

(19) 日本国特許庁(JP)

(12) 特 許 公 報(B2)

(11) 特許番号

特許第5771644号
(P5771644)

(45) 発行日 平成27年9月2日(2015.9.2)

(24) 登録日 平成27年7月3日(2015.7.3)

(51) Int.Cl.	F I
HO 1 L 51/50 (2006.01)	HO 5 B 33/14 B
	HO 5 B 33/22 B
	HO 5 B 33/22 A

請求項の数 15 (全 42 頁)

(21) 出願番号	特願2013-87646 (P2013-87646)	(73) 特許権者	000183646
(22) 出願日	平成25年4月18日(2013.4.18)		出光興産株式会社
(62) 分割の表示	特願2008-286590 (P2008-286590) の分割		東京都千代田区丸の内3丁目1番1号
原出願日	平成15年3月19日(2003.3.19)	(74) 代理人	100078732
(65) 公開番号	特開2013-175763 (P2013-175763A)		弁理士 大谷 保
(43) 公開日	平成25年9月5日(2013.9.5)	(72) 発明者	岩隈 俊裕
審査請求日	平成25年4月19日(2013.4.19)		千葉県袖ヶ浦市上泉1280番地
(31) 優先権主張番号	特願2002-81234 (P2002-81234)	(72) 発明者	山本 弘志
(32) 優先日	平成14年3月22日(2002.3.22)		千葉県袖ヶ浦市上泉1280番地
(33) 優先権主張国	日本国(JP)	(72) 発明者	弘中 義雄
(31) 優先権主張番号	特願2002-299810 (P2002-299810)		千葉県袖ヶ浦市上泉1280番地
(32) 優先日	平成14年10月15日(2002.10.15)	(72) 発明者	池田 秀嗣
(33) 優先権主張国	日本国(JP)		千葉県袖ヶ浦市上泉1280番地
		(72) 発明者	細川 地潮
			千葉県袖ヶ浦市上泉1280番地

最終頁に続く

(54) 【発明の名称】 有機エレクトロルミネッセンス素子用材料及びそれを用いた有機エレクトロルミネッセンス素子

(57) 【特許請求の範囲】

【請求項1】

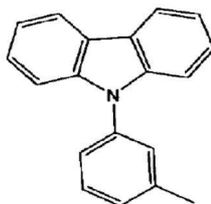
下記一般式(1)で表される化合物からなる有機エレクトロルミネッセンス素子用材料

。



〔式中、Czは、置換もしくは無置換の下記式で表されるm-フェニレンカルbazリル基、Aは、下記一般式(A)で表される基である。nは、1~3の整数である。〕

【化1】



〔M及びM'は、それぞれ独立に、置換もしくは無置換の窒素含有ヘテロ芳香族環であり、同一でも異なっていてもよい。但し、該窒素含有ヘテロ芳香族環は、ピリジン、ナフチリジン、キノキサリン、アクリジン、フェナントロリン、フェナジン及びイミダゾ[1,2-a]ピリジンからなる群から選ばれる。Lは、単結合、置換もしくは無置換の炭素数

6 ~ 30のアリール基もしくはアリーレン基、又は置換もしくは無置換の炭素数2 ~ 30のヘテロ芳香族環である。pは0 ~ 2、qは1 ~ 2、rは0 ~ 2の整数である。ただし、p + rは1以上である。)

なお、一般式(A)で表される基は、Czのm-フェニレン部位と結合している。]

【請求項2】

前記窒素含有ヘテロ芳香族環が、ピリジンである、請求項1に記載の有機エレクトロルミネッセンス素子用材料。

【請求項3】

Czが、置換m-フェニレンカルbazリル基である、請求項1に記載の有機エレクトロルミネッセンス素子用材料。

10

【請求項4】

nが1である、請求項1 ~ 3のいずれかに記載の有機エレクトロルミネッセンス素子用材料。

【請求項5】

nが2である、請求項1 ~ 3のいずれかに記載の有機エレクトロルミネッセンス素子用材料。

【請求項6】

前記一般式(1)で表される化合物の3重項のエネルギーギャップが、2.5 ~ 3.3 eVである請求項1 ~ 5のいずれかに記載の有機エレクトロルミネッセンス素子用材料。

【請求項7】

前記一般式(1)で表される化合物の1重項のエネルギーギャップが、2.8 ~ 3.8 eVである請求項1 ~ 5のいずれかに記載の有機エレクトロルミネッセンス素子用材料。

20

【請求項8】

陰極と陽極間に一層又は複数層からなる有機薄膜層が挟持されている有機エレクトロルミネッセンス素子において、該有機薄膜層の少なくとも1層が、請求項1 ~ 5のいずれかに記載の有機エレクトロルミネッセンス素子用材料を含有する有機エレクトロルミネッセンス素子。

【請求項9】

陰極と陽極間に一層又は複数層からなる有機薄膜層が挟持されている有機エレクトロルミネッセンス素子において、発光層が請求項1 ~ 5のいずれかに記載の有機エレクトロルミネッセンス素子用材料を含有する有機エレクトロルミネッセンス素子。

30

【請求項10】

陰極と陽極間に一層又は複数層からなる有機薄膜層が挟持されている有機エレクトロルミネッセンス素子において、電子輸送層が請求項1 ~ 5のいずれかに記載の有機エレクトロルミネッセンス素子用材料を含有する有機エレクトロルミネッセンス素子。

【請求項11】

陰極と陽極間に一層又は複数層からなる有機薄膜層が挟持されている有機エレクトロルミネッセンス素子において、正孔輸送層が請求項1 ~ 5のいずれかに記載の有機エレクトロルミネッセンス素子用材料を含有する有機エレクトロルミネッセンス素子。

【請求項12】

請求項1 ~ 5のいずれかに記載の有機エレクトロルミネッセンス素子用材料が、有機ホスト材料である請求項8に記載の有機エレクトロルミネッセンス素子。

40

【請求項13】

少なくとも一方の電極と前記有機薄膜層との間に無機化合物層を有する請求項8 ~ 12のいずれかに記載の有機エレクトロルミネッセンス素子。

【請求項14】

3重項励起又はそれ以上の多重項励起により発光する請求項8 ~ 13のいずれかに記載の有機エレクトロルミネッセンス素子。

【請求項15】

青色系発光する請求項8 ~ 14のいずれかに記載の有機エレクトロルミネッセンス素子

50

。【発明の詳細な説明】

【技術分野】

【0001】

本発明は、有機エレクトロルミネッセンス素子用材料及びそれを用いた有機エレクトロルミネッセンス素子（有機EL素子）に関し、特に、色純度が高く、青色系に発光する有機EL素子に関するものである。

【背景技術】

【0002】

有機物質を使用した有機EL素子は、固体発光型の安価な大面積フルカラー表示素子としての用途が有望視され、多くの開発が行われている。一般に、有機EL素子は、発光層及び該層を挟んだ一対の対向電極から構成されている。

有機EL素子の発光は、両電極間に電界が印加されると、陰極側から電子が注入され、陽極側から正孔が注入され、電子が発光層において正孔と再結合し、励起状態を生成し、励起状態が基底状態に戻る際にエネルギーを光として放出する現象である。

発光材料としては、トリス（8-キノリノラート）アルミニウム錯体等のキレート錯体、クマリン誘導体、テトラフェニルブタジエン誘導体、ビススチリルアリーレン誘導体、オキサジアゾール誘導体等の発光材料が知られており、それらからは青色から赤色までの可視領域の発光が得られることが報告されており、カラー表示素子の実現が期待されている（例えば、特許文献1～3等）。

最近では、有機EL素子ディスプレイの実用化が開始されているものの、フルカラー表示素子は開発途中である。特に、色純度及び発光効率が高く、青色系に発光する有機EL素子が求められている。

これらを解決しようとするものとして、例えば、特許文献4には、青色発光材料としてフェニルアントラセン誘導体を用いた素子開示されている。フェニルアントラセン誘導体は、青色発光材料として用いられ、通常、トリス（8-キノリノラート）アルミニウム（Alq）錯体層との前記青色材料層の積層体として用いられるが、発光効率、寿命、青色純度が実用に用いられるレベルとしては不十分であった。特許文献5には、アミン系芳香族化合物を発光層に用いた青色発光素子が開示されているが、発光効率が2～4cd/Aと不十分であった。特許文献6には、アザフルオランテン化合物を発光層に添加した素子が開示されているが、黄色から緑色の発光となり、十分に色純度の高い青色を発光するに至っていない。

【先行技術文献】

【特許文献】

【0003】

【特許文献1】特開平8-239655号公報

【特許文献2】特開平7-138561号公報

【特許文献3】特開平3-200289号公報

【特許文献4】特開平8-12600号公報

【特許文献5】特開2001-288462号公報

【特許文献6】特開2001-160489号公報

【発明の概要】

【発明が解決しようとする課題】

【0004】

本発明は、前記の課題を解決するためになされたもので、色純度が高く、青色系に発光する有機EL素子用材料及びそれを利用した有機EL素子を提供することを目的とする。

【課題を解決するための手段】

【0005】

本発明者らは、前記課題を解決するために鋭意検討した結果、アリールカルバゾリル基又はカルバゾリルアルキレン基に、窒素含有ヘテロ環基が結合した化合物をホスト材料と

10

20

30

40

50

して用いることにより、青色純度が高い有機EL素子が得られることを見出し、本発明を解決するに至った。

【0006】

すなわち、本発明は、下記一般式(1)で表される化合物からなる有機EL素子用材料である。



〔式中、Czは、置換もしくは無置換のアリールカルbazリル基、Aは、下記一般式(A)で表される基である。nは、1~3の整数である。〕



(M及びM'は、それぞれ独立に、置換もしくは無置換の窒素含有ヘテロ芳香族環であり、同一でも異なってもよい。但し、該窒素含有ヘテロ芳香族環は、ピリジン、アジリジン、インドリジン、イミダゾール、イソインドール、インダゾール、プリン、プテリジン、 β -カルボリン、ナフチリジン、キノキサリン、ターピリジン、ビピリジン、アクリジン、フェナントロリン、フェナジン及びイミダゾピリジンからなる群から選ばれる。Lは、単結合、置換もしくは無置換の炭素数6~30のアリール基もしくはアリーレン基、又は置換もしくは無置換の炭素数2~30のヘテロ芳香族環である。pは0~2、qは1~2、rは0~2の整数である。ただし、p+rは1以上である。)

なお、一般式(A)で表される基は、Czのアリール部位と結合している。〕

また、本発明は、陰極と陽極間に一層又は複数層からなる有機薄膜層が挟持されている有機EL素子において、該有機薄膜層の少なくとも1層が、上記有機EL素子用材料を含有する有機EL素子を提供するものである。上記有機薄膜層のうち、発光層、電子輸送層、又は正孔輸送層が前記有機EL素子用材料を含有していてもよい。

【0007】

さらには、本発明は、下記一般式(1)で表される化合物からなる有機エレクトロルミネッセンス素子用電子輸送材料である。



〔式中、Czは、置換もしくは無置換のアリールカルbazリル基、Aは、下記一般式(A)で表される基である。nは、1~3の整数である。〕



(M及びM'は、それぞれ独立に、置換もしくは無置換の炭素数2~40の窒素含有ヘテロ芳香族環(但し、ピリミジン、アザインドリジン及びインドールを除く。)であり、同一でも異なってもよい。Lは、単結合、置換もしくは無置換の炭素数6~30のアリール基もしくはアリーレン基、又は置換もしくは無置換の炭素数2~30のヘテロ芳香族環である。pは0~2、qは1~2、rは0~2の整数である。ただし、p+rは1以上である。)

なお、一般式(A)で表される基は、Czのアリール部位と結合している。〕

また、本発明は、陰極と陽極間に一層又は複数層からなる有機薄膜層が挟持されている有機EL素子において、電子輸送層が、上記有機EL素子用材料を含有する有機EL素子を提供するものである。

【発明の効果】

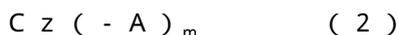
【0008】

発光効率及び色純度が高く、青色系に発光する有機EL素子用材料及びそれを利用した有機EL素子を提供できる。

【発明を実施するための形態】

【0009】

本発明の有機EL素子用材料は、下記一般式(1)又は(2)で表される化合物からなる。



Czは、置換もしくは無置換のアリールカルbazリル基又は置換もしくは無置換のカル

10

20

30

40

50

バゾリルアルキレン基である。n及びmは、それぞれ1～3の整数である。

アリアルカルバゾリル基におけるアリアル基は、炭素数6～30であると好ましく、例えば、フェニル基、ナフチル基、アントリル基、フェナントリル基、ナフトセニル基、ピレニル基、フルオレニル基、ピフェニル基、ターフェニル基等が挙げられ、これらのうち、フェニル基、ナフチル基、ピフェニル基、ターフェニル基が好ましい。

カルバゾリルアルキレン基におけるアルキレン基は、炭素数1～10であると好ましく、メチレン基、エチレン基、プロピレン基、イソプロピレン基、n-ブチレン基、s-ブチレン基、イソブチレン基、t-ブチレン基、n-ペンチレン基、n-ヘキシレン基、n-ヘプチレン基、n-オクチレン基、ヒドロキシメチレン基、クロロメチレン基、アミノメチレン基等が挙げられ、これらのうち、メチレン基、エチレン基、プロピレン基、イソプロピレン基、n-ブチレン基、t-ブチレン基、n-ペンチレン基が好ましい。

【0010】

一般式(1)及び(2)における、Aは、下記一般式(A)で表される基である。



M及びM'は、それぞれ独立に、置換もしくは無置換の窒素含有ヘテロ芳香族環であり、同一でも異なってもよい。窒素含有ヘテロ芳香族環は、ピリジン、ピリミジン、ピラジン、トリアジン、アジリジン、アザインドリジン、インドリジン、イミダゾール、インドール、イソインドール、インダゾール、プリン、プテリジン、 β -カルボリン、ナフチリジン、キノキサリン、ターピリジン、ビピリジン、アクリジン、フェナントロリン、フェナジン、イミダゾピリジンからなる群から選ばれ、特に、ピリジン、ターピリジン、ピリミジン、イミダゾピリジン、トリアジンが好ましい。

