

## 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]
$\Delta H_{rxn}^0 \!=\! \sum i \Delta H_f^0(prod.) \!-\! \sum j \Delta H_f^0(reag.)$	$(\Delta H_{rxn}^0 > 0$ : endotherme reactie)
, and 2 , 2 , 2 , , , , , , , , , , , , , ,	$\mathbf{H_f^0}$ 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]
$\lambda$	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]
$E_{kin.e^-} = h\nu - W$	W Werkfunctie: maat voor hoe sterk $e^-$ in metaal worden
$E_{kin,e^-} = iv$	vastgehouden
De Broglie: $\lambda = \frac{h}{p} = \frac{h}{mu}$	$\mathbf{p} \text{ Impuls } \left[ \frac{kg \cdot m}{s} \right]$
De Brogne. $\lambda = \frac{1}{p} - \frac{1}{mu}$	
	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 was Booult, 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
$v = k[A]^x[B]^y$	$aA+bB \rightleftharpoons cC+dD$
	v Reactiesnelheid [M/s]
	k 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]
$\kappa - Ae^{-RC}$	Ba Activeringscheigte [k5/moi]
$\ln k = \frac{-E_a}{RT} + \ln A$	A Botsingsfrequentiefactor
$\frac{\ln \frac{k_2}{k_1} = \frac{-E_a}{R} (\frac{1}{T_2} - \frac{1}{T_1})}{K = \frac{[C]^c [D]^d}{[A]^a [B]^b}}$	Dezelfde reactie op verschillende temperaturen vergelijken
$K = \frac{[C]^c[D]^a}{C}$	<b>K</b> Evenwichtsconstante (K>1: Evenwicht naar rechts)
$[A]^a[B]^b$	$K_p$ bij gassen (druk), $K_c$ 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 $aA+bB \rightleftharpoons cC+dD$
1	
Principe van Le Châtelier	System compenseert uitwendige stress gedeeltelijk
	• Concentratieverandering
	• Druk & volumeverandering
	• Temperatuursverandering $\rightarrow$ K verandert
	• Katalysator & inert gas hebben geen invloed
$pH = -\log[H^+] = -\log[H_3O^+]$	
$pOH = -\log[OH^-] = 14 - pH$	
$[H^+][A^-]$	V A :: 1:4 ::4 ( V 1 V )
$K_a \equiv \frac{1}{[HA]}$	$\mathbf{K_a}$ Aciditeits constante $(\mathbf{p}\mathbf{K_a} = -\log K_a)$
$[OH^{-}][B^{+}]$	
$pOH = -\log[OH^{-}] = 14 - pH$ $K_a = \frac{[H^{+}][A^{-}]}{[HA]}$ $K_b = \frac{[OH^{-}][B^{+}]}{[B]}$	$\mathbf{K_b}$ Basiciteitsconstante $(\mathbf{p}\mathbf{K_b} = -\log K_b)$
$K_a K_b = K_w$	$\mathbf{K_w}$ Dissociatieconstante 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
$Isp  [\cup ][D]$	een ionische binding in water
$Q = [C]_0^c[D]_0^d$	$\mathbf{Q}$ Reactiequotiënt, $\mathbf{K}_{sp}$ met actuele concentraties
a = [0]0[D]0	$[X]_0$ Concentratie voor reactie
	• $Q < K_{sp}$ : Onverzadigde oplossing $\rightarrow$ Geen neerslag
	• $Q=K_{sp}$ : Verzadigde oplossing $\rightarrow$ Net geen neerslag
Henderson-Hasselbalch:	
	• Q> $K_{sp}$ : Oververzadigde oplossing $\rightarrow$ Neerslag onstaat
$pH = pK_a + \log \frac{[\text{geconf. base}]_b}{[\text{zuur}]_b}$	
$pH = pK_a + \log \frac{[\text{geconj. base}]_b}{[\text{zuur}]_b}$ $\text{Nernst: } E = E^0 - \frac{RT}{nF} \log Q$	<b>F</b> Faraday constante: lading 1 mol e <sup>-</sup>
$\underbrace{A(s) \mid A^{a+} (xM) \mid}_{\text{Anode: oxidatie}}   \underbrace{B^{b+} (yM) \mid B(s)}_{\text{Kathode: reductie}}  $	Notatie celdiagram
Anode: oxidatie $RT$ Kathode: reductie	
$E_{cel}^0 = \frac{RT}{nF} \log K$	$\mathbf{E_{cel}^0}$ Celpotentiaal ( $E_{cel}^0 > 1$ : Formatie producten)
$E_{cel}^{0} = E_{ox}^{1} + E_{red}^{0} = E_{red,anode}^{0} + E_{red,kathode}^{0}$	$\mathbf{E_{red}^0}$ Reductiepotentiaal (afleesbaar in de tabel)
,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,	$\mathbf{E}_{\mathbf{ox}}^{0}$ Oxidatiepotentiaal $E_{ox}^{0} = -E_{red}^{0}$

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