

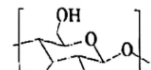
# 2022 北京十四中高三（上）期中

## 化 学

可能用到的原子量：Na-23 C-12 H-1 O-16

### 第一部分

一、本部分共 14 题，每题 3 分，共 42 分。在每题列出的四个选项中，选出最符合题目要求的一项。



1. 我国在人工合成淀粉方面取得重大突破，在实验室中首次实现从二氧化碳到淀粉( $\text{[-C(OH)-C(OH)-C(OH)-C(OH)-]}_n$ )的全合成。下列说法不正确的是

- A. 淀粉的分子式为  $\text{C}_6\text{H}_{12}\text{O}_6$
- B. 由  $\text{CO}_2$  等物质合成淀粉的过程涉及碳碳键的形成
- C. 玉米等农作物通过光合作用能将  $\text{CO}_2$  转化为淀粉
- D. 该成就能为气候变化、粮食安全等人类面临的挑战提供解决手段

2. 下列化学用语或图示表达不正确的是

- A.  $\text{H}_2\text{O}$  的结构式：

- B. 乙醇的分子结构模型：

- C. 由 Na 和 Cl 形成离子键的过程： $\text{Na}^{\times} + \cdot\ddot{\text{Cl}}: \longrightarrow \text{Na}^{\times} \ddot{\text{Cl}}:$

- D. 中子数为 8 的氮原子： ${}_{7}^{15}\text{N}$

3. 下列方程式与所给事实不相符的是

- A. 浓硝酸用棕色瓶保存： $4\text{HNO}_3 \xrightarrow{\text{光照}} 4\text{NO}_2 \uparrow + \text{O}_2 \uparrow + 2\text{H}_2\text{O}$

- B. 过量碳酸氢钠与氢氧化钡溶液反应： $2\text{HCO}_3^- + \text{Ba}^{2+} + 2\text{OH}^- = \text{BaCO}_3 \downarrow + \text{CO}_3^{2-} + 2\text{H}_2\text{O}$

- C. 硫酸铵溶液显酸性： $\text{NH}_4^+ + \text{H}_2\text{O} \rightleftharpoons \text{NH}_3 \cdot \text{H}_2\text{O} + \text{H}^+$

- D. 电解精炼铜的阳极反应： $\text{Cu}^{2+} + 2\text{e}^- = \text{Cu}$

4. 下列说法不正确的是

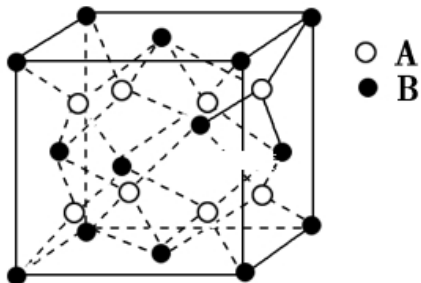
- A. 酸性： $\text{HNO}_3 > \text{H}_3\text{PO}_4 > \text{H}_2\text{SiO}_3$

- B. 与钠和水的反应相比，铍与水反应更容易

- C. 与  $\text{H}_2\text{S}$  的分解温度相比， $\text{H}_2\text{O}$  的分解温度更高

D. 判断非金属性  $\text{Cl} > \text{S}$ , 可通过向  $\text{Na}_2\text{S}$  溶液通入  $\text{Cl}_2$  的实验证实

5. 某离子晶体的晶体结构中最小重复单元如图所示。A 为阴离子，在正方体内，B 为阳离子，分别在顶点和面心，则该晶体的化学式为( )



A.  $\text{B}_2\text{A}$

B.  $\text{B}_7\text{A}_4$

C.  $\text{B}_4\text{A}_7$

D.  $\text{BA}_2$

6. 元素周期表中铬元素的数据见如图。下列说法中，不正确的是

24	Cr
铬	
$3d^54s1$	
52.00	

A. 铬元素位于第四周期VIB族

B. 铬原子的价层电子排布式是  $3d^54s^1$

C. 铬原子第3能层有5个未成对电子

D. Cr的第一电离能小于K的第一电离能

7. 用  $N_A$  代表阿伏伽德罗常数的数值。下列说法不正确的是

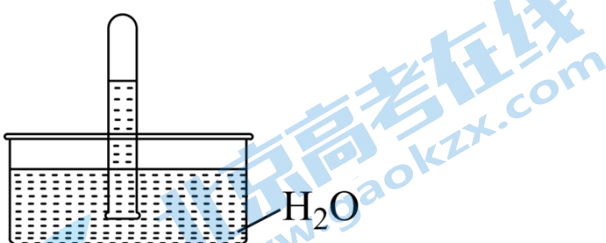
A. 12g石墨烯和12g金刚石均含有  $N_A$  个碳原子

B. 1mol  $\text{NO}_2$  与水完全反应转移的电子数为  $N_A$

C. 标准状况下，22.4L  $\text{NH}_3$  含有的电子数为  $10N_A$

D. 0.1mol的 $^{11}\text{B}$ 中，含有  $0.6N_A$  个中子

8. 室温下，将充满  $\text{NO}_2$  的试管倒立在水中，实验现象如图。下列分析不正确的是



A.  $\text{NO}_2$  易溶于水，不能用排水法收集

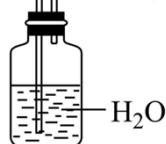
B. 试管中剩余的无色气体是  $\text{NO}$

C. 取试管中的溶液，滴加紫色石蕊溶液，溶液显红色，是因为  $\text{NO}_2$  与  $\text{H}_2\text{O}$  反应生成了酸

D. 向试管中再缓缓通入一定量的 O<sub>2</sub>, 最终试管中的气体变为红棕色

9. 在 25°C 时, 向水中通入 Cl<sub>2</sub>, 得到新制氯水, 如下图所示。对现象分析不正确的是

Cl<sub>2</sub> → 尾气处理



A. 新制氯水呈黄绿色, 是因为溶解了 Cl<sub>2</sub>

B. 新制氯水呈黄绿色, 证明 Cl<sub>2</sub> 与 H<sub>2</sub>O 能反应

C. 取出新制氯水, 光照一段时间, 溶液 c(H<sup>+</sup>) 增大, 漂白性减弱, 原因是:



D. 取出新制氯水, 加入饱和 NaCl 溶液, Cl<sub>2</sub> 的溶解度减小。说明可用饱和食盐水除去 Cl<sub>2</sub> 中混有的 HCl

10. 元素 X、Y、Z 和 R 在周期表中的位置如图所示。R 位于第四周期, X、Y、Z 原子的最外层电子数之和为 17。下列说法正确的是

X			
		Y	Z
	R		

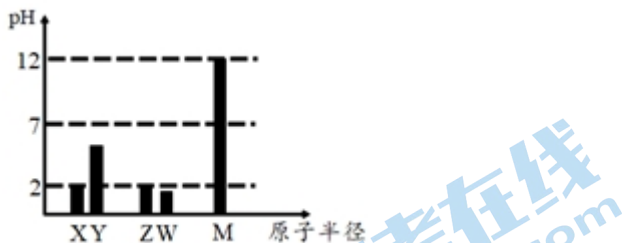
A. X 基态原子的核外电子排布式为 2s<sup>2</sup>2p<sup>2</sup>

B. 电负性: R > Y

C. 0.033 mol·L<sup>-1</sup> 的 H<sub>3</sub>RO<sub>4</sub> 溶液的 pH 约等于 1

D. 还原性: Y<sup>2-</sup> > Z<sup>-</sup>

11. 已知 X、Y、Z、W、M 均为短周期元素。25°C 时, 其最高价氧化物对应的水化物 (浓度均为 0.01mol/L) 溶液的 pH 和原子半径的关系如图所示。下列说法不正确的是



