

# 2024 北京朝阳高三一模

## 化 学

2024.3

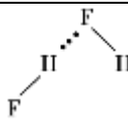
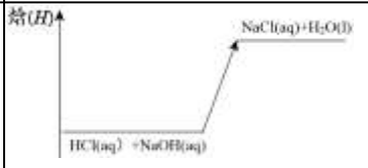
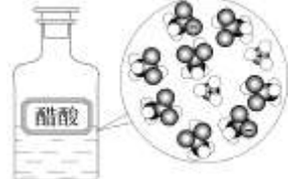
(考试时间 90 分钟 满分 100 分)

可能用到的相对原子质量: H 1 B 11 C 12 N 14 O 16 Na 23 Mn 55 Fe 56

### 第一部分

本部分共 14 题, 每题 3 分, 共 42 分。在每题列出的四个选项中, 选出最符合题目要求的一项。

1. 最近, 中国科学家成功采用“变压吸附+膜分离+精制纯化”方法成功分离氢氦制得高纯氦。下列说法不正确的是
- A. H 的第一电离能小于 He 的
  - B.  $H_2$  分子间存在共价键, He 分子间存在范德华力
  - C. 也可以利用沸点不同对  $H_2$  和 He 进行分离
  - D. 利用原子光谱可以鉴定 He 元素和 H 元素
2. 下列“事实”的“图示表达”不正确的是

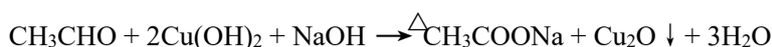
	事实	图示表达
A.	$SO_2$ 是极性分子	
B.	气态氟化氢中存在 $(HF)_2$	
C.	$HCl(aq) + NaOH(aq) = NaCl(aq) + H_2O(l)$ $\Delta H < 0$	
D.	$CH_3COOH \rightleftharpoons CH_3COO^- + H^+$	

3. 下列比较正确的是
- A. 离子半径:  $S^{2-} > Cl^- > K^+$
  - B. 键角:  $CH_4 < NH_3 < H_2O$
  - C. 热稳定性:  $NH_3 > PH_3 > HF$
  - D. 酸性:  $HNO_3 < H_3PO_4 < H_2SiO_3$
4. 下列事实与水解反应无关的是

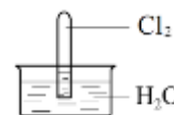
- A. 油脂在碱性溶液中进行皂化反应
- B. 葡萄糖与银氨溶液发生银镜反应
- C. 核酸在酶的作用下转化为核苷和磷酸
- D. 四氯化钛与大量水在加热条件下制备二氧化钛

5. 下列方程式与所给事实不相符的是

- A. Al 溶于 NaOH 溶液产生无色气体:  $2Al + 2OH^- + 2H_2O = 2AlO_2^- + 3H_2 \uparrow$
- B. 用  $CuSO_4$  溶液除去乙炔中的  $H_2S$  产生黑色沉淀:  $Cu^{2+} + S^{2-} = CuS \downarrow$
- C.  $Fe(OH)_2$  在空气中放置最终变为红褐色:  $4Fe(OH)_2 + O_2 + 2H_2O = 4Fe(OH)_3$
- D. 乙醛与新制的  $Cu(OH)_2$  在加热条件下产生砖红色沉淀:



6. 室温下, 1 体积的水能溶解约 2 体积的  $Cl_2$ 。用试管收集  $Cl_2$  后进行如图所示实验, 下列对实验现象的分析或预测正确的是



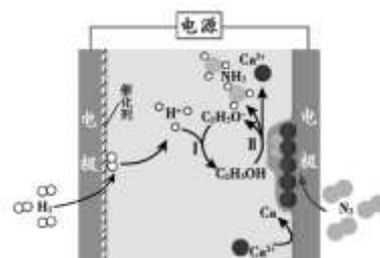
- A. 试管内液面上升, 证明  $Cl_2$  与水发生了反应
- B. 取出试管中的溶液, 加入少量  $CaCO_3$  粉末, 溶液漂白能力减弱
- C. 取出试管中的溶液, 光照一段时间后 pH 下降, 与反应  $2HClO \xrightarrow{\text{光照}} 2HCl + O_2 \uparrow$  有关
- D. 取出试管中的溶液, 滴加紫色石蕊溶液, 溶液先变红后褪色, 加热后颜色又变为红色

