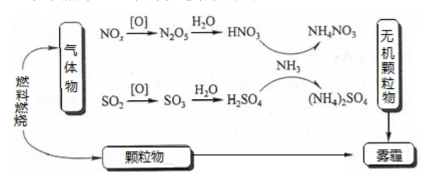
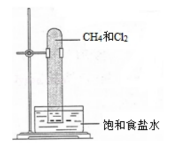
# 2018年全国统一高考化学试卷 (新课标Ⅱ)

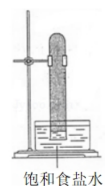
- 一、选择题:本题共7小题,每小题6分,共42分。在每小题给出的四个选项中,只有一项是符合题目要求的。
- 1. (6分) 化学与生活密切相关,下列说法错误的是()
  - A. 碳酸钠可用于去除餐具的油污
  - B. 漂白粉可用于生活用水的消毒
  - C. 氢氧化铝可用于中和过多胃酸
  - D. 碳酸钡可用于胃肠 X 射线造影检查
- 2. (6分)研究表明,氮氧化物和二氧化硫在形成雾霾时与大气中的氨有关(如图所示)。下列叙述错误的是( )

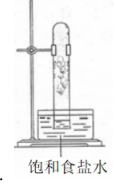


- A. 雾和霾的分散剂相同
- B. 雾霾中含有硝酸铵和硫酸铵
- C. NH, 是形成无机颗粒物的催化剂
- D. 雾霾的形成与过度施用氮肥有关
- 3. (6分)实验室中用如图所示的装置进行甲烷与氯气在光照下反应的实验。

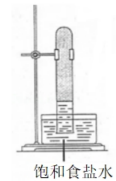


在光照下反应一段时间后,下列装置示意图中能正确反映实验现象的是( )

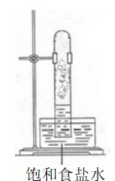




Β.

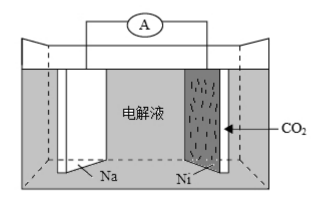


**C**.



- 饱和食盐水 D.
- 4. (6分) W、X、Y和Z为原子序数依次增大的四种短周期元素。W与X可 生成一种红棕色有刺激性气味的气体; Y 的周期数是族序数的 3 倍; Z 原子 最外层的电子数与 W 的电子总数相同,下列叙述正确的是(
  - A. X 与其他三种元素均可形成两种或两种以上的二元化合物
  - B. Y 与其他三种元素分别形成的化合物中只含有离子键
  - C. 四种元素的简单离子具有相同的电子层结构
  - D. W 的氧化物对应的水化物均为强酸
- 5. (6分) N<sub>A</sub>代表阿伏加德罗常数的值,下列说法正确的是(
  - A. 常温常压下, $124gP_4$ 中所含 P-P 键数目为  $4N_A$
  - B. 100 mL 1mol•L<sup>-1</sup>FeCl<sub>3</sub>溶液中所含 Fe<sup>3+</sup>的数目为 0.1N<sub>A</sub>
  - C. 标准状况下, 11.2L 甲烷和乙烯混合物中含氢原子数目为 2N。
  - D. 密闭容器中, $2 \text{ mol } SO_2$ 和  $1 \text{mol } O_2$ 催化反应后分子总数为  $2N_A$
- 6. (6 分)我国科学家研发了一种室温下"可呼吸"的  $Na-CO_2$  二次电池,将 NaClO<sub>4</sub>溶于有机溶剂作为电解液。钠和负载碳纳米管的镍网分别作为电极材 料,电池的总反应为: 3CO<sub>2</sub>+4Na⇒2Na<sub>2</sub>CO<sub>3</sub>+C,下列说法错误的是(

第2页(共32页)



- A. 放电时, ClO<sub>4</sub>- 向负极移动
- B. 充电时释放 CO<sub>2</sub>, 放电时吸收 CO<sub>2</sub>
- C. 放电时,正极反应为: 3CO<sub>2</sub>+4e<sup>-</sup> -2CO<sub>3</sub><sup>2-</sup> +C
- D. 充电时,正极反应为: Na<sup>+</sup>+e<sup>-</sup> —Na
- 7. (6分)下列实验过程可以达到实验目的是()

编号	实验目的	实验过程
А	配制 0.4000mol∙L⁻¹的	称取 4.0g 固体 NaOH 于烧杯中,加入少量蒸馏
	NaOH 溶液	水溶解,转移至 250mL 容量瓶中定容
В	探究维生素 C 的还原性	向盛有 2mL 黄色氯化铁溶液的试管中滴加浓
		的维生素 C 溶液,观察颜色变化
С	制取并纯化氢气	向稀盐酸中加入锌粒,将生成的气体依次通过
		NaOH 溶液、浓硫酸和 KMnO₄溶液
D	探究浓度对反应速率的	向 2 支盛有 5mL 不同浓度 NaHSO3溶液的试管
	影响	中同时加入 2mL5%H <sub>2</sub> O <sub>2</sub> 溶液,观察实验现象

A. A

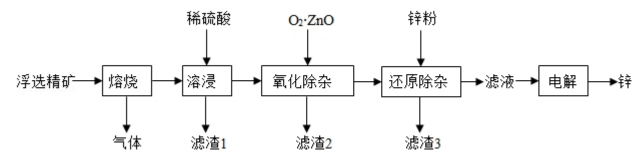
B. B

C. C

D. D

## 二、非选择题:每个试题考生必须作答。

8.  $(14 \, \mathcal{G})$  我国是世界上最早制得和使用金属锌的国家。一种以闪锌矿(ZnS,含有  $SiO_2$  和少量 FeS、CdS、PbS 杂质)为原料制备金属锌的流程如图所示:



相关金属离子 $[c_0(M^{n+})=0.1 \text{mol} \cdot L^{-1}]$ 形成氢氧化物沉淀的 pH 范围如下:

金属离子	Fe <sup>3+</sup>	Fe <sup>2+</sup>	Zn <sup>2+</sup>	Cd <sup>2+</sup>
开始沉淀的 pH	1.5	6.3	6.2	7.4
沉淀完全的 pH	2.8	8.3	8.2	9.4

#### 回答下列问题:

- (1) 焙烧过程中主要反应的化学方程式为 。
- (2) 滤渣 1 的主要成分除  $SiO_2$  外还有\_\_\_\_\_\_; 氧化除杂工序中 ZnO 的作用是 ,若不通入氧气,其后果是\_\_\_\_。
- (3) 溶液中的 Cd<sup>2+</sup>用锌粉除去,还原除杂工序中反应的离子方程式为。。
- (4) 电解硫酸锌溶液制备单质锌时, 阴极的电极反应式为 ; 沉积锌后的 电解液可返回 工序继续使用。
- 9.  $(14 分) CH_{4}- CO_{2}$  的催化重整不仅可以得到合成气  $(CO 和 H_{2})$  , 还对温 室气体的减排具有重要意义。回答下列问题:
- (1) CH<sub>4</sub>- CO<sub>2</sub>催化重整反应为: CH<sub>4</sub> (g) +CO<sub>2</sub> (g) ─2CO (g) +2H<sub>2</sub> (g) 。

已知: C (s) +2H<sub>2</sub> (g) —CH<sub>4</sub> (g) △H=- 75kJ•mol<sup>-1</sup>

 $C(s) +O_2(g) =CO_2(g) \triangle H=-394kJ \cdot mol^{-1}$ 

C (s)  $+\frac{1}{2}0_2$  (g) =CO (g)  $\triangle H=-111kJ \cdot mol^{-1}$ 

该催化重整反应的 $\triangle H$ = kJ•mol $^{-1}$ . 有利于提高  $CH_4$  平衡转化率的条件是 (填标号)。

A. 高温低压 B. 低温高压

C. 高温高压

D.

