2020 年普通高等学校招生全国统一考试 理科综合能力测试 化学

可能用到的相对原子质量: H 1 C 12 N 14 0 16 Mg 24 S 32 Fe 56 Cu 64 一、选择题: 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.宋代《千里江山图》描绘了山清水秀的美丽景色,历经千年色彩依然,其中绿色来自孔雀石颜料(主要成分为 Cu(OH)₂·CuCO₃),青色来自蓝铜矿颜料(主要成分为 Cu(OH)₂·2CuCO₃)。下列说法错误的是
- A. 保存《千里江山图》需控制温度和湿度
- B. 孔雀石、蓝铜矿颜料不易被空气氧化
- C. 孔雀石、蓝铜矿颜料耐酸耐碱
- D. Cu(OH)2·CuCO3 中铜的质量分数高于 Cu(OH)2·2CuCO3

【答案】C

【解析】

- 【详解】A. 字画主要由纸张和绢、绫、锦等织物构成,为防止受潮和氧化,保存古代字画时要特别注意控制适宜的温度和湿度, A 说法正确;
- B. 由孔雀石和蓝铜矿的化学成分可知,其中的铜元素、碳元素和氢元素均处于最高价,其均为自然界较稳定的化学物质,因此,用其所制作的颜料不易被空气氧化,B 说法正确;
- C. 孔雀石和蓝铜矿的主要成分均可与酸反应生成相应的铜盐,因此,用其制作的颜料不耐酸腐蚀, C 说法错误:
- D. 因为氢氧化铜中铜元素的质量分数高于碳酸铜,所以 Cu(OH)₂·CuCO₃ 中铜的质量分数高于 Cu(OH)₂·2CuCO₃,D 说法正确。

综上所述,相关说法错误的是 C,故本题答案为 C。

2.金丝桃苷是从中药材中提取的一种具有抗病毒作用的黄酮类化合物,结构式如下:

下列关于金丝桃苷的叙述, 错误的是

A. 可与氢气发生加成反应

B. 分子含 21 个碳原子

C. 能与乙酸发生酯化反应

D. 不能与金属钠反应

【答案】D

【解析】

【详解】A. 该物质含有苯环和碳碳双键,一定条件下可以与氢气发生加成反应,故 A 正确:

- B. 根据该物质的结构简式可知该分子含有 21 个碳原子, 故 B 正确;
- C. 该物质含有羟基,可以与乙酸发生酯化反应,故 C 正确;
- D. 该物质含有普通羟基和酚羟基,可以与金属钠反应放出氢气,故 D 错误; 故答案为 D。
- 3.N_A是阿伏加德罗常数的值。下列说法正确的是
- A. 22.4 L(标准状况)氮气中含有 7N_A 个中子
- B 1 mol 重水比 1 mol 水多 N_A 个质子
- C. 12g 石墨烯和 12g 金刚石均含有 N_A 个碳原子
- D. 1 L 1 mol·L⁻¹ NaCl 溶液含有 28N_A 个电子

【答案】C

【解析】

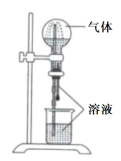
【详解】A. 标准状况下 22.4L 氮气的物质的量为 1mol,若该氮气分子中的氮原子全部为 14 N,则每个 N_2 分子含有(14-7)×2=14 个中子,1mol 该氮气含有 14 N_A 个中子,不是 7 N_A,且构成该氮气的氮原子种类并不确定,故 A 错误;

- B. 重水分子和水分子都是两个氢原子和一个氧原子构成的, 所含质子数相同, 故 B 错误;
- C. 石墨烯和金刚石均为碳单质,12g 石墨烯和 12g 金刚石均相当于 12g 碳原子,即 $\frac{12g}{12g/mol}$

- =1 molC 原子,所含碳原子数目为 N_A 个,故 C 正确;
- D. 1molNaCl 中含有 $28N_A$ 个电子,但该溶液中除 NaCl 外,水分子中也含有电子,故 D 错误;

故答案为 C。

4.喷泉实验装置如图所示。应用下列各组气体—溶液,能出现喷泉现象的是



	气体	溶液
A.	H_2S	稀盐酸
В.	HCl	稀氨水
C.	NO	稀 H ₂ SO ₄
D.	CO ₂	饱和 NaHCO3溶液

A. A B. B C. C D. D

【答案】B

【解析】

【分析】

能够发生喷泉实验,需要烧瓶内外产生明显的压强差;产生压强差可以通过气体溶于水的方法,也可以通过发生反应消耗气体产生压强差,据此分析。

- 【详解】A. 由于硫化氢气体和盐酸不发生反应且硫化氢在水中的溶解度较小,烧瓶内外压强差变化不大,不会出现喷泉现象,A 错误;
- B. 氯化氢可以和稀氨水中的一水合氨发生反应, 使烧瓶内外产生较大压强差, 能够出现喷泉实验, B 正确;

