

(19)



(11)

EP 3 241 249 B1

(12)

EUROPÄISCHE PATENTSCHRIFT

(45) Veröffentlichungstag und Bekanntmachung des Hinweises auf die Patenterteilung:
25.08.2021 Patentblatt 2021/34

(51) Int Cl.:
H01L 51/54^(2006.01)

(21) Anmeldenummer: **15805107.8**

(86) Internationale Anmeldenummer:
PCT/EP2015/002452

(22) Anmeldetag: **04.12.2015**

(87) Internationale Veröffentlichungsnummer:
WO 2016/107667 (07.07.2016 Gazette 2016/27)

(54) **ZUSAMMENSETZUNGEN UMFASSEND MINDESTENS EIN POLYMER UND MINDESTENS EINEN METALLKOMPLEX SOWIE ELEKTROLUMINESZENZVORRICHTUNGEN ENTHALTEND DIESE ZUSAMMENSETZUNGEN**

COMPOSITIONS COMPRISING AT LEAST ONE POLYMER AND AT LEAST ONE METAL COMPLEX AND ELECTROLUMINESCENT DEVICES CONTAINING SAID COMPOSITIONS

COMPOSITIONS COMPRENANT AU MOINS UN POLYMÈRE ET AU MOINS UN COMPLEXE MÉTALLIQUE, ET DISPOSITIFS ÉLECTROLUMINESCENTS CONTENANT CES COMPOSITIONS

(84) Benannte Vertragsstaaten:

AL AT BE BG CH CY CZ DE DK EE ES FI FR GB GR HR HU IE IS IT LI LT LU LV MC MK MT NL NO PL PT RO RS SE SI SK SM TR

(30) Priorität: **30.12.2014 EP 14004448**

(43) Veröffentlichungstag der Anmeldung:
08.11.2017 Patentblatt 2017/45

(73) Patentinhaber: **Merck Patent GmbH**
64293 Darmstadt (DE)

(72) Erfinder:

- **STEGMAIER, Katja**
64287 Darmstadt (DE)
- **ECKES, Fabrice**
68300 Saint Louis (FR)
- **HEIL, Holger**
60389 Frankfurt am Main (DE)
- **SEIM, Henning**
64289 Darmstadt (DE)

(56) Entgegenhaltungen:

EP-A1- 2 314 639 WO-A1-2014/023478
WO-A2-2007/079101

EP 3 241 249 B1

Anmerkung: Innerhalb von neun Monaten nach Bekanntmachung des Hinweises auf die Erteilung des europäischen Patents im Europäischen Patentblatt kann jedermann nach Maßgabe der Ausführungsordnung beim Europäischen Patentamt gegen dieses Patent Einspruch einlegen. Der Einspruch gilt erst als eingelegt, wenn die Einspruchsgebühr entrichtet worden ist. (Art. 99(1) Europäisches Patentübereinkommen).

Beschreibung

[0001] Die vorliegende Erfindung betrifft Zusammensetzungen umfassend mindestens ein Polymer und mindestens einen Metallkomplex, Verfahren zu deren Herstellung sowie deren Verwendung in elektronischen bzw. optoelektronischen Vorrichtungen, insbesondere in organischen Elektrolumineszenzvorrichtungen, sogenannten OLEDs (OLED = Organic Light Emitting Diodes). Darüber hinaus betrifft die vorliegende Erfindung auch organische Elektrolumineszenzvorrichtungen enthaltend diese Zusammensetzungen.

[0002] In elektronischen bzw. optoelektronischen Vorrichtungen, insbesondere in organischen Elektrolumineszenzvorrichtungen (OLED) werden Komponenten verschiedener Funktionalität benötigt. In OLEDs liegen die verschiedenen Funktionalitäten dabei normalerweise in verschiedenen Schichten vor. Man spricht in diesem Fall von mehrschichtigen OLED-Systemen. Diese mehrschichtigen OLED-Systeme weisen dabei unter anderem ladungsinjizierende Schichten, wie z.B. elektronen- und lochinjizierende Schichten, ladungstransportierende Schichten, wie z.B. elektronen- und lochleitende Schichten, sowie Schichten auf, die lichtemittierende Komponenten enthalten. Diese mehrschichtigen OLED-Systeme werden in der Regel durch das aufeinanderfolgende schichtweise Aufbringen hergestellt.

[0003] Werden dabei mehrere Schichten aus Lösung aufgebracht, ist darauf zu achten, dass eine bereits aufgebrachte Schicht nach deren Trocknung nicht durch das nachfolgende Aufbringen der Lösung zur Herstellung der nächsten Schicht zerstört wird. Dies kann beispielsweise dadurch erreicht werden, dass eine Schicht unlöslich gemacht wird, beispielsweise durch Vernetzung. Solche Verfahren werden z.B. in der EP 0 637 899 und der WO 96/20253 offenbart.

[0004] Darüber hinaus ist es aber auch notwendig, die Funktionalitäten der einzelnen Schichten von der Materialseite her so aufeinander abzustimmen, dass möglichst gute Ergebnisse, z.B. hinsichtlich Lebensdauer, Effizienz, etc. erreicht werden. So haben insbesondere die Schichten, die direkt an eine emittierende Schicht angrenzen, insbesondere die lochtransportierende Schicht (HTL = Hole Transport Layer), einen signifikanten Einfluss auf die Eigenschaften der angrenzenden emittierenden Schicht.

[0005] Bekannte elektronische Vorrichtungen sowie die Verfahren zur Herstellung derselben weisen ein brauchbares Eigenschaftsprofil auf. Allerdings besteht die dauerhafte Notwendigkeit, die Eigenschaften dieser Vorrichtungen und der Verfahren zur Herstellung dieser Vorrichtungen zu verbessern.

[0006] Zu diesen Eigenschaften der Vorrichtungen gehört insbesondere die Energieeffizienz, mit der eine elektronische Vorrichtung die vorgegebene Aufgabe löst. Bei organischen Leuchtdioden sollte insbesondere die Lichtausbeute hoch sein, so dass zum Erreichen eines bestimmten Lichtflusses möglichst wenig elektrische Leistung aufgebracht werden muss. Weiterhin sollte auch zum Erzielen einer vorgegebenen Leuchtdichte eine möglichst geringe Spannung notwendig sein. Ein weiteres Problem stellt insbesondere die Lebensdauer der elektronischen Vorrichtungen dar.

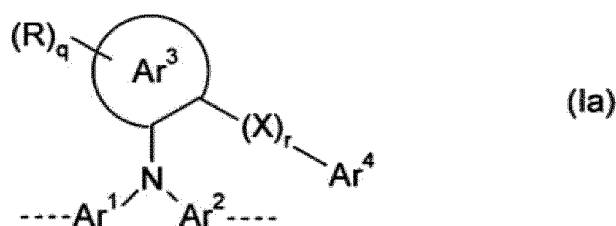
[0007] Eine der Aufgaben der vorliegenden Erfindung lag deshalb in der Bereitstellung von Zusammensetzungen, die einerseits als Lösung verarbeitet werden können und die andererseits bei der Verwendung in elektronischen bzw. optoelektronischen Vorrichtungen, vorzugsweise in OLEDs, und hier insbesondere in deren Lochinjektions- und/oder Lochtransportschicht, zu einer Verbesserung der Eigenschaften der Vorrichtung, d.h. insbesondere der OLED, führen.

[0008] EP 2 314 639 A1 und WO 2007/079101 A2 offenbaren licht-emittierende Bauteile enthaltend Polymere die dotiert sind.

[0009] WO 2014/023478 A1 offenbart p-Dotanden.

[0010] Überraschenderweise wurde gefunden, dass Zusammensetzungen, welche Polymere mit Triarylamin-Wiederholungseinheiten und Metallkomplexe aufweisen, insbesondere bei Verwendung zur Herstellung der lochinjizierenden und/oder lochtransportierenden Schicht von OLEDs zu einer deutlichen Absenkung der Spannung zum Erzielen einer vorgegebenen Leuchtdichte, eine Verringerung der zum Erreichen eines bestimmten Lichtflusses notwendigen elektrische Leistung und einer Erhöhung der Lebensdauer dieser OLEDs führen. Hierbei wurde überraschend festgestellt, dass die Komponenten der Zusammensetzung, d.h. die Polymere und die Metallkomplexe in synergistischer Weise zusammenwirken, ohne dass andere Eigenschaften nachteilig beeinflusst werden. Besondere Vorteile können insbesondere dadurch erzielt werden, dass eine erfindungsgemäße Zusammensetzung in einer Lochinjektionsschicht eingesetzt wird.

[0011] Gegenstand der vorliegenden Anmeldung ist somit eine Zusammensetzung umfassend mindestens ein Polymer und mindestens einen Metallkomplex, welche dadurch gekennzeichnet ist, dass das Polymer, das mindestens eine Struktureinheit der folgenden Formel (Ia) aufweist:



dabei ist

Ar¹, Ar² und Ar³ bei jedem Auftreten, jeweils gleich oder verschieden, ein mono- oder polycyclisches, aromatisches oder heteroaromatisches Ringsystem ist, das mit einem oder mehreren Resten R substituiert sein kann;

Ar⁴ ein mono- oder polycyclisches, aromatisches oder heteroaromatisches Ringsystem mit 5 bis 60 aromatischen Ringatomen ist, das mit einem oder mehreren Resten R substituiert sein kann;

g = 0, 1, 2, 3, 4, 5 oder 6 ist; X = CR₂, NR, SiR₂, O, S, C=O oder P=O, vorzugsweise CR₂, SiR₂, NR, O oder S ist; r = 0 oder 1 ist, R bei jedem Auftreten gleich oder verschieden H, D, F, Cl, Br, I, N(R¹)₂, CN, NO₂, Si(R¹)₃, B(OR¹)₂, C(=O)R¹, P(=O)(R¹)₂, S(=O)R¹, S(=O)₂R¹, OSO₂R¹,

eine geradkettige Alkyl-, Alkoxy- oder Thioalkoxygruppe mit 1 bis 40 C-Atomen oder eine Akenyl- oder Akinylgruppe mit 2 bis 40 C-Atomen oder eine verzweigte oder cyclische Alkyl-, Alkoxy- oder Thioalkoxygruppe mit 3 bis 40 C-Atomen, die jeweils mit einem oder mehreren Resten R¹ substituiert sein kann,

wobei eine oder mehrere nicht benachbarte CH₂-Gruppen durch R¹C=CR¹, C≡C, Si(R¹)₂, C=O, C=S, C=NR¹, P(=O)(R¹), SO, SO₂, NR¹, O, S, oder CONR¹ ersetzt sein können und wobei ein oder mehrere H-Atome durch D, F, Cl, Br, I

oder CN ersetzt sein können, oder ein aromatisches oder heteroaromatisches Ringsystem mit 5 bis 60 aromatischen Ringatomen, das jeweils durch einen oder mehrere Reste R¹ substituiert sein kann, oder eine Aryloxy- oder Heteroaryloxygruppe mit 5 bis 60 aromatischen Ringatomen, die durch einen oder mehrere Reste R¹ substituiert sein kann, oder eine Aralkyl- oder Heteroaralkylgruppe mit 5 bis 60 aromatischen Ringatomen, die durch einen oder mehrere Reste R¹ substituiert sein kann, oder eine Diarylaminogruppe, Diheteroarylaminogruppe oder Arylheteroarylaminogruppe mit 10 bis 40 aromatischen Ringatomen, welche durch einen oder mehrere Reste R¹ substituiert sein kann; ist; wobei zwei oder mehrere Reste R auch miteinander ein mono- oder polycyclisches, aliphatisches, aromatisches und/oder benzoannelliertes Ringsystem bilden können;

R¹ bei jedem Auftreten gleich oder verschieden H, D, F oder ein aliphatischer Kohlenwasserstoffrest mit 1 bis 20 C-Atomen, ein aromatischer und/oder ein heteroaromatischer Kohlenwasserstoffrest mit 5 bis 20 C-Atomen ist, in dem auch ein oder mehrere H-Atome durch F ersetzt sein können; wobei zwei oder mehrere Substituenten R¹ auch miteinander ein mono- oder polycyclisches, aliphatisches oder aromatisches Ringsystem bilden können; und die gestrichelten Linien Bindungen zu benachbarten Struktureinheiten im Polymer darstellen; und der Metallkomplex mit einem Metallatom der Gruppen 13 bis 15 und einen Liganden der Struktur (L-I):



U

mfasst, worin R¹¹ und R¹² unabhängig voneinander Sauerstoff, Schwefel, Selen, NH oder NR¹⁴ sein können, wobei R¹⁴ ausgewählt ist aus der Gruppe enthaltend Alkyl oder Aryl und mit R¹³ verbunden sein kann; und

R¹³ eine geradkettige Alkyl-, Alkoxy- oder Thioalkoxygruppe mit 1 bis 40 C-Atomen oder eine Alkenyl- oder Alkinylgruppe mit 2 bis 40 C-Atomen oder eine verzweigte oder cyclische Alkyl-, Alkoxy- oder Thioalkoxygruppe mit 3 bis 40 C-Atomen, die jeweils mit einem oder mehreren Resten R¹ substituiert sein kann, wobei eine oder mehrere nicht benachbarte CH₂-Gruppen durch R¹C=CR¹, C≡C, Si(R¹)₂, C=O, C=S, C=NR¹, P(=O)(R¹), SO, SO₂, NR¹, O, S oder CONR¹ ersetzt sein können und wobei ein oder mehrere H-Atome durch D, F, Cl, Br, I oder CN ersetzt sein können, oder ein aromatisches oder heteroaromatisches Ringsystem mit 5 bis 60 aromatischen Ringatomen, das jeweils durch einen oder mehrere Reste R¹ substituiert sein kann, oder eine Aryloxy-

oder Heteroaryloxygruppe mit 5 bis 60 aromatischen Ringatomen, die durch einen oder mehrere Reste R^1 substituiert sein kann, oder eine Aralkyl- oder Heteroaralkylgruppe mit 5 bis 60 aromatischen Ringatomen, die durch einen oder mehrere Reste R^1 substituiert sein kann, oder eine Diarylaminogruppe, Diheteroarylaminogruppe oder Arylheteroarylaminogruppe mit 10 bis 40 aromatischen Ringatomen, welche durch einen oder mehrere Reste R^1 substituiert sein kann; ist; wobei der Rest R^{13} auch mit einem oder beiden der Reste R^{11} und R^{12} ein Ringsystem bilden kann, wobei R^1 die zuvor dargelegte Bedeutung annehmen kann.

[0012] Vorzugsweise umfasst mindestens einer der Reste Ar^1 , Ar^2 und Ar^3 in Formel (Ia) mindestens einen Substituenten R mit mindestens 2 Kohlenstoffatomen, vorzugsweise mindestens 4 und besonders bevorzugt mindestens 6 Kohlenstoffatomen. Mit besonderem Vorteil weist dieser Substituent mit 2 Kohlenstoffatomen eine C-C-Doppelbindung zwischen diesen 2 Kohlenstoffatomen auf oder dieser Substituent mit 2 Kohlenstoffatomen ist Teil eines mono- oder polycyclischen, aromatischen oder heteroaromatischen Ringsystems mit 5 bis 60 aromatischen Ringatomen.

[0013] Gemäß einer ersten besonders bevorzugten Ausgestaltung kann vorgesehen sein, dass der Rest Ar^3 gemäß Formel (Ia) in mindestens einer, vorzugsweise in genau einer der beiden ortho-Positionen, bezogen auf die Position des in Formel (Ia) dargestellten Stickstoffatoms, mit Ar^4 substituiert ist, wobei Ar^4 ein mono- oder polycyclisches, aromatisches oder heteroaromatisches Ringsystem mit 5 bis 60 aromatischen Ringatomen ist, das mit einem oder mehreren Resten R substituiert sein kann, wobei R die zuvor, insbesondere für Formel (Ia) dargelegte Bedeutung annehmen kann.

[0014] Ar^4 kann dabei entweder direkt, das heißt über eine Einfachbindung, mit Ar^3 verknüpft sein oder aber über eine Verknüpfungsgruppe X.

[0015] In der vorliegenden Anmeldung sind unter dem Begriff Polymer sowohl polymere Verbindungen, oligomere Verbindungen sowie Dendrimere zu verstehen. Die erfindungsgemäßen polymeren Verbindungen weisen vorzugsweise 10 bis 10000, besonders bevorzugt 10 bis 5000 und ganz besonders bevorzugt 10 bis 2000 Struktureinheiten (d.h. Wiederholungseinheiten) auf. Die erfindungsgemäßen oligomeren Verbindungen weisen vorzugsweise 3 bis 9 Struktureinheiten auf. Der Verzweigungs-Faktor der Polymere liegt dabei zwischen 0 (lineares Polymer, ohne Verzweigungsstellen) und 1 (vollständig verzweigtes Dendrimer).

[0016] Die erfindungsgemäß einsetzbaren Polymere weisen vorzugsweise ein Molekulargewicht M_w im Bereich von 1.000 bis 2.000.000 g/mol, besonders bevorzugt ein Molekulargewicht M_w im Bereich von 10.000 bis 1.500.000 g/mol und ganz besonders bevorzugt ein Molekulargewicht M_w im Bereich von 50.000 bis 1.000.000 g/mol auf. Die Bestimmung des Molekulargewichts M_w erfolgt mittels GPC (= Gelpermeationschromatographie) gegen einen internen Polystyrolstandard.

[0017] Bei den erfindungsgemäßen Polymeren handelt es sich entweder um konjugierte, teilkonjugierte oder nicht-konjugierte Polymere. Bevorzugt sind konjugierte oder teilkonjugierte Polymere.

[0018] Die Struktureinheiten der Formel (I) können erfindungsgemäß in die Haupt- oder in die Seitenkette des Polymeren eingebaut werden. Vorzugsweise werden die Struktureinheiten der Formel (I) jedoch in die Hauptkette des Polymeren eingebaut. Bei Einbau in die Seitenkette des Polymeren können die Struktureinheiten der Formel (I) entweder mono- oder bivalent sein, d.h. sie weisen entweder eine oder zwei Bindungen zu benachbarten Struktureinheiten im Polymer auf.

[0019] "Konjugierte Polymere" im Sinne der vorliegenden Anmeldung sind Polymere, die in der Hauptkette hauptsächlich sp^2 -hybridisierte (bzw. gegebenenfalls auch sp -hybridisierte) Kohlenstoffatome enthalten, die auch durch entsprechend hybridisierte Heteroatome ersetzt sein können. Dies bedeutet im einfachsten Fall abwechselndes Vorliegen von Doppel- und Einfachbindungen in der Hauptkette, aber auch Polymere mit Einheiten wie beispielsweise einem meta-verknüpften Phenylen sollen im Sinne dieser Anmeldung als konjugierte Polymere gelten. "Hauptsächlich" meint, dass natürlich (unwillkürlich) auftretende Defekte, die zu Konjugationsunterbrechungen führen, den Begriff "konjugiertes Polymer" nicht entwerten. Als konjugierte Polymere gelten ebenfalls Polymere mit einer konjugierten Hauptkette und nicht-konjugierten Seitenketten. Des Weiteren wird in der vorliegenden Anmeldung ebenfalls als konjugiert bezeichnet, wenn sich in der Hauptkette beispielsweise Arylamineinheiten, Arylphosphineinheiten, bestimmte Heterocyklen (d.h. Konjugation über N-, O- oder S-Atome) und/oder metallorganische Komplexe (d.h. Konjugation über das Metallatom) befinden. Analoges gilt für konjugierte Dendrimere. Hingegen werden Einheiten wie beispielsweise einfache Alkylbrücken, (Thio)Ether-, Ester-, Amid- oder Imidverknüpfungen eindeutig als nicht-konjugierte Segmente definiert.

[0020] Unter einem teilkonjugierten Polymer soll in der vorliegenden Anmeldung ein Polymer verstanden werden, das konjugierte Regionen enthält, die durch nicht-konjugierte Abschnitte, gezielte Konjugationsunterbrecher (z.B. Abstandsgruppen) oder Verzweigungen voneinander getrennt sind, z.B. in dem längere konjugierte Abschnitte in der Hauptkette durch nicht-konjugierte Abschnitte unterbrochen sind, bzw. das längere konjugierte Abschnitte in den Seitenketten eines in der Hauptkette nicht-konjugierten Polymeren enthält. Konjugierte und teilkonjugierte Polymere können auch konjugierte, teilkonjugierte oder nicht-konjugierte Dendrimere enthalten.

[0021] Unter dem Begriff "Dendrimer" soll in der vorliegenden Anmeldung eine hochverzweigte Verbindung verstanden werden, die aus einem multifunktionellen Zentrum (core) aufgebaut ist, an das in einem regelmäßigen Aufbau verzweigte Monomere gebunden werden, so dass eine baumartige Struktur erhalten wird. Dabei können sowohl das Zentrum als

auch die Monomere beliebige verzweigte Strukturen annehmen, die sowohl aus rein organischen Einheiten als auch Organometallverbindungen oder Koordinationsverbindungen bestehen. "Dendrimer" soll hier allgemein so verstanden werden, wie dies z.B. von M. Fischer und F. Vögtle (Angew. Chem., Int. Ed. 1999, 38, 885) beschrieben ist.

[0022] Unter dem Begriff "Struktureinheit" wird in der vorliegenden Anmeldung eine Einheit verstanden, die, ausgehend von einer Monomereinheit, die mindestens zwei, vorzugsweise zwei, reaktive Gruppen aufweist, durch Reaktion unter Verbindungsknüpfung als ein Teil des Polymergrundgerüsts in dieses eingebaut wird, und damit verknüpft im hergestellten Polymer als Wiederholungseinheit vorliegt.

[0023] Unter dem Begriff "mono- oder polycyclisches, aromatisches Ringsystem" wird in der vorliegenden Anmeldung ein aromatisches Ringsystem mit 6 bis 60, vorzugsweise 6 bis 30 und besonders bevorzugt 6 bis 24 aromatischen Ringatomen verstanden, das nicht notwendigerweise nur aromatische Gruppen enthält, sondern in dem auch mehrere aromatische Einheiten durch eine kurze nicht-aromatische Einheit (< 10 % der von H verschiedenen Atome, vorzugsweise < 5 % der von H verschiedenen Atome), wie beispielsweise ein sp^3 -hybridisiertes C-Atom bzw. O- oder N-Atom, eine CO-Gruppe etc., unterbrochen sein können. So sollen beispielsweise auch Systeme wie z.B. 9,9'-Spirobifluoren, 9,9-Diarylfuoren und 9,9-Dialkylfuoren, als aromatische Ringsysteme verstanden werden. Die aromatischen Ringsysteme können mono- oder polycyclisch sein, d.h. sie können einen Ring (z.B. Phenyl) oder mehrere Ringe aufweisen, welche auch kondensiert (z.B. Naphthyl) oder kovalent verknüpft sein können (z.B. Biphenyl), oder eine Kombination von kondensierten und verknüpften Ringen enthalten.

[0024] Bevorzugte aromatische Ringsysteme sind z.B. Phenyl, Biphenyl, Terphenyl, [1,1':3',1'']Terphenyl-2'-yl, Quarterphenyl, Naphthyl, Anthracen, Binaphthyl, Phenanthren, Dihydrophenanthren, Pyren, Dihydropyren, Chrysen, Perylen, Tetracen, Pentacen, Benzpyren, Fluoren, Inden, Indenofluoren und Spirobifluoren.

[0025] Unter dem Begriff "mono- oder polycyclisches, heteroaromatisches Ringsystem" wird in der vorliegenden Anmeldung ein aromatisches Ringsystem mit 5 bis 60, vorzugsweise 5 bis 30 und besonders bevorzugt 5 bis 24 aromatischen Ringatomen verstanden, wobei ein oder mehrere dieser Atome ein Heteroatom ist/sind. Das "mono- oder polycyclische, heteroaromatische Ringsystem" enthält nicht notwendigerweise nur aromatische Gruppen, sondern kann auch durch eine kurze nicht-aromatische Einheit (< 10 % der von H verschiedenen Atome, vorzugsweise < 5 % der von H verschiedenen Atome), wie beispielsweise ein sp^3 -hybridisiertes C-Atom bzw. O- oder N-Atom, eine CO-Gruppe etc., unterbrochen sein.

[0026] Die heteroaromatischen Ringsysteme können mono- oder polycyclisch sein, d.h. sie können einen Ring oder mehrere Ringe aufweisen, welche auch kondensiert oder kovalent verknüpft sein können (z.B. Pyridylphenyl), oder eine Kombination von kondensierten und verknüpften Ringen enthalten. Bevorzugt sind vollständig konjugierte Heteroarylgruppen.

[0027] Bevorzugte heteroaromatische Ringsysteme sind z.B. 5-gliedrige Ringe wie Pyrrol, Pyrazol, Imidazol, 1,2,3-Triazol, 1,2,4-Triazol, Tetrazol, Furan, Thiophen, Selenophen, Oxazol, Isoxazol, 1,2-Thiazol, 1,3-Thiazol, 1,2,3-Oxadiazol, 1,2,4-Oxadiazol, 1,2,5-Oxadiazol, 1,3,4-Oxadiazol, 1,2,3-Thiadiazol, 1,2,4-Thiadiazol, 1,2,5-Thiadiazol, 1,3,4-Thiadiazol, 6-gliedrige Ringe wie Pyridin, Pyridazin, Pyrimidin, Pyrazin, 1,3,5-Triazin, 1,2,4-Triazin, 1,2,3-Triazin, 1,2,4,5-Tetrazin, 1,2,3,4-Tetrazin, 1,2,3,5-Tetrazin, oder Gruppen mit mehreren Ringen, wie Carbazol, Indenocarbazol, Indol, Isoindol, Indolizin, Indazol, Benzimidazol, Benzotriazol, Purin, Naphthimidazol, Phenanthrimidazol, Pyrimidiazol, Pyrazinimidazol, Chinoxalinimidazol, Benzoxazol, Naphthoxazol, Anthroxazol, Phenanthroxazol, Isoxazol, Benzothiazol, Benzofuran, Isobenzofuran, Dibenzofuran, Chinolin, Isochinolin, Pteridin, Benzo-5,6-chinolin, Benzo-6,7-chinolin, Benzo-7,8-chinolin, Benzoisochinolin, Acridin, Phenothiazin, Phenoxazin, Benzopyridazin, Benzopyrimidin, Chinoxalin, Phenazin, Naphthyridin, Azacarbazol, Benzocarbolin, Phenanthridin, Phenanthrolin, Thieno[2,3b]thiophen, Thieno[3,2b]thiophen, Dithienothiophen, Isobenzothiophen, Dibenzothiophen, Benzothiadiazothiophen oder Kombinationen dieser Gruppen.

[0028] Das mono- oder polycyclische, aromatische oder heteroaromatische Ringsystem kann unsubstituiert oder substituiert sein. Substituiert heißt in der vorliegenden Anmeldung, dass das mono- oder polycyclische, aromatische oder heteroaromatische Ringsystem einen oder mehrere Substituenten R aufweist.

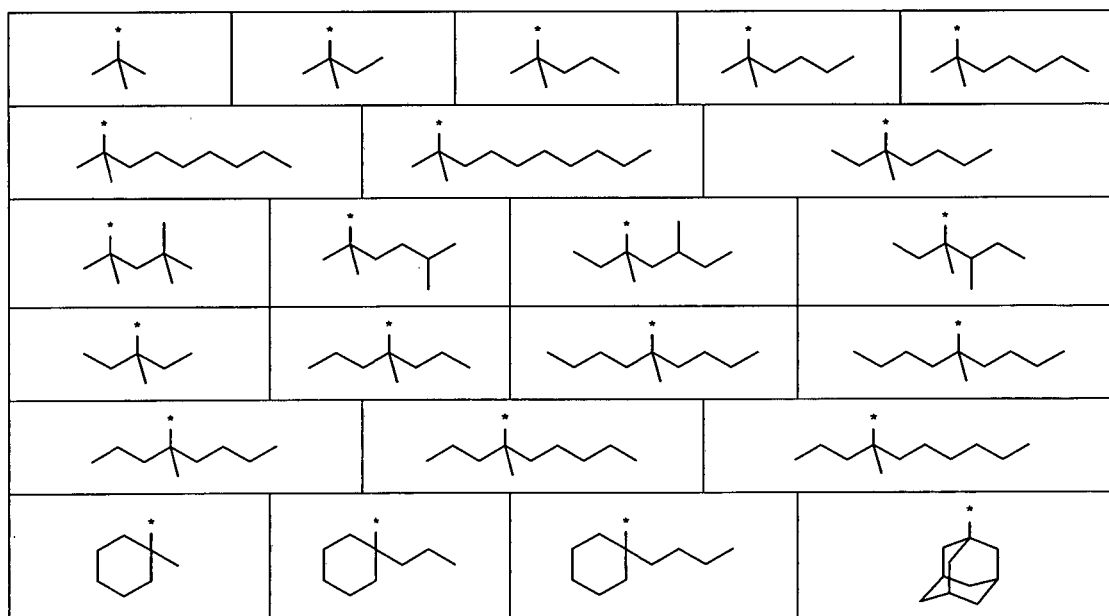
[0029] R ist bei jedem Auftreten vorzugsweise gleich oder verschieden H, D, F, Cl, Br, I, $N(R^1)_2$, CN, NO_2 , $Si(R^1)_3$, $B(OR^1)_2$, $C(=O)R^1$, $P(=O)(R^1)_2$, $S(=O)R^1$, $S(=O)_2R^1$, OSO_2R^1 , eine geradkettige Alkyl-, Alkoxy- oder Thioalkoxygruppe mit 1 bis 40 C-Atomen oder eine Alkenyl- oder Alkynylgruppe mit 2 bis 40 C-Atomen oder eine verzweigte oder cyclische Alkyl-, Alkoxy- oder Thioalkoxygruppe mit 3 bis 40 C-Atomen, die jeweils mit einem oder mehreren Resten R^1 substituiert sein kann, wobei eine oder mehrere nicht benachbarte CH_2 -Gruppen durch $R^1C=CR^1$, $C\equiv C$, $Si(R^1)_2$, $C=O$, $C=S$, $C=NR^1$, $P(=O)(R^1)$, SO, SO_2 , NR^1 , O, S oder $CONR^1$ ersetzt sein können und wobei ein oder mehrere H-Atome durch D, F, Cl, Br, I oder CN ersetzt sein können, oder ein aromatisches oder heteroaromatisches Ringsystem mit 5 bis 60 aromatischen Ringatomen, das jeweils durch einen oder mehrere Reste R^1 substituiert sein kann, oder eine Aryloxy- oder Heteroaryloxygruppe mit 5 bis 60 aromatischen Ringatomen, die durch einen oder mehrere Reste R^1 substituiert sein kann, oder eine Aralkyl- oder Heteroaralkylgruppe mit 5 bis 60 aromatischen Ringatomen, die durch einen oder mehrere Reste R^1 substituiert sein kann, oder eine Diaryl-aminogruppe, Diheteroarylaminogruppe oder Arylheteroarylaminogruppe mit 10 bis 40 aromatischen Ringatomen, welche durch einen oder mehrere Reste R^1 substituiert sein kann; dabei können

zwei oder mehrere Reste R auch miteinander ein mono- oder polycyclisches, aliphatisches, aromatisches und/oder benzoannelliertes Ringsystem bilden.

[0030] R ist bei jedem Auftreten besonders bevorzugt gleich oder verschieden H, D, F, Cl, Br, I, $N(R^1)_2$, $Si(R^1)_3$, $B(OR^1)_2$, $C(=O)R^1$, $P(=O)(R^1)_2$, eine geradkettige Alkyl- oder Alkoxygruppe mit 1 bis 20 C-Atomen oder eine Alkenyl- oder Alkynylgruppe mit 2 bis 20 C-Atomen oder eine verzweigte oder cyclische Alkyl- oder Alkoxygruppe mit 3 bis 20 C-Atomen, die jeweils mit einem oder mehreren Resten R^1 substituiert sein kann, wobei eine oder mehrere nicht benachbarte CH_2 -Gruppen durch $R^1C=CR^1$, $C\equiv C$, $Si(R^1)_2$, $C=O$, $C=NR^1$, $P(=O)(R^1)$, NR^1 , O oder $CONR^1$ ersetzt sein können und wobei ein oder mehrere H-Atome durch F, Cl, Br oder I ersetzt sein können, oder ein aromatisches oder heteroaromatisches Ringsystem mit 5 bis 30 aromatischen Ringatomen, das jeweils durch einen oder mehrere Reste R^1 substituiert sein kann, oder eine Aryloxy- oder Heteroaryloxygruppe mit 5 bis 30 aromatischen Ringatomen, die durch einen oder mehrere Reste R^1 substituiert sein kann, oder eine Aralkyl- oder Heteroaralkylgruppe mit 5 bis 30 aromatischen Ringatomen, die durch einen oder mehrere Reste R^1 substituiert sein kann, oder eine Diarylaminogruppe, Diheteroarylaminogruppe oder Arylheteroarylaminogruppe mit 10 bis 20 aromatischen Ringatomen, welche durch einen oder mehrere Reste R^1 substituiert sein kann; dabei können zwei oder mehrere Reste R auch miteinander ein mono- oder polycyclisches, aliphatisches, aromatisches und/oder benzoannelliertes Ringsystem bilden.

[0031] R ist bei jedem Auftreten ganz besonders bevorzugt gleich oder verschieden H, eine geradkettige Alkyl- oder Alkoxygruppe mit 1 bis 10 C-Atomen oder eine Alkenyl- oder Alkynylgruppe mit 2 bis 10 C-Atomen oder eine verzweigte oder cyclische Alkyl- oder Alkoxygruppe mit 3 bis 10 C-Atomen, die jeweils mit einem oder mehreren Resten R^1 substituiert sein kann, wobei eine oder mehrere nicht benachbarte CH_2 -Gruppen durch $R^1C=CR^1$, $C\equiv C$, $C=O$, $C=NR^1$, NR^1 , O oder $CONR^1$ ersetzt sein können, oder ein aromatisches oder heteroaromatisches Ringsystem mit 5 bis 20 aromatischen Ringatomen, das jeweils durch einen oder mehrere Reste R^1 substituiert sein kann, oder eine Aryloxy- oder Heteroaryloxygruppe mit 5 bis 20 aromatischen Ringatomen, die durch einen oder mehrere Reste R^1 substituiert sein kann, oder eine Aralkyl- oder Heteroaralkylgruppe mit 5 bis 20 aromatischen Ringatomen, die durch einen oder mehrere Reste R^1 substituiert sein kann, oder eine Diarylaminogruppe, Diheteroarylaminogruppe oder Arylheteroarylaminogruppe mit 10 bis 20 aromatischen Ringatomen, welche durch einen oder mehrere Reste R^1 substituiert sein kann; dabei können zwei oder mehrere Reste R auch miteinander ein mono- oder polycyclisches, aliphatisches, aromatisches und/oder benzoannelliertes Ringsystem bilden.

[0032] Bevorzugte Alkylgruppen mit 1 bis 10 C-Atomen sind in der folgenden Tabelle abgebildet:



[0033] R^1 ist bei jedem Auftreten vorzugsweise gleich oder verschieden H, D, F oder ein aliphatischer Kohlenwasserstoffrest mit 1 bis 20 C-Atomen, ein aromatischer und/oder ein heteroaromatischer Kohlenwasserstoffrest mit 5 bis 20 C-Atomen, in dem auch ein oder mehrere H-Atome durch F ersetzt sein können; dabei können zwei oder mehrere Substituenten R^1 auch miteinander ein mono- oder polycyclisches, aliphatisches oder aromatisches Ringsystem bilden.

[0034] R^1 ist bei jedem Auftreten besonders bevorzugt gleich oder verschieden H, D oder ein aliphatischer Kohlenwasserstoffrest mit 1 bis 20 C-Atomen, ein aromatischer und/oder ein heteroaromatischer Kohlenwasserstoffrest mit 5 bis 20 C-Atomen; dabei können zwei oder mehrere Substituenten R^1 auch miteinander ein mono- oder polycyclisches,

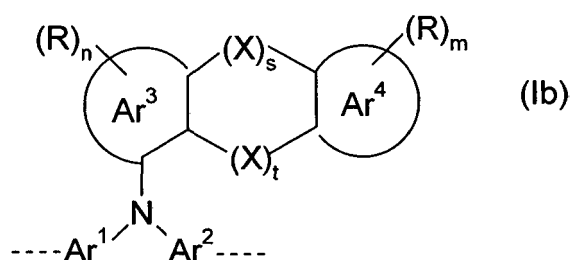
aliphatisches oder aromatisches Ringsystem bilden.

[0035] R^1 ist bei jedem Auftreten ganz besonders bevorzugt gleich oder verschieden H oder ein aliphatischer Kohlenwasserstoffrest mit 1 bis 10 C-Atomen, ein aromatischer und/oder ein heteroaromatischer Kohlenwasserstoffrest mit 5 bis 10 C-Atomen.

[0036] In einer weiteren Ausführungsform der vorliegenden Erfindung ist die mindestens eine Struktureinheit der Formel (I) des erfindungsgemäßen Polymeren dadurch gekennzeichnet, dass Ar^3 in einer der beiden ortho-Positionen mit Ar^4 substituiert ist, und Ar^3 mit Ar^4 zusätzlich noch in der zur substituierten ortho-Position benachbarten meta-Position verknüpft ist.

[0037] Ferner kann vorgesehen sein, dass die Summe der Ringatome des Rests Ar^4 zusammen mit den Ringatomen der an diesen Rest gebundenen Gruppe Ar^3 gemäß Formeln (Ia) und/oder (Ib) mindestens 10, vorzugsweise mindestens 12 beträgt. Vorzugsweise bildet der Rest Ar^4 zusammen mit den Ringatomen der an diesen Rest gebundenen Gruppe Ar^3 gemäß Formeln (Ia) und/oder (Ib) kein kondensiertes Ringsystem. Weiterhin sind als Rest Ar^4 Gruppen bevorzugt, die einen geringen Kondensationsgrad aufweisen, so dass monocyclische, aromatische oder heteroaromatische Ringsysteme bevorzugt sind oder polycyclische, aromatische oder heteroaromatische Ringsysteme, deren aromatische oder heteroaromatische Ringe über Gruppen verbunden sind, die eine Konjugation der Ringe minimieren oder aufheben.

[0038] Die Struktureinheit der Formel (Ia) kann somit vorzugsweise die Struktur der folgenden Formel (Ib) aufweisen:



wobei Ar^1 , Ar^2 , Ar^3 , Ar^4 und R die oben angegebenen Bedeutungen annehmen können,

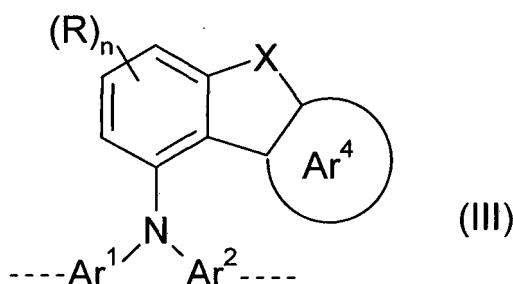
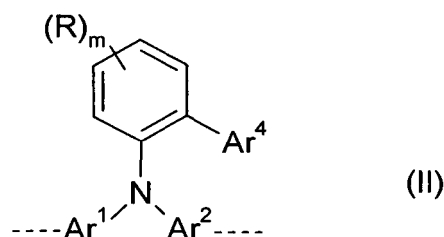
$m = 0, 1, 2, 3$ oder 4 ist,

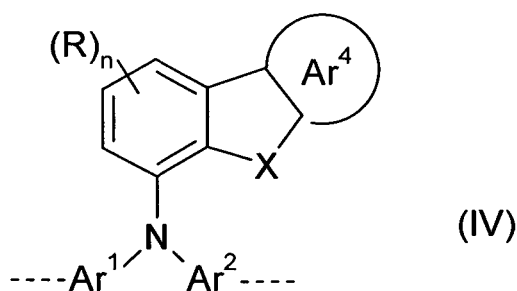
$n = 0, 1, 2$ oder 3 ist,

$X = CR_2, NR, SiR_2, O, S, C=O$ oder $P=O$, vorzugsweise CR_2, NR, O oder S , ist, und

s und t jeweils 0 oder 1 sind, wobei die Summe $(s + t) = 1$ oder 2, vorzugsweise 1 ist.

[0039] In einer bevorzugten Ausführungsform ist die mindestens eine Struktureinheit der Formel (Ia) ausgewählt aus den Struktureinheiten der folgenden Formeln (II), (III) und (IV):





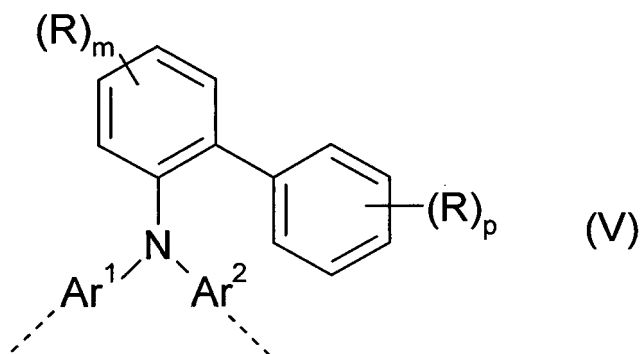
wobei Ar^1 , Ar^2 , Ar^4 und R die oben angegebenen Bedeutungen annehmen können,

$m = 0, 1, 2, 3$ oder 4 ist,

$n = 0, 1, 2$ oder 3 ist, und

$X = CR_2, NR, SiR_2, O, S, C=O$ oder $P=O$, vorzugsweise CR_2, NR, O oder S , ist.

[0040] In einer besonders bevorzugten Ausführungsform ist die mindestens eine Struktureinheit der Formel (II) ausgewählt aus der Struktureinheit der folgenden Formel (V):

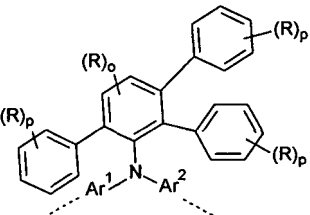
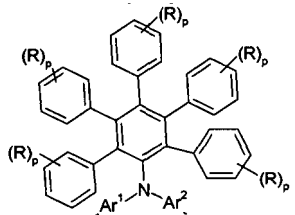


wobei Ar^1 , Ar^2 , R , m und die gestrichelten Linien die oben für Formeln (Ia) und/oder (Ib) angegebenen Bedeutungen annehmen können, und $p = 0, 1, 2, 3, 4$ oder 5 ist.

[0041] Beispiele für bevorzugte Struktureinheiten der Formel (V) sind in der folgenden Tabelle abgebildet:

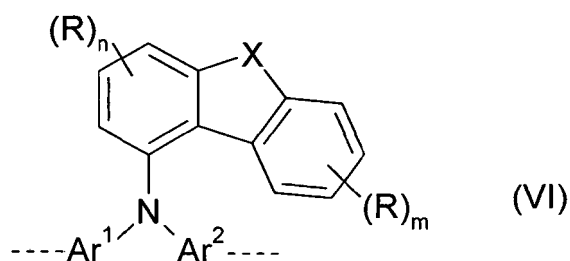
(Va)	(Vb)	(Vc)
(Vd)	(Ve)	(Vf)

(fortgesetzt)

		
(Vg)	(Vh)	

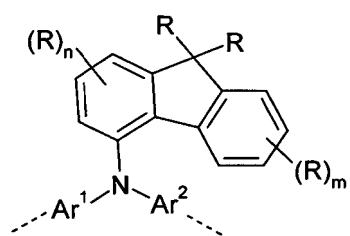
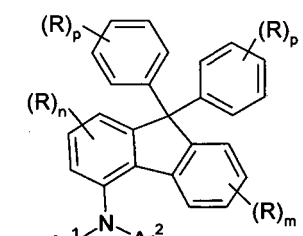
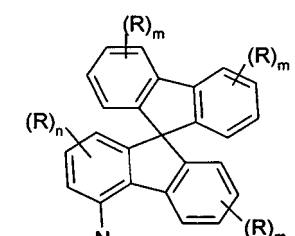
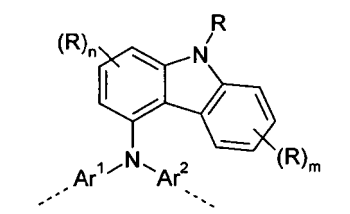
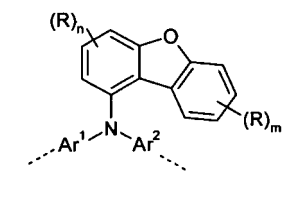
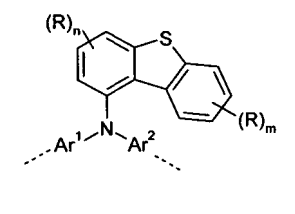
wobei Ar^1 , Ar^2 , R, m, n, p und die gestrichelten Linien die oben für Formeln (Ia), (Ib) und/oder (V) angegebenen Bedeutungen annehmen können, und $o = 0, 1$ oder 2 ist.

[0042] In einer weiteren besonders bevorzugten Ausführungsform ist die mindestens eine Struktureinheit der Formel (III) ausgewählt aus der Struktureinheit der folgenden Formel (VI):



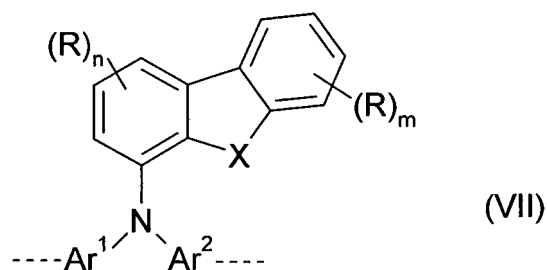
wobei Ar^1 , Ar^2 , R, X, m, n und die gestrichelten Linien die oben für Formeln (Ia) und/oder (Ib) angegebenen Bedeutungen annehmen können.

[0043] Beispiele für bevorzugte Struktureinheiten der Formel (VI) sind in der folgenden Tabelle abgebildet:

		
(VIa)	(VIb)	(VIc)
		
(VIId)	(VIe)	(VIf)

wobei Ar^1 , Ar^2 , R, m, n und p die oben für Formeln (Ia), (Ib) und/oder (V) angegebenen Bedeutungen annehmen können.

[0044] In noch einer weiteren besonders bevorzugten Ausführungsform ist die mindestens eine Struktureinheit der Formel (IV) ausgewählt aus der Struktureinheit der folgenden Formel (VII):



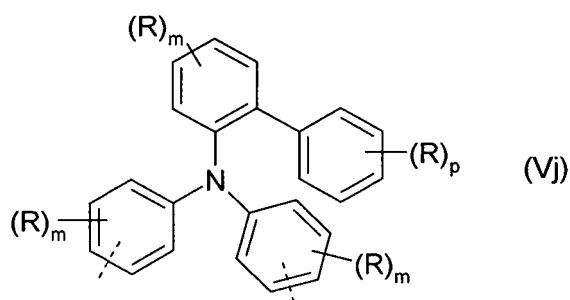
wobei Ar^1 , Ar^2 , R , X , m , n und die gestrichelten Linien die oben für Formeln (Ia) und/oder (Ib) angegebenen Bedeutungen annehmen können.

[0045] Beispiele für bevorzugte Struktureinheiten der Formel (VII) sind in der folgenden Tabelle abgebildet:

(VIIa)	(VIIb)	(VIIc)
(VIId)	(VIIe)	(VIIf)

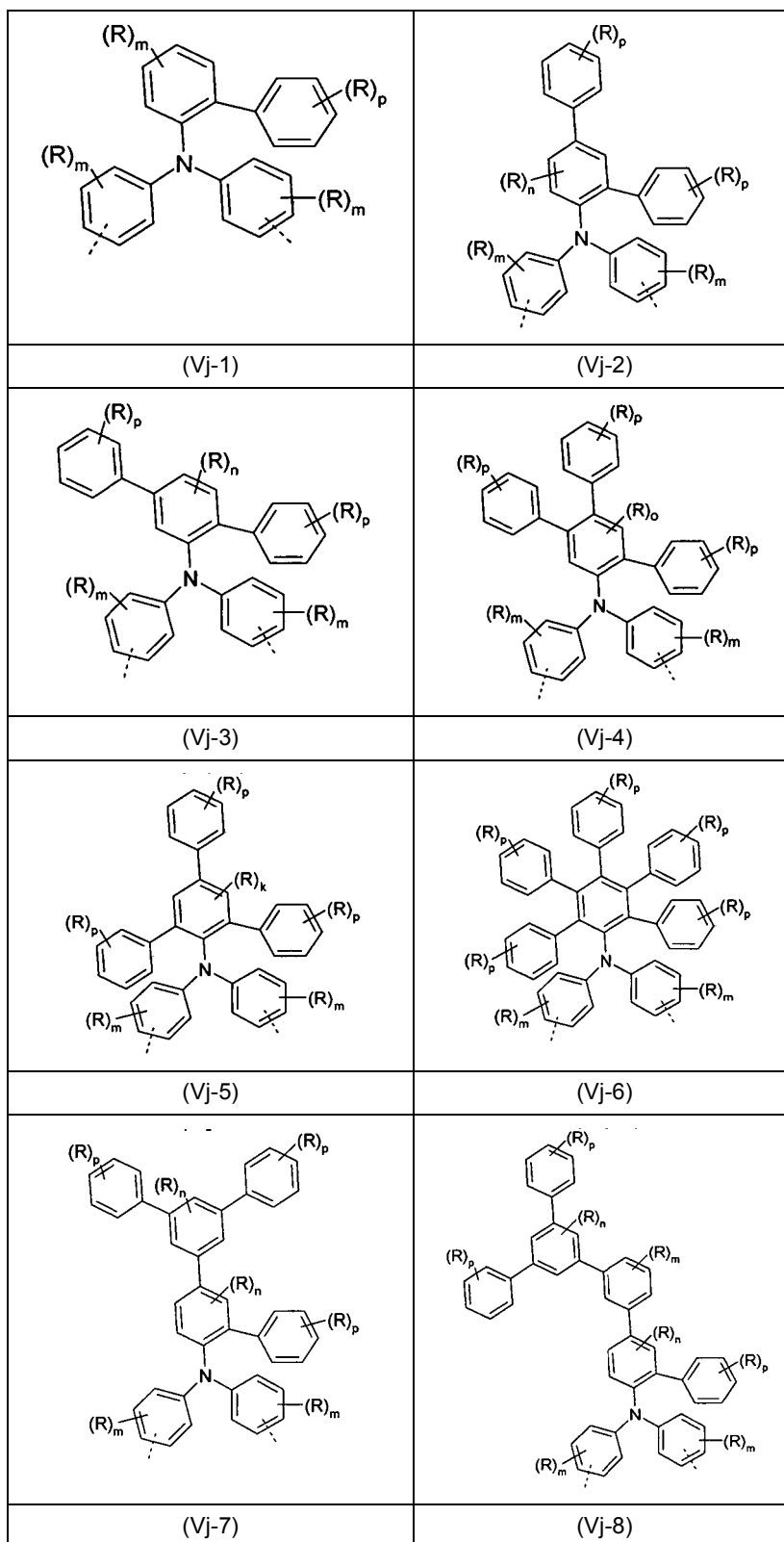
wobei Ar^1 , Ar^2 , R , m , n , p und die gestrichelten Linien die oben für Formeln (Ia), (Ib) und/oder (V) angegebenen Bedeutungen annehmen können.

