

合肥一中 2024 届高三上学期期末质量检测卷

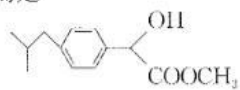
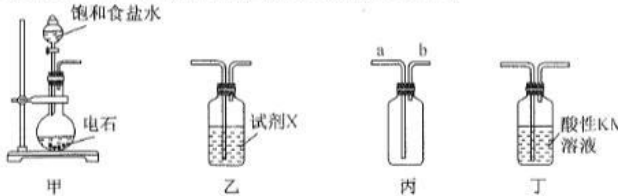
化 学

考生注意：

- 本试卷分选择题和非选择题两部分。满分 100 分，考试时间 75 分钟。
- 答题前，考生务必用直径 0.5 毫米黑色墨水签字笔将密封线内项目填写清楚。
- 考生作答时，请将答案答在答题卡上。选择题每小题选出答案后，用 2B 铅笔把答题卡上对应题目的答案标号涂黑；非选择题请用直径 0.5 毫米黑色墨水签字笔在答题卡上各题的答题区域内作答，超出答题区域书写的答案无效，在试题卷、草稿纸上作答无效。
- 本卷命题范围：高考范围。
- 可能用到的相对原子质量：H 1 C 12 O 16 F 19 Si 28 Fe 56 Co 59 Sr 88

一、选择题（本题共 14 小题，每小题 3 分，共计 42 分。在每小题列出的四个选项中，只有一项是符合题目要求的）

- 化学与生产生活密切相关。下列过程中不涉及化学变化的是
 - 用铝热反应焊接铁轨
 - 在钢铁部件表面进行钝化处理
 - 制作博古架时，在木材上雕刻花纹
 - 《诗经·周颂·良耜》中描述农民生产的情形：“荼蓼(杂草)朽(腐烂)止，黍稷茂止”
- 硫代碳酸钠(Na_2CS_3)可用于处理工业废水中的重金属离子，可通过如下反应制备： $2\text{NaHS} + \text{CS}_2 \rightarrow \text{Na}_2\text{CS}_3 + \text{H}_2\text{S} \uparrow$ 。下列说法正确的是
 - NaHS 的电子式为 $\text{Na}^+[\text{:S}:]^2\text{-}\text{H}^+$
 - CS_2 的结构式为 $\text{S}=\text{C}-\text{S}$
 - 基态 Na 原子的核外电子排布式为 $3s^1$
 - H_2S 为非极性分子
- 制取布洛芬的中间体 M 的结构简式如图所示。下列有关说法正确的是
 - M 中所有原子可能处于同一平面
 - M 中含有手性碳原子
 - M 的苯环上的一氯代物有 1 种(不考虑立体异构)
 - 1 mol M 最多能与 2 mol NaOH 反应
- 已知：制备乙炔的原理为 $\text{CaC}_2 + 2\text{H}_2\text{O} \rightarrow \text{Ca}(\text{OH})_2 + \text{C}_2\text{H}_2 \uparrow$ 。实验室用电石(含 CaC_2 和少量 CaS)制取乙炔时，下列对装置和试剂的分析错误的是



高三上学期期末质量检测卷·化学 第 1 页(共 6 页) 省十联考



- A. 甲中用饱和食盐水可减缓电石与水的反应速率
B. 乙中试剂 X 可选用 CuSO_4 溶液净化乙炔
C. 用丙收集气体时,应 a 口进气,b 口导出气体
D. 丁装置既可以处理尾气,又可以检验乙炔是否集满

阅读下列材料,完成 5~6 小题。

N、O 元素的单质及其化合物是化学研究的热点。 O_2 、 O_3 是氧元素组成的常见单质,水溶液中存在 H_3O^+ 、 OH^- 、 SiO_2 常用于制取粗硅,氨水、硝酸是常见的化工原料。

5. 纯水电离产生 H_3O^+ 、 OH^- ,研究发现在某些水溶液中还存在 H_5O_2^+ 、 H_9O_4^+ 等微粒。下列说法错误的是

- A. H_3O^+ 和 OH^- 所含电子数相同 B. 键角: $\text{H}_2\text{O} > \text{H}_3\text{O}^+$
C. H_3O^+ 中 O 原子是 sp^3 杂化 D. H_3O^+ 、 H_5O_2^+ 、 H_9O_4^+ 微粒中均含有配位键