7. 最新研究发现, 金属钙可代替金属锂用于电化学驱动将  $N_2$  还原为  $NH_3$ 。原理如图所示。

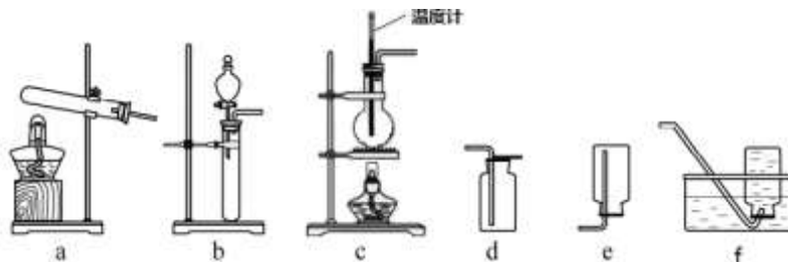
已知: 电解质溶液由  $Ca(BH_4)_2$  和少量  $C_2H_5OH$  溶于有机溶剂形成。

下列说法不正确的是

- A. 阳极反应式为:  $H_2 - 2e^- = 2H^+$
- B. 过程 II 生成  $NH_3$  的离子方程式:  
 $3Ca + N_2 + 6C_2H_5OH = 2NH_3 \uparrow + 3Ca^{2+} + 6C_2H_5O^-$
- C. 理论上电解一段时间后  $C_2H_5OH$  浓度基本不变
- D. 推测用  $H_2O$  代替  $C_2H_5OH$  更有利于生成  $NH_3$



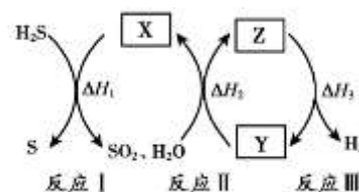
8. 实验室制备下列气体所选试剂、制备装置及收集方法均正确的是



	气体	试剂	制备装	收集方
A.	$CH_2=CH_2$	$C_2H_5OH +$ 浓硫酸	c	f
B.	$NH_3$	$NH_4Cl$	a	e
C.	$CO_2$	石灰石 + 稀硫酸	b	d

D.	NO <sub>2</sub>	Cu + 浓硝酸	b	f
----	-----------------	----------	---	---

9. 研究人员提出利用热化学硫碘循环实现硫化氢分解联产氢气和硫黄, 转化过程如下, 其中 Y、Z 代表 I<sub>2</sub> 或 HI 中的一种。下列说法不正确的是



- A. Y 在 Z 溶液中比在 H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> 溶液中易溶
- B. 反应 I 中 X 的浓度与硫黄的产率无关
- C. 反应 II 的化学方程式为 SO<sub>2</sub> + 2H<sub>2</sub>O + I<sub>2</sub> = H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> + 2HI

D. 等压条件下, 反应 I、II、III 的反应热之和等于硫化氢直接分解的反应热

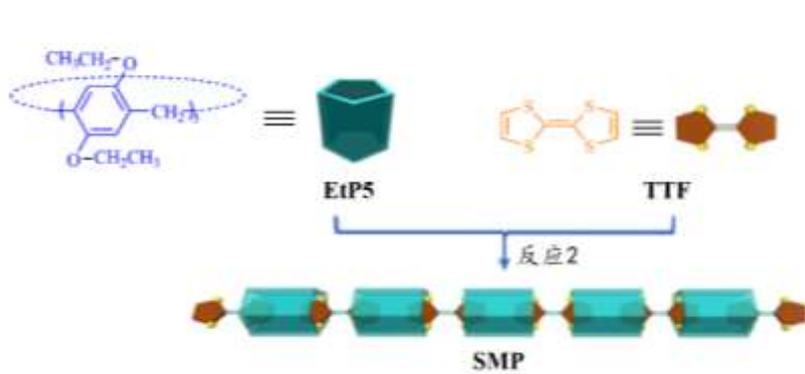
10. 某同学进行如下实验:

- ① 将 H<sub>2</sub>O<sub>2</sub> 溶液与 KI 溶液混合, 产生大量气泡, 溶液颜色变黄;
- ② 将①中的黄色溶液分成两等份, 一份加入 CCl<sub>4</sub>, 振荡, 产生气泡速率明显减小, 下层溶液呈紫红色; 另一份不加 CCl<sub>4</sub>, 振荡, 产生气泡速率无明显变化。

下列说法不正确的是

- A. ①中溶液颜色变黄的原因是: H<sub>2</sub>O<sub>2</sub> + 2I<sup>-</sup> = I<sub>2</sub> + 2OH<sup>-</sup>
- B. ②中下层溶液呈紫红色是因为 I<sub>2</sub> 溶于 CCl<sub>4</sub>
- C. ②中产生气泡速率减小的原因是 H<sub>2</sub>O<sub>2</sub> 浓度减小
- D. 由该实验可知, I<sub>2</sub> 可以加快 H<sub>2</sub>O<sub>2</sub> 分解产生气泡反应速率