Lは、単結合、置換もしくは無置換の炭素数6～30のアリアル基もしくはアリーレン基、置換もしくは無置換の炭素数5～30のシクロアルキレン基、置換もしくは無置換の炭素数2～30のヘテロ芳香族環である。

pは0～2、qは1～2、rは0～2の整数である。ただし、p+rは1以上である。

炭素数6～30のアリアル基としては、例えば、フェニル基、ピフェニル基、ターフェニル基、ナフチル基、アントラニル基、フェナンスリル基、ピレニル基、クリセニル基、フルオランテニル基、パーフルオロアリアル基等が挙げられ、これらのうちフェニル基、ピフェニル基、ターフェニル基、パーフルオロアリアル基が好ましい。

炭素数6～30のアリーレン基としては、例えば、フェニレン基、ピフェニレン基、ターフェニレン基、ナフチレン基、アントラニレン基、フェナンスリレン基、ピレニレン基、クリセニレン基、フルオランテニレン基、パーフルオロアリーレン基等が挙げられ、これらのうちフェニレン基、ピフェニレン基、ターフェニレン基、パーフルオロアリーレン基が好ましい。

炭素数5～30のシクロアルキレン基としては、例えばシクロペンチレン基、シクロヘキシレン基、シクロヘプチレン基などが挙げられ、これらのうちシクロヘキシレン基が好ましい。

炭素数2～30のヘテロ芳香族環としては、1-ピロリル基、2-ピロリル基、3-ピロリル基、ピラジニル基、2-ピリジニル基、3-ピリジニル基、4-ピリジニル基、1-インドリル基、2-インドリル基、3-インドリル基、4-インドリル基、5-インドリル基、6-インドリル基、7-インドリル基、1-イソインドリル基、2-イソインドリル基、3-イソインドリル基、4-イソインドリル基、5-イソインドリル基、6-イソインドリル基、7-イソインドリル基、2-フリル基、3-フリル基、2-ベンゾフラニル基、3-ベンゾフラニル基、4-ベンゾフラニル基、5-ベンゾフラニル基、6-ベンゾフラニル基、7-ベンゾフラニル基、1-イソベンゾフラニル基、3-イソベンゾフラニル基、4-イソベンゾフラニル基、5-イソベンゾフラニル基、6-イソベンゾフラニル基、7-イソベンゾフラニル基、2-キノリル基、3-キノリル基、4-キノリル基、5-キノリル基、6-キノリル基、7-キノリル基、8-キノリル基、1-イソキノリル基、3-イソキノリル基、4-イソキノリル基、5-イソキノリル基、6-イソキノリル基、7-イソキノリル基、8-イソキノリル基、2-キノキサリニル基、5-キノキサ

10

20

30

40

50

リニル基、6 - キノキサリニル基、1 - カルバゾリル基、2 - カルバゾリル基、3 - カルバゾリル基、4 - カルバゾリル基、9 - カルバゾリル基、1 - フェナンスリジニル基、2 - フェナンスリジニル基、3 - フェナンスリジニル基、4 - フェナンスリジニル基、6 - フェナンスリジニル基、7 - フェナンスリジニル基、8 - フェナンスリジニル基、9 - フェナンスリジニル基、10 - フェナンスリジニル基、1 - アクリジニル基、2 - アクリジニル基、3 - アクリジニル基、4 - アクリジニル基、9 - アクリジニル基、1, 7 - フェナンスロリン - 2 - イル基、1, 7 - フェナンスロリン - 3 - イル基、1, 7 - フェナンスロリン - 4 - イル基、1, 7 - フェナンスロリン - 5 - イル基、1, 7 - フェナンスロリン - 6 - イル基、1, 7 - フェナンスロリン - 8 - イル基、1, 7 - フェナンスロリン - 9 - イル基、1, 7 - フェナンスロリン - 10 - イル基、1, 8 - フェナンスロリン - 2 - イル基、1, 8 - フェナンスロリン - 3 - イル基、1, 8 - フェナンスロリン - 4 - イル基、1, 8 - フェナンスロリン - 5 - イル基、1, 8 - フェナンスロリン - 6 - イル基、1, 8 - フェナンスロリン - 7 - イル基、1, 8 - フェナンスロリン - 9 - イル基、1, 8 - フェナンスロリン - 10 - イル基、1, 9 - フェナンスロリン - 2 - イル基、1, 9 - フェナンスロリン - 3 - イル基、1, 9 - フェナンスロリン - 4 - イル基、1, 9 - フェナンスロリン - 5 - イル基、1, 9 - フェナンスロリン - 6 - イル基、1, 9 - フェナンスロリン - 7 - イル基、1, 9 - フェナンスロリン - 8 - イル基、1, 9 - フェナンスロリン - 10 - イル基、1, 10 - フェナンスロリン - 2 - イル基、1, 10 - フェナンスロリン - 3 - イル基、1, 10 - フェナンスロリン - 4 - イル基、1, 10 - フェナンスロリン - 5 - イル基、2, 9 - フェナンスロリン - 1 - イル基、2, 9 - フェナンスロリン - 3 - イル基、2, 9 - フェナンスロリン - 4 - イル基、2, 9 - フェナンスロリン - 5 - イル基、2, 9 - フェナンスロリン - 6 - イル基、2, 9 - フェナンスロリン - 7 - イル基、2, 9 - フェナンスロリン - 8 - イル基、2, 9 - フェナンスロリン - 10 - イル基、2, 8 - フェナンスロリン - 1 - イル基、2, 8 - フェナンスロリン - 3 - イル基、2, 8 - フェナンスロリン - 4 - イル基、2, 8 - フェナンスロリン - 5 - イル基、2, 8 - フェナンスロリン - 6 - イル基、2, 8 - フェナンスロリン - 7 - イル基、2, 8 - フェナンスロリン - 9 - イル基、2, 8 - フェナンスロリン - 10 - イル基、2, 7 - フェナンスロリン - 1 - イル基、2, 7 - フェナンスロリン - 3 - イル基、2, 7 - フェナンスロリン - 4 - イル基、2, 7 - フェナンスロリン - 5 - イル基、2, 7 - フェナンスロリン - 6 - イル基、2, 7 - フェナンスロリン - 8 - イル基、2, 7 - フェナンスロリン - 9 - イル基、2, 7 - フェナンスロリン - 10 - イル基、1 - フェナジニル基、2 - フェナジニル基、1 - フェノチアジニル基、2 - フェノチアジニル基、3 - フェノチアジニル基、4 - フェノチアジニル基、10 - フェノチアジニル基、1 - フェノキサジニル基、2 - フェノキサジニル基、3 - フェノキサジニル基、4 - フェノキサジニル基、10 - フェノキサジニル基、2 - オキサゾリル基、4 - オキサゾリル基、5 - オキサゾリル基、2 - オキサジアゾリル基、5 - オキサジアゾリル基、3 - フラザニル基、2 - チエニル基、3 - チエニル基、2 - メチルピロール - 1 - イル基、2 - メチルピロール - 3 - イル基、2 - メチルピロール - 4 - イル基、2 - メチルピロール - 5 - イル基、3 - メチルピロール - 1 - イル基、3 - メチルピロール - 2 - イル基、3 - メチルピロール - 4 - イル基、3 - メチルピロール - 5 - イル基、2 - t - ブチルピロール - 4 - イル基、3 - (2 - フェニルプロピル)ピロール - 1 - イル基、2 - メチル - 1 - インドリル基、4 - メチル - 1 - インドリル基、2 - メチル - 3 - インドリル基、4 - メチル - 3 - インドリル基、2 - t - ブチル - 1 - インドリル基、4 - t - ブチル - 1 - インドリル基、2 - t - ブチル - 3 - インドリル基、4 - t - ブチル - 3 - インドリル基等が挙げられ、これらのうち、ピリジニル基、キノリル基が好ましい。

また、上記一般式(1)、(2)及び(A)におけるC_z、M、M'の置換基としては、塩素、臭素、フッ素等のハロゲン原子、カルバゾール基、ヒドロキシル基、置換もしくは無置換のアミノ基、ニトロ基、シアノ基、シリル基、トリフルオロメチル基、カルボニル基、カルボキシル基、置換もしくは無置換のアルキル基、置換もしくは無置換のアルケニル基、置換もしくは無置換のアリールアルキル基、置換もしくは無置換の芳香族基、置

10

20

30

40

50

換もしくは無置換のヘテロ芳香族複素環基、置換もしくは無置換のアラルキル基、置換もしくは無置換のアリールオキシ基、置換もしくは無置換のアルキルオキシ基等が挙げられる。これらのうち、フッ素原子、メチル基、パーフルオロフェニレン基、フェニル基、ナフチル基、ピリジル基、ピラジル基、ピリミジル基、アダマンチル基、ベンジル基、シアノ基、シリル基が好ましい。

前記一般式(1)又は(2)で表される化合物の結合様式としては、 n 、 m の値に応じ、下記表1に示すようになる。

【0011】

【表1】

表 1

$n=m=1$	$n=2$	$n=3$	$m=2$	$m=3$
$Cz-A$	$Cz-A-Cz$	$\begin{array}{c} Cz-A-Cz \\ \\ Cz \end{array}$	$A-Cz-A$	$\begin{array}{c} A-Cz-A \\ \\ A \end{array}$

10

【0012】

前記一般式(A)で表される基の結合様式としては、 p 、 q 、 r の値に応じ、下記表2に示すようになる。

【0013】

20

【表 2】

表 2

No	p	q	r	結合様式
[1]	0	1	1	$L-M'$
[2]	0	1	2	$L-M'-M', M'-L-M'$
[3]	0	2	1	$L-L-M', L-M'-L$
[4]	0	2	2	$L-L-M'-M', M'-L-L-M',$ $L-M'-M'-L, M'-L-M', L-M'-L$
[5]	1	1	0	[1]と同じ (M' をMと読み替える)
[6]	1	1	1	$M-L-M'$
[7]	1	1	2	$M-L-M'-M',$
[8]	1	2	0	[3]と同じ (M' をMと読み替える)
[9]	1	2	1	$M-L-L-M', L-M-L-M', M-L-M'-L$
[10]	1	2	2	$M-L-L-M'-M', M'-L-M-L-M',$ $M'-M'-L-M-L,$
[11]	2	1	0	[2]と同じ (M' をMと読み替える)
[12]	2	1	1	[7]と同じ (M' をMと、MをM' と読み替える)
[13]	2	1	2	$M-M-L-M'-M',$
[14]	2	2	0	[4]と同じ (M' をMと読み替える)
[15]	2	2	1	[10]と同じ (M' をMと、MをM' と読み替える)
[16]	2	2	2	$M-M-L-L-M'-M',$

10

20

30

【 0 0 1 4 】

40

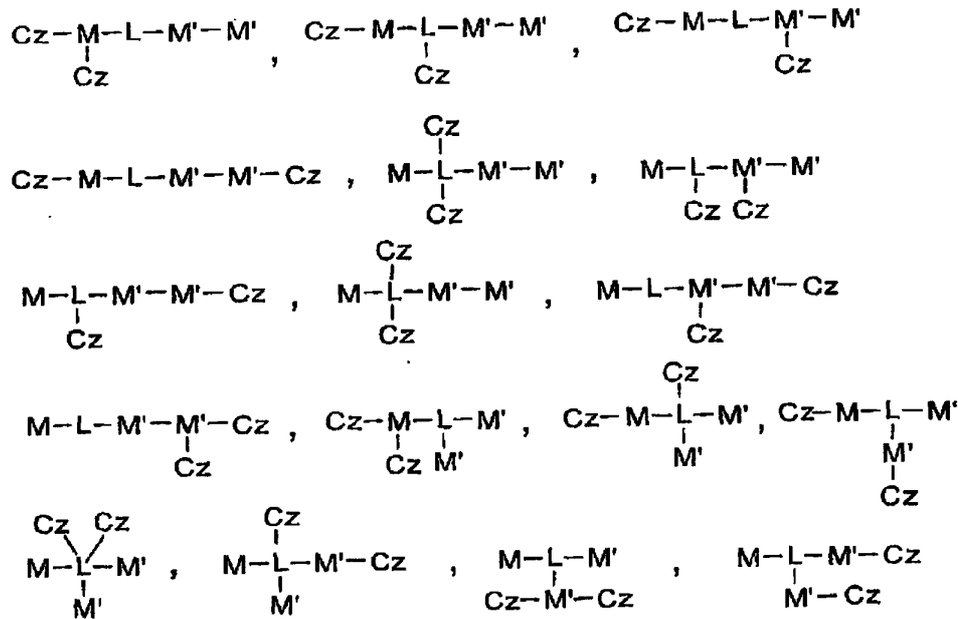
Aと結合しているCzは、Aを表す一般式(A)のM、L、M'のいずれに結合していてもよい。

例えば、一般式(1)もしくは(2)において、m=n=1であるCz-Aで、(A)が表2[6](p=q=r=1)の場合には、Cz-M-L-M'、M-L(Cz)-M'及びM-L-M'-Czの3つの結合様式が挙げられる。

また、例えば、一般式(1)において、n=2であるCz-A-Czで、(A)が表2[7](p=q=1, r=2)の場合には、

【 0 0 1 5 】

【化 1】



10

【0016】

20

のような結合様式が挙げられる。

以上のような、一般式(1)、(2)及び(A)の結合様式、並びに各基の例示の組み合わせにおいて、下記(i)~(iv)で表される化合物からなる有機EL素子用材料が好ましい。

