

湖南省 2021 年普通高中学业水平选择性考试

化学

注意事项:

- 1.答卷前,考生务必将自己的姓名、准考证号填写在本试卷和答题卡上。
- 2.回答选择题时,选出每小题答案后,用铅笔把答题卡上对应题目的答案标号涂黑。如需改动,用橡皮擦干净后,再选涂其他答案标号。回答非选择题时,将答案写在答题卡上。写在本试卷上无效。
- 3.考试结束后,将本试卷和答题卡一并交回。

可能用到的相对原子质量:

H:1 C:12 N:14 O:16 F:19 Na:23 Mg:24 Si:28 Cl:35.5 Ge:73 Br:80 I:127

一、选择题:本题共 10 小题,每小题 3 分,共 30 分。在每小题给出的四个选项中,只有一项是符合题目要求的。

1. 下列有关湘江流域的治理和生态修复的措施中,没有涉及到化学变化的是

- A. 定期清淤,疏通河道
- B. 化工企业“三废”处理后,达标排放
- C. 利用微生物降解水域中的有毒有害物质
- D. 河道中的垃圾回收分类后,进行无害化处理

【答案】A

【解析】

【分析】

【详解】A. 定期清淤,疏通河道,保证河流畅通,没有涉及化学变化,A 符合题意;

B. 工业生产中得到产品的同时常产生废气、废水和废渣(简称“三废”),常涉及化学方法进行处理,如石膏法脱硫、氧化还原法和沉淀法等处理废水,废渣资源回收利用等过程均有新物质生成,涉及化学变化,B 不符合题意;

C. 可通过微生物的代谢作用,将废水中有毒有害物质尤其复杂的有机污染物降解为简单的、无害物质,所以微生物法处理废水有新物质的生成,涉及的是化学变化,C 不符合题意;

D. 河道中的垃圾回收分类,适合焚化处理的垃圾,利用现代焚化炉进行燃烧,消灭各种病原体,把一些有毒、有害物质转化为无害物质,同时可回收热能,用于供热和发电等,此过程涉及化学变化,D 不符合题意;

故选 A。

2. 下列说法正确的是

- A. 糖类、蛋白质均属于天然有机高分子化合物
- B. FeO 粉末在空气中受热, 迅速被氧化成 Fe_3O_4
- C. SO_2 可漂白纸浆, 不可用于杀菌、消毒
- D. 镀锌铁皮的镀层破损后, 铁皮会加速腐蚀

【答案】B

【解析】

【分析】

【详解】A. 糖类分为单糖、二糖和多糖, 其中属于多糖的淀粉、纤维素的相对分子质量上万, 属于天然高分子化合物, 蛋白质也属于天然有机高分子化合物, 而单糖和二糖相对分子质量较小, 不属于天然高分子化合物, A 错误;

B. 氧化亚铁具有较强的还原性, 在空气中受热容易被氧气氧化为稳定的四氧化三铁, B 正确;

C. 二氧化硫除了具有漂白作用, 可漂白纸浆、毛和丝等, 还可用于杀菌消毒, 例如, 在葡萄酒酿制过程中可适当添加二氧化硫, 起到杀菌、抗氧化作用, C 错误;

D. 镀锌的铁皮镀层破损后构成原电池, 锌作负极, 铁作正极被保护, 铁皮不易被腐蚀, D 错误;

故选 B。

3. 下列实验设计不能达到实验目的的是

	实验目的	实验设计
A	检验溶液中 FeSO_4 是否被氧化	取少量待测液, 滴加 KSCN 溶液, 观察溶液颜色变化
B	净化实验室制备的 Cl_2	气体依次通过盛有饱和 NaCl 溶液、浓 H_2SO_4 的洗气瓶
C	测定 NaOH 溶液的 pH	将待测液滴在湿润的 pH 试纸上, 与标准比色卡对照
D	工业酒精制备无水乙醇	工业酒精中加生石灰, 蒸馏

A. A

B. B

C. C

D. D

【答案】C

【解析】

【分析】

【详解】A. 若 Fe^{2+} 被氧化为 Fe^{3+} , Fe^{3+} 能与 SCN^- 生成 $\text{Fe}(\text{SCN})_3$, 溶液变成血红色, 能达到实验目的, 故 A

不符合题意；

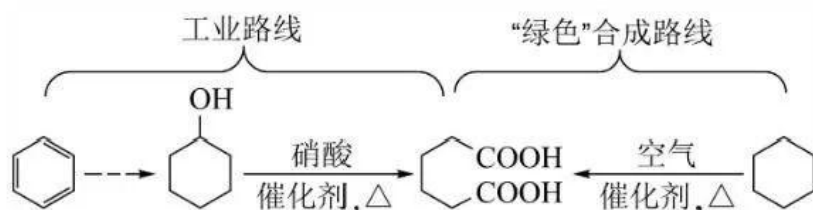
B. 实验室用浓盐酸和二氧化锰加热制氯气，先用饱和食盐水除去混有的氯化氢，再通过浓硫酸的洗气瓶干燥，能达到实验目的，故 B 不符合题意；

C. 用 pH 试纸测定 NaOH 溶液的 pH 不能润湿 pH 试纸，否则会因浓度减小，而影响测定结果，不能达到实验目的，故 C 符合题意；

D. 制取无水酒精时，通常把工业酒精跟新制的生石灰混合，加热蒸馏，能达到实验目的，故 D 不符合题意。

答案选 C。

4. 己二酸是一种重要的化工原料，科学家在现有工业路线基础上，提出了一条“绿色”合成路线：



下列说法正确的是

A. 苯与溴水混合，充分振荡后静置，下层溶液呈橙红色

B. 环己醇与乙醇互为同系物

C. 己二酸与 NaHCO_3 溶液反应有 CO_2 生成

D. 环己烷分子中所有碳原子共平面

【答案】C

【解析】

【分析】

【详解】A. 苯的密度比水小，苯与溴水混合，充分振荡后静置，有机层在上层，应是上层溶液呈橙红色，故 A 错误；

B. 环己醇含有六元碳环，和乙醇结构不相似，分子组成也不相差若干 CH_2 原子团，不互为同系物，故 B 错误；

C. 己二酸分子中含有羧基，能与 NaHCO_3 溶液反应生成 CO_2 ，故 C 正确；

D. 环己烷分子中的碳原子均为饱和碳原子，与每个碳原子直接相连的 4 个原子形成四面体结构，因此所有碳原子不可能共平面，故 D 错误；

答案选 C。

5. N_A 为阿伏加德罗常数的值。下列说法正确的是

- A. $18\text{gH}_2^{18}\text{O}$ 含有的中子数为 $10N_A$
- B. $0.1\text{mol}\cdot\text{L}^{-1}\text{HClO}_4$ 溶液中含有的 H^+ 数为 $0.1N_A$
- C. 2molNO 与 1molO_2 在密闭容器中充分反应后的分子数为 $2N_A$
- D. 11.2LCH_4 和 22.4LCl_2 (均为标准状况) 在光照下充分反应后的分子数为 $1.5N_A$

【答案】D

【解析】

【分析】

【详解】A. $18\text{gH}_2^{18}\text{O}$ 的物质的量为 $\frac{18\text{g}}{20\text{g/mol}} = 0.9\text{mol}$, 1 个 H_2^{18}O 含 $0 + (18 - 8) = 10$ 个中子, 则 $18\text{gH}_2^{18}\text{O}$ 含

有的中子数为 $9N_A$, A 错误;

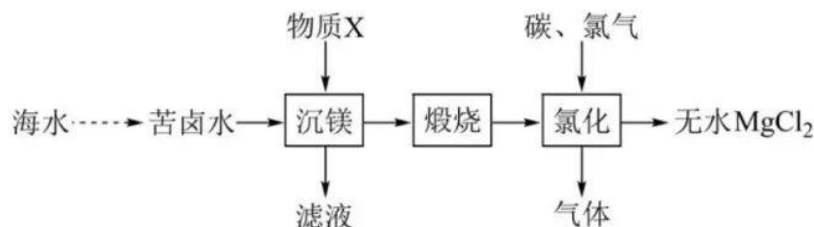
B. 未给溶液体积, 无法计算, B 错误;

C. 存在 $2\text{NO} + \text{O}_2 = 2\text{NO}_2$, $2\text{NO}_2 \rightleftharpoons \text{N}_2\text{O}_4$, 因此 2molNO 与 1molO_2 在密闭容器中充分反应后的分子数小于 $2N_A$, C 错误;

D. 甲烷和氯气在光照下发生取代, 1mol 氯气可取代 1molH , 同时产生 1molHCl 分子, 标准状况下 11.2LCH_4 的物质的量为 0.5mol , 22.4LCl_2 的物质的量为 1mol , 0.5molCH_4 含 4molH , 最多可消耗 4molCl_2 , 因此 CH_4 过量, 根据 1mol 氯气可取代 1molH , 同时产生 1molHCl 分子可知 1molCl_2 完全反应可得 1molHCl , 根据 C 守恒, 反应后含 C 物质的物质的量 = 甲烷的物质的量 = 0.5mol , 因此 11.2LCH_4 和 22.4LCl_2 (均为标准状况) 在光照下充分反应后的分子数为 $1.5N_A$, D 正确;