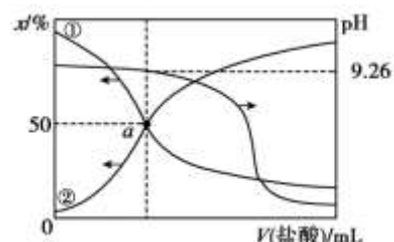
11. 我国科学家利用柱[5]芳烃 (EtP5) 和四硫富瓦烯 (TTF) 之间相互作用, 在溶液和固体态下构建了稳定的超分子聚合物(SMP), 如下图所示:



下列说法不正确的是

- A. EtP5 不属于高分子化合物
- B. TTF 的核磁共振氢谱中含有 1 组峰
- C. EtP5 和 TTF 可通过分子间作用力自组装得到 SMP
- D. 若用 EtP10 替换 EtP5 可形成更稳定的 SMP

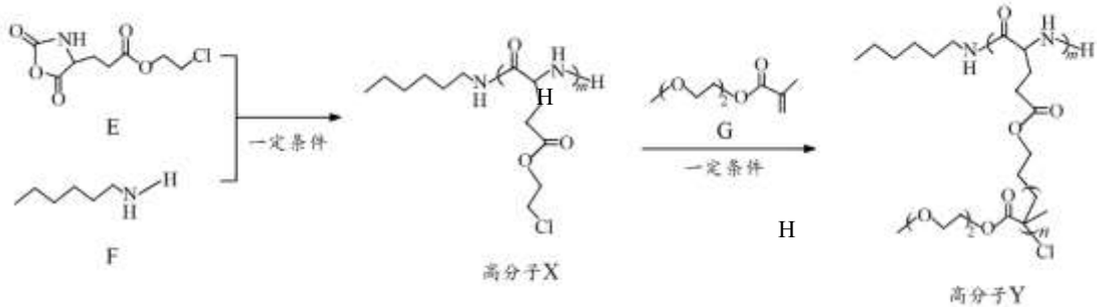
12. 常温下, 用 0.20 mol·L<sup>-1</sup> 盐酸滴定 25.00 mL 0.20 mol·L<sup>-1</sup> NH<sub>3</sub>·H<sub>2</sub>O 溶液, 所得溶液的 pH、NH<sub>4</sub><sup>+</sup> 和 NH<sub>3</sub>·H<sub>2</sub>O 的物质的量分数 (x) 与滴加盐酸体积的关系如图所示。



下列说法不正确的是

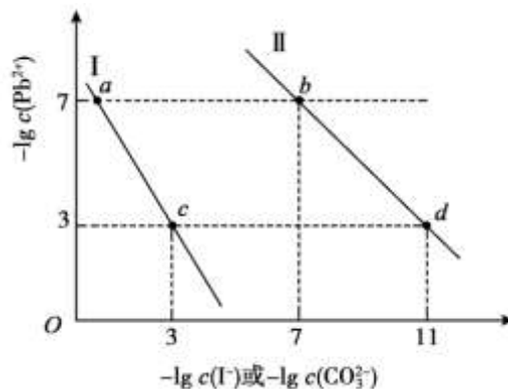
- A. 曲线①代表 $x(\text{NH}_3 \cdot \text{H}_2\text{O})$
- B. 当溶液显中性时，滴入盐酸的体积小于25.00 mL
- C.  $\text{NH}_3 \cdot \text{H}_2\text{O}$ 的电离常数约为 $1 \times 10^{-9.26}$
- D. a点的溶液中存在 $c(\text{NH}_4^+) = c(\text{NH}_3 \cdot \text{H}_2\text{O}) > c(\text{Cl}^-)$

13. 高分子Y是一种人工合成的温敏性聚肽高分子，其合成路线如下：



下列说法不正确的是

- A. E中存在手性碳原子
  - B. X中有1个氨基和m个酰胺基
  - C. 一定条件下，X水解可得到E和F
  - D. G与X生成Y的过程中有加聚反应发生
14. 某温度下， $\text{PbCO}_3$ 饱和溶液和 $\text{PbI}_2$ 饱和溶液中的阴、阳离子浓度满足如图所示的关系。



下列说法正确的是

- A. 曲线I表示 $\text{PbCO}_3$ 的溶解平衡
- B. 该温度下 $K_{\text{sp}}(\text{PbI}_2) : K_{\text{sp}}(\text{PbCO}_3) = 10^8$
- C. 曲线II上的b点可通过改变温度移动至d点
- D. 向 $\text{PbI}_2$ 的悬浊液中加入 $\text{Na}_2\text{CO}_3$ 浓溶液，可以将其转化成 $\text{PbCO}_3$

