

保密★启用前

准考证号_____ 姓名_____
(在此卷上答题无效)

厦门市2025届高中毕业班第一次质量检测

化学试题

2025.1

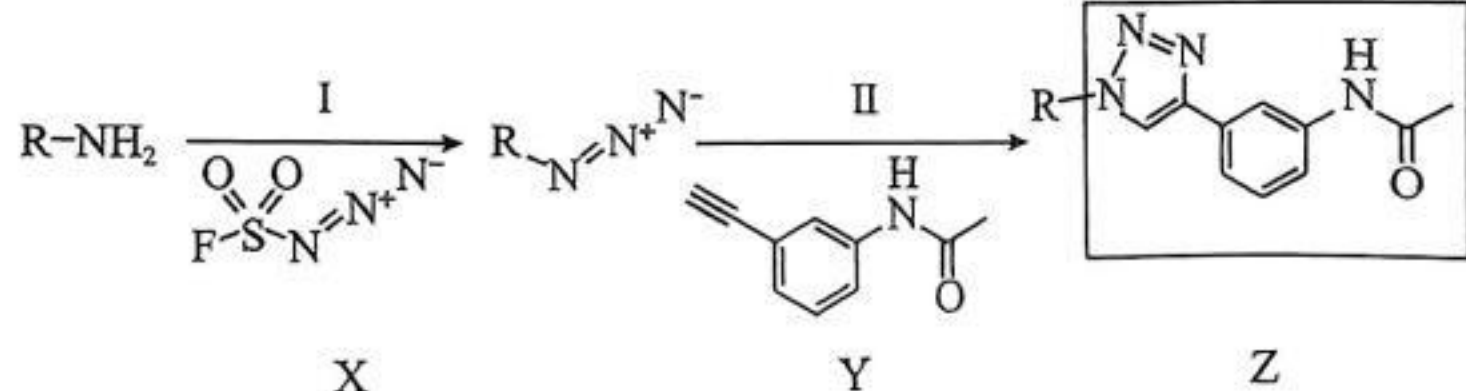
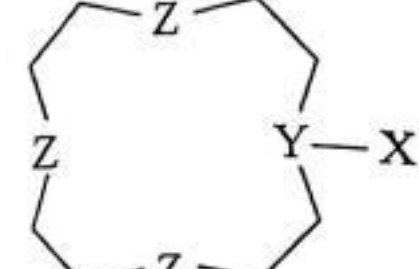
本试卷共6页，考试时间75分钟，总分100分。

注意事项：

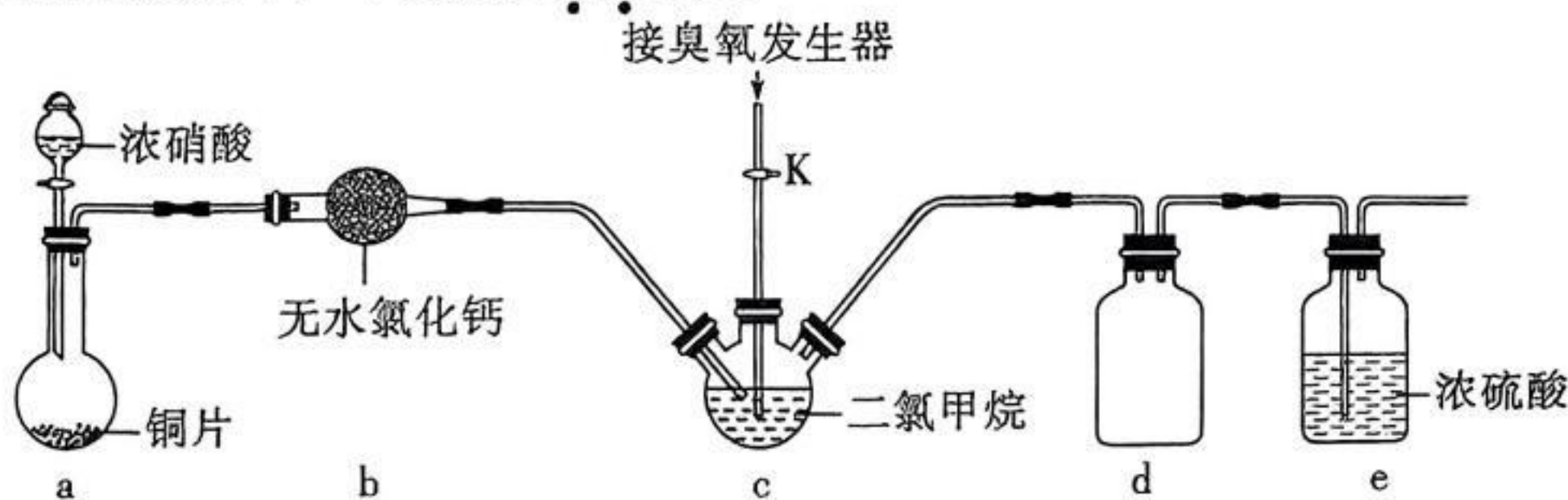
- 答卷前，考生务必将自己的姓名、准考证号填写在答题卡上。
- 回答选择题时，选出每小题答案后，用铅笔把答题卡上对应题目的答案标号涂黑。如需改动，用橡皮擦干净后，再选涂其他答案标号。回答非选择题时，将答案写在答题卡上。写在本试卷上无效。
- 考试结束后，将答题卡交回。

可能用到的相对原子质量：H 1 O 16 Na 23 V 51 Fe 56 Co 59 Zn 65

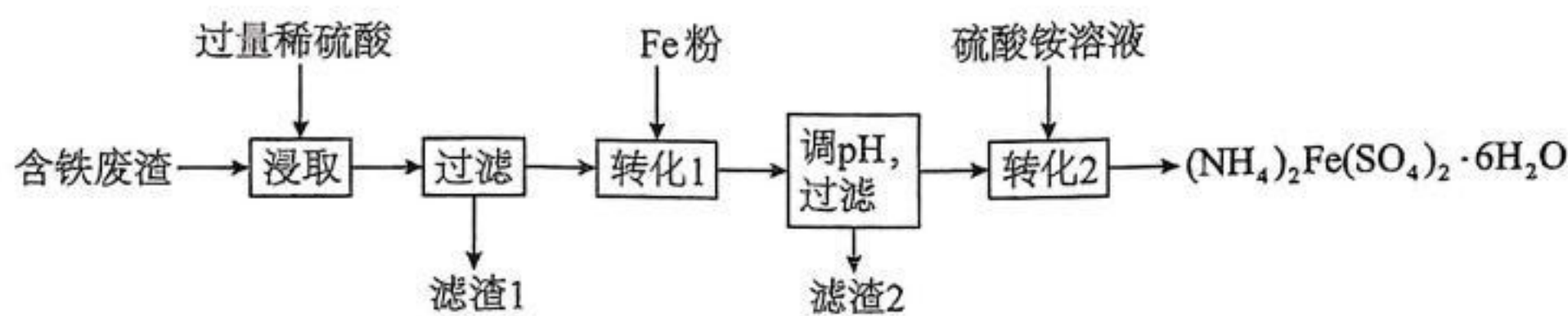
一、选择题：本题共10小题，每小题4分，共40分。每小题只有一个选项符合题目要求。

