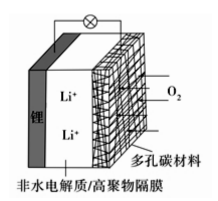
2018年全国统一高考化学试卷 (新课标III)

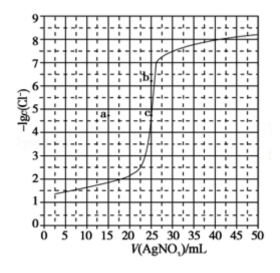
一、选择题

	1.	(6分)	化学与生活密切相关。	下列说法错误的是()
--	----	------	------------	-----------	---

- A. 泡沫灭火器可用于一般的起火, 也适用于电器起火
- B. 疫苗一般应冷藏存放,以避免蛋白质变性
- C. 家庭装修时用水性漆替代传统的油性漆,有利于健康及环境
- D. 电热水器用镁棒防止内胆腐蚀,原理是牺牲阳极的阴极保护法
- 2. (6分)下列叙述正确的是()
 - A. 24g 镁与 27g 铝中,含有相同的质子数
 - B. 同等质量的氧气和臭氧中, 电子数相同
 - C. 1 mol 重水与 1 mol 水中,中子数比为 2: 1
 - D. 1 mol 乙烷和 1 mol 乙烯中, 化学键数相同
- 3. (6分)苯乙烯是重要的化工原料。下列有关苯乙烯的说法错误的是
 - A. 与液溴混合后加入铁粉可发生取代反应
 - B. 能使酸性高锰酸钾溶液褪色
 - C. 与氯化氢反应可以生成氯代苯乙烯
 - D. 在催化剂存在下可以制得聚苯乙烯
- 4. (6分)下列实验操作不当的是()
 - A. 用稀硫酸和锌粒制取 H_2 时,加几滴 $CuSO_4$ 溶液以加快反应速率
 - B. 用标准 HCl 溶液滴定 NaHCO3 溶液来测定其浓度,选择酚酞为指示剂
 - C. 用铂丝蘸取某碱金属的盐溶液灼烧,火焰呈黄色,证明其中含有 Na+
 - D. 常压蒸馏时,加入液体的体积不超过圆底烧瓶容积的三分之二
- 5. $(6\, \mathcal{G})$ 一种可充电锂 \square 空气电池如图所示。当电池放电时, O_2 与 Li⁺在多 孔碳材料电极处生成 Li₂O_{2 \square x}(x=0 或 1)。下列说法正确的是(



- A. 放电时, 多孔碳材料电极为负极
- B. 放电时,外电路电子由多孔碳材料电极流向锂电极
- C. 充电时, 电解质溶液中 Li⁺向多孔碳材料区迁移
- D. 充电时,电池总反应为 $\text{Li}_2\text{O}_{2\square x}$ 2Li+($1\square\frac{x}{2}$) O_2
- **6.** (6分) 用 0.100 mol•L□¹ AgNO₃滴定 50.0 mL0.0500 mol•L□¹ Cl□溶液的滴定 曲线如图所示。下列有关描述错误的是()



- A. 根据曲线数据计算可知 K_{sp} (AgCl) 的数量级为 10^{-10}
- B. 曲线上各点的溶液满足关系式 c(Ag⁺)•c(Cl□)=K_{sp}(AgCl)
- C. 相同实验条件下, 若改为 0.0400mol•L□1 C1□, 反应终点 c 移到 a
- D. 相同实验条件下, 若改为 0.0500 mol•L□1 Br□, 反应终点 c 向 b 方向移动
- 7. (6分) W、X、Y、Z 均为短周期元素且原子序数依次增大,元素 X 和 Z 同族。盐 YZW 与浓盐酸反应,有黄绿色气体产生,此气体同冷烧碱溶液作用,可得到含 YZW 的溶液。下列说法正确的是()
 - A. 原子半径大小为 W<X<Y<Z

- B. X 的氢化物水溶液酸性强于 Z 的
- C. Y₂W₂与 ZW₂均含有非极性共价键
- D. 标准状况下 W 的单质状态与 X 的相同

二、非选择题

8. (14分) 硫代硫酸钠晶体 (Na₂S₂O₃•5H₂O, M=248g•mol□¹) 可用作定影 剂、还原剂。

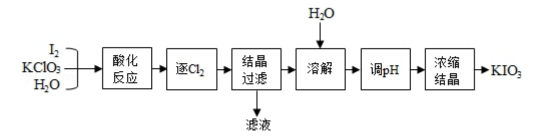
回答下列问题:

(1) 已知: K_{sp} (BaSO₄) =1.1×10 $^{\square 10}$, K_{sp} (BaS₂O₃) =4.1×10 $^{\square 5}$. 市售硫代硫酸钠中常含有硫酸根杂质,选用下列试剂设计实验方案进行检验:

试剂:稀盐酸、稀H₂SO₄、BaCl₂溶液、Na₂CO₃溶液、H₂O₂溶液

实验步骤	现象
①取少量样品,加入除氧蒸馏水	②固体完全溶解得无色澄清溶液
3	④,有刺激性气体产生
⑤静置,	©

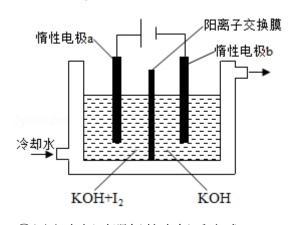
- (2) 利用 $K_2Cr_2O_7$ 标准溶液定量测定硫代硫酸钠的纯度。测定步骤如下:
- ①溶液配制: 称取 1.2000g 某硫代硫酸钠晶体样品,用新煮沸并冷却的蒸馏水在_______中溶解,完全溶解后,全部转移至 100 mL 的______中,加蒸馏水至_____。
- ②滴定:取 0.00950 mol•L□1 的 $K_2Cr_2O_7$ 标准溶液 20.00 mL,硫酸酸化后加入过量 KI,发生反应: $Cr_2O_7^2$ □+6I□+14H⁺=3 I_2 +2 Cr^3 ++7 H_2O . 然后用硫代硫酸钠样品溶液滴定至淡黄绿色,发生反应: I_2 +2 $S_2O_3^2$ □= $S_4O_6^2$ □+2I□. 加入淀粉溶液作为指示剂,继续滴定,当溶液______,即为终点。平行滴定 3 次,样品溶液的平均用量为 24.80mL,则样品纯度为______%(保留 1 位小数)。
- 9. (14分) KIO₃是一种重要的无机化合物,可作为食盐中的补碘剂。回答下列问题:
 - (1) KIO₃ 的化学名称是____。
 - (2) 利用"KCIO, 氧化法"制备 KIO, 工艺流程如下图所示:



酸化反应"所得产物有 KH(IO_3)₂、 Cl_2 和 KCI. "逐 Cl_2 "采用的方法是____。"滤液"中的溶质主要是

____。"调 pH"中发生反应的化学方程式为____。

(3) KIO₃也可采用"电解法"制备,装置如图所示。



- ①写出电解时阴极的电极反应式____。
- ②电解过程中通过阳离子交换膜的离子主要为_____, 其迁移方向是____。
- ③与"电解法"相比,"KClO₃氧化法"的主要不足之处有_____(写出一点)。
- 10. (15 分) 三氯氢硅 (SiHCl₃) 是制备硅烷、多晶硅的重要原料。回答下列问题:
- (1) SiHCl₃在常温常压下为易挥发的无色透明液体,遇潮气时发烟生成 (HSiO)₂O等,写出该反应的化学方程式____。
- (2) SiHCl3 在催化剂作用下发生反应:

 $2SiHCl_3 \ (g) \ = SiH_2Cl_2 \ (g) \ + SiCl_4 \ (g) \ \triangle H = 48 \ KJ \bullet mol^{\Box 1}$

 $3SiH_2Cl_2~(g)~=SiH_4~(g)~+2SiHCl_3~(g)~\triangle H=\Box 30~KJ\bullet mol^{\Box 1}$

则反应 4SiHCl₃ (g) =SiH₄ (g) +3SiCl₄ (g) 的△H 为____kJ•mol□¹。

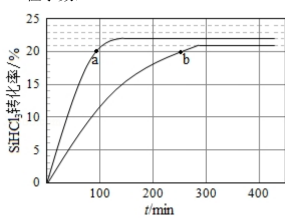
(3) 对于反应 $2SiHCl_3(g) = SiH_2Cl_2(g) + SiCl_4(g)$,采用大孔弱碱性阴离子交换树脂催化剂,在 323K 和 343K 时 $SiHCl_3$ 的转化率随时间变化的结果

如图所示。

- ①343K 时反应的平衡转化率 α = %. 平衡常数 K_{343K} = (保留 2 位小数)。
- ②在 343K 下: 要提高 SiHCl3 转化率,可采取的措施是; 要缩短反应 达到平衡的时间,可采取的措施有 、 。
- ③比较 a、b 处反应速率大小: v_a _____v_b (填"大于""小于"或"等于")。反应 速率 $v=v_{\mathbb{L}} \square v_{\dot{\varnothing}}=k_{\mathbb{L}}x$ $\overset{2}{\text{SiHC }1_s}\square k_{\dot{\varnothing}}x$ $\underset{\text{SiH,Cl}_s}{\text{SiH,Cl}_s}x$ $\underset{\text{SiCl}_s}{\text{SiCl}_s}$, $k_{\mathbb{L}}$ 、 $k_{\dot{\varnothing}}$ 分别为正、

逆向反应速率常数,x 为物质的量分数,计算 a 处的 $\frac{v_L}{v_{\text{w}}} =$ _____ (保留 1

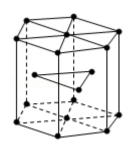




[化学--选修3:物质结构与性质]

- 11. (15分) 锌在工业中有重要作用,也是人体必需的微量元素,回答下列问 题:
- (1) Zn 原子核外电子排布式为____。
- (2) 黄铜是人类最早使用的合金之一,主要由 Zn 和 Cu 组成。
- 第一电离能 I_1 (Z_n) _____ I_1 (C_u) (填"大于"或"小于")。原因 是。
 - (3) ZnF₂具有较高的熔点(872℃),其化学键类型是,ZnF₂不溶于 有机溶剂而 ZnCl₂、ZnBr₂、ZnI₂能够溶于乙醇、乙醚等有机溶剂,原因 是____。
 - (4) 《中华本草》等中医典籍中,记载了炉甘石(ZnCO3)入药,可用于治疗

皮肤炎症或表面创伤。ZnCO₃中,阴离子空间构型为______,C原子的杂化形式为



【化学--选修 5: 有机化学基础】

12. 近来有报道,碘代化合物 E 与化合物 H 在 Cr□Ni 催化下可以发生偶联反应,合成一种多官能团的化合物 Y,其合成路线如图:

$$\begin{array}{c} CH_3C\equiv CH \xrightarrow[hv]{Cl_2} B \xrightarrow[A]{C} C \xrightarrow[2]{Cl_4H_3N} CC \xrightarrow[2]{CH_3CH_2OH} \xrightarrow[2]{Cl_4CH_2OH} \xrightarrow[2]{Cl_4CH_2OH} CC \xrightarrow[2]{Cl_4CH_2$$

已知: RCHO+CH₃CHO $\xrightarrow{\text{NaOH/H}_2 \, 0}$ R \square CH=CH \square CHO+H₂O

回答下列问题:

- (1) A 的化学名称是____。
- (2) B 为单氯代烃, 由 B 生成 C 的化学方程式为。
- (3) 由 A 生成 B、G 生成 H 的反应类型分别是 、 。
- (4) D 的结构简式为。
- (5) Y 中含氧官能团的名称为。
- (6) E与 F在 Cr□Ni 催化下也可以发生偶联反应,产物的结构简式 为。
- (7) X与D互为同分异构体,且具有完全相同官能团。X的核磁共振氢谱显示三种不同化学环境的氢,其峰面积之比为3:3:2.写出3种符合上述条

件的 X 的结构简式____。

2018年全国统一高考化学试卷(新课标III)

参考答案与试题解析

一、选择题

- 1. (6分)化学与生活密切相关。下列说法错误的是()
 - A. 泡沫灭火器可用于一般的起火, 也适用于电器起火
 - B. 疫苗一般应冷藏存放,以避免蛋白质变性
 - C. 家庭装修时用水性漆替代传统的油性漆,有利于健康及环境
 - D. 电热水器用镁棒防止内胆腐蚀,原理是牺牲阳极的阴极保护法

【考点】14:物质的组成、结构和性质的关系.

【分析】A. 泡沫灭火器喷出的泡沫中含有大量水分会导致产生导电;

- B. 蛋白质在温度较高时易变性;
- C. 水溶性漆是以水作稀释剂、不含有机溶剂的涂料,不含苯、甲苯等有机物,油性油漆是以有机物为稀释剂且含苯、甲苯等物质;
- D. Mg 比 Fe 活泼, 当发生化学腐蚀时 Mg 作负极。
- 【解答】解: A. 泡沫灭火器喷出的泡沫中含有大量水分, 水会导致产生导电, 从而易产生触电危险, 故 A 错误:
- B. 蛋白质在温度较高时易变性,疫苗为蛋白质,为了防止蛋白质变性,所以一般应该冷藏存放,故B正确;
- C. 水溶性漆是以水作稀释剂、不含有机溶剂的涂料,不含苯、甲苯等有机物,油性油漆是以有机物为稀释剂且含苯、甲苯等物质,苯、甲苯等有机物污染环境,所以家庭装修时用水性漆替代传统的油性漆,有利于健康及环境,故 C 正确;
- D. Mg 比 Fe 活泼, 当发生化学腐蚀时 Mg 作负极而被腐蚀, 从而阻止 Fe 被腐蚀, 属于牺牲阳极的阴极保护法, 故 D 正确;