低温低压

某温度下,在体积为 2L 的容器中加入  $2mol\ CH_4$ 、 $1mol\ CO_2$  以及催化剂进行重整

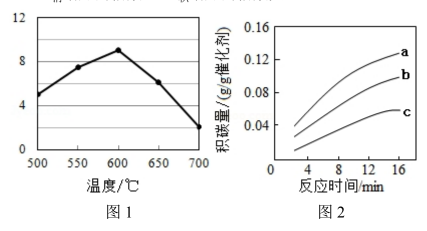
第4页(共32页)

反应,达到平衡时  $CO_2$  的转化率是 50%,其平衡常数为  $mol^2 \cdot L^{-2}$ 。

(2) 反中催化剂活性会因积碳反应而降低,同时存在的消碳反应则使积碳碳量减少。相关数据如下表:

		积碳反应	消碳反应	
		$CH_4 (g) = C (s) + 2H_2 (g)$	$CO_2 (g) + C (s) = 2CO (g)$	
∆H/ (kJ•r	nol <sup>- 1</sup> )	75	172	
活化能/	催化剂 X	33	91	
(kJ•mol⁻ ¹) 催化剂 Y		43	72	

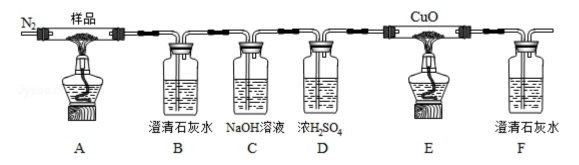
- ①由上表判断,催化剂 X\_\_\_\_\_Y(填"优于或劣于"),理由是\_\_\_\_。在反应进料气组成,压强及反应时间相同的情况下,某催化剂表面的积碳量随温度的变化关系如右图 1 所示。升高温度时,下列关于积碳反应,消碳反应的平衡常数(K)和速率(v)的叙述正确的是\_\_\_\_\_(填标号)。
- A. K<sub>积</sub>、K<sub>消</sub>均增加
- B. V<sub>积</sub>减小、V<sub>消</sub>增加
- C. K 积减小、K 消增加
- D. V 消增加的倍数比 V 积增加的倍数大



- ②在一定温度下,测得某催化剂上沉积碳的生成速率方程为  $v=k \cdot p$  ( $CH_4$ )  $\bullet$  [p ( $CO_2$ )]  $^{-0.5}$  (k 为速率常数)。在 p ( $CH_4$ )一定时,不同 p ( $CO_2$ )下积碳量随时间的变化趋势如图 2 所示,则  $P_a$  ( $CO_2$ )、 $P_b$  ( $CO_2$ )、 $P_c$  ( $CO_2$ )从大到小的顺序为\_\_\_\_\_。
- 10. (15 分) K<sub>3</sub>[Fe (C<sub>2</sub>O<sub>4</sub>)<sub>3</sub>]•3H<sub>2</sub>O (三草酸合铁酸钾) 为亮绿色晶体,可用 第5页(共32页)

于晒制蓝图,回答下列问题:

- (1) 晒制蓝图时,用 K<sub>3</sub>[Fe (C<sub>2</sub>O<sub>4</sub>)<sub>3</sub>]•3H<sub>2</sub>O 作感光剂,以 K<sub>3</sub>Fe[(CN)<sub>6</sub>]溶液为显色剂。其光解反应的化学方程式为 2K<sub>3</sub>[Fe (C<sub>2</sub>O<sub>4</sub>)
   3] 光照 2FeC<sub>2</sub>O<sub>4</sub>+3K<sub>2</sub>C<sub>2</sub>O<sub>4</sub>+2CO<sub>2</sub>↑;显色反应的化学方程式为\_\_\_\_。
- (2) 某小组为探究三草酸合铁酸钾的热分解产物,按如图所示装置进行实验。



- ①通入氮气的目的是\_\_\_\_。
- ②实验中观察到装置 B、F 中澄清石灰水均变浑浊,装置 E 中固体变为红色,由此判断热分解产物中一定含有\_\_\_\_、\_\_\_。
- ③为防止倒吸,停止实验时应进行的操作是\_\_\_\_。
- ④样品完全分解后,装置 A 中的残留物含有 FeO 和  $Fe_2O_3$ ,检验  $Fe_2O_3$  存在的方法是: \_\_\_\_。
- (3) 测定三草酸合铁酸钾中铁的含量。
- ①称量 mg 样品于锥形瓶中,溶解后加稀  $H_2SO_4$  酸化,用  $cmol \cdot L^{-1}KMnO_4$  溶液滴定至终点。滴定终点的现象是
- ②向上述溶液中加入过量锌粉至反应完全后,过滤、洗涤,将滤液及洗涤液全部 收集到锥形瓶中。加稀  $H_2SO_4$  酸化,用  $cmol \cdot L^{-1}KMnO_4$  溶液滴定至终点,消耗  $KMnO_4$  溶液 VmL. 该晶体中铁的质量分数的表达式为

# [化学一选修 3: 物质结构与性质] (15 分)

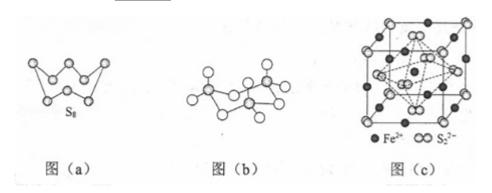
11. (15分) 硫及其化合物有许多用途。相关物质的物理常数如表所示:

	H <sub>2</sub> S	S <sub>8</sub>	FeS <sub>2</sub>	SO <sub>2</sub>	SO <sub>3</sub>	H <sub>2</sub> SO <sub>4</sub>
熔点/℃	- 85.5	115.2	>600(分解)	- 75.5	16.8	10.3
沸点/℃	- 60.3	444.6		- 10.0	45.0	337.0

第6页(共32页)

回答下列问题:

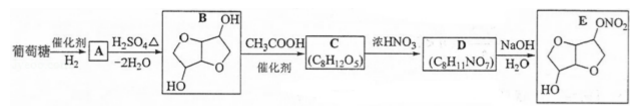
- (1) 基态 Fe 原子价层电子的电子排布图(轨道表达式)为\_\_\_\_\_, 基态 S 原子电子占据最高能级的电子云轮廓图为\_\_\_\_\_形。
- (2) 根据价层电子对互斥理论, $H_2S$ , $SO_2$ , $SO_3$  的气态分子中,中心原子价层电子对数不同于其他分子的是。
- (3) 图 (a) 为  $S_8$  的结构,其熔点和沸点要比二氧化硫的熔点和沸点高很多, 主要原因为 。



- (5)  $FeS_2$  晶体的晶胞如图(c)所示,晶胞边长为 anm, $FeS_2$  相对式量为 M、 阿伏加德罗常数的值为  $N_A$ ,其晶体密度的计算表达式为\_\_\_\_\_\_\_g•cm $^-$ 3;晶胞中  $Fe^{2+}$ 位于  $S_2$ <sup>2-</sup> 所形成的八面体的体心,该正八面体的边长为\_\_\_\_\_\_nm。

## [化学一选修 5: 有机化学基础] (15 分)

12. 以葡萄糖为原料制得的山梨醇(A)和异山梨醇(B)都是重要的生物质转化平台化合物。E是一种治疗心绞痛的药物。由葡萄糖为原料合成 E的路线如下:



回答下列问题:

第7页(共32页)

(1) 葡萄糖的分子式为。
(2) A 中含有的官能团的名称为。
(3) 由B到C的反应类型为。
(4) C 的结构简式为。
(5) 由 D 到 E 的反应方程式为。
(6) F 是 B 的同分异构体, 7.30g 的 F 与足量饱和碳酸氢钠反应可释放出 2.24I
二氧化碳(标准状况), F的可能结构共有种(不考虑立体异构);
其中核磁共振氢谱为三组峰,峰面积比为3:1:1的结构简式为。

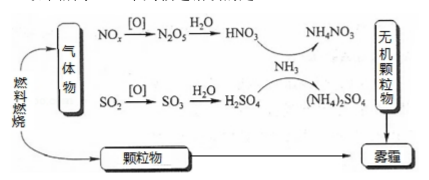
# 2018年全国统一高考化学试卷 (新课标Ⅱ)

#### 参考答案与试题解析

- 一、选择题:本题共7小题,每小题6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。
- 1. (6分) 化学与生活密切相关,下列说法错误的是()
  - A. 碳酸钠可用于去除餐具的油污
  - B. 漂白粉可用于生活用水的消毒
  - C. 氢氧化铝可用于中和过多胃酸
  - D. 碳酸钡可用于胃肠 X 射线造影检查
- 【考点】14:物质的组成、结构和性质的关系.
- 【分析】A. 碳酸钠水溶液呈碱性,碱性条件下促进油脂水解;
- B. 当把漂白粉撒到水中时,发生反应 Ca(ClO)<sub>2</sub>+CO<sub>2</sub>+H<sub>2</sub>O=CaCO<sub>3</sub>↓+2HClO, HClO 具有强氧化性;
- C. 氢氧化铝属于弱碱,能中和酸;
- D. 碳酸钡能和稀盐酸反应生成有毒的氯化钡,但是硫酸钡不溶于稀盐酸、不溶 干水。
- 【解答】解: A. 碳酸钠水解生成 NaOH 而导致其水溶液呈碱性,碱性条件下促进油脂水解,从而除去油污,故 A 正确;
- B. 当把漂白粉撒到水中时,发生反应 Ca(ClO)<sub>2</sub>+CO<sub>2</sub>+H<sub>2</sub>O=CaCO<sub>3</sub>↓+2HClO, HClO 具有强氧化性而杀菌消毒,所以漂白粉可用于生活用水的消毒,故 B 正 确:
- C. 氢氧化铝属于弱碱,能中和胃酸中的盐酸而降低胃液酸性,所以氢氧化铝可以用于中和过多胃酸,故 C 正确:
- D. 碳酸钡能和稀盐酸反应生成有毒的氯化钡,但是硫酸钡不溶于稀盐酸、不溶于水,所以应该用硫酸钡而不是碳酸钡作胃肠 X 射线造影检查,故 D 错误;故选: D。

第9页(共32页)

- 【点评】本题考查物质结构和性质,侧重考查化学在生产生活中的应用,明确物质性质是解本题关键,会运用化学知识正确解释生产生活现象,题目难度不大。
- 2. (6分)研究表明,氮氧化物和二氧化硫在形成雾霾时与大气中的氨有关(如图所示)。下列叙述错误的是( )



- A. 雾和霾的分散剂相同
- B. 雾霾中含有硝酸铵和硫酸铵
- C. NH<sub>3</sub>是形成无机颗粒物的催化剂
- D. 雾霾的形成与过度施用氮肥有关

【考点】EK: 氮的氧化物的性质及其对环境的影响.