- C. 一氧化氮不与硫酸发生反应且不溶于水,烧瓶内外不会产生压强差,不能发生喷泉现象,C错误:
- D. 二氧化碳不会溶于饱和碳酸氢钠溶液中,烧瓶内外不会产生压强差,不能发生喷泉实验,D错误;

故选 B。

- 5.对于下列实验,能正确描述其反应的离子方程式是
- A. 用 Na₂SO₃溶液吸收少量 Cl₂: 3SO₃²⁻+Cl₂+H₂O =2HSO₃⁻+2Cl⁻+SO₄²⁻
- B. 向 CaCl₂溶液中通入 CO₂: Ca²++H₂O+CO₂=CaCO₃ ↓ +2H⁺
- C. 向 H₂O₂ 溶液中滴加少量 FeCl₃: 2Fe³⁺+H₂O₂=O₂↑+2H⁺+2Fe²⁺
- D. 同浓度同体积 NH₄HSO₄ 溶液与 NaOH 溶液混合: NH₄ +OH⁻=NH₃·H₂O

【答案】A

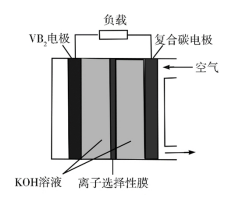
【解析】

- 【详解】A. 用 Na_2SO_3 溶液吸收少量的 Cl_2 , Cl_2 具有强氧化性,可将部分 SO_3^{2-} 氧化为 SO_4^{2-}
- ,同时产生的氢离子与剩余部分 SO_3^{2-} 结合生成 HSO_3^{-} , Cl_2 被还原为Cl-,反应的离子反应方程式为: $3SO_3^{2-}+Cl_2+H_2O=2$ $HSO_3^{-}+2Cl+SO_4^{2-}$,A 选项正确;
- B. 向 $CaCl_2$ 溶液中通入 CO_2 , H_2CO_3 是弱酸,HCl 是强酸,弱酸不能制强酸,故不发生反应,B 选项错误;
- C. 向 H_2O_2 中滴加少量的 $FeCl_3$, Fe^{3+} 的氧化性弱于 H_2O_2 ,不能氧化 H_2O_2 ,但 Fe^{3+} 能催化 H_2O_2 的分解,正确的离子方程式应为 $2H_2O_2$ $\frac{Fe^{3+}}{}$ $2H_2O+O_2\uparrow$,C 选项错误;
- D. NH_4HSO_4 电离出的 H^+ 优先和 NaOH 溶液反应,同浓度同体积的 NH_4HSO_4 溶液与 NaOH 溶液混合,氢离子和氢氧根恰好完全反应,正确的离子反应方程式应为: $H^++OH^-=H_2O$,D 选项错误:

答案选 A。

- 【点睛】B 选项为易错点,在解答时容易忽略 H_2CO_3 是弱酸,HCl 是强酸,弱酸不能制强酸这一知识点。
- 6.一种高性能的碱性硼化钒 (VB_2) —空气电池如下图所示,其中在 VB_2 电极发生反应:

$VB_2 + 16OH^- - 11e^- = VO_4^{3-} + 2B(OH)_4^- + 4H_2O$ 该电池工作时,下列说法错误的是



- A. 负载通过 0.04 mol 电子时,有 0.224 L(标准状况)O₂ 参与反应
- B. 正极区溶液的 pH 降低、负极区溶液的 pH 升高
- C. 电池总反应为 $4VB_2 + 11O_2 + 20OH^- + 6H_2O = 8B(OH)_4^- + 4VO_4^{3-}$
- D. 电流由复合碳电极经负载、VB2电极、KOH溶液回到复合碳电极

【答案】B

【解析】

【分析】

根据图示的电池结构,左侧 VB_2 发生失电子的反应生成 VO_4^{3-} 和 $B(OH)_4^{7-}$,反应的电极方程式如题干所示,右侧空气中的氧气发生得电子的反应生成 OH-,反应的电极方程式为 O_2 +4e-+2H₂O=4OH-,电池的总反应方程式为 $4VB_2$ +11O₂+20OH-+6H₂O=8 $B(OH)_4^{7-}$ +4 VO_4^{3-} ,据此分析。

