elektron ile incelenen moleküller arasında en büyük ikinci moleküler yapıya sahiptir. Moleküler yapı büyüdükçe enerjiye termal düzeltme katsayısı, entalpiye termal düzeltme katsayısı ve Gibss termal düzeltme katsayısı değerlerinin de büyüdüğü görülmektedir.

### KAYNAKLAR

- [1] R. S. Shallenberger, Tsta Chemistry, New York: Springer Science, 1993.
- [2] «Spectral Database for Organic Compounds, SDBS,» Spectral Database for Organic Compounds, SDBS, [Çevrimiçi]. Available: http://sdbs.db.aist.go.jp/sdbs.. [Erişildi: 24 Ocak 2016].
- [3] «Life Science Technologies and Specialty Chemicals,» Sigma-Aldrich, [Çevrimiçi]. Available: www.sigma-aldrich.com.. [Erişildi: 24 Ocak 2016].
- [4] A. Dimoglo ve F. Kandemirli, Moleküler Orbital Teorisinin Prensipleri ve Uygulamaları Ders Notu, Gebze/Kocaeli, 2005.
- [5] I. Mononen ve P. Ylikangas, «A Fluorometric Assay for L-Asparaginase Activity and Monitoring of L-Asparaginase Therapy,» *Analytical Biochemistry*, cilt 280, no. 1, pp. 42-45, 2000.
- [6] L. J. Ettinger, A. G. Ettinger, V. I. Ayramis ve P. S. Gaynon, «Acute lymphoblastic leukaemia: a guide to asparaginase and pegaspargase therapy,» *BioDrugs*, cilt 7, no. 1, pp. 30-39, 1997.
- [7] H. J. Müller ve J. Boos, «Use of L-asparaginase in childhood ALL,» *Oncology Hematology*, cilt 28, no. 2, pp. 97-113, 1998.
- [8] B. Magasanik, «Reversible phosphorylation of an enhancer binding protein regulates the transcription of bacterial nitrogen utilization genes,» *Trends in Biochemical Sciences*, cilt 13, no. 12, pp. 475-479, 1988.
- [9] A. L. Stecher, P. M. de Deus, P. I. J. ve Abrahão-Neto, «Stability of Lasparaginase: an enzyme used in leukemia treatment,» *Pharmaceutica Acta Helvetiae*, cilt 74, no. 1, pp. 1-9, 1999.
- [10] S. Natarajan, V. Hema, J. K. Sundar, J. Suresh ve P. L. Nilantha Lakshman, «L-Asparagine-L-tartaric acid (1/1),» Acta Crystallographica Sectin E, cilt 66, no. 9, p. o2239, 2010.
- [11] K. Moovendaran, B. R. Srinivasan, J. K. Sundar, S. A. Martin Britto Dhas ve S. Natarajan, «Structural, vibrational and thermal studies of new nonlinear optical material: L-Asparagine-L-tartaric acid,» *Spectrochimica Acta Part A: Molecular and Biomolecular Spectroscopy*, cilt 92, pp. 388-391, 2012.
- [12] M. Shkir ve H. Abbas, «Physico chemical properties of l-asparagine l-tartaric acid single crystals: A new nonlinear optical material,» *Spectrochimica Acta Part* A: Molecular and Biomolecular Spectroscopy, cilt 118, pp. 172-176, 2014.

- [13] A. Aarthy, K. Anitha, S. Athimoolam, S. Asath Bahadur ve R. K. Rajaram, «L-Asparaginium nitrate,» Acta Crystallographica Section E, cilt 61, pp. o2042o2044, 2005.
- [14] N. M. Slimane, A. Cherouana, L. Bendjeddou, S. Dahaoui ve C. Lecomte, «DL-Asparaginium nitrate,» Acta Crystallographica Section E, cilt 65, no. 9, pp. o2180-o2181, 2009.
- [15] N. Elleuch, Y. Abid ve H. Feki, «Spectroscopic and theoretical study of the charge transfer interaction effect on the vibrational modes and nonlinear optical properties in L-asparaginium nitrate crystal,» *Journal of Molecular Structure*, no. 1120, pp. 79-85, 2016.
- [16] K. Anitha, S. Athimoolam ve R. K. Rajaram, «L-Asparaginium picrate,» *Acta Crystallographica Section E*, cilt 61, pp. o1463-o1465, 2005.
- [17] P. Srinivasan, T. Kanagasekaran, R. Gopalakrishnan, G. Bhagavannarayana ve P. Ramasamy, «Studies on the Growth and Characterization of 1-Asparaginium Picrate (LASP) A Novel Nonlinear Optical Crystal,» *Crystal Growth & Design*, cilt 6, no. 7, pp. 1663-1670, 2006.
- [18] P. Srinivasan, T. Kanagasekaran, P. K. Kulriya, D. Kanji Lal, R. Gopalakrishnan ve P. Ramasamy, «Cognitions on the effects of swift heavy ion irradiation on the dielectric and optical behaviour in 1-asparaginium picrate,» *Nuclear Instruments* and Methods in Physics Research Section B: Beam Interactions with Materials and Atoms, cilt 256, no. 2, pp. 698-704, 2007.
- [19] P. Srinivasan, T. Kanagasekaran ve R. Gopalakrishnan, «Factor group analysis and hyperpolarizability studies of nonlinear optical L-asparaginium picrate (LASP) crystals,» *Spectrochimica Acta Part A*, cilt 71, no. 2, pp. 592-596, 2007.
- [20] F. Yogam, I. Vetha Potheher, A. Cyrac Peter, S. Tamilselvan, M. Vimalan ve P. Sagayaraj, «Growth and characterization of organic nonlinear optical single crystal of L-Asparaginium Picrate (LASP),» *Scholars Research Library*, cilt 3, no. 1, pp. 267-276, 2011.
- [21] K. Russel Raj ve P. Murugakoothan, «Effect of Co+2 on the growth and physical properties of potential nonlinear optical L-Asparaginium picrate crystal,» *Optik*, cilt 124, pp. 2696-2700, 2013.
- [22] F. Guenifa, L. Bendjeddou, A. Cherouana, S. Dahaoui ve C. Lecomte, «DL-Asparaginium perchlorate,» *Acta Crystallographica Section E*, cilt 65, no. 9, pp. o2264-o2265, 2009.
- [23] C. H. Görbitz ve L. M. Hartviksen, «The monohydrates of the four polar dipeptides L-seryl-L-asparagine, L-seryl-L-tyrosine, L-tryptophanyl-L-serine and L-tyrosyl-L-tryptophan,» *Acta Crystallographica Section C*, cilt 64, no. 3, pp. 0171-0176, 2008.
- [24] M. Nadeem Arshad, H. Mubashar-ur-Rehman, I. Ullah Khan, M. Shafiqa ve K. Mun Lob, «N-(Phenylsulfonyl)-L-asparagine,» Acta Crystallographica Section E, cilt 65, no. 12, p. o3229, 2009.

- [25] M. Nadeem Arshad, H. Mubashar-ur-Rehman, I. Ullah Khan, M. Shafiqa ve K. Mun Lob, «N-(p-Tolylsulfonyl)-L-asparagine,» Acta Crystallographica Section E, cilt 66, no. 3, p. o541, 2010.
- [26] C. J. Cramer, Essentials of Computational Chemistry Theories and Models, New York: John Wiley & Sons, Inc., 2004.
- [27] L. Pauling ve B. E. Wilson, Introduction to Quantum Mechanics: with Applications to Chemistry, New York: Publisher Dover, 1985.
- [28] H. Eyring, Quantum Chemistry, New Jersey: John Wiley and Sons Inc., 1944.
- [29] I. B. Bersuker, A. S. Dimoglo ve A. A. Levin, Electronic structure of coordinational compounds Modern problems of quantum chemistry, Moscow, 1986.
- [30] A. Dimoglo ve F. Kandemirli, Moleküler Orbital Teorisinin Prensipleri ve Uygulamaları, Kocaeli: GYTE, 2005.
- [31] M. J. Frisch, G. W. Trucks, H. B. Schlegel, G. E. Scuseria, M. A. Robb, J. R. Cheeseman, G. Scalmani, V. Barone, B. Mennucci, G. A. Petersson, H. Nakatsuji, M. Caricato, X. LI, H. P. Hratchian, A. F. Izmaylov, J. Bloino, G. Zheng ve J. L. Sonnenberg, *Gaussian 09, Revision A.1*, Wallingford CT: Gaussian, Inc., 2009.
- [32] D. Avcı, Heteroatom İçeren Bazı Aromatik Moleküllerin Lineer Olmayan Optik ve Spektroskopik Özelliklerinin Teorik Olarak İncelenmesi, Sakarya, 2009.
- [33] A. Dimoglo ve F. Kandemirli, Kuantum Kimyaya Giriş Cilt 2, Kocaeli: Gebze Yüksek Teknoloji Enstitüsü Basımevi, 2007.
- [34] W. Heitler ve L. Fritz, «Wechselwirkung neutraler Atome und homöopolare Bindung nach der Quantenmechanik,» Z. Phys., cilt 44, no. 6-7, pp. 455-472, 1927.
- [35] F. Bloch, «Über die Quantenmechanik der Elektronen in Kristallgittern,» Z. *Phys.*, cilt 52, no. 7-8, pp. 555-600, 1929.
- [36] A. Szabo ve N. S. Ostlund, Modern Quantum Chemistry Introduction to Advanced Electronic Structure Theory, New York: Dover Publications, Inc., 1996.
- [37] I. N. Levine, Quantum Chemistry, New Jersey: Prentice Hall Inc., 2000.
- [38] J. P. Lowe ve K. A. Peterson, Quantum Chemistry, Burlington: Elsevier Academic Press, 2006.
- [39] E. Huckel, Grundzüge der Theorie ungesättigter und aromatischer Verbindungen, Berlin: Verlag Chemie, 1938.
- [40] F. Köksal ve H. Gümüş, Atom ve Molekül Fiziği, Samsun: Bilim Kitap Kırtasiye Ltd. Şti., 1999.
- [41] E. J. Weniger ve E. O. Steinborn, «Programs for the coupling of spherical harmonics,» *Comp. Phys. Comm.*, cilt 25, no. 2, pp. 149-157, 1982.
- [42] H. Haken ve H. C. Wolf, The Physics of Atoms and Quanta, Berlin: Springer, 2005.