- 紫菜富含蛋白质、膳食纤维、不饱和脂肪酸及碘化钾等矿物质。下列说法错误的是
 - 蛋白质溶液属于胶体
 - 膳食纤维不能被人体直接消化吸收
 - 不饱和脂肪酸可发生加成反应
 - 高温烹饪有利于紫菜营养被人体吸收
- 某无色透明的溶液，在pH=0和pH=14的条件下都能大量共存的是
 - S^{2-} 、 K^+ 、 SO_4^{2-} 、 NO_3^-
 - Cu^{2+} 、 NH_4^+ 、 SiO_3^{2-} 、 Cl^-
 - Na^+ 、 K^+ 、 Cl^- 、 NO_3^-
 - Ba^{2+} 、 Na^+ 、 NO_3^- 、 CO_3^{2-}
- 我国科学家利用氟磺酰基叠氮重氮转移反应，将伯胺高效转化成叠氮化合物原理如图。下列说法正确的是
 - I为消去反应
 - X是有机物
 - Y中含有的官能团是酰胺基、碳碳叁键
 - Z中框内所有原子可能共平面
- 可有效识别 Li^+ 的某套索醚结构如图。非金属元素X、Y、Z原子序数依次增大，三者最外层电子数之和为12，基态Z原子中s与p轨道电子数相等。下列说法正确的是
 - 第一电离能： $\text{Z} > \text{Y}$
 - 最简单氢化物沸点： $\text{Z} < \text{Y}$
 - 该套索醚也可对 K^+ 进行有效识别
 - 若将X替换为 $-\text{CH}_2\text{CN}$ ，不利于 Li^+ 识别

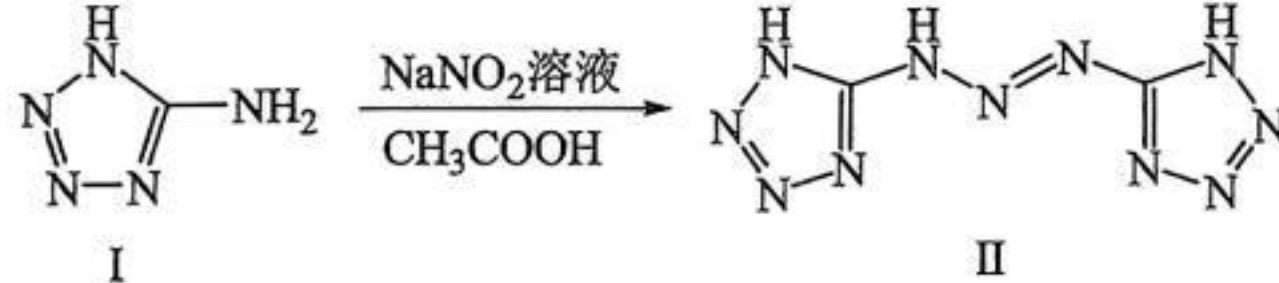
5. 实验室利用O₃氧化N₂O₄制备N₂O₅的装置如图。已知N₂O₄和N₂O₅均溶于二氯甲烷，N₂O₅常温下为固体且易升华。下列说法错误的是



- A. 装置b和e可防止水蒸气进入装置c
 B. O₃是由非极性共价键组成的非极性分子
 C. 二氯甲烷的作用主要为观察气体的流速并使气体充分混合反应
 D. 该装置存在的缺陷有缺少冰水浴和尾气处理装置
6. 利用含铁废渣（主要成分为Fe₂O₃，含有少量CuO、Al₂O₃、SiO₂和C等）生产(NH₄)₂Fe(SO₄)₂·6H₂O的流程如下。

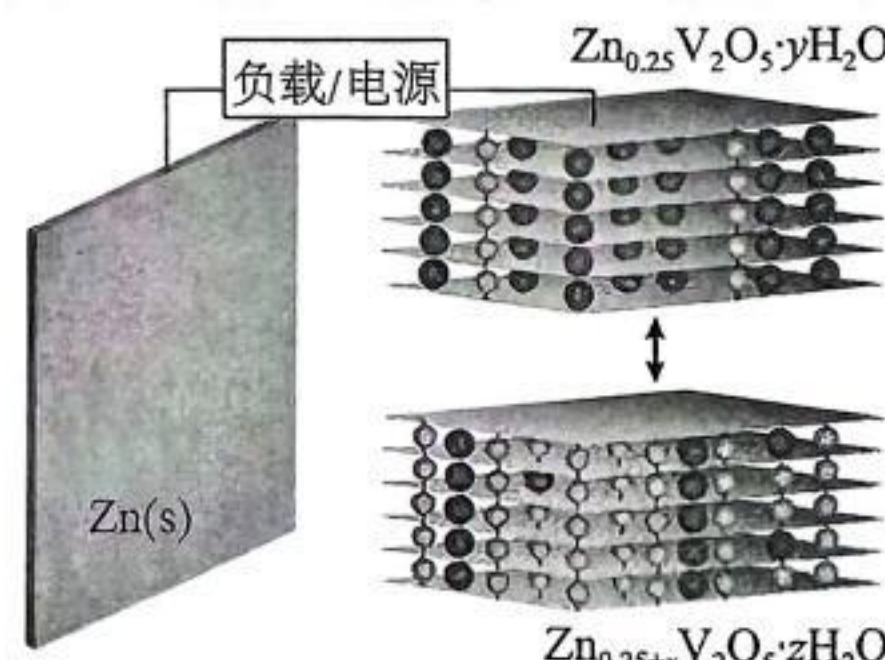


- 下列说法正确的是
- A. “浸取”时为加快反应速率可用浓硫酸代替稀硫酸
 B. “过滤”时所用的玻璃仪器为长颈漏斗、玻璃棒和烧杯
 C. “滤渣2”的主要成分为Fe(OH)₃、Al(OH)₃、Cu
 D. “转化2”获得的晶体可用少量乙醇洗涤
7. 一种含能有机配体的合成方法如下。



