

# 化学参考答案

一、选择题(本题包括14小题,每小题3分,共42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)

题号	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14
答案	D	B	D	A	D	C	A	C	D	A	C	C	B	B

1. D 【解析】D项,PEEK(聚醚醚酮)是在主链结构中含有一个酮羰基和两个醚键的高聚物,属于特种高分子材料,故D项错误。
2. B 【解析】B项,NaHCO<sub>3</sub>受热分解生成气体,常做烘焙糕点的膨松剂,故B项错误。
3. D 【解析】A项,F上的孤电子对未标出,故A项错误;B项,氟化物为剧毒品,而非腐蚀品,故B项错误;C项,基态As的电子排布式应为[Ar]3d<sup>10</sup>4s<sup>2</sup>4p<sup>3</sup>,故C项错误。
4. A 【解析】A项,顺-2-丁烯和反-2-丁烯的化学性质基本相同,物理性质有一定差异,故A项错误。
5. D 【解析】D项,足量的NH<sub>3</sub>会继续和HCl反应得到NH<sub>4</sub>Cl,故D项错误。
6. C 【解析】M到Q是苯环上氨基邻位上的氢原子被取代生成了氯化氢,A正确;因为氨基有还原性,为防止与浓硝酸、浓硫酸混合时被氧化而将氨基先保护,B正确;Q分子中氨基中心原子N是sp<sup>3</sup>杂化,空间结构为三角锥形,所有原子不可能共平面,C错误;1 mol N中,1 mol酰胺基消耗1 mol氢氧化钠,而苯环上的1 mol—Cl消耗2 mol氢氧化钠,D正确。
7. A 【解析】将20 mL 0.1 mol·L<sup>-1</sup>FeCl<sub>3</sub>溶液与20 mL 0.2 mol·L<sup>-1</sup>KI溶液混合,FeCl<sub>3</sub>溶液少量,滴加KSCN溶液,溶液变红,证明该反应为可逆反应,A正确;向某溶液中加入足量浓NaOH溶液并加热,用湿润的红色石蕊试纸检验生成的气体,试纸变蓝,说明逸出了氨气,可能原溶液含氨水或有机物中某些物质与NaOH溶液反应释放出氨气,不一定含铵盐,B错误;分子中碳碳双键也能和酸性高锰酸钾溶液反应使得溶液褪色,则酸性高锰酸钾溶液紫红色褪去不能说明有机物分子中含有醛基,C错误;向10 mL 0.2 mol·L<sup>-1</sup>AgNO<sub>3</sub>溶液中滴加10 mL 0.1 mol·L<sup>-1</sup>NaCl溶液,出现白色沉淀,继续滴加10 mL 0.1 mol·L<sup>-1</sup>NaBr溶液,生成浅黄色沉淀,因AgNO<sub>3</sub>溶液足量而无法证明沉淀发生转化,不能比较二者K<sub>sp</sub>大小,D错误。
8. C 【解析】C项,装置D中的碱石灰能吸收未反应完全的SO<sub>2</sub>,故a口处气体不应该存在较多的SO<sub>2</sub>,故C项错误。
9. D 【解析】B项,随着H<sup>+</sup>的反应和放电过程的消耗,溶液pH升高,最终Cr以Cr(OH)<sub>3</sub>形式除去,故B项正确;D项,每处理掉0.2 mol的Cr<sub>2</sub>O<sub>7</sub><sup>2-</sup>,需要消耗1.2 mol Fe<sup>2+</sup>,而生成1.2 mol Fe<sup>2+</sup>转移2.4 mol电子,消耗0.6 mol O<sub>2</sub>,结合电子的有效利用率可知需要1 mol O<sub>2</sub>,故D项错误。
10. A 【解析】A项,“溶浸”过程中H<sub>2</sub>O<sub>2</sub>氧化二价铁,还原三价锰,故体现了氧化性和还原性,故A项错误。
11. C 【解析】A项,根据均摊法,石墨层中每个六元碳环实际占有2个碳原子,故A项正确;B项,根据均摊法,四棱柱单元中Li<sup>+</sup>个数=4× $\frac{1}{4}$ =1,碳原子个数=16× $\frac{1}{4}$ +4× $\frac{1}{2}$ =6,所以该化合物的化学式为LiC<sub>6</sub>,故B项正确;C项,3倍碳碳键的键长为a pm,故碳碳键的键长为 $\frac{a}{3}$  pm,故C项错误;D项,晶胞质量为 $\frac{79}{N_A}$  g,晶胞体积为 $a \times a \times \frac{\sqrt{3}}{2} \times 2d \times 10^{-30}$  cm<sup>3</sup>,密度为 $\rho$  g/cm<sup>3</sup>,计算可得 $d = \frac{7.9 \times 10^{31}}{\sqrt{3} a^2 \rho N_A}$  pm,故D项正确。
12. C 【解析】结合信息可以推断出X为H,Y为C,Z为N,W为O,Q为S,单体Ⅰ为H<sub>2</sub>N—C≡N,单体Ⅱ为SO<sub>3</sub>。C项,键①为S=O双键,键②为S—O单键,键长:②>①,故C项错误。
13. B 【解析】A项,X越大,HCl平衡转化率越高,故X代表压强,L代表温度,温度升高,平衡逆向移动,故L<sub>3</sub>>L<sub>2</sub>>L<sub>1</sub>,故A项正确;B项,三点在同一温度下,压强越大,反应速率越快,故B项错误。
14. B 【解析】A项,反应H<sub>2</sub>PO<sub>4</sub><sup>-</sup>+PO<sub>4</sub><sup>3-</sup>→2HPO<sub>4</sub><sup>2-</sup>的平衡常数K=K<sub>a2</sub>/K<sub>a3</sub>=10<sup>5.2</sup>,故A项正确;B项,电荷守恒式结合N点应为3c(PO<sub>4</sub><sup>3-</sup>)+3c(H<sub>2</sub>PO<sub>4</sub><sup>-</sup>)+c(OH<sup>-</sup>)=c(NH<sub>4</sub><sup>+</sup>)+c(H<sup>+</sup>),故B项错误;D项,P点的pH约为2.5,此时含磷粒子以H<sub>2</sub>PO<sub>4</sub><sup>-</sup>为主,故D项正确。

