# Química

# Formulario

# **Contents**

2
2
2
2
2
2
2
2
2
2
2
2
2
2
2
2
2
2
2
2
2
2
2
2
2
2
2
3
3
3
3
3
3
3
3
3
3

# **Conversiones**

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

$$1 \text{ lb} = 453.6 \text{ g}$$
 Gases

$$1 \text{ kg} = 2.2 \text{ lb}$$
  $1 \text{ atm} = 760 \text{ mmHg}$ 

$$1 \text{ oz} = 28,35 \text{ g}$$
  $1 \text{ atm} = 101,3 \text{ kPa}$ 

$$1 \text{ mi} = 1,61 \text{ km}$$
  $1 \text{ torr} = 1 \text{ mmHg}$   $1 \text{ m} = 3,28 \text{ ft}$   $1 \text{ torr} = 133,32 \text{ Pa}$ 

$$1 \text{ m} = 39.4^{"}$$
  $1 \text{ bar} = 10^5 \text{ Pa}$ 

$$1'' = 2,54 \text{ cm}$$

# Termodinámica

Unidades de cantidad 
$$1 \text{ cal} = 4,18 \text{ J}$$

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

# Propiedades intensivas

$$m = dV$$

(s), (l) 
$$g/cm^3$$
 (g)  $g/m^3$ 

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

$$F = \frac{9}{5}$$
°C + 32

$$K = \text{textcelsius} + 273,15$$

# 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**

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

# **Soluciones**

$$C_1V_1 = C_2V_2$$

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

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

### Molaridad (M)

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

### Molalidad $(\eta)$

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

### 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 $(V_{\%})$

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

### 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

$$C = kP_A$$

$$k = \left[\frac{mol}{atmL}\right]$$

# Termodinámica

## Trabajo y energía

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

$$\Delta U = Q + W$$

## Entalpía

### Entalpía estándar de reacción

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

 $\Delta H_f^{\circ}$  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

$$Q = mc\Delta T$$

$$C = mc$$

$$c_{H_2O} = 4,184 \frac{J}{g \text{textcelsius}}$$

### Cálculos de un sistema

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

#### Componentes

 $Q_{sis} = 0 \Leftrightarrow$  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

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

### 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

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

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

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

#### 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 =  $\frac{1}{K_0}$ 

 $\begin{array}{lll} K_c < Q_c & K_c \ll 1 & {
m se \ favorece \ los \ reactivos} \\ K_c > Q_c & K_c \gg 1 & {
m se \ favorece \ los \ productos} \\ K_c = Q_c & K_c = 1 & {
m rxn \ est\'a \ en \ equilibrio} \end{array}$ 

# Ácidos y bases

$$pH + pOH = 14$$

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

$$pH = -\log[H^{+}] = -\log[H_{3}O^{+}]$$

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

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