(i) 前記一般式(1)において $n = 1$ 、かつ前記一般式(A)において $p = 1$ 、 $r = 0$ であり、一般式(1)式中、Czは、置換もしくは無置換のアリールカルバゾリル基又はカルバゾリルアルキレン基であり、

一般式(A)式中、Mは、前記定義の通りであり、Lは、置換もしくは無置換の炭素数6~30のアリール基もしくはアリーレン基、置換もしくは無置換の炭素数2~30のヘテロ芳香族環である有機EL素子用材料。

30

(ii) 前記一般式(1)において $n = 2$ 、かつ前記一般式(A)において $p = 1$ 、 $r = 0$ であり、一般式(1)式中、Czは、置換もしくは無置換のアリールカルバゾリル基又はカルバゾリルアルキレン基であり、

一般式(A)式中、Mは、前記定義の通りであり、Lは、置換もしくは無置換の炭素数6~30のアリール基もしくはアリーレン基、置換もしくは無置換の炭素数2~30のヘテロ芳香族環である有機EL素子用材料。

(iii) 前記一般式(1)において $n = 1$ 、かつ前記一般式(A)において $p = 2$ 、 $r = 0$ であり、一般式(1)式中、Czは、置換もしくは無置換のアリールカルバゾリル基又はカルバゾリルアルキレン基であり、

一般式(A)式中、Mは、前記定義の通りであり、Lは、置換もしくは無置換の炭素数6~30のアリール基もしくはアリーレン基、又は置換もしくは無置換の炭素数2~30のヘテロ芳香族環である有機EL素子用材料。

40

(iv) 前記一般式(2)において $m = 2$ 、かつ前記一般式(A)において $p = q = 1$ であり、一般式(2)式中、Czは、置換もしくは無置換のアリールカルバゾリル基又はカルバゾリルアルキレン基であり、

一般式(A)式中、M及びM'は、それぞれ独立に、前記定義の通りであり、Lは、置換もしくは無置換の炭素数6~30のアリール基もしくはアリーレン基、置換もしくは無置換の炭素数5~30のシクロアルキレン基、又は置換もしくは無置換の炭素数2~30のヘテロ芳香族環である有機EL素子用材料。

前記一般式(1)及び(2)において、Czは、置換もしくは無置換のアリールカルバ

50

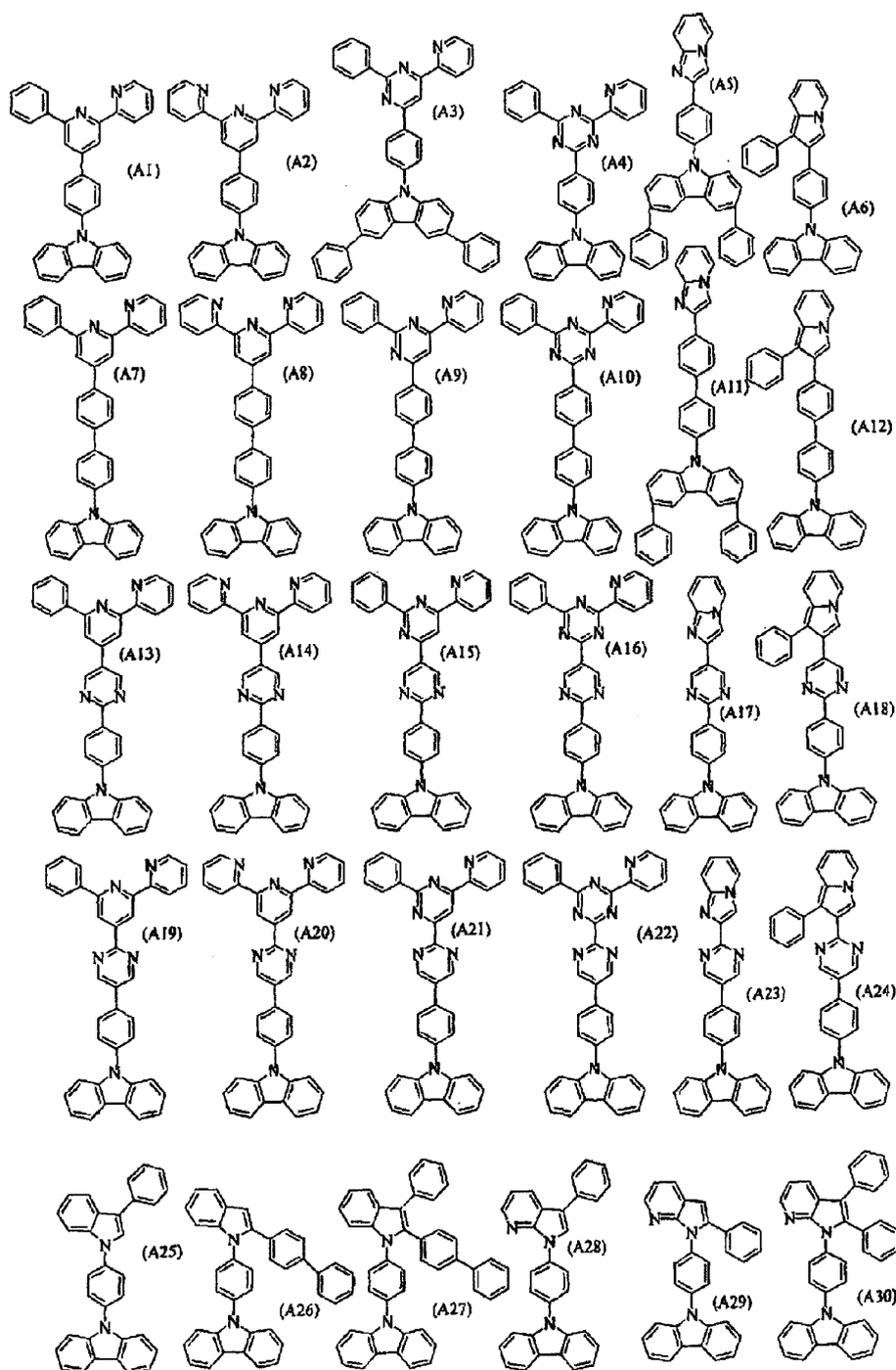
ゾリル基であると好ましく、フェニルカルバゾリル基であるとさらに好ましい。また、ア
リールカルバゾリル基のアリール部位がカルバゾリル基で置換されていると好ましい。

