

ZQKCHO 2 命题介绍及评讲提纲

Copyright © 2021 星外之神 wszqkzqk@qq.com

网站: https://wszqkzqk.github.io

周乾康 2021年7月



命题介绍



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、低难度(尽量送分)
- ▶ 由本人完成第1、2、6、7、8、9、10题的命制
 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7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

题目	主要考察内容	满分	高2022级平均分	高2023级平均分
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		



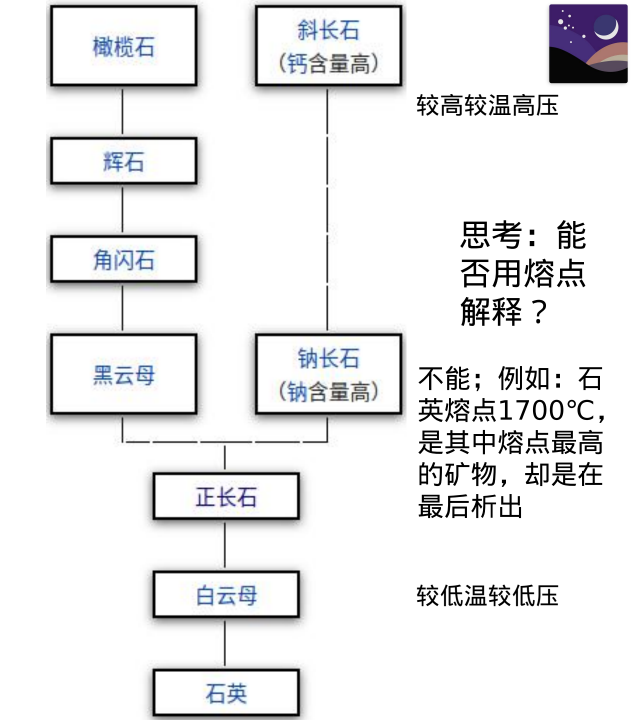
试题评讲



- > 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 $_4$]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

▶ 拓展(可以了解,但没必要要求,本题通过前一问暗示考察基本原理,并非考察积累):

鲍氏反应系列:鲍氏反应系列由岩石学家诺曼·鲍文提出,以解释为何火成岩中某些的则类中,其他的一起出现,在1920、30年代的一系列实验中,他将各种火成岩外,最后的生成,最后归纳出来。结果。





- ▶ 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



- ▶ 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



- 《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
- ▶ 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。。。考察基本命名、信息抓取及面对陌生物质的心态,1,4-二硫意味着分子内的两个巯基可以被氧化形成六元环,相比于两分子→一分子成二硫键的方式,熵更有利,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



- ▶ 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O₂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:分别有哪些例子?)

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_2O



▶ 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

- 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



▶ 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

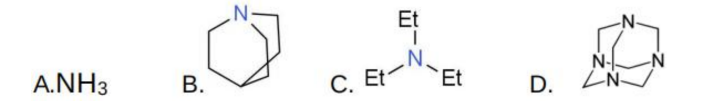
- ▶ 8-1: 创新问法,分别涉及什么知识点?
- ▶ ①:烯醇的稳定性
- ▶ ②: 共轭体系、芳香性
- > ③: 异头碳效应、超共轭效应、立体电子效应
- ▶ ④:空间位阻、同位素效应或近似、变通能力
- ▶ 8-4:注意方法选择,一个一个判断R/S?使用其他技巧?



第8题(备选题)

➤ ZQKCHO预备题(模拟国初有机化学第一题)

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)



第8题(备选题)

X-3 由不同金属制成的有机金属试剂的反应性常常存在一定差异

X-3-1 分别解释下列反应的选择性



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

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:

C的结构

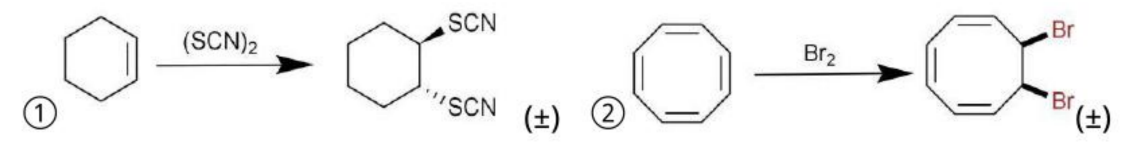
已知生成A的同时, 还有一有机小分子C 生成,请写出A、B、

CH₃



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



正常分析,画 出锍鎓中间体 即可解释异面 并没有形成鎓离子中 间体,而形成了同芳 香性中间体,画出最 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

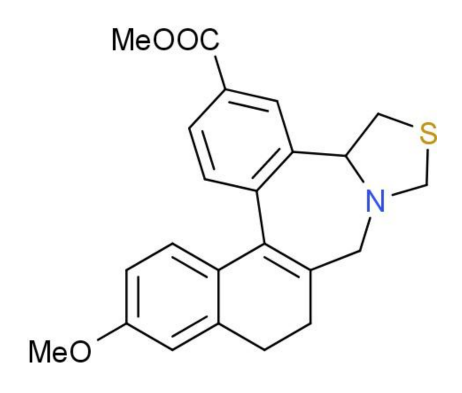


- ▶ 10-2 如何解谱?
- ▶ 质谱中蕴含了什么信息?
- ▶ ①分子量 ②分子离子峰n:(n+2) = 1:1, 说明含有一个溴原子
- ▶ 红外光谱中蕴含了什么信息?
- ▶ 在1700cm⁻¹左右有一个吸收峰,说明含有羰基,但是因题目言"左右", 故无法判断是否共轭
- ▶ 核磁中有哪些有用的信息?
- 一般核磁中蕴含的信息较杂,对于对核磁不太熟悉的同学,建议采用正常 推结构,再验证的方法(可结合其他谱图信息,如何操作?)



- ▶ 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)
- ▶ 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)
- ▶ 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





- ▶ 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



- ▶ 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
- ➤ 显然,产物中该键处于s-trans构型,故得到以上构型的中间体
- 本题中,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

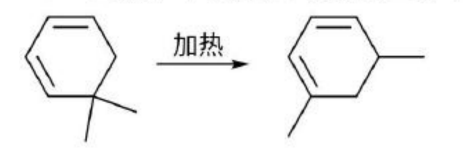


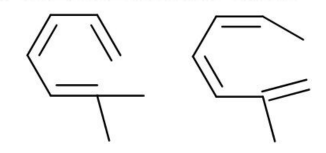
第10题(备选题)

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。。。

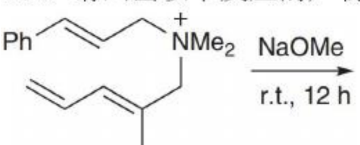
▶ 备选题

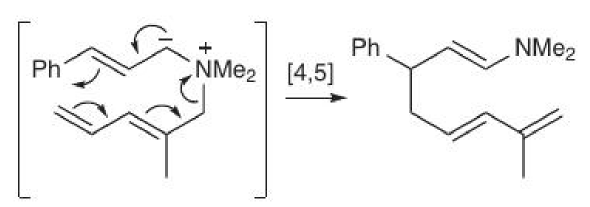
原子或基团的迁移反应可以使有机分子结构发生重大改变 10-1 己知在下列反应中实际上并未发生甲基迁移,请写出反应的关键中间体





10-2 请画出以下反应的产物





应去除 哪边的 质子?



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⁻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



