

参考答案

· 化学 ·

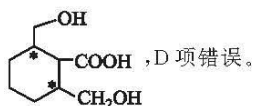
高二期末联考

化学参考答案

一、选择题

1. B 【解析】从空气中提取分离氧气的方法是将空气压缩降温，液化后利用 N_2 、 O_2 的沸点不同进行分离，是物理变化，A 项正确；食品杀菌消毒的过程主要是利用了蛋白质的变性，B 项错误；聚酯纤维属于合成纤维，C 项正确；碳化硅耐高温材料属于新型无机非金属材料，D 项正确。
2. A 【解析】 Na_2CO_3 溶液是显碱性的液体，因此应该用带橡胶塞的细口瓶盛放，A 项正确；氯气在饱和食盐水中溶解度很小，应该用 $NaOH$ 溶液吸收尾气中的氯气，B 项错误；银镜是银单质，不溶于氨水，应该用稀硝酸洗涤，C 项错误；钠能与 CO_2 反应，金属钠着火时应该用沙土灭火，不能用二氧化碳灭火器，D 项错误。
3. A 【解析】钾的金属性比钠强，钾能与乙醇反应，A 项正确；硫的氧化性弱，与铜反应时生成 Cu_2S ，B 项错误； N_2 与 O_2 反应生成 NO ，但 P 与 O_2 反应可直接生成 P_2O_5 ，C 项错误；羧酸溶解度受烃基和羧基共同影响，烃基越大，羧酸溶解度越小， $C_{17}H_{35}COOH$ 不易溶于水，D 项错误。
4. A 【解析】苯与 CCl_4 互溶，不能用分液的方法进行分离，A 项错误； $NaOH$ 受热不分解， $Al(OH)_3$ 受热分解，可用 $Al(OH)_3$ 间接受热的方法，比较二者的热稳定性，B 项正确；离子晶体和分子晶体的区别是离子晶体熔融态能导电，分子晶体熔融态不导电，乙醇不导电可以证明乙醇是分子晶体，C 项正确；乙烷燃烧时没有黑烟、乙炔燃烧时产生大量黑烟，可用燃烧法鉴别二者，D 项正确。
5. C 【解析】由 M 的结构简式可知，其分子式为 $C_9H_8O_4$ ，A 项错误；羧基不能与 H_2 发生加成反应，

苯环和醛基可与 H_2 发生加成反应，1 mol M 与足量 H_2 加成可消耗 4 mol H_2 ，B 项错误；羟基可与 Na 反应，羧基可与 Na、 $NaOH$ 、 $NaHCO_3$ 反应，消耗 Na、 $NaOH$ 、 $NaHCO_3$ 的物质的量之比为 2:1:1，C 项正确；M 与足量 H_2 发生加成反应后的产物中有 2 个手性碳原子，图中标“*”的为手性碳原子



- D 项错误。
6. C 【解析】Cr 是第 24 号元素，价电子排布式为 $3d^54s^1$ ，有 6 个未成对电子，所以成对电子与未成对电子的数目之比为 $18:6=3:1$ ，A 项正确；元素的电负性： $O > S > H > Cr$ ，B 项正确； CrO_5 中有两个过氧键，对于 Cr 有 6 对电子偏离，所以 Cr 为 +6 价，1 个 O 是 -2 价，4 个 O 是 -1 价，生成 7 mol O_2 ，转移 $14 mol e^-$ ，所以生成 1 mol O_2 ，转移电子数为 $2N_A$ ，C 项错误； SO_4^{2-} 与 H_2O 的中心原子的杂化方式均为 sp^3 ，D 项正确。

7. D 【解析】 SO_2 使溴水褪色，体现的是 SO_2 的还原性，A 项错误；用电石制得的乙炔气体中有 H_2S 杂质， H_2S 也可以使酸性 $KMnO_4$ 溶液褪色，应先用硫酸铜溶液将其除掉，B 项错误； NO_2 应用向上排空气法收集，C 项错误；碳酸酸性强于硅酸，可用碳酸与硅酸钠溶液反应制取硅酸证明，D 项正确。

