

# 2024 广东高考真题

## 化 学

本卷满分 100 分，考试用时 75 分钟。

可能用到的相对原子质量：H 1 C 12 O 16 Na 23 S 32 Cl 35.5 Ca 40 Fe 56

一、选择题：本大题共 16 小题，共 44 分。第 1-题，每小题 2 分；第 11-16 小题，每小题 4 分。在每小题列出的四个选项中，只有一项符合题目要求。

1. 龙是中华民族重要的精神象征和文化符号。下列与龙有关的历史文物中，主要材质为有机高分子的是

A	B	C	D
红山玉龙	婆金铁芯铜龙	云龙纹丝绸	云龙纹瓷瓶

A. A                    B. B                    C. C                    D. D

2. “极地破冰”“太空养鱼”等彰显了我国科技发展的巨大成就。下列说法正确的是

- A. “雪龙 2”号破冰船极地科考：破冰过程中水发生了化学变化
- B. 大型液化天然气运输船成功建造：天然气液化过程中形成了新的化学键
- C. 嫦娥六号的运载火箭助推器采用液氧煤油发动机：燃烧时存在化学能转化为热能
- D. 神舟十八号乘组带着水和斑马鱼进入空间站进行科学实验：水的电子式为 H:O:H

3. 嘴嗒嘴嗒，时间都去哪儿了！计时器的发展史铭刻着化学的贡献。下列说法不正确的是

- A. 制作日晷圆盘的石材，属于无机非金属材料
- B. 机械表中由钼钴镍铬等元素组成的发条，其材质属于合金
- C. 基于石英晶体振荡特性计时的石英表，其中石英的成分为 SiC
- D. 目前“北京时间”授时以铯原子钟为基准， $^{135}_{55}\text{Cs}$  的质子数为 55

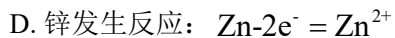
4. 我国饮食注重营养均衡，讲究“色香味形”。下列说法不正确的是

- A. 烹饪糖醋排骨用蔗糖炒出焦糖色，蔗糖属于二糖
- B. 新鲜榨得的花生油具有独特油香，油脂属于芳香烃
- C. 凉拌黄瓜加醋使其具有可口酸味，食醋中含有极性分子
- D. 端午时节用粽叶将糯米包裹成形，糯米中的淀粉可水解

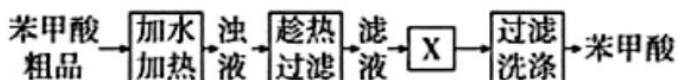
5. 我国自主设计建造的浮式生产储卸油装置“海葵一号”将在珠江口盆地海域使用，其钢铁外壳镶嵌了锌块，以利用电化学原理延缓外壳的腐蚀。下列有关说法正确的是

- A. 钢铁外壳为负极
- B. 镶嵌的锌块可永久使用

C. 该法为外加电流法



6. 提纯 2.0g 苯甲酸粗品(含少量 NaCl 和泥沙)的过程如下。其中, 操作 X 为



A. 加热蒸馏

B. 加水稀释

C. 冷却结晶

D. 萃取分液

7. “光荣属于劳动者, 幸福属于劳动者。”下列劳动项目与所述化学知识没有关联的是

选项	劳动项目	化学知识
A	水质检验员: 用滴定法测水中 $Cl^-$ 含量	$Ag^+ + Cl^- = AgCl \downarrow$
B	化学实验员: 检验 $Na_2O_2$ 是否失效	$2Na_2O_2 + 2H_2O = 4NaOH + O_2 \uparrow$
C	化工工程师: 进行顺丁橡胶硫化	碳碳双键可打开与硫形成二硫键
D	考古研究员: 通过 $^{14}C$ 测定化石年代	$C_{60}$ 与石墨烯互为同素异形体

