2019 年普通高等学校招生全国统一考试・全国 Ⅱ 卷

理科综合(化学部分)

- 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. "春蚕到死丝方尽,蜡炬成灰泪始干"是唐代诗人李商隐的著名诗句,下列关于该诗句中所涉及物质的说法错误的是()
- A. 蚕丝的主要成分是蛋白质
- B. 蚕丝属于天然高分子材料
- C. "蜡炬成灰"过程中发生了氧化反应
- D. 古代的蜡是高级脂肪酸酯,属于高分子聚合物

答案 D

解析 蚕丝的主要成分是蛋白质,A项正确;蚕丝属于天然高分子化合物,B项正确;"蜡炬成灰"是指蜡烛燃烧,这属于氧化反应,C项正确;在古代蜡烛通常由动物油脂制成,动物油脂的主要成分为高级脂肪酸酯,其不属于高分子聚合物,D项错误。

- 8. 已知 N_A 是阿伏加德罗常数的值,下列说法错误的是()
- A. $3 g^3 He$ 含有的中子数为 $1N_A$
- B. $1 L 0.1 \text{ mol} \cdot L^{-1}$ 磷酸钠溶液含有的 PO 34 数目为 $0.1 N_A$
- C. 1 mol K₂Cr₂O₇被还原为 Cr³⁺转移的电子数为 6N_A
- D. 48 g 正丁烷和 10 g 异丁烷的混合物中共价键数目为 $13N_A$

答案 B

解析 $3 g^3$ He 的物质的量为 1 mol,每个 3He 含 1 个中子,则 1 mol 3He 含 1 mol 中子,A 项正确;该溶液中含 0.1 mol Na₃PO₄,由于部分 PO 3+水解,故溶液中 PO 3+的数目小于 $0.1N_A$,B 项错误; $K_2Cr_2O_7$ 中 Cr 元素为 +6 价,1 mol $K_2Cr_2O_7$ 被还原成 Cr^3 +时,得到 6 mol 电子,C 项正确;正丁烷和异丁烷互为同分异构体,每个分子中均含 10 个 C—H 键和

3个C—C键,即每个分子中含13个共价键,则48g正丁烷和10g异丁烷的混合物中含13mol 共价键,D项正确。

9. 今年是门捷列夫发现元素周期律 150 周年。如表是元素周期表的一部分,W、X、Y、Z 为短周期主族元素,W与X的最高化合价之和为8。下列说法错误的是()

		w	
X	Y	z	

- A. 原子半径: W<X
- B. 常温常压下, Y单质为固态
- C. 气态氢化物热稳定性: Z<W
- D. X 的最高价氧化物的水化物是强碱

答案 D

解析 原子半径: N<AI, A 项正确; 常温常压下, 单质硅呈固态, B 项正确; 由非金属性: P<N, 可知气态氢化物热稳定性: $PH_3<NH_3$, C 项正确; AI 的最高价氧化物对应的水化物 $AI(OH)_3$ 是典型的两性氢氧化物, 并非强碱, D 项错误。

10. 下列实验现象与实验操作不相匹配的是()

	实验操作	实验现象
A	向盛有高锰酸钾酸性溶液的试管中通入足 量的乙烯后静置	溶液的紫色逐渐褪去,静置后溶液分层
В	将镁条点燃后迅速伸入集满 CO ₂ 的集气瓶	集气瓶中产生浓烟并有黑色颗粒产生
С	向盛有饱和硫代硫酸钠溶液的试管中滴加 稀盐酸	有刺激性气味气体产生,溶液变浑浊
D	向盛有 FeCl ₃ 溶液的试管中加过量铁粉, 充分振荡后加 1 滴 KSCN 溶液	黄色逐渐消失,加 KSCN 后溶液颜色不变

答案 A

解析 酸性 KMnO₄ 溶液能将乙烯氧化成 CO₂,故可以看到溶液的紫色逐渐褪去,但静置后液体不会分层,A 项符合题意;点燃的镁条能在 CO₂ 中燃烧,集气瓶中产生浓烟(MgO 颗粒)和黑色颗粒(单质碳),B 项不符合题意;向盛有饱和 Na₂S₂O₃ 溶液的试管中滴加稀盐酸,溶液中发生反应 S₂O²³⁺+2H⁺=SO₂ \uparrow +S \downarrow +H₂O,有刺激性气味气体产生,溶液变浑浊,C 项不符合题意;向 FeCl₃ 溶液中加入过量铁粉,发生反应 2Fe³⁺+Fe=3Fe²⁺,可以看到溶液中黄色逐渐消失,加入 KSCN 后,溶液颜色不发生变化,D 项不符合题意。

