

· 化学 ·

参考答案及解析

参考答案及解析

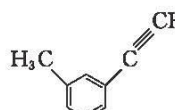
2023—2024 学年度上学期高三年级四调考试·化学

一、选择题

1. C 【解析】煤井中的“毒气”指的瓦斯，A 正确；竹的主要成分为纤维素，是天然高分子化合物，B 正确；“炭”指的是煤，C 错误；由于毒气的密度比空气小，所以毒烟从竹中向上逸出，D 正确。
2. D 【解析】向燃煤中添加生石灰以减少酸雨的形成，是因为氧化钙能和二氧化硫等气体反应，体现了 CaO 具有碱性氧化物的通性，A 不符合题意；汽车尾气系统中安装催化转化器以减少尾气污染，是排气系统中 CO 和 NO 在催化剂作用下发生反应，生成无毒气体氮气和二氧化碳，减少污染，B 不符合题意；聚乳酸具有生物可降解性，易于降解，可减少白色污染，C 不符合题意；向工业废水中添加 FeS 以除去废水中的 Cu²⁺，Cu²⁺ 和 FeS 生成了硫化铜沉淀，没有体现 FeS 的还原性，D 符合题意。
3. D 【解析】由反应机理可知，反应①为二氧化碳与氢气反应生成甲醇和 H₂O，则消耗 2.2 g 二氧化碳，转移电子数为 $\frac{2.2 \text{ g}}{44 \text{ g} \cdot \text{mol}^{-1}} \times 6N_A \text{ mol}^{-1} = 0.3N_A$ ，A 错误；标准状况下，过氧化氢为液态，无法计算 22.4 L 过氧化氢的物质的量和含有的非极性键的数目，B 错误；甲醛和 DHA 的最简式相同，都为 CH₂O，则 30 g 甲醛与 DHA 的混合物中含氧原子数为 $\frac{30 \text{ g}}{30 \text{ g} \cdot \text{mol}^{-1}} \times N_A \text{ mol}^{-1} = N_A$ ，C 错误；由题意可得关系式 (C₆H₁₀O₅)_n ~ 6nCO₂，则 16.2 g 淀粉在氧气中完全燃烧可生成 CO₂ 分子数为 $\frac{16.2 \text{ g}}{162n \text{ g} \cdot \text{mol}^{-1}} \times 6n \times N_A \text{ mol}^{-1} = 0.6N_A$ ，D 正确。
4. B 【解析】高锰酸钾具有强氧化性，浓盐酸与高锰酸钾反应在常温下就可以进行，不需要加热，A 错误；B 的作用是除去 HCl，可防止 HCl 与 KOH 发生反应，导致 KClO 的产率下降，B 正确；由题意知，KClO 极易溶于冷水，遇热水则分解，故 C 装置不能放在热水浴中，应放在冰水浴中，C 错误；D 装置的作用是尾气处理，反应的离子方程式为 Cl₂ + 2OH⁻ → ClO⁻ + Cl⁻ + H₂O，D 错误。
5. C 【解析】一水合氨属于弱电解质，离子方程式为 Al³⁺ + 3NH₃ · H₂O → Al(OH)₃ ↓ + 3NH₄⁺，故 A 错误；向稀硝酸中加入过量的铁屑，应该生成 Fe²⁺，离子方程式为 3Fe + 8H⁺ + 2NO₃⁻ → 3Fe²⁺ + 2NO ↑ + 4H₂O，故 B 错误；向稀硫酸中加入过量的铁屑，应该生成 Fe²⁺，离子方程式为 Fe + 2H⁺ → Fe²⁺ + H₂ ↑，故 C 正确；向稀盐酸中加入过量的铁屑，应该生成 Fe²⁺，离子方程式为 Fe + 2H⁺ → Fe²⁺ + H₂ ↑，故 D 错误。

4H₂O，故 B 错误；泡沫灭火器中，铝离子与碳酸氢根离子发生相互促进的水解反应，生成氢氧化铝沉淀和二氧化碳气体，故 C 正确；将氢氧化铁固体加入氢碘酸溶液中，碘离子会与 Fe³⁺ 发生氧化还原反应，离子方程式为 2Fe(OH)₃ + 6H⁺ + 2I⁻ → 2Fe²⁺ + I₂ + 6H₂O，故 D 错误。