A. A

B. B

C. C

D. D

8. 1810 年, 化学家戴维首次确认“氯气”是一种新元素组成的单质。兴趣小组利用以下装置进行实验。其中, 难以达到预期目的的是

A	B
制备 $Cl_2$	净化、干燥 $Cl_2$
C	D
收集 $Cl_2$	验证 $Cl_2$ 的氧化性

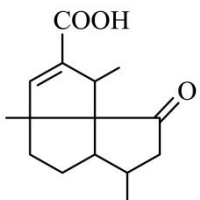
A. A

B. B

C. C

D. D

9. 从我国南海的柳珊瑚中分离得到的柳珊瑚酸(下图), 具有独特的环系结构。下列关于柳珊瑚酸的说法不正确的是

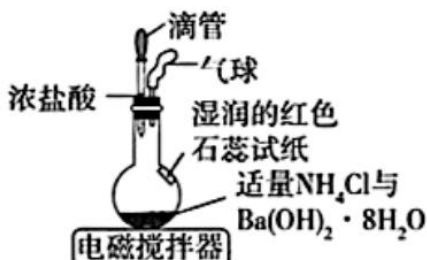


- A. 能使溴的四氯化碳溶液褪色  
B. 能与氨基酸的氨基发生反应  
C. 其环系结构中 3 个五元环共平面  
D. 其中碳原子的杂化方式有  $sp^2$  和  $sp^3$

10. 设  $N_A$  为阿伏加德罗常数的值。下列说法正确的是

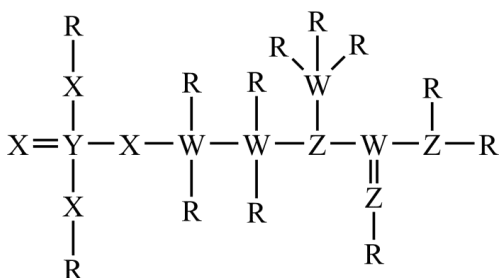
- A. 26 g  $H-C\equiv C-H$  中含有  $\sigma$  键的数目为  $3N_A$   
B. 1L $1mol \cdot L^{-1}$   $NH_4NO_3$  溶液中含  $NH_4^+$  的数目为  $N_A$   
C. 1 mol CO 和  $H_2$  的混合气体含有的分子数目为  $3N_A$   
D. Na 与  $H_2O$  反应生成 11.2 L  $H_2$ , 转移电子数目为  $N_A$

11. 按下图装置进行实验。搅拌一段时间后, 滴加浓盐酸。不同反应阶段的预期现象及其相应推理均合理的是



- A. 烧瓶壁会变冷, 说明存在  $\Delta H < 0$  的反应  
B. 试纸会变蓝, 说明有  $NH_3$  生成, 产氨过程熵增  
C. 滴加浓盐酸后, 有白烟产生, 说明有  $NH_4Cl$  升华  
D. 实验过程中, 气球会一直变大, 说明体系压强增大

12. 一种可为运动员补充能量的物质, 其分子结构式如图。已知 R、W、Z、X、Y 为原子序数依次增大的短周期主族元素, Z 和 Y 同族, 则



- A. 沸点:  $ZR_3 < YR_3$   
B. 最高价氧化物的水化物的酸性:  $Z < W$

C. 第一电离能:  $Z < X < W$ D.  $ZX_3^-$  和  $WX_3^{2-}$  空间结构均为平面三角形

13. 下列陈述 I 与陈述 II 均正确, 且具有因果关系的是

选项	陈述 I	陈述 II
A	酸性: $\text{CF}_3\text{COOH} < \text{CCl}_3\text{COOH}$	电负性: $\text{F} > \text{Cl}$
B	某冠醚与 $\text{Li}^+$ 能形成超分子, 与 $\text{K}^+$ 则不能	$\text{Li}^+$ 与 $\text{K}^+$ 的离子半径不同
C	由氨制硝酸: $\text{NH}_3 \rightarrow \text{NO} \rightarrow \text{NO}_2 \rightarrow \text{HNO}_3$	$\text{NH}_3$ 和 $\text{NO}_2$ 均具有氧化性
D	苯酚与甲醛反应, 可合成酚醛树脂	合成酚醛树脂的反应是加聚反应