6. 下列化学反应表示正确的是

- A. 粗硅的制取: $\text{SiO}_2 + \text{C} \xrightarrow{\text{高温}} \text{CO}_2 \uparrow + \text{Si}$
B. 氨水与稀硫酸反应的热化学方程式: $\text{OH}^-(\text{aq}) + \text{H}^+(\text{aq}) \rightleftharpoons \text{H}_2\text{O}(\text{l}) \quad \Delta H = -57.3 \text{ kJ} \cdot \text{mol}^{-1}$
C. Fe 粉与足量稀硝酸反应的离子方程式: $\text{Fe} + 6\text{H}^+ + 3\text{NO}_3^- \rightarrow 3\text{NO}_2 \uparrow + \text{Fe}^{3+} + 3\text{H}_2\text{O}$
D. 碱性氢氧燃料电池的正极反应式: $\text{O}_2 + 4\text{e}^- + 2\text{H}_2\text{O} \rightarrow 4\text{OH}^-$

7. 用低品铜矿(主要含 CuS、FeS)制备 Cu_2O 的一种工艺流程如下:



下列说法正确的是

- A. “酸浸”过程中 FeS 发生反应的离子方程式为 $\text{S}^{2-} + 4\text{H}^+ + \text{MnO}_2 \rightarrow \text{Mn}^{2+} + \text{S} + 2\text{H}_2\text{O}$
B. “调 pH”的目的是除去溶液中的 Fe^{2+}
C. 使用 Na_2CO_3 溶液“除锰”时,锰渣中可能会含有少量 $\text{Mn}(\text{OH})_2$
D. “还原”过程中参与反应的氧化剂和还原剂的物质的量之比为 2:1

8. X、Y、Z、W 是原子序数依次增大的短周期主族元素,基态 X 原子 s 能级电子总数是 p 能级电子总数的 2 倍, Y^{2-} 与 Z^{2+} 核外电子排布相同,W 的最高价氧化物是一种共价晶体。下列说法中错误的是

- A. 6 g W 的最高价氧化物晶体中含有共价键的数目为 $0.2N_A$
B. 离子半径: $\text{Y}^{2-} > \text{Z}^{2+}$
C. Z 元素的第一电离能比同周期相邻元素高
D. 最高价氧化物对应水化物的酸性: $\text{X} > \text{W}$

9. 下列实验方案不能达到实验目的的是

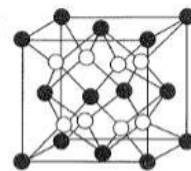
选项	实验方案	实验目的
A	将少量纸片放入试管中,加入浓硫酸,将生成的气体通入品红溶液中,加热	证明浓硫酸脱水时发生了氧化还原反应
B	室温下,分别测定 CH_3COONa 溶液和 NaCl 溶液的 pH	证明 CH_3COOH 是弱酸
C	将 CH_4 和 C_2H_4 混合气体通入足量酸性高锰酸钾溶液中	除去 CH_4 中混有的 C_2H_4
D	室温下,向 10 mL 0.1 mol·L ⁻¹ 的 AgNO_3 溶液中加入 10 mL 0.1 mol·L ⁻¹ 的 NaCl 溶液,振荡使其充分反应后逐滴加入 5 mL 0.1 mol·L ⁻¹ 的 NaBr 溶液,观察沉淀颜色变化	室温下, $K_{sp}(\text{AgCl}) > K_{sp}(\text{AgBr})$



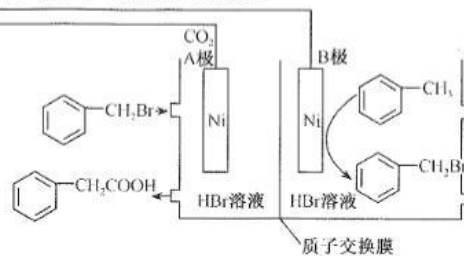
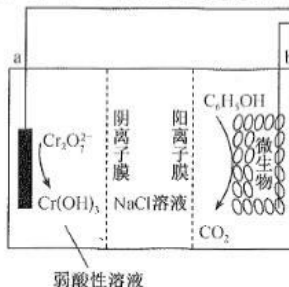
10. SrF_2 可用于防蛀牙膏的添加剂, 其晶胞结构如图所示, 晶胞参数为 $a \text{ nm}$ 。

下列说法正确的是

- A. 含 SrF_2 添加剂的牙膏可以在酸性条件下保持很好的效果
- B. 图中黑色的球●代表 Sr^{2+}
- C. 每个 Sr^{2+} 周围紧邻且等距离的 Sr^{2+} 个数为 4
- D. F^- 与 Sr^{2+} 最小核心距为 $\frac{\sqrt{3}a}{2} \text{ nm}$