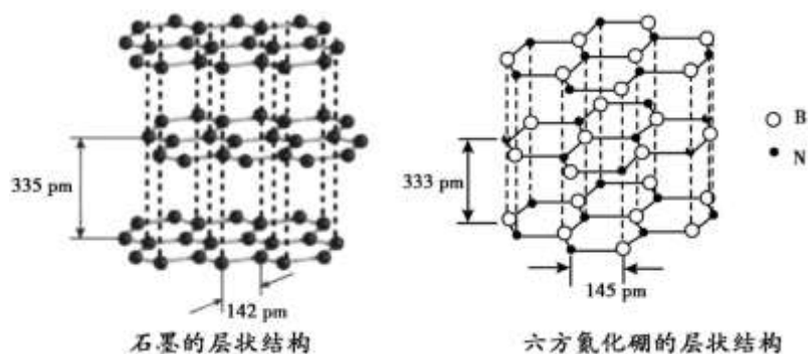
## 第二部分

本部分共5题，共58分。

15. (10分) 硼及其化合物在科研、工业等方面有许多用途。

(1) 基态B原子价层电子排布式是\_\_\_\_\_。

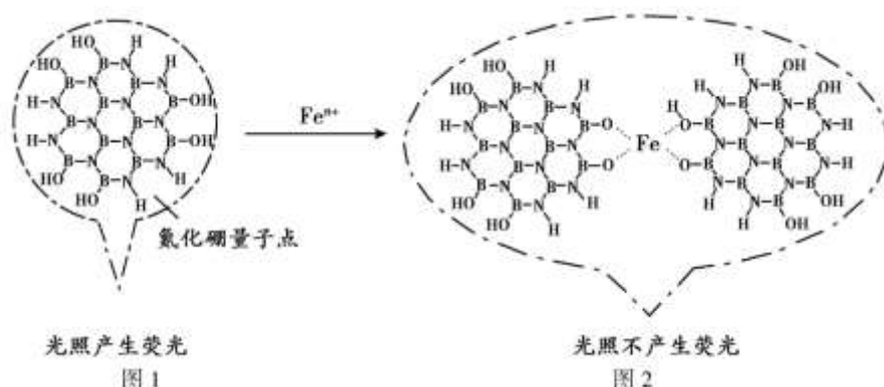
(2) 六方氮化硼晶体也被称为“白石墨”，具有和石墨晶体相似的层状结构，如图所示。



① 比较 B 和 N 的电负性大小，并从原子结构角度说明理由：\_\_\_。

② 分析六方氮化硼晶体层间是否存在化学键并说明依据：\_\_\_。

(3) 氮化硼量子点（粒径大小为 2~10 nm）可用于检测金属离子，如  $\text{Fe}^{2+}$  或  $\text{Fe}^{3+}$  的检测原理如下图。



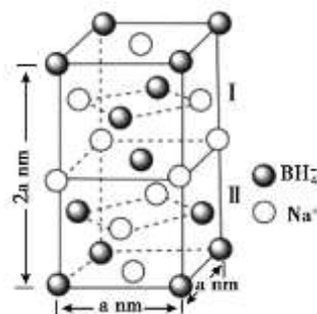
① 图 2 所示的微粒中 Fe 与 O 之间存在的相互作用力类型为\_\_\_。

②  $n =$  \_\_\_（填数字）。

(4)  $\text{NaBH}_4$  是一种重要的储氢材料，其晶胞结构由 I、II 两部分组成，如图所示。

① I 不是晶胞，从结构角度说明原因：\_\_\_。

② 已知阿伏加德罗常数为  $N_A$ ，该晶体的密度为 \_\_\_  $\text{g} \cdot \text{cm}^{-3}$ 。（ $1 \text{ nm} = 10^{-7} \text{ cm}$ ）



16. (12分)  $\text{CO}_2$  再生为“零碳甲醇”是实现碳中和的一种方式。

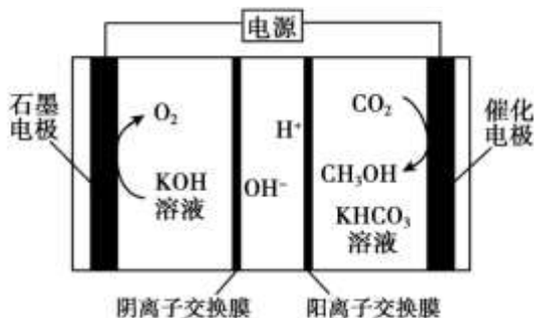
(1)  $\text{CO}_2$  催化加氢可生成甲醇。



①  $\text{CO}_2$  和  $\text{H}_2$  生成  $\text{CH}_3\text{OH}$  和  $\text{H}_2\text{O}$  的热化学方程式是\_\_\_。