11. 下列化学方程式中,不能正确表达反应颜色变化的是()

A. 向 CuSO₄溶液中加入足量 Zn 粉,溶液蓝色消失

 $Zn+CuSO_4=Cu+ZnSO_4$

B. 澄清的石灰水久置后出现白色固体

$$Ca(OH)_2 + CO_2 = CaCO_3 \downarrow + H_2O$$

C. Na₂O₂在空气中放置后由淡黄色变为白色

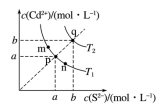
$$2Na_2O_2=2Na_2O+O_2$$

D. 向 Mg(OH)₂悬 浊 液 中 滴 加 足 量 FeCl₃溶 液 出 现 红 褐 色 沉 淀 3Mg(OH)₂+2FeCl₃=2Fe(OH)₃+3MgCl₂

答案 C

解析 CuSO₄溶液呈蓝色,加入足量 Zn 粉后,Cu²⁺被还原为 Cu,溶液变成无色,A 项正确;澄清石灰水在空气中久置能吸收空气中的 CO₂,生成 CaCO₃ 白色固体,B 项正确;Na₂O₂呈淡黄色,在空气中放置后变为白色,是 Na₂O₂吸收空气中的 CO₂和 H₂O 转化成了Na₂CO₃和 NaOH 的缘故,C 项错误;向 Mg(OH)₂ 悬浊液中加入足量 FeCl₃溶液出现红褐色沉淀,是因为 Mg(OH)₂与 FeCl₃溶液发生复分解反应生成了更难溶的 Fe(OH)₃,D 项正确。

12. 绚丽多彩的无机颜料的应用曾创造了古代绘画和彩陶的辉煌。硫化镉(CdS)是一种难溶于水的黄色颜料,其在水中的沉淀溶解平衡曲线如图所示。下列说法错误的是()



A. 图中 a 和 b 分别为 T_1 、 T_2 温度下 CdS 在水中的溶解度

- B. 图中各点对应的 K_{sp} 的关系为: $K_{sp}(m) = K_{sp}(n) < K_{sp}(p) < K_{sp}(q)$
- C. 向 m 点的溶液中加入少量 Na_2S 固体,溶液组成由 m 沿 mpn 线向 p 方向移动
- D. 温度降低时, q 点的饱和溶液的组成由 q 沿 qp 线向 p 方向移动

答案 B

解析 a、b分别表示温度为 T_1 、 T_2 时溶液中 Cd^2+n S^2- 的物质的量浓度,可间接表示对应温度下 CdS 在水中的溶解度,A 项正确; K_{sp} 只受温度影响,即 m、n、p 三点对应的 K_{sp} 相同,又 $T_1 < T_2$,故 $K_{sp}(m) = K_{sp}(n) = K_{sp}(p) < K_{sp}(q)$,B 项错误;向 m 点的溶液中加入少量 Na_2S 固体,溶液中 $c(S^2-)$ 增大,温度不变, K_{sp} 不变,则溶液中 $c(Cd^2+)$ 减小,溶液组成由 m 点沿 mpn 线向 p 方向移动,C 项正确;温度降低时,CdS 的溶解度减小,q 点的饱和溶液的组成由 q T_1 T_2 T_3 T_4 T_5 T_5

13. 分子式为 C₄H₈BrCl 的有机物共有(不含立体异构)()

