

# 北京交大附中 2023—2024 学年第一学期期中练习

## 高二 化学

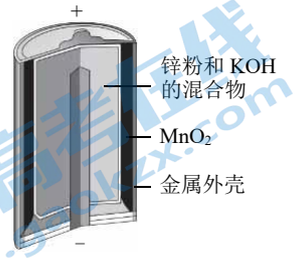
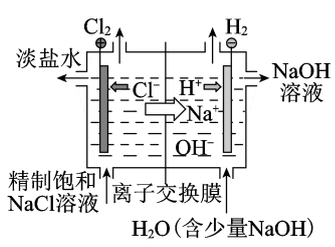
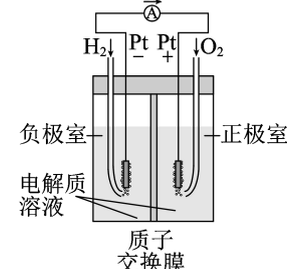
说明：本试卷共 10 页，共 100 分。考试时长 90 分钟。

可能用到的相对原子质量：H—1 C—12 O—16 S—32

### 第I卷（42分）

选择题（每小题只有一个选项符合题意，本题共 14 小题，每小题 3 分，共 42 分）

1. 下列装置或过程能实现电能转化为化学能的是

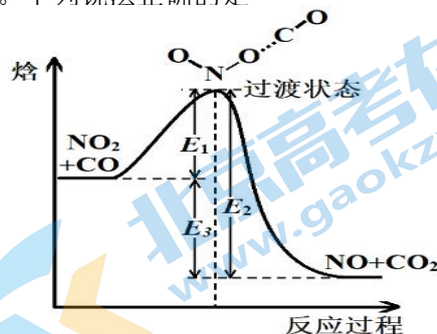
			
A. 火力发电	B. 碱性锌锰电池	C. 电解饱和食盐水	D. 氢氧燃料电池

2. 下列说法正确的是

- A. 放热反应一定是自发反应  
 B. 熵增的反应不一定是自发反应  
 C. 固体溶解一定是熵减小的过程  
 D. 非自发反应在任何条件下都不能发生

3. 如图所示为某基元反应过程的能量变化 ( $E_1$ 、 $E_2$ 、 $E_3$  均大于 0)。下列说法正确的是

- A. 该反应的正反应为吸热反应  
 B.  $E_1 + E_3$  为该反应的活化能  
 C. 图中对应的该反应的焓变  $\Delta H = -E_2$   
 D.  $\text{NO}_2$  和  $\text{CO}$  分子发生有效碰撞才能形成过渡状态分子



4. 一定温度下，在 2 个容积均为 10 L 的恒容密闭容器中，加入一定量的反应物，

发生反应： $\text{H}_2(\text{g}) + \text{I}_2(\text{g}) \rightleftharpoons 2\text{HI}(\text{g})$ ，充分反应并达到化学平衡状态，相关数据见下表。下列说法正确的是

容器编号	起始时各物质的物质的量 /mol			平衡时 $\text{I}_2$ 的浓度 / (mol·L <sup>-1</sup> )
	$n(\text{H}_2)$	$n(\text{I}_2)$	$n(\text{HI})$	$c(\text{I}_2)$
I	0.1	0.1	0	0.008
II	0.2	0.2	0	$x$

- A. 该温度下，反应的化学平衡常数  $K=0.25$   
 B. II 中  $x=0.008$   
 C. 容器内气体的密度不再改变可以作为反应达到化学平衡状态的标志  
 D. 反应开始阶段的化学反应速率： $\text{I} > \text{II}$

5. 化学小组研究金属的电化学腐蚀，实验如下：

序号	实验 I	实验 II
实验		
现象	铁钉周边出现_____色 锌片周边未见明显变化	铁钉周边出现蓝色 铜片周边略显红色

下列说法不正确的是

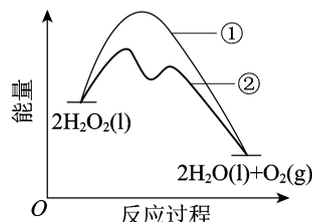
- A. 实验 I 中铁钉周边出现红色      B. 实验 I 中负极的电极反应式： $\text{Fe} - 2\text{e}^- = \text{Fe}^{2+}$   
 C. 实验 II 中正极的电极反应式： $\text{O}_2 + 2\text{H}_2\text{O} + 4\text{e}^- = 4\text{OH}^-$   
 D. 对比实验 I、II 可知，生活中镀锌铁板比镀铜铁板在镀层破损后更耐腐蚀

6. 已知 1 mol  $\text{H}_2\text{O}_2$  分解放出热量 98 kJ。在含有少量 I<sup>-</sup> 的溶液中， $\text{H}_2\text{O}_2$  分解的机理是：

i.  $\text{H}_2\text{O}_2 + \text{I}^- = \text{H}_2\text{O} + \text{IO}^-$ ，ii.  $\text{H}_2\text{O}_2 + \text{IO}^- = \text{H}_2\text{O} + \text{O}_2\uparrow + \text{I}^-$ 。 $\text{H}_2\text{O}_2$  分解过程中能量变化如图。

下列说法正确的是

- A. ①表示加催化剂后反应过程中的能量变化  
 B. ①的活化能等于  $98 \text{ kJ}\cdot\text{mol}^{-1}$   
 C. i和ii均为放热反应  
 D. i的化学反应速率比ii的小