[0046] In einer ganz besonders bevorzugten Ausführungsform ist die mindestens eine Struktureinheit der Formel (V) ausgewählt aus der Struktureinheit der folgenden Formel (Vj):



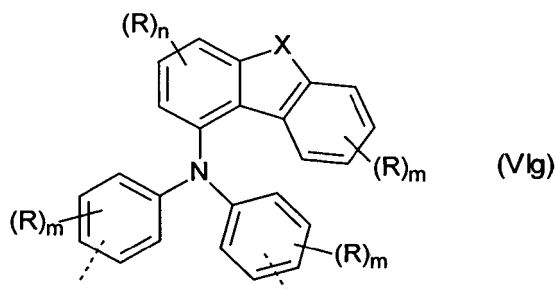
wobei R , m , p und die gestrichelten Linien die oben für Formel (V) angegebenen Bedeutungen annehmen können.

[0047] Beispiele für bevorzugte Struktureinheiten der Formel (Vj) sind in der folgenden Tabelle abgebildet:



wobei R, m, n, p und die gestrichelten Linien die für Formel (V) angegebenen Bedeutungen annehmen können und o 0, 1 oder 2 ist.

[0048] In einer weiteren ganz besonders bevorzugten Ausführungsform ist die mindestens eine Struktureinheit der Formel (VI) ausgewählt aus der Struktureinheit der folgenden Formel (VIg):



wobei R, X, m, n und die gestrichelten Linien die oben für Formel (VI) angegebenen Bedeutungen annehmen können.

[0049] Beispiele für bevorzugte Struktureinheiten der Formel (VIg) sind in der folgenden Tabelle abgebildet:

15

20

25

30

35

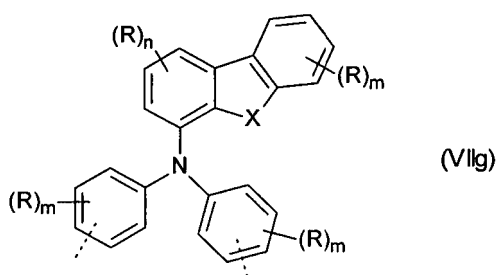
40

45

(VIg-1)	(VIg-2)	
(VIg-3)	(VIg-4)	
(VIg-5)	(VIg-6)	(VIg-7)

wobei R, m, n, p und die gestrichelten Linien die oben für Formeln (V) und/oder (VI) angegebenen Bedeutungen annehmen können, und $v = 1$ bis 20, vorzugsweise 1 bis 10, ist.

[0050] In noch einer weiteren ganz besonders bevorzugten Ausführungsform ist die mindestens eine Struktureinheit der Formel (VII) ausgewählt aus der Struktureinheit der folgenden Formel (VIg):



wobei R, X, m, n und die gestrichelten Linien die oben für Formel (VII) angegebenen Bedeutungen annehmen können.

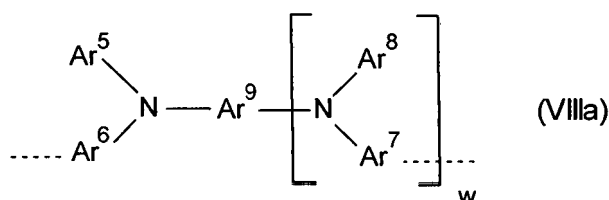
[0051] Beispiele für bevorzugte Struktureinheiten der Formel (VIlg) sind in der folgenden Tabelle abgebildet:

(VIlg-1)	(VIlg-2)	(VIlg-3)
-----------------	-----------------	-----------------

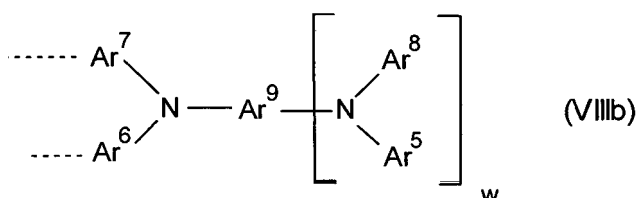
wobei R, m und n die oben für Formeln (I) und/oder (Ib) angegebenen Bedeutungen annehmen können.

[0052] In den Formeln (Vj), (VIg) und (VIlg), sowie deren bevorzugten Ausführungsformen der Formeln (Vj-1) bis (Vj-7), (VIg-1) bis (VIg-7) und (VIlg-1) bis (VIlg-3), stellen die gestrichelten Linien die Bindungen zu den benachbarten Struktureinheiten im Polymer dar. Sie können dabei unabhängig voneinander, gleich oder verschieden, in ortho-, meta- oder para-Position angeordnet sein, vorzugsweise gleich in ortho-, meta- oder para-Position, besonders bevorzugt in meta- oder para-Position und ganz besonders bevorzugt in para-Position.

[0053] Gemäß einer zweiten bevorzugten Ausgestaltung der vorliegenden Erfindung kann vorgesehen sein, dass das Polymer mindestens eine Struktureinheit der Formel (Ia) umfasst, die ausgewählt ist aus der Struktureinheit der folgenden Formel (VIIIa):



oder der Struktureinheit der folgenden Formel (VIIIb):



wobei $w = 1, 2$ oder 3 ist, Ar^5 bis Ar^9 bei jedem Auftreten, jeweils gleich oder verschieden, ein mono- oder polycyclisches, aromatisches oder heteratomisches Ringsystem ist, das mit einem oder mehreren Resten R substituiert sein kann; die gestrichelten Linien Bindungen zu benachbarten Struktureinheiten im Polymer darstellen.

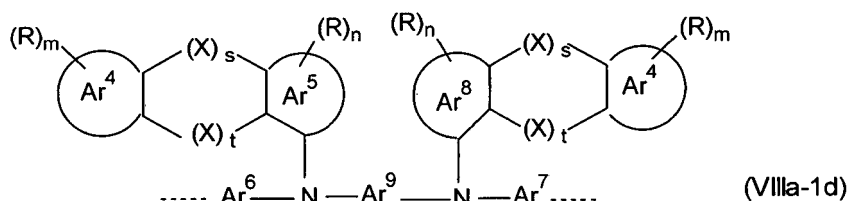
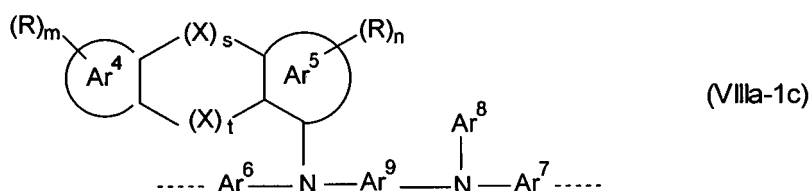
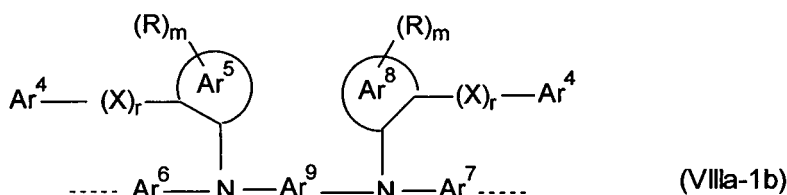
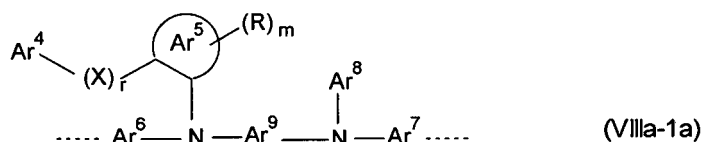
[0054] Vorzugsweise umfasst mindestens einer der Reste Ar^5 bis Ar^9 mindestens einen Substituenten R mit mindes-

tens 2 Kohlenstoffatomen, vorzugsweise mindestens 4 und besonders bevorzugt mindestens 6 Kohlenstoffatomen. Vorzugsweise kann vorgesehen sein, dass die Struktureinheiten der Formeln (VIIIa) und/oder (VIIIb) den Struktureinheiten der Formel (Ia) entsprechen.

[0055] Vorzugsweise umfasst mindestens einer der Rest Ar^5 und/oder Ar^8 gemäß Formeln (VIIIa) und/oder (VIIIb) in mindestens einer, vorzugsweise in genau einer der beiden ortho-Positionen, bezogen auf die Position des in Formel (VIIIa) und/oder (VIIIb) dargestellten Stickstoffatoms, mit Ar^4 substituiert ist, wobei Ar^4 ein mono- oder polycyclisches, aromatisches oder heteroaromatisches Ringsystem mit 5 bis 60 aromatischen Ringatomen ist, das mit einem oder mehreren Resten R substituiert sein kann, wobei R die zuvor, insbesondere für Formel (I) dargelegte Bedeutung annehmen kann.

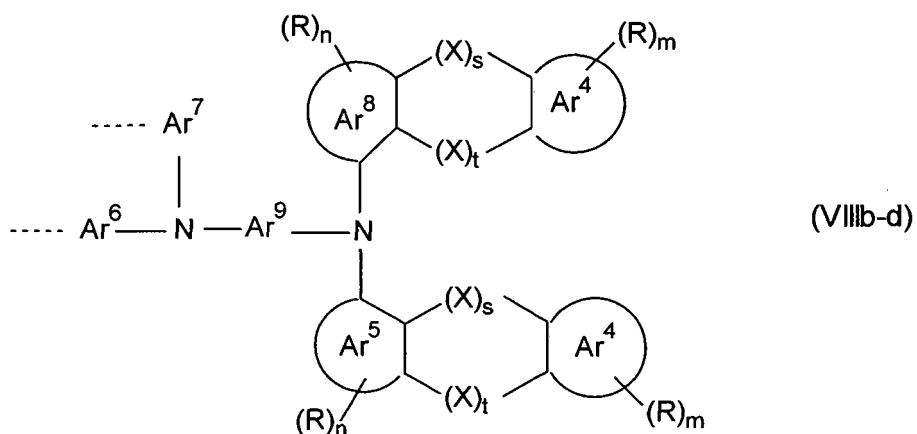
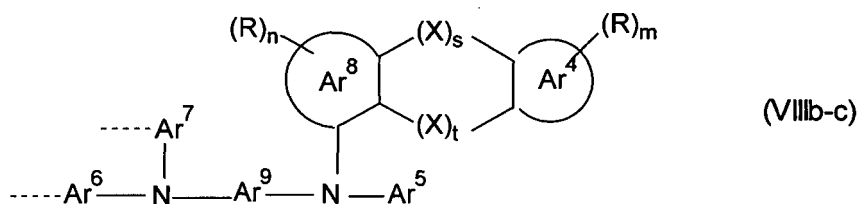
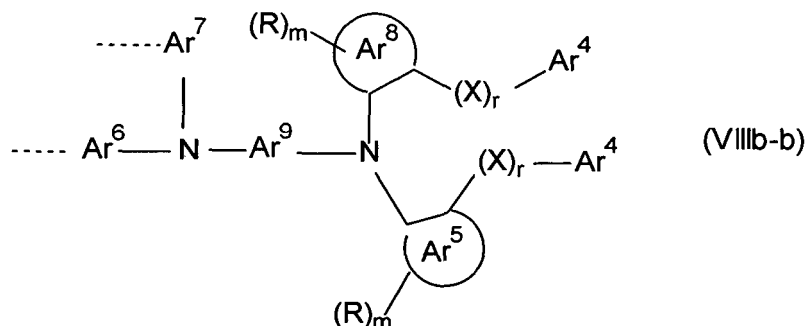
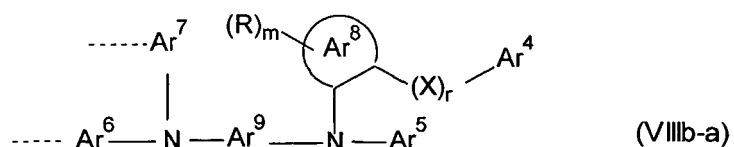
[0056] Ferner kann vorgesehen sein, dass die Summe der Ringatome des Rests Ar^4 zusammen mit den Ringatomen der an diesen Rest gebundenen Gruppe Ar^5 , oder Ar^8 gemäß Formeln (VIIIa) und/oder (VIIIb) mindestens 12 beträgt. Vorzugsweise bildet der Rest Ar^4 zusammen mit den Ringatomen der an diesen Rest gebundenen Gruppe Ar^5 , oder Ar^8 gemäß Formeln (VIIIa) und/oder (VIIIb) kein kondensiertes Ringsystem. Weiterhin sind als Rest Ar^4 Gruppen bevorzugt, die einen geringen Kondensationsgrad aufweisen, so dass monocyclische, aromatische oder heteroaromatische Ringsysteme bevorzugt sind oder polycyclische, aromatische oder heteroaromatische Ringsysteme, deren aromatische oder heteroaromatische Ringe über Gruppen verbunden sind, die eine Konjugation der Ringe minimieren oder aufheben.

[0057] Ar^4 kann dabei entweder direkt, das heißt über eine Einfachbindung, mit mindestens einer der Rest Ar^5 und/oder Ar^8 gemäß Formeln (VIIIa) und/oder (VIIIb) verknüpft sein oder aber über eine Verknüpfungsgruppe X. Die Struktureinheit der Formel (VIIIa) und/oder (VIIIb) kann somit vorzugsweise die Struktur der folgenden Formeln (VIIIa-1a), (VIIIa-1b), (VIIIa-1c) und/oder (VIIIa-1d) aufweisen:



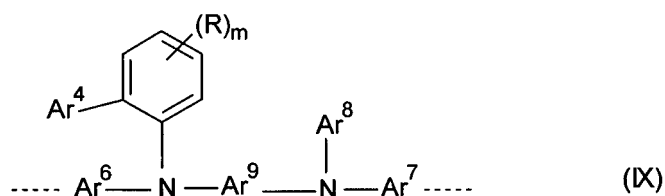
wobei Ar^4 , Ar^5 , Ar^6 , Ar^7 , Ar^8 , Ar^9 , X, m, n, r, s, t und R die zuvor, insbesondere für die Formeln (Ia), (Ib), (VIIIa) und/oder (VIIIb) angegebenen Bedeutungen annehmen können.

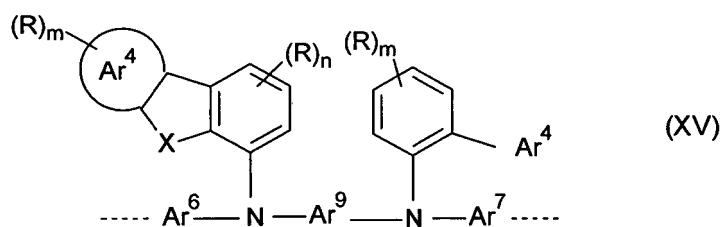
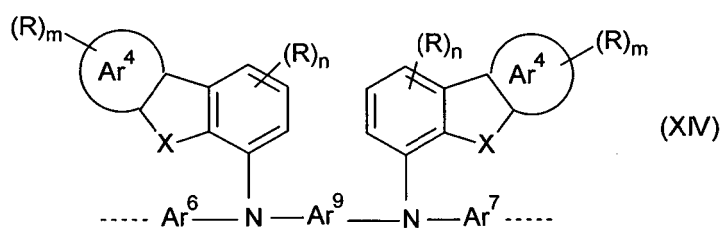
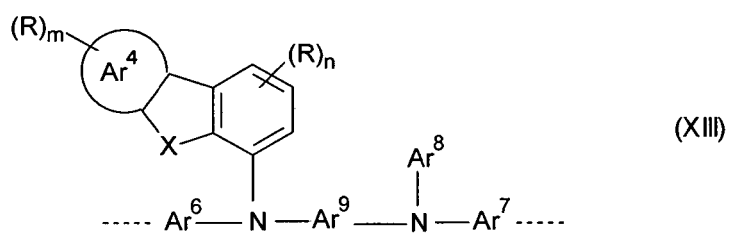
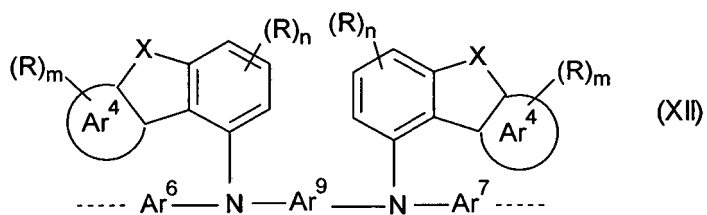
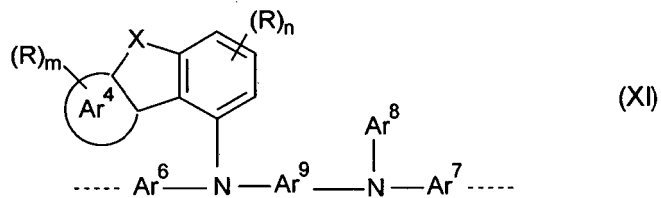
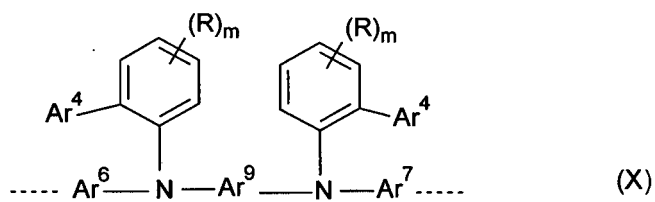
[0058] Weiterhin kann die Struktureinheit der Formel (VIIIa) und/oder (VIIIb) somit die Struktur der folgenden Formeln (VIIIb-a), (VIIIb-b), (VIIIb-c) und/oder (VIIIb-d) aufweisen:

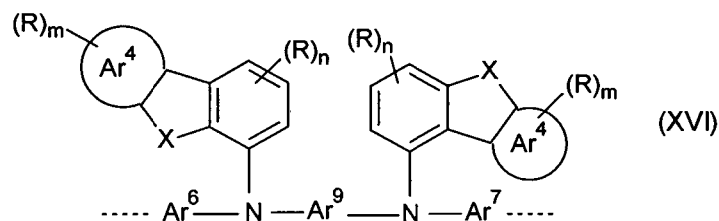


wobei Ar⁴, Ar⁵, Ar⁶, Ar⁷, Ar⁸, Ar⁹, X, m, n, s, t und R die zuvor, insbesondere für die Formeln (Ia), (Ib), (VIIIa) und/oder (VIIIb) angegebenen Bedeutungen annehmen können.

[0059] In einer bevorzugten Ausführungsform ist die mindestens eine Struktureinheit der Formel (VIIIa) ausgewählt aus den Struktureinheiten der folgenden Formeln (IX), (X), (XI), (XII), (XIII), (XIV), (XV) und (XVI):

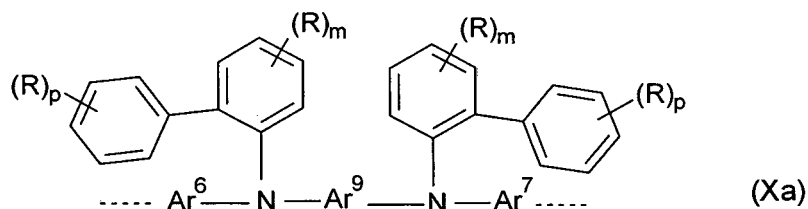
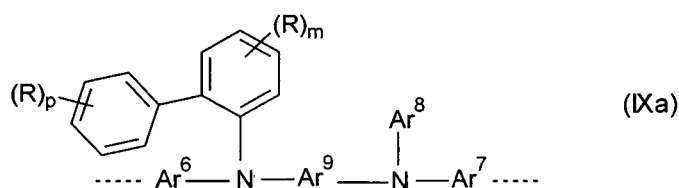






10 wobei Ar⁴, Ar⁵, Ar⁶, Ar⁷, Ar⁸, Ar⁹, X, m, n, p, R und die gestrichelten Linien die zuvor, insbesondere für die Formeln (Ia), (Ib), (VIIIa) und/oder (VIIIb) angegebenen Bedeutungen annehmen können.

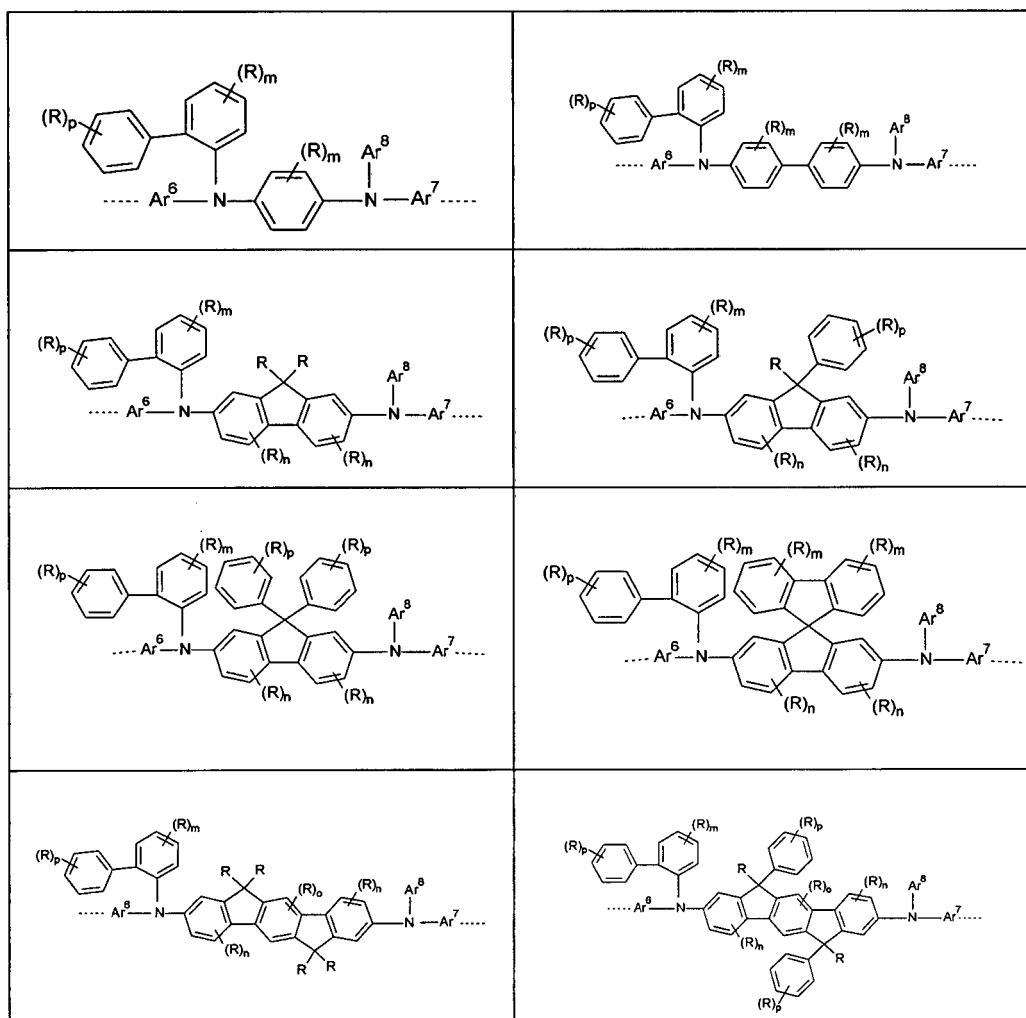
[0060] In einer besonders bevorzugten Ausführungsform sind die Struktureinheiten der Formeln (IX) und (X) ausgewählt aus den Struktureinheiten der folgenden Formeln (IXa) und (Xa):

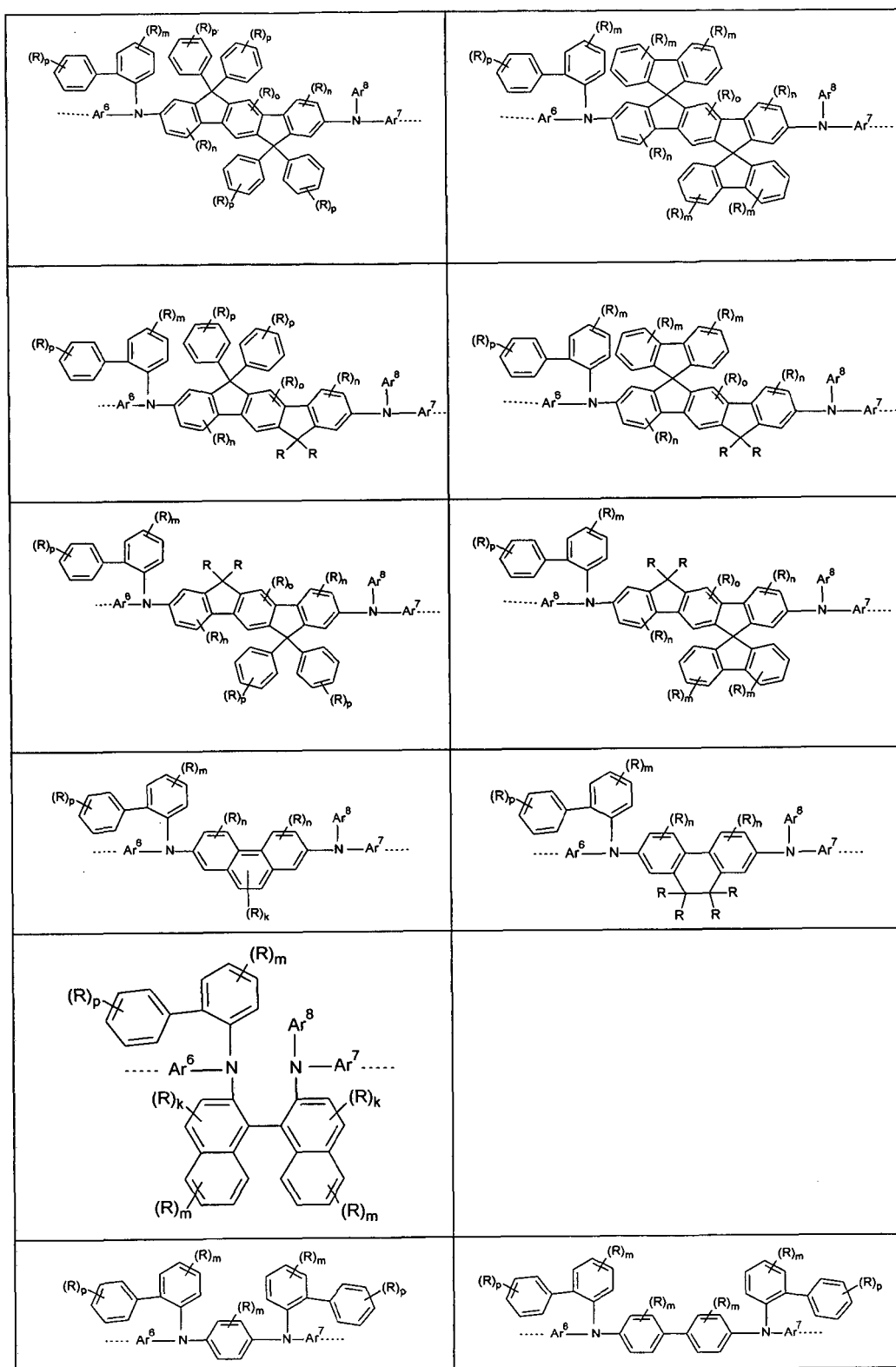


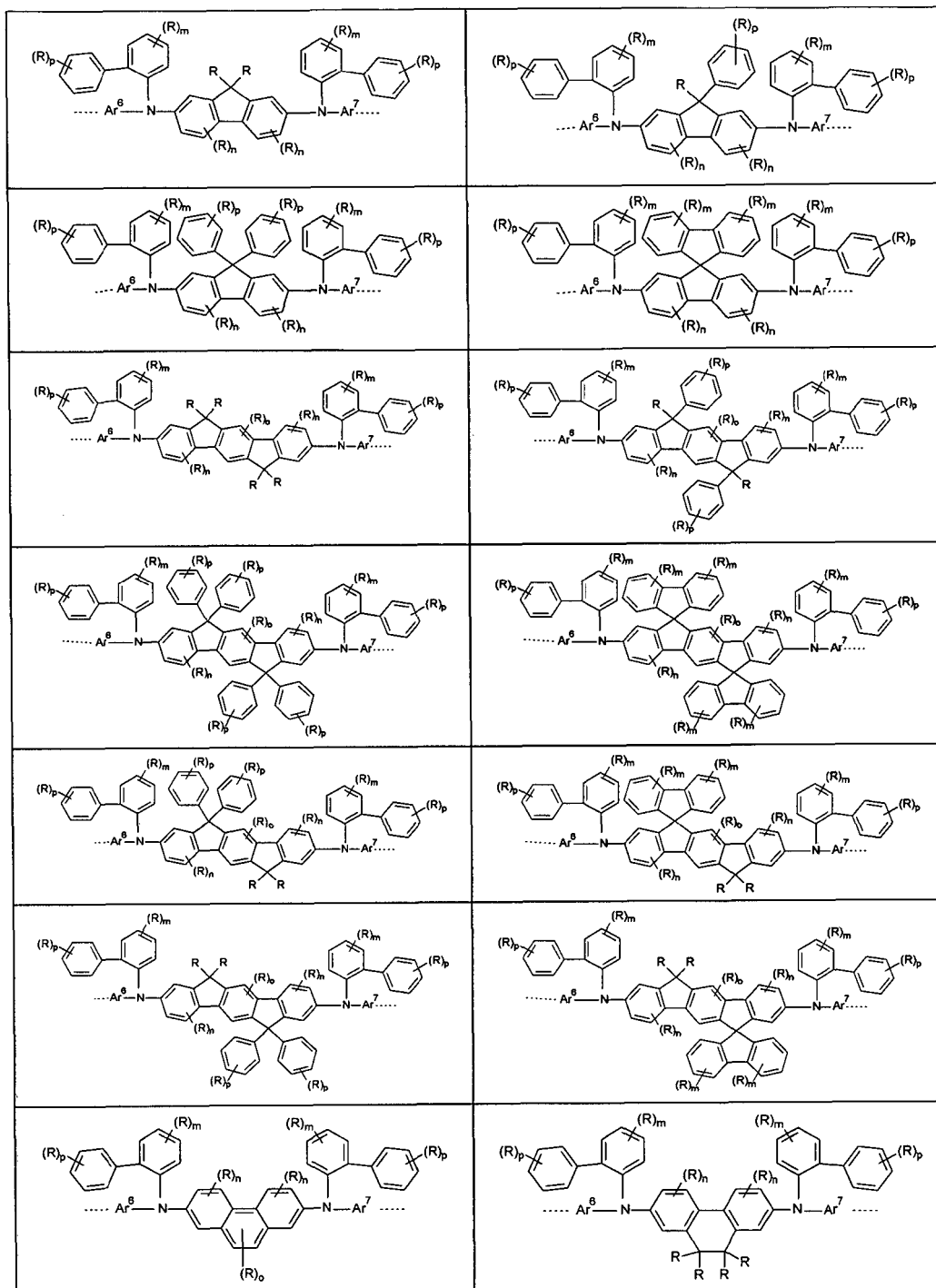
25

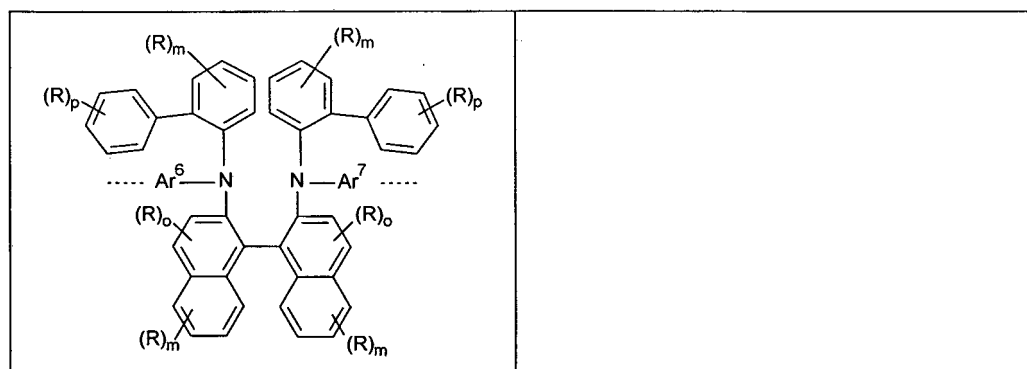
30 wobei Ar⁶, Ar⁷, Ar⁸, Ar⁹, R, m, p und die gestrichelten Linien die zuvor, insbesondere für die Formeln (Ia), (Ib), (VIIIa) und/oder (VIIIb) angegebenen Bedeutungen annehmen können.

[0061] Beispiele für bevorzugte Struktureinheiten der Formeln (IXa) und (Xa) sind in der folgenden Tabelle abgebildet:



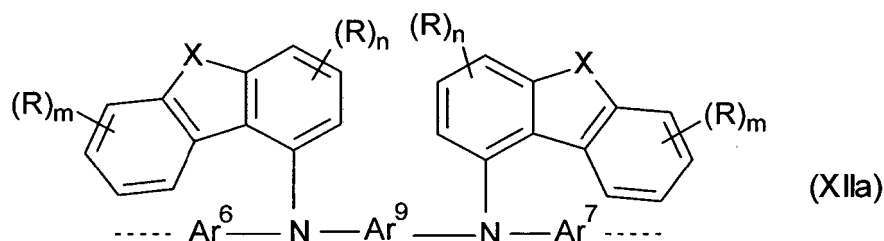
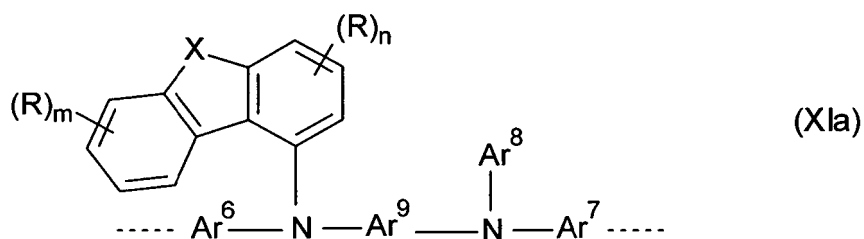






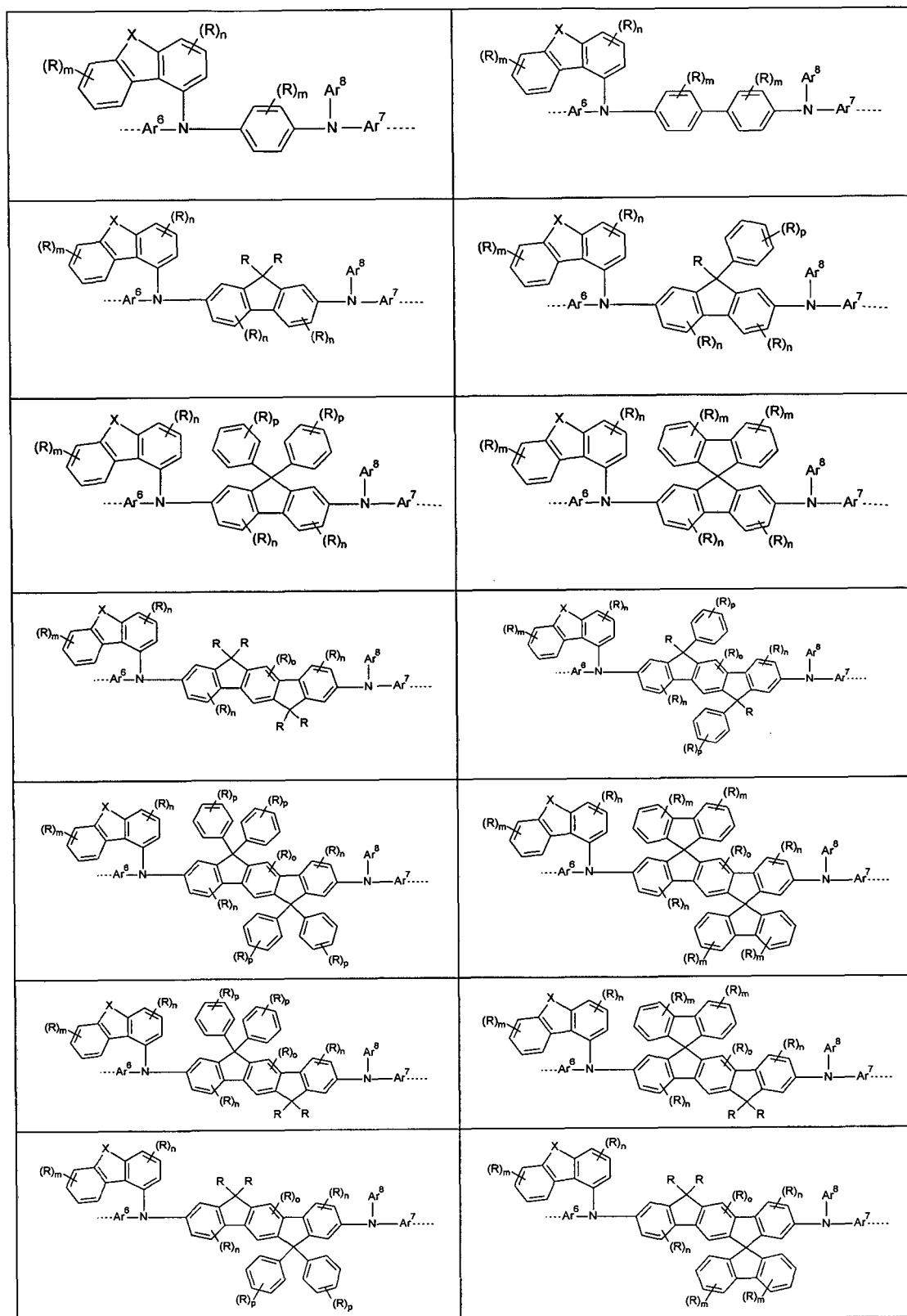
wobei Ar^6 , Ar^7 , Ar^8 , R , m , n , p und die gestrichelten Linien die zuvor, insbesondere für die Formeln (I), (Ia), (Ib), (VIIIa) und/oder (VIIIb) angegebenen Bedeutungen annehmen können, und $o = 0, 1$ oder 2 ist.

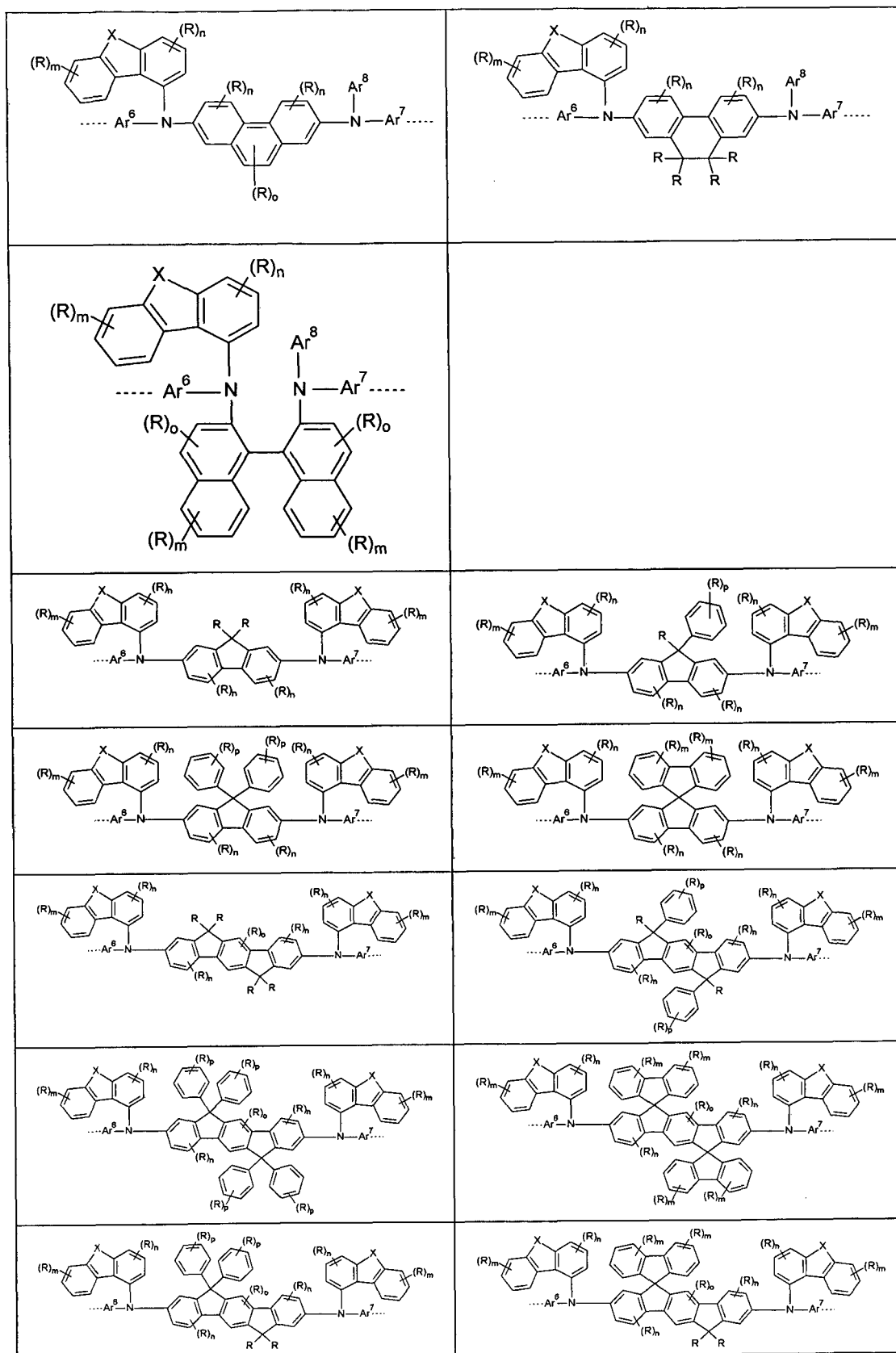
[0062] In einer weiteren besonders bevorzugten Ausführungsform sind die Struktureinheiten der Formeln (XI) und (XII) ausgewählt aus den Struktureinheiten der folgenden Formeln (XIa) und (XIa):

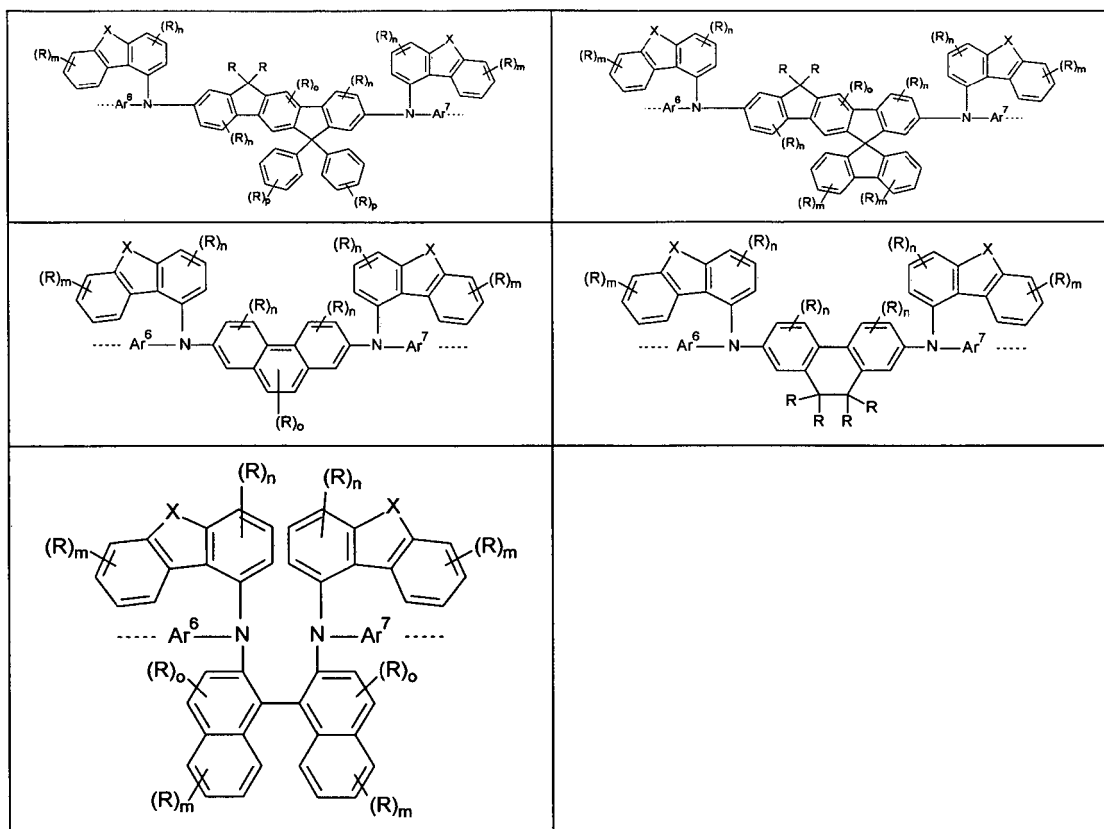


wobei Ar^6 , Ar^7 , Ar^8 , Ar^9 , R , m , n und X die zuvor, insbesondere für die Formeln (Ia), (Ib), (VIIIa) und/oder (VIIIb) angegebenen Bedeutungen annehmen können.

[0063] Beispiele für bevorzugte Struktureinheiten der Formeln (XIa) und (XIa) sind in der folgenden Tabelle abgebildet:

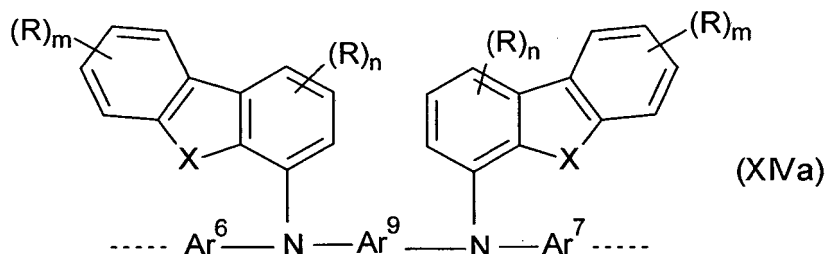
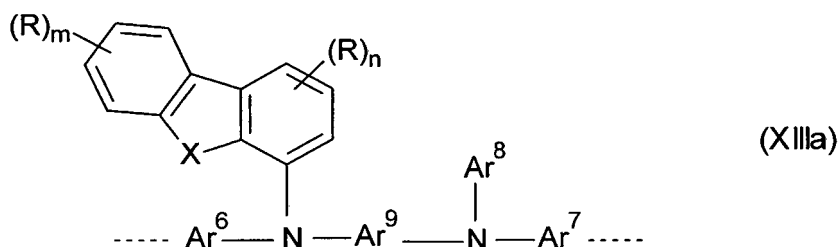






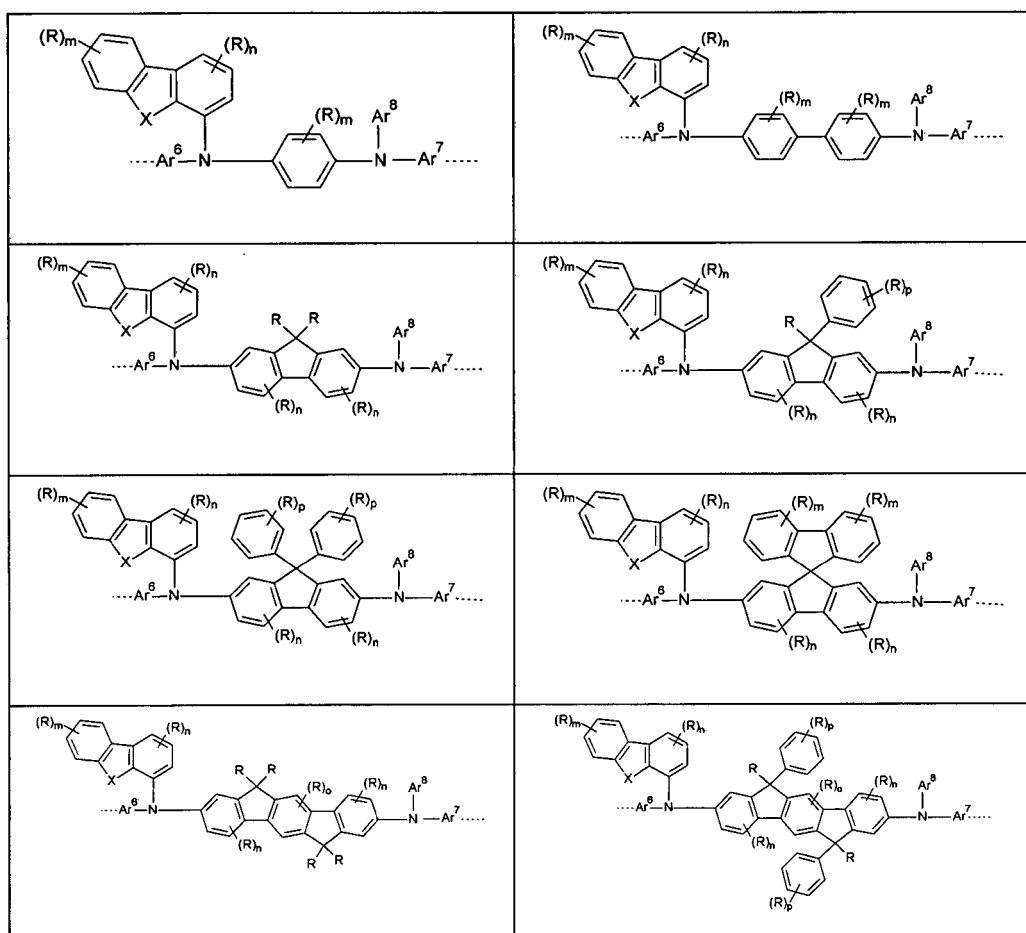
wobei Ar⁶, Ar⁷, Ar⁸, R, m, n und p die zuvor, insbesondere für die Formeln (Ia), (Ib), (VIIIa) und/oder (VIIIb) angegebenen Bedeutungen annehmen können, und o = 0, 1 oder 2 ist.

[0064] In noch einer weiteren besonders bevorzugten Ausführungsform sind die Struktureinheiten der Formeln (XIII) und (XIV) ausgewählt aus den Struktureinheiten der folgenden Formeln (XIIIa) und (XIVa):



wobei Ar⁶, Ar⁷, Ar⁸, Ar⁹, R, m, n und X die zuvor, insbesondere für die Formeln (Ia), (Ib), (VIIIa) und/oder (VIIIb) angegebenen Bedeutungen annehmen können.