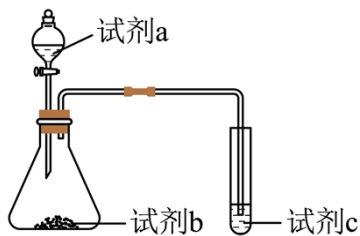
A. Z 元素最高价氧化物的化学式为 ZO<sub>3</sub>

B. 简单离子半径大小顺序: X > M

C. 简单气态氢化物的稳定性: Z > W > Y

D. X、Z 的最简单气态氢化物反应有白烟生成

12. 下列实验中, 锥形瓶内均能产生气体。试管内不能产生沉淀的是



	A	B	C	D
试剂 a	浓盐酸	浓 H <sub>2</sub> SO <sub>4</sub>	浓氨水	稀 H <sub>2</sub> SO <sub>4</sub>
试剂 b	KMnO <sub>4</sub>	少量蔗糖	CaO	CaCO <sub>3</sub> 粉末
试剂 c	AgNO <sub>3</sub>	BaCl <sub>2</sub>	AlCl <sub>3</sub>	冷、浓氨盐水

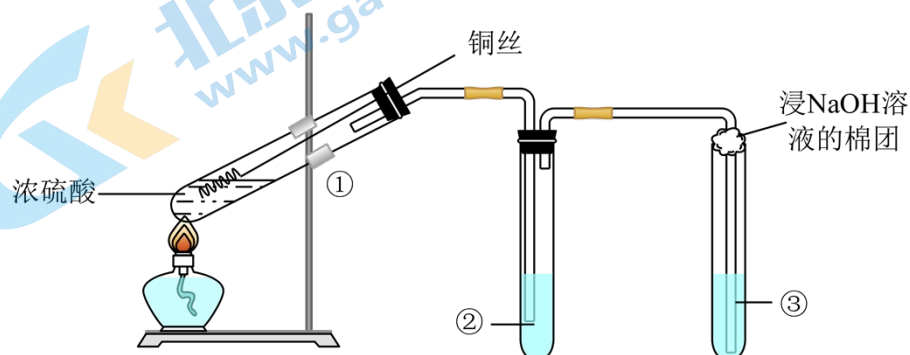
A. A

B. B

C. C

D. D

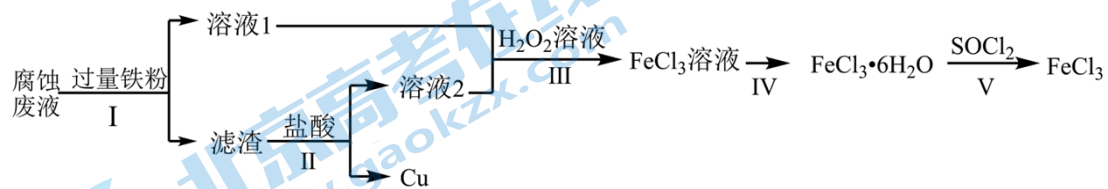
13. 用图所示装置探究铜丝(下端卷成螺旋状)与过量浓硫酸的反应。



现象：试管①中液面上方有白雾，底部有灰白色固体。

下列实验不合理的是

- A. 浸 NaOH 溶液的棉团用于吸收多余的 SO<sub>2</sub>  
 B. 加热、将铜丝下端卷成螺旋状能提高 SO<sub>2</sub> 的生成速率  
 C. ②中用石蕊溶液验证 SO<sub>2</sub> 水溶液的酸性，③中用品红溶液验证 SO<sub>2</sub> 的生成  
 D. 冷却后，将①中物质倒入盛有水的另一支试管，以确认 CuSO<sub>4</sub> 的生成

14. 电子工业用 FeCl<sub>3</sub> 溶液腐蚀绝缘板上的铜箔制造印制电路板。从酸性腐蚀废液回收铜及 FeCl<sub>3</sub> 固体的工艺流程如图，下列分析不正确的是

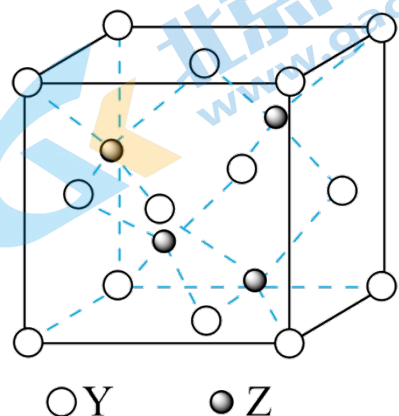
- A. 过程 I 、 II 、 III 、 V 中均有气体产生  
 B. 上述流程中发生的反应有置换反应、化合反应

- C. II中加盐酸至不再产生气泡时停止加入，向过滤所得溶液中加入  $H_2O_2$  溶液，可提高  $FeCl_3$  产率  
D. V中用  $SOCl_2$  而不采用直接加热脱水的方法，主要是避免  $FeCl_3$  水解

## 二、填空题

15. 短周期元素 X、Y 的价电子数相同，且原子序数之比等于 1: 2；元素 Z 位于第四周期，其基态原子的内层轨道全部排满电子，且最外层电子数为 2。

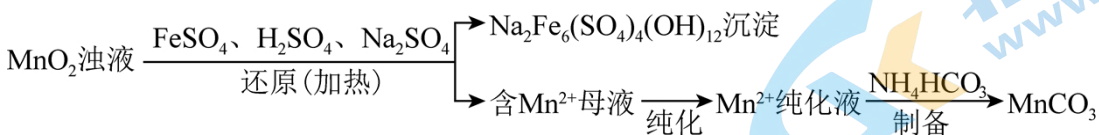
- (1) Y 基态原子的价电子排布式为\_\_\_\_\_。
- (2) 从分子极性等角度解释  $YX_2$  易溶于水的原因：\_\_\_\_\_。
- (3) Y 与 X 可形成  $YX_3^{2-}$ 。 $YX_3^{2-}$  的空间结构为\_\_\_\_\_（用文字描述），Y 原子轨道的杂化类型是\_\_\_\_\_杂化。
- (4) 配合物  $[Z(NH_3)_4]SO_4$  中的配位数是\_\_\_\_\_；氨分子能与 Z 的金属阳离子形成稳定离子，其原因是\_\_\_\_\_。
- (5) Y 与 Z 所形成化合物晶体的晶胞如图所示，其晶胞边长为  $a\text{nm}$ ，摩尔质量为  $M\text{g}\cdot\text{mol}^{-1}$ ，密度为 \_\_\_\_\_  $\text{g}\cdot\text{cm}^{-3}$ （列式）。



16.  $MnCO_3$  是重要化工原料，由  $MnO_2$  制备  $MnCO_3$  一种工艺流程如图：

I. 研磨  $MnO_2$ ，加水配成浊液。

II.  $MnO_2$  浊液经还原、纯化、制备等过程，最终获得  $MnCO_3$  固体。



资料：

- ①  $MnCO_3$  不溶于水。该工艺条件下， $MnO_2$  与  $H_2SO_4$  不反应。
- ② 难溶电解质的溶度积： $K_{sp}[Fe(OH)_3]=2.8\times 10^{-39}$ 、 $K_{sp}[Mn(OH)_3]=2.0\times 10^{-13}$

- (1) 研磨  $MnO_2$  的目的是\_\_\_\_\_。
- (2) 加入铁粉除去  $FeSO_4$  溶液中的  $Fe^{3+}$ ，反应的离子方程式是\_\_\_\_\_。
- (3)  $MnO_2$  氧化  $Fe^{2+}$  的反应如下： $MnO_2 + 4H^+ + 2Fe^{2+} = Mn^{2+} + 2Fe^{3+} + 2H_2O$