【分析】由图示可知雾霾的主要成分为颗粒物,其中无机颗粒物的主要成分为铵 盐,可由氨气和硝酸、硫酸反应生成,以此解答该题。

【解答】解: A. 雾和霾的分散剂都是空气, 故 A 正确:

- B. 由图示可知雾霾中含有硝酸铵和硫酸铵, 故 B 正确;
- C. 由图示可知氨气参与反应生成铵盐,为反应物,不是催化剂,故C错误;
- D. 无机颗粒物的主要成分为铵盐,可形成雾霾,可知雾霾的形成与过度施用氮肥有关,故 D 正确。

故选: C。

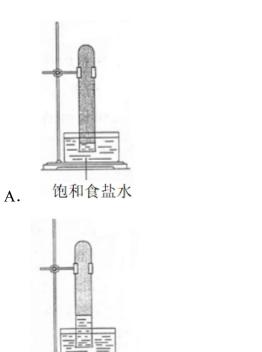
【点评】本题考查环境污染问题,侧重于化学与生活、生产以及环境保护的考查,有利于培养学生良好的科学素养,树立环保意识,难度不大。

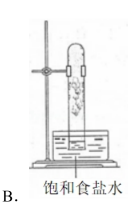
3. (6分)实验室中用如图所示的装置进行甲烷与氯气在光照下反应的实验。

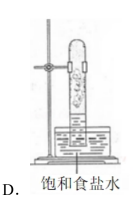
第10页(共32页)



在光照下反应一段时间后,下列装置示意图中能正确反映实验现象的是( )







【考点】T4: 甲烷的取代反应.

饱和食盐水

【分析】CH<sub>4</sub>与Cl<sub>2</sub>在光照条件下发生取代反应,取代反应的产物有CH<sub>3</sub>Cl(g), CH<sub>2</sub>Cl<sub>2</sub>(1), CHCl<sub>3</sub>(1), CCl<sub>4</sub>(1)和 HCl。

【解答】解 CH<sub>4</sub>与 Cl<sub>2</sub>在光照条件下发生取代反应,取代反应的产物有 CH<sub>3</sub>Cl(g), CH<sub>2</sub>Cl<sub>2</sub>(1), CHCl<sub>3</sub>(1), CCl<sub>4</sub>(1)和 HCl,产生的 CH<sub>2</sub>Cl<sub>2</sub>(1), CHCl<sub>3</sub>(1), CCl<sub>4</sub>(1)能附着在管壁上形成油状液滴,由于试管连接饱和食盐水,HCl 在其中的溶解度降低,所以 HCl 能和管内部的空气中的水蒸气形成白雾附着在管内壁上,整个反应是气体体积减少的反应,管内液面上升,所以 D选项正确,

故选: D。

C.

第11页(共32页)

- 【点评】本题考查  $CH_4$ 与  $Cl_2$  在光照下的取代反应,明确反应过程,产物及其物理状态和化学性质是解题的关键,为高频考点,题目难度不大,是基础题。
- 4. (6分) W、X、Y和Z为原子序数依次增大的四种短周期元素。W与X可生成一种红棕色有刺激性气味的气体;Y的周期数是族序数的3倍;Z原子最外层的电子数与W的电子总数相同,下列叙述正确的是()
  - A. X 与其他三种元素均可形成两种或两种以上的二元化合物
  - B. Y 与其他三种元素分别形成的化合物中只含有离子键
  - C. 四种元素的简单离子具有相同的电子层结构
  - D. W 的氧化物对应的水化物均为强酸
- 【考点】8F: 原子结构与元素周期律的关系.
- 【分析】W、X、Y和Z为原子序数依次增大的四种短周期元素,W与X可生成一种红棕色有刺激性气味的气体,该气体是 $NO_2$ ,则W、X分别是N、O元素; Y的周期数是族序数的 3 倍,其原子序数大于O,则Y为Na元素; Z原子最外层的电子数与W的电子总数相同,为Cl元素;
- A. X 是 O 元素,与 W 形成的二元化合物有 NO、 $NO_2$ 、 $N_2O_5$ 等;与 Y 元素形成的二元化合物有  $Na_2O$ 、 $Na_2O_2$ ;有 Z 元素形成的二元化合物有  $ClO_2$ 、 $Cl_2O_7$  等:
- B. Na 与 O 元素形成的化合物 Na<sub>2</sub>O<sub>2</sub> 中含有共价键;
- C. 形成的简单离子中 W、X、Y 电子层结构相同;
- D. W 的氧化物的水化物 HNO。是弱酸。
- 【解答】解: W、X、Y和Z为原子序数依次增大的四种短周期元素,W与X可生成一种红棕色有刺激性气味的气体,该气体是 $NO_2$ ,则W、X分别是N、O元素; Y的周期数是族序数的3倍,其原子序数大于<math>O,则Y为Na元素; Z原子最外层的电子数与W的电子总数相同,为<math>Cl元素;
- A. X 是 O 元素,与 W 形成的二元化合物有 NO、 $NO_2$ 、 $N_2O_5$  等;与 Y 元素形成的二元化合物有  $Na_2O$ 、 $Na_2O_2$ ;有 Z 元素形成的二元化合物有  $ClO_2$ 、 $Cl_2O_7$  等,所以 X 与其他三种元素均可形成两种或两种以上的二元化合物,故 A 正

第12页(共32页)

确;

- B. Na 与 O 元素形成的化合物 Na<sub>2</sub>O<sub>2</sub> 的电子式为 Na [: o : o :] -Na , 含有共价 键和离子键, 故 B 错误;
- C. 形成的简单离子中 W、X、Y 电子层有 2 个, 而 Z 离子核外电子层有 3 个, 所以这四种元素简单离子电子层结构不相同, 故 C 错误:
- D. W 的氧化物的水化物  $HNO_3$  是强酸,而  $HNO_2$  为弱酸,故 D 错误; 故选: A。
- 【点评】本题考查原子结构和元素周期律,侧重考查学生分析、判断及知识综合运用能力,明确原子结构、物质结构、元素周期表结构、元素周期律即可解答,注意规律中的特殊现象,题目难度不大。
- 5. (6分) N<sub>A</sub>代表阿伏加德罗常数的值,下列说法正确的是( )
  - A. 常温常压下,  $124gP_4$ 中所含 P-P 键数目为  $4N_A$
  - B. 100 mL 1mol·L<sup>-1</sup>FeCl<sub>3</sub>溶液中所含 Fe<sup>3+</sup>的数目为 0.1N<sub>A</sub>
  - C. 标准状况下, 11.2L 甲烷和乙烯混合物中含氢原子数目为 2NA
  - D. 密闭容器中, 2 mol SO<sub>2</sub>和 1molO<sub>2</sub>催化反应后分子总数为 2N<sub>A</sub>

【考点】4F: 阿伏加德罗常数.

【分析】A. 1molP<sub>4</sub>含有 6molP- P键;

- B. FeCl<sub>3</sub>溶液中存在 Fe<sup>3+</sup>的水解;
- C.1mol 乙烷含有 4molH, 1mol 乙烯含有 4molH;
- D.  $SO_2$  和  $O_2$  的催化反应为可逆反应。
- 【解答】解:  $A.124gP_4$  的物质的量为 $\frac{124g}{31\times 4g/mol}$ =1mol, 根据  $P_4$  的结构式, 1mol $P_4$ 含有 6molP- P键,即含有 P- P键数目为  $6N_A$ ,故 A 错误;
- B. FeCl<sub>3</sub>溶液中存在 Fe<sup>3+</sup>的水解, 所以 100 mL 1mol•L<sup>-1</sup>FeCl<sub>3</sub>溶液中所含 Fe<sup>3+</sup>的
  - 数目小于 0.1mol, 即小于 0.1N<sub>A</sub>, 故 B 错误;
- C.1mol 甲烷含有 4molH, 1mol 乙烯含有 4molH, 二者无论按何种比例, 相当于

第13页(共32页)

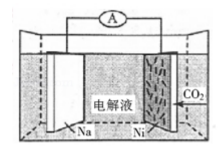
1mol 混合气体含有 4molH,则标准状况下,11.2L 甲烷和乙烯混合物中含 H 有  $\frac{11.2L}{22.4L/mol} \times 4=2mol$ ,即含氢原子数目为  $2N_A$ ,故 C 正确;

D.  $SO_2$ 和  $O_2$ 的催化反应为可逆反应,反应不可能完全进行,存在一个化学平衡,所以密闭容器中, $2 \text{ mol } SO_2$ 和  $1 \text{ mol } O_2$ 催化反应后分子总数不一定为 2 mol,即不一定为  $2 \text{ N}_A$ ,故 D 错误,

故选: C。

【点评】本题考查阿伏伽德罗常数的简单计算,注意盐类水解知识和化学平衡知识的运用,明确 P<sub>4</sub>的结构是解题的关键,为易错点,题目难度不大,是基础题。

6. (6分) 我国科学家研发了一种室温下"可呼吸"的 Na- CO<sub>2</sub> 二次电池,将 NaClO<sub>4</sub> 溶于有机溶剂作为电解液。钠和负载碳纳米管的镍网分别作为电极材料,电池的总反应为: 3CO<sub>2</sub>+4Na⇒2Na<sub>2</sub>CO<sub>3</sub>+C,下列说法错误的是( )



- A. 放电时, ClO<sub>4</sub>- 向负极移动
- B. 充电时释放 CO<sub>2</sub>, 放电时吸收 CO<sub>2</sub>
- C. 放电时,正极反应为: 3CO<sub>2</sub>+4e<sup>-</sup> = 2CO<sub>3</sub><sup>2-</sup> +C
- D. 充电时, 正极反应为: Na++e-—Na

【考点】BH: 原电池和电解池的工作原理.