- 【详解】A. 当负极通过 0.04mol 电子时,正极也通过 0.04mol 电子,根据正极的电极方程式,通过 0.04mol 电子消耗 0.01mol 氧气,在标况下为 0.224L,A 正确;
- B. 反应过程中正极生成大量的 OH-使正极区 pH 升高,负极消耗 OH-使负极区 OH-浓度减小 pH 降低,B 错误;
- C. 根据分析,电池的总反应为 $4VB_2+11O_2+20OH-+6H_2O=8$ $B(OH)_4^*+4$ VO_4^{3-} ,C 正确;
- D. 电池中,电子由 VB_2 电极经负载流向复合碳电极,电流流向与电子流向相反,则电流流向为复合碳电极 \to 负载 $\to VB_2$ 电极 $\to KOH$ 溶液 \to 复合碳电极,D 正确;故选 B。
- 【点睛】本题在解答时应注意正极的电极方程式的书写,电解质溶液为碱性,则空气中的氧气得电子生成氢氧根;在判断电池中电流流向时,电流流向与电子流向相反。

7.W、X、Y、Z 为原子序数依次增大的短周期元素,四种元素的核外电子总数满足 X+Y=W+Z; 化合物 XW3 与 WZ 相遇会产生白烟。下列叙述正确的是

A. 非金属性: W> X>Y> Z

B. 原子半径: Z>Y>X>W

C. 元素 X 的含氧酸均为强酸

D. Y 的氧化物水化物为强碱

【答案】D

【解析】

【分析】

根据题干信息可知,W、X、Y、Z为原子序数依次增大的短周期元素,化合物 XW_3 与 WZ 相遇会产生白烟,则 WX_3 为 NH_3 , WZ 为 HCl,所以 W 为 H 元素,X 为 N 元素,Z 为 Cl 元素,又四种元素的核外电子总数满足 X+Y=W+Z,则 Y 的核外电子总数为 11,Y 为 Na 元素,据此分析解答。

【详解】根据上述分析可知,W为H元素,X为N元素,Y为Na元素,Z为Cl元素,则A. Na为金属元素,非金属性最弱,非金属性 Y<Z,A选项错误;

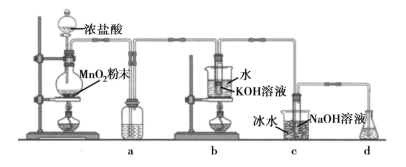
- B. 同周期元素从左至右原子半径依次减小,同主族元素至上而下原子半径依次增大,则原子半径: Na>Cl>N>H, B 选项错误:
- C. N元素的含氧酸不一定全是强酸,如HNO2为弱酸,C选项错误;
- D. Y的氧化物水化物为 NaOH, 属于强碱, D选项正确;

答案选 D。

二、非选择题

(一)必考题

8.氯可形成多种含氧酸盐,广泛应用于杀菌、消毒及化工领域。实验室中利用下图装置(部分装置省略)制备 KClO₃ 和 NaClO,探究其氧化还原性质。



回答下列问题:

(1)盛放 MnO₂粉末的仪器名称是_____, a 中的试剂为_____。

(2)b 中采用的加热方式是, c 中化学反应的离子方程式是, 采用
冰水浴冷却的目的是。
(3)d 的作用是, 可选用试剂(填标号)。
A. Na ₂ S B. NaCl C. Ca(OH) ₂ D. H ₂ SO ₄
(4)反应结束后,取出 b 中试管,经冷却结晶,, 干燥,得到 $KClO_3$ 晶
体。
(5)取少量 $KClO_3$ 和 $NaClO$ 溶液分别置于 1 号和 2 号试管中,滴加中性 KI 溶液。 1 号试管溶
液颜色不变。2号试管溶液变为棕色,加入 CCl ₄ 振荡,静置后 CCl ₄ 层显色。可知该条件
下 KClO ₃ 的氧化能力NaClO(填"大于"或"小于")。
【答案】 (1). 圆底烧瓶 (2). 饱和食盐水 (3). 水浴加热 (4).
Cl ₂ +2OH ⁻ =ClO ⁻ +Cl ⁻ +H ₂ O (5). 避免生成 NaClO ₃ (6). 吸收尾气(Cl ₂) (7). AC (8).
过滤 (9). 少量(冷)水洗涤 (10). 紫 (11). 小于
【解析】

【分析】

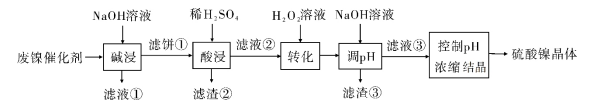
本实验目的是制备 KClO₃ 和 NaClO,并探究其氧化还原性质; 首先利用浓盐酸和 MnO_2 粉末共热制取氯气,生成的氯气中混有 HCl 气体,可在装置 a 中盛放饱和食盐水中将 HCl 气体除去; 之后氯气与 KOH 溶液在水浴加热的条件发生反应制备 KClO₃,再与 NaOH 溶液在冰水