[0065] Beispiele für bevorzugte Struktureinheiten der Formeln (XIIIa) und (XIVa) sind in der folgenden Tabelle abgebildet:



5

10

15

20

25

30

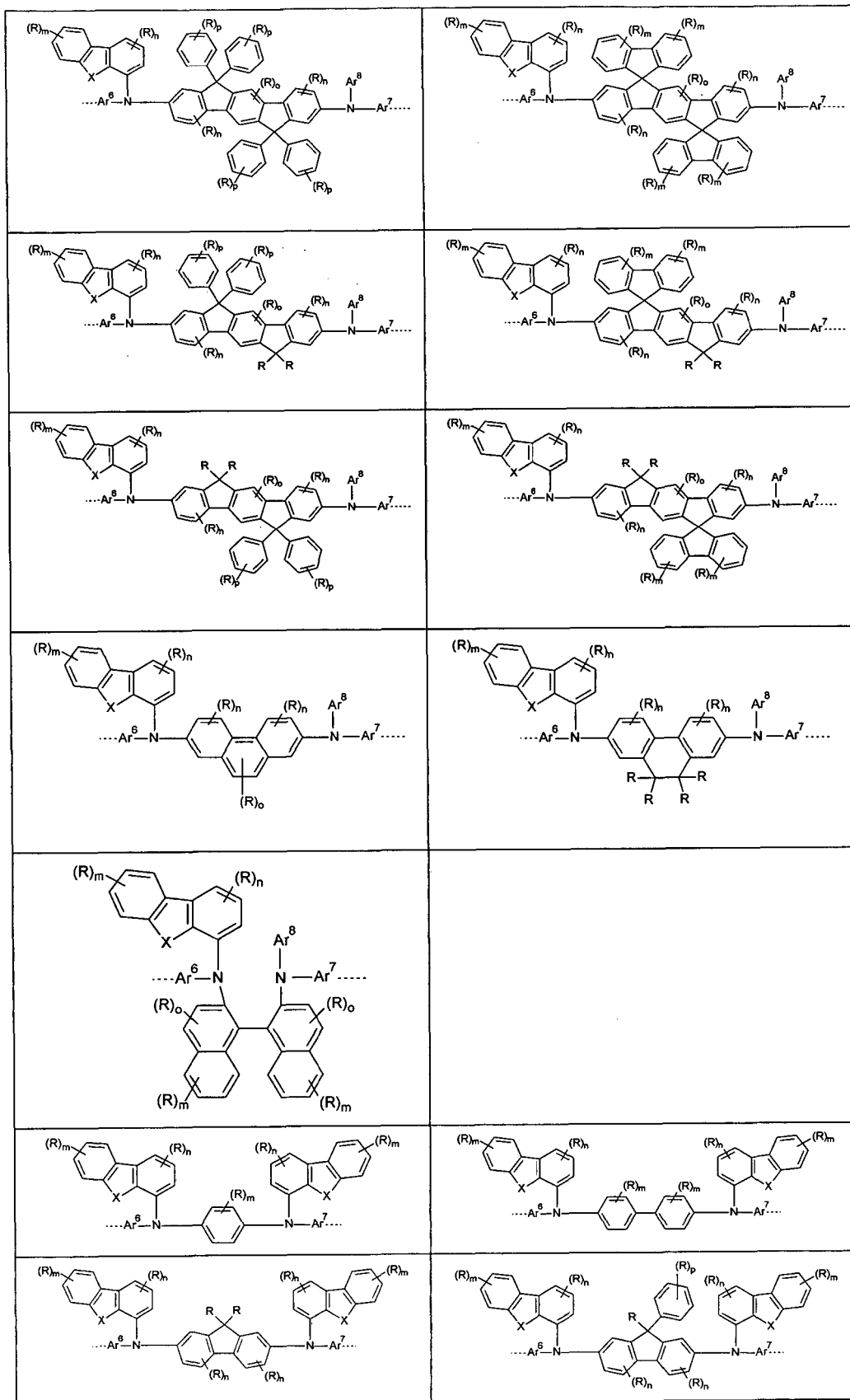
35

40

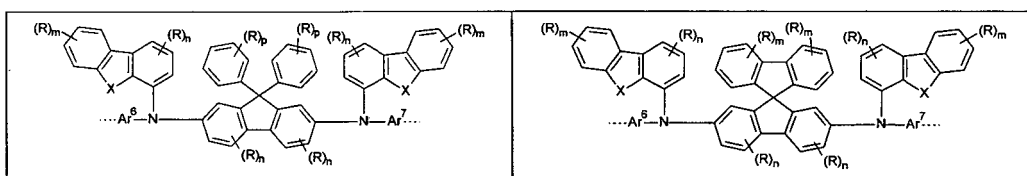
45

50

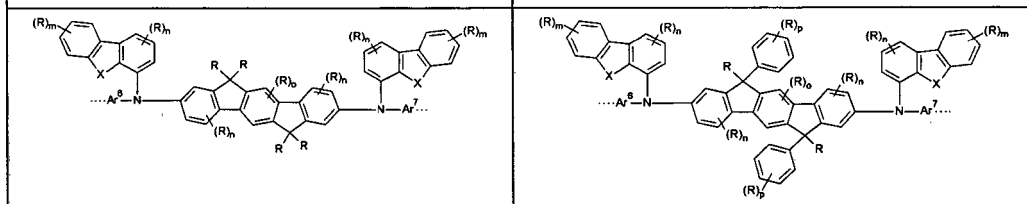
55



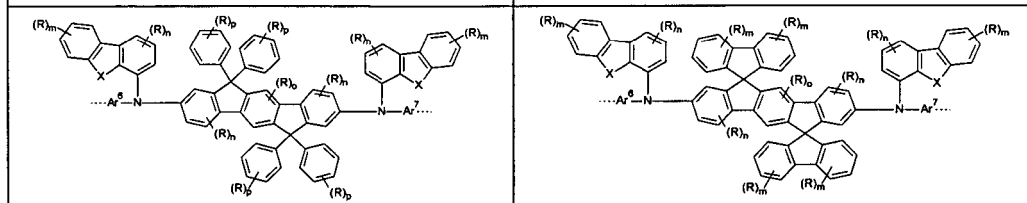
5



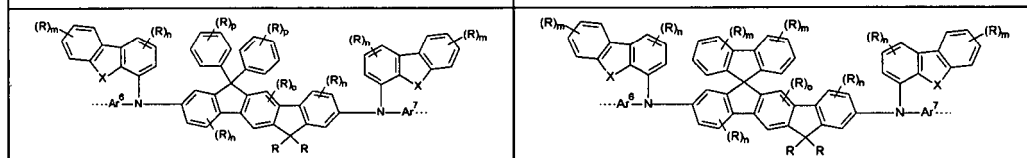
10



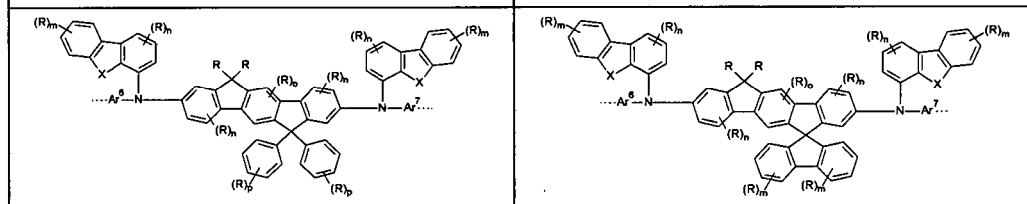
15



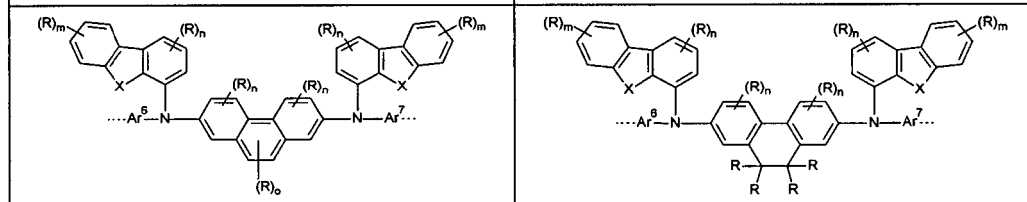
20



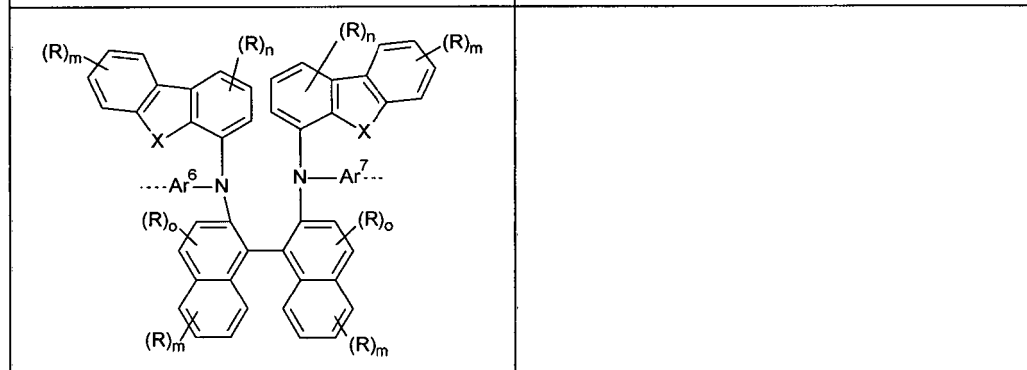
25



30



35



40

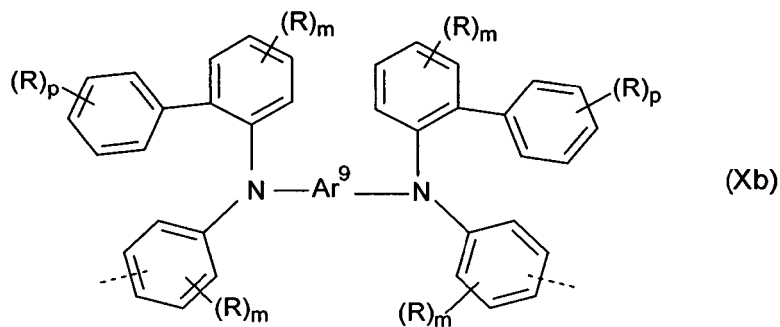
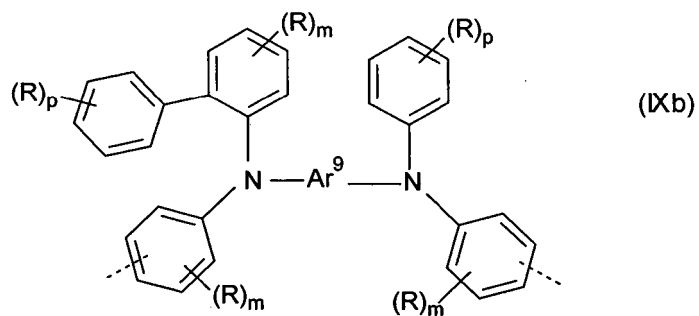
45

50

wobei Ar⁶, Ar⁷, Ar⁸, R, m, n und p die zuvor, insbesondere für die Formeln (Ia), (Ib), (VIIIa) und/oder (VIIIb) angegebenen Bedeutungen annehmen können, und o = 0, 1 oder 2 ist.

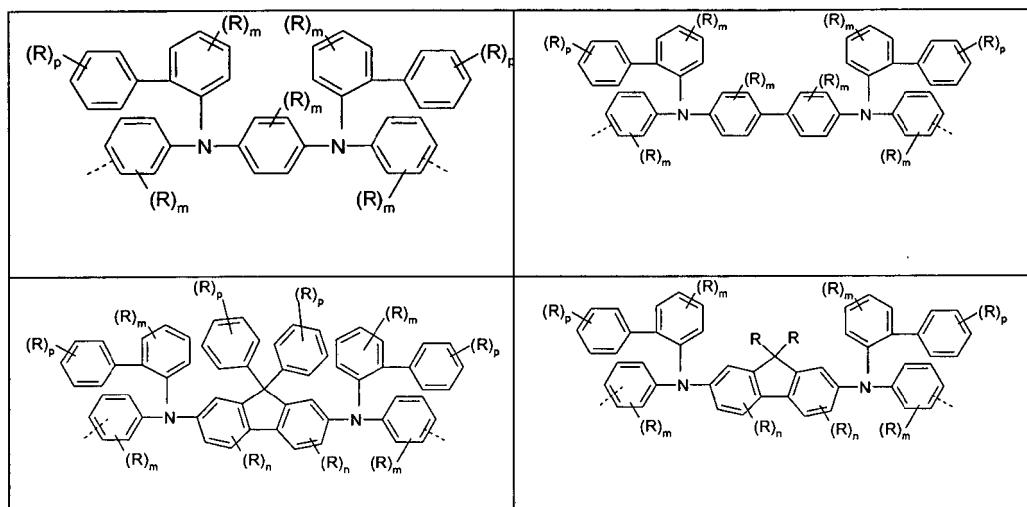
[0066] In einer ganz besonders bevorzugten Ausführungsform sind die Struktureinheiten der Formeln (IXa) und (Xa) ausgewählt aus den Struktureinheiten der folgenden Formeln (IXb) und (Xb):

55

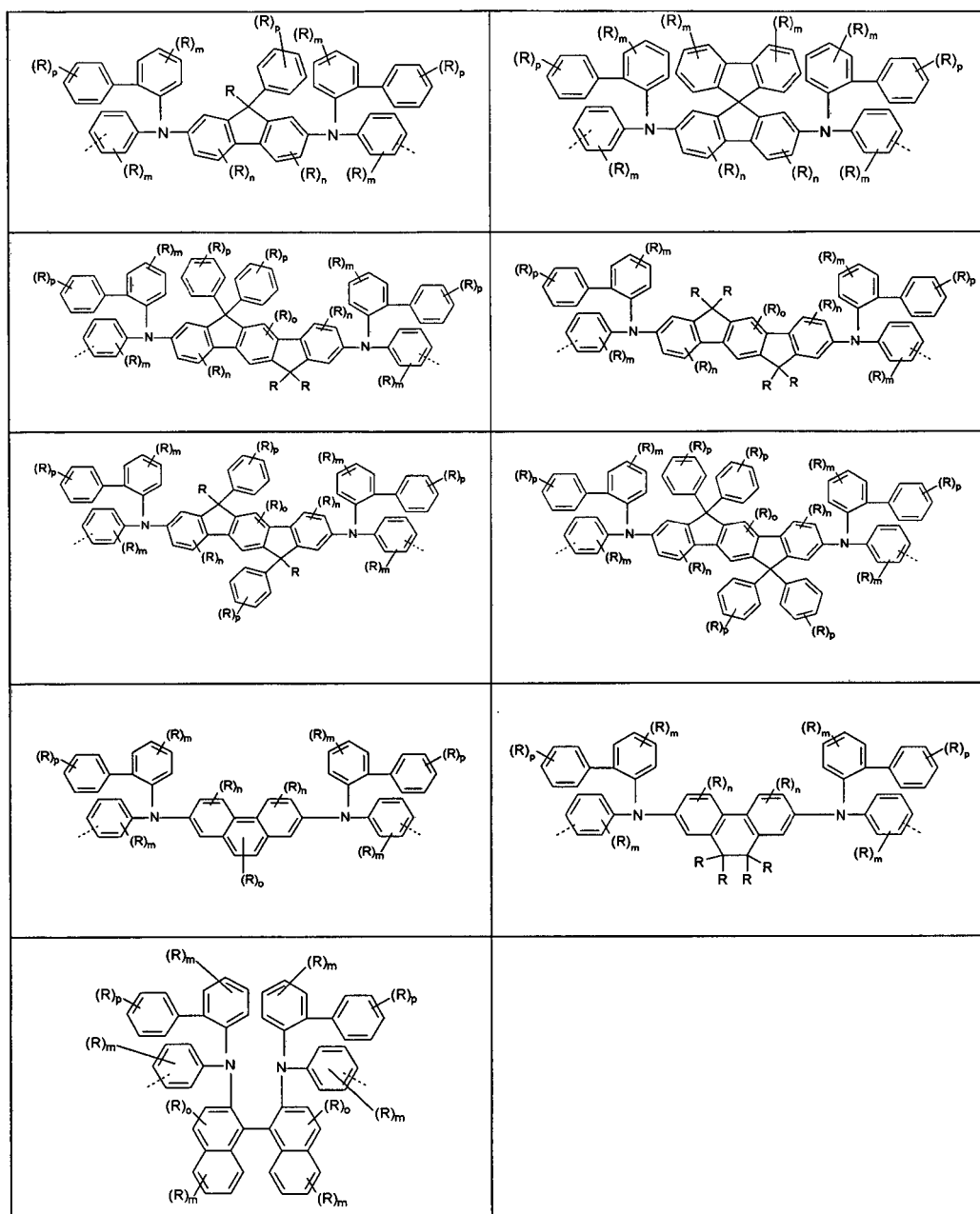


wobei Ar^9 , R, m und p die zuvor, insbesondere für die Formeln (Ia), (Ib), (VIIa) und/oder (VIIb) angegebenen Bedeutungen annehmen können.

[0067] Beispiele für bevorzugte Struktureinheiten der Formeln (IXb) und (Xb) sind in der folgenden Tabelle abgebildet:



5



25

30

35

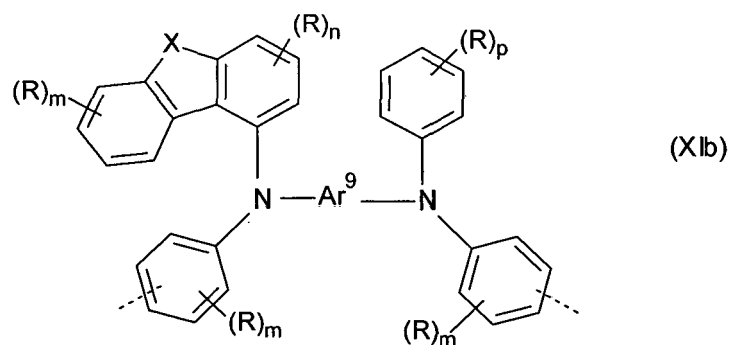
40

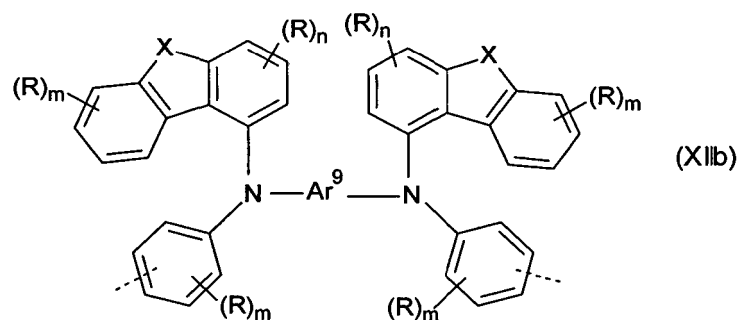
wobei R, m, n und p die zuvor, insbesondere für die Formeln (Ia), (Ib), (VIIIa) und/oder (VIIIb) angegebenen Bedeutungen annehmen können, und o = 0, 1 oder 2 ist.

[0068] In einer weiteren ganz besonders bevorzugten Ausführungsform sind die Struktureinheiten der Formeln (XIa) und (XIb) ausgewählt aus den Struktureinheiten der folgenden Formeln (XIb) und (XIlb):

50

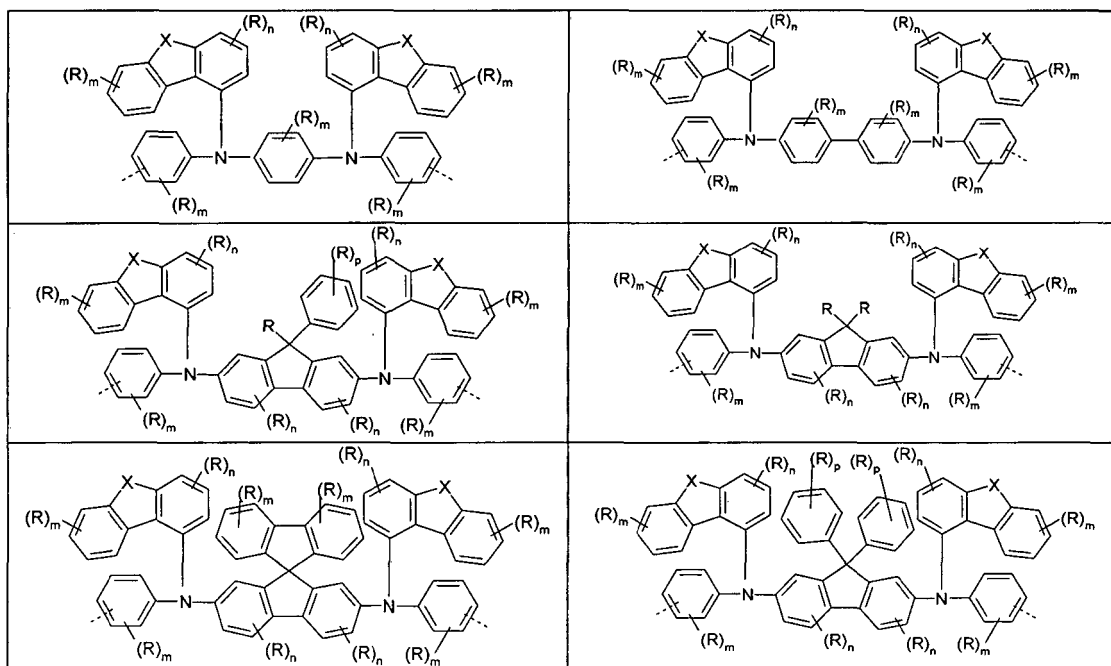
55

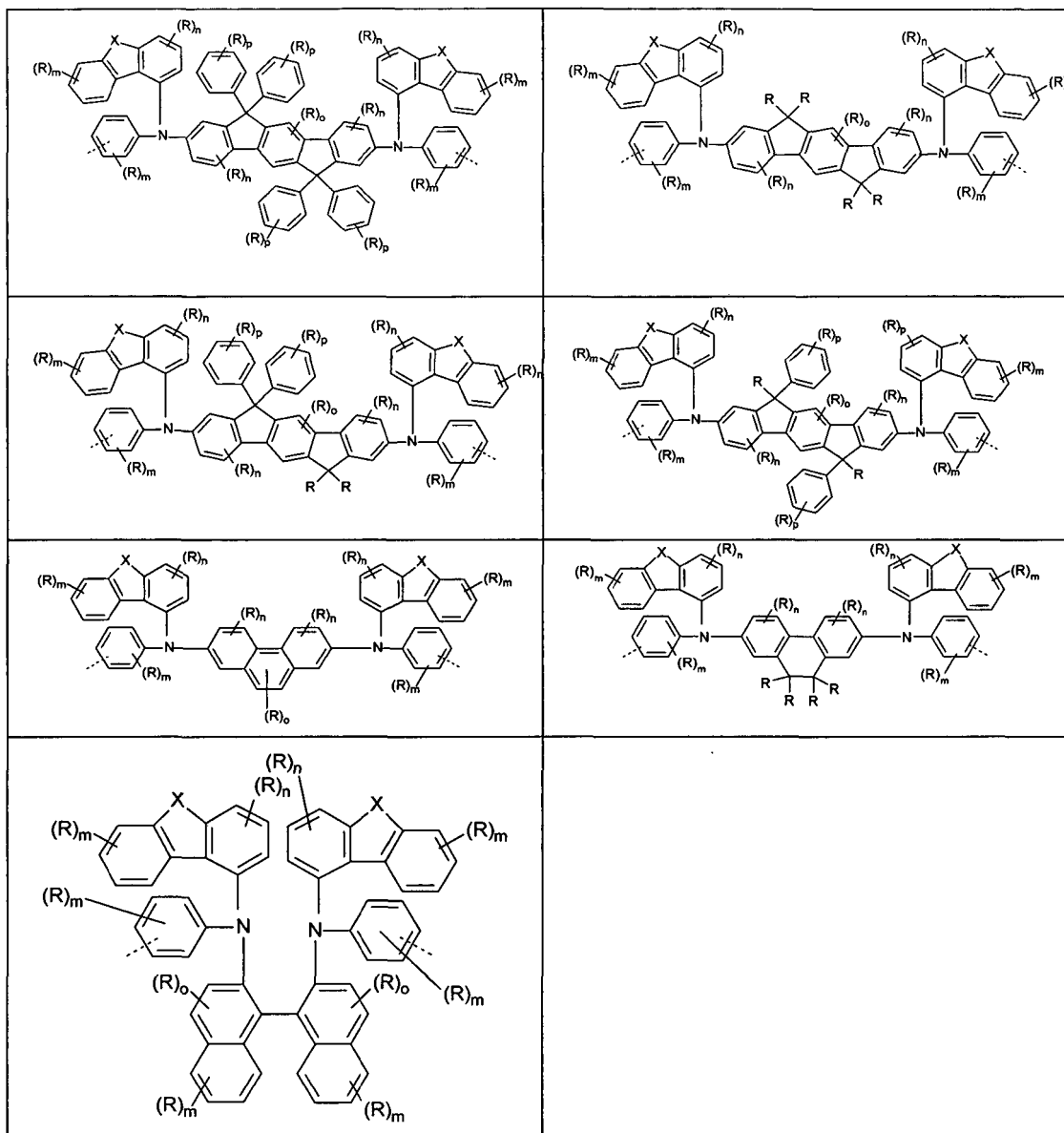




wobei Ar^9 , R, X, m, n und p die zuvor, insbesondere für die Formeln (Ia), (Ib), (VIIIa) und/oder (VIIIb) angegebenen Bedeutungen annehmen können.

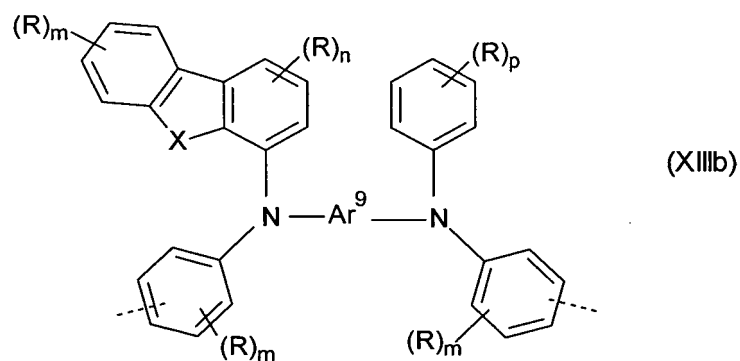
[0069] Beispiele für bevorzugte Struktureinheiten der Formeln (XIb) und (XIIb) sind in der folgenden Tabelle abgebildet:

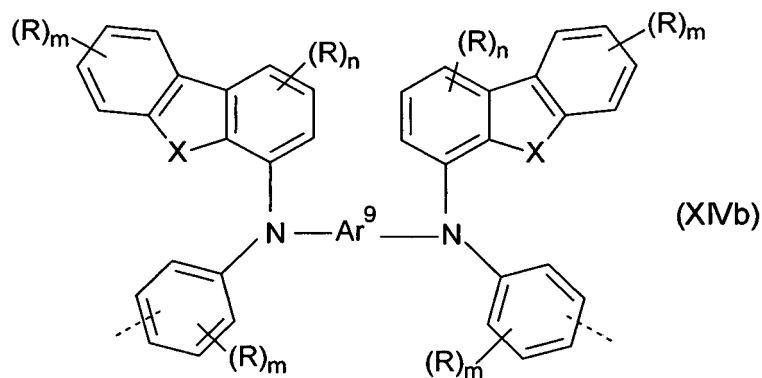




wobei R, X, m, n und p die zuvor, insbesondere für die Formeln (Ia), (Ib), (VIIIa) und/oder (VIIIb) angegebenen Bedeutungen annehmen können, und o = 0, 1 oder 2 ist.

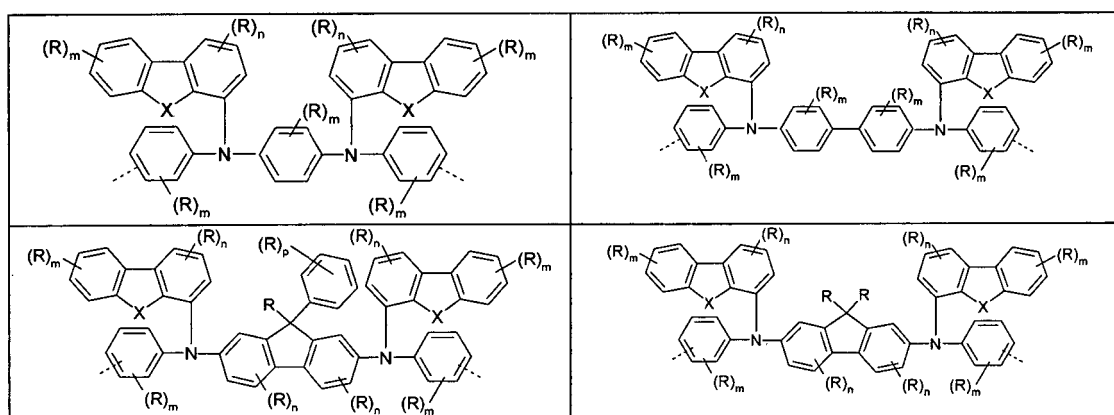
[0070] In noch einer weiteren ganz besonders bevorzugten Ausführungsform sind die Struktureinheiten der Formeln (XIIIa) und (XIVa) ausgewählt aus den Struktureinheiten der folgenden Formeln (XIIIb) und (XIVb):



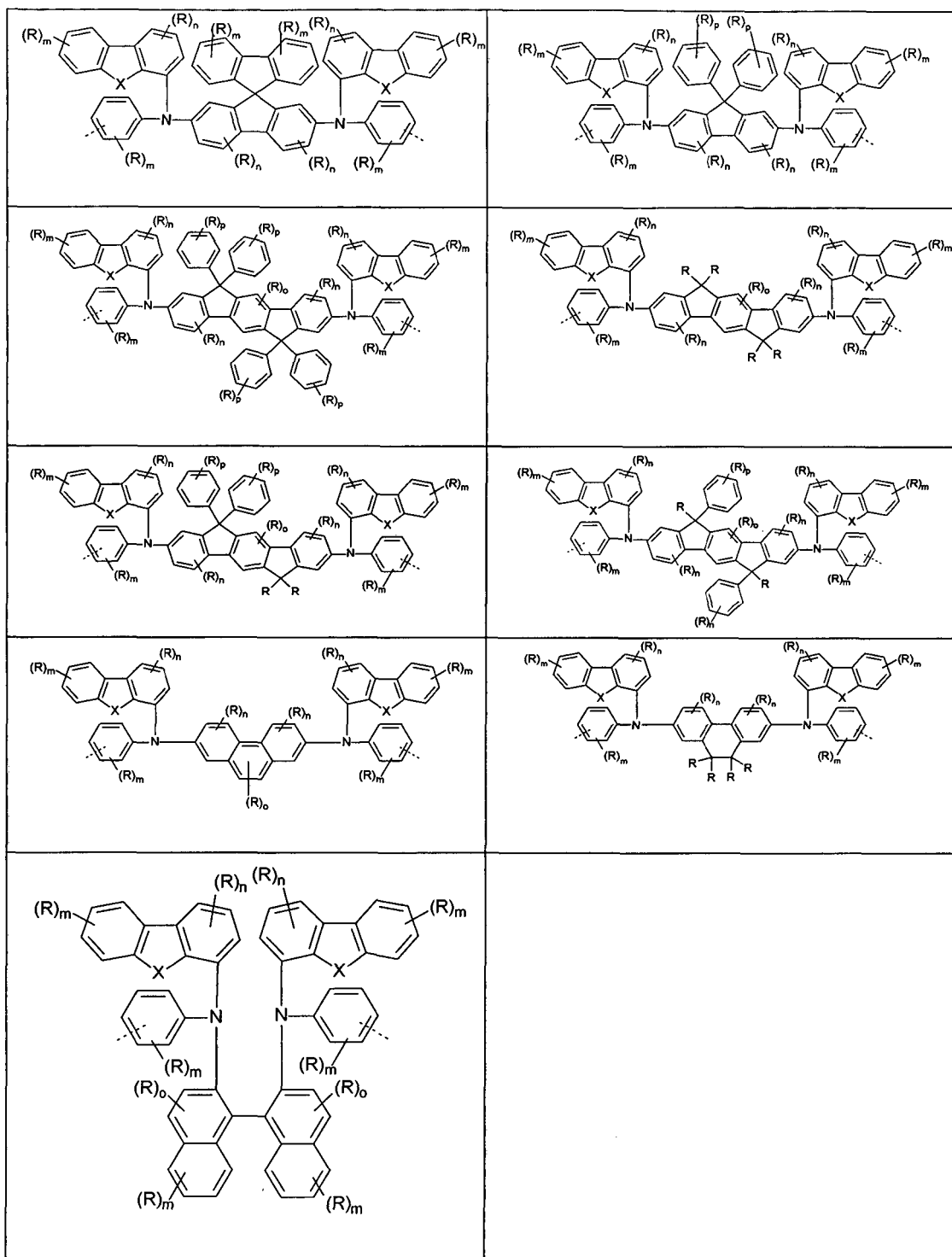


wobei R, X, m, n und p die zuvor, insbesondere für die Formeln (Ia), (Ib), (VIIIa) und/oder (VIIIb) angegebenen Bedeutungen annehmen können.

[0071] Beispiele für bevorzugte Struktureinheiten der Formel (XIIIb) und (XIVb) sind in der folgenden Tabelle abgebildet:



5



50 wobei R, X, m, n und p die zuvor, insbesondere für die Formeln (Ia), (Ib), (VIIIa) und/oder (VIIIb) angegebenen Bedeutungen annehmen können, und o = 0, 1 oder 2 ist.

[0072] In den Formeln (IXa) bis (XIVa) und (IXb) bis (XIVb), stellen die gestrichelten Linien die Bindungen zu den benachbarten Struktureinheiten im Polymer dar. Sie können dabei unabhängig voneinander, gleich oder verschieden, in ortho-, meta- oder para-Position angeordnet sein, vorzugsweise gleich in ortho-, meta- oder para-Position, besonders bevorzugt in meta- oder para-Position und ganz besonders bevorzugt in para-Position.

55 [0073] Gemäß einer dritten bevorzugten Ausgestaltung der vorliegenden Erfindung kann vorgesehen sein, dass mindestens eine der Struktureinheiten der Formeln (Ia), (Ib), (II), (III), (IV), (V), (VI), (VII), (VIIIa), (VIIIb), (IX), (X), (XI), (XII), (XIII), (XIV), (XV), (XVI) und/oder einer bevorzugten Ausgestaltung dieser Struktureinheiten mindestens eine vernetzbare

Gruppe Q aufweist.

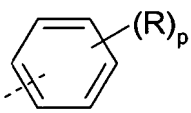
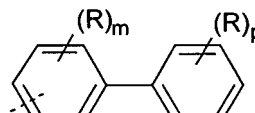
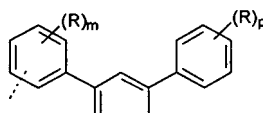
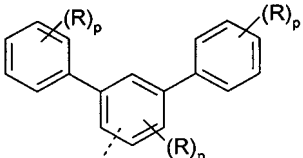
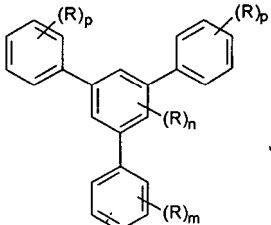
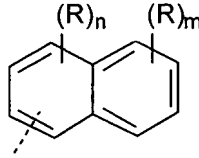
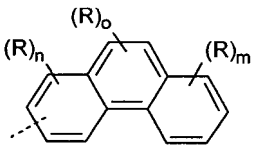
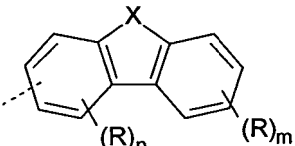
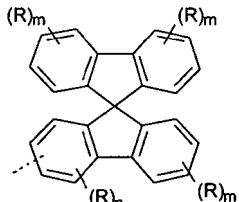
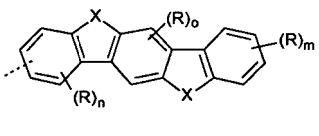
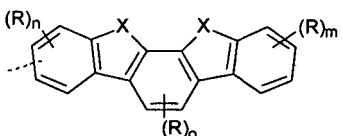
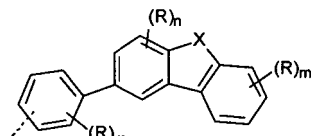
[0074] "Vernetzbare Gruppe Q" im Sinne der vorliegenden Erfindung bedeutet eine funktionelle Gruppe, die in der Lage ist, eine Reaktion einzugehen und so eine unlösliche Verbindung zu bilden. Die Reaktion kann dabei mit einer weiteren, gleichen Gruppe Q, einer weiteren, verschiedenen Gruppe Q oder einem beliebigen anderen Teil derselben oder einer anderen Polymerkette erfolgen. Bei der vernetzbaren Gruppe handelt es sich somit um eine reaktive Gruppe. Dabei erhält man als Ergebnis der Reaktion der vernetzbaren Gruppe eine entsprechend vernetzte Verbindung. Die chemische Reaktion kann auch in der Schicht durchgeführt werden, wobei eine unlösliche Schicht entsteht. Die Vernetzung kann gewöhnlich durch Wärme oder durch UV-, Mikrowellen-, Röntgen- oder Elektronenstrahlung unterstützt werden, gegebenenfalls in Gegenwart eines Initiators. "Unlöslich" im Sinne der vorliegenden Erfindung bedeutet vorzugsweise, dass das erfindungsgemäße Polymer nach der Vernetzungsreaktion, also nach der Reaktion der vernetzbaren Gruppen, bei Raumtemperatur in einem organischen Lösungsmittel eine Löslichkeit aufweist, die mindestens einen Faktor 3, vorzugsweise mindestens einen Faktor 10, geringer ist als die des entsprechenden, nicht-vernetzten, erfindungsgemäßen Polymers in demselben organischen Lösungsmittel.

[0075] Mindestens eine vernetzbare Gruppe heißt in der vorliegenden Anmeldung, dass eine Struktureinheit eine oder mehrere vernetzbare Gruppen aufweist. Vorzugsweise weist eine Struktureinheit genau eine vernetzbare Gruppe auf.

[0076] Weist die Struktureinheit der Formel (Ia) eine vernetzbare Gruppe auf, so kann diese an Ar¹, Ar² oder Ar³ gebunden sein. Vorzugsweise ist die vernetzbare Gruppe an dem monovalent gebundenen, mono- oder polycyclischen, aromatischen oder heteroaromatischen Ringsystem Ar³ gebunden.

[0077] Weist die Struktureinheit der Formel (VIIIa) oder (VIIIb) eine vernetzbare Gruppe auf, so kann diese an Ar⁵, Ar⁶, Ar⁷, Ar⁸ oder Ar⁹ gebunden sein. Vorzugsweise ist die vernetzbare Gruppe an eine der monovalent gebundenen, mono- oder polycyclischen, aromatischen oder heteroaromatischen Ringsysteme gebunden, d.h. an Ar⁵ oder Ar⁸.

[0078] Bevorzugte mono- oder polycyclische, aromatische oder heteroaromatische Gruppen Ar³ und Ar⁴ in Formeln (Ia), (Ib), (II), (III), (IV), (V), (VI), (VII), (VIIIa), (VIIIb), (IX), (X), (XI), (XII), (XIII), (XIV), (XV) und/oder (XVI); Ar⁵ und Ar⁸ in Formeln (VIIIa) und/oder (VIIIb), sowie deren bevorzugten Ausführungsformen sind die folgenden:

		
E1	E2	E3
		
E4	E5	E6
		
E7	E8	E9
		
E10	E11	E12

[0079] Die Reste R in den Formeln E1 bis E12 können dabei die gleiche Bedeutung annehmen, wie die Reste R in der Formel (Ia). X kann CR₂, NR, SiR₂, O, S, C=O oder P=O, vorzugsweise CR₂, SiR₂, NR, O oder S bedeuten, wobei auch hier R die gleiche Bedeutung annehmen kann, wie die Reste R in Bezug auf die Formel (I). Die gestrichelte Linie stellt die Bindungsstelle an die benachbarte Gruppe dar.

[0080] Die verwendeten Indices haben die folgende Bedeutung:

m = 0, 1, 2, 3 oder 4;

n = 0, 1, 2 oder 3;

o = 0, 1 oder 2; und

p = 0, 1, 2, 3, 4 oder 5.

[0081] Bevorzugte mono- oder polycyclische, aromatische oder heteroaromatische Gruppen Ar¹ und Ar² in Formel (I), (Ia), Ar⁶, Ar⁷ und Ar⁹ in Formeln (VIIIa) und/oder (VIIIb) sind die folgenden:

M1	M2	M3
M4	M5	M6
M7	M8	M9
M10	M11	M12
M13	M14	M15
M16	M17	M18

(fortgesetzt)

5			
	M19	M20	
10			
15	M21	M22	M23

[0082] Die Reste R in den Formeln M1 bis M23 können dabei die gleiche Bedeutung annehmen, wie die Reste R in der Formel (Ia). X kann CR₂, NR, SiR₂, O, S, C=O oder P=O, vorzugsweise CR₂, SiR₂, NR, O oder S bedeuten, wobei auch hier R die gleiche Bedeutung annehmen kann, wie die Reste R in Bezug auf die Formel (I). Die gestrichelten Linien stellen die Bindungsstellen an die benachbarten Gruppen dar.

[0083] Y kann CR₂, SiR₂, O, S oder eine geradkettige oder verzweigte Alkylgruppe mit 1 bis 20 C-Atomen oder eine Alkenyl- oder Alkynylgruppe mit 2 bis 20 C-Atomen sein, die jeweils mit einem oder mehreren Resten R¹ substituiert sein kann, und wobei eine oder mehrere nicht benachbarte CH₂-Gruppen, CH-Gruppen bzw. C-Atome der Alkyl-, Alkenyl- oder Alkynylgruppen durch Si(R¹)₂, C=O, C=S, C=NR¹, P(=O)(R¹), SO, SO₂, NR¹, O, S, CONR¹ oder ein aromatisches oder heteroaromatisches Ringsystem mit 5 bis 60 aromatischen Ringatomen, das jeweils durch einen oder mehrere Reste R¹ substituiert sein kann, oder eine Aryloxy- oder Heteroaryloxygruppe mit 5 bis 60 aromatischen Ringatomen, die durch einen oder mehrere Reste R¹ substituiert sein kann, oder eine Aralkyl- oder Heteroaralkylgruppe mit 5 bis 60 aromatischen Ringatomen, die durch einen oder mehrere Reste R¹ substituiert sein kann, oder eine Diarylaminogruppe, Diheteroarylaminogruppe oder Arylheteroarylaminogruppe mit 10 bis 40 aromatischen Ringatomen, welche durch einen oder mehrere Reste R¹ substituiert sein kann, ersetzt sein können; wobei auch hier die Reste R und R¹ die gleichen Bedeutungen annehmen können, wie die Reste R und R¹ in Formel (I).

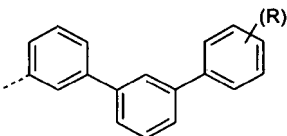
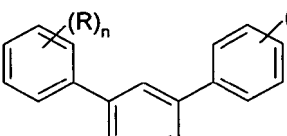
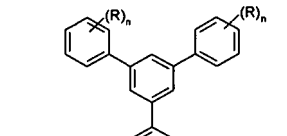
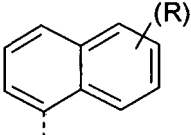
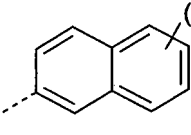
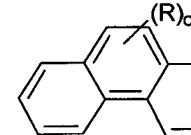
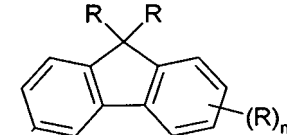
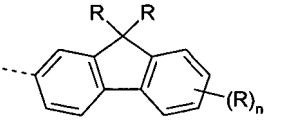
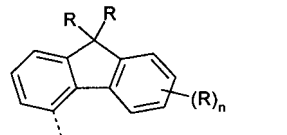
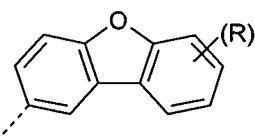
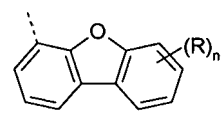
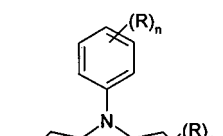
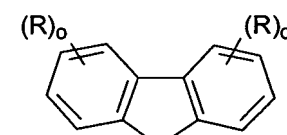
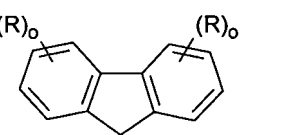
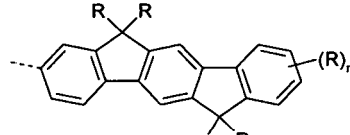
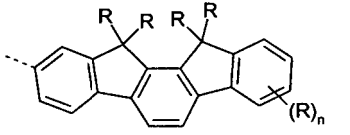
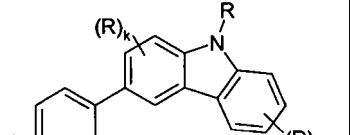
[0084] Die verwendeten Indices haben die folgende Bedeutung:

k = 0 oder 1;
 m = 0, 1, 2, 3 oder 4;
 n = 0, 1, 2 oder 3;
 o = 0, 1 oder 2; und
 q = 0, 1, 2, 3, 4, 5 oder 6.

[0085] Besonders bevorzugte mono- oder polycyclische, aromatische oder heteroaromatische Gruppen Ar³ und Ar⁴ in Formeln (Ia), (Ib), (II), (III), (IV), (V), (VI), (VII), (VIIIa), (VIIIb), (IX), (X), (XI), (XII), (XIII), (XIV), (XV) und/oder (XVI); Ar⁵ und Ar⁸ in Formeln (VIIIa) und/oder (VIIIb), sowie deren bevorzugten Ausführungsformen sind die folgenden:

50			
	E1a		
55			

(fortgesetzt)

	E2a	E2b	E2c
5			
10			
	E3a	E4a	E5a
15			
20			
	E6a	E6b	E7a
25			
30			
	E8a	E8b	E8c
35			
40			
	E8d	E8e	E8f
45			
50			
	E9a	E9b	
55			
	E10a	E11a	E12a

[0086] Die Reste R in den Formeln E1a bis E12a können dabei die gleiche Bedeutung annehmen, wie die Reste R in Formel (Ia).

[0087] Die verwendeten Indices haben die folgende Bedeutung:

$o = 0$ oder 1 ; und

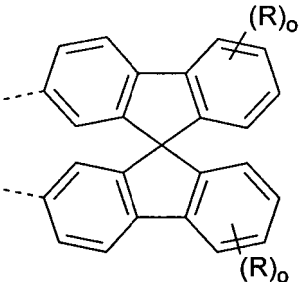
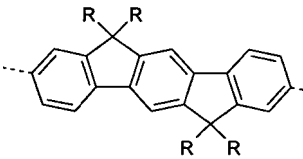
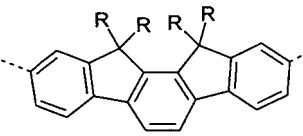
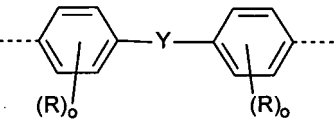
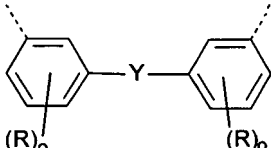
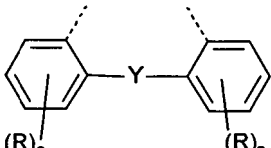
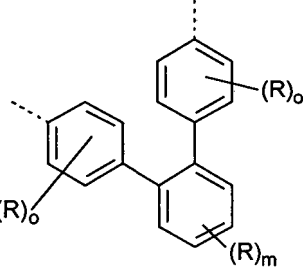
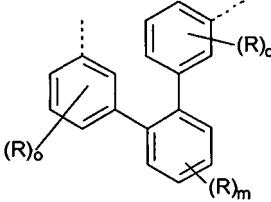
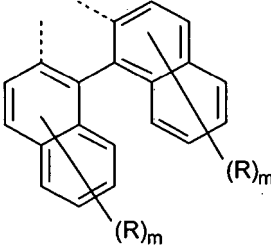
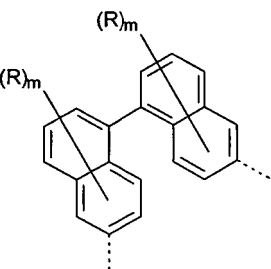
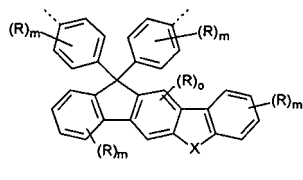
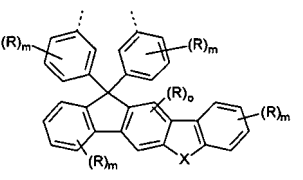
$n = 0, 1, 2$ oder 3 .

[0088] Die Reste R in den Formeln E1a bis E12a, können bei jedem Auftreten, gleich oder verschieden, vorzugsweise H oder eine geradkettige oder verzweigte Alkylgruppe mit 1 bis 12 C-Atomen, vorzugsweise 1 bis 10 C-Atomen darstellen. Besonders bevorzugt sind die Reste R in den Formeln E1a bis E12a Methyl, n-Butyl, sec-Butyl, tert-Butyl, n-Hexyl und n-Octyl.

[0089] Besonders bevorzugte mono- oder polycyclische, aromatische oder heteroaromatische Gruppen Ar^2 und Ar^3 in Formel (Ia), Ar^5 , Ar^7 und Ar^8 in Formel (IIa), Ar^4 , Ar^5 und Ar^8 in Formel (IIb), sowie Ar^9 in Formel (III) sind die folgenden:

M1a	M1b	M2a
M2b	M2c	M3a
M3b		
M4a	M5a	M6a
M7a	M8a	M10a
M10b	M10c	M12a

(fortgesetzt)

5			
10	M13a	M14a	M17a
15			
20	M20a	M20b	M20c
25			
30	M21a	M21b	M22a
35			
40	M22b	M23a	M23b

[0090] Die Reste R in den Formeln M1a bis M23b können dabei die gleiche Bedeutung annehmen, wie die Reste R in Formel (Ia). X kann CR₂ oder SiR₂ bedeuten, wobei auch hier R die gleiche Bedeutung annehmen kann, wie die Reste R in Formel (Ia).

[0091] Y kann CR₂, SiR₂, O, S oder eine geradkettige Alkylgruppe mit 1 bis 10 C-Atomen oder eine Alkenyl- oder Alkynylgruppe mit 2 bis 10 C-Atomen sein, die jeweils mit einem oder mehreren Resten R¹ substituiert sein kann, und wobei eine oder mehrere nicht benachbarte CH₂-Gruppen, CH-Gruppen bzw. C-Atome der Alkyl-, Alkenyl- oder Alkynylgruppen durch Si(R¹)₂, C=O, C=NR¹, P(=O)(R¹), NR¹, O, CONR¹ oder ein aromatisches oder heteroaromatisches Ringsystem mit 5 bis 30 aromatischen Ringatomen, das jeweils durch einen oder mehrere Reste R¹ substituiert sein kann, oder eine Aryloxy- oder Heteroaryloxygruppe mit 5 bis 30 aromatischen Ringatomen, die durch einen oder mehrere Reste R¹ substituiert sein kann, oder eine Aralkyl- oder Heteroaralkylgruppe mit 5 bis 30 aromatischen Ringatomen, die durch einen oder mehrere Reste R¹ substituiert sein kann, oder eine Diarylaminogruppe, Diheteroarylaminogruppe oder Arylheteroarylaminogruppe mit 10 bis 20 aromatischen Ringatomen, welche durch einen oder mehrere Reste R¹ substituiert sein kann, ersetzt sein können; wobei auch hier die Reste R und R¹ die gleichen Bedeutungen annehmen können, wie die Reste R und R¹ in Formel (Ia).

EP 3 241 249 B1

[0092] Die verwendeten Indices haben die folgende Bedeutung:

k = 0 oder 1;
o = 0, 1 oder 2;
n = 0, 1, 2 oder 3; und
m = 0, 1, 2, 3 oder 4.

[0093] Eine Auswahl bevorzugter Struktureinheiten der Formel (Ia) ist in der folgenden Tabelle 1 aufgeführt.

