



命制题目的指导思想

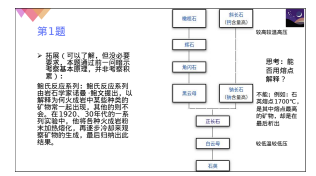
- ▶ 马克思主义、列宁主义、毛泽东思想
- 以国初真题为导向,在整体风格上有所模仿:如增加对与生产生活接轨的内容的考察,模仿分数分配趋势等
- ▶ 部分回避机构题常见考法: 一般机构题多且易得,没有重复出题的必要
- ▶ 由基础内容延申,从一轮基础内容甚至高中内容中所设计的问题进行深入 探讨:起点基础,但題目未必低难度
- 常规化:相比 ZQKCHO 1,知识点考察总体上更加常规化。但是难度明显 增大(主要是出于任务要求:多讲知识内容。故需要较大的难度充分暴露 问题,以便明确评讲重心)
- > 含有大量创新考法问法,基础问题打破常规,避免思维僵化与机构题剔题 习惯化

命题分工	× O
➤ 由Bywj完成第3、4、5題的命制 侧重基础、常规、低难度(尽量送分)	
由本人完成第1、2、6、7、8、9、10題的命制 注重试題创新,由基础出发综合考察,注重区分度与具体能力检测 > 由本人负责互联网资源化传播	
Р 田华人贝克马软网页部记行棚 将在7月13日前将试题、答案、答题卡传至 <u>https://wszqkzqk.github.io</u> 上, 供免费下载,PPT文件视情况上传(可能仍选择上传 PDF版讲义文件)	

得分情况					
見目	主要考察内容	満分	高2022級平均分	高2023級平均分	
1	无机结构、实际问题	14			
2	高分子化学	9			
3	晶体结构	10			
4	元素推断	9			
5	分析化学	7			
6	平衡化学	8			
7	配合物结构	11			
8	有机化学	10			
9	有机化学	8			
10	有机化学	14			
全卷		100			



第1题 > 命題受启发于高中化学选修三教材的一处错误:对岩浆晶出顺序的讨论 > 注意: 1-1是对后续问题的铺垫,正确解答至关重要 > 要点: - 共价化合物在液态时,维系结构的共价键与固态相比受到了一定程度的破坏,因此岩浆形成时即具有 [SiO₄]交联形成的片段,随着冷却过程,片段不断延申,黏度增加 - 然而,岩浆易过冷,这些 [SiO₄]片段不易自行结晶



第1题 在岩浆中的无序 [SiO。]片段不断延伸,但是无法结晶(动力学速率、热力学溶液体系双重因素所致) 岩浆中除了硅氧化物外,还存在不少金属氧化物组分 金属离子对硅酸根骨架的吸引(结构本质上)可促进晶格有序形成 较高价金属离子与硅酸跟的离子作用在较高温度时就已可以体现 较低价金属离子与硅酸跟离子作用较弱,须在较低温度下才明显 比较离子作用强度即可得到排序

第1题

▶ 关于1-5: 无机化学常识或生活常识均可用于解决这一问题 无机化学常识:据常见有色离子、元素在地壳中的丰度进行元素推断 生活常识(较投机):最常见的沙子即为黄色,与之对应的最常见的玻璃为 淡绿色,再由此元素推断

- ightarrow 关于1-6的硬度变化:注意防止思维定势(应该没有交换阴离子、钙离子的同学吧。。。)
- ➢ 通常将小半径离子替换为等电量大半径离子(如 NaCl变为KCl)会使物质的硬度减小,但其主要原因是增大了离子核间距而减小离子键合作用
- 在玻璃与熔融硝酸钾交换的过程中,玻璃仍为固体,钾离子替换钠离子后,离子核间距基本不变,但填充更为紧密,增强了硬度

