ZQKCHO 2		
命题介绍及评讲提纲		
Copyright © 2021 星外之神 wsząkząk@qq.com 网站: https://wsząkząk.gilhub.lo_	_	
	周乾康 1年7月	
1 命题介绍		
	*. 0	
命制题目的指导思想		
 冯克思主义、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, 但题目未必低难度 > 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刷题 习惯化		

•	

命题分工

➤ 由Bywj完成第3、4、5题的命制

侧重基础、常规、中低难度(尽量送分) ➤ 由本人完成第1、2、6、7、8、9、10題的命制

注重试题创新,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

将在了月13日前将试题、答案、答题卡传至 https://wszqkzqk.github.io_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

▶ 最高分:

> 高2022级: 黄睿之——84▶ 高2023级: 王恒屹——45



_				



得分情况

題目	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	7.9	3.9
2	高分子化学	9	5.8	2.55
3	晶体结构	10	6.7	5
4	元素推断	9	8.2	2.1
5	分析化学	7	6	3.8
6	平衡化学	8	6.3	3
7	配合物结构	11	4.4	3.15
8	有机化学	10	8.6	4.7
9	有机化学	8	4.4	0.9
10	有机化学	14	5.8	0.5
全卷		100	64.1	29.6



	$\overline{}$	

2 试题评讲



第1题

- ▶ 命题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 [SIO_a]交联形成的片段,随着冷却过程,片段不断
- · 然而,岩浆易过冷,这些 [SiO4]片段不易自行结晶



第1题



- V -	
	V 1

第1题

- 在岩浆中的无序 [SiO₄]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

i. 0	



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
- ▶ 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?
- ▶ 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
- ∠ATI、UIDAL-H: P) 少原職胺、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可以氧化杂原子或中主,可多多5-氧化切断分磺酸、且不会损坏就健;用此试剂
 1.4.二硫苏糖醇、应该没几个人直接见过,也不需要准确知道结构。 ,未衰基本命念、信息机即及应对存生物质的心态。 1.4.二级联准分子内的两个张基可以被氧化形成六元环,相比于两分子一一分子成二硫键的方式、填电有利。故1.4.二硫苏糖醇还原性较一般的巯基略强,可还原巯基而保留其他结构,可用此试剂

	*.0	
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号1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		
· 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:		
分所有哪些例子?) 正常的空气中无碱 (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		
	*.0	
第2题		
▶ 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[®] 	R-0-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: 整合配位剂,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		
AT A ST	·	
第2题		

- ▶ 2-5: 注意硫叶立德的反应特征
- > 其实確中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3、4、5题	
▶ (不是我讲	



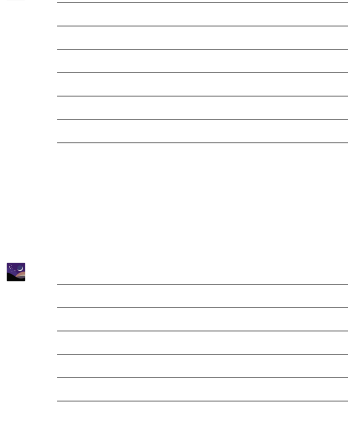
第6题

- ▶ 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。。。





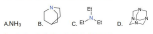
_

第8题
> 8-1:仓 > ①:烯 > ②:共 > ③:异 > ④:空
第8题

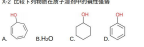
- 创新问法,分别涉及什么知识点?
- 醇的稳定性
- **柒轭体系、芳香性**
- 头碳效应、超共轭效应、立体电子效应
- E间位阻、同位素效应或近似、变通能力
- 注意方法选择,一个一个判断 R/S? 使用其他技巧?

(备选题)

➤ <u>ZQKCHO 预备题(模拟国初有机化学第一题)</u> X-1 比较下列物质在质子溶剂中的碱性强弱



X-2 比较下列物质在质子溶剂中的碱性强弱



B>C>A>D D虽然有刚性环突出孤 对,但此时吸电子诱导 (或超共轭)效应已十 分明显,大大削弱碱性

A>B>C>D A特殊,质子化后可脱 水形成芳香性正离子, 稳定性高(pKa与醋酸 相近)

				÷.0
第8题(备选是 X-3 由不同金属制成的有机金	页 属试剂的反应性常常存在一	定差异	7	_
X-3-1 分别解释下列反应的选	择性			
MeMgBr → CuBr	重要信息	NaBH ₄ CeCl ₃ MeOH		围绕HSAB 解释即可
X-3-2 实验人员欲用如下反应:	制备产物 B,然而惊人的是	,反应却生成了产物	A。后来,实 🔒	知生成A的同时,
验人员经反思后改进了反应,	更换了试剂中的金属,得到	了目标产物 B:	还 生	有一有机小分子 C 成,请写出 A、B、
Nr Na Me	CI CI	N-Mg Br	Br	的结构 N CH ₃

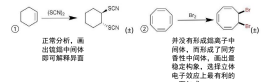
7

,	. .	

...

第8题(备选题)

X-4 请分别画出下列反应所经历的中间体,并解释各反应的立体化学产生的原因



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?
- ➤ 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?)



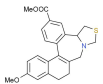


第10题

- ≻ 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)
- in) > 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)
- 声由自裂分、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



分析是否正确



V.		
	•	

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

H₃C

- > 显然,产物中该键处于 s-trans构型,故得到以上构型的中间体
- 本鹽中,如果要ү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



_				

	/
_ V \	

第10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。。。 ▶ <u>备选题</u>

原子或基团的迁移反应可以使有机分子结构发生重大改变 10-1 已知在下列反应中实际上并未发生甲基迁移,请写出反应的关键中间体



第10题(备选题)

10-4 已知在下列转化过程中发生了氢迁移;C 中不含磷元素,且红外光谱显示 C 在 3000cm 以上有一个宽峰,在 1730cm 2 左右也有一个吸收峰,请画出 A、B、 C的结构

$$\frac{1 eq P(CH_3)_2}{THF,rt,2h} \left[A \right] \longrightarrow B \xrightarrow{H_2O} C$$