Tabelle 1

Formel (I)	Ar ¹	Ar ²	Ar ³
I1	M1	M1	E1
I2	M2	M2	E1
I3	M10	M10	E1
I4	M12	M12	E1
I5	M14	M14	E1
I6	M19	M19	E1
I7	M1	M1	E2
I8	M1	M2	E2
I9	M7	M7	E2
I10	M12	M12	E2
I11	M13	M13	E2
I12	M1	M1	E3
I13	M13	M13	E3
I14	M1	M1	E4
I15	M2	M2	E4
I16	M14	M14	E4
I17	M3	M3	E5
I18	M12	M12	E5
I19	M6	M6	E6
I20	M10	M10	E6
I21	M16	M16	E6
I22	M2	M2	E7
I23	M15	M15	E7
I24	M1	M1	E8
I25	M2	M2	E8
I26	M4	M4	E8
I27	M5	M5	E8
I28	M10	M10	E8
I29	M12	M12	E8
I30	M14	M14	E8
I31	M1	M1	E9
I32	M8	M8	E9

EP 3 241 249 B1

(fortgesetzt)

5

10

15

Formel (I)	Ar ¹	Ar ²	Ar ³
I33	M13	M13	E9
I34	M10	M10	E10
I35	M9	M9	E11
I36	M17	M17	E11
I37	M7	M7	E12
I38	M18	M18	E12
I39	M23	M23	E1
I40	M1	M21	E2
I41	M20	M20	E8
I42	M22	M22	E9

20

[0094] Besonders bevorzugt als Struktureinheiten der Formel (I) sind Struktureinheiten in denen Ar³ ausgewählt ist aus den Gruppen der Formeln E1a bis E12a und Ar¹ sowie Ar² ausgewählt sind aus den Gruppen der Formeln M1a bis M17a, wobei es besonders bevorzugt ist, wenn Ar¹ und Ar² gleich sind.

[0095] Eine Auswahl besonders bevorzugter Struktureinheiten der Formel (Ia) ist in der folgenden Tabelle 2 aufgeführt.

25

Tabelle 2

30

35

40

45

50

55

Formel (I)	Ar ¹	Ar ²	Ar ³
I1a	M1a	M1a	E1a
I2a	M2a	M2a	E1a
I2b	M2c	M2c	E1a
I3a	M10a	M10a	E1a
I4a	M12a	M12a	E1a
I5a	M14a	M14a	E1a
I7a	M1b	M1b	E2a
I7b	M1a	M1a	E2c
I8a	M1a	M2c	E2c
I9a	M7a	M7a	E2b
I10a	M12a	M12a	E2a
I11a	M13a	M13a	E2a
I12a	M1b	M1b	E3a
I13a	M13a	M13a	E3a
I14a	M1a	M1a	E4a
I15a	M2a	M2a	E4a
I15b	M2b	M2b	E4a
I16a	M14a	M14a	E4a
I17a	M3a	M3a	E5a
I18a	M12a	M12a	E5a
I19a	M6a	M6a	E6a
I20a	M10b	M10b	E6b

EP 3 241 249 B1

(fortgesetzt)

5

10

15

20

25

30

35

40

Formel (I)	Ar ¹	Ar ²	Ar ³
I22a	M2a	M2a	E7a
I24a	M1a	M1a	E8a
I24b	M1b	M1b	E8b
I24c	M1a	M1a	E8e
I24d	M1b	M1b	E8f
I25a	M2c	M2c	E8a
I25b	M2b	M2b	E8b
I25c	M2c	M2c	E8f
I26a	M4a	M4a	E8c
I27a	M5a	M5a	E8d
I28a	M10a	M10a	E8c
I29a	M12a	M12a	E8b
I30a	M14a	M14a	E8e
I31a	M1a	M1a	E9b
I32a	M8a	M8a	E9a
I33a	M13a	M13a	E9a
I34a	M10c	M10c	E10a
I36a	M17a	M17a	E11a
I37a	M7a	M7a	E12a
I39a	M23a	M23a	E1a
I39b	M23b	M23b	E1a
I40a	M1a	M21a	E2c
I40b	M1b	M21a	E2a
I41a	M20a	M20a	E8b
I41b	M20b	M20b	E8c

[0096] Besonders bevorzugt als Struktureinheiten der Formel (VIIIa) sind Struktureinheiten in denen Ar⁵ und Ar⁸, unabhängig voneinander, gleich oder verschieden, ausgewählt sind aus den Gruppen der Formeln E1 bis E12 und Ar⁵, Ar⁷ sowie Ar⁹, unabhängig voneinander, gleich oder verschieden, ausgewählt sind aus den Gruppen der Formeln M1 bis M19, wobei es besonders bevorzugt ist, wenn Ar⁵ und Ar⁸ bzw. Ar⁶ und Ar⁷ gleich sind.

[0097] Besonders bevorzugt als Struktureinheiten der Formel (VIIIb) sind Struktureinheiten in denen Ar⁵ und Ar⁸, unabhängig voneinander, gleich oder verschieden, ausgewählt sind aus den Gruppen der Formeln E1 bis E12 und Ar⁵, Ar⁷ sowie Ar⁹, unabhängig voneinander, gleich oder verschieden, ausgewählt sind aus den Gruppen der Formeln M1 bis M19, wobei es besonders bevorzugt ist, wenn Ar⁵ und Ar⁸ bzw. Ar⁶ und Ar⁷ gleich sind.

[0098] Eine Auswahl bevorzugter Struktureinheiten der Formeln (VIIIa) und (VIIIb) ist in der folgenden Tabelle 3 aufgeführt.

Tabelle 3

Formel (VIIIa)	Ar ⁵	Ar ⁶	Ar ⁷	Ar ⁸	Ar ⁹
Formel (VIIIb)	Ar ⁵	Ar ⁶	Ar ⁷	Ar ⁸	Ar ⁹
VIII1	E1	M1	M1	E1	M1

EP 3 241 249 B1

(fortgesetzt)

5

10

15

20

25

30

35

40

45

50

55

Formel (VIIIa)	Ar ⁵	Ar ⁶	Ar ⁷	Ar ⁸	Ar ⁹
Formel (VIIIb)	Ar ⁵	Ar ⁶	Ar ⁷	Ar ⁸	Ar ⁹
VIII2	E1	M1	M1	E1	M2
VIII3	E1	M1	M1	E1	M10
VIII4	E1	M1	M1	E1	M13
VIII5	E1	M1	M1	E1	M14
VIII6	E1	M14	M14	E1	M12
VIII7	E2	M1	M1	E2	M2
VIII8	E2	M2	M2	E2	M12
VIII9	E3	M7	M7	E3	M1
VIII10	E3	M10	M10	E3	M16
VIII11	E4	M1	M1	E4	M7
VIII12	E4	M1	M1	E4	M12
VIII13	E4	M2	M2	E4	M14
VIII14	E4	M10	M10	E4	M13
VIII15	E4	M1	M1	E8	M7
VIII16	E5	M2	M13	E5	M13
VIII17	E6	M3	M3	E6	M6
VIII18	E6	M17	M17	E6	M10
VIII19	E7	M5	M5	E7	M4
VIII20	E8	M1	M1	E8	M1
VIII21	E8	M1	M1	E8	M2
VIII22	E8	M1	M1	E8	M12
VIII23	E8	M2	M2	E8	M10
VIII24	E8	M6	M6	E8	M8
VIII25	E8	M10	M10	E8	M7
VIII26	E8	M13	M13	E8	M2
VIII27	E8	M14	M14	E8	M12
VIII28	E9	M1	M1	E9	M2
VIII29	E9	M9	M9	E9	M11
VIII30	E9	M19	M19	E9	M18
VIII31	E10	M1	M1	E10	M4
VIII32	E11	M2	M2	E11	M10
VIII33	E11	M13	M13	E11	M15
VIII34	E12	M7	M7	E12	M14
VIII35	E2	M1	M1	E2	M14
VIII36	E2	M1	M1	E2	M12
VIII37	E8	M1	M1	E8	M20
VIII38	E9	M1	M1	E9	M23

[0099] Besonders bevorzugt als Struktureinheiten der Formel (VIIIa) sind Struktureinheiten in denen Ar⁵ und Ar⁸, unabhängig voneinander, gleich oder verschieden, ausgewählt sind aus den Gruppen der Formeln E1a bis E12a und Ar⁵, Ar⁷ sowie Ar⁹, unabhängig voneinander, gleich oder verschieden, ausgewählt sind aus den Gruppen der Formeln M1a bis M17a, wobei es besonders bevorzugt ist, wenn Ar⁵ und Ar⁸ bzw. Ar⁶ und Ar⁷ gleich sind.

[0100] Besonders bevorzugt als Struktureinheiten der Formel (VIIIb) sind Struktureinheiten in denen Ar⁵ und Ar⁸, unabhängig voneinander, gleich oder verschieden, ausgewählt sind aus den Gruppen der Formeln E1a bis E12a und Ar⁵, Ar⁷ sowie Ar⁹, unabhängig voneinander, gleich oder verschieden, ausgewählt sind aus den Gruppen der Formeln M1a bis M17a, wobei es besonders bevorzugt ist, wenn Ar⁵ und Ar⁸ bzw. Ar⁶ und Ar⁷ gleich sind.

[0101] Eine Auswahl besonders bevorzugter Struktureinheiten der Formel (VIIIa) bzw. (VIIIb) ist in der folgenden Tabelle 4 aufgeführt.

Tabelle 4

Formel VIIIa	Ar ⁵	Ar ⁶	Ar ⁷	Ar ⁸	Ar ⁹
Formel (VIIIb)	Ar ⁵	Ar ⁶	Ar ⁷	Ar ⁸	Ar ⁹
VIII1a	E1a	M1a	M1a	E1a	M1a
VIII1b	E1a	M1b	M1b	E1a	M1b
VIII2a	E1a	M1a	M1a	E1a	M2a
VIII3a	E1a	M1a	M1a	E1a	M10a
VIII4a	E1a	M1a	M1a	E1a	M13a
VIII4b	E1a	M1b	M1b	E1a	M13a
VIII5a	E1a	M1a	M1a	E1a	M14a
VIII6a	E1a	M14a	M14a	E1a	M12a
VIII7a	E2a	M1a	M1a	E2a	M2a
VIII7b	E2c	M1a	M1a	E2c	M2a
VIII8a	E2b	M2b	M2b	E2b	M12a
VIII9a	E3a	M7a	M7a	E3a	M1b
VIII11a	E4a	M1b	M1b	E4a	M7a
VIII12a	E4a	M1b	M1b	E4a	M12a
VIII13a	E4a	M2b	M2b	E4a	M14a
VIII14a	E4a	M10a	M10a	E4a	M13a
VIII15a	E4a	M1b	M1b	E8a	M7a
VIII16a	E5a	M2c	M13a	E5a	M13a
VIII17a	E6a	M3a	M3a	E6a	M6a
VIII18a	E6b	M17a	M17a	E6b	M10b
VIII19a	E7a	M5a	M5a	E7a	M4a
VIII20a	E8f	M1a	M1a	E8f	M1a
VIII21a	E8b	M1a	M1a	E8b	M2a
VIII21b	E8e	M1a	M1a	E8e	M2a
VIII22a	E8b	M1b	M1b	E8b	M12a
VIII23a	E8d	M2b	M2b	E8d	M10c
VIII24a	E8f	M6a	M6a	E8f	M8a
VIII25a	E8a	M10a	M10a	E8a	M7a
VIII26a	E8c	M13a	M13a	E8c	M2c

(fortgesetzt)

Formel VIIIa	Ar ⁵	Ar ⁶	Ar ⁷	Ar ⁸	Ar ⁹
Formel (VIIIb)	Ar ⁵	Ar ⁶	Ar ⁷	Ar ⁸	Ar ⁹
VIII27a	E8b	M14a	M14a	E8b	M12a
VIII28a	E9a	M1a	M1a	E9a	M2a
VIII28b	E9b	M1a	M1a	E9b	M2a
VIII31a	E10a	M1b	M1b	E10a	M4a
VIII32a	E11a	M2c	M2c	E11a	M10c
VIII34a	E12a	M7a	M7a	E12a	M14a
VIII35a	E2a	M1a	M1a	E2a	M14a
VIII35b	E2c	M1a	M1a	E2c	M14a
VIII36a	E2c	M1a	M1a	E2c	M12a
VIII37a	E8b	M1a	M1a	E8b	M20a
VIII37b	E8e	M1a	M1a	E8e	M20b
VIII38a	E9a	M1b	M1b	E9a	M23a
VIII38b	E9b	M1b	M1b	E9b	M23b

[0102] Wie oben beschrieben, handelt es sich bei der vernetzbaren Gruppe Q um eine funktionelle Gruppe, die in der Lage ist, eine chemische Reaktion einzugehen und so eine unlösliche polymere Verbindung zu bilden. Es können generell alle Gruppen Q eingesetzt werden, die dem Fachmann für diesen Zweck bekannt sind. Es ist insbesondere die Aufgabe dieser Gruppe, durch eine Vernetzungsreaktion die erfindungsgemäßen polymeren Verbindungen, gegebenenfalls mit weiteren reaktiven polymeren Verbindungen, miteinander zu verknüpfen. Dies führt zu einer vernetzten Verbindung, bzw., wenn die Reaktion in einer Schicht durchgeführt wird, zu einer vernetzten Schicht. Unter einer vernetzten Schicht im Sinne der vorliegenden Erfindung wird eine Schicht verstanden, die erhältlich ist durch Durchführung der Vernetzungsreaktion aus einer Schicht der erfindungsgemäßen, vernetzbaren, polymeren Verbindung. Die Vernetzungsreaktion kann im Allgemeinen durch Wärme und/oder durch UV-, Mikrowellen-, Röntgen- oder Elektronenstrahlung und/oder durch den Einsatz von Radikalbildnern, Anionen, Kationen, Säuren und/oder Photosäuren initiiert werden. Ebenso kann die Anwesenheit von Katalysatoren sinnvoll oder notwendig sein. Bevorzugt ist die Vernetzungsreaktion eine Reaktion, für die kein Initiator und kein Katalysator zugesetzt werden muss.

[0103] Erfindungsgemäß bevorzugte vernetzbare Gruppen Q sind die im Folgenden aufgeführten Gruppen:

a) Endständige oder cyclische Alkenyl- bzw. endständige Dienyl- und Alkynylgruppen:

[0104] Geeignet sind Einheiten, die eine endständige oder cyclische Doppelbindung, eine endständige Dienylgruppe oder eine endständige Dreifachbindung enthalten, insbesondere endständige oder cyclische Alkenyl-, endständige Dienyl- bzw. endständige Alkynylgruppen mit 2 bis 40 C-Atomen, vorzugsweise mit 2 bis 10 C-Atomen, wobei auch einzelne CH₂-Gruppen und/oder einzelne H-Atome durch die oben genannten Gruppen R ersetzt sein können. Weiterhin eignen sich auch Gruppen, die als Vorstufen zu betrachten sind und die in situ zu einer Bildung einer Doppel- oder Dreifachbindung in der Lage sind.

b) Alkenyloxy-, Dienyloxy- bzw. Alkinyloxygruppen:

[0105] Weiterhin geeignet sind Alkenyloxy-, Dienyloxy- bzw. Alkinyloxygruppen, vorzugsweise Alkenyloxygruppen.

c) Acrylsäuregruppen:

[0106] Weiterhin geeignet sind Acrylsäureeinheiten im weitesten Sinne, vorzugsweise Acrylester, Acrylamide, Methacrylester und Methacrylamide. Besonders bevorzugt sind C₁₋₁₀-Alkylacrylat und C₁₋₁₀-Alkylmethacrylat.

[0107] Die Vernetzungsreaktion der oben unter a) bis c) genannten Gruppen kann über einen radikalischen, einen kationischen oder einen anionischen Mechanismus aber auch über Cycloaddition erfolgen.

[0108] Es kann sinnvoll sein, einen entsprechenden Initiator für die Vernetzungsreaktion zuzugeben. Geeignete Initiatoren für die radikalische Vernetzung sind beispielsweise Dibenzoylperoxid, AIBN oder TEMPO. Geeignete Initiatoren für die kationische Vernetzung sind beispielsweise AlCl_3 , BF_3 , Triphenylmethylperchlorat oder Tropyliumhexachlorantimonat. Geeignete Initiatoren für die anionische Vernetzung sind Basen, insbesondere Butyllithium.

[0109] In einer bevorzugten Ausführungsform der vorliegenden Erfindung wird die Vernetzung jedoch ohne den Zusatz eines Initiators durchgeführt und ausschließlich thermisch initiiert. Diese Bevorzugung wird dadurch begründet, dass die Abwesenheit des Initiators Verunreinigungen der Schicht verhindert, die zu einer Verschlechterung der Deviceeigenschaften führen könnten.

d) Oxetane und Oxirane:

[0110] Eine weitere geeignete Klasse vernetzbarer Gruppen Q sind Oxetane und Oxirane, die durch Ringöffnung kationisch vernetzen.

[0111] Es kann sinnvoll sein, einen entsprechenden Initiator für die Vernetzungsreaktion zuzugeben. Geeignete Initiatoren sind beispielsweise AlCl_3 , BF_3 , Triphenylmethylperchlorat oder Tropyliumhexachlorantimonat. Ebenso können Photosäuren als Initiatoren zugegeben werden.

e) Silane:

[0112] Weiterhin geeignet als Klasse vernetzbarer Gruppen sind Silangruppen SiR_3 , wobei mindestens zwei Gruppen R, bevorzugt alle drei Gruppen R für Cl oder eine Alkoxygruppe mit 1 bis 20 C-Atomen stehen. Diese Gruppe reagiert in der Anwesenheit von Wasser zu einem Oligo- oder Polysiloxan.

f) Cyclobutanaruppen

[0113] Die oben genannten vernetzbaren Gruppen Q sind dem Fachmann generell bekannt, ebenso wie die geeigneten Reaktionsbedingungen, die zur Reaktion dieser Gruppen verwendet werden.

[0114] Bevorzugte vernetzbare Gruppen Q umfassen Alkenylgruppen der folgenden Formel Q1, Dienylgruppen der folgenden Formel Q2, Alkinygruppen der folgenden Formel Q3, Alkenyloxygruppen der folgenden Formel Q4, Dienyloxygruppen der folgenden Formeln Q5, Alkinyloxygruppen der folgenden Formel Q6, Acrylsäuregruppen der folgenden Formeln Q7 und Q8, Oxetangruppen der folgenden Formeln Q9 und Q10, Oxirangruppen der folgenden Formel Q 11 und Cyclobutangruppen der folgenden Formel Q12:

$\text{---}(\text{CH}_2)_g\text{---}\text{C}(\text{R}^{110})=\text{C}(\text{R}^{120})\text{---}$	$\text{---}(\text{CH}_2)_g\text{---}\text{C}(\text{R}^{110})=\text{C}(\text{R}^{120})\text{---}$
Q1	Q2
$\text{---}(\text{CH}_2)_g\text{---}\text{C}\equiv\text{C}\text{---}\text{R}^{110}$	$\text{---}(\text{CH}_2)_g\text{---}\text{O}\text{---}(\text{CH}_2)_h\text{---}\text{C}(\text{R}^{110})=\text{C}(\text{R}^{120})\text{---}$
Q3	Q4
$\text{---}(\text{CH}_2)_g\text{---}\text{O}\text{---}(\text{CH}_2)_h\text{---}\text{C}(\text{R}^{110})=\text{C}(\text{R}^{120})\text{---}$	$\text{---}(\text{CH}_2)_g\text{---}\text{O}\text{---}(\text{CH}_2)_h\text{---}\text{C}\equiv\text{C}\text{---}\text{R}^{110}$
Q5	Q6

(fortgesetzt)

Q7	Q8
Q9	Q10
Q11	Q12

[0115] Die Reste R^{110} , R^{120} und R^{130} in den Formeln Q1 bis Q8 und Q11 sind bei jedem Auftreten, gleich oder verschieden, H, eine geradkettige oder verzweigte Alkylgruppe mit 1 bis 6 C-Atomen, vorzugsweise 1 bis 4 C-Atomen. Besonders bevorzugt sind die Reste R^{110} , R^{120} und R^{130} H, Methyl, Ethyl, n-Propyl, iso-Propyl, n-Butyl, sec-Butyl oder tert-Butyl und ganz besonders bevorzugt H oder Methyl. Die verwendeten Indices haben die folgende Bedeutung: g = 0 bis 8; und h = 1 bis 8.

[0116] Die gestrichelte Bindung in den Formeln Q1 bis Q11 sowie die gestrichelten Bindungen in der Formel Q12 stellen die Anknüpfung der vernetzbaren Gruppe an die Struktureinheiten dar.

[0117] Die vernetzbaren Gruppen der Formeln Q1 bis Q12 können dabei direkt mit der Struktureinheit verknüpft sein, oder aber indirekt, über ein weiteres, mono- oder polycyclisches, aromatisches oder heteroaromatisches Ringsystem Ar^{10} , wie in den folgenden Formeln Q13 bis Q24 dargestellt:

Q13	Q14
Q15	Q16
Q17	Q18

(fortgesetzt)

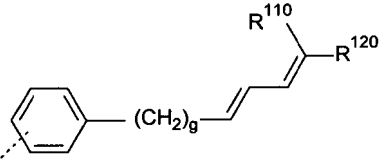
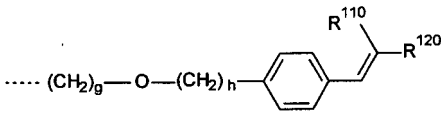
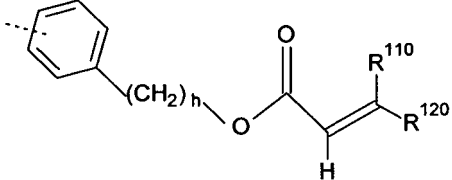
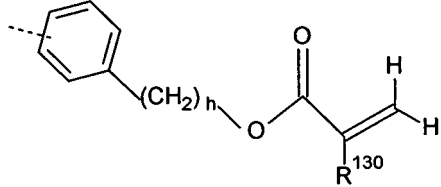
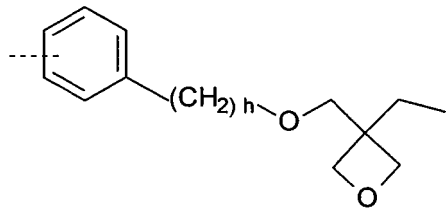
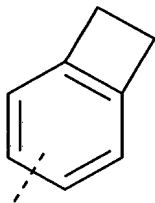
5		
10	Q19	Q20
15		
20	Q21	Q22
	Q23	Q24

wobei Ar₁₀ in den Formeln Q13 bis Q24 die gleichen Bedeutungen annehmen kann wie für Formel (Ia) näher beschriebene Rest Ar₁. Die verwendeten Indices haben die folgende Bedeutung: g = 0 bis 8; und h = 1 bis 8.

[0118] Besonders bevorzugte vernetzbare Gruppen Q sind die folgenden:

30		
35	Q1a	Q2a
40		
45	Q4a	Q7a
50		
55	Q7b	Q9a

(fortgesetzt)

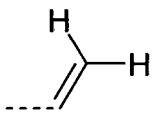
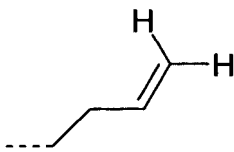
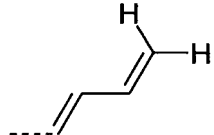
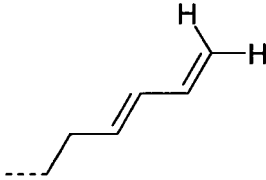
	Q12a	Q13a
5		
10	Q14a	Q16a
15		
20	Q19a	Q19b
25		
	Q21a	Q24a

[0119] Die verwendeten Indices haben die folgende Bedeutung: g = 0 bis 8 und h = 1 bis 8.

[0120] Die Reste R¹¹⁰ und R¹²⁰ in den Formeln Q7a und Q13a bis Q19a sind bei jedem Auftreten, gleich oder verschieden, H oder eine geradkettige oder verzweigte Alkylgruppe mit 1 bis 6 C-Atomen, vorzugsweise 1 bis 4 C-Atomen. Besonders bevorzugt sind die Reste R¹¹⁰ und R¹²⁰ Methyl, Ethyl, n-Propyl, iso-Propyl, n-Butyl, sec-Butyl oder tert-Butyl und ganz besonders bevorzugt Methyl.

[0121] Der Rest R¹³⁰ in den Formeln Q7b und Q19b ist bei jedem Auftreten eine geradkettige oder verzweigte Alkylgruppe mit 1 bis 6 C-Atomen, vorzugsweise 1 bis 4 C-Atomen. Besonders bevorzugt ist der Rest R¹³⁰ Methyl, Ethyl, n-Propyl, iso-Propyl, n-Butyl, sec-Butyl oder tert-Butyl und ganz besonders bevorzugt Methyl.

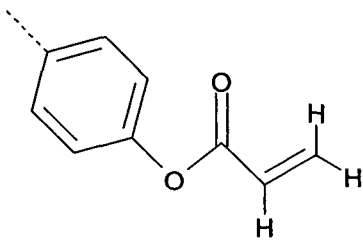
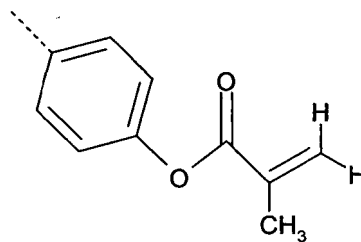
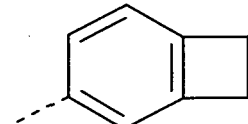
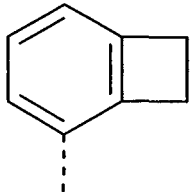
[0122] Ganz besonders bevorzugte vernetzbare Gruppen Q sind die folgenden:

	
Q1b	Q1c
	
Q2b	Q2c

(fortgesetzt)

5		
10	Q4b	Q7c
15		
20	Q7d	Q12b
25		
30	Q13b	Q13c
35		
40	Q13d	Q13e
45		
50	Q14b	Q14c
55		
	Q14d	Q14e

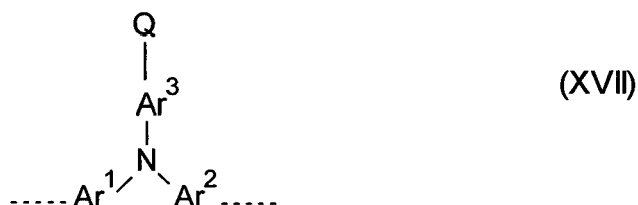
(fortgesetzt)

	
Q19c	Q19d
	
Q24b	Q24c

[0123] In den bevorzugten Gruppen Q1 bis Q24, in den besonders bevorzugten Gruppen Q1a bis Q24a sowie in den ganz besonders bevorzugten Gruppen Q1b bis Q24c stellen die gestrichelten Linien die Bindungen zu den Struktureinheiten dar. Anzumerken ist in diesem Zusammenhang, dass die Gruppen Q12, Q12a, Q12b und Q24 jeweils zwei Bindungen zu zwei benachbarten Ring-Kohlenstoffatomen der Struktureinheit aufweisen. Alle anderen vernetzbaren Gruppen weisen lediglich eine Bindung zu der Struktureinheit auf.

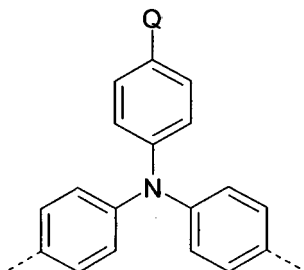
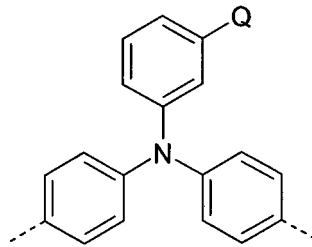
[0124] Die Struktureinheit, die die vernetzbare Gruppe Q trägt, kann dabei in einer ersten Ausführungsform ausgewählt werden aus den Struktureinheiten der Formel (Ia), (Ib), (II), (III), (IV), (V), (VI), (VII), (VIIIa), (VIIIb), (IX), (X), (XI), (XII), (XIII), (XIV), (XV), (XVI) und/oder einer bevorzugten Ausgestaltung dieser Struktureinheiten.

[0125] Eine bevorzugte Struktureinheit, die die vernetzbare Gruppe Q tragen, ist die folgende, aus den Triarylamin-einheiten der Gruppe 1 abgeleitete Struktureinheit der Formel (XVII):



wobei Ar^1 , Ar^2 , Ar^3 , und die gestrichelten Linien die oben, insbesondere in Bezug auf Formel (Ia) angegebenen Bedeutungen annehmen können und Q eine vernetzbare Gruppe darstellt.

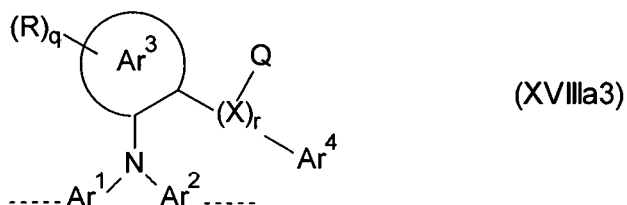
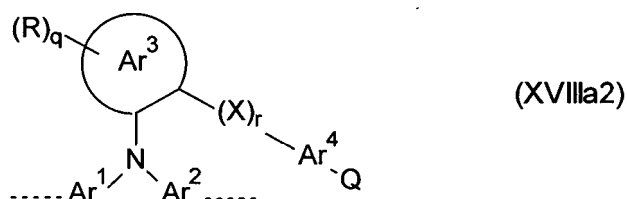
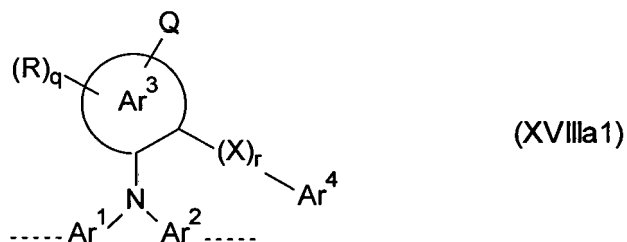
[0126] Beispiele für bevorzugte Struktureinheiten der Formel (XVII) sind in der folgenden Tabelle abgebildet:

	
(17a)	(17b)

worin Q eine vernetzbare Gruppe darstellt und die gestrichelten Linien die oben, insbesondere in Bezug auf Formel (Ia)

angegebene Bedeutung annehmen kann.

[0127] Bevorzugte Struktureinheiten, die die vernetzbare Gruppe Q tragen, sind die folgenden, aus der Struktureinheit der Formel (Ia) abgeleiteten Struktureinheiten der Formeln (XVIIIa1) bis (XVIIIa3):



wobei Ar^1 , Ar^2 , Ar^3 , Ar^4 , R , q , r , X und r die oben, insbesondere in Bezug auf Formel (Ia) angegebenen Bedeutungen annehmen können, Q eine vernetzbare Gruppe darstellt und die gestrichelten Linien die oben, insbesondere in Bezug auf Formel (Ia) angegebene Bedeutung annehmen kann.

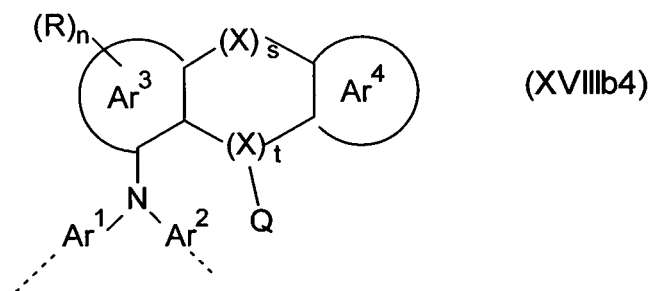
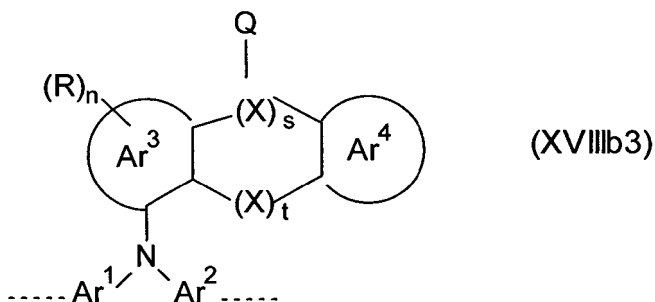
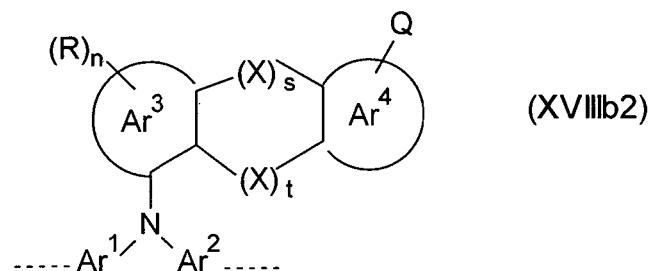
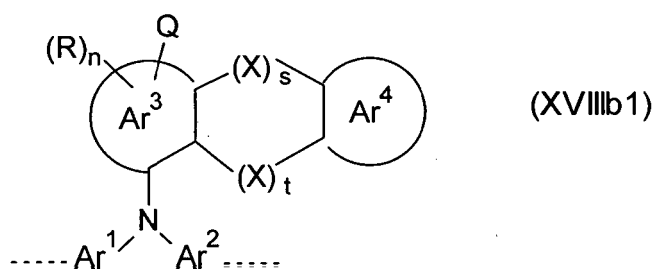
[0128] Beispiele für bevorzugte Struktureinheiten der Formel (XVIIIa) sind in der folgenden Tabelle abgebildet:

(18a)	(18b)	(18c)
(18d)	(18e)	(18f)

wobei R , m , n , p und die gestrichelten Linien die oben, insbesondere in Bezug auf Formeln (Ia) und (Ib) angegebenen Bedeutungen annehmen können und Q eine vernetzbare Gruppe darstellt.

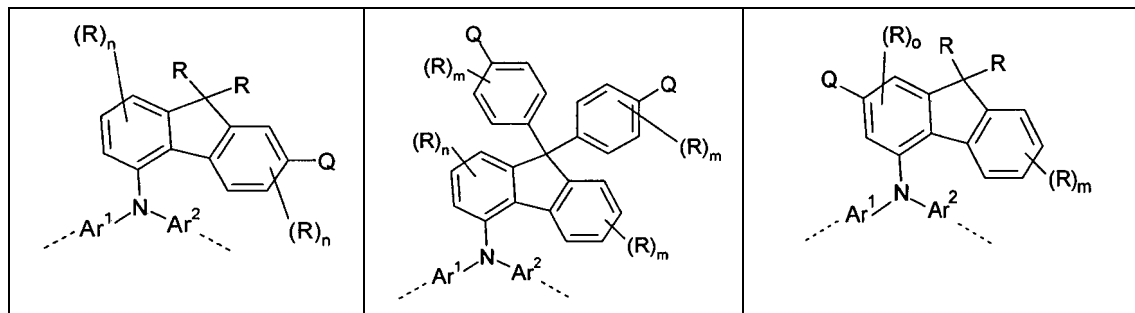
[0129] Weitere bevorzugte Struktureinheiten, die die vernetzbare Gruppe Q tragen, sind die folgenden, aus der Struk-

tureinheit der Formel (Ib) abgeleiteten Struktureinheiten der Formeln (XVIIIb1) bis (XVIIIb4):

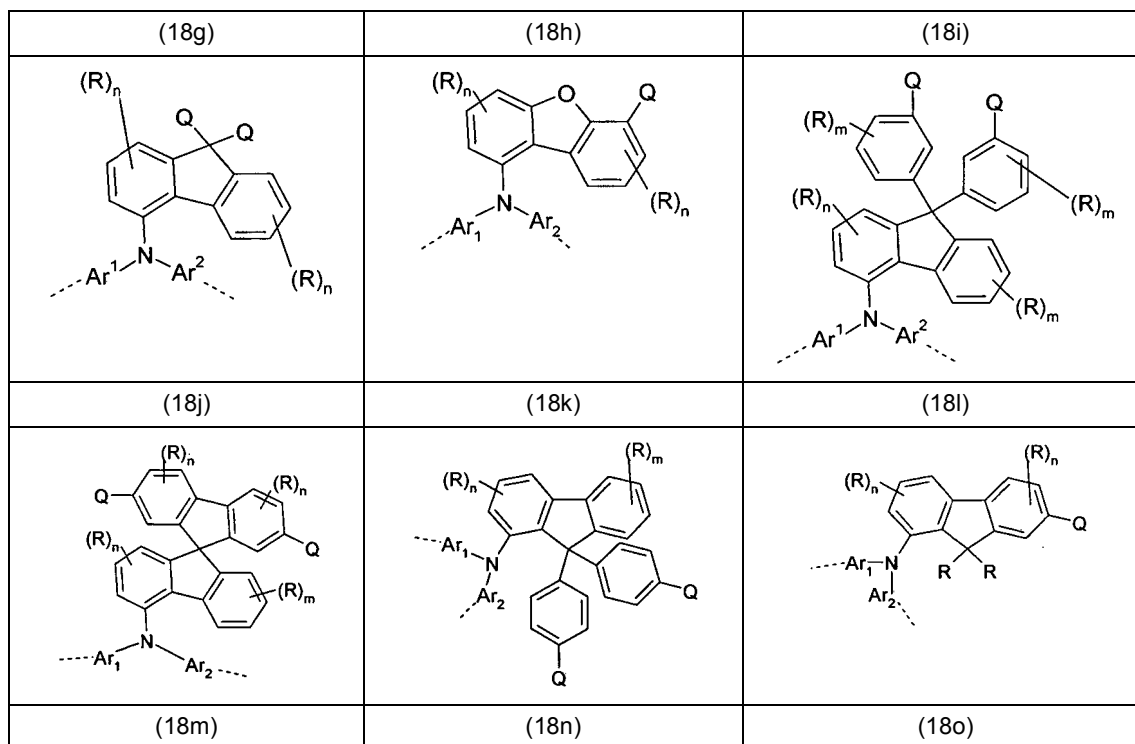


45 wobei Ar¹, Ar², Ar³, Ar⁴, R n, X, s und t die oben, insbesondere in Bezug auf Formel (Ib) angegebenen Bedeutungen annehmen können.

[0130] Beispiele für bevorzugte Struktureinheiten der Formel (XVIIIb) sind in der folgenden Tabelle abgebildet:



(fortgesetzt)



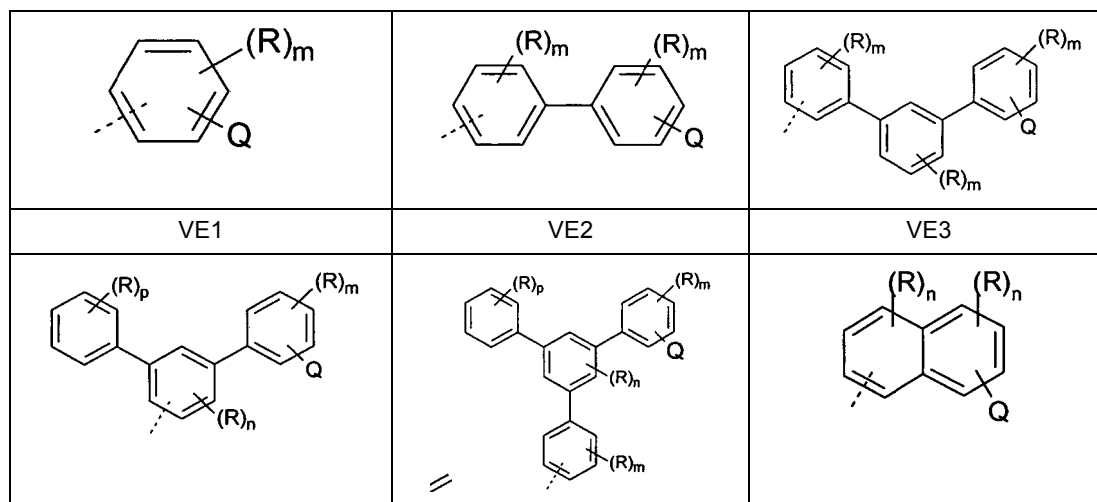
wobei R, m, n und p die oben, insbesondere in Bezug auf Formel (Ib) angegebenen Bedeutungen annehmen können und o = 0, 1 oder 2 ist.

[0131] In den Formeln (18g) bis (18o) stellen die gestrichelten Linien mögliche Bindungen zu den benachbarten Struktureinheiten im Polymer dar. Sofern in den Formeln zwei gestrichelte Linien vorhanden sind, weist die Struktureinheit ein oder zwei, vorzugsweise zwei, Bindungen zu benachbarten Struktureinheiten auf.

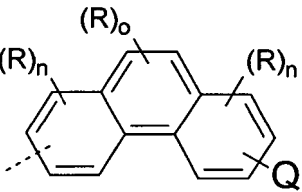
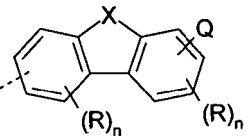
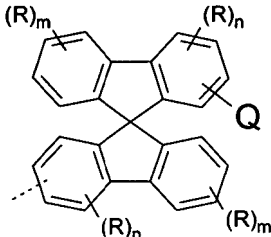
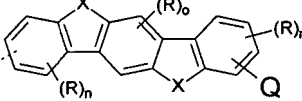
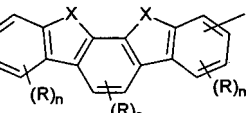
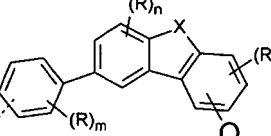
[0132] Im Folgenden wird die Anbindung der vernetzbaren Gruppe Q im Detail in Bezug auf die Anbindung an Ar³, die besonders bevorzugte Ausführungsform, beschrieben. Die gleichen Aussagen gelten aber auch für Ar⁵ und Ar⁸ in Formel (VIIIa) sowie für Ar⁵ und Ar⁸ in Formel (VIIIb).

[0133] Die bevorzugten vernetzbaren Gruppen Q1 bis Q24 sind dabei vorzugsweise an die bevorzugten Gruppen E1 bis E12 von Ar³ gebunden. Die besonders bevorzugten Gruppen Q1a bis Q24a sind dabei vorzugsweise an die besonders bevorzugten Gruppen E1a bis E12a von Ar³ gebunden.

[0134] Bevorzugte vernetzbare, mono- oder polycyclische, aromatische oder heteroaromatische Gruppen Ar³ und Ar⁴ in Formeln (Ia), (Ib), (II), (III), (IV), (V), (VI), (VII), (VIIIa), (VIIIb), (IX), (X), (XI), (XII), (XIII), (XIV), (XV) und/oder (XVI); Ar⁵ und Ar⁸ in Formeln (VIIIa) und/oder (VIIIb), sowie deren bevorzugten Ausführungsformen sind die folgenden:



(fortgesetzt)

VE4	VE5	VE6
		
VE7	VE8	VE9
		
VE10	VE11	VE12

[0135] Die Reste R in den Formeln VE1 bis VE12 können dabei die gleiche Bedeutung annehmen, wie die Reste R in den Formeln (Ia) und (II). X kann CR₂, SiR₂, NR, O oder S bedeuten, wobei auch hier R die gleiche Bedeutung annehmen kann, wie die Reste R in den Formeln (Ia) und (II).

[0136] Die verwendeten Indices haben die folgende Bedeutung:

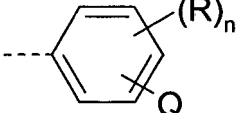
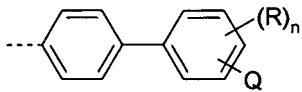
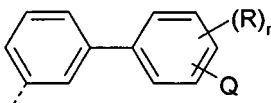
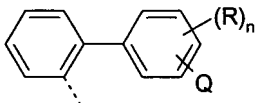
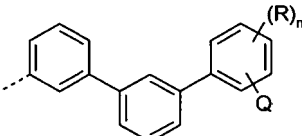
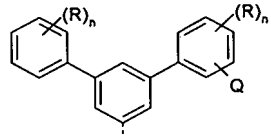
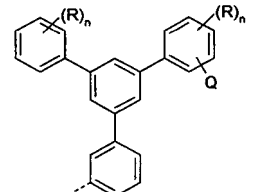
o = 0, 1 oder 2;

n = 0, 1, 2 oder 3;

m = 0, 1, 2, 3 oder 4; und

p = 0, 1, 2, 3, 4 oder 5.

[0137] Besonders bevorzugte vernetzbare, mono- oder polycyclische, aromatische oder heteroaromatische Gruppen Ar¹ und Ar² in Formel (Ia), Ar⁶, Ar⁷ und Ar⁹ in Formeln (VIIIa) und/oder (VIIIb) sind die folgenden:

		
VE1a		
		
VE2a	VE2b	VE2c
		
VE3a	VE4a	VE5a

(fortgesetzt)

VE6a	VE6b	VE7a
VE8a	VE8b	VE8c
VE8d	VE8e	VE8f
VE9a	VE9b	
VE10a	VE11a	VE12a

[0138] Die Reste R in den Formeln VE1a bis VE12a können dabei die gleiche Bedeutung annehmen, wie die Reste R in der Formel (Ia). Darüber hinaus kann auch mindestens einer der Reste R die Bedeutung Q annehmen, das heißt, eine weitere vernetzbare Gruppe Q in den Gruppen Ar³ bedeuten.

[0139] Die verwendeten Indices haben die folgende Bedeutung:

k = 0 oder 1; und
n = 0, 1, 2 oder 3.

[0140] Eine Auswahl bevorzugter, vernetzbarer Struktureinheiten der Formel (XVII) ist in der folgenden Tabelle 6 aufgeführt.

EP 3 241 249 B1

Tabelle 6

Formel (I)	Ar ³	Q	Ar ¹	Ar ²
XVII 1	VE1	Q1	M1	M1
XVII 2	VE1	Q14	M2	M2
XVII 3	VE1	Q7	M10	M10
XVII 4	VE1	Q2	M12	M12
XVII 5	VE1	Q2	M14	M14
XVII 6	VE1	Q10	M19	M19
XVII 7	VE2	Q13	M1	M1
XVII 8	VE2	Q24	M2	M1
XVII 9	VE2	Q19	M7	M7
XVII 10	VE2	Q2	M12	M12
XVII 11	VE2	Q13	M13	M13
XVII 12	VE3	Q1	M1	M1
XVII 13	VE3	Q14	M13	M13
XVII 14	VE4	Q7	M1	M1
XVII 15	VE4	Q19	M2	M2
XVII 16	VE4	Q24	M14	M14
XVII 17	VE5	Q16	M3	M3
XVII 18	VE5	Q13	M12	M12
XVII 19	VE6	Q9	M6	M6
XVII 20	VE6	Q16	M10	M10
XVII 21	VE6	Q3	M16	M16
XVII 22	VE7	Q9	M2	M2
XVII 23	VE7	Q20	M15	M15
XVII 24	VE8	Q13	M1	M1
XVII 25	VE8	Q19	M2	M2
XVII 26	VE8	Q16	M4	M4
XVII 27	VE8	Q21	M5	M5
XVII 28	VE8	Q2	M10	M10
XVII 29	VE8	Q24	M12	M12
XVII 30	VE8	Q14	M14	M14
XVII 31	VE9	Q4	M1	M1
XVII 32	VE9	Q21	M8	M8
XVII 33	VE9	Q1	M13	M13
XVII 34	VE10	Q9	M10	M10
XVII 35	VE11	Q5	M9	M9
XVII 36	VE11	Q9	M17	M17
XVII 37	VE12	Q1	M7	M7
XVII 38	VE12	Q12	M18	M18

EP 3 241 249 B1

(fortgesetzt)

Formel (I)	Ar ³	Q	Ar ¹	Ar ²
XVII 39	VE1	Q12	M1	M1

[0141] Besonders bevorzugt als vernetzbare Struktureinheiten der Formel (XVII) sind Struktureinheiten in denen Ar³ ausgewählt ist aus den Gruppen der Formeln VE1a bis VE12a, Ar¹ sowie Ar² ausgewählt sind aus den Gruppen der Formeln M1a bis M17a, wobei es besonders bevorzugt ist, wenn Ar¹ und Ar² gleich sind, und Q ausgewählt ist aus den Gruppen Q1a bis Q24a.

[0142] Eine Auswahl besonders bevorzugter, vernetzbarer Struktureinheiten der Formel (XVII) ist in der folgenden Tabelle 7 aufgeführt.

Tabelle 7

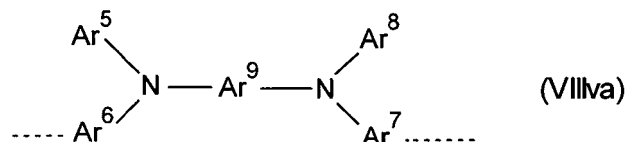
Formel (I)	Ar ³	Q	Ar ¹	Ar ²
XVII 1a	VE1a	Q1a	M1a	M1a
XVII 2a	VE1a	Q14a	M2a	M2a
XVII 2b	VE1a	Q14a	M2c	M2c
XVII 3a	VE1a	Q7a	M10a	M10a
XVII 4a	VE1a	Q2a	M12a	M12a
XVII 5a	VE1a	Q2a	M14a	M14a
XVII 7a	VE2a	Q13a	M1b	M1b
XVII 7b	VE2c	Q13b	M1a	M1a
XVII 8a	VE2c	Q24a	M2c	M1a
XVII 9a	VE2b	Q19b	M7a	M7a
XVII 10a	VE2a	Q2a	M12a	M12a
XVII 11a	VE2a	Q13a	M13a	M13a
XVII 12a	VE3a	Q1a	M1b	M1b
XVII 13a	VE3a	Q14a	M13a	M13a
XVII 14a	VE4a	Q7b	M1a	M1a
XVII 15a	VE4a	Q19a	M2a	M2a
XVII 15b	VE4a	Q19b	M2b	M2b
XVII 16a	VE4a	Q24a	M14a	M14a
XVII 17a	VE5a	Q16a	M3a	M3a
XVII 18a	VE5a	Q13a	M12a	M12a
XVII 19a	VE6a	Q9a	M6a	M6a
XVII 20a	VE6b	Q16a	M10b	M10b
XVII 22a	VE7a	Q9a	M2a	M2a
XVII 24a	VE8a	Q13a	M1a	M1a
XVII 24b	VE8b	Q13a	M1b	M1b
XVII 24c	VE8e	Q13a	M1a	M1a
XVII 24d	VE8f	Q13a	M1b	M1b
XVII 25a	VE8a	Q19b	M2c	M2c
XVII 25b	VE8b	Q19b	M2b	M2b

EP 3 241 249 B1

(fortgesetzt)

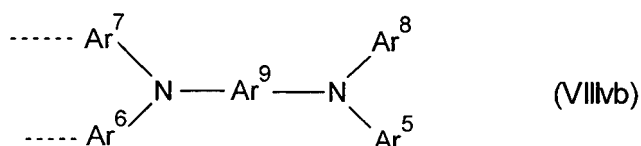
Formel (I)	Ar ³	Q	Ar ¹	Ar ²
XVII 25c	VE8f	Q19a	M2c	M2c
XVII 26a	VE8c	Q16a	M4a	M4a
XVII 27a	VE8d	Q21a	M5a	M5a
XVII 28a	VE8c	Q2a	M10a	M10a
XVII 29a	VE8b	Q24a	M12a	M12a
XVII 30a	VE8e	Q14a	M14a	M14a
XVII 31a	VE9b	Q4a	M1a	M1a
XVII 32a	VE9a	Q21a	M8a	M8a
XVII 33a	VE9a	Q1a	M13a	M13a
XVII 34a	VE10a	Q9a	M10c	M10c
XVII 36a	VE11a	Q9a	M17a	M17a
XVII 37a	VE12a	Q1a	M7a	M7a
XVII 39a	VE1a	Q12a	M1a	M1a

[0143] Bevorzugt als vernetzbare Struktureinheiten der Formel (VIIIa)



sind Struktureinheiten, in denen Ar⁵ ausgewählt ist aus den Gruppen der Formeln E1 bis E12, Ar⁶, Ar⁷ sowie Ar⁹, unabhängig voneinander, gleich oder verschieden, ausgewählt sind aus den Gruppen der Formeln M1 bis M19, wobei es besonders bevorzugt ist, wenn Ar⁶ und Ar⁷ gleich sind, Ar⁸ ausgewählt ist aus den Gruppen VE1 bis VE12 und Q ausgewählt ist aus den Gruppen Q1 bis Q24.

