

湛江第一中学 2024 届高三级开学考试

化 学

本试卷共 8 页,20 小题,满分 100 分。考试用时 75 分钟。

注意事项:

1. 答题前,先将自己的姓名、准考证号填写在试卷和答题卡上,并将条形码粘贴在答题卡上的指定位置。
2. 请按题号顺序在答题卡上各题目的答题区域内作答,写在试卷、草稿纸和答题卡上的非答题区域均无效。
3. 选择题用 2B 铅笔在答题卡上把所选答案的标号涂黑;非选择题用黑色签字笔在答题卡上作答;字体工整,笔迹清楚。
4. 考试结束后,请将试卷和答题卡一并上交。
5. 本卷考查内容:高考范围。

可能用到的相对原子质量:H 1 C 12 O 16 S 32 Ca 40 Cr 52

一、选择题:本题共 16 小题,共 44 分。第 1~10 小题,每小题 2 分;第 11~16 小题,每小题 4 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. 化学与生产、生活、科技密切相关。下列说法错误的是

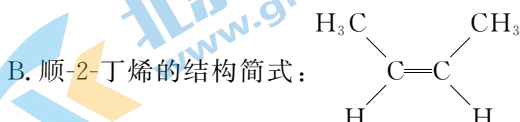
- 用于火箭发动机的碳化硅陶瓷是一种新型无机非金属材料
- “一带一路”是现代版的“丝绸之路”,丝绸的主要成分是纤维素
- 马家窑文化遗址出土的单刃青铜刀属于青铜制品,青铜是一种合金
- 船体上镶嵌的锌块是利用牺牲阳极法来避免船体遭受腐蚀

2. 下列应用中未涉及氧化还原反应的是

- NaF、NH₄F 溶液均不能保存在玻璃试剂瓶中
- 常温下,浓硫酸、浓硝酸常保存在铁罐中
- 保存 FeCl₂ 溶液时,通常在溶液中加入少量的单质铁
- Na₂FeO₄ 可用于自来水的消毒、净化

3. 下列化学用语或图示表达正确的是

- CaO、Fe₂O₃、Na₂O₂ 都是碱性氧化物



- 中子数为 10 的氧原子:¹⁰₈O

- D. 基态 Cu⁺ 的价层电子的轨道表示式:
-

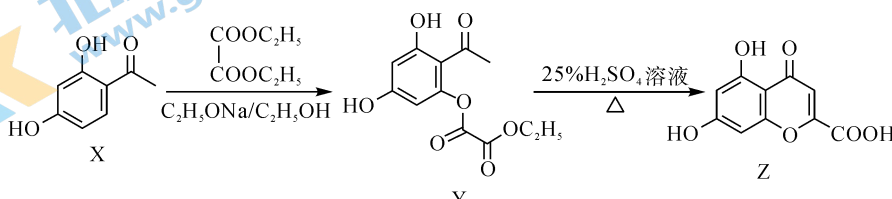
4. 工业上以氯化钠为原料可制得 Cl_2 、 Cl_2O 、 HClO 、 ClO_3^- 和 ClO_4^- 等。下列说法正确的是

- A. Cl_2 、 Cl^- 中氯原子都满足 8 电子稳定结构,它们的化学性质相同
- B. ClO_3^- 中 O—Cl—O 夹角大于 ClO_4^- 中 O—Cl—O 夹角
- C. Cl_2O 是含有极性键的非极性分子
- D. HClO 、 HClO_3 、 HClO_4 的酸性依次增强

5. N_A 为阿伏加德罗常数的值,下列说法正确的是

- A. 标准状况下,44.8 L CH_2Cl_2 含有的分子数为 $2N_A$
- B. 34 g H_2S 气体中含有的 H^+ 数目为 $2N_A$
- C. 常温下,pH=13 的 Na_3PO_4 溶液中含有的 OH^- 数目为 $0.1N_A$
- D. 64 g 环状 S_8 (图) 分子中含有的 S—S 键数为 $2N_A$

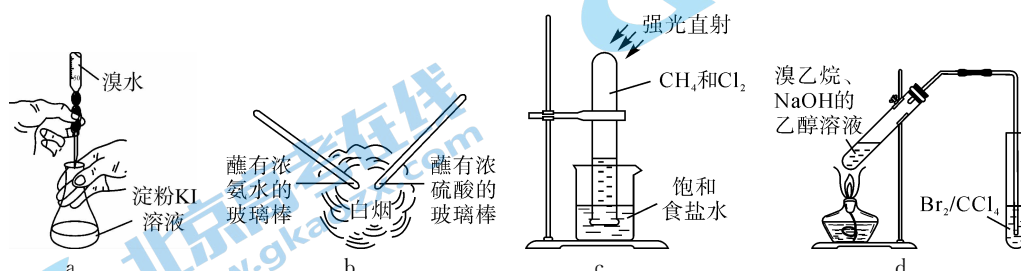
6. 异黄酮类是药用植物的有效成分之一。一种异黄酮类化合物 Z 的部分合成路线如下:



下列有关化合物 X、Y 和 Z 的说法错误的是

- A. 1 mol X 与足量溴水反应消耗 2 mol Br_2
- B. 1 mol Y 最多能与 5 mol NaOH 反应
- C. 可用酸性高锰酸钾溶液检验 Z 中的碳碳双键
- D. Z 能与氨基酸和蛋白质中的氨基反应

7. 下列设计的实验装置或操作正确且能够完成实验任务的是

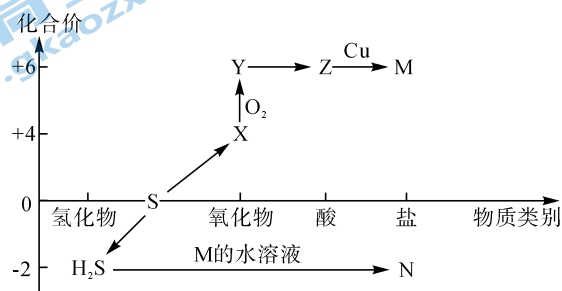


- A. 利用 a 图测定 KI 溶液浓度
- B. 利用 b 图验证浓氨水与浓硫酸能够发生反应
- C. 利用 c 图证明甲烷和氯气能发生反应
- D. 利用 d 图检验有乙烯生成

8.《本草纲目》是我国第一部完整的药物学著作,涉及范围广泛,对化学内容也有很多记载。下列“叙述”中加点部分的字所对应的物质的化学式及其化学知识都正确的是

选项	叙述	化学式	化学知识
A	彼人采蒿蓼之属,开窖浸水,漉起,晒干烧灰,以原水淋汁……浣衣发面,甚获利也	Na_2CO_3	草木灰水因含 Na_2CO_3 且其水解呈碱性,可去除衣物上的油污
B	(火药)乃焰消、硫黄、杉木炭所合,以为烽燧铳机诸药者(注:火药爆炸时的生成物为 K_2S 、 N_2 和 CO_2)	S	火药爆炸过程中,硫元素和氮元素均被还原
C	其莹如水,其坚如玉,故名水玉,与水精(晶)同名	SiO_2	SiO_2 的光学性能优异,可用作光伏电站的电池
D	自元时始创其法,用浓酒和糟入甄,蒸令气上……其清如水,味极浓烈,盖酒露也	$\text{C}_2\text{H}_5\text{OH}$	$\text{C}_2\text{H}_5\text{OH}$ 的浓度越大,味越浓,杀灭环境中的新冠病毒的效果越好