二、非选择题(本题包括4小题,共58分)

15.(14分,除标注外,每空2分)

(1)冷凝管(或球形冷凝管)(1分)添加液体时能够平衡气压,便于液体流下(1分,关键词“平衡气压”)



(3)中和反应所产生的氯化氢,使反应向右进行,提高转化率(关键词“中和氯化氢”)

(4)C

(5)防止温度过高,酰胺基在碱性条件下水解(关键词“防水解”)

(6)b 60%

【解析】(2)氯化亚砜遇水可生成二氧化硫和氯化氢: $\text{SOCl}_2 + \text{H}_2\text{O} \rightarrow 2\text{HCl} \uparrow + \text{SO}_2 \uparrow$ 。

(3)采用吡啶类碱不仅有催化作用,增强酰氯的反应活性,还可以中和反应所产生的氯化氢,使反应向右进行,提高转化率。

(4)对照图上的斑点分析,可以知道,反应开始时图上的斑点是反应物,由此可推知,回流60 min、90 min时的图上,下面的斑点为反应物,上面的斑点为生成物,120 min时则图上的斑点是生成物,而反应物基本上无剩余,因此,该实验条件下比较合适的回流时间是120 min。

(5)对乙酰氨基酚碱化时要维持低温,防止酰胺基水解生成氨基和乙酸钠。

(6)阿司匹林的物质的量为0.05 mol,对乙酰氨基酚为0.07 mol(过量),故以阿司匹林计算,由n(阿司匹林):n(贝诺酯)=1,可得贝诺酯的理论物质的量为0.05 mol,即得贝诺酯的理论质量为 $0.05 \text{ mol} \times 313 \text{ g/mol} = 15.65 \text{ g}$ ,

产率为 $\frac{9.39}{15.65} \times 100\% = 60\%$ 。

16.(14分,每空2分)

(1)去除塑料;减少酸溶过程中氮氧化物的生成(两点各1分)

(2) $\text{Au} + \text{NO}_3^- + 4\text{Cl}^- + 4\text{H}^+ \rightarrow [\text{AuCl}_4]^- + \text{NO} \uparrow + 2\text{H}_2\text{O}$ (未配平不得分)

(3)Si

(4)① $3d^{10}4s^1$

②BD(少选得1分,有错选不得分)

③1.12 L(单位错误或遗漏不得分)