故选: A。

【点评】本题考查物质组成、结构和性质关系,侧重考查学生分析判断及知识

综合运用能力,明确物质性质是解本题关键,知道化学在生产生活中的应用,会运用化学知识解释生产生活现象,题目难度不大。

- 2. (6分)下列叙述正确的是()
 - A. 24g 镁与 27g 铝中,含有相同的质子数
 - B. 同等质量的氧气和臭氧中, 电子数相同
 - C. 1 mol 重水与 1 mol 水中,中子数比为 2: 1
 - D. 1 mol 乙烷和 1 mol 乙烯中, 化学键数相同
- 【考点】54:物质的量的相关计算;84:质子数、中子数、核外电子数及其相互联系.
- 【分析】A.1molMg 含有 12mol 质子, 1molAl 含有 13mol 质子;
- B. 氧气和臭氧均只含有氧原子;
- C. 质量数=质子数+中子数, H 无中子, D 含有 1 个中子, O 含有 8 个中子;
- D.1mol 乙烷含有 7mol 共价键, 1mol 乙烯含有 6mol 共价键。
- 【解答】解: A.24g 镁与 27g 铝的物质的量均为 1mol, 1molMg 含有 12mol 质子, 1molAl 含有 13mol 质子, 二者不含有相同的质子数, 故 A 错误;
- B. 氧气和臭氧均只含有氧原子,同等质量的氧气和臭氧中,相当于同等质量的氧原子,所含电子数相同,故 B 正确;
- C. 质量数=质子数+中子数, H 无中子, D 含有 1 个中子, O 含有 8 个中子, 所以 1 mol 重水与 1 mol 水中, 中子数比为 10: 8=5: 4, 故 C 错误;
- D.1mol 乙烷含有 7mol 共价键, 1mol 乙烯含有 6mol 共价键, 二者化学键数不相同, 故 D 错误,

故选: B。

- 【点评】本题考查物质的量相关计算和化学基本用语的知识,明确质子数,中 子数,质量数之间的关系是解题的关键,题目难度不大,是基础题。
- 3. (6分)苯乙烯是重要的化工原料。下列有关苯乙烯的说法错误的是

- A. 与液溴混合后加入铁粉可发生取代反应
- B. 能使酸性高锰酸钾溶液褪色
- C. 与氯化氢反应可以生成氯代苯乙烯
- D. 在催化剂存在下可以制得聚苯乙烯

【考点】HD:有机物的结构和性质.

【专题】534: 有机物的化学性质及推断.

【分析】苯乙烯结构简式为 CH=CH.

- A. 苯环能和液溴在溴化铁作催化剂条件下发生取代反应;
- B. 碳碳双键能被酸性高锰酸钾溶液氧化而使酸性高锰酸钾溶液褪色;
- C. 该物质在一定条件下能与 HCl 发生加成反应而不是取代反应:
- D. 碳碳双键在一定条件下能发生加聚反应。

【解答】解:苯乙烯结构简式为 CH=CH₂

- A. 苯乙烯中含有苯环,苯环能和液溴在溴化铁作催化剂条件下发生苯环上取 代反应,故A正确;
- B. B. 碳碳双键能被酸性高锰酸钾溶液氧化而使酸性高锰酸钾溶液褪色,苯乙烯中含有碳碳双键,所以苯乙烯能被酸性高锰酸钾溶液氧化而使酸性高锰酸钾溶液褪色,故 B 正确;
- C. 该物质在一定条件下能与 HCl 发生加成反应而不是取代反应,所以在一定 条件下与 HCl 发生反应生成 1□氯苯乙烷、2□氯苯乙烷,故 C 错误;
- D. 碳碳双键在一定条件下能发生加聚反应,该物质中含有碳碳双键,所以在催化剂条件下可以发生加聚反应生成聚苯乙烯,故 D 正确;

故选: C。

【点评】本题考查有机物结构和性质,侧重考查学生分析判断能力,涉及苯及 烯烃的性质,明确官能团与性质关系是解本题关键,熟练常见有机物官能 团,题目难度不大。

- 4. (6分)下列实验操作不当的是()
 - A. 用稀硫酸和锌粒制取 Ho时,加几滴 CuSO4溶液以加快反应速率

- B. 用标准 HCl 溶液滴定 NaHCO 溶液来测定其浓度,选择酚酞为指示剂
- C. 用铂丝蘸取某碱金属的盐溶液灼烧,火焰呈黄色,证明其中含有 Na+
- D. 常压蒸馏时,加入液体的体积不超过圆底烧瓶容积的三分之二

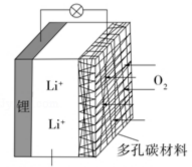
【考点】U5: 化学实验方案的评价.

【分析】A. Zn 能置换出硫酸铜溶液中的 Cu, Zn、Cu 和稀硫酸构成原电池;

- B. 强酸与强碱的滴定可以采用酚酞或甲基橙; 弱酸与强碱的滴定用酚酞, 因为弱酸与强碱恰好反应时溶液显碱性(生成强碱弱酸盐,水解显碱性),酚 酞在碱性范围变色; 反之强酸与弱碱的滴定用甲基橙可以减少误差;
- C. 钠元素的焰色反应呈黄色;
- D. 超过容积的 $\frac{2}{3}$ 时液体沸腾后,可能会有液体从支管口处溅出。
- 【解答】解: A. Zn 能置换出硫酸铜溶液中的 Cu, Zn、Cu 和稀硫酸构成原电池, 加快 Zn 的腐蚀, 从而加快化学反应速率, 故 A 不选;
- B. 强酸与强碱的滴定可以采用酚酞或甲基橙; 弱酸与强碱的滴定用酚酞, 因为弱酸与强碱恰好反应时溶液显碱性(生成强碱弱酸盐,水解显碱性),酚 酞在碱性范围变色; 反之强酸与弱碱的滴定用甲基橙可以减少误差,碳酸氢钠呈弱碱性,所以应该选取甲基橙作指示剂,故 B 选;
- C. 钠元素的焰色反应呈黄色,该实验蘸取的溶液为盐溶液,焰色反应呈黄色,说明溶液中含有钠离子,故 C 不选;
- D. 超过容积的 $\frac{2}{3}$ 时液体沸腾后,可能会有液体从支管口处溅出,易产生安全事故,故 D 不选;

故选: B。

- 【点评】本题考查实验评价,涉及焰色反应、甲基橙的选取、原电池原理等知识点,侧重考查学生实验操作、实验原理等,明确实验原理、物质性质是解本题关键,注意实验操作的规范性,题目难度不大。
- 5. (6分)一种可充电锂 \square 空气电池如图所示。当电池放电时, O_2 与 Li^+ 在多 孔碳材料电极处生成 $Li_2O_{2\square x}$ (x=0 或 1)。下列说法正确的是(



非水电解质/高聚物隔膜

A. 放电时, 多孔碳材料电极为负极

B. 放电时,外电路电子由多孔碳材料电极流向锂电极

C. 充电时, 电解质溶液中 Li⁺向多孔碳材料区迁移

D. 充电时,电池总反应为 $\text{Li}_2\text{O}_{2\square x}$ = 2Li^+ $(1\square \frac{x}{2})$ O_2

【考点】BL: 化学电源新型电池.