A. 8种 B. 10种 C. 12种 D. 14种

答案 C

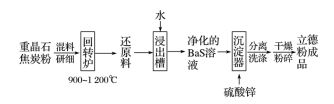
解析 C_4H_8BrCl 可看成是 C_4H_{10} 分子中的 2 个 H 被 1 个 Br 和 1 个 Cl 取代得到的产物。 C_4H_{10} 有正丁烷和异丁烷 2 种,被 Br 和 Cl 取代时,可先确定 Br 的位置,再确定 Cl 的位置。正丁烷的碳骨架结构为C—C—C—C0,Br 分别取代 1 号碳原子和 2 号碳原子上的氢原子时,Cl 均有 4 种位置关系,异丁烷的碳骨架结构为C—C0,C0,C0,C0,C0。 C1 分别有 C3 种和 C1 种位置关系,综上可知 C_4H_8BrCl 共有 C2 种结构,C1 项正确。

二、非选择题: 共 58 分。第 $26\sim28$ 题为必考题,每个试题考生都必须作答。第 $35\sim36$ 题为选考题,考生根据要求作答。

(一)必考题: 共43分。

- 26. 立德粉 ZnS·BaSO₄(也称锌钡白),是一种常用白色颜料。回答下列问题:
- (1)利用焰色反应的原理既可制作五彩缤纷的节日烟花,亦可定性鉴别某些金属盐。灼烧立 德粉样品时,钡的焰色为 (填标号)。
- A. 黄色 B. 红色 C. 紫色 D. 绿色

(2)以重晶石(BaSO₄)为原料,可按如下工艺生产立德粉:



①在回转炉中重晶石被过量焦炭还原为可溶性硫化钡, 该过程的化学方程式为

_____0

回转炉尾气中含有有毒气体,生产上可通过水蒸气变换反应将其转化为 CO_2 和一种清洁能源 气体,该反应的化学方程式为

____°

②在潮湿空气中长期放置的"还原料",会逸出臭鸡蛋气味的气体,且水溶性变差,其原因是"还原料"表面生成了难溶于水的_____(填化学式)。

③沉 淀 器 中 反 应 的 离 子 方 程 式 为

(3)成品中 S^{2-} 的含量可以用"碘量法"测得。称取 m g 样品,置于碘量瓶中,移取 25.00 mL 0.100 0 mol· L^{-1} 的 I_2 -KI 溶液于其中,并加入乙酸溶液,密闭,置暗处反应 5 min,有单质硫析出。以淀粉为指示剂,过量的 I_2 用 0.100 0 mol· L^{-1} Na $_2$ S $_2$ O $_3$ 溶液滴定,反应式为 I_2 + 2S $_2$ O $_2$ 3 = 2I $_1$ + S $_4$ O $_2$ 6。测定时消耗 Na $_2$ S $_2$ O $_3$ 溶液体积 V mL。终点颜色变化为,样品中 S^{2-} 的含量为

答案 (1)D (2)①BaSO₄+4C=BaS+4CO ↑

(3)浅蓝色至无色
$$\frac{(25.00 - \frac{1}{2}V) \times 0.100 \times 32}{m \times 1000} \times 100\%$$

解析 (1)灼烧立德粉样品时钡的焰色为绿色。(2)①由流程图中经浸出槽后得到净化的 BaS 溶液以及回转炉尾气中含有有毒气体可知,在回转炉中 BaSO₄与过量的焦炭粉反应生成可溶性的 BaS 和 CO; 生产上可通过水蒸气变换反应除去回转炉中的有毒气体 CO, 即 CO 与 H_2O 反应生成 CO_2 和 H_2 。②所得"还原料"的主要成分是 BaS,BaS 在潮湿空气中长期放置能与空气中的 H_2O 反应生成具有臭鸡蛋气味的 H_2S 气体,"还原料"的水溶性变差,表明其表面生成了难溶性的 $BaCO_3$ 。③结合立德粉的成分可写出沉淀器中 S^2 一、 Ba^2 +、 Zn^2

+、SO 24 反应生成 ZnS·BaSO4 的离子方程式。(3)达到滴定终点时 I2 完全反应, 可观察到溶 液颜色由浅蓝色变成无色,且半分钟内颜色不再发生变化;根据滴定过量的 I2 消耗 Na2S2O3 溶液的体积和关系式 $I_2 \sim 2S_2O^{25}$,可得 $n(I_2)_{\mbox{td}} = \frac{1}{2} \times 0.100 \ 0V \times 10^{-3} \mbox{mol}$,再根据关系式 S^2 $-\sim$ I₂ 可知, $n(S^{2-})=0.100~0\times25.00\times10^{-3}~\text{mol}-\frac{1}{2}\times0.100~0V\times10^{-3}\text{mol}=(25.00-\frac{V}{2})\times0.100$

$$(25.00 - \frac{V}{2}) \times 0.100 \ 0 \times 32$$
 $0 \times 10^{-3} \text{mol}$,则样品中 S²⁻的含量为 $\frac{m \times 1000}{m \times 1000} \times 100\%$ 。

