

## Formularium

 $Academieja ar\ 2024-2025$ 

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
	n Aantal deeltjes [mol]
	R Gasconstante
	T Temperatuur [K]
$\Delta U = U_{prod.} - U_{reag.} = q + w$	ΔU Verandering van interne energie [J]
	q Warmteuitwisseling met omgeving
	(q>0: warmte van omgeving in systeem)
	w Arbeid verricht op/door het systeem
	(w>0: arbeid op systeem)
$\mathbf{w} = -P\Delta V$	$\Delta V$ Volumeverandering
Wet van Hess:	$\Delta H^0_{rxn}$ Reactieenthalpie [kJ/mol]
$\Delta H^0_{rxn}\!=\!\sum i\Delta H^0_f(prod.)\!-\!\sum j\Delta H^0_f(reag.)$	$(\Delta H_{rxn}^0 > 0$ : endotherme reactie)
	$\mathbf{H_f^0}$ Standaardvormingsenthalpie [kJ/mol]
	i, j Coefficiënten in reactievergelijking
$q = ms\Delta T = C\Delta T$	m Massa [g]
	s Specifieke warmte $\left[\frac{J}{q \circ C}\right]$
$q_{sys} = 0 \Leftrightarrow q_{rxn} + q_{cal} + q_{opl} = 0$	$\Delta T$ Temperatuurverandering [K]
$q_{rxn} = n\Delta H_{rxn}^0$	C Warmtecapaciteit [J/K]
$q_{rxn} = n\Delta H_{rxn}^0$ $E = h\nu = h\frac{c}{\lambda}$	E Energie [J]
λ	h Constante van Planck = $6.62 \cdot 10^{-34}$ Js
	$\mathbf{v}$ Frequentie [Hz]
	c Lichtsnelheid = $3 \cdot 10^8 \frac{m}{s}$
	$\lambda$ Golflengte [m]
$E_{kin,e^-} = h\nu - W$	Werkfunctie: maat voor hoe sterk $e^-$ in metaal worden
	vastgehouden
De Broglie: $\lambda = \frac{h}{p} = \frac{h}{mu}$	$\mathbf{p} \text{ Impuls } \left[ \frac{kg \cdot m}{s} \right]$
	m Massa bewegend deeltje [kg]
W-+ D-1+ D D	u Snelheid [m/s]
Wet van Dalton: $P_i = y_i P_{tot}$	P <sub>i</sub> Partieeldruk
Wet you Decult, D = D0	y <sub>i</sub> Molfractic gas [%]
Wet van Raoult: $P_i = x_i P_i^0$	x <sub>i</sub> Molfractie vloeistof [%]
$C_i$	P <sub>i</sub> Dampdruk
Wet van Henry: $P_i = x_i H_i = \frac{C_i}{k}$	
	$\mathbf{C_i}$ Concentratie
,,,	C <sub>i</sub> Concentratie  H <sub>i</sub> Henry constante
	$\mathbf{H_i}$ Henry constante $\mathbf{k}$ Gegeven constante bij bepaalde temperatuur
$\Delta T_b = iK_b m$	$\mathbf{H_i}$ Henry constante
$\Delta T_b = iK_b m$ $\Delta T_f = iK_f m$	$\mathbf{H_i}$ Henry constante $\mathbf{k}$ Gegeven constante bij bepaalde temperatuur $\mathbf{\Delta T_b}$ Kookpuntsverhoging $\mathbf{\Delta T_f}$ Vriespuntsverlaging