选 D。

6. 一种工业制备无水氯化镁的工艺流程如下:



下列说法错误的是

- A. 物质 X 常选用生石灰
- B. 工业上常用电解熔融 MgCl_2 制备金属镁
- C. “氯化”过程中发生的反应为 $\text{MgO} + \text{C} + \text{Cl}_2 \xrightarrow{\text{高温}} \text{MgCl}_2 + \text{CO}$
- D. “煅烧”后的产物中加稀盐酸，将所得溶液加热蒸发也可得到无水 MgCl_2

【答案】D

【解析】

【分析】海水经一系列处理得到苦卤水，苦卤水中含 Mg^{2+} ，苦卤水中加物质 X 使 Mg^{2+} 转化为 $\text{Mg}(\text{OH})_2$ ，过滤除去滤液，煅烧 $\text{Mg}(\text{OH})_2$ 得 MgO ， MgO 和 C 、 Cl_2 经“氯化”得无水 MgCl_2 。

【详解】A. 物质 X 的作用是使 Mg^{2+} 转化为 $\text{Mg}(\text{OH})_2$ ，工业上常采用 CaO ，发生 $\text{CaO} + \text{H}_2\text{O} = \text{Ca}(\text{OH})_2$ ， $\text{Ca}(\text{OH})_2 + \text{Mg}^{2+} = \text{Mg}(\text{OH})_2 + \text{Ca}^{2+}$ ，A 正确；

B. Mg 是较活泼金属，工业上常用电解熔融 MgCl_2 制备金属镁，B 正确；

C. 由图可知“氯化”过程反应物为 MgO 、氯气、 C ，生成物之一为 MgCl_2 ， C 在高温下能将二氧化碳还原为 CO ，则“气体”为 CO ，反应方程式为 $\text{MgO} + \text{C} + \text{Cl}_2 \xrightarrow{\text{高温}} \text{MgCl}_2 + \text{CO}$ ，C 正确；

D. “煅烧”后得到 MgO ， MgO 和盐酸反应得到 MgCl_2 溶液，由于 MgCl_2 在溶液中水解为氢氧化镁和 HCl ，将所得溶液加热蒸发 HCl 会逸出， MgCl_2 水解平衡正向移动，得到氢氧化镁，得不到无水 MgCl_2 ，D 错误；选 D。

7. W、X、Y、Z 为原子序数依次增大的短周期主族元素，Y 的原子序数等于 W 与 X 的原子序数之和，Z 的最外层电子数为 K 层的一半，W 与 X 可形成原子个数比为 2:1 的 18e^- 分子。下列说法正确的是

- A. 简单离子半径： $Z > X > Y$
- B. W 与 Y 能形成含有非极性键的化合物
- C. X 和 Y 的最简单氢化物的沸点： $X > Y$
- D. 由 W、X、Y 三种元素所组成化合物的水溶液均显酸性

【答案】B

【解析】

【分析】Z 的最外层电子数为 K 层的一半，则 Z 的核外有 3 个电子层，最外层电子数为 1，即为 Na，W 与 X 能形成原子个数比为 2:1 的 18 电子的分子，则形成的化合物为 N_2H_4 ，所以 W 为 H，X 为 N，Y 的原子序

数是 W 和 X 的原子序数之和, 则 Y 为 O。据此分析解答。

【详解】由分析可知, W 为 H, X 为 N, Y 为 O, Z 为 Na。

A. 离子的电子层数相同时, 原子序数越小, 半径越大, 即离子半径大小为: $\text{N}^{3-} > \text{O}^{2-} > \text{Na}^+$, 即简单离子半径为: $\text{X} > \text{Y} > \text{Z}$, 故 A 错误;

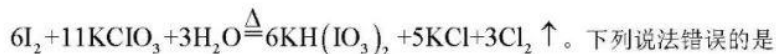
B. W 为 H, Y 为 O, 能形成 H_2O_2 , 含有极性共价键和非极性共价键, 故 B 正确;

C. X 的最简单氢化物为氨气, Y 的最简单氢化物为水, 水的沸点高于氨气, 即最简单氢化物的沸点为 $\text{Y} > \text{X}$, 故 C 错误;

D. 由 W、X、Y 三种元素形成的化合物有硝酸, 硝酸铵, 氨水等, 硝酸, 硝酸铵显酸性, 氨水显碱性, 故由 W、X、Y 三种元素形成的化合物不一定是酸性, 故 D 错误;

故选 B。

8. KIO_3 常用作食盐中的补碘剂, 可用“氯酸钾氧化法”制备, 该方法的第一步反应为



下列说法错误的是

A. 产生 22.4L(标准状况) Cl_2 时, 反应中转移 10mol e^-

B. 反应中氧化剂和还原剂的物质的量之比为 11: 6

C. 可用石灰乳吸收反应产生的 Cl_2 制备漂白粉

D. 可用酸化的淀粉碘化钾溶液检验食盐中 IO_3^- 的存在

【答案】A

【解析】

【分析】

【详解】A. 该反应中只有碘元素价态升高, 由 0 价升高至 $\text{KH}(\text{IO}_3)_2$ 中 +5 价, 每个碘原子升高 5 价, 即 $6\text{I}_2 \square 60\text{e}^-$, 又因方程式中 $6\text{I}_2 \square 3\text{Cl}_2$, 故 $3\text{Cl}_2 \square 60\text{e}^-$, 即 $\text{Cl}_2 \square 20\text{e}^-$, 所以产生 22.4L (标准状况) Cl_2 即 1mol Cl_2 时, 反应中应转移 20mol e^- , A 错误;

B. 该反应中 KClO_3 中氯元素价态降低, KClO_3 作氧化剂, I_2 中碘元素价态升高, I_2 作还原剂, 由该方程式的计量系数可知, $11\text{KClO}_3 \square 6\text{I}_2$, 故该反应的氧化剂和还原剂的物质的量之比为 11:6, B 正确;

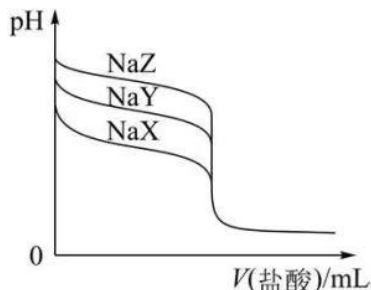
C. 漂白粉的有效成分是次氯酸钙, 工业制漂白粉可用石灰乳与氯气反应, C 正确;

D. 食盐中 IO_3^- 可先与酸化的淀粉碘化钾溶液中的 H^+ 、 I^- 发生归中反应 $\text{IO}_3^- + 5\text{I}^- + 6\text{H}^+ = 3\text{I}_2 + 3\text{H}_2\text{O}$ 生成 I_2 ,

I_2 再与淀粉发生特征反应变为蓝色, 故可用酸化的淀粉碘化钾溶液检验食盐中 IO_3^- 的存在, D 正确。

故选 A。

9. 常温下, 用 $0.1000\text{mol}\cdot\text{L}^{-1}$ 的盐酸分别滴定 20.00mL 浓度均为 $0.1000\text{mol}\cdot\text{L}^{-1}$ 三种一元弱酸的钠盐 (NaX 、 NaY 、 NaZ) 溶液, 滴定曲线如图所示。下列判断错误的是



- A. 该 NaX 溶液中: $c(\text{Na}^+) > c(\text{X}^-) > c(\text{OH}^-) > c(\text{H}^+)$
- B. 三种一元弱酸的电离常数: $K_a(\text{HX}) > K_a(\text{HY}) > K_a(\text{HZ})$
- C. 当 $\text{pH} = 7$ 时, 三种溶液中: $c(\text{X}^-) = c(\text{Y}^-) = c(\text{Z}^-)$
- D. 分别滴加 20.00mL 盐酸后, 再将三种溶液混合: $c(\text{X}^-) + c(\text{Y}^-) + c(\text{Z}^-) = c(\text{H}^+) - c(\text{OH}^-)$

【答案】C

【解析】

【分析】由图可知, 没有加入盐酸时, NaX 、 NaY 、 NaZ 溶液的 pH 依次增大, 则 HX 、 HY 、 HZ 三种一元弱酸的酸性依次减弱。

【详解】A. NaX 为强碱弱酸盐, 在溶液中水解使溶液呈碱性, 则溶液中离子浓度的大小顺序为 $c(\text{Na}^+) > c(\text{X}^-) > c(\text{OH}^-) > c(\text{H}^+)$, 故 A 正确;