11. 科学家设计了如图装置通过电解制备苯乙酸, 下列说法正确的是



装置 I

装置 II

A. a 极电极反应式为 $\text{Cr}_2\text{O}_7^{2-} + 8\text{H}^+ - 6e^- = 2\text{Cr}(\text{OH})_3 + \text{H}_2\text{O}$

B. 电极电势: $b > a$

C. 装置 II 中每消耗 1 mol  , 理论上有 2 mol 质子通过质子交换膜

D. 工作一段时间后 NaCl 溶液的浓度升高

12. 常温下将 NaOH 溶液滴加到 H_2A 溶液中, 混合溶液的 pH 与离子浓度变化的关系如图所示 [纵坐标为 $\lg \frac{c(\text{HA}^-)}{c(\text{H}_2\text{A})}$ 或 $\lg \frac{c(\text{A}^{2-})}{c(\text{H}\text{A}^-)}$]。下列叙述正确的是

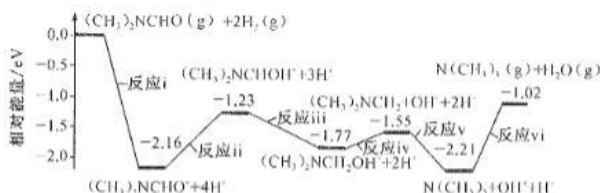
A. 曲线 N 表示 pH 与 $\lg \frac{c(\text{HA}^-)}{c(\text{H}_2\text{A})}$ 的关系

B. NaHA 溶液中: $c(\text{Na}^+) > c(\text{HA}^-) > c(\text{H}_2\text{A}) > c(\text{A}^{2-})$

C. 图中 a 点对应溶液中: $c(\text{Na}^+) > c(\text{H}_2\text{A}) + 2c(\text{A}^{2-})$

D. 溶液 pH 从 5.6 到 9.6 的过程中, 水的电离程度先增大后减小

13. 我国科学家实现了在铜催化剂条件下将 DMF [$(\text{CH}_3)_2\text{NCHO}$] 转化为三甲胺 [$\text{N}(\text{CH}_3)_3$] (为可逆反应), 计算机模拟单个 DMF 分子在铜催化剂表面的反应历程如图所示。下列说法错误的是



A. $(\text{CH}_3)_2\text{NCHO}$ 转化为 $(\text{CH}_3)_3\text{N}$ 的 $\Delta H < 0$

B. $(\text{CH}_3)_3\text{N}$ 是由极性键构成的非极性分子

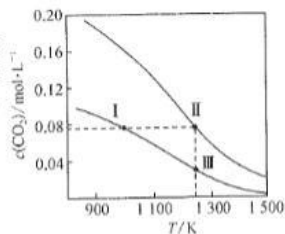
C. 增大压强能加快反应速率, 并增大 DMF 的平衡转化率

D. $(\text{CH}_3)_2\text{NCHO}$ 转化为 $(\text{CH}_3)_3\text{N}$ 的决速阶段为反应 vi

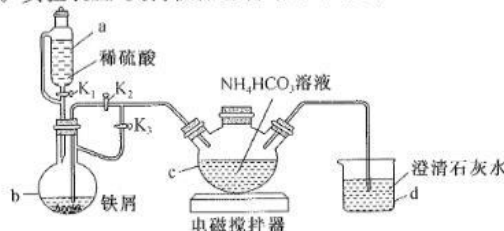


14. 在体积均为 1.0 L 的两恒容密闭容器中加入足量的相同的碳粉，再分别加入 0.1 mol CO₂ 和 0.2 mol CO₂，在不同温度下反应 $\text{CO}_2(\text{g}) + \text{C}(\text{s}) \rightleftharpoons 2\text{CO}(\text{g})$ 达到平衡，平衡时 CO₂ 的物质的量浓度 c(CO₂) 随温度的变化如图所示（图中 I、II、III 点均处于曲线上）。下列说法正确的是

- A. 平衡常数 K: $K(\text{状态 II}) > K(\text{状态 III})$
- B. 体系的总压强 $p_{\text{总}}: p_{\text{总}}(\text{状态 II}) = 2p_{\text{总}}(\text{状态 I})$
- C. 体系中气体密度 $\rho: \rho(\text{状态 I}) < \rho(\text{状态 III})$
- D. 逆反应速率 $v_{\text{逆}}: v_{\text{逆}}(\text{状态 I}) > v_{\text{逆}}(\text{状态 III})$


二、非选择题(本题共 4 小题, 共 58 分)

15. (14 分) 碳酸亚铁(FeCO₃)是制备“速力菲”(主要成分：琥珀酸亚铁，一种常见的补铁药物)的重要物质。某学习小组同学设计实验制备 FeCO₃，并探究 FeCO₃ 的还原性。回答下列问题：