- [43] J. B. Foresman ve Æ. Frisch, Exploring Chemistry With Electronic Structure, Pittsburg: Gaussian, Inc., 1996.
- [44] A. D. Becke, «Density-functional thermochemistry. III. The role of exact exchange,» *J. Chem. Phys.*, cilt 98, no. 7, pp. 5648-5652, 1993.
- [45] K. Fukui, «Role of frontier orbitals in chemical reactions,» *Science*, cilt 218, pp. 747-754, 1982.
- [46] T. Koopmans, «Über die Zuordnung von Wellenfunktionen und Eigenwerten zu den Einzelnen Elektronen Eines Atoms,» *Physica*, cilt 1, no. 1-6, pp. 104-113, 1934.
- [47] R. G. Parr ve R. G. Pearson, «Absolute hardness: Companion parameter to absolute electronegativity,» J. Am. Chem. Soc., cilt 105, no. 26, pp. 7512-7516, 1983.
- [48] R. G. Pearson, «Absolute electronegativity and hardness correlated with molecular orbital theory,» *Proc. Natl. Acad. Sci.*, cilt 83, no. 22, pp. 8440-8441, 1986.
- [49] R. Dennington, T. Keith ve J. Millam, *GaussView, Version 5*, Shawnee Mission KS: Semichem Inc., 2009.
- [50] R. H. Hertwig ve W. Koch, «On the parameterization of the local correlation functional. What is Becke-3-LYP?,» *Chem. Phys. Lett.*, cilt 268, no. 5-6, pp. 345-351, 1997.
- [51] W. Koch ve M. C. Holthausen, A chemist's guide to density functional theory, New York: John & Wiley Sons, Inc., 2001
- [52] A.-M. S. Al-Tamimi, «Electronic structure, hydrogen bonding and spectroscopic profile of a new 1,2,4-triazole-5(4H)-thione derivative: A combined experimental and theoretical (DFT) analysis,» *Journal of Molecular Structure*, cilt 1120, pp. 215-227, 2016.
- [53] D. A. Kleinman, «Nonlinear Dielectric Polarization in Optical Media,» *Physical Review*, cilt 126, no. 6, pp. 1977-1979, 1962.
- [54] S. R. Marder, J. E. Sohn ve G. D. Stucky, Materials for Nonlinear Optics, Washington: American Chemical Society, 1990.
- [55] S. P. Yalçın, Ü. Ceylan, A. O. Sarıoğlu ve M. Sönmez, «Synthesis, structural, spectral (FT-IR, 1H and 13C NMR and UVeVis), NBO and first order hyperpolarizability analysis of N-(4-nitrophenyl)-2, 2-dibenzoylacetamide by density functional theory,» *Journal of Molecular Structure*, cilt 1098, pp. 400-407, 2015.
- [56] C. James, A. Amal Raj, R. Reghunathan, V. S. Jayakumar ve I. Hubert Joe, «Structural conformation and vibrational spectroscopicstudies of 2,6-bis(p-N,Ndimethyl benzylidene)cyclohexanone using density functional theory,» *Journal Of Raman Spectroscopy*, cilt 37, pp. 1381-1392, 2006.

- [57] R. Mathammal, K. Sangeetha, M. Sangeetha, R. Mekala ve S. Gadheeja, «Molecular structure, vibrational, UV, NMR, HOMO-LUMO, MEP, NLO, NBO analysis of 3,5 di tert butyl 4 hydroxy benzoic acid,» *Journal of Molecular Structure*, cilt 1120, pp. 1-14, 2016.
- [58] D. S. Chemla ve J. Zyss, Nonlinear Optical Properties of Organic Molecules and Crystals, Orlando: Academic Press. Inc., 1987.
- [59] D. Avcı, H. Cömert ve Y. Atalay, «Ab initio Hartree-Fock calculations on linear and second-order nonlinear optical properties of new acridinebenzothiazolylamine chromophores,» *Journal of Molecular Modeling*, cilt 14, no. 2, pp. 161-169, 2008.
- [60] D. Avcı, A. Başoğlu ve Y. Atalay, «Ab initio HF and DFT calculations on an organic non-linear optical material,» *Structural Chemistry*, cilt 21, no. 1, pp. 213-219, 2010.
- [61] D. Avcı, «Second and third-order nonlinear optical properties and molecular parameters of azo chromophores: Semiempirical analysis,» *Spectrochimica Acta Part A: Molecular and Biomolecular Spectroscopy*, cilt 82, no. 1, pp. 37-43, 2011.
- [62] S. P. Vijayachamundeeswari, B. Yagna Narayana, S. Jone Pradeepa ve N. Sundaraganesan, «Vibrational analysis, NBO analysis, NMR, UV–VIS, hyperpolarizability analysis of Trimethadione by density functional theory,» *Journal of Molecular Structure*, cilt 1099, pp. 633-643, 2015.
- [63] K. Govindarasu ve E. Kavitha, «Vibrational spectra, molecular structure, NBO, UV, NMR, first order hyperpolarizability, analysis of 4-Methoxy-4'-Nitrobiphenyl by density functional theory,» Spectrochimica Acta Part A: Molecular and Biomolecular Spectroscopy, cilt 122, pp. 130-141, 2014.
- [64] K. Venkata Prasad, K. Samatha, D. Jagadeeswara Rao, C. Santhamma, S. Muthu ve B. M. Heron, «Spectroscopic studies (FT-IR, FT-Raman, UV–Visible), normal co-ordinate analysis, first-order hyperpolarizability and HOMO, LUMO studies of 3,4-dichlorobenzophenone by using Density Functional Methods,» *Spectrochimica Acta Part A: Molecular and Biomolecular Spectroscopy*, cilt 151, pp. 644-654, 2015.
- [65] A. Aditya Prasad, K. Muthu, V. Meenatchi, M. Rajasekar, R. Agilandeshwari, K. Meena, J. Vijila Manonmoni ve S. P. Meenakshisundaram, «Optical, vibrational, NBO, first-order molecular hyperpolarizability and Hirshfeld surface analysis of a nonlinear optical chalcone,» *Spectrochimica Acta Part A: Molecular and Biomolecular Spectroscopy*, cilt 140, pp. 311-327, 2015.
- [66] R. M. Silverstein, F. X. Webster, D. J. Kiemle ve D. L. Bryce, Spectrometric Identification of Organic Compounds, New York: John Wiley & Sons, 2014.
- [67] F. W. Wehrli ve T. Wirthlin, Interpretation of Carbon-13 NMR Spectra, New York: John Wiley & Sons, 1976.
- [68] J. Fleming, Frontier Orbital's and Organic Chemical Reactions, New York: John Wiley & Sons, 1976.

- [69] M. Raja, R. Raj Muhamed, S. Muthu ve M. Suresh, «Synthesis, spectroscopic (FT-IR, FT-Raman, NMR, UVeVisible), first order hyperpolarizability, NBO and molecular docking study of (E)-1-(4-bromobenzylidene)semicarbazide,» *Journal of Molecular Structure*, cilt 1128, pp. 481-492, 2017.
- [70] Y. Sheena Mary, N. Z. Alzoman, V. V. Menon, E. S. Al-Abdullah, A. A. El-Emam, C. Y. Panicker, Ö. Temiz Arpaci, S. Armakovi, S. J. Armakovi ve C. V. Alsenoy, «Reactive, spectroscopic and antimicrobial assessments of 5-[(4-methylphenyl) acetamido]-2-(4-tert-butylphenyl)benzoxazole:Combined experimental and computational study,» *Journal of Molecular Structure*, cilt 1128, pp. 694-706, 2017.
- [71] N. Günay, Ö. Tamer, D. Kuzaliç, D. Avcı ve Y. Atalay, «Synthesis, spectroscopic characterization and DFT calculations on N-(Phenylsulfonyl)-l-asparagine (NPLAS): A potential nonlinear optical material,» *Optik - International Journal for Light and Electron Optics*, cilt 127, no. 20, pp. 8782-8794, 2016.
- [72] M. K. Rofouei, R. Soleymani, A. Aghaei ve M. Mirzaei, «Synthesis, vibrational, electrostatic potential and NMR studies of (E and Z) 1-(4-chloro-3-nitrophenyl)-3-(2-methoxyphenyl)triazene: Combined experimental and DFT approaches,» *Journal of Molecular Structure*, cilt 1125, pp. 247-259, 2016.
- [73] H. Pir, N. Günay, Ö. Tamer, D. Avcı ve Y. Atalay, «Theoretical investigation of 5-(2-Acetoxyethyl)-6-methylpyrimidin-2,4-dione: Conformational study, NBO and NLO analysis, molecular structure and NMR spectra,» *pectrochimica Acta Part A: Molecular and Biomolecular Spectroscopy*, cilt 112, pp. 331-342, 2013.
- [74] Ö. Tamer, D. Avcı ve Y. Atalay, «Quantum chemical characterization of N-(2hydroxybenzylidene) acetohydrazide (HBAH): A detailed vibrational and NLO analysis,» Spectrochimica Acta Part A: Molecular and Biomolecular Spectroscopy, cilt 117, pp. 78-86, 2014.
- [75] L. Abdelmalek, M. Fatiha, N. Leila, C. Mouna, M. Nora ve K. Djameleddine, «Computational study of inclusion complex formation between carvacrol and βcyclodextrin in vacuum and in water: Charge transfer, electronic transitions and NBO analysis,» *Journal of Molecular Liquids*, cilt 224, pp. 62-71, 2016.
- [76] R. S. Mulliken, «Elektronic Population Analysis on LCAO-MO Molecular Wave Functions,» *J. Chem. Phys.*, cilt 23, pp. 1833-1840, 1955.
- [77] D. Young, Computational Chemistry A Practical Guide for Applying Techniques to Real-World Problems, New York: John Wiley & Sons, Inc., 2004.
- [78] J. Morcillo, J. Herranz ve J. Fernández Biarge, «The experimental determination of infra-red intensities. Bond polar properties in CHF3 and CHCl3,» *Spectrochimica Acta*, cilt 15, pp. 110-121, 1959.
- [79] B. A. Zilles ve W. B. Person, «Interpretation of infrared intensity changes on molecular complex formation. I. Water dimer,» J. Chem. Phys., cilt 79, no. 1, p. 65, 1983.

- [80] M. Gussoni, C. Castiglioni, M. N. Ramos, M. Rui ve G. Zerbi, «Infrared intensities: from intensity parameters to an overall understanding of the spectrum,» *Journal of Molecular Structure*, cilt 224, pp. 445-470, 1990.
- [81] A. E. Reed ve F. Weinhold, «Natural localized molecular orbitals,» J. Chem. *Phys.*, cilt 83, p. 1736, 1985.
- [82] A. E. Reed, L. A. Curtiss ve F. Weinhold, «Intermolecular interactions from a natural bond orbital, donor-acceptor viewpoint,» *Chem. Rev.*, cilt 86, no. 6, pp. 899-926, 1988.
- [83] F. L. Hirshfeld, «Bonded-atom fragments for describing molecular charge densities,» *Theoretica Chimica Acta*, cilt 44, no. 2, pp. 129-138, 1977.
- [84] Ö. Tamer, 2-Piridinkarboksilik Asit İçeren Bazı Geçiş Metal Komplekslerinin Sentezi, Yapılarının Analizi ve Doğrusal Olmayan Optik Özelliklerinin İncelenmesi, Sakarya, 2016.
- [85] N. Günay, Oksindol İçeren Bazı Moleküllerin Geometrik, Elektronik ve Spektroskopik Özelliklerinin Teorik Olarak İncelenmesi, Sakarya, 2014.
- [86] F. Weinhold ve C. R. Landis, Valency and Bonding: A Natural Bond Orbital Donor-Acceptor Perspective, Cambridge: Cambridge University Press, 2005.
- [87] A. Nataraj, V. Balachandran ve T. Karthick, «FT-IR and Raman spectra, DFT and SQMFF calculations for geometrical interpretation and vibrational analysis of 3nitro-p-toluic acid,» *Journal of Molecular Structure*, cilt 1022, pp. 94-108, 2012.
- [88] P. Rawat, R. N. Singh, A. Ranjan, S. Ahmad ve R. Saxena, «Antimycobacterial, antimicrobial activity, experimental (FT-IR, FT-Raman, NMR, UV-Vis, DSC) and DFT (transition state, chemical reactivity, NBO, NLO) studies on pyrroleisonicotinyl hydrazine,» Spectrochimica Acta Part A: Molecular and Biomolecular Spectroscopy, cilt 179, pp. 1-10, 2017.
- [89] R. J. Xavier ve E. Gobinath, «Density functional theory study on characterization of 3-chloro-1,2-benzisothiazole,» *Spectrochimica Acta Part A: Molecular and Biomolecular Spectroscopy*, cilt 91, pp. 248-255, 2012.
- [90] M. Khajehzadeh ve M. Moghadam, «Molecular structure, FT IR, NMR, UV, NBO and HOMO–LUMO of 1-(3-(dimethylamino)propyl)-1-(4-fluorophenyl)-1,3-dihydroisobenzofuran-5-carbonitrile by DFT/B3LYP and PBEPBE methods with LanL2DZ and 6-311 ++G(d,2p) basis sets,» Spectrochimica Acta Part A: Molecular and Biomolecular Spectroscopy, cilt 180, pp. 51-66, 2017.
- [91] M. Raja, R. Raj Muhammed, S. Muthu ve M. Suresh, «Synthesis, spectroscopic (FT-IR, FT-Raman, NMR, UV–Visible), NLO, NBO, HOMO-LUMO, Fukui function and molecular docking study of (E)-1-(5-bromo-2hydroxybenzylidene)semicarbazide,» *Journal of Molecular Structure*, cilt 1141, pp. 284-298, 2017.
- [92] B. H. Stuart, Infrared Spectroscopy: Fundamentals and Applications, New Jersey: John Wiley & Sons, Inc., 2004.