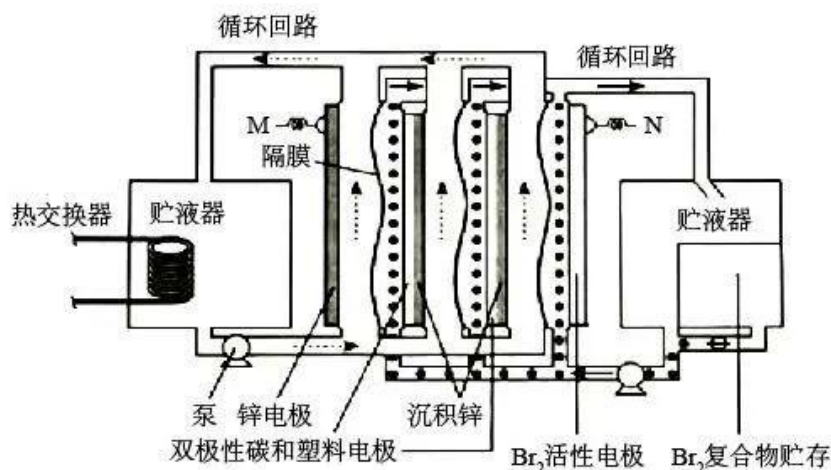
B. 弱酸的酸性越弱, 电离常数越小, 由分析可知, HX 、 HY 、 HZ 三种一元弱酸的酸性依次减弱, 则三种一元弱酸的电离常数的大小顺序为 $K_a(\text{HX}) > K_a(\text{HY}) > K_a(\text{HZ})$, 故 B 正确;

C. 当溶液 pH 为 7 时, 酸越弱, 向盐溶液中加入盐酸的体积越大, 酸根离子的浓度越小, 则三种盐溶液中酸根的浓度大小顺序为 $c(\text{X}^-) > c(\text{Y}^-) > c(\text{Z}^-)$, 故 C 错误;

D. 向三种盐溶液中分别滴加 20.00mL 盐酸, 三种盐都完全反应, 溶液中钠离子浓度等于氯离子浓度, 将三种溶液混合后溶液中存在电荷守恒关系 $c(\text{Na}^+) + c(\text{H}^+) = c(\text{X}^-) + c(\text{Y}^-) + c(\text{Z}^-) + c(\text{Cl}^-) + c(\text{OH}^-)$, 由 $c(\text{Na}^+) = c(\text{Cl}^-)$ 可得: $c(\text{X}^-) + c(\text{Y}^-) + c(\text{Z}^-) = c(\text{H}^+) - c(\text{OH}^-)$, 故 D 正确;

故选 C。

10. 锌溴液流电池是一种先进的水溶液电解质电池, 广泛应用于再生能源储能和智能电网的备用电源等。三单体串联锌溴液流电池工作原理如图所:



下列说法错误的是

- A. 放电时，N 极为正极
- B. 放电时，左侧贮液器中 ZnBr_2 的浓度不断减小
- C. 充电时，M 极的电极反应式为 $\text{Zn}^{2+} + 2\text{e}^- = \text{Zn}$
- D. 隔膜允许阳离子通过，也允许阴离子通过

【答案】B

【解析】

【分析】由图可知，放电时，N 电极为电池的正极，溴在正极上得到电子发生还原反应生成溴离子，电极反应式为 $\text{Br}_2 + 2\text{e}^- = 2\text{Br}^-$ ，M 电极为负极，锌失去电子发生氧化反应生成锌离子，电极反应式为 $\text{Zn} - 2\text{e}^- = \text{Zn}^{2+}$ ，正极放电生成的溴离子通过离子交换膜进入左侧，同时锌离子通过交换膜进入右侧，维持两侧溴化锌溶液的浓度保持不变；充电时，M 电极与直流电源的负极相连，做电解池的阴极，N 电极与直流电源的正极相连，做阳极。

【详解】A. 由分析可知，放电时，N 电极为电池的正极，故 A 正确；

B. 由分析可知，放电或充电时，左侧储液器和右侧储液器中溴化锌的浓度维持不变，故 B 错误；

C. 由分析可知，充电时，M 电极与直流电源的负极相连，做电解池的阴极，锌离子在阴极上得到电子发生还原反应生成锌，电极反应式为 $\text{Zn}^{2+} + 2\text{e}^- = \text{Zn}$ ，故 C 正确；

D. 由分析可知，放电或充电时，交换膜允许锌离子和溴离子通过，维持两侧溴化锌溶液的浓度保持不变，故 D 正确；

故选 B。

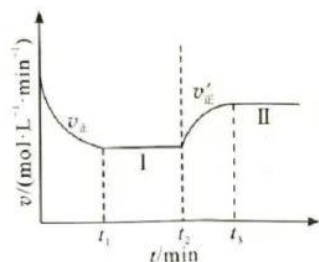
二、选择题：本题共 4 小题，每小题 4 分，共 16 分。在每小题给出的四个选项中，有一个或

四个选项符合题目要求。全部选对的得4分，选对但不全的得2分，有选错的得0分。

11. 已知： $A(g) + 2B(g) \rightleftharpoons 3C(g)$ $\Delta H < 0$ ，向一恒温恒容的密闭容器中充入1molA和3molB发生反应，

t_1 时达到平衡状态I，在 t_2 时改变某一条件， t_3 时重新达到平衡状态II，正反应速率随时间的变化如图所示。

下列说法正确的是



- A. 容器内压强不变，表明反应达到平衡
- B. t_2 时改变的条件：向容器中加入C
- C. 平衡时A的体积分数 φ ： $\varphi(II) > \varphi(I)$
- D. 平衡常数K： $K(II) < K(I)$

【答案】BC

【解析】

【分析】根据图像可知，向恒温恒容密闭容器中充入1molA和3molB发生反应，反应时间从开始到 t_1 阶段，正反应速率不断减小，所以平衡向正反应方向移动， t_1 - t_2 时间段，正反应速率不变，反应达到平衡状态， t_2 - t_3 时间段，改变条件使正反应速率逐渐增大，平衡向逆反应方向移动， t_3 以后反应达到新的平衡状态，据此结合图像分析解答。

【详解】A. 容器内发生的反应为 $A(g) + 2B(g) \rightleftharpoons 3C(g)$ ，该反应是气体分子数不变的可逆反应，所以在恒温恒容条件下，气体的压强始终保持不变，则容器内压强不变，不能说明反应达到平衡状态，A错误；

B. 根据图像变化曲线可知， t_2 - t_3 过程中， t_2 时 $v_{正}$ 瞬间不变，平衡过程中不断增大，则说明反应向逆反应方向移动，且不是“突变”图像，属于“渐变”过程，所以排除温度与催化剂等影响因素，改变的条件为：向容器中加入C，B正确；

C. 根据上述分析可知， t_2 - t_3 时间段，改变条件使正反应速率逐渐增大，平衡向逆反应方向移动，达到新的平衡状态后，生成A的量增大，总的物质的量不变，所以A的体积分数 φ 增大，即A的体积分数 φ ： $\varphi(II) > \varphi(I)$ ，C正确；

D. 平衡常数K与温度有关，因该反应在恒温条件下进行，所以K保持不变，D错误。

故选 BC。

12. 对下列粒子组在溶液中能否大量共存的判断和分析均正确的是

	粒子组	判断和分析
A	Na^+ 、 Al^{3+} 、 Cl^- 、 $\text{NH}_3 \cdot \text{H}_2\text{O}$	不能大量共存，因发生反应： $\text{Al}^{3+} + 4\text{NH}_3 \cdot \text{H}_2\text{O} = \text{AlO}_2^- + 4\text{NH}_4^+ + 2\text{H}_2\text{O}$
B	H^+ 、 K^+ 、 $\text{S}_2\text{O}_3^{2-}$ 、 SO_4^{2-}	不能大量共存，因发生反应： $2\text{H}^+ + \text{S}_2\text{O}_3^{2-} = \text{S} \downarrow + \text{SO}_2 \uparrow + \text{H}_2\text{O}$
C	Na^+ 、 Fe^{3+} 、 SO_4^{2-} 、 H_2O_2	能大量共存，粒子间不反应
D	H^+ 、 Na^+ 、 Cl^- 、 MnO_4^-	能大量共存，粒子间不反应

A. A

B. B

C. C

D. D

【答案】B

【解析】

【分析】

【详解】A. Al^{3+} 和 $\text{NH}_3 \cdot \text{H}_2\text{O}$ 生成 $\text{Al}(\text{OH})_3$ 沉淀而不是生成 AlO_2^- ，故 A 错误；

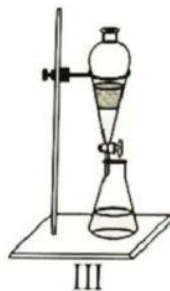
B. $\text{S}_2\text{O}_3^{2-}$ 和 H^+ 反应生成单质硫、二氧化硫和水，离子方程式为： $2\text{H}^+ + \text{S}_2\text{O}_3^{2-} = \text{S} \downarrow + \text{SO}_2 \uparrow + \text{H}_2\text{O}$ ，故 B 正确；

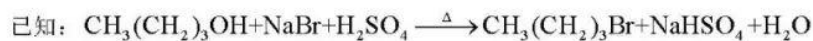
C. Fe^{3+} 可以将 H_2O_2 氧化得 Fe^{2+} 和 O_2 ，不能大量共存，故 C 错误；