【详解】(1)根据盛放 MnO_2 粉末的仪器结构可知该仪器为圆底烧瓶;a 中盛放饱和食盐水除去氯气中混有的 HCl 气体;

浴中反应制备 NaClO; 氯气有毒会污染空气, 所以需要 d 装置吸收未反应的氯气。

- (2)根据装置图可知盛有 KOH 溶液的试管放在盛有水的大烧杯中加热,该加热方式为水浴加热; c 中氯气在 NaOH 溶液中发生歧化反应生成氯化钠和次氯酸钠,结合元素守恒可得离子方程式为 Cl₂+2OH⁻=ClO⁻+Cl⁻+H₂O; 根据氯气与 KOH 溶液的反应可知,加热条件下氯气可以和强碱溶液反应生成氯酸盐,所以冰水浴的目的是避免生成 NaClO₃;
- (3) 氯气有毒, 所以 d 装置的作用是吸收尾气(Cl₂);
- A. Na₂S 可以将氯气还原成氯离子,可以吸收氯气,故A可选;
- B. 氯气在 NaCl 溶液中溶解度很小,无法吸收氯气,故 B 不可选;
- C. 氯气可以 Ca(OH)2 或浊液反应生成氯化钙和次氯酸钙,故 C 可选;
- D. 氯气与硫酸不反应,且硫酸溶液中存在大量氢离子会降低氯气的溶解度,故 D 不可选; 综上所述可选用试剂 AC;

- (4)b 中试管为 KClO₃ 和 KCl 的混合溶液, KClO₃ 的溶解度受温度影响更大, 所以将试管 b 中混合溶液冷却结晶、过滤、少量(冷)水洗涤、干燥, 得到 KClO₃ 晶体;
- (5)1号试管溶液颜色不变,2号试管溶液变为棕色,说明1号试管中氯酸钾没有将碘离子氧化,2号试管中次氯酸钠将碘离子氧化成碘单质,即该条件下 KClO₃ 的氧化能力小于 NaClO;碘单质更易溶于 CCl₄,所以加入 CCl₄振荡,静置后 CCl₄层显紫色。
- 【点睛】第3小题为本题易错点,要注意氯气除了可以用碱液吸收之外,氯气还具有氧化性,可以用还原性的物质吸收。
- 9.某油脂厂废弃的油脂加氢镍催化剂主要含金属 Ni、Al、Fe 及其氧化物,还有少量其他不溶性物质。采用如下工艺流程回收其中的镍制备硫酸镍晶体(NiSO₄·7H₂O):

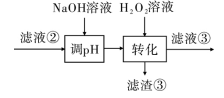


溶液中金属离子开始沉淀和完全沉淀的 pH 如下表所示:

金属离子	Ni ²⁺	Al ³⁺	Fe ³⁺	Fe ²⁺
开始沉淀时(c=0.01 mol·L ⁻¹)的 pH	7.2	3.7	2.2	7.5
沉淀完全时(c=1.0×10 ⁻⁵ mol·L ⁻¹)的 pH	8.7	4.7	3.2	9.0

回答下列问题:

- (1)"碱浸"中 NaOH 的两个作用分别是_____。为回收金属,用稀硫酸将"滤液①"调为中性,生成沉淀。写出该反应的离子方程式
- (2)"滤液②"中含有的金属离子是。
- (3)"转化"中可替代 H₂O₂ 的物质是_____。若工艺流程改为先"调 pH"后"转化",即



"滤液③"中可能含有的杂质离子为_____

(4)利用上述表格数据,计算 Ni(OH) ₂ 的 K _{sp} =(列出计算式)。如果"转化"后的
溶液中 Ni ²⁺ 浓度为 1.0 mol·L ⁻¹ ,则"调 pH"应控制的 pH 范围是。
(5)硫酸镍在强碱溶液中用 NaClO 氧化,可沉淀出能用作镍镉电池正极材料的 NiOOH。写出
该反应的离子方程式。
(6)将分离出硫酸镍晶体后的母液收集、循环使用,其意义是。

【答案】 (1). 除去油脂、溶解铝及其氧化物 (2). AlO5,+H++H2O=Al(OH)3↓或

 $Al(OH)_{4}^{-}+H^{+}=Al(OH)_{3}\downarrow+H_{2}O$ (3). Ni^{2+} 、 Fe^{2+} 、 Fe^{3+} (4). O_{2} 或空气 (5). Fe^{3+}

$$0.01 \times (10^{7.2-14})^2$$
 或 $10^{-5} \times (10^{8.7-14})^2$

(8).

(6).