7. 向密闭容器中充入 1 mol HI，发生反应： $2\text{HI}(\text{g}) \rightleftharpoons \text{H}_2(\text{g}) + \text{I}_2(\text{g}) \quad \Delta H > 0$ ，达到平衡状态。

该反应经过以下两步基元反应完成：

i.  $2\text{HI} \rightarrow \text{H}_2 + 2\text{I}\cdot \quad \Delta H_1$       ii.  $2\text{I}\cdot \rightarrow \text{I}_2 \quad \Delta H_2$

下列分析不正确的是

- A.  $\Delta H_1 > 0$ 、 $\Delta H_2 < 0$       B.  $n(\text{HI}) + 2n(\text{I}_2) = 1 \text{ mol}$   
 C. 恒容时，升高温度，气体颜色加深，同时电子发生了转移  
 D. 恒温时，缩小体积，气体颜色变深，是平衡正向移动导致的

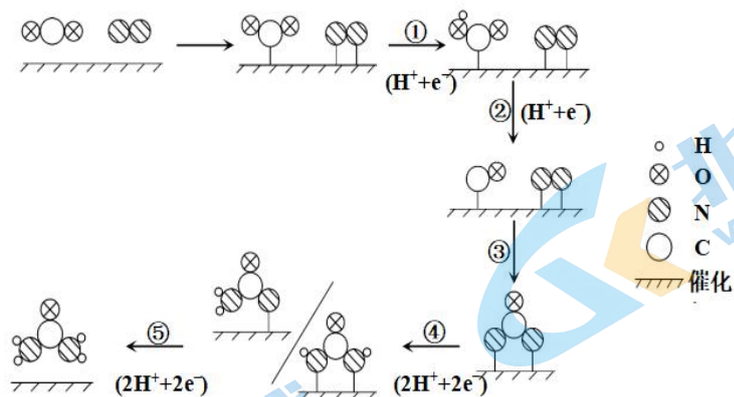
8. 一定条件下，反应  $\text{H}_2(\text{g}) + \text{Br}_2(\text{g}) = 2\text{HBr}(\text{g})$  的速率可表示为  $v = kc^\alpha(\text{H}_2) c^\beta(\text{Br}_2) c^{-1}(\text{HBr})$ ，其中  $k$  为反应速率常数。该反应在不同浓度下的反应速率如下：

$c(\text{H}_2) / (\text{mol}\cdot\text{L}^{-1})$	$c(\text{Br}_2) / (\text{mol}\cdot\text{L}^{-1})$	$c(\text{HBr}) / (\text{mol}\cdot\text{L}^{-1})$	反应速率
0.1	0.1	2	$v$
0.1	0.4	2	$8v$
0.2	0.4	2	$16v$
0.2	0.1	$x$	$4v$

根据表中的测定数据判断，下列结论不正确的是

- A.  $\alpha$ 、 $\beta$  的值分别为 1、1.5  
 B. 同时减小  $\text{H}_2(\text{g})$  和  $\text{HBr}(\text{g})$  浓度，反应速率一定增大  
 C. 反应体系的三种物质中， $\text{Br}_2(\text{g})$  的浓度对反应速率影响最大  
 D. 表中  $x$  的值为 1

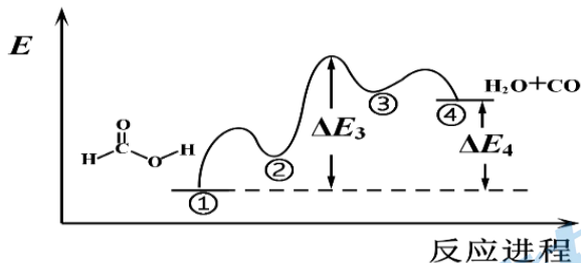
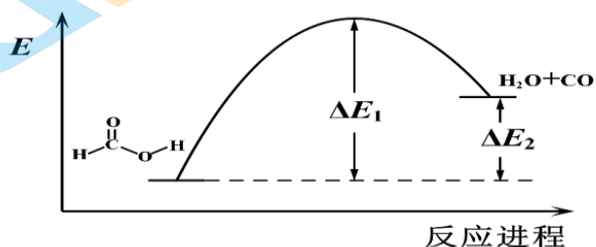
9. 科研人员利用电解法在催化剂表面结合  $N_2$  和  $CO_2$  制备尿素  $[CO(NH_2)_2]$ ，反应机理如下图。



下列说法不正确的是

- A. 步骤①中形成极性共价键
- B. 步骤②中有  $H_2O$  生成
- C. 步骤④中的反应物做阳极反应物
- D. 步骤⑤制得尿素应在阴极区域完成相应收集

10. 硫酸可以在甲酸 ( $H-C(=O)-OH$ ) 分解制  $CO$  的反应进程中起催化作用。左图为未加入硫酸的反应进程，右图为加入硫酸的反应进程。



下列说法不正确的是

- A. 甲酸分解制  $CO$  的反应  $\Delta H > 0$
- B. 未加入硫酸的反应进程中不涉及到化学键的断裂与形成
- C. 加入硫酸的反应进程中②→③步反应速率最慢
- D.  $\Delta E_1 > \Delta E_3$ ,  $\Delta E_2 = \Delta E_4$