[0144] Bevorzugt als vernetzbare Struktureinheiten der Formel (VIIIb)



sind Struktureinheiten, in denen Ar⁵ ausgewählt ist aus den Gruppen der Formeln E1 bis E12, Ar⁶, Ar⁷ sowie Ar⁹, unabhängig voneinander, gleich oder verschieden, ausgewählt sind aus den Gruppen der Formeln M1 bis M19, wobei es besonders bevorzugt ist, wenn Ar⁴ und Ar⁵ gleich sind, Ar⁸ ausgewählt ist aus den Gruppen der Formeln VE1 bis VE12 und Q ausgewählt ist aus den Gruppen Q1 bis Q24.

[0145] Eine Auswahl bevorzugter Struktureinheiten der Formel (VIIIa) bzw. (VIIIb) ist in der folgenden Tabelle 8 aufgeführt.

Tabelle 8

Formel (VIIIa)	Ar ⁵	Ar ⁸	Q	Ar ⁶	Ar ⁷	Ar ⁹
Formel (VIIIb)	Ar ⁵	Ar ⁸	Q	Ar ⁶	Ar ⁷	Ar ⁹
IIv1	E1	VE1	Q1	M1	M1	M1
IIv2	E1	VE1	Q13	M1	M1	M2

EP 3 241 249 B1

(fortgesetzt)

5

10

15

20

25

30

35

40

45

50

55

Formel (VIIIva)	Ar ⁵	Ar ⁸	Q	Ar ⁶	Ar ⁷	Ar ⁹
Formel (VIIIvb)	Ar ⁵	Ar ⁸	Q	Ar ⁶	Ar ⁷	Ar ⁹
IIv3	E1	VE1	Q19	M1	M1	M10
IIv4	E1	VE1	Q2	M1	M1	M13
IIv5	E1	VE1	Q13	M1	M1	M14
IIv6	E1	VE1	Q24	M14	M14	M12
IIv7	E2	VE2	Q13	M1	M1	M2
IIv8	E2	VE2	Q7	M2	M2	M12
IIv9	E3	VE3	Q4	M7	M7	M1
IIv10	E3	VE3	Q22	M10	M10	M16
IIv11	E4	VE4	Q4	M1	M1	M7
IIv12	E4	VE4	Q1	M1	M1	M12
IIv13	E4	VE4	Q14	M2	M2	M14
IIv14	E4	VE4	Q24	M10	M10	M13
IIv15	E4	VE8	Q19	M1	M1	M7
IIv16	E5	VE5	Q14	M2	M13	M13
IIv17	E6	VE6	Q21	M3	M3	M6
IIv18	E6	VE6	Q16	M17	M17	M10
IIv19	E7	VE7	Q9	M5	M5	M4
IIv20	E8	VE8	Q14	M1	M1	M1
IIv21	E8	VE8	Q19	M1	M1	M2
IIv22	E8	VE8	Q1	M1	M1	M12
IIv23	E8	VE8	Q9	M2	M2	M10
IIv24	E8	VE8	Q21	M6	M6	M8
IIv25	E8	VE8	Q7	M10	M10	M7
IIv26	E8	VE8	Q13	M13	M13	M2
IIv27	E8	VE8	Q7	M14	M14	M12
IIv28	E9	VE9	Q24	M1	M1	M2
IIv29	E9	VE9	Q22	M9	M9	M11
IIv30	E9	VE9	Q12	M19	M19	M18
IIv31	E10	VE10	Q9	M1	M1	M4
IIv32	E11	VE11	Q16	M2	M2	M10
IIv33	E11	VE11	Q8	M13	M13	M15
IIv34	E12	VE12	Q14	M7	M7	M14
IIv35	E1	VE1	Q12	M1	M1	M2
IIv36	E2	VE2	Q1	M1	M1	M14

[0146] Besonders bevorzugt als Struktureinheiten der Formel (VIIIva) sind Struktureinheiten in denen Ar⁵ ausgewählt ist aus den Gruppen der Formeln E1a bis E12a, Ar⁶, Ar⁷ sowie Ar⁹, unabhängig voneinander, gleich oder verschieden, ausgewählt sind aus den Gruppen der Formeln M1a bis M17a, wobei es besonders bevorzugt ist, wenn Ar⁶ und Ar⁷

EP 3 241 249 B1

gleich sind, Ar⁸ ausgewählt ist aus den Gruppen der Formeln VE1a bis VE12a und Q ausgewählt ist aus den Gruppen Q1a bis Q24a.

[0147] Besonders bevorzugt als Struktureinheiten der Formel (VIIIb) sind Struktureinheiten in denen Ar⁵ ausgewählt ist aus den Gruppen der Formeln E1a bis E12a, Ar⁶, Ar⁷ sowie Ar⁹, unabhängig voneinander, gleich oder verschieden, ausgewählt sind aus den Gruppen der Formeln M1a bis M17a, wobei es besonders bevorzugt ist, wenn Ar⁶ und Ar⁷ gleich sind, Ar⁸ ausgewählt ist aus den Gruppen der Formeln VE1a bis VE12a und Q ausgewählt ist aus den Gruppen Q1a bis Q24a.

[0148] Eine Auswahl besonders bevorzugter Struktureinheiten der Formel (VIIIa) bzw. (VIIIb) ist in der folgenden Tabelle 9 aufgeführt.

Tabelle 9

Formel (VIIIa)	Ar ⁵	Ar ⁸	Q	Ar ⁶	Ar ⁷	Ar ⁹
Formel (VIIIb)	Ar ⁵	Ar ⁸	Q	Ar ⁶	Ar ⁷	Ar ⁹
IIv1a	E1a	VE1a	Q1a	M1a	M1a	M1a
IIv1b	E1a	VE1a	Q1a	M1b	M1b	M1b
IIv2a	E1a	VE1a	Q13a	M1a	M1a	M2a
IIv3a	E1a	VE1a	Q19b	M1a	M1a	M10a
IIv4a	E1a	VE1a	Q2a	M1a	M1a	M13a
IIv4b	E1a	VE1a	Q2a	M1b	M1b	M13a
IIv5a	E1a	VE1a	Q13a	M1a	M1a	M14a
IIv6a	E1a	VE1a	Q24a	M14a	M14a	M12a
IIv7a	E2a	VE2a	Q13a	M1a	M1a	M2a
IIv7b	E2c	VE2c	Q13a	M1a	M1a	M2a
IIv8a	E2b	VE2b	Q7b	M2b	M2b	M12a
IIv9a	E3a	VE3a	Q4a	M7a	M7a	M1b
IIv11a	E4a	VE4a	Q4a	M1b	M1b	M7a
IIv12a	E4a	VE4a	Q1a	M1b	M1b	M12a
IIv13a	E4a	VE4a	Q14a	M2b	M2b	M14a
IIv14a	E4a	VE4a	Q24a	M10a	M10a	M13a
IIv15a	E4a	VE8a	Q19b	M1b	M1b	M7a
IIv16a	E5a	VE5a	Q14a	M2c	M13a	M13a
IIv17a	E6a	VE6a	Q21a	M3a	M3a	M6a
IIv18a	E6b	VE6b	Q16a	M17a	M17a	M10b
IIv19a	E7a	VE7a	Q9a	M5a	M5a	M4a
IIv20a	E8f	VE8f	Q14a	M1a	M1a	M1a
IIv21a	E8b	VE8b	Q19a	M1a	M1a	M2a
IIv21b	E8e	VE8e	Q19b	M1a	M1a	M2a
IIv22a	E8b	VE8b	Q1a	M1b	M1b	M12a
IIv23a	E8d	VE8d	Q9a	M2b	M2b	M10c
IIv24a	E8f	VE8f	Q21a	M6a	M6a	M8a
IIv25a	E8a	VE8a	Q7a	M10a	M10a	M7a
IIv26a	E8c	VE8c	Q13a	M13a	M13a	M2c
IIv27a	E8b	VE8b	Q7a	M14a	M14a	M12a

(fortgesetzt)

Formel (VIIIa)	Ar ⁵	Ar ⁸	Q	Ar ⁶	Ar ⁷	Ar ⁹
Formel (VIIIb)	Ar ⁵	Ar ⁸	Q	Ar ⁶	Ar ⁷	Ar ⁹
IIv28a	E9a	VE9a	Q24a	M1a	M1a	M2a
IIv28b	E9b	VE9b	Q24a	M1a	M1a	M2a
IIv31a	E10a	VE10a	Q9a	M1b	M1b	M4a
IIv32a	E11a	VE11a	Q16a	M2c	M2c	M10c
IIv34a	E12a	VE12a	Q14a	M7a	M7a	M14a
IIv35a	E1a	VE1a	Q12a	M1a	M1a	M2a
IIv36a	E2a	VE2a	Q1a	M1a	M1a	M14a

[0149] Der Anteil an Struktureinheiten der Formeln (Ia), (Ib), (II), (III), (IV), (V), (VI), (VII), (VIIIa), (VIIIb), (IX), (X), (XI), (XII), (XIII), (XIV), (XV) und/oder (XVI) im Polymer liegt im Bereich von 1 bis 100 mol%, vorzugsweise im Bereich von 25 bis 100 mol%, besonders bevorzugt im Bereich von 50 bis 95 mol%, bezogen auf 100 mol% aller copolymerisierten Monomere, die im Polymer als Struktureinheiten enthalten sind.

[0150] In einer ersten bevorzugten Ausführungsform enthält das erfindungsgemäße Polymer nur eine Struktureinheit der Formel (Ia), (Ib), (II), (III), (IV), (V), (VI), (VII), (VIIIa), (VIIIb), (IX), (X), (XI), (XII), (XIII), (XIV), (XV) oder (XVI), d.h. deren Anteil im Polymer beträgt 100 mol%. Es handelt sich in diesem Fall bei dem erfindungsgemäßen Polymer um ein Homopolymer.

[0151] In einer zweiten bevorzugten Ausführungsform liegt der Anteil an Struktureinheiten der Formel (Ia), (Ib), (II), (III), (IV), (V), (VI), (VII), (VIIIa), (VIIIb), (IX), (X), (XI), (XII), (XIII), (XIV), (XV) und/oder (XVI) im Polymer im Bereich von 50 bis 95 mol%, besonders bevorzugt im Bereich von 60 bis 95 mol%, bezogen auf 100 mol% aller copolymerisierbaren Monomere, die im Polymer als Struktureinheiten enthalten sind, d.h., dass das erfindungsgemäße Polymer neben einer oder mehrerer Struktureinheiten der Formel (Ia), (Ib), (II), (III), (IV), (V), (VI), (VII), (VIIIa), (VIIIb), (IX), (X), (XI), (XII), (XIII), (XIV), (XV) und/oder (XVI) noch weitere, von den Struktureinheiten der Formeln (Ia), (Ib), (II), (III), (IV), (V), (VI), (VII), (VIIIa), (VIIIb), (IX), (X), (XI), (XII), (XIII), (XIV), (XV) und/oder (XVI) verschiedene Struktureinheiten aufweist.

[0152] In einer dritten bevorzugten Ausführungsform liegt der Anteil an Struktureinheiten der Formel (Ia), (Ib), (II), (III), (IV), (V), (VI), (VII), (VIIIa), (VIIIb), (IX), (X), (XI), (XII), (XIII), (XIV), (XV) und/oder (XVI) im Polymer im Bereich von 5 bis 50 mol%, besonders bevorzugt im Bereich von 25 bis 50 mol%, bezogen auf 100 mol% aller copolymerisierbaren Monomere, die im Polymer als Struktureinheiten enthalten sind, d.h., dass das erfindungsgemäße Polymer neben einer oder mehrerer Struktureinheiten der Formel (Ia), (Ib), (II), (III), (IV), (V), (VI), (VII), (VIIIa), (VIIIb), (IX), (X), (XI), (XII), (XIII), (XIV), (XV) und/oder (XVI) noch weitere, von den Struktureinheiten der Formeln (Ia), (Ib), (II), (III), (IV), (V), (VI), (VII), (VIIIa), (VIIIb), (IX), (X), (XI), (XII), (XIII), (XIV), (XV) und/oder (XVI) verschiedene Struktureinheiten aufweist.

[0153] Der Anteil vernetzbarer Struktureinheiten im Polymer kann bevorzugt im Bereich von 0,01 bis 50 mol%, vorzugsweise im Bereich von 0,1 bis 30 mol%, besonders bevorzugt im Bereich von 0,5 bis 25 mol% und ganz besonders bevorzugt im Bereich von 1 bis 20 mol% liegen, bezogen auf 100 mol% aller copolymerisierten Monomere, die im Polymer als Struktureinheiten enthalten sind.

[0154] Diese, von den Struktureinheiten der Formeln (Ia), (Ib), (II), (III), (IV), (V), (VI), (VII), (VIIIa), (VIIIb), (IX), (X), (XI), (XII), (XIII), (XIV), (XV) und/oder (XVI) verschiedenen Struktureinheiten, sind unter anderem solche, wie sie in der WO 02/077060 A1 und in der WO 2005/014689 A2 offenbart und umfangreich aufgelistet sind. Diese werden via Zitat als Bestandteil der vorliegenden Erfindung betrachtet.

[0155] Vorzugsweise kann das Polymer mindestens eine weitere Struktureinheit der folgenden Formel (XIX) enthalten, die von den Struktureinheiten der Formeln (Ia), (Ib), (II), (III), (IV), (V), (VI), (VII), (VIIIa), (VIIIb), (IX), (X), (XI), (XII), (XIII), (XIV), (XV) und/oder (XVI) verschieden ist:



wobei Ar¹¹ ein mono- oder polycyclisches, aromatisches oder heteroaromatisches Ringsystem ist, das mit einem oder mehreren Resten R substituiert sein kann, wobei R die in Formel (Ia) angegebenen Bedeutungen annehmen kann.

[0156] Bevorzugt als Struktureinheiten der folgenden Formel (XIX) sind Struktureinheiten in denen Ar¹¹ ausgewählt ist aus den Gruppen der Formeln M1 bis M23, wie in der folgenden Tabelle 10 aufgeführt.

Tabelle 10

Formel (XIX)	Ar ¹¹
XIX1	M1
XIX2	M2
XIX3	M3
XIX4	M4
XIX5	M5
XIX6	M6
XIX7	M7
XIX8	M8
XIX9	M9
XIX10	M10
XIX11	M11
XIX12	M12
XIX13	M13
XIX14	M14
XIX15	M15
XIX16	M16
XIX17	M17
XIX18	M18
XIX19	M19
XIX20	M20
XIX21	M21
XIX22	M22
XIX23	M23

[0157] Besonders bevorzugt als Struktureinheiten der Formel (XIX) sind Struktureinheiten in denen Ar¹¹ ausgewählt ist aus den Gruppen der Formeln M1a bis M23a, wie in der folgenden Tabelle 11 aufgeführt.

Tabelle 11

Formel (XIX)	Ar ¹¹
XIX1a	M1a
XIX1b	M1b
XIX2a	M2a
XIX2b	M2b
XIX2c	M2c
XIX3a	M3a
XIX4a	M4a
XIX5a	M5a
XIX6a	M6a
XIX7a	M7a

(fortgesetzt)

Formel (XIX)	Ar ¹¹
XIX8a	M8a
XIX10a	M10a
XIX10b	M10b
XIX10c	M10c
XIX12a	M12a
XIX13a	M13a
XIX14a	M14a
XIX17a	M17a
XIX20a	M20a
XIX20b	M20b
XIX20c	M20c
XIX21a	M21a
XIX21b	M21b
XIX22a	M22a
XIX22b	M22b
XIX23a	M23a
XIX23b	M23b

[0158] Die weiteren Struktureinheiten können beispielsweise aus den folgenden Klassen stammen:

Gruppe 1: Einheiten, welche die Lochinjektions- und/oder Lochtransporteigenschaften der Polymere beeinflussen;

Gruppe 2: Einheiten, welche die Elektroneninjektions- und/oder Elektronentransporteigenschaften der Polymere beeinflussen;

Gruppe 3: Einheiten, die Kombinationen von Einzeleinheiten der Gruppe 1 und Gruppe 2 aufweisen;

Gruppe 4: Einheiten, welche die Emissionscharakteristik insoweit verändern, dass Elektrophosphoreszenz statt Elektrofluoreszenz erhalten werden kann;

Gruppe 5: Einheiten, welche den Übergang vom Singulett- zum Triplettzustand verbessern;

Gruppe 6: Einheiten, welche die Emissionsfarbe der resultierenden Polymere beeinflussen;

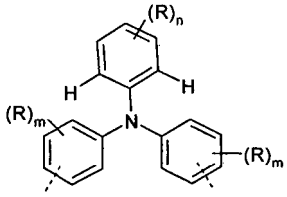
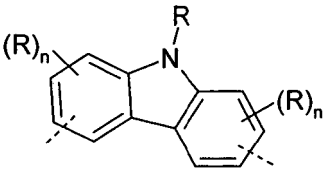
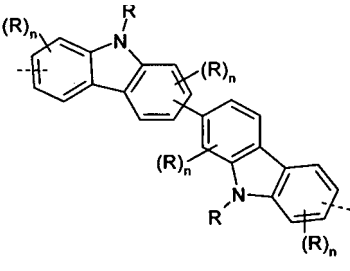
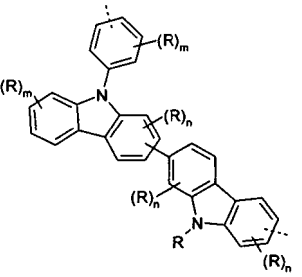
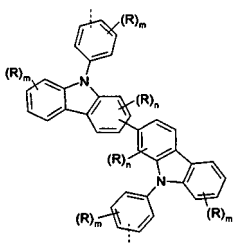
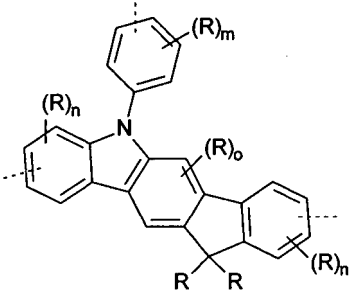
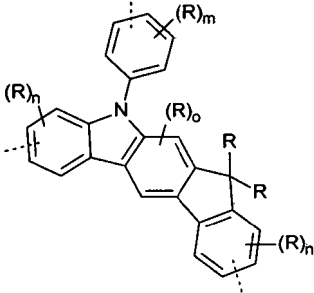
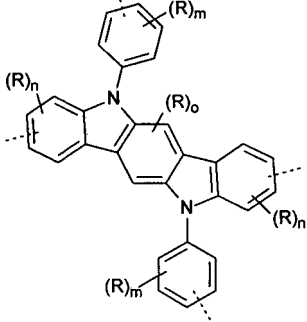
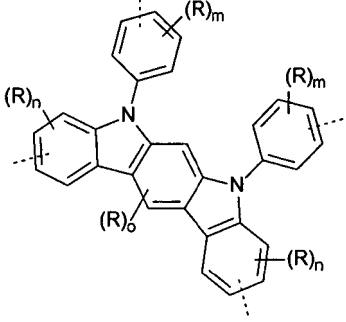
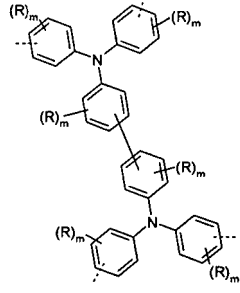
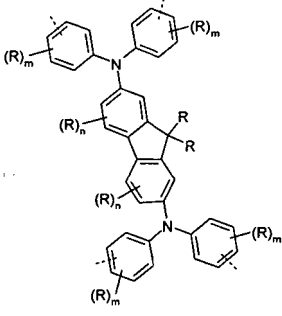
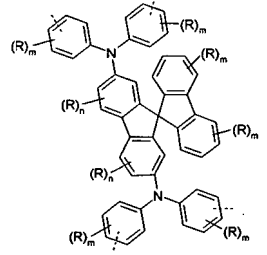
Gruppe 7: Einheiten, welche typischerweise als Polymergrundgerüst (Backbone) verwendet werden;

Gruppe 8: Einheiten, welche die Filmmorphologie und/oder die rheologischen Eigenschaften der resultierenden Polymere beeinflussen.

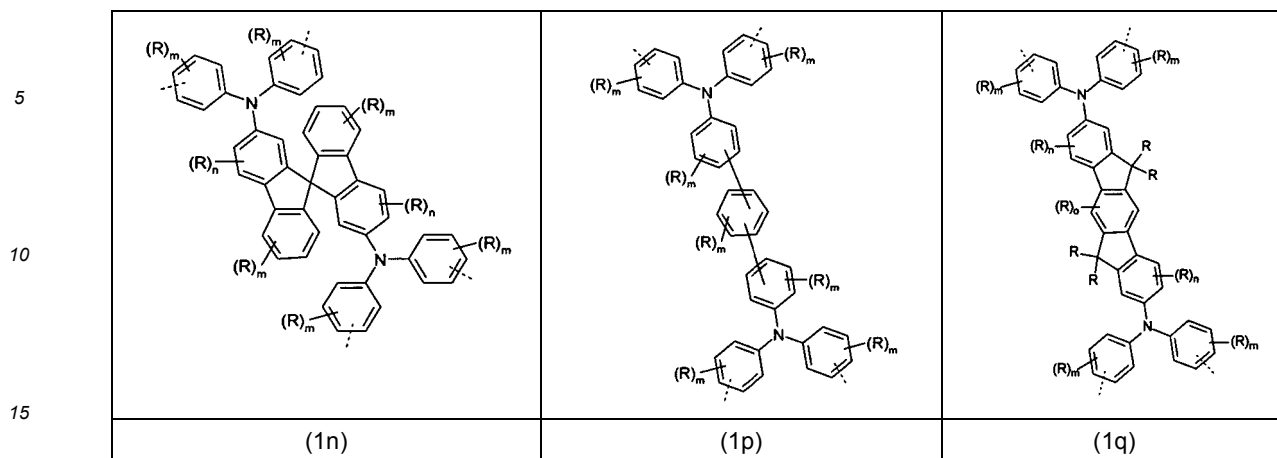
[0159] Bevorzugte erfindungsgemäße Polymere sind solche, bei denen mindestens eine Struktureinheit Ladungstransporteigenschaften aufweist, d.h. die Einheiten aus der Gruppe 1 und/oder 2 enthalten.

[0160] Struktureinheiten aus der Gruppe 1, die Lochinjektions- und/oder Lochtransporteigenschaften aufweisen, sind beispielsweise Triarylamin-, Benzidin-, Tetraaryl-para-phenylendiamin-, Triarylphosphin-, Phenothiazin-, Phenoxazin-, Dihydrophenazin-, Thianthren-, Dibenzo-para-dioxin-, Phenoxathiin-, Carbazol-, Azulen-, Thiophen-, Pyrrol- und Furan-derivate und weitere O-, S- oder N-haltige Heterocyclen.

[0161] Bevorzugte Struktureinheiten aus der Gruppe 1 sind die Struktureinheiten der folgenden Formeln (1a) bis (1q):

5			
10	(1a)	(1b)	
15			
20	(1c)	(1d)	(1e)
25			
30	(1f)	(1g)	
35			
40	(1h)	(1i)	
45			
50			
55	(1j)	(1k)	(1m)

(fortgesetzt)



wobei R, m, n und o die oben angegebenen Bedeutungen annehmen können.

[0162] In den Formeln (1a) bis (1q) stellen die gestrichelten Linien mögliche Bindungen zu den benachbarten Struktureinheiten im Polymer dar. Sofern in den Formeln zwei gestrichelte Linien vorhanden sind, weist die Struktureinheit ein oder zwei, vorzugsweise zwei, Bindungen zu benachbarten Struktureinheiten auf. Sofern in den Formeln drei gestrichelte Linien vorhanden sind, weist die Struktureinheit ein, zwei oder drei, vorzugsweise zwei, Bindungen zu benachbarten Struktureinheiten auf. Sofern in den Formeln vier gestrichelte Linien vorhanden sind, weist die Struktureinheit ein, zwei, drei oder vier, vorzugsweise zwei, Bindungen zu benachbarten Struktureinheiten auf. Sie können dabei unabhängig voneinander, gleich oder verschieden, in ortho-, meta- oder para-Position angeordnet sein.

[0163] Struktureinheiten aus der Gruppe 2, die Elektroneninjektions- und/oder Elektronentransporteigenschaften aufweisen, sind beispielsweise Pyridin-, Pyrimidin-, Pyridazin-, Pyrazin-, Oxadiazol-, Chinolin-, Chinoxalin-, Anthracen-, Benzanthracen-, Pyren-, Perylen-, Benzimidazol-, Triazin-, Keton-, Phosphinoxid- und Phenazinderivate, aber auch Triarylborane und weitere O-, S- oder N-haltige Heterocyclen.

[0164] Es kann bevorzugt sein, wenn in den erfindungsgemäßen Polymeren Einheiten aus der Gruppe 3 enthalten sind, in denen Strukturen, welche die Lochmobilität und welche die Elektronenmobilität erhöhen (also Einheiten aus Gruppe 1 und 2), direkt aneinander gebunden sind oder Strukturen enthalten sind, die sowohl die Lochmobilität als auch die Elektronenmobilität erhöhen. Einige dieser Einheiten können als Emitter dienen und verschieben die Emissionsfarbe ins Grüne, Gelbe oder Rote. Ihre Verwendung eignet sich also beispielsweise für die Erzeugung anderer Emissionsfarben aus ursprünglich blau emittierenden Polymeren.

[0165] Struktureinheiten der Gruppe 4 sind solche, welche auch bei Raumtemperatur mit hoher Effizienz aus dem Triplettzustand Licht emittieren können, also Elektrophosphoreszenz statt Elektrofluoreszenz zeigen, was häufig eine Steigerung der Energieeffizienz bewirkt. Hierfür eignen sich zunächst Verbindungen, welche Schweratome mit einer Ordnungszahl von mehr als 36 enthalten. Bevorzugt sind Verbindungen, welche d- oder f-Übergangsmetalle enthalten, die die o.g. Bedingung erfüllen. Besonders bevorzugt sind hier entsprechende Struktureinheiten, welche Elemente der Gruppen 8 bis 10 (Ru, Os, Rh, Ir, Pd, Pt) enthalten. Als Struktureinheiten für die erfindungsgemäß einsetzbaren Polymere kommen hier z.B. verschiedene Komplexe in Frage, wie sie z.B. in der WO 02/068435 A1, der WO 02/081488 A1, der EP 1239526 A2 und der WO 2004/026886 A2 beschrieben werden. Entsprechende Monomere werden in der WO 02/068435 A1 und in der WO 2005/042548 A1 beschrieben.

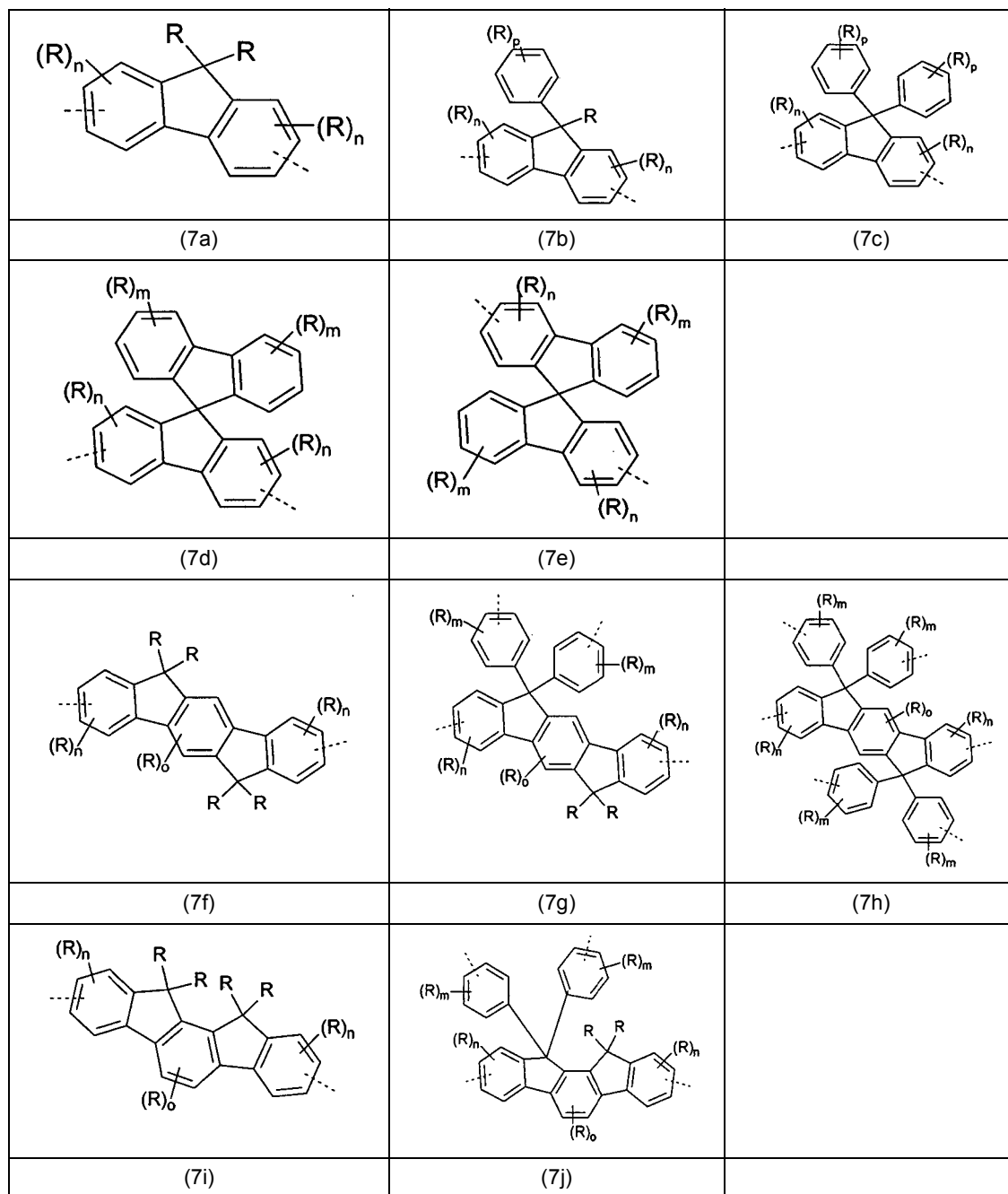
[0166] Struktureinheiten der Gruppe 5 sind solche, welche den Übergang vom Singulett- zum Triplettzustand verbessern und welche, unterstützend zu den Strukturelementen der Gruppe 4 eingesetzt, die Phosphoreszenzeigenschaften dieser Strukturelemente verbessern. Hierfür kommen insbesondere Carbazol- und überbrückte Carbazoldimereinheiten in Frage, wie sie z.B. in der WO 2004/070772 A2 und der WO 2004/113468 A1 beschrieben werden. Weiterhin kommen hierfür Ketone, Phosphinoxide, Sulfoxide, Sulfone, Silan-Derivate und ähnliche Verbindungen in Frage, wie sie z.B. in der WO 2005/040302 A1 beschrieben werden.

[0167] Struktureinheiten der Gruppe 6 sind neben den oben genannten solche, die mindestens noch eine weitere aromatische oder eine andere konjugierte Struktur aufweisen, welche nicht unter die o.g. Gruppen fallen, d.h. die die Ladungsträgermobilitäten nur wenig beeinflussen, die keine metallorganischen Komplexe sind oder die keinen Einfluss auf den Singulett-Triplett-Übergang haben. Derartige Strukturelemente können die Emissionsfarbe der resultierenden Polymere beeinflussen. Je nach Einheit können sie daher auch als Emitter eingesetzt werden. Bevorzugt sind dabei aromatische Strukturen mit 6 bis 40 C-Atomen oder auch Tolan-, Stilben- oder Bisstyrylarylderivate, die jeweils mit einem oder mehreren Resten R substituiert sein können. Besonders bevorzugt ist dabei der Einbau von 1,4- oder 9,10-

Anthrylen-, 1,6-, 2,7- oder 4,9-Pyrenylen-, 3,9- oder 3,10-Perylenylen-, 4,4'-Tolanylen-, 4,4'-Stilbenylen-, Benzothiadiazol- und entsprechenden Sauerstoffderivaten, Chinoxalin-, Phenothiazin-, Phenoxazin-, Dihydrophenazin-, Bis(thiophenyl)arylen-, Oligo(thiophenyl)-, Phenazin-, Rubren-, Pentacen- oder Perylenderivaten, die vorzugsweise substituiert sind, oder vorzugsweise konjugierte Push-Pull-Systeme (Systeme, die mit Donor- und Akzeptorsubstituenten substituiert sind) oder Systeme wie Squarine oder Chinacridone, die vorzugsweise substituiert sind.

[0168] Struktureinheiten der Gruppe 7 sind Einheiten, die aromatische Strukturen mit 6 bis 40 C-Atomen beinhalten, welche typischerweise als Polymergrundgerüst (Backbone) verwendet werden. Dies sind beispielsweise 4,5-Dihydropyrenderivate, 4,5,9,10-Tetrahydropyrenderivate, Fluorenderivate, 9,9'-Spirobifluorenderivate, Phenanthrenderivate, 9,10-Dihydrophenanthrenderivate, 5,7-Dihydrodibenzooxepinderivate und cis- und trans-Indenofluorenderivate aber auch 1,2-, 1,3- oder 1,4-Phenyl-, 1,2-, 1,3- oder 1,4-Naphthyl-, 2,2', 3,3'- oder 4,4'-Biphenylylen-, 2,2'', 3,3''- oder 4,4''-Terphenylylen-, 2,2'-, 3,3'- oder 4,4'-Bi-1,1'-naphthyl-, 2,2'''-, 3,3'''- oder 4,4'''-Quarterphenylylenderivate.

[0169] Bevorzugte Struktureinheiten aus der Gruppe 7 sind die Struktureinheiten der folgenden Formeln (7a) bis (7o):



(fortgesetzt)

5		
10	(7k)	(7m)
15		
20	(7n)	(7o)

wobei R, m, n, o und p die oben angegebenen Bedeutungen annehmen können.

[0170] In den Formeln (7a) bis (7o) stellen die gestrichelten Linien mögliche Bindungen zu den benachbarten Struktureinheiten im Polymer dar. Sofern in den Formeln zwei gestrichelte Linien vorhanden sind, weist die Struktureinheit ein oder zwei, vorzugsweise zwei, Bindungen zu benachbarten Struktureinheiten auf. Sofern in den Formeln vier oder mehr gestrichelte Linien vorhanden sind (Formeln (7g), (7h) und (7j)), weisen die Struktureinheiten ein, zwei, drei oder vier, vorzugsweise zwei, Bindungen zu benachbarten Struktureinheiten auf. Sie können dabei unabhängig voneinander, gleich oder verschieden, in ortho-, meta- oder para-Position angeordnet sein.

[0171] Struktureinheiten der Gruppe 8 sind solche, die die Filmmorphologie und/oder die rheologischen Eigenschaften der Polymere beeinflussen, wie z.B. Siloxane, Alkylketten oder fluoridierte Gruppen, aber auch besonders steife oder flexible Einheiten, flüssigkristallbildende Einheiten oder vernetzbare Gruppen.

[0172] Bevorzugt sind erfindungsgemäße Polymere, die gleichzeitig neben Struktureinheiten der Formel (Ia), (Ib), (II), (III), (IV), (V), (VI), (VII), (VIIIa), (VIIIb), (IX), (X), (XI), (XII), (XIII), (XIV), (XV) und/oder (XVI) zusätzlich noch ein oder mehrere Einheiten ausgewählt aus den Gruppen 1 bis 8 enthalten. Es kann ebenfalls bevorzugt sein, wenn gleichzeitig mehr als eine weitere Struktureinheit aus einer Gruppe vorliegt.

[0173] Bevorzugt sind dabei erfindungsgemäße Polymere, die neben mindestens einer Struktureinheit der Formel (Ia), (Ib), (II), (III), (IV), (V), (VI), (VII), (VIIIa), (VIIIb), (IX), (X), (XI), (XII), (XIII), (XIV), (XV) und/oder (XVI) noch Einheiten aus der Gruppe 7 enthalten.

[0174] Ebenfalls bevorzugt ist es, wenn die erfindungsgemäß einsetzbaren Polymere Einheiten enthalten, die den Ladungstransport oder die Ladungsinjektion verbessern, also Einheiten aus der Gruppe 1 und/oder 2. Besonders bevorzugt ist es weiterhin, wenn die erfindungsgemäß einsetzbaren Polymere Struktureinheiten aus der Gruppe 7 und Einheiten aus der Gruppe 1 und/oder 2 enthalten.

[0175] Die erfindungsgemäß einsetzbaren Polymere sind entweder Homopolymere aus Struktureinheiten der Formel (Ia), (Ib), (II), (III), (IV), (V), (VI), (VII), (VIIIa), (VIIIb), (IX), (X), (XI), (XII), (XIII), (XIV), (XV) und/oder (XVI) oder Copolymere. Die erfindungsgemäß einsetzbaren Polymere können linear oder verzweigt sein, vorzugsweise linear. Erfindungsgemäße Copolymere können dabei neben einer oder mehreren Struktureinheiten der Formel (Ia), (Ib), (II), (III), (IV), (V), (VI), (VII), (VIIIa), (VIIIb), (IX), (X), (XI), (XII), (XIII), (XIV), (XV) und/oder (XVI) potentiell eine oder mehrere weitere Struktureinheiten aus den oben aufgeführten Gruppen 1 bis 8 besitzen.

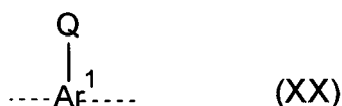
[0176] Die erfindungsgemäßen Copolymere können statistische, alternierende oder blockartige Strukturen aufweisen oder auch mehrere dieser Strukturen abwechselnd besitzen. Besonders bevorzugt weisen die erfindungsgemäßen Copolymere statistische oder alternierende Strukturen auf. Besonders bevorzugt sind die Copolymere statistische oder alternierende Copolymere. Wie Copolymere mit blockartigen Strukturen erhalten werden können und welche weiteren Strukturelemente dafür besonders bevorzugt sind, ist beispielsweise ausführlich in der WO 2005/014688 A2 beschrieben. Diese ist via Zitat Bestandteil der vorliegenden Anmeldung. Ebenso sei an dieser Stelle nochmals hervorgehoben, dass das Polymer auch dendritische Strukturen haben kann.

[0177] In einer besonders bevorzugten Ausführungsform der vorliegenden Erfindung enthalten die erfindungsgemäß einsetzbaren Polymere neben einer oder mehrerer Struktureinheiten der Formel (Ia), (Ib), (II), (III), (IV), (V), (VI), (VII), (VIIIa), (VIIIb), (IX), (X), (XI), (XII), (XIII), (XIV), (XV) und/oder (XVI), wobei Rest Ar³ gemäß Formel (I) in mindestens

einer, vorzugsweise in einer der beiden ortho-Positionen, bezogen auf die Position des in Formel (I) dargestellten Stickstoffatoms, mit Ar^4 substituiert ist oder mindestens einer der der Rest Ar^5 und/oder Ar^8 gemäß Formeln (VIIIa) und/oder (VIIIb) in mindestens einer, vorzugsweise in einer der beiden ortho-Positionen, bezogen auf die Position des in Formel (VIIIa) und/oder (VIIIb) dargestellten Stickstoffatoms, mit Ar^4 substituiert ist, sowie gegebenenfalls weiteren Struktureinheiten ausgewählt aus den oben genannten Gruppen 1 bis 8 noch mindestens eine, vorzugsweise eine Struktureinheit, die eine vernetzbare Gruppe Q aufweist.

[0178] Desweiteren kann die Struktureinheit, die die vernetzbare Gruppe Q trägt, in einer zweiten Ausführungsform ausgewählt werden aus den in den Gruppen 1 bis 8 offenbarten Struktureinheiten.

[0179] Eine weitere bevorzugte Struktureinheit, die die vernetzbare Gruppe Q tragen kann, ist die folgende, aus der Gruppe 7 abgeleitete Struktureinheit der Formel (XX):



wobei Ar^1 die in Bezug auf die Struktureinheit der Formel (I) angegebene Bedeutung annehmen kann.

[0180] Beispiele für bevorzugte Struktureinheiten der Formel (XX) sind in der folgenden Tabelle abgebildet:

(20a)	(20b)	(20c)
(20d)	(20e)	(20f)

[0181] Die erfindungsgemäß einsetzbaren Polymere enthaltend Struktureinheiten der Formel (Ia), (Ib), (II), (III), (IV), (V), (VI), (VII), (VIIIa), (VIIIb), (IX), (X), (XI), (XII), (XIII), (XIV), (XV) und/oder (XVI) werden in der Regel durch Polymerisation von einer oder mehreren Monomersorten hergestellt, von denen mindestens ein Monomer im Polymer zu Struktureinheiten der Formel (Ia), (Ib), (II), (III), (IV), (V), (VI), (VII), (VIIIa), (VIIIb), (IX), (X), (XI), (XII), (XIII), (XIV), (XV) und/oder (XVI) führt. Geeignete Polymerisationsreaktionen sind dem Fachmann bekannt und in der Literatur beschrieben. Besonders geeignete und bevorzugte Polymerisationsreaktionen, die zu C-C- bzw. C-N-Verknüpfungen führen, sind folgende:

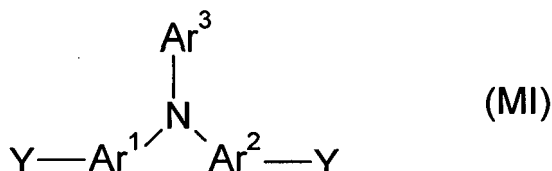
- (A) SUZUKI-Polymerisation;
- (B) YAMAMOTO-Polymerisation;
- (C) STILLE-Polymerisation;
- (D) HECK-Polymerisation;
- (E) NEGISHI-Polymerisation;
- (F) SONOGASHIRA-Polymerisation;
- (G) HIYAMA-Polymerisation; und
- (H) HARTWIG-BUCHWALD-Polymerisation.

[0182] Wie die Polymerisation nach diesen Methoden durchgeführt werden kann und wie die Polymere dann vom

Reaktionsmedium abgetrennt und aufgereinigt werden können, ist dem Fachmann bekannt und in der Literatur, beispielsweise in der WO 03/048225 A2, der WO 2004/037887 A2 und der WO 2004/037887 A2 im Detail beschrieben.

[0183] Die C-C-Verknüpfungen sind vorzugsweise ausgewählt aus den Gruppen der SUZUKI-Kupplung, der YAMA-MOTO-Kupplung und der STILLE-Kupplung; die C-N-Verknüpfung ist vorzugsweise eine Kupplung gemäß HARTWIG-BUCHWALD.

[0184] Zur Synthese der erfindungsgemäß einsetzbaren Polymere können die entsprechenden Monomere der Formel (MI) eingesetzt werden,



wobei Ar^1 , Ar^2 und Ar^3 die in Bezug auf die Struktureinheit der Formel (I) angegebenen Bedeutungen annehmen kann.

[0185] Die Monomere der Formel (MI), die in den erfindungsgemäßen Polymeren zu Struktureinheiten der Formel (Ia) führen, sind Verbindungen, die entsprechend substituiert sind und an zwei Positionen geeignete Funktionalitäten aufweisen, die es erlauben, diese Monomereinheit in das Polymer einzubauen. Diese Monomere der Formel (MI) sind somit ebenfalls Gegenstand der vorliegenden Erfindung. Die Gruppe Y stellt, gleich oder verschieden, eine für eine Polymerisationsreaktion geeignete Abgangsgruppe dar, so dass der Einbau der Monomerbausteine in polymere Verbindungen ermöglicht wird. Vorzugsweise stellt Y eine chemische Funktionalität dar, welche gleich oder verschieden ausgewählt ist aus der Klasse der Halogene, O-Tosylate, O-Triflate, O-Sulfonate, Borsäureester, teilfluorierten Silylgruppen, Diazoniumgruppen und zinnorganischen Verbindungen.

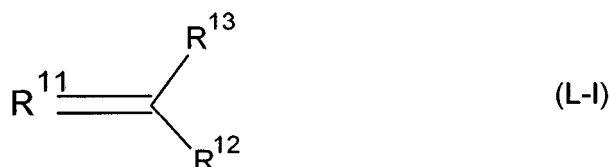
[0186] Entsprechende Monomere zur Herstellung von Struktureinheiten der Formeln (VIIIa) und/oder (VIIIb) ergeben sich entsprechend durch Ersatz der gestrichelten Linien durch Abgangsgruppen Y, wie für Formel (MI) definiert.

[0187] Das Grundgerüst der Monomerverbindungen lässt sich nach Standardmethoden funktionalisieren, beispielsweise durch Friedel-Crafts-Alkylierung oder -Acylierung. Weiterhin lässt sich das Grundgerüst nach Standardmethoden der organischen Chemie halogenieren. Die halogenierten Verbindungen lassen sich in zusätzlichen Funktionalisierungsschritten wahlweise weiter umsetzen. Beispielsweise können die halogenierten Verbindungen entweder direkt oder nach Überführung in ein Boronsäurederivat oder zinnorganisches Derivat als Ausgangsstoffe für die Umsetzung zu Polymeren, Oligomeren oder Dendrimeren eingesetzt werden.

[0188] Die genannten Methoden stellen lediglich eine Auswahl aus den dem Fachmann bekannten Reaktionen dar, welche dieser, ohne erfinderisch tätig zu werden, zur Synthese der erfindungsgemäßen Verbindungen einsetzen kann.

[0189] Die erfindungsgemäß einsetzbaren Polymere können als Reinsubstanz, aber auch als Mischung zusammen mit weiteren beliebigen polymeren, oligomeren, dendritischen oder niedermolekularen Substanzen verwendet werden. Als niedermolekulare Substanz versteht man in der vorliegenden Erfindung Verbindungen mit einem Molekulargewicht im Bereich von 100 bis 3000 g/mol, vorzugsweise 200 bis 2000 g/mol. Diese weiteren Substanzen können z.B. die elektronischen Eigenschaften verbessern oder selbst emittieren. Als Mischung wird vor- und nachstehend eine Mischung enthaltend mindestens eine polymere Komponente bezeichnet. Auf diese Art können eine oder mehrere Polymerschichten bestehend aus einer Mischung (Blend) aus einem oder mehreren erfindungsgemäßen Polymeren mit einer Struktureinheit der Formel (Ia), (Ib), (II), (III), (IV), (V), (VI), (VII), (VIIIa), (VIIIb), (IX), (X), (XI), (XII), (XIII), (XIV), (XV) und/oder (XVI) und optional einem oder mehreren weiteren Polymeren mit einer oder mehreren niedermolekularen Substanzen hergestellt werden.

[0190] Die erfindungsgemäßen Zusammensetzungen umfassen mindestens einen Metallkomplex, wobei der Metallkomplex ein Metallatom der Gruppen 13 bis 15 und einen Liganden der Struktur



umfasst, worin R^{11} und R^{12} unabhängig voneinander Sauerstoff, Schwefel, Selen, NH oder NR^{14} sein können, wobei R^{14} ausgewählt ist aus der Gruppe enthaltend Alkyl oder Aryl, die vorzugsweise 1 bis 40, besonders bevorzugt 1 bis 20 Kohlenstoffatome und ganz besonders bevorzugt 1 bis 12 Kohlenstoffatome aufweisen, und mit R^{13} verbunden sein kann; und

[0191] R^{13} eine geradkettige Alkyl-, Alkoxy- oder Thioalkoxygruppe mit 1 bis 40 C-Atomen oder eine Alkenyl- oder Alkynylgruppe mit 2 bis 40 C-Atomen oder eine verzweigte oder cyclische Alkyl-, Alkoxy- oder Thioalkoxygruppe mit 3 bis 40 C-Atomen, die jeweils mit einem oder mehreren Resten R^1 substituiert sein kann, wobei eine oder mehrere nicht benachbarte CH_2 -Gruppen durch $R^1C=CR^1$, $C=C$, $Si(R^1)_2$, $C=O$, $C=S$, $C=NR^1$, $P(=O)(R^1)$, SO , SO_2 , NR^1 , O , S oder $CONR^1$ ersetzt sein können und wobei ein oder mehrere H-Atome durch D , F , Cl , Br , I oder CN ersetzt sein können, oder ein aromatisches oder heteroaromatisches Ringsystem mit 5 bis 60 aromatischen Ringatomen, das jeweils durch einen oder mehrere Reste R^1 substituiert sein kann, oder eine Aryloxy- oder Heteroaryloxygruppe mit 5 bis 60 aromatischen Ringatomen, die durch einen oder mehrere Reste R^1 substituiert sein kann, oder eine Aralkyl- oder Heteroaralkylgruppe mit 5 bis 60 aromatischen Ringatomen, die durch einen oder mehrere Reste R^1 substituiert sein kann, oder eine Diarylaminogruppe, Diheteroarylaminogruppe oder Arylheteroarylaminogruppe mit 10 bis 40 aromatischen Ringatomen, welche durch einen oder mehrere Reste R^1 substituiert sein kann; ist; wobei der Rest R^{13} auch mit einem oder beiden der Reste R^{12} und R^{12} ein Ringsystem bilden kann, wobei R^1 die zuvor dargelegte Bedeutung annehmen kann.

[0192] Vorzugsweise kann der Metallkomplex eine Wirkung als p-Dotand aufweisen.

[0193] Im Sinne der vorliegenden Erfindung umfasst oder bedeutet die Bezeichnung "p-Dotand" insbesondere Materialien, die eine Lewis-Acidität aufweisen und/oder in der Lage sind, Komplexe mit dem Matrixmaterial auszubilden, in denen diese Materialien (wenn auch nur formal) Lewisacide wirken.

[0194] Vorzugsweise kann vorgesehen sein, dass der Rest R^{13} in Formel (L-I) ausgewählt ist aus der Gruppe enthaltend Alkyl, langkettiges Alkyl, Alkoxy, langkettiges Alkoxy, Cycloalkyl, Halogenalkyl, Aryl, Arylene, Halogenaryl, Heteroaryl, Heteroarylene, Heterocycloalkylene, Heterocycloalkyl, Halogenheteroaryl, Alkenyl, Halogenalkenyl, Alkynyl, Halogenalkynyl, Ketoaryl, Halogenketoaryl, Ketoheteroaryl, Ketoalkyl, Halogenketoalkyl, Ketoalkenyl, Halogenketoalkenyl, die vorzugsweise 1 bis 40, besonders bevorzugt 1 bis 20 Kohlenstoffatome aufweisen, wobei bei geeigneten Resten eine oder mehrere nicht-benachbarte CH_2 -Gruppen unabhängig voneinander durch $-O-$, $-S-$, $-NH-$, $-NR-$, $-SiR_2-$, $-CO-$, $-COO-$, $-OCO-$, $-OCO-O-$, $-SO_2-$, $-S-CO-$, $-CO-S-$, $-CR=CR-$ oder $-C=C-$ ersetzt sein können und zwar derart, dass O und/oder S Atome nicht direkt miteinander verbunden sind, ebenfalls optional mit Aryl- oder Heteroaryl bevorzugt enthaltend 1 bis 30 C Atome ersetzt sind (endständige CH_3 -Gruppen werden wie CH_2 -Gruppen im Sinne von CH_2-H verstanden), wobei R die für Formel (I) dargelegte Bedeutung annehmen kann.