9.硫及其化合物的“价—类二维图”体现了化学变化之美。下列有关说法错误的是



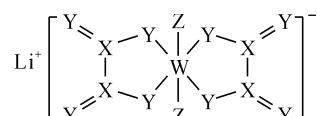
- A. 硫在过量的氧气中燃烧只能生成 X, 不可能生成 Y
- B. X 通入 BaCl_2 溶液中, 不会有白色沉淀生成
- C. H_2S 与 X 反应的还原产物和氧化产物的物质的量之比为 1 : 2
- D. N 可由其相应单质在加热条件下化合生成

10. 下列陈述 I 与陈述 II 均正确,且具有因果关系的是

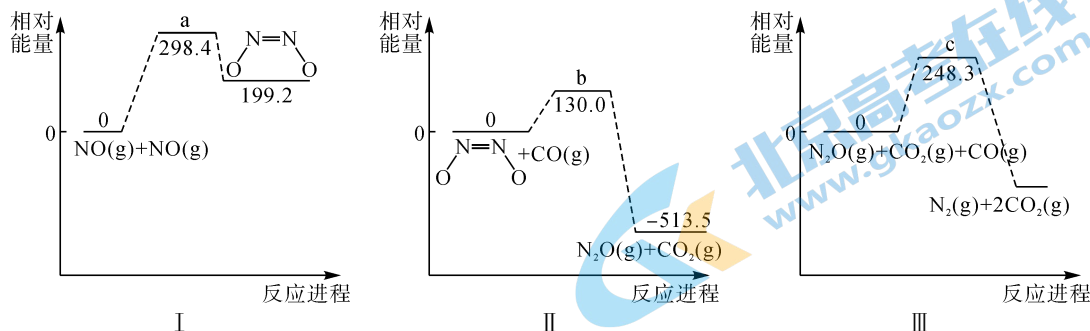
选项	陈述 I	陈述 II
A	用 Na_2O_2 作呼吸面具的氧气来源	Na_2O_2 能氧化 CO_2
B	用 FeCl_3 溶液刻蚀铜质电路板	氧化性: $\text{Cu}^{2+} < \text{Fe}^{3+}$
C	用石灰乳脱除烟气中的 SO_2	SO_2 具有氧化性
D	用 Na_2S 溶液除去废水中的 Hg^{2+}	Na_2S 具有还原性

11. X、Y、Z、W 为原子序数依次增大的短周期主族元素,它们与锂离子构成的盐是一种锂电池的电解质,该盐结构如图所示,W 原子的最外层电子数等于其内层电子数的一半。下列说法正确的是

- A. 元素的电负性: $\text{X} > \text{Y} > \text{Z}$
- B. 该锂盐中 X、Y 原子的杂化轨道类型分别为 sp^2 、 sp^3
- C. 与 W 同周期的元素中,第一电离能大于 W 的有三种
- D. 该锂盐中所有元素均属于元素周期表 p 区元素



12. 反应 $2\text{CO(g)} + 2\text{NO(g)} \rightleftharpoons 2\text{CO}_2(\text{g}) + \text{N}_2(\text{g})$ $\Delta H = -620.9 \text{ kJ} \cdot \text{mol}^{-1}$ 分三步进行, 各步的相对能量变化如图 I、II、III 所示:



下列说法正确的是

- A. 三步分反应中决定总反应速率的是反应Ⅲ
- B. 过渡状态 a、b、c 的稳定性: $b > c > a$
- C. I、II 两步的总反应为 $\text{CO(g)} + 2\text{NO(g)} \rightleftharpoons \text{CO}_2(\text{g}) + \text{N}_2\text{O(g)}$ $\Delta H = -314.3 \text{ kJ} \cdot \text{mol}^{-1}$
- D. 反应Ⅲ的逆反应活化能为 $534.9 \text{ kJ} \cdot \text{mol}^{-1}$

13. 硒能增强人体免疫功能, 抗氧化, 延缓衰老, 有效抑制肿瘤生长。实验室模拟工业上由含硒废料(主要含 S、Se、 Fe_2O_3 、 CuO 、 ZnO 、 SiO_2 等)制取硒的流程如下:



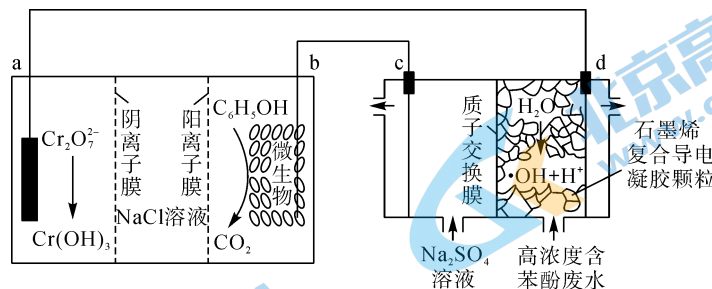
下列有关说法正确的是

- A. “分离”前, 将废料粉碎可以提高活化分子百分数, 加快分离速率
- B. “分离”、“酸溶”、“浸取”时都需要用到的玻璃仪器有: 烧杯、玻璃棒、分液漏斗
- C. “酸化”过程中发生的离子反应为 $\text{SeSO}_3^{2-} + 2\text{H}^+ \rightarrow \text{Se} \downarrow + \text{SO}_2 \uparrow + \text{H}_2\text{O}$
- D. 若向“酸溶”所得的滤液中滴入少量 KSCN 溶液, 无明显现象

14. 下列操作能实现相应的实验目的是

选项	实验目的	操作步骤及现象
A	除去乙醇中混有的少量乙酸	向混合液中加入饱和 Na_2CO_3 溶液, 分液
B	验证淀粉水解生成葡萄糖	将淀粉和稀硫酸混合水浴加热一段时间; 待溶液冷却后, 加入 NaOH 溶液, 调 pH 至碱性, 再加入新制的 Cu(OH)_2 , 加热, 有砖红色沉淀产生
C	证明某钠盐为 Na_2SO_3 或 NaHSO_3	向某钠盐中滴加浓盐酸, 并将产生的气体通入品红溶液中, 品红溶液褪色
D	证明氧化性: $\text{H}_2\text{O}_2 > \text{Fe}^{3+}$	将硫酸酸化的 H_2O_2 滴入 $\text{Fe}(\text{NO}_3)_2$ 溶液中, 再滴入 KSCN 溶液, 溶液变红

15. 我国科学家设计了一种利用废水中的 $\text{Cr}_2\text{O}_7^{2-}$ 将苯酚氧化为 CO_2 和 H_2O 的原电池—电解池组合装置(如图),实现了发电、环保二位一体。已知:羟基自由基($\cdot\text{OH}$)的氧化性仅次于氟气。下列说法正确的是