② 合成过程中选择高压条件的原因：\_\_\_。

(2) 电解还原法将  $\text{CO}_2$  转化为甲醇的装置如图。



已知: 电解效率  $\eta$  和选择性  $S$  的定义:

$$\eta(\text{B}) = \frac{n(\text{生成 B 所用的电子})}{n(\text{通过电极的电子})} \times 100\%$$

$$S(\text{B}) = \frac{n(\text{生成 B 所用的 } \text{CO}_2)}{n(\text{放电的 } \text{CO}_2)} \times 100\%$$

① 电解过程中生成  $\text{CH}_3\text{OH}$  的电极反应式: \_\_\_\_\_。

② 当  $\text{CO}_2$  完全消耗时, 测得  $\eta(\text{CH}_3\text{OH})=33.3\%$ ,  $S(\text{CH}_3\text{OH})=25\%$ 。推测  $\eta(\text{CH}_3\text{OH})=33.3\%$  的原因:

i. 阴极有  $\text{H}_2\text{O}$  放电。

ii. 阴极有  $\text{CO}$  生成。

iii. ……

a. 通过检验电解产物判断推测 i 是否成立, 需要检验的物质是\_\_\_\_\_。

b. 假设放电的  $\text{CO}_2$  一部分生成  $\text{CH}_3\text{OH}$ , 其余的  $\text{CO}_2$  全部在阴极放电生成  $\text{CO}$ , 则  $\eta(\text{CO})=_____$ 。

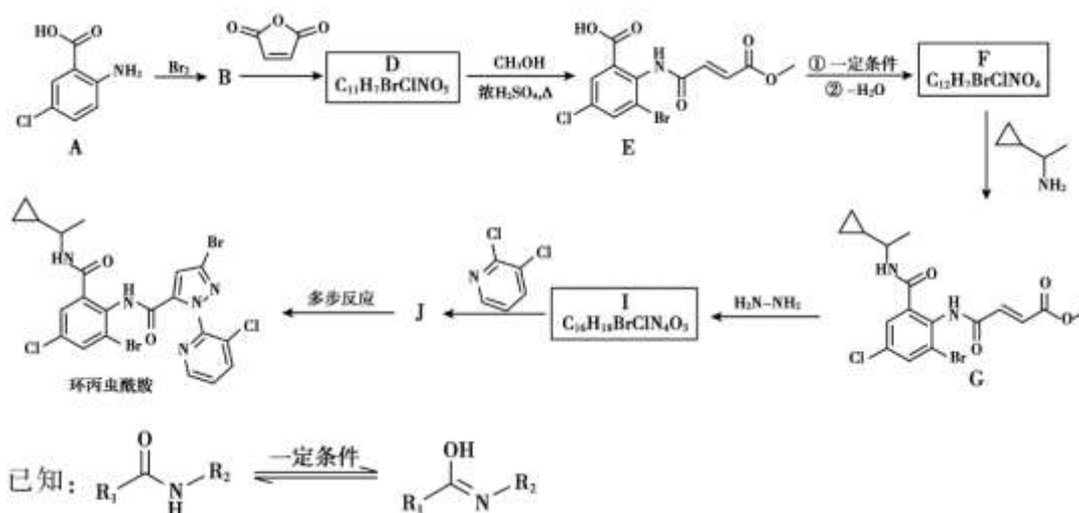
③ 研究  $\text{CH}_3\text{OH}$  中的 C 来自于  $\text{CO}_2$  还是  $\text{KHCO}_3$ , 方法如下:

方法 I. 其他条件不变, 用  $\text{N}_2$  代替  $\text{CO}_2$  电解, 无  $\text{CH}_3\text{OH}$  产生。

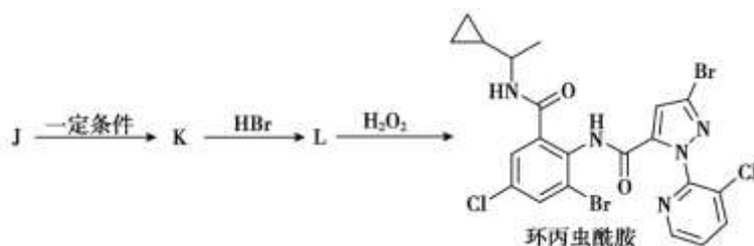
方法 II. 其他条件不变, 用  $^{14}\text{CO}_2$  代替  $\text{CO}_2$  电解, 有\_\_\_\_\_产生。

综上, 证实  $\text{CH}_3\text{OH}$  中的 C 来自于  $\text{CO}_2$

17. (12分) 环丙虫酰胺是一种广谱杀虫剂。其合成路线如下 (部分条件略):

