Química

Formulario

Contents

| Convers | siones | 2 |
|----------|----------------------------------|---|
| | Peso | 2 |
| | Longitud | 2 |
| | Unidades de cantidad | 2 |
| | Gases | 2 |
| | Termodinámica | 2 |
| Propied | lades intensivas | 2 |
| Estequi | ometría | 2 |
| • | Isótopo | 2 |
| | Composición porcentual | 2 |
| | Fórmulas químicas | 2 |
| Reaccio | nes | 2 |
| reaction | Rendimiento | 2 |
| | Error porcentual | 2 |
| | | |
| Solucio | nes | 2 |
| | Molaridad (M) | 2 |
| | Molalidad (η) | 2 |
| | Fracción molar (X) | 2 |
| | Porcentaje en masa $(m_{\%})$ | 2 |
| | Porcentaje en volumen $(V_{\%})$ | 2 |
| | Partes por millón (ppm) | 2 |
| Gases | | 2 |
| | Ley de los gases ideales | 2 |
| | Ecuación de estado | 2 |
| | Densidad de un gas | 2 |
| | Volumen molar de un gas (CNTP) | 2 |
| | Ley de Dalton | 3 |
| | Ley de Henry | 3 |
| Termod | linámica | 3 |
| Termou | Trabajo y energía | 3 |
| | Entalpía | 3 |
| | Calor | 3 |
| | Cálculos de un sistema | 3 |
| | Cambio de fases | 3 |
| | Propiedades coligativas | 3 |
| Equilib | rio químico | 3 |
| Ácidos | v bases | 3 |
| | ω | |

Conversiones

Peso $N_A/L = 6,022 \cdot 10^{23}$ partículas

Gases

1 lb = 453,6 g

1 kg = 2.2 lb 1 atm = 760 mmHg

1 oz = 28,35 g 1 atm = 101,3 kPa

Longitud 1 atm = 14,696 psi

1 mi = 1,61 km 1 torr = 1 mmHg 1 m = 3,28 ft 1 torr = 133,32 Pa

1 m = 20.4"

 $1 \text{ m} = 39,4^{"}$ $1 \text{ bar} = 10^5 \text{ Pa}$

1" = 2,54 cm **Termodinámica**

Unidades de cantidad 1 cal = 4,18 J

1 uma = $1\frac{g}{mal}$ 1 atmL = 101,3 J

Propiedades intensivas

m = dV

$$^{\circ}$$
C = $(F - 32)\frac{5}{9}$

$$F = \frac{9}{5}$$
°C + 32

 $K = {^{\circ}C} + 273,15$

Estequiometría

Isótopo

 $\bar{m} = m_1 A b_1 + \dots + m_n A b_n$

Composición porcentual

 $Mr = \Sigma Ar$

 $\%X = \frac{nAr}{Mr} \cdot 100\%$

Fórmulas químicas

FM = nFE

m = nMr

Reacciones

Rendimiento

 $%r = \frac{\text{real}}{\text{teórico}} \cdot 100\%$

Error porcentual

 $\mathscr{E} = \frac{|V_A - V_E|}{|V_A|} \cdot 100\%$

Soluciones

 $C_1V_1 = C_2V_2$

 $m_{\text{solución}} = m_{\text{soluto}} + m_{\text{solvente}}$

 $V_{\text{solución}} = V_{soluto} + V_{solvente}$

Molaridad (M)

 $M = \frac{n_{soluto}}{\langle 1 \rangle dm^3_{solución}}$

Molalidad (η)

 $\eta = \frac{n_{soluto}}{\langle 1 \rangle kg_{solvente}}$

Fracción molar (X)

$$X_A = \frac{n_A}{\langle 1 \rangle n_{\text{solución}}}$$

$$X_B = \frac{n_B}{\langle 1 \rangle n_{\text{solución}}}$$

$$X_A + X_B = 1$$

Porcentaje en masa $(m_{\%})$

$$m_{\%} = \frac{g_{soluto}}{\langle 100 \rangle g_{solución}} \cdot 100\%$$

Porcentaje en volumen $(V_{\%})$

$$V_{\%} = \frac{V_{soluto}}{V_{solución}} \cdot 100\%$$

Partes por millón (ppm)

$$m_{\%} = \frac{m_{soluto}}{m_{solución}} \cdot 10^6$$

Gases

$$R = 8,314 \frac{J[Pa \cdot m^3]}{K \cdot mol} R = 0,0821 \frac{atm \cdot L}{K \cdot mol}$$