- A. 电子转移方向:c电极 \rightarrow 导线 \rightarrow b电极
- B. d电极的电极反应为 $\text{H}_2\text{O} + \text{e}^- \rightarrow \cdot\text{OH} + \text{H}^+$
- C. 右侧装置中,c,d两电极产生气体的体积比(相同条件下)为7:3
- D. 若a电极上有1 mol $\text{Cr}_2\text{O}_7^{2-}$ 参与反应,理论上NaCl溶液中有6 mol Cl^- 通过阴离子膜进入a电极区溶液

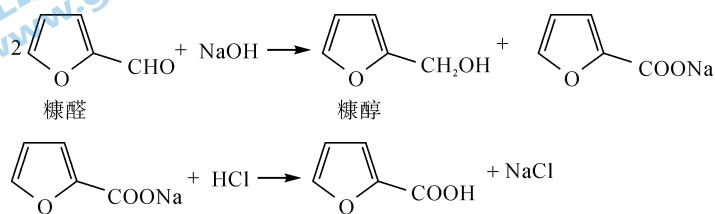
16. 已知 $p\frac{c(\text{HX})}{c(\text{X}^-)} = -\lg \frac{c(\text{HX})}{c(\text{X}^-)}$ 。室温下,向20.00 mL 0.10 mol·L⁻¹一元弱酸HX溶液中逐

滴滴加0.10 mol·L⁻¹ NaOH溶液,溶液的pH随 $p\frac{c(\text{HX})}{c(\text{X}^-)}$ 的变化关系如图所示。下列说法正确的是

- A. 当 $p\frac{c(\text{HX})}{c(\text{X}^-)}=1$ 时,溶液中 $c(\text{H}^+)=1.0\times 10^{-4.75} \text{ mol}\cdot\text{L}^{-1}$
 - B. 当 $p\frac{c(\text{HX})}{c(\text{X}^-)}=0$ 时,加入的NaOH溶液体积大于10.00 mL
 - C. 当加入10.00 mL NaOH溶液时,溶液中
- $$c(\text{H}^+) + c(\text{HX}) = c(\text{Na}^+) + c(\text{OH}^-)$$
- D. a、b、c三点对应溶液中水电离出来的 H^+ 浓度:a点>b点>c点

二、非选择题:本题共4小题,共56分。

17. (14分)糠酸(熔点133℃,沸点231℃,在热水中溶解度较大,微溶于冷水)和糠醇(熔点-29℃,沸点171℃)均为重要的化工中间体,工业上可利用糠醛(沸点161.7℃,易被氧化)发生歧化反应制取这两种物质(该反应为强放热反应),反应原理如下:



实验步骤：

步骤 1：向三颈烧瓶中加入 8.2 mL(约 0.2 mol)新蒸馏的糠醛，通过仪器 A 向三颈烧瓶中缓慢滴加 8 mL 33% 的 NaOH 溶液。搅拌并保持反应温度为 8~12 °C，回流 20 min，得到粗产品。

步骤 2：将粗产品倒入盛有 10 mL 水的烧杯中，然后将液体转移至分液漏斗中，用乙醚萃取 4 次，分液得到水层和醚层。

步骤 3：向水层中分批滴加 25% 的盐酸，调至溶液的 pH = 3，冷却、结晶、抽滤、冷水洗涤，得到糠酸粗品；向醚层中加入无水碳酸钾干燥，过滤除掉碳酸钾后，分离乙醚(乙醚的沸点为 34.6 °C)和糠醇。

回答下列问题：

(1) 仪器 A 的名称为 _____。与直形冷凝管相比，使用仪器 B 的优点是 _____。

(2) 该反应必须严格控制反应温度为 8~12 °C，实验中采用了哪些保障措施？_____。

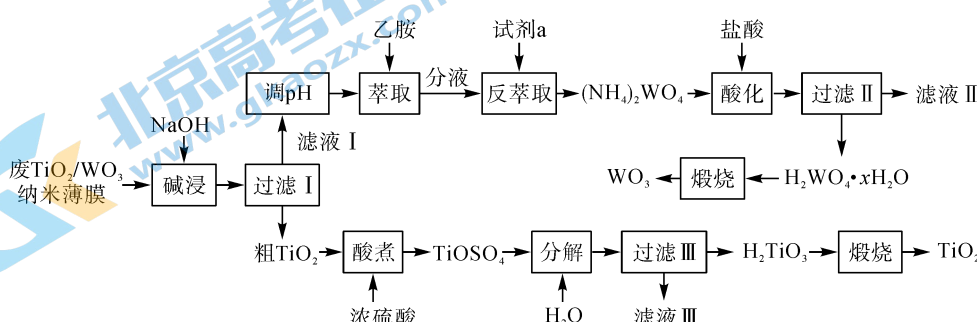
(3) 步骤 3 中分离乙醚和糠醇的实验操作为 _____。

(4) 步骤 3 中洗涤粗糠酸用冷水的原因是 _____。进一步将粗糠酸提纯，应采用的方法是 _____。

(5) 取 1.120 g 提纯后的糠酸样品，配成 100 mL 溶液，准确量取 20.00 mL 于锥形瓶中，加入几滴酚酞溶液，用 0.080 0 mol · L⁻¹ NaOH 标准溶液滴定，平行滴定三次，平均消耗 NaOH 标准溶液 24.80 mL。糠酸的纯度为 _____。该中和滴定实验中，若其他实验操作均正确，则下列实验操作造成测得的糠酸的纯度比实际偏低的是 _____(填标号)。

- A. 蒸馏水洗净后，未用 NaOH 标准溶液润洗碱式滴定管
- B. 指示剂酚酞溶液滴加过多(酚酞是一种弱酸)
- C. 锥形瓶内壁用蒸馏水洗净后，再用配制好的糠酸样品溶液润洗 2~3 次，将润洗液倒掉，再装入 20.00 mL 糠酸样品溶液，进行中和滴定
- D. 滴定前仰视碱式滴定管液面读数，滴定后俯视碱式滴定管液面读数

18. (14 分) 从废 TiO₂/WO₃ 纳米薄膜中回收钛和钨等稀缺金属，既有利于资源综合利用，又避免污染环境。回收的工艺流程如下：



已知：

I. 乙胺($\text{CH}_3\text{CH}_2\text{NH}_2$)是无色极易挥发的液体,呈碱性,能与酸发生反应: $\text{CH}_3\text{CH}_2\text{NH}_2 + \text{H}^+ \rightleftharpoons \text{CH}_3\text{CH}_2\text{NH}_3^+$ 。

II. 酸性条件下,乙胺萃取 WO_4^{2-} 的反应为 $2\text{CH}_3\text{CH}_2\text{NH}_3^+ + \text{WO}_4^{2-} \rightleftharpoons (\text{CH}_3\text{CH}_2\text{NH}_3)_2\text{WO}_4$ 。

III. TiOSO_4 易溶于水,属于强电解质。偏钛酸难溶于水,其化学式可表示为 $\text{TiO}(\text{OH})_2$ 或 H_2TiO_3 ,室温时 $K_{sp}[\text{TiO}(\text{OH})_2] = 1.0 \times 10^{-27}$ 。