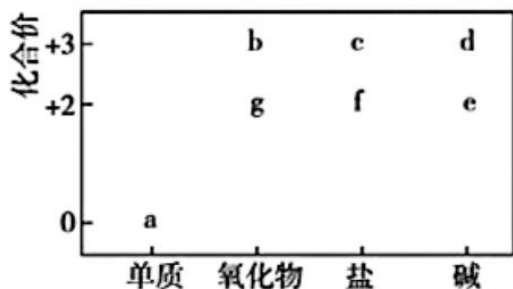
A. A

B. B

C. C

D. D

14. 部分含 Mg 或 Al 或 Fe 物质的分类与相应化合价关系如图。下列推断合理的是



A. 若 a 在沸水中可生成 e, 则 a → f 的反应一定是化合反应

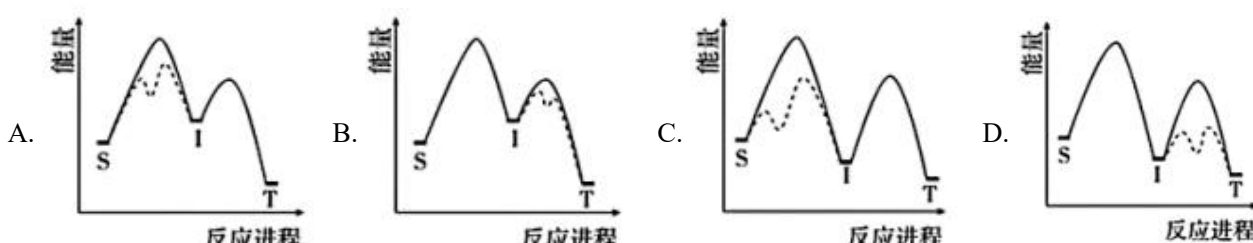
B. 在 g → f → e → d 转化过程中, 一定存在物质颜色的变化

C. 加热 c 的饱和溶液, 一定会形成能产生丁达尔效应的红棕色分散系

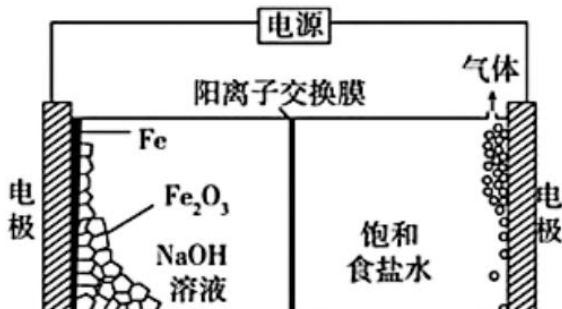
D. 若 b 和 d 均能与同一物质反应生成 c, 则组成 a 的元素一定位于周期表 p 区

15. 对反应  $\text{S(g)} \rightleftharpoons \text{T(g)}$  (I 为中间产物), 相同条件下: ①加入催化剂, 反应达到平衡所需时间大幅缩短;②提高反应温度,  $c_{\text{平}}(\text{S})/c_{\text{平}}(\text{T})$  增大,  $c_{\text{平}}(\text{S})/c_{\text{平}}(\text{I})$  减小

。基于以上事实, 可能的反应历程示意图(——为无催化剂, - - - - 为有催化剂)为



16. 一种基于氯碱工艺的新型电解池(下图), 可用于湿法冶铁的研究。电解过程中, 下列说法不正确的是



- A. 阳极反应:  $2\text{Cl}^- - 2\text{e}^- = \text{Cl}_2 \uparrow$
- B. 阴极区溶液中  $\text{OH}^-$  浓度逐渐升高
- C. 理论上每消耗 1 mol  $\text{Fe}_2\text{O}_3$ , 阳极室溶液减少 213g
- D. 理论上每消耗 1 mol  $\text{Fe}_2\text{O}_3$ , 阴极室物质最多增加 138g

## 二、非选择题：本大题共 4 小题，共 56 分。考生根据要求作答。

17. 含硫物质种类繁多，在一定条件下可相互转化。

(1) 实验室中，浓硫酸与铜丝反应，所产生的尾气可用 \_\_\_\_\_(填化学式)溶液吸收。

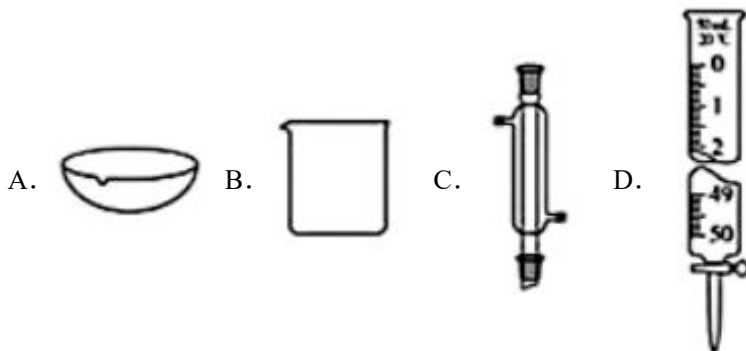
(2) 工业上，烟气中的  $\text{SO}_2$  可在通空气条件下用石灰石的浆液吸收，生成石膏。该过程中， \_\_\_\_\_(填元素符号)被氧化。