D. 在酸性条件下 MnO_4^- 能将 Cl^- 氧化为 Cl_2 ，不能大量共存，故 D 错误；

答案选 B。

13. 1-丁醇、溴化钠和 70% 的硫酸共热反应，经过回流、蒸馏、萃取分液制得 1-溴丁烷粗产品，装置如图所示：





下列说法正确的是

- A. 装置 I 中回流的目的是为了减少物质的挥发，提高产率
- B. 装置 II 中 a 为进水口，b 为出水口
- C. 用装置 III 萃取分液时，将分层的液体依次从下放出
- D. 经装置 III 得到的粗产品干燥后，使用装置 II 再次蒸馏，可得到更纯的产品

【答案】AD

【解析】

【分析】根据题意 1-丁醇、溴化钠和 70% 的硫酸在装置 I 中共热发生 $\text{CH}_3(\text{CH}_2)_3\text{OH} + \text{NaBr} + \text{H}_2\text{SO}_4 \xrightarrow{\Delta} \text{CH}_3(\text{CH}_2)_3\text{Br} + \text{NaHSO}_4 + \text{H}_2\text{O}$ 得到含 $\text{CH}_3(\text{CH}_2)_3\text{OH}$ 、 $\text{CH}_3(\text{CH}_2)_3\text{Br}$ 、 NaHSO_4 、 NaBr 、 H_2SO_4 的混合物，混合物在装置 II 中蒸馏得到 $\text{CH}_3(\text{CH}_2)_3\text{OH}$ 和 $\text{CH}_3(\text{CH}_2)_3\text{Br}$ 的混合物，在装置 III 中用合适的萃取剂萃取分液得 $\text{CH}_3(\text{CH}_2)_3\text{Br}$ 粗产品。

【详解】A. 浓硫酸和 NaBr 会产生 HBr，1-丁醇以及浓硫酸和 NaBr 产生的 HBr 均易挥发，用装置 I 回流可减少反应物的挥发，提高产率，A 正确；

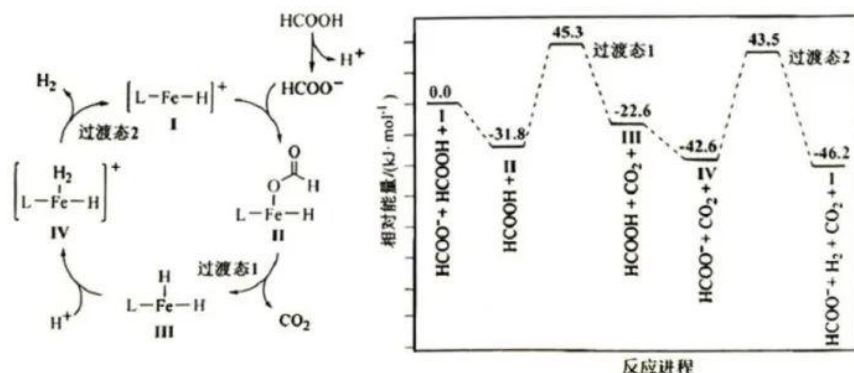
B. 冷凝水应下进上出，装置 II 中 b 为进水口，a 为出水口，B 错误；

C. 用装置 III 萃取分液时，将下层液体从下口放出，上层液体从上口倒出，C 错误；

D. 由题意可知经装置 III 得到粗产品，由于粗产品中各物质沸点不同，再次进行蒸馏可得到更纯的产品，D 正确；

选 AD。

14. 铁的配合物离子(用 $[\text{L}-\text{Fe}-\text{H}]^+$ 表示)催化某反应的一种反应机理和相对能量的变化情况如图所示：



下列说法错误的是

- A. 该过程的总反应为 $\text{HCOOH} \xrightarrow{\text{催化剂}} \text{CO}_2\uparrow + \text{H}_2\uparrow$
- B. H^+ 浓度过大或者过小, 均导致反应速率降低
- C. 该催化循环中 Fe 元素的化合价发生了变化
- D. 该过程的总反应速率由 II $\rightarrow$ III 步骤决定

【答案】D

【解析】

【分析】

【详解】A. 由反应机理可知, HCOOH 电离出氢离子后, HCOO^- 与催化剂结合, 放出二氧化碳, 然后又结合氢离子转化为氢气, 所以化学方程式为 $\text{HCOOH} \xrightarrow{\text{催化剂}} \text{CO}_2\uparrow + \text{H}_2\uparrow$, 故 A 正确;

B. 若氢离子浓度过低, 则反应 III $\rightarrow$ IV 的反应物浓度降低, 反应速率减慢, 若氢离子浓度过高, 则会抑制加酸的电离, 使甲酸根浓度降低, 反应 I $\rightarrow$ II 速率减慢, 所以氢离子浓度过高或过低, 均导致反应速率减慢, 故 B 正确;

C. 由反应机理可知, Fe 在反应过程中, 化学键数目发生变化, 则化合价也发生变化, 故 C 正确;

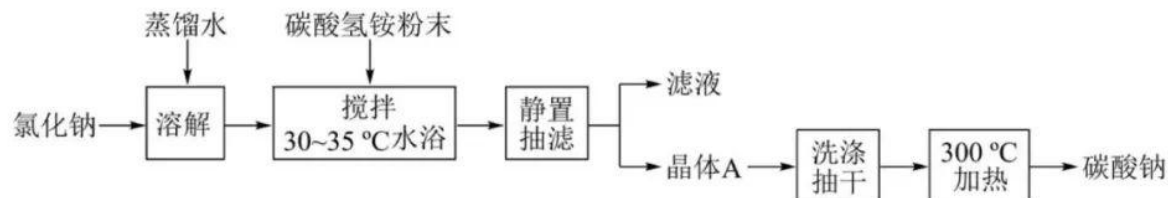
D. 由反应进程可知, 反应 IV $\rightarrow$ I 能垒最大, 反应速率最慢, 对该过程的总反应起决定作用, 故 D 错误; 故选 D。

二、非选择题: 包括必考题和选考题两部分。第 15~17 题为必考题, 每个试题考生都必须作答。第 18、19 题为选考题, 考生根据要求作答。

(一) 必考题: 此题包括 3 小题, 共 39 分。

15. 碳酸钠俗称纯碱, 是一种重要的化工原料。以碳酸氢铵和氯化钠为原料制备碳酸钠, 并测定产品中少量碳酸氢钠的含量, 过程如下:

步骤 I Na_2CO_3 的制备



步骤 II. 产品中 NaHCO_3 含量测定

①称取产品 2.500g, 用蒸馏水溶解, 定容于 250mL 容量瓶中;

②移取 25.00mL 上述溶液于锥形瓶, 加入 2 滴指示剂 M, 用 $0.1000\text{mol}\cdot\text{L}^{-1}$ 盐酸标准溶液滴定, 溶液由红色变至近无色(第一滴定终点), 消耗盐酸 $V_1\text{mL}$;

③在上述锥形瓶中再加入 2 滴指示剂 N, 继续用 $0.1000\text{mol}\cdot\text{L}^{-1}$ 盐酸标准溶液滴定至终点(第二滴定终点), 又消耗盐酸 $V_2\text{mL}$;

④平行测定三次, V_1 平均值为 22.45, V_2 平均值为 23.51。

已知: (i) 当温度超过 35°C 时, NH_4HCO_3 开始分解。

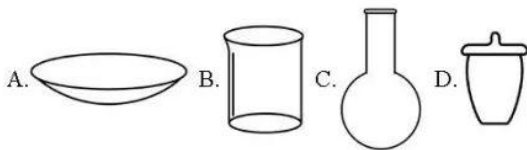
(ii) 相关盐在不同温度下的溶解度表 ($\text{g}/100\text{gH}_2\text{O}$)

温度/ $^\circ\text{C}$	0	10	20	30	40	50	60
NaCl	35.7	35.8	36.0	36.3	36.6	37.0	37.3
NH_4HCO_3	11.9	15.8	21.0	27.0			
NaHCO_3	6.9	8.2	9.6	11.1	12.7	14.5	16.4
NH_4Cl	29.4	33.3	37.2	41.4	45.8	50.4	55.2

回答下列问题:

(1) 步骤 I 中晶体 A 的化学式为_____, 晶体 A 能够析出的原因是_____;

(2) 步骤 I 中“ 300°C 加热”所选用的仪器是_____(填标号);



(3) 指示剂 N 为_____, 描述第二滴定终点前后颜色变化_____;

(4) 产品中 NaHCO_3 的质量分数为_____(保留三位有效数字);

(5) 第一滴定终点时, 某同学俯视读数, 其他操作均正确, 则 NaHCO_3 质量分数的计算结果_____(填“偏大”“偏小”或“无影响”)。

【答案】 (1). NaHCO_3 (2). 在 $30-35^\circ\text{C}$ 时 NaHCO_3 的溶解度最小(意思合理即可) (3). D (4). 紫色石蕊试液 (5). 蓝色变为红色 (6). 3.56% (7). 偏大

