2019 年普通高等学校招生全国统一考试·全国 I 卷

理科综合(化学部分)

可能用到的相对原子质量: H—1 C—12 N—14 O—16 Mg—24 S—32 Fe—56 Cu—64

- 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。
- 7. 陶瓷是火与土的结晶,是中华文明的象征之一,其形成、性质与化学有着密切的关系。下列说法错误的是
- A. "雨过天晴云破处"所描述的瓷器青色,来自氧化铁
- B. 闻名世界的秦兵马俑是陶制品,由黏土经高温烧结而成
- C. 陶瓷是应用较早的人造材料, 主要化学成分是硅酸盐
- D. 陶瓷化学性质稳定, 具有耐酸碱侵蚀、抗氧化等优点

答案 A

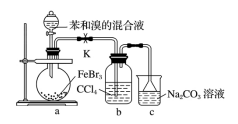
解析 "雨过天晴云破处"所描述的瓷器青色与氧化亚铁有关,而氧化铁显红棕色,A项错误;秦兵马俑是陶制品,由黏土经高温烧结而成,B项正确;陶瓷以黏土为原料,经高温烧制而成,属于人造材料,主要成分是硅酸盐,C项正确;陶瓷主要成分是硅酸盐,硅酸盐中硅元素化合价处于最高价,化学性质稳定,具有耐酸碱侵蚀、抗氧化等优点,D项正确。

- 8. 关于化合物 2-苯基丙烯(), 下列说法正确的是(
- A. 不能使稀高锰酸钾溶液褪色
- B. 可以发生加成聚合反应
- C. 分子中所有原子共平面
- D. 易溶于水及甲苯

答案 B

解析 2-苯基丙烯分子中苯环的侧链上含有碳碳双键,它能与稀高锰酸钾溶液发生氧化反应而使其褪色,A项错误;类比乙烯,2-苯基丙烯能发生加成聚合反应,B项正确;2-苯基丙烯分子中含有甲基,故该分子中不可能所有原子共平面,C项错误;2-苯基丙烯属于烃,不易溶于水,D项错误。

9. 实验室制备溴苯的反应装置如图所示,关于实验操作或叙述错误的是()

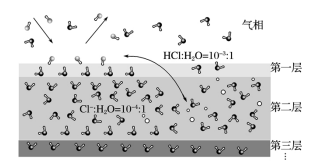


- A. 向圆底烧瓶中滴加苯和溴的混合液前需先打开 K
- B. 实验中装置 b 中的液体逐渐变为浅红色
- C. 装置 c 中碳酸钠溶液的作用是吸收溴化氢
- D. 反应后的混合液经稀碱溶液洗涤、结晶,得到溴苯

答案 D

解析 苯和溴均易挥发,苯与液溴在溴化铁作用下发生剧烈的放热反应,释放出溴化氢气体(含少量苯和溴蒸气),先打开 K,后加入苯和液溴,避免因装置内气体压强过大而发生危险,A 项正确;四氯化碳用于吸收溴化氢气体中混有的溴单质,防止溴单质与碳酸钠溶液反应,四氯化碳呈无色,吸收红棕色溴蒸气后,液体呈浅红色,B 项正确;溴化氢极易溶于水,倒置漏斗防倒吸,碳酸钠溶液呈碱性,易吸收溴化氢,发生反应为 Na₂CO₃ +HBr=NaHCO₃+NaBr,NaHCO₃+HBr=NaBr+CO₂ ↑ +H₂O,C 项正确;反应后的混合液中混有苯、液溴、溴化铁和少量溴化氢等,提纯溴苯的正确操作是①用大量水洗涤,除去可溶性的溴化铁、溴化氢和少量溴;②用氢氧化钠溶液洗涤,除去剩余的溴等物质;③用水洗涤,除去残留的氢氧化钠;④加入干燥剂除去水,过滤;⑤对有机物进行蒸馏,除去杂质苯,从而提纯溴苯,分离溴苯,不用"结晶"的方法,D 项错误。