- II中所有原子共平面，设N_A为阿伏加德罗常数的值。下列说法错误的是
- A. 1.0 mol 有机物I的σ键电子数为18N_A
 B. 1.0 mol 有机物II的孤电子对数为8N_A
 C. 每生成1.0 mol 有机物II转移电子数为2N_A
 D. 1.0 mol 有机物II的sp²杂化N原子数为11N_A
8. 某水系锌离子电池利用水分子调控电极材料层间结构促进Zn²⁺嵌入与脱嵌，工作原理如图。下列说法错误的是
- A. Zn为电池负极，充电时与电源负极相连
 B. y>z，且充电时阳极Zn²⁺脱嵌进入电解质溶液
 C. 放电时，电极Zn_{0.25}V₂O₅·yH₂O发生反应为

$$\text{Zn}_{0.25}\text{V}_2\text{O}_5 \cdot y\text{H}_2\text{O} + x\text{Zn}^{2+} + 2x\text{e}^- \rightleftharpoons \text{Zn}_{0.25+x}\text{V}_2\text{O}_5 \cdot z\text{H}_2\text{O} + (y-z)\text{H}_2\text{O}$$
 D. 放电时，负极减少的质量与正极增加的质量相等



9. 一种肉桂酸合成实验原理及产物分离提纯过程如下。下列说法或操作错误的是



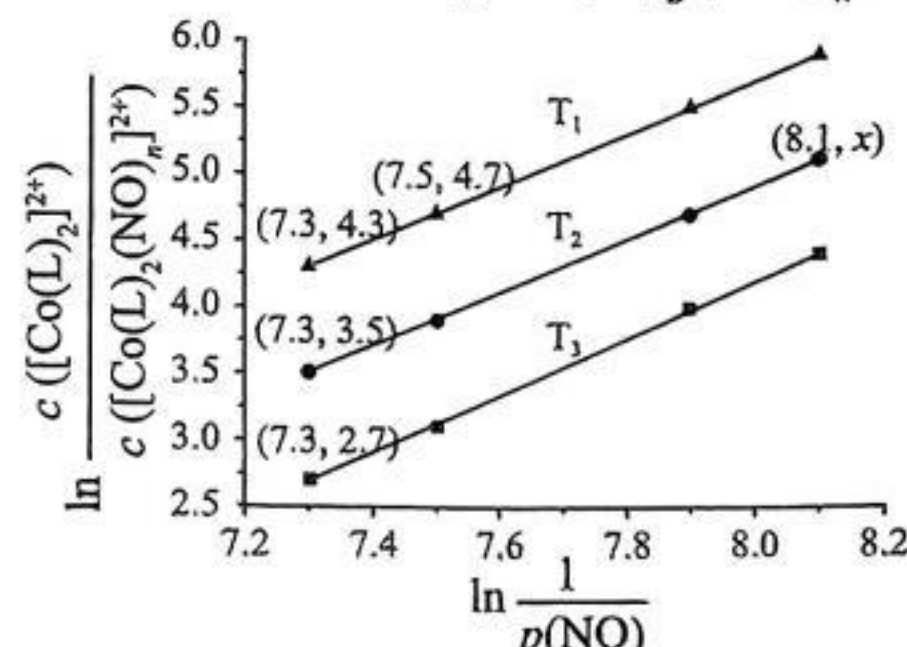
- A. 当合成反应不再产生气体时，说明反应已完成
- B. “萃取、分液”时，应从上口获取有机相
- C. 物质X和Y分别为乙酸乙酯和三乙烯二胺
- D. “操作Z”为重结晶

10. 利用 $[\text{Co}(\text{L})_2]^{2+}$ 可吸附NO: $[\text{Co}(\text{L})_2]^{2+}(\text{aq}) + n\text{NO}(\text{g}) \rightleftharpoons [\text{Co}(\text{L})_2(\text{NO})_n]^{2+}(\text{aq}) \Delta H < 0$,

$$K = \frac{c([\text{Co}(\text{L})_2(\text{NO})_n]^{2+})}{c([\text{Co}(\text{L})_2]^{2+}) \cdot p^n(\text{NO})} \text{。不同温度下该反应达平衡时的 } \ln \frac{c([\text{Co}(\text{L})_2]^{2+})}{c([\text{Co}(\text{L})_2(\text{NO})_n]^{2+})}$$

$\sim \ln \frac{1}{p(\text{NO})}$ 关系如图。下列说法错误的是

- A. $n = 2$
- B. $x = 5.1$
- C. T_1 时, $K = e^{-10.3}$
- D. $T_1 > T_2 > T_3$

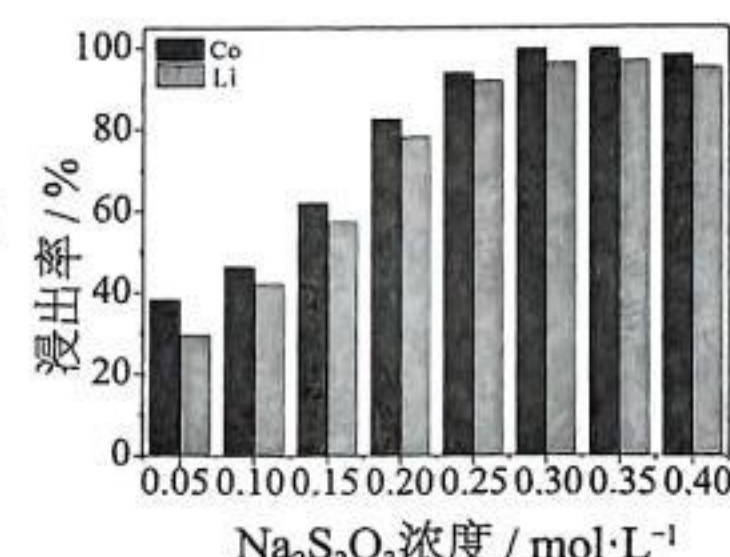


二、非选择题：本题共4小题，共60分。

11. (16分) 一种利用废旧三元锂电池正极材料（含 LiCoO_2 、 LiNiO_2 、 LiMnO_2 及少量Al的化合物）制备磁性催化材料 Co_3O_4 的工艺流程如图。



- (1) 三元弱酸柠檬酸 H_3Cit 的电离方程式为_____。
- (2) “酸浸还原”中 CoCit 生成 CoHCit 的化学方程式为_____。
- (3) “酸浸还原”中 $\text{Na}_2\text{S}_2\text{O}_3$ 浓度对钴和锂浸出率的影响如图。
 - ①为提高钴浸出率, $\text{Na}_2\text{S}_2\text{O}_3$ 最佳浓度为_____ $\text{mol}\cdot\text{L}^{-1}$ 。
 - ②随 $\text{Na}_2\text{S}_2\text{O}_3$ 浓度增大, 钴浸出率先增大后减小的原因是_____。
- (4) “氧化调pH”中 MnSO_4 生成 MnO_2 的离子方程式为_____。
- (5) “萃取”后水相中所含的金属阳离子有 Ni^{2+} 、_____。