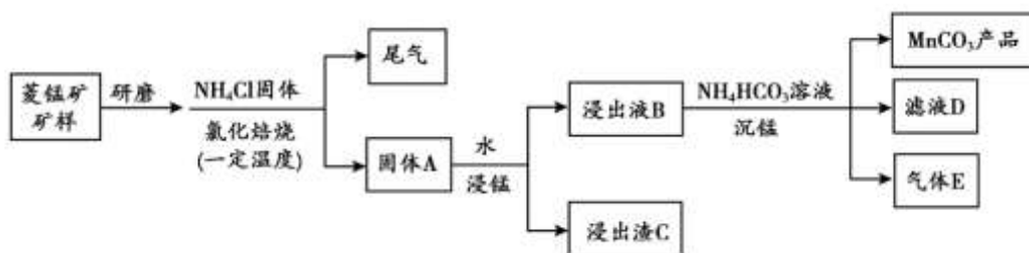


- (1) A中含有的官能团是氨基、\_\_\_。
- (2) D→E的化学方程式是\_\_\_。
- (3) 下列有关E的说法正确的是\_\_\_ (填序号)。
- 含有3种含氧官能团
  - 为顺式结构
  - 1 mol E最多能与2 mol NaOH发生反应
  - 能使酸性KMnO<sub>4</sub>溶液褪色
- (4) F中存在2个六元环。F的结构简式是\_\_\_。
- (5) G的分子式为C<sub>17</sub>H<sub>18</sub>BrClN<sub>2</sub>O<sub>4</sub>, G→I过程中发生取代反应和加成反应。I的结构简式是\_\_\_。
- (6) J→环丙虫酰胺的合成方法如下:



- K的结构简式是\_\_\_。
- 理论上,生成1mol环丙虫酰胺需要消耗\_\_\_ mol H<sub>2</sub>O<sub>2</sub>。

18. (12分) 以菱锰矿(主要成分为MnCO<sub>3</sub>、CaCO<sub>3</sub>、MgCO<sub>3</sub>、SiO<sub>2</sub>和少量FeCO<sub>3</sub>等)为原料提纯MnCO<sub>3</sub>的一种流程示意图如下。



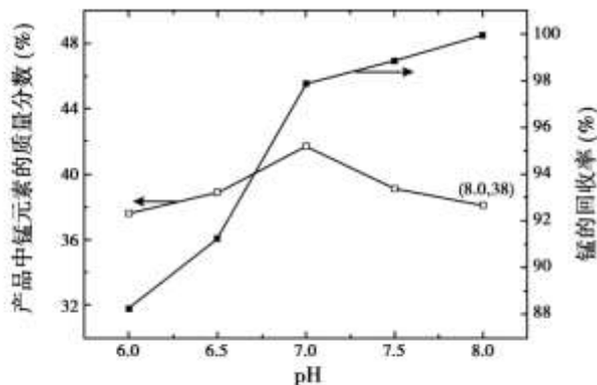
已知: i. 浸出渣C的主要成分为SiO<sub>2</sub>、CaCO<sub>3</sub>、Fe<sub>2</sub>O<sub>3</sub>。

ii. 常温时,部分物质的K<sub>sp</sub>如下表所示:

物质	MnCO <sub>3</sub>	Mn(OH) <sub>2</sub>	MgCO <sub>3</sub>	Mg(OH) <sub>2</sub>
K <sub>sp</sub>	1.8×10 <sup>-11</sup>	1.9×10 <sup>-13</sup>	6.8×10 <sup>-6</sup>	5.6×10 <sup>-12</sup>

iii. 1 mol·L<sup>-1</sup>的NH<sub>4</sub>HCO<sub>3</sub>溶液pH≈8, c(CO<sub>3</sub><sup>2-</sup>)≈3.3×10<sup>-3</sup>mol·L<sup>-1</sup>

- 将菱锰矿“研磨”的目的是\_\_\_\_\_。
- 写出MnCO<sub>3</sub>在“氯化焙烧”过程发生反应的化学方程式:\_\_\_\_\_。
- 用1 mol·L<sup>-1</sup>的NH<sub>4</sub>HCO<sub>3</sub>溶液“沉锰”时浸出液pH对产品中锰元素的质量分数和锰的回收率的影响如下图。



注: 锰的回收率 =  $\frac{\text{产品中锰元素的质量}}{\text{浸出液 B 中锰元素的质量}} \times 100\%$

① “沉锰”反应的离子方程式是\_\_\_\_\_。

② 分析浸出液 pH = 8 时,  $\text{MnCO}_3$  产品中存在的杂质可能是\_\_\_\_\_, 说明判断依据\_\_\_\_\_。

(4) 该流程中可以循环利用的物质有\_\_\_\_\_。

(5) 检测产品中锰元素的质量分数, 取  $a$  g  $\text{MnCO}_3$  产品溶于 100 mL 硫酸和磷酸的混合溶液中, 取 10 mL 加入稍过量的  $\text{NH}_4\text{NO}_3$  溶液, 使  $\text{Mn}^{2+}$  氧化为  $[\text{Mn}(\text{PO}_4)_2]^{3-}$ 。待充分反应后, 加热使  $\text{NH}_4\text{NO}_3$  分解。冷却后用  $b \text{ mol} \cdot \text{L}^{-1}$   $(\text{NH}_4)_2\text{Fe}(\text{SO}_4)_2$  溶液标准液滴定, 消耗  $c$  mL  $(\text{NH}_4)_2\text{Fe}(\text{SO}_4)_2$  溶液。