11. 一定温度下，在两个容积均为 2 L 的恒容密闭容器中加入一定量的反应物，发生反应



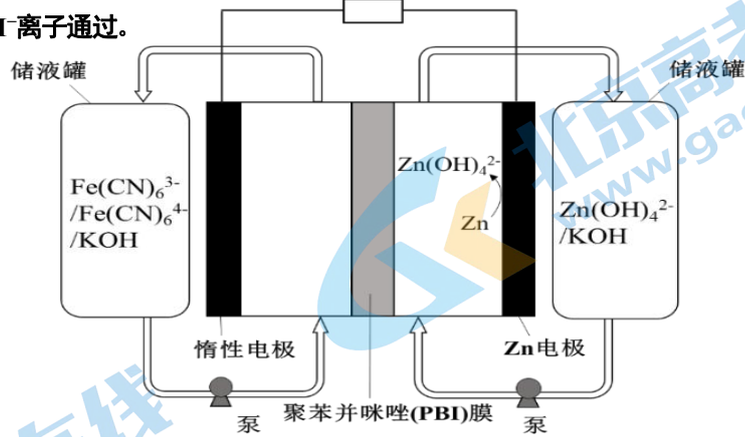
容器编号	温度/ $^{\circ}C$	起始物质的量/mol		平衡物质的量/mol
		NO(g)	CO(g)	CO <sub>2</sub> (g)
I	$t_1$	0.4	0.4	0.2
II	$t_2$	0.4	0.4	0.24

下列说法不正确的是

- A.  $t_1 > t_2$
- B. I 中反应达到平衡时，NO 的转化率为 50%
- C. II 中反应平衡常数  $K > 5$
- D.  $t_1^{\circ}C$ 、2 L 的容器中，若四种气体的物质的量均为 0.4 mol，则  $v(\text{正}) > v(\text{逆})$

12. 锌铁液流电池由于安全、稳定、电解液成本低等优点成为电化学储能热点技术之一。下图为以  $\text{Zn(OH)}_4^{2-}/\text{Zn}$  和  $\text{Fe(CN)}_6^{3-}/\text{Fe(CN)}_6^{4-}$  作为电极氧化还原电对的碱性锌铁液流电池放电时工作原理示意图。

已知：聚苯并咪唑(PBI)膜允许  $\text{OH}^-$  离子通过。



下列说法不正确的是

- A. 放电过程中，总反应为  $2\text{Fe(CN)}_6^{3-} + \text{Zn} + 4\text{OH}^- \rightleftharpoons \text{Zn(OH)}_4^{2-} + 2\text{Fe(CN)}_6^{4-}$
- B. 放电过程中，左侧池中溶液 pH 逐渐减小
- C. 充电过程中，当 2 mol  $\text{OH}^-$  通过 PBI 膜时，导线中通过 1 mol  $e^-$
- D. 充电过程中，阴极的电极反应为  $\text{Zn(OH)}_4^{2-} + 2e^- \rightleftharpoons \text{Zn} + 4\text{OH}^-$

13. 小组同学探究不同条件下氯气与二价锰化合物的反应，实验记录如下：

序号	实验方案		实验现象
	实验装置	试剂 a	
①		水	产生黑色沉淀，放置后不发生变化
②		5% NaOH 溶液	产生黑色沉淀，放置后溶液变为紫色，仍有沉淀
③		40% NaOH 溶液	产生黑色沉淀，放置后溶液变为紫色，仍有沉淀
④	取③中放置后的悬浊液 1 mL，加入 4 mL 40% NaOH 溶液		溶液紫色迅速变为绿色，且绿色缓慢加深

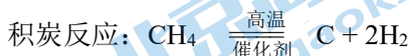
资料：水溶液中， $\text{Mn(OH)}_2$  为白色沉淀， $\text{MnO}_4^-$  呈绿色；浓碱性条件下， $\text{MnO}_4^-$  可被  $\text{OH}^-$  还原为  $\text{MnO}_4^{2-}$ ； $\text{NaClO}$  的氧化性随碱性增强而减弱。

下列说法不正确的是

- A. 对比实验①和②可知，碱性环境中，二价锰化合物可被氧化到更高价态
- B. ④中溶液紫色迅速变为绿色的可能原因是  $4\text{MnO}_4^- + 4\text{OH}^- \rightleftharpoons 4\text{MnO}_4^{2-} + \text{O}_2\uparrow + 2\text{H}_2\text{O}$
- C. ④中绿色缓慢加深的可能原因是  $\text{MnO}_2$  被  $\text{Cl}_2$  氧化为  $\text{MnO}_4^{2-}$
- D. ③中未得到绿色溶液，可能是因为  $\text{MnO}_4^{2-}$  被氧化为  $\text{MnO}_4^-$  的反应速率快于  $\text{MnO}_4^-$  被还原为  $\text{MnO}_4^{2-}$  的反应速率

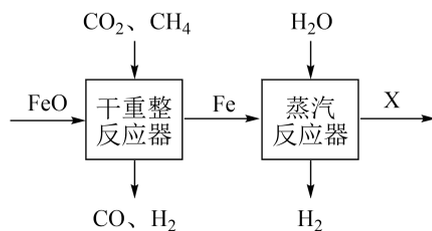
14. 化学链甲烷干重整联合制氢部分工艺的原理如图所示：

将 1 mol  $\text{CO}_2$  和 3 mol  $\text{CH}_4$  充入干重整反应器，发生：



研究发现，增大  $n(\text{FeO})$  能减少积炭，并增大  $\frac{n(\text{H}_2)}{n(\text{CO})}$  的值。下列说法不正确的是