	$ \begin{array}{c} \mathbf{H_i} \; \mathrm{Henry} \; \mathrm{constante} \\ \mathbf{k} \; \mathrm{Gegeven} \; \mathrm{constante} \; \mathrm{bij} \; \mathrm{bepaalde} \; \mathrm{temperatuur} \\ \\ \boldsymbol{\Delta T_b} \; \mathrm{Kookpuntsverhoging} \\ \boldsymbol{\Delta T_f} \; \mathrm{Vriespuntsverlaging} \\ \mathbf{i} \; \mathrm{Van} \; \mathrm{'t} \; \mathrm{Hoff} \; \mathrm{factor:} \; \mathrm{aantal} \; \mathrm{opgeloste} \; \mathrm{deeltjes} \; \mathrm{waarin} \; \mathrm{een} \\ \end{array} $
	$\mathbf{H_i}$ Henry constante $\mathbf{k}$ Gegeven constante bij bepaalde temperatuur $\mathbf{\Delta T_b}$ Kookpuntsverhoging $\mathbf{\Delta T_f}$ Vriespuntsverlaging
	$ \begin{array}{c} \mathbf{H_i} \; \mathrm{Henry} \; \mathrm{constante} \\ \mathbf{k} \; \mathrm{Gegeven} \; \mathrm{constante} \; \mathrm{bij} \; \mathrm{bepaalde} \; \mathrm{temperatuur} \\ \\ \boldsymbol{\Delta T_b} \; \mathrm{Kookpuntsverhoging} \\ \boldsymbol{\Delta T_f} \; \mathrm{Vriespuntsverlaging} \\ \mathbf{i} \; \mathrm{Van} \; \mathrm{'t} \; \mathrm{Hoff} \; \mathrm{factor:} \; \mathrm{aantal} \; \mathrm{opgeloste} \; \mathrm{deeltjes} \; \mathrm{waarin} \; \mathrm{een} \\ \end{array} $
	$ \begin{array}{c} \mathbf{H_i} \; \mathrm{Henry} \; \mathrm{constante} \\ \mathbf{k} \; \mathrm{Gegeven} \; \mathrm{constante} \; \mathrm{bij} \; \mathrm{bepaalde} \; \mathrm{temperatuur} \\ \\ \boldsymbol{\Delta T_b} \; \mathrm{Kookpuntsverhoging} \\ \boldsymbol{\Delta T_f} \; \mathrm{Vriespuntsverlaging} \\ \mathbf{i} \; \mathrm{Van} \; \mathrm{'t} \; \mathrm{Hoff} \; \mathrm{factor:} \; \mathrm{aantal} \; \mathrm{opgeloste} \; \mathrm{deeltjes} \; \mathrm{waarin} \; \mathrm{een} \\ \mathrm{verbinding} \; \mathrm{voorkomt} \; \mathrm{in} \; \mathrm{oplossing} \\ \end{array} $
	$ \begin{array}{c} \mathbf{H_i} \; \mathrm{Henry} \; \mathrm{constante} \\ \mathbf{k} \; \mathrm{Gegeven} \; \mathrm{constante} \; \mathrm{bij} \; \mathrm{bepaalde} \; \mathrm{temperatuur} \\ \\ \boldsymbol{\Delta T_b} \; \mathrm{Kookpuntsverhoging} \\ \boldsymbol{\Delta T_f} \; \mathrm{Vriespuntsverlaging} \\ \mathbf{i} \; \mathrm{Van} \; \mathrm{'t} \; \mathrm{Hoff} \; \mathrm{factor:} \; \mathrm{aantal} \; \mathrm{opgeloste} \; \mathrm{deeltjes} \; \mathrm{waarin} \; \mathrm{een} \\ \mathrm{verbinding} \; \mathrm{voorkomt} \; \mathrm{in} \; \mathrm{oplossing} \\ \mathbf{K_b}, \mathbf{K_f} \; \mathrm{Karakteristiek} \; \mathrm{van} \; \mathrm{het} \; \mathrm{oplosmiddel} \; [^{\circ}\mathrm{C/m}] \\ \end{array} $