10. 固体界面上强酸的吸附和离解是多相化学在环境、催化、材料科学等领域研究的重要课题。如图为少量 HCl 气体分子在 253 K 冰表面吸附和溶解过程的示意图,下列叙述错误的是()

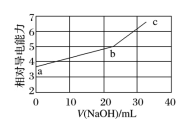


- A. 冰表面第一层中, HCl 以分子形式存在
- B. 冰表面第二层中, H^+ 浓度为 5×10^{-3} mol· L^{-1} (设冰的密度为 0.9 g·cm⁻³)
- C. 冰表面第三层中, 冰的氢键网络结构保持不变
- D. 冰表面各层之间,均存在可逆反应 HCl□□H++Cl-

答案 D

解析 观察图示知,第一层只存在 HCl 分子,HCl 没有电离,A 项正确,D 项错误;在冰表面第二层中,假设 H_2O 的物质的量为 1 mol,则 $n(Cl^-)=1\times 10^{-4}$ mol, $n(Cl^-)=n(H^+)$,冰的体积 $V=\frac{1\ \text{mol}\ \times\ 18\ \text{g·mol}^{-1}}{0.9\ \text{g·cm}^{-3}}=20.00$ cm³, $c(H^+)=\frac{1\ \times\ 10^{-4}\text{mol}}{20\ \times\ 10^{-3}\text{L}}=5.0\times 10^{-3}\text{mol·L}^{-1}$,B 项正确;第三层中水分子结构不变,每个水分子与 4 个水分子形成氢键,氢键网络结构保持不变,C 项正确。

11. NaOH 溶液滴定邻苯二甲酸氢钾(邻苯二甲酸 H_2A 的 $K_{al}=1.1\times10^{-3}$, $K_{a2}=3.9\times10^{-6}$)溶液,混合溶液的相对导电能力变化曲线如图所示,其中 b 点为反应终点。下列叙述错误的是()



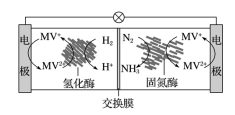
- A. 混合溶液的导电能力与离子浓度和种类有关
- B. Na^+ 与 A^2 -的导电能力之和大于 HA^- 的
- C. b点的混合溶液 pH=7

D. c 点的混合溶液中, $c(Na^+)>c(K^+)>c(OH^-)$

答案 C

解析 滴定至终点时发生反应: $2NaOH+2KHA=K_2A+Na_2A+2H_2O$ 。溶液导电能力与溶液中离子浓度、离子种类有关,离子浓度越大、所带电荷越多,其导电能力越强,A 项正确;图像中纵轴表示"相对导电能力",随着 NaOH 溶液的滴加,溶液中 $c(K^+)$ 、 $c(HA^-)$ 逐渐减小,而 Na^+ 、 A^2 —的物质的量逐渐增大,由题图可知,溶液的相对导电能力逐渐增强,说明 Na^+ 与 A^2 —的导电能力之和大于 HA—的,B 项正确;本实验默认在常温下进行,滴定终点时,溶液中的溶质为邻苯二甲酸钠和邻苯二甲酸钾,由于邻苯二甲酸是弱酸,所以溶液呈碱性,pH>7,C 项错误;滴定终点时, $c(K^+)=c(Na^+)$,a 点到 b 点加入 NaOH 溶液的体积大于 b 点到 c 点的,故 c 点时 $c(K^+)>c(OH^-)$,所以 $c(Na^+)>c(K^+)>c(OH^-)$,D 项正确。

12. 利用生物燃料电池原理研究室温下氨的合成,电池工作时 MV²⁺/MV⁺在电极与酶之间传递电子,示意图如图所示。下列说法错误的是()