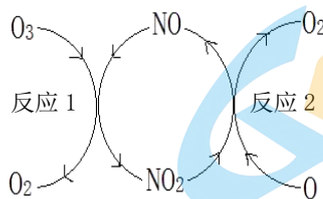
- A. X 的化学式为  $\text{Fe}_3\text{O}_4$ ，被还原后可循环利用
- B. 增大  $n(\text{FeO})$  能增大  $\frac{n(\text{H}_2)}{n(\text{CO})}$ ，推测发生  $\text{FeO} + \text{CH}_4 \rightleftharpoons \text{Fe} + \text{CO} + 2\text{H}_2$
- C. 减少  $n(\text{FeO})$ ，Fe 上的积炭会导致蒸汽反应器中产生的  $\text{H}_2$  纯度降低
- D. 干重整反应器中存在： $n(\text{CO}_2) + n(\text{CH}_4) + n(\text{CO}) = 4 \text{ mol}$



## 第II卷 (58分)

15. (9分) 随着人类社会的发展, 氮氧化物的排放导致一系列环境问题。

(1) NO 加速臭氧层被破坏, 其反应过程如右图所示:



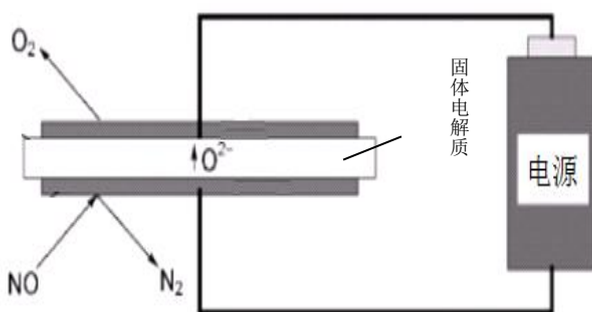
① NO 的作用是\_\_\_\_\_。

② 已知:  $O_3(g) + O(g) \rightleftharpoons 2O_2(g) \quad \Delta H = -143 \text{ kJ/mol}$

反应 1:  $O_3(g) + NO(g) \rightleftharpoons NO_2(g) + O_2(g) \quad \Delta H_1 = -200.2 \text{ kJ/mol}$

反应 2: 热化学方程式为\_\_\_\_\_。

(2) 利用电解法处理高温空气中稀薄的 NO ( $O_2$  浓度约为 NO 浓度十倍), 装置示意图如下, 固体电解质可传导  $O^{2-}$



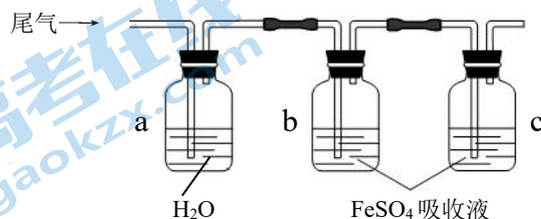
① 阴极反应为\_\_\_\_\_。

② 消除一定量的 NO 所消耗的电量远远大于理论计算量, 可能的原因是(不考虑物理因素)\_\_\_\_\_。

③ 通过更换电极表面的催化剂可明显改善这一状况, 利用催化剂具有\_\_\_\_\_性。

(3) 利用  $FeSO_4$  吸收工业尾气(主要含  $N_2$  及少量 NO、 $NO_2$ ) 中的氮氧化物, 实验流程示意图如下所示。

已知:  $Fe^{2+}(aq) + NO(g) \rightleftharpoons Fe(NO)^2+(aq)$  (棕色)  $\Delta H < 0$



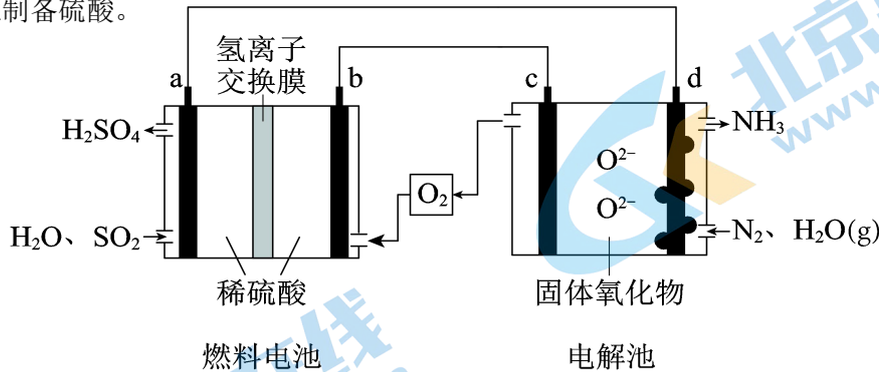
① 当观察到\_\_\_\_\_时, 说明 b 中  $FeSO_4$  溶液需要更换。

② 吸收液再生的处理措施是\_\_\_\_\_。

16. (15分)

I 某小组同学设想利用燃料电池和电解池组合，设计一种制备硫酸和氨的装置，相关的物质及工作原理示意图如下图。a、b、c、d均为惰性电极，电解池中d上有可催化 $N_2$ 放电的纳米颗粒，固体氧化物电解质只允许 $O^{2-}$ 在其中迁移。