① 根据上述反应，还原  $MnO_2$  所需的  $H^+$  与  $Fe^{2+}$  的物质的量比值应为 2。而实际上加入的酸要少一些，请结合含铁产物解释原因\_\_\_\_\_。

② 取少量母液，滴加  $K_3[Fe(CN)_6]$  溶液，未产生蓝色沉淀，说明\_\_\_\_\_。

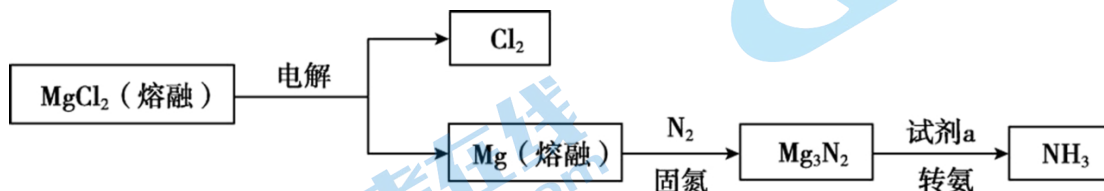
(4) 纯化向母液中滴加氨水调 pH, 除去残留的  $\text{Fe}^{3+}$ 。若母液中  $c(\text{Mn}^{2+})=1\text{ mol}\cdot\text{L}^{-1}$ , 使  $\text{Fe}^{3+}$ 恰好沉淀完全即溶液中  $c(\text{Fe}^{3+})=1\times 10^{-5}\text{ mol}\cdot\text{L}^{-1}$ , 此时是否有  $\text{Mn}(\text{OH})_2$  沉淀生成? \_\_\_\_ (列式计算, 已知  $\sqrt[3]{280} \approx 6.5$ )。

(5) 制备将  $\text{Mn}^{2+}$ 纯化液与稍过量的  $\text{NH}_4\text{HCO}_3$  溶液混合, 得到含  $\text{MnCO}_3$  的浊液。将浊液过滤, 洗涤沉淀, 干燥后得到  $\text{MnCO}_3$  固体。

①通过检验  $\text{SO}_4^{2-}$  来判断沉淀是否洗涤干净。检验  $\text{SO}_4^{2-}$  的操作是\_\_\_\_。

②生成  $\text{MnCO}_3$  的离子方程式是\_\_\_\_。

17. 合成  $\text{NH}_3$  是重要的研究课题, 一种合成  $\text{NH}_3$  的流程示意如图。



相关数据如表:

物质	熔点/°C	沸点/°C	与 $\text{N}_2$ 反应温度/°C	分解温度/°C
Mg	649	1090	>300	$\text{Mg}_3\text{N}_2$ : >800

(1) 固氮:

①固氮反应的化学方程式是\_\_\_\_。

②固氮的适宜温度范围是\_\_\_\_。

a. 500~600°C    b. 700~800°C    c. 900~1000°C

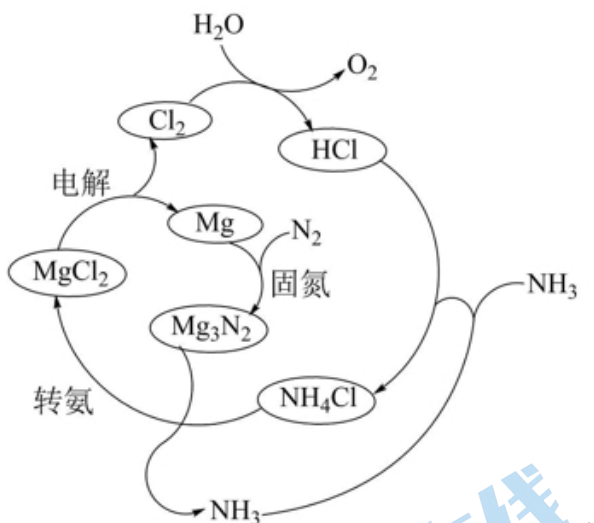
③检测固氮作用: 向固氮后的产物中加水, \_\_\_\_ (填操作和现象), 说明 Mg 能起到固氮作用。

(2) 转氨: 选用试剂 a 完成转化。

I. 选用  $\text{H}_2\text{O}$  进行转化。发现从体系中分离出  $\text{NH}_3$  较困难。

II. 选用  $\text{HCl}$  气体进行转化。发现能产生  $\text{NH}_3$ , 且产物  $\text{MgCl}_2$  能直接循环利用。但  $\text{NH}_3$  的收率较低, 原因是\_\_\_\_。

III. 选用  $\text{NH}_4\text{Cl}$  固体进行转化。合成氨的过程如图:



①合成氨的总反应方程式是\_\_\_\_\_。

②经实验研究，证实了  $Mg_3N_2$  中的氮元素在“转氨”过程中能转变为氨。

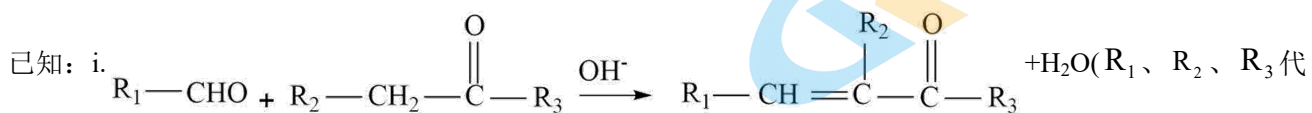
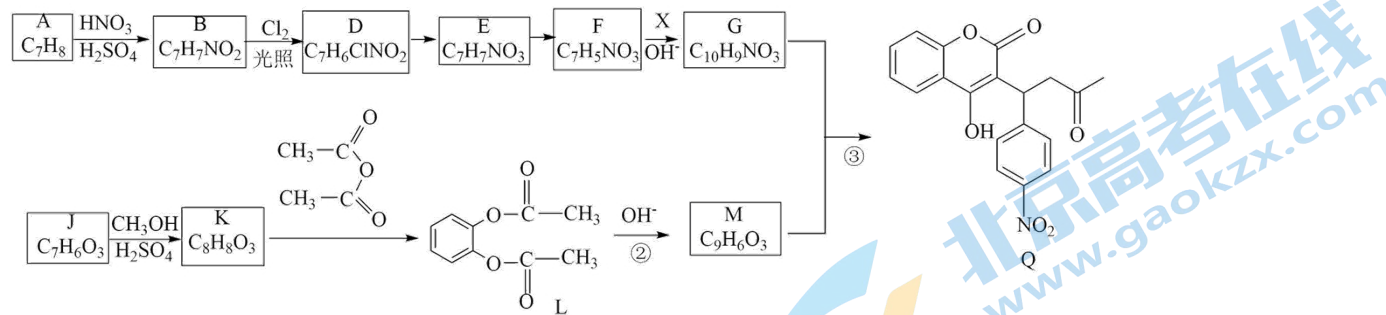
实验：将\_\_\_\_\_（填化学式）两种物质混合，充分反应。

检测结果：经探测仪器检测，所得氨气中存在  $^{15}NH_3$ 。

③测量  $Mg_3N_2$  的转化率：取固体  $m g Mg_3N_2$  和足量  $NH_4Cl$  的混合物 [ $n(Mg_3N_2): n(NH_4Cl) \leq 1: 6$ ]，混匀，充分反应。用  $c mol \cdot L^{-1}$  的  $H_2SO_4$  滴定生成的  $NH_3$ ，至滴定终点时消耗  $v mL H_2SO_4$ 。 $Mg_3N_2$  的转化率为\_\_\_\_\_。

( $Mg_3N_2$  摩尔质量为  $100 g \cdot mol^{-1}$ )