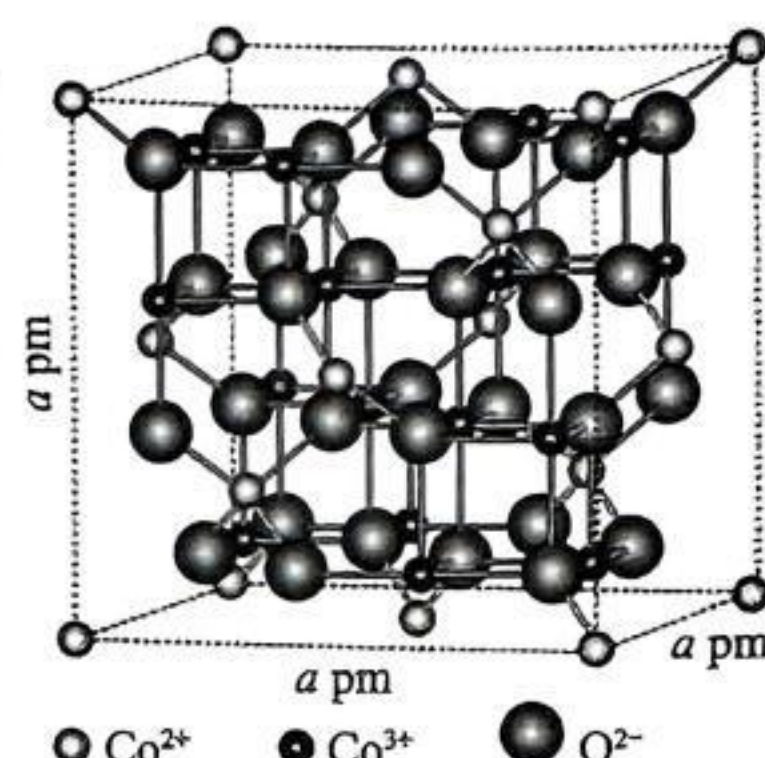
- (6) 25°C时, $\text{H}_2\text{C}_2\text{O}_4$ 的 $K_{a_1}=5.4\times 10^{-2}$, $K_{a_2}=5.4\times 10^{-5}$; CoC_2O_4 的 $K_{sp}=6.3\times 10^{-8}$ 。“沉钴”反应 $\text{Co}^{2+}(\text{aq}) + \text{H}_2\text{C}_2\text{O}_4(\text{aq}) \rightleftharpoons \text{CoC}_2\text{O}_4(\text{s}) + 2\text{H}^+(\text{aq})$ 的平衡常数 $K=$ _____，经计算, CoC_2O_4 难溶于 $\text{H}_2\text{C}_2\text{O}_4$ 。

- (7) Co_3O_4 的晶胞结构如右图, Co^{3+} 与 O^{2-} 均位于晶胞体内。

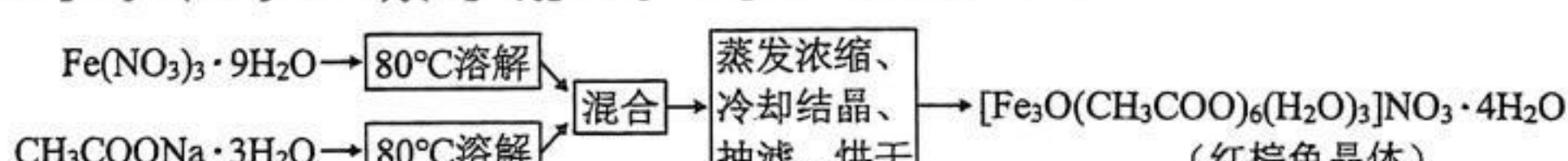
①晶胞中 O^{2-} 形成的空隙类型有_____。(填标号)

A. 正四面体 B. 立方体 C. 正八面体

② Co_3O_4 晶体密度 $\rho =$ _____ $\text{g}\cdot\text{cm}^{-3}$ 。(列出计算式, 设 N_A 为阿伏加德罗常数的值)



12. (15分) 利用 $\text{Fe}(\text{NO}_3)_3 \cdot 9\text{H}_2\text{O}$ 和 $\text{CH}_3\text{COONa} \cdot 3\text{H}_2\text{O}$ 为原料制备催化生命体内的多种生物化学反应的 $[\text{Fe}_3\text{O}(\text{CH}_3\text{COO})_6(\text{H}_2\text{O})_3]\text{NO}_3 \cdot 4\text{H}_2\text{O}$, 过程如下。



- (1) 控制溶液80°C的操作是_____。(填标号)

A. 油浴 B. 砂浴 C. 水浴 D. 空气浴

- (2) 混合生成 $[\text{Fe}_3\text{O}(\text{CH}_3\text{COO})_6(\text{H}_2\text{O})_3]\text{NO}_3$ 的化学方程式为_____。

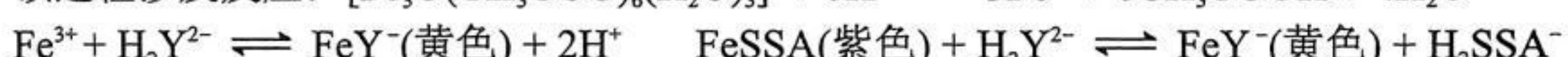
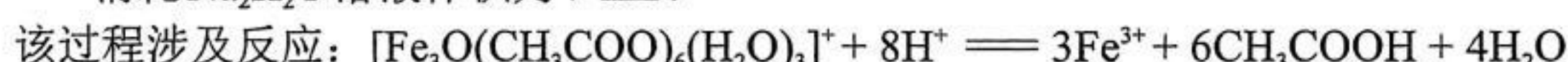
- (3) 蒸发浓缩至_____，停止加热，冷却结晶。

