



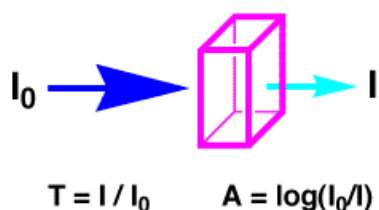
## Q61

### HOMO、LUMO とはなんですか？

#### 紫外可視吸収スペクトル

トマトが赤い(Q1 参照)のは、青と緑の光を吸収して赤の光を反射するからでした。ところで、光を吸収するとはどういうことでしょうか。このことを理解するためには、紫外可視吸収スペクトル (UV-VIS Spectra) を測定する必要があります。

色素を水に溶かして透明な容器 (石英セル) に入れ、光を当てて反対側に出てくる光の強さを測ります。当てた光の強さが  $I_0$  で、出てきた光の強さが  $I$  だったとします。吸収された光の量は、透過率 (T: transmittance) では、 $T = I / I_0$  になりますが、一般には対数をとって吸光度 (A: absorbance) で表します ( $A = \log I_0 / I$ )。

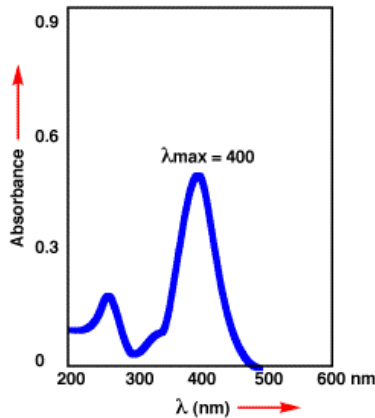


吸収スペクトルの測定

吸収が無ければ、透過率 100% ( $T = 1.0$ ) で吸光度は 0 ( $A = 0$ ) になります。透過率が 1% ( $T = 0.001$ ) の時は、吸光度は 2 ( $A = 2$ ) になります。当てる光の波長を変化させ、波長に対して吸光度をプロットしたものが、右の図のような吸収スペクトルになります。山の頂上の波長が最大吸収波長で、 $\lambda_{max}$  で示します。

溶かす色素の量 (グラム→モル) を正確に測っておくと、溶液 (1 リットル) の濃度が求まります ( $c = \text{mol} / \text{l}$ )。モル吸光係数 ( $\epsilon$ ) が次の式で求まります： $\epsilon = A / cd$  (ここで、 $d$  は測定した透明容器 (石英セル) の長さです)。例えば、分子量 500 の色素を 0.05 グラム測り 1 リットルの水に溶かすと、濃度 ( $c$ ) =  $0.0001 = 1 \times 10^{-4} \text{ M}$  になります。1 cm の容器 ( $d = 1$ ) を用いて測定した時の  $\lambda_{max}$  での吸光度 ( $A$ ) が 1 だとすると、分子吸光係数 ( $\epsilon$ ) =  $A / cd = 10,000$  になります。(Q15 の色価の所にも同じ説明があります。)  $\epsilon$  の値は大きいので、普通、 $\log \epsilon$  を使います。

光を照射していない場合、分子にある電子は基底状態にあって、低いエネルギー状態の軌道にいます。光を照射すると、電子は光のエネルギーを吸収して高いエネルギー状態の軌道 (励起状態) に移ります。このエネルギーの差が吸収波長 ( $\lambda$ ) に相当します。可視光線では 36~72 kcal/mole で、200 nm 以下の近紫外領域では 143 kcal/mole にもなります。200 nm 以下では、空気に含まれる酸素や炭酸ガスが光を吸収してしまいますので、測定は困難です。



吸収スペクトルの例

### エチレンの分子軌道

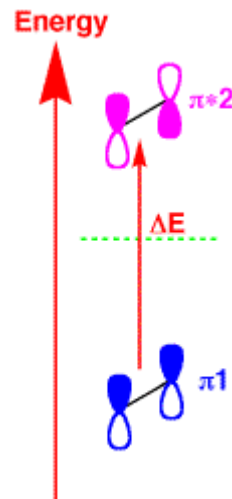
Q60 で分子の軌道について述べましたので、電子の軌道で基底状態、励起状態を考えてみます。エチレン ( $\text{CH}_2=\text{CH}_2$ ) には p 軌道が二つあり、p 軌道はプラスとマイナスがあります。2 つの p 軌道が同じ方向に向いているもの ( $\pi 1$ ) と、反対方向に向いているもの ( $\pi^* 2$ ) があります。同じ方向に向いていると p 軌道の重なりができるので、安定になります。逆の方向では p 軌道の重なりが無く不安定になります。