- A. 相比现有工业合成氨,该方法条件温和,同时还可提供电能
- B. 阴极区,在氢化酶作用下发生反应 $H_2 + 2MV^2 + == 2H^+ + 2MV^+$
- C. 正极区, 固氮酶为催化剂, N2 发生还原反应生成 NH3
- D. 电池工作时质子通过交换膜由负极区向正极区移动

答案 B

解析 由题图和题意知,电池总反应是 $3H_2+N_2=2NH_3$ 。该合成氦反应在常温下进行,并形成原电池产生电能,反应不需要高温、高压和催化剂,A 项正确;观察题图知,左边电极发生氧化反应 $MV^+-e^-=MV^2+$,为负极,不是阴极,B 项错误;正极区 N_2 在固氮酶作用下发生还原反应生成 NH_3 ,C 项正确;电池工作时, H^+ 通过交换膜,由左侧(负极区)向右侧(正极区)迁移,D 项正确。

13. 科学家合成出了一种新化合物(如图所示), 其中 W、X、Y、Z 为同一短周期元素, Z 核外最外层电子数是 X 核外电子数的一半。下列叙述正确的是()

$$W^{+} \left[\begin{array}{ccc} Z & Y & Z \\ Z & X & X & Z \\ Z & Z & Z \end{array} \right]$$

- A. WZ 的水溶液呈碱性
- B. 元素非金属性的顺序为 X>Y>Z
- C. Y 的最高价氧化物的水化物是中强酸
- D. 该新化合物中 Y 不满足 8 电子稳定结构

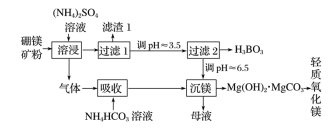
答案 C

解析 氯化钠是强酸强碱盐,其水溶液呈中性,A 项错误;元素非金属性顺序为 Z(CI)>Y(P)>X(Si),B 项错误;磷的最高价氧化物是 P_2O_5 ,其对应的水化物为 HPO_3 、 H_3PO_4 ,它们均是中强酸,C 项正确;2 个硅原子和1 个 P 原子形成 2 个共价键,阴离子得到 1 个电子,所以该化合物中磷原子最外层达到 8 电子稳定结构,D 项错误。

二、非选择题: 共 58 分。第 26~28 题为必考题,每个试题考生都必须作答。第 35~36 题为选考题,考生根据要求作答。

(一)必考题: 共43分。

26. 硼酸(H_3BO_3)是一种重要的化工原料,广泛应用于玻璃、医药、肥料等工业。一种以硼镁矿(含 $Mg_2B_2O_5 \cdot H_2O$ 、 SiO_2 及少量 Fe_2O_3 、 Al_2O_3)为原料生产硼酸及轻质氧化镁的工艺流程如下:



回答下列问题:

(1)在95℃"溶浸"硼镁矿粉,产生的气体在"吸收"中反应的化学方程式为____。

(2) "滤渣 1"的主要成分有____。为检验"过滤 1"后的滤液中是否含有 Fe^{3+} 离子,可选用的化学试剂是

可化学试剂是 (1)步骤①的目的是去除废铁屑表面的油污,方法是

(3)根据 H_3BO_3 的解离反应: $H_3BO_3+H_2O\square\square H^++B(OH)$) 4 , $K_{\rm a}$ =5.81×10 $^{-10}$,可判断 $H_{\rm 3}BO_{\rm 3}$ 是酸,在	玍
"过滤 2"前,将溶液 pH 调节到 3.5,目的是	•	

(4)在"沉镁"中生成 Mg(OH)₂·MgCO₃ 沉淀的离子方程为______

母液经加热后可返回____工序循环使用。由碱式碳酸镁制备轻质氧化镁的方法是____。

答案 (1)NH₄HCO₃+NH₃=(NH₄)₂CO₃

(2)SiO₂, Fe₂O₃, Al₂O₃ KSCN

(3)一元弱 转化为 H₃BO₃,促进析出

(4)2Mg²⁺ + 3CO²⁵⁺ + 2H₂O=Mg(OH)₂·MgCO₃ ↓ + 2HCO⁵[或 2Mg²⁺ + 2CO²⁵⁺ + H₂O=Mg(OH)₂·MgCO₃ ↓ + CO₂↑] 溶浸 高温焙烧