I. 碳酸亚铁的制备。实验装置(夹持仪器已省略)如图所示。

- (1) 仪器 a 的名称为 _____。
- (2) 实验开始时, 先打开 _____, 关闭 _____; 一段时间后, _____, c 中反应获得 FeCO₃。
- (3) 已知 d 中澄清石灰水变浑浊, 写出 c 中反应的离子方程式: _____。
- (4) 反应结束后, 将 c 中的混合液过滤, 洗涤。简述证明 FeCO₃ 已洗涤干净的操作: _____。

II. 定性定量探究碳酸亚铁有还原性

【查阅资料】氧化亚铁是一种黑色粉末, 不稳定, 在空气中加热, 迅速被氧化成四氧化三铁。

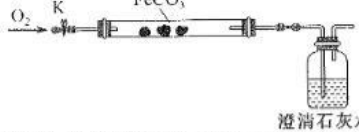
(5) 定性探究碳酸亚铁和氧气反应的固体成分:
【提出设想】

假设 1 固体成分是氧化铁;

假设 2 固体成分是四氧化三铁;

假设 3 _____。

【实验验证】所用装置如下图所示, 装药品, 打开止水夹 K, 通入 O₂, 加热玻璃管。澄清石灰水不产生沉淀时, 停止加热, 继续通入 O₂ 至玻璃管冷却。



取少量玻璃管里固体于试管中, 滴加稀硫酸, 微热, 固体完全溶解。将溶液分成甲、乙两份, 进行后续实验。

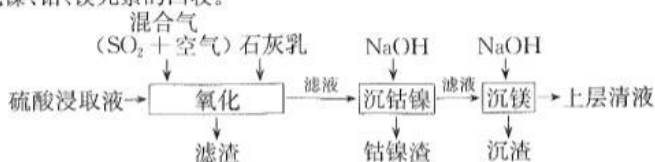
实验编号	实验步骤	实验现象
I	向甲溶液中滴加 KSCN 溶液	溶液变红色
II	向乙溶液中滴加酸性高锰酸钾溶液	溶液不褪色

【实验评价】上述实验 _____ (填“Ⅰ”或“Ⅱ”)不能确定固体成分。

【实验结论】由上述实验结果分析可知, 碳酸亚铁在氧气中高温灼烧得到的产物是 _____, 证明 FeCO₃ 具有还原性。

(6) 定量探究: 取 _____ g 纯净固体碳酸亚铁, 在空气中高温灼烧至恒重, 称得固体质量净减少 7.2 g, 通过计算确定固体成分是 Fe₂O₃。


16.(15分)某工厂采用如下工艺处理镍钴矿硫酸浸取液(含 Ni^{2+} 、 Co^{2+} 、 Fe^{2+} 、 Fe^{3+} 、 Mg^{2+} 和 Mn^{2+}),实现镍、钴、镁元素的回收。



回答下列问题：

(1)工业上用一定浓度的硫酸浸取已粉碎的镍钴矿并不断搅拌,提高浸取速率的方法为_____。(答出一条即可)。

(2)“氧化”时,混合气在金属离子的催化作用下产生具有强氧化性的过一硫酸(H_2SO_5),其中S元素的化合价为_____。

(3)已知: H_2SO_5 的电离方程式为 $\text{H}_2\text{SO}_5 \rightleftharpoons \text{H}^+ + \text{HSO}_5^-$ 、 $\text{HSO}_5^- \rightleftharpoons \text{H}^+ + \text{SO}_5^{2-}$ 。

①“氧化”时,先通入足量混合气,溶液中的正二价铁元素 $\text{Fe}(\text{II})$ 被 H_2SO_5 氧化为 $\text{Fe}_2(\text{SO}_4)_3$,该反应的离子方程式为_____;再加入石灰乳,所得滤渣中主要成分是 MnO_2 、_____。

②通入混合气中 SO_2 的体积分数与 $\text{Mn}(\text{II})$ 氧化率随时间的变化关系如图所示,若混合气中不添加 SO_2 ,相同时间内 $\text{Mn}(\text{II})$ 氧化率较低的原因是_____;

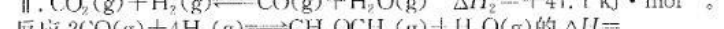
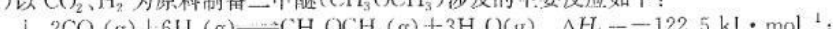
SO_2 的体积分数高于9.0%时,相同时间内 Mn 氧化率开始降低的原因是_____。

(4)①将“钴镍渣”酸溶后,先加入 NaClO 溶液进行“钴镍分离”,写出“钴镍分离”反应生成 $\text{Co}(\text{OH})_3$ 沉淀的离子方程式:_____。