- [93] L. J. Bellamy, The IR spectra of complex molecules, London: Chapman and Hall Ltd., 1980.
- [94] A. P. Scott ve L. Radom, «Harmonic vibrational frequencies: An evaluation of Hartree-Fock, Møller-Plesset, Quadratic Configuration Interaction, Density Functional Theory, and semiempirical scale factors,» J. Phys. Chem., cilt 100, no. 41, pp. 16502-16513, 1996.
- [95] R. K. Singh ve A. K. Singh, «DFT calculations on molecular structure, spectral analysis, multiple interactions, reactivity, NLO property and molecular docking study of flavanol-2,4-dinitrophenylhydrazone,» *Journal of Molecular Structure*, cilt 1129, pp. 128-141, 2017.
- [96] A. Regti, H. B. El Ayouchia, M. R. Laamari, S. E. Stiriba, H. Anane ve M. El Haddad, «Experimental and theoretical study using DFT method for the competitive adsorption of two cationic dyes from wastewaters,» *Applied Surface Science*, cilt 390, pp. 311-319, 2016.

## **EKLER**

# EK A: Mulliken, APT ve NBO Yük Dağılımları

Mulliken. APT ve NBO yük dağılımları aşağıdaki tablolarda verilmektedir.

Tablo A. 1. LASN molekülü için HF ve B3LYP metotları ile 6-31G(d,p), 6-311G(d,p), 6-311++G(d,p) temel setlerinde hesaplanan e biriminde Mulliken atomik yük değerleri

Mulliken Atomik Yükleri											
LASN	6-31 G(DP)		6-311	G(DP)	6-311 ++	G(DP)					
Atom	HF	<b>B3LYP</b>	HF	<b>B3LYP</b>	HF	<b>B3LYP</b>					
C2	-0.11211	-0.01719	-0.14209	-0.12255	-0.7627	-0.34913					
C3	-0.35571	-0.28302	-0.26203	-0.26641	-0.29475	-0.15794					
C4	0.761373	0.597787	0.54884	0.376457	0.235549	0.018265					
H(C2)	0.258796	0.16389	0.221424	0.186041	0.371356	0.295836					
H(C3)	0.226791	0.164106	0.196328	0.155194	0.275882	0.226748					
C1	0.825629	0.607901	0.613513	0.396313	0.255025	-0.15369					
02	-0.56097	-0.46965	-0.44443	-0.32855	-0.33268	-0.26901					
01	-0.60128	-0.48952	-0.41715	-0.33068	-0.19705	-0.14448					
H(O1)	0.377439	0.331023	0.29149	0.260558	0.337854	0.299154					
03	-0.63946	-0.52212	-0.51853	-0.37834	-0.4054	-0.31459					
N2	-0.75086	-0.60714	-0.5245	-0.44108	-0.46396	-0.32761					
H(N2)	0.327118	0.280418	0.247969	0.234032	0.288801	0.263457					
H(N2)	0.334288	0.286687	0.254015	0.237826	0.342005	0.306918					
N1	-0.64304	-0.66228	-0.32048	-0.50471	-0.3382	-0.55251					
H(N1)	0.372854	0.28526	0.276337	0.23291	0.341083	0.267258					
H(N1)	0.379131	0.298848	0.28422	0.242578	0.370992	0.29897					
H(N1)	0.468396	0.415627	0.363716	0.323223	0.528142	0.525423					
H(C3)	0.190162	0.143552	0.164648	0.155127	0.262371	0.22297					
N3	0.941797	0.705793	0.682116	0.405245	-0.1929	-0.34029					

Mulliken Atomik Yükleri											
LASN	ASN 6-31 G(DP)		6-311	G(DP)	6-311 ++G(DP)						
Atom	HF	<b>B3LYP</b>	HF	<b>B3LYP</b>	HF	<b>B3LYP</b>					
05	-0.62725	-0.42834	-0.5348	-0.30266	-0.24187	-0.04316					
04	-0.67312	-0.43525	-0.57588	-0.28418	-0.26609	-0.08619					
06	-0.49997	-0.36637	-0.40472	-0.24634	-0.11346	0.013606					

Tablo A.1. (Devamı)

Tablo A. 2. LASN molekülü için HF ve B3LYP metotları ile 6-31G(d,p), 6-311G(d,p), 6-311++G(d,p) temel setlerinde hesaplanan e biriminde APT atomik yük değerleri

APT Atomik Yükleri										
LASN	6-31 (	G(DP)	6-311	G(DP)	6-311 ++	G(DP)				
Atom	HF	<b>B3LYP</b>	HF	<b>B3LYP</b>	HF	<b>B3LYP</b>				
C2	0.248904	0.225195	0.251685	0.20857	0.250029	0.224269				
C3	-0.02366	-0.04226	-0.01727	-0.03586	-0.00825	-0.04184				
C4	1.265296	1.024255	1.266824	1.042618	1.279806	1.071335				
H(C2)	0.085172	0.020479	0.077306	0.041613	0.079307	0.022008				
H(C3)	0.061522	0.040811	0.051837	0.012547	0.043886	0.033639				
C1	1.299029	1.040105	1.313673	1.078088	1.327945	1.10391				
02	-0.86207	-0.70926	-0.87366	-0.72764	-0.88864	-0.75394				
01	-0.81666	-0.68446	-0.81111	-0.6967	-0.81615	-0.71642				
H(O1)	0.364142	0.286457	0.356025	0.286591	0.356693	0.291157				
03	-0.9448	-0.76921	-0.95125	-0.78294	-0.95714	-0.79892				
N2	-0.85279	-0.70446	-0.82249	-0.69263	-0.83093	-0.71616				
H(N2)	0.266371	0.22703	0.255865	0.223929	0.256657	0.227057				
H(N2)	0.262459	0.22402	0.24885	0.218302	0.249448	0.220567				
N1	-0.55859	-0.59613	-0.51914	-0.5739	-0.50621	-0.58393				
H(N1)	0.279202	0.195866	0.263611	0.191514	0.256232	0.190747				
H(N1)	0.304993	0.242201	0.288199	0.227077	0.284819	0.229762				
H(N1)	0.590351	0.706562	0.585705	0.664705	0.591363	0.709244				
H(C3)	0.029802	0.017662	0.028796	0.019825	0.029709	0.02204				
N3	1.820295	1.432693	1.901744	1.503092	1.911718	1.537452				
05	-0.90605	-0.68179	-0.92846	-0.67643	-0.93639	-0.70726				
04	-1.01699	-0.8336	-1.04226	-0.85674	-1.03907	-0.8631				
06	-0.89592	-0.66218	-0.9245	-0.67565	-0.93483	-0.70162				

NBO Atomik Yükleri											
6-31 (	G(DP)	6-311	G(DP)	6-311 ++	G(DP)						
HF	<b>B3LYP</b>	HF	<b>B3LYP</b>	HF	<b>B3LYP</b>						
-0.13836	-0.1636	-0.06488	-0.10538	-0.07604	-0.11052						
-0.56446	-0.57527	-0.46059	-0.49162	-0.45649	-0.48725						
0.8522	0.69547	0.84887	0.70229	0.82568	0.67629						
0.31228	0.29161	0.24994	0.24475	0.26013	0.24304						
0.29174	0.28653	0.237	0.23268	0.24109	0.24896						
0.99187	0.8268	0.97282	0.82761	0.95079	0.8038						
-0.69763	-0.60126	-0.68147	-0.59598	-0.67952	-0.59787						
-0.78065	-0.7164	-0.7441	-0.6968	-0.73545	-0.69009						
0.53176	0.51086	0.49873	0.48435	0.49976	0.48936						
-0.76017	-0.64424	-0.75286	-0.64679	-0.74729	-0.64715						
-0.91305	-0.85595	-0.83426	-0.7885	-0.83725	-0.79408						
0.42827	0.42237	0.38601	0.38526	0.39202	0.39237						
0.43869	0.4301	0.39845	0.39634	0.40361	0.40253						
-0.83336	-0.91654	-0.70176	-0.84763	-0.71169	-0.84854						
0.47123	0.4248	0.42064	0.3849	0.42199	0.39121						
0.47366	0.43414	0.429	0.39713	0.43534	0.4062						
0.51664	0.50266	0.48083	0.48189	0.48781	0.48766						
0.27135	0.27376	0.21702	0.2315	0.22554	0.23922						
0.93062	0.74754	0.93042	0.75267	0.88116	0.71034						
-0.64407	-0.45015	-0.64894	-0.4419	-0.63298	-0.43487						
-0.68614	-0.55942	-0.69733	-0.55028	-0.67354	-0.53599						
-0.49241	-0.36381	-0.48354	-0.35648	-0.47468	-0.34462						
	6-31 (   HF   -0.13836   -0.56446   0.8522   0.31228   0.29174   0.99187   -0.69763   -0.78065   0.53176   -0.76017   -0.91305   0.42827   0.43869   -0.83336   0.47123   0.47366   0.51664   0.27135   0.93062   -0.64407   -0.68614   -0.49241	6-31 G(DP)   HF B3LYP   -0.13836 -0.1636   -0.56446 -0.57527   0.8522 0.69547   0.31228 0.29161   0.29174 0.28653   0.99187 0.8268   -0.69763 -0.60126   -0.78065 -0.7164   0.53176 0.51086   -0.76017 -0.64424   -0.91305 -0.85595   0.42827 0.42237   0.43869 0.4301   -0.83336 -0.91654   0.47123 0.4248   0.47366 0.43414   0.51664 0.50266   0.27135 0.27376   0.93062 0.74754   -0.64407 -0.45015   -0.68614 -0.55942   -0.49241 -0.36381	NBO Atomik Yükle   6-31 C(DP) 6-311   HF B3LYP HF   -0.13836 -0.1636 -0.06488   -0.56446 -0.57527 -0.46059   0.8522 0.69547 0.84887   0.31228 0.29161 0.24994   0.29174 0.28653 0.237   0.99187 0.8268 0.97282   -0.69763 -0.60126 -0.68147   -0.78065 -0.7164 -0.7441   0.53176 0.51086 0.49873   -0.76017 -0.64424 -0.75286   -0.91305 -0.85595 -0.83426   0.42827 0.42237 0.38601   0.43869 0.4301 0.39845   -0.83336 -0.91654 -0.70176   0.47123 0.4248 0.42064   0.47366 0.43414 0.429   0.51664 0.50266 0.48083   0.27135 0.27376 0.21702   0.93062 0.74754 0.93042   -0.64407	NBO Atomik Yükleri   6-31 G(DP) 6-311 G(DP)   HF B3LYP HF B3LYP   -0.13836 -0.1636 -0.06488 -0.10538   -0.56446 -0.57527 -0.46059 -0.49162   0.8522 0.69547 0.84887 0.70229   0.31228 0.29161 0.24994 0.24475   0.29174 0.28653 0.237 0.23268   0.99187 0.8268 0.97282 0.82761   -0.69763 -0.60126 -0.68147 -0.59598   -0.78065 -0.7164 -0.7441 -0.6968   0.53176 0.51086 0.49873 0.48435   -0.76017 -0.64424 -0.75286 -0.7885   0.42827 0.42237 0.38601 0.38526   0.43869 0.4301 0.39845 0.39634   -0.83336 -0.91654 -0.70176 -0.84763   0.47123 0.4248 0.42064 0.3849   0.47366 0.43414 0.429 0.39713	NBO Atomik Yükleri   6-31 G(DP) 6-311 G(DP) 6-311 ++   HF B3LYP HF B3LYP HF   -0.13836 -0.1636 -0.06488 -0.10538 -0.07604   -0.56446 -0.57527 -0.46059 -0.49162 -0.45649   0.8522 0.69547 0.84887 0.70229 0.82568   0.31228 0.29161 0.24994 0.24475 0.26013   0.29174 0.28653 0.237 0.23268 0.24109   0.99187 0.8268 0.97282 0.82761 0.95079   -0.69763 -0.60126 -0.68147 -0.59598 -0.67952   -0.78065 -0.7164 -0.7441 -0.6968 -0.73545   0.53176 0.51086 0.49873 0.48435 0.49976   -0.76017 -0.64424 -0.75286 -0.64679 -0.74729   -0.91305 -0.85595 -0.83426 -0.7885 -0.83725   0.42827 0.42237 0.38601 0.38526 0.39202						