【分析】A. 电池放电池, O_2 中 O 的化合价降低,过程为得电子的过程;

- B. 放电时, Li 转化为 Li+, 电子经外电路从锂电极流向多孔碳材料;
- C. 充电时,装置为电解池,原电池正负极分别接外电路阳极和阴极,Li⁺需得电子重新生成Li;
- D. 充电时,相当于电解 $Li_2O_{2\sqcap x}$ 重新得到 Li 和 O_2 。

【解答】解: A. 电池放电池, O_2 中 O 的化合价降低,过程为得电子的过程, 所以放电时,多孔碳材料电极为正极,故 A 错误;

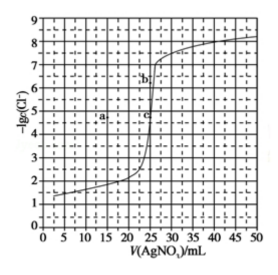
- B. 放电时, Li 转化为 Li⁺, 电子经外电路从锂电极流向多孔碳材料, 故 B 错误:
- C. 充电时,装置为电解池,原电池正负极分别接外电路阳极和阴极,Li+需得电子重新生成 Li, 所以电解质溶液中 Li+向阴极移动,即向锂电极区迁移,故 C 错误;
- D. 充电时,相当于电解 $\text{Li}_2\text{O}_{2\square x}$ 重新得到 Li 和 O_2 ,所以电池总反应为: $\text{Li}_2\text{O}_{2\square x}$ —2Li+($1\square\frac{x}{2}$) O_2 ,故 D 正确,

故选: D。

【点评】本题考查原电池和电解池的知识,明确电极反应和电子的流向是解题

的关键,整体难度不大,是基础题。

6. (6分)用 0.100 mol•L□¹ AgNO₃滴定 50.0 mL0.0500 mol•L□¹ Cl□溶液的滴定 曲线如图所示。下列有关描述错误的是()



- A. 根据曲线数据计算可知 K_{sp} (AgCl) 的数量级为 $10^{\square 10}$
- B. 曲线上各点的溶液满足关系式 c (Ag⁺) •c (Cl□) =K_{sp} (AgCl)
- C. 相同实验条件下, 若改为 0.0400mol•L□¹Cl□, 反应终点 c 移到 a
- D. 相同实验条件下, 若改为 $0.0500 \text{ mol} \cdot L^{-1}$ Br $^{-}$, 反应终点 c 向 b 方向移动

【考点】DH: 难溶电解质的溶解平衡及沉淀转化的本质.

【分析】A. 沉淀滴定时到达滴定终点时曲线斜率突变,图中 c 点为滴定终点,此处□lgc (Cl□) =5,据此计算;

- B. 曲线上的点是达到沉淀溶解平衡的平衡点,满足 c(Ag⁺)•c(Cl□)=K_{sp} (AgCl);
- C. 溶度积常数只随温度改变而改变, 改变滴定反应液浓度不改变溶度积常数;
- D. AgBr 比 AgCl 更难溶,达到沉淀溶解平衡时 Br□的浓度更低。

【解答】解: A. 沉淀滴定时到达滴定终点时曲线斜率突变,图中 c 点为滴定终点,此处 \Box lgc(Cl^{\Box})=5,达到沉淀溶解平衡时,c(Ag^{+})=c(Cl^{\Box})= $10^{\Box 5}$ mol/L,所以根据曲线数据计算可知 K_{sp} (AgCl)的数量级为 $10^{\Box 10}$,故

A 正确:

故选: C。

- B. 曲线上的点是沉淀溶解平衡的平衡点, Q_c=c(Ag⁺)c(Cl□)=K_{sp} (AgCl),故B正确;
- C. 溶度积常数只随温度改变而改变,改变滴定反应液浓度不改变溶度积常数,所以相同实验条件下,若改为 $0.0400 \text{mol} \cdot \text{L}^{-1} \text{ Cl}^{-}$,则所需 AgNO_3 溶液体积就变为 $\frac{50 \times 0.0400}{0.100}$ 则=20 mL,故 C 错误;
- D. AgBr 比 AgCl 更难溶, 达到沉淀溶解平衡时 Br□的浓度更低,则□lgc (Br□) 值更大,消耗 AgNO₃溶液的体积不变,故 D 正确,
 - 【点评】本题考查沉淀溶解平衡相关知识,明确达到沉淀溶解平衡时的关系 式,把握图象反应的信息,题目难度不大,是基础题。
- 7. (6分) W、X、Y、Z 均为短周期元素且原子序数依次增大,元素 X 和 Z 同族。盐 YZW 与浓盐酸反应,有黄绿色气体产生,此气体同冷烧碱溶液作用,可得到含 YZW 的溶液。下列说法正确的是()
 - A. 原子半径大小为 W < X < Y < Z
 - B. X 的氢化物水溶液酸性强于 Z 的
 - C. Y₂W₂与 ZW₂均含有非极性共价键
 - D. 标准状况下 W 的单质状态与 X 的相同
- 【考点】8J: 位置结构性质的相互关系应用.
- 【分析】W、X、Y、Z均为短周期元素且原子序数依次增大,元素 X 和 Z 同族, 盐 YZW 与浓盐酸反应,有黄绿色气体产生,该气体是 Cl₂,此气体同冷烧碱溶液作用,可得到含 YZW 的溶液,氯气和 NaOH 反应生成 NaCl 和 NaClO,YZW 应该是 NaClO,则 Y 是 Na、Z 是 Cl、W 是 O 元素,X 和 Z 同一族且为短周期元素,则 X 为 F 元素;
- A. 原子电子层数越多其原子半径越大,同一周期元素,其原子半径随着原子 序数增大而减小:
- B. X 的氢化物为 HF、Z 的氢化物为 HCl, 氢氟酸是弱酸、盐酸是强酸;

- C. Y_2W_2 、ZW2 分别是 Na_2O_2 、 ClO_2 ,同一种非金属元素之间易形成非极性 键:
- D. 标况下, 氟气、氧气都是气态。
- 【解答】解: W、X、Y、Z 均为短周期元素且原子序数依次增大,元素 X 和 Z 同族, 盐 YZW 与浓盐酸反应,有黄绿色气体产生,该气体是 Cl₂,此气体同冷烧碱溶液作用,可得到含 YZW 的溶液,氯气和 NaOH 反应生成 NaCl 和 NaClO, YZW 应该是 NaClO,则 Y 是 Na、Z 是 Cl、W 是 O 元素, X 和 Z 同一族且为短周期元素,则 X 为 F 元素:
- A. 原子电子层数越多其原子半径越大,同一周期元素,其原子半径随着原子序数增大而减小,原子半径大小顺序是 F < O < Cl < Na,即 X < W < Z < Y,故 A 错误:
- B. X 的氢化物为 HF、Z 的氢化物为 HCl, 氢氟酸是弱酸、盐酸是强酸, 所以 其氢化物的水溶液酸性 X 弱于 Z, 故 B 错误;
- C. Y_2W_2 、 ZW_2 分别是 Na_2O_2 、 ClO_2 ,同一种非金属元素之间易形成非极性键,前者含有非极性键,后者不含非极性键,故 C 错误;
- D. 标况下, 氟气、氧气都是气态, 所以标况下 W 和 X 的单质状态相同, 故 D 正确;

故选: D。

【点评】本题考查位置结构性质关系,侧重考查学生综合运用能力,正确判断 YZW 物质是解本题关键,熟练掌握元素周期表结构、原子结构、元素周期 律即可,题目难度不大。

二、非选择题

8. (14分) 硫代硫酸钠晶体 (Na₂S₂O₃•5H₂O, M=248g•mol□¹) 可用作定影剂、还原剂。

回答下列问题:

(1) 已知: K_{sp} (BaSO₄) =1.1×10 $^{\Box 10}$, K_{sp} (BaS₂O₃) =4.1×10 $^{\Box 5}$. 市售硫代硫酸钠中常含有硫酸根杂质,选用下列试剂设计实验方案进行检验:

试剂:稀盐酸、稀 H₂SO₄、BaCl₂溶液、Na₂CO₃溶液、H₂O₂溶液

实验步骤	现象
①取少量样品,加入除氧蒸馏水	②固体完全溶解得无色澄清溶液
③ 向①中溶液加入足量稀盐酸	④ 有乳白色或淡黄色沉淀生
	成,有刺激性气体产生
⑤静置, 取上层清液向其中滴加几滴氯化	⑥_有白色沉淀生成
钡溶液	