【解析】

【分析】步骤 I: 制备 Na_2CO_3 的工艺流程中, 先将 NaCl 加水溶解, 制成溶液后加入 NH_4HCO_3 粉末, 水浴加热, 根据不同温度条件下各物质的溶解度不同, 为了得到 NaHCO_3 晶体, 控制温度在 $30-35^\circ\text{C}$ 发生反应, 最终得到滤液为 NH_4Cl , 晶体 A 为 NaHCO_3 , 再将其洗涤抽干, 利用 NaHCO_3 受热易分解的性质, 在 300°C 加热分解 NaHCO_3 制备 Na_2CO_3 ;

步骤 II: 利用酸碱中和滴定原理测定产品中碳酸氢钠的含量, 第一次滴定发生的反应为:

$\text{Na}_2\text{CO}_3 + \text{HCl} = \text{NaHCO}_3 + \text{NaCl}$, 因为 Na_2CO_3 、 NaHCO_3 溶于水显碱性, 且碱性较强, 所以可借助酚酞指示剂的变化来判断滴定终点, 结合颜色变化可推出指示剂 M 为酚酞试剂; 第二次滴定时溶液中的溶质为 NaHCO_3 和 NaCl , 溶液呈现弱碱性, 因为酚酞的变色范围为 8-10, 所以不适合利用酚酞指示剂检测判断滴定终点, 可选择紫色石蕊试液, 所以指示剂 N 为紫色石蕊试液, 发生的反应为: $\text{NaHCO}_3 + \text{HCl} = \text{NaCl} + \text{H}_2\text{O} + \text{CO}_2\uparrow$, 再根据关系式求出总的 NaHCO_3 的物质的量, 推导出产品中 NaHCO_3 的, 最终通过计算得出产品中 NaHCO_3 的质量分数。

【详解】根据上述分析可知,

(1)根据题给信息中盐在不同温度下的溶解度不难看出, 控制温度在 $30-35^\circ\text{C}$, 目的是为了时 NH_4HCO_3 不发生分解, 同时析出 NaHCO_3 固体, 得到晶体 A, 因为在 $30-35^\circ\text{C}$ 时, NaHCO_3 的溶解度最小, 故答案为: NaHCO_3 ; 在 $30-35^\circ\text{C}$ 时 NaHCO_3 的溶解度最小;

(2) 300°C 加热抽干后的 NaHCO_3 固体, 需用坩埚、泥三角、三脚架进行操作, 所以符合题意的为 D 项, 故答案为: D;

(3)根据上述分析可知, 第二次滴定时, 使用的指示剂 N 为紫色石蕊试液, 滴定到终点前溶液的溶质为碳酸氢钠和氯化钠, 溶液显蓝色, 滴定达到终点后溶液的溶质为氯化钠, 所以溶液的颜色变化为: 蓝色变为红色;

(4) 第一次滴定发生的反应是: $\text{Na}_2\text{CO}_3 + \text{HCl} = \text{NaHCO}_3 + \text{NaCl}$, 则 $n(\text{Na}_2\text{CO}_3) = n_{\text{生成}}(\text{NaHCO}_3)$

$n(\text{NaHCO}_3) = n(\text{HCl}) = 0.1000\text{mol/L} \times 22.45 \times 10^{-3}\text{L} = 2.245 \times 10^{-3}\text{mol}$, 第二次滴定消耗的盐酸的体积 $V_2 = 23.51\text{mL}$,

则根据方程式 $\text{NaHCO}_3 + \text{HCl} = \text{NaCl} + \text{H}_2\text{O} + \text{CO}_2\uparrow$ 可知, 消耗的 NaHCO_3 的物质的量 $n_{\text{总}}(\text{NaHCO}_3) =$

$0.1000\text{mol/L} \times 23.51 \times 10^{-3}\text{L} = 2.351 \times 10^{-3}\text{mol}$, 则原溶液中的 NaHCO_3 的物质的量 $n(\text{NaHCO}_3) = n_{\text{总}}(\text{NaHCO}_3) - n_{\text{生成}}(\text{NaHCO}_3) =$

$2.351 \times 10^{-3}\text{mol} - 2.245 \times 10^{-3}\text{mol} = 1.06 \times 10^{-4}\text{mol}$, 则原产品中 NaHCO_3 的物质的量为

$\frac{100\text{mL}}{10\text{mL}} \times 1.06 \times 10^{-4}\text{mol} = 1.06 \times 10^{-3}\text{mol}$, 故产品中 NaHCO_3 的质量分数为

$$\frac{1.06 \times 10^{-3} \text{ mol} \times 84 \text{ g/mol}}{2.5000 \text{ g}} \times 100\% = 3.5616\% \approx 3.56\%, \text{ 故答案为: } 3.56\%;$$

(5)若该同学第一次滴定时,其他操作均正确的情况下,俯视读数,则会使标准液盐酸的体积偏小,即测得 V_1 偏小,所以原产品中 NaHCO_3 的物质的量会偏大,最终导致其质量分数会偏大,故答案为: 偏大。

16. 氨气中氢含量高,是一种优良的小分子储氢载体,且安全、易储运,可通过下面两种方法由氨气得到氢气。

方法 I: 氨热分解法制氢气

相关化学键的键能数据

化学键	$\text{N} \equiv \text{N}$	$\text{H}-\text{H}$	$\text{N}-\text{H}$
键能 $E/(\text{kJ} \cdot \text{mol}^{-1})$	946	436.0	390.8

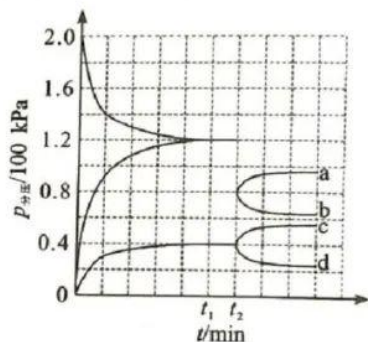
一定温度下,利用催化剂将 NH_3 分解为 N_2 和 H_2 。回答下列问题:

(1)反应 $2\text{NH}_3(\text{g}) \rightleftharpoons \text{N}_2(\text{g}) + 3\text{H}_2(\text{g})$ $\Delta H = \underline{\hspace{2cm}} \text{ kJ} \cdot \text{mol}^{-1}$;

(2)已知该反应的 $\Delta S = 198.9 \text{ J} \cdot \text{mol}^{-1} \cdot \text{K}^{-1}$, 在下列哪些温度下反应能自发进行? (填标号)

A. 25°C B. 125°C C. 225°C D. 325°C

(3)某兴趣小组对该反应进行了实验探究。在一定温度和催化剂的条件下,将 0.1 mol NH_3 通入 3 L 的密闭容器中进行反应(此时容器内总压为 200 kPa),各物质的分压随时间的变化曲线如图所示。



①若保持容器体积不变, t_1 时反应达到平衡,用 H_2 的浓度变化表示 $0 \sim t_1$ 时间内的反应速率

$v(\text{H}_2) = \underline{\hspace{2cm}} \text{ mol} \cdot \text{L}^{-1} \cdot \text{min}^{-1}$ (用含 t_1 的代数式表示)

② t_2 时将容器体积迅速缩小至原来的一半并保持不变,图中能正确表示压缩后 N_2 分压变化趋势的曲线是 (用图中 a、b、c、d 表示),理由是 ;

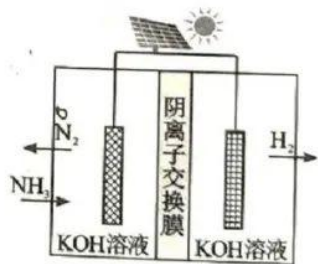
③在该温度下,反应的标准平衡常数 $K^\ominus = \underline{\hspace{2cm}}$ 。(已知:分压=总压 $\times$ 该组分物质的量分数,对于反应

$$dD(g)+eE(g) \rightleftharpoons gG(g)+hH(g), K^{\ominus} = \frac{\left(\frac{p_G}{p^{\ominus}}\right)^g \cdot \left(\frac{p_H}{p^{\ominus}}\right)^h}{\left(\frac{p_D}{p^{\ominus}}\right)^d \cdot \left(\frac{p_E}{p^{\ominus}}\right)^e}, \text{ 其中 } p^{\ominus} = 100\text{kPa}, p_G、p_H、p_D、p_E \text{ 为}$$

各组分的平衡分压)。

方法Ⅱ：氨电解法制氢气

利用电解原理，将氮转化为高纯氢气，其装置如图所示。



(4) 电解过程中 OH^- 的移动方向为_____ (填“从左往右”或“从右往左”);

(5) 阳极的电极反应式为_____。

KOH 溶液 KOH 溶液

【答案】 (1). +90.8 (2). CD (3). $\frac{0.02}{t_1}$ (4). b

(5). 开始体积减半, N_2 分压变为原来的 2 倍, 随后由于加压平衡逆向移动, N_2 分压比原来 2 倍要小 (6). 0.48 (7). 从右往左 (8). $2\text{NH}_3 - 6e^- + 6\text{OH}^- = \text{N}_2 + 6\text{H}_2\text{O}$