光を照射していない時には電子は青の規定状態にいます。光を照射すると、電子は光のエネルギーを吸収して、一つの電子は赤の高いエネルギー状態の励起状態になります。p 軌道には電子は 2 つありますので、1 つの電子は低い青の軌道にいます。

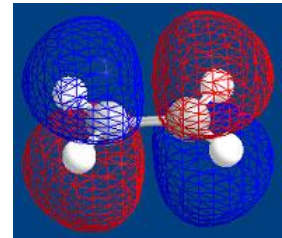
赤の高いエネルギー状態のモデルは右の図のように p 軌道間に重なりはありませんが、下のモデルでは、軌道が重なっています。このような軌道は Chem3D Ver 9 (<http://www.cambridgesoft.com/>) を使うと、簡単に描くことができます。

このことは、光を吸収して励起状態になると、 $\pi$  結合が切れてしまうことになります。しかし、 $\pi$  結合が吸収する光の波長では  $\sigma$  結合は吸収しないので、そのま

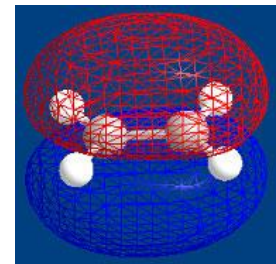
ま残っているので、励起状態から基底状態に戻れば、もとのエチレンになります。



エチレンの軌道



$\text{CH}_2=\text{CH}_2 \pi^* 2$

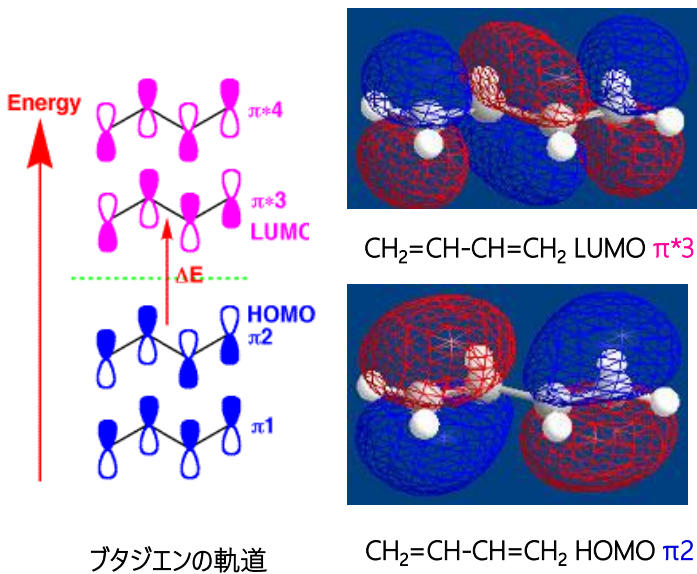


$\text{CH}_2=\text{CH}_2 \pi 1$

### ブタジエンの分子軌道

ブタジエンになると、p 軌道が 4 つになり電子も 4 つになります。p 軌道の方向で組み合わせを考えると 4 種類あることがわかります。下の青の軌道 ( $\pi 1$ 、 $\pi 2$ ) は、少なくとも 2 つの軌道が重なりますが、上の赤い軌道 ( $\pi^* 3$ 、 $\pi^* 4$ ) では、重なりが無く不安定だということがわかります。光を照射しないと、4 つの電子は青の下側の軌道にいますが、光を当てるとエネルギーを吸収して赤の励起状態に上がります。電子が上に励起される時は、青の軌道でエネルギーの高い上側の軌道 ( $\pi 2$ ) から、赤の下側の軌道 ( $\pi^* 3$ ) に上がります。基底状態や励起状態の電子の軌道はいろいろありますが、基底状態の一番高いエネルギー状態 ( $\pi 2$ ) を最高占有分子軌道 (highest occupied molecular orbital (HOMO)) といい、励起状態の一番低いエネルギー状態