6. A 【解析】正己烷和 2,2-二甲基丁烷均是烷烃，两者分子式相同，但结构式不同，属于同分异构体，故 A 错误；



中，苯环为平面结构，乙炔基为直线形，苯环上的甲基最多有两个原子在同一平面内，则共平面的原子数目最多为 15 个，故 B 正确；异丁烷含有支链，相同碳原子数的烷烃，支链越多，沸点越低，因此正丁烷的沸点比异丁烷的高，乙醇含有分子间氢键，因此乙醇的沸点比二甲醚的高，故 C 正确；甲苯能使酸性高锰酸钾溶液褪色，而烷烃则不能，是因为烷烃不含苯环，说明苯环活化了甲基，故 D 正确。

7. D 【解析】物质 W 常用作漂白剂和氧化剂，其构成元素均为短周期主族元素，各元素原子半径与原子序数的关系如题图所示，X 位于第一周期，为 H 元素，Y、Z 位于第二周期，M、N 位于第三周期；实验室中常用 CS₂ 洗涤残留在试管壁上的 N 单质，则 N 为 S 元素；Y 形成 4 个共价键，Z 形成 2 个共价键，M 形成的+1 价阳离子，则 Y 为 C 元素，Z 为 O 元素，M 为 Na 元素。X、Z 形成的化合物为水和过氧化氢，M、N 形成的化合物为硫化钠，水与硫化钠的反应为非氧化还原反应，A 错误；N 的单质为硫，硫单质为非极性分子，CS₂ 为非极性溶剂，根据“相似相溶”原理，硫单质易溶于 CS₂，与 S 单质的还原性无关，B 错误；Y 的氢化物为烃，Z 的氢化物为水、过氧化氢，碳原子数较多的烃常温下为固态，其沸点大于水和过氧化氢，C 错误；W 分子中含有 H—O—O—H 结构，结合过氧化氢的性质可知，化合物 W 具有强氧化性，可用作氧化剂，但过氧化氢不稳定，故该物质不宜在高温下使用，D 正确。

8. A 【解析】氯酸钾具有氧化性和还原性，二氧化锰作催化剂，产生氯气和氧气或者氯化钾和氧气，不可能得到高氯酸钾，故 A 错误；催化剂可以降低反应的活化能，加快化学反应速率，MnO₂ 作催化剂可以加快 KClO₃ 分解，故 B 正确；根据元素化合价的变化，标准