回答下列问题:

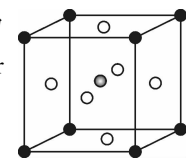
(1)“碱浸”时发生反应的化学方程式为 _____。“萃取”前,需要将“滤液 I”的 pH 调整到 3.5 左右,目的是 _____。

(2)试剂 a 为 _____(写名称)。“反萃取”过程中发生反应的化学方程式为 _____。

(3)检验“过滤 II”所得 $\text{H}_2\text{WO}_4 \cdot x\text{H}_2\text{O}$ 已洗涤干净的方法是 _____。

(4)室温下测得“滤液 III”的 pH=2,则此时“滤液 III”中 $c(\text{TiO}^{2+}) = \text{_____}$ $\text{mol} \cdot \text{L}^{-1}$ 。

(5)Cr 与 Ti 同周期,Cr、Ca、O 可形成一种具有特殊导电性的晶体(化学式为 Ca_xCrO_y , x 、 y 为整数),其立方晶胞如图所示,Ca 与 O 最小间距大于 Cr 与 O 最小间距。



①该晶体中,1 个 Ca 周围与其最近的 O 的个数为 _____。

②若 Ca 与 O 最小间距为 a pm,阿伏加德罗常数为 N_A ,则该晶体的密度为 _____ $\text{g} \cdot \text{cm}^{-3}$ (列出计算式)。

19.(14 分)含氮化合物在生产、生活中有着广泛的用途。回答下列问题:

已知: I. $2\text{H}_2(\text{g}) + \text{O}_2(\text{g}) \rightleftharpoons 2\text{H}_2\text{O}(\text{g}) \quad \Delta H_1 = -483.6 \text{ kJ} \cdot \text{mol}^{-1}$

II. $\text{N}_2(\text{g}) + \text{O}_2(\text{g}) \rightleftharpoons 2\text{NO}(\text{g}) \quad \Delta H_2 = +180.5 \text{ kJ} \cdot \text{mol}^{-1}$

III. $2\text{H}_2(\text{g}) + 2\text{NO}(\text{g}) \rightleftharpoons \text{N}_2(\text{g}) + 2\text{H}_2\text{O}(\text{g}) \quad \Delta H_3$

(1)若反应 III 的逆反应活化能为 $E_{\text{逆}}$ $\text{kJ} \cdot \text{mol}^{-1}$,则正反应活化能为 _____ $\text{kJ} \cdot \text{mol}^{-1}$ (用含 $E_{\text{逆}}$ 的式子表示)。

(2)在恒容密闭容器中按投料比 $\frac{n(\text{H}_2)}{n(\text{NO})} = 1$ 发生反应

III,不同催化剂条件下,反应相同时间时,测得 NO 转化率与温度的关系如图所示。

①下列能够说明反应 III 在某种条件下已达到化学平衡状态的是 _____(填标号)。

A. $v_{\text{正}}(\text{NO}) = 2v_{\text{逆}}(\text{N}_2)$

B. 混合气体的密度不再变化

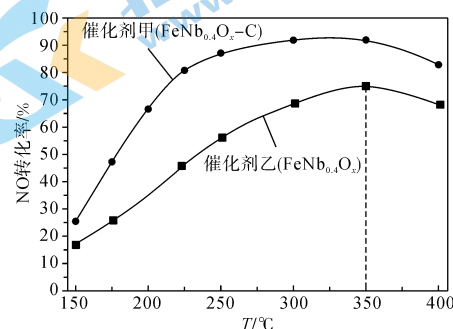
C. 200 ℃时,容器内气体总压强不再变化

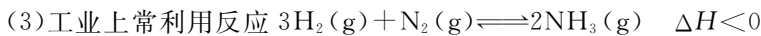
D. 混合气体的平均相对分子质量不再变化

②使用催化剂乙,温度高于 350 ℃时,NO 转化率降低,原因可能是 _____。

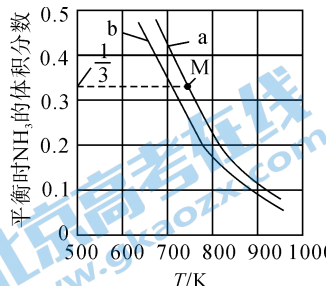
③研究表明该反应速率 $v = k \cdot c^m(\text{H}_2) \cdot c^2(\text{NO})$,其中 k 为速率常数,与温度、活化能有关。

T_1 ℃的初始速率为 v_0 ,当 H_2 转化率为 50% 时,反应速率为 $\frac{v_0}{8}$,由此可知 $m = \text{_____}$ 。





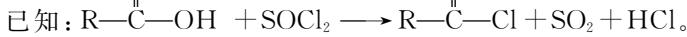
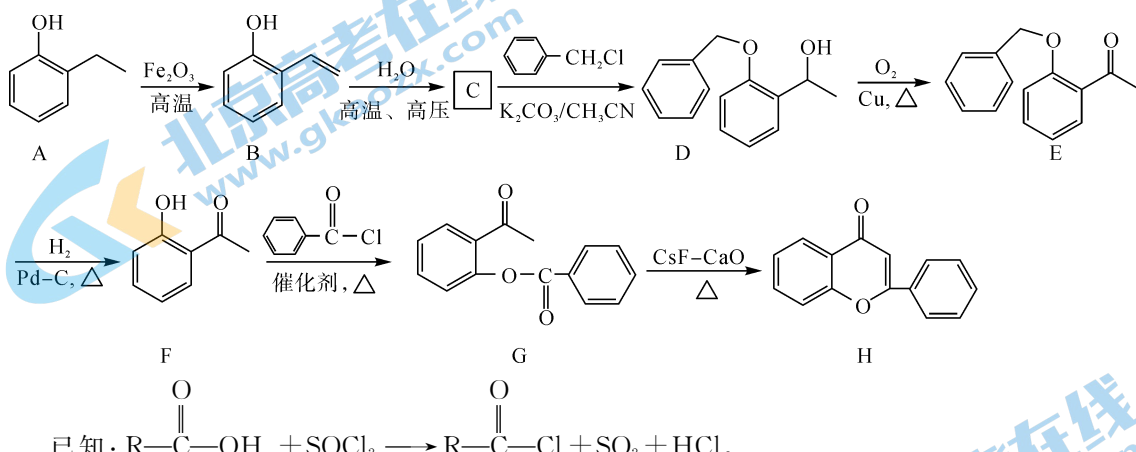
合成氨气，在30 MPa、不同物质的量分数(75%的H₂和25%的N₂;67.5%的H₂、22.5%的N₂和10%的惰性气体)条件下进行实验，测得平衡时NH₃体积分数与温度的关系如图所示。



①物质的量分数为75%的H₂和25%的N₂所对应的曲线是_____（填“a”或“b”）。

②M点时，N₂的转化率为_____。M点对应温度下，反应的压强平衡常数K_p=_____ (MPa)⁻² (用平衡分压代替平衡浓度，分压=总压×物质的量分数。保留两位有效数字)。