2Ni²⁺+ClO⁻+4OH⁻=2NiOOH↓+Cl⁻+H₂O (9). 提高镍回收率

【解析】

【分析】

由工艺流程分析可得,向废镍催化剂中加入 NaOH 溶液进行碱浸,可除去油脂,并发生反应 2Al+2NaOH+2H₂O=2NaAlO₂+3H₂↑、2Al₂O₃+4NaOH=4NaAlO₂+2H₂O 将 Al 及其氧化物溶解, 得到的滤液①含有 NaAlO₂,滤饼①为 Ni、Fe 及其氧化物和少量其他不溶性杂质,加稀 H₂SO₄ 酸浸后得到含有 Ni²⁺、Fe²⁺、Fe³⁺的滤液②, Fe²⁺经 H₂O₂氧化为 Fe³⁺后, 加入 NaOH 调节 pH 使 Fe³⁺转化为 Fe(OH)₃ 沉淀除去,再控制 pH 浓缩结晶得到硫酸镍的晶体,据此分析 解答问题。

- 【详解】(1)根据分析可知,向废镍催化剂中加入 NaOH 溶液进行碱浸,可除去油脂,并将 Al 及其氧化物溶解,滤液①中含有 NaAlO₂(或 Na[Al(OH)₄]),加入稀硫酸可发生反应 AlO; +H++H₂O=Al(OH)₃↓或 Al(OH)₄+H+=Al(OH)₃↓+H₂O, 故答案为:除去油脂、溶解铝及其氧化 物; AlO_2 +H++ H_2O = $Al(OH)_3$ 域 $Al(OH)_4$ +H+= $Al(OH)_3$ + H_2O ;
- (2)加入稀硫酸酸浸, Ni、Fe 及其氧化物溶解, 所以"滤液②"中含有的金属离子是 Ni²⁺、 Fe²⁺、Fe³⁺, 故答案为: Ni²⁺、Fe²⁺、Fe³⁺;
- (3)"转化"在 H_2O_2 的作用是将 Fe^{2+} 氧化为 Fe^{3+} ,可用 O_2 或空气替代;若将工艺流程改为先 "调 pH"后"转化", 会使调 pH 过滤后的溶液中含有 Fe²⁺,则滤液③中可能含有转化生成的 Fe³⁺, 故答案为: O₂或空气; Fe³⁺;
- (4)由上述表格可知, Ni^{2+} 完全沉淀时的 pH=8.7,此时 $c(Ni^{2+})=1.0\times10^{-5}$ mol· L^{-1} , $c(H^+)=1.0\times10^{-5}$

$$^{8.7}$$
mol·L⁻¹,则 c (OH⁻)= $\frac{K_{\rm w}}{c\left({\rm H}^{\scriptscriptstyle +}\right)}$ = $\frac{10^{-14}}{1.0\times10^{-8.7}}$ = $10^{8.7-14}$,则 Ni(OH)₂的

$$K_{\rm sp} = c \left({\rm Ni}^{2+} \right) \cdot c^2 \left({\rm OH}^- \right) = 10^{-5} \times \left(10^{8.7 \cdot 14} \right)^2$$
; 或者当 Ni²⁺开始沉淀时 pH=7.2,此时

$$c(\text{Ni}^{2+})=0.01\text{mol}\cdot\text{L}^{-1}$$
, $c(\text{H}^{+})=1.0\times10^{-7.2}\text{mol}\cdot\text{L}^{-1}$,则 $c(\text{OH}^{-})=\frac{K_{\text{w}}}{c\left(\text{H}^{+}\right)}=\frac{10^{-14}}{1.0\times10^{-7.2}}=10^{7.2-14}$,则

$$Ni(OH)_2$$
的 $K_{sp}=c(Ni^{2+}) \cdot c^2(OH^-) = 0.01 \times (10^{7.2-14})^2$; 如果"转化"后的溶液中 Ni^{2+} 浓度为

1.0mol·L⁻¹,为避免镍离子沉淀,此时
$$c\left(\text{OH}^{\text{-}}\right) = \sqrt{\frac{K_{\text{sp}}}{c\left(\text{Ni}^{2+}\right)}} = \sqrt{\frac{0.01 \times \left(10^{7.2\text{-}14}\right)^2}{1.0}} = 10^{-7.8} \text{mol} \cdot \text{L}^{-1}$$
,

则
$$c(H^+) = \frac{K_w}{c(OH^-)} = \frac{10^{-14}}{10^{-7.8}} = 10^{-6.2}$$
,即 pH=6.2;Fe³⁺完全沉淀的 pH 为 3.2,因此"调节 pH"应

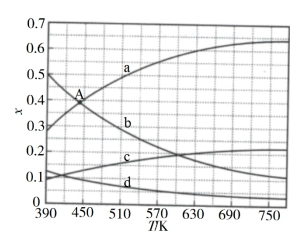
控制的 pH 范围是 3.2~6.2,故答案为: $0.01 \times \left(10^{7.2-14}\right)^2$ 或 $10^{-5} \times \left(10^{8.7-14}\right)^2$; 3.2~6.2;