- (2) 利用 K₂Cr₂O₇ 标准溶液定量测定硫代硫酸钠的纯度。测定步骤如下:
- ①溶液配制: 称取 1.2000g 某硫代硫酸钠晶体样品,用新煮沸并冷却的蒸馏水在 <u>烧杯</u>中溶解,完全溶解后,全部转移至 100 mL的 <u>容量瓶</u>中,加蒸馏水至 凹液面最低处与刻度线相平 。
- ②滴定:取 0.00950 mol•L□l 的 $K_2Cr_2O_7$ 标准溶液 20.00 mL,硫酸酸化后加入过量 KI,发生反应: $Cr_2O_7^2$ □+6I□+14H⁺=3 I_2 +2 Cr^3 ++7 H_2O . 然后用硫代硫酸钠样品溶液滴定至淡黄绿色,发生反应: I_2 +2 S_2O_3 ²□= S_4O_6 ²□+2I□. 加入淀粉溶液作为指示剂,继续滴定,当溶液 由蓝色变化为淡黄绿色且半分钟不变化一,即为终点。平行滴定 3 次,样品溶液的平均用量为 24.80mL,则样品纯度为__95.0__%(保留 1 位小数)。
- 【考点】P8: 物质分离和提纯的方法和基本操作综合应用.
- 【分析】(1) $Na_2S_2O_3$ 和盐酸反应生成硫单质、二氧化硫和水,所以在检验硫酸根离子时,需要先加入盐酸将 S_2O_3 2 除去,再加入氯化钡溶液进行检验;
- (2)①溶液配制需要计算、称量、溶解、转移、洗涤转移、定容、摇匀等步骤,结合配制过程选择需要的仪器;
- ② 用 硫 代 硫 酸 钠 样 品 溶 液 滴 定 至 淡 黄 绿 色 , 发 生 反 应: $I_2+2S_2O_3^2=S_4O_6^2+2I^{-}$. 加入淀粉溶液作为指示剂,继续滴定到反应终点, 碘单质反应后溶液蓝色褪去且半分钟不变,结合化学方程式定量关系计算, $Cr_2O_7^2=+6I^{-}+14H^{+}=3I_2+2Cr^{3+}+7H_2O$, $I_2+2S_2O_3^2=S_4O_6^2=+2I^{-}$,得到 $Cr_2O_7^2=+6I^{-}+14H^{+}=3I_2+3Cr^{3+}+7H_2O$, $I_2+3Cr^{3}=S_4O_6^{2}=S_4$
 - 【解答】解: (1)取少量样品,加入除氧蒸馏水,固体完全溶解得无色澄清溶液,向①中溶液加入足量稀盐酸,有乳白色或淡黄色沉淀硫单质生成,有刺

激性气体产生为二氧化硫气体,静置,取上层清液向其中滴加几滴氯化钡溶液,有白色沉淀生成证明含硫酸根离子,

- 故答案为:向①中溶液加入足量稀盐酸;有乳白色或淡黄色沉淀生成;取上层 清液向其中滴加几滴氯化钡溶液;有白色沉淀生成;
- (2)①溶液配制需要计算、称量、溶解、转移、洗涤转移、定容、摇匀等步骤,结合配制过程选择需要的仪器,称取 1.2000g 某硫代硫酸钠晶体样品,用新煮沸并冷却的蒸馏水在烧杯中中溶解,完全溶解后,全部转移至 100 mL 的容量瓶中,加蒸馏水至凹液面最低处与刻度线相平,

故答案为: 烧杯; 容量瓶; 凹液面最低处与刻度线相平;

- ②取 0.00950 mol•L□1 的 K₂Cr₂O₇标准溶液 20.00 mL, 硫酸酸化后加入过量 KI, 发生反应: Cr₂O₇^{2□}+6I□+14H+=3I₂+2Cr³⁺+7H₂O. 然后用硫代硫酸钠样品溶液滴定至淡黄绿色,发生反应: I₂+2S₂O₃^{2□}=S₄O₆^{2□}+2I□. 加入淀粉溶液作为指示剂,继续滴定,到反应终点,碘单质反应后溶液蓝色褪去且半分钟不变,说明反应到达滴定终点,平行滴定 3 次,样品溶液的平均用量为 24.80mL,
- 用 硫 代 硫 酸 钠 样 品 溶 液 滴 定 至 淡 黄 绿 色 , 发 生 反 应: $I_2+2S_2O_3^2=S_4O_6^2+2I^2$. 加入淀粉溶液作为指示剂,继续滴定到反应终点, 碘单质反应后溶液蓝色褪去淡黄绿色且半分钟不变,结合化学方程式定量关系计算, $Cr_2O_7^2=6I^2+14H^4=3I_2+2Cr^3+7H_2O$, $I_2+2S_2O_3^2=S_4O_6^2=2I^2$,

得到
$$\operatorname{Cr}_2\operatorname{O}_7^2\square \sim 3\operatorname{I}_2+\sim 6\operatorname{S}_2\operatorname{O}_3^2\square$$
,

6

0.0095mol/L \times 0.02L

n

样品溶液的平均用量为 24.80mL,溶液中硫代硫酸根离子物质的量 n=0.0095mol/L×0.02L×6=0.00114mol,配制 100ml 溶液中

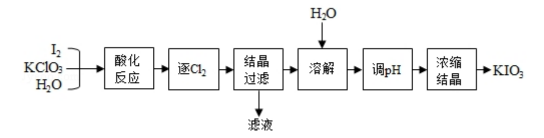
n $(S_2O_3^{2\square}) = 0.00114 \text{ mol} \times \frac{100\text{ml}}{24.8\text{ml}} = 0.0046\text{mol}$,

则样品纯度= $\frac{0.0046 \text{mol} \times 248 \text{g/mol}}{1.200 \text{g}} \times 100\% = 95.0\%$

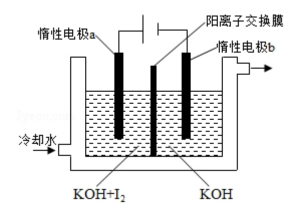
故答案为:由蓝色变化为淡黄绿色且半分钟不变化;95.0。

【点评】本题考查了实验方案的设计、离子检验、物质含量测定、滴定实验的 过程分析等知识点,掌握基础是解题关键,题目难度中等。

- 9. (14分) KIO₃是一种重要的无机化合物,可作为食盐中的补碘剂。回答下列问题:
- (1) KIO₃ 的化学名称是 碘酸钾。
- (2) 利用"KCIO3氧化法"制备 KIO3工艺流程如下图所示:



- - (3) KIO₃也可采用"电解法"制备,装置如图所示。



- ①写出电解时阴极的电极反应式 2H₂O+2e□—2OH□+H₂↑。
- ②电解过程中通过阳离子交换膜的离子主要为<u> K^+ </u>,其迁移方向是<u>a到</u> <u>b</u>。
- ③与"电解法"相比,"KClO₃氧化法"的主要不足之处有<u>产生 Cl₂ 易污染环境</u> (写出一点)。

【考点】DI: 电解原理; U3: 制备实验方案的设计.