(5) $[\text{Ag}(\text{NH}_3)_2]^+ + \text{e}^- \rightarrow \text{Ag} + 2\text{NH}_3$ (或 $[\text{Ag}(\text{NH}_3)_2]^+ + 2\text{H}_2\text{O} + \text{e}^- \rightarrow \text{Ag} + 2\text{NH}_3 \cdot \text{H}_2\text{O}$ ,未配平不得分)

【解析】(1)通入空气“灼烧”的目的是除去塑料,同时将Cu、Ag等金属部分氧化为对应的氧化物,使得“酸溶”过程中氮氧化物的生成量减小,减少对环境的污染。

(2)硝酸与Au反应生成 $\text{Au}^{3+}$ 的反应平衡常数较小,为了使反应正向进行,可以减小生成物浓度, $\text{Cl}^-$ 与 $\text{Au}^{3+}$ 反应生成 $[\text{AuCl}_4]^-$ 使得 $\text{Au}^{3+}$ 浓度减小,使硝酸氧化Au的反应平衡正向移动。总反应中Au作还原剂被氧化为 $[\text{AuCl}_4]^-$ , $\text{HNO}_3$ 作氧化剂被还原为NO,根据氧化还原反应配平得 $\text{Au} + \text{NO}_3^- + 4\text{Cl}^- + 4\text{H}^+ \rightarrow [\text{AuCl}_4]^- + \text{NO} \uparrow + 2\text{H}_2\text{O}$ 。

(3)废旧芯片中含有的物质中除Si与Au以外都被灼烧或溶于硝酸中,Au溶于浓硝酸与浓盐酸的混合物中,因此剩余不溶的“滤渣2”为Si。

(4)①Cu在元素周期表中的位置为第四周期第IB族,其价层电子排布式为 $3d^{10}4s^1$ 。

② $\text{Pd}(\text{NH}_3)_2\text{Cl}_2$ 为四配位,两个Cl和两个 $\text{NH}_3$ 分子均以配位键与Pd相连, $\text{Pd}(\text{NH}_3)_2\text{Cl}_2$ 为分子化合物,无离子键,属于分子晶体,A错误,B正确;如果 $\text{Pd}(\text{NH}_3)_2\text{Cl}_2$ 的空间结构为四面体形,则不会存在两种同分异构体,C错误;a和b相比,b的对称性更好,共价键的极性可以抵消,故a的极性更大,D正确。

③产生的无色、无味、无毒的气体为 $\text{N}_2$ ,根据得失电子守恒, $n(\text{N}_2) = 0.05 \text{ mol}$ ,标准状况下的体积为1.12 L。

(5)“氨溶”过程中发生的反应为 $\text{AgCl} + 2\text{NH}_3 \rightarrow [\text{Ag}(\text{NH}_3)_2]^+ + \text{Cl}^-$ ,所得溶液中存在 $[\text{Ag}(\text{NH}_3)_2]^+$ ,阴极发生还原反应,故电极反应式为 $[\text{Ag}(\text{NH}_3)_2]^+ + \text{e}^- \rightarrow \text{Ag} + 2\text{NH}_3$ 。

17.(15分,除标注外,每空2分)

(1)+44.0 kJ/mol CO(1分)

(2)①BD(少选得1分,有错选不得分) ②0.22或22%

(3)3.2 3

(4) $3\text{CO}_2 + 4\text{OH}^- \rightarrow 2\text{HCO}_3^- + \text{CO}_3^{2-} + \text{H}_2\text{O}$  10

【解析】(2)②583 K下,用cat. 2催化时,假设 $\text{CO}_2$ 和 $\text{H}_2$ 初始投料为1 mol和3 mol,此时 $\text{CO}_2$ 转化率为0.30, $\text{CH}_3\text{OH}$ 选择性为0.60,可以推出生成的 $\text{CH}_3\text{OH}$ 为0.18 mol,生成的CO为0.12 mol,消耗的 $\text{H}_2$ 为0.66 mol,故 $\text{H}_2$ 的转化率为22%。

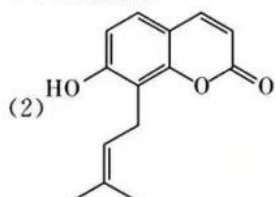
(3)生成的CO为0.5 mol,故反应II消耗的 $\text{H}_2$ 为0.5 mol,因此反应I消耗的 $\text{H}_2$ 为3 mol,故生成的 $\text{CH}_3\text{OH}$ 为1 mol,最终确定平衡时 $\text{CO}_2$ 、 $\text{H}_2$ 、 $\text{CH}_3\text{OH}$ 、CO、 $\text{H}_2\text{O}$ 的物质的量分别为0.5 mol、0.5 mol、1 mol、0.5 mol、1.5 mol。