(3) 工业锅炉需定期除水垢，其中的硫酸钙用纯碱溶液处理时，发生反应：

$\text{CaSO}_4(\text{s}) + \text{CO}_3^{2-}(\text{aq}) \rightleftharpoons \text{CaCO}_3(\text{s}) + \text{SO}_4^{2-}(\text{aq})$  (I)。兴趣小组在实验室探究  $\text{Na}_2\text{CO}_3$  溶液的浓度对反应(I)的反应速率的影响。

①用  $\text{Na}_2\text{CO}_3$  固体配制溶液，以滴定法测定其浓度。

i. 该过程中用到的仪器有 \_\_\_\_\_。



ii. 滴定数据及处理： $\text{Na}_2\text{CO}_3$  溶液  $V_0$ mL，消耗  $c_1 \text{mol} \cdot \text{L}^{-1}$  盐酸  $V_1$ mL(滴定终点时， $\text{CO}_3^{2-}$  转化为  $\text{HCO}_3^-$ )，则  $c(\text{Na}_2\text{CO}_3) = \text{_____ mol} \cdot \text{L}^{-1}$ 。

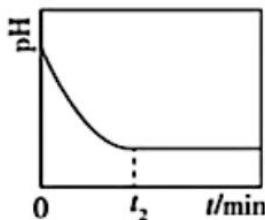
②实验探究：取①中的  $\text{Na}_2\text{CO}_3$  溶液，按下表配制总体积相同的系列溶液，分别加入  $m_1$ g 硫酸钙固体，反应  $t_1$ min 后，过滤，取  $V_0$ mL 滤液，用  $c_1 \text{mol} \cdot \text{L}^{-1}$  盐酸参照①进行滴定。记录的部分数据如下表(忽略  $\text{CO}_3^{2-}$  水解的影响)。

序号	$V(Na_2CO_3)/mL$	$V(H_2O)/mL$	$V(滤液)/mL$	$V_{消耗}(盐酸)/mL$
a	100.0	0	$V_0$	$2V_1/5$
b	80.0	x	$V_0$	$3V_1/10$

则  $x = \underline{\hspace{2cm}}$ , 测得的平均反应速率之比  $v_a:v_b = \underline{\hspace{2cm}}$ 。

(4) 兴趣小组继续探究反应(I)平衡的建立, 进行实验。

①初步实验 将1.00g 硫酸钙( $M=136\text{ g}\cdot\text{mol}^{-1}$ )加入100.0mL $0.100\text{ mol}\cdot\text{L}^{-1}Na_2CO_3$ 溶液中, 在 $25^\circ\text{C}$ 和搅拌条件下, 利用pH计测得体系的pH随时间的变化曲线如图。



②分析讨论 甲同学根据  $t_2\text{ min}$  后 pH 不改变, 认为反应(I)已达到平衡; 乙同学认为证据不足, 并提出如下假设:

假设 1 硫酸钙固体已完全消耗;

假设 2 硫酸钙固体有剩余, 但被碳酸钙沉淀包裹。

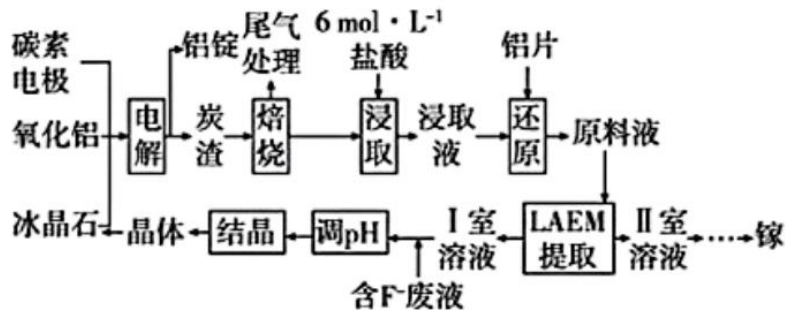
③验证假设, 乙同学设计如下方案, 进行实验。

步骤	现象
i. 将①实验中的反应混合物进行固液分离	/
ii. 取少量分离出的沉淀置于试管中, 滴加_____	_____, 沉淀完全溶解
iii. 继续向ii的试管中滴加_____	无白色沉淀生成