8. A 【解析】根据放电时甲室中溶液紫红色变浅可知，放电时 Ti^{3+} 失电子被氧化为 TiO^{2+} ，所以 a 极为负极，b 极为正极，电极反应式为 $Cr^{3+} + e^- \rightarrow Cr^{2+}$ ，A 项错误；放电时，a 极为负极，充电时，a 极连接电源负极，作阴极，发生还原反应，B 项正确；充电时，b 极作阳极，与外接电源正极相连，C 项正确；当电路中转移

· 化学 ·
参考答案

4 mol e⁻时,有4N_A个质子通过质子交换膜由负极移向正极,即由甲室流向乙室,D项正确。

9. C 【解析】Fe(NO₃)₂溶液中存在NO₃⁻,加入硫酸后溶液中的H⁺和NO₃⁻表现氧化性,将Fe²⁺氧化为Fe³⁺,A项错误;向3mL0.1mol·L⁻¹的CuSO₄溶液中加入3mL浓氨水,生成[Cu(NH₃)₄]²⁺,B项错误;等浓度的CuCl₂、MgCl₂的混合溶液中滴加NaOH溶液,溶度积小的物质先沉淀,C项正确;苯酚的酸性强于HCO₃⁻的酸性,苯酚可与Na₂CO₃反应生成苯酚钠和NaHCO₃,苯酚钠溶于水,但不能证明酸性:苯酚>碳酸,D项错误。

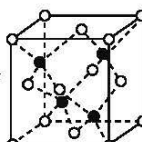
10. C 【解析】Na₃[Ag(S₂O₃)₂]是配合物,Na₃[Ag(S₂O₃)₂]中存在离子键、配位键、共价键,A项正确;“沉银”时[Ag(S₂O₃)₂]³⁻转化为Ag₂S,发生反应的离子方程式为2[Ag(S₂O₃)₂]³⁻+S²⁻—Ag₂S↓+4S₂O₃²⁻,B项正确;Ag₂S与O₂反应的化学方程式为Ag₂S+O₂ $\xrightarrow{\text{高温}}$ 2Ag+SO₂,反应中Ag、O的化合价降低,S元素化合价升高,生成2molAg转移6mol e⁻,生成1molAg时转移3mol e⁻,C项错误;“电解”步骤中粗银作阳极、纯银作阴极,D项正确。

11. D 【解析】由题给信息推知,W为H元素,X为C元素,Y为N元素,Z为O元素,M为S元素。根据第一电离能的变化规律可知,第一电离能最大的是N元素,A项错误;由于未指明是最高价氧化物对应的水化物酸性,B项错误;主族元素最高正价一般等于最外层电子数,但O无最高正价,C项错误;H、C、N、O四种元素可以形成NH₄HCO₃、(NH₄)₂CO₃等铵盐,这类化合物属于离子晶体,也可能形成氨基酸,氨基酸属于分子晶体,D项正确。

12. D 【解析】制取甲醇的过程中断裂H—H键、C—O键,形成O—H键、C—H键,不存在非极性键的形成,A项错误;催化剂不改变反应热,可以降低活化能,B

项错误;反应历程中活化能最大的步骤是决速步骤,决速步骤为3H₂—6H⁺,C项错误;结合图象可知,生成1molCH₃OH(g)和1molH₂O(g)时,放出热量等于49.1kJ,则生成1molCH₃OH(g)和1molH₂O(l)时,放出热量大于49.1kJ,D项正确。

13. C 【解析】结合图甲和图乙分析图丙可知,该铜的

氧化物的晶胞结构为。晶体的化学式为CuO,A项错误;晶胞中O原子组成的四面体空隙有8个,只有4个填充了铜原子,B项错误;CuO熔点高于CuS的熔点,C项正确;该晶胞中有4个O、4个Cu,该晶体的密度可表示为

$$\frac{4 \times 80}{N_A \cdot (d \times 10^{-10})^3} \text{ g} \cdot \text{cm}^{-3}$$