Tablo A. 3. LASN molekülü için HF ve B3LYP metotları ile 6-31G(d,p), 6-311G(d,p), 6-311++G(d,p) temel setlerinde hesaplanan e biriminde NBO atomik yük değerleri

Tablo A. 4. LASP molekülü için HF ve B3LYP metotları ile 6-31G(d,p), 6-311G(d,p), 6-311++G(d,p) temel setlerinde hesaplanan e biriminde Mulliken atomik yük değerleri

Mulliken Atomik Yükleri											
LASP	P 6-31 G(DP)		6-311	G(DP)	6-311 ++G(DP)						
Atom	HF	<b>B3LYP</b>	HF	B3LYP	HF	<b>B3LYP</b>					
С9	-0.002532	-0.067716	0.088526	0.049688	-0.605185	-0.378765					
C8	0.027446	0.212189	0.000355	0.082968	-0.47813	-0.437903					
<b>C7</b>	0.000052	-0.084591	0.091321	0.017633	-0.612784	-0.182695					

Mulliken Atomik Yükleri										
LASP	6-31 (	G(DP)	6-311	G(DP)	6-311 ++	G(DP)				
Atom	HF	<b>B3LYP</b>	HF	<b>B3LYP</b>	HF	<b>B3LYP</b>				
C6	-0.017136	0.15644	-0.026417	0.031039	-0.266664	0.095121				
C5	0.636107	0.428307	0.466873	0.323453	0.869194	0.106617				
C10	-0.025985	0.158382	-0.03455	0.034875	0.611552	0.446702				
H(C9)	0.261909	0.164514	0.181899	0.149003	0.356921	0.271898				
H(C7)	0.264738	0.174542	0.18465	0.163399	0.34589	0.299655				
04	-0.714243	-0.626087	-0.593137	-0.483753	-0.487326	-0.389576				
N3	0.52656	0.385412	0.365619	0.191073	-0.161025	-0.255002				
N5	0.516697	0.354465	0.359708	0.179024	-0.23477	-0.443209				
N4	0.526848	0.377569	0.381267	0.168042	-0.166901	-0.253332				
06	-0.474154	-0.389465	-0.38135	-0.262503	-0.044787	0.019822				
05	-0.487352	-0.435654	-0.393101	-0.318611	-0.047184	-0.013767				
09	-0.495854	-0.437592	-0.401868	-0.324051	-0.020396	0.052111				
O10	-0.48968	-0.338375	-0.399395	-0.217656	0.039088	0.182366				
08	-0.494309	-0.408763	-0.406798	-0.281466	-0.060512	-0.006188				
07	-0.488768	-0.406897	-0.401311	-0.278021	-0.05364	0.003359				
C2	-0.134249	-0.019925	-0.16726	-0.115383	-0.678992	-0.532885				
C3	-0.356271	-0.29574	-0.255362	-0.275993	-0.31178	-0.058714				
C4	0.762356	0.592601	0.540554	0.398205	0.140079	-0.060034				
H(C2)	0.246777	0.156554	0.207114	0.180174	0.332949	0.287912				
H(C3)	0.16994	0.169268	0.145197	0.174638	0.240076	0.228759				
C1	0.834054	0.593528	0.624718	0.384141	0.301662	-0.074007				
02	-0.57045	-0.458366	-0.462008	-0.327312	-0.355031	-0.221758				
01	-0.565896	-0.478521	-0.377777	-0.312453	-0.22419	-0.054681				
H(O1)	0.390479	0.357921	0.302877	0.2808	0.364554	0.321392				
03	-0.714168	-0.499402	-0.602735	-0.303774	-0.452838	-0.343267				
N2	-0.750432	-0.577885	-0.493968	-0.363495	-0.597156	-0.447546				
H(N2)	0.42687	0.405155	0.329919	0.329148	0.509551	0.478395				
H(N2)	0.3291	0.307547	0.248203	0.2569	0.347062	0.32264				
N1	-0.639323	-0.67628	-0.324085	-0.525379	-0.168861	-0.322769				
H(N1)	0.390776	0.30977	0.300224	0.256357	0.349383	0.302917				
H(N1)	0.436531	0.40011	0.336227	0.288932	0.421627	0.453739				

Tablo A.4. (Devamı)

Tablo A.4.	(Devamı)
------------	----------

Mulliken Atomik Yükleri							
LASP	6-31 (	G(DP)	6-311 G(DP)		6-311 ++G(DP)		
Atom	HF	<b>B3LYP</b>	HF	<b>B3LYP</b>	HF	B3LYP	
H(N1)	0.366503	0.288914	0.276595	0.245845	0.325048	0.310296	
H(C3)	0.307062	0.208072	0.289276	0.204512	0.473514	0.292402	

Tablo A. 5. LASP molekülü için HF ve B3LYP metotları ile 6-31G(d,p), 6-311G(d,p), 6-311++G(d,p) temel setlerinde hesaplanan e biriminde APT atomik yük değerleri

APT Atomik Yükleri							
LASP	6-31 (	G(DP)	6-311	6-311 G(DP)		-G(DP)	
Atom	HF	<b>B3LYP</b>	HF	<b>B3LYP</b>	HF	<b>B3LYP</b>	
С9	0.591672	0.351524	0.57876	0.315819	0.589689	0.320362	
C8	-0.899689	-0.662586	-0.881275	-0.644751	-0.894633	-0.689923	
C7	0.52577	0.322876	0.514805	0.311439	0.525492	0.34743	
C6	-0.498745	-0.456255	-0.48529	-0.46913	-0.481113	-0.503925	
C5	1.106062	0.82624	1.127186	0.864736	1.149857	0.908778	
C10	-0.585234	-0.397587	-0.5593	-0.322894	-0.574696	-0.284276	
H(C9)	0.14843	0.122722	0.145539	0.123427	0.147622	0.120795	
H(C7)	0.150067	0.138074	0.147584	0.139542	0.147657	0.139112	
04	-1.203249	-1.055791	-1.228582	-1.09733	-1.249365	-1.093663	
N3	1.545213	1.269573	1.572541	1.313222	1.578084	1.343592	
N5	1.568664	1.160415	1.590589	1.135633	1.603789	1.115535	
N4	1.766426	1.379001	1.795729	1.426722	1.832153	1.514665	
<b>O</b> 6	-0.87295	-0.682017	-0.890127	-0.700757	-0.897658	-0.723596	
05	-0.866134	-0.695281	-0.879921	-0.722999	-0.885885	-0.727701	
09	-0.853485	-0.775299	-0.867844	-0.768992	-0.874922	-0.782827	
O10	-0.893866	-0.572727	-0.913993	-0.58094	-0.914314	-0.589321	
08	-0.904572	-0.689131	-0.922334	-0.712532	-0.937217	-0.753113	
07	-0.91403	-0.69129	-0.931037	-0.711645	-0.946714	-0.746256	
C2	0.308129	0.243533	0.310703	0.238101	0.312816	0.213549	
C3	-0.048765	-0.069081	-0.039352	-0.073258	-0.033228	-0.044734	
C4	1.292799	1.04421	1.299084	1.065183	1.320659	1.125853	
H(C2)	0.045186	-0.003317	0.041285	0.0007	0.036885	0.016523	
H(C3)	-0.005811	0.013863	-0.005891	0.018746	-0.00329	0.010643	
C1	1.30254	0.986967	1.325643	1.030221	1.337324	1.096494	

APT Atomik Yükleri							
LASP	6-31 (	G(DP)	6-311	G(DP)	6-311 ++G(DP)		
Atom	HF	<b>B3LYP</b>	HF	B3LYP	HF	<b>B3LYP</b>	
02	-0.880502	-0.653094	-0.898948	-0.675106	-0.913042	-0.715056	
01	-0.781604	-0.788328	-0.775745	-0.788926	-0.7709	-0.809635	
H(O1)	0.361603	0.516477	0.351569	0.490478	0.348218	0.510491	
03	-1.090948	-0.925619	-1.105873	-0.926153	-1.122498	-1.042897	
N2	-0.899768	-0.822635	-0.86713	-0.803829	-0.872741	-0.81474	
H(N2)	0.476723	0.696328	0.460481	0.679933	0.458835	0.575555	
H(N2)	0.26415	0.266891	0.251145	0.268572	0.250436	0.244745	
N1	-0.50806	-0.553388	-0.459087	-0.541273	-0.44715	-0.510602	
H(N1)	0.302287	0.234035	0.287133	0.223552	0.281965	0.276541	
H(N1)	0.461749	0.628206	0.443281	0.607203	0.435499	0.621282	
H(N1)	0.259207	0.175111	0.247075	0.17569	0.246062	0.209634	
H(C3)	0.230733	0.11738	0.221599	0.111589	0.216326	0.120686	

Tablo A.5. (Devamı)

Tablo A. 6. LASP molekülü için HF ve B3LYP metotları ile 6-31G(d,p), 6-311G(d,p), 6-311++G(d,p) temel setlerinde hesaplanan e biriminde APT atomik yük değerleri

NBO Atomik Yükleri							
LASP	6-31 (	G(DP)	6-311	G(DP)	6-311 ++G(DP)		
Atom	HF	<b>B3LYP</b>	HF	<b>B3LYP</b>	HF	<b>B3LYP</b>	
С9	-0.06908	-0.17327	-0.02833	-0.15059	-0.02496	-0.15201	
C8	-0.09436	0.00845	-0.0999	0.01171	-0.09048	0.01954	
C7	-0.0722	-0.16853	-0.03161	-0.1414	-0.03028	-0.14029	
C6	-0.10472	-0.02214	-0.10247	-0.01859	-0.08943	-0.00723	
C5	0.59872	0.43574	0.58595	0.43073	0.58029	0.42137	
C10	-0.12113	-0.00759	-0.11856	0.00225	-0.10892	0.01215	
H(C9)	0.29602	0.2943	0.25094	0.25677	0.25657	0.25882	
H(C7)	0.2977	0.30145	0.25308	0.26573	0.25729	0.27008	
04	-0.78626	-0.68696	-0.79717	-0.71944	-0.79704	-0.71766	
N3	0.66904	0.5161	0.66225	0.52038	0.63427	0.48884	
N5	0.67043	0.5167	0.66548	0.52513	0.6371	0.50241	
N4	0.66715	0.5098	0.66297	0.51369	0.63458	0.48174	
06	-0.47342	-0.37989	-0.46788	-0.37822	-0.45913	-0.37962	
05	-0.48126	-0.42647	-0.47521	-0.43557	-0.46593	-0.41862	