【 0 0 1 7 】

本発明の一般式(1)で表される化合物の具体例を以下に示すが、これら例示化合物に
限定されるものではない。

【 0 0 1 8 】

【 化 2 】



10

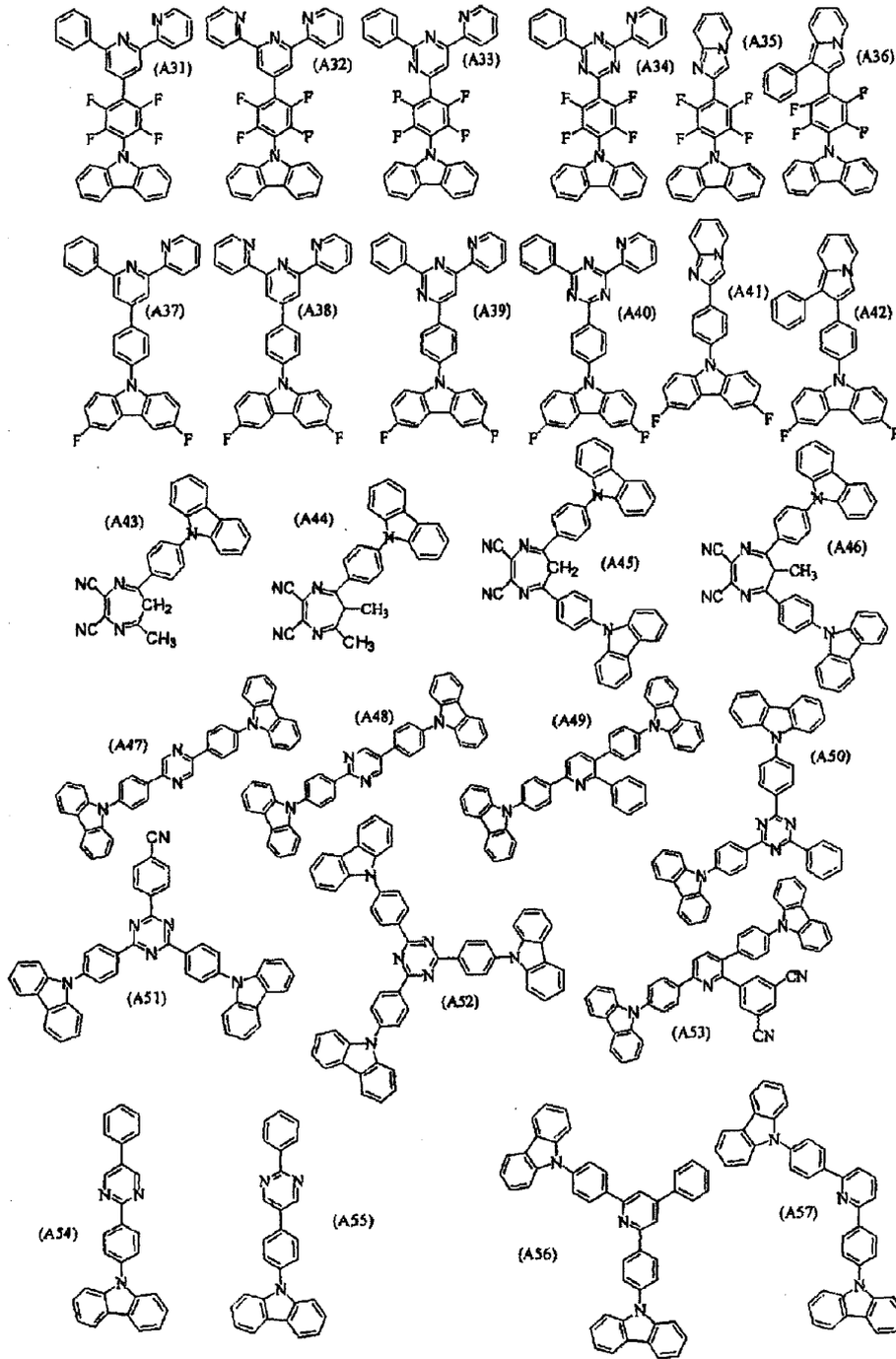
20

30

40

【 0 0 1 9 】

【化 3】



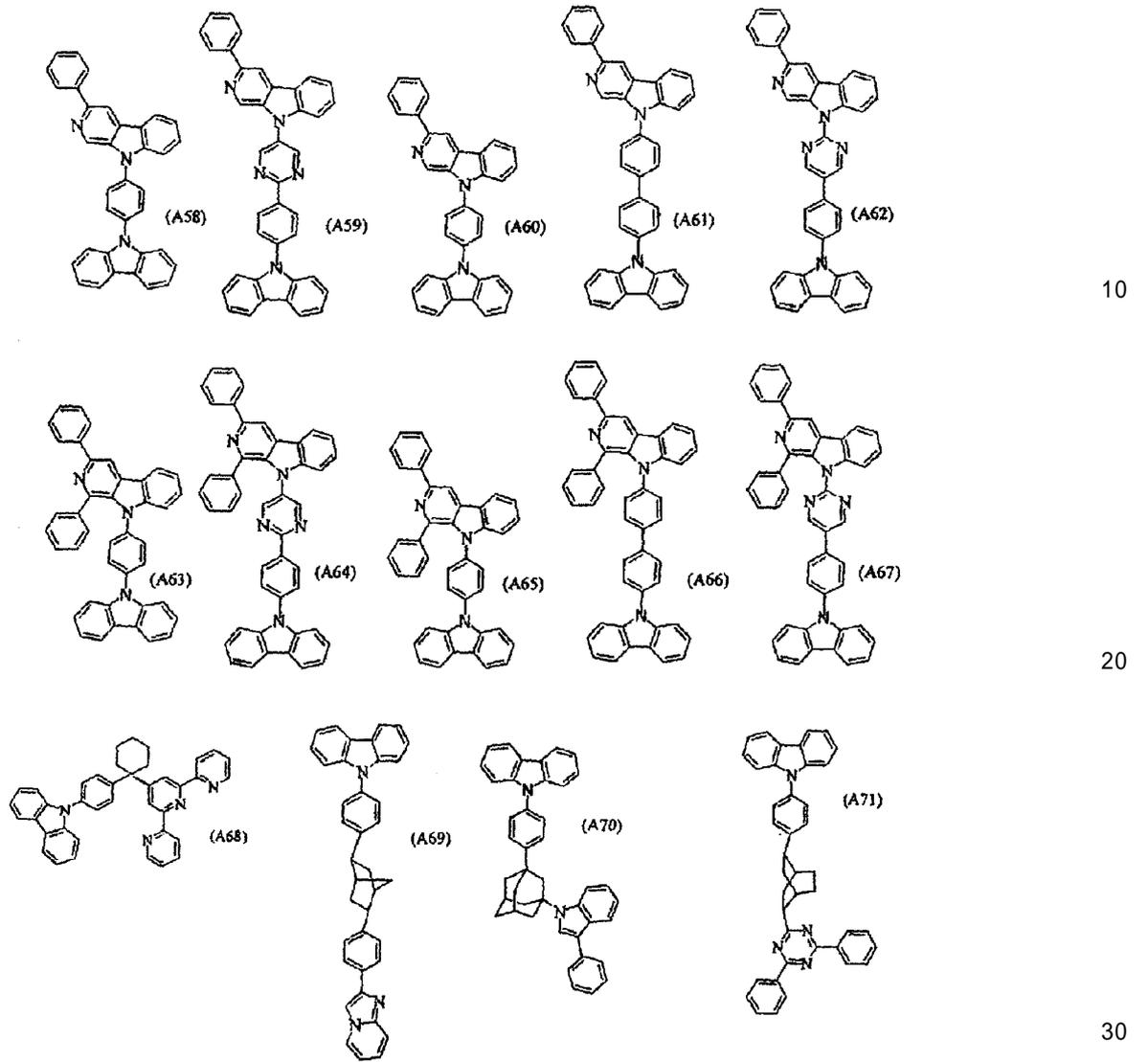
10

20

30

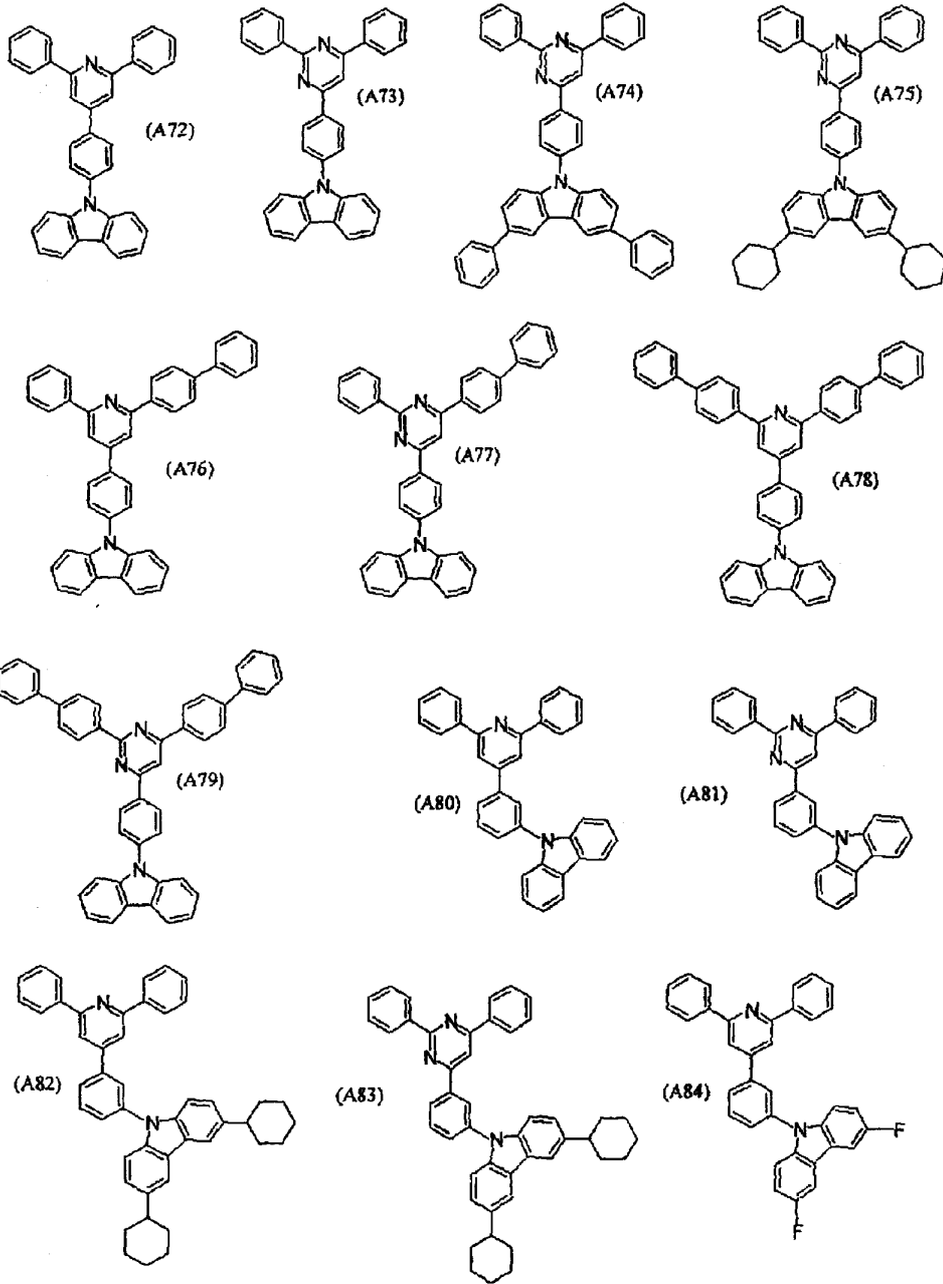
【 0 0 2 0 】

【化4】



【0021】

【化5】

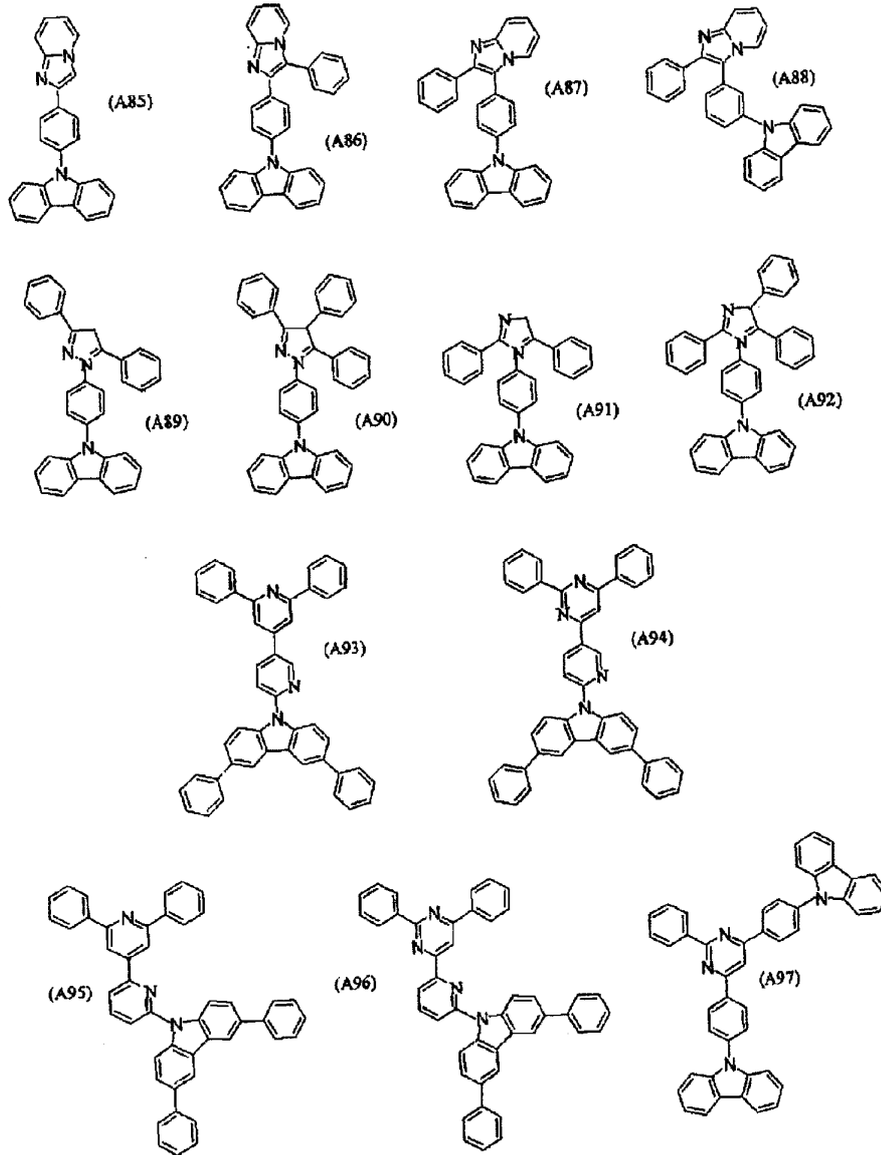


10

20

30

【化 6】



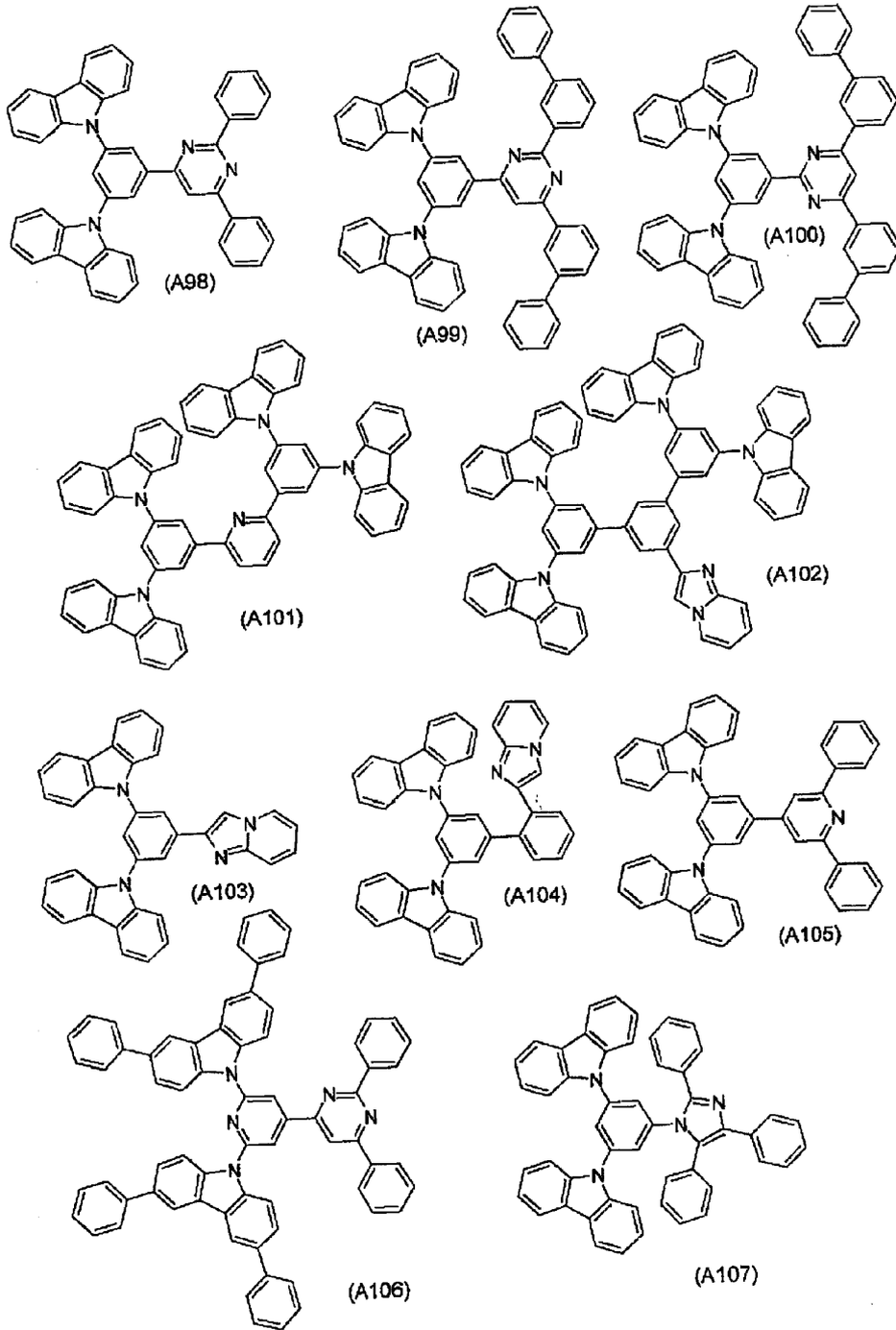
10

20

30

【 0 0 2 3 】

【化7】



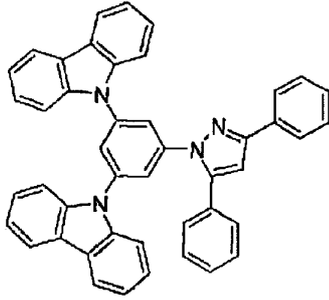
10

20

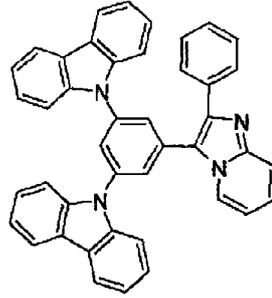
30

【0024】

【化8】

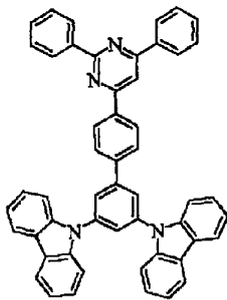


(A108)

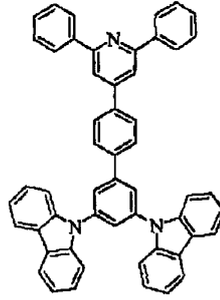


(A109)

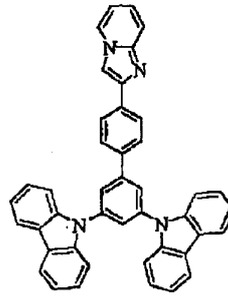
10



(A110)

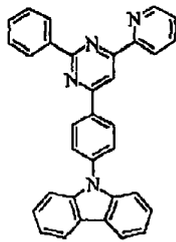


(A111)

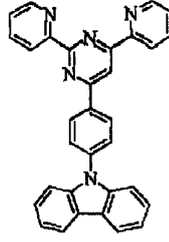


(A112)

20



(A113)



(A114)