高三四调

· 衡中同卷 ·

- 状况下制得 22.4 L 即 1 mol 氧气, 反应中转移电子 4 mol, 故 C 正确; 由题意知, 制得的氧气中混有氯气, 将氯气通入硝酸银溶液, 溶液中产生氯离子、次氯酸根离子等, 氯离子和银离子反应会产生不容易硝酸的氯化银白色沉淀, 故 D 正确。
9. C 【解析】取少许有机物滴入盛有银氨溶液的试管中水浴加热, 产生光亮的银镜, 该有机物不一定为醛类, 还可以是甲酸, A 错误; 将过氧化钠投入滴有酚酞溶液的水中, 溶液先变红后褪色, B 错误; 向浓度均为 0.1 mol·L⁻¹ 的 MgSO₄ 和 CuSO₄ 的混合溶液中逐滴加入 NaOH 溶液, 首先看到产生蓝色沉淀, 说明 K_{sp}[Cu(OH)₂] < K_{sp}[Mg(OH)₂], C 正确; 三溴苯酚溶于苯, 观察不到沉淀, 故无法判断苯中是否含有苯酚, D 错误。
10. A 【解析】硫的电负性大于碳、氢等, 故燃煤中的有机硫主要呈负价, A 错误; 根据已知信息可知, 化合物 A 分子中与硫直接相连的基团中有—OH, 能电离出氢离子, 具有酸性, B 正确; 一定压强下, 化合物 A 分子只有 1 个—OH 能形成氢键, 而硫酸分子中有 2 个—OH 能形成氢键, 故化合物 A 的沸点低于硫酸, C 正确; 氧气具有氧化性, 能将四价硫氧化为六价硫, 二氧化硫、氧气、碳酸钙高温生成硫酸钙和二氧化碳, 反应化学方程式为 2SO₂ + O₂ + 2CaCO₃ $\xrightarrow{\text{高温}}$ 2CaSO₄ + 2CO₂, 故需要有氧气参加, D 正确。
11. C 【解析】M 分子中含氧官能团有羟基、羧基, 共 2 种, 故 A 错误; M 分子中羟基连接的碳原子上含有 1 个氢原子, 可以被氧化为羰基, 不能被氧化为醛基, 故 B 错误; M 分子中碳碳双键的 2 个不饱和碳原子均连接 2 个不同的原子或原子团, 存在顺、反异构体, 故 C 正确; M 分子中羟基、羧基都能与钠反应生成氢气, 不能用钠证明 M 中含羟基, 故 D 错误。
12. D 【解析】第一步反应为 S + 2Cu²⁺ + 2Zn = Cu₂S + 2Zn²⁺, 由图可知, Zn 为负极, 电极反应式为 Zn - 2e⁻ = Zn²⁺, S 为正极, 电极反应式为 S + 2Cu²⁺ + 4e⁻ = Cu₂S; 当正极的硫完全反应生成 Cu₂S 后, 继续高效发生第二步反应 Cu²⁺ + Zn + xO₂ = (1 - 4x)Cu + 2xCu₂O + Zn²⁺, Zn 为负极, 电极反应式为 Zn - 2e⁻ = Zn²⁺, Cu₂S 为正极, 电极反应式为 Cu²⁺ + xO₂ + 2e⁻ = (1 - 4x)Cu + 2xCu₂O。分析电池工作原理可知, 正极的硫完全反应后仍然没有脱离电极, 正极质量一直增加, A 正确; 单独构建第二步电池时效率较低, 耦合两个连续的电化学反应时效率较高, 可能的原因是步骤 1 的放电产物 Cu₂S 对步骤 2 的放电过程起催化作用, B 正确; 由分析可知, C 正确; 该电池分两步完成, 且只有第二步反应才析出铜, 所以相同时间内两池电极上析出铜的物质的量不相