		NB	O Atomik Yükle	ri		
LASP	6-31 (	G(DP)	6-311	G(DP)	6-311 ++	G(DP)
Atom	HF	<b>B3LYP</b>	HF	<b>B3LYP</b>	HF	<b>B3LYP</b>
09	-0.4963	-0.44922	-0.48658	-0.44737	-0.47818	-0.44188
O10	-0.49036	-0.32839	-0.48905	-0.32261	-0.48255	-0.31164
08	-0.48724	-0.39786	-0.48162	-0.40009	-0.47462	-0.40125
07	-0.48196	-0.39265	-0.47609	-0.39366	-0.46962	-0.39183
C2	-0.12703	-0.1658	-0.04563	-0.09529	-0.05526	-0.10341
C3	-0.57212	-0.57385	-0.48268	-0.48764	-0.48035	-0.49045
C4	0.84939	0.70817	0.84826	0.71508	0.8258	0.6797
H(C2)	0.29352	0.2797	0.22572	0.22388	0.23176	0.2364
H(C3)	0.25584	0.28757	0.2027	0.23996	0.20689	0.24021
C1	0.99468	0.82186	0.97103	0.81895	0.94922	0.79987
02	-0.71062	-0.59892	-0.69664	-0.59773	-0.69223	-0.59805
01	-0.75276	-0.7105	-0.71359	-0.6877	-0.70376	-0.66987
H(O1)	0.54326	0.53286	0.50953	0.51462	0.50728	0.52195
03	-0.8208	-0.68177	-0.81992	-0.65022	-0.81466	-0.69519
N2	-0.88503	-0.75015	-0.81115	-0.68142	-0.81388	-0.72525
H(N2)	0.48745	0.48088	0.45933	0.46525	0.46527	0.46448
H(N2)	0.43627	0.44652	0.39603	0.41394	0.39916	0.40865
N1	-0.8356	-0.93109	-0.69695	-0.86836	-0.7048	-0.75291
H(N1)	0.48442	0.44131	0.43669	0.40189	0.44214	0.4386
H(N1)	0.51926	0.52119	0.4795	0.49473	0.4876	0.45574
H(N1)	0.45856	0.42765	0.40835	0.38588	0.41046	0.41021
H(C3)	0.34056	0.31478	0.30321	0.27528	0.31043	0.2864

Tablo A.6. (Devamı)

Tablo A. 7. LASPC molekülü için HF ve B3LYP metotları ile 6-31G(d,p), 6-311G(d,p), 6-311++G(d,p) temel setlerinde hesaplanan e biriminde Mulliken atomik yük değerleri

Mulliken Atomik Yükleri								
LASPC	6-31 (	G(DP)	6-311 G(DP)		6-311 ++G(DP)			
Atom	HF	<b>B3LYP</b>	HF	<b>B3LYP</b>	HF	<b>B3LYP</b>		
C2	-0.10323	-0.06607	-0.11731	-0.14189	-0.27223	-0.23318		
C3	-0.35978	-0.28789	-0.26745	-0.26622	-0.25183	-0.1373		
C4	0.744092	0.562229	0.520541	0.326253	0.020471	-0.16434		
H(C2)	0.244326	0.206851	0.210094	0.221343	0.357952	0.34354		

Mulliken Atomik Yükleri							
LASPC	6-31 (	G(DP)	6-311	6-311 G(DP)		G(DP)	
Atom	HF	<b>B3LYP</b>	HF	<b>B3LYP</b>	HF	<b>B3LYP</b>	
H(C3)	0.228133	0.176681	0.207019	0.186778	0.308022	0.237853	
C1	0.830423	0.628182	0.621222	0.41793	-0.05604	-0.18323	
02	-0.56667	-0.46777	-0.45109	-0.33342	-0.32198	-0.25295	
01	-0.59039	-0.47311	-0.40402	-0.30756	-0.20764	-0.13511	
H(O1)	0.381123	0.343418	0.295289	0.274684	0.335567	0.310336	
03	-0.64907	-0.54028	-0.52962	-0.40692	-0.41093	-0.32267	
N2	-0.73917	-0.59002	-0.50344	-0.40261	-0.40557	-0.27644	
H(N2)	0.358186	0.319957	0.27843	0.268063	0.31956	0.323086	
H(N2)	0.327201	0.285463	0.245085	0.234182	0.32387	0.295555	
N1	-0.64683	-0.57003	-0.32746	-0.34474	-0.43551	-0.44213	
H(N1)	0.37375	0.33013	0.277666	0.271507	0.348397	0.319162	
H(N1)	0.395545	0.345328	0.299382	0.279675	0.378006	0.330175	
H(N1)	0.460265	0.40781	0.369832	0.347149	0.564961	0.533297	
H(C3)	0.214016	0.178724	0.182796	0.181536	0.284182	0.25715	
Cl	1.94416	1.508631	1.518415	1.124654	0.454259	-0.01352	
05	-0.74091	-0.58978	-0.6242	-0.4915	-0.34462	-0.18473	
04	-0.77865	-0.64681	-0.67308	-0.55706	-0.41269	-0.28474	
O6	-0.62038	-0.48751	-0.53254	-0.40012	-0.25214	-0.11866	
07	-0.70615	-0.57414	-0.59557	-0.48172	-0.32407	-0.20117	

Tablo A.7. (Devamı)

Tablo A. 8. LASPC molekülü için HF ve B3LYP metotları ile 6-31G(d,p), 6-311G(d,p), 6-311++G(d,p) temel setlerinde hesaplanan e biriminde APT atomik yük değerleri

APT Atomik Yükleri							
LASPC	6-31 (	G(DP)	6-311	G(DP)	6-311 ++G(DP)		
Atom	HF	B3LYP	HF	B3LYP	HF	<b>B3LYP</b>	
C2	0.264863	0.184777	0.264382	0.176477	0.263344	0.177776	
C3	-0.0274	-0.06969	-0.02189	-0.0717	-0.01842	-0.06792	
C4	1.229374	0.978351	1.230852	0.993603	1.238503	1.015346	
H(C2)	0.048783	0.064123	0.044745	0.066361	0.046345	0.066846	
H(C3)	0.072546	0.067555	0.063917	0.063812	0.064278	0.063631	
C1	1.307838	1.08824	1.322589	1.119699	1.33409	1.153194	
02	-0.86726	-0.70863	-0.87822	-0.72911	-0.89097	-0.75143	

		AP	T Atomik Yükle	ri		
LASPC	6-31 (	G(DP)	6-311	G(DP)	6-311 ++	G(DP)
Atom	HF	<b>B3LYP</b>	HF	<b>B3LYP</b>	HF	<b>B3LYP</b>
01	-0.81379	-0.6778	-0.80887	-0.68794	-0.81471	-0.70847
H(O1)	0.373722	0.314395	0.365295	0.316541	0.364714	0.31869
03	-0.93822	-0.77765	-0.94596	-0.79677	-0.95188	-0.81025
N2	-0.84301	-0.70694	-0.80897	-0.68998	-0.80699	-0.69669
H(N2)	0.317415	0.332045	0.303368	0.321613	0.296925	0.315433
H(N2)	0.258144	0.225526	0.24519	0.222919	0.244342	0.224244
N1	-0.48739	-0.49649	-0.44998	-0.46339	-0.44225	-0.45848
H(N1)	0.270473	0.242255	0.255627	0.237589	0.254558	0.238254
H(N1)	0.318429	0.30969	0.300344	0.300296	0.293055	0.289814
H(N1)	0.463635	0.558428	0.471091	0.544264	0.477347	0.557001
H(C3)	0.049723	0.05316	0.048504	0.057596	0.047574	0.057325
Cl	2.588587	2.24819	2.720421	2.365722	2.702824	2.370683
05	-0.88904	-0.77359	-0.90939	-0.80097	-0.90548	-0.80129
04	-0.97544	-0.93635	-1.02243	-0.96723	-1.01202	-0.96586
06	-0.83889	-0.71983	-0.87629	-0.75094	-0.87878	-0.7631
07	-0.88312	-0.79975	-0.91431	-0.82847	-0.90642	-0.82475

Tablo A.8. (Devamı)

Tablo A. 9. LASPC molekülü için HF ve B3LYP metotları ile 6-31G(d,p), 6-311G(d,p), 6-311++G(d,p) temel setlerinde hesaplanan e biriminde NBO atomik yük değerleri

	NBO Atomik Yükleri						
LASPC	6-31 (	G(DP)	6-311	G(DP)	6-311 +++	G(DP)	
Atom	HF	<b>B3LYP</b>	HF	<b>B3LYP</b>	HF	<b>B3LYP</b>	
C2	-0.12934	-0.16378	-0.05136	-0.0974	-0.06196	-0.1069	
C3	-0.56088	-0.58042	-0.46218	-0.50317	-0.46298	-0.49933	
C4	0.84894	0.68692	0.84796	0.69593	0.82382	0.66873	
H(C2)	0.29695	0.3133	0.23118	0.26204	0.23955	0.26936	
H(C3)	0.28717	0.28919	0.23658	0.25221	0.24434	0.25823	
C1	0.99316	0.82681	0.9735	0.82587	0.95125	0.80165	
02	-0.70468	-0.6016	-0.68813	-0.59917	-0.68446	-0.59736	
01	-0.77162	-0.69872	-0.73511	-0.67442	-0.72727	-0.66847	
H(O1)	0.53492	0.52086	0.50169	0.49352	0.50198	0.49716	
03	-0.77425	-0.67194	-0.76681	-0.68159	-0.76021	-0.67621	

NBO Atomik Yükleri							
LASPC	6-31 (	G(DP)	6-311	6-311 G(DP)		6-311 ++G(DP)	
Atom	HF	<b>B3LYP</b>	HF	<b>B3LYP</b>	HF	<b>B3LYP</b>	
N2	-0.90583	-0.83539	-0.82896	-0.77	-0.83121	-0.77256	
H(N2)	0.451	0.44895	0.41175	0.42135	0.41567	0.42639	
H(N2)	0.43331	0.42723	0.39256	0.39333	0.39652	0.39822	
N1	-0.82006	-0.82459	-0.68804	-0.7127	-0.70056	-0.72132	
H(N1)	0.46986	0.46331	0.41868	0.42274	0.42252	0.42873	
H(N1)	0.49072	0.47562	0.44401	0.44169	0.44829	0.44764	
H(N1)	0.51086	0.48444	0.47851	0.46106	0.48398	0.46611	
H(C3)	0.28587	0.29574	0.23269	0.25454	0.23983	0.26195	
C/	2.8758	2.50112	2.72364	2.41284	2.69427	2.36965	
05	-0.97603	-0.85644	-0.93717	-0.84	-0.92724	-0.82538	
04	-0.98981	-0.88152	-0.96587	-0.88128	-0.95348	-0.86824	
<b>O</b> 6	-0.89345	-0.77043	-0.85149	-0.74245	-0.84467	-0.73422	
07	-0.95261	-0.84866	-0.91762	-0.83493	-0.90799	-0.82381	

Tablo A.9. (Devamı)

Tablo A. 10. LSLAS molekülü için HF ve B3LYP metotları ile 6-31G(d,p), 6-311G(d,p), 6-311++G(d,p) temel setlerinde hesaplanan e biriminde Mulliken atomik yük değerleri

Mulliken Atomik Yükleri						
LSLAS	6-31 (	G(DP)	6-311	6-311 G(DP)		G(DP)
Atom	HF	<b>B3LYP</b>	HF	<b>B3LYP</b>	HF	<b>B3LYP</b>
C2	0.045547	0.045493	0.034248	-0.02346	0.550398	0.423491
C3	-0.34404	-0.27923	-0.24583	-0.2668	-0.84702	-0.66625
C4	0.75537	0.58556	0.53815	0.377667	0.198284	0.04516
H(C3)	0.196255	0.172684	0.166104	0.170128	0.248192	0.237483
03	-0.63499	-0.52719	-0.51468	-0.39667	-0.43978	-0.35609
N2	-0.75723	-0.60426	-0.53225	-0.44054	-0.42632	-0.30685
H(N2)	0.317158	0.277424	0.238406	0.231742	0.269127	0.251094
H(N2)	0.32247	0.282466	0.243272	0.233806	0.345761	0.312975
N1	-0.74729	-0.54067	-0.53599	-0.39236	-0.23864	-0.11041
H(N1)	0.365827	0.308246	0.282764	0.257593	0.427994	0.368939
H(C3)	0.145483	0.109618	0.126918	0.123512	0.189639	0.14049
C5	0.808705	0.609327	0.601269	0.412969	0.352457	-0.03592
04	-0.66299	-0.55133	-0.54272	-0.41498	-0.3977	-0.32555