【分析】A. 放电时, Na 失电子作负极、Ni 作正极, 电解质溶液中阴离子向负极移动:

B. 放电时 Na 作负极、Ni 作正极,充电时 Ni 作阳极、Na 作阴极,则放电电池 反应式为 3CO<sub>2</sub>+4Na⇌2Na<sub>2</sub>CO<sub>3</sub>+C、充电电池反应式为 2Na<sub>2</sub>CO<sub>3</sub>+C⇌3CO<sub>2</sub>+4Na

第14页(共32页)

;

- C. 放电时负极反应式为 Na-  $e^- = Na^+$ 、正极反应式为  $3CO_2 + 4e^- = 2CO_3^{2-} + C$ ;
- D. 充电时,原来的正极作电解池的阳极,失电子发生氧化反应。
- 【解答】解: A. 放电时,Na 失电子作负极、Ni 作正极,电解质溶液中阴离子向负极移动,所以  $ClO_4$ <sup>-</sup> 向负极移动,故 A 正确;
- B. 放电时 Na 作负极、Ni 作正极,充电时 Ni 作阳极、Na 作阴极,则放电电池 反应式为 3CO<sub>2</sub>+4Na⇌2Na<sub>2</sub>CO<sub>3</sub>+C、充电电池反应式为 2Na<sub>2</sub>CO<sub>3</sub>+C⇌3CO<sub>2</sub>+4Na ,所以充电时释放 CO<sub>2</sub>,放电时吸收 CO<sub>2</sub>,故 B 正确;
- C. 放电时负极反应式为 Na- e<sup>-</sup> =Na<sup>+</sup>、正极反应式为 3CO<sub>2</sub>+4e<sup>-</sup> —2CO<sub>3</sub><sup>2-</sup> +C, 故 C 正确:
- D. 充电时,原来的正极 Ni 作电解池的阳极,Na 作电解池阴极,则正极发生的反应为原来正极反应式的逆反应,即  $2CO_3^{2-}$  +C-  $4e^-$  = $3CO_2$ ,负极发生的反应为 Na<sup>+</sup>+e<sup>-</sup> —Na,故 D 错误;

故选: D。

【点评】本题考查原电池原理,明确充电电池中正负极、阴阳极发生反应关系是解本题关键,侧重考查学生分析判断能力,难点是电极反应式的书写,题目难度不大。

#### 7. (6分)下列实验过程可以达到实验目的是( )

		实验过程
编号	实验目的	
А	配制	称取 4.0g 固体 NaOH 于烧杯中,加入少量蒸馏水溶
	0.4000mol∙L <sup>-</sup> ¹	解,转移至 250mL 容量瓶中定容
	的 NaOH 溶液	
В	探究维生素 C 的	向盛有 2mL 黄色氯化铁溶液的试管中滴加浓的维
	还原性	生素 C 溶液,观察颜色变化
С	制取并纯化氢气	向稀盐酸中加入锌粒,将生成的气体依次通过 NaOH

		溶液、浓硫酸和 KMnO <sub>4</sub> 溶液			
D	探究浓度对反应	向 2 支盛有 5mL 不同浓度 NaHSO3溶液的试管中同			
	速率的影响	时加入 2mL5%H <sub>2</sub> O <sub>2</sub> 溶液,观察实验现象			

A. A

B. B

C. C

D. D

【考点】U5: 化学实验方案的评价.

【分析】A. 在转移溶液之前应该将溶液冷却至室温, 否则配制的溶液浓度偏高:

- B. 氯化铁具有氧化性、维生素 C 具有还原性,二者发生氧化还原反应而使溶液变色:
- C. 高锰酸钾溶液和氢气、HCl 都不反应,且最后通过酸性高锰酸钾溶液会导致得到的氢气中含有水蒸气;
- D. 要探究浓度对化学反应速率影响实验时,应该只有浓度不同其它条件必须完全相同。
- 【解答】解: A. NaOH 溶解过程是放热的,导致溶液浓度高于室温,如果在转移溶液之前未将溶液冷却至室温,否则配制的溶液体积偏小,则配制溶液浓度偏高,所以不能实现实验目的,故 A 不选;
- B. 氯化铁具有氧化性、维生素 C 具有还原性,二者发生氧化还原反应而生成亚铁离子,导致溶液由黄色变为浅绿色,则溶液变色,所以能实现实验目的,故 B 选:
- C. 高锰酸钾溶液和氢气、HCI都不反应,且最后通过酸性高锰酸钾溶液会导致得到的氢气中含有水蒸气,所以不能实现实验目的,用 NaOH 吸收 HCI、用浓硫酸干燥气体即可,故 C 不选;
- D. 要探究浓度对化学反应速率影响实验时,应该只有浓度不同其它条件必须完全相同,该实验没有明确说明温度是否相同,并且实验现象也不明显,所以不能实现实验目的,故 D 不选,

故选: B。

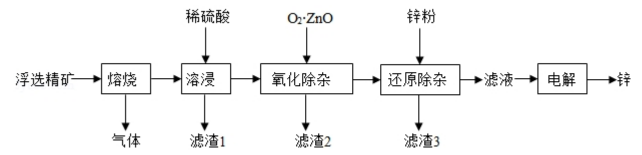
【点评】本题考查化学实验评价,涉及溶液配制、性质检验、物质的分离提纯、 化学反应速率影响因素探究等知识点,侧重考查学生实验操作、实验分析和

第16页(共32页)

判断能力,明确实验原理及物质性质是解本题关键,题目难度不大。

## 二、非选择题:每个试题考生必须作答。

8. (14分)我国是世界上最早制得和使用金属锌的国家。一种以闪锌矿(ZnS,含有SiO<sub>2</sub>和少量FeS、CdS、PbS杂质)为原料制备金属锌的流程如图所示:



相关金属离子[ $c_0$  ( $M^{n+}$ ) =0.1 $mol \cdot L^{-1}$ ] 形成氢氧化物沉淀的 pH 范围如下:

金属离子	Fe <sup>3+</sup>	Fe <sup>2+</sup>	Zn <sup>2+</sup>	Cd <sup>2+</sup>
开始沉淀的 pH	1.5	6.3	6.2	7.4
沉淀完全的 pH	2.8	8.3	8.2	9.4

#### 回答下列问题:

- (1) 焙烧过程中主要反应的化学方程式为<u>2ZnS+3O</u>2——<u>2ZnO+2SO</u>2\_。
- (2) 滤渣 1 的主要成分除  $SiO_2$  外还有 PbSO<sub>4</sub> ; 氧化除杂工序中 ZnO 的作用 是 调节溶液的 pH 到 2.8- 6.2 之间,使  $Fe^{3+}$ 完全沉淀 ,若不通入氧气,其 后果是 无法除去溶液中  $Fe^{2+}$  。
- (3)溶液中的 $Cd^{2+}$ 用锌粉除去,还原除杂工序中反应的离子方程式为 $\underline{Cd^{2+}+Zn=Cd+Zn^{2+}}_{.}$ 。
- (4) 电解硫酸锌溶液制备单质锌时,阴极的电极反应式为<u>Zn<sup>2+</sup>+2e<sup>-</sup>=Zn</u>; 沉积锌后的电解液可返回<u>溶浸</u>工序继续使用。

【考点】U3:制备实验方案的设计.