」)是重要的有机化工原料,广泛用于农药、橡胶、塑料等生产。回答下列 问题:

(1)已知
$$\bigcirc$$
 (g)= \bigcirc (g)+H₂(g) $\triangle H_1$ =100.3 kJ·mol⁻¹①

$$H_2(g)+I_2(g)=2HI(g)$$
 $\Delta H_2=-11.0 \text{ kJ}\cdot\text{mol}^{-1}$

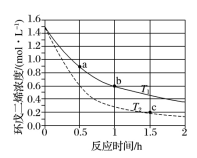
$$\Delta H_3 = \underline{\qquad} kJ \cdot mol^{-1}$$

(2)某温度,等物质的量的碘和环戊烯()在刚性容器内发生反应③,起始总压为 10⁵ Pa, 平衡时总压增加了20%,环戊烯的转化率为,该反应的平衡常数 K_n= Pa。达到平衡后,欲增加环戊烯的平衡转化率,可采取的措施有 (填标 号)。

A. 通入惰性气体

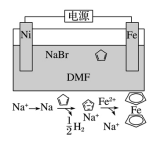
- B. 提高温度
- C. 增加环戊烯浓度
- D. 增加碘浓度

(3)环戊二烯容易发生聚合生成二聚体,该反应为可逆反应。不同温度下,溶液中环戊二烯 浓度与反应时间的关系如图所示,下列说法正确的是 (填标号)。



- A. $T_1 > T_2$
- B. a 点的反应速率小于 c 点的反应速率
- C. a 点的正反应速率大于 b 点的逆反应速率
- D. b 点时二聚体的浓度为 0.45 mol·L-1

(4)环戊二烯可用于制备二茂铁 $[Fe(C_5H_5)_2$,结构简式为 $\stackrel{\tilde{Fe}}{\bigcirc}$],后者广泛应用于航天、化工等 领域中。二茂铁的电化学制备原理如图所示,其中电解液为溶解有溴化钠(电解质)和环戊二烯的 DMF 溶液(DMF 为惰性有机溶剂)。



该电解池的	的阳极为	,	总反应为	0			电解制备需要在无水		
条	件	下	进	行	,	原	因	为	

答案 (1)89.3 (2)40% 3.56×10^4 BD (3)CD (4)Fe 电极 Fe+2 \longrightarrow +H₂ \uparrow (或 Fe+2C₅H₆—Fe(C₅H₅)₂+H₂ \uparrow) 水会阻碍中间物 Na 的生成; 水会电解生成 OH⁻,进一步与 Fe²⁺反应生成 Fe(OH)₂

解析 (1)根据盖斯定律,由反应①+反应②得反应③,则 $\Delta H_3 = \Delta H_1 + \Delta H_2 = (100.3 - 11.0)$ kJ·mol⁻¹=89.3 kJ·mol⁻¹。(2)设容器中起始加入 $I_2(g)$ 和环戊烯的物质的量均为 a,平衡时转化的环戊烯的物质的量为 x,列出三段式:

$$\bigcirc (g) + I_2(g) = \bigcirc (g) + 2HI(g)$$

起始: a a 0 0

转化: x x x 2x

平衡: a-x a-x x 2x

根据平衡时总压强增加了 20%, 且恒温恒容时, 压强之比等于气体物质的量之比, 得 $\frac{a+a}{(a-x)+(a-x)+x+2x} = \frac{1}{1.2}, \quad \text{解得 } x=0.4a, \quad 则环戊烯的转化率为 \frac{0.4a}{a} \times 100\% = 40\%, \quad 平衡$