(5)由题干信息,硫酸镍在强碱中被 NaClO 氧化得到 NiOOH 沉淀,即反应中 Ni²⁺被氧化为 NiOOH 沉淀,ClO¯被还原为 Cl¯,则根据氧化还原得失电子守恒可得离子方程式为 $2Ni^{2+}+ClO^{-}+4OH^{-}=2NiOOH\downarrow+Cl^{-}+H_2O$,故答案为: $2Ni^{2+}+ClO^{-}+4OH^{-}=2NiOOH\downarrow+Cl^{-}+H_2O$; (6)分离出硫酸镍晶体后的母液中还含有 Ni^{2+} ,可将其收集、循环使用,从而提高镍的回收率,故答案为:提高镍的回收率。

- 【点睛】本题主要考查金属及其化合物的性质、沉淀溶解平衡常数 Ksp 的计算、氧化还原离子反应方程式的书写等知识点,需要学生具有很好的综合迁移能力,解答关键在于正确分析出工艺流程原理,难点在于 Ksp 的计算及"调 pH"时 pH 的范围确定。
- 10.二氧化碳催化加氢合成乙烯是综合利用 CO₂的热点研究领域。回答下列问题:
- (1)CO₂催化加氢生成乙烯和水的反应中,产物的物质的量之比

 $n(C_2H_4): n(H_2O)=$ _____。当反应达到平衡时,若增大压强,则 $n(C_2H_4)$ _____(填"变大""变小"或"不变")。

(2)理论计算表明,原料初始组成 $n(CO_2)$: $n(H_2)=1$:3,在体系压强为 0.1MPa,反应达到平衡时,四种组分的物质的量分数 x 随温度 T 的变化如图所示。



图中,表示 C_2H_4 、 CO_2 变化的曲线分别是 。 。 CO_2 催化加氢合成 C_2H_4 反应的

ΔH 0(填"大于"或"小于")。

(3)根据图中点 A(440K, 0.39), 计算该温度时反应的平衡常数 $K_n =$ (MPa) $^{-3}$ (列出计 算式。以分压表示,分压=总压×物质的量分数)。

(4)二氧化碳催化加氢合成乙烯反应往往伴随副反应,生成 C3H6、C3H8、C4H8等低碳烃。一 定温度和压强条件下,为了提高反应速率和乙烯选择性,应当

【答案】

- (1). 1:4 (2). 变大 (3). d (4). c (5). 小于 (6). $\frac{9}{4} \times \frac{1}{0.030^3}$ 或

$$\frac{0.39^4 \times \frac{0.39}{4}}{0.39^6 \times (\frac{0.39}{3})^2} \times \frac{1}{0.1^3}$$
等 (7). 选择合适催化剂等

【解析】

【分析】

根据质量守恒定律配平化学方程式,可以确定产物的物质的量之比。根据可逆反应的特点分 析增大压强对化学平衡的影响。根据物质的量之比等于化学计量数之比,从图中找到关键数 据确定代表各组分的曲线,并计算出平衡常数。根据催化剂对化反应速率的影响和对主反应 的选择性,工业上通常要选择合适的催化剂以提高化学反应速率、减少副反应的发生。

【详解】(1) CO_2 催化加氢生成乙烯和水,该反应的化学方程式可表示为 $2CO_2+6H_2 \rightleftharpoons CH_2 =$ CH_2+4H_2O ,因此,该反应中产物的物质的量之比 $n(C_2H_4)$: $n(H_2O)=1$: 4。由于该反应是气 体分子数减少的反应,当反应达到平衡状态时,若增大压强,则化学平衡向正反应方向移 动, $n(C_2H_4)$ 变大。

(2) 由题中信息可知,两反应物的初始投料之比等于化学计量数之比;由图中曲线的起点坐 标可知, c和 a所表示的物质的物质的量分数之比为1:3、d和 b表示的物质的物质的量分数 之比为 1:4,则结合化学计量数之比可以判断,表示乙烯变化的曲线是 d,表示二氧化碳变化曲线的是 c。由图中曲线的变化趋势可知,升高温度,乙烯的物质的量分数减小,则化学平衡向逆反应方向移动,则该反应为放热反应, ΔH 小于 0。

(3) 原料初始组成 $n(CO_2)$: $n(H_2)=1$:3,在体系压强为 0.1Mpa 建立平衡。由 A 点坐标可知,该温度下,氢气和水的物质的量分数均为 0.39,则乙烯的物质的量分数为水的四分之一,即 $\frac{0.39}{4}$,二氧化碳的物质的量分数为氢气的三分之一,即 $\frac{0.39}{3}$,因此,该温度下反应的平衡