(1) 燃料电池制备硫酸。



①a为\_\_\_\_\_（填“正极”或“负极”），电极反应式为\_\_\_\_\_。

② $H^+$ 的迁移方向为\_\_\_\_\_（填“a→b”或“b→a”）。

③电池总反应的化学方程式为\_\_\_\_\_。

(2) 电解池制备氨。

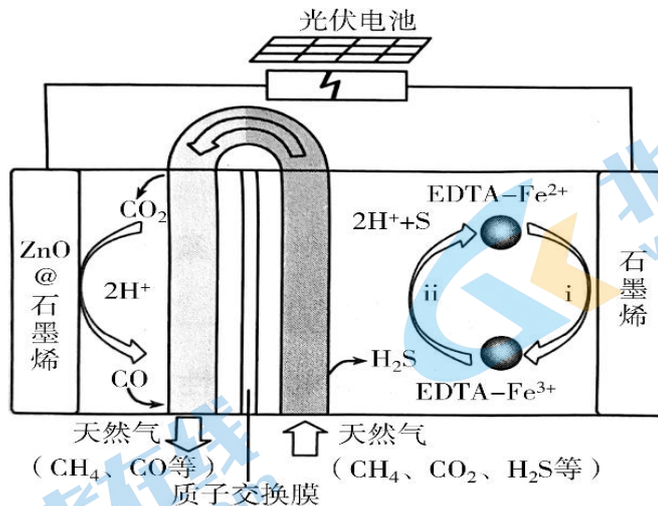
下列关于电解过程的说法正确的是\_\_\_\_\_。

- A. d上， $N_2$ 被还原
- B. c的电极反应： $2O^{2-} - 4e^- = O_2\uparrow$
- C. 固体氧化物中 $O^{2-}$ 的迁移方向为d→c

(3) 燃料电池中每消耗48g  $SO_2$ ，在电解池中，理论上产生的 $NH_3$ 在标准状况下的体积为\_\_\_\_\_L。

II. 我国科学家设计了一种 $CO_2+H_2S$ 协同转化装置，实现对

天然气中 $CO_2$ 和 $H_2S$ 的高效去除，装置如下图所示。



其中电极分别为 $ZnO@$ 石墨烯（石墨烯包裹的 $ZnO$ ）和石墨烯。

① $ZnO@$ 石墨烯是\_\_\_\_\_极（填“阳”或“阴”）。

②石墨烯电极区发生反应为：

i.  $EDTA-Fe^{2+} - e^- = EDTA-Fe^{3+}$  ii. \_\_\_\_\_。

③ $CO_2+H_2S$ 协同转化总反应的化学方程式为\_\_\_\_\_，

④工作时， $ZnO@$ 石墨烯电极区的pH基本保持不变，结合化学用语解释原因\_\_\_\_\_。

17. (11分) 利用工业废气中的  $\text{CO}_2$  合成基础化工原料甲醇 ( $\text{CH}_3\text{OH}$ ), 是  $\text{CO}_2$  资源化的重要方法, 涉及的主要化学反应有:



(1) 反应 ii 的化学平衡常数表达式为 \_\_\_\_\_。

(2) 已知:  $\text{CH}_3\text{OH}(\text{g}) + \frac{3}{2} \text{O}_2(\text{g}) \rightleftharpoons \text{CO}_2(\text{g}) + 2\text{H}_2\text{O}(\text{g}) \quad \Delta H_3 = -676 \text{ kJ}\cdot\text{mol}^{-1}$

利用  $\Delta H_1$  和  $\Delta H_3$  计算  $\Delta H_2$  时, 还需要利用 \_\_\_\_\_ 反应的  $\Delta H$ 。通过计算得出  $\Delta H_2 = +41 \text{ kJ}\cdot\text{mol}^{-1}$ 。

(3) 控制反应条件 (均使用了催化剂), 研究投料比 (反应物的物质的量之比)、压强、温度对反应体系的影响。

产率  $\varphi$  和选择性  $S$  的定义:

$$\varphi(\text{B}) = \frac{n(\text{生成 B 所用的 } \text{CO}_2)}{n(\text{投入的 } \text{CO}_2)} \times 100\%, \quad S(\text{B}) = \frac{n(\text{生成 B 所用的 } \text{CO}_2)}{n(\text{转化的 } \text{CO}_2)} \times 100\%$$

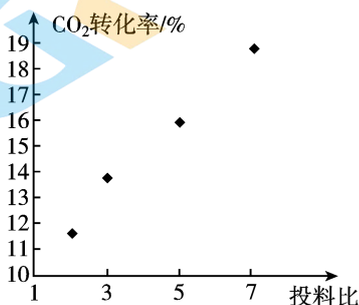


图 1

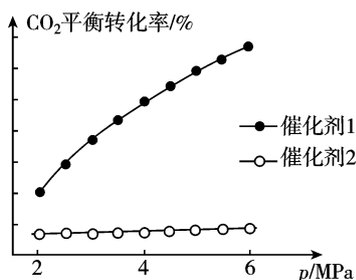


图 2

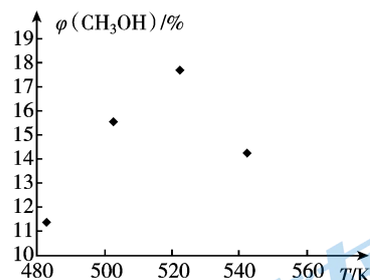


图 3

①图 1 中, 投料比是指 \_\_\_\_\_ (填 " $\frac{n(\text{CO}_2)}{n(\text{H}_2)}$ " 或 " $\frac{n(\text{H}_2)}{n(\text{CO}_2)}$ ");

当投料比为 5 时,  $\text{CO}_2$  的转化率约为 16%,  $\varphi(\text{CH}_3\text{OH}) \approx 5\%$ , 则  $S(\text{CH}_3\text{OH}) \approx$  \_\_\_\_\_。