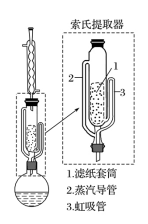
时 (g)、
$$I_2(g)$$
, (g)、 $I_2(g)$, (g)、 $I_3(g)$ 的分压分别为 $\frac{p^{\stackrel{.}{\boxtimes}}}{4}$ 、 $\frac{p^{\stackrel{.}{\boxtimes}}}{4}$ 、 $\frac{p^{\stackrel{.}{\boxtimes}}}{4}$ 、 $\frac{p^{\stackrel{.}{\boxtimes}}}{6}$ 、 $\frac{p^{\stackrel{.}{\boxtimes}}}{3}$ 、则 $K_p = \frac{\frac{p^{\stackrel{.}{\boxtimes}}}{6} \times \left(\frac{p^{\stackrel{.}{\boxtimes}}}{3}\right)^2}{\frac{p^{\stackrel{.}{\boxtimes}}}{4} \times \frac{p^{\stackrel{.}{\boxtimes}}}{4}} = \frac{8}{27}p$

 $_{\odot}$,根据 p_{\odot} = 1.2×10 5 Pa,可得 $K_{p} = \frac{8}{27} \times 1.2 \times 10^{5}$ Pa~3.56×10 4 Pa。 通入惰性气体,对反应③的平衡无影响,A 项不符合题意;反应③为吸热反应,提高温度,平衡正向移动,可提高环戊烯的平衡转化率,B 项符合题意;增加环戊烯浓度,能提高 $I_{2}(g)$ 的平衡转化率,但环戊烯的平衡转化率降低,C 项不符合题意;增加 $I_{2}(g)$ 的浓度,能提高环戊烯的平衡转化率,D 项符合题意。(3)由相同时间内,环戊二烯浓度减小量越大,反应速率越快可知, $T_{1} < T_{2}$,A 项错误;影响反应速率的因素有温度和环戊二烯的浓度等,a 点时温度较低,但环戊二烯浓度较大,c 点时温度较高,但环戊二烯浓度较小,故无法比较 a 点和 c 点的反应速率大小,B 项错误;a 点和 b 点温度相同,a 点时环戊二烯的浓度大于 b 点时环戊二烯的浓度,即 a 点的正反应速率大于 b 点的正反应速率大于 b 点的正反应速率,因为 b 点时反应未达到平衡,b 点的正反应速率大于逆反应速率,故 a 点的正反应速率大于 b 点的逆反应速率,C 项正确;b 点时,环戊二烯的浓度减小 0.9 $mol\cdot L^{-1}$,结合生成的二聚体浓度为环戊二烯浓度变化量的 $\frac{1}{2}$,可知二聚体的浓度为 0.45 $mol\cdot L^{-1}$,D 项正确。(4)结合图示电解原理可知,Fe 电极发生氧化反

应,为阳极;在阴极上有 H_2 生成,故电解时的总反应为 Fe+2 \longrightarrow Fe $+H_2$ \uparrow 或 Fe+2 C_5H_6 — $Fe(C_5H_5)_2+H_2$ \uparrow 。结合相关反应可知,电解制备需在无水条件下进行,否则水会阻碍中间产物 Na 的生成,水电解生成 OH^- , OH^- 会进一步与 Fe^{2+} 反应生成 $Fe(OH)_2$,从而阻碍二茂铁的生成。

28. 咖啡因是一种生物碱(易溶于水及乙醇,熔点 234.5 $^{\circ}$ C,100 $^{\circ}$ C以上开始升华),有兴奋大脑神经和利尿等作用。茶叶中含咖啡因约 $1\%\sim5\%$ 、单宁酸(K_a 约为 10^{-6} ,易溶于水及乙醇)约 $3\%\sim10\%$,还含有色素、纤维素等。实验室从茶叶中提取咖啡因的流程如图所示。

索氏提取装置如图所示。实验时烧瓶中溶剂受热蒸发,蒸汽沿蒸汽导管 2 上升至球形冷凝管,冷凝后滴入滤纸套筒 1 中,与茶叶末接触,进行萃取。萃取液液面达到虹吸管 3 顶端时,经虹吸管 3 返回烧瓶,从而实现对茶叶末的连续萃取。回答下列问题。