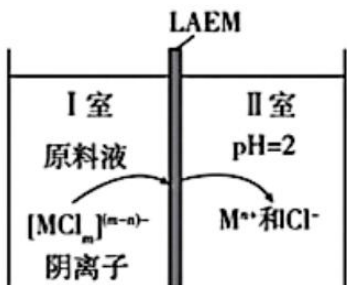
④实验小结 假设 1 成立, 假设 2 不成立。①实验中反应(I)平衡未建立。

⑤优化方案、建立平衡 写出优化的实验方案, 并给出反应(I)平衡已建立的判断依据: \_\_\_\_\_。

18. 镓(Ga)在半导体、记忆合金等高精尖材料领域有重要应用。一种从电解铝的副产品炭渣(含C、Na、Al、F和少量的Ga、Fe、K、Ca等元素)中提取镓及循环利用铝的工艺如下。



工艺中，LAEM 是一种新型阴离子交换膜，允许带负电荷的配离子从高浓度区扩散至低浓度区。用 LAEM 提取金属离子  $M^{n+}$  的原理如图。已知：



①  $pK_a(HF)=3.2$ 。

②  $Na_3[AlF_6]$ (冰晶石)的  $K_{sp}$  为  $4.0 \times 10^{-10}$ 。

③ 浸取液中，Ga(III) 和 Fe(III) 以  $[MCl_m]^{(m-3)}$  ( $m=0\sim4$ ) 微粒形式存在， $Fe^{2+}$  最多可与 2 个  $Cl^-$  配位，其他金属离子与  $Cl^-$  的配位可忽略。

(1) “电解” 中，反应的化学方程式为\_\_\_\_\_。

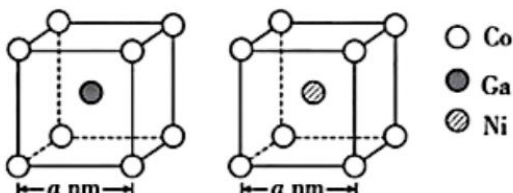
(2) “浸取” 中，由  $Ga^{3+}$  形成  $[GaCl_4]^-$  的离子方程式为\_\_\_\_\_。

(3) “还原”的目的：避免\_\_\_\_\_元素以\_\_\_\_\_ (填化学式)微粒的形式通过 LAEM，从而有利于 Ga 的分离。

(4) “LAEM 提取” 中，原料液的  $Cl^-$  浓度越\_\_\_\_\_，越有利于 Ga 的提取；研究表明，原料液酸度过高，会降低 Ga 的提取率。因此，在不提高原料液酸度的前提下，可向 I 室中加入\_\_\_\_\_ (填化学式)，以进一步提高 Ga 的提取率。

(5) “调 pH” 中，pH 至少应大于\_\_\_\_\_，使溶液中  $c(F^-) > c(HF)$ ，有利于  $[AlF_6]^{3-}$  配离子及  $Na_3[AlF_6]$  晶体的生成。若“结晶”后溶液中  $c(Na^+) = 0.10 mol \cdot L^{-1}$ ，则  $[AlF_6]^{3-}$  浓度为\_\_\_\_\_  $mol \cdot L^{-1}$ 。

(6) 一种含 Ga、Ni、Co 元素的记忆合金的晶体结构可描述为 Ga 与 Ni 交替填充在 Co 构成的立方体体心，形成如图所示的结构单元。该合金的晶胞中，粒子个数最简比  $Co:Ga:Ni =$  \_\_\_\_\_，其立方晶胞的体积为\_\_\_\_\_  $nm^3$ 。



