

Formularium

Academiejaar 2024 - 2025

Timo Vandevenne

Formule	Variabelen en uitleg
Verdunningsregel: $M_i V_i = M_f V_f$	M Molariteit [mol/l]
	m Molaliteit [mol/kg]
PV = nRT	$\mathbf{P} \text{ Druk } [1 \text{ atm} = 1013 \text{hPa} = 760 \text{ mmHg}]$
	V Volume
	R Gasconstante
	T Temperatuur [K]
$\Delta U = U_{prod.} - U_{reag.} = q + w$	ΔU Verandering van interne energie [J]
1	q warmteuitwisseling met omgeving
	(q>0: warmte van omgeving in systeem)
	w Arbeid verricht op/door het systeem
	(w>0: arbeid op systeem)
$w = -P\Delta V$	ΔV Volumeverandering
Wet van Hess:	ΔH^0_{rxn} Reactieenthalpie [kJ/mol]
$\Delta H_{rxn}^0 = \sum_i i\Delta H_f^0(prod.) - \sum_i j\Delta H_f^0(reag.)$	(ΔH_{rxn}^0) : endotherme reactie)
	$\mathbf{H}_{\mathbf{f}}^{0}$ Standaardvormingsenthalpie [kJ/mol]
	i, j coefficiënten in reactievergelijking
$q = ms\Delta T$	m massa [g]
1	s Specifieke warmte $\left[\frac{J}{q^{\circ}C}\right]$
$q = C\Delta T$	ΔT Temperatuurverandering [K]
q 0 <u>=</u> 1	C Warmtecapaciteit [J/K]
$q_{sys} = 0 \Leftrightarrow q_{rxn} + q_{cal} + q_{opl} = 0$ $q_{rxn} = n\Delta H_{rxn}^{0}$	O Harmeoapacitore [0/12]
$q_{rxn} = n\Delta H_{rxn}^{0}$ $E = h\mathbf{v} = h\frac{c}{\lambda}$	E Energie [J]
λ	h constante van Planck = $6.62 \cdot 10^{-34}$ Js
	$oldsymbol{ u}$ frequentie [Hz]
	c Lichtsnelheid = $3 \cdot 10^8 \frac{m}{s}$
	λ Golflengte [m]
$E_{kin,e^-} = h\mathbf{v} - W$	W Werkfunctie: maat voor hoe sterk e^- in metaal worden
item, c	vastgehouden
De Broglie: $\lambda = \frac{h}{p} = \frac{h}{mu}$	\mathbf{p} Impuls $\left[\frac{kg \cdot m}{s}\right]$
p mu	m Massa bewegend deeltje [kg]
	u Snelheid [m/s]
Wet van Dalton: $P_i = y_i P_{tot}$	P _i Partieeldruk
i = gi tot	y _i Molfractie gas [%]
Wet van Raoult: $P_i = x_i P_i^0$	x _i Molfractic gas [76]
	P _i Dampdruk
$C_{ec{\epsilon}}$	
Wet van Henry: $P_i = x_i H_i = \frac{C_i}{k}$	$\mathbf{C_i}$ Concentratie
	H _i Henry constante
	k gegeven constante bij bep. temp