【解析】

【分析】

【详解】(1) 根据反应热 = 反应物的总键能 - 生成物的总键能, $2\text{NH}_3(g) \rightleftharpoons \text{N}_2(g) + 3\text{H}_2(g)$, $\Delta H = 390.8\text{kJ} \cdot \text{mol}^{-1} \times 3 \times 2 - (946\text{kJ} \cdot \text{mol}^{-1} + 436.0\text{kJ} \cdot \text{mol}^{-1} \times 3) = +90.8\text{kJ} \cdot \text{mol}^{-1}$, 故答案为: +90.8;

(2) 若反应自发进行, 则需 $\Delta H - T\Delta S < 0$, $T > \frac{\Delta H}{\Delta S} = \frac{90.8 \times 10^3\text{J} \cdot \text{mol}^{-1}}{198.9\text{J} \cdot (\text{mol} \cdot \text{K})^{-1}} = 456.5\text{K}$, 即温度应高于

$(456.5 - 273)^\circ\text{C} = 183.5^\circ\text{C}$, CD 符合, 故答案为: CD;

(3) ① 设 t_1 时达到平衡, 转化的 NH_3 的物质的量为 $2x$, 列出三段式:

	$2\text{NH}_3(g)$	$\rightleftharpoons$	$\text{N}_2(g)$	$+$	$3\text{H}_2(g)$
起始/mol	0.1		0		0
转化/mol	$2x$		x		$3x$
平衡/mol	$0.1 - 2x$		x		$3x$

根据同温同压下,混合气体的物质的量等于体积之比, $\frac{0.1}{0.1+2x} = \frac{200}{120+120+40}$, 解得 $x=0.02\text{mol}$,

$$v(\text{H}_2) = \frac{0.02 \times 3\text{mol}}{3\text{L} \times t_1} = \frac{0.02}{t_1} \text{mol} \cdot \text{L}^{-1} \cdot \text{min}^{-1}, \text{故答案为: } \frac{0.02}{t_1};$$

② t_2 时将容器体积压缩到原来的一半,开始 N_2 分压变为原来的2倍,随后由于加压平衡逆向移动, N_2 分压比原来2倍要小,故b曲线符合,故答案为:b;开始体积减半, N_2 分压变为原来的2倍,随后由于加压平衡逆向移动, N_2 分压比原来2倍要小;

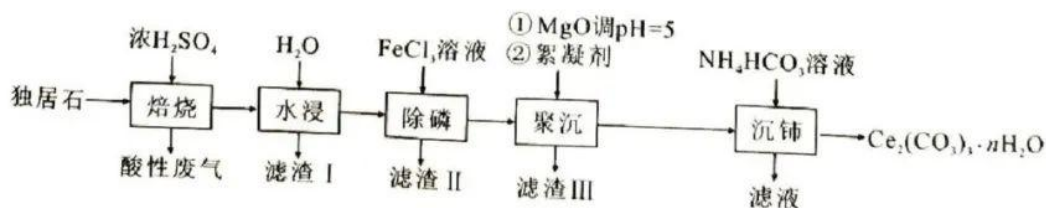
③由图可知,平衡时, NH_3 、 N_2 、 H_2 的分压分别为120 kPa、40 kPa、120 kPa,反应的标准平衡常数

$$K^\ominus = \frac{0.4 \times (1.2)^3}{(1.2)^2} = 0.48, \text{故答案为: } 0.48;$$

(4)由图可知,通 NH_3 的一极氮元素化合价升高,发生氧化反应,为电解池的阳极,则另一电极为阴极,电解过程中 OH^- 移向阳极,则从右往左移动,故答案为:从右往左;

(5)阳极 NH_3 失电子发生氧化反应生成 N_2 ,结合碱性条件,电极反应式为: $2\text{NH}_3 - 6\text{e}^- + 6\text{OH}^- = \text{N}_2 + 6\text{H}_2\text{O}$,故答案为: $2\text{NH}_3 - 6\text{e}^- + 6\text{OH}^- = \text{N}_2 + 6\text{H}_2\text{O}$ 。

17. $\text{Ce}_2(\text{CO}_3)_3$ 可用于催化剂载体及功能材料的制备。天然独居石中,铈(Ce)主要以 CePO_4 形式存在,还含有 SiO_2 、 Al_2O_3 、 Fe_2O_3 、 CaF_2 等物质。以独居石为原料制备 $\text{Ce}_2(\text{CO}_3)_3 \cdot n\text{H}_2\text{O}$ 的工艺流程如下:



回答下列问题:

(1)铈的某种核素含有58个质子和80个中子,该核素的符号为_____;

(2)为提高“水浸”效率,可采取的措施有_____(至少写两条);

(3)滤渣II的主要成分是_____(填化学式);

(4)加入絮凝剂的目的是_____;

(5)“沉铈”过程中,生成 $\text{Ce}_2(\text{CO}_3)_3 \cdot n\text{H}_2\text{O}$ 的离子方程式为_____,常温下加入的 NH_4HCO_3 溶液呈

_____(填“酸性”“碱性”或“中性”)(已知: $\text{NH}_3 \cdot \text{H}_2\text{O}$ 的 $K_b = 1.75 \times 10^{-5}$, H_2CO_3 的 $K_{a1} = 4.4 \times 10^{-7}$,

$K_{a2} = 4.7 \times 10^{-11}$);

(6)滤渣II的主要成分为 FePO_4 ,在高温条件下, Li_2CO_3 、葡萄糖($\text{C}_6\text{H}_{12}\text{O}_6$)和 FePO_4 可制备电极材料

LiFePO_4 ，同时生成 CO 和 H_2O ，该反应的化学方程式为_____

【答案】 (1). $^{138}_{58}\text{Ce}$ (2). 适当升高温度，将独居石粉碎等 (3). $\text{Al}(\text{OH})_3$ (4). 促使铝离子沉淀

(5). $6\text{HCO}_3^- + 2\text{Ce}^{3+} + (n-3)\text{H}_2\text{O} = \text{Ce}_2(\text{CO}_3)_3 \cdot n\text{H}_2\text{O} + 3\text{CO}_2 \uparrow$ (6). 碱性 (7).

$6\text{Li}_2\text{CO}_3 + \text{C}_6\text{H}_{12}\text{O}_6 + 12\text{FePO}_4 = 12\text{LiFePO}_4 + 6\text{CO} \uparrow + 6\text{H}_2\text{O} + 6\text{CO}_2 \uparrow$

【解析】

【分析】焙烧浓硫酸和独居石的混合物、水浸， CePO_4 转化为 $\text{Ce}_2(\text{SO}_4)_3$ 和 H_3PO_4 ， SiO_2 与硫酸不反应， Al_2O_3 转化为 $\text{Al}_2(\text{SO}_4)_3$ ， Fe_2O_3 转化为 $\text{Fe}_2(\text{SO}_4)_3$ ， CaF_2 转化为 CaSO_4 和 HF ，酸性废气含 HF ；后过滤，滤渣 I 为 SiO_2 和磷酸钙、 FePO_4 ，滤液主要含 H_3PO_4 ， $\text{Ce}_2(\text{SO}_4)_3$ ， $\text{Al}_2(\text{SO}_4)_3$ ， $\text{Fe}_2(\text{SO}_4)_3$ ，加氯化铁溶液除磷，滤渣 II 为 FePO_4 ；聚沉将铁离子、铝离子转化为沉淀，过滤除去，滤渣 III 主要为氢氧化铝，还含氢氧化铁；加碳酸氢铵沉铈得 $\text{Ce}_2(\text{CO}_3)_3 \cdot n\text{H}_2\text{O}$ 。

【详解】(1) 铈的某种核素含有 58 个质子和 80 个中子，则中子数为 $58+80=138$ ，该核素的符号为 $^{138}_{58}\text{Ce}$ ；

(2) 为提高“水浸”效率，可采取的措施有适当升高温度，将独居石粉碎等；

(3) 结合流程可知，滤渣 III 的主要成分是 $\text{Al}(\text{OH})_3$ ；

(4) 加入絮凝剂的目的是促使铝离子沉淀；

(5) 用碳酸氢铵“沉铈”，则结合原子守恒、电荷守恒可知生成 $\text{Ce}_2(\text{CO}_3)_3 \cdot n\text{H}_2\text{O}$ 的离子方程式为

$6\text{HCO}_3^- + 2\text{Ce}^{3+} + (n-3)\text{H}_2\text{O} = \text{Ce}_2(\text{CO}_3)_3 \cdot n\text{H}_2\text{O} + 3\text{CO}_2 \uparrow$ ；铵根离子水解常数

$K_h(\text{NH}_4^+) = \frac{10^{-14}}{1.75 \times 10^{-5}} \approx 5.7 \times 10^{-10}$ ，碳酸氢根的水解常数 $K_h(\text{HCO}_3^-) = \frac{K_w}{K_{a1}} = \frac{10^{-14}}{4.4 \times 10^{-7}} \approx 2.3 \times 10^{-8}$ ，则