D项错误。

14. C 【解析】当V=10时,恰好生成NaH₂AsO₃,溶液中主要阴离子为H₂AsO₃⁻,由图可知,此时溶液呈碱性,A项错误; $K_{a2} = \frac{c(H^+) \cdot c(HAsO_3^{2-})}{c(H_2AsO_3^-)}$,当溶液中c(HAsO₃²⁻)=c(H₂AsO₃⁻)时, $K_{a2} = c(H^+)$,溶液的pH>12,c(H⁺)<10⁻¹²mol·L⁻¹,所以数量级为10⁻¹³,B项错误;pH=12.8时,c(AsO₃³⁻)=c(H₂AsO₃⁻),c(H⁺)<c(OH⁻),根据电荷守恒,c(Na⁺)+c(H⁺)=c(OH⁻)+3c(AsO₃³⁻)+2c(HAsO₃²⁻)+c(H₂AsO₃⁻)=c(OH⁻)+4c(AsO₃³⁻)+2c(HAsO₃²⁻),所以c(Na⁺)>2c(HAsO₃²⁻)+4c(AsO₃³⁻),C项正确; $K_{a2} \cdot K_{a3} = \frac{c(H^+) \cdot c(HAsO_3^{2-})}{c(H_2AsO_3^-)} \times \frac{c(H^+) \cdot c(AsO_3^{3-})}{c(HAsO_3^{2-})}$,pH=12.8时,c(AsO₃³⁻)=c(H₂AsO₃⁻), $K_{a2} \cdot K_{a3} = c(H^+) \cdot c(H^+) = 10^{-25.6}$,D项错误。

二、非选择题

15.(14分)

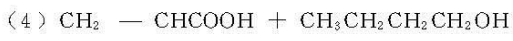
(1) A(1分) B(1分) 蒸馏烧瓶(2分)

参考答案

· 化学 ·

(2)②③(2分)

(3)催化剂、吸水剂(2分) 蒸馏(2分)



(2分)

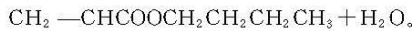
(5)74.4%(2分)

【解析】(1)A为球形冷凝管,一般竖直放置,用于冷凝回流;B为直形冷凝管,倾斜放置,用于冷凝馏分;图乙中仪器a的名称为蒸馏烧瓶。

(2)①丙烯酸能使溴的CCl₄溶液褪色、正丁醇不能使溴的CCl₄溶液褪色;②丙烯酸中的碳碳双键能使酸性KMnO₄溶液褪色、正丁醇也能被酸性KMnO₄溶液氧化;③羧基和羟基均能与金属钠反应产生H₂;④羧基可与NaOH反应、羟基不与NaOH反应。故选②③。

(3)酯化反应中浓硫酸的作用是催化剂和吸水剂;步骤3“产品精制”中“……”表示的操作方法为蒸馏。

(4)丙烯酸与正丁醇反应的化学方程式为



(5)由题中所给的数据可知正丁醇过量,丙烯酸的物质的量为 $\frac{36 \text{ mL} \times 1.05 \text{ g} \cdot \text{cm}^{-3}}{72 \text{ g} \cdot \text{mol}^{-1}} = 0.525 \text{ mol}$,若丙烯酸全部转化,则理论上生成丙烯酸丁酯为0.525 mol,实际制得50 g丙烯酸丁酯,则丙烯酸的利用率为 $\frac{50 \text{ g}}{128 \text{ g} \cdot \text{mol}^{-1} \times 0.525 \text{ mol}} \times 100\% \approx 74.4\%$ 。

16.(15分)

(1)制造光导纤维或制作玻璃(1分,答案合理即可)