(1)实验时需将茶叶硕	开细,放入滤纸套	篇1中,研	细的目的是_		。圆底烧
瓶中加入 95%乙醇为	溶剂,加热前还是	要加几粒	o		
(2)提取过程不可选用	月明火直接加热,	原因是		。与常规	的萃取相比,
采用索氏提取器的优	点是		_ 0		
(3)提取液需经"蒸	馏浓缩"除去大	部分溶剂。	与水相比,	乙醇作为萃耳	取剂的优点是
	。"蒸馏浓缩'	,需选用的位	义器除了圆底烷	尧瓶、蒸馏水、	温度计、接收
管之外,还有	(填标号)。				



- A. 直形冷凝管
- B. 球形冷凝管
- C. 接收瓶
- D. 烧杯
- (4)浓缩液加生石灰的作用是中和 和吸收 。
- (5)可采用如图所示的简易装置分离提纯咖啡因。将粉状物放入蒸发皿中并小火加热,咖啡因在扎有小孔的滤纸上凝结,该分离提纯方法的名称是____。
- 答案 (1)增加固液接触面积,使萃取更充分 沸石 (2)乙醇易挥发,易燃 使用溶剂量 少,可连续萃取(萃取效率高) (3)乙醇沸点低,易浓缩 AC (4)单宁酸 水

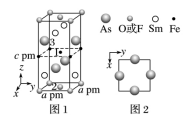
(5)升华

解析 (1)实验时将茶叶研细,能增加茶叶与溶剂的接触面积,使萃取更加充分。乙醇为溶 剂,为防止加热时暴沸,需在加热前向乙醇中加入几粒沸石。(2)由于溶剂乙醇具有挥发性 和易燃性,因此在提取过程中不可用明火直接加热。本实验中采用索氏提取器的优点是溶剂 乙醇可循环使用,能减少溶剂用量,且萃取效率高。(3)提取液需经"蒸馏浓缩"除去大部 分溶剂,与水相比,乙醇作为萃取剂具有沸点低和易浓缩的优点。"蒸馏浓缩"需选用的仪 器除了所给仪器外,还有直形冷凝管和接收瓶(如锥形瓶)。(4)向浓缩液中加入生石灰能中和 单宁酸并吸收水分。(5)结合分离提纯咖啡因的装置及将粉状物放入蒸发皿并小火加热,咖 啡因凝结在扎有小孔的滤纸上, 可知该分离提纯的方法为升华。

(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]

近年来我国科学家发现了一系列意义重大的铁系超导材料,其中一类为 Fe—Sm—As—F—O组成的化合物。回答下列问题:
(1)元素 As 与 N 同族。预测 As 的氢化物分子的立体结构为, 其沸点比 NH ₃ 的(填"高"或"低"), 其判断理由是。
(2)Fe 成为阳离子时首先失去轨道电子, Sm 的价层电子排布式为 4f ⁶ 6s ² , Sm ³⁺ 价层电子排布式为。
(3)比较离子半径: FO ²⁻ (填"大于""等于"或"小于")。
(4)一种四方结构的超导化合物的晶胞如图 1 所示。晶胞中 Sm 和 As 原子的投影位置如图 2 所示。图中 F^- 和 O^{2^-} 共同占据晶胞的上下底面位置,若两者的比例依次用 x 和 $1-x$ 代表,则该化合物的化学式表示为
表示晶胞中各原子的位置,称作原子分数坐标,例如图 1 中原子 1 的坐标为 $\left(\frac{1}{2},\frac{1}{2},\frac{1}{2}\right)$,则原子 2 和 3 的坐标分别为、。



答案 (1)三角锥形 低 NH3分子间存在氢键

(4)4s 4f 5 (3)小于 (4)SmFeAsO_{1-x} F_x

$$\frac{2[281+16(1-x)+19x]}{a^2cN^4\times 10^{-30}} \quad \left(\frac{1}{2},\,\frac{1}{2},\,0\right) \quad \left(0,\,0,\,\frac{1}{2}\right)$$