$K_h(\text{NH}_4^+) < K_h(\text{HCO}_3^-)$ ，因此常温下加入的 NH_4HCO_3 溶液呈碱性；

(6) 由在高温条件下， Li_2CO_3 、葡萄糖($\text{C}_6\text{H}_{12}\text{O}_6$)和 FePO_4 可制备电极材料 LiFePO_4 ，同时生成 CO 和

H_2O 可知，该反应中 Fe 价态降低，C 价态升高，结合得失电子守恒、原子守恒可知该反应的化学方程式

为 $6\text{Li}_2\text{CO}_3 + \text{C}_6\text{H}_{12}\text{O}_6 + 12\text{FePO}_4 = 12\text{LiFePO}_4 + 6\text{CO} \uparrow + 6\text{H}_2\text{O} + 6\text{CO}_2 \uparrow$ 。

(二) 选考题：共 15 分。请考生从给出的两道题中任选一题作答。如果多做，则按所做的第一题计分。

[选修 3：物质结构与性质]

18. 硅、锗(Ge)及其化合物广泛应用于光电材料领域。回答下列问题：

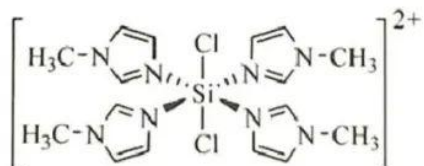
(1)基态硅原子最外层的电子排布图为_____，晶体硅和碳化硅熔点较高的是_____ (填化学式)；

(2)硅和卤素单质反应可以得到 SiX_4 ， SiX_4 的熔沸点如下表：

	SiF_4	SiCl_4	SiBr_4	SiI_4
熔点/K	183.0	203.2	278.6	393.7
沸点/K	187.2	330.8	427.2	560.7

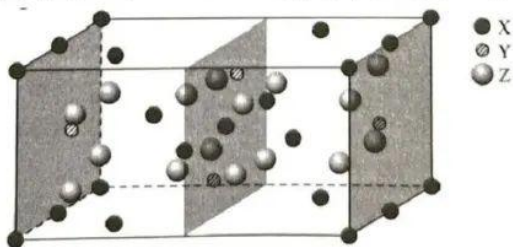
① 0°C 时， SiF_4 、 SiCl_4 、 SiBr_4 、 SiI_4 呈液态的是_____ (填化学式)，沸点依次升高的原因是_____，气态 SiX_4 分子的空间构型是_____；

② SiCl_4 与N-甲基咪唑($\text{H}_3\text{C}-\text{N}$ )反应可以得到 M^{2+} ，其结构如图所示：



N-甲基咪唑分子中碳原子的杂化轨道类型为_____，H、C、N的电负性由大到小的顺序为_____，1个 M^{2+} 中含有_____个 σ 键；

(3)下图是Mg、Ge、O三种元素形成的某化合物的晶胞示意图。



①已知化合物中Ge和O的原子个数比为1:4，图中Z表示_____原子(填元素符号)，该化合物的化学式为_____；

②已知该晶胞的晶胞参数分别为 $a\text{nm}$ 、 $b\text{nm}$ 、 $c\text{nm}$ ， $\alpha = \beta = \gamma = 90^\circ$ ，则该晶体的密度 $\rho =$ _____ $\text{g} \cdot \text{cm}^{-3}$ (设阿伏加德罗常数的值为 N_A ，用含 a 、 b 、 c 、 N_A 的代数式表示)。

【答案】 (1). $\begin{array}{c} 3s \\ \uparrow\downarrow \end{array} \quad \begin{array}{c} 3p \\ \uparrow\uparrow\downarrow \end{array}$; (2). SiC (3). SiCl_4 (4). SiX_4 都是结构相似的分子晶体，相对分子质量依次增大，分子间作用力依次增大 (5). 正四面体形 (6). sp^2 、 sp^3 ; (7). $\text{N} > \text{C} > \text{H}$ (8). 54

(9). O (10). Mg_2GeO_4 (11). $\frac{740}{abcN_A} \times 10^{21}$

【解析】

【分析】

【详解】(1)硅元素的原子序数为 14, 价电子排布式为 $3s^2 3p^2$, 则价电子排布图为 $\begin{array}{c} 3s \\ \uparrow\downarrow \end{array} \quad \begin{array}{c} 3p \\ \uparrow\uparrow \end{array}$; 原子晶体的熔点取决于共价键的强弱, 晶体硅和碳化硅都是原子晶体, 碳原子的原子半径小于硅原子, 非金属性强于硅原子, 碳硅键的键能大于硅硅键、键长小于硅硅键, 则碳硅键强于硅硅键, 碳化硅的熔点高于晶体硅, 故答案为: $\begin{array}{c} 3s \\ \uparrow\downarrow \end{array} \quad \begin{array}{c} 3p \\ \uparrow\uparrow \end{array}$; SiC ;

(2)①由题给熔沸点数据可知, 0°C 时, 四氟化硅为气态, 四氯化硅为液态, 四溴化硅、四碘化硅为固态; 分子晶体的沸点取决于分子间作用力的大小, SiX_4 都是结构相似的分子晶体, 相对分子质量依次增大, 分子间作用力依次增大, 则 SiX_4 的沸点依次升高; SiX_4 分子中硅原子的价层电子对数为 4, 孤对电子对数为 0, 则分子的空间构型为正四面体形, 故答案为: SiCl_4 ; SiX_4 都是结构相似的分子晶体, 相对分子质量依次增大, 分子间作用力依次增大; 正四面体形;

②由 M^{2+} 离子的结构可知, 离子中含有杂化方式为 sp^3 杂化的单键碳原子和 sp^2 杂化的双键碳原子; 元素的非金属性越强, 其电负性越大, 元素的非极性键强弱顺序为 $\text{N} > \text{C} > \text{H}$, 则元素电负性的大小顺序为 $\text{N} > \text{C} > \text{H}$; M^{2+} 离子的结构中含有单键、双键和配位键, 单键和配位键都是 σ 键, 双键中含有 1 个 σ 键, 则离子中含有 54 个 σ 键, 故答案为: sp^2 、 sp^3 ; $\text{N} > \text{C} > \text{H}$; 54;

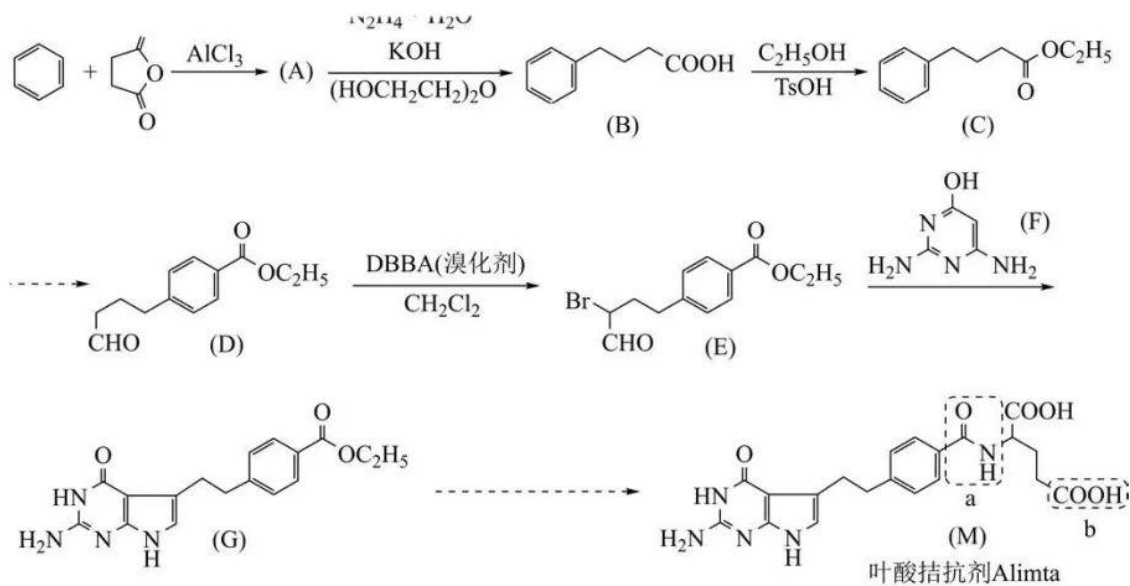
(3)①由晶胞结构可知, 晶胞中位于顶点、面心、棱上和体内的 X 原子为 $8 \times \frac{1}{8} + 6 \times \frac{1}{2} + 4 \times \frac{1}{4} + 3 = 8$, 位于体内的 Y 原子和 Z 原子分别为 4 和 16, 由 Ge 和 O 原子的个数比为 1: 4 可知, X 为 Mg 原子、Y 为 Ge 原子、Z 为 O 原子, 则晶胞的化学式为 Mg_2GeO_4 , 故答案为: O; Mg_2GeO_4 ;