- (4) 为测定上述产品中 Fe^{3+} 的质量分数, 设计实验过程如下。

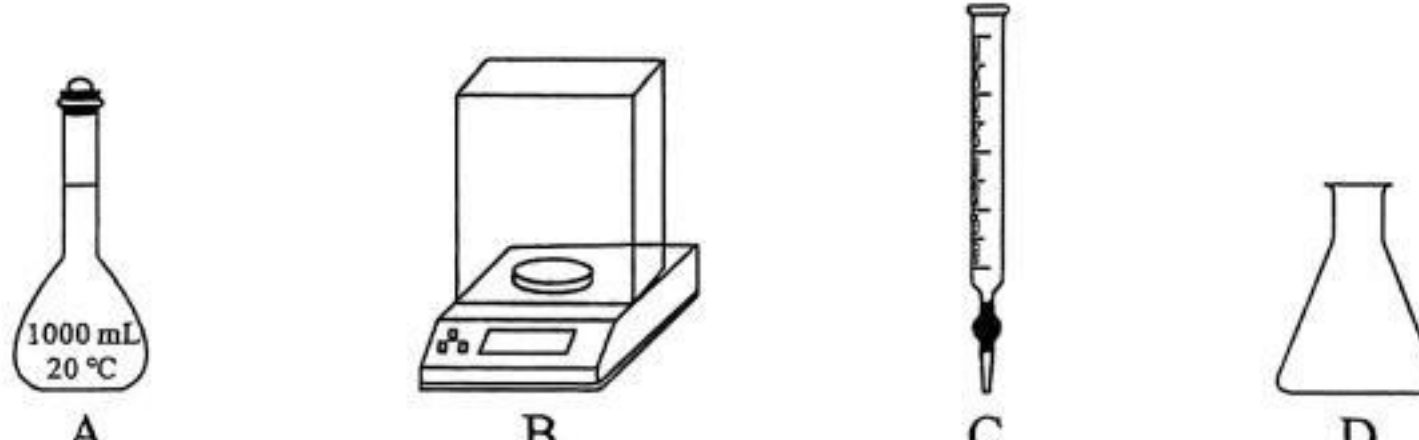
i. 准确称取 m g产品, 用去离子水配制250 mL待测液。

ii. 移取25.00 mL待测液于锥形瓶中, 加入适量盐酸酸化, 溶液由红棕色变为橙黄色。

iii. 以 NaH_2SSA 作指示剂, 用 $c \text{ mol}\cdot\text{L}^{-1}$ $\text{Na}_2\text{H}_2\text{Y}$ 标准溶液滴定。平行测定三次, 平均消耗 $\text{Na}_2\text{H}_2\text{Y}$ 溶液体积为 V mL。



- ①上述测定实验步骤中使用的仪器有_____。(填标号)



- ②步骤ii中加入盐酸酸化的目的是_____。

- ③产品中 Fe^{3+} 的质量分数为_____ $\times 100\%$ 。(列出计算式)

- (5) 利用现代仪器分析方法测得 $[\text{Fe}_3\text{O}(\text{CH}_3\text{COO})_6(\text{H}_2\text{O})_3]^+$ 晶体结构如图。

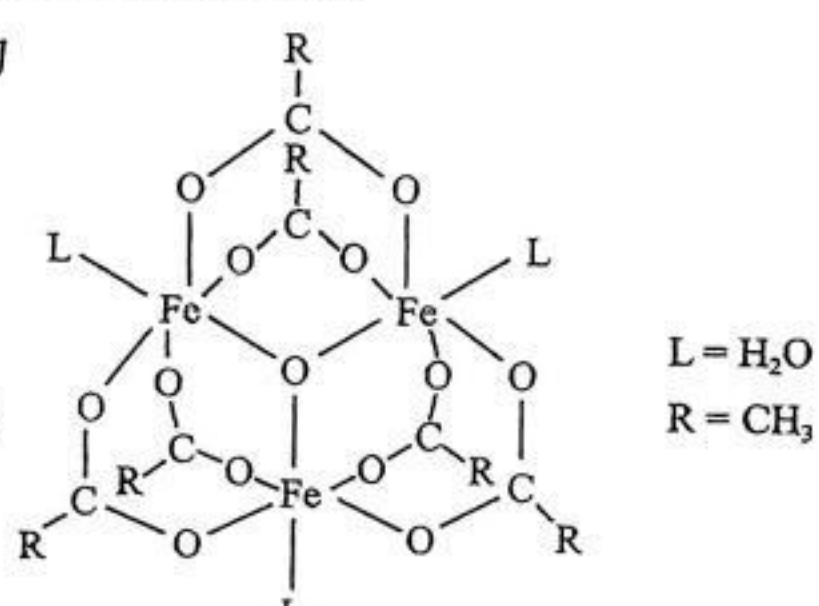
- ①通过仪器分析可确定每个原子的位置, 该法为

_____。(填标号)

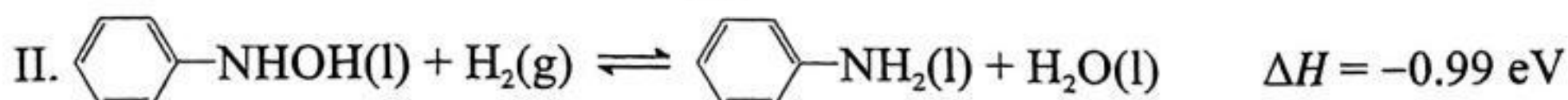
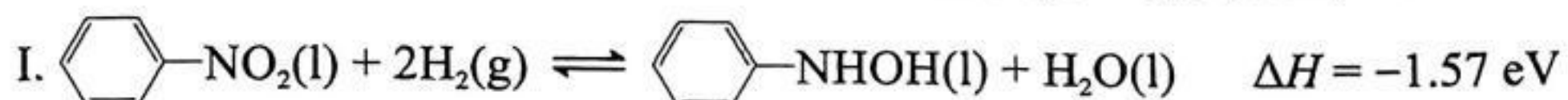
A. 红外光谱 B. 紫外光谱
C. 核磁共振氢谱 D. X射线衍射

- ②晶体阳离子中存在的化学键有_____。(填标号)

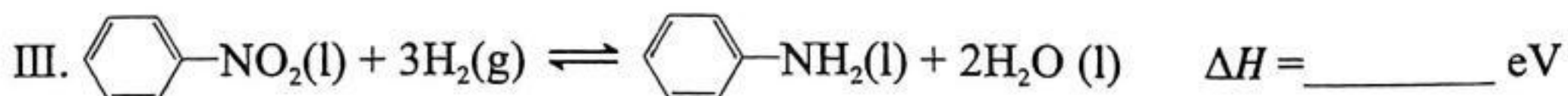
A. 氢键 B. 范德华力
C. 配位键 D. 极性共价键



13. (14分) 苯胺是制造药物的原料，可由硝基苯加氢制得。相关反应如下：



(1) 硝基苯与氢气反应生成苯胺：



(2) 室温下，在盛有 $0.1 \text{ mol}\cdot\text{L}^{-1}$ 硝基苯甲醇溶液的刚性容器中加入 Pt 催化剂，通入 H_2 并保持 $p(\text{H}_2)=0.05 \text{ MPa}$ 。