20.(14分)有机物H具有抗氧化作用，能清除人体内的自由基，其合成路线如下图所示(部分反应条件已略去)。



回答下列问题：

(1)A的化学名称是_____。

(2)由C生成D的反应类型为_____。设计C→D步骤的目的是_____。

(3)由D生成E的化学方程式为_____。

(4)化合物A~H中，属于手性分子的是_____ (填有机物标号)。

(5)X是C的同分异构体，符合下列条件的X有_____种。

①能与FeCl₃溶液发生显色反应；

②1 mol X与足量的钠反应生成1 mol H₂；

③苯环上取代基的数目不超过3个。

其中核磁共振氢谱有五组峰，峰面积之比为3:2:2:2:1的结构简式为_____ (任写一种)。

(6)设计由 和乙醛制备 的合成路线_____ (无机试剂任选)。

湛江第一中学 2024 届高三级开学考试 · 化学

参考答案、提示及评分细则

1. B 碳化硅陶瓷是一种新型无机非金属材料,A 正确;丝绸的主要成分是蛋白质,不是纤维素,B 错误;青铜是在纯铜中加入锡或铅的合金,C 正确;由于锌比铁活泼,形成原电池时锌作负极被氧化,铁作正极被保护,船体上镶嵌的锌块是利用牺牲阳极法来避免船体遭受腐蚀,D 正确。
2. A NaF 、 NH_4F 溶液中 F^- 水解生成 HF , HF 可以与玻璃中的 SiO_2 反应生成 SiF_4 和 H_2O ,未涉及氧化还原反应,A 符合题意;常温下,Fe、Al 表面能被浓硫酸、浓硝酸钝化,生成致密的氧化物保护膜,涉及氧化还原反应,B 不符合题意; FeCl_2 溶液中的 Fe^{2+} 易被空气中的 O_2 氧化成 Fe^{3+} , $2\text{Fe}^{3+} + \text{Fe} = 3\text{Fe}^{2+}$,涉及氧化还原反应,C 不符合题意; Na_2FeO_4 中 Fe 为 +6 价,具有强氧化性,能对自来水进行消毒,同时被还原成 Fe^{3+} , Fe^{3+} 水解生成 Fe(OH)_3 胶体, Fe(OH)_3 胶体中的胶体粒子能吸附水中的悬浮物从而净化水,对自来水进行消毒过程中涉及氧化还原反应,D 不符合题意。
3. B CaO 、 Fe_2O_3 是碱性氧化物, Na_2O_2 不是碱性氧化物,A 错误;2-丁烯中两个甲基在双键平面的同侧为顺式结构,B 正确;中子数为 10 的氧原子: ${}^{18}\text{O}$,C 错误;基态 Cu^+ 的价层电子的轨道表示式为 $\boxed{\uparrow\downarrow\uparrow\downarrow\uparrow\downarrow\uparrow\downarrow\uparrow\downarrow}$,D 错误。
4. D Cl_2 具有较强的氧化性, Cl^- 只有还原性,两种微粒的化学性质不相同,A 错误; ClO_3^- 、 ClO_4^- 中的 Cl 原子的杂化方式均为 sp^3 杂化,但 ClO_3^- 中的 Cl 原子的最外层有 1 对孤对电子,由于孤对电子对共用电子对的排斥作用,使得 ClO_3^- 中 O—Cl—O 夹角小于 $109^\circ 28'$,即 ClO_3^- 中 O—Cl—O 夹角小于 ClO_4^- 中 O—Cl—O 夹角,B 错误; Cl_2O 分子的空间结构为 V 形,是极性分子,C 错误;同种元素不同价态的含氧酸,化合价越高,酸性越强,故 HClO 、 HClO_3 、 HClO_4 的酸性依次增强,D 正确。
5. D 标准状况下 CH_2Cl_2 呈液态,不可用标准状况下的气体摩尔体积进行相关计算,A 错误; H_2S 是共价化合物, H_2S 气体中不存在 H^+ ,B 错误;没有给出 Na_3PO_4 溶液的体积,无法计算 OH^- 数目,C 错误;1 个 S_8 分子中含有 8 个 S—S 键,64 g S_8 的物质的量为 $\frac{64 \text{ g}}{32 \text{ g} \cdot \text{mol}^{-1} \times 8} = \frac{1}{4} \text{ mol}$,则 64 g 环状 S_8 分子中含有的 S—S 键为 $\frac{1}{4} \text{ mol} \times 8 = 2 \text{ mol}$,即含有的 S—S 键数为 $2N_A$,D 正确。
6. C 1 mol X 与足量溴水反应消耗 2 mol Br_2 ,A 正确;1 mol Y 最多能与 5 mol NaOH 反应,B 正确;Z 中的酚羟基也能被酸性高锰酸钾溶液氧化而使高锰酸钾溶液褪色,故不能用酸性高锰酸钾溶液检验 Z 中的碳碳双键,C 错误;氨基酸、蛋白质均为两性分子,Z 中含有羧基,故 Z 能与氨基酸和蛋白质中的氨基反应,D 正确。
7. D 溴水能腐蚀橡胶,不能用碱式滴定管盛装溴水,应将溴水置于酸式滴定管中,而且选用的指示剂也无法确定滴定终点,A 错误;浓硫酸难挥发,蘸有浓氨水和浓硫酸的玻璃棒靠近时不会产生白烟,无法用 b 图验证浓氨水与浓硫酸能够发生反应,B 错误;用强光直射甲烷和氯气的混合物容易发生爆炸,应使用漫射光照射,C 错误;乙醇虽然具有挥发性,但挥发出的乙醇蒸气与溴的四氯化碳溶液不反应,故溴的四氯化碳溶液褪色能说明有乙烯生成,D 正确。
8. B 草木灰的主要成分是 K_2CO_3 ,A 错误;火药爆炸时发生如下化学反应: $2\text{KNO}_3 + \text{S} + 3\text{C} = \text{K}_2\text{S} + \text{N}_2 \uparrow + 3\text{CO}_2 \uparrow$,S、N 的化合价降低,硫元素和氮元素均被还原,B 正确;Si 可用来制作光伏电站的电池,C 错误;不是 $\text{C}_2\text{H}_5\text{OH}$ 的浓度越大,杀灭环境中的新冠病毒的效果越好,而是体积分数为 75% 的乙醇的水溶液杀灭环境中的新冠病毒的效果最好,D 错误。
9. D 硫在过量氧气中燃烧只能生成 SO_2 ,不可能生成 SO_3 ,将 SO_2 催化氧化可生成 SO_3 ,A 正确;盐酸的酸性大于亚硫酸的酸性,则 SO_2 通入 BaCl_2 溶液中,不会与 BaCl_2 发生反应,即不会有白色沉淀生成,B 正确; H_2S 与 SO_2 发生的反应为 $2\text{H}_2\text{S} + \text{SO}_2 = 3\text{S} \downarrow + 2\text{H}_2\text{O}$, SO_2 中的 +4 价硫得到电子, H_2S 中的 -2 价硫失去电子,则还原产物和氧化产物的物质的量之比为 1:2,C 正确;由图中元素的化合价及物质类别可知,M 为 CuSO_4 , CuSO_4 溶液与 H_2S 反应生成的盐 N 为 CuS ,S 的氧化性较弱,S 与 Cu 在加热条件下化合只能生成 Cu_2S ,不能生成 CuS ,D 错误。

进入北京高考在线网站: <http://www.gaokzx.com/> 获取更多高考资讯及各类测试试题答案!