②由晶胞的质量公式可得: $\frac{4 \times 185}{N_A} = abc \times 10^{-21} \times \rho$, 解得 $\rho = \frac{740}{abc N_A} \times 10^{21} \text{g/cm}^3$, 故答案为: $\frac{740}{abc N_A} \times 10^{21}$ 。

[选修 5: 有机化学基础]

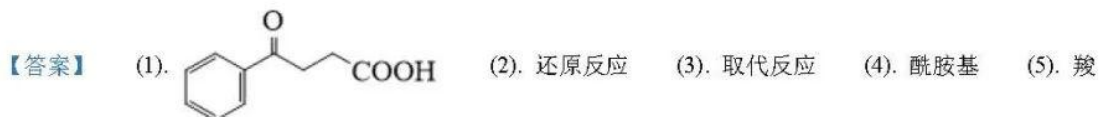
19. 叶酸拮抗剂 Alimta(M) 是一种多靶向性抗癌药物。以苯和丁二酸酐为原料合成该化合物的路线如下:

回答下列问题:



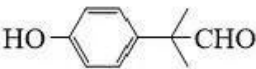
- (1) A 的结构简式为_____；
- (2) A → B，D → E 的反应类型分别是_____，_____；
- (3) M 中虚线框内官能团的名称为 a _____，b _____；
- (4) B 有多种同分异构体，同时满足下列条件的同分异构体有_____种(不考虑立体异构)
- ① 苯环上有 2 个取代基 ② 能够发生银镜反应 ③ 与 FeCl₃ 溶液发生显色反应
- 其中核磁共振氢谱有五组峰，且峰面积之比为 6:2:2:1:1 的结构简式为_____；
- (5) 结合上述信息，写出丁二酸酐和乙二醇合成聚丁二酸乙二醇酯的反应方程式_____；

- (6) 参照上述合成路线，以乙烯和 为原料，设计合成 的路线_____ (其他试剂任选)。

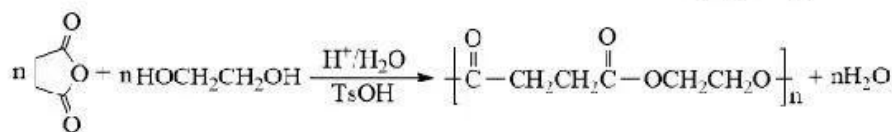


基

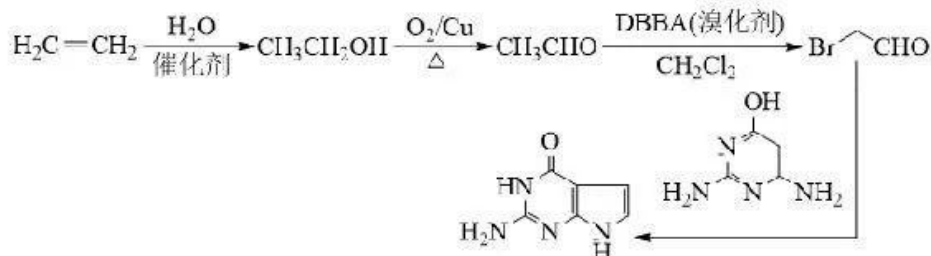
(6). 15

(7). 

(8).

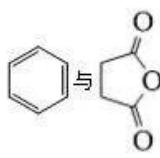
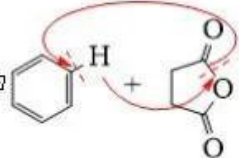


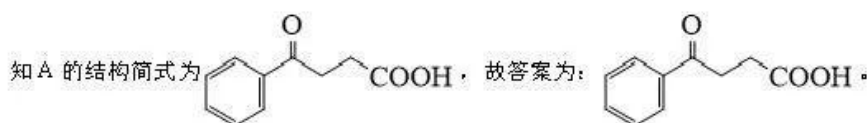
(9).



【解析】

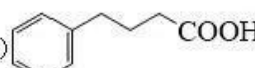
【分析】

【详解】1)由已知信息①可知,  反应时断键与成键位置为  , 由此可

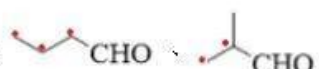


(2)A→B 的反应过程中失去 O 原子, 加入 H 原子, 属于还原反应; D→E 的反应过程中与醛基相连的碳原子上的 H 原子被溴原子取代, 属于取代反应, 故答案为: 还原反应; 取代反应。

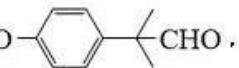
(3)由图可知, M 中虚线框内官能团的名称为 a: 酰胺基; b: 羧基。

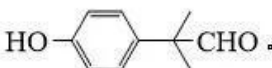
(4) 的同分异构体满足: ①能发生银镜反应, 说明结构中存在醛基, ②与 FeCl_3 溶液

发生显色反应, 说明含有酚羟基, 同时满足苯环上有 2 个取代基, 酚羟基需占据苯环上的 1 个取代位置, 支

链上苯环连接方式 (红色点标记):  共五种, 因此一共有 $5 \times 3 = 15$ 种结构;

其中核磁共振氢谱有五组峰, 因酚羟基和醛基均无对称结构, 因此峰面积之比为 6: 2: 2: 1: 1 的结构简式一定具有对称性(否则苯环上的氢原子不等效), 即苯环上取代基位于对位, 核磁共振氢谱中峰面积比为 6

的氢原子位于与同一碳原子相连的两个甲基上, 因此该同分异构的结构简式为  ,

故答案为: 15;  .

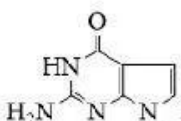
($\left[\text{C}(=\text{O})-\text{CH}_2\text{CH}_2\text{C}(=\text{O})-\text{OCH}_2\text{CH}_2\text{O} \right]_n$)的过程中,需先将  转化为丁二酸,可利用已知信息②实现。

$$n \text{ (maleic anhydride) } + n \text{HOCH}_2\text{CH}_2\text{OH} \xrightarrow[\text{TsOH}]{\text{H}^+/\text{H}_2\text{O}} \left[\text{C}(=\text{O})-\text{CH}_2\text{CH}_2-\text{C}(=\text{O})-\text{OCH}_2\text{CH}_2\text{O} \right]_n + n\text{H}_2\text{O}, \text{ 故答案为:}$$

$$n \text{ (maleic anhydride) } + n \text{HOCH}_2\text{CH}_2\text{OH} \xrightarrow[\text{TsOH}]{\text{H}^+/\text{H}_2\text{O}} \left[\text{C}(=\text{O})-\text{CH}_2\text{CH}_2-\text{C}(=\text{O})-\text{OCH}_2\text{CH}_2\text{O} \right]_n + n\text{H}_2\text{O}.$$

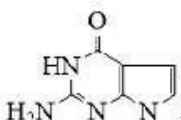
型实现, 因此需先利用乙烯合成 $\text{Br}-\text{CH}_2\text{CHO}$, $\text{Br}-\text{CH}_2\text{CHO}$ 中醛基可通过羟基催化氧化而得。

$$\text{H}_2\text{C}=\text{CH}_2 \xrightarrow[\text{催化剂}]{\text{H}_2\text{O}} \text{CH}_3\text{CH}_2\text{OH} \xrightarrow[\Delta]{\text{O}_2/\text{Cu}} \text{CH}_3\text{CHO} \xrightarrow[\text{CH}_2\text{Cl}_2]{\text{DBBA(溴化剂)}} \text{Br}-\text{CH}_2-\text{CHO}$$



, 故答案为:

$$\text{H}_2\text{C}=\text{CH}_2 \xrightarrow[\text{催化剂}]{\text{H}_2\text{O}} \text{CH}_3\text{CH}_2\text{OH} \xrightarrow[\Delta]{\text{O}_2/\text{Cu}} \text{CH}_3\text{CHO} \xrightarrow[\text{CH}_2\text{Cl}_2]{\text{DBBA(溴化剂)}} \text{Br}-\text{CH}_2-\text{CHO}$$



【点睛】有机合成推断解题过程中对信息反应的分析主要是理解成键与断键的位置关系,同时注意是否有

小分子物质生成。按照要求书写同分异构体时，需根据题干所给要求得出结构中官能团种类及数目，然后分析该结构是否具有对称性，当核磁共振氢谱中出现比例为 6 的结构中，一般存在同一个碳原子上连接两个甲基或者甲基具有对称性的情况，当核磁共振氢谱出现比例为 9 的结构中，一般存在三个甲基连接在同一个碳原子上。

关于我们

自主选拔在线是致力于提供新高考生涯规划、强基计划、综合评价、三位一体、学科竞赛等政策资讯的升学服务平台。

总部坐落于北京，旗下拥有网站（**网址：www.zizzs.com**）和微信公众平台等媒体矩阵，用户群体涵盖全国 90% 以上的重点中学师生及家长，在全国新高考、自主选拔领域首屈一指。

如需第一时间获取相关资讯及备考指南，请关注**自主选拔在线**官方微信号：**zizzsw**。



微信搜一搜



自主选拔在线