中国化学奥林匹克竞赛初赛讲义 **勘误表**

(第一次印刷)

王畅 林肃浩

2023-07-18 更新于 2025-06-21

本文档的最新版本可访问 https://cchobook.github.io/supplementary_materials/errata1.pdf 下载.

以下页码等信息参照**浙江大学出版社 2023 年 6 月第一次印刷**之《中国化学奥林匹克竞赛初赛讲义》,ISBN 为 978-7-308-23901-1. 条目结尾为提供反馈的读者署名,若无署名则为作者自行订正. 列出的错误已经在 2024 年 6 月第二次印刷的版本中订正.

- ◆ 第 3 页, 例题 1.5 结尾 原文 2 CrO₄²⁻ +3 S₂O₄²⁻ → 4 SO₃²⁻ +2 Cr(OH)₃ +2 HSO₃⁻ 更正 2 CrO₄²⁻ +3 S₂O₄²⁻ +4 H₂O → 4 SO₃²⁻ +2 Cr(OH)₃ +2 HSO₃⁻ 匿名

- **◇第109页,倒数第二段第一句话 原文** 最高全充满**……导带**. **更正** 最高全充满的一群分子轨道称为满带,最高有电子填充的一群分子轨道称为**价带**,⋯⋯,价带之后(含价带)未填满或空的能带称为导带.
- **◇第109页,倒数第一段第一句话** 原文 填满电子的能级⋯⋯部分重叠 更正 或者填满的价带和导带有部分重叠(如下图),或者价带就是导带(如上图的 Li)
- **◇第119页, 例 7.17 第一句话 原文** 镉离子填入所有的八面体空隙 **更正** 镉离子 按层交替地填入一半的八面体空隙 钟天扬(北师大实验中学)

- \diamond 第 141 页, 例 8.6 第一式原文 $-\sum_{i=1}^{n} \frac{nRT}{V_0 + n_0 \Delta V} \Delta V$ 更正 $-\sum_{i=1}^{n} \frac{nRT}{V_0 + i\Delta V} \Delta V$
- **◇第 188 页, 例题 10.19 原文** N/A **更正** 本题两小问应加题号
- **◇第 271 页, 习题 11.103 原文** 合成路线第一行最后一个产物绘制有误 **更正** 应 MeO₂C → NHCHO OMe
- **◇第295页,注记** 原文 环丙酮和环己酮的羰基吸收前者波数小…… 更正 环丙酮和环己酮的羰基吸收前者波数大,这是因为环丙酮环内张力大,羰基碳于环内 C-C 键的 p 成分增加,C=O 键的 s 成分增加,从而增强了 C=O 键. 匿名
- **◇第 331 页, 氧族元素问 26 原文** 连二亚硫酸盐······ **更正** 连二硫酸盐····· **匿**
- **第 345 页, 习题 1.3 答案** 原文
 $20 \text{ CsB}_3\text{H}_8 \longrightarrow 2 \text{ Cs}_2\text{B}_9\text{H}_9 + 2 \text{ Cs}_2\text{B}_{10}\text{H}_{10} + \text{Cs}_2\text{B}_{12}\text{H}_{12} +$
 $10 \text{ CsBH}_4 + 35 \text{ H}_2$ 更正
 $16 \text{ CsB}_3\text{H}_8 \longrightarrow 2 \text{ Cs}_2\text{B}_9\text{H}_9 + \text{Cs}_2\text{B}_{10}\text{H}_{10} + \text{Cs}_2\text{B}_{12}\text{H}_{12} +$
 $8 \text{ CsBH}_4 + 28 \text{ H}_2$ 胡能源(东北育才学校)
- **今第357 页, 习题 4.30 答案之 2** 原文
 Ni(PEt₃)₃Cl₂ 中 Ni 为平面四方结构……填充 两个电子.
 原文
 Ni(PEt₃)₃Cl₂ 中 Ni 为平面三角形结构,d 轨道分裂为 3 组,其中 d_{xy} , d_{yz} 简并且能量最低, d_{z^2} 居中, $d_{x^2-y^2}$, d_{xy} 简并且能量最高。Ni 为 d^8 电子构型,除了最高的简并能级各填充一个电子之外,其余轨道都填充两个电子¹.
 钟天扬 (北师大实验中学)

参考文献

[ONS09] E. Otten, R. C. Neu, and D. W. Stephan. "Complexation of nitrous oxide by frustrated Lewis pairs". 刊 于: Journal of the American Chemical Society 131.29 (2009), pp. 9918–9919 (引用于 p.1).

 $^{^{1}}$ 注:若按 Ni(PEt) $_{3}$ Cl $_{2}$ 处理,则为三角双锥构型,d 轨道分裂为 3 组"211"型式,d $_{2}$ 能量最高.