- 等, D 错误。
13. D 【解析】1 000 ℃ 时, 由盖斯定律可知, ①—③得反应 TiO₂(s) + 2Cl₂(g) = TiCl₄(g) + O₂(g), 则其平衡常数 $K = \frac{K_1}{K_2} = \frac{1.6 \times 10^{14}}{2.5 \times 10^{18}} = 6.4 \times 10^{-5}$, A 正确; TiCl₄ 的物质的量分数几乎不变, 则反应①生成 CO 的物质的量分数几乎不变, 1 000 ℃ 时反应②的平衡常数很小, 则此时 CO 的物质的量分数远大于 CO₂, 故曲线 I 表示 CO, 反应②生成等量的 CO₂ 和 C, 故曲线 II、III 分别表示 C、CO₂, B 正确; 温度高于 600 ℃ 时, 升高温度对 TiCl₄ 的物质的量分数影响不大, 而 CO 的物质的量分数显著增大, 三个反应均为放热反应, 升温反应逆向进行, 说明此时升高温度主要对反应②的平衡产生影响, 导致 CO 的物质的量分数显著增大, C 正确; 温度在 200~1 200 ℃ 之间, TiCl₄ 的物质的量分数几乎不变, 故升高温度对 TiCl₄ 的平衡产率增加作用不大, D 错误。
14. D 【解析】向次氯酸钠溶液中通入二氧化硫气体先发生反应 3NaClO + SO₂ + H₂O = Na₂SO₄ + NaCl + 2HClO, 继续通入的二氧化硫与反应生成的次氯酸发生反应 HClO + SO₂ + H₂O = H₂SO₄ + HCl, 总反应的方程式为 NaClO + SO₂ + H₂O = H₂SO₄ + NaCl, 由图可知, a 点少量二氧化硫与次氯酸钠溶液反应, 所得溶液为氯化钠、硫酸钠、次氯酸钠和次氯酸的混合溶液, b 点为二氧化硫与次氯酸钠溶液恰好反应生成次氯酸, 所得溶液氯化钠、硫酸钠和次氯酸的混合溶液, c 点为二氧化硫与次氯酸钠溶液恰好完全反应生成硫酸, 所得溶液为氯化钠和硫酸的混合溶液。根据物料守恒可得 a 点溶液中存在 $c(\text{Na}^+) = c(\text{ClO}^-) + c(\text{HClO}) + c(\text{Cl}^-)$, 故 A 正确; b 点为二氧化硫与次氯酸钠溶液恰好反应生成次氯酸, 二氧化硫的物质的量为 $\frac{1}{3}$ mol, 即 $x = \frac{1}{3}$, 溶液的 pH 为 3.8, 由方程式可知, 溶液中次氯酸的浓度为 $\frac{\frac{1}{3} \text{ mol} \times 2}{1 \text{ L}} = \frac{2}{3} \text{ mol} \cdot \text{L}^{-1}$, 则次氯酸的电离平衡常数约为 $\frac{10^{-3.8} \times 10^{-3.8}}{\frac{2}{3}} = 1.5 \times 10^{-7.6}$, 电离平衡常数的数量级为 10⁻⁸, 故 B 正确; c 点溶液为氯化钠和硫酸的混合溶液, 由电荷守恒可得 $c(\text{Cl}^-) + 2c(\text{SO}_4^{2-}) + c(\text{OH}^-) = c(\text{H}^+) + c(\text{Na}^+)$, 故 C 正确; a 点溶液含有次氯酸和次氯酸钠, 次氯酸抑制水的电离, 次氯酸钠促进水的电离, b 点溶液含有的次氯酸抑制水的电离, 则 a 点水的电离程度大于 b 点, c 点溶液含有的硫酸抑制水的电离, c 点溶液中氢离子浓度大于 b 点, 水的电离程度小于 b 点, 则水的电离程度大小顺序为

• 化学 •

$a > b > c$, 故 D 错误。

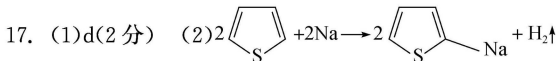
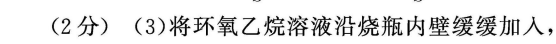
二、非选择题