【分析】(1) KIO; 的化学名称是碘酸钾;

(2) 气体在加热的过程中在水中的溶解度降低,可采取此法驱逐气体,实验流

程是用 $KCIO_3$ 氧化法制备 KIO_3 ,反应物是 $KCIO_3$ 和 I_2 ,在酸性条件下 CIO_3 □可以氧化 I_2 生成 IO_3 □,根据已知条件,还原产物含有 CI_2 和 CI□,驱逐 CI_2 后结晶产物应为 KCI,相当于是除杂步骤,调节 pH 过程中产生 KIO_3 ,则是由 KH (IO_3) $_2$ 得来,据此分析;

- (3) ①电解池阴极为 KOH 溶液, 电解质溶液呈碱性, 电解池阴极发生还原反应, 过程应为 H₂O 转化为 H₂, 据此写出阴极电极反应;
- ②隔膜是阳离子交换膜,起主要交换的离子应为 K^+ ,电解池工作时,阳离子向 阴极移动:
- ③电解法过程中,阳极发生反应 $I_2\square 10e^{\square+12OH^{\square}-2IO_3\square+6H_2O}$ 制备 KIO_3 ,整个电解池装置没有产生氧化法过程中的 Cl_2 ,即没有产生污染大气环境的有毒气体。

【解答】解: (1) KIO3 的化学名称是碘酸钾,

故答案为: 碘酸钾:

- (2) 气体在加热的过程中在水中的溶解度降低,可采取此法驱逐气体,所以逐 Cl₂"采用的方法是:加热,
- 根据已知条件,还原产物含有 Cl₂和 Cl[□],驱逐 Cl₂后结晶产物应为 KCl,相当于是除杂步骤,所以滤液"中的溶质主要是 KCl,
- 调节 pH 过程中产生 KIO₃,则是由 KH(IO₃)₂得来,则"调 pH"中发生反应的 化学方程式为: KH(IO₃)₂+KOH—2KIO₃+H₂O,或者写成 HIO₃+KOH— KIO₃+H₂O,但考虑到题中告知酸化产物是 KH(IO₃)₂,因此写前者更为合 理,

故答案为: 加热; KCl; KH(IO₃)₂+KOH—2KIO₃+H₂O;

(3) ①电解池阴极为 KOH 溶液,电解质溶液呈碱性,电解池阴极发生还原反应,过程应为 H_2O 转化为 H_2 ,所以阴极的电极反应为: $2H_2O+2e^{\Box}$ — $2OH^{\Box}+H_2\uparrow$,

故答案为: 2H₂O+2e[□]**=**2OH[□]+H₂↑;

②隔膜是阳离子交换膜,起主要交换的离子应为 K+,

电解池工作时,阳离子向阴极移动,所以K+的移动方向应为从 a 到 b,

故答案为: K+: a 到 b:

③电解法过程中,阳极发生反应 $I_2\square 10e^\square+12OH^\square-2IO_3^\square+6H_2O$ 制备 KIO_3 ,电解池装置产生的气体是 H_2 ,氧化法过程则产生 Cl_2 , Cl_2 是有毒气体会污染大气,因此氧化法的不足之处是产生 Cl_3 易污染环境,

故答案为:产生 Cl。易污染环境。

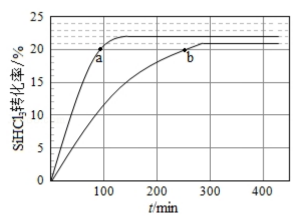
- 【点评】本题以 KIO₃ 为考查背景,考查了氧化还原反应相关知识,流程分析, 电解原理,氧化还原反应方程式及电极反应方程式的书写,均为高频考点, 也是高考的重点和难点,本题整体难度中等,试题有助于培养综合分析问题 的能力。
- 10. (15 分) 三氯氢硅(SiHCl₃) 是制备硅烷、多晶硅的重要原料。回答下列问题:
- (1) SiHCl₃在常温常压下为易挥发的无色透明液体,遇潮气时发烟生成(HSiO)₂O等,写出该反应的化学方程式_2SiHCl₃+3H₂O=(HSiO)_2O+6HCl_。
- (2) SiHCl3 在催化剂作用下发生反应:
- $2SiHCl_3(g) = SiH_2Cl_2(g) + SiCl_4(g) \triangle H = 48 \text{ KJ-mol}^{\square 1}$
- $3SiH_2Cl_2(g) = SiH_4(g) + 2SiHCl_3(g) \triangle H = \square 30 \text{ KJ-mol}^{\square 1}$

则反应 $4SiHCl_3(g) = SiH_4(g) + 3SiCl_4(g)$ 的 $\triangle H$ 为 +114 kJ•mol¹。

- (3) 对于反应 $2SiHCl_3(g) = SiH_2Cl_2(g) + SiCl_4(g)$,采用大孔弱碱性阴离子交换树脂催化剂,在 323K 和 343K 时 $SiHCl_3$ 的转化率随时间变化的结果如图所示。
- ①343K 时反应的平衡转化率 $\alpha = 22$ %. 平衡常数 $K_{343K} = 0.02$ (保留 2 位 小数)。
- ②在 343K下:要提高 SiHCl₃转化率,可采取的措施是<u>及时分离出产物</u>; 要缩短反应达到平衡的时间,可采取的措施有<u>增大压强</u>、<u>使用催化剂</u>或增大反应物的浓度等。

正、逆向反应速率常数,x 为物质的量分数,计算 a 处的 $\frac{v_L}{v_{UU}} = 1.3$ (保留

1位小数)



【考点】CP: 化学平衡的计算.

【分析】(1) 重点是抓住关键词"遇潮气时发烟"说明反应物是 SiHCl₃ 和水反应,根据元素可知产物应有 HCl,写出化学方程式并配平;

- (2) 已知反应: ①2SiHCl₃ (g) =SiH₂Cl₂ (g) +SiCl₄ (g) △H₁=48 KJ•mol□¹; ②3SiH₂Cl₂ (g) =SiH₄ (g) +2SiHCl₃ (g) △H₂=□30 KJ•mol□¹, 根据盖斯定 律可知,由 3X①+②得反应 4SiHCl₃ (g) =SiH₄ (g) +3SiCl₄ (g) ,据此计 算△H 的值;
- (3) ①直接观察即可知 343K 时的平衡转化率,再根据转化率列出三段式,进而求出平衡常数 K:
- ②影响平衡的因素有温度、压强及浓度等,可根据反应条件判断促进平衡正向移动,提高转化率的方法;要缩短反应达到平衡的时间,需要提高反应速率,而影响反应速率的因素主要有温度、浓度、压强及催化剂等。

再结合此温度下的平衡状态,计算出平衡常数 K 即可计算 $\frac{v_L}{v_H}$ 。

【解答】解: (1) SiHCl₃ 遇潮气时发烟生成(HsiO)₂O 和 HCl,结合原子守恒可知发生反应的化学方程式为 2SiHCl₃+3H₂O=(HsiO)₂O+6HCl,

故答案为: 2SiHCl₃+3H₂O= (HsiO) ₂O+6HCl;