【分析】焙烧过程中发生的反应有 2ZnS+3O<sub>2</sub>———2ZnO+2SO<sub>2</sub>、4FeS+7O<sub>2</sub>————2Fe<sub>2</sub>O<sub>3</sub>+4SO<sub>2</sub> 、 2PbS+3O<sub>2</sub>———2PbO+2SO<sub>2</sub> 、

第17页(共32页)

- (1) 焙烧过程中 ZnS、FeS、CdS、PbS 都和氧气发生氧化还原反应, 但是 ZnS 的反应是主要反应;
- (2) 滤渣 1 的主要成分除 SiO<sub>2</sub> 外还有生成的硫酸铅; ZnO 能和酸反应生成盐和水,从而改变溶液的 pH 值; 如果不通入氧气,亚铁离子影响 Zn 的制备;
- (3) Cd<sup>2+</sup>和 Zn 发生氧化还原反应生成 Cd;
- (4) 电解硫酸锌溶液制备单质锌时,阴极上溶液中 Zn<sup>2+</sup> 得电子生成 Zn; 沉积 锌后的电解液中锌离子浓度降低,可以通过返回溶浸工序继续使用。
- 【解答】解: 焙烧过程中发生的反应有 2ZnS+3O<sub>2</sub>—高温—2ZnO+2SO<sub>2</sub>、4FeS+7O<sub>2</sub>—高温—2Fe<sub>2</sub>O<sub>3</sub>+4SO<sub>2</sub> 、 2PbS+3O<sub>2</sub>—高温—2PbO+2SO<sub>2</sub> 、 2CdS+3O<sub>2</sub>—高温—2CdO+2SO<sub>2</sub>,所以焙烧过程中生成的气体是 SO<sub>2</sub>;然后加入稀硫酸酸浸,FeS(未焙烧)、ZnO、Fe<sub>2</sub>O<sub>3</sub>、PbO、CdO 和稀硫酸反应生成 Fe <sup>2+</sup>、Zn<sup>2+</sup>、Fe<sup>3+</sup>、PbSO<sub>4</sub>、Cd<sup>2+</sup>,所以滤渣 1 为未反应的 SiO<sub>2</sub>和生成的 PbSO<sub>4</sub>;氧化除杂时通入氧气,使 Fe<sup>2+</sup>转化为 Fe<sup>3+</sup>,加入 ZnO 和稀硫酸反应调节溶液的 pH 值,将 Fe<sup>3+</sup>转化为 Fe (OH)<sub>3</sub> 而除去 Fe<sup>3+</sup>,滤渣 2 为生成的 Fe (OH)<sub>3</sub>;然后向溶液中加入 Zn,Zn 和 Cd<sup>2+</sup>发生氧化还原生成 Cd,然后过滤得到滤液,滤渣 3 为 Cd:将滤液电解得到 Zn:
- (1) 焙烧过程中 ZnS、FeS、CdS、PbS 都和氧气发生氧化还原反应,但是 ZnS 的反应是主要反应,所以其主要方程式为 2ZnS+3O<sub>2</sub>———2ZnO+2SO<sub>2</sub>,故答案为: 2ZnS+3O<sub>2</sub>———2ZnO+2SO<sub>2</sub>;
- (2) 滤渣 1 的主要成分除 SiO<sub>2</sub> 外还有 PbO 和稀硫酸生成的沉淀 PbSO<sub>4</sub>; ZnO 能

第18页(共32页)

和酸反应生成盐和水,从而改变溶液的 pH 值,使溶液的 pH 调节在 2.8-6.2 之间,从而  $Fe^{3+}$ 将转化为沉淀除去  $Fe^{3+}$ ;  $Fe^{2+}$ 、 $Zn^{2+}$ 开始沉淀、完全沉淀的 pH 相近,如果不通入氧气, $Fe^{2+}$ 不能完全除去而影响 Zn 的制备,

故答案为:  $PbSO_4$ ; 调节溶液的 pH 到 2.8- 6.2 之间,使  $Fe^{3+}$ 完全沉淀; 无法除 去溶液中  $Fe^{2+}$ :

- (3) Cd<sup>2+</sup>和 Zn 发生氧化还原反应生成 Cd, 离子方程式为 Cd<sup>2+</sup>+Zn=Cd+Zn<sup>2+</sup>, 故答案为: Cd<sup>2+</sup>+Zn=Cd+Zn<sup>2+</sup>:
- (4) 电解硫酸锌溶液制备单质锌时,阴极上溶液中 Zn<sup>2+</sup> 得电子生成 Zn,电极 反应式为 Zn<sup>2+</sup>+2e<sup>-</sup> =Zn; 沉积锌后的电解液中锌离子浓度降低,可以通过返回溶浸工序继续使用,从而减少资源浪费,

故答案为: Zn<sup>2+</sup>+2e<sup>-</sup> =Zn; 溶浸。

- 【点评】本题考查物质制备,综合性较强,涉及物质分离提纯、电解原理、氧化还原反应、方程式的书写等知识点,明确流程图中各物质的性质、发生的反应及物质分离提纯方法是解本题关键,知道每一步的目的及原理,题目难度中等。
- 9. (14 分) $CH_{4}$   $CO_{2}$  的催化重整不仅可以得到合成气(CO 和  $H_{2}$ ),还对温室气体的减排具有重要意义。回答下列问题:
- (1) CH<sub>4</sub>- CO<sub>2</sub>催化重整反应为: CH<sub>4</sub> (g) +CO<sub>2</sub> (g) =2CO (g) +2H<sub>2</sub> (g)。

已知: C (s) +2H<sub>2</sub> (g) —CH<sub>4</sub> (g) △H=- 75kJ•mol<sup>-1</sup>

 $C(s) +O_2(g) =CO_2(g) \triangle H=-394kJ \cdot mol^{-1}$ 

 $C(s) + \frac{1}{2}0_2(g) = CO(g) \triangle H = -111kJ \cdot mol^{-1}$ 

该催化重整反应的 $\triangle H = \underline{+247} \underline{kJ \cdot mol}^{-1}$ . 有利于提高  $CH_4$  平衡转化率的条件 是  $\underline{A}$  (填标号)。

 A. 高温低压
 B. 低温高压
 C. 高温高压
 D.

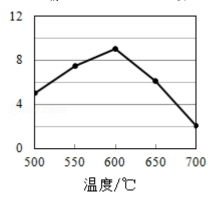
 低温低压

第19页(共32页)

- 某温度下,在体积为 2L 的容器中加入  $2mol\ CH_4$ 、 $1mol\ CO_2$  以及催化剂进行重整 反应,达到平衡时  $CO_2$  的转化率是 50%,其平衡常数为 $_{-\frac{1}{3}}$  $_{-mol\ ^2}$ • $L^{-\frac{2}{3}}$ .
  - (2) 反中催化剂活性会因积碳反应而降低,同时存在的消碳反应则使积碳碳量减少。相关数据如下表:

		积碳反应	消碳反应
	$CH_4 (g) \longrightarrow C (s)$	CO <sub>2</sub> (g) +C (s)	
		+2H <sub>2</sub> (g)	<b>—</b> 2CO (g)
△H/(kJ•mol⁻	△H/ (kJ•mol <sup>- 1</sup> )		
活化能/ (kJ•mol <sup>-1</sup> ) 催化剂 X 催化剂 Y		33	91
		43	72

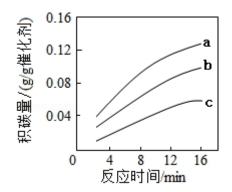
- ①由上表判断,催化剂 X\_\_\_\_\_\_Y(填"优于或劣于"),理由是\_\_\_\_\_\_催化剂 X 较 催化剂 Y,积碳反应时,活化能低,反应速率快,消碳反应时,活化能高, 反应速率慢,综合考虑,催化剂 X 较催化剂 Y 更利于积碳反应,不利于消碳 反应,会降低催化剂活性\_\_\_。在反应进料气组成,压强及反应时间相同的情况下,某催化剂表面的积碳量随温度的变化关系如右图所示。升高温度时,下列关于积碳反应,消碳反应的平衡常数(K)和速率(v)的叙述正确的是 AD\_\_\_\_(填标号)。
- A. K<sub>积</sub>、K<sub>消</sub>均增加
- B. V积减小、V消增加
- C. K 积减小、K 消增加
- D. V 消增加的倍数比 V 积增加的倍数大



②在一定温度下,测得某催化剂上沉积碳的生成速率方程为 v=k•p(CH<sub>4</sub>)•[p(

第20页(共32页)

 $CO_2$ )] - 0.5(k 为速率常数)。在 p( $CH_4$ )一定时,不同 p( $CO_2$ )下积碳量随时间的变化趋势如图所示,则  $P_a$ ( $CO_2$ )、 $P_b$ ( $CO_2$ )、 $P_c$ ( $CO_2$ )从大到小的顺序为  $p_c$ ( $CO_2$ )> $p_b$ ( $CO_2$ )> $p_a$ ( $CO_2$ )。



【考点】CP: 化学平衡的计算.

【专题】51E: 化学平衡专题.