15. (1) 7 (2 分) (2) 立方体(或正方体)(1 分)
 (3) ① $C_{10}H_{10}Fe$ (2 分) ② 6 (2 分) (4) ①两者均为金属晶体, Co 原子半径较小, 形成的金属离子半径较小, 其金属键较强(2 分) ② $As > Fe > Ca$ (2 分)
 ③二者均为分子晶体, $FeCl_3$ 的极性更强(2 分)
 ④ (0.5, 0.5, 0.128)(2 分)
- 【解析】(1) 基态 Fe 原子的核外电子排布式为 $1s^2 2s^2 2p^6 3s^2 3p^6 3d^6 4s^2$, 共占据 15 个不同的原子轨道, 其有 7 种不同能级的电子。(2) 由 $FeBr_2$ 晶胞结构可知, 晶胞中小球数目 $8 \times \frac{1}{8} + 6 \times \frac{1}{2} = 4$, 大球数目为 8, 故小球为 Fe^{2+} 、大球为 Br^- 。以晶胞中上面心 Fe^{2+} 为研究对象, 距一个 Fe^{2+} 最近的 Br^- 有 8 个, 位于晶胞中上层 4 个 Br^- 及上面晶胞中的下层 4 个 Br^- , 8 个 Br^- 构成立方体结构。(3) ① 环戊二烯有 3 个不饱和度, 因此环戊二烯基的分子式为 C_5H_5 —, 二茂铁的分子式为 $C_{10}H_{10}Fe$; ② 与苯环相类似, 环戊二烯基中 5 个碳原子除了形成 C—C σ 键和 C—H σ 键外, 都含有一个未杂化的 2p 轨道, 每个轨道上有一个电子, 又因为每个茂环带有一个单位负电荷, 因此每个环含有 6 个 π 电子。(4) ① Co 和 Ca 均为金属晶体, Co 原子半径较小, 形成的金属离子半径较小, 其金属键较强, 熔点、沸点较高; ② As、Fe、Ca 位于同一周期, 同周期元素从左往右, 得电子能力越来越强, 电负性越来越大, 所以电负性由大到小的顺序为 $As > Fe > Ca$; ③ 二者均为分子晶体, 且相对分子质量相差不大, $FeCl_3$ 的极性更强, 所以 $FeCl_3$ 的沸点高于 $AsCl_3$ 的沸点; ④ 晶胞中 As 原子 1 的分数坐标分为 (0, 0, 0.628), 体心的 Ca 原子与顶点的 Ca 原子有着相同的化学环境, 则体心的 Ca 原子离 As 原子 2 的距离为 $0.372c$, 体心 Ca 坐标为 (0.5, 0.5, 0.5), As 原子 2 的分数坐标为 (0.5, 0.5, 0.128)。
16. (1) $Cu_2S + 5MnO_2 + 12H^+ \rightarrow 2Cu^{2+} + 5Mn^{2+} + SO_4^{2-} + 6H_2O$ (2 分) (2) 反应 $AgCl(s) + 2S_2O_3^{2-}(aq) \rightleftharpoons [Ag(S_2O_3)_2]^{3-}(aq) + Cl^-(aq)$ 的平衡常数 $K = \frac{c(Cl^-)c([Ag(S_2O_3)_2]^{3-})}{c^2(S_2O_3^{2-})c(Ag^+)} = \frac{c(Cl^-)c([Ag(S_2O_3)_2]^{3-})c(Ag^+)}{c^2(S_2O_3^{2-})c(Ag^+)} = K_{sp}(AgCl) \cdot K = 2.8 \times 10^{13} \times 1.8 \times 10^{-10} = 5.04 \times 10^3$, 平衡常数很大, 反应向正反应方向进行的程度较大(2 分)
 (3) $8H^+ + 7Cl^- + ClO_3^- + 2Au \rightarrow 2HAuCl_4 + 3H_2O$ 或 $6H^+ + 7Cl^- + ClO_3^- + 2Au \rightarrow 2AuCl_4^- + 3H_2O$ (2 分) (4) ① 1 : 2 (2 分) ② $2Li^+ + xSe + 2e^- \rightleftharpoons Li_2Se_x$

参考答案及解析

Li_2Se_x (2 分) ③ $Li_2Se_6 > Li_2Se_4 > Li_2Se$ (2 分)
 (5) 79.0% (2 分)

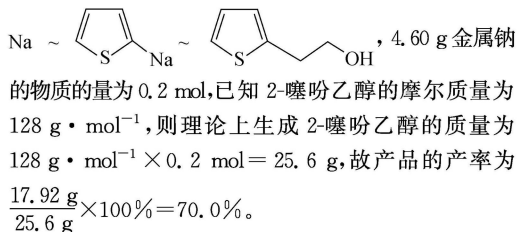
【解析】(4) ① H_2SeO_3 与 Na_2SO_3 反应生成 Na_2SO_4 、Se 和 H_2O , 反应的化学方程式为 $H_2SeO_3 + 2Na_2SO_3 \rightarrow 2Na_2SO_4 + Se \downarrow + H_2O$, 其中 H_2SeO_3 是氧化剂, Na_2SO_3 是还原剂, 二者物质的量之比为 1 : 2。② 由图中可知, Se 发生得到电子的还原反应生成 Li_2Se_x , 作正极, 电极反应式为 $2Li^+ + xSe + 2e^- \rightarrow Li_2Se_x$ 。③ 由 Li_2Se_x 与正极碳基体结合时的能量变化分析可知, 结合碳基体过程中放出的能量越多, 形成的物质越稳定, 越易形成, 则 3 种 Li_2Se_x 与碳基体的结合能力由大到小的顺序是 $Li_2Se_6 > Li_2Se_4 > Li_2Se$ 。(5) 实验测定原理为 $SeO_2 + 4I^- + 4H^+ \rightarrow Se + 2I_2 + 2H_2O$, $I_2 + 2S_2O_3^{2-} \rightarrow 2I^- + S_4O_6^{2-}$, 可得关系式 $Se \sim SeO_2 \sim 2I_2 \sim 4S_2O_3^{2-}$, 则 $n(Se) = \frac{1}{4}n(S_2O_3^{2-}) = \frac{1}{4}n(Na_2S_2O_3) = 0.02 L \times 0.4000 mol \cdot L^{-1} \times \frac{1}{4} = 0.002 mol$, $m(Se) = n \cdot M = 0.002 mol \times 79 g \cdot mol^{-1} = 0.158 g$, 质量分数为 $\frac{0.158 g}{0.2000 g} \times 100\% = 79.0\%$ 。