10. B Na_2O_2 吸收 CO_2 生成氧气的反应中, Na_2O_2 既是氧化剂, 又是还原剂, Na_2O_2 没有氧化 CO_2 , A 错误; 氧化产物的氧化性小于氧化剂的氧化性, Fe^{3+} 和金属 Cu 反应生成 Fe^{2+} 和 Cu^{2+} , 说明氧化性: $\text{Cu}^{2+} < \text{Fe}^{3+}$, B 正确; 石灰乳与 SO_2 反应生成 CaSO_3 和 H_2O , 该反应不是氧化还原反应, 不能说明 SO_2 具有氧化性, C 错误; 用 Na_2S 溶液除去废水中的 Hg^{2+} , 生成 HgS 沉淀, 该反应不是氧化还原反应, 不能说明 Na_2S 具有还原性, D 错误。

11. B X、Y、Z、W 为原子序数依次增大的短周期主族元素, W 原子的最外层电子数等于其内层电子数的一半, W 可能为 Li 或 P, 但它不可能是 Li, 故 W 只能为 P; 由该锂盐的结构可知, X 形成 4 个共价键, X 为碳; Y 形成 2 个共价键, Z 形成 1 个共价键, Y、Z 分别是氧、氟。元素的电负性: C < O < F, A 错误; 该盐中 C、O 原子的杂化轨道类型分别为 sp^2 、 sp^3 , B 正确; 第三周期元素中, 第一电离能大于磷元素的有 Cl、Ar 两种元素, C 错误; Li 元素属于 s 区元素, D 错误。

12. C 活化能越大, 反应速率越慢, 根据图中信息反应 I 活化能最大, 因此三步分反应中决定总反应速率的是反应 I, A 错误; 三个图像的起始相对能量虽然都为 0, 但是起始物质不同, 且 CO(g) 的能量不清楚, 因此无法判断过渡状态 a、b、c 的稳定性大小, B 错误; 反应 I 为 $2\text{NO(g)} \rightleftharpoons \text{O}-\text{N}=\text{N}-\text{O} \quad \Delta H = +199.2 \text{ kJ} \cdot \text{mol}^{-1}$, 反应 II 为 $\text{O}-\text{N}=\text{N}-\text{O} + \text{CO(g)} \rightleftharpoons \text{CO}_2(\text{g}) + \text{N}_2\text{O(g)} \quad \Delta H = -513.5 \text{ kJ} \cdot \text{mol}^{-1}$, 反应 I + 反应 II, 可得: $\text{CO(g)} + 2\text{NO(g)} \rightleftharpoons \text{CO}_2(\text{g}) + \text{N}_2\text{O(g)} \quad \Delta H = -314.3 \text{ kJ} \cdot \text{mol}^{-1}$, C 正确; 根据总反应 $2\text{CO(g)} + 2\text{NO(g)} \rightleftharpoons 2\text{CO}_2(\text{g}) + \text{N}_2(\text{g}) \quad \Delta H = -620.9 \text{ kJ} \cdot \text{mol}^{-1}$ 和 I、II 两步的总反应 $\text{CO(g)} + 2\text{NO(g)} \rightleftharpoons \text{CO}_2(\text{g}) + \text{N}_2\text{O(g)} \quad \Delta H = -314.3 \text{ kJ} \cdot \text{mol}^{-1}$, 得到反应 III 为 $\text{N}_2\text{O(g)} + \text{CO}_2(\text{g}) + \text{CO(g)} \rightleftharpoons 2\text{CO}_2(\text{g}) + \text{N}_2(\text{g}) \quad \Delta H = -306.6 \text{ kJ} \cdot \text{mol}^{-1}$, 反应 III 的逆反应活化能 = $(248.3 + 306.6) \text{ kJ} \cdot \text{mol}^{-1} = 554.9 \text{ kJ} \cdot \text{mol}^{-1}$, D 错误。

13. C “分离”前, 将废料粉碎的目的是增大接触面积, 加快分离速率, 不能提高活化分子百分数, A 错误; “分离”、“酸溶”、“浸取”时进行的相同操作是过滤, 过滤的主要玻璃仪器为烧杯、玻璃棒、漏斗, B 错误; “酸化”过程中发生的离子反应为 $\text{SeSO}_3^{2-} + 2\text{H}^+ \rightleftharpoons \text{Se} \downarrow + \text{SO}_2 \uparrow + \text{H}_2\text{O}$, C 正确; “酸溶”所得的滤液中含有 Fe^{3+} , 滴入少量 KSCN 溶液, 溶液会变红, D 错误。

14. B 乙酸与 Na_2CO_3 反应生成 CH_3COONa , CH_3COONa 和乙醇均易溶于水, 无法分液, A 不能实现相应的实验目的; 淀粉在稀硫酸催化下水解生成葡萄糖, 加入 NaOH 溶液至呈碱性后, 再加入新制的 Cu(OH)_2 , 加热, 有砖红色沉淀产生, B 能实现相应的实验目的; 能使品红溶液褪色的气体可以是 SO_2 或 Cl_2 、 O_3 等强氧化性气体, 若该钠盐为 NaClO 或 NaClO_3 等, 与浓盐酸反应产生 Cl_2 , 也能使品红溶液褪色, C 不能实现相应的实验目的; H_2O_2 具有强氧化性, 但 $\text{Fe}(\text{NO}_3)_2$ 溶液中滴入硫酸后, 溶液中有 H^+ 、 NO_3^- , 相当于有硝酸存在, 硝酸也可以将 Fe^{2+} 氧化成 Fe^{3+} , 所以无法证明氧化性: $\text{H}_2\text{O}_2 > \text{Fe}^{3+}$, D 错误。