Al(OH)₃、Cr(OH)₃(2分)



将三价铁还原为二价铁(1分)

(3)6.8≤pH<7.6(2分) $2\text{Fe}^{2+} + \text{H}_2\text{O}_2 + 2\text{HPO}_4^{2-} \rightarrow 2\text{FePO}_4 \downarrow + 2\text{H}_2\text{O}$ (2分)

(4)①胶头滴管、100 mL容量瓶(2分)

②碱式(1分)

③35%(2分)

【解析】(1)滤渣A的主要成分是SiO₂,可用作制造光导纤维或制作玻璃等;滤渣C的主要成分为Al(OH)₃、Cr(OH)₃。

(2)利用得失电子守恒和原子守恒可写出FeS₂被氧化生成Fe₂O₃和二氧化硫的化学方程式:4FeS₂+11O₂ $\xrightarrow{\text{高温}}$ 2Fe₂O₃+8SO₂;加入FeS的目的是将三价铁还原为二价铁。

(3)加入碳酸亚铁调节pH的目的是将Al³⁺、Cr³⁺转化为Al(OH)₃、Cr(OH)₃沉淀,Fe²⁺不沉淀,所以pH的调节范围是6.8≤pH<7.6;“沉淀”步骤中发生反应的离子方程式为 $2\text{Fe}^{2+} + \text{H}_2\text{O}_2 + 2\text{HPO}_4^{2-} \rightarrow 2\text{FePO}_4 \downarrow + 2\text{H}_2\text{O}$ 。

(4)①配制100 mL 0.01000 mol·L⁻¹的Na₂S₂O₃溶液时需要用到的玻璃仪器为量筒、烧杯、玻璃棒、胶头滴管、100 mL容量瓶。

②Na₂S₂O₃是强碱弱酸盐,溶液显碱性,所以应用碱式滴定管盛装滴定。

③结合化合价升降相等可知,FePO₄与I⁻的关系为2FePO₄~2I⁻~I₂~2Fe²⁺,结合反应I₂+2Na₂S₂O₃~Na₂S₄O₆+2NaI可得到关系式:2FePO₄~I₂~2Na₂S₂O₃,所以n(Fe³⁺)=n(Na₂S₂O₃)=0.01 mol·L⁻¹×0.02 L× $\frac{1000 \text{ mL}}{20 \text{ mL}} = 0.01 \text{ mol}$,

$m(\text{Fe}^{3+}) = 0.56 \text{ g}$,三价铁的质量分数为 $\frac{0.56 \text{ g}}{1.6 \text{ g}} \times 100\% = 35\%$ 。

17.(14分)

(1)-664.1 kJ·mol⁻¹(2分) <(2分)

(2)①0.025(2分)

· 化学 ·
参考答案

②66.7(2分)

③BC(2分)

④ $\frac{24}{p_0}$ (2分)

(3)③(2分)

【解析】(1)给出的三个热化学方程式为① $\text{N}_2(\text{g}) + \text{O}_2(\text{g}) \rightarrow 2\text{NO}(\text{g}) \quad \Delta H_1 = +180.5 \text{ kJ} \cdot \text{mol}^{-1}$ 、② $\text{H}_2\text{O}(\text{g}) \rightarrow \text{H}_2\text{O}(\text{l}) \quad \Delta H_2 = -44 \text{ kJ} \cdot \text{mol}^{-1}$ 、③ $\text{H}_2(\text{g}) + \frac{1}{2}\text{O}_2(\text{g}) \rightarrow \text{H}_2\text{O}(\text{l}) \quad \Delta H_3 = -285.8 \text{ kJ} \cdot \text{mol}^{-1}$, ③×2-②×2-①得 $2\text{NO}(\text{g}) + 2\text{H}_2(\text{g}) \rightarrow \text{N}_2(\text{g}) + 2\text{H}_2\text{O}(\text{g}) \quad \Delta H = -285.8 \text{ kJ} \cdot \text{mol}^{-1} \times 2 - (-44 \text{ kJ} \cdot \text{mol}^{-1} \times 2) - 180.5 \text{ kJ} \cdot \text{mol}^{-1} = -664.1 \text{ kJ} \cdot \text{mol}^{-1}$;该反应的 $\Delta S < 0$ 。