【分析】 (1) ①C (s) +2H<sub>2</sub> (g) —CH<sub>4</sub> (g) △H=- 75kJ•mol<sup>-1</sup>

 $2C (s) +O_2 (g) =CO_2 (g) \triangle H=-394kJ \cdot mol^{-1}$ 

$$(3)$$
C  $(s) + \frac{1}{2}0_2 (g) = CO (g) \triangle H = -111kJ \cdot mol^{-1}$ 

将方程式 2③- ①- ②得  $CH_4$  (g)  $+CO_2$  (g)  $\longrightarrow$  2CO (g)  $+2H_2$  (g) ,  $\triangle$ H 进行相应的改变;

要提高  $CH_4$  平衡转化率应该使平衡正向移动,但是不能通过增大甲烷浓度实现;达到平衡时  $CO_2$  的转化率是 50%,根据方程式知,参加反应的 n ( $CO_2$ ) =n ( $CH_4$ ) =1mol×50%=0.5mol,生成的 n (CO) =n ( $H_2$ ) =1mol,

该化学反应 CH<sub>4</sub> (g) +CO<sub>2</sub> (g) =2CO (g) +2H<sub>2</sub> (g),

化学平衡常数 
$$K = \frac{c^2(CO) \cdot c^2(H_2)}{c(CH_4) \cdot c(CO_2)};$$

(2) ①消碳反应越容易发生,催化剂活性越好,消碳反应所需活化能越低,消 碳反应越容易进行;

第21页(共32页)

- A. 积碳反应和消碳反应的正反应都是吸热反应, 升高温度平衡向吸热方向移动,
- B. 升高温度所有的化学反应速率都增大;
- C. 积碳反应和消碳反应的正反应都是吸热反应,升高温度平衡向吸热方向移动:
- D. 积碳量达到最大值以后再升高温度积碳量降低, $V_{\mathfrak{A}}$ 增加的倍数比  $V_{\mathfrak{A}}$ 增加的倍数大,
- ②在一定温度下,相同时间内,沉积的碳越多,则沉积碳生成速率越快,根据  $v=k\bullet p$  ( $CH_4$ )  $\bullet$  [p ( $CO_2$ )]  $^{-0.5}$  (k 为速率常数)知,p ( $CH_4$ )一定时,沉积 碳生成速率与二氧化碳压强成反比。

【解答】解: (1) ①C (s) +2H<sub>2</sub> (g) —CH<sub>4</sub> (g) △H=- 75kJ•mol<sup>-1</sup>

 $2C (s) +O_2 (g) =CO_2 (g) \triangle H=-394kJ \cdot mol^{-1}$ 

$$(3)$$
C  $(s) + \frac{1}{2}0_2 (g) = CO (g) \triangle H = -111kJ \cdot mol^{-1}$ 

将方程式 2③- ①- ②得  $CH_4$  (g) + $CO_2$  (g) =2CO (g) + $2H_2$  (g) ,  $\triangle H$ =2 (

$$-111kJ \cdot mol^{-1}) - (-75kJ \cdot mol^{-1}) - (-394kJ \cdot mol^{-1}) = +247kJ/mol;$$

要提高 CH<sub>4</sub> 平衡转化率应该使平衡正向移动,但是不能通过增大甲烷浓度实现, 该反应的正反应是一个反应前后气体体积增加的吸热反应,升高温度、减小 压强能使平衡正向移动,增大甲烷转化率,

达到平衡时  $CO_2$  的转化率是 50%,根据方程式知,参加反应的 n  $(CO_2)=n$   $(CH_4)=1$   $mol \times 50\%=0.5$  mol mol

该化学反应 CH<sub>4</sub> (g) +CO<sub>2</sub> (g) =2CO (g) +2H<sub>2</sub> (g),

化学平衡常数 
$$K = \frac{c^2(CO) \cdot c^2(H_2)}{c(CH_4) \cdot c(CO_2)} = \frac{0.5^2 \times 0.5^2}{0.75 \times 0.25} = \frac{1}{3};$$

故答案为: +247; 高温低压;  $\frac{1}{3}$ ;

(2)①根据表中数据知,催化剂 X 较催化剂 Y,积碳反应时,活化能低,反应

第22页(共32页)

- 速率快,消碳反应时,活化能高,反应速率慢,综合考虑,催化剂 X 较催化剂 Y 更利于积碳反应,不利于消碳反应,会降低催化剂活性;
- A. 积碳反应和消碳反应的正反应都是吸热反应,升高温度平衡正向移动,则 K  $_{\mathcal{H}}$   $\mathsf{K}$   $_{\mathcal{H}}$  均增加,故正确;
- B. 升高温度化学反应速率都增大, V<sub>积</sub>增加、V<sub>消</sub>增加, 故错误;
- D. 积碳量达到最大值以后再升高温度积碳量降低, $V_{ij}$ 增加的倍数比 $V_{ij}$ 增加的倍数比 $V_{ij}$ 增加的倍数大,故正确:

#### 所以选 AD;

故答案为: 劣于;催化剂 X 较催化剂 Y,积碳反应时,活化能低,反应速率快,消碳反应时,活化能高,反应速率慢,综合考虑,催化剂 X 较催化剂 Y 更利于积碳反应,不利于消碳反应,会降低催化剂活性;

## AD;

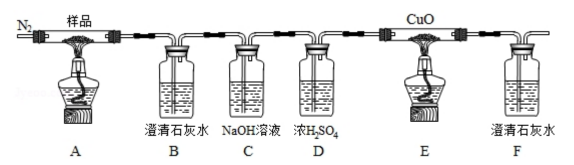
②在一定温度下,相同时间内,沉积的碳越多,则沉积碳生成速率越快,根据  $v=k \cdot p$  ( $CH_4$ )  $\bullet$  [p ( $CO_2$ )]  $^{-0.5}$  (k 为速率常数)知,p ( $CH_4$ )一定时,沉积 碳生成速率与二氧化碳压强成反比,根据图知,积碳量 a>b>c,则  $p_c$  ( $CO_2$ )  $>p_b$  ( $CO_2$ )  $>p_a$  ( $CO_2$ ),

故答案为:  $p_c(CO_2) > p_b(CO_2) > p_a(CO_2)$ 。

- 【点评】本题考查化学反应原理,涉及盖斯定律、化学平衡计算、外界条件对化学平衡影响等知识点,侧重考查学生分析、推断及图象分析能力,正确理解题给信息及出题人目的是解本题关键,难点是(2)题分析解答。
- 10. (15 分) $K_3$ [Fe( $C_2O_4$ ) $_3$ ]• $_3H_2O$ (三草酸合铁酸钾)为亮绿色晶体,可用于晒制蓝图,回答下列问题:
- (1) 晒制蓝图时,用 K<sub>3</sub>[Fe (C<sub>2</sub>O<sub>4</sub>)<sub>3</sub>]•3H<sub>2</sub>O 作感光剂,以 K<sub>3</sub>Fe[ (CN)<sub>6</sub>]溶液为显色剂。其光解反应的化学方程式为 2K<sub>3</sub>[Fe (C<sub>2</sub>O<sub>4</sub>) 3] 光照 2FeC<sub>2</sub>O<sub>4</sub>+3K<sub>2</sub>C<sub>2</sub>O<sub>4</sub>+2CO<sub>2</sub>↑;显色反应的化学方程式为 3FeC<sub>2</sub>O<sub>4</sub>+2K<sub>3</sub>[Fe (CN)<sub>6</sub>]=Fe<sub>3</sub>[Fe (CN)<sub>6</sub>]<sub>2</sub>↓+3K<sub>2</sub>C<sub>2</sub>O<sub>4</sub> 。

第23页(共32页)

(2) 某小组为探究三草酸合铁酸钾的热分解产物,按如图所示装置进行实验。



- ①通入氮气的目的是<u>排出装置中原有空气,避免  $O_2$ 和  $CO_2$ 干扰实验,同时用  $N_2$  把装置 A、E 中反应生成的气体排出进行后续检验。</u>
- ②实验中观察到装置  $B \times F$  中澄清石灰水均变浑浊,装置 E 中固体变为红色,由此判断热分解产物中一定含有  $CO_{1} \times CO_{2}$ 。
- ③为防止倒吸,停止实验时应进行的操作是<u>先关闭  $A \times E$  中的酒精灯,冷却后</u>再停止通入  $N_2$ 。
- ④样品完全分解后,装置 A 中的残留物含有 FeO 和  $Fe_2O_3$ ,检验  $Fe_2O_3$  存在的方法是: <u>取少量装置 A 中残留物放入试管中,加入稀硫酸溶解,再滴加几滴 KSCN 溶液,若观察到溶液变红,则证明 A 中残留物中含  $Fe_2O_3$ \_。</u>
- (3) 测定三草酸合铁酸钾中铁的含量。
- ①称量 mg 样品于锥形瓶中,溶解后加稀 H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> 酸化,用 cmol•L<sup>-1</sup>KMnO<sub>4</sub> 溶液 滴定至终点。滴定终点的现象是<u>当滴入最后一滴滴入后,溶液变成浅红色,且半分钟内不褪色</u>。
- ②向上述溶液中加入过量锌粉至反应完全后,过滤、洗涤,将滤液及洗涤液全部 收集到锥形瓶中。加稀  $H_2SO_4$  酸化,用  $cmol \cdot L^{-1}KMnO_4$  溶液滴定至终点,消 耗  $KMnO_4$  溶液 VmL. 该晶体中铁的质量分数的表达式为  $_{m\times 1000}$   $\times 100\%$  或  $_{25m}$   $\times 100\%$  (或  $_{28cV}$  %)。
- 【考点】5C:物质的量浓度的相关计算;RD:探究物质的组成或测量物质的含量.
- 【分析】(1) 显色过程是  $FeC_2O_4$  中的亚铁离子与 $[Fe(CN)_6]^{3-}$  结合成蓝色沉