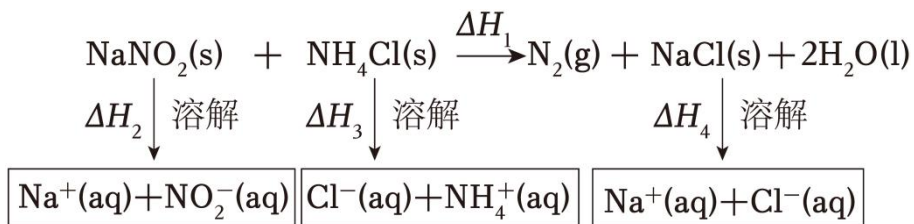
19. 酸在多种反应中具有广泛应用，其性能通常与酸的强度密切相关。

(1) 酸催化下  $NaNO_2$  与  $NH_4Cl$  混合溶液的反应(反应 a)，可用于石油开采中油路解堵。

① 基态 N 原子价层电子的轨道表示式为\_\_\_\_\_。

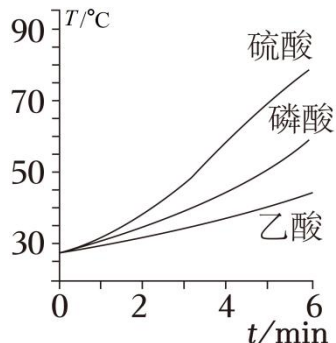
② 反应 a:  $NO_2^-(aq) + NH_4^+(aq) = N_2(g) + 2H_2O(l)$

已知：



则反应 a 的  $\Delta H = \underline{\hspace{2cm}}$ 。

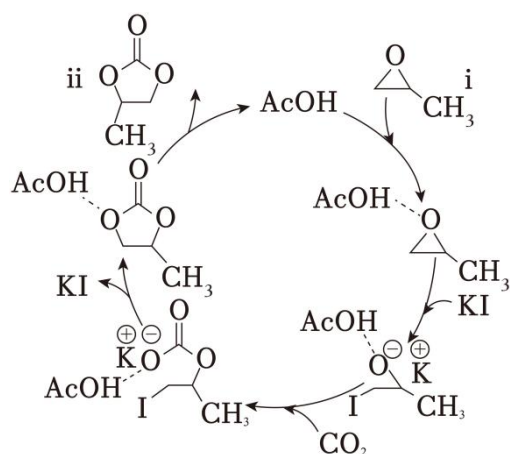
③某小组研究了 3 种酸对反应 a 的催化作用。在相同条件下，向反应体系中滴加等物质的量的少量酸，测得体系的温度 T 随时间 t 的变化如图。



据图可知，在该过程中  $\underline{\hspace{2cm}}$ 。

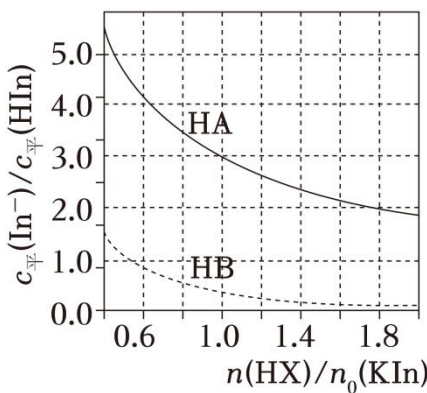
- A. 催化剂酸性增强，可增大反应焓变
- B. 催化剂酸性增强，有利于提高反应速率
- C. 催化剂分子中含 H 越多，越有利于加速反应
- D. 反应速率并不始终随着反应物浓度下降而减小

(2) 在非水溶剂中，将  $\text{CO}_2$  转化为化合物 ii(一种重要的电子化学品)的催化机理示意图如图，其中的催化剂有  $\underline{\hspace{2cm}}$  和  $\underline{\hspace{2cm}}$ 。



(3) 在非水溶剂中研究弱酸的电离平衡具有重要科学价值。一定温度下，某研究组通过分光光度法测定了两种一元弱酸 HX(X 为 A 或 B)在某非水溶剂中的  $K_a$ 。