反应过程中硝基苯转化率、苯基羟胺和苯胺的选择性(S)随反应时间变化如图。

$$\text{已知: } S(\text{苯胺}) = \frac{n_{\text{生成}}(\text{苯胺})}{n_{\text{转化}}(\text{硝基苯})} \times 100\%$$

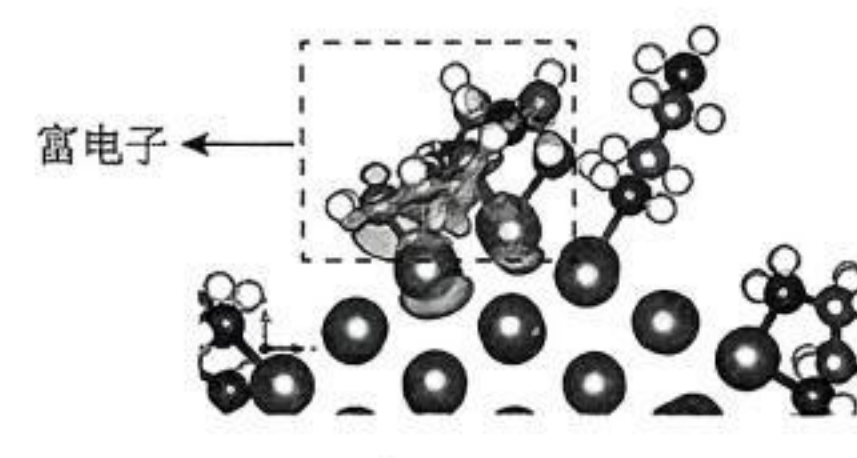
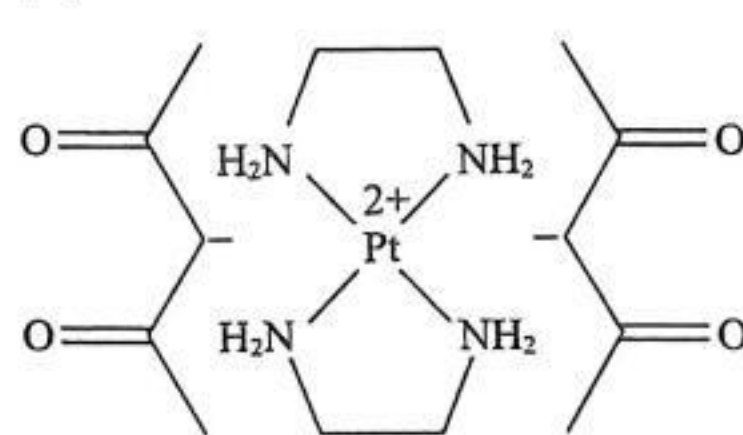
①图中代表 $S(\text{苯胺})$ 的曲线为 _____ (填“A”“B”或“C”)。

②为提高硝基苯的平衡转化率，可采取的措施有 _____。

③ $0\sim 35 \text{ min}$ 内 $v(\text{苯胺}) = \underline{\hspace{2cm}} \text{ mol}\cdot\text{L}^{-1}\cdot\text{min}^{-1}$ 。(保留两位有效数字)

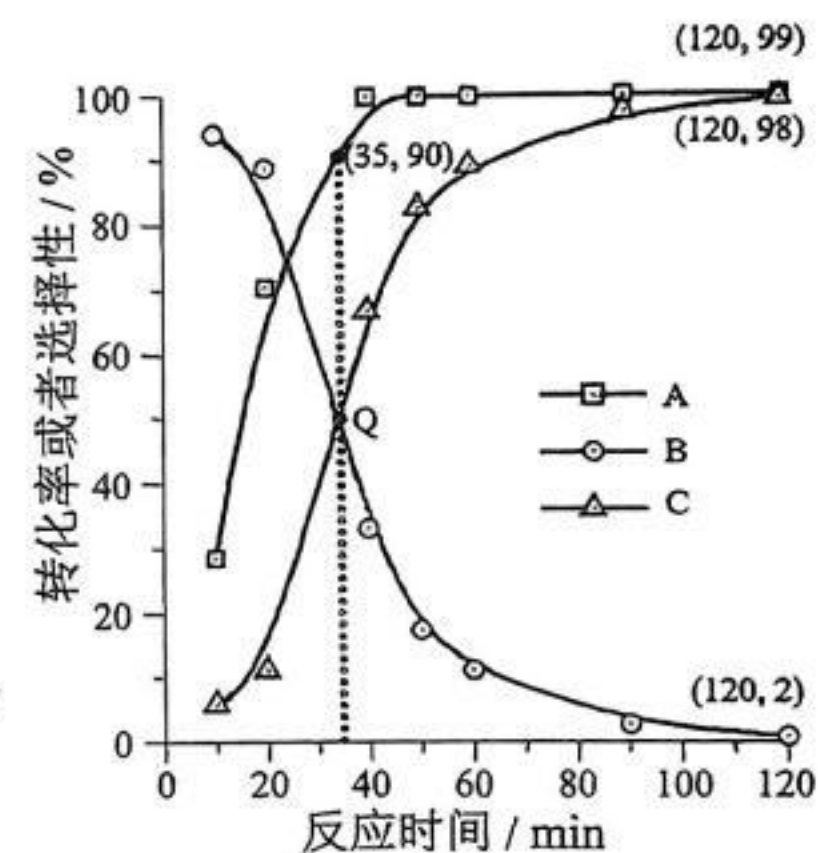
④ 反应 III 的平衡常数 $K = \frac{c(\text{苯胺}) \cdot c^2(\text{H}_2\text{O})}{c(\text{硝基苯}) \cdot p^3(\text{H}_2)}$ 。设 120 min 时反应已达平衡，忽略溶液体积变化，则该温度下 $K = \underline{\hspace{2cm}} \text{ mol}^2\cdot\text{L}^{-2}\cdot(\text{MPa})^{-3}$ 。(列出计算式)

(3) 苯基羟胺是一种重要的医药中间体，将催化剂 Pt 替换为 $[\text{Pt}(\text{EDA})_2](\text{acac})_2$ 可极大提高硝基苯氢化时苯基羟胺的选择性。 $[\text{Pt}(\text{EDA})_2](\text{acac})_2$ 呈富电子，结构如图 a，其微观示意图如图 b。