[0195] Langkettige Alkylgruppen weisen insbesondere im Hinblick zur Beschreibung der Reste R^{11} , R^{12} und R^{13} gemäß Formel (L-I) vorzugsweise 5 bis 20 Kohlenstoffatome auf. Alkylgruppen, die nicht mit dem Attribut "langkettig" versehen sind, können insbesondere im Hinblick zur Beschreibung der Reste R^{11} , R^{12} und R^{13} gemäß Formel (L-I) vorzugsweise 1 bis 10, besonders bevorzugt 1 bis 4 Kohlenstoffatome aufweisen. Die Beschreibung und Definition insbesondere der im Rahmen der Formel (L-I) dargelegten bevorzugten Gruppen findet sich unter anderem in der WO 2013/182389 A2, wobei die Offenbarung dieses Dokuments durch Referenz hierauf in die Beschreibung der vorliegenden Anmeldung eingefügt wird.

[0196] Unter dem Begriff "Hauptgruppen-Metallkomplex der Gruppen 13 bis 15" werden die Metalle der 13. bis 15. Gruppe It. IUPAC, d.h. Aluminium, Gallium, Indium, Silizium, Germanium, Zinn, Blei, Thallium, Arsen, Antimon, Bismut oder Mischungen daraus verstanden. Bevorzugt sind die Metalle der Gruppe 14 und 15, d.h. Silizium, Germanium, Zinn, Blei, Arsen, Antimon, Bismut, besonders bevorzugt Zinn und/oder Bismut, ganz besonders bevorzugt Bismut.

[0197] In einer weiterhin bevorzugten Ausführungsform der vorliegenden Erfindung kann das Metallatom des erfindungsgemäß einzusetzenden Metallkomplexes ausgewählt sein aus der Gruppe enthaltend Bismut, Zinn oder Mischungen hiervon, wobei Bismut besonders bevorzugt ist.

[0198] Gemäß einer bevorzugten Ausführungsform ist der Metallkomplex ein mono- oder bi- oder polynuklearer Metallkomplex. Insbesondere kann der Metallkomplex im Festkörper als polynuklearer Metallkomplex vorliegen.

[0199] Gemäß einer bevorzugten Ausführungsform ist mindestens einer der Liganden L zwischen zwei Metallen verbrückend angeordnet.

[0200] Gemäß einer bevorzugten Ausführungsform besitzt der Metallkomplex die Summenformel M_2L_4 , (mit M = Metall und L = Ligand), wobei sowohl die Metalle wie die einzelnen Liganden unabhängig voneinander gemäß der obigen Definition ausgewählt sein können.

[0201] Ferner kann vorgesehen sein, dass der Metallkomplex die Struktur ML_m , aufweist, wobei M = Metallatom, L = Ligand und $m = 1$ bis 10 und für den Fall, dass $m > 1$ ist, alle L unabhängig voneinander sind. Diese Metallkomplexe sind insbesondere bei Zinn und Bismut bevorzugt; in diesem Fall ist m bevorzugt $m = 2$ für Zinn bzw. 2, 4, und 3 oder 5 für Bismut, je nach Oxidationsstufe.

[0202] Gemäß einer alternativen Ausführungsform der Erfindung besitzt der Metallkomplex die Struktur $ML_2L'_n$, mit M = Metall, L = Ligand, wie oben definiert und L' = ein zu L nicht identischer Ligand ausgewählt aus der Gruppe Aryl, Heteroaryl, Halogenaryl und Halogenheteroaryl, wobei n von 0 bis 3 betragen kann und für den Fall, dass $n > 1$ ist, jedes L' unabhängig von den anderen ausgewählt ist. Diese Metallkomplexe sind insbesondere bei Zinn und Bismut bevorzugt; in diesem Fall ist $n = 2$ für Zinn bzw. 1 oder 3 für Bismut, je nach Oxidationsstufe sowie $n = 0$ bevorzugt.

[0203] Besonders bevorzugt enthält der Hauptgruppenmetallkomplex Bismut. Hierbei sind besonders bevorzugt Bismut-Hauptgruppenmetallkomplexe:

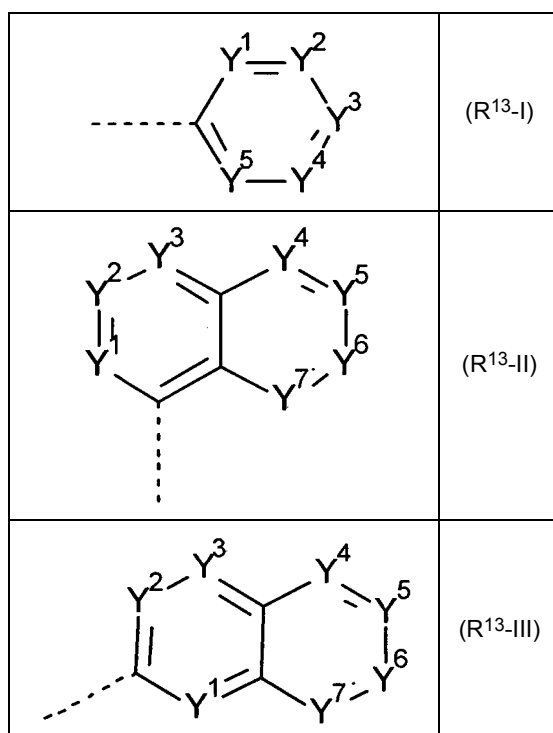
Der Oxidationsstufe II, welche ohne durch die Theorie gebunden als Funktion der gewählten Liganden eine paddle-wheel-Struktur aufweisen können.

Der Oxidationsstufe III ($ML_n = 3$), welche ohne durch die Theorie gebunden zu sein, keine paddle-wheel-Struktur aufweisen. Diese Verbindungen liegen in der Regel im Festkörper mono- bis polynuklear vor.

Der Oxidationsstufe V, in welcher in einer besonderen Ausführungsform der Hauptgruppenmetallkomplex Bismut der Oxidationsstufe V den in der WO 2013/182389 A2 näher beschriebenen Aufbau aufweisen kann.

[0204] In einer weiteren Ausgestaltung der vorliegenden Erfindung kann ein Metallkomplex eingesetzt werden, in welchem der in Formel (L-I) dargelegte Rest R^{13} mindestens einen Substituenten aufweist, der ausgewählt ist aus Halogen, Pseudohalogen, -CN, -NO₂.

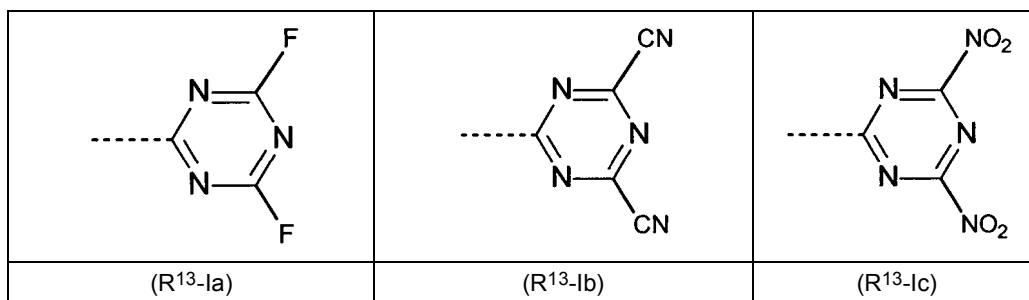
[0205] Vorteilhaft kann ein Metallkomplex eingesetzt werden, in welchem der in Formel (L-I) dargelegte Rest R^{13} einer der Formeln (R^{13-I}), (R^{13-II}) oder (R^{13-III}) entspricht:



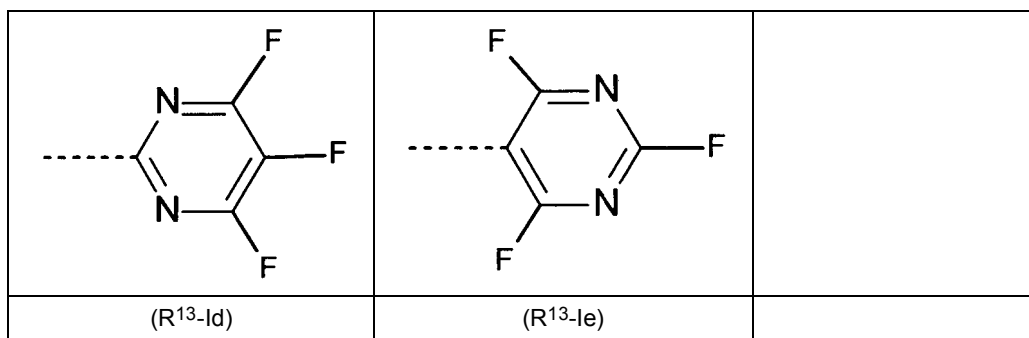
worin die Gruppen Y^1 bis Y^7 jeweils unabhängig voneinander ausgewählt sind aus der Gruppe enthaltend C-F, C-CF₃, C-NO₂, C-CN, C- Halogen, C-Pseudohalogen oder N und die gestrichelte Linie die Anbindungsstelle darstellt.

[0206] Gemäß einer bevorzugten Ausführungsform ist R^{13} ausgewählt aus der Gruppe enthaltend halogenierte, bevorzugt perhalogenierte und/oder pseudohalogenierte Pteridine, Isopteridine, Naphtyridine, Chinoxaline, Azachinoxaline.

[0207] Ferner kann vorgesehen sein, dass R^{13} eine oder mehrere der folgenden Strukturen aufweist oder aus diesen besteht:



(fortgesetzt)



wobei die gestrichelte Linie die Anbindungsstelle darstellt.

[0208] Gemäß einer bevorzugten Ausführungsform ist der Metallkomplex (ohne Anwesenheit von Matrixmaterial) lewis-sauer, d.h. er agiert als Elektronenpaarakzeptor. Dies hat sich für eine Interaktion mit den Matrixmaterialien als besonders bevorzugt herausgestellt.

[0209] Gemäß einer bevorzugten Ausführungsform besitzt der Metallkomplex (ohne Anwesenheit von Matrixmaterial) mindestens eine offene oder teilweise zugängliche Koordinationsstelle. Dies hat sich ebenfalls für eine Interaktion mit den Matrixmaterialien als besonders bevorzugt herausgestellt.

[0210] Gemäß einer bevorzugten Ausführungsform ist R¹³ Halogenalkyl, besonders bevorzugt Perfluoralkyl mit 1 bis 8 Kohlenstoffatomen, bevorzugt 1 bis 4 Kohlenstoffatomen, Halogenaryl, besonders bevorzugt Perfluoraryl, Halogenalkylaryl, besonders bevorzugt (Per)fluoralkylaryl und Halogenheteroaryl, besonders bevorzugt Perfluorheteroaryl, wobei diese Gruppen vorzugsweise 6 bis 20 Kohlenstoffatome aufweisen können.

[0211] Ferner kann vorgesehen sein, dass der Metallkomplex einen Liganden L umfasst, der ausgewählt ist aus der Gruppe der nicht substituierten, partiell fluorierten oder perfluorierten organischen Carbonsäuren.

[0212] Desweiteren seien beispielhaft als Liganden L bevorzugt angeführt fluorierter Benzoessäuren wie z.B. 2-(Trifluoromethyl)benzoessäure; 3,5-Difluorbenzoessäure; 3-Hydroxy-2,4,6-triiodobenzoessäure; 3-Fluoro-4-methylbenzoessäure; 3-(Trifluoromethoxy)benzoessäure; 4-(Trifluoromethoxy)benzoessäure; 4-Chloro-2,5-difluorbenzoessäure; 2-Chloro-4,5-difluorbenzoessäure; 2,4,5-Trifluorbenzoessäure; 2-Fluorbenzoessäure; 4-Fluorbenzoessäure; 2,3,4-Trifluorbenzoessäure; 2,3,5-Trifluorbenzoessäure; 2,3-Difluorbenzoessäure; 2,4-Bis(trifluoromethyl)benzoessäure; 2,4-Difluorbenzoessäure; 2,5-Difluorbenzoessäure; 2,6-Bis(trifluoromethyl)benzoessäure; 2,6-Difluorbenzoessäure; 2-Chloro-6-fluorbenzoessäure; 2-Fluoro-4-(trifluoromethyl)benzoessäure; 2-Fluoro-5-(trifluoromethyl)benzoessäure; 2-Fluoro-6-(trifluoromethyl)benzoessäure; 3,4,5-Trifluorbenzoessäure; 3,4-Difluorbenzoessäure; 3,5-Bis(trifluoromethyl)benzoessäure; 3-(Trifluoromethyl)benzoessäure; 3-Chloro-4-fluorbenzoessäure; 3-Fluoro-5-(trifluoromethyl)benzoessäure; 3-Fluorbenzoessäure; 4-Fluoro-2-(trifluoromethyl)benzoessäure; 4-Fluoro-3-(trifluoromethyl)benzoessäure; 5-Fluoro-2-methylbenzoessäure; 2-(Trifluoromethoxy)benzoessäure; 2,3,5-Trichlorobenzoessäure; 4-(Trifluoromethyl)benzoessäure; Pentafluorobenzoessäure; 2,3,4,5-Tetrafluorbenzoessäure, fluorierte oder nicht-fluorierte Phenylessigsäure wie z.B. 2-Fluor-Phenylessigsäure; 3-Fluor-Phenylessigsäure; 4-Fluor-phenylessigsäure; 2,3-Difluor-phenylessigsäure; 2,4-Difluor-phenylessigsäure; 2,6-Difluor-phenylessigsäure; 3,4-Difluor-phenylessigsäure; 3,5-Difluor-phenylessigsäure; Pentafluor-phenylessigsäure; 2-Chloro-6-fluor-phenylessigsäure; 2-Chloro-3,6-difluor-phenylessigsäure; 3-Chloro-2,6-difluor-phenylessigsäure; 3-Chloro-4-fluor-phenylessigsäure; 5-Chloro-2-fluor-phenylessigsäure; 2,3,4-Trifluor-phenylessigsäure; 2,3,5-Trifluor-phenylessigsäure; 2,3,6-Trifluor-phenylessigsäure; 2,4,5-Trifluor-Phenylessigsäure; 2,4,6-Trifluor-phenylessigsäure; 3,4,5-Trifluor-phenylessigsäure; 3-Chloro-2-fluor-phenylessigsäure; α -Fluor-phenylessigsäure; 4-Chloro-2-fluor-phenylessigsäure; 2-Chloro-4-fluor-phenylessigsäure; α,α -Difluor-phenylessigsäure; Ethyl-2,2-difluor-2-phenylacetat; und fluorierte oder nicht-fluorierte Essigsäure wie z.B. Methyl-trifluoroacetat; Allyl-trifluoroacetat; Ethyl-trifluoroacetat; Isopropyl-trifluoroacetat; 2,2,2-Trifluoroethyltrifluoroacetat; Difluoroessigsäure; Trifluoroessigsäure; Methylchlorodifluoroacetat; Ethyl-bromodifluoroacetat; Chlorodifluoroessigsäure; Ethyl-chlorofluoroacetat; Ethyl-difluoroacetat; (3-Chlorophenyl)-difluoroessigsäure; (3,5-Difluorophenyl)-difluoroessigsäure; (4-Butylphenyl)difluoroessigsäure; (4-tert-Butylphenyl)difluoroessigsäure; (3,4-Dimethylphenyl)-difluoroessigsäure; (3-Chloro-4-fluorophenyl)-difluoroessigsäure; (4-Chlorophenyl)-difluoroessigsäure; 2-Biphenyl-3',5'-difluoroessigsäure; 3-Biphenyl-3',5'-difluoroessigsäure; 4-Biphenyl-3',5'-difluoroessigsäure; 2-Biphenyl-3',4'-difluoroessigsäure; 3-Biphenyl-3',4'-difluoroessigsäure; 4-Biphenyl-3',4'-difluoroessigsäure und 2,2-Difluoropropionsäure bzw. deren höheren Homologen. Falls die Liganden L saure Gruppen aufweisen, können die Gruppen in einer bevorzugten Ausführungsform deprotoniert vorliegen.

[0213] Besonders bevorzugte Metallkomplexe sind unter anderem Bi(O₂CCF₃)₃, Bi(O₂CC₆H₂(2,3,4-F₃))₃ und Bismut-tris-pentafluorobenzoat.

[0214] Der Anteil an erfindungsgemäß einzusetzendem Metallkomplex in einer Zusammensetzung der vorliegenden

Erfindung kann in einem weiten Bereich liegen. Mit Vorteil kann eine Zusammensetzung eingesetzt werden, deren Gewichtsverhältnis von erfindungsgemäß einzusetzendem Polymer zu erfindungsgemäß einzusetzendem Metallkomplex im Bereich von 1000:1 bis 1:2, vorzugsweise 400:1 bis 1:1, besonders bevorzugt im Bereich von 100:1 bis 3:2, ganz besonders bevorzugt im Bereich von 20:1 bis 2:1 liegt. Der Anteil an erfindungsgemäß einzusetzendem Metallkomplex kann vorzugsweise 0,1 bis 70 Gew.-%, bevorzugt 0,25 bis 50 Gew.-%, besonders bevorzugt 1 bis 40 Gew.-% und ganz besonders bevorzugt 5 bis 30 Gew.-% betragen, bezogen auf die Summe aus Polymer und Metallkomplex. Eine Verwendung von einem größeren oder einem geringeren Anteil an Metallkomplex ist möglich, jedoch nimmt in diesem Fall die Leistungsfähigkeit der Zusammensetzung, der hieraus erhältlichen funktionalen Schichten oder der diese Schichten enthaltenden optoelektronischen Bauteile unerwartet ab. Der Anteil an erfindungsgemäß einzusetzendem Metallkomplex kann vorzugsweise 0,1 bis 70 Gew.-%, bevorzugt 0,25 bis 50 Gew.-%, besonders bevorzugt 0,5 bis 40 Gew.-% und ganz besonders bevorzugt 5 bis 30 Gew.-% betragen, bezogen auf das Gewicht der Zusammensetzung. Der Anteil an erfindungsgemäß einzusetzendem Polymer kann vorzugsweise 30 bis 99,9 Gew.-%, bevorzugt 50 bis 99,75 Gew.-%, besonders bevorzugt 60 bis 99,5 Gew.-% und ganz besonders bevorzugt 70 bis 95 Gew.-% betragen, bezogen auf das Gewicht der Zusammensetzung. Die Gewichtsprozentangaben beziehen sich hierbei auf Metallkomplexe oder Polymere, die die zuvor dargestellten essentiellen Merkmale aufweisen. Andere Metallkomplexe oder Polymere werden bei diesen Gewichtsangaben nicht berücksichtigt.

[0215] Ein weiterer Gegenstand der vorliegenden Erfindung ist ein Verfahren zur Herstellung einer erfindungsgemäßen Zusammensetzung, welches dadurch gekennzeichnet ist, dass ein Polymer mit Struktureinheiten der Formel (Ia) in Berührung mit einem Metallkomplex gebracht wird, der ein Metallatom der Gruppen 13 bis 15 und einen Liganden der Struktur (L-I) umfasst.

[0216] Die Art, wie der Metallkomplex mit dem Polymeren in Berührung gebracht wird ist hierbei unkritisch. Beispielsweise kann eine Lösung eines Polymeren mit einer Lösung eines Metallkomplexes gemischt werden. Weiterhin kann ein festes Polymer mit einer Lösung eines Metallkomplexes kontaktiert werden. Ferner kann ein fester Metallkomplex in eine Polymerlösung eingebracht werden. Ferner kann ein gasförmiger Metallkomplex auf festes Polymer abgeschieden werden. Vorzugsweise wird eine Lösung eines Polymeren und eines Metallkomplexes hergestellt.

[0217] Gegenstand der vorliegenden Erfindung sind weiterhin Lösungen und Formulierungen aus einem oder mehreren erfindungsgemäßen Zusammensetzungen. Wie solche Lösungen hergestellt werden können, ist dem Fachmann bekannt und beispielsweise in der WO 02/072714 A1, der WO 03/019694 A2 und der darin zitierten Literatur beschrieben.

[0218] Diese Lösungen können verwendet werden, um dünne Polymerschichten herzustellen, zum Beispiel durch Flächenbeschichtungsverfahren (z.B. Spin-coating) oder durch Druckverfahren (z.B. Ink Jet Printing).

[0219] Polymere enthaltend Struktureinheiten, die eine vernetzbare Gruppe Q aufweisen, eignen sich besonders zur Herstellung von Filmen oder Beschichtungen, insbesondere zur Herstellung von strukturierten Beschichtungen, z.B. durch thermische oder lichtinduzierte in-situ-Polymerisation und in-situ-Vernetzung, wie beispielsweise in-situ-UV-Photopolymerisation oder Photopatterning. Dabei können sowohl entsprechende Polymere in Reinsubstanz verwendet werden, es können aber auch Formulierungen oder Mischungen dieser Polymere wie oben beschrieben verwendet werden. Diese können mit oder ohne Zusatz von Lösungsmitteln und/oder Bindemitteln verwendet werden. Geeignete Materialien, Verfahren und Vorrichtungen für die oben beschriebenen Methoden sind z.B. in der WO 2005/083812 A2 beschrieben. Mögliche Bindemittel sind beispielsweise Polystyrol, Polycarbonat, Poly(meth)-acrylate, Polyacrylate, Polyvinylbutyral und ähnliche, optoelektronisch neutrale Polymere.

[0220] Geeignete und bevorzugte Lösungsmittel sind beispielsweise Toluol, Anisol, o-, m- oder p-Xylol, Methylbenzoat, Mesitylen, Tetralin, Veratrol, THF, Methyl-THF, THP, Chlorbenzol, Dioxan, Phenoxytoluol, insbesondere 3-Phenoxytoluol, (-)-Fenchon, 1,2,3,5-Tetramethylbenzol, 1,2,4,5-tetramethylbenzol, 1-Methylnaphthalin, 2-Methylbenzothiazol, 2-Phenoxyethanol, 2-Pyrrolidinon, 3-Methylanisol, 4-Methylanisol, 3,4-Dimethylanisol, 3,5-Dimethylanisol, Acetophenon, α -Terpineol, Benzothiazol, Butylbenzoat, Cumol, Cyclohexanol, Cyclohexanon, Cyclohexylbenzol, Decalin, Dodecylbenzol, Ethylbenzoat, Indan, Methylbenzoat, NMP, p-Cymol, Phenetol, 1,4-Diisopropylbenzol, Dibenzyl ether, Diethylen glycolbutylmethylether, Triethylen glycolbutylmethylether, Diethylen glycoldibutylether, Triethylen glycoldimethylether, Diethylen glycolmonobutylether, Tripropylen glycoldimethylether, Tetraethylen glycoldimethylether, 2-Isopropyl naphthalin, Pentylbenzol, Hexylbenzol, Heptylbenzol, Octylbenzol, 1,1-Bis(3,4-Dimethylphenyl)ethan oder Mischungen dieser Lösungsmittel. Bevorzugte Lösungsmittel sind insbesondere Ether und/oder Ester.

[0221] Ein weiterer Gegenstand der vorliegenden Erfindung ist somit die Verwendung einer erfindungsgemäßen Zusammensetzung mit einem Polymer, das Struktureinheiten enthält, die eine vernetzbare Gruppe Q aufweisen, zur Herstellung eines vernetzten Polymers. Die vernetzbare Gruppe, die besonders bevorzugt eine Vinylgruppe oder Alkenylgruppe ist, wird vorzugsweise durch die WITTIG-Reaktion oder eine WITTIG-analoge Reaktion in das Polymer eingebaut. Ist die vernetzbare Gruppe eine Vinylgruppe oder Alkenylgruppe, so kann die Vernetzung durch radikalische oder ionische Polymerisation stattfinden, wobei diese thermisch oder durch Strahlung induziert werden kann. Bevorzugt ist die radikalische Polymerisation, die thermisch induziert wird, vorzugsweise bei Temperaturen von weniger als 250°C, besonders bevorzugt bei Temperaturen von weniger als 230°C.

[0222] Die durch das erfindungsgemäße Verfahren hergestellten vernetzten Polymere sind in allen gängigen Lösungs-

mitteln unlöslich. Auf diese Weise lassen sich definierte Schichtdicken herstellen, die auch durch das Aufbringen nachfolgender Schichten nicht wieder gelöst bzw. angelöst werden.

[0223] Vorzugsweise kann die erfindungsgemäße Zusammensetzung vor Vernetzung des Polymeren erzeugt werden. Demgemäß kann beispielsweise eine auf ein Substrat oder eine andere Schicht erzeugte Polymerschicht vor Vernetzung mit einem erfindungsgemäß einsetzbaren Metallkomplex in Kontakt gebracht werden. Besonders bevorzugt kann eine erfindungsgemäße Zusammensetzung aus Lösung auf ein Substrat oder eine andere Schicht aufgebracht und gegebenenfalls vernetzt werden.

[0224] Die vorliegende Erfindung betrifft somit auch eine Zusammensetzung mit einem vernetzten Polymer, das durch das zuvor genannte Verfahren erhältlich ist. Das vernetzte Polymer wird - wie vorstehend beschrieben - vorzugsweise in Form einer vernetzten Polymerschicht hergestellt. Auf die Oberfläche einer solchen vernetzten Polymerschicht kann aufgrund der Unlöslichkeit des vernetzten Polymers in sämtlichen Lösungsmitteln eine weitere Schicht aus einem Lösungsmittel mit den oben beschriebenen Techniken aufgebracht werden.

[0225] Die vorliegende Erfindung umfasst auch sogenannte Hybridvorrichtungen, in der eine oder mehrere Schichten, die aus Lösung prozessiert werden, und Schichten, die durch Aufdampfen von niedermolekularen Substanzen hergestellt werden, vorkommen können.

[0226] Die erfindungsgemäßen Zusammensetzungen können in elektronischen oder optoelektronischen Vorrichtungen bzw. zu deren Herstellung verwendet werden.

[0227] Ein weiterer Gegenstand der vorliegenden Erfindung ist somit die Verwendung der erfindungsgemäßen Zusammensetzungen in elektronischen oder optoelektronischen Vorrichtungen, vorzugsweise in organischen Elektrolumineszenzvorrichtungen (OLED), organischen Feld-Effekt-Transistoren (OFETs), organischen integrierten Schaltungen (O-ICs), organischen Dünnschichttransistoren (TFTs), organischen Solarzellen (O-SCs), organischen Laserdioden (O-Laser), organischen photovoltaischen (OPV) Elementen oder Vorrichtungen oder organischen Photorezeptoren (OPCs), besonders bevorzugt in organischen Elektrolumineszenzvorrichtungen (OLED).

[0228] Im Fall der zuvor genannten Hybridvorrichtung spricht man in Verbindung mit organischen Elektrolumineszenzvorrichtungen von kombinierten PLED/SMOLED (Polymeric Light Emitting Diode/Small Molecule Organic Light Emitting Diode) Systemen.

[0229] Wie OLEDs hergestellt werden können, ist dem Fachmann bekannt und wird beispielsweise als allgemeines Verfahren ausführlich in der WO 2004/070772 A2 beschrieben, das entsprechend für den Einzelfall anzupassen ist.

[0230] Wie oben beschrieben, eignen sich die erfindungsgemäßen Zusammensetzungen ganz besonders als Elektrolumineszenzmaterialien in derart hergestellten OLEDs oder Displays.

[0231] Als Elektrolumineszenzmaterialien im Sinne der vorliegenden Erfindung gelten Materialien, die als aktive Schicht Verwendung finden können. Aktive Schicht bedeutet, dass die Schicht befähigt ist, bei Anlegen eines elektrischen Feldes Licht abzustrahlen (lichtemittierende Schicht) und/oder dass sie die Injektion und/oder den Transport der positiven und/oder negativen Ladungen verbessert (Ladungsinjektions- oder Ladungstransportschicht).

[0232] Ein bevorzugter Gegenstand der vorliegenden Erfindung ist daher auch die Verwendung der erfindungsgemäßen Zusammensetzungen in OLEDs, insbesondere als Elektrolumineszenzmaterial.

[0233] Gegenstand der vorliegenden Erfindung sind ferner elektronische oder optoelektronische Bauteile, vorzugsweise organische Elektrolumineszenzvorrichtungen (OLED), organische Feld-Effekt-Transistoren (OFETs), organische integrierte Schaltungen (O-ICs), organische Dünnschichttransistoren (TFTs), organische Solarzellen (O-SCs), organische Laserdioden (O-Laser), organische photovoltaische (OPV) Elemente oder Vorrichtungen und organische Photorezeptoren (OPCs), besonders bevorzugt organische Elektrolumineszenzvorrichtungen, mit einer oder mehreren aktiven Schichten, wobei mindestens eine dieser aktiven Schichten eine oder mehrere erfindungsgemäße Zusammensetzungen enthält. Die aktive Schicht kann beispielsweise eine lichtemittierende Schicht, eine Ladungstransportschicht und/oder eine Ladungsinjektionsschicht sein.

[0234] Besonders bevorzugt kann die aktive Schicht eine Zusammensetzung der vorliegenden Erfindung mit einem vernetzten Polymer umfassen.

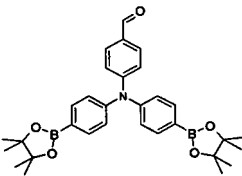
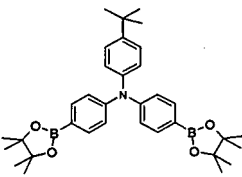
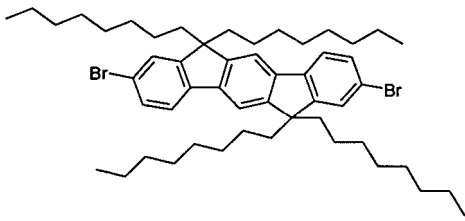
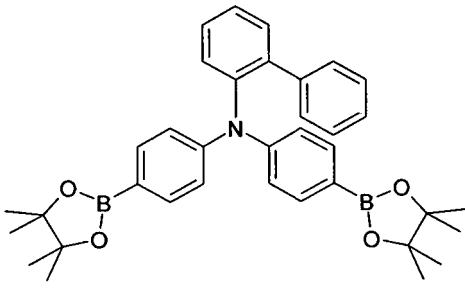
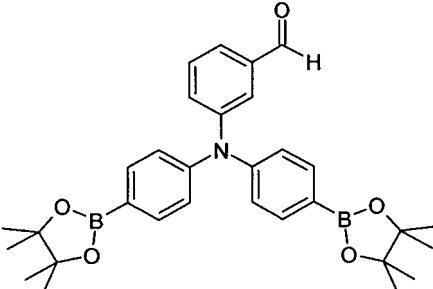
[0235] Im vorliegenden Anmeldungstext und auch in den im Weiteren folgenden Beispielen wird hauptsächlich auf die Verwendung der erfindungsgemäßen Zusammensetzungen in Bezug auf OLEDs und entsprechende Displays abgezielt. Trotz dieser Beschränkung der Beschreibung ist es für den Fachmann ohne weiteres erfinderisches Zutun möglich, die erfindungsgemäßen Zusammensetzungen als Halbleiter auch für die weiteren, oben beschriebenen Verwendungen in anderen elektronischen Vorrichtungen zu benutzen.

[0236] Die folgenden Beispiele sollen die Erfindung erläutern, ohne sie einzuschränken. Insbesondere sind die darin beschriebenen Merkmale, Eigenschaften und Vorteile der dem betreffenden Beispiel zu Grunde liegenden definierten Verbindungen auch auf andere, nicht im Detail aufgeführte, aber unter den Schutzbereich der Ansprüche fallende Verbindungen anwendbar, sofern an anderer Stelle nichts Gegenteiliges gesagt wird.

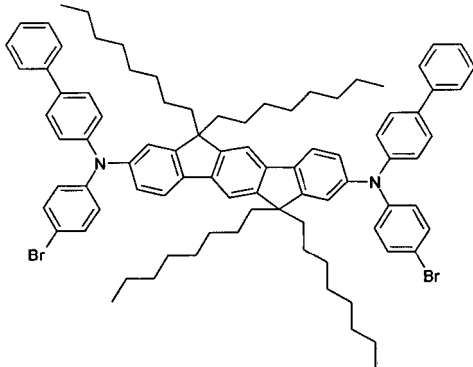
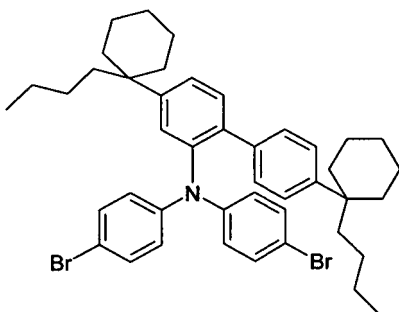
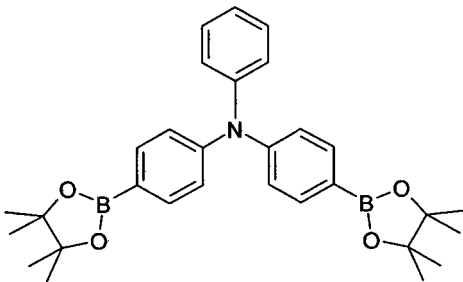
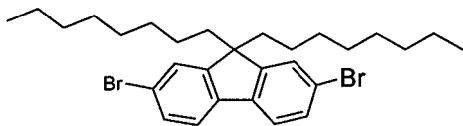
Ausführungsbeispiele:

Teil A: Synthese der Monomere

5 **[0237]** Die Monomere zur Herstellung der Polymere der erfindungsgemäßen Zusammensetzungen, sind bereits im Stand der Technik beschrieben, kommerziell erhältlich oder werden gemäß Literaturvorschrift hergestellt und sind in der nachfolgenden Tabelle zusammengefaßt:

Monomer	Struktur	Synthese gemäß
M1		WO 2010/097155 A1
M2		WO 99/048160 A1
M3		Macromolecules 2000, 33, 2016-2020
M4		WO 2013/156130
M5		WO 2013/156130

(fortgesetzt)

Monomer	Struktur	Synthese gemäß
M6		WO 2013/156130
M7		WO 2013/156130 (analog Mo14)
M8		J. Mater. Chem., 2012,22, 7945-7953
M9		Chem. Eur. J. 2006, 12, 4351 - 4361

Teil B: Synthese der Polymere

[0238] Die Vergleichspolymere V1, P7 und P8 sowie die erfindungsgemäßen Polymere P1 bis P6 werden durch SUZUKI-Kupplung gemäß dem in der WO 2010/097155 beschriebenen Verfahren aus den im Teil A offenbarten Monomeren hergestellt.

[0239] Die auf diese Weise hergestellten Polymere V1 sowie P1 bis P8 enthalten die Struktureinheiten nach Abspaltung der Abgangsgruppen in den in der Tabelle B1 angegebenen prozentualen Anteilen (Prozentangaben = mol%). Bei den Polymeren, die aus Monomeren hergestellt werden, die Aldehydgruppen aufweisen, werden diese nach der Polymerisation durch WITTIG Reaktion gemäß dem in der WO 2010/097155 beschriebenen Verfahren in vernetzbare Vinylgruppen überführt. Die entsprechend in Tabelle B1 aufgeführten sowie im Teil C eingesetzten Polymere weisen somit vernetzbare Vinylgruppen anstelle der ursprünglich vorhandenen Aldehydgruppen auf.

[0240] Die Palladium- und Bromgehalte der Polymeren werden per ICP-MS bestimmt. Die ermittelten Werte liegen unter 10 ppm.

[0241] Die Molekulargewichte M_w sowie die Polydispersitäten D werden mittels Gelpermeationschromatographie (GPC) (Model: Agilent HPLC System Series 1100) ermittelt (Säule: PL-RapidH von Polymer Laboratories; Lösungsmittel:

EP 3 241 249 B1

THF mit 0,12 Vol% o-Dichlorbenzol; Detektion: UV und Brechungsindex; Temperatur: 40°C). Kalibriert wird mit Polystyrolstandards. Die Ergebnisse sind in Tabelle B1 zusammengefasst.

5

10

15

20

25

30

35

40

45

50

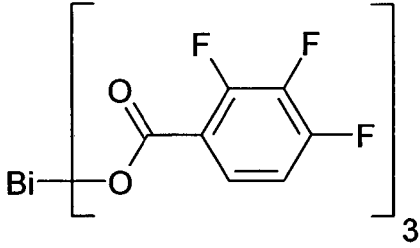
55

Tabelle B1

Polymere	Monomere								Molekulargewicht M _w (g/mol)	Polydispersität D
V1					M8	50%	M9	50%	315 000	2,8
P1	M4	50%			M3	50%			339 000	3,1
P2	M4	40%			M3	50%	M1	10%	328 000	2,9
P3	M4	50%			M6	50%			275 000	3,2
P4	M4	40%			M6	50%	M1	10%	123 000	3,3
P5	M4	40%			M3	50%	M5	10%	300 000	2,7
P6	M4	40%	M7	50%	M1	10%			100 000	4,5
P7					M2	50%	M3	50%	438 000	3,3
P8					M2	40%	M1	10%	417 000	3,1
								50%		

Teil C: Dotanden

[0242] Der Dotand zur Herstellung der erfindungsgemäßen Zusammensetzungen ist bereits im Stand der Technik beschrieben und wird gemäß Literaturvorschrift hergestellt.

Dotand	Struktur	Synthese gemäß
D1		WO 2013/182389

Teil D: Device-Beispiele

[0243] Die erfindungsgemäße Zusammensetzung aus Polymer und Metall-Komplex kann aus Lösung verarbeitet werden und führt gegenüber vakuumprozessierten OLEDs zu wesentlich einfacher herstellbaren OLEDs mit dennoch guten Eigenschaften.

[0244] Ob die vernetzbaren Varianten der erfindungsgemäßen Zusammensetzungen (enthaltend vernetzbare Polymere) nach Vernetzung eine vollständig unlösliche Schicht ergeben, wird analog zu WO 2010/097155 getestet.

[0245] In Tabelle D1 ist die verbliebene Schichtdicke der ursprünglich 20 nm nach dem in WO 2010/097155 beschriebenen Waschvorgang aufgeführt. Verringert sich die Schichtdicke nicht, so ist die Zusammensetzung aus Polymer und Metall-Komplex unlöslich und somit die Vernetzung ausreichend.

Tabelle D1:

Kontrolle der Restschichtdicke von ursprünglich 20 nm nach Waschtest			
Polymer	Metall-Komplex	Massen-Verhältnis Polymer: Metall-Komplex	Restschichtdicke nach Waschtest [in nm] Vernetzung bei 220°C
V1	D1	85:15	3,5
P2	D1	85:15	20
P4	D1	85:15	20
P6	D1	85:15	20
P8	D1	85:15	20

[0246] Wie Tabelle D1 zu entnehmen ist, vernetzt die Zusammensetzung mit Vergleichspolymer V1, das keine Vernetzungsgruppe trägt, bei 220°C fast gar nicht. Die Mischungen mit den erfindungsgemäßen Polymeren P2, P4, P6 und dem Vergleichspolymer P8 vernetzen bei 220°C vollständig.

[0247] Die Herstellung solcher lösungsbasierter OLEDs ist in der Literatur bereits vielfach beschrieben, z.B. in der WO 2004/037887 und der WO 2010/097155. Das Verfahren wird auf die im Folgenden beschriebenen Gegebenheiten (Schichtdickenvariation, Materialien) angepasst.

[0248] Die erfindungsgemäßen Polymere werden in drei verschiedenen Schichtabfolgen verwendet:

Aufbau A ist wie folgt:

- Substrat,
- ITO (50 nm),
- Lochinjektionsschicht (HIL) (200 nm),
- Kathode.

Aufbau B ist wie folgt:

- Substrat,
- ITO (50 nm),
- HIL (20 nm),
- Lochtransportschicht (HTL) (40 nm),
- Emissionsschicht (EML) (30 nm),
- Elektronentransportschicht (ETL) (20 nm),
- Kathode.

Aufbau C ist wie folgt:

- Substrat,
- ITO (50 nm),
- HIL (20 nm),
- HTL (20 nm),
- EML (60 nm),
- Lochblockierschicht (HBL) (10 nm)
- ETL (40 nm),
- Kathode.

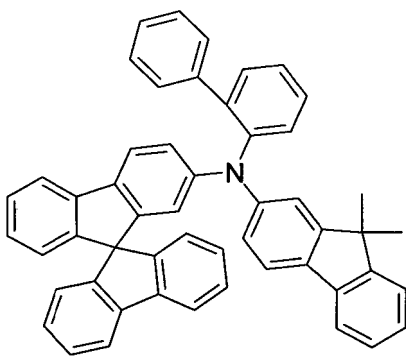
[0249] Als Substrat dienen Glasplättchen, die mit strukturiertem ITO (Indium-ZinnOxid) der Dicke 50 nm beschichtet sind. Auf diese beschichteten Glasplättchen werden die Lochinjektions-, Lochtransport- und die Emissionsschicht aufgebracht.

[0250] Als Lochinjektionsschicht werden die erfindungsgemäßen Zusammensetzungen aus Polymer und Metallkomplex sowie Vergleichsmischungen verwendet, jeweils im Lösemittelgemisch Anisol: Xylol (2:1) gelöst. Der typische Feststoffgehalt solcher Lösungen liegt bei ca. 8 bis 35 g/l, wenn Schichtdicken zwischen 20 nm und 200 nm mittels Spincoating erzielt werden sollen. Die Schichten werden in einer Inertgasatmosphäre, im vorliegenden Fall Argon, aufgeschleudert und 60 Minuten bei 180°C oder 220°C ausgeheizt.

[0251] Die Lochtransportschichten in Aufbau C werden aus Toluol prozessiert. Der typische Feststoffgehalt solcher Lösungen liegt bei ca. 5 g/l, wenn mittels Spincoating Schichtdicken von 20 nm erzielt werden soll. Die Schichten werden in einer Inertgasatmosphäre, im vorliegenden Fall Argon, aufgeschleudert und 60 Minuten bei 180°C oder 220°C ausgeheizt.

[0252] In Aufbau B wird die Lochtransportschicht durch thermische Verdampfung in einer Vakuumkammer gebildet. Die im vorliegenden Fall verwendeten Materialien sind in Tabelle D2 gezeigt.

Tabelle D2:

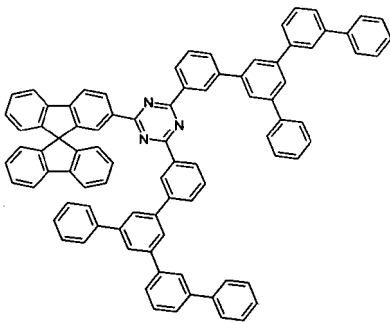
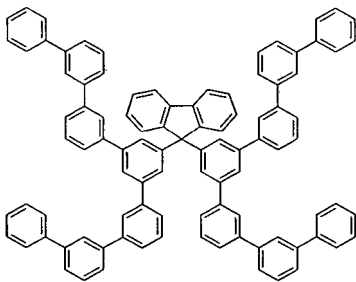
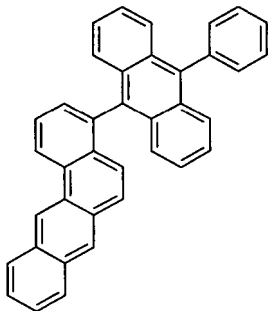
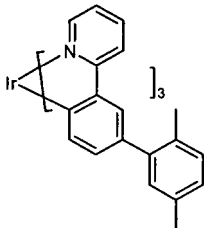
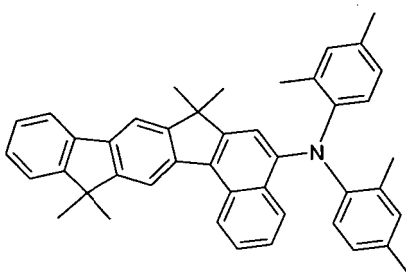
Strukturformeln der in der aus Vakuum prozessierten lochtransportierenden Materialien	
	
HT1	

[0253] Die Emissionsschicht setzt sich immer aus mindestens einem Matrixmaterial (Hostmaterial, Wirtsmaterial) und einem emittierenden Dotierstoff (Dotand, Emitter) zusammen. Weiterhin auftreten können Zusammensetzungen aus mehreren Matrixmaterialien sowie Co-Dotanden. Eine Angabe wie H1 (92%) : Dotand (8%) bedeutet hierbei, dass das Material H1 in einem Gewichtsanteil von 92% und der Dotand in einem Gewichtsanteil von 8% in der Emissionsschicht

vorliegt. Die Mischung für die Emissionsschicht wird für Aufbau C in Toluol gelöst. Der typische Feststoffgehalt solcher Lösungen liegt bei ca. 18 g/l, wenn, wie hier, die für ein Device typische Schichtdicke von 60 nm mittels Spincoating erzielt werden soll. Die Schichten werden in einer Inertgasatmosphäre, im vorliegenden Fall Argon, aufgeschleudert und 10 Minuten bei 180°C ausgeheizt. In Aufbau B wird die Emissionsschicht durch thermische Verdampfung in einer Vakuumkammer gebildet. Dabei kann die Schicht aus mehr als einem Material bestehen, die einander durch Co-Verdampfung in einem bestimmten Volumenanteil beigemischt werden. Eine Angabe wie H3 : Dotand (95% : 5%) bedeutet hierbei, dass die Materialien H3 und Dotand in einem Volumenanteil von 95% : 5% in der Schicht vorliegen.

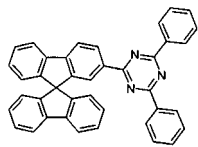
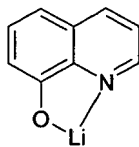
[0254] Die im vorliegenden Fall verwendeten Materialien sind in Tabelle D3 gezeigt.

Tabelle D3:

Strukturformeln der in der Emissionsschicht verwendeten Materialien	
	
M1	M2
	
M3	
	
TEG	SEB

[0255] Die Materialien für die Lochblockierschicht und Elektronentransportschicht werden ebenfalls in einer Vakuumkammer thermisch aufgedampft und sind in Tabelle D4 gezeigt. Die Lochblockierschicht besteht aus ETM1. Die Elektronentransportschicht besteht aus den zwei Materialien ETM1 und ETM2, die einander durch Co-Verdampfung in einem Volumenanteil von jeweils 50% beigemischt werden.

Tabelle D4:

Verwendete HBL- und ETL-Materialien	
	
ETM1	ETM2

[0256] Die Kathode wird durch die thermische Verdampfung einer 100 nm dicken Aluminiumschicht gebildet.

[0257] Der genaue Aufbau der OLEDs ist Tabelle D5 zu entnehmen. In der Spalte HTL wird das verwendete Polymer aufgeführt, sowie die Temperatur, bei der die Schicht ausgeheizt und ggf. vernetzt wird.

Tabelle D5:

Aufbau der OLEDs								
Beispiel	Aufbau	HIL				HTL		EML
		Polymer	Metall-Komplex	Massen-Verhältnis Polymer: Metall-Komplex	T [°C]	Polymer	T [°C]	Zusammensetzung
D1	B	P7	D1	85 : 15	180	-	-	M3 95%; SEB 5%
D2	C	P8	D1	85 : 15	180	P2	180	M1 30%; M2 55%; TEG 15%
D3	A	P1	-	-	180	-	-	-
D4	A	P1	D1	85 : 15	180	-	-	-
D5	A	P3	-	-	180	-	-	-
D6	A	P3	D1	85 : 15	180	-	-	-
D7	B	P3	D1	85 : 15	180	-	-	M3 95%; SEB 5%
D8	B	P1	D1	85 : 15	180	-	-	M3 95%; SEB 5%
D9	C	P2	D1	85 : 15	180	P2	180	M1 30%; M2 55%; TEG 15%
D10	C	P4	D1	85 : 15	220	P2	180	M1 30%; M2 55%; TEG 15%
D11	B	V1	D1	85 : 15	180	-	-	M3 95%; SEB 5%

[0258] Die OLEDs werden standardmäßig charakterisiert. Hierfür werden die Elektrolumineszenzspektren, Strom-Spannungs-Leuchtdichte-Kennlinien (IUL-Kennlinien) unter Annahme einer Lambert'schen Abstrahlcharakteristik sowie im Fall von Aufbau B und C die (Betriebs-)Lebensdauer bestimmt. Aus den IUL-Kennlinien werden Kennzahlen bestimmt wie die Betriebsspannung (in V) und die externe Quanteneffizienz (in %) bei einer bestimmten Helligkeit. LD80 @ 1000cd/m² ist die Lebensdauer, bis die OLED bei einer Starthelligkeit von 1000 cd/m² auf 80% der Anfangsintensität, also auf 800 cd/m², abgefallen ist.

[0259] Die Eigenschaften der verschiedenen OLEDs sind in den Tabellen D6 a und b zusammengefasst. Die Beispiele D1 bis D3, D5 und D11 sind Vergleichsbeispiele während Beispiele D4 und D6-D9 Eigenschaften einer erfindungsgemäßen OLED zeigen.

5 Tabellen D6a und D6b:

Eigenschaften der OLEDs

[0260]

Tabelle D6 a

Beispiel	Spannung bei 1 mA/cm ²
	[V]
D3	6
D4	1.2
D5	3.2
D6	0.4

Tabelle D6 b

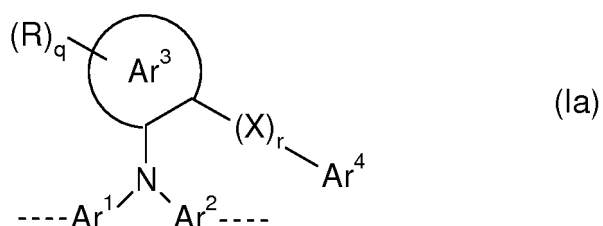
Beispiel	Effizienz bei 1000 cd/m ²	Spannung bei 1000 cd/m ²	LD80 bei 1000 cd/m ²
	% EQE	[V]	[h]
D1	8.1	4.4	205
D2	16.5	4.9	195
D7	7.9	4.5	266
D8	8.2	4.3	305
D9	16.5	4.9	215
D10	16.3	4.5	240
D11	8.1	4.4	108

[0261] Tabelle D6 a zeigt, dass die Spannungen von Bauteilen aus erfindungsgemäßen Mischungen (Polymer und Metall-Komplex) signifikant niedriger sind als deren Pendanten ohne Metall-Komplex. Die erfindungsgemäßen Mischungen sind somit als Lochinjektionsmaterialien geeignet, welche die Betriebsspannung der OLED herabsetzen.

[0262] Tabelle D6 b zeigt, dass die Verwendung der erfindungsgemäßen Mischungen zu einer verbesserten Lebensdauer gegenüber dem Stand der Technik führt.