故 $\text{CH}_3\text{OH}$ 的平均反应速率为 $\frac{32 \text{ g}}{10 \text{ min}} = 3.2 \text{ g/min}$ ;用分压表示的反应II的平衡常数 $K_p = \frac{1.5 \times 0.5}{0.5 \times 0.5} = 3$ 。

(4)  $K_{a2} = \frac{c(\text{CO}_3^{2-}) \times c(\text{H}^+)}{c(\text{HCO}_3^-)} = 5 \times 10^{-11}$ , 所得溶液中  $c(\text{HCO}_3^-) : c(\text{CO}_3^{2-}) = 2 : 1$ , 则  $c(\text{H}^+) = 10^{-10} \text{ mol/L}$ , 溶液  $\text{pH} = 10$ 。

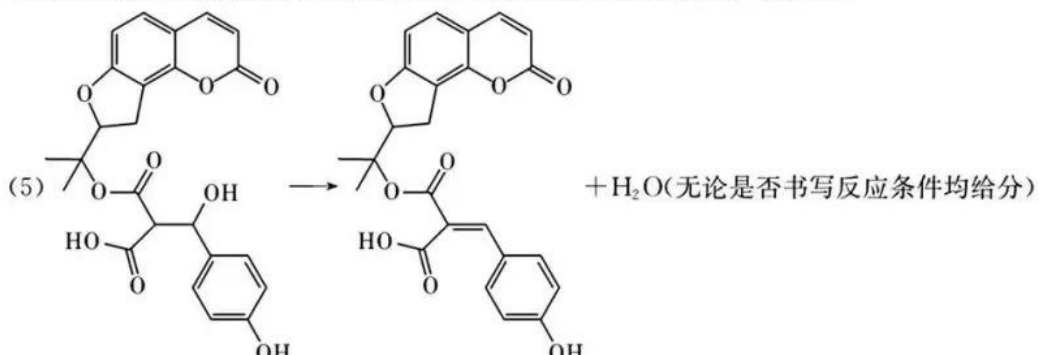
18. (15分,除标注外,每空2分)

(1) 取代反应

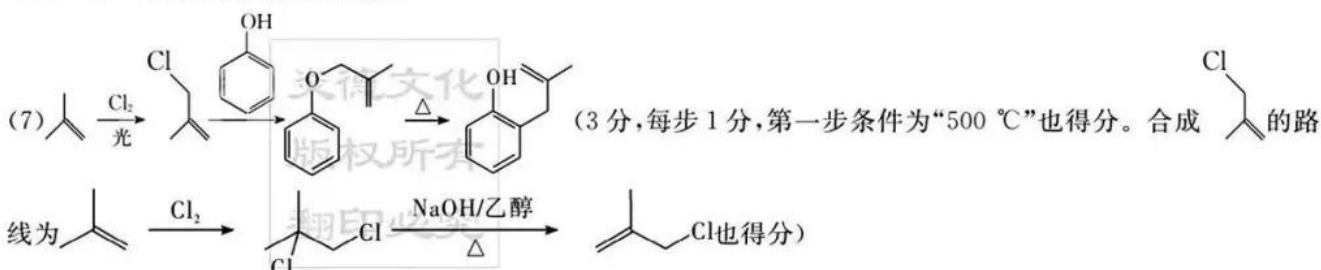


(3) AC(少选得1分,有错选不得分)

(4) 酸催化会导致酯基水解(若额外答到“酸催化会导致羟基消去”也得分)

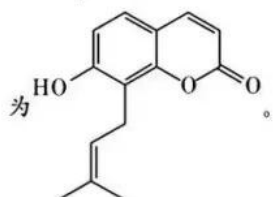


(6)  $a > c > b$ (任意顺序错误不得分)