常数
$$K_p = \frac{0.39^4 \times \frac{0.39}{4}}{0.39^6 \times \left(\frac{0.39}{3}\right)^2} \times \frac{1}{0.1^3} \text{ (MPa)}^{-3} = \frac{9}{4} \times \frac{1}{0.039^3} \text{ (MPa)}^{-3}$$
。

(4)工业上通常通过选择合适的催化剂,以加快化学反应速率,同时还可以提高目标产品的选择性,减少副反应的发生。因此,一定温度和压强下,为了提高反应速率和乙烯的选择性,应当选择合适的催化剂。

【点睛】本题确定图中曲线所代表的化学物质是难点,其关键在于明确物质的量的分数之比等于各组分的物质的量之比,也等于化学计量数之比(在初始投料之比等于化学计量数之比的前提下,否则不成立)。

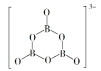
(二)选考题

[化学——选修3:物质结构与性质]

11.氨硼烷(NH₃BH₃)含氢量高、热稳定性好,是一种具有潜力的固体储氢材料。回答下列问题:

(1)H、B、N 中,原子半径最大的是____。根据对角线规则,B 的一些化学性质与元素_____的相似。

(2)NH₃BH₃分子中,N—B 化学键称为____键,其电子对由____提供。氨硼烷在催化剂作用下水解释放氢气: $3NH_3BH_3+6H_2O=3NH_3+B_3O_6^{3-}+9H_2$, $B_3O_6^{3-}$ 的结构如图所示:

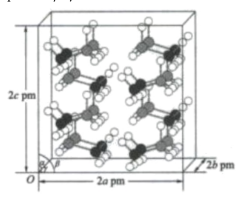


在该反应中, B 原子的杂化轨道类型由 变为 。

(3) NH_3BH_3 分子中,与 N 原子相连的 H 呈正电性($H^{\delta+}$),与 B 原子相连的 H 呈负电性($H^{\delta-}$),电负性大小顺序是_____。与 NH_3BH_3 原子总数相等的等电子体是_____(写分子

式), 其熔点比 NH, BH, (填"高"或"低"), 原因是在 NH, BH, 分子之间, 存在 , 也称"双氡键"。

(4)研究发现,氦硼烷在低温高压条件下为正交晶系结构,晶胞参数分别为 $a \text{ pm} \setminus b \text{ pm} \setminus c$ pm, $\alpha=\beta=\gamma=90^{\circ}$ 。氨硼烷的 2×2×2 超晶胞结构如图所示。



氨硼烷晶体的密度 ρ =_______g·cm $^{-3}$ (列出计算式,设 N_A 为阿伏加德罗常数的值)。

【答案】

- (1). B (2). Si(硅) (3). 配位
- (4). N (5). sp^3
- (6). sp^2
- (7). N > H

>B

- (8). CH₃CH₃ (9). 低 (10). H^{δ+}与 H^{δ-}的静电引力
- (11). $N_{\Lambda}abc \times 10^{-30}$

【解析】

【分析】

根据元素在周期表中的位置比较和判断元素的相关性质;根据中心原子的价层电子对数确定 其杂化轨道的类型;运用等量代换的方法寻找等电子体;根据电负性对化合价的影响比较不 同元素的电负性:根据晶胞的质量和体积求晶体的密度。

【详解】(1)在所有元素中, H 原子的半径是最小的, 同一周期从左到右, 原子半径依次减 小, 所以, H、B、N中原子半径最大是B。B与Si在元素周期表中处于对角张的位置,根 据对角线规则, B的一些化学性质与 Si 元素相似。

(2)B 原子最外层有 3 个电子, 其与 3 个 H 原子形成共价键后, 其价层电子对只有 3 对, 还有 一个空轨道;在NH3中,N原子有一对孤对电子,故在NH3BH3分子中,N—B键为配位 键, 其电子对由 N 原子提供。NH₃BH₃分子中, B 原子的价层电子对数为 4, 故其杂化方式 为 sp^3 。 NH_3BH_3 在催化剂的作用下水解生成氢气和 $B_3O_6^{3-}$,由图中信息可知, $B_3O_6^{3-}$ 中每个 B原子只形成 $3 \cap \sigma$ 键,其中的 B原子的杂化方式为 sp^2 ,因此,B原子的杂化轨道类型由 sp³变为sp²。

(3) NH₃BH₃分子中,与 N 原子相连的 H 呈正电性,说明 N 的电负性大于 H;与 B 原子相连 的 H 呈负电性,说明 H 的电负性大于 B,因此 3 种元素电负性由大到小的顺序为 N>H>

