# 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 lb = 453,6 g **Gases** 

1 kg = 2.2 lb 1 atm = 760 mmHg 1 oz = 28.35 g 1 atm = 101.3 kPa

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

1" = 2,54 cm **Termodinámica** 

Unidades de cantidad 1 cal = 4.18 J

1 uma =  $1\frac{g}{ml}$  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

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

# 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**

$$C_1V_1 = C_2V_2$$

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

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

### 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

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

 $\Delta H_f^{\circ}$  de elementos puros es igual a 0.

### Entalpía de una solución

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

$$\Delta H_{\rm soln} = 0 \Leftrightarrow {
m solución}$$
 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

 $Q_{sis} = 0 \Leftrightarrow$  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

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

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

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

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

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

# Ácidos y bases

$$pH + pOH = 14$$

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

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

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

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