**【解析】**根据已知信息Ⅱ,反应①为卤代烃与酚发生取代反应得到酚醚,故化合物B为 ;化合物C的分子式比B多2个氢原子,根据已知信息Ⅰ,在Lindlar催化剂作用下碳碳三键加氢还原得到碳碳双键,故化合物

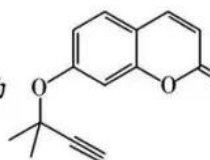
C为 ;根据已知信息Ⅲ,在加热条件下,化合物C发生转化变成化合物D,其结构



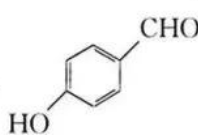
(1)由上述分析可知,反应①为取代反应。

(2)由上述分析可知,化合物D的结构简式为

(3) 化合物 A 中含有羟基、酯基、碳碳双键 3 种官能团, A 正确; 化合物 B 为

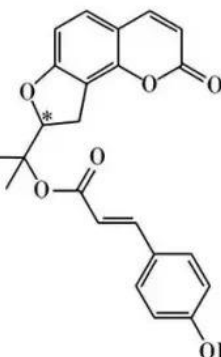


环境的氢原子,故在核磁共振氢谱上有 7 组吸收峰, B 错误;

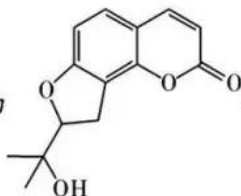


中苯环上的碳原子和醛基的碳原子杂

化方式均为  $sp^2$ , C 正确; 化合物 X 分子中共有 1 个手性碳原子(如图中 \* 标注: ) , D 错误。



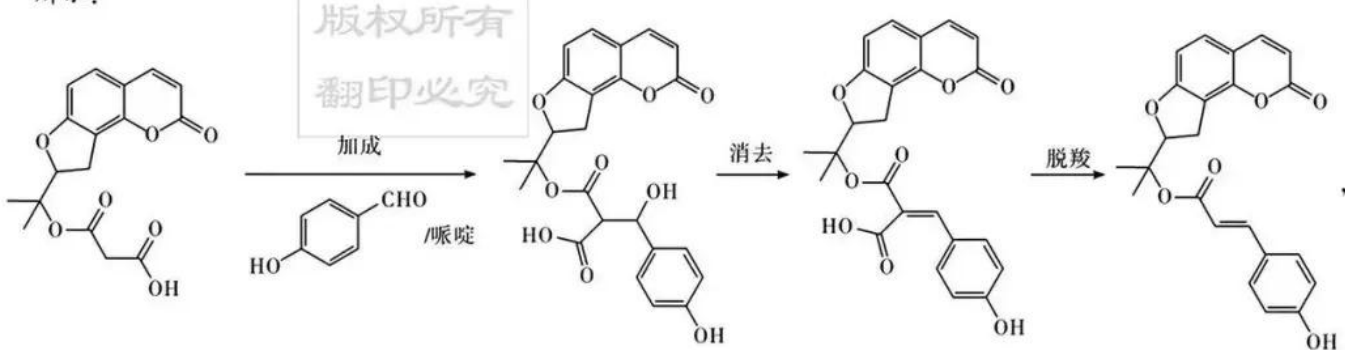
(4) 化合物 E 的结构为



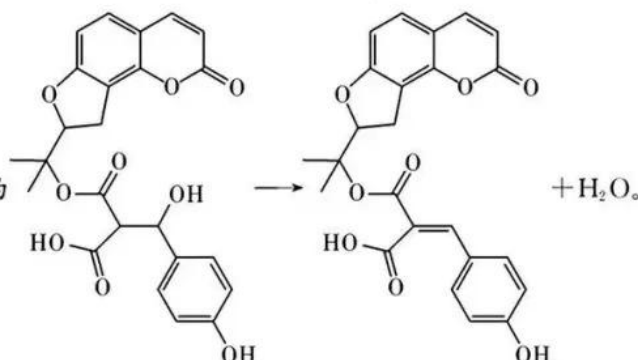
, 在酸催化加热条件下可能发生羟基的消去和酯基的水解等副反应, 不

利于目标产物的生成。

(5) 化合物 F 转化为 X 的过程中,根据键连方式可知三步转化过程依次为:①化合物 F 中酯基与羧基中间的碳加成对羟基苯甲醛的醛基;②羟基与相邻碳原子上的氢原子发生消去反应消去一分子水;③脱羧失去一分子  $CO_2$ , 如图所示:



故“消去”的化学方程式为



(6) N 上的孤电子对结合氢离子能力越强, 碱性越强; 烃基为推电子基团, 可以增大 N 的孤电子对的电子云密度, 所

以哌啶的碱性强于氨; 吡啶( ) 中 N 参与形成大  $\pi$  键, 不易给出, 所以吡啶的碱性弱于氨。故碱性: 哌啶 > 氨 >

吡啶。