18. 有机物 Q 是一种抗血栓药物，其合成路线如下。



(1) A 和 J 均属于芳香化合物，J 中含有的官能团是\_\_\_\_\_。

(2) A→B 的反应类型是\_\_\_\_\_。

(3) D→E 的化学方程式为\_\_\_\_\_。

(4) X 的分子式为  $C_3H_6O$ ，G 的结构简式为\_\_\_\_\_。

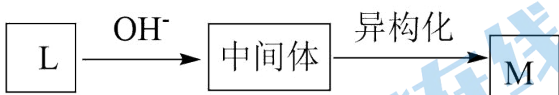
(5) 下列说法正确的是\_\_\_\_\_ (填序号)。

- a. 可用新制的  $\text{Cu}(\text{OH})_2$  检验 X 中的官能团
- b. 反应①除了生成 L 外, 还生成  $\text{CH}_3\text{COOH}$
- c. 反应③的原子利用率为 100%

(6) N 是 L 的同分异构体, 写出符合下列条件的所有 N 的结构简式(不考虑立体异构)\_\_\_\_\_。

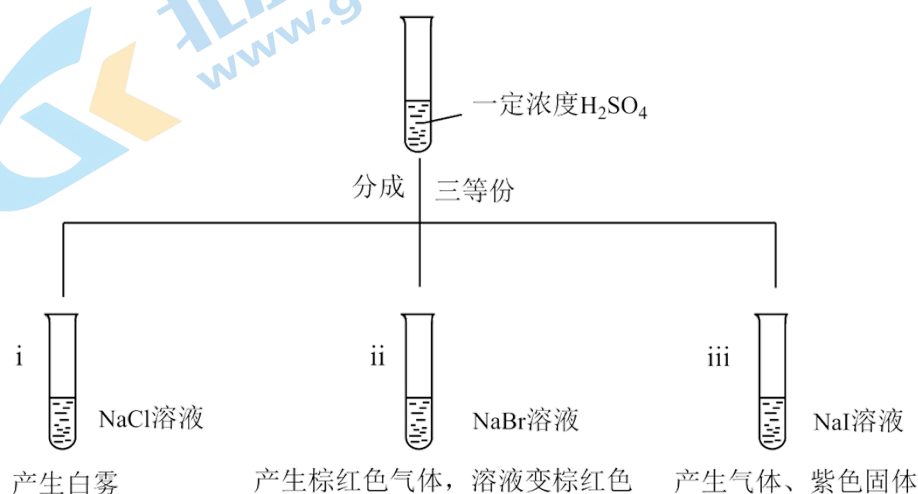
- i. 含有苯环, 且苯环上只有 1 个取代基
- ii. 1mol N 与足量  $\text{NaHCO}_3$  溶液反应产生 2mol 气体

(7) 反应②的过程如下:



L→中间体的过程会产生高分子副产物, 写出高分子的结构简式\_\_\_\_\_。

19. 探究一定浓度  $\text{H}_2\text{SO}_4$  与卤素离子( $\text{Cl}^-$ 、 $\text{Br}^-$ 、 $\text{I}^-$ )的反应。实验如下:



(1) a. 用酸化的  $\text{AgNO}_3$  溶液检验白雾, 产生白色沉淀;

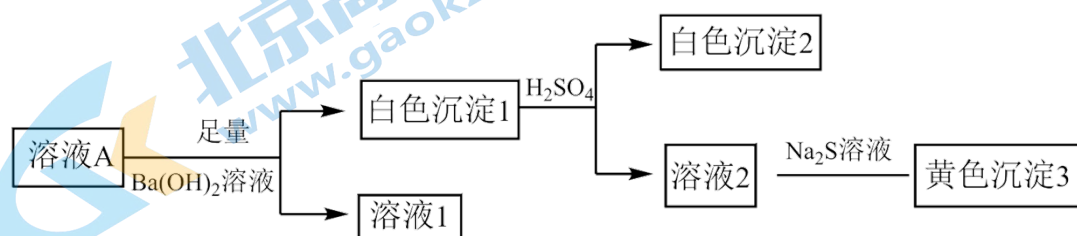
b. 用湿润的碘化钾淀粉试纸检验白雾, 无变化。白雾中含有\_\_\_\_\_。

(2) 用  $\text{CuSO}_4$  溶液检验 iii 中气体, 产生黑色  $\text{CuS}$  沉淀, 该气体是\_\_\_\_\_。

(3) 检验 ii 中产物:

I. 用湿润的碘化钾淀粉试纸检测棕红色气体, 试纸变蓝, 说明含  $\text{Br}_2$ 。

II. 取 ii 中部分溶液, 用  $\text{CCl}_4$  萃取。 $\text{CCl}_4$  层显棕红色, 水层(溶液 A)无色。证实溶液 A 中含  $\text{SO}_2$ , 过程如下:



①白色沉淀 1 的成分是\_\_\_\_\_。

②生成黄色沉淀 3 的离子方程式是\_\_\_\_\_。

(4) 已知:  $X_2 + SO_2 + 2H_2O = 2HX + H_2SO_4$  ( $X = Cl, Br, I$ )。探究 ii 中溶液存在  $Br_2$ 、 $SO_2$  的原

因: 将 ii 中溶液用水稀释, 溶液明显褪色, 推测褪色原因:

a.  $Br_2$  与  $H_2O$  发生了反应。

b. 加水稀释导致溶液颜色变浅。

c.  $Br_2$  与  $SO_2$  在溶液中发生了反应。

①资料:  $Br_2 + H_2O \rightleftharpoons HBr + HBrO$   $K=4.0 \times 10^{-9}$ , 判断 a \_\_\_\_\_ (填“是”或“不是”)主要原因。

②实验证实 b 不是主要原因, 所用试剂和现象是\_\_\_\_\_。

可选试剂:  $AgNO_4$  溶液、 $CCl_4$ 、 $KMnO_4$  溶液

③原因 c 成立。稀释前溶液未明显褪色, 稀释后明显褪色, 试解释原因: \_\_\_\_\_。

(5) 实验表明, 一定浓度  $H_2SO_4$  能氧化  $Br^-$ 、 $I^-$ , 不能氧化  $Cl^-$ , 从原子结构角度说明\_\_\_\_\_。

# 参考答案

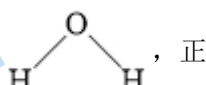
## 一、选择题

### 1. 【答案】A

- 【详解】A. 淀粉的分子式为 $(C_6H_{10}O_5)_n$ , A 错误;  
B. 根据二氧化碳和淀粉的结构式可知, 合成淀粉的过程涉及碳碳键的形成, B 正确;  
C. 农作物可以通过光合作用将吸收的二氧化碳转化为淀粉, C 正确;  
D. 该成就既可以减少二氧化碳的排放量, 又可以合成淀粉, D 正确;

答案选 A。

### 2. 【答案】C

【详解】A.  $H_2O$  的结构为折线形, 故结构式: , 正确;

B. 乙醇的分子结构模型: , 正确;

C.  $NaCl$  为离子化合物, 故其形成离子键的过程:  $Na + \ddot{Cl} \longrightarrow Na^+ [\ddot{Cl}]^-$ , C 错误;  
D. 中子数为 8 的氮原子, 质量数为 15, 故为 $^{15}_7N$ , D 正确;

故选 C。

### 3. 【答案】D

- 【详解】A. 硝酸见光易分解, 生成二氧化氮、氧气和水, 故用棕色瓶保存, A 正确;  
B. 过量的碳酸氢钠与氢氧化钡反应生成碳酸钡、碳酸钠和水, 改成离子反应正如 B 选项, B 正确;  
C. 硫酸铵溶液中铵根离子水解生成一水合氨和氢离子, C 正确;  
D. 电解精炼铜的阳极反应是  $Cu - 2e^- = Cu^{2+}$ , D 错误;