27. 硫酸铁铵 $[NH_4Fe(SO_4)_2\cdot xH_2O]$ 是一种重要铁盐。为充分利用资源,变废为宝,在实验室中探究采用废铁屑来制备硫酸铁铵,具体流程如下:



回答下列问题:

	0
(2)步骤②需要加热的目的是	,温度保持80~95℃,采用的合适加热方式块
。铁屑中含有少量硫化物,	反应产生的气体需要净化处理,合适的装置为(填格
号)。	

H ₂ O	H ₂ O	NaOH	NaOI
£			
Α	В	C	D

(3)步骤③中选用足量的 H₂O₂,理由是____。分批加入 H₂O₂,同时为了_____,溶液要保持 pH 小于 0.5。

(4)步骤⑤的具体实验操作有

经干燥得到硫酸铁铵晶体样品。

(5)采用热重分析法测定硫酸铁铵晶体样品所含结晶水数,将样品加热到 150 ℃时失掉 1.5 个结晶水,失重 5.6%。硫酸铁铵晶体的化学式为 。

答案 (1)碱煮水洗

- (2)加快反应 热水浴 C
- (3)将 Fe²⁺全部氧化为 Fe³⁺;不引入杂质 防止 Fe³⁺水解
- (4)加热浓缩、冷却结晶、过滤(洗涤)
- $(5)NH_4Fe(SO_4)_2 \cdot 12H_2O$

解析 (1)除去铁屑表面油污的方法是: 用热纯碱溶液清洗铁屑,再用水洗。(2)铁与稀硫酸反应时加热,可提高反应速率。温度低于水的沸点,可以用热水浴加热,受热均匀且便于控制。含少量硫化物的铁屑与稀硫酸反应有 H_2S 生成。氢气不与碱溶液反应,而硫化氢能与碱溶液反应,而 H_2S 在水中溶解度小,故氢气中混有的硫化氢用烧碱溶液除去,又因为硫化氢与碱反应较快,容易引起倒吸,C 装置倒置漏斗能防倒吸。故宜选择 C 装置 吸收硫化氢。(3)铁与稀硫酸反应生成硫酸亚铁和氢气,加入足量双氧水的目的是将 Fe^{2+} 全部氧化为 Fe^{3+} ,发生 反应为 $2Fe^{2+}$ + H_2O_2 + $2H^+$ = $2Fe^{3+}$ + $2H_2O$,从生成物看,又不引入杂质。铁离子对双氧水分解起催化作用,分 批加入双氧水,避免反应过快、放出热量较多,减少双氧水分解,以免造成氧化剂损失;铁离子易水解,保持 溶液呈强酸性,避免铁离子发生水解反应生成氢氧化铁。(4)步骤⑤是要从溶液中得到硫酸铁铵晶体,故实验操

作有加热浓缩、冷却结晶、过滤(洗涤)。(5)失重 5.6%是质量分数,设结晶水合物的化学式为 $NH_4Fe(SO_4)_2\cdot xH_2O$,由题意知 $\frac{1.5\times18}{266+18x}=\frac{5.6}{100}$,解得 $x\approx12$ 。

28. 水煤气变换[CO(g)+H₂O(g)=CO₂(g)+H₂(g)]是重要的化工过程,主要用于合成氨、制氢以及合成气加工等工业领域中。回答下列问题:

(1)Shibata 曾做过下列实验: ①使纯 H_2 缓慢地通过处于 721 ℃下的过量氧化钴 CoO(s),氧化钴部分被还原为金属钴 Co(s),平衡后气体中 H_2 的物质的量分数为 0.025~0。