起始(mol) 0.75 0.75 0 0

转化(mol) x x $0.5x$ x

平衡(mol) $0.75-x$ $0.75-x$ $0.5x$ x

$$\frac{0.5x}{1.5-0.5x} \times 100\% = 20\%, \text{解得 } x = 0.5, \text{所以}$$

$$\text{①} v(\text{N}_2) = \frac{0.25 \text{ mol}}{2 \text{ L} \times 5 \text{ min}} = 0.025 \text{ mol} \cdot \text{L}^{-1} \cdot \text{min}^{-1}.$$

$$\text{②NO 的去除率为 } \frac{0.5 \text{ mol}}{0.75 \text{ mol}} \times 100\% \approx 66.7\%.$$

③该反应为放热反应,升高温度,平衡逆向移动,不能提高NO的平衡去除率,A项错误;该反应为气体体积减小的反应,缩小容器体积可使平衡正向移动,提高NO的去除率,B项正确;增大 $\frac{n(\text{H}_2)}{n(\text{NO})}$ 的比值,可提高NO的平衡去除率,C项正确;使用高效催化剂,不影响化学平衡,D项错误。

④平衡时,容器内的分压分别为 $\text{NO: } \frac{0.25}{1.5} p_0 \text{ kPa}, \text{H}_2: \frac{0.25}{1.5} p_0 \text{ kPa}, \text{H}_2\text{O: } \frac{0.5}{1.5} p_0 \text{ kPa}$,所以 K_p

$\frac{0.25}{1.5} p_0 \text{ kPa} \cdot \text{N}_2: \frac{0.25}{1.5} p_0 \text{ kPa}, \text{H}_2\text{O}: \frac{0.5}{1.5} p_0 \text{ kPa}$,所以 K_p

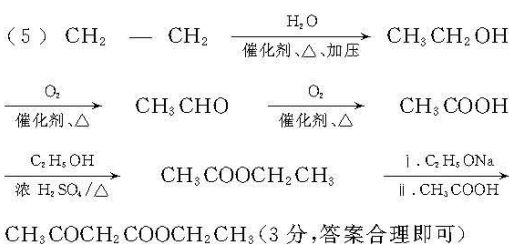
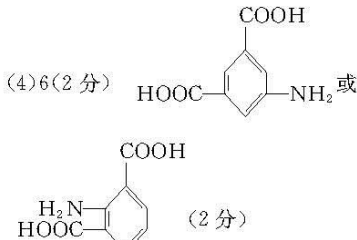
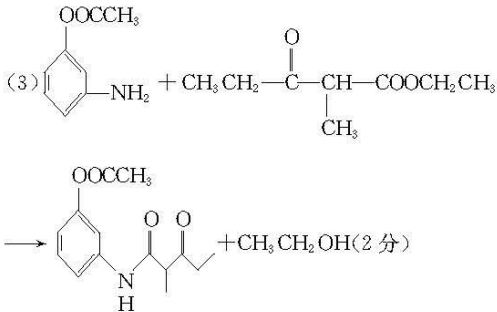
$$= \frac{0.25 p_0 \times (\frac{0.5}{1.5} p_0)^2}{(\frac{0.25}{1.5} p_0)^2 \times (\frac{0.25}{1.5} p_0)^2} (\text{kPa})^{-1} = \frac{24}{p_0} (\text{kPa})^{-1}.$$