②若“镍钴分离”后溶液中 $c(\text{Ni}^{2+}) = 1.0 \text{ mol} \cdot \text{L}^{-1}$,加入 Na_2CO_3 溶液“沉镍”后的滤液中 $c(\text{CO}_3^{2-}) = 10^{-6} \text{ mol} \cdot \text{L}^{-1}$,则沉镍率=_____。 $[K_{sp}(\text{NiCO}_3) = 1.0 \times 10^{-17}, \text{沉镍率} = \frac{\text{因沉淀减少的 } c(\text{Ni}^{2+})}{\text{初始 } c(\text{Ni}^{2+})}]$

17.(14分)“21世纪的清洁燃料”二甲醚具有含氢量高,廉价易得,无毒等优点。回答下列问题:

(1)以 CO_2 、 H_2 为原料制备二甲醚(CH_3OCH_3)涉及的主要反应如下:



(2)二甲醚水蒸气重整制氢体系中会发生如下反应:



温度为T K时,向压强为p的恒压体系中按物质的量之比为1:3充入 $\text{CH}_3\text{OCH}_3(\text{g})$ 、 $\text{H}_2\text{O}(\text{g})$,测得在催化剂HZSM-5催化下反应达到平衡时,二甲醚转化率为25%,且产物中 $n(\text{CO}_2):n(\text{CH}_4) = 8:1$ 。

①能判断该反应达到平衡状态的标志为_____。(填字母)。

- A. 混合气体中各物质分压保持不变
- B. 混合气体的密度保持不变
- C. 混合气体平均摩尔质量保持不变
- D. 消耗1 mol CH_3OCH_3 时,有2 mol CO_2 生成

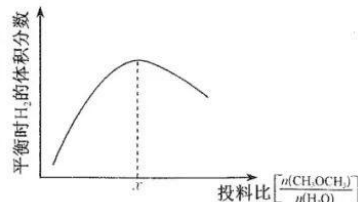
②反应达到平衡时, H_2O 的转化率为_____,二甲醚水蒸气重整制氢主反应的 $K_p = \text{_____}$ (列出含p的计算式即可,用平衡分压代替平衡浓度,平衡分压=总压×物质的量分数)。

③已知主、副反应均可以自发进行,若升高反应温度,平衡时二甲醚的转化率_____(填“高于”或“低于”)25%。

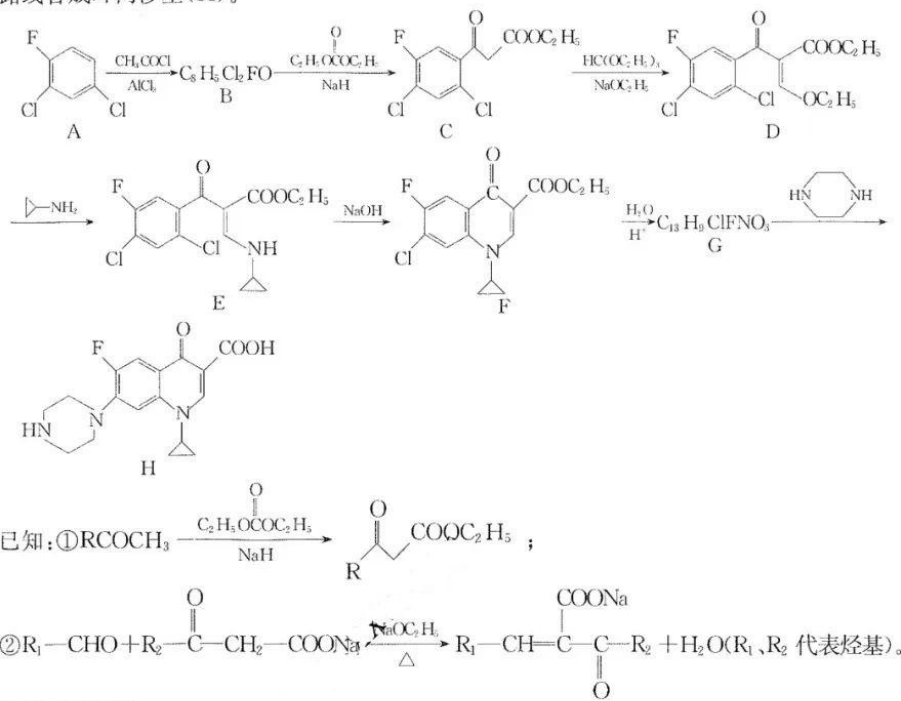


④温度压强不变,只改变反应物的投料比,平衡时H₂的体积分数变化趋势如图所示。投料比小于x时,平衡时H₂的体积分数变化趋势较投料比大于x时更明显的原因是_____。

(3)用惰性电极设计碱性二甲醚—氧气燃料电池,负极反应的电极反应式为_____。



18.(15分)环丙沙星是喹诺酮类抗菌药物,具有广谱抗菌活性,杀菌效果好,某研究小组按下列路线合成环丙沙星(H)。



回答下列问题:

(1)B的结构简式是_____。

(2)H中含氧官能团名称是_____。

(3)G→H时须严格控制反应物的投料比,以减少生成副产物X(C₃₀H₂₆O₆N₄F₂)。X的结构简式为_____。

(4)E→F的类型为_____。

(5)写出下列要求的G的同分异构体的结构简式:_____。

①分子中含有2个苯环。

②¹H-NMR谱表明:分子中共有5种不同化学环境的氢原子且数目之比为2:2:2:2:1。

③能与FeCl₃溶液发生显色反应,且两种水解产物同样可以与FeCl₃溶液发生显色反应。

(6)写出以和C₂H₅OCOCH₃为原料制备的合成路线流程图:(无机试剂和两个碳以内的有机试剂任用,合成路线流程图示例见本题题干)。

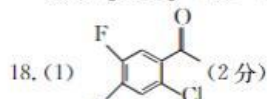
合肥一中 2024 届高三上学期期末质量检测卷 · 化学

参考答案、提示及评分细则

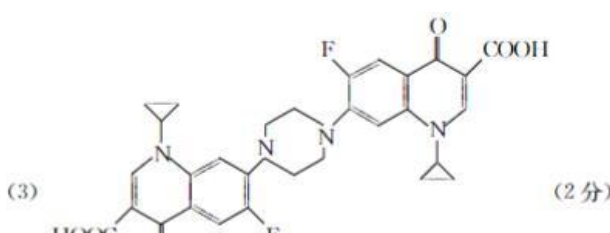
1. C 铝热反应焊接铁轨发生了置换反应，A 项错误；在钢铁部件表面进行钝化处理过程中生成新物质，属于化学变化，B 项错误；在木材上雕刻花纹的过程主要发生物理变化，没有新物质生成，不是化学变化，C 项正确；杂草腐烂属于化学变化，D 项错误。
2. B H 原子与 S 原子之间形成共价键，A 项错误；CS₂ 的结构式为 S—C—S，B 项正确；基态 Na 原子的核外电子排布式为 [Ne]3s¹，C 项错误；H₂S 分子的空间结构是 V 形，是极性分子，D 项错误。
3. B 有机物 M 中碳原子杂化方式为 sp³、sp²，所有原子不可能处于同一平面，A 项错误；羟基所连碳原子连有四个不同基团，该碳原子为手性碳原子，B 项正确；有机物 M 的苯环上的一氯代物有 2 种，C 项错误；只有酚基与 NaOH 反应，故 1 mol M 最多能与 1 mol NaOH 反应，D 项错误。
4. C 甲中用饱和食盐水可减缓电石与水的反应速率，A 项正确；CuSO₄ 溶液可吸收 H₂S，且不与乙炔反应，B 项正确；乙炔密度小于同条件下空气密度，故不能采用向上排空气法收集，C 项错误；高锰酸钾可以吸收乙炔，同时高锰酸钾溶液颜色变浅说明乙炔已收集满，D 项正确。
5. B H₃O⁺ 和 OH⁻ 的电子数均为 10，A 项正确；键角：H₂O < H₃O⁺，B 项错误；H₃O⁺ 中 O 原子是 sp³ 杂化，C 项正确；参考 H₃O⁺ 的结构中氧原子和氢离子形成的配位键，H₂O₂[·]、H₂O₂[·] 微粒中均含有配位键，D 项正确。
6. D 制取粗硅生成物为 CO 和 Si，A 项错误；一水合氨是弱碱，不能拆，并且反应热不等于中和热，B 项错误；稀硝酸作氧化剂，所得还原产物为 NO，C 项错误；碱性氢氧燃料电池的正极反应式：O₂ + 4e⁻ + 2H₂O — 4OH⁻，D 项正确。
7. C FeS 固体难溶于水不能拆成离子形式，A 项错误；“调 pH”的目的是除去溶液中的 Fe³⁺，不易除去 Fe²⁺，B 项错误；CO₃²⁻ 和 Mn²⁺ 互促水解，生成少量 Mn(OH)₂，C 项正确；“还原”过程中氧化剂和还原剂的物质的量之比为 4 : 1，D 项错误。
8. A 根据题干信息可以推断出 X、Y、Z、W 分别为 C、O、Mg、Si。6 g SiO₂ 为 0.1 mol，含有 0.4 mol 共价键，A 项错误；离子半径：O²⁻ > Mg²⁺，B 项正确；Mg 原子最外层为全满结构，不易失去第一个电子，C 项正确；C 的非金属性比 Si 强，碳酸的酸性强于硅酸，D 项正确。
9. C 若反应生成 SO₂ 则一定发生了氧化还原反应，A 项正确；CH₃COO⁻ 能水解而 Cl⁻ 不能，证明 CH₃COOH 是弱酸，B 项正确；乙烯与酸性高锰酸钾溶液反应生成 CO₂ 杂质，C 项错误；少量的 Br⁻ 就可以将 AgCl 转化为 AgBr 浅黄色沉淀，说明室温下，K_{sp}(AgCl) > K_{sp}(AgBr)，D 项正确。