故选 D。

### 4. 【答案】B

- 【详解】A. 非金属性越强, 其最高价氧化物对应水化物的酸性越强, 非金属性  $N > P > Si$ , 因此最高价氧化物对应水化物的酸性  $HNO_3 > H_3PO_4 > H_2SiO_3$ , 故 A 不符合题意;  
B. 金属性越强, 与水反应越容易反应, 同周期从左向右金属性减弱, 即 Na 比 Mg 金属性强, 同主族从上到下金属性增强, 即 Mg 比铍金属性强, 从而得到金属性 Na 强于 Be, 因此钠和水比铍和水反应更容易, 故 B 符合题意;  
C. 非金属性越强, 其简单氢化物稳定性越强, O 的非金属性强于 S,  $H_2O$  比  $H_2S$  稳定,  $H_2O$  分解温度高于硫化氢, 故 C 不符合题意;  
D. 向硫化钠溶液中通入氯气, 发生  $Cl_2 + S^{2-} = 2Cl^- + S$ , 氯气的氧化性强于 S, 从而判断出非金属性  $Cl > S$ , 故 D 不符合题意;

答案为 B。

### 5. 【答案】D

【分析】A 位于晶胞的体内，共 8 个，B 位于晶胞的顶点和面心，可利用均摊法计算。

【详解】因为 A 位于晶胞的体内，共 8 个，B 位于晶胞的顶点和面心，晶胞中 B 的个数为

$$8 \times \frac{1}{8} + 6 \times \frac{1}{2} = 4, \text{ 则 B 与 A 的离子个数为 } 4 : 8 = 1 : 2, \text{ 则化学式为 } BA_2,$$

答案选 D。

【点睛】解答该类题目注意组成粒子在晶胞的分布，注意均摊法的计算方法的应用即可。

6. 【答案】D

【详解】A. Cr 的核电荷数为 24，铬元素位于第四周期VIB 族，故 A 正确；

B. 从图中可以看出，铬原子的价层电子排布式是  $3d^5 4s^1$ ，故 B 正确；

C. 铬原子第 3 能层电子排布为  $3s^2 3p^6 3d^5$ ，根据洪特规则，3d 上的 5 个电子各占据一条轨道且自旋方向相同，即铬原子第 3 能层有 5 个未成对电子，故 C 正确；

D. Cr 和 K 是同周期元素，电子层数相同。Cr 的核电荷数为 24，K 的核电荷数为 19，Cr 对电子的束缚力强于 K，所以 Cr 的第一电离能大于 K 的第一电离能，故 D 错误；

故选 D。

7. 【答案】B

【详解】A. 石墨烯、金刚石都是 C 单质， $12g$  石墨烯和 $12g$  金刚石均含有  $N_A$  个碳原子，故 A 正确；

B.  $NO_2$  和水反应生成硝酸和 NO，反应方程式为  $3NO_2 + H_2O = HNO_3 + NO$ ， $1mol NO_2$  与水完全反应转移的电子数为  $\frac{2}{3} N_A$ ，故 B 错误；

C. 标准状况下， $22.4L NH_3$  的物质的量是  $1mol$ ，含有的电子数为  $10N_A$ ，故 C 正确；

D.  $^{11}B$  含中子数为  $11-5=6$ ， $0.1mol$  的  $^{11}B$  中含有  $0.6N_A$  个中子，故 D 正确；

选 B。

8. 【答案】D

【详解】A. 从图中可以看出，水进入试管约三分之二体积，表明  $NO_2$  易溶于水，不能用排水法收集，A 正确；

B.  $NO_2$  和水发生如下反应： $3NO_2 + H_2O = 2HNO_3 + NO$ ，所以试管中剩余气体为 NO，B 正确；

C. 紫色石蕊溶液显红色，表明溶液显酸性，从而表明  $NO_2$  与  $H_2O$  反应生成了酸，C 正确；

D. 试管中剩余气体为 NO，通入一定量的  $O_2$ ，发生反应  $4NO + 3O_2 + 2H_2O = 4HNO_3$ ，NO 气体转化为  $HNO_3$ ，所以试管中的液面上升，D 错误；

故选 D。

9. 【答案】B

【详解】A.  $Cl_2$  为黄绿色，新制氯水呈黄绿色，说明溶解了  $Cl_2$ ，故 A 正确；

B. 新制氯水呈黄绿色，证明有  $Cl_2$  分子，不能证明  $Cl_2$  与  $H_2O$  能反应，故 B 错误；

C. 氯气和水先反应生成次氯酸，次氯酸见光容易分解生成盐酸和氧气，故酸性变强，漂白性变弱，故 C

正确；

- D. 氯气在饱和氯化钠溶液中溶解度减小，故可以用饱和食盐水除去  $\text{Cl}_2$  中混有的 HCl，故 D 正确；  
故选 B。

10. 【答案】D

【分析】元素 X、Y、Z 和 R 在周期表中的位置如图所示，R 位于第四周期，X、Y、Z 原子的最外层电子数之和为 17，设 X 最外层电子数为 a，则  $a + (a+2) + (a+3) = 3a+5=17$ ,  $a=4$ ，则 XYZR 分别为碳、硫、氯、砷；

- 【详解】A. X 为 6 号碳元素，基态原子的核外电子排布式为  $1s^2 2s^2 2p^2$ ，故 A 错误；  
B. 同周期从左到右，金属性减弱，非金属性变强，元素的电负性变强；同主族由上而下，金属性增强，非金属性逐渐减弱，元素电负性减弱；电负性：R < Y，故 B 错误；  
C. 根据非金属性越强，最高价氧化物对应水化物的酸性越强，酸性  $\text{H}_3\text{AsO}_4 < \text{H}_3\text{PO}_4$ ，磷酸为中强酸，则  $\text{H}_3\text{AsO}_4$  不会发生完全电离全部电离出氢离子，故 C 错误；  
D. 同周期从左到右，金属性减弱，非金属性变强，则氧化性  $\text{Cl}_2$  大于 S，则对应离子的还原性硫离子大于氯离子，故 D 正确；  
故选 D。

11. 【答案】A

【分析】X、Y、Z、W、M 均为常见的短周期主族元素，由常温下，其最高价氧化物对应的水化物溶液（浓度均为 0.01mol/L）的 pH，X 的 pH=2，为一元强酸，则为硝酸，X 为 N 元素，Y 的半径大于 N，且酸性较硝酸弱，应为 C 元素；Z 的原子半径大于 C，Z 的最高价含氧酸为一元强酸，则 Z 为 Cl，W 的原子半径大于 Cl，且对应的酸的 pH 小于 2，应为硫酸，W 为 S 元素；M 的原子半径最大，且 0.01mol/L M 的最高价氧化物对应的水化物溶液的 pH 为 12，可知 W 为 Na，以此解答该题。

- 【详解】由以上分析可知 X、Y、Z、W、M 分别为 N、C、Cl、S、Na。  
A. Z 为 Cl，最高化合价为 +7 价，最高价氧化物的化学式为  $\text{Z}_2\text{O}_7$ ，故 A 错误；  
B. X、M 简单离子具有相同的核外电子排布，核电荷数越大，离子半径越小，则半径大小顺序：X > M，故 B 正确；  
C. 非金属越强，简单气态氢化物稳定性越强，所以  $\text{Cl} > \text{S} > \text{C}$ ，即 Z > W > Y，故 C 正确；  
D. X、Z 的最简单气态氢化物反应生成氯化铵，有白烟生成，故 D 正确；  
故选 A。

12. 【答案】B

- 【详解】A. 浓盐酸与高锰酸钾反应产生氯气，氯气溶于水生成盐酸和次氯酸，硝酸银溶液中有白色沉淀生成，A 不符合题意；  
B. 浓硫酸与蔗糖反应生成二氧化碳和二氧化硫，气体通入氯化钡溶液中无沉淀生成，B 符合题意；  
C. 氧化钙与水反应放热，促进浓氨水分解产生氨气，氨气与氯化铝溶液反应生成氢氧化铝沉淀，C 不符合题意；