第2题

- ➢ 《基础有机化学》第四版 下册 P994 , 教材上即有列举;如果未掌握亦无妨,本题可以用基本常识判断
- 思考:可否由试剂应起氧化还是还原作用排除答案?
- 不可, -S-S-中的S处于中间氧化态,理论上既可以氧化为磺酸切断,又可以还原为-SH切断
- ▶ LAH、DIBAL-H: 可还原酰胺,导致后续无法将各个氨基酸拆下来分析,排除
- mCPBA: 联系经典人名反应、分析反应特性或由基本常识可知, mCPBA可以氧化杂原子孤对电子,可将 -S-S-氧化切断为磺酸,且不会损坏肽键,可用此试剂

第2题

- ▶ 2-3: 这里所谓的"凝固"都是聚合为固体,二者的聚合方式分别为?
- · 植物油:可看作含一般烷基取代的双键,易发生自由基聚合,应寻找空气中的自由基引发剂

空气中的 O_2 经一定的激发可以夺(富电子双键所连烷基碳上的)氢,引发此自由基聚合反应

 \cdot CH $_2$ = C(CN)COOMe:强亲电性双键,易发生阴离子聚合,应寻找空气中可能引发阴离子聚合的组分

阴离子聚合的 引发主要有三大情况:

① 亲核加成形成负离子 ② 去质子形成负离子 ③ 单电子还原形成负离子 (思考: 分别有哪些例子 ?)

T 工资的空气中无碱(且此处无法靠去质子引发,不可能用碱)或单电子还原剂,故应为亲核剂,即 H_2 O



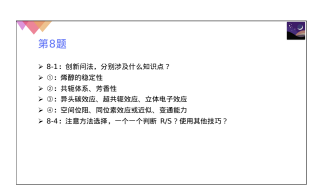


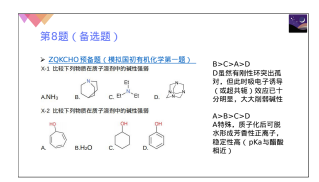
第2題 > 这4种物质确实均可作防止塑料自动氧化的稳定剂,但原理不同 > 思考:原理分别是什么? > ①: 直接清除 ROO·自由基系 - 1 - 1 + R-O-O + R-O-H	
 ②:清除ROO·自由基所产生的ROOH(这是强干扰项:并非直接作用于自由基) > ③:螯合配位剂,与聚合物中残留的金属离子配位,防止其催化引发自由基反应或水解反应 > ④:一般不参与化学保护,仅利用大共轭体系吸收紫外线,防止光化学反 	
应发生 一般小学可记于陈矿,以利用人共轭降尔敦联系介线,则正儿记于及 应发生	
第2题 ▶ 2-5: 注意硫叶立德的反应特征	
➤ 其实硫叶立德一步与后面过氧化氢后处理一步机理较为相似,均是亲核加成后1,2-迁移	

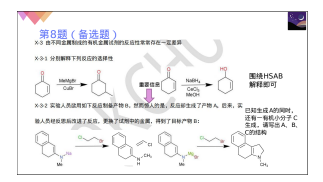


第6题 > 注意: 利用守恒解决聚合度计算问题 > 可拓展学习: Wikipedia (en) Step-growth polymerization 条目 > 每个单体均带有两个醇羟基或羧基 > 由这些单体聚合而成的分子: 每个分子中 羧基数+醇羟基数 = 2 > 各个聚合度的分子总浓度即为: 2c/2 = c > 2.4/c 即为聚合度 > 平均摩尔质量计算: 真不巧,平均聚合度为奇数。。。 > 具体方法很多,可以算出两种三聚体摩尔质量再进行平均、可以将两种单体的摩尔质量×3/2再除去平均脱水量……

第7题 >解释题答案应该足够详细了 >注意晶体场理论或配位场理论的应用 >需要讲分子轨道吗。。。







MACORE (AT MERE)	* >
第8题(备选题)	
X-4 请分别画出下列反应所经历的中间位	4,并解释各反应的立体化学产生的原因
(SCN) ₂ SCN (±)	
正常分析,画	并没有形成鎓离子中
出統鎓中间体 即可解释异面	间体,而形成了同芳 香性中间体,画出最
Mar. 2107-17-21 mm	稳定构象,选择立体
	电子效应上最有利的
	一面加成