(3)正逆反应速率均随温度的升高而增大,则随着温度的升高 $k_{\text{正}}, k_{\text{逆}}$ 均增大,则 $k_{\text{正}}, k_{\text{逆}}$ 与 $\frac{1}{T}$ 呈逆相关,则 $\lg k_{\text{正}}, \lg k_{\text{逆}}$ 与 $\frac{1}{T}$ 呈逆相关,所以③、④表示 $\lg k_{\text{正}}, \lg k_{\text{逆}}$;又因为该反应正反应为放热反应,升高温度化学平衡逆向移动,逆反应速率增大幅度大于正反应速率增大幅度,则 $\lg k_{\text{正}}$ 随 $\frac{1}{T}$ 变化的曲线为③。

18.(15分)

(1)酮羰基、酯基、酰胺基(2分) $\text{C}_{14}\text{H}_{17}\text{NO}_4$ (2分)

(2)酯化反应(或取代反应)(1分) 还原反应(1分)



(3分,答案合理即可)

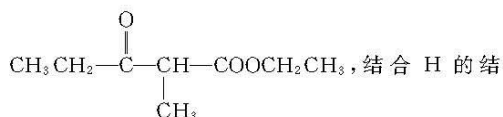
【解析】结合合成路线中的物质转化关系可知,A为

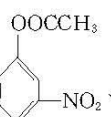
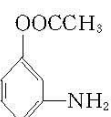
• 4 •

参考答案

· 化学 ·

$\text{CH}_3\text{CH}_2\text{COOH}$ 、B 为 $\text{CH}_3\text{CH}_2\text{COOCH}_2\text{CH}_3$, 利用已知信息①可推知 C 为

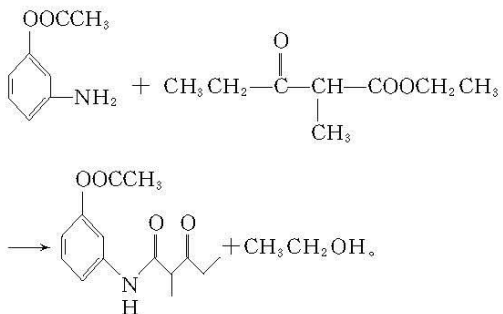


构逆推可知 F 为 、G 为 .

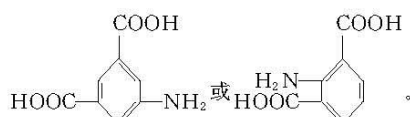
(1) 结合 H 的结构可知, 官能团为酮羰基、酯基、酰胺基; 结合碳原子的成键特点可写出 I 的分子式为 $\text{C}_{14}\text{H}_{17}\text{NO}_4$ 。

(2) A \rightarrow B 的反应为丙酸和乙醇发生的酯化反应; F \rightarrow G 的反应类型为还原反应。

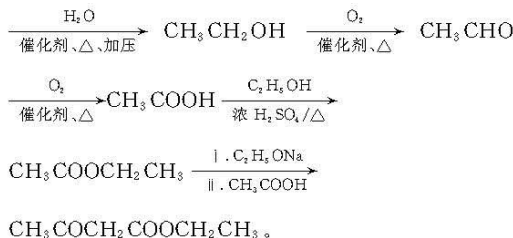
(3) 结合信息②可写出 C + G \rightarrow H 的化学方程式为



(4) 1 mol X 能与足量 NaHCO_3 溶液反应产生 2 mol CO_2 , 说明 X 分子中有两个 COOH, 则 N 原子只能以 NH_2 的形式存在, 苯环上连有两个羧基、1 个氨基的同分异构体有 6 种; 其中核磁共振氢谱中出现 4 组吸收峰, 峰面积比为 1:2:2:2 的结构简式为



(5) 利用逆推法和信息①可知, $\text{CH}_3\text{COCH}_2\text{COOCH}_2\text{CH}_3$ 可由两分子乙酸乙酯发生取代反应得到, 因此该题主要思路是利用乙烯合成乙酸乙酯, 合成路线为 $\text{CH}_2 = \text{CH}_2$



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](http://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