D. 稀硫酸与碳酸钙反应生成二氧化碳，通入冷、浓氨盐水中有碳酸氢钠晶体析出，D 不符合题意；故选 B。

13. 【答案】C

- 【详解】A.  $\text{SO}_2$  有毒污染空气，浸  $\text{NaOH}$  溶液的棉团用于吸收多余的  $\text{SO}_2$  防止污染空气，故 A 正确；  
B. 将铜丝下端卷成螺旋状能增大接触面积，从而加快反应速率，升温有利加快反应速率，故 B 正确；  
C. 因为二氧化硫的溶解度较大，在实验过程中先通入品红验证二氧化硫生成，然后通入紫色石蕊溶液验证二氧化硫水溶液的酸性，故 C 错误；  
D. 冷却后，将①中物质（含大量浓硫酸）倒入盛有水的试管中进行稀释后观察溶液颜色，以确认硫酸铜的生成，故 D 正确；  
故选 C。

14. 【答案】A

【分析】腐蚀废液含有氯化铁、氯化亚铁、氯化铜和酸，加入过量的铁粉，滤液中含有氯化亚铁，滤渣中含有铜和铁，加入盐酸后得到铜和含有氯化亚铁溶液 2，加入双氧水后得到氯化铁溶液，通过蒸发浓缩、冷却结晶、过滤得到氯化铁晶体，加入  $\text{SOCl}_2$  得到氯化铁，以此来解析；

- 【详解】A. 过程 I 中铁与酸反应产生氢气、II 中滤渣中的铁与盐酸反应产生氢气、III 中双氧水将氯化亚铁氧化为氯化铁没有产生气体、V 中与氯化铁晶体中的结晶水作用产生气体  $\text{SOCl}_2 + \text{H}_2\text{O} = \text{SO}_2 \uparrow + 2\text{HCl} \uparrow$ ，A 错误；  
B. 上述流程中发生的反应有置换反应如铁与盐酸反应、化合反应如氯化铁与铁的反应，B 正确；  
C. II 中加盐酸至不再产生气泡时停止加入，向过滤所得溶液加入  $\text{H}_2\text{O}_2$  溶液，将氯化亚铁氧化生成氯化铁，可提高氯化铁产率，C 正确；  
D. V 中用而不采用直接加热脱水的方法，因发生反应  $\text{SOCl}_2 + \text{H}_2\text{O} = \text{SO}_2 \uparrow + 2\text{HCl} \uparrow$ ，抑制氯化铁水解，D 正确；  
故选 A。

二、填空题

15. 【答案】(1)  $3s^2 3p^4$

(2) 相似相溶，与水反应

(3) ①. 三角锥形 ②.  $\text{sp}^3$

(4) ①. 4 ②. Z 为  $\text{Zn}^{2+}$  提供空轨道， $\text{NH}_3$  中 N 原子提供孤电子对

(5) 
$$\frac{4M}{N_A \times a^3 \times 10^{-21}}$$

【分析】短周期元素 X、Y 的价电子数相同，价电子数相同的短周期元素的序数差为 2 或者 8，且原子序数比等于 1:2，所以元素 X、Y 分别为 O、S；元素 Z 位于第四周期，其基态原子的内层轨道全部排满电子，则内层电子数=2+8+18=28，且最外层电子数为 2，所以该原子有 30 个电子，为 Zn 元素，据此分析解题。

【小问 1 详解】

S 原子核外电子排布式为  $1s^2 2s^2 2p^6 3s^2 3p^4$ , 价电子排布式为  $3s^2 3p^4$ ;

**【小问 2 详解】**

二氧化硫是极性分子, 水是极性溶剂, 根据相似相溶原理可知易溶于水, 二氧化硫易与水反应生成亚硫酸;

**【小问 3 详解】**

$YX_3^{2-}$  为  $SO_3^{2-}$ , 其孤电子对数为  $\frac{6-2\times 3+2}{2}=1$ , 根据杂化轨道理论, 中心 S 原子为  $sp^3$  杂化, 空间结构为三角锥形;

**【小问 4 详解】**

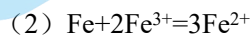
配合物  $[Z(NH_3)_4]SO_4$  中的配体为  $NH_3$ , 配位数是 4; 氨分子能与 Z 的金属阳离子形成稳定离子, 其原因是 Z 为  $Zn^{2+}$  提供空轨道,  $NH_3$  中 N 原子提供孤电子对;

**【小问 5 详解】**

晶胞边长为  $a\text{nm}$ , 晶胞体积为  $V=a^3=(a\times 10^{-7}\text{cm})^3$ , 1mol 晶胞的质量  $m=4\times M\cdot \text{mol}^{-1}$ , 1mol 晶胞含有  $N_A$  个

晶胞, 所以晶胞密度为:  $\rho=\frac{m}{N_A \times V}=\frac{4M}{N_A \times a^3 \times 10^{-21}} \text{ g}\cdot\text{cm}^{-3}$ .

16. 【答案】(1) 增加固体接触面积, 增大反应速率

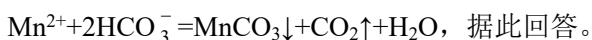


(3) ①.  $\text{Fe}^{3+}+3\text{H}_2\text{O} \rightleftharpoons \text{Fe}(\text{OH})_3+3\text{H}^+$  因为生成含铁的沉淀, 导致  $c(\text{OH}^-)$  下降, 从而需要额外加的  $\text{H}^+$  比理论值少    ②. 不含有  $\text{Fe}^{2+}$ ,  $\text{Fe}^{2+}$  已全部转化为沉淀

(4)  $c(\text{OH}^-)=\sqrt{\frac{2.8\times 10^{-39}}{1\times 10^{-5}}}=6.5\times 10^{-12}$ ,  $Q_c < K_{sp}$  无沉淀

(5) ①. 取最后一次洗涤液, 加入足量的稀盐酸酸化, 再加入  $\text{BaCl}_2$  溶液, 若产生白色沉淀, 则说明没有洗净; 若无白色沉淀产生, 则说明沉淀洗净    ②.  $\text{Mn}^{2+}+2\text{HCO}_3^-=\text{MnCO}_3\downarrow+\text{CO}_2\uparrow+\text{H}_2\text{O}$

**【分析】** 二氧化锰浊液与亚铁离子发生氧化还原反应生成含有锰离子的母液:



**【小问 1 详解】**

研磨  $\text{MnO}_2$ , 变为粉末状, 可以增大固体与反应物的接触面积, 加快反应速率, 故答案为: 增大固体与反应物的接触面积, 加快反应速率;

**【小问 2 详解】**

加入铁粉除去  $\text{FeSO}_4$  溶液中的  $\text{Fe}^{3+}$ , 反应的离子方程式是  $\text{Fe}+2\text{Fe}^{3+}=3\text{Fe}^{2+}$ ;

**【小问 3 详解】**

依据反应流程可知,  $\text{MnO}_2$  与  $\text{FeSO}_4$  溶液反应生成  $\text{Fe}^{3+}$ ,  $\text{Fe}^{3+}$  在该条件下转化为

$Na_2Fe_6(SO_4)_4(OH)_{12}$ , 反应为:

$6Fe^{3+} + 4SO_4^{2-} + 2Na^+ + 12H_2O = Na_2Fe_6(SO_4)_4(OH)_{12} \downarrow + 12H^+$ , 产生了  $H^+$ , 所以还原  $MnO_2$  所需的  $H^+$  与  $Fe^{2+}$  的物质的量值比小于 2; 滴加  $K_3[Fe(CN)_6]$  溶液未产生蓝色沉淀, 说明还原过程中的  $Fe^{2+}$  已全部转化为  $Fe^{3+}$ , 母液中不含  $Fe^{2+}$ ;