B。NH₃BH₃分子中有 8 个原子,其价电子总数为 14,N 和 B 的价电子数的平均值为 4,依据等量代换的原则,可以找到其等电子体为 CH₃CH₃。由于 NH₃BH₃ 分子属于极性分子,而 CH₃CH₃属于非极性分子,两者相对分子质量接近,但是极性分子的分子间作用力较大,故 CH₃CH₃熔点比 NH₃BH₃ 低。NH₃BH₃ 分子间存在"双氢键",类比氢键的形成原理,说明其分子间存在 H^{δ+}与 H^{δ-}的静电引力。

(4)在氨硼烷的 $2\times2\times2$ 的超晶胞结构中,共有 16 个氨硼烷分子,晶胞的长、宽、高分别为 2 2apm、2 2bpm、2 2cpm,若将其平均分为 8 份可以得到 8 个小长方体,则平均每个小长方体中 占有 2 个氨硼烷分子,小长方体的长、宽、高分别为 apm、bpm、cpm,则小长方体的质量为 $\frac{31\times2g}{N_A}$,小长方体的体积为 2 abc 10^{-30} cm 2 ,因此,氨硼烷晶体的密度为

$$\frac{\frac{31 \times 2g}{N_A}}{\text{abc} \times 10^{-30} \, \text{cm}^3} = \frac{62}{N_A abc \times 10^{-30}} \, \text{g} \cdot \text{cm}^{-3} \, .$$

【点睛】本题最后有关晶体密度的计算是难点,要求考生能读懂题意,通过观察晶胞结构,确定超晶胞结构中的分子数,并能合理分成8份,从而简化计算。

[化学——选修 5: 有机化学基础]

12.苯基环丁烯酮(PCBO)是一种十分活泼的反应物,可利用它的开环反应合成一系列多官能团化合物。近期我国科学家报道用 PCBO 与醛或酮发生[4+2]环加成反应,合成了具有生物活性的多官能团化合物(E),部分合成路线如下:

已知如下信息:

$$\begin{array}{c} \text{CHO} & \text{OH} \\ \hline \\ \hline \\ \hline \\ \text{NaOH/H}_2\text{O} \end{array}$$

回答下列问题:

- (1)A 的化学名称是。
- (2)B 的结构简式为。

- (5)M 为 C的一种同分异构体。已知: 1 mol M 与饱和碳酸氢钠溶液充分反应能放出 2 mol 二氧化碳; M 与酸性高锰酸钾溶液反应生成对苯二甲酸。M 的结构简式为____。

应进行深入研究, R'对产率的影响见下表:

R'	—СН ₃	—C ₂ H ₅	—CH ₂ CH ₂ C ₆ H ₅
产率/%	91	80	63

请找出规律,并解释原因____。

【答案】

(1). 2-羟基苯甲醛(水杨醛)

- (2). OH ONa
- (3). 乙醇、浓硫

酸/加热

- (6). 2 (7).

(8). 随着 R'体积增大,产率降低;原因是 R'体积增

大, 位阻增大

【解析】

【分析】

根据合成路线分析可知,A(OH)与 CH₃CHO 在 NaOH 的水溶液中发生已知反应生成

B, 则 B的结构简式为 CHO , B被 KMnO₄氧化后再酸化得到 C(ONa

COOH), C再与CH₃CH₂OH在浓硫酸加热的条件下发生酯化反应得到 D(OH

析解答问题。

【详解】(1)A的结构简式为 OH, 其名称为 2-羟基苯甲醛(或水杨醛), 故答案为: 2-

羟基苯甲醛(或水杨醛);

(2)根据上述分析可知, B 的结构简式为 CHO, 故答案为:

(3)C 与 CH₃CH₂OH 在浓硫酸加热的条件下发生酯化反应得到 D(OH

),即所用试剂为乙醇、浓硫酸,反应条件为加热;在该步反应中,若反应温度过高,根据副

产物的分子式可知, C 发生脱羧反应生成 , 故答案为: 乙醇、浓硫酸/加热;

 $C_2H_5OOCH_2C$ OH 和酯基,E 中手性碳原子共有位置为 O 的 O 个手性碳,

故答案为: 羟基、酯基; 2;

(5)M 为 C 的一种同分异构体,1molM 与饱和 NaHCO₃ 溶液反应能放出 2mol 二氧化碳,则 M 中含有两个羧基(—COOH),又 M 与酸性高锰酸钾溶液溶液反应生成对二苯甲酸,则 M 分子苯环上只有两个取代基且处于对位,则 M 的结构简式为

(6)由表格数据分析可得到规律,随着取代基 R'体积的增大,产物的产率降低,出现此规律的原因可能是因为 R'体积增大,从而位阻增大,导致产率降低,故答案为:随着 R'体积增大,产率降低;原因是 R'体积增大,位阻增大。