Formule	Variabelen en uitleg
$v = k[A]^x[B]^y$	$aA+bB \rightleftharpoons cC+dD$
	${f v}$ Reactiesnelheid [M/s]
	<b>k</b> Snelheidsconstante [Eenheid afh. van reactieorde]
Arrhenius:	$\mathbf{x}=\mathbf{a}, \mathbf{y}=\mathbf{b}$ indien elementaire stap
$k = Ae^{\frac{-Ea}{RT}}$	$\mathbf{E_a}$ Activeringsenergie [kJ/mol]
$\ln k = \frac{-E_a}{RT} + \ln A$	A Botsingsfrequentiefactor
$\frac{\ln \frac{k_2}{k_1} = \frac{RT}{R}(\frac{1}{T_2} - \frac{1}{T_1})}{K = \frac{[C]^c[D]^d}{[A]^a[B]^b}}$	Dezelfde reactie op verschillende temperaturen vergelijken
$K = \frac{[C]^c[D]^d}{(C^2)^d}$	<b>K</b> Evenwichtsconstante (K>1: Evenwicht naar rechts)
$A = [A]^a [B]^b$	$\mathbf{K}_p$ bij gassen (druk), $\mathbf{K}_c$ bij concentraties
	[X] Concentratie van stof X $[M] = [mol/l]$
	Q Reactieconstante, K met actuele concentraties
	(Q>K: systeem naar links voor evenwicht)
$K_p = K_c (RT)^{\Delta n}$	$\Delta \mathbf{n} = (c+d)-(a+b)$ bij $aA+bB \rightleftharpoons cC+dD$
Principe van Le Châtelier	Systeem compenseert uitwendige stress gedeeltelijk
1	• Concentratieverandering
	Druk & volumeverandering
	• Temperatuursverandering $\rightarrow$ K verandert
	• Katalysator & inert gas hebben geen invloed
$pH = -\log[H^+] = -\log[H_3O^+]$ $pOH = -\log[OH^-] = 14 - pH$ $W = [H^+][A^-]$	K Asiditaitasanstanta (mK — log K)
$K_a \equiv {[HA]}$	$\mathbf{K_a}$ Aciditeits constante $(\mathbf{p}\mathbf{K_a} = -\log K_a)$
$K_a = \frac{[H^+][A^-]}{[HA]}$ $K_b = \frac{[OH^-][B^+]}{[B]}$	$\mathbf{K_b}$ Basiciteitsconstante $(\mathbf{pK_b} = -\log K_b)$
$K_a K_b = K_w$	$\mathbf{K_w}$ Dissociatie constant van water
$pK_a + pK_b = pK_w$	$K_{\rm w} = [H^+][OH^-] = 10^{-14} \text{ bij } 25^{\circ}\text{C}$
$K_{sp} = [C]^c [D]^d$	$\mathbf{K_{sp}}$ Oplosbaarheidsproduct: beschrijft het oplossen van
O [O]c[D]d	een ionische binding in water
$Q = [C]_0^c [D]_0^d$	$\mathbf{Q}$ Reactiequotiënt, $K_{sp}$ met actuele concentraties
	[X] <sub>0</sub> Concentratie voor reactie
	• $Q < K_{sp}$ : Onverzadigde oplossing $\rightarrow$ Geen neerslag
Henderson-Hasselbalch:	• Q= $K_{sp}$ : Verzadigde oplossing $\rightarrow$ Net geen neerslag • Q> $K_{sp}$ : Oververzadigde oplossing $\rightarrow$ Neerslag onstaat
[geconi hase]	Versiag official offi
$pH = pK_a + \log \frac{[\text{geody}] \cdot \text{State}_{]b}}{[\text{zuur}]_b}$	
$pH = pK_a + \log \frac{[\text{geconj. base}]_b}{[\text{zuur}]_b}$ $\text{Nernst: } E = E^0 - \frac{RT}{nF} \log Q$	${f F}$ Faraday constante: lading 1 mol e $^-$
$\underbrace{A_{(s)} \mid A_{(aq)}^{a+} (xM)}_{\text{Anode: oxidatie}} \mid \underbrace{B_{(aq)}^{b+} (yM) \mid B_{(s)}}_{\text{Kathode: reductie}} \xrightarrow{\text{Ref. (aq)}}$	Notatie celdiagram
$E_{cel}^{0} = \frac{RT}{nF} \log K$	$\mathbf{E_{cel}}$ Celpotentiaal ( $E_{cel} > 0$ : Formatie producten)
$ \begin{array}{cccccccccccccccccccccccccccccccccccc$	
$E_{cel}^0 = E_{ox}^0 + E_{red}^0 = E_{red,anode}^0 + E_{red,kathode}^0$	$\mathbf{E_{red}}$ Reductiepotentiaal (afleesbaar in de tabel) $\mathbf{E_{ox}}$ Oxidatiepotentiaal $E_{ox} = -E_{red}$

 ${\rm Timo~Vandevenne} \\ 2/2$