Mulliken Atomik Yükleri							
LSLAS	6-31 (	G(DP)	6-311	6-311 G(DP)		G(DP)	
Atom	HF	B3LYP	HF	B3LYP	HF	<b>B3LYP</b>	
C6	-0.15495	-0.09084	-0.2134	-0.22655	-0.82869	-0.24744	
H(C6)	0.243684	0.166836	0.209587	0.167701	0.365553	0.37117	
N3	-0.63862	-0.56817	-0.34046	-0.33792	-0.02517	-0.29167	
H(N3)	0.371046	0.320722	0.279456	0.267286	0.380564	0.300811	
H(N3)	0.381445	0.333592	0.291724	0.271581	0.353956	0.32596	
H(N3)	0.420754	0.369633	0.323073	0.301448	0.455157	0.486583	
C7	0.126183	0.069014	0.17584	0.050772	-0.41566	-0.40732	
H(C7)	0.132116	0.105313	0.100664	0.111721	0.232767	0.234382	
H(C7)	0.170086	0.127985	0.132183	0.129643	0.198873	0.194993	
05	-0.66758	-0.5615	-0.50245	-0.40769	-0.25536	-0.25876	
H(O5)	0.378865	0.34401	0.291251	0.267074	0.283925	0.268212	
06	-0.7608	-0.66019	-0.61246	-0.53845	-0.61618	-0.5812	
H(O6)	0.421562	0.376526	0.351944	0.319083	0.334153	0.325979	
H(O6)	0.348076	0.315485	0.272348	0.260534	0.320327	0.287557	
H(C2)	0.154653	0.113909	0.134117	0.143918	0.280634	0.258529	
C1	0.743953	0.55518	0.511469	0.316414	-0.5653	-0.75346	
01	-0.76103	-0.61041	-0.66718	-0.50779	-0.38251	-0.27394	
02	-0.71974	-0.59525	-0.59738	-0.46138	-0.34943	-0.21897	

Tablo A.10. (Devamı)

Tablo A. 11. LSLAS molekülü için HF ve B3LYP metotları ile 6-31G(d,p), 6-311G(d,p), 6-311++G(d,p) temel setlerinde hesaplanan e biriminde APT atomik yük değerleri

APT Atomik Yükleri							
LSLAS	6-31 G(DP)		6-311	G(DP)	6-311 ++	G(DP)	
Atom	HF	B3LYP	HF	<b>B3LYP</b>	HF	<b>B3LYP</b>	
C2	0.361667	0.282227	0.359474	0.268575	0.335686	0.251171	
C3	-0.00897	-0.0557	-0.00422	-0.05492	0.005301	-0.04516	
C4	1.307321	1.10181	1.305657	1.110086	1.30919	1.135482	
H(C3)	0.0348	0.055954	0.031788	0.054687	0.019703	0.043575	
03	-0.97545	-0.83285	-0.97708	-0.84462	-0.97766	-0.85628	
N2	-0.88448	-0.73905	-0.85372	-0.72508	-0.84702	-0.73796	
H(N2)	0.257105	0.227023	0.245516	0.223564	0.24906	0.225748	
H(N2)	0.248819	0.221713	0.233915	0.214211	0.240818	0.218103	

APT Atomik Yükleri							
LSLAS	6-31 (	G(DP)	6-311	6-311 G(DP)		6-311 ++G(DP)	
Atom	HF	<b>B3LYP</b>	HF	<b>B3LYP</b>	HF	<b>B3LYP</b>	
N1	-0.92825	-0.7609	-0.9146	-0.75521	-0.91531	-0.75444	
H(N1)	0.304329	0.342944	0.282336	0.325501	0.256307	0.292749	
H(C3)	-0.02268	-0.02449	-0.01903	-0.01762	-0.00796	-0.00967	
C5	1.33573	1.053717	1.353748	1.086495	1.361176	1.130573	
04	-1.02778	-0.86036	-1.04301	-0.88405	-1.01638	-0.8971	
C6	0.181371	0.071154	0.185697	0.072085	0.19733	0.082356	
H(C6)	0.077327	0.094407	0.071762	0.085183	0.018972	0.062679	
N3	-0.48102	-0.45687	-0.42816	-0.41069	-0.44456	-0.44816	
H(N3)	0.272212	0.222212	0.25649	0.21983	0.290209	0.246177	
H(N3)	0.313	0.329873	0.300985	0.318341	0.238724	0.278826	
H(N3)	0.389818	0.420972	0.369359	0.399688	0.458886	0.506485	
C7	0.548142	0.488617	0.541674	0.474679	0.555845	0.473251	
H(C7)	-0.03888	-0.03645	-0.03654	-0.029	0.007155	0.006395	
H(C7)	-0.00317	-0.02673	-0.00587	-0.01974	-0.0359	-0.01008	
05	-0.72491	-0.64612	-0.71713	-0.64468	-0.71523	-0.63793	
H(O5)	0.35906	0.363568	0.350059	0.354385	0.312131	0.271101	
06	-0.78965	-0.73665	-0.7825	-0.73607	-0.72329	-0.85447	
H(O6)	0.495369	0.515504	0.488594	0.505723	0.434027	0.594168	
H(O6)	0.313287	0.255763	0.313868	0.266378	0.308416	0.268133	
H(C2)	-0.07186	-0.06934	-0.06842	-0.0616	-0.05438	-0.0565	
C1	1.328073	1.045925	1.354179	1.082362	1.347364	1.11087	
01	-1.12531	-0.96364	-1.14028	-0.97765	-1.12094	-1.0283	
02	-1.04503	-0.88424	-1.05455	-0.90087	-1.0877	-0.86179	

Tablo A.11. (Devamı)

Tablo A. 12. LSLAS molekülü için HF ve B3LYP metotları ile 6-31G(d,p), 6-311G(d,p), 6-311++G(d,p) temel setlerinde hesaplanan e biriminde NBO atomik yük değerleri

NBO Atomik Yükleri							
LSLAS	6-31 (	G(DP)	6-311	G(DP)	6-311 ++	G(DP)	
Atom	HF	B3LYP	HF	<b>B3LYP</b>	HF	B3LYP	
C2	-0.11318	-0.15051	-0.04653	-0.09371	-0.05275	-0.09584	
C3	-0.5458	-0.5687	-0.44161	-0.48426	-0.42459	-0.47204	
C4	0.8545	0.69687	0.85336	0.70536	0.82005	0.67399	

NBO Atomik Yükleri						
LSLAS	6-31 (	G(DP)	6-311	G(DP)	6-311 ++	G(DP)
Atom	HF	<b>B3LYP</b>	HF	<b>B3LYP</b>	HF	B3LYP
H(C3)	0.27619	0.29137	0.22129	0.24751	0.21948	0.24982
03	-0.7554	-0.65043	-0.74795	-0.6588	-0.73388	-0.6531
N2	-0.92344	-0.85384	-0.84576	-0.78624	-0.84732	-0.79165
H(N2)	0.42215	0.4213	0.37983	0.38462	0.38797	0.39217
H(N2)	0.43014	0.42661	0.38974	0.39222	0.39612	0.39873
N1	-0.72774	-0.63747	-0.68883	-0.61042	-0.69783	-0.61379
H(N1)	0.47181	0.46295	0.43217	0.43453	0.42737	0.43386
H(C3)	0.24009	0.25203	0.18729	0.20885	0.1957	0.21805
C5	0.84073	0.679	0.83266	0.6805	0.8209	0.67309
04	-0.77635	-0.6651	-0.76981	-0.67439	-0.7295	-0.66908
C6	-0.14765	-0.18388	-0.08089	-0.13359	-0.08022	-0.13282
H(C6)	0.28888	0.28955	0.23791	0.25925	0.20635	0.25072
N3	-0.81903	-0.82859	-0.68642	-0.71369	-0.69988	-0.72652
H(N3)	0.46205	0.44959	0.41365	0.4101	0.44752	0.42303
H(N3)	0.4792	0.46858	0.43611	0.43512	0.41143	0.43606
H(N3)	0.50731	0.4877	0.47108	0.46322	0.4919	0.4704
C7	-0.04293	-0.11277	0.06652	-0.018	0.05153	-0.03536
H(C7)	0.20466	0.21996	0.14436	0.17183	0.17923	0.19436
H(C7)	0.23213	0.23148	0.1723	0.18433	0.15416	0.19105
05	-0.82265	-0.77433	-0.78094	-0.7469	-0.76774	-0.74265
H(O5)	0.52287	0.51267	0.48915	0.48982	0.47133	0.47349
06	-1.05335	-1.00875	-0.99894	-0.96958	-0.99798	-0.98635
H(O6)	0.55392	0.52891	0.52976	0.51033	0.51782	0.51591
H(O6)	0.50254	0.49179	0.46861	0.46471	0.46697	0.47694
H(C2)	0.23148	0.2485	0.16473	0.19316	0.17239	0.19856
C1	0.95837	0.78705	0.94914	0.79663	0.93046	0.75286
01	-0.90443	-0.77466	-0.90935	-0.79237	-0.89271	-0.80063
02	-0.84708	-0.73685	-0.84264	-0.75012	-0.84428	-0.70327

Tablo A.12. (Devamı)

Mulliken Atomik Yükleri							
NPLAS	6-31 (	G(DP)	6-311	G(DP)	6-311 ++	G(DP)	
Atom	HF	<b>B3LYP</b>	HF	<b>B3LYP</b>	HF	<b>B3LYP</b>	
C2	-0.02679	-0.01143	-0.02216	-0.06307	-0.60062	-0.56613	
C3	-0.33472	-0.26967	-0.22217	-0.2596	-0.3824	-0.19902	
C4	0.718821	0.554378	0.482014	0.318113	0.1702	0.014594	
H(C2)	0.214532	0.168202	0.188792	0.190516	0.276961	0.258807	
H(C3)	0.174061	0.146023	0.152876	0.16116	0.264509	0.251307	
C1	0.812739	0.614067	0.601401	0.401445	0.272961	0.053892	
02	-0.56183	-0.46655	-0.44846	-0.33155	-0.29438	-0.22984	
01	-0.59808	-0.47994	-0.41241	-0.31411	-0.17881	-0.10556	
H(O1)	0.371701	0.334605	0.28357	0.262933	0.327004	0.29866	
03	-0.60808	-0.51115	-0.48672	-0.36752	-0.38796	-0.30801	
N2	-0.76436	-0.61716	-0.52396	-0.43713	-0.46836	-0.36803	
H(N2)	0.355719	0.307272	0.276894	0.259456	0.342895	0.324554	
H(N2)	0.314887	0.272035	0.233687	0.223401	0.323898	0.295195	
N1	-0.82617	-0.64013	-0.68017	-0.56639	-0.15972	-0.00367	
H(C3)	0.189616	0.150806	0.160382	0.159843	0.254293	0.241559	
H(N1)	0.349493	0.299688	0.286207	0.265579	0.361693	0.292175	
S	1.683946	1.236344	1.510013	1.151569	0.201797	-0.2844	
05	-0.69244	-0.5478	-0.64428	-0.49408	-0.19203	-0.10264	
04	-0.7086	-0.55627	-0.67931	-0.53396	-0.14756	-0.06912	
C5	-0.36589	-0.18853	-0.39026	-0.34888	-0.85637	-0.44632	
C10	-0.07937	-0.05726	0.00358	0.010726	0.214073	0.207765	
С9	-0.15532	-0.08651	-0.08771	-0.08888	-0.22431	-0.2549	
C8	-0.12418	-0.07277	-0.07333	-0.07312	-0.37124	-0.17175	
C7	-0.1553	-0.08386	-0.08287	-0.08645	-0.23085	-0.23802	
C6	-0.09828	-0.07796	-0.04114	-0.02725	0.251842	0.079036	
H(C10)	0.195871	0.129944	0.127734	0.123202	0.279066	0.239585	
H(C9)	0.16962	0.106275	0.114882	0.111068	0.231522	0.191388	
H(C7)	0.168937	0.105705	0.11468	0.11088	0.231373	0.19171	
H(C6)	0.210366	0.137175	0.143471	0.131819	0.287093	0.236162	
H(C8)	0.169092	0.104473	0.114756	0.110281	0.203422	0.171021	