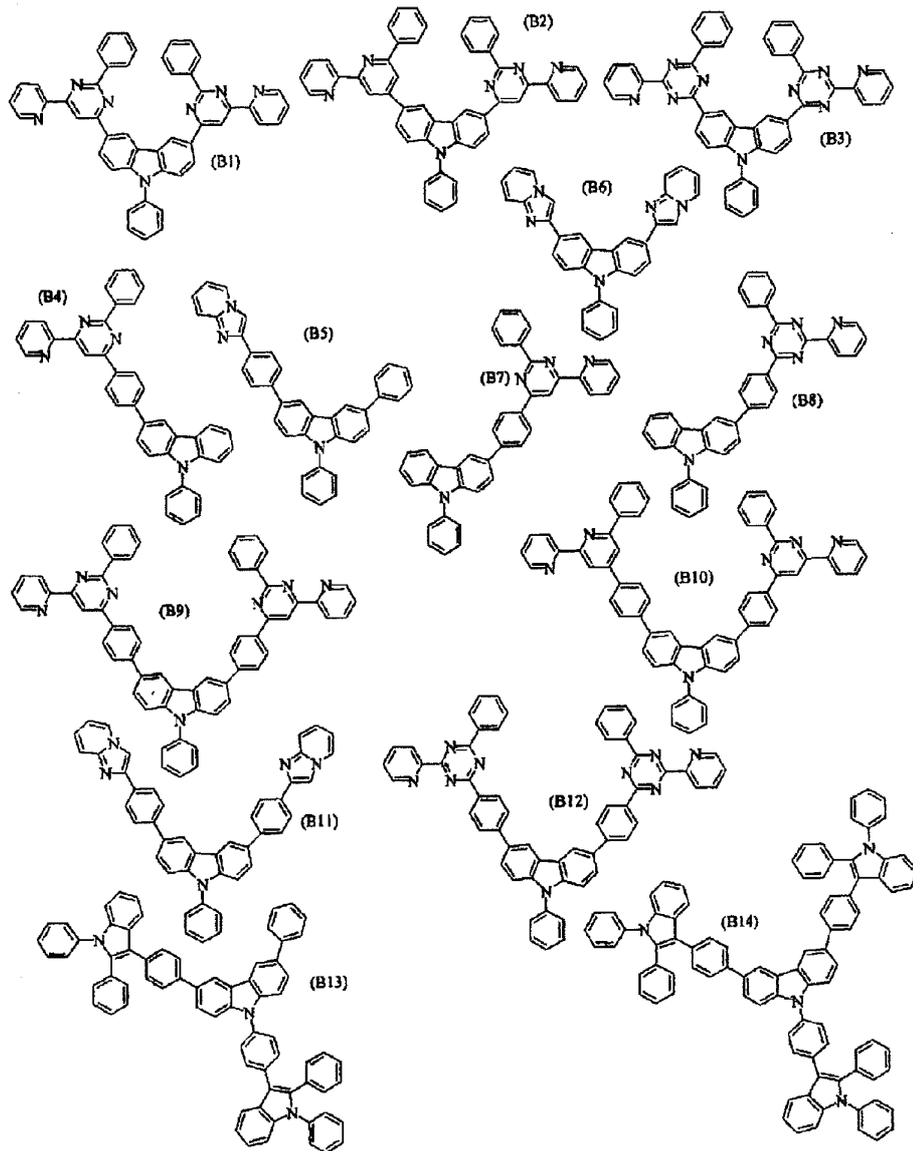
30

【0025】

本発明の一般式(2)で表される化合物の具体例を以下に示すが、これら例示化合物に限定されるものではない。

【0026】

【化9】



10

20

30

【0027】

本発明における一般式(1)又は(2)で表される化合物は、3重項のエネルギーギャップが2.5~3.3 eVであり、2.5~3.2 eVであると好ましい。

本発明における一般式(1)又は(2)で表される化合物は、1重項のエネルギーギャップが2.8~3.8 eVであり、2.9~3.7 eVであると好ましい。

本発明の有機EL素子は、陰極と陽極間に一層又は複数層からなる有機薄膜層が挟持されている有機EL素子において、該有機薄膜層の少なくとも1層が、前記一般式(1)又は(2)の化合物からなる有機EL素子用材料を含有する。

40

また、本発明の有機EL素子は、発光層、電子輸送層、正孔輸送層に、前記一般式(1)又は(2)のいずれかの化合物からなる有機EL素子用材料を含有すると好ましい。

【0028】

本発明の有機EL素子は、青色系発光し、その純度が(0.12, 0.10)~(0.17, 0.20)と高いものである。これは、本発明の一般式(1)又は(2)の化合物からなる有機EL素子用材料が、広いエネルギーギャップを有しているからである。

本発明の有機EL素子は、3重項励起又はそれ以上の多重項励起により発光すると好ましい。

本発明の有機EL素子用材料は、有機EL素子のホスト材料であると好ましい。このホスト材料とは、正孔と電子の注入が可能であって、正孔と電子が輸送され、再結合して蛍

50

光を発する機能を有するものである。

また、本発明における一般式(1)及び(2)の化合物は、1重項のエネルギーギャップが2.8~3.8 eVと高く、3重項のエネルギーギャップも2.5~3.3 eVと高いため、燐光素子用の有機ホスト材料としても有用である。

ここで、燐光素子とは、3重項準位のエネルギー状態から基底1重項準位の状態への遷移に基づく発光の強度が他の物質に比べて高い物質、例えば、周期律表7~11族から選ばれる少なくとも1つの金属を含む有機金属錯体などの燐光物質を含む、いわゆる燐光を利用した有機電界発光素子のことである。

有機EL素子の発光層において、生成される分子励起子には、1重項励起子と三重項励起子とが混合していて、1重項励起子及び3重項励起子は、一般的には1:3の割合で、3重項励起子の方が多く生成されていると言われている。また、通常の蛍光を使った有機EL素子では、発光に寄与する励起子は1重項励起子であって、3重項励起子は非発光性である。このため、3重項励起子は最終的には熱として消費されてしまい、生成率の低い1重項励起子から発光が生じている。したがって、有機EL素子においては、正孔と電子との再結合によって発生するエネルギーのうち、3重項励起子の方へ移動したエネルギーは大きい損失となっている。

このため、本発明の化合物を燐光素子に利用することにより、3重項励起子のエネルギーを発光に使用できるので、蛍光を使った素子の3倍の発光効率の得られると考えられる。また、本発明の化合物は、燐光素子の発光層に用いると、該層に含まれる7~11族から選ばれる金属を含有する燐光性有機金属錯体の励起3重項準位より高いエネルギー状態の励起3重項準位を有し、さらに安定な薄膜形状を与え、高いガラス転移温度(T_g: 80~160)を有し、正孔及び/又は電子を効率よく輸送することができ、電気化学的かつ化学的に安定であり、トラップとなったり発光を消光したりする不純物が製造時や使用時に発生しにくいと考えられる。

【0029】

本発明の有機EL素子は、前記したように陽極と陰極間に一層もしくは多層の有機薄膜層を形成した素子である。一層型の場合、陽極と陰極との間に発光層を設けている。発光層は、発光材料を含有し、それに加えて陽極から注入した正孔、もしくは陰極から注入した電子を発光材料まで輸送させるために、正孔注入材料もしくは電子注入材料を含有してもよい。また、発光材料は、極めて高い蛍光量子効率、高い正孔輸送能力及び電子輸送能力を併せ持ち、均一な薄膜を形成することが好ましい。多層型の有機EL素子としては、(陽極/正孔注入層/発光層/陰極)、(陽極/発光層/電子注入層/陰極)、(陽極/正孔注入層/発光層/電子注入層/陰極)等の多層構成で積層したものがある。

発光層には、必要に応じて、本発明の一般式(1)又は(2)の化合物に加えてさらなる公知のホスト材料、発光材料、ドーピング材料、正孔注入材料や電子注入材料を使用し、組み合わせて使用することもできる。有機EL素子は、多層構造にすることにより、クエンチングによる輝度や寿命の低下を防ぐことができ、他のドーピング材料により、発光輝度や発光効率を向上させたり、燐光発光に寄与する他のドーピング材料と組み合わせて用いることにより、従来の発光輝度や発光効率を向上させることができる。

また、本発明の有機EL素子における正孔注入層、発光層、電子注入層は、それぞれ二層以上の層構成により形成されてもよい。その際、正孔注入層の場合、電極から正孔を注入する層を正孔注入層、正孔注入層から正孔を受け取り発光層まで正孔を輸送する層を正孔輸送層と呼ぶ。同様に、電子注入層の場合、電極から電子を注入する層を電子注入層、電子注入層から電子を受け取り発光層まで電子を輸送する層を電子輸送層と呼ぶ。これらの各層は、材料のエネルギー準位、耐熱性、有機薄膜層もしくは金属電極との密着性等の各要因により選択されて使用される。

本発明の有機EL素子は、電子輸送層や正孔輸送層が、一般式(1)及び(2)のいずれかの化合物からなる本発明の有機EL素子用材料を含有してもよく、さらに、正孔注入層、電子注入層、正孔障壁層が本発明の有機EL素子用材料を含有してもよく、燐光発光性化合物と本発明の有機EL素子用材料とを混合して用いてもよい。

【0030】

本発明の一般式(1)又は(2)の化合物と共に有機薄膜層に使用できる発光材料又はホスト材料としては、アントラセン、ナフタレン、フェナントレン、ピレン、テトラセン、コロネン、クリセン、フルオレセイン、ペリレン、フタロペリレン、ナフタロペリレン、ペリノン、フタロペリノン、ナフタロペリノン、ジフェニルプタジエン、テトラフェニルプタジエン、クマリン、オキサジアゾール、アルダジン、ビスベンゾキサゾリン、ビススチリル、ピラジン、シクロペンタジエン、キノリン金属錯体、アミノキノリン金属錯体、ベンゾキノリン金属錯体、イミン、ジフェニルエチレン、ビニルアントラセン、ジアミノアントラセン、ジアミノカルバゾール、ピラン、チオピラン、ポリメチン、メロシアン、イミダゾールキレート化オキシノイド化合物、キナクリドン、ルブレン、スチルベン系誘導体及び蛍光色素等が挙げられるが、これらに限定されるものではない。

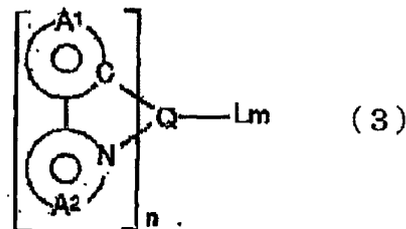
10

【0031】

発光材料としては、素子の外部量子効率をより向上させることができる点で燐光性の有機金属錯体が好ましく、有機金属錯体の金属原子として、ルテニウム、ロジウム、パラジウム、銀、レニウム、オスミウム、イリジウム、白金、金を含有するものが挙げられる。これらの有機金属錯体は下記一般式(3)で表される有機金属錯体であるのが好ましい。

【0032】

【化10】



20

【0033】

(式中、 A^1 は、置換もしくは無置換の芳香族炭化水素環基又は芳香族複素環基を表し、好ましくは、フェニル基、ピフェニル基、ナフチル基、アントリル基、チエニル基、ピリジル基、キノリル基、イソキノリル基であり、前記置換基としては、フッ素原子等のハロゲン原子；メチル基、エチル基等の炭素数1～30のアルキル基；ビニル基等のアルケニル基；メトキシカルボニル基、エトキシカルボニル基等の炭素数1～30のアルコキシカルボニル基；メトキシ基、エトキシ基等の炭素数1～30のアルコキシ基；フェノキシ基、ベンジルオキシ基などのアリールオキシ基；ジメチルアミノ基、ジエチルアミノ基等のジアルキルアミノ基、アセチル基等のアシル基、トリフルオロメチル基等のハロアルキル基、シアノ基を表す。

30

A^2 は、窒素を複素環を形成する原子として含有する置換もしくは無置換の芳香族複素環基を表し、好ましくは、ピリジル基、ピリミジル基、ピラジン基、トリアジン基、ベンゾチアゾール基、ベンゾオキサゾール基、ベンゾイミダゾール基、キノリル基、イソキノリル基、キノキサリン基、フェナントリジン基であり、前記置換基としては、 A^1 と同様

40

で挙げられる。
 A^1 を含む環と A^2 を含む環は一つの縮合環を形成してもよく、このようなものとしては、例えば、7,8-ベンゾキノリン基等が挙げられる。

Qは、周期表7～11族から選ばれる金属であり、好ましくは、ルテニウム、ロジウム、パラジウム、銀、レニウム、オスミウム、イリジウム、白金、金を表す。

Lは、2座型の配子を表し、好ましくは、アセチルアセトナート等の β -ジケト型の配位子又はピロメリット酸から選ばれる。

m及びnは整数を表し、Qが二価金属の場合は、 $n = 2$ 、 $m = 0$ であり、Qが三価金属の場合は、 $n = 3$ かつ $m = 0$ 、又は $n = 2$ かつ $m = 1$ である。))

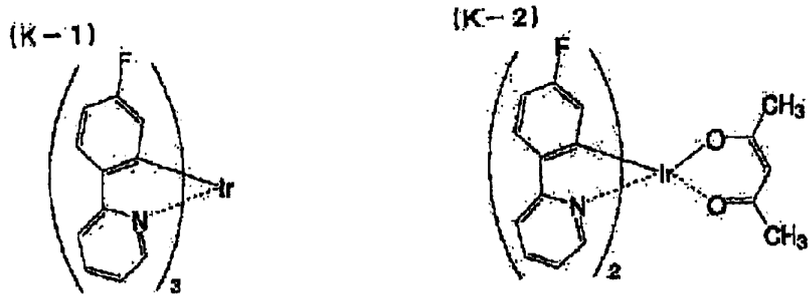
【0034】

50

前記一般式(3)で示される有機金属錯体の具体例を以下に示すが、何ら下記の化合物に限定されるものではない。

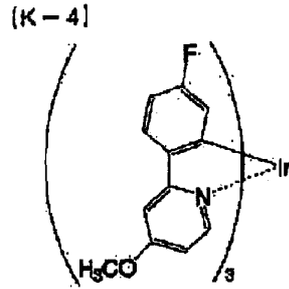
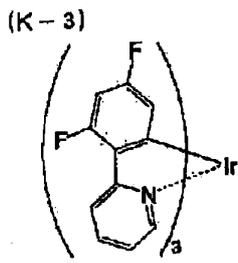
【0035】