第9题

- 本题应该较简单。。。
- ▶ 请为每个过程写出具体机理

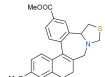
第10题

- ▶ 10-2 如何解谱?
- ▶ 质谱中蕴含了什么信息?
- ho ①分子量 ②分子离子峰 n:(n+2)=1:1 ,说明含有一个溴原子
- ▶ 红外光谱中蕴含了什么信息?
- ➤ 在1700cm-1左右有一个吸收峰,说明含有羰基,但是因题目言 "左右", 故无法判断是否共轭
- ▶ 核磁中有哪些有用的信息?
- 一般核磁中蕴含的信息较杂,对于对核磁不太熟悉的同学,建议采用正常推结构,再验证的方法(可结合其他谱图信息,如何操作?)

第10题

- ≻ 先找出芳氢(一般位移在 6-8.5、氮杂后可适度放宽): 8.06 (s, 1H), 7.96 (d, 1H), 7.36 (d, 1H), 6.84 (d, 1H), 6.76 (d, 1H), 6.70 (dd, 1H)
- 6.70 (dd, 1H) > 其中, 结合此前的信息知: 连有 OMe的富 电子芳环上有 3个氢、分别为 6.84 (d, 1H), 6.76 (d, 1H), 6.70 (dd, 1H) > 故推知: 含有一个相对缺电子的芳环, 含 3 个芳氢、位移分别为 8.06 (s, 1H), 7.96 (d, 1H), 7.36 (d, 1H)
- ▶ 再由契分、氢数、位移找典型(-OMe氢一般为单峰,位移 3-4)3.88 (s, 3H), 3.75 (s, 3H)
- ▶ 其余的为较普通的烷基氢,信息价值不大





第10题

- ▶ 10-3: 其实有一定难度。。。
- N-O键为弱键(思考:为什么?导致 N-O键弱的原理还可以造成什么效应?),易在加热时断裂,引发后续自由基反应
- ▶ 后续机理推理方法:

①逆推,利用原子标号,结合形成亚胺叶立德中间体的信息,先推断出中间体,再验证机理是否合理(本题建议结合逆推,如何具体操作?)

②正推,根据反应性直接对反应过程进行推理:注意对选择性的判断

第10题

- ▶ 形成双自由基之后如何反应?
- ▶ 如何关环?三元环?五元环?
- → 一般的成环速率: 5>6>3>7>4,然而,这里也是如此吗?
- 注意:以上速率排序是综合环张力与构象分布、空间距离考虑的结果,未 考虑特殊结构因素影响,不要总是生搬硬套
- 构象分析, N-O键断裂所形成的双自由基较活泼,寿命极短,标 "1"的键的构型与反应物保持一致
- □3¹⁰以平均以下的 43、 > 显然,产物中该键处于 s-trans构型,故得到以上构型的中间体 > 本題中,如果要 y位反应,将涉及 键的旋转,此处键有双键特征,旋转较困难,降低了关环速率;而三元环无需克服这些能垒,成环较为迅速,故有 利于形成三元环

第10题(备选	题)	
▶ 备选题	这道题的备选有点多,以后可能要用 的备选题就先不展示了。。。	
	可以使有机分子结构发生重大改变 中实际上并未发生甲基迁移,请写出反应的关键中间体	
加热		
10-2 请画出以下反应的 Ph NMe ₂ Na(r.t.,	↑ ↑ + Ph ∧ NMe ₂	应去除 哪边的 质子?

	*.0
第10题(备选题)	
10-4 已知在下列转化过程中发生了錾迁移; C 中不含磷元素, 且红外光谱显示 C 在 3000cm ⁻¹ 以上有一个宽峰, 在 1730cm ⁻¹ 左右也有一个吸收峰, 请画出 A、B、C 的结构	
CH ₃ CH ₃ CH ₃ CH ₃ CH ₃	

