	0.0	
ZQKCHO 2		
命题介绍及评讲提纲		
Copyright © 2021 里外之神 wsząkząk@qq,com 网络: https://wsząkząk.github.io	_	
	周乾康	
	1年7月	
	*.O	
A 57% A 198		
1 命题介绍		
A MUST STATE OF THE STATE OF TH	0	
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

将在了月3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

題目	主要考察内容	満分	高2022級平均分	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		



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



第1题

➤ 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):

累): 鲍氏反应系列:鲍氏反应系列 由岩石学家成员等。鲍文提出,以 解释为何火成进现,其本种类则不 会。在1920、30年代的一系列 实验中,他将各种火成分粉末 加热熔化,再缓步冷却来观察 称的生成,最后归纳出此结 果。





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



_			
_			
Ξ			
-			

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?
- 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



7			
-			



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

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 $\mathrm{H}_2\mathrm{O}$



₹. 0	
第2题	
73-KG	
▶ 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	
*.2	
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? → □ □ □ □ □ □ □ □ □ □ □ □ □ □ □ □ □ □	
以 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	
*.o	
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,可以算出两种二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

- ▶ 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。。。

1	X	Ţ		
			44	

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) > ZOKCHO預备题(模拟国初有机化学第一题) > X1 比较下列物质在原子溶剂中的碱性强弱 ANH3 B. C. EL N EL D. N C. EL N EL	
第8号 <u>の(名)先号</u> ×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 ×3 1 分別解釋下列反应的选择性	
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 (SCN)2 ———————————————————————————————————	



- ▶ 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?)

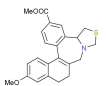


第10题

- > 先找出芳氢 (一般位移在 6-8.5, 氨杂后可适度放宽): 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), 6.70 (dd, 1H) → 放推知: 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)
- 7.30 (s, 1m) → 再由紹分、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



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

V	7				
		٧	7		
				L	

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
- ➤ 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



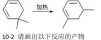
第10题(备选题)

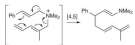
这道题的备选有点多,以后可能要用 的备选题就先不展示了。。。

▶ 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 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





应去除
哪边的

a	
9	

- V		
	▼ .	

第10题(备选题)

10-4 已知在下列转化过程中发生了氮迁移;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



		/
	7	$\overline{}$