【化11】

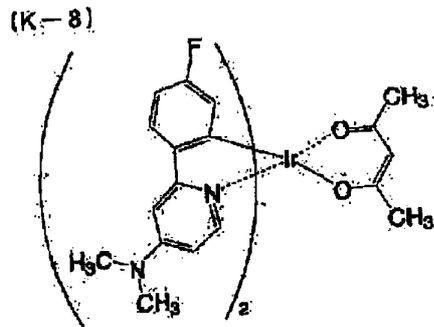
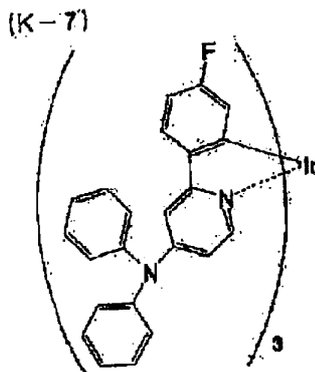
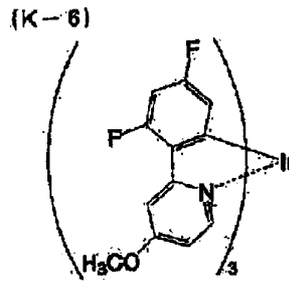
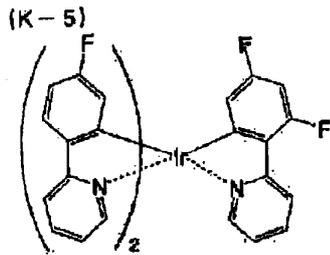


【0036】

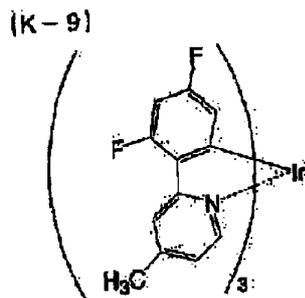
【化 1 2】



10



20

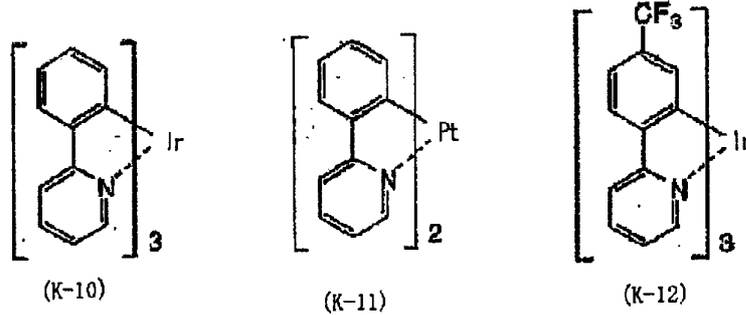


30

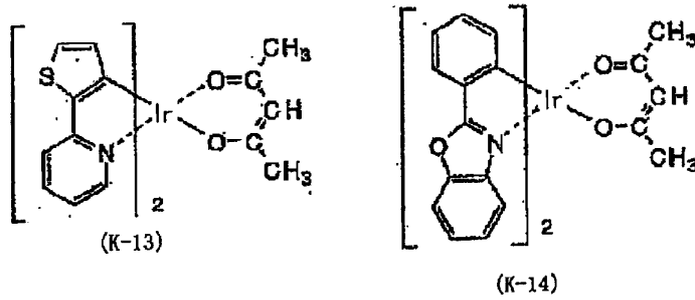
【 0 0 3 7 】

40

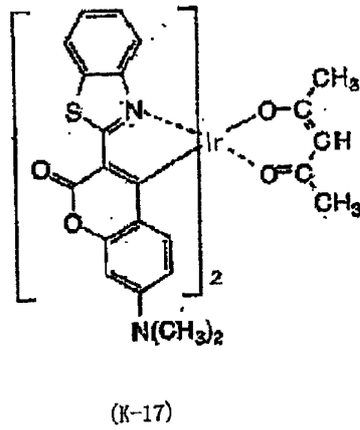
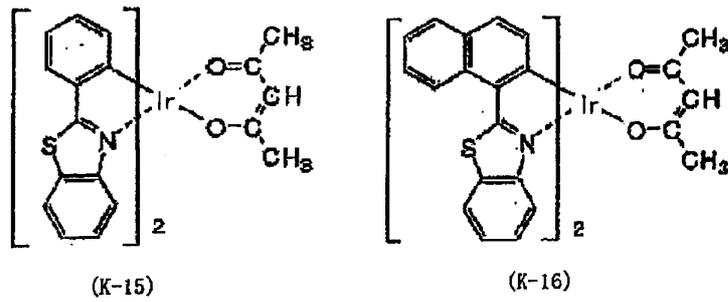
【化 1 3】



10



20

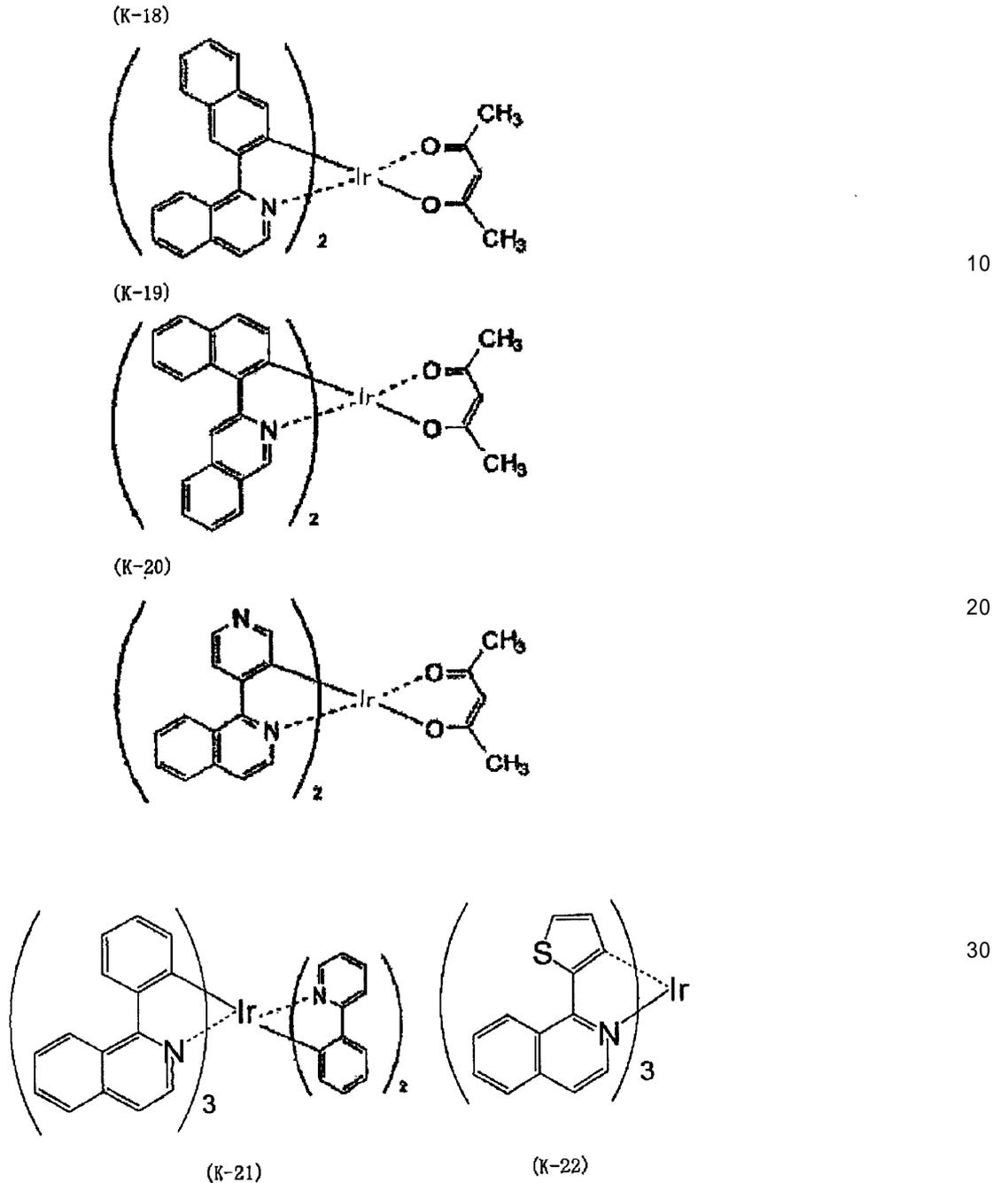


30

40

【 0 0 3 8】

【化14】



【0039】

正孔注入材料としては、正孔を輸送する能力を持ち、陽極からの正孔注入効果、発光層又は発光材料に対して優れた正孔注入効果を有し、発光層で生成した励起子の電子注入層又は電子注入材料への移動を防止し、かつ薄膜形成能力の優れた化合物が好ましい。具体的には、フタロシアニン誘導体、ナフトロシアニン誘導体、ポルフィリン誘導体、オキサゾール、オキサジアゾール、トリアゾール、イミダゾール、イミダゾロン、イミダゾールチオン、ピラゾリン、ピラゾロン、テトラヒドロイミダゾール、オキサゾール、オキサジアゾール、ヒドラゾン、アシルヒドラゾン、ポリアリーラルカン、スチルベン、ブタジエン、ベンジジン型トリフェニルアミン、スチリルアミン型トリフェニルアミン、ジアミン型トリフェニルアミン等と、それらの誘導体、及びポリビニルカルバゾール、ポリシラン、導電性高分子等の高分子材料が挙げられるが、これらに限定されるものではない。

これらの正孔注入材料の中で、さらに効果的な正孔注入材料は、芳香族三級アミン誘導体又はフタロシアニン誘導体である。芳香族三級アミン誘導体の具体例としては、トリフ

10

20

30

40

50

エニルアミン、トリトリルアミン、トリルジフェニルアミン、N, N' - ジフェニル - N, N' - (3 - メチルフェニル) - 1, 1' - ビフェニル - 4, 4' - ジアミン、N, N, N', N' - (4 - メチルフェニル) - 1, 1' - フェニル - 4, 4' - ジアミン、N, N, N', N' - (4 - メチルフェニル) - 1, 1' - ビフェニル - 4, 4' - ジアミン、N, N' - ジフェニル - N, N' - ジナフチル - 1, 1' - ビフェニル - 4, 4' - ジアミン、N, N' - (メチルフェニル) - N, N' - (4 - n - プチルフェニル) - フェナントレン - 9, 10 - ジアミン、N, N - ビス(4 - ジ - 4 - トリルアミノフェニル) - 4 - フェニル - シクロヘキサン等、又はこれらの芳香族三級アミン骨格を有したオリゴマーもしくはポリマーであるが、これらに限定されるものではない。フタロシアニン(Pc)誘導体の具体例は、H₂Pc、CuPc、CoPc、NiPc、ZnPc、PdPc、FePc、MnPc、ClAlPc、ClGaPc、ClInPc、ClSnPc、Cl₂SiPc、(HO)AlPc、(HO)GaPc、VOPc、TiOPc、MoOPc、GaPc - O - GaPc等のフタロシアニン誘導体及びナフタロシアニン誘導体であるが、これらに限定されるものではない。

10

【0040】

電子注入材料としては、電子を輸送する能力を持ち、陰極からの電子注入効果、発光層又は発光材料に対して優れた電子注入効果を有し、発光層で生成した励起子の正孔注入層への移動を防止し、かつ薄膜形成能力の優れた化合物が好ましい。具体的には、フルオレノン、アントラキノジメタン、ジフェノキノン、チオピランジオキシド、オキサゾール、オキサジアゾール、トリアゾール、イミダゾール、ペリレンテトラカルボン酸、キノキサリン、フレオレニリデンメタン、アントラキノジメタン、アントロン等とそれらの誘導体が挙げられるが、これらに限定されるものではない。

20

これらの電子注入材料の中で、さらに効果的な電子注入材料は、金属錯体化合物又は含窒素五員環誘導体である。金属錯体化合物の具体例は、8 - ヒドロキシキノリナートリチウム、ビス(8 - ヒドロキシキノリナート)亜鉛、ビス(8 - ヒドロキシキノリナート)銅、ビス(8 - ヒドロキシキノリナート)マンガン、トリス(8 - ヒドロキシキノリナート)アルミニウム、トリス(2 - メチル - 8 - ヒドロキシキノリナート)アルミニウム、トリス(8 - ヒドロキシキノリナート)ガリウム、ビス(10 - ヒドロキシベンゾ[h]キノリナート)ベリリウム、ビス(10 - ヒドロキシベンゾ[h]キノリナート)亜鉛、ビス(2 - メチル - 8 - キノリナート)クロロガリウム、ビス(2 - メチル - 8 - キノリナート)(o - クレゾラート)ガリウム、ビス(2 - メチル - 8 - キノリナート)(1 - ナフトラート)アルミニウム、ビス(2 - メチル - 8 - キノリナート)(2 - ナフトラート)ガリウム等が挙げられるが、これらに限定されるものではない。