10. B 酸性条件下 SrF₂ 会与 H⁺ 反应生成 HF，A 项错误；根据 Sr²⁺ 与 F⁻ 的个数比为 1 : 2 可以确定，B 项正确；每个 Sr²⁺ 周围紧邻且等距离的 Sr²⁺ 个数为 12，C 项错误；F⁻ 与 Sr²⁺ 最小核心距为 $\frac{\sqrt{3}a}{4}$ nm，D 项错误。
11. C a 极电极反应式为 Cr₂O₇²⁻ + 8H⁺ + 6e⁻ — 2Cr(OH)₃ + H₂O，A 项错误；由装置 I 可知，a 极为正极，b 极为负极，电极电势：a > b，B 项错误；装置 II 中每消耗 1 mol ，电路中转移 2 mol 电子，理论上 有 2 mol 质子通过质子交换膜，C 项正确；OH⁻ 通过阴离子交换膜进入 NaCl 溶液，H⁺ 通过阳离子交换膜进入 NaCl 溶液，H⁺ 和 OH⁻ 结合生成水，工作一段时间后 NaCl 溶液的浓度降低，D 项错误。
12. B $K_{al} = \frac{c(H^+) \cdot c(HA^-)}{c(H_2A)}$, $K_{a2} = \frac{c(H^+) \cdot c(A^{2-})}{c(HA^-)}$ ，因为纵坐标为 $\lg \frac{c(HA^-)}{c(H_2A)}$ 或 $\lg \frac{c(A^{2-})}{c(HA^-)}$ ，分别取 a、b 点，则此时对应曲线上有 $c(H_2A) = c(HA^-)$ 和 $c(A^{2-}) = c(HA^-)$ ，可以算出对应曲线的电离平衡常数为 $10^{-5.6}$ 和 $10^{-9.6}$ ，因为 $K_{al} > K_{a2}$ ，所以 $K_{al} = 10^{-5.6}$, $K_{a2} = 10^{-9.6}$ ，所以曲线 M、N 分别表示 pH 与 $\lg \frac{c(HA^-)}{c(H_2A)}$ 和 pH 与 $\lg \frac{c(A^{2-})}{c(HA^-)}$ 的关系。根据分析可知曲线 M 表示 pH 与 $\lg \frac{c(HA^-)}{c(H_2A)}$ 的关系，A 项错误；HA⁻ 的水解常数 $K_h(HA^-) = \frac{K_w}{K_{al}} = \frac{10^{-14}}{10^{-5.6}} = 10^{-8.4}$ ，HA⁻ 的电离常数 $K_{a2} = 10^{-9.6}$ ，HA⁻ 的水解程度大于电离程度，NaHA 溶液中： $c(Na^+) > c(HA^-) > c(H_2A) > c(A^{2-})$ ，B 项正确；图中 a 点对应溶液中存在电荷守恒： $c(Na^+) + c(H^+) = c(OH^-) + c(HA^-) + 2c(A^{2-})$ 且此时 $c(H_2A) = c(HA^-)$ ，所以有： $c(Na^+) + c(H^+) = c(OH^-) + c(H_2A) + 2c(A^{2-})$ ，a 点 pH=5.6，则 $c(H^+) > c(OH^-)$ ，所以 $c(Na^+) < c(H_2A) + 2c(A^{2-})$ ，C 项错误；初始溶质为 H₂A，呈酸性，电离出的氢离子抑制水的电离，完全反应时生成 Na₂A，Na₂A 水解呈碱性，促进水的电离，所以由 H₂A 到完全生成 Na₂A 的过程中，水的电离程度一直增大，则溶液 pH 从 5.6 到 9.6 的过程中，水的电离程度逐渐增大，D 项错误。
13. B 由反应历程图可知 (CH₃)₂NCHO 转化为 (CH₃)₃N 的 $\Delta H < 0$ ，A 项正确；N(CH₃)₂(g) 是由极性键构成的极性分子，B 项错误；增大压强能加快反应速率，平衡正向移动，能增大 DMF 的平衡转化率，C 项正确；从图中可以看出，在正向进行的三个吸热反应中，其能垒分别为 $[-1.23 - (-2.16)]\text{ eV} = 0.93\text{ eV}$ 、 $[-1.55 - (-1.77)]\text{ eV} = 0.22\text{ eV}$ 、 $[-1.02 - (-2.21)]\text{ eV} = 1.19\text{ eV}$ ，该历程中最大能垒(活化能)为 1.19 eV，反应