Tablo A. 13. NPLAS molekülü için HF ve B3LYP metotları ile 6-31G(d,p), 6-311G(d,p), 6-311++G(d,p) temel setlerinde hesaplanan e biriminde Mulliken atomik yük değerleri

APT Atomik Yükleri						
NPLAS	6-31 (	G(DP)	6-311	G(DP)	6-311 ++	G(DP)
Atom	HF	B3LYP	HF	<b>B3LYP</b>	HF	<b>B3LYP</b>
C2	0.395737	0.318985	0.395076	0.310743	0.392402	0.307509
C3	-0.04603	-0.08691	-0.03957	-0.0913	-0.03599	-0.0904
C4	1.190039	0.949034	1.189674	0.966267	1.210655	1.010843
H(C2)	0.019207	0.012721	0.018148	0.019313	0.019076	0.021773
H(C3)	0.009746	0.013715	0.008274	0.015877	0.008223	0.016842
C1	1.280621	1.064729	1.295927	1.092681	1.297474	1.111857
02	-0.84803	-0.69069	-0.85519	-0.70499	-0.86059	-0.71682
01	-0.83539	-0.7012	-0.83043	-0.71019	-0.83503	-0.72783
H(O1)	0.359696	0.302204	0.351576	0.30408	0.351154	0.304596
03	-0.90376	-0.73677	-0.91219	-0.75557	-0.93182	-0.79162
N2	-0.83258	-0.69494	-0.79918	-0.68061	-0.80392	-0.6967
H(N2)	0.322596	0.326702	0.308301	0.315404	0.305469	0.31457
H(N2)	0.244778	0.210115	0.231566	0.206269	0.232799	0.209081
N1	-0.999	-0.86457	-0.98821	-0.87007	-0.96283	-0.84585
H(C3)	0.017663	0.016173	0.016565	0.020977	0.01686	0.023119
H(N1)	0.232664	0.20623	0.223967	0.203168	0.217074	0.194777
S	2.506809	2.171123	2.539191	2.214105	2.511768	2.20985
05	-0.95967	-0.79282	-0.98359	-0.81911	-0.97032	-0.81719
04	-1.04486	-0.90786	-1.06691	-0.93111	-1.05974	-0.93536
C5	-0.27166	-0.22335	-0.26735	-0.21909	-0.25464	-0.21107
C10	-0.00368	-0.04336	-0.00588	-0.04783	-0.01204	-0.05299
С9	-0.09372	-0.03324	-0.09814	-0.04269	-0.10443	-0.04724
C8	0.091527	0.03031	0.086404	0.019105	0.082055	0.017849
C7	-0.09896	-0.03877	-0.10568	-0.05045	-0.1079	-0.05301
C6	-0.005	-0.04405	-0.00809	-0.05056	-0.01607	-0.0538
H(C10)	0.075047	0.070806	0.079619	0.080368	0.080089	0.080661
H(C9)	0.034167	0.024754	0.039649	0.035456	0.043678	0.038736
H(C7)	0.032746	0.023806	0.038565	0.03481	0.042698	0.038103
H(C6)	0.093631	0.088083	0.09588	0.094233	0.097631	0.095518
H(C8)	0.035645	0.029029	0.042038	0.040716	0.046227	0.04419

Tablo A. 14. NPLAS molekülü için HF ve B3LYP metotları ile 6-31G(d,p), 6-311G(d,p), 6-311++G(d,p) temel setlerinde hesaplanan e biriminde APT atomik yük değerleri
NBO Atomik Yükleri							
NPLAS	6-31 G(DP)		6-311	G(DP)	6-311 ++G(DP)		
Atom	HF	<b>B3LYP</b>	HF	<b>B3LYP</b>	HF	<b>B3LYP</b>	
C2	-0.12698	-0.16618	-0.05468	-0.10253	-0.06165	-0.1091	
C3	-0.54497	-0.56849	-0.43909	-0.48254	-0.43634	-0.47666	
C4	0.83107	0.67232	0.82878	0.67892	0.804	0.65391	
H(C2)	0.28188	0.29184	0.21578	0.23821	0.2233	0.24641	
H(C3)	0.24955	0.26232	0.19509	0.21989	0.20123	0.226	
C1	1.0012	0.83786	0.98406	0.83948	0.95947	0.8122	
02	-0.69778	-0.59608	-0.68326	-0.59525	-0.67766	-0.58993	
01	-0.77852	-0.70331	-0.74221	-0.68002	-0.73525	-0.67551	
H(O1)	0.52712	0.51354	0.49402	0.48674	0.495	0.49086	
03	-0.73176	-0.62787	-0.72156	-0.63083	-0.71831	-0.63094	
N2	-0.92945	-0.86673	-0.85461	-0.80362	-0.85722	-0.80821	
H(N2)	0.44426	0.43634	0.41005	0.41228	0.41529	0.41827	
H(N2)	0.42486	0.4199	0.38458	0.38651	0.38924	0.39319	
N1	-1.00475	-0.9319	-0.93213	-0.87947	-0.93178	-0.88194	
H(C3)	0.27173	0.28179	0.21567	0.23692	0.22301	0.24493	
H(N1)	0.45584	0.44568	0.41363	0.41249	0.41284	0.4144	
S	2.6272	2.34826	2.46523	2.2247	2.45756	2.20785	
05	-1.06437	-0.94373	-1.02646	-0.92143	-1.01647	-0.91075	
04	-1.08925	-0.9727	-1.05634	-0.95679	-1.04592	-0.94475	
C5	-0.38415	-0.329	-0.32456	-0.26696	-0.33368	-0.27573	
C10	-0.17102	-0.20261	-0.13301	-0.17419	-0.13221	-0.17203	
С9	-0.23959	-0.23083	-0.19075	-0.18797	-0.19714	-0.19275	
C8	-0.18389	-0.21176	-0.13417	-0.17059	-0.13774	-0.17253	
C7	-0.2419	-0.23101	-0.19408	-0.18881	-0.20063	-0.19393	
C6	-0.18021	-0.21435	-0.14133	-0.18684	-0.14168	-0.18486	
H(C10)	0.25829	0.26527	0.21345	0.22795	0.21682	0.23159	
H(C9)	0.24397	0.25097	0.19648	0.21059	0.20083	0.21438	
H(C7)	0.24358	0.25064	0.19623	0.21034	0.20061	0.21418	
H(C6)	0.2671	0.27133	0.2227	0.2348	0.22741	0.2395	
H(C8)	0.24093	0.2485	0.19251	0.20799	0.19703	0.21196	

Tablo A. 15. NPLAS molekülü için HF ve B3LYP metotları ile 6-31G(d,p), 6-311G(d,p), 6-311++G(d,p) temel setlerinde hesaplanan e biriminde NBO atomik yük değerleri

Mulliken Atomik Yükleri							
NTLAS	6-31 (	G(DP)	6-311	G(DP)	6-311 ++G(DP)		
Atom	HF	B3LYP	HF	B3LYP	HF	B3LYP	
C2	-0.05963	-0.03615	-0.07458	-0.11123	-0.29216	-0.12947	
C3	-0.32095	-0.25691	-0.20143	-0.23705	-0.4576	-0.39299	
C4	0.751886	0.579567	0.521652	0.350459	0.163478	0.053323	
H(C2)	0.202197	0.162446	0.182149	0.18896	0.279293	0.299934	
H(C3)	0.177234	0.136817	0.155238	0.154844	0.222595	0.229964	
C1	0.824987	0.623645	0.604775	0.406826	0.251534	-0.16991	
02	-0.57529	-0.47508	-0.45988	-0.33992	-0.33727	-0.24201	
01	-0.5945	-0.47561	-0.40734	-0.30888	-0.20422	-0.17032	
H(O1)	0.372143	0.335122	0.284213	0.263702	0.3366	0.306613	
03	-0.61158	-0.51112	-0.49241	-0.3701	-0.40273	-0.33475	
N2	-0.75804	-0.61136	-0.51772	-0.42976	-0.41324	-0.3344	
H(N2)	0.337744	0.299064	0.260303	0.250173	0.285012	0.255159	
H(N2)	0.311222	0.267779	0.229591	0.217116	0.325842	0.311153	
N1	-0.81139	-0.63962	-0.65729	-0.55094	-0.37592	-0.25432	
H(C3)	0.187006	0.152413	0.159854	0.159968	0.236668	0.198202	
H(N1)	0.356147	0.300978	0.294245	0.268631	0.386936	0.333406	
S	1.668134	1.228058	1.489285	1.139515	0.648131	0.363303	
05	-0.67181	-0.51954	-0.64369	-0.49175	-0.11204	-0.0916	
04	-0.71585	-0.56654	-0.67576	-0.53054	-0.26069	-0.13145	
C5	-0.39738	-0.21817	-0.43046	-0.37858	-0.56678	-0.24131	
C11	-0.08866	-0.07635	-0.01179	-0.02344	-0.14696	-0.06688	
C10	-0.17033	-0.1179	-0.08151	-0.0604	-0.74186	-0.54483	
C8	0.016401	0.130288	-0.10234	-0.09452	0.437244	0.717442	
C7	-0.15926	-0.11612	-0.10054	-0.07189	-0.17943	-0.4296	
C6	-0.06929	-0.05589	0.039442	0.027029	-0.07132	-0.39007	
H(C11)	0.214915	0.141076	0.146369	0.135208	0.298032	0.236517	
H(C10)	0.163426	0.097045	0.102344	0.099803	0.198442	0.156629	
H(C7)	0.162428	0.096695	0.100775	0.098617	0.233969	0.195233	
H(C6)	0.189798	0.122962	0.123504	0.115539	0.240131	0.236754	
С9	-0.3491	-0.38318	-0.17494	-0.25578	-0.47524	-0.44211	
H(C9)	0.132342	0.1209	0.101191	0.114383	0.161457	0.148994	
H(C9)	0.142579	0.126797	0.118527	0.128822	0.167326	0.149274	
H(C9)	0.142474	0.137883	0.118213	0.135161	0.164758	0.174111	

Tablo A. 16. NTLAS molekülü için HF ve B3LYP metotları ile 6-31G(d,p), 6-311G(d,p), 6-311++G(d,p) temel setlerinde hesaplanan e biriminde Mulliken atomik yük değerleri