15. C 左侧装置是原电池, 右侧装置是电解池。原电池中, a 电极是正极, b 电极为负极。电解池中, c 电极是阴极, d 电极是阳极。电子转移方向: b 电极 \rightarrow 导线 \rightarrow c 电极, A 错误; 根据图示可知, d 电极的电极反应为 $\text{H}_2\text{O} - \text{e}^- \rightleftharpoons \cdot\text{OH} + \text{H}^+$, B 错误; c 电极的电极反应为 $2\text{H}_2\text{O} + 2\text{e}^- \rightleftharpoons \text{H}_2 \uparrow + 2\text{OH}^-$, 每转移 2 mol 电子, c 电极上产生 1 mol 气体。d 电极的电极反应为 $\text{H}_2\text{O} - \text{e}^- \rightleftharpoons \cdot\text{OH} + \text{H}^+$, 羟基自由基($\cdot\text{OH}$)的氧化性仅次于氟气, 苯酚被羟基自由基氧化的化学方程式为 $\text{C}_6\text{H}_5\text{OH} + 28 \cdot\text{OH} \rightleftharpoons 6\text{CO}_2 \uparrow + 17\text{H}_2\text{O}$, 每转移 2 mol 电子, d 电极上产生 $\frac{6}{28} \times 2 \text{ mol} = \frac{3}{7} \text{ mol}$ 气体。c、d 两电极产生气体的体积比(相同条件下)为 7 : 3, C 正确; a 电极的电极反应为 $\text{Cr}_2\text{O}_7^{2-} + 6\text{e}^- + 7\text{H}_2\text{O} \rightleftharpoons 2\text{Cr(OH)}_3 \downarrow + 8\text{OH}^-$, 若 a 电极上有 1 mol $\text{Cr}_2\text{O}_7^{2-}$ 参与反应, 理论上有 6 mol OH^- 从 a 电极区溶液通过阴离子膜进入 NaCl 溶液, D 错误。

16. C $K_a = \frac{c(\text{H}^+) \cdot c(\text{X}^-)}{c(\text{HX})}$, 等式两边同时取负对数, 得到 $-\lg K_a = -\lg c(\text{H}^+) - \lg \frac{c(\text{X}^-)}{c(\text{HX})} = -\lg c(\text{H}^+) + \lg \frac{c(\text{HX})}{c(\text{X}^-)}$, 将 a 点 (-1, 3.75) 代入式中, 得到 $-\lg K_a = 3.75 - (-1) = 4.75$, 即 $\text{pH} = \text{p} \frac{c(\text{HX})}{c(\text{X}^-)} + 4.75$, 将 $\text{p} \frac{c(\text{HX})}{c(\text{X}^-)} = 1$ 代入, 可得 $\text{pH} = 1 + 4.75 = 5.75$, $c(\text{H}^+) = 1.0 \times 10^{-5.75} \text{ mol} \cdot \text{L}^{-1}$, A 错误;

当加入的 NaOH 溶液体积为 10.00 mL 时, 溶液中的溶质为等浓度的 HX 和 NaX, 因为 HX 的电离常数 $K_a = 10^{-4.75}$, 则 X^- 的水解常数 $K_h = \frac{10^{-14}}{10^{-4.75}} = 10^{-9.25}$, X^- 的水解程度小于 HX 的电离程度, 此时溶液中进入北京高考在线网站: <http://www.gaokzx.com/> 获取更多高考资讯及各类测试试题答案!

$c(\text{HX}) < c(\text{X}^-)$ 。当 $\text{p} \frac{c(\text{HX})}{c(\text{X}^-)} = 0$ 时, 即 $c(\text{HX}) = c(\text{X}^-)$, 则加入的 NaOH 溶液体积小于 10.00 mL, B 错误; 当加入 10.00 mL NaOH 溶液时, 溶液中的溶质为等浓度的 HX 和 NaX, 存在电荷守恒 $c(\text{H}^+) + c(\text{Na}^+) = c(\text{X}^-) + c(\text{OH}^-)$ 和物料守恒 $2c(\text{Na}^+) = c(\text{HX}) + c(\text{X}^-)$, 两式联立可得 $c(\text{H}^+) + c(\text{HX}) = c(\text{Na}^+) + c(\text{OH}^-)$, C 正确; NaX 的水解会促进水的电离, 随着 NaOH 溶液的加入, 溶液中 NaX 浓度逐渐增大, 水的电离程度也逐渐增大, 当溶质全部为 NaX 时, 水的电离程度达到最大, 水电离出来的 H^+ 浓度最大。根据 A 项解析可知, c 点溶液的 pH=5.75, 说明溶质中除中和生成的 NaX 外, 还含有一定量剩余的 HX, 则 a、b、c 三点对应溶液中水电离出来的 H^+ 浓度: a 点 < b 点 < c 点, D 错误。

17. (1) 恒压滴液漏斗(或恒压漏斗)(1 分) 内管与冷却水的接触面积更大, 冷凝效果更好(2 分)

(2) 缓慢滴加 NaOH 溶液, 采用冰水浴给反应装置降温(2 分。答对一点给 1 分)

(3) 蒸馏(2 分)

(4) 减少产品因溶解而造成的损失(2 分) 重结晶(1 分)

(5) 99.2%(2 分) D(2 分。答错、多答, 均不给分)

解析: (4) 糠酸在冷水中的溶解度小, 因此用冷水洗涤糠酸, 可降低因溶解而造成的损失。将不纯的固体进一步提纯, 应采用的方法是重结晶。

$$(5) \frac{0.080\ 0 \text{ mol} \cdot \text{L}^{-1} \times 0.024\ 80 \text{ L} \times \frac{100 \text{ mL}}{20 \text{ mL}} \times 112 \text{ g} \cdot \text{mol}^{-1}}{1.12 \text{ g}} \times 100\% = 99.2\% \text{。蒸馏水洗净后, 未用}$$

NaOH 标准溶液润洗碱式滴定管, 则滴定管中的标准溶液浓度变小, 滴定时消耗标准溶液的体积偏大, 测得的糠酸的纯度比实际偏高, A 错误; 指示剂酚酞溶液滴加过多(酚酞是一种弱酸), 则消耗 NaOH 标准溶液的体积偏大, 测得的糠酸的纯度比实际偏高, B 错误; 锥形瓶内壁用蒸馏水洗净后, 再用配制好的糠酸样品溶液润洗 2~3 次, 将润洗液倒掉, 再装入 20.00 mL 糠酸样品溶液, 进行中和滴定, 则锥形瓶中糠酸样品溶液的体积偏大, 滴定结束时消耗 NaOH 标准溶液的体积偏大, 测得的糠酸的纯度比实际偏高, C 错误; 滴定前仰视碱式滴定管液面读数, 滴定后俯视碱式滴定管液面读数, 则二次读数之差偏小, 造成消耗 NaOH 标准溶液的体积的读数偏小, 测得的糠酸的纯度比实际偏低, D 正确。

18. (1) $\text{WO}_3 + 2\text{NaOH} = \text{Na}_2\text{WO}_4 + \text{H}_2\text{O}$ (2 分) 增大 $c(\text{CH}_3\text{CH}_2\text{NH}_3^+)$, 提高萃取率(2 分)

(2) 氨水(1 分) $(\text{CH}_3\text{CH}_2\text{NH}_3)^+ \text{WO}_4^- + 2\text{NH}_3 \cdot \text{H}_2\text{O} = 2\text{CH}_3\text{CH}_2\text{NH}_2 + 2\text{H}_2\text{O} + (\text{NH}_4)_2\text{WO}_4$ (2 分)

(3) 取最后一次洗涤液少许于试管中, 向其中加入稀硝酸酸化的 AgNO_3 溶液, 无白色沉淀产生, 说明 $\text{H}_2\text{WO}_4 \cdot x\text{H}_2\text{O}$ 沉淀已洗涤干净(2 分)

(4) 0.001(或 1.0×10^{-3})(2 分)