- (2) 已知反应: ① 2SiHCl₃(g)=SiH₂Cl₂(g)+SiCl₄(g)△ H₁=+48 KJ•mol□¹; ②3SiH₂Cl₂(g)=SiH₄(g)+2SiHCl₃(g)△H₂=□30 KJ•mol□¹, 根据盖斯定律可知,由 3X①+②得反应 4SiHCl₃(g)=SiH₄(g)+3SiCl₄(g),则△H=(+48 KJ•mol□¹)×3+(□30 KJ•mol□¹)=+114 KJ•mol□¹,故答案为: +114;
- (3) ①温度越高,反应速率越快,图象中点 a 所在曲线为 343K,由图示可知 343K 时反应 2SiHCl₃(g)=SiH₂Cl₂(g)+SiCl₄(g)的平衡转化率 α=22%,设 SiHCl₃的起始浓度为 cmol/L,则

$$2SiHCl_{3} (g) = SiH_{2}Cl_{2} (g) + SiCl_{4} (g)$$
 起始浓度(mol/L) c 0 0 0 变化浓度(mol/L) 0.22c 0.11c 0.11c 平衡浓度(mol/L) 0.78c 0.11c 0.11c 0.11c 平衡常数 $K_{343K} = \frac{c(Si\ H_{2}Cl_{2}) \times c(SiCl_{4})}{c^{2}(SiHCl_{3})} = \frac{0.11 \times 0.11}{0.78^{2}} \approx 0.02$,

故答案为: 22; 0.02;

②由题目中前后反应气体体积不变,并且温度恒定,所以只能使用及时分离出产物的方法加大反应物的转化率;要缩短反应达到的时间,应增大反应速率,则在温度不变的条件下可采取的措施是:增大压强、使用催化剂或增大反应物的浓度等,

故答案为:及时分离出产物;增大压强、使用催化剂或增大反应物的浓度等;

③由图象可知, a 的反应温度高于 b, 温度高反应速率快, 所以 a 点的反应速率 比 b 高; a 点时转化率为 20%, 设起始时 SiHCl₃ 的物质的量为 nmol, 此时

$$2SiHCl_3(g) = SiH_2Cl_2(g) + SiCl_4(g)$$

起始物质的量(mol)	n	0	0
变化物质的量(mol)	0.2n	0.1n	0.1n
终态物质的量(mol)	0.8n	0.1n	0.1n

则:
$$X_{SiHCl3} = \frac{0.8n}{n} = 0.8$$
, $X_{SiH_2Cl_2} = X_{SiCl_4} = 0.1$;

$$SiH_2Cl_2^{X}$$
 $SiCl_4^{=0.01k}$ $_{\dot{\underline{\psi}}}$,由平衡时正逆反应速率相等,可得出 $\frac{K_{\underline{L}}}{K_{\dot{\underline{\psi}}}}$ =K(平

衡常数),则
$$\frac{v_{\mathbb{E}}-0.8^2}{v_{\mathbb{H}}-0.01} \times \frac{K_{\mathbb{E}}-0.8^2}{K_{\mathbb{H}}-0.01} \times 0.02 \approx 1.3$$
,

故答案为:大于;1.3。

【点评】此题考查的主要内容有根据题干要求写出化学方程式,利用盖斯定律 求算热化学反应方程式的焓变,依据化学平衡图象获取信息,进行有关化学 平衡的计算和影响化学平衡的因素,重视基本知识的掌握,培养学生获取信 息的能力及解题能力。

[化学--选修3:物质结构与性质]

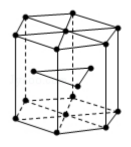
- 11. (15分) 锌在工业中有重要作用,也是人体必需的微量元素,回答下列问题:
- (1) Zn 原子核外电子排布式为 1s²2s²2p⁶3s²3p⁶3d¹⁰4s² 或[Ar]3d¹⁰4s² 。
- (2) 黄铜是人类最早使用的合金之一,主要由 Zn 和 Cu 组成。
- 第一电离能 I_1 (Z_n)<u>大于</u> I_1 (C_u)(填"大于"或"小于")。原因是<u> Z_n 原</u> <u>子轨道中电子处于全满状态, C_u 失去一个电子内层电子达到全充满稳定状态</u>。
- (3) ZnF₂具有较高的熔点(872℃),其化学键类型是<u>离子键</u>,ZnF₂不溶于有机溶剂而 ZnCl₂、ZnBr₂、ZnI₂能够溶于乙醇、乙醚等有机溶剂,原因是ZnF₂属于离子化合物而 ZnCl₂、ZnBr₂、ZnI₂为共价化合物,ZnCl₂、ZnBr₂、ZnI₂为极性分子,乙醇、乙醚等有机溶剂属于极性分子,即溶质、溶剂都属于极性分子,所以互溶。
- (4) 《中华本草》等中医典籍中,记载了炉甘石(ZnCO₃)入药,可用于治疗皮肤炎症或表面创伤。ZnCO₃中,阴离子空间构型为<u>平面正三角形</u>,C

原子的杂化形式为 sp^2 。

(5) 金属 Zn 晶体中的原子堆积方式如图所示,这种堆积方式称为<u>六方最密</u> <u>堆积</u>。六棱柱底边边长为 acm,高为 ccm,阿伏加德罗常数的值为 N_A ,

$$Zn$$
的密度为 $- \frac{65 \times 6}{(a^2 \times \sin 120^\circ \times 3 \times c)N_A} = \frac{65 \times 6}{(a^2 \times \sin 60^\circ \times 3 \times c)N_A}$

g•cm^{□3}(列出计算式)。



【考点】98: 判断简单分子或离子的构型: 9I: 晶胞的计算.

【专题】51D: 化学键与晶体结构.

【分析】(1) Zn 原子核外有 30 个电子,分别分布在 1s、2s、2p、3s、3p、3d、4s 能级上,根据构造原理书写其原子核外电子排布式;

- (2) 轨道中电子处于全满、全空、半满时较稳定,失去电子需要的能量较大;
- (3) 离子晶体熔沸点较高,离子晶体中含有离子键;乙醇、乙醚等有机溶剂属于极性分子,极性分子的溶质易溶于极性分子的溶剂,根据相似相溶原理分析;
- (4) $ZnCO_3$ 中,阴离子 CO_3^2 中 C 原子价层电子对个数= $3+\frac{4+2-3\times 2}{2}$ =3 且不含孤电子对,根据价层电子对互斥理论判断碳酸根离子空间构型及 C 原子的杂化形式:
- (5) 金属锌的这种堆积方式称为六方最密堆积,该晶胞中 Zn 原子个数= $12 \times \frac{1}{6}$ + $2 \times \frac{1}{2}$ +3=6,