**【小问 4 详解】**

已知  $c(OH^-) = \sqrt[3]{\frac{K_{sp}[Fe(OH)_3]}{c(Fe^{3+})}} = \sqrt[3]{\frac{2.8 \times 10^{-39}}{1 \times 10^{-5}}} = 6.5 \times 10^{-12}$

$Q_c = c(Mn^{2+}) \cdot c^2(OH^-) = 1 \times (6.5 \times 10^{-12})^2 < K_{sp}[Mn(OH)_2]$ , 故无沉淀生成;

**【小问 5 详解】**

硫酸根离子检验的操作是取最后一次洗涤液, 加入足量的稀盐酸酸化, 再加入  $BaCl_2$  溶液, 若产生白色沉淀, 则说明没有洗净; 若无白色沉淀产生, 则说明沉淀洗净;

$Mn^{2+}$  纯化液与稍过量的  $NH_4HCO_3$  溶液混合可得到含  $MnCO_3$ , 离子方程式为  $Mn^{2+} + 2HCO_3^- \rightarrow MnCO_3 \downarrow + CO_2 \uparrow + H_2O$ 。

17. 【答案】(1) ①.  $3Mg(\text{熔融}) + N_2 \xrightarrow{\text{点燃}} Mg_3N_2$  ②. b ③. 用湿润的红色石蕊试纸检验生成的气体, 试纸变蓝, 说明有氨气生产

(2) ①.  $NH_3 + HCl = NH_4Cl$  ②.  $2N_2 + 6H_2O \xrightarrow[\text{催化剂}]{\text{点燃}} 4NH_3 + 3O_2$  ③.  $Mg_3^{15}N_2$ 、 $NH_4Cl$  ④.

$$\frac{cv}{40m}$$

**【分析】** 电解熔融的  $MgCl_2$  生成  $Cl_2$  和熔融的  $Mg$ , 熔融的  $Mg$  和  $N_2$  发生固氮反应生成  $Mg_3N_2$ ,  $Mg_3N_2$  与合适的试剂 a 反应生成  $NH_3$ , 据此解答。

**【小问 1 详解】**

固氮过程为  $Mg$  和  $N_2$  的反应生成氯化镁, 方程式为  $3Mg(\text{熔融}) + N_2 \xrightarrow{\text{点燃}} Mg_3N_2$ ; 结合图表数据可知, 应让反应发生, 且生成物不分解, 故反应的合适温度为  $700\sim 800^\circ C$ ;  $Mg_3N_2$  和水反应生成氨气和氢氧化镁, 检验氨气的生成即可, 操作和现象为向固氮后的产物中加水, 用湿润的红色石蕊试纸检验生成的气体, 试纸变蓝, 说明有氨气生成;

**【小问 2 详解】**

II. 氨气和  $HCl$  反应生成氯化铵, 反应为  $NH_3 + HCl = NH_4Cl$ , 导致  $NH_3$  的收率较低;

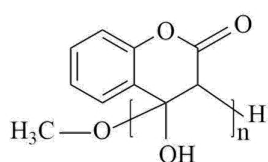
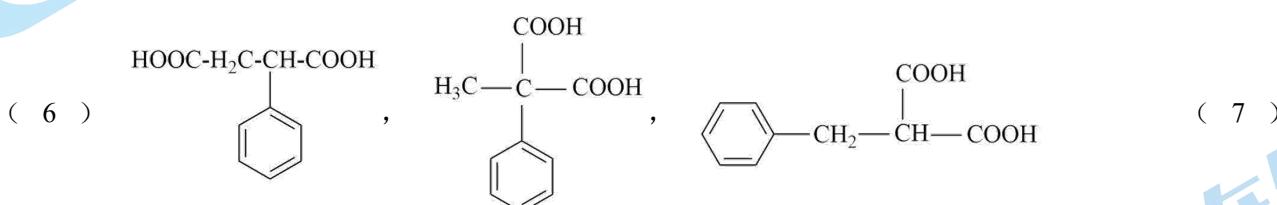
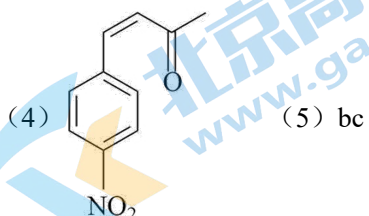
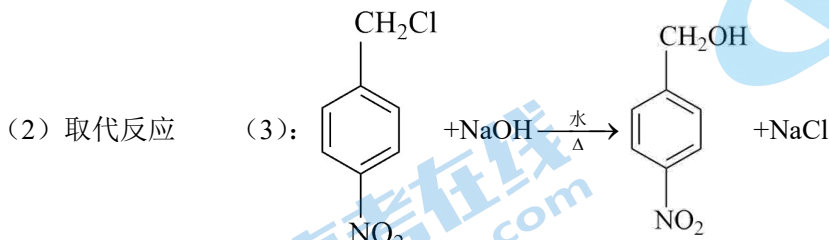
①结合反应过程, 固氮的总反应为  $2N_2 + 6H_2O \xrightarrow[\text{催化剂}]{\text{点燃}} 4NH_3 + 3O_2$ ;

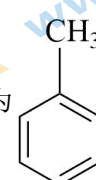
②经实验研究, 证实了  $Mg_3N_2$  中的氮元素在“转氨”过程中能转变为氨, 通过同位素标记法, 可以将

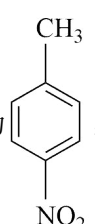
$Mg_3^{15}N_2$  和  $NH_4Cl$  两种物质混合，充分反应；

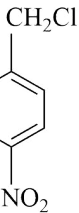
③用 cmol/L 的  $H_2SO_4$  滴定生成的  $NH_3$ ，至滴定终点时消耗  $vmL H_2SO_4$ ，根据  $2NH_3 \sim H_2SO_4$ ， $n(NH_3) = 2 \times 10^{-3} \times cV \text{ mol}$ ，结合方程式  $Mg_3N_2 + 6NH_4Cl = 3MgCl_2 + 8NH_3$  可知，反应的  $Mg_3N_2$  物质的量为  $\frac{1}{8} \times 2 \times 10^{-3} \times cV \text{ mol} = 2.5 \times 10^{-4} \times cV \text{ mol}$ ， $Mg_3N_2$  的转化率为  $\frac{2.5 \times 10^{-4} \times cV \text{ mol} \times 100 \text{ g/mol}}{m} \times 100\% = \frac{cV}{40m} \%$ 。

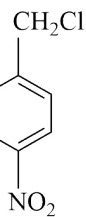
18. 【答案】(1) 羟基、羧基

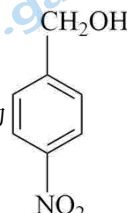


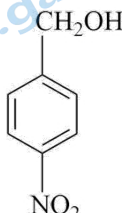
【分析】物质 A 也属于芳香族化合物，结合 A 的分子式可知，A 的结构简式为 ，A 和浓硝酸发生

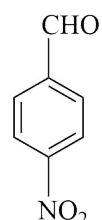
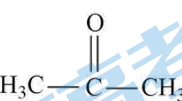
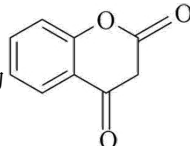
取代反应生成 B，根据 G 的结构简式可知，发生甲基的对位取代反应，所以 B 为 ，由反应条件、分

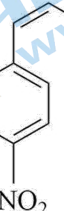
子式可知，B 中甲基上的氢原子被氯原子取代生成 D 为 ，F 与 X 发生信息 i 中反应生成 G，结合