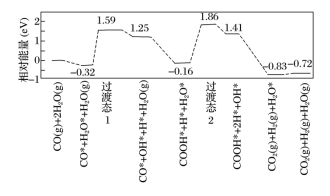
②在同一温度下用 CO 还原 CoO(s), 平衡后气体中 CO 的物质的量分数为 0.019 2。

根据上述实验结果判断,还原 CoO(s)为 Co(s)的倾向是 CO H₂(填"大于"或"小于")。

(2)721 $^{\circ}$ C时,在密闭容器中将等物质的量的 CO(g)和 $H_2O(g)$ 混合,采用适当的催化剂进行反应,则平衡时体系中 H_2 的物质的量分数为 (填标号)。

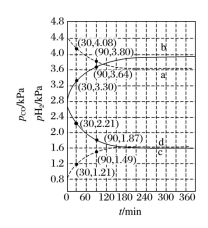
A. <0.25 B. 0.25 C. 0.25~0.50 D. 0.50 E. >0.50

(3)我国学者结合实验与计算机模拟结果,研究了在金催化剂表面上水煤气变换的反应历程,如图所示,其中吸附在金催化剂表面上的物种用*标注。



可知水煤气变换的 ΔH_{0} (填"大于""等于"或"小于")。该历程中最大能垒(活化能) $E_{\mathbb{E}} = eV$,写出该步骤的化学方程式

(4)Shoichi 研究了 467 $^{\circ}$ $^{\circ}$ 、489 $^{\circ}$ C 时 水煤气变换中 CO 和 $^{\circ}$ H₂ 分压随时间变化关系(如图所示),催化剂为氧化铁,实验初始时体系中的 $^{\circ}$ $^{\circ}$ $^{\circ}$ $^{\circ}$ 相等、 $^{\circ}$ $^{\circ}$ $^{\circ}$ $^{\circ}$ 相等。



计算曲线 a 的反应在 $30\sim90$ min 内的平均速率 $\overline{\nu}(a)=$ _____kPa·min $^{-1}$ 。467 $^{\circ}$ C时 pH_2 和 p_{CO} 随时间变化关系的曲线分别是_____、___。489 $^{\circ}$ C时 pH_2 和 p_{CO} 随时间变化关系的曲线分别是_____、____。

答案 (1)大于 (2)C

(3)小于 2.02

 $COOH^* + H^* + H_2O^* = COOH^* + 2H^* + OH^*$ (或 $H_2O^* = H^* + OH^*$)

(4)0.004 7 b c a d

解析 (1)由题给信息①可知, H₂(g)+CoO(s)□□Co(s)+H₂O(g)(i)

$$K_1 = \frac{c(\mathrm{H}^2\mathrm{O})}{c(\mathrm{H}^2)} = \frac{1 - 0.025\ 0}{0.025\ 0} = 39$$
,由题给信息②可知, $\mathrm{CO}(\mathrm{g}) + \mathrm{CoO}(\mathrm{s}) \square \mathrm{Co}(\mathrm{s}) + \mathrm{CO}_2(\mathrm{g})(\mathrm{ii})$ $K_2 = \frac{c(\mathrm{CO}^2)}{c(\mathrm{CO})} = \frac{1 - 0.019\ 2}{0.019\ 2} \approx 51.08$ 。相同温度下,平衡常数越大,反应倾向越大,故 CO 还原氧化钴的倾向大于 H_2 。(2)第(1)问和第(2)问的温度相同,利用盖斯定律,由(ii)一(i)得 $\mathrm{CO}(\mathrm{g}) + \mathrm{H}_2\mathrm{O}(\mathrm{g}) \square \mathrm{CO}_2(\mathrm{g}) + \mathrm{H}_2(\mathrm{g})$ $K = \frac{K^2}{K^1} = \frac{51.08}{39} \approx 1.31$ 。