① 产品中锰元素的质量分数为\_\_\_\_\_。

② 若未充分加热, 则会使测定结果\_\_\_\_\_ (填“偏大”“偏小”或“不受影响”)。

19. (12分) 某实验小组探究  $\text{SO}_2$  与  $\text{K}_2\text{FeO}_4$  的反应, 实验如下。

资料: i.  $\text{K}_2\text{FeO}_4$  为紫色固体, 微溶于  $\text{KOH}$  溶液; 具有强氧化性, 在酸性或中性溶液中快速产生  $\text{O}_2$ , 在碱性溶液中较稳定。

ii.  $\text{Fe}^{3+}$  可以与  $\text{C}_2\text{O}_4^{2-}$  形成  $[\text{Fe}(\text{C}_2\text{O}_4)_3]^{3-}$ ;

装置	操作及现象
	<p>实验一: 向 B 中通入 <math>\text{SO}_2</math>, 产生暗红褐色沉淀 X 和溶液 Y (略显红色); 继续通入 <math>\text{SO}_2</math> 一段时间后, 溶液呈红色, 继而变为橙色, 最终沉淀消失, 溶液几乎无色。</p>

(1) A 中产生  $\text{SO}_2$  的化学方程式为\_\_\_\_\_。

(2) 暗红褐色沉淀 X 可能含  $\text{Fe}^{3+}$ 、 $\text{OH}^-$ 、 $\text{SO}_4^{2-}$ 、 $\text{SO}_3^{2-}$ , 检验如下:

实验二: 向 X 中加入足量盐酸, 沉淀溶解。取少量溶液, 滴加  $\text{KSCN}$  溶液后变红。证明溶液中存在\_\_\_\_\_。另取少量溶液滴加  $\text{BaCl}_2$  溶液, 产生白色沉淀, 但不能确认含有  $\text{SO}_4^{2-}$ , 原因是\_\_\_\_\_。

实验三: 向 X 中加入  $\text{H}_2\text{C}_2\text{O}_4$  溶液, 沉淀溶解。继续滴加  $\text{BaCl}_2$  溶液, 产生白色沉淀, 过滤后, 向沉淀中加入盐酸, 白色沉淀溶解。确认 X 中不含  $\text{SO}_4^{2-}$ 。

实验三中用  $\text{H}_2\text{C}_2\text{O}_4$  溶液溶解沉淀的目的是：\_\_\_\_\_。

实验四：向 X 中加入足量盐酸，沉淀溶解。加入几滴碘水（含淀粉），蓝色立即褪去。静置，一段时间后蓝色复现，振荡，不褪色。

结合离子方程式解释沉淀溶解后的现象：\_\_\_\_\_。

(3) 查阅资料：a.  $\text{Fe}^{3+}$ 、 $\text{SO}_3^{2-}$ 、 $\text{H}_2\text{O}$ （或  $\text{OH}^-$ ）会形成配合物  $\text{HOFeOSO}_2$ 。



b.  $\text{SO}_2$  和  $\text{O}_2$  在金属离子的催化作用下产生具有强氧化性的过一硫酸 ( $\text{H}_2\text{SO}_5$ )。

① 向溶液 Y 中滴加 2 滴  $\text{KSCN}$  溶液，未见红色；再加几滴  $6 \text{ mol} \cdot \text{L}^{-1}$  盐酸，溶液变红。溶液 Y 中存在于  $\text{Fe(III)}$ ，但直接滴加  $\text{KSCN}$  溶液未见红色的原因是\_\_\_\_\_。

② 取出部分实验一中的橙色溶液，久置不褪色。结合资料 a 中过程 ii 分析实验一中溶液最终“几乎无色”的原因：\_\_\_\_\_。

总结： $\text{SO}_2$  与  $\text{K}_2\text{FeO}_4$  发生了氧化还原反应和复分解反应，并且遵循化学反应速率和限度规律。

# 参考答案

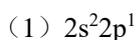
## 第一部分

本部分共 14 小题，每小题 3 分，共 42 分。在每题列出的四个选项中，选出最符合题目要求的一项。

题号	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14
答案	B	C	A	B	B	C	D	A	B	C	D	C	C	D

## 第二部分

15. (10 分)