APT Atomik Yükleri							
NTLAS	6-31 G(DP)		6-311	G(DP)	6-311 ++G(DP)		
Atom	HF	B3LYP	HF	<b>B3LYP</b>	HF	<b>B3LYP</b>	
C2	0.387436	0.307072	0.387157	0.298978	0.381013	0.286791	
C3	-0.01514	-0.05016	-0.01262	-0.05686	-0.00552	-0.0603	
C4	1.203726	0.969131	1.198572	0.982241	1.212302	1.062862	
H(C2)	-0.02209	-0.02405	-0.02258	-0.0191	-0.01766	0.000744	
H(C3)	0.02248	0.022324	0.021078	0.024084	0.019172	0.05695	
C1	1.299654	1.088711	1.31523	1.117267	1.321042	1.113139	
02	-0.86891	-0.71461	-0.87755	-0.73084	-0.88549	-0.73143	
01	-0.84259	-0.71077	-0.83823	-0.72082	-0.84414	-0.74959	
H(O1)	0.360828	0.303763	0.352782	0.306037	0.352716	0.302015	
03	-0.8977	-0.72839	-0.90431	-0.74646	-0.91946	-0.80388	
N2	-0.83844	-0.70412	-0.80105	-0.68804	-0.79746	-0.69941	
H(N2)	0.293214	0.288018	0.280383	0.281134	0.276434	0.225094	
H(N2)	0.246945	0.212017	0.233438	0.208673	0.232629	0.210102	
N1	-0.98346	-0.84807	-0.97226	-0.85367	-0.95731	-0.84111	
H(C3)	0.023672	0.026303	0.023446	0.031722	0.023046	0.005709	
H(N1)	0.233821	0.203317	0.226337	0.202096	0.219587	0.20508	
S	2.521309	2.181875	2.560545	2.236917	2.537758	2.254716	
05	-0.99233	-0.82475	-1.02014	-0.85682	-1.01539	-0.88536	
04	-1.01227	-0.87231	-1.03667	-0.89867	-1.01974	-0.86977	
C5	-0.36237	-0.30433	-0.35956	-0.30129	-0.34687	-0.26833	
C11	0.067691	0.006313	0.066453	0.001855	0.057236	-0.00842	
C10	-0.1792	-0.09941	-0.18482	-0.11048	-0.19014	-0.11895	
C8	0.211405	0.174261	0.209505	0.168349	0.213473	0.162929	
C7	-0.16443	-0.09971	-0.16915	-0.10775	-0.17826	-0.11456	
C6	0.045503	-0.00259	0.045299	-0.00665	0.03972	-0.03628	
H(C11)	0.092805	0.088851	0.094304	0.09478	0.094969	0.089367	
H(C10)	0.028255	0.017863	0.032643	0.027213	0.036582	0.024349	
H(C7)	0.029126	0.019921	0.033302	0.029126	0.036592	0.032414	
H(C6)	0.067456	0.064724	0.071012	0.071631	0.072862	0.144299	
С9	0.126696	0.056721	0.122763	0.047071	0.118649	0.052774	
H(C9)	-0.02055	-0.00985	-0.01872	-0.0052	-0.01804	-0.01075	
H(C9)	-0.03218	-0.01391	-0.02914	-0.01132	-0.02592	-0.00962	
H(C9)	-0.03036	-0.02415	-0.02747	-0.01521	-0.0244	-0.02157	

Tablo A. 17. NTLAS molekülü için HF ve B3LYP metotları ile 6-31G(d,p), 6-311G(d,p), 6-311++G(d,p) temel setlerinde hesaplanan e biriminde APT atomik yük değerleri

NBO Atomik Yükleri							
NTLAS	6-31 G(DP)		6-311	G(DP)	6-311 ++G(DP)		
Atom	HF	<b>B3LYP</b>	HF	<b>B3LYP</b>	HF	<b>B3LYP</b>	
C2	-0.13145	-0.1688	-0.06261	-0.10867	-0.06783	-0.11339	
C3	-0.53839	-0.56331	-0.4355	-0.47991	-0.43265	-0.47396	
C4	0.85002	0.69223	0.84862	0.69943	0.8243	0.67295	
H(C2)	0.26357	0.27681	0.20054	0.2263	0.20838	0.24429	
H(C3)	0.25497	0.26469	0.2013	0.22255	0.20605	0.25862	
C1	1.01026	0.84391	0.9935	0.84568	0.96952	0.8088	
02	-0.70828	-0.60456	-0.69502	-0.60501	-0.68899	-0.587	
01	-0.77581	-0.70071	-0.7395	-0.67706	-0.73236	-0.69657	
H(O1)	0.52747	0.51422	0.49436	0.48736	0.49535	0.49092	
03	-0.73492	-0.62848	-0.72439	-0.63163	-0.72098	-0.62499	
N2	-0.9289	-0.86746	-0.85265	-0.80344	-0.85157	-0.80947	
H(N2)	0.43635	0.43436	0.39776	0.40667	0.40212	0.39262	
H(N2)	0.422	0.41557	0.38198	0.38273	0.38582	0.39827	
N1	-0.99954	-0.92934	-0.92476	-0.87594	-0.93342	-0.88801	
H(C3)	0.27004	0.28105	0.21587	0.23845	0.22322	0.22363	
H(N1)	0.46053	0.44733	0.41767	0.41406	0.42122	0.41939	
S	2.62317	2.34143	2.45991	2.2171	2.45117	2.20092	
05	-1.06849	-0.94491	-1.0315	-0.92364	-1.021	-0.91314	
04	-1.08202	-0.9672	-1.04686	-0.94923	-1.03745	-0.92251	
C5	-0.40981	-0.3495	-0.35131	-0.28759	-0.36135	-0.28512	
C11	-0.16143	-0.2043	-0.11942	-0.17391	-0.12068	-0.17797	
C10	-0.25045	-0.22974	-0.2148	-0.19864	-0.21452	-0.20205	
C8	0.02423	-0.00166	0.04568	0.01628	0.0347	-0.00321	
C7	-0.24511	-0.2283	-0.20801	-0.1957	-0.20821	-0.19461	
C6	-0.16111	-0.2012	-0.11902	-0.16888	-0.11893	-0.17439	
H(C11)	0.26885	0.27364	0.22403	0.23711	0.22814	0.23743	
H(C10)	0.24003	0.24661	0.19487	0.20766	0.19797	0.20665	
H(C7)	0.23922	0.24646	0.19404	0.20743	0.19709	0.20926	
H(C6)	0.25567	0.26311	0.21033	0.22503	0.21452	0.25662	
С9	-0.65993	-0.70468	-0.51287	-0.58752	-0.5202	-0.59215	
H(C9)	0.23137	0.24674	0.18077	0.20564	0.18527	0.20876	
H(C9)	0.23898	0.25019	0.18856	0.21209	0.19268	0.21216	
H(C9)	0.23892	0.25577	0.18843	0.21521	0.19263	0.21723	

Tablo A. 18. NTLAS molekülü için HF ve B3LYP metotları ile 6-31G(d,p), 6-311G(d,p), 6-311++G(d,p) temel setlerinde hesaplanan e biriminde NBO atomik yük değerleri

Atom	Atomik Yük	LALT	LASN	LASP	LASPC	LSLAS	NPLAS	NTLAS
C1	Mulliken	-0,02898	-0,15369	-0,074007	-0,18323	-0,75346	0,053892	-0,16991
	APT	1,273497	1,10391	1,096494	1,153194	1,11087	1,111857	1,113139
	NBO	0,78716	0,8038	0,79987	0,80165	0,75286	0,8122	0,8088
	Mulliken	0,060655	-0,34913	-0,532885	-0,23318	0,423491	-0,56613	-0,12947
C2	APT	0,227714	0,224269	0,213549	0,177776	0,251171	0,307509	0,286791
	NBO	-0,10555	-0,11052	-0,10341	-0,1069	-0,09584	-0,1091	-0,11339
	Mulliken	-0,53705	-0,15794	-0,058714	-0,1373	-0,66625	-0,19902	-0,39299
C3	APT	-0,051014	-0,04184	-0,044734	-0,06792	-0,04516	-0,0904	-0,0603
	NBO	-0,48724	-0,48725	-0,49045	-0,49933	-0,47204	-0,47666	-0,47396
	Mulliken	0,009007	0,018265	-0,060034	-0,16434	0,04516	0,014594	0,053323
C4	APT	0,998837	1,071335	1,125853	1,015346	1,135482	1,010843	1,062862
	NBO	0,68194	0,67629	0,6797	0,66873	0,67399	0,65391	0,67295
	Mulliken	-0,54108	-0,14448	-0,054681	-0,13511	-0,27394	-0,10556	-0,17032
01	APT	-1,194048	-0,71642	-0,809635	-0,70847	-1,0283	-0,72783	-0,74959
	NBO	-0,80639	-0,69009	-0,66987	-0,66847	-0,80063	-0,67551	-0,69657
	Mulliken	-0,35623	-0,26901	-0,221758	-0,25295	-0,21897	-0,22984	-0,24201
02	APT	-0,891027	-0,75394	-0,715056	-0,75143	-0,86179	-0,71682	-0,73143
	NBO	-0,69047	-0,59787	-0,59805	-0,59736	-0,70327	-0,58993	-0,587
	Mulliken	-0,35364	-0,31459	-0,343267	-0,32267	-0,35609	-0,30801	-0,33475
03	APT	-0,830211	-0,79892	-1,042897	-0,81025	-0,85628	-0,79162	-0,80388
	NBO	-0,67709	-0,64715	-0,69519	-0,67621	-0,6531	-0,63094	-0,62499
	Mulliken	-0,39318	-0,55251	-0,322769	-0,44213	-0,11041	-0,00367	-0,25432
N1	APT	-0,447996	-0,58393	-0,510602	-0,45848	-0,75444	-0,84585	-0,84111
	NBO	-0,73517	-0,84854	-0,75291	-0,72132	-0,61379	-0,88194	-0,88801
	Mulliken	-0,20322	-0,32761	-0,447546	-0,27644	-0,30685	-0,36803	-0,3344
N2	APT	-0,674865	-0,71616	-0,81474	-0,69669	-0,73796	-0,6967	-0,69941
	NBO	-0,76807	-0,79408	-0,72525	-0,77256	-0,79165	-0,80821	-0,80947

Tablo A. 19. Asparajin içeren moleküllerin 6-311++G(d,p) temel setinde B3LYP metodu ile hesaplanan e biriminde Asparajin atomlarının sahip olduğu Mulliken, APT ve NBO atomik yük değerleri

## ÖZGEÇMİŞ

Dilek KUZALİÇ BÜRÜCÜ 24.01.1979 yılında Eskişehir'in Okçu köyünde doğdu. İlkokulu kendi köyünde –her köy ziyaretinde harabe halini görerek içi burkulan ufacık okulunda- karma sınıf eğitiminde (öğretmen ve mekan eksikliğinden tüm ilkokulun birinci, ikinci, üçüncü sınıfları ve dördüncü, beşinci sınıfların birlikte okuduğu sadece iki derslikten oluşan, sıcacık bir eğitim şekli) tamamladı. Ortaokul yıllarında üzerine uygulanan net kuvvetin büyüklüğü nedeniyle hayli büyük yerdeğiştirme vektörlerine sahip olarak, Sakarya'da başladığı eğitimine doğduğu köyde devam edip, İstanbul'un Çatalca ilçesinde sona erdirerek kısa sürede toplam üç ilde eğitim almış oldu. Lise eğitimini de Çatalca'da 1997 yılında tamamladı. Hayli sancılı olan üniversite başlangıcında sağlık bölümlerinden sanat bölümlerine kadar geniş bir yelpazede savrularak kendine göre bir alana yıllarca karar veremedi. Bu savrulmanın yarattığı hayatın amacını sorgulama döneminde ise evrenin kurallarını ve işleyişini anladığında hayatın da daha anlamlı olacağına inanarak, 2000-2005 yılları arasında Kocaeli Üniversitesi Fizik bölümünde lisans eğitiminde devam etti. 2005 yılında Kocaeli Üniversitesi'nde Katıhal Fiziği alanında başladığı yüksek lisans eğitiminden 2009 yılında mezun oldu. 2010 yılında Sakarya Üniversitesi'nde Atom ve Molekül Fiziği alanında doktora eğitimine başladı.

2008 yılından itibaren Beykent Üniversitesi'nde tüm mühendislik bölümlerine mekanik ve elektrik manyetizma laboratuvarlarını yaptırmaktadır.