



## DATOS IDENTIFICATIVOS

### Química Teórica

Materia	Química Teórica			
Código	V11M029V01138			
Titulación	Máster Universitario en Química Avanzada. RD. 1393/2007			
Descritores	Creditos ECTS  4	Sinale  OP	Curso  1	Cuadrimestre  1c
Lingua de impartición				
Departamento	Química Física			
Coordinador/a	Graña Rodríguez, Ana María			
Profesorado	Graña Rodríguez, Ana María Mosquera Castro, Ricardo Antonio			
Correo-e	ana@uvigo.es			
Web				
Descripción xeral				

## Competencias de titulación

### Código

A1	Coñecemento da terminoloxía avanzada química	
A2	Coñecemento dos principios físico-químicos fundamentais que regulan os aspectos más avanzados da Química	
A3	Coñecemento dos aspectos más avanzados dos elementos e compostos inorgánicos e orgánicos, así como biomoléculas, as rutas sintéticas e a súa caracterización estrutural	
B1	Capacidade para deseñar, coordinar e realizar proxectos de investigación científica	
B3	Capacidade de comunicación (oral e escrita) en lingua oficial e inglés	
B4	Capacidade para a xestión e tratamiento de datos e xeración de información e coñecemento	
B5	Capacidade de resolución eficaz e eficiente de problemas demostrando principios de orixinalidade e auto-dirección	
B6	Capacidade de aprendizaxe autónomo para o desenrolo continuo	

## Competencias de materia

Resultados previstos na materia	Tipoloxía	Resultados de Formación e Aprendizaxe
Coñecer cómo se relacionan os parámetros microscópicos calculables por Química Teórica coas magnitudes macroscópicas medibles experimentalmente.	saber	A2
Coñece-las características dos principais métodos da Química Computacional (métodos cuánticos Hartree-Fock e post-Hartree-Fock, e métodos de mecánica molecular).	saber	A1 A2
Coñece-las principais limitacións dos métodos anteriores: tamaño do conxunto base, inadecuado tratamento da correlación electrónica, disociación iónico-covalente, consistencia do tamaño.	saber saber facer	A1 A2
Coñecer como as limitacións anteriores condicionan o cálculo de diferentes propiedades.	saber facer	A2
Coñecer e utilizar as técnicas de cálculo que permiten corregi-los efectos das limitacións anteriores no cálculo de propiedades de moléculas e agregados moleculares: método de contrapeso, procesos isoxíros, isodésmicos e homo e hiperhomodesmóticos.	saber facer	A1 A2
Coñecer e saber aplicar-los tratamentos computacionais más habituais para ter en conta a solvatación do sistema.	saber saber facer	A1 A2
Coñecer, coas súas limitacións, e saber calcular-los principais índices para a predicción de reactividades.	saber saber facer	A2 A3

Responsabilizarse na realización de traballo individual	saber facer	B5 B6
Empregar ordenadores para o cálculo de propiedades moleculares	saber facer	B4
Presentar datos en gráficos e taboas	saber facer	B4
Análise de resultados empregando linguaxe científica	saber facer	B1 B3 B4

## Contidos

### Tema

Conceptos básicos de Mecánica Estatística.	Colectivo canónico. Función de partición canónica para un sistema de partículas que non interaccionan. Función de partición canónica dun gas ideal puro. Ley de distribución de Boltzmann para moléculas no interaccionantes. Termodinámica estadística para gases ideales monoatómicos y diatómicos. Termodinámica estadística de gases ideales poliatómicos. Termodinámica estadística de fluidos reales: fuerzas intermoleculares e integral de configuración.
Método HF.	Introducción. Energía de una función monodeterminantal. Minimización de la energía. Energía de los orbitales y teorema de Koopmans. Sistemas de capa cerrada. Aproximación CLOA. Ecuaciones de Roothaan-Hall. Aproximación CLOA. Sistemas de capa abierta. Conjuntos de funciones base.
Métodos DFT.	Limitaciones del método HF. teoremas de Hohenberg y Kohn. Sistema de referencia Kohn-Sham. Aproximaciones para estimar la energía de correlación-intercambio.
Métodos post-HF	Interacción de configuraciones. Métodos multiconfiguracionales. Método de perturbación de Moller-Plesset. Métodos Coupled Cluster.
Técnicas para el cálculo de propiedades energéticas.	Cálculo preciso de energías. Procesos isógiros e isodésmicos. error de superposición de base.
Análisis conformacional.	Puntos estacionarios de la SEP. Búsqueda de confórmeros.
Técnicas e índices computacionales para el estudio de la reactividad química.	Ánalisis de población de Mulliken. Análisis de población basado en PEM. Teoría de átomos en Moléculas. NBO. Ejemplos.
Mecánica Molecular.	Definición de campo de fuerzas. campos de fuerzas más frecuentes. Ejemplos.

## Planificación

	Horas na aula	Horas fóra da aula	Horas totais
Prácticas en aulas de informática	4	12	16
Sesión maxstral	16	48	64
Probas de resposta curta	2	6	8
Informes/memorias de prácticas	0	12	12

\*Os datos que aparecen na táboa de planificación son de carácter orientador, considerando a heteroxeneidade do alumnado.

## Metodoloxía docente

	Descripción
Prácticas en aulas de informática	Prácticas en aula de informática (traballo individual do alumno). Resolveranse varios casos sinxelos.
Sesión maxstral	Exposición dos temas por parte do profesor

## Atención personalizada

Metodoloxías	Descripción
Prácticas en aulas de informática	Atención personalizada no horario de titorías dos profesores
Probas	Descripción
Probas de resposta curta	Atención personalizada no horario de titorías dos profesores
Informes/memorias de prácticas	Atención personalizada no horario de titorías dos profesores

## Avaliación

	Descripción	Cualificación
Prácticas en aulas de informática		20
Probas de resposta curta	Proba sobre cuestiós teóricas.	50
Informes/memorias de prácticas		30

---

## **Outros comentarios sobre a Avaliación**

---

### **Bibliografía. Fontes de información**

J. Andrés, J. Beltrán, **Química Teórica y Computacional**, 2000,  
F. Jensen, **Introduction to Computational Chemistry**, 2006,  
A. Szabo, N. S. Ostlund, **Modern Quantum Chemistry**, 1996,  
J. Bertrán, V. Branchadell, M. Moreno, **Química Cuántica**, 2000,

I. N. Levine, **Fisicoquímica**, 2003,

---

### **Recomendacíons**

### **Materias que continúan o temario**

Estrutura Electrónica Molecular/V11M029V01134

---