设起始时 CO(g)、 $H_2O(g)$ 的物质的量都为 1 mol,容器体积为 1 L,在 721 $^{\circ}$ C下,反应达平衡时 H_2 的物质的量为 x mol。

$$CO(g)+H_2O(g)\square\square H_2(g)+CO_2(g)$$

 $K = \frac{x^2}{(1-x)^2} = 1.31$,若 K 取 1,则 x = 0.5, $\varphi(H_2) = 0.25$;若 K 取 4,则 $x \approx 0.67$, $\varphi(H_2) \approx 0.34$ 。 氢气的物质的量分数介于 0.25 与 0.34 之间,故选 C。 (3)观察起始态物质的相对能量与终态物质的相对能量知,终态物质相对能量低于始态物质相对能量,说明该反应是放热反应, ΔH 小于 0。过渡态物质相对能量与起始态物质相对能量相差越大,活化能越大,由题图知,最大活化能 $E_{\text{L}} = 1.86 \text{ eV} - (-0.16 \text{ eV}) = 2.02 \text{ eV}$,该步起始物质为 $COOH^* + H^* + H_2O^*$,产物为 $COOH^* + 2H^* + OH^*$ 。 (4)由题图可知, $30 \sim 90 \text{ min}$ 内, $Q(a) = \frac{(4.08 - 3.80) \text{ kPa}}{90 \text{ min} - 30 \text{ min}} \approx 0.004 \text{ 7 kPa·min}$ 中1。水煤气变换中 CO 是反应物, H_2 是产物,又该反应是放热反应,升高温度,平衡向左移动,重新达到平衡时, H_2 的压强减小,CO 的压强增大。故 a 曲线代表 489 C 时 pH_2 随时间变化关系的曲线,d 曲线代表 489 C 时 pCO 随时间变化关系的曲线,b 曲线代表 467 C 时 pH_2 随时间变化关系的曲线,c 曲线代表 467 C 时 pCO 随时间变化关系的曲线。

(二)选考题: 共15分。请考生从2道化学题中任选一题作答。如果多做,则按所做的第一题计分。

35. [化学——选修 3: 物质结构与性质]

在普通铝中加入少量 Cu 和 Mg 后,形成一种称为拉维斯相的 $MgCu_2$ 微小晶粒,其分散在 Al 中可使得铝材的硬度增加、延展性减小,形成所谓"坚铝",是制造飞机的主要材料。回答下列问题:

(1)下列状态的镁中, 电离最外层一个电子所需能量最大的是 (填标号)。

A.[Ne]
$$\uparrow$$
3s

B.[Ne] \uparrow
3s

C.[Ne] \uparrow
3s 3p

D.[Ne] \uparrow
3p

(2)乙二胺 $(H_2NCH_2CH_2NH_2)$ 是一种有机化合物,分子中氮、碳的杂化类型分别是____、___。乙二胺能 与 Mg^{2+} 、 Cu^{2+} 等 金 属 离 子 形 成 稳 定 环 状 离 子 , 其 原 因 是

其中与乙二胺形成的化合物稳定性相对较高的是 (填"Mg²⁺"或"Cu²⁺")。

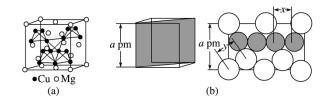
(3)一些氧化物的熔点如表所示:

氧化物	Li ₂ O	MgO	P ₄ O ₆	SO ₂

熔点/℃	1 570	2 800	23.8	-75.5

解释表中氧化物之间熔点差异的原因

(4)图(a)是 MgCu₂的拉维斯结构, Mg 以金刚石方式堆积, 八面体空隙和半数的四面体空隙中, 填入以四面体方 式排列的 Cu。图(b)是沿立方格子对角面取得的截图。可见,Cu 原子之间最短距离 x= pm,Mg 原子之 间最短距离 y= pm。设阿伏加德罗常数的值为 N_A ,则 MgCu₂ 的密度是 g·cm⁻³(列出计算表达 式)。