( $\pi^*3$ ) を最低非占有分子軌道 (lowest unoccupied molecular orbital (LUMO)) といいます。すなわち、光励起は HOMO から LUMO に励起されます。HOMO、LUMO は、ノーベル賞を受賞された福井謙一先生が考えられました。

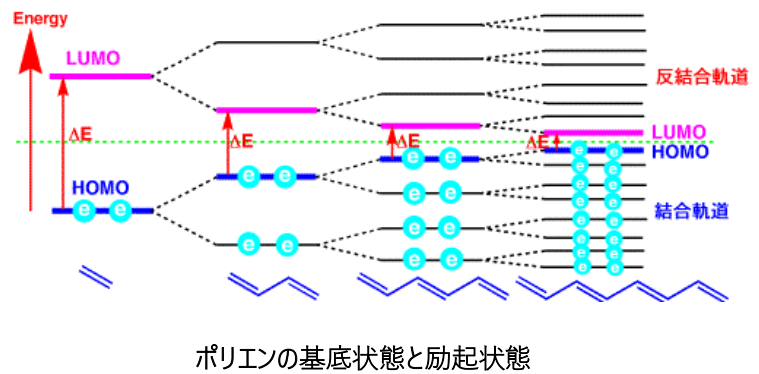


### ポリエンの吸収スペクトル

エチレン、ブタジエンとポリエンが長くなると、 $\lambda_{max}$  は長波長にシフトします。二重結合が 1 つ増えるとほぼ 30 nm シフトしていきます。この理由を考えるためにエネルギーレベルを見てみましょう。エチレンでは 2 つの p 電子が  $\pi$  分子軌道にあります。ブタジエンになると、4 つの p 原子軌道から 4 つの  $\pi$  分子軌道ができます。2 つは結合軌道 (bonding) で、2 つは反結合軌道 (antibonding) です。同様にして二重結合が 3 つのトリエンになると、6 つの電子のための軌道が必要になります。このように二重結合の数が増えると、多くの軌道が結合性、反結合性ともに増えてきます。すると、エネルギーの幅がでてくるので、

HOMO は高く、LUMO は低くなってきます。光のエネルギーを吸収する励起は HOMO から LUMO へ起こりますから、二重結合の数が増えると HOMO と LUMO のエネルギー差 ( $\Delta E$ )、すなわち吸収のエネルギーが小さくなり、光の波長では長波長に移動するのです。最後にはエネルギー差が無くなり、金属のように電子は自由に移動できるようになるでしょう。

まとめると、共役系が長くなると結合性  $\pi$  分子軌道の数が増え、エネルギーの高い不安定なものも増えてきて、それが HOMO になります。また、反結合性  $\pi$  分子軌道の数も増え、その中にはエネルギーの低い安定なものができ、それが LUMO になります。二本の木を庭に離して植えたのに、大きくなって木の枝が接近してしまったようなものです。



レチナール、カロテン、リコペンと共役が長くなると吸収の波長が長くなる理由が分かったと思います。

●著作権について

キリヤ色と化学の Q&A の文書、画像、デザインなどの著作権は、キリヤ化学株式会社に帰属します。このサイトの内容を転載される場合は、弊社までご一報下さり了解をお取り下さい。なお、提供者が記載されている写真・絵に関しましては、著作権は提供者に属しますので、恐れ入りますがそちらの方へ直接お問い合わせ下さい。

●内容について

できるだけ科学的に間違いの無いようにしていますが、わかりやすく説明するために実際とは異なる記述もあります。また、科学的に証明がされていないことも述べていますので、ご自身でご確認されますようお願いいたします。

キリヤ色と化学の Q&A 内の情報のご利用により、万一何らかの損害が発生したとしても、当社は一切の責任を負いません。

キリヤ化学株式会社  
TEL 06-3973-1701  
Email [colour\\_code1921@kiriya-chem.co.jp](mailto:colour_code1921@kiriya-chem.co.jp)