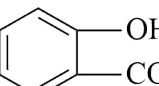


有机物分子式可知，D 发生卤代烃水解反应生成 E，E 发生醇的催化氧化生成 F，故 E 为 ，F 为

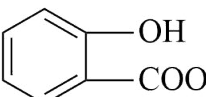


，则 X 为 ，L 发生信息 ii 中取代反应生成 M 为 ，结合 Q 的结构简

式推知 G 为 ，J 为芳香族化合物，由 L 的结构简式，可知 J 与乙醇发生酯化反应生成 K，K

中酚羟基与乙酸酐发生取代反应生成 J，推知 J 为 ，以此解题。

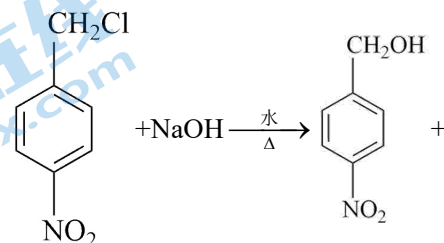
#### 【小问 1 详解】

由分析可知 J 为 ，其中含有的官能团是羟基、羧基；

#### 【小问 2 详解】

A→B 是甲苯的硝化反应，反应类型是取代反应；

#### 【小问 3 详解】

D→E 为卤代烃的水解反应，方程式为： 

#### 【小问 4 详解】



**【小问 5 详解】**

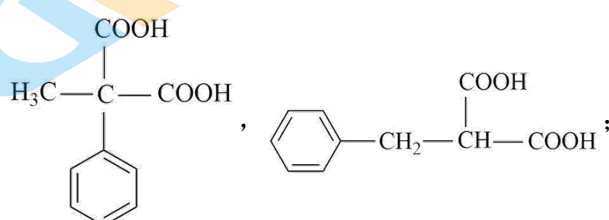
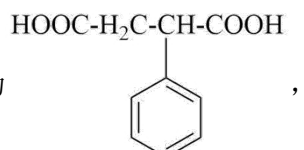
- a. X 中不含有醛基，不能用新制的  $\text{Cu}(\text{OH})_2$  检验 X 中的官能团，a 错误；
- b. 根据元素守恒可知，反应①除了生成 L 外，还生成  $\text{CH}_3\text{COOH}$ ，b 正确；
- c. 反应③属于加成反应，原子利用率为 100%，c 正确；

故选 bc；

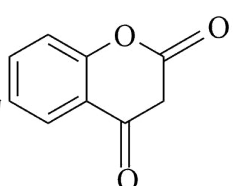
**【小问 6 详解】**

N 是 L 的同分异构体，且符号条件，i. 含有苯环，且苯环上只有 1 个取代基；ii.  $1\text{mol N}$  与足量  $\text{NaHCO}_3$  溶

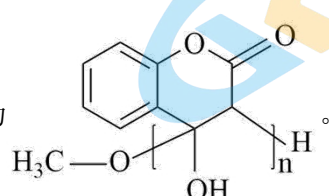
液反应产生 2mol 气体，说明含有 2 个羧基，符合条件的同分异构体为



**【小问 7 详解】**

反应②的过程可知，形成的中间体为 ，形成中间体的过程理解先加成、再脱去 1 分子

$\text{CH}_3\text{OH}$ ， $\text{L} \rightarrow$  中间体的过程会产生高分子副产物为



19. 【答案】(1)  $\text{HCl}$  (2)  $\text{H}_2\text{S}$

- (3) ①. 硫酸钡和亚硫酸钡 ②.  $\text{SO}_2 + 2\text{S}^{2-} + 4\text{H}^+ = 3\text{S} \downarrow + 2\text{H}_2\text{O}$
- (4) ①. 不是 ②.  $\text{CCl}_4$ ， $\text{CCl}_4$  层显示棕红色 ③. 降低硫酸浓度，减小其氧化性
- (5) 氯原子半径小，氯元素非金属性强，其阴离子还原性弱

**【分析】** 卤素离子有还原性，一定浓度的硫酸有氧化性，但是不同的卤离子的还原性的强弱不同，通过本实验验证了不同的卤素离子的还原性强弱，并对不同的产物进行了验证，以此解题。

### 【小问 1 详解】

用  $\text{AgNO}_3$  溶液检验白雾，产生白色沉淀，则白雾中可能含有  $\text{Cl}_2$ ,  $\text{HCl}$ ，用湿润的 KI 淀粉试纸检验无变化，则白雾中没有  $\text{Cl}_2$ ，因为  $\text{Cl}_2+2\text{I}^-=\text{I}_2+2\text{Cl}^-$ ，淀粉遇碘单质变蓝；

### 【小问 2 详解】

因为用  $\text{CuSO}_4$  检验会产生  $\text{CuS}$  沉淀，则白雾中含有-2 价的 S，因为产生紫色固体( $\text{I}_2$ )，即硫酸和碘化钠发生氧化还原反应，碘元素化合价由-1 价升高到 0 价，则硫元素化合价由+6 价降到-2 价，所以气体可能是  $\text{H}_2\text{S}$ ；

### 【小问 3 详解】

①溶液 A 应该有硫酸根离子，可能有二氧化硫，故向其中加入氢氧化钡后产生的白色沉淀 1 中应该是硫酸钡和亚硫酸钡，再加入硫酸后，形成的溶液 2 中应该含有二氧化硫或者亚硫酸，这样加入硫化钠后才能生成黄色沉淀 3，同时也证明了溶液 A 中含有二氧化硫；

②黄色沉淀 3 是硫单质，这是-2 价硫和+4 价硫归中反应后生成的，其离子方程式是  $\text{SO}_2+2\text{S}^{2-}+4\text{H}^+=3\text{S}\downarrow+2\text{H}_2\text{O}$ ；

### 【小问 4 详解】

①反应  $\text{Br}_2 + \text{H}_2\text{O} \rightleftharpoons \text{HBr} + \text{HBrO}$   $K=4.0\times10^{-9}$  常数比较小，则反应不易发生，故 a 不是主要原因；

②溴和水的反应是可逆反应，若 b 是主要原因，则溶液中存在溴单质，这时加入  $\text{CCl}_4$  萃取， $\text{CCl}_4$  层显示棕红色；

③稀释前硫酸浓度较大，通过本实验可以知道，这个浓度的硫酸可以氧化溴离子变成溴单质，故答案为：降低硫酸浓度，减小其氧化性；

### 【小问 5 详解】

非金属性越强，其阴离子的还原性越弱，故答案为：氯原子半径小，氯元素非金属性强，其阴离子还原性弱。

## 关于我们

北京高考在线创办于 2014 年，隶属于北京太星网络科技有限公司，是北京地区极具影响力中学升学服务平台。主营业务涵盖：北京新高考、高中生涯规划、志愿填报、强基计划、综合评价招生和学科竞赛等。

北京高考在线旗下拥有网站门户、微信公众平台等全媒体矩阵生态平台。平台活跃用户 40W+，网站年度流量数千万量级。用户群体立足于北京，辐射全国 31 省市。

北京高考在线平台一直秉承 “ 精益求精、专业严谨 ” 的设计理念，不断探索 “K12 教育 + 互联网 + 大数据 ” 的运营模式，尝试基于大数据理论为广大中学和家长提供新鲜的高考资讯、专业的高考政策解读、科学的升学规划等，为广大高校、中学和教科研单位提供 “ 衔接和桥梁纽带 ” 作用。

平台自创办以来，为众多重点大学发现和推荐优秀生源，和北京近百所中学达成合作关系，累计举办线上线下升学公益讲座数百场，帮助数十万考生顺利通过考入理想大学，在家长、考生、中学和社会各界具有广泛的口碑影响力。

未来，北京高考在线平台将立足于北京新高考改革，基于对北京高考政策研究及北京高校资源优势，更好的服务全国高中家长和学生。



微信搜一搜

Q 北京高考资讯