②图 2 中, 在催化剂 2 的作用下, 发生的主要反应是 \_\_\_\_\_ (填 "i" 或 "ii")。

③图 3 中, 当温度高于 523 K 时, 甲醇的产率随温度升高而减小, 原因可能有 \_\_\_\_\_ (写出 2 条)

(4) 一定条件下, 向体积为  $V \text{ L}$  的恒容密闭容器中通入  $1 \text{ mol } \text{CO}_2(\text{g})$  和  $3 \text{ mol } \text{H}_2(\text{g})$ , 发生上述反应,

$t$  秒后达到平衡。此时容器中  $\text{CH}_3\text{OH}(\text{g})$  为  $a \text{ mol}$ ,  $\text{CO}_2(\text{g})$  为  $b \text{ mol}$ 。

①平衡后  $\text{H}_2\text{O}(\text{g})$  的浓度为 \_\_\_\_\_  $\text{mol}\cdot\text{L}^{-1}$  (用含  $a$ 、 $b$ 、 $V$  的代数式表示, 下同)。

②用  $\text{CO}$  的浓度变化表示  $0 \sim t$  秒反应 ii 的反应速率,  $v(\text{CO}) =$  \_\_\_\_\_  $\text{mol}\cdot\text{L}^{-1}\cdot\text{s}^{-1}$ 。

③该条件下反应 i 的化学平衡常数为 \_\_\_\_\_。

18. (11分) 电化学还原  $\text{CO}_2$  将其转化为其它化学产品, 是一种综合利用  $\text{CO}_2$  的好方法。

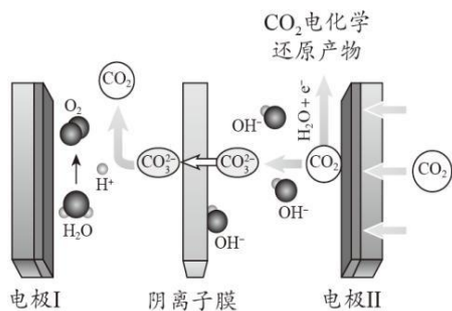


图1 碱性电化学还原  $\text{CO}_2$

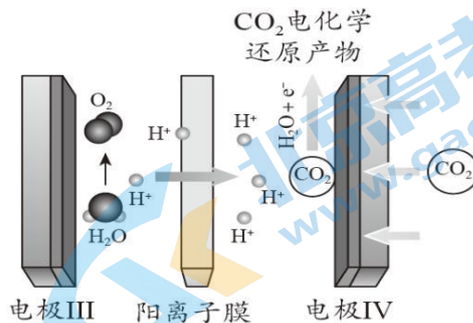


图2 酸性电化学还原  $\text{CO}_2$

已知: 选择性 ( $S$ ) 和法拉第效率 ( $FE$ ) 的定义:

$$S(\text{B}) = \frac{n(\text{生成B所用的CO}_2)}{n(\text{阴极吸收的CO}_2)} \times 100\% \quad FE(\text{B}) = \frac{n(\text{生成B所用的电子})}{n(\text{通过电极的电子})} \times 100\%$$

(1) 碱性电化学还原  $\text{CO}_2$  前, 先在中性电解液中通电一段时间, pH 及电流稳定后, 再通  $\text{CO}_2$ 。再阴极区若  $\text{CO}_2$  每得到 1 mol 电子, 同时有  $\text{H}_2\text{O}$  也会得到等物质的量的电子, 且电解液的 pH 几乎保持不变 (忽略溶液体积变化)。

① 补全阴极产生  $\text{CH}_4$  的电极反应:  $\text{CO}_2 + \square \text{H}_2\text{O} + \square \text{e}^- = \text{CH}_4 + \square \text{OH}^-$ 。

② 阴极附近因为发生反应 \_\_\_\_\_ (用离子方程式表示), 生成的  $\text{CO}_3^{2-}$  难以放电, 降低了  $S(\text{CH}_4)$ 。结合上述信息,  $S(\text{CH}_4)$  的理论最大值为 \_\_\_\_\_。

③ 结合化学用语分析阳极区产生  $\text{CO}_2$  的原因是 \_\_\_\_\_。

(2) 控制  $\text{pH}=1$ 、电解液中存在  $\text{KCl}$  时, 电化学还原  $\text{CO}_2$  过程中  $\text{CH}_4$  (其他含碳产物未标出) 和  $\text{H}_2$  的法拉第效率变化如图 3 所示。

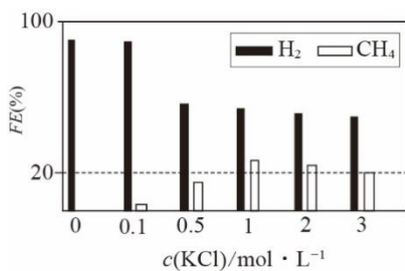


图3

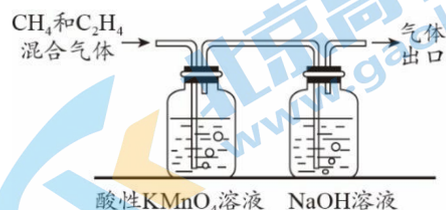
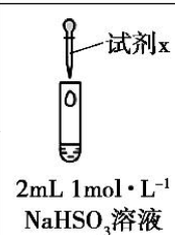