六棱柱底边边长为 acm, 高为 ccm, 六棱柱体积=[(a×a×sin120°)×3×c]cm³,

晶胞密度=<mark>™</mark>。

- 【解答】解: (1) Zn 原子核外有 30 个电子, 分别分布在 1s、2s、2p、3s、3p、3d、4s 能 级 上 , 其 核 外 电 子 排 布 式 为 1s²2s²2p⁶3s²3p⁶3d¹⁰4s²或 [Ar]3d¹⁰4s²,
- 故答案为: 1s²2s²2p⁶3s²3p⁶3d¹⁰4s²或[Ar]3d¹⁰4s²;
- (2) 轨道中电子处于全满、全空、半满时较稳定,失去电子需要的能量较大, Zn 原子轨道中电子处于全满状态,Cu 失去一个电子内层电子达到全充满稳 定状态,所以 Cu 较 Zn 易失电子,则第一电离能 Cu<Zn,
- 故答案为:大于; Zn 原子轨道中电子处于全满状态, Cu 失去一个电子内层电子达到全充满稳定状态;
- (3) 离子晶体熔沸点较高,熔沸点较高 ZnF₂,为离子晶体,离子晶体中含有离子键;
- 根据相似相溶原理知,极性分子的溶质易溶于极性分子的溶剂,乙醇、乙醚等有机溶剂属于极性分子,ZnF₂属于离子化合物而 ZnCl₂、ZnBr₂、ZnI₂为共价化合物,ZnCl₂、ZnBr₂、ZnI₂为极性分子,乙醇、乙醚等有机溶剂属于极性分子,即溶质、溶剂都属于极性分子,所以互溶,
- 故答案为:离子键; ZnF_2 属于离子化合物而 $ZnCl_2$ 、 $ZnBr_2$ 、 ZnI_2 为共价化合物, $ZnCl_2$ 、 $ZnBr_2$ 、 ZnI_2 为极性分子,乙醇、乙醚等有机溶剂属于极性分子,即溶质、溶剂都属于极性分子,所以互溶;
- (4) $ZnCO_3$ 中,阴离子 CO_3^2 中 C 原子价层电子对个数= $3+\frac{4+2-3\times 2}{2}$ =3 且不含孤电子对,根据价层电子对互斥理论判断碳酸根离子空间构型及 C 原子的杂化形式分别为平面正三角形、 Sp^2 杂化,

故答案为: 平面正三角形; sp²;

- (5) 金属锌的这种堆积方式称为六方最密堆积,该晶胞中 Zn 原子个数= $12 \times \frac{1}{6}$ + $2 \times \frac{1}{2}$ +3=6,
- 六棱柱底边边长为 acm, 高为 ccm, 六棱柱体积=[(a×a×sin120°)×3×c]cm³,

晶胞密度=
$$\frac{M}{V}$$
= $\frac{N_A}{a \times a \times sin120^\circ \times 3 \times c}$ g/cm³= $\frac{65 \times 6}{(a^2 \times sin120^\circ \times 3 \times c)N_A}$ g/cm³ 或

$$\frac{65\times6}{(a^2\times\sin60^\circ\times3\timesc)N_A}g/cm^3,$$

故答案为:
$$\frac{65\times6}{(a^2\times\sin 120^\circ\times 3\times c)N_A}$$
或
$$\frac{65\times6}{(a^2\times\sin 60^\circ\times 3\times c)N_A}$$
。

故选: C。

【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、原子杂化方式判断、原子核外电子排布等知识点,侧重考查学生分析、判断、计算及空间想像能力,熟练掌握均摊分在晶胞计算中的正确运用、价层电子对个数的计算方法,注意:该晶胞中顶点上的原子被6个晶胞共用而不是8个,为易错点。

【化学--选修 5: 有机化学基础】

12. 近来有报道,碘代化合物 E 与化合物 H 在 Cr□Ni 催化下可以发生偶联反应,合成一种多官能团的化合物 Y,其合成路线如图:

已知: RCHO+CH₃CHO $\xrightarrow{\text{NaOH/H}_2 \, 0}$ R \square CH=CH \square CHO+H₂O

回答下列问题:

- (1) A 的化学名称是 丙炔 。
- (2) B为单氯代烃,由 B生成 C的化学方程式为 <u>CH₂CIC≡CH+NaCN</u> △ NCCH₂C≡CH+NaCl 。
- (3) 由 A 生成 B、G 生成 H 的反应类型分别是 取代反应 、 加成反 应。
- (4) D 的结构简式为 HC≡CCH₂COOCH₂CH₃ 。
- (5) Y 中含氧官能团的名称为 羟基、酯基 。
- (6) E与F在Cr□Ni催化下也可以发生偶联反应,产物的结构简式为

(7) X 与 D 互为同分异构体,且具有完全相同官能团。X 的核磁共振氢谱显示三种不同化学环境的氢,其峰面积之比为 3: 3: 2. 写出 3 种符合上述条件的 X 的结构简式 $CH_3C \equiv CCH_2COOCH_3$ 、 $CH_3CH_2C \equiv CCOOCH_3$ 、 CH_3C $\equiv CCOOCH_2CH_3$ (合理即可)。

【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】B 为单氯代烃,说明光照条件下氯气和 A 发生取代反应生成 B,则 B 为 $CH_2CIC \equiv CH$,根据 C 分子式知,生成 C 的反应为取代反应,则 C 为 $NCCH_2C \equiv CH$,C 在酸性条件下水解生成 $HC \equiv CCH_2COOH$,然后和乙醇发生酯化反应生成 D 为 $HC \equiv CCH_2COOCH_2CH_3$; D 和 HI 发生加成反应生成 E;

根据 H 结构简式及信息知, F 为 CHO, G 为 CH=CH-CHO, G 发生加成反应生成 H, H和 E 发生取代反应生成 Y, 结合题目分析解答。

【解答】解: B 为单氯代烃,说明光照条件下氯气和 A 发生取代反应生成 B,则 B 为 CH₂CIC≡CH,根据 C 分子式知,生成 C 的反应为取代反应,则 C 为 NCCH₂C≡CH, C 在酸性条件下水解生成 HC≡CCH₂COOH,然后和乙醇发生酯化反应生成 D 为 HC≡CCH₂COOCH₂CH₃; D 和 HI 发生加成反应生成 E:

根据 H 结构简式及信息知, F 为 CHO, G 为 CH= CH- CHO, G 发生加成反应生成 H, H 和 E 发生取代反应生成 Y,

- (1) A 的化学名称是丙炔, 故答案为: 丙炔;
- (2) B 为单氯代烃,B 为 CH₂CIC≡CH,C 为 NCCH₂C≡CH,由 B 生成 C 的 化学方程式为: CH₂CIC≡CH+NaCN△C 为 NCCH₂C≡CH+NaCl,

故答案为: CH₂ClC≡CH+NaCN[△]NCCH₂C≡CH+NaCl;

- (3)由A生成B、G生成H的反应类型分别是取代反应、加成反应,故答案为:取代反应;加成反应;
- (4) 通过以上分析知, D 的结构简式为 HC≡CCH₂COOCH₂CH₃, 故答案为: HC≡CCH₂COOCH₂CH₃;
- (5) Y 中含氧官能团的名称为羟基、酯基,

故答案为: 羟基、酯基;

(6) E与F在Cr□Ni催化下也可以发生偶联反应,产物的结构简式为

故答案为:

- (7) D为HC≡CCH₂COOCH₂CH₃, X与D互为同分异构体,且具有完全相同官能团,说明含有碳碳三键和酯基,X的核磁共振氢谱显示三种不同化学环境的氢,其峰面积之比为 3: 3: 2,
- 其 结 构 简 式 有 CH₃C≡ CCH₂COOCH₃、 CH₃CH₂C≡ CCOOCH₃、 CH₃C≡ CCOOCH₂CH₃(合理即可),
- 故 答 案 为: CH₃C≡ CCH₂COOCH₃、 CH₃CH₂C≡ CCOOCH₃、 CH₃C≡ CCOOCH₂CH₃(合理即可)。
- 【点评】本题考查有机物推断,侧重考查学生分析、推断及获取信息、灵活运用信息能力,明确有机物官能团及其性质、物质之间的转化关系是解本题关键,注意:名词"偶联反应"为大学知识点,但是该题中以隐含信息形式出现,为该题一个亮点,题目难度中等。