Condiciones normales (CNTP) 1 atm, 0°C Condiciones estándar (TPE) 1 atm, 25°C (T ambiente)

Ley de los gases ideales

PV = nRT

Ecuación de estado

$$\frac{P_1 V_1}{n_1 T_1} = \frac{P_2 V_2}{n_2 T_2}$$

Gay-Lussac Boyle PV ideal TN = $k_{\rm B}$ Charles Avogadro

Densidad de un gas

 $\rho = \frac{MrP}{RT}$

Volumen molar de un gas (CNTP)

 $1mol = 22,7dm^3$

Ley de Dalton

$$P_A = X_A P_T$$

$$P_A = \frac{n_A RT}{V}$$

Ley de Henry

$$C = kP_A$$

$$k = \left\lceil \frac{mol}{atmL} \right\rceil$$

Termodinámica

Trabajo y energía

$$W = -P\Delta V \Leftrightarrow W = -\Delta nRT$$

$$\Delta U = Q + W$$

Entalpía

Entalpía estándar de reacción

$$\Delta H_{\rm rxn}^\circ = \left[c\Delta H_f^\circ(C) + d\Delta H_f^\circ(D)\right] - \left[a\Delta H_f^\circ(A) + b\Delta H_f^\circ(B)\right]$$

 ΔH_f° de elementos puros es igual a 0.

Entalpía de una solución

$$\Delta H_{\text{soln}} = U + \Delta H_{\text{hidratación}}$$

$$\Delta H_{\text{soln}} = 0 \Leftrightarrow \text{solución ideal}$$

Calor

$$Q = mc\Delta T$$

$$C = mc$$

$$c_{H_2O} = 4,184 \frac{J}{g^{\circ}C}$$

Cálculos de un sistema

$$Q_{sis} = \Sigma Q_{\text{Componentes}}$$

Componentes

 $Q_{sis} = 0 \Leftrightarrow \text{ningún calor entra o sale}$

$$Q_{H_2O} = mc\Delta T$$

$$Q_{\rm aparato} = C_{\rm aparato} \Delta T$$

Reacción a P constante

$$Q_{\text{rxn}} = \Delta H$$

Reacción a V constante

$$Q_{\rm rxn} = \Delta U$$

Cambio de fases

$$\Delta H_{sub} = \Delta H_{fus} + \Delta H_{vav}$$

Propiedades coligativas

puro

solvente

soluto

Factor de Van't Hoff (i) = $\frac{\text{\# partículas productos}}{\text{\# partículas reactivos}}$

Para no electrolitos es igual a uno.

Disminución de presión de vapor

 $P_1 = X_1 P_1^{\circ}$

 $\Delta P = X_2 P_1^{\circ}$

 $\Delta P = P_1^{\circ} - P_1$

Elevación del punto de ebullición

$$\Delta T_b = i k_{b_1} \eta$$

$$\Delta T_b = T_{b_2} - T_{b_1}^{\circ}$$

Disminución del punto de ebullición

$$\Delta T_f = i k_{f_1} \eta$$

$$\Delta T_f = T_{f_1}^{\circ} - T_{f_2}$$

$$T_f \propto \frac{1}{\eta}$$

Presión osmótica

$$\pi = iMRT$$

Equilibrio químico

Solo se consideran compuestos gaseosos y acuosos.

$$K_c = \frac{[C]_{\text{eq}}^c[D]_{\text{eq}}^d}{[A]_{\text{eq}}^a[B]_{\text{eq}}^b}$$

$$Q_c = \frac{[C]_\circ^c[D]_\circ^d}{[A]_\circ^a[B]_\circ^b}$$

$$K_P = \frac{P_C^c P_D^d}{P_A^a P_B^b}$$

$$K_P = K_c (RT)^{\Delta n}$$

$$K_c = K_c' K_c''$$

$$n(\operatorname{rxn}) = K_c^n$$

rxn se invierte =
$$\frac{1}{K_c}$$

 $K_c < Q_c$ $K_c \ll 1$ se favorece los reactivos

 $K_c > Q_c$ $K_c \gg 1$ se favorece los productos $K_c = Q_c$ $K_c = 1$ rxn está en equilibrio

Ácidos y bases

$$pH + pOH = 14$$

$$[H^+][OH^-] = 10^{-14}$$

$$pH = -\log[H^+] = -\log[H_3O^+]$$

$$pOH = -\log[OH^{-}]$$

%ionización =
$$\frac{[H^+]}{[HA]_0} \cdot 100\%$$