17. (1) d (2 分) (2) ②  + 2Na → 2  Na + $H_2 \uparrow$
 (2 分) (3) 将环氧乙烷溶液沿烧瓶内壁缓缓加入, 并振荡烧瓶(2 分) (4) 中和 $NaOH$, 促使反应正向进行, 提高反应物的转化率(2 分) (5) 球形冷凝管、分液漏斗(2 分) 除去水(2 分) (6) 70.0% (2 分)

【解析】(1) 乙醇、水、乙酸均能与金属钠反应, 而液体 A 需要确保金属钠可在其中熔化, 且不会与它发生反应, 故应选择甲苯。(2) 步骤Ⅱ中在 10 ℃ 条件下噻吩与金属钠反应生成 2-噻吩钠, 根据得失电子守恒及原子守恒可知, 反应生成 H_2 , 则反应的化学方程式为 $2 \img[alt="Chemical structure of thiophene" data-bbox="531 645 650 675"]{} + 2Na \rightarrow 2 \img[alt="Chemical structure of 2-thiophenyl sodium" data-bbox="650 645 770 675"]{} Na + H_2 \uparrow$ 。(3) 步骤Ⅲ中可将环氧乙烷溶液沿烧瓶内壁缓缓加入, 并振荡烧瓶, 防止反应放热导致体系温度过高。(4) 步骤Ⅳ中 2-噻吩乙醇钠发生水解反应, 水解时有副产物 $NaOH$ 生成, 使得溶液显碱性, 加盐酸调 pH 可消耗 $NaOH$, 促进水解反应正向进行。(5) 步骤Ⅴ中涉及的实验操作作为过滤、蒸馏, 过滤所需玻璃仪器有漏斗、玻璃棒、烧杯, 蒸馏所需玻璃仪器有蒸馏烧瓶、温度计、直形冷凝管、牛角管和锥形瓶, 无需使用题图中的球形冷凝管和分液漏斗; 无水 $MgSO_4$ 是干燥剂, 分液时有机相中可能剩余少量的水, 加入无水 $MgSO_4$ 可以吸收有机相中的水分。(6) 由合成路线图可得关系式

高三四调

• 衡中同卷 •



18.(1)–90.1(2 分) (2)①A(2 分) ②双功能分子筛膜催化反应器能及时分离出产物水蒸气,使平衡右移,二 氧化 碳 的 平 衡 转 化 率 增 大 (2 分)

(3)① $\frac{1+0.11}{1+7.20+0.11}$ (3 分) ②温度升高,反应 a 逆向移动,反应 b 正向移动,温度高于 260 ℃时,反应 b 正向移动的程度大于反应 a 逆向移动的程度(2 分)
③在该条件下,反应 a 的速率大于反应 b,单位时间内生成甲醇的量比生成 CO 的量多(2 分) (4) $\text{CO}_2 + 6\text{H}^+ + 6\text{e}^- \rightleftharpoons \text{CH}_3\text{OH} + \text{H}_2\text{O}$ (2 分)