【高三上学期期末质量检测卷 · 化学参考答案 第 1 页(共 2 页)】

- vi决定总反应的速率,D项正确。
- 14.C 温度相同,平衡常数相同,A项错误;由图可知,该反应的 $\Delta H>0$,状态Ⅱ温度高,平衡相对于状态Ⅰ右移,由于初始物质的量状态Ⅱ多,故 $p_{\text{B}}(\text{状态Ⅱ})>2p_{\text{B}}(\text{状态Ⅰ})$,B项错误;状态Ⅲ温度高,平衡右移,体系的质量相对状态Ⅰ大,而体系的体积相同,故 $\rho(\text{状态Ⅰ})<\rho(\text{状态Ⅲ})$,C项正确;状态Ⅲ的温度高,正逆反应速率大,D项错误。
15. I. (1)(恒压)滴液漏斗(1分)
(2)K₁和K₃(1分);K₂(2分);关闭K₃,打开K₂(2分)
(3)Fe²⁺+2HCO₃⁻—FeCO₃↓+H₂O+CO₂↑(2分)
(4)取最后一次洗涤液于试管中,加入过量稀盐酸酸化后,再滴入几滴BaCl₂溶液,若无白色沉淀,则证明已经洗涤干净(2分)
- II. (5)固体成分是氧化铁和四氧化三铁的混合物;i:氧化铁和二氧化碳(或Fe₂O₃和CO₂)(各1分)
(6)23,2(2分)
- 16.(1)适当提高反应温度或其他合理叙述(2分)
(2)+6(1分)
(3)①2Fe²⁺+HSO₃⁻+H⁺—2Fe³⁺+SO₄²⁻+H₂O;CaSO₄、Fe(OH)₃(各2分)
②混合ⁱ(在金属离子的催化作用下产生具有强氧化性的过一硫酸(H₂SO₅)的氧化性远强于氧气;SO₂有还原性,过多将会降低H₂SO₅的浓度,且生成的MnO₂也会被SO₂还原成Mn(II),降低Mn(II)氧化速率(各2分)
④①ClO⁻+2Co²⁺+5H₂O—2Co(OH)₃↓+Cl⁻+4H⁺(2分)
②99%或0.99(2分)
- 17.(1)-204.7 kJ·mol⁻¹(2分)
(2)①ABC(2分)
②20%; $\frac{\left(\frac{1.25}{4.9}p\right)^6 \times \left(\frac{0.4}{4.9}p\right)^2}{\left(\frac{0.75}{4.9}p\right) \times \left(\frac{2.4}{4.9}p\right)^3}$ (各2分)
③高于(1分)
④H₂O(g)过量时,剩余的H₂O(g)不能分解出H₂(g)而过量的CH₃OCH₃(g)可以发生分解反应生成H₂(g)(3分)
- (3)CH₃OCH₃-12e⁻+16OH⁻—2CO₃²⁻+11H₂O(2分)

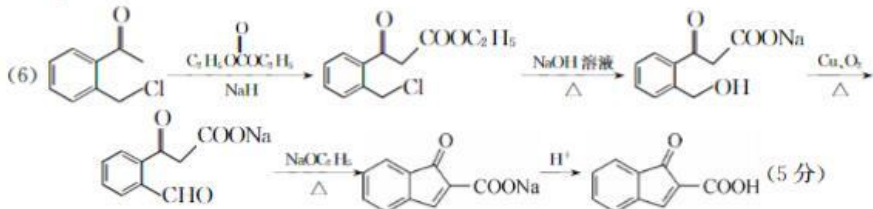
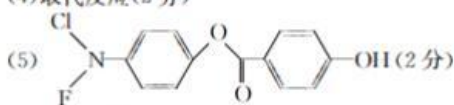


(2)(酮)羰基、羧基(2分)



(2分)

(4)取代反应(2分)



【高三上学期期末质量检测卷·化学参考答案 第2页(共2页)】

关于自主选拔在线

自主选拔在线聚焦名校拔尖人才培养，提供新高考生涯规划、强基计划、综合评价、三位一体、专项计划、少年班、研学实践、学科竞赛、综合素质评价、新高考选科、大学专业、志愿填报、港澳升学、中外合作校、大学保研留学等政策资讯，致力于帮助更多考生圆梦理想高校！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 95%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

Q 自主选拔在线

关注自主选拔在线微信公众号，领取更多福利

对话框发送【思维导图】，领取《高中九大学科思维导图（彩图版）》

对话框发送【福利】，领取新人专属福利，不定时更新