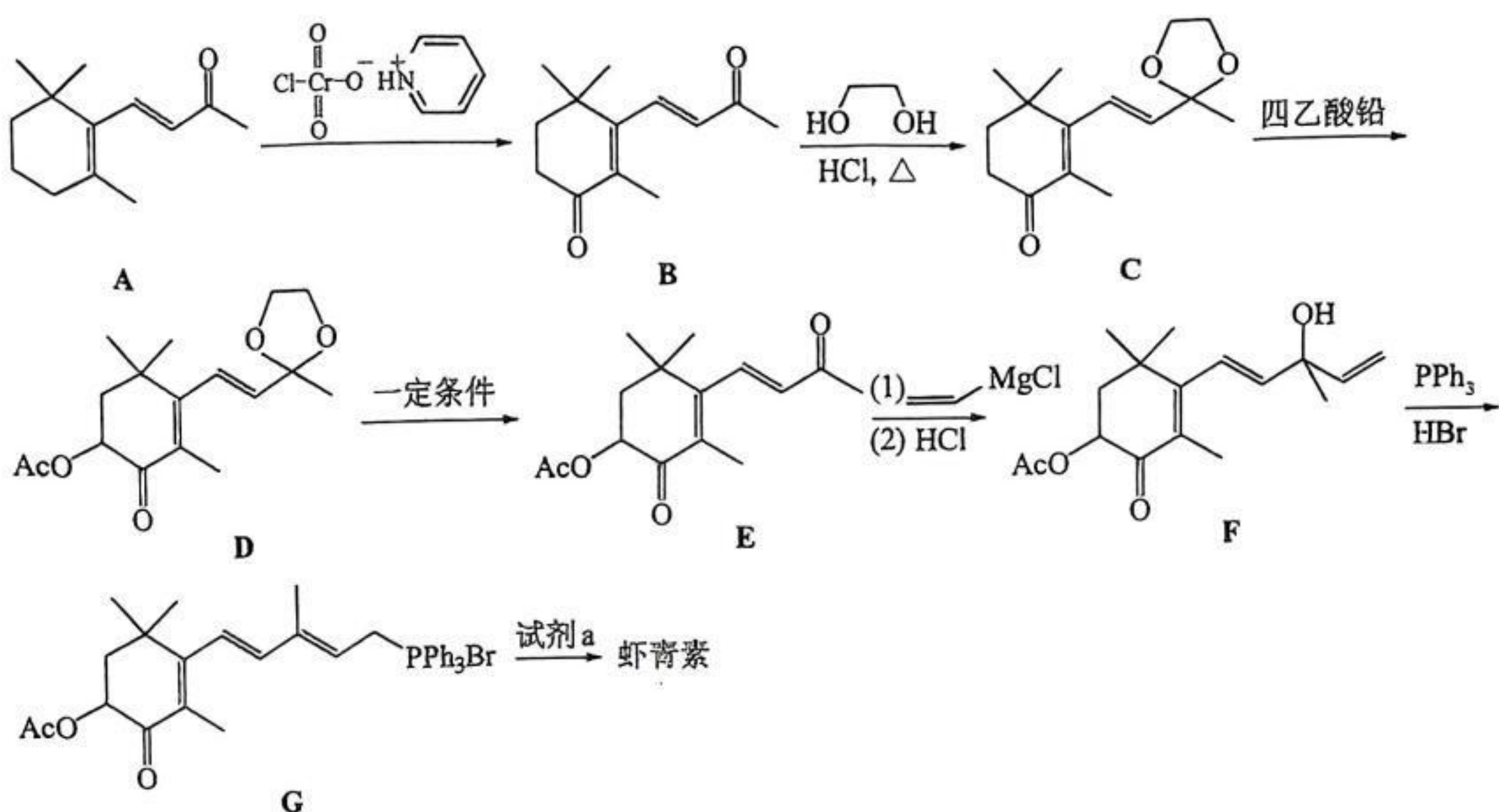


① $[\text{Pt}(\text{EDA})_2](\text{acac})_2$ 中非金属元素电负性由大到小的顺序为 _____。(填元素符号)

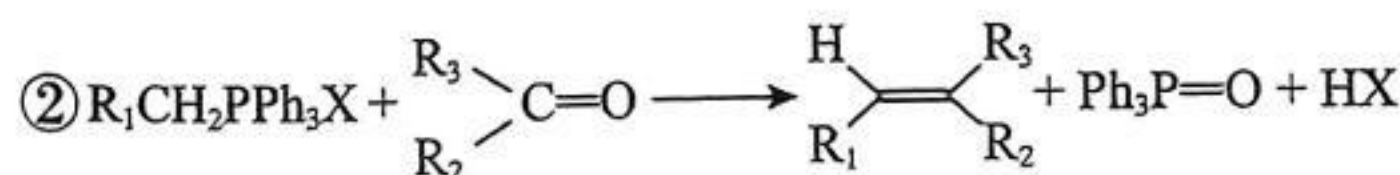
② 催化剂参与反应需经历“吸附→表面反应→脱附”过程。从结构角度并结合反应历程分析 $[\text{Pt}(\text{EDA})_2](\text{acac})_2$ 提高苯基羟胺的选择性的原因是 _____。



14. (15分) 抗氧化剂虾青素的某合成路线如下。(不考虑立体异构)



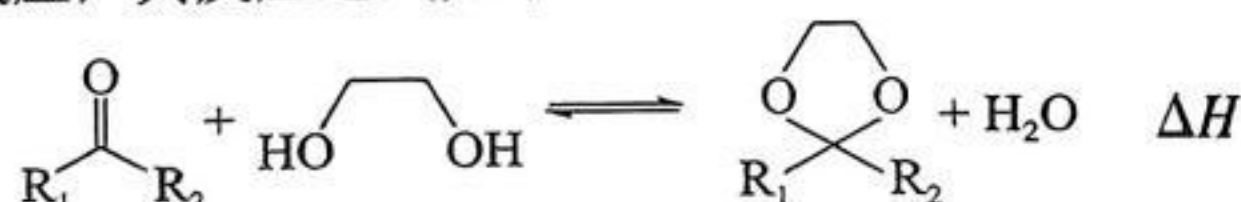
已知: ① $-\text{OAc}$ 代表 $-\text{OOCCH}_3$



(1) A中官能团有_____。(写名称)

(2) A→B的反应类型为_____。

(3) B→C为可逆反应, 其反应通式如下:



已知: 键能数据 $E(\text{C=O}) = 798 \text{ kJ}\cdot\text{mol}^{-1}$ 、 $E(\text{C-O}) = 343 \text{ kJ}\cdot\text{mol}^{-1}$ 。