【解析】(1)① $\text{CH}_3\text{OH}(g) \rightleftharpoons \text{CH}_3\text{OH}(l) \quad \Delta H_1 = -38.0 \text{ kJ} \cdot \text{mol}^{-1}$, ② $2\text{H}_2(g) + \text{O}_2(g) \rightleftharpoons 2\text{H}_2\text{O}(l) \quad \Delta H = -285.8 \text{ kJ} \cdot \text{mol}^{-1} \times 2 = -571.6 \text{ kJ} \cdot \text{mol}^{-1}$, ③ $2\text{CO}(g) + \text{O}_2(g) \rightleftharpoons 2\text{CO}_2(g) \quad \Delta H = -283.0 \text{ kJ} \cdot \text{mol}^{-1} \times 2 = -566.0 \text{ kJ} \cdot \text{mol}^{-1}$, ④ $2\text{CH}_3\text{OH}(l) + 3\text{O}_2(g) \rightleftharpoons 2\text{CO}_2(g) + 4\text{H}_2\text{O}(l) \quad \Delta H = -726.5 \text{ kJ} \cdot \text{mol}^{-1} \times 2 = -1453.0 \text{ kJ} \cdot \text{mol}^{-1}$, 根据盖斯定律可知,
$$\frac{\text{②} \times 2 + \text{③} - \text{④} - \text{①} \times 2}{2}$$
 得到热化学方程式 $\text{CO}(g) + 2\text{H}_2(g) \rightleftharpoons \text{CH}_3\text{OH}(g) \quad \Delta H_2 = -90.1 \text{ kJ} \cdot \text{mol}^{-1}$ 。

(2)①恒温恒容条件下,该反应的正反应是气体分子数减小的反应,压强始终在变化,当气体压强不再变化说明反应达到平衡,故 A 正确;纯气体反应,气体的总质量不变,容器容积不变,根据公式 $\rho = \frac{m_{\text{气}}}{V}$, 气体的密度始终不改变,当气体的密度不再改变,不能说明反应达到平衡,故 B 错误;当 $3v_{\text{正}}(\text{CO}_2) = v_{\text{逆}}(\text{H}_2)$ 时,说明反应达到平衡,故 C 错误;当各组分浓度不再改变说明反应达到平衡,按投料比 $\frac{n(\text{H}_2)}{n(\text{CO}_2)} = 3$ 反应,各物质浓度比 $c(\text{CO}_2) : c(\text{H}_2) : c(\text{CH}_3\text{OH}) : c(\text{H}_2\text{O}) = 1 : 3 : 1 : 1$ 不能说明反应达到平衡,故 D 错误。②双功能的分子筛膜催化模式下只发生反应 $\text{CO}_2(g) + 3\text{H}_2(g) \rightleftharpoons \text{CH}_3\text{OH}(g) + \text{H}_2\text{O}(g)$, 双功能分子筛膜催化反应器能及时分离出产物水蒸气,使平衡右移,二氧化碳的平衡转化率增大。(3)① CO_2 转化为 CH_3OH 和 CO, 且 $n(\text{CH}_3\text{OH}) : n(\text{CO}_2) : n(\text{CO}) = 1 : 7.20 : 0.11$, 则 CO_2 的平衡转化率为 $\frac{n(\text{CH}_3\text{OH}) + n(\text{CO})}{n(\text{CH}_3\text{OH}) + n(\text{CO}) + n(\text{CO}_2)} \times 100\% = \frac{1+0.11}{1+7.20+0.11} \times 100\%$ 。②温度升高,反应 a 逆向移动,反应 b 正向移动,温度高于 260 ℃时,反应 b 正向移动的程度大于反应 a 逆向移动的程度,故 CO_2 的平衡转化率发生变化。③在该反应条件下反应 a 的速率大于反应 b,单位时间内生成甲醇的量比生成 CO 的量多。(4)由图可知,二氧化碳生成甲醇的电极反应式为 $\text{CO}_2 + 6\text{H}^+ + 6\text{e}^- \rightleftharpoons \text{CH}_3\text{OH} + \text{H}_2\text{O}$ 。

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