30

【0041】

また、含窒素五員誘導体は、オキサゾール、チアゾール、オキサジアゾール、チアジアゾールもしくはトリアゾール誘導体が好ましい。具体的には、2, 5 - ビス(1 - フェニル) - 1, 3, 4 - オキサゾール、ジメチルPOPOP、2, 5 - ビス(1 - フェニル) - 1, 3, 4 - チアゾール、2, 5 - ビス(1 - フェニル) - 1, 3, 4 - オキサジアゾール、2 - (4' - tert - プチルフェニル) - 5 - (4" - ビフェニル) 1, 3, 4 - オキサジアゾール、2, 5 - ビス(1 - ナフチル) - 1, 3, 4 - オキサジアゾール、1, 4 - ビス[2 - (5 - フェニルオキサジアゾリル)]ベンゼン、1, 4 - ビス[2 - (5 - フェニルオキサジアゾリル) - 4 - tert - プチルベンゼン]、2 - (4' - tert - プチルフェニル) - 5 - (4" - ビフェニル) - 1, 3, 4 - チアジアゾール、2, 5 - ビス(1 - ナフチル) - 1, 3, 4 - チアジアゾール、1, 4 - ビス[2 - (5 - フェニルチアジアゾリル)]ベンゼン、2 - (4' - tert - プチルフェニル) - 5 - (4" - ビフェニル) - 1, 3, 4 - トリアゾール、2, 5 - ビス(1 - ナフチル) - 1, 3, 4 - トリアゾール、1, 4 - ビス[2 - (5 - フェニルトリアゾリル)]ベンゼン等が挙げられるが、これらに限定されるものではない。

40

【0042】

また、正孔注入材料に電子受容物質を、電子注入材料に電子供与性物質を添加すること

50

により電荷注入性を向上させることもできる。

【0043】

本発明の有機EL素子の陽極に使用される導電性材料としては、4 eVより大きな仕事関数を持つものが適しており、炭素、アルミニウム、バナジウム、鉄、コバルト、ニッケル、タングステン、銀、金、白金、パラジウム等及びそれらの合金、ITO基板、NESEA基板に使用される酸化スズ、酸化インジウム等の酸化金属、さらにはポリチオフェンやポリピロール等の有機導電性樹脂が用いられる。陰極に使用される導電性物質としては、4 eVより小さな仕事関数を持つものが適しており、マグネシウム、カルシウム、錫、鉛、チタニウム、イットリウム、リチウム、ルテニウム、マンガン、アルミニウム等及びそれらの合金が用いられるが、これらに限定されるものではない。合金としては、マグネシウム/銀、マグネシウム/インジウム、リチウム/アルミニウム等が代表例として挙げられるが、これらに限定されるものではない。合金の比率は、蒸着源の温度、雰囲気、真空度等により制御され、適切な比率に選択される。陽極及び陰極は、必要があれば二層以上の層構成により形成されていてもよい。

10

【0044】

本発明の有機EL素子は、少なくとも一方の電極と前記有機薄膜層との間に無機化合物層を有していてもよい。無機化合物層に使用される好ましい無機化合物としては、アルカリ金属酸化物、アルカリ土類酸化物、希土類酸化物、アルカリ金属ハロゲン化物、アルカリ土類ハロゲン化物、希土類ハロゲン化物、 SiO_x 、 AlO_x 、 SiN_x 、 $SiON$ 、 $AlON$ 、 GeO_x 、 LiO_x 、 $LiON$ 、 TiO_x 、 $TiON$ 、 TaO_x 、 $TaON$ 、 TaN_x 、Cなど各種酸化物、窒化物、酸化窒化物である。特に陽極に接する層の成分としては、 SiO_x 、 AlO_x 、 SiN_x 、 $SiON$ 、 $AlON$ 、 GeO_x 、Cが安定な注入界面層を形成して好ましい。また、特に陰極に接する層の成分としては、 LiF 、 MgF_2 、 CaF_2 、 MgF_2 、 NaF が好ましい。

20

【0045】

本発明の有機EL素子は、効率良く発光させるために、少なくとも一方の面は素子の発光波長領域において充分透明にすることが望ましい。また、基板も透明であることが望ましい。

透明電極は、上記の導電性材料を使用して、蒸着やスパッタリング等の方法で所定の透光性が確保するように設定する。発光面の電極は、光透過率を10%以上にすることが望ましい。基板は、機械的、熱的強度を有し、透明性を有するものであれば限定されるものではないが、ガラス基板及び透明性樹脂フィルムが挙げられる。透明性樹脂フィルムとしては、ポリエチレン、エチレン-酢酸ビニル共重合体、エチレン-ビニルアルコール共重合体、ポリプロピレン、ポリスチレン、ポリメチルメタアクリレート、ポリ塩化ビニル、ポリビニルアルコール、ポリビニルブチラール、ナイロン、ポリエーテルエーテルケトン、ポリサルホン、ポリエーテルサルフォン、テトラフルオロエチレン-パーフルオロアルキルビニルエーテル共重合体、ポリビニルフルオライド、テトラフルオロエチレン-エチレン共重合体、テトラフルオロエチレン-ヘキサフルオロプロピレン共重合体、ポリクロロトリフルオロエチレン、ポリビニリデンフルオライド、ポリエステル、ポリカーボネート、ポリウレタン、ポリイミド、ポリエーテルイミド、ポリイミド、ポリプロピレン等が挙げられる。

30

40

【0046】

本発明の有機EL素子は、温度、湿度、雰囲気等に対する安定性の向上のために、素子の表面に保護層を設けたり、シリコンオイル、樹脂等により素子全体を保護することも可能である。

本発明の有機EL素子の各層の形成は、真空蒸着、スパッタリング、プラズマ、イオンプレーティング等の乾式成膜法やスピンコーティング、ディッピング、フローコーティング等の湿式成膜法のいずれの方法を適用することができる。各層の膜厚は特に限定されるものではないが、適切な膜厚に設定する必要がある。膜厚が厚すぎると、一定の光出力を得るために大きな印加電圧が必要になり発光効率が悪くなる。膜厚が薄すぎるとピンホー

50

ル等が発生して、電界を印加しても十分な発光輝度が得られない。通常の膜厚は5 nm ~ 10 μmの範囲が適しているが、10 nm ~ 0.2 μmの範囲がさらに好ましい。

湿式成膜法の場合、各層を形成する材料を、エタノール、クロロホルム、テトラヒドロフラン、ジオキサン等の適切な溶媒に溶解又は分散させて薄膜を形成するが、その溶媒はいずれであってもよい。また、いずれの層においても、成膜性向上、膜のピンホール防止等のため適切な樹脂や添加剤を使用してもよい。使用の可能な樹脂としては、ポリスチレン、ポリカーボネート、ポリアリレート、ポリエステル、ポリアミド、ポリウレタン、ポリスルホン、ポリメチルメタクリレート、ポリメチルアクリレート、セルロース等の絶縁性樹脂及びそれらの共重合体、ポリ-N-ビニルカルbazol、ポリシラン等の光導電性樹脂、ポリチオフェン、ポリピロール等の導電性樹脂が挙げられる。また、添加剤として

10

は、酸化防止剤、紫外線吸収剤、可塑剤等が挙げられる。
以上のように、有機EL素子の有機薄膜層に本発明の一般式(1)又は(2)の化合物を用いることにより、色純度が高く、青色系に発光する有機EL素子を得ることができ、この有機EL素子は、例えば電子写真感光体、壁掛けテレビ用フラットパネルディスプレイ等の平面発光体、複写機、プリンター、液晶ディスプレイのバックライト又は計器類等の光源、表示板、標識灯、アクセサリ等に好適に用いられる。

【実施例】

【0047】

次に、実施例を用いて本発明をさらに詳しく説明するが、本発明はこれらの実施例に限定されるものではない。

20

なお、化合物の3重項エネルギーギャップ及び1重項エネルギーギャップは、以下のようにして測定した。

【0048】

(1) 3重項エネルギーギャップの測定

最低励起3重項エネルギー準位T1を測定した。すなわち、試料の燐光スペクトルを測定し(10 μmol / リットル EPA (ジエチルエーテル : イソペンタン : エタノール = 5 : 5 : 2容積比) 溶液、77 K、石英セル、SPEX社FLUOROLOG II)、燐光スペクトルの短波長側の立ち上がりに対して接線を引き横軸との交点である波長(燐光端)を求めた。この波長をエネルギー値に換算した。

30

(2) 1重項エネルギーギャップの測定

励起1重項エネルギーギャップの値を測定した。すなわち、試料のトルエン溶液(10⁻⁵モル/リットル)を用い日立社製紫外可視分光計を用い吸収スペクトルを測定した。スペクトルの長波長側の立ち上りに対し接線を引き横軸との交点である波長(吸収端)を求めた。この波長をエネルギー値に換算した。

【0049】

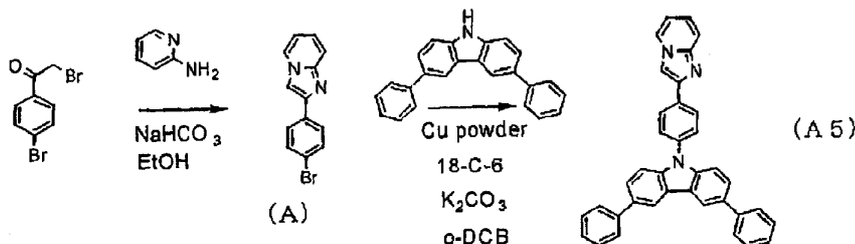
合成例1 (化合物(A5)の合成)

化合物(A5)の合成経路を以下に示す。

【0050】

【化15】

40



【0051】

(1) 中間体(A)の合成

2,4'-ジブロモアセトフェノン15 g (54 mmol)をエタノール100ミリリ

50

ットルに溶かし、炭酸水素ナトリウム 7.0 g、2 - アミノピリジン 5.2 g (55 mmol) を加え、9 時間加熱還流した。反応終了後、室温まで冷却し、析出した結晶をろ別し、水、エタノールで洗浄し、中間体 (A) 12.5 g (収率 85%) を得た。

(2) 化合物 (A5) の合成

3, 6 - ジフェニルカルバゾール 6.1 g (19 mmol)、中間体 (A) 6.3 g (23 mmol)、銅粉 0.2 g、18 - クラウン - 6 1.7 g、及び炭酸カリウム 2.9 g (21 mmol) を入れ、溶媒として *o* - ジクロロベンゼン 30 ミリリットルを加え、窒素気流下、シリコンオイルバスを用いて 200 °C にまで加熱し、48 時間反応させた。反応終了後、冷却前に吸引濾過し、得られた濾液をエバポレータで濃縮した。得られた油状物にメタノール 30 ミリリットルを加え、析出した固体を一減圧濾過し、灰色の固形物を得た。得られた固形物をベンゼンで再結晶し、白色結晶 3.0 g (収率 31%) を得た。得られた結晶は、90 MHz ¹H - NMR 及び FD - MS (フィールドディソープションマス分析) により目的物 (A5) であることを確認した。また、FD - MS の測定結果を以下に示す。

FD - MS, calcd for C₃₇H₂₅N₃ = 511, found, m/z = 511 (M⁺, 100).

さらに、前述の測定方法によりエネルギーギャップの値を求め、表 3 に示した。

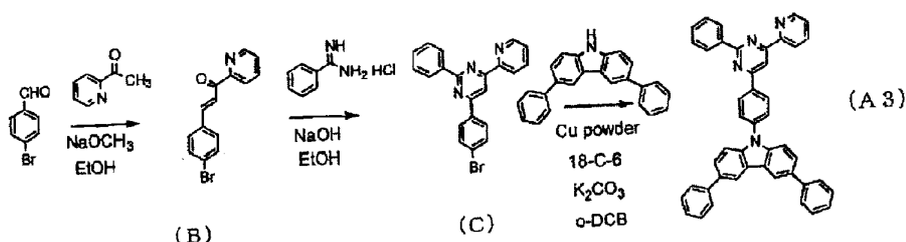
【0052】

合成例 2 (化合物 (A3) の合成)

化合物 (A3) の合成経路を以下に示す。

【0053】

【化16】



【0054】

(1) 中間体 (B) の合成

4 - ブロモベンズアルデヒド 15 g (81 mmol) をエタノール 300 ミリリットルに溶かし、2 - アセチルピリジン 10 g (83 mmol)、28% ナトリウムメトキシドメタノール溶液 15 g (81 mmol) を加え、室温で 7 時間攪拌した。反応終了後、析出した固体をろ過し、メタノールで洗浄し、中間体 (B) 9.5 g (収率 41%) を得た。

(2) 中間体 (C) の合成

中間体 (B) 9.5 g (33 mmol) をエタノール 80 ミリリットルに溶かし、ベンズアミジン塩酸塩 5.2 g (34 mmol)、水酸化ナトリウム 2.6 g (65 mmol) を加え、15 時間加熱環流した。反応終了後、室温まで冷却し、析出した結晶をろ別し、水、メタノールで洗浄し、中間体 (C) 3.46 g (収率 27%) を得た。

(3) 化合物 (A3) の合成

3, 6 - ジフェニルカルバゾール 6.1 g (19 mmol)、中間体 (C) 8.9 g (23 mmol)、銅粉 0.2 g、18 - クラウン - 6 1.7 g、及び炭酸カリウム 2.9 g (21 mmol) を入れ、溶媒として *o* - ジクロロベンゼン 30 ミリリットルを加え、窒素気流下、シリコンオイルバスを用いて 200 °C にまで加熱し、48 時間反応させた。反応終了後、冷却前に吸引濾過し、得られた濾液をエバポレータで濃縮した。得られた油状物にメタノール 30 ミリリットルを加え、析出した固体を減圧濾過し、灰色の固形物を得た。得られた固形物をベンゼンで再結晶し、白色結晶 3.9 g (収率 33%) を得た

。得られた結晶は、 $90\text{ MHz } ^1\text{H-NMR}$ 及びFD-MSにより目的物(A3)であることを確認した。また、FD-MSの測定結果を以下に示す。

FD-MS, calcd for $\text{C}_{45}\text{H}_{30}\text{N}_4 = 626$, found, $m/z = 626$ (M^+ , 100)。