①B→C的目的是_____。

②该反应的 ΔH _____ 0 (填“>”或“<”)。

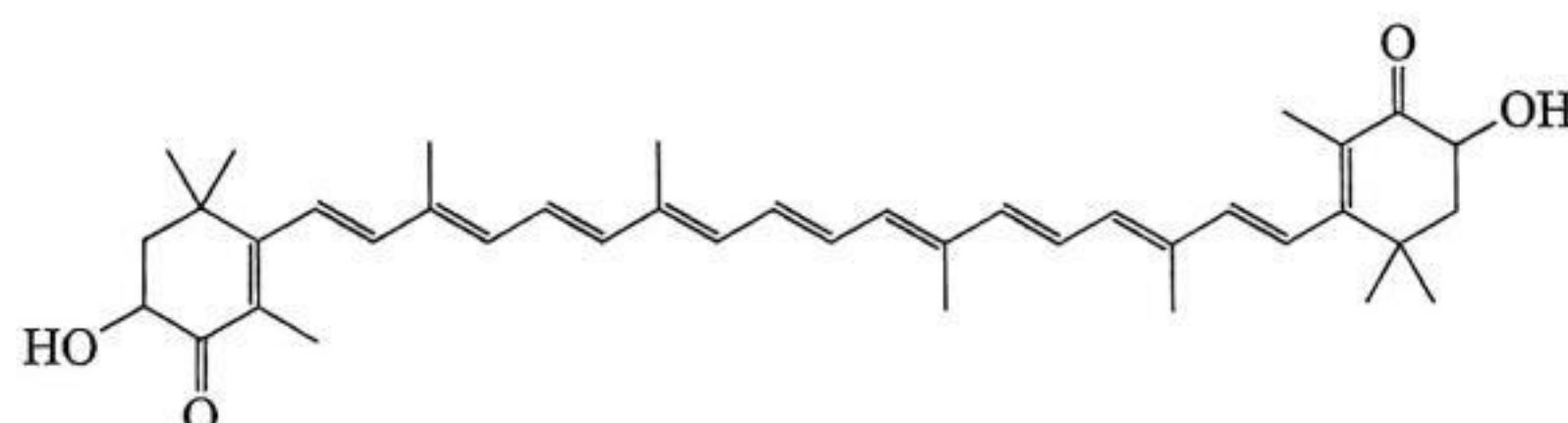
③D→E需加入的试剂为_____。

(4) Y是E的同分异构体, 且满足下述条件。Y的结构简式为_____。(只写一种)

- | | |
|-----------------------------|-------------|
| ①Y可与 FeCl_3 发生显色反应 | ②Y能发生银镜反应 |
| ③Y的核磁共振氢谱峰面积之比为9:6:2:2:1 | ④Y无法形成分子内氢键 |

(5) F→G的化学方程式为_____。

(6) 虾青素的结构简式如图, 则试剂a的结构简式为_____。



福建省部分市 2025 届高中毕业班第一次质量检测

化学参考答案

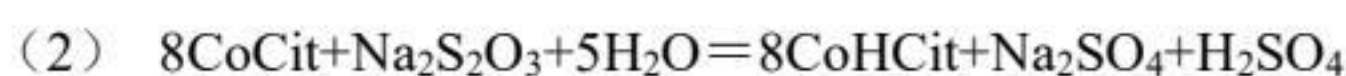
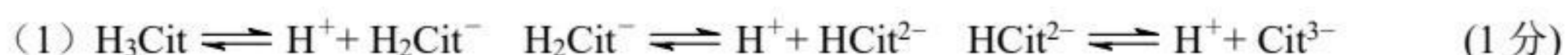
说明：化学方程式或离子方程式中，化学式写错的不给分；化学式对而未配平或重要条件错误扣 1 分，气体或沉淀符号未标扣 1 分，以上扣分不累计。

一、选择题(每小题 4 分，共 40 分)

题号	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10
答案	D	C	C	D	B	D	C	D	C	C

二、填空题(本题包括 4 个小题，共 60 分)

11. (16 分)



(3) ① 0.30 (1 分)

② 随 $\text{Na}_2\text{S}_2\text{O}_3$ 浓度增大，发生副反应 $\text{S}_2\text{O}_3^{2-} + 2\text{H}^+ = \text{S} \downarrow + \text{SO}_2 \uparrow + \text{H}_2\text{O}$ ，生成的 S 覆盖在材料表面，阻碍钴的浸出 (2 分)



(5) Na^+ 、 Li^+ (2 分)

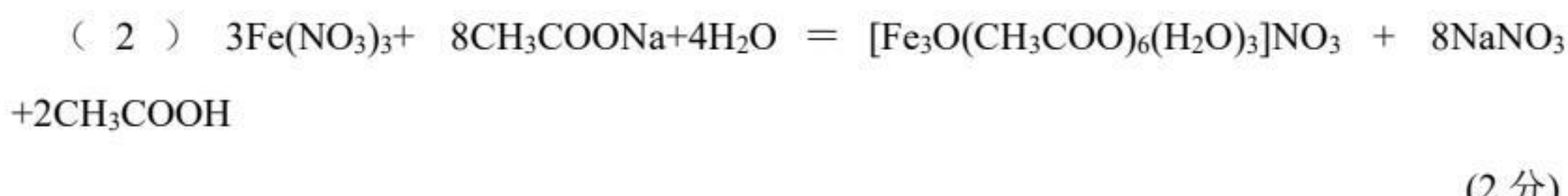
(6) 46.3 (2 分)

(7) ① AC (2 分)

② $\frac{8 \times 241}{a^3 N_A} \times 10^{30}$ (2 分)

12. (15 分)

(1) C (1 分)



(3) 溶液表面出现晶膜 (2 分)

(4) ① BCD (2 分)

② H^+ 可与 O^{2-} 和 CH_3COO^- 结合，有利于配合物中 Fe^{3+} 释放出来，有利于后续滴定反应 (2 分)

③ $\frac{0.56cV}{m}$ (2 分)

(5) ① D (2 分)

② CD (2 分)

13. (14 分) (1) -2.56 (2 分)

(2) ① C (2 分)

② 降低反应温度 (2 分)

③ 1.3×10^{-3} (2 分)

④ $\frac{(0.1 \times 0.99 \times 0.98)(0.1 \times 0.99 \times 1.98)^2}{10^{-3} \times (5 \times 10^{-2})^3}$ (2 分)

(3) ① O > N > C > H (2 分)

② -NHOH 的电子云密度比-NH₂大，较难吸附在[Pt(EDA)₂](acac)₂表面，阻碍苯基羟胺进一步生成苯胺 (2 分)

14. (15 分)

(1) 碳碳双键、羰基 (2 分)

(2) 氧化反应 (2 分)

(3) ① 保护羰基，控制基团-OAc 引入的位点 (2 分)

② > (1 分)

③ 稀盐酸 (2 分)