第24页(共32页)

- 淀,据此写出该后续方程式; (2)①反应开始前通氮气,可排净装置中空气,以免氧气、二氧化碳对实验干扰,同时把装置 A、E 中反应生成的气体排出:
- ②B 中澄清石灰水变浑浊证明含有二氧化碳, E 中固体变红、F 中澄清石灰水变 浑浊证明分解产物中有一氧化碳:
- ③为避免倒吸,需先关闭反应装置中的酒精灯,冷却后再停止通入 N<sub>2</sub>;
- ④检验 Fe<sub>2</sub>O<sub>3</sub>, 需将 Fe<sub>2</sub>O<sub>3</sub> 转化成铁离子, 再用硫氰化钾进行检验;
- (3) ①用 KMnO<sub>4</sub>溶液滴定亚铁离子,滴定终点溶液变成浅红色;
- ②根据 n=cV 计算出消耗高锰酸根离子的物质的量,根据化合价升降相等可得反应关系式  $5Fe^{2+} \sim MnO_4^-$ ,则 n ( $Fe^{2+}$ ) =5n ( $MnO_4^-$ ),然后根据 m=nM 计算出样品中含有铁元素的质量,最后根据  $\frac{m(Fe^{2+})}{m \notin B} \times 100\%$  计算。
- 【解答】解: (1) 显色过程是  $FeC_2O_4$  中的亚铁离子与 $[Fe(CN)_6]^{3-}$  结合成蓝色沉淀的反应,该反应的化学方程式为:  $3FeC_2O_4+2K_3[Fe(CN)_6]=Fe_3[Fe(CN)_6]_2\downarrow+3K_2C_2O_4$ ,
- 故答案为:  $3\text{FeC}_2\text{O}_4+2\text{K}_3$  [Fe (CN)  $_6$ ]=Fe $_3$  [Fe (CN)  $_6$ ] $_2\downarrow+3\text{K}_2\text{C}_2\text{O}_4$ ; (2) ①在反应开始前通入  $N_2$ ,可排净装置中的空气,以免  $O_2$  和  $CO_2$  对实验干扰,同时用  $N_2$  把装置 A、E 中反应生成的气体排出进行后续检验,
- 故答案为: 排出装置中原有空气,避免  $O_2$  和  $CO_2$  干扰实验,同时用  $N_2$  把装置 A 、 E 中反应生成的气体排出进行后续检验:
- ②B 中澄清石灰水变浑浊证明分解产物中一定含有  $CO_2$ , E 中固体变红、F 中澄 清石灰水变浑浊证明分解产物中有还原性气体 CO,

故答案为: CO; CO<sub>2</sub>;

③为防止倒吸,需要先关闭反应装置中的酒精灯,冷却至常温过程中需保持一直通入  $N_2$ ,

故答案为: 先关闭  $A \times E$  中的酒精灯,冷却后再停止通入  $N_2$ :

④检验固体中是否存在 Fe<sub>2</sub>O<sub>3</sub>,需将 Fe<sub>2</sub>O<sub>3</sub> 转化成铁离子,再用硫氰化钾进行检验,操作方法为:取少量装置 A 中残留物放入试管中,加入稀硫酸溶解,再滴加几滴 KSCN 溶液,若观察到溶液变红,则证明 A 中残留物中含 Fe<sub>2</sub>O<sub>3</sub>,

第25页(共32页)

故答案为:取少量装置 A 中残留物放入试管中,加入稀硫酸溶解,再滴加几滴 KSCN 溶液,若观察到溶液变红,则证明 A 中残留物中含 Fe<sub>2</sub>O<sub>3</sub>;

(3)①用 KMnO<sub>4</sub>溶液滴定亚铁离子,滴定终点溶液变成浅红色,则滴定终点为

: 当滴入最后一滴滴入后,溶液变成浅红色,且半分钟内不褪色,

故答案为: 当滴入最后一滴滴入后,溶液变成浅红色,且半分钟内不褪色;

②用 cmol•L<sup>-1</sup>KMnO<sub>4</sub>溶液滴定至终点,消耗 KMnO<sub>4</sub>溶液 VmL,消耗 MnO<sub>4</sub><sup>-</sup> 的 物质的量为: n(MnO<sub>4</sub><sup>-</sup>)=cmol/L× $\frac{V}{1000}$ L= $\frac{cV}{1000}$ mol,

根据化合价升降相等可得反应关系式:  $5Fe^{2+} \sim MnO_4^-$ ,

则 n (Fe<sup>2+</sup>) =5n (MnO<sub>4</sub>-) =5
$$\times \frac{\text{cV}}{1000}$$
mol, m (Fe<sup>2+</sup>) =56g/mol $\times 5 \times \frac{\text{cV}}{1000}$ mol,

所以铁的质量分数=
$$\frac{5 \times \frac{\text{cV}}{1000} \text{mol} \times 56 \text{g/mol}}{\text{mg}} \times 100\% = \frac{5 \times \text{cV} \times 56}{\text{m} \times 1000} \times 100\%$$
或 $\frac{7 \text{cV}}{25 \text{m}}$ 

$$imes 100\%$$
 (或 $\frac{28 \text{cV}}{\text{m}}\%$ ) ) ,

故答案为: 
$$\frac{5 \times cV \times 56}{m \times 1000} \times 100\%$$
或 $\frac{7 cV}{25m} \times 100\%$  (或 $\frac{28 cV}{m}$ %)

【点评】本题考查探究物质组成、测量物质含量,题目难度较大,明确实验原理、实验目的为解答关键,注意掌握常见元素及其化合物性质,试题知识点较多、综合性较强,充分考查了学生的分析、理解能力及综合应用能力。

# [化学一选修 3: 物质结构与性质] (15 分)

11. (15 分) 硫及其化合物有许多用途。相关物质的物理常数如表所示:

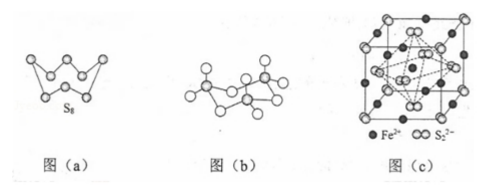
	H <sub>2</sub> S	S <sub>8</sub>	FeS <sub>2</sub>	SO <sub>2</sub>	SO <sub>3</sub>	H <sub>2</sub> SO <sub>4</sub>
熔点/°C	- 85.5	115.2	>600(分解)	- 75.5	16.8	10.3
沸点 <b>/℃</b>	- 60.3	444.6		- 10.0	45.0	337.0

回答下列问题:

(2) 根据价层电子对互斥理论, $H_2$ S, $SO_2$ , $SO_3$  的气态分子中,中心原子价层 第 26 页 (共 32 页)

电子对数不同于其他分子的是 H<sub>2</sub>S 。

(3) 图 (a) 为  $S_8$  的结构,其熔点和沸点要比二氧化硫的熔点和沸点高很多,主要原因为  $S_8$  与  $SO_2$  都是分子晶体, $S_8$  相对分子质量比  $SO_2$  大, $S_8$  的分子 间作用力大于  $SO_2$ ,所以熔沸点  $S_8 > SO_2$ 。



- (4) 气态三氧化硫以单分子形式存在,其分子的立体构型为<u>平面三角</u>形,其中共价键的类型有<u>2</u>种;固体三氧化硫中存在如图(b) 所示的三聚分子。该分子中 S 原子的杂化轨道类型为<u>sp³</u>。
- (5)  $FeS_2$  晶体的晶胞如图(c) 所示, 晶胞边长为 anm,  $FeS_2$  相对式量为 M、

阿伏加德罗常数的值为  $N_A$ ,其晶体密度的计算表达式为 $= \frac{\frac{M}{N_A} \times 4}{(a \times 10^{-7})^3}$   $g^{\bullet}cm^{-3}$ ; 晶胞中  $Fe^{2+}$ 位于  $S_2^{2-}$  所形成的八面体的体心,该正八面体的边长为  $\frac{\sqrt{2}}{2}a$  nm。

【考点】86: 原子核外电子排布; 98: 判断简单分子或离子的构型; 9I: 晶胞的计算; 9S: 原子轨道杂化方式及杂化类型判断.

【专题】51D: 化学键与晶体结构.