图4

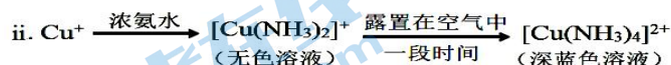
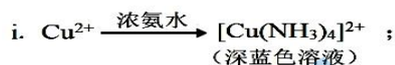
① 结合图 3 的变化规律, 推测  $\text{KCl}$  可能的作用是 \_\_\_\_\_。

②  $c(\text{KCl}) = 3 \text{ mol} \cdot \text{L}^{-1}$  时, 11.2 L (已折合为标准状况, 下同) 的  $\text{CO}_2$  被完全吸收并还原为  $\text{CH}_4$  和  $\text{C}_2\text{H}_4$ , 分离  $\text{H}_2$  后, 将  $\text{CH}_4$  和  $\text{C}_2\text{H}_4$  混合气体通入如图 4 所示装置 (反应完全), 出口处收集到气体 6.72 L。则  $FE(\text{C}_2\text{H}_4)$  为 \_\_\_\_\_。

19. (12分) 实验小组对 NaHSO<sub>3</sub> 溶液分别与 CuCl<sub>2</sub>、CuSO<sub>4</sub> 溶液的反应进行探究。

实验	装置	试剂 x	操作及现象
I		1 mol·L <sup>-1</sup> CuCl <sub>2</sub> 溶液	加入 2mL CuCl <sub>2</sub> 溶液，得到绿色溶液，30s 时有无色气泡和白色沉淀产生，上层溶液颜色变浅。
II		1 mol·L <sup>-1</sup> CuSO <sub>4</sub> 溶液	加入 2mL CuSO <sub>4</sub> 溶液，得到绿色溶液，3 分钟未见明显变化。

已知：



(1) 推测实验I 产生的无色气体为 SO<sub>2</sub>，实验证实推测正确：用蘸有碘水的淀粉试纸接近试管口，观察到 \_\_\_\_\_，反应的离子方程式为 \_\_\_\_\_。

(2) 对实验I 产生 SO<sub>2</sub> 的原因进行分析，提出假设：

假设 a: Cu<sup>2+</sup> 水解使溶液中 c(H<sup>+</sup>) 增大；(Cu<sup>2+</sup> 水解反应很弱，其对应反应为：Cu<sup>2+</sup> + 2H<sub>2</sub>O ⇌ Cu(OH)<sub>2</sub> + 2H<sup>+</sup>)

假设 b: Cl<sup>-</sup> 存在时，Cu<sup>2+</sup> 与 HSO<sub>3</sub><sup>-</sup> 反应生成 CuCl 白色沉淀，溶液中 c(H<sup>+</sup>) 增大。

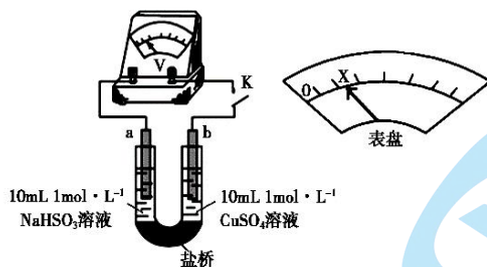
① 假设 a 不合理，实验证据是 \_\_\_\_\_；

② 实验表明假设 b 合理，实验 I 反应的离子方程式有 \_\_\_\_\_、H<sup>+</sup> + HSO<sub>3</sub><sup>-</sup> = SO<sub>2</sub>↑ + H<sub>2</sub>O。

(3) 对比实验I、II，提出假设：Cl<sup>-</sup> 增强了 Cu<sup>2+</sup> 的氧化性。

下述实验III证实了假设合理，装置如下图。实验方案：闭合 K，电压表的指针偏转至“X”处；

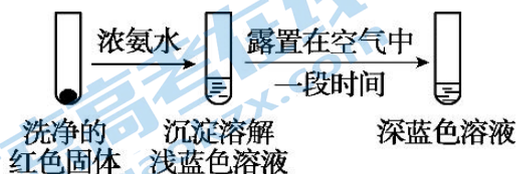
向 U 形管 \_\_\_\_\_ (补全实验操作及现象)。



(4) 将实验II的溶液静置 24 小时或加热后，得到红色沉淀。经检验，红色沉淀中含有 Cu<sup>+</sup>、Cu<sup>2+</sup> 和 SO<sub>3</sub><sup>2-</sup>

① 通过实验IV证实红色沉淀中含有 Cu<sup>+</sup> 和 Cu<sup>2+</sup>。

实验IV：



证实红色沉淀中含有 Cu<sup>+</sup> 的实验证据是 \_\_\_\_\_；

② 有同学认为实验IV不足以证实红色沉淀中含有 Cu<sup>2+</sup>，设计实验IV的对比实验V，证实了 Cu<sup>2+</sup> 的存在。

实验V的方案和现象是：\_\_\_\_\_。(已知 Cu<sub>2</sub>O 为红色固体)

以下为草稿纸



高二化学期中考试答案 2023.11.2

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

15. (1) ①催化剂 (1分) ② $\text{NO}_2(\text{g}) + \text{O}(\text{g}) = \text{NO}(\text{g}) + \text{O}_2(\text{g}) \Delta H_2 = +57.2 \text{ kJ/mol}$  (2分)  
 (2) ①  $2\text{NO} + 4\text{e}^- = \text{N}_2 \uparrow + 2\text{O}^{2-}$  (2分) ②阴极发生副反应  $\text{O}_2 + 4\text{e}^- = 2\text{O}^{2-}$  (1分) ③选择 (1分)  
 (3) ① C 中溶液变棕色 (1分) ②加热棕色溶液 (1分)