- a. 选择合适的指示剂其钾盐为  $\text{KIn}$ ， $K_a(\text{HIn})=3.6 \times 10^{-20}$ ；其钾盐为  $\text{KIn}$ 。
- b. 向  $\text{KIn}$  溶液中加入  $\text{HX}$ ，发生反应： $\text{In}^- + \text{HX} \rightleftharpoons \text{X}^- + \text{HIn}$ 。 $\text{KIn}$  起始的物质的量为  $n_0(\text{KIn})$ ，加入  $\text{HX}$  的物质的量为  $n(\text{HX})$ ，平衡时，测得  $c_{\text{平}}(\text{In}^-)/c_{\text{平}}(\text{HIn})$  随  $n(\text{HX})/n_0(\text{KIn})$  的变化曲线如图。

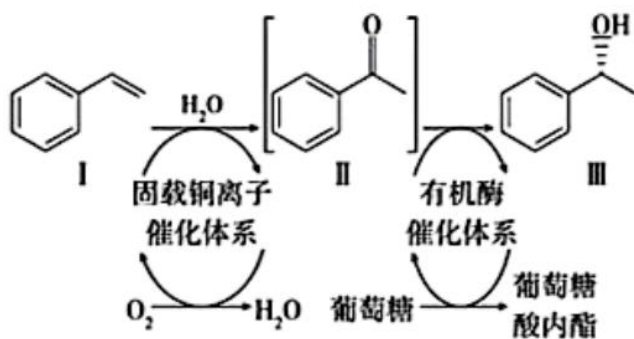


已知：该溶剂本身不电离，钾盐在该溶剂中完全电离。

①计算  $K_a(\text{HA})$  \_\_\_\_\_。(写出计算过程，结果保留两位有效数字)

②在该溶剂中， $K_a(\text{HB})$  \_\_\_\_\_  $K_a(\text{HA})$ ； $K_a(\text{HB})$  \_\_\_\_\_  $K_a(\text{HIn})$ 。(填“>”“<”或“=”)

20. 将 3D 打印制备的固载铜离子陶瓷催化材料，用于化学催化和生物催化一体化技术，以实现化合物 III 的绿色合成，示意图如下(反应条件路)。



(1) 化合物 I 的分子式为 \_\_\_\_\_，名称为 \_\_\_\_\_。

(2) 化合物 II 中含氧官能团的名称是 \_\_\_\_\_。化合物 II 的某同分异构体含有苯环，在核磁共振氢谱图上只有 4 组峰，且能够发生银镜反应，其结构简式为 \_\_\_\_\_。

(3) 关于上述示意图中的相关物质及转化，下列说法正确的有 \_\_\_\_\_。

- A. 由化合物 I 到 II 的转化中，有  $\pi$  键的断裂与形成
- B. 由葡萄糖到葡萄糖酸内酯的转化中，葡萄糖被还原
- C. 葡萄糖易溶于水，是因为其分子中有多个羟基，能与水分子形成氢键
- D. 由化合物 II 到 III 的转化中，存在 C、O 原子杂化方式的改变，有手性碳原子形成

(4) 对化合物 III，分析预测其可能的化学性质，完成下表。

序号	反应试剂、条件	反应形成的新结构	反应类型
①	_____	$  \begin{array}{c}  \text{CH}_2 \\    \\  \text{H}_2\text{C}-\text{CH}-\text{CH}_2 \\    \quad   \\  \text{H}_2\text{C}-\text{CH}_2  \end{array}  $	_____
②	_____	_____	取代反应

(5) 在一定条件下, 以原子利用率 100% 的反应制备  $\text{HOCH}(\text{CH}_3)_2$ 。该反应中:

- ①若反应物之一为非极性分子, 则另一反应物为\_\_\_\_\_ (写结构简式)。
- ②若反应物之一为 V 形结构分子, 则另一反应物为\_\_\_\_\_ (写结构简式)。

(6) 以 2-溴丙烷为唯一有机原料, 合成  $\text{CH}_3\text{COOCH}(\text{CH}_3)_2$ 。基于你设计的合成路线, 回答下列问题:

- ①最后一步反应的化学方程式为\_\_\_\_\_ (注明反应条件)。
- ②第一步反应的化学方程式为\_\_\_\_\_ (写一个即可, 注明反应条件)。

以上内容仅为本文档的试下载部分，为可阅读页数的一半内容。如要下载或阅读全文，请访问：<https://d.book118.com/716044154153010210>