Formule	Variabelen en uitleg
$\Delta T_b = iK_b m$	ΔT_b Kookpuntsverhoging
$\Delta T_f = iK_f m$	ΔT_f Vriespuntsverlaging
	i Van 't Hoff factor: aantal opgeloste deeltjes waarin een
	verbinding voorkomt in oplossing
	$\mathbf{K_b}, \mathbf{K_f}$ karakteristiek van het oplosmiddel
	m Molaliteit [mol/kg]
$\pi = iMRT$	π Osmotische druk
$\frac{\Delta P = x_{\text{opgeloste stof}} P_{\text{oplosmiddel}}^{0}}{v = k[A]^{x}[B]^{y}}$	ΔP Dampdrukverlaging
$v = k[A]^x[B]^y$	$aA+bB \rightleftharpoons cC+dD$
	v Reactiesnelheid [M/s]
	k Snelheidsconstante [Eenheid afh. van reactieorde]
Arrhenius vergelijking:	$\mathbf{x}=a, \mathbf{y}=b$ indien elementaire stap
$k = Ae^{\frac{-Ea}{RT}}$	$\mathbf{E_a}$ Activeringsenergie [kJ/mol]
$\ln k = \frac{-E_a}{RT} + \ln A$	A Botsingsfrequentiefactor
$\ln \frac{k_2}{k_1} = \frac{-E_a}{R} \left(\frac{1}{T_2} - \frac{1}{T_1}\right)$ $K = \frac{[C]^c [D]^d}{[A]^a [B]^b}$	Dezelfde reactie op verschillende temperaturen vergelijken
$K = \frac{[C]^{c}[D]^{a}}{[A]^{a}[B]^{b}}$	K Evenwichtsconstante (K>1: Evenwicht naar rechts)
	[X] Concentratie van stof X [M] = $[mol/l]$
	Q Reactieconstante, K met actuele concentraties
	(Q>K: systeem naar links voor evenwicht)
Principe van Le Châtelier	Systeem compenseert uitwendige stress gedeeltelijk
	• Concentratieverandering
	• Druk & volumeverandering
	• Temperatuursverandering \rightarrow K verandert
$pH = -\log[H^+] = -\log[H_3O^+]$	• Katalysator & inert gas hebben geen invloed
$pOH = -\log[OH^{-}] = 14 - pH$	
$K_a = \frac{[H^+][A^-]}{[HA]}$ $K_b = \frac{[OH^-][B^+]}{[B]}$	$\mathbf{K_a}$ Aciditeits constante $(\mathbf{p}\mathbf{K_a} = -\log K_a)$
$K_b = \frac{[OH^-][B^+]}{[B]}$	$\mathbf{K_b}$ Basiciteitsconstante $(\boldsymbol{pK_b} = -\log K_b)$
$K_a K_b = K_w$	$\mathbf{K_w}$ Dissociatie $\mathbf{constante}$ van water
$pK_a + pK_b = pK_w$	$K_w = [H^+][OH^-] = 10^{-14} \text{ bij } 25^{\circ}\text{C}$
$K_{sp} = [C]^d [D]^d$	$\mathbf{K_{sp}}$ Oplosbaarheidsproduct: beschrijf het oplossen van
o [ole]pld	een ionische verbinding in water
$Q = [C]_0^c [D]_0^d$	\mathbf{Q} Reactiequotiënt, \mathbf{K}_{sp} met actuele concentraties
	[X] ₀ Concentratie voor reactie
	• $Q < K_{sp}$: Onverzadigde oplossing \rightarrow Geen neerslag
	• Q< K_{sp} : Verzadigde oplossing \rightarrow Net geen neerslag • Q< K_{sp} : Oververzadigde oplossing \rightarrow Neerslag onstaat
Nernst: $E = E^0 - \frac{RT}{nF} \log Q$	F Faraday constante: lading 1 mol e ⁻
$\underbrace{A(s) \mid A^{a+} (xM) \mid}_{\text{Anode: oxidatie}} \mid \underbrace{\frac{B^{b+} (yM) \mid B(s)}{\text{Kathode: reductie}}}_{\text{Kathode: reductie}}$	Notatie celdiagram
$ \begin{array}{ccc} & & & & & & \\ & & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & \\ & & & \\ & \\ & & \\ & & \\ & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & $	
$\begin{split} E_{cel}^0 &= \frac{RT}{nF} \log K \\ E_{cel}^0 &= E_{ox}^0 + E_{red}^0 = E_{red,anode}^0 + E_{red,kathode}^0 \end{split}$	$\mathbf{E_{cel}^0}$ Celpotentiaal ($E_{cel}^0 > 1$: Formatie producten)
$E_{cel}^{0} = E_{ox}^{0} + E_{red}^{0} = E_{red,anode}^{0} + E_{red,kathode}^{0}$	$\mathbf{E_{red}^0}$ Reductiepotentiaal (afleesbaar in de tabel) $\mathbf{E_{ox}^0}$ Oxidatiepotentiaal $E_{ox}^0 = -E_{red}^0$

Timo Vandevenne 2/2