【分析】(1) 基态 Fe 原子价层电子为其 3d、4s 能级上电子:

- 基态 S 原子电子占据的能级有 1s、2s、2p、3s、3p, 最高能级为 3p, 其电子云轮廓图为哑铃形;
- (2)  $H_2S$  中 S 原子价层电子对个数= $2+\frac{6-2\times 1}{2}$ =4、 $SO_2$  中 S 原子价层电子对个数= $2+\frac{6-2\times 2}{2}$ =3、 $SO_3$  中 S 原子价层电子对个数= $3+\frac{6-3\times 2}{2}$ =3;

第27页(共32页)

- (3) S<sub>8</sub>、SO<sub>2</sub> 都分子晶体,分子晶体熔沸点与其分子间作用力成正比,分子间作用力与其相对分子质量成正比;
- (4)  $SO_3$ 中 S 原子价层电子对个数= $3+\frac{6-3\times 2}{2}$ =3,且不含孤电子对,根据价层电子对互斥理论判断其空间构型;该分子中 S- O 原子之间存在共价键;该分子中每个 S 原子价层电子对个数都是 4,根据价层电子对互斥理论判断 S 原子杂化类型:
- (5) 晶胞边长为 anm=a×10<sup>-7</sup>cm,晶胞体积=(a×10<sup>-7</sup>cm)<sup>3</sup>,该晶胞中  $Fe^{2+}$ 个数=1+12× $\frac{1}{4}$ =4, $S_2^{2-}$ 个数=8× $\frac{1}{8}$ +6× $\frac{1}{2}$ =4,其晶体密度= $\frac{m}{V}$ ; 晶胞中  $Fe^{2+}$ 位于  $S_2^{2-}$  所形成的八面体的体心,该正八面体的边长为每个面对角线长度的一半。
- 【解答】解: (1) 基态 Fe 原子的核外价电子排布式为[Ar]3d<sup>6</sup>4S<sup>2</sup>, 基态 Fe 原子价层电子为其 3d、4s 能级上电子,则基态 Fe 原子的核外价电子排布图为
- 基态 S 原子电子占据的能级有 1s、2s、2p、3s、3p, 最高能级为 3p, 其电子云轮廓图为哑铃形,

(2)  $H_2S$  中 S 原子价层电子对个数= $2+\frac{6-2\times 1}{2}$ =4、 $SO_2$  中 S 原子价层电子对个数= $2+\frac{6-2\times 2}{2}$ =3、 $SO_3$  中 S 原子价层电子对个数= $3+\frac{6-3\times 2}{2}$ =3,中心原子价层电子对数不同于其他分子的是  $H_2S$ ,

### 故答案为: H<sub>2</sub>S;

- (3)  $S_8$ 、 $SO_2$ 都分子晶体,分子晶体熔沸点与其分子间作用力成正比,分子间作用力与其相对分子质量成正比, $S_8$ 相对分子质量大于  $SO_2$ ,所以分子间作用力  $S_8$ 大于  $SO_2$ ,导致熔沸点  $S_8$ 大于  $SO_2$ ,
- 故答案为:  $S_8$ 与  $SO_2$ 都是分子晶体, $S_8$ 相对分子质量比  $SO_2$ 大, $S_8$ 的分子间作用力大于  $SO_2$ ,所以熔沸点  $S_8 > SO_2$ ;
- (4)  $SO_3$  中 S 原子价层电子对个数= $3+\frac{6-3\times 2}{2}$ =3,且不含孤电子对,根据价层

第28页(共32页)

电子对互斥理论判断其空间构型为平面正三角形,该分子中 S-O 原子之间存在  $\sigma$  和离域大  $\pi$  键,所以共价键类型 2 种;该分子中每个 S 原子价层电子对个数都是 4,根据价层电子对互斥理论判断 S 原子杂化类型为  $sp^3$ ,

故答案为: 平面正三角; 2; sp3;

(5) 晶胞边长为 anm=a×10<sup>-7</sup>cm,晶胞体积=  $(a\times10^{-7}cm)^3$ ,该晶胞中  $Fe^{2+}$ 个数 =1+12 ×  $\frac{1}{4}$ =4 ,  $S_2^{2-}$  个数 =8 ×  $\frac{1}{8}$ +6 ×  $\frac{1}{2}$ =4 , 其 晶 体 密 度

$$=\frac{M}{N_A} \times 4$$
  $=\frac{m}{V} = \frac{M}{(a \times 10^{-7})^3} g/cm^3$ ; 晶胞中  $Fe^{2+}$ 位于  $S_2^{2-}$  所形成的八面体的体心,该正

八面体的边长为每个面对角线长度的一半= $\frac{1}{2}$ × $\sqrt{2}$ anm= $\frac{\sqrt{2}}{2}$ anm,

故答案为: 
$$\frac{\frac{M}{N_A} \times 4}{(a \times 10^{-7})^3}; \frac{\sqrt{2}}{2}a.$$

【点评】本题考查物质结构和性质,涉及晶胞计算、微粒空间构型判断、原子核 外电子排布等知识点,侧重考查学生分析判断、公式的正确运用及空间想像 能力,难点是晶胞计算,注意均摊分在晶胞中的灵活运用及 nm 与 cn 之间的 换算。

# [化学一选修 5: 有机化学基础] (15 分)

12. 以葡萄糖为原料制得的山梨醇(A)和异山梨醇(B)都是重要的生物质转化平台化合物。E是一种治疗心绞痛的药物。由葡萄糖为原料合成 E 的路线如下:

葡萄糖
$$\frac{\text{催化剂}}{\text{H}_2}$$
  $\frac{\text{H}_2\text{SO}_4\triangle}{-2\text{H}_2\text{O}}$   $\frac{\text{B}}{\text{OH}}$   $\frac{\text{CH}_3\text{COOH}}{\text{催化剂}}$   $\frac{\text{C}}{\text{(C}_8\text{H}_{12}\text{O}_5)}$   $\frac{\text{D}}{\text{H}_2\text{O}}$   $\frac{\text{NaOH}}{\text{H}_2\text{O}}$   $\frac{\text{E}}{\text{ONO}_2}$   $\frac{\text{ONO}_2}{\text{HO}}$ 

回答下列问题:

- (1) 葡萄糖的分子式为  $C_6H_{12}O_6$  。
- (2) A 中含有的官能团的名称为 羟基 。

第29页(共32页)

(3) 由B到C的反应类型为 酯化反应或取代反应 。

( 5 ) 由 D 到 E 的 反 应 方 程 式 为

$$ONO_2$$
 $ONO_2$ 
 $ONO_$ 

(6) F是B的同分异构体,7.30g的F与足量饱和碳酸氢钠反应可释放出2.24L二氧化碳(标准状况),F的可能结构共有\_9\_种(不考虑立体异构);其中核磁共振氢谱为三组峰,峰面积比为3:1:1的结构简式为

【考点】HC:有机物的合成.

【专题】534: 有机物的化学性质及推断.

【分析】葡萄糖和氢气发生加成反应生成 A 为  $HOCH_2$ (CHOH) $_4CH_2OH$ , A 发生消去反应生成 B, B 和乙酸反应生成 C,根据 C 分子式知, B 中一个羟基

发生酯化反应,C 结构简式为 ,根据 D 分子式知,生成 D 的反应为取代反应,D 发生水解反应生成 E,根据 E 结构简式知,D 为

,结合题目分析解答。

【解答】解:葡萄糖和氢气发生加成反应生成 A 为  $HOCH_2$ (CHOH) $_4CH_2OH$ ,

第30页(共32页)

A 发生消去反应生成 B, B 和乙酸反应生成 C, 根据 C 分子式知, B 中一个羟

H-CCOO

基发生酯化反应, C 结构简式为 , 根据 D 分子式知, 生成 D 的反应为取代反应, D 发生水解反应生成 E, 根据 E 结构简式知, D 为

H<sub>3</sub>CCOO

(1) 葡萄糖的分子式为  $C_6H_{12}O_6$ ,

故答案为: C<sub>6</sub>H<sub>12</sub>O<sub>6</sub>;

- (2) A 为 A 为  $HOCH_2$  (CHOH)  $_4CH_2OH$ , A 中含有的官能团的名称为羟基,故答案为: 羟基;
- (3)由B到C的反应类型为取代反应或酯化反应,故答案为:取代反应或酯化反应;

(4) C的结构简式为

н,ссоо он

故答案为:

H<sub>3</sub>CCOO

(5) D为 , D发生水解反应生成 E, 由 D 到 E 的反应方程

第31页(共32页)

$$ONO_2$$
  $ONO_2$   $ONO_$ 

故答案为:

(6) F 是 B 的同分异构体,B 的相对分子质量为 146,7.30g 的 F 物质的量= $\frac{7.30g}{146g/mol} = 0.05mol, 生成 n (CO<sub>2</sub>) = \frac{2.24L}{22.4L/mol} = 0.1mol, 说明该分子中含有 2 个- COOH, B 的分子式为 <math>C_6H_{10}O_4$ , B 的不饱和度= $\frac{6\times 2+2-10}{2}$ =2,2 个

- COOH 的不饱和度是 2, 说明 F 中不含碳碳不饱和键和环,

如果剩余碳链结构为 C- C- C- C, 羧基排放方式有 6 种;

C-C-C 如果剩余碳链结构为 C , 羧基排放方式有 3 种, 所以符合条件的同分异构体有 9 种;

其中核磁共振氢谱为三组峰,峰面积比为 3: 1: 1 的结构简式为 Hooc cool

故答案为: 9; HOOC COOH

【点评】本题考查有机物推断,侧重考查学生分析、推断能力,涉及物质推断、 官能团判断、反应类型判断、同分异构体种类判断等知识点,明确有机物官 能团及其性质关系是解本题关键,难点是同分异构体种类判断。