Patentansprüche

1. Zusammensetzung umfassend mindestens ein Polymer und mindestens einen Metallkomplex, **dadurch gekennzeichnet, dass** das Polymer mindestens eine Struktureinheit der folgenden Formel (Ia) umfasst:



wobei

Ar¹, Ar² und Ar³ bei jedem Auftreten, jeweils gleich oder verschieden, ein mono- oder polycyclisches, aromatisches oder heteroaromatisches Ringsystem ist, das mit einem oder mehreren Resten R substituiert sein kann; Ar⁴ ein mono- oder polycyclisches, aromatisches oder heteroaromatisches Ringsystem mit 5 bis 60 aromatischen Ringatomen ist, das mit einem oder mehreren Resten R substituiert sein kann;

q = 0, 1, 2, 3, 4, 5 oder 6 ist;

X = CR₂, NR, SiR₂, O, S, C=O oder P=O, vorzugsweise CR₂, SiR₂, NR, O oder S ist;

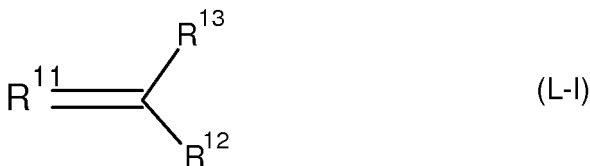
r = 0 oder 1 ist,

R bei jedem Auftreten gleich oder verschieden H, D, F, Cl, Br, I, N(R¹)₂, CN, NO₂, Si(R¹)₃, B(OR¹)₂, C(=O)R¹, P(=O)(R¹)₂, S(=O)R¹, S(=O)₂R¹, OSO₂R¹, eine geradkettige Alkyl-, Alkoxy- oder Thioalkoxygruppe mit 1 bis 40 C-Atomen oder eine Alkenyl- oder Alkynylgruppe mit 2 bis 40 C-Atomen oder eine verzweigte oder cyclische Alkyl-, Alkoxy- oder Thioalkoxygruppe mit 3 bis 40 C-Atomen, die jeweils mit einem oder mehreren Resten R¹ substituiert sein kann, wobei eine oder mehrere nicht benachbarte CH₂-Gruppen durch R¹C=CR¹, C=C, Si(R¹)₂, C=O, C=S, C=NR¹, P(=O)(R¹), SO, SO₂, NR¹, O, S oder CONR¹ ersetzt sein können und wobei ein oder mehrere H-Atome durch D, F, Cl, Br, I oder CN ersetzt sein können, oder ein aromatisches oder heteroaromatisches Ringsystem mit 5 bis 60 aromatischen Ringatomen, das jeweils durch einen oder mehrere Reste R¹ substituiert sein kann, oder eine Aryloxy- oder Heteroaryloxygruppe mit 5 bis 60 aromatischen Ringatomen, die durch einen oder mehrere Reste R¹ substituiert sein kann, oder eine Aralkyl- oder Heteroaralkylgruppe mit 5 bis 60 aromatischen Ringatomen, die durch einen oder mehrere Reste R¹ substituiert sein kann, oder eine Diarylaminogruppe, Diheteroarylaminogruppe oder Arylheteroarylaminogruppe mit 10 bis 40 aromatischen Ringatomen, welche durch einen oder mehrere Reste R¹ substituiert sein kann; ist; wobei zwei oder mehrere Reste R auch miteinander ein mono- oder polycyclisches, aliphatisches, aromatisches und/oder benzoanneliertes Ringsystem bilden können;

R¹ bei jedem Auftreten gleich oder verschieden H, D, F oder ein aliphatischer, aromatischer und/oder heteroaromatischer Kohlenwasserstoffrest mit 1 bis 20 C-Atomen ist, in dem auch ein oder mehrere H-Atome durch F ersetzt sein können; wobei zwei oder mehrere Substituenten R¹ auch miteinander ein mono- oder polycyclisches, aliphatisches oder aromatisches Ringsystem bilden können; und

die gestrichelten Linien Bindungen zu benachbarten Struktureinheiten im Polymer darstellen;

der Metallkomplex ein Metallatom der Gruppen 13 bis 15 und einen Liganden der Struktur (L-I)



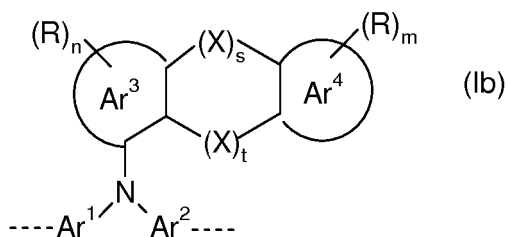
umfasst, worin R¹¹ und R¹² unabhängig voneinander Sauerstoff, Schwefel, Selen, NH oder NR¹⁴ sein können, wobei R¹⁴ ausgewählt ist aus der Gruppe enthaltend Alkyl oder Aryl und mit R¹³ verbunden sein kann; und

R¹³ eine geradkettige Alkyl-, Alkoxy- oder Thioalkoxygruppe mit 1 bis 40 C-Atomen oder eine Alkenyl- oder Alkynylgruppe mit 2 bis 40 C-Atomen oder eine verzweigte oder cyclische Alkyl-, Alkoxy- oder Thioalkoxygruppe mit 3 bis 40 C-Atomen, die jeweils mit einem oder mehreren Resten R¹ substituiert sein kann, wobei eine oder mehrere nicht benachbarte CH₂-Gruppen durch R¹C=CR¹, C=C, Si(R¹)₂, C=O, C=S, C=NR¹, P(=O)(R¹), SO, SO₂, NR¹, O, S oder CONR¹ ersetzt sein können und wobei ein oder mehrere H-Atome durch D, F, Cl, Br, I oder CN ersetzt sein können, oder ein aromatisches oder heteroaromatisches Ringsystem mit 5 bis 60 aromatischen Ringatomen, das jeweils durch einen oder mehrere Reste R¹ substituiert sein kann, oder eine Aryloxy- oder Heteroaryloxygruppe mit 5 bis 60 aromatischen Ringatomen, die durch einen oder mehrere Reste R¹ substituiert sein kann, oder eine Aralkyl- oder Heteroaralkylgruppe mit 5 bis 60 aromatischen Ringatomen, die durch einen oder mehrere Reste R¹ substituiert sein kann, oder eine Diarylaminogruppe, Diheteroarylaminogruppe oder Arylheteroarylaminogruppe mit 10 bis 40 aromatischen Ringatomen, welche durch einen oder mehrere Reste R¹ substituiert sein kann; ist; wobei der Rest R¹³ auch mit einem oder beiden der Reste R¹¹ und R¹² ein Ringsystem bilden kann, wobei R¹ die zuvor dargelegte Bedeutung annehmen kann.

- Zusammensetzung nach Anspruch 1, **dadurch gekennzeichnet, dass** Ar³ in einer der beiden ortho-Positionen mit Ar⁴ substituiert ist, und Ar³ mit Ar⁴ zusätzlich noch in der zur substituierten ortho-Position benachbarten meta-

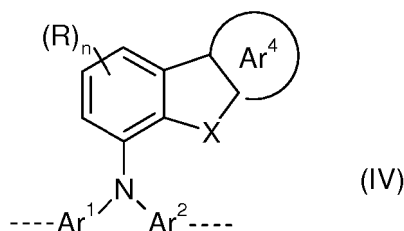
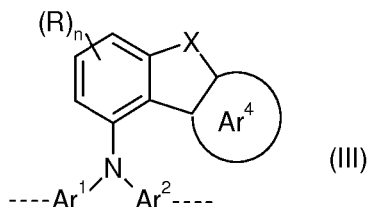
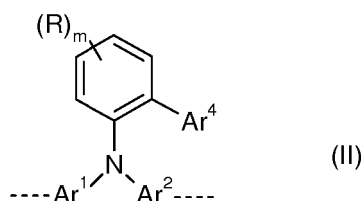
Position verknüpft ist.

3. Zusammensetzung nach Anspruch 1 oder 2, **dadurch gekennzeichnet, dass** das Polymer mindestens eine Struktureinheit der Formel (Ia) umfasst, die ausgewählt ist aus der Struktureinheit der folgenden Formel (Ib):



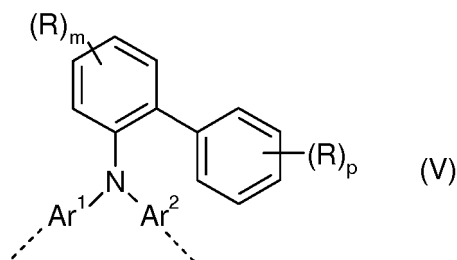
wobei Ar^1 , Ar^2 , Ar^3 , Ar^4 , R , und X die in Anspruch 1 angegebenen Bedeutungen annehmen können, $m = 0, 1, 2, 3$ oder 4 ist, und $n = 0, 1, 2$ oder 3 ist, und s und t jeweils 0 oder 1 sind, wobei die Summe $(s + t) = 1$ oder 2 , ist.

4. Zusammensetzung nach einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 3, **dadurch gekennzeichnet, dass** die mindestens eine Struktureinheit der Formel (Ia) ausgewählt ist aus Struktureinheiten der folgenden Formeln (II), (III) und (IV):



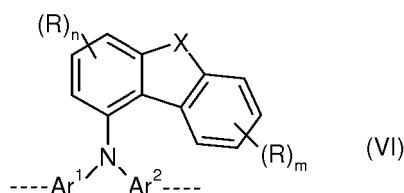
wobei Ar^1 , Ar^2 , Ar^4 , R , m , n und X die in den Ansprüchen 1 und 3 angegebenen Bedeutungen annehmen können.

5. Zusammensetzung nach Anspruch 4, **dadurch gekennzeichnet, dass** die mindestens eine Struktureinheit der Formel (II) ausgewählt ist aus der Struktureinheit der folgenden Formel (V):



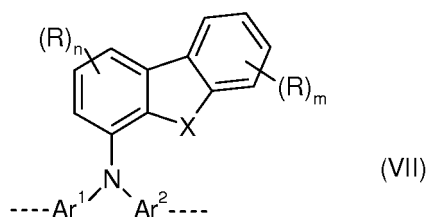
wobei Ar^1 , Ar^2 , R und m die in den Ansprüchen 1 und 3 angegebenen Bedeutungen annehmen können, und $p = 0, 1, 2, 3, 4$ oder 5 ist.

6. Zusammensetzung nach Anspruch 4, **dadurch gekennzeichnet, dass** die mindestens eine Struktureinheit der Formel (III) ausgewählt ist aus der Struktureinheit der folgenden Formel (VI):



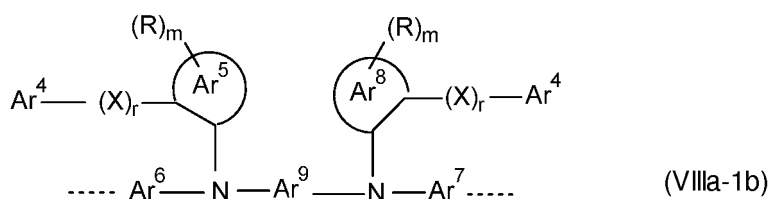
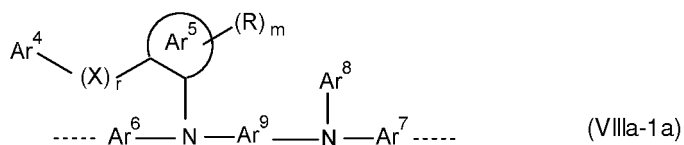
wobei Ar^1 , Ar^2 , R , X , m und n die in den Ansprüchen 1 und 3 angegebenen Bedeutungen annehmen können.

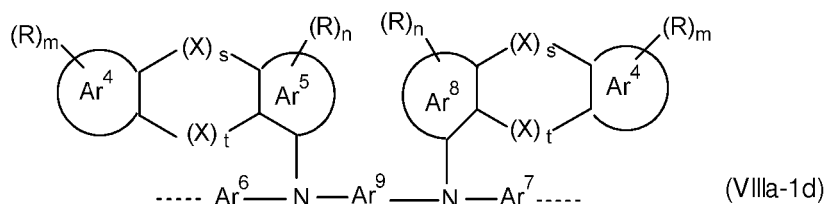
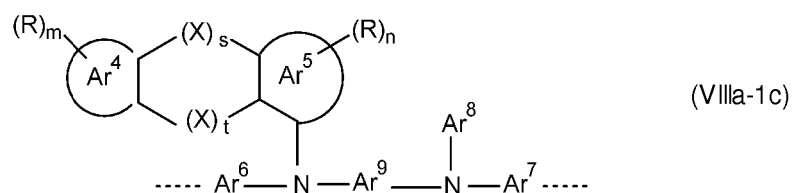
7. Zusammensetzung nach Anspruch 4, **dadurch gekennzeichnet, dass** die mindestens eine Struktureinheit der Formel (IV) ausgewählt ist aus der Struktureinheit der folgenden Formel (VII):



wobei Ar^1 , Ar^2 , R , m , n und X die in den Ansprüchen 1 und 3 angegebenen Bedeutungen annehmen können.

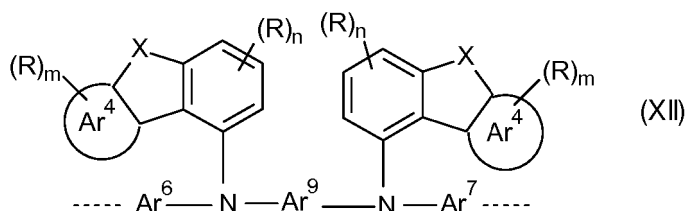
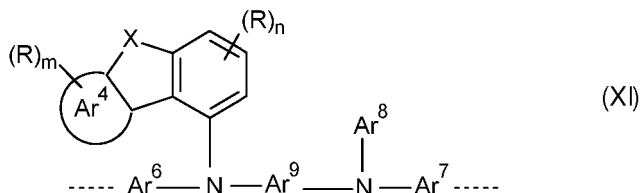
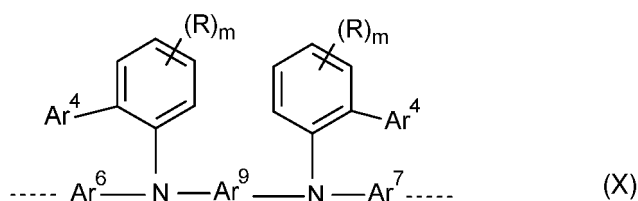
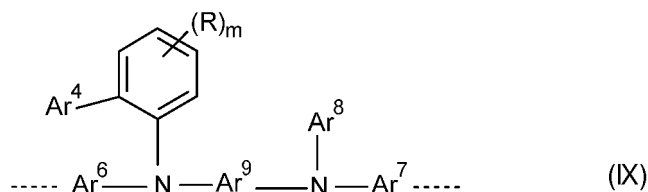
8. Zusammensetzung nach einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 7, **dadurch gekennzeichnet, dass** das Polymer mindestens eine Struktureinheit der Formel (Ia) umfasst, die ausgewählt ist aus der Struktureinheit der folgenden Formeln (VIIIa-1a), (VIIIa-1b), (VIIIa-1c) und (VIIIa-1d):

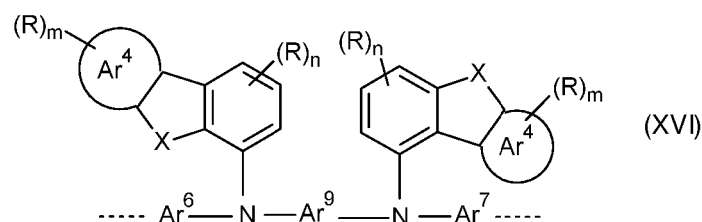
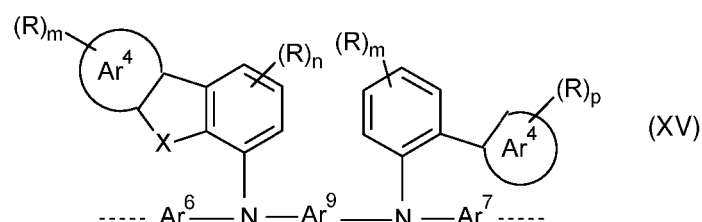
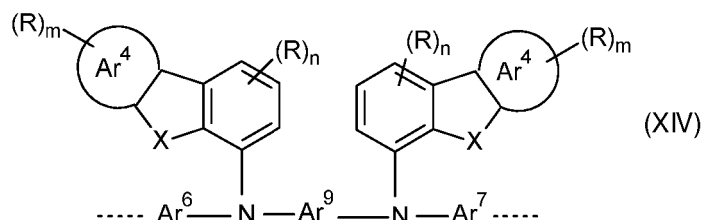
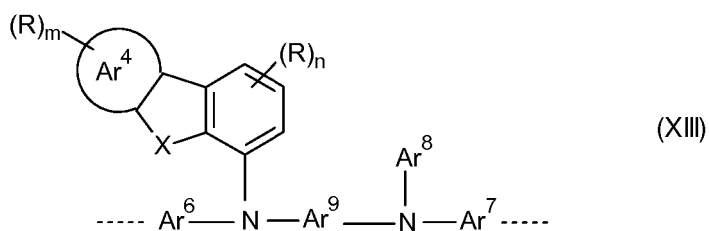




wobei Ar^5 bis Ar^9 bei jedem Auftreten, jeweils gleich oder verschieden, ein mono- oder polycyclisches, aromatisches oder heteroaromatisches Ringsystem ist, das mit einem oder mehreren Resten R substituiert sein kann, wobei R die in Anspruch 1 dargelegte Bedeutung annehmen kann; und
X, m, n, r, s und t und die gestrichelten Linien die oben in den Ansprüchen 1 und 3 angegebenen Bedeutungen annehmen können.

9. Zusammensetzung nach Anspruch 8, **dadurch gekennzeichnet, dass** die mindestens eine Struktureinheit der Formel (VIIIa-1a), (VIIIa-1b), (VIIIa-1c) oder (VIIIa-1d) ausgewählt ist aus Struktureinheiten der folgenden Formeln (IX), (X), (XI), (XII), (XIII), (XIV), (XV) und (XVI):





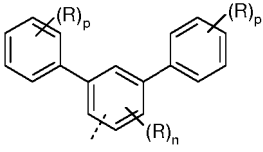
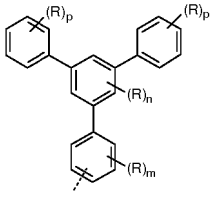
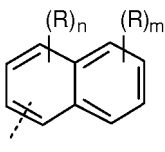
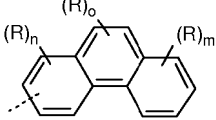
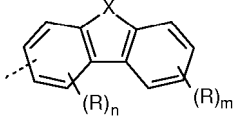
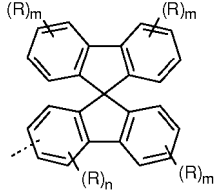
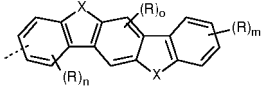
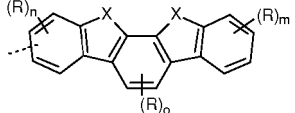
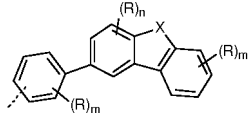
wobei Ar⁴, Ar⁵, Ar⁶, Ar⁷, Ar⁸, Ar⁹, X, m, n, p, R und die gestrichelten Linien die oben in den Ansprüchen 1, 3 und 8 angegebenen Bedeutungen annehmen können.

10. Zusammensetzung nach einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 9, **dadurch gekennzeichnet, dass** mindestens eine der Struktureinheiten der Formeln (I), (II), (III), (IV), (V), (VI), (VII), (VIIIa), (VIIIb), (IX), (X), (XI), (XII), (XIII), (XIV), (XV) und/oder (XVI) mindestens eine vernetzbare Gruppe Q aufweist.

11. Zusammensetzung nach einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 10, **dadurch gekennzeichnet, dass** die mono- oder polycyclischen, aromatischen oder heteroaromatischen Gruppen Ar³ und Ar⁴ in Formeln (Ia) und (Ib), Ar⁵ und Ar⁸ in Formeln (VIIIa-1a), (VIIIa-1b), (VIIIa-1c) und (VIIIa-1d) ausgewählt sind aus:

E1	E2	E3

(fortgesetzt)

		
E4	E5	E6
		
E7	E8	E9
		
E10	E11	E12

wobei die Reste R in den Formeln E1 bis E12 die gleiche Bedeutung annehmen können, wie die Reste R in Bezug auf die Formel (I) in Anspruch 1,

X CR₂, NR, SiR₂, O, S, C=O oder P=O, vorzugsweise CR₂, SiR₂, NR, O oder S bedeuten kann, wobei auch hier R die gleiche Bedeutung annehmen kann, wie die Reste R in Bezug auf die Formel (I) in Anspruch 1, die gestrichelten Linien Bindungen zu benachbarten Struktureinheiten im Polymer darstellen und die verwendeten Indices die folgende Bedeutung haben:

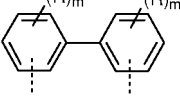
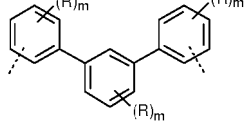
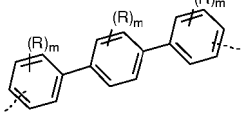
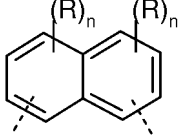
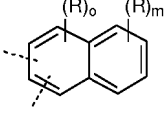
m = 0, 1, 2, 3 oder 4;

n = 0, 1, 2 oder 3;

o = 0, 1 oder 2; und

p = 0, 1, 2, 3, 4 oder 5.

12. Zusammensetzung nach einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 11, **dadurch gekennzeichnet, dass** die mono- oder polycyclischen, aromatischen oder heteroaromatischen Gruppen Ar¹ und Ar² in Formeln (Ia) und (Ib), Ar⁶, Ar⁷ und Ar⁹ in Formeln (VIIIa-1a), (VIIIa-1b), (VIIIa-1c) und (VIIIa-1d) ausgewählt sind aus:

		
M1	M2	M3
		
M4	M5	M6

(fortgesetzt)

5			
10	M7	M8	M9
15			
20	M10	M11	M12
25			
30	M13	M14	M15
35			
40	M16	M17	M18
45			
	M19	M20	
	M21	M22	M23

wobei die Reste R in den Formeln M1 bis M23 die gleiche Bedeutung annehmen können, wie die Reste R in Bezug auf die Formel (I) in Anspruch 1,

X CR₂, NR, SiR₂, O, S, C=O oder P=O, vorzugsweise CR₂, SiR₂, NR, O oder S bedeuten kann, wobei auch hier R die gleiche Bedeutung annehmen kann, wie die Reste R in Bezug auf die Formel (I) in Anspruch 1,

Y CR₂, SiR₂, O, S oder eine geradkettige oder verzweigte Alkylgruppe mit 1 bis 20 C-Atomen oder eine Alkenyl- oder Alkynylgruppe mit 2 bis 20 C-Atomen sein kann, die jeweils mit einem oder mehreren Resten R¹ substituiert sein kann, und wobei eine oder mehrere nicht benachbarte CH₂-Gruppen, CH-Gruppen bzw. C-Atome der Alkyl-, Alkenyl- oder Alkynylgruppen durch Si(R¹)₂, C=O, C=S, C=NR¹, P(=O)(R¹), SO, SO₂, NR¹, O, S, CONR¹ oder ein aromatisches oder heteroaromatisches Ringsystem mit 5 bis 60 aromatischen Ringatomen, das jeweils durch einen oder mehrere Reste R¹ substituiert sein kann, oder eine Aryloxy- oder Heteroaryloxygruppe mit 5 bis 60 aromatischen

Ringatomen, die durch einen oder mehrere Reste R^1 substituiert sein kann, oder eine Aralkyl- oder Heteroaralkylgruppe mit 5 bis 60 aromatischen Ringatomen, die durch einen oder mehrere Reste R^1 substituiert sein kann, oder eine Diarylaminogruppe, Diheteroarylaminogruppe oder Arylheteroarylaminogruppe mit 10 bis 40 aromatischen Ringatomen, welche durch einen oder mehrere Reste R^1 substituiert sein kann, ersetzt sein können; wobei auch hier die Reste R und R^1 die gleichen Bedeutungen annehmen können, wie die Reste R und R^1 in Formel (I), die gestrichelten Linien Bindungen zu benachbarten Struktureinheiten im Polymer darstellen und die verwendeten Indices die folgende Bedeutung haben:

$k = 0$ oder 1 ;

$m = 0, 1, 2, 3$ oder 4 ;

$n = 0, 1, 2$ oder 3 ;

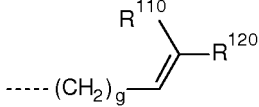
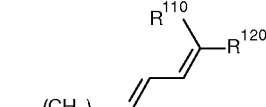
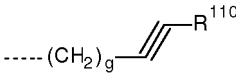
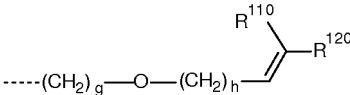
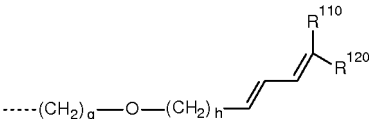
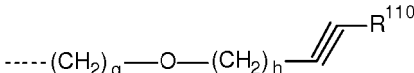
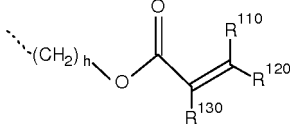
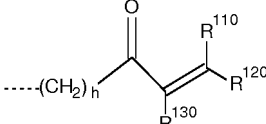
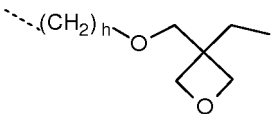
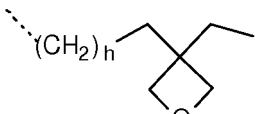
$o = 0, 1$ oder 2 ; und

$q = 0, 1, 2, 3, 4, 5$ oder 6 .

13. Zusammensetzung nach einem oder mehreren der Ansprüche 10 bis 12, dadurch gekennzeichnet, dass die vernetzbare Gruppe Q ausgewählt ist aus:

- endständigen oder cyclischen Alkenyl- bzw. endständigen Dienyl- und Alkinylgruppen,
- Alkenyloxy-, Dienyloxy- bzw. Alkinyloxygruppen,
- Acrylsäuregruppen,
- Oxetan- und Oxirangruppen,
- Silangruppen, und
- Cyclobutangruppen.

14. Zusammensetzung nach Anspruch 13, dadurch gekennzeichnet, dass die vernetzbare Gruppe Q ausgewählt ist aus:

	
Q1	Q2
	
Q3	Q4
	
Q5	Q6
	
Q7	Q8
	

(fortgesetzt)

Q9	Q10
Q11	Q12
Q13	Q14
Q15	Q16
Q17	Q18
Q19	Q20
Q21	Q22
Q23	Q24

wobei die Reste R^{110} , R^{120} und R^{130} in den Formeln Q1 bis Q8, Q11, Q13 bis Q20 und Q23 bei jedem Auftreten, gleich oder verschieden, H, eine geradkettige oder verzweigte Alkylgruppe mit 1 bis 6 C-Atomen sind; die verwendeten Indices die folgende Bedeutung haben:

Ar^{10} in den Formeln Q13 bis Q 24 ein mono- oder polycyclisches, aromatisches oder hetero-aromatisches Ringsystem ist, das mit einem oder mehreren Resten R substituiert sein kann, wobei R die in Anspruch 1 angegebenen Bedeutungen annehmen kann;

$g = 0$ bis 8;

$h = 1$ bis 8; und

die gestrichelte Bindung in den Formeln Q1 bis Q11 und Q13 bis Q23 sowie die gestrichelten Bindungen in der Formeln Q12 und Q24 die Anknüpfung der vernetzbaren Gruppe an eines der mono- oder polycyclischen, aromatischen oder heteroaromatischen Ringsysteme Ar¹ bis Ar⁹ darstellen.

15. Zusammensetzung nach einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 14, **dadurch gekennzeichnet, dass** der Anteil an Struktureinheiten der Formeln (Ia), (Ib), (II), (III), (IV), (V), (VI), (VII), (VIIIa-1a), (VIIIa-1b), (VIIIa-1c), (VIIIa-1d), (IX), (X), (XI), (XII), (XIII), (XIV), (XV) und/oder (XVI) im Polymer im Bereich von 1 bis 100 mol% liegt, vorzugsweise im Bereich von 25 bis 100 mol%, besonders bevorzugt im Bereich von 50 bis 95 mol%, bezogen auf 100 mol% aller copolymerisierten Monomere, die im Polymer als Struktureinheiten enthalten sind.

16. Zusammensetzung nach einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 15, **dadurch gekennzeichnet, dass** das Polymer neben Struktureinheiten der Formeln (Ia), (Ib), (II), (III), (IV), (V), (VI), (VII), (VIIIa-1a), (VIIIa-1b), (VIIIa-1c), (VIIIa-1d), (IX), (X), (XI), (XII), (XIII), (XIV), (XV) und/oder (XVI) mindestens eine weitere Struktureinheit der folgenden Formel (XII) enthält, die von den Struktureinheiten der Formeln (Ia), (Ib), (II), (III), (IV), (V), (VI), (VII), (VIIIa-1a), (VIIIa-1b), (VIIIa-1c), (VIIIa-1d), (IX), (X), (XI), (XII), (XIII), (XIV), (XV) und/oder (XVI) verschieden ist:



wobei Ar¹¹ ein mono- oder polycyclisches, aromatisches oder hetero-aromatisches Ringsystem ist, das mit einem oder mehreren Resten R substituiert sein kann, wobei R die in Anspruch 1 angegebenen Bedeutungen annehmen kann.

17. Zusammensetzung nach einem oder mehreren der Ansprüche 10 bis 16, **dadurch gekennzeichnet, dass** der Anteil an Struktureinheiten der Formel (Ia), die eine vernetzbare Gruppe Q aufweisen, im Polymer im Bereich von 0,1 bis 50 mol% liegt, bezogen auf 100 mol% aller copolymerisierten Monomere, die im Polymer als Struktureinheiten enthalten sind.

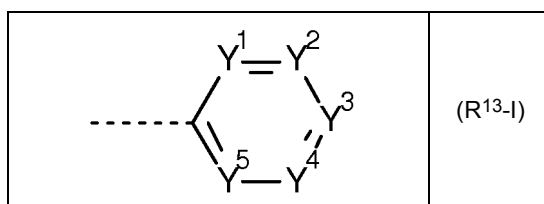
18. Zusammensetzung nach einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 17, **dadurch gekennzeichnet, dass** der Rest R¹³ in Formel (L-I) ausgewählt ist aus der Gruppe enthaltend Alkyl, langkettiges Alkyl, Alkoxy, langkettiges Alkoxy, Cycloalkyl, Halogenalkyl, Aryl, Arylene, Halogenaryl, Heteroaryl, Heteroarylene, Heterocycloalkylene, Heterocycloalkyl, Halogenheteroaryl, Alkenyl, Halogenalkenyl, Alkynyl, Halogenalkynyl, Ketoaryl, Halogenketoaryl, Ketoheteroaryl, Ketoalkyl, Halogenketoalkyl, Ketoalkenyl, Halogenketoalkenyl, wobei bei geeigneten Resten eine oder mehrere nicht-benachbarte CH₂-Gruppen unabhängig voneinander durch -O-, -S-, -NH-, -NR-, -SiR₂-, -CO-, -COO-, -OCO-, -OCO-O-, -SO₂-, -S-CO-, -CO-S-, -CR=CR- oder -C≡C- ersetzt sein können und zwar derart, dass O und/oder S Atome nicht direkt miteinander verbunden sind, ebenfalls optional mit Aryl- oder Heteroaryl bevorzugt enthaltend 1 bis 30 C Atome ersetzt sind (endständige CH₃-Gruppen werden wie CH₂-Gruppen im Sinne von CH₂-H verstanden), wobei R die in Anspruch 1 für Formel (I) dargelegte Bedeutung annehmen kann.

19. Zusammensetzung nach einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 18, **dadurch gekennzeichnet, dass** das Metallatom des Metallkomplexes ausgewählt ist aus der Gruppe enthaltend Bismut, Zinn oder Mischungen hiervon.

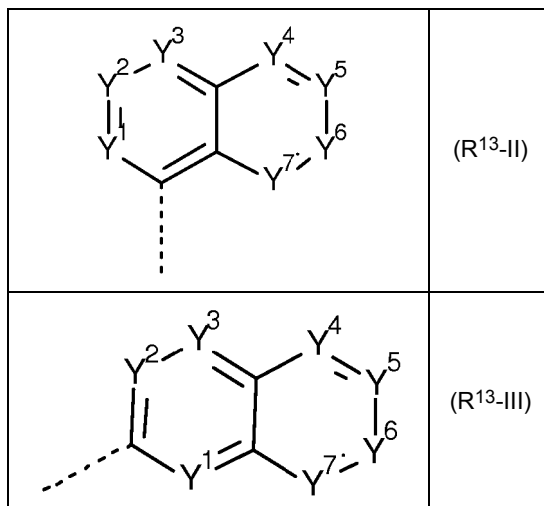
20. Zusammensetzung nach einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 19, **dadurch gekennzeichnet, dass** der Metallkomplex die Struktur ML_m, aufweist, wobei M = Metallatom, L = Ligand und m = 1 bis 10 und für den Fall, dass m > 1 ist, alle L unabhängig voneinander sind.

21. Zusammensetzung nach einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 20, **dadurch gekennzeichnet, dass** der Rest R¹³ mindestens einen Substituenten aufweist, der ausgewählt ist aus Halogen, Pseudohalogen, -CN und -NO₂.

22. Zusammensetzung nach einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 21, **dadurch gekennzeichnet, dass** der Rest R¹³ einer der Formeln (R¹³-I), (R¹³-II) oder (R¹³-III) entspricht



(fortgesetzt)



worin die Gruppen Y¹ bis Y⁷ jeweils unabhängig voneinander ausgewählt sind aus der Gruppe enthaltend C-F, C-CF₃, C-NO₂, C-CN, C- Halogen, C-Pseudohalogen oder N.

23. Zusammensetzung nach einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 22, **dadurch gekennzeichnet, dass** der Metallkomplex einen Liganden L umfasst, der ausgewählt ist aus der Gruppe der nicht substituierten, partiell fluorierten oder perfluorierten organischen Carbonsäuren.

24. Zusammensetzung nach einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 23, **dadurch gekennzeichnet, dass** das Gewichtsverhältnis von Polymer zu Metallkomplex im Bereich von 1000:1 bis 1:2, vorzugsweise 400:1 bis 1:1, besonders bevorzugt im Bereich von 200:1 bis 3:2, ganz besonders bevorzugt im Bereich von 20:1 bis 2:1 liegt.

25. Verfahren zur Herstellung einer Zusammensetzung nach einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 24, **dadurch gekennzeichnet, dass** ein Polymer mit Struktureinheiten der Formel (I) in Berührung mit einem Metallkomplex gebracht wird, der ein Metallatom der Gruppen 13 bis 15 und einen Liganden der Struktur (L-I) umfasst.

26. Lösungen oder Formulierungen umfassend mindestens eine Zusammensetzung nach einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 24 in einem oder mehreren Lösungsmitteln.

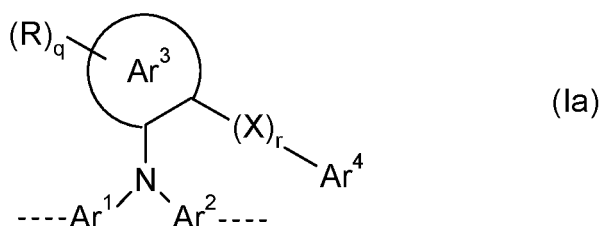
27. Verwendung einer Zusammensetzung nach einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 24 in elektronischen oder optoelektronischen Vorrichtungen, vorzugsweise in organischen Elektrolumineszenzvorrichtungen (OLED), organischen lichtemittierenden elektrochemischen Zellen (OLEC), organischen Feld-Effekt-Transistoren (OFET), organischen integrierten Schaltungen (O-IC), organischen Dünnschichttransistoren (TFT), organischen Solarzellen (O-SC), organischen Laserdioden (O-Laser), organischen photovoltaischen (OPV) Elementen oder Vorrichtungen oder organischen Photorezeptoren (OPC), besonders bevorzugt in organischen Elektrolumineszenzvorrichtungen (OLED).

28. Elektronische oder optoelektronische Bauteile, vorzugsweise organische Elektrolumineszenzvorrichtungen (OLED), organische lichtemittierende elektrochemische Zellen (OLEC), organische Feld-Effekt-Transistoren (OFET), organische integrierte Schaltungen (O-IC), organische Dünnschichttransistoren (TFT), organische Solarzellen (O-SC), organische Laserdioden (O-Laser), organische photovoltaische (OPV) Elemente oder Vorrichtungen und organische Photorezeptoren (OPC), besonders bevorzugt organische Elektrolumineszenzvorrichtungen, mit einer oder mehreren aktiven Schichten, wobei mindestens eine dieser aktiven Schichten eine oder mehrere Zusammensetzungen nach einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 24 enthält.

29. Elektronische oder optoelektronische Bauteile nach Anspruch 28, **dadurch gekennzeichnet, dass** die aktive Schicht umfassend eine oder mehrere Zusammensetzungen nach einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 24 vernetzt ist.

Claims

1. Composition comprising at least one polymer and at least one metal complex, **characterized in that** the polymer comprises at least one structural unit of the following formula (Ia):



where

Ar¹, Ar² and Ar³ are the same or different at each instance and are a mono- or polycyclic, aromatic or heteroaromatic ring system which may be substituted by one or more R radicals;

Ar⁴ is a mono- or polycyclic, aromatic or heteroaromatic ring system which has 5 to 60 aromatic ring atoms and may be substituted by one or more R radicals;

q = 0, 1, 2, 3, 4, 5 or 6;

X = CR₂, NR, SiR₂, O, S, C=O or P=O, preferably CR₂, SiR₂, NR, O or S;

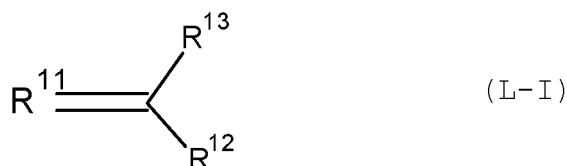
r = 0 or 1,

R is the same or different at each instance and is H, D, F, Cl, Br, I, N(R¹)₂, CN, NO₂, Si(R¹)₃, B(OR¹)₂, C(=O)R¹, P(=O)(R¹)₂, S(=O)R¹, S(=O)₂R¹, OSO₂R¹, a straight-chain alkyl, alkoxy or thioalkoxy group having 1 to 40 carbon atoms or an alkenyl or alkynyl group having 2 to 40 carbon atoms or a branched or cyclic alkyl, alkoxy or thioalkoxy group having 3 to 40 carbon atoms, each of which may be substituted by one or more R¹ radicals, where one or more nonadjacent CH₂ groups may be replaced by R¹C=CR¹, C≡C, Si(R¹)₂, C=O, C=S, C=NR¹, P(=O)(R¹), SO, SO₂, NR¹, O, S or CONR¹ and where one or more hydrogen atoms may be replaced by D, F, Cl, Br, I or CN, or an aromatic or heteroaromatic ring system which has 5 to 60 aromatic ring atoms and may be substituted in each case by one or more R¹ radicals, or an aryloxy or heteroaryloxy group which has 5 to 60 aromatic ring atoms and may be substituted by one or more R¹ radicals, or an aralkyl or heteroaralkyl group which has 5 to 60 aromatic ring atoms and may be substituted by one or more R¹ radicals, or a diarylamino group, diheteroaryl amino group or arylheteroaryl amino group which has 10 to 40 aromatic ring atoms and may be substituted by one or more R¹ radicals; where two or more R radicals together may also form a mono- or polycyclic, aliphatic, aromatic and/or benzofused ring system;

R¹ is the same or different at each instance and is H, D, F or an aliphatic, aromatic and/or heteroaromatic hydrocarbyl radical having 1 to 20 carbon atoms, in which one or more hydrogen atoms may also be replaced by F; where two or more R¹ substituents together may also form a mono- or polycyclic, aliphatic or aromatic ring system; and

the dotted lines represent bonds to adjacent structural units in the polymer;

the metal complex comprises a metal atom of groups 13 to 15 and a ligand of the structure (L-I)

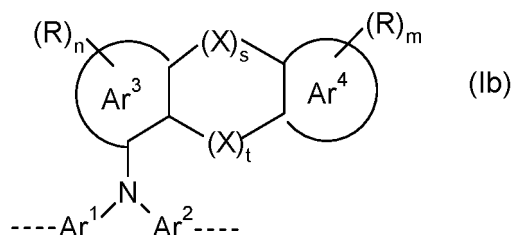


in which R¹¹ and R¹² may independently be oxygen, sulfur, selenium, NH or NR¹⁴ where R¹⁴ is selected from the group comprising alkyl or aryl and may be bonded to R¹³; and

R¹³ is a straight-chain alkyl, alkoxy or thioalkoxy group having 1 to 40 carbon atoms or an alkenyl or alkynyl group having 2 to 40 carbon atoms or a branched or cyclic alkyl, alkoxy or thioalkoxy group having 3 to 40 carbon atoms, each of which may be substituted by one or more R¹ radicals, where one or more nonadjacent CH₂ groups may be replaced by R¹C=CR¹, C≡C, Si(R¹)₂, C=O, C=S, C=NR¹, P(=O)(R¹), SO, SO₂, NR¹, O, S or CONR¹ and where one or more hydrogen atoms may be replaced by D, F, Cl, Br, I or CN, or an aromatic or heteroaromatic ring system which has 5 to 60 aromatic ring atoms and may be substituted in

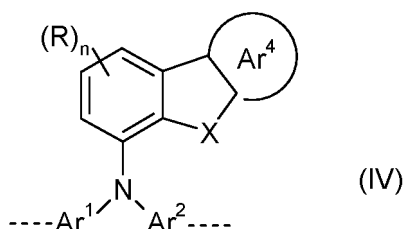
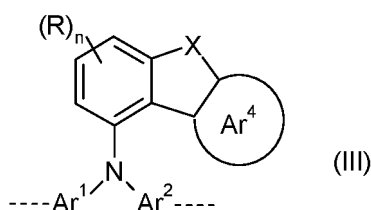
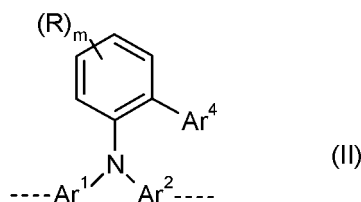
each case by one or more R^1 radicals, or an aryloxy or heteroaryloxy group which has 5 to 60 aromatic ring atoms and may be substituted by one or more R^1 radicals, or an aralkyl or heteroaralkyl group which has 5 to 60 aromatic ring atoms and may be substituted by one or more R^1 radicals, or a diarylamino group, diheteroarylamino group or arylheteroarylamino group which has 10 to 40 aromatic ring atoms and may be substituted by one or more R^1 radicals; where the R^{13} radical may also form a ring system with one or both of the R^{11} and R^{12} radicals, where R^1 may assume the definition detailed above.

2. Composition according to Claim 1, **characterized in that** Ar^3 is substituted by Ar^4 in one of the two ortho positions, and Ar^3 is additionally joined to Ar^4 in the meta position adjacent to the substituted ortho position.
3. Composition according to Claim 1 or 2, **characterized in that** the polymer comprises at least one structural unit of the formula (Ia) selected from the structural unit of the following formula (Ib):



where Ar^1 , Ar^2 , Ar^3 , Ar^4 , R and X may each be as defined in Claim 1,
 $m = 0, 1, 2, 3$ or 4 , and
 $n = 0, 1, 2$ or 3 , and
 s and t are each 0 or 1 , where the sum of $(s + t) = 1$ or 2 .

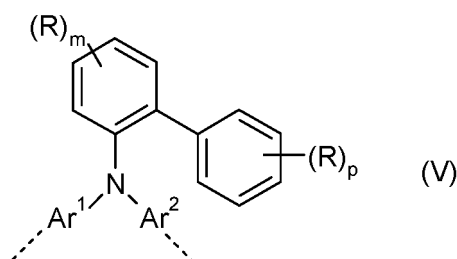
4. Composition according to one or more of Claims 1 to 3, **characterized in that** the at least one structural unit of the formula (Ia) is selected from structural units of the following formulae (II), (III) and (IV):



where Ar^1 , Ar^2 , Ar^4 , R , m , n and X may each be as defined in Claims 1 and 3.

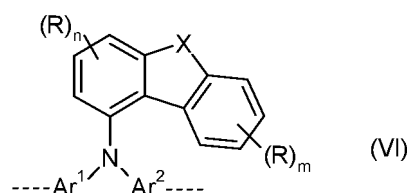
5. Composition according to Claim 4, **characterized in that** the at least one structural unit of the formula (II) is selected

from the structural unit of the following formula (V):



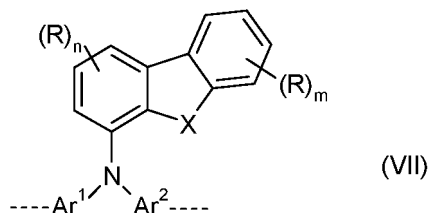
where Ar¹, Ar², R and m may each be as defined in Claims 1 and 3, and
p = 0, 1, 2, 3, 4 or 5.

6. Composition according to Claim 4, **characterized in that** the at least one structural unit of the formula (III) is selected from the structural unit of the following formula (VI):



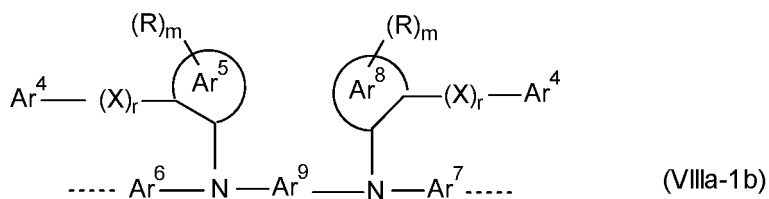
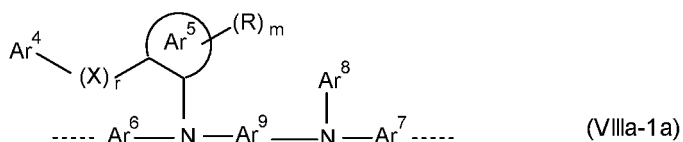
where Ar¹, Ar², R, X, m and n may each be as defined in Claims 1 and 3.

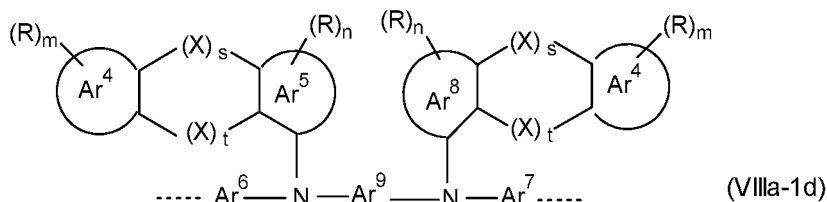
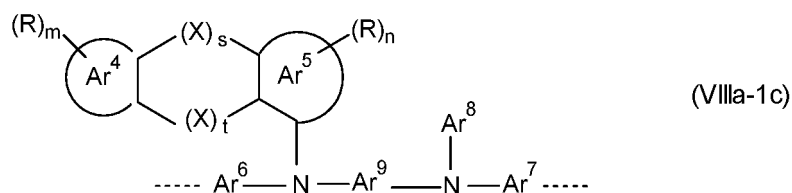
7. Composition according to Claim 4, **characterized in that** the at least one structural unit of the formula (IV) is selected from the structural unit of the following formula (VII):



where Ar¹, Ar², R, m, n and X may each be as defined in Claims 1 and 3.

8. Composition according to one or more of Claims 1 to 7, **characterized in that** the polymer comprises at least one structural unit of the formula (Ia) selected from the structural unit of the following formulae (VIIIa-1a), (VIIIa-1b), (VIIIa-1c) and (VIIIa-1d) :

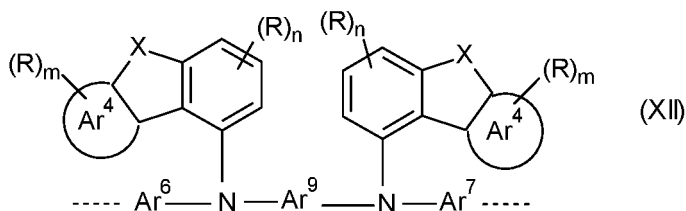
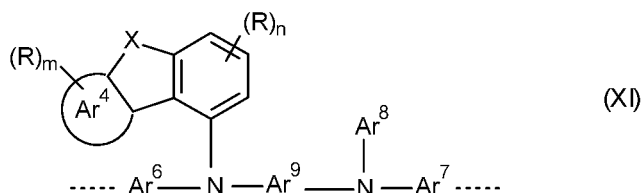
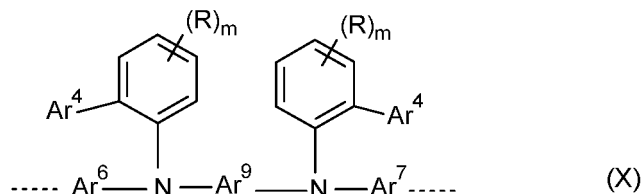
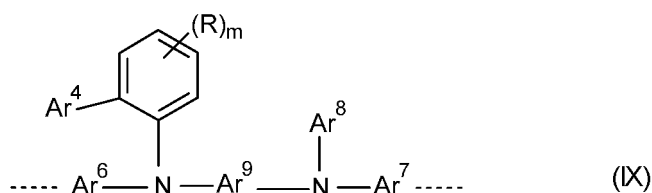


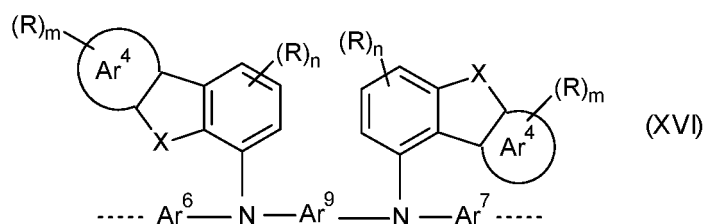
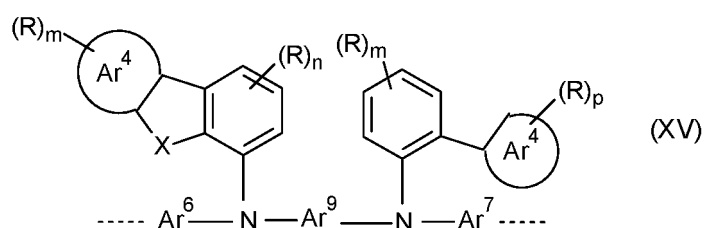
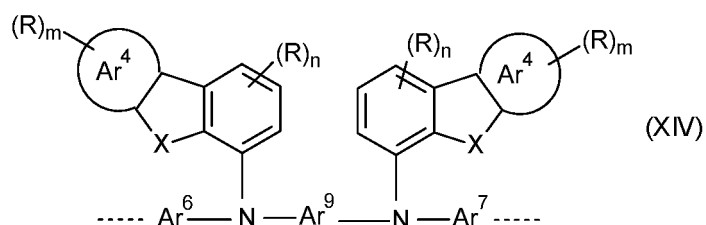
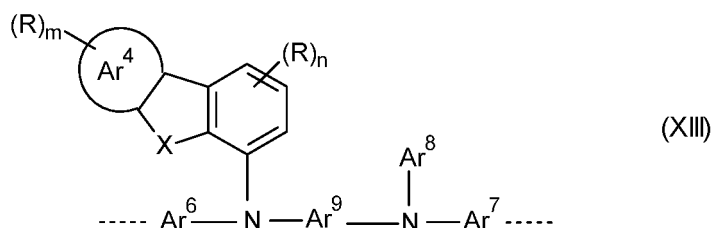


where Ar⁵ to Ar⁹ are each the same or different at each instance and are a mono- or polycyclic, aromatic or heteroaromatic ring system which may be substituted by one or more R radicals, where R may be as defined in Claim 1; and

X, m, n, r, s and t and the dotted lines may each be as defined in Claims 1 and 3.

9. Composition according to Claim 8, **characterized in that** the at least one structural unit of the formula (VIIIa-1a), (VIIIa-1b), (VIIIa-1c) or (VIIIa-1d) is selected from structural units of the following formulae (IX), (X), (XI), (XII), (XIII), (XIV), (XV) and (XVI):





where Ar^4 , Ar^5 , Ar^6 , Ar^7 , Ar^8 , Ar^9 , X , m , n , p , R and the dotted lines may each be as defined above in Claims 1, 3 and 8.