(5) ① 12(1 分)

$$② \frac{140}{(\sqrt{2}a \times 10^{-10})^3 N_A} \text{ (或其他正确答案)(2 分)}$$

解析: (4) $\text{pH}=2, c(\text{H}^+) = 10^{-2} \text{ mol} \cdot \text{L}^{-1}$, 则 $c(\text{OH}^-) = 10^{-12} \text{ mol} \cdot \text{L}^{-1}$, 根据 $K_{\text{sp}}[\text{TiO(OH)}_2] = 1.0 \times 10^{-27}$ 可知, 则 $c(\text{TiO}^{2+}) = \frac{1.0 \times 10^{-27}}{(10^{-12})^2} \text{ mol} \cdot \text{L}^{-1} = 0.001 \text{ mol} \cdot \text{L}^{-1}$ 。

(5) ② Ca 与 O 最小间距为晶胞面对角线长度的一半, 则晶胞面对角线长度为 $2a \text{ pm}$, 晶胞参数为 $\sqrt{2}a \text{ pm}$, 晶体的密度为 $\frac{140}{(\sqrt{2}a \times 10^{-10})^3 N_A} \text{ g} \cdot \text{cm}^{-3}$ 。

19. (1) $E_{\text{逆}} - 664.1$ (2 分)

(2) ① ACD(2 分。少写且正确的, 给 1 分; 写错, 不给分)

② 350 °C 时反应Ⅲ已达到化学平衡状态, 该反应为放热反应, 温度升高, 平衡向逆反应方向移动(或催化剂活性逐渐失去等正确答案)(2 分)

③ 1(2 分)

(3) ① a(2 分)

② 50%(2 分) 5.9×10^{-3} (2 分)

解析:(1)反应Ⅲ的 $\Delta H_3 = \Delta H_1 - \Delta H_2 = -664.1 \text{ kJ} \cdot \text{mol}^{-1} = (E_{\text{正}} - E_{\text{逆}}) \text{ kJ} \cdot \text{mol}^{-1}$, 所以 $E_{\text{正}} = (E_{\text{逆}} - 664.1) \text{ kJ} \cdot \text{mol}^{-1}$ 。

(2)①反应达到平衡状态时,两种物质的正、逆反应速率之比等于两种物质的化学计量数之比,即 $v_{\text{正}}(\text{NO}) = 2v_{\text{逆}}(\text{N}_2)$, A 正确;混合气体的密度是常量,常量不再变化,反应不一定达到平衡状态,B 错误;一定温度下,容器内气体总压强是变量,变量不再变化,反应一定达到平衡状态,C 正确;混合气体的平均相对分子质量是变量,变量不再变化,反应一定达到平衡状态,D 正确。

③研究表明该反应速率 $v = k \cdot c^m(\text{H}_2) \cdot c^2(\text{NO})$, 其中 k 为速率常数,与温度、活化能有关。 T_1 °C 的初始速率为 v_0 , 当 H_2 转化率为 50% 时,反应速率为 $\frac{v_0}{8}$, 则可列出式子: $v_0 = k \cdot c^m(\text{H}_2) \cdot c^2(\text{NO})$ 和 $\frac{v_0}{8} = k \cdot [\frac{1}{2}c(\text{H}_2)]^m \cdot [\frac{1}{2}c(\text{NO})]^2$, 解得 $m=1$ 。

(3)①恒压条件下,通入惰性气体,相当于减压,平衡逆向移动,氨气的体积分数减小,所以 75% 的 H_2 和 25% 的 N_2 所对应的曲线是 a。

②M 点时, NH_3 的体积分数为 $\frac{1}{3}$ 。设起始 75% 的 H_2 和 25% 的 N_2 中, H_2 为 3 mol, 则 N_2 为 1 mol。

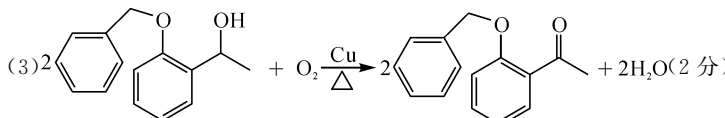
3 $\text{H}_2(\text{g})$	+	$\text{N}_2(\text{g})$	\rightleftharpoons	2 $\text{NH}_3(\text{g})$
$n(\text{起始})/\text{mol}$	3	1		0
$n(\text{转化})/\text{mol}$	$3x$	x		$2x$
$n(\text{平衡})/\text{mol}$	$3-3x$	$1-x$		$2x$

$$\frac{2x}{4-2x} = \frac{1}{3}, \text{解得 } x=0.5 \text{ mol. M 点时, } \text{N}_2 \text{ 的转化率为 } \frac{0.5 \text{ mol}}{1 \text{ mol}} \times 100\% = 50\%.$$

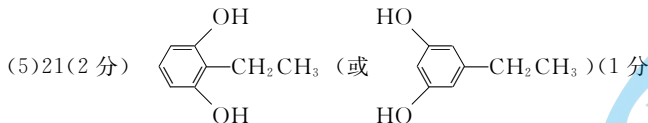
$$\text{M 点对应温度下,反应的压强平衡常数 } K_p = \frac{(30 \times \frac{1}{3})^2}{(30 \times \frac{1.5}{3})^3 \times 30 \times \frac{0.5}{3}} (\text{MPa})^{-2} = \frac{4}{675} (\text{MPa})^{-2} = 5.9 \times 10^{-3} (\text{MPa})^{-2}.$$

20.(1)2-乙基苯酚(或邻乙基苯酚或邻乙酚)(1分)

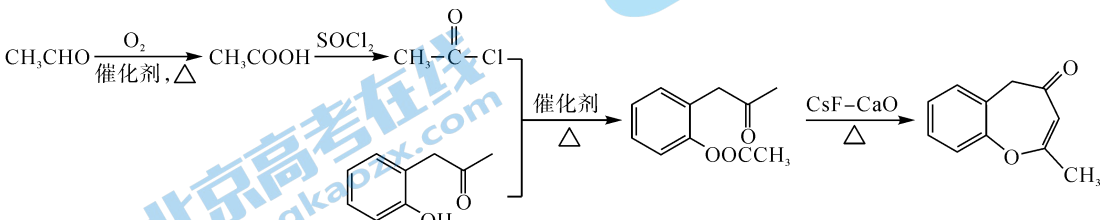
(2)取代反应(1分) 保护酚羟基(2分)



(4)CD(2分。全部选对得2分,选对但不全的得1分,有选错的得0分)



(6)



(3分)

解析:(5)若取代基为 2 个酚羟基和 1 个乙基,则有 6 种不同结构;若取代基为 1 个酚羟基、1 个 $-\text{CH}_2\text{OH}$ 和 1 个 $-\text{CH}_3$,则有 10 种不同结构;若取代基为 1 个酚羟基和 1 个 $-\text{CH}(\text{OH})\text{CH}_3$ 有 3 种不同结构,但其中有 1 个是化合物 C 本身,则符合条件的有 2 种结构;若取代基为 1 个酚羟基和 1 个 $-\text{CH}_2\text{CH}_2\text{OH}$,则有 3 种不同结构。故 X 共有 21 种。