解析 (1)AsH₃的中心原子 As 的价层电子对数为 $\frac{5+3}{2}$ = 4,包括 3 对成键电子和 1 对孤电子对,故其立体结构为三角锥形。NH₃ 中 N 的电负性比 AsH₃ 中 As 的大得多,故 NH₃ 易形成分子间氢键,从而使其沸点升高。(2)Fe 的价层电子排布式为 3d⁶4s²,其阳离子 Fe²⁺、Fe³⁺的价层电子排布式分别是 3d⁶、3d⁵,二者均首先失去 4s 轨道上的电子;Sm 失去 3 个电子成为 Sm³⁺时首先失去 6s 轨道上的电子,然后失去 1 个 4f 轨道上的电子,故 Sm³⁺的价层电子排布式为 4f⁵。(3)F⁻与 O^2 -电子层结构相同,核电荷数越大,原子核对核外电子的吸引力越大,离子半径越小,故离子半径:F⁻< O^2 -。(4)由晶胞结构中各原子所在位置可知,该晶胞中 Sm 个数为 $4 \times \frac{1}{2}$ =2,Fe 个数为 $1+4 \times \frac{1}{4}$ =2,As 个数为 $4 \times \frac{1}{2}$ =2,O 或 F 个数为 $8 \times \frac{1}{8}$ + $2 \times \frac{1}{2}$ =2,即该晶胞中 O 和 F 的个数之和为 2,F⁻的比例为 x,O²-的比例为 1-x,故该化合物的化学式为 SmFeAsO₁— $_x$ F_x。 1 个晶胞的质量为 $2 \times [150+56+75+16 \times (1-x)+19x]$ $2 \times [281+16(1-x)+19x]$ $2 \times [281+16(1-x$

36. [化学--选修 5: 有机化学基础]

环氧树脂因其具有良好的机械性能、绝缘性能以及与各种材料的粘结性能,已广泛应用于涂料和胶黏剂等领域。下面是制备一种新型环氧树脂 G 的合成路线:

$$\begin{array}{c} A \\ Cl_2 \\ \mathbb{E} \\ \mathbb{E}$$

己知以下信息:

OH
$$H_3C$$
 R CH_3 CH_3 CH_3 CH_4 CH_5 CH_5 CH_5 CH_5 CH_7 CH_8 CH_8

$$@R' OH + \stackrel{Cl}{\longrightarrow} + NaOH \longrightarrow R' \stackrel{O}{\longrightarrow} + NaCl + H_2O$$

$$R'$$
—O OH O— R''

回答下列问题:

- (1)A 是一种烯烃, 化学名称为 , C 中官能团的名称为 、 。
- (2)由 B 生成 C 的反应类型为。
- (3)由 C 生成 D 的反应方程式为。
- (4)E 的结构简式为。
- (5)E 的二氯代物有多种同分异构体,请写出其中能同时满足以下条件的芳香化合物的结构简式_____、___。
- ①能发生银镜反应:②核磁共振氢谱有三组峰,且峰面积比为3:2:1。
- (6)假设化合物 D、F 和 NaOH 恰好完全反应生成 1 mol 单一聚合度的 G,若生成的 NaCl 和 H_2O 的总质量为 765 g,则 G 的 n 值理论上应等于_____。

答案 (1)丙烯 氯原子 羟基 (2)加成反应

$$(3)^{Cl} \overset{OH}{\longleftarrow} Cl + NaOH - \overset{O}{\longleftarrow} Cl + NaCl + H_2O(\vec{\boxtimes}^{HO} \overset{Cl}{\longleftarrow} Cl + NaOH - \overset{O}{\longleftarrow} Cl + NaCl + H_2O)$$

(6)8

与 HOCl 发生的加成反应。(4)由已知信息①可知 E 为 。(5)能发生银镜反应说明含醛

CH₃ CH₃ CH₃ CH₃ CH₃ CH₃ Cl + Cl Cl Cl Cl Cl CHO 。(6)D与F生成G的化学方程式为: (2+n) Cl+(1+n)

基;核磁共振氢谱中三组峰的峰面积之比为3:2:1,说明含1个甲基,故符合条件的同分

HO

CH₃

$$+(2+n)$$
NaOH

 $+(2+n)$ NaOH

+(2+n)NaCl+(2+n)H₂O,生成 1 mol G 时有(2+n)mol= $\frac{765 \text{ g}}{58.5 \text{ g} \cdot \text{mol}^{-1} + 18 \text{ g} \cdot \text{mol}^{-1}}$,解得 n=8。