答案 (1)A (2)sp³ sp³ 乙二胺的两个 N 提供孤对电子与金属离子形成配位键 Cu^{2+}

(3)Li₂O、MgO 为离子晶体, P₄O₆、SO₂ 为分子晶体。晶格能: MgO>Li₂O。分子间作用力(分子量): P₄O₆>SO₂

$$(4)\frac{\sqrt{2}}{4}a \quad \frac{\sqrt{3}}{4}a \quad \frac{8 \times 24 + 16 \times 64}{N^{A}a^{3} \times 10^{-30}}$$

解析 (1)由题给信息知, A 项和 D 项代表 Mg+, B 项和 C 项代表 Mg。A 项, Mg+再失去一个电子较难, 即第 二电离能大于第一电离能,所以电离最外层一个电子所需能量 A 大于 B; 3p 能级的能量高于 3s,3p 能级上电子 较 3s 上易失去,故电离最外层一个电子所需能量: A>C、A>D,选 A。(2)乙二胺分子中,1个N原子形成3个 单键,还有一个孤电子对,故N原子价层电子对数为4,N原子采取sp3杂化;1个C原子形成4个单键,没有 孤电子对,价层电子对数为4,采取sp3杂化。乙二胺中2个N原子提供孤电子对与金属镁离子或铜离子形成稳 定的配位键,故能形成稳定环状离子。由于铜离子半径大于镁离子,形成配位键时头碰头重叠程度较大,其与 乙二胺形成的化合物较稳定。(3)氧化锂、氧化镁是离子晶体,六氧化四磷和二氧化硫是分子晶体,离子键比分 子间作用力强。(4)观察图(a)和图(b)知, 4个铜原子相切并与面对角线平行,有 $(4x)^2=2a^2$, $x=\frac{\sqrt{2}}{4}a$ 。镁原子堆积 方式类似金刚石,有 $y=\frac{\sqrt{3}}{4}a$ 。已知 $1 \text{ cm}=10^{10} \text{ pm}$,晶胞体积为 $(a\times 10^{-10})^3 \text{ cm}^3$,代入密度公式计算即可。

36. [化学——选修 5: 有机化学基础]

化合物 G 是一种药物合成中间体, 其合成路线如下:

回答下列问题:

(1)A 中的官能团名称是

(2)碳原子上连有 4 个不同的原子或基团时,该碳称为手性碳。写出 B 的结构简式,用星号(*)标出 B 中的手性碳

(3)写出具有六元环结构、并能发生银镜反应的 B 的同分异构体的结构简式 。(不考虑立体异构,只需写 出3个)

(4)反应④所需的试剂和条件是

(5)⑤的反应类型是。

(6)写出 F 到 G 的反应方程式

(7)设计由甲苯和乙酰乙酸乙酯 $(CH_3COCH_2COOC_2H_5)$ 制备 $OOOHC_6H_5$ 的合成路线 (无机试剂任选)。

答案 (1)羟基 (2)

(4)C₂H₅OH/浓 H₂SO₄、加热 (5)取代反应

 $(7)C_{6}H_{5}CH_{3} \xrightarrow{Br^{2}} C_{6}H_{5}CH_{2}Br, CH_{3}COCH_{2}COOC_{2}H_{5} \xrightarrow{1)C^{2}H^{5}ONa/C^{2}H^{5}OH} \xrightarrow{2)C^{6}H^{5}CH^{2}Br} \xrightarrow{}$

$$\begin{array}{cccc} CH_3COCHCOOC_2H_5 & CH_3COCHCOOH \\ & & & & & \\ CH_2 & & & CH_2 \\ & & & \\ C_6H_5 & ---- & -1)OH_-^-, \triangle & & & \\ & & & & \\ 2)H^+ & & & \\ \end{array}$$