10. Composition according to one or more of Claims 1 to 9, **characterized in that** at least one of the structural units of the formulae (I), (II), (III), (IV), (V), (VI), (VII), (VIIIa), (VIIIb), (IX), (X), (XI), (XII), (XIII), (XIV), (XV) and/or (XVI) has at least one crosslinkable Q group.

11. Composition according to one or more of Claims 1 to 10, **characterized in that** the mono- or polycyclic, aromatic or heteroaromatic Ar^3 and Ar^4 groups in formulae (Ia) and (Ib), Ar^5 and Ar^8 groups in formulae (VIIIa-1a), (VIIIa-1b), (VIIIa-1c) and (VIIIa-1d) are selected from:

E1	E2	E3

(continued)

E4	E5	E6
E7	E8	E9
E10	E11	E12

where the R radicals in the formulae E1 to E12 may be as defined for the R radicals in relation to the formula (I) in Claim 1,

X may be CR₂, NR, SiR₂, O, S, C=O or P=O, preferably CR₂, SiR₂, NR, O or S, where R here too may be as defined for the R radicals in relation to the formula (I) in Claim 1,

the dotted lines represent bonds to adjacent structural units in the polymer and the indices used are defined as follows:

m = 0, 1, 2, 3 or 4;

n = 0, 1, 2 or 3;

o = 0, 1 or 2; and

p = 0, 1, 2, 3, 4 or 5.

12. Composition according to one or more of Claims 1 to 11, **characterized in that** the mono- or polycyclic, aromatic or heteroaromatic Ar¹ and Ar² groups in formulae (Ia) and (Ib), Ar⁶, Ar⁷ and Ar⁹ groups in formulae (VIIIa-1a), (VIIIa-1b), (VIIIa-1c) and (VIIIa-1d) are selected from:

M1	M2	M3
M4	M5	M6

(continued)

5			
10	M7	M8	M9
15			
20	M10	M11	M12
25			
30	M13	M14	M15
35			
40	M16	M17	M18
45			
	M19	M20	M21
	M22	M23	M24

where the R radicals in the formulae M1 to M23 may be as defined for the R radicals in relation to the formula (I) in Claim 1,

X may be CR₂, NR, SiR₂, O, S, C=O or P=O, preferably CR₂, SiR₂, NR, O or S, where R here too may be as defined for the R radicals in relation to the formula (I) in Claim 1,

Y may be CR₂, SiR₂, O, S or a straight-chain or branched alkyl group having 1 to 20 carbon atoms or an alkenyl or alkynyl group having 2 to 20 carbon atoms, each of which may be substituted by one or more R¹ radicals, and where one or more nonadjacent CH₂ groups, CH groups or carbon atoms in the alkyl, alkenyl or alkynyl groups may be replaced by Si(R¹)₂, C=O, C=S, C=NR¹, P(=O)(R¹), SO, SO₂, NR¹, O, S, CONR¹ or an aromatic or heteroaromatic ring system which has 5 to 60 aromatic ring atoms and may be substituted in each case by one or more R¹ radicals, or an aryloxy or heteroaryloxy group which has 5 to 60 aromatic ring atoms and may be substituted by one or more

R¹ radicals, or an aralkyl or heteroaralkyl group which has 5 to 60 aromatic ring atoms and may be substituted by one or more R¹ radicals, or a diarylamino group, diheteroarylamino group or arylheteroarylamino group which has 10 to 40 aromatic ring atoms and may be substituted by one or more R¹ radicals; where the R and R¹ radicals here too may be as defined for the R and R¹ radicals in formula (I), the dotted lines represent bonds to adjacent structural units in the polymer and the indices used are defined as follows:

k = 0 or 1;

m = 0, 1, 2, 3 or 4;

n = 0, 1, 2 or 3;

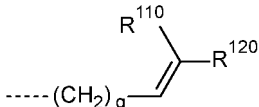
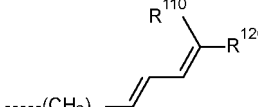
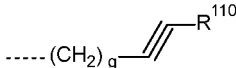
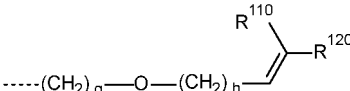
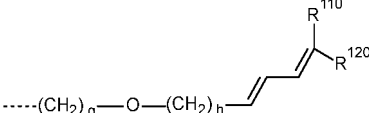
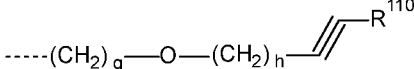
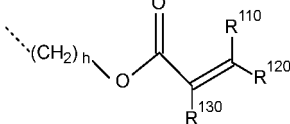
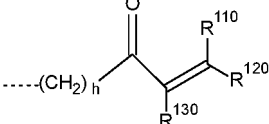
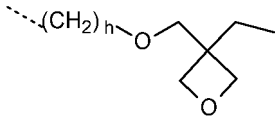
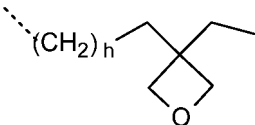
o = 0, 1 or 2; and

q = 0, 1, 2, 3, 4, 5 or 6.

13. Composition according to one or more of Claims 10 to 12, **characterized in that** the crosslinkable Q group is selected from:

- terminal or cyclic alkenyl or terminal dienyl and alkynyl groups,
- alkenyloxy, dienyloxy or alkynyloxy groups,
- acrylic acid groups,
- oxetane and oxirane groups,
- silane groups, and
- cyclobutane groups.

14. Composition according to Claim 13, **characterized in that** the crosslinkable Q group is selected from:

	
Q1	Q2
	
Q3	Q4
	
Q5	Q6
	
Q7	Q8
	
Q9	Q10

(continued)

5		
	Q11	Q12
10		
	Q13	Q14
15		
	Q15	Q16
20		
25	Q17	Q18
30		
	Q19	Q20
35		
40	Q21	Q22
45		
	Q23	Q24

where the R^{110} , R^{120} and R^{130} radicals in the formulae Q1 to Q8, Q11, Q13 to Q20 and Q23 are the same or different at each instance and are H or a straight-chain or branched alkyl group having 1 to 6 carbon atoms; the indices used are defined as follows:

Ar^{10} in the formulae Q13 to Q24 is a mono- or polycyclic, aromatic or heteroaromatic ring system which may be substituted by one or more R radicals, where R may be as defined in Claim 1;

$g = 0$ to 8;

$h = 1$ to 8; and

the dotted bond in the formulae Q1 to Q11 and Q13 to Q23 and the dotted bonds in the formulae Q12 and Q24 represent the linkage of the crosslinkable group to one of the mono- or polycyclic, aromatic or heteroaromatic

ring systems Ar¹ to Ar⁹.

15. Composition according to one or more of Claims 1 to 14, **characterized in that** the proportion of structural units of the formulae (Ia), (Ib), (II), (III), (IV), (V), (VI), (VII), (VIIIa-1a), (VIIIa-1b), (VIIIa-1c), (VIIIa-1d), (IX), (X), (XI), (XII), (XIII), (XIV), (XV) and/or (XVI) in the polymer is in the range from 1 to 100 mol%, preferably in the range from 25 to 100 mol%, more preferably in the range from 50 to 95 mol%, based on 100 mol% of all copolymerized monomers present as structural units in the polymer.

16. Composition according to one or more of Claims 1 to 15, **characterized in that** the polymer, as well as structural units of the formulae (Ia), (Ib), (II), (III), (IV), (V), (VI), (VII), (VIIIa-1a), (VIIIa-1b), (VIIIa-1c), (VIIIa-1d), (IX), (X), (XI), (XII), (XIII), (XIV), (XV) and/or (XVI), contains at least one further structural unit of the following formula (XII) other than the structural units of the formulae (Ia), (Ib), (II), (III), (IV), (V), (VI), (VII), (VIIIa-1a), (VIIIa-1b), (VIIIa-1c), (VIIIa-1d), (IX), (X), (XI), (XII), (XIII), (XIV), (XV) and/or (XVI) :



where Ar¹¹ is a mono- or polycyclic, aromatic or heteroaromatic ring system which may be substituted by one or more R radicals, where R may be as defined in Claim 1.

17. Composition according to one or more of Claims 10 to 16, **characterized in that** the proportion of structural units of the formula (Ia) having a crosslinkable Q group in the polymer is in the range from 0.1 to 50 mol%, based on 100 mol% of all copolymerized monomers present as structural units in the polymer.

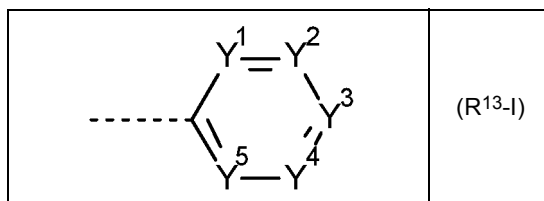
18. Composition according to one or more of Claims 1 to 17, **characterized in that** the R¹³ radical in formula (L-I) is selected from the group comprising alkyl, long-chain alkyl, alkoxy, long-chain alkoxy, cycloalkyl, haloalkyl, aryl, arylene, haloaryl, heteroaryl, heteroarylene, heterocycloalkylene, heterocycloalkyl, haloheteroaryl, alkenyl, haloalkenyl, alkynyl, haloalkynyl, ketoaryl, haloketoaryl, ketoheteroaryl, ketoalkyl, haloketoalkyl, ketoalkenyl, haloketoalkenyl, where, in the case of suitable radicals, one or more nonadjacent CH₂ groups may independently be replaced by -O-, -S-, -NH-, -NR-, -SiR₂-, -CO-, -COO-, -OCO-, -OCO-O-, -SO₂-, -S-CO-, -CO-S-, -CR=CR- or -C≡C-, in such a way that oxygen and/or sulfur atoms are not bonded directly to one another, and are likewise optionally replaced by aryl or heteroaryl preferably containing 1 to 30 carbon atoms (terminal CH₃ groups are regarded as CH₂ groups in the sense of CH₂-H), where R may assume the definition detailed for formula (I) in claim 1.

19. Composition according to one or more of Claims 1 to 18, **characterized in that** the metal atom of the metal complex is selected from the group comprising bismuth, tin and mixtures thereof.

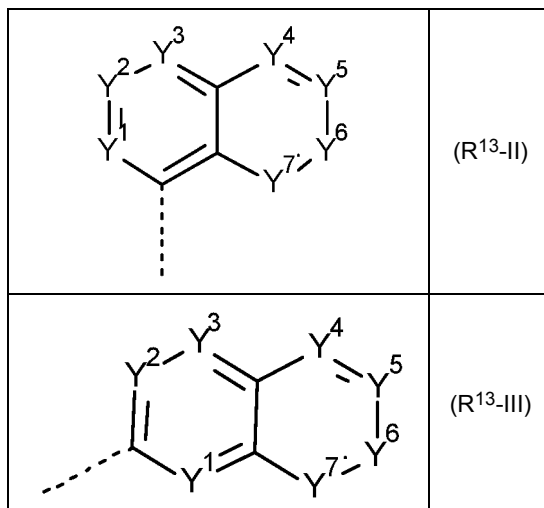
20. Composition according to one or more of Claims 1 to 19, **characterized in that** the metal complex has the structure ML_m where M = metal atom, L = ligand and m = 1 to 10 and, if m > 1, all L are independent of one another.

21. Composition according to one or more of Claims 1 to 20, **characterized in that** the R¹³ radical has at least one substituent selected from halogen, pseudohalogen, -CN and -NO₂.

22. Composition according to one or more of Claims 1 to 21, **characterized in that** the R¹³ radical corresponds to one of the formulae (R¹³-I), (R¹³-II) and (R¹³-III)



(continued)



in which the Y¹ to Y⁷ groups are each independently selected from the group comprising C-F, C-CF₃, C-NO₂, C-CN, C-halogen, C-pseudohalogen and N.

23. Composition according to one or more of Claims 1 to 22, **characterized in that** the metal complex comprises a ligand L selected from the group of the unsubstituted, partly fluorinated and perfluorinated organic carboxylic acids.

24. Composition according to one or more of Claims 1 to 23, **characterized in that** the weight ratio of polymer to metal complex is in the range from 1000:1 to 1:2, preferably 400:1 to 1:1, more preferably in the range from 200:1 to 3:2, most preferably in the range from 20:1 to 2:1.

25. Process for producing a composition according to one or more of Claims 1 to 24, **characterized in that** a polymer having structural units of the formula (I) is contacted with a metal complex comprising a metal atom of groups 13 to 15 and a ligand of the structure (L-I) .

26. Solutions or formulations comprising at least one composition according to one or more of Claims 1 to 24 in one or more solvents.

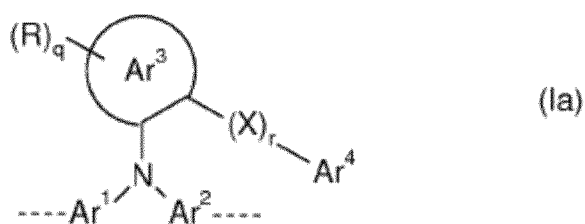
27. Use of a composition according to one or more of Claims 1 to 24 in electronic or optoelectronic devices, preferably in organic electroluminescent devices (OLEDs), organic light-emitting electrochemical cells (OLECs), organic field-effect transistors (OFETs), organic integrated circuits (O-ICs), organic thin-film transistors (TFTs), organic solar cells (O-SCs), organic laser diodes (O-lasers), organic photovoltaic (OPV) elements or devices or organic photoreceptors (OPCs), more preferably in organic electroluminescent devices (OLEDs).

28. Electronic or optoelectronic components, preferably organic electroluminescent devices (OLEDs), organic light-emitting electrochemical cells (OLECs), organic field-effect transistors (OFETs), organic integrated circuits (O-ICs), organic thin-film transistors (TFTs), organic solar cells (O-SCs), organic laser diodes (O-lasers), organic photovoltaic (OPV) elements or devices and organic photoreceptors (OPCs), more preferably organic electroluminescent devices, having one or more active layers, wherein at least one of these active layers comprises one or more compositions according to one or more of Claims 1 to 24.

29. Electronic or optoelectronic components according to Claim 28, **characterized in that** the active layer comprising one or more compositions according to one or more of Claims 1 to 24 is crosslinked.

Revendications

1. Composition comprenant au moins un polymère et au moins un complexe métallique, **caractérisée en ce que** le polymère comprend au moins un motif structural de formule suivante (Ia) :



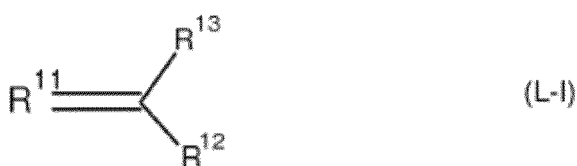
Ar¹, Ar² et Ar³ identiques ou différents en chaque occurrence, étant un système cyclique monocyclique ou polycyclique, aromatique ou hétéroaromatique, qui peut être substitué par un ou plusieurs radicaux R ;
 Ar⁴ étant un système cyclique monocyclique ou polycyclique, aromatique ou hétéroaromatique comportant 5 à 60 atomes de cycle aromatique, qui peut être substitué par un ou plusieurs radicaux R ; q = 0, 1, 2, 3, 4, 5 ou 6 ;
 X = CR₂, NR, SiR₂, O, S, C=O ou P=O, de préférence CR₂, SiR₂, NR, O ou S ;

r = 0 ou 1,

R, identique ou différent en chaque occurrence, étant H, D, F, Cl, Br, I, N(R¹)₂, CN, NO₂, Si(R¹)₃, B(OR¹)₂, C(=O)R¹, P(=O)(R¹)₂, S(=O)R¹, S(=O)₂R¹, OSO₂R¹, un groupe alkyle, alcoxy ou thioalcoxy linéaire comportant 1 à 40 atomes de C ou un groupe alcényle ou alcynyle comportant 2 à 40 atomes de C ou un groupe alkyle, alcoxy ou thioalcoxy ramifié ou cyclique comportant 3 à 40 atomes de C, qui peut à chaque fois être substitué par un ou plusieurs radicaux R¹, un ou plusieurs groupes CH₂ non adjacents pouvant être remplacés par R¹C=CR¹, C≡C, Si(R¹)₂, C=O, C=S, C=NR¹, P(=O)(R¹), SO, SO₂, NR¹, O, S ou CONR¹ et un ou plusieurs atomes de H pouvant être remplacés par D, F, Cl, Br, I ou CN, ou un système cyclique aromatique ou hétéroaromatique comportant 5 à 60 atomes de cycle aromatique, qui peut à chaque fois être substitué par un ou plusieurs radicaux R¹, ou un groupe aryloxy ou hétéroaryloxy comportant 5 à 60 atomes de cycle aromatique, qui peut être substitué par un ou plusieurs radicaux R¹, ou un groupe aralkyle ou hétéroaralkyle comportant 5 à 60 atomes de cycle aromatique, qui peut être substitué par un ou plusieurs radicaux R¹, ou un groupe diarylamino, un groupe dihéteroarylamino ou un groupe arylhétéroarylamino comportant 10 à 40 atomes de cycle aromatique, qui peut être substitué par un ou plusieurs radicaux R¹ ; deux radicaux R ou plus pouvant également former ensemble un système cyclique monocyclique ou polycyclique, aliphatique, aromatique et/ou benzoannulé ;

R¹, identique ou différent en chaque occurrence, étant H, D, F ou un radical hydrocarboné aliphatique, aromatique et/ou hétéroaromatique comportant 1 à 20 atomes de C, dans lequel, de plus, un ou plusieurs atomes de H peuvent être remplacés par F ; deux substituants R¹ ou plus pouvant également former ensemble un système cyclique monocyclique ou polycyclique, aliphatique ou aromatique ; et

les lignes en pointillés représentant des liaisons à des motifs structuraux voisins dans le polymère ; le complexe métallique comprenant un atome de métal des groupes 13 à 15 et un ligand de structure (L-I)

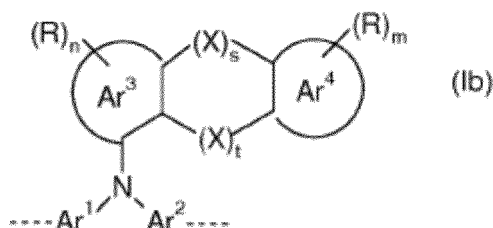


dans laquelle R¹¹ et R¹² peuvent être, indépendamment l'un de l'autre, oxygène, soufre, sélénium, NH ou NR¹⁴, R¹⁴ étant choisi dans le groupe contenant alkyle et aryle et pouvant être lié avec R¹³ ; et

R¹³ est un groupe alkyle, alcoxy ou thioalcoxy linéaire comportant 1 à 40 atomes de C ou un groupe alcényle ou alcynyle comportant 2 à 40 atomes de C ou un groupe alkyle, alcoxy ou thioalcoxy ramifié ou cyclique comportant 3 à 40 atomes de C, qui peut à chaque fois être substitué par un ou plusieurs radicaux R¹, un ou plusieurs groupes CH₂ non adjacents pouvant être remplacés par R¹C=CR¹, C≡C, Si(R¹)₂, C=O, C=S, C=NR¹, P(=O)(R¹), SO, SO₂, NR¹, O, S ou CONR¹ et un ou plusieurs atomes de H pouvant être remplacés par D, F, Cl, Br, I ou CN, ou un système cyclique aromatique ou hétéroaromatique comportant 5 à 60 atomes de cycle aromatique, qui peut à chaque fois être substitué par un ou plusieurs radicaux R¹, ou un groupe aryloxy ou hétéroaryloxy comportant 5 à 60 atomes de cycle aromatique, qui peut être substitué par un ou plusieurs radicaux R¹, ou un groupe aralkyle ou hétéroaralkyle comportant 5 à 60 atomes de cycle aromatique, qui peut être substitué par un ou plusieurs radicaux R¹, ou un groupe diarylamino, un groupe dihéteroarylamino ou un groupe arylhétéroarylamino comportant 10 à 40 atomes de cycle aromatique, qui peut être substitué par un ou plusieurs radicaux R¹ ; le radical R¹³ pouvant également former un

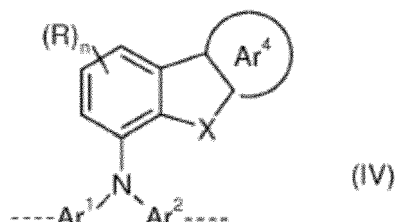
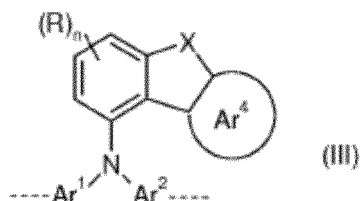
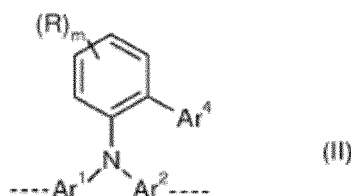
système cyclique avec l'un des radicaux R^{11} et R^{12} ou les deux, R^1 pouvant adopter la signification indiquée précédemment.

2. Composition selon la revendication 1, **caractérisée en ce que** Ar^3 est substitué par Ar^4 dans l'une des deux positions ortho, et Ar^3 étant relié avec Ar^4 de plus encore dans la position méta adjacente à la position ortho substituée.
3. Composition selon la revendication 1 ou 2, **caractérisée en ce que** le polymère comprend au moins un motif structural de formule (Ia), qui est choisi parmi le motif structural de formule suivante (Ib) :



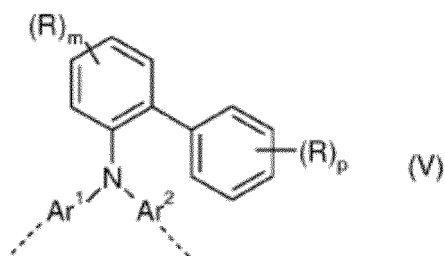
Ar^1 , Ar^2 , Ar^3 , Ar^4 , R , et X pouvant adopter les significations mentionnées dans la revendication 1, $m = 0, 1, 2, 3$ ou 4, et
 $n = 0, 1, 2$ ou 3, et
 s et t étant à chaque fois 0 ou 1, la somme $(s + t) = 1$ ou 2.

4. Composition selon l'une ou plusieurs des revendications 1 à 3, **caractérisée en ce que** l'au moins un motif structural de formule (Ia) est choisi parmi des motifs structuraux des formules suivantes (II), (III) et (IV) :



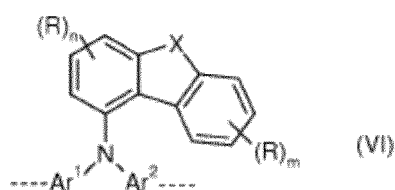
Ar^1 , Ar^2 , Ar^4 , R , m , n et X pouvant adopter les significations mentionnées dans les revendications 1 et 3.

5. Composition selon la revendication 4, **caractérisée en ce que** l'au moins un motif structural de formule (II) est choisi parmi le motif structural de formule suivante (V) :



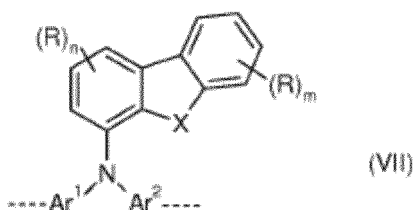
Ar¹, Ar², R et m pouvant adopter les significations mentionnées dans les revendications 1 et 3, et p = 0, 1, 2, 3, 4 ou 5.

6. Composition selon la revendication 4, **caractérisée en ce que** l'au moins un motif structural de formule (III) est choisi parmi le motif structural de formule suivante (VI) :



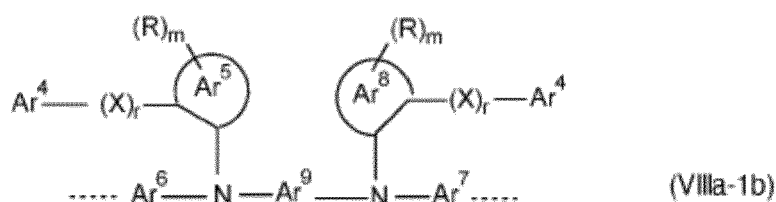
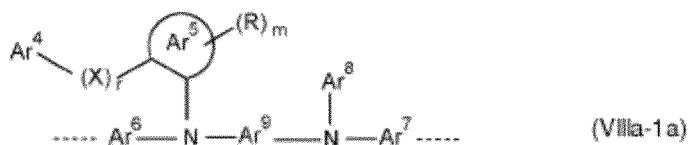
Ar¹, Ar², R, X, m et n pouvant adopter les significations mentionnées dans les revendications 1 et 3.

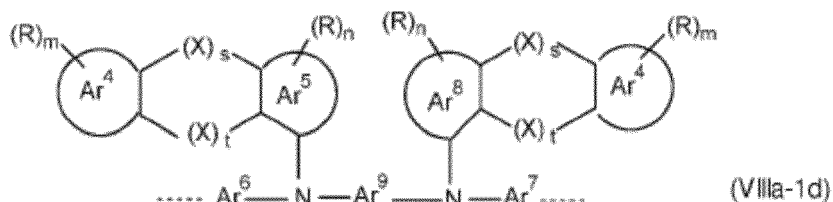
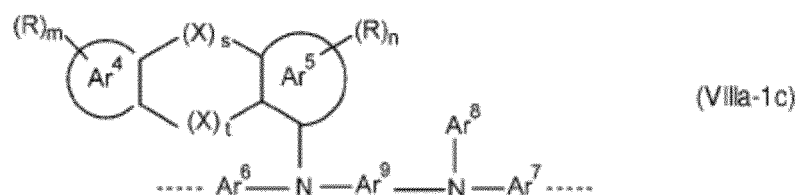
7. Composition selon la revendication 4, **caractérisée en ce que** l'au moins un motif structural de formule (IV) est choisi parmi le motif structural de formule suivante (VII) :



Ar¹, Ar², R, m, n et X pouvant adopter les significations mentionnées dans les revendications 1 et 3.

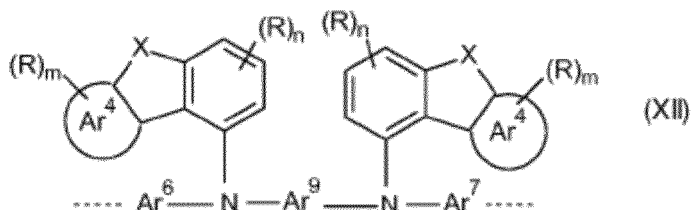
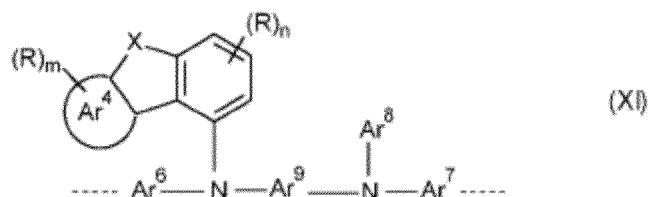
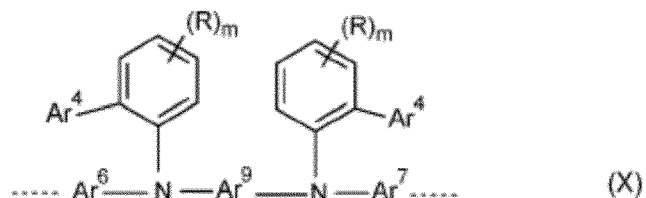
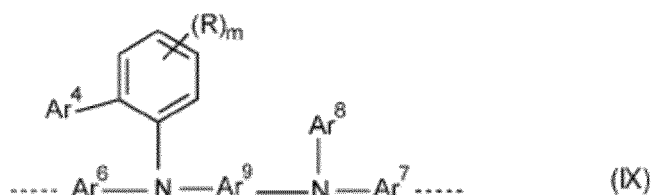
8. Composition selon l'une ou plusieurs des revendications 1 à 7, **caractérisée en ce que** le polymère comprend au moins un motif structural de formule (Ia), qui est choisi parmi le motif structural des formules suivantes (VIIIa-1a), (VIIIa-1b), (VIIIa-1c) et (VIIIa-1d) :

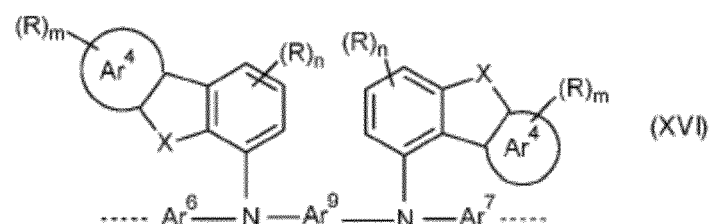
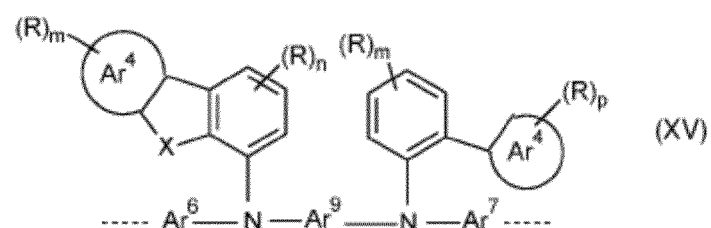
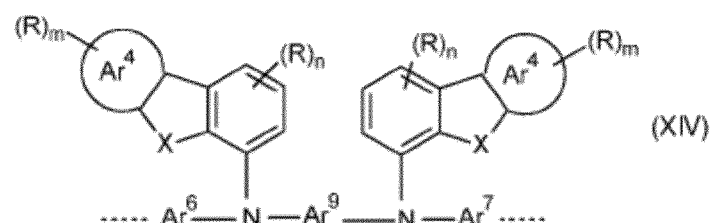
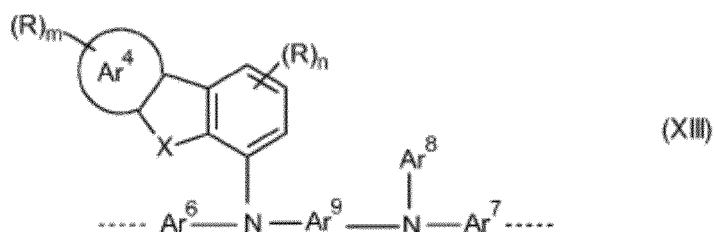




Ar⁵ à Ar⁹, à chaque fois identiques ou différents en chaque occurrence, étant un système cyclique monocyclique ou polycyclique, aromatique ou hétéroaromatique, qui peut être substitué par un ou plusieurs radicaux R, R pouvant adopter la signification indiquée dans la revendication 1 ; et X, m, n, r, s et t et les lignes en pointillés pouvant adopter les significations mentionnées ci-dessus dans les revendications 1 et 3.

9. Composition selon la revendication 8, **caractérisée en ce que** l'au moins un motif structural de formule (VIIIa-1a), (VIIIa-1b), (VIIIa-1c) ou (VIIIa-1d) est choisi parmi des motifs structuraux des formules suivantes (IX), (X), (XI), (XII), (XIII), (XIV), (XV) et (XVI) :





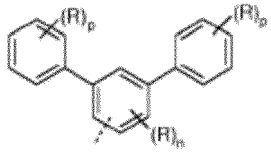
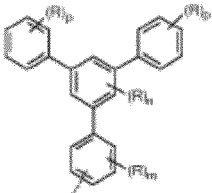
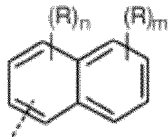
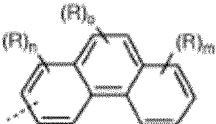
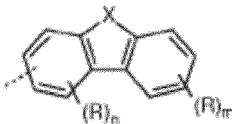
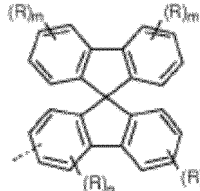
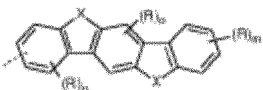
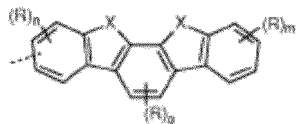
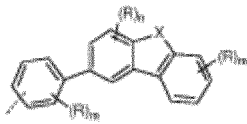
Ar⁴, Ar⁵, Ar⁶, Ar⁷, Ar⁸, Ar⁹, X, m, n, p, R et les lignes en pointillés pouvant adopter les significations mentionnées ci-dessus dans les revendications 1, 3 et 8.

10. Composition selon l'une ou plusieurs des revendications 1 à 9, **caractérisée en ce qu'**au moins l'un des motifs structuraux des formules (I), (II), (III), (IV), (V), (VI), (VII), (VIIIa), (VIIIb), (IX), (X), (XI), (XII), (XIII), (XIV), (XV) et/ou (XVI) présente au moins un groupe réticulable Q.

11. Composition selon l'une ou plusieurs des revendications 1 à 10, **caractérisée en ce que** les groupes monocycliques ou polycycliques, aromatiques ou hétéroaromatiques Ar³ et Ar⁴ dans les formules (Ia) et (Ib), Ar⁵ et Ar⁸ dans les formules (VIIIa-1a), (VIIIa-1b), (VIIIa-1c) et (VIIIa-1d) sont choisis parmi :

E1	E2	E3

(suite)

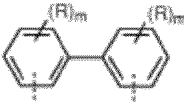
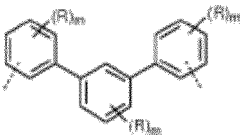
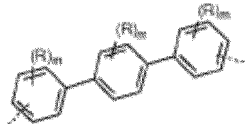
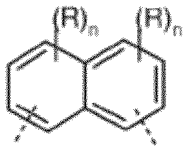
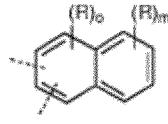
		
E4	E5	E6
		
E7	E8	E9
		
E10	E11	E12

les radicaux R dans les formules E1 à E12 pouvant adopter la même signification que les radicaux R en rapport avec la formule (I) dans la revendication 1,

X pouvant signifier CR₂, NR, SiR₂, O, S, C=O ou P=O, de préférence CR₂, SiR₂, NR, O ou S, R pouvant également adopter ici la même signification que les radicaux R en rapport avec la formule (I) dans la revendication 1, les lignes en pointillés représentant des liaisons à des motifs structuraux voisins dans le polymère et les indices utilisés possédant la signification suivante :

m = 0, 1, 2, 3 ou 4 ;
 n = 0, 1, 2 ou 3 ;
 o = 0, 1 ou 2 ; et
 p = 0, 1, 2, 3, 4 ou 5.

12. Composition selon l'une ou plusieurs des revendications 1 à 11, **caractérisée en ce que** les groupes monocycliques ou polycycliques, aromatiques ou hétéroaromatiques Ar¹ et Ar² dans les formules (Ia) et (Ib), Ar⁶, Ar⁷ et Ar⁹ dans les formules (VIIIa-1a), (VIIIa-1b), (VIIIa-1c) et (VIIIa-1d) sont choisis parmi :

		
M1	M2	M3
		
M4	M5	M6

(suite)

5			
10	M7	M8	M9
15			
20	M10	M11	M12
25			
30	M13	M14	M15
35			
40	M16	M17	M18
45			
	M19	M20	
	M21	M22	M23

les radicaux R dans les formules M1 à M23 pouvant adopter la même signification que les radicaux R en rapport avec la formule (I) dans la revendication 1,

X pouvant signifier CR₂, NR, SiR₂, O, S, C=O ou P=O, de préférence CR₂, SiR₂, NR, O ou S, R pouvant également adopter ici la même signification que les radicaux R en rapport avec la formule (I) dans la revendication 1,

Y pouvant être CR₂, SiR₂, O, S, ou un groupe alkyle linéaire ou ramifié comportant 1 à 20 atomes de C ou un groupe alcényle ou alcynyle comportant 2 à 20 atomes de C, qui peut à chaque fois être substitué par un ou plusieurs radicaux R¹, et un ou plusieurs groupes CH₂, groupes CH ou atomes de C, non adjacents des groupes alkyle, alcényle ou alcynyle pouvant être remplacés par Si(R¹)₂, C=O, C=S, C=NR¹, P(=O)(R¹), SO, SO₂, NR¹, O, S, CONR¹ ou un système cyclique aromatique ou hétéroaromatique comportant 5 à 60 atomes de cycle aromatique,

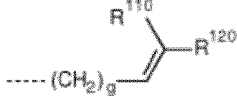
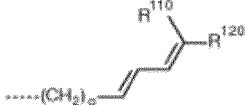
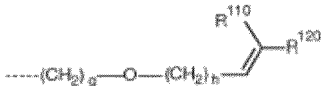
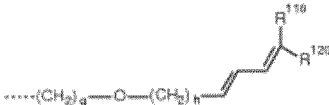
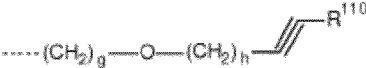
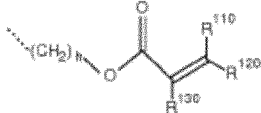
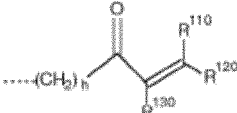
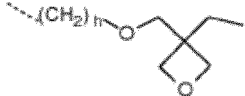
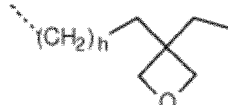
qui peut à chaque fois être substitué par un ou plusieurs radicaux R¹, ou un groupe aryloxy ou hétéoaryloxy comportant 5 à 60 atomes de cycle aromatique, qui peut être substitué par un ou plusieurs radicaux R¹, ou un groupe aralkyle ou hétéoaralkyle comportant 5 à 60 atomes de cycle aromatique, qui peut être substitué par un ou plusieurs radicaux R¹, ou un groupe diarylamino, un groupe dihéteroarylamino ou un groupe arylhétéoarylamino comportant 10 à 40 atomes de cycle aromatique, qui peut être substitué par un ou plusieurs radicaux R¹; les radicaux R et R¹ pouvant également adopter ici les mêmes significations que les radicaux R et R¹ dans la formule (I), les lignes en pointillés représentant des liaisons à des motifs structuraux voisins dans le polymère et les indices utilisés possédant la signification suivante :

k = 0 ou 1 ;
m = 0, 1, 2, 3 ou 4 ;
n = 0, 1, 2 ou 3 ;
o = 0, 1 ou 2 ; et
q = 0, 1, 2, 3, 4, 5 ou 6.

13. Composition selon l'une ou plusieurs des revendications 10 à 12, **caractérisée en ce que** le groupe réticulable Q est choisi parmi :

- des groupes alcényle terminaux ou cycliques ou des groupes diényle et alcynyle terminaux.
- des groupes alcényloxy, diényloxy ou alcynyloxy,
- des groupes acide acrylique,
- des groupes oxétane et oxirane,
- des groupes silane, et
- des groupes cyclobutane.

14. Composition selon la revendication 13, **caractérisée en ce que** le groupe réticulable Q est choisi parmi :

 $\text{---}(\text{CH}_2)_g\text{---CH=CH-R}^{110}\text{-R}^{120}$	 $\text{---}(\text{CH}_2)_g\text{---CH=CH-R}^{110}\text{-R}^{120}$
Q1	Q2
 $\text{---}(\text{CH}_2)_g\text{---CH=CH-R}^{110}$	 $\text{---}(\text{CH}_2)_g\text{---O---}(\text{CH}_2)_h\text{---CH=CH-R}^{110}\text{-R}^{120}$
Q3	Q4
 $\text{---}(\text{CH}_2)_g\text{---O---}(\text{CH}_2)_h\text{---CH=CH-R}^{110}\text{-R}^{120}$	 $\text{---}(\text{CH}_2)_g\text{---O---}(\text{CH}_2)_h\text{---CH=CH-R}^{110}$
Q5	Q6
 $\text{---}(\text{CH}_2)_h\text{---O---C(=O)-CH=CH-R}^{110}\text{-R}^{120}$	 $\text{---}(\text{CH}_2)_h\text{---C(=O)-CH=CH-R}^{110}\text{-R}^{120}$
Q7	Q8
 $\text{---}(\text{CH}_2)_h\text{---O---CH}_2\text{---[spirocyclic ether]}$	 $\text{---}(\text{CH}_2)_h\text{---CH}_2\text{---[spirocyclic ether]}$
Q9	Q10

(suite)

Q11	Q12
Q13	Q14
Q15	Q16
Q17	Q18
Q19	Q20
Q21	Q22
Q23	Q24

les radicaux R^{110} , R^{120} et R^{130} dans les formules Q1 à Q8, Q11, Q13 à Q20 et Q23, identiques ou différents en chaque occurrence, étant H, un groupe alkyle linéaire ou ramifié comportant 1 à 6 atomes de C ; les indices utilisés possédant la signification suivante :

Ar^{10} dans les formules Q13 à Q24 étant un système cyclique monocyclique ou polycyclique, aromatique ou hétéroaromatique, qui peut être substitué par un ou plusieurs radicaux R, R pouvant adopter les significations mentionnées dans la revendication 1 ;

$g = 0$ à 8 ;

$h = 1$ à 8 ; et

la liaison en pointillés dans les formules Q1 à Q11 et Q13 à Q23 ainsi que les liaisons en pointillés dans les formules Q12 et Q24 représentant le rattachement du groupe réticulable à l'un des systèmes cycliques monocycliques ou polycycliques, aromatiques ou hétéroaromatiques Ar^1 à Ar^9 .

15. Composition selon l'une ou plusieurs des revendications 1 à 14, **caractérisée en ce que** la proportion de motifs structuraux des formules (Ia), (Ib), (II), (III), (IV), (V), (VI), (VII), (VIIIa-1a), (VIIIa-1b), (VIIIa-1c), (VIIIa-1d), (IX), (X), (XI), (XII), (XIII), (XIV), (XV) et/ou (XVI) dans le polymère se situe dans la plage de 1 à 100 % en moles, de préférence dans la plage de 25 à 100 % en moles, particulièrement préférablement dans la plage de 50 à 95 % en moles, par rapport à 100 % en moles de tous les monomères copolymérisés qui sont contenus dans le polymère en tant que motifs structuraux.

16. Composition selon l'une ou plusieurs des revendications 1 à 15, **caractérisée en ce que** le polymère, outre des motifs structuraux des formules (Ia), (Ib), (II), (III), (IV), (V), (VI), (VII), (VIIIa-1a), (VIIIa-1b), (VIIIa-1c), (VIIIa-1d), (IX), (X), (XI), (XII), (XIII), (XIV), (XV) et/ou (XVI), contient au moins un motif structural supplémentaire de formule suivante (XII), qui est différent des motifs structuraux des formules (Ia), (Ib), (II), (III), (IV), (V), (VI), (VII), (VIIIa-1a), (VIIIa-1b), (VIIIa-1c), (VIIIa-1d), (IX), (X), (XI), (XII), (XIII), (XIV), (XV) et/ou (XVI) :



Ar¹¹ étant un système cyclique monocyclique ou polycyclique, aromatique ou hétéroaromatique, qui peut être substitué par un ou plusieurs radicaux R, R pouvant adopter les significations mentionnées dans la revendication 1.

17. Composition selon l'une ou plusieurs des revendications 10 à 16, **caractérisée en ce que** la proportion de motifs structuraux de formule (Ia) qui présentent un groupe réticulable Q, dans le polymère, se situe dans la plage de 0,1 à 50 % en moles, par rapport à 100 % en moles de tous les monomères copolymérisés qui sont contenus dans le polymère en tant que motifs structuraux.

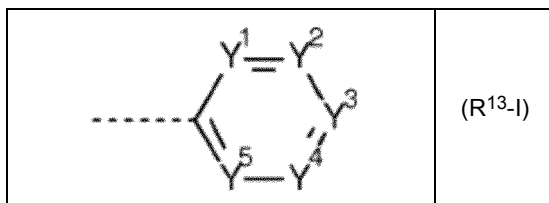
18. Composition selon l'une ou plusieurs des revendications 1 à 17, **caractérisée en ce que** le radical R¹³ dans la formule (L-I) est choisi dans le groupe contenant alkyle, alkyle à chaîne longue, alcoxy, alcoxy à chaîne longue, cycloalkyle, halogénoalkyle, aryle, arylène, halogénoaryle, hétéroaryle, hétéroarylène, hétérocycloalkylène, hétérocycloalkyle, halogénohétéroaryle, alcényle, halogénoalcényle, alcynyle, halogénoalcynyle, cétoaryle, halogénocétoaryle, cétohétéroaryle, cétoalkyle, halogénocétoalkyle, cétoalcényle, halogénocétoalcényle, dans laquelle pour des radicaux appropriés, un ou plusieurs groupes CH₂ non adjacents peuvent être remplacés indépendamment les uns des autres par -O-, -S-, -NH-, -NR-, -SiR₂-, -CO-, -COO-, -OCO-, -OCO-O-, -SO₂-, -S-CO-, -CO-S-, -CR=CR- ou -C≡C- et ce de telle manière que des atomes de O et/ou de S ne soient pas directement reliés l'un à l'autre, également éventuellement sont remplacés par aryle ou hétéroaryle contenant préférablement 1 à 30 atomes de C (les groupes terminaux CH₃ sont considérés comme des groupes CH₂ au sens de CH₂-H), R pouvant adopter la signification mentionnée pour la formule (I) dans la revendication 1.

19. Composition selon l'une ou plusieurs des revendications 1 à 18, **caractérisée en ce que** l'atome de métal du complexe métallique est choisi dans le groupe contenant le bismuth, l'étain et des mélanges correspondants.

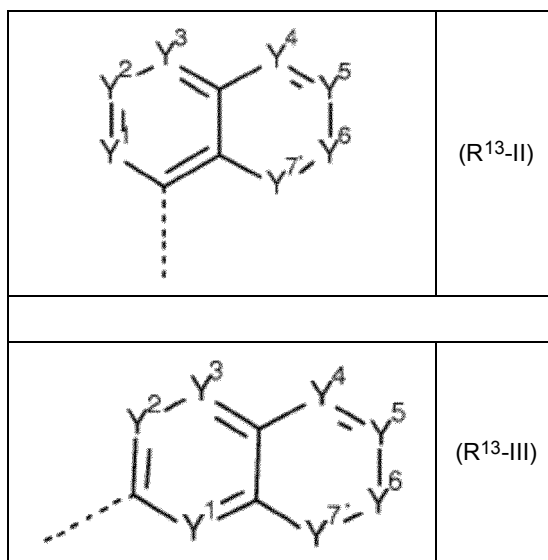
20. Composition selon l'une ou plusieurs des revendications 1 à 19, **caractérisée en ce que** le complexe métallique présente la structure ML_m, M = atome de métal, L = ligand et m = 1 à 10 et dans le cas où m > 1, tous les L sont indépendants les uns des autres.

21. Composition selon l'une ou plusieurs des revendications 1 à 20, **caractérisée en ce que** le radical R¹³ présente au moins un substituant qui est choisi parmi halogène, pseudohalogène, -CN et -NO₂.

22. Composition selon l'une ou plusieurs des revendications 1 à 21, **caractérisée en ce que** le radical R¹³ correspond à l'une des formules (R¹³-I), (R¹³-II) ou (R¹³-III)



(suite)



dans lesquelles les groupes Y¹ à Y⁷ sont à chaque fois choisis indépendamment les uns des autres dans le groupe contenant C-F, C-CF₃, C-NO₂, C-CN, C-halogène, C-pseudohalogène et N.

23. Composition selon l'une ou plusieurs des revendications 1 à 22, **caractérisée en ce que** le complexe métallique comprend un ligand L, qui est choisi dans le groupe des acides carboxyliques organiques non substitués, partiellement fluorés ou perfluorés.
24. Composition selon l'une ou plusieurs des revendications 1 à 23, **caractérisée en ce que** le rapport en poids de polymère sur complexe métallique se situe dans la plage de 1000 : 1 à 1 : 2, de préférence de 400 : 1 à 1 : 1, particulièrement préférablement dans la plage de 200 : 1 à 3 : 2, tout particulièrement préférablement dans la plage de 20 : 1 à 2 : 1.
25. Procédé pour la préparation d'une composition selon l'une ou plusieurs des revendications 1 à 24, **caractérisé en ce qu'un** polymère comportant des motifs structuraux de formule (I) est mis en contact avec un complexe métallique qui comprend un atome de métal des groupes 13 à 15 et un ligand de structure (L-I).
26. Solutions ou formulations comprenant au moins une composition selon l'une ou plusieurs des revendications 1 à 24 dans un ou plusieurs solvants.
27. Utilisation d'une composition selon l'une ou plusieurs des revendications 1 à 24 dans des dispositifs électroniques ou optoélectroniques, de préférence dans des dispositifs électroluminescents organiques (OLED), des cellules électrochimiques luminescentes organiques (OLEC), des transistors organiques à effet de champ (OFET), des circuits intégrés organiques (O-IC), des transistors organiques en film mince (TFT), des cellules solaires organiques (O-SC), des diodes laser organiques (O-laser), des éléments ou dispositifs photovoltaïques organiques (OPV) ou des photorécepteurs organiques (OPC), particulièrement préférablement dans des dispositifs électroluminescents organiques (OLED).
28. Composants électroniques ou optoélectroniques, de préférence dispositifs électroluminescents organiques (OLED), cellules électrochimiques luminescentes organiques (OLEC), transistors organiques à effet de champ (OFET), circuits intégrés organiques (O-IC), transistors organiques en film mince (TFT), cellules solaires organiques (O-SC), diodes laser organiques (O-laser), éléments ou dispositifs photovoltaïques organiques (OPV) et photorécepteurs organiques (OPC), particulièrement préférablement dispositifs électroluminescents organiques, comportant une ou plusieurs couches actives, au moins l'une de ces couches actives contenant une ou plusieurs compositions selon l'une ou plusieurs des revendications 1 à 24.
29. Composants électroniques ou optoélectroniques selon la revendication 28, **caractérisés en ce que** la couche active comprenant une ou plusieurs compositions selon l'une ou plusieurs des revendications 1 à 24 est réticulée.

IN DER BESCHREIBUNG AUFGEFÜHRTE DOKUMENTE

Diese Liste der vom Anmelder aufgeführten Dokumente wurde ausschließlich zur Information des Lesers aufgenommen und ist nicht Bestandteil des europäischen Patentdokumentes. Sie wurde mit größter Sorgfalt zusammengestellt; das EPA übernimmt jedoch keinerlei Haftung für etwaige Fehler oder Auslassungen.

In der Beschreibung aufgeführte Patentdokumente

- EP 0637899 A [0003]
- WO 9620253 A [0003]
- EP 2314639 A1 [0008]
- WO 2007079101 A2 [0008]
- WO 2014023478 A1 [0009]
- WO 02077060 A1 [0154]
- WO 2005014689 A2 [0154]
- WO 02068435 A1 [0165]
- WO 02081488 A1 [0165]
- EP 1239526 A2 [0165]
- WO 2004026886 A2 [0165]
- WO 2005042548 A1 [0165]
- WO 2004070772 A2 [0166] [0229]
- WO 2004113468 A1 [0166]
- WO 2005040302 A1 [0166]
- WO 2005014688 A2 [0176]
- WO 03048225 A2 [0182]
- WO 2004037887 A2 [0182]
- WO 2013182389 A2 [0195] [0203]
- WO 02072714 A1 [0217]
- WO 03019694 A2 [0217]
- WO 2005083812 A2 [0219]
- WO 2010097155 A1 [0237]
- WO 99048160 A1 [0237]
- WO 2013156130 A [0237]
- WO 2010097155 A [0238] [0239] [0244] [0245] [0247]
- WO 2013182389 A [0242]
- WO 2004037887 A [0247]

In der Beschreibung aufgeführte Nicht-Patentliteratur

- **M. FISCHER ; F. VÖGTLE.** *Angew. Chem., Int. Ed.*, 1999, vol. 38, 885 [0021]
- *Macromolecules*, 2000, vol. 33, 2016-2020 [0237]
- *J. Mater. Chem.*, 2012, vol. 22, 7945-7953 [0237]
- *Chem. Eur. J.*, 2006, vol. 12, 4351-4361 [0237]