16. (15分) I (1) ①负极 (1分)  $\text{SO}_2 + 2\text{H}_2\text{O} - 2\text{e}^- = \text{SO}_4^{2-} + 4\text{H}^+$  (2分)  
 ② $\text{a} \rightarrow \text{b}$  (1分) ③ $2\text{SO}_2 + \text{O}_2 + 2\text{H}_2\text{O} = 2\text{H}_2\text{SO}_4$  (1分) (2) ABC (2分)  
 (3) 11.2 (1分)

II ①阴 (1分) ②  $2\text{EDTA-Fe}^{3+} + \text{H}_2\text{S} = 2\text{EDTA-Fe}^{2+} + \text{S} \downarrow + 2\text{H}^+$  (2分)

③  $\text{CO}_2 + \text{H}_2\text{S} \rightleftharpoons \text{CO} + \text{S} + \text{H}_2\text{O}$  (2分)

④ZnO@石墨烯为阴极, 电极反应为  $\text{CO}_2 + 2\text{H}^+ + 2\text{e}^- = \text{CO} + \text{H}_2\text{O}$ , 当阴极反应消耗 2 mol  $\text{H}^+$  时, 外电路通过 2 mol 电子, 阳极区有 2 mol  $\text{H}^+$  通过质子交换膜进入阴极区, 阴极区  $c(\text{H}^+)$  几乎不变 (2分)

17. (11分) (1)  $K = \frac{c(\text{CO}) \cdot c(\text{H}_2\text{O})}{c(\text{CO}_2) \cdot c(\text{H}_2)}$

(2)  $2\text{CO}(\text{g}) + \text{O}_2(\text{g}) = 2\text{CO}_2(\text{g})$  (合理即可) (2分)

(3) ①  $\frac{n(\text{H}_2)}{n(\text{CO}_2)}$  5/16 ② ii

③ 原因一: 温度高于 523°C, 催化剂失去活性;

原因二: 温度升高, 反应 ii 速率增大程度更为显著, 以反应 ii 为主;

原因三: 反应 i 为放热反应, 反应 ii 为吸热反应, 温度升高, 反应 i 平衡逆移, 反应 ii 平衡正移 等等 (2分)

(4) ①  $\frac{1-b}{v}$  ②  $\frac{1-a-b}{v \cdot t}$  ③  $\frac{a(1-b) \cdot v^2}{b(2-2a+b)^3}$

18 (11分) (1) ①  $\text{CO}_2 + 8\text{e}^- + 6\text{H}_2\text{O} = \text{CH}_4 + 8\text{OH}^-$  (2分)

②  $\text{CO}_2 + 2\text{OH}^- = \text{CO}_3^{2-} + \text{H}_2\text{O}$  (1分) 1/9 (1分)

③ 阳极电极反应为:  $2\text{H}_2\text{O} - 4\text{e}^- = \text{O}_2 \uparrow + 4\text{H}^+$ , 阴极区产生的  $\text{CO}_3^{2-}$  透过阴离子交换膜进入阳极, 发生反应:  $\text{CO}_3^{2-} + 2\text{H}^+ = \text{CO}_2 \uparrow + \text{H}_2\text{O}$  (3分)

(2) ①  $c(\text{KCl})$  大于  $0.5 \text{ mol} \cdot \text{L}^{-1}$  时,  $\text{KCl}$  抑制了 (阴极) 析氢, 总体而言提高了电化学还原  $\text{CO}_2$  生成  $\text{CH}_4$  的选择性 (或:  $\text{KCl}$  的存在有利于  $\text{CO}_2$  还原生成  $\text{CH}_4$ , 不利于生成  $\text{H}_2$ ) (2分)

② 10% (2分)

19. (12分) (1) 蓝色褪去: (1分)  $\text{SO}_2 + \text{I}_2 + 2\text{H}_2\text{O} = \text{SO}_4^{2-} + 2\text{I}^- + 4\text{H}^+$  (2分)

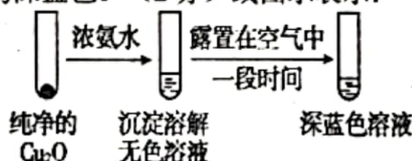
(2) ①实验 I、II 中  $c(\text{Cu}^{2+})$  相同, 但实验 II 中未见气泡 (2分)

②  $2\text{Cu}^{2+} + 2\text{Cl}^- + \text{HSO}_3^- + \text{H}_2\text{O} = 2\text{CuCl} \downarrow + \text{SO}_4^{2-} + 3\text{H}^+$  (2分)

(3) 右侧加入一定量  $\text{NaCl}$  固体, 溶解后, 观察到电压表指针偏转变大 (2分)

(4) ①一段时间后溶液由浅蓝色变为深蓝色 (1分)

②取少量纯净的  $\text{Cu}_2\text{O}$  于试管中, 滴加足量浓氨水。沉淀溶解, 得到无色溶液, 露置一段时间后溶液变为深蓝色。 (2分) 或图示表示:



# 北京高一高二高三期中试题下载

京考一点通团队整理了【**2023年10-11月北京各区各年级期中试题 & 答案汇总**】专题，及时更新最新试题及答案。

通过【**京考一点通**】公众号，对话框回复【**期中**】或者点击公众号底部栏目<**试题专区**>，进入各年级汇总专题，查看并下载电子版试题及答案！