(2) ① 电负性:  $B < N$

B 和 N 电子层数相同，核电荷数  $B < N$ ，原子半径  $B > N$ ，原子核对键合电子的吸引作用  $B < N$

② 层内 B 原子与 N 原子的核间距为 145pm，层间距离为 333pm，说明层间没有化学键相连

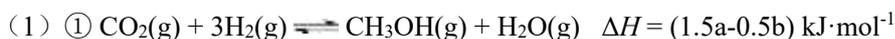
(3) ① 配位键

② 3

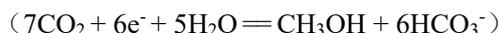
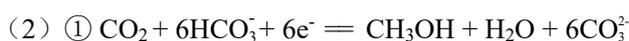
(4) ① I 中 8 个顶角不完全相同，三套各两个平行面不完全相同

② 
$$\frac{152}{N_A \times 2 \times a^3 \times 10^{-31}}$$

16. (12 分)



② 加快反应速率，促进反应正向进行，提高甲醇的产率



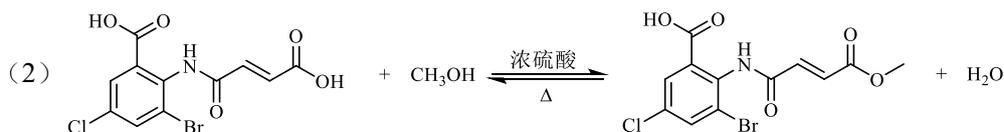
② a.  $H_2$

b. 33.3% (或  $\frac{1}{3}$ )

③  $^{14}CH_3OH$

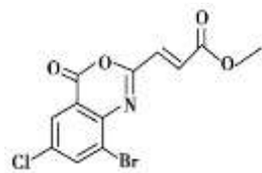
17. (12 分)

(1) 羧基、碳氯键

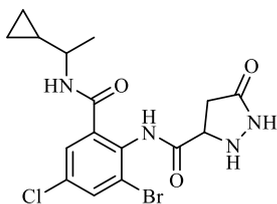


(3) a、d

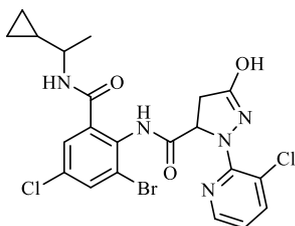
(4)



(5)



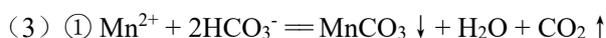
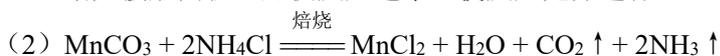
(6) ①



② 1

18. (12分)

(1) 增大接触面积，加快反应速率，使反应充分进行



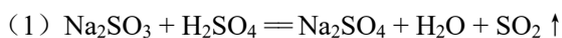
②  $\text{MgCO}_3$  (其他合理给分);  $\text{MnCO}_3$  和  $\text{Mn}(\text{OH})_2$  中锰元素的质量分数均大于 38%，推知必有含镁难溶杂质

(4)  $\text{CO}_2$ 、 $\text{NH}_3$ 、 $\text{NH}_4\text{Cl}$

(5) ①  $\frac{0.55bc}{a} \times 100\%$

② 偏大

19. (12分)

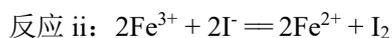


(2) 实验二:  $\text{Fe}^{3+}$

$\text{Fe}^{3+}$ 可能将+4价含硫物质氧化

实验三:  $\text{H}_2\text{C}_2\text{O}_4$ 溶液溶解沉淀并形成  $[\text{Fe}(\text{C}_2\text{O}_4)_3]^{3-}$ ; 使  $c(\text{Fe}^{3+})$ 降低, 氧化性减弱, 不能将+4价含硫物质氧化

实验四: 反应 i:  $\text{SO}_2 + 2\text{H}_2\text{O} + \text{I}_2 = \text{H}_2\text{SO}_4 + 2\text{HI}$



(或反应 ii:  $\text{O}_2 + 4\text{I}^- + 4\text{H}^+ = 2\text{I}_2 + 2\text{H}_2\text{O}$ )

反应 i 速率快于反应 ii, 当  $\text{SO}_2$  消耗完全,  $\text{I}^-$  被  $\text{Fe}^{3+}$  或  $\text{O}_2$  氧化为  $\text{I}_2$

(3) ①  $\text{Fe}^{3+}$  与  $\text{SO}_3^{2-}$ 、 $\text{H}_2\text{O}$  (或  $\text{OH}^-$ ) 形成配合物的稳定性强于  $\text{Fe}(\text{SCN})_3$

② 持续通入  $\text{SO}_2$  一段时间后, 溶液酸性增强, 生成的  $\text{H}_2\text{SO}_5$  将橙色溶液中的  $\text{HOFeOSO}_2$  氧化