さらに、得られた化合物について合成例1と同様にしてエネルギーギャップの値を求め、表3に示した。

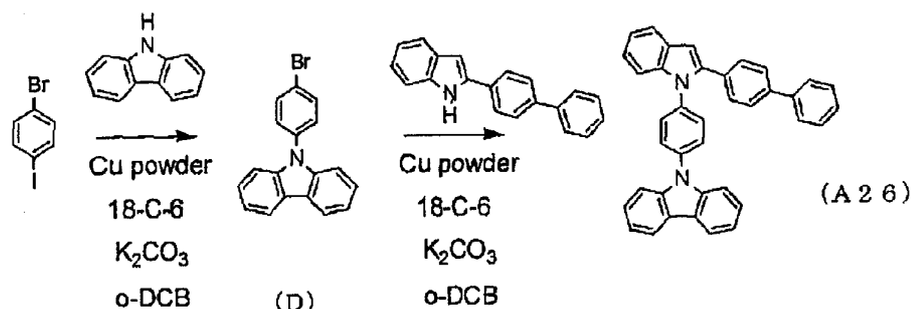
【0055】

合成例3(化合物(A26)の合成)

化合物(A26)の合成経路を以下に示す。

【0056】

【化17】



【0057】

(1) 中間体(D)の合成

カルバゾール33g(0.20mol)、p-ブromoヨードベンゼン68g(0.24mol)、銅粉2.0g、18-クラウン-618g、及び炭酸カリウム30g(0.22mol)を入れ、溶媒としてo-ジクロロベンゼン300ミリリットルを加え、窒素気流下、シリコンオイルバスを用いて200℃にまで加熱し、24時間反応させた。反応終了後、冷却前にヌッチェを用いて吸引濾過し、得られた濾液をエバポレータで濃縮した。得られた油状物にメタノール30ミリリットルを加え、析出した固体を一減圧濾過し、灰色の固形物を得た。得られた固形物をベンゼンで再結晶し、白色結晶31g(収率49%)を得た。

(2) 化合物(A26)の合成

2-ピフェニルインドール5.4g(20mmol)、中間体(D)7.7g(24mmol)、銅粉0.2g、18-クラウン-61.8g、及び炭酸カリウム3.0g(22mmol)を入れ、溶媒としてo-ジクロロベンゼン30ミリリットルを加え、窒素気流下、シリコンオイルバスを用いて200℃にまで加熱し、48時間反応させた。反応終了後、冷却前に吸引濾過し、得られた濾液をエバポレータで濃縮した。得られた油状物にメタノール30ミリリットルを加え、析出した固体を一減圧濾過し、灰色の固形物を得た。得られた固形物をベンゼンで再結晶し、白色結晶1.7g(収率17%)を得た。得られた結晶は、 $90\text{ MHz } ^1\text{H-NMR}$ 及びFD-MSにより目的物(A26)であることを確認した。また、FD-MSの測定結果を以下に示す。

FD-MS, calcd for $\text{C}_{38}\text{H}_{26}\text{N}_2 = 510$, found, $m/z = 510$ (M^+ , 100)。

さらに、得られた化合物について合成例1と同様にしてエネルギーギャップの値を求め、表3に示した。

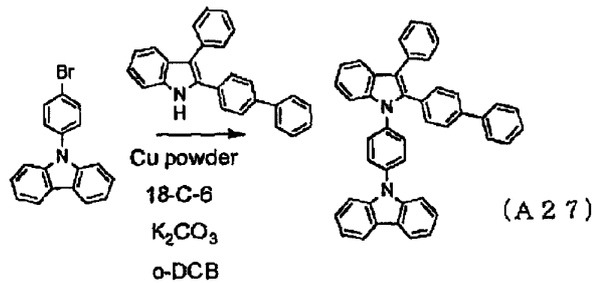
【0058】

合成例4(化合物(A27)の合成)

化合物(A27)の合成経路を以下に示す。

【0059】

【化18】



【0060】

10

合成例3の(2)において、2-ビフェニルインドールの代わりに2-ビフェニル-3-フェニルインドールを用いた以外は、同様の操作を行うことにより、白色結晶2.2g(収率19%)。得られた結晶は、90MHz ¹H-NMR及びFD-MSにより目的物(A27)であることを確認した。また、FD-MSの測定結果を以下に示す。
FD-MS, calcd for C₄₄H₃₀N₂ = 586, found, m/z = 586 (M⁺, 100)。

さらに、得られた化合物について合成例1と同様にしてエネルギーギャップの値を求め、表3に示した。

【0061】

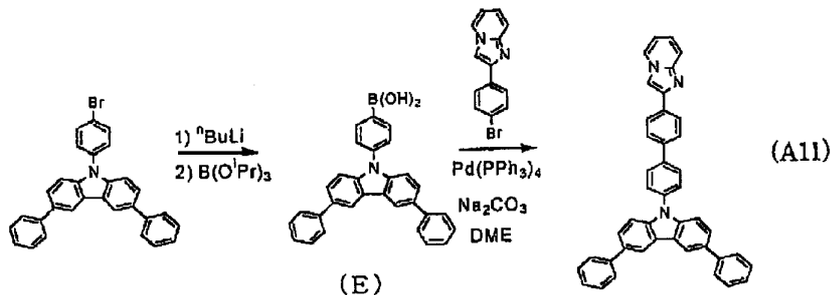
合成例5(化合物(A11)の合成)

20

化合物(A11)の合成経路を以下に示す。

【0062】

【化19】



30

【0063】

(1) 中間体(E)の合成

3,6-ビフェニル-9-p-プロモフェニルカルバゾール7.6g(16mmol)をエーテル70ミリリットルに溶かし、-60℃でn-ブチルリチウムヘキサン溶液(1.6M)12ミリリットルを加え、-60℃から0℃で2時間攪拌した後、再度-60℃まで冷却し、ホウ酸トリイソプロピル8.8gをエーテル10ミリリットルに希釈した溶液を滴下した。さらに-60℃から0℃で2時間攪拌した後、5%塩酸水溶液を加えてクエンチした。析出した固体をろ過し、水、メタノールで洗浄し、中間体(E)4.0g(収率58%)を得た。

40

(2) 化合物(A11)の合成

2-(4'-プロモフェニル)-イミダゾ[1,2-a]ピリジン2.0g(7.3mmol)、中間体(E)3.5g(8.0mmol)、テトラキス(トリフェニルホスフィン)パラジウム0.17gを1,2-ジメトキシエタン30ミリリットルに溶かし、2.0M炭酸ナトリウム水溶液12ミリリットルを加え、8時間加熱環流した。反応終了後、析出した固体をジクロロメタンに溶かし、水洗し、硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒を留去し得られた生成物をメタノールで洗浄することにより、2.0g(収率47%)の黄白色固体を得た。得られた固体は、90MHz ¹H-NMR及びFD-MSにより目的物(A11)であることを確認した。また、FD-MSの測定結果を以下に示す。

50

FD - MS , calcd for $C_{43}H_{29}N_3 = 587$, found , $m/z = 587$
(M^+ , 100) .

さらに、得られた化合物について合成例 1 と同様にしてエネルギーギャップの値を求め、表 3 に示した。

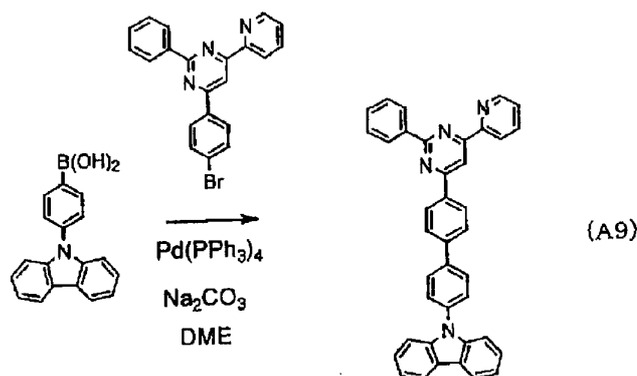
【 0064 】

合成例 6 (化合物 (A 9) の合成)

化合物 (A 9) の合成経路を以下に示す。

【 0065 】

【 化 20 】



10

20

【 0066 】

合成例 2 で得られた中間体 (C) 2.0 g (5.2 mmol)、4 - (9'カルバゾリル) - フェニルボロン酸 1.7 g (5.8 mmol)、テトラキス (トリフェニルホスフィン) パラジウム 0.11 g を 1, 2 - ジメトキシエタン (20 ミリリットル) に溶かし、2.0 M 炭酸ナトリウム水溶液 9 ミリリットルを加え、8 時間還流した。反応終了後、析出した固体をジクロロメタンに溶かし、水洗し、硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒を留去し得られた生成物をメタノールで洗浄することにより、1.8 g (収率 62%) の黄白色固体を得た。得られた固体は、90 MHz 1H - NMR 及び FD - MS により目的物 (A 9) であることを確認した。また、FD - MS の測定結果を以下に示す。

FD - MS , calcd for $C_{39}H_{26}N_4 = 550$, found , $m/z = 550$
(M^+ , 100) .

30

さらに、得られた化合物について合成例 1 と同様にしてエネルギーギャップの値を求め、表 3 に示した。

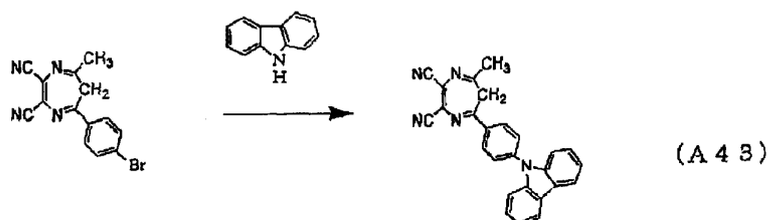
【 0067 】

合成例 7 (化合物 (A 43) の合成)

化合物 (A 43) の合成経路を以下に示す。

【 0068 】

【 化 21 】



40

【 0069 】

Ar 気流下、冷却管付き 200 ミリリットル三口フラスコ中に、2, 3 - ジシアノ - 5 - (p - プロモフェニル) - 7 - メチル - 6H - 1, 4 - ジアゼピン 2.33 g (10 mmol)、カルバゾール 2 g (12 mmol)、トリス (ジベンジリデンアセトン) ジパラジウム 0.14 g (1.5 mmol%)、トリ - t - ブチルホスフィン 0.06 g (3 m

50

0.1%)、*t*-ブトキシナトリウム 2.0 g (22 mmol)、乾燥トルエン 100 ミリリットルを加えた後、100 にて一晩加熱攪拌した。反応終了後、析出した結晶を濾取し、メタノール 100 ミリリットルにて洗浄し、淡黄色粉末 1.2 g (3 mmol) (収率 30%) を得た。このものは、NMR、IR 及び FD-MS の測定により、目的物 (A43) であることを確認した。また、FD-MS の測定結果を以下に示す。

FD-MS, calcd for $C_{26}H_{17}N_5 = 399$, found, $m/z = 399$ (M^+ , 100).

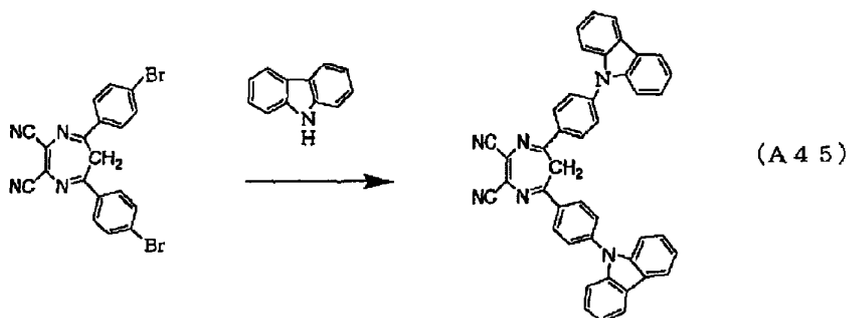
【0070】

合成例 8 (化合物 (A45) の合成)

化合物 (A45) の合成経路を以下に示す。

【0071】

【化 22】



【0072】

Ar 気流下、冷却管付き 20 ミリリットル三口フラスコ中に、2,3-ジシアノ-5,7-ビス(*p*-プロモフェニル)-6H-1,4-ジアゼピン 4.5 g (10 mmol)、カルバゾール 4 g (24 mmol)、トリス(ジベンジリデンアセトン)ジパラジウム 0.28 (1.5 mol%)、トリ-*t*-ブチルホスフィン 0.12 g (3 mol%)、*t*-ブトキシナトリウム 4.2 g (44.2 mmol)、乾燥トルエン 160 ミリリットルを加えた後、100 にて 18 時間加熱攪拌した。反応終了後、析出した結晶を濾取し、メタノール 100 ミリリットルで洗浄し、白色粉末 1.8 g (2.9 mmol) (収率 29%) を得た。このものは、NMR、IR 及び FD-MS の測定により、目的物 (A45) であることを確認した。また、FD-MS の測定結果を以下に示す。

FD-MS, calcd for $C_{43}H_{26}N_6 = 626$, found, $m/z = 626$ (M^+ , 100).

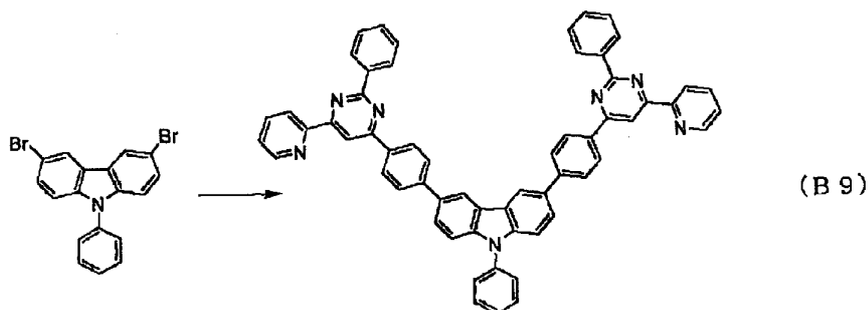
【0073】

合成例 9 (化合物 (B9) の合成)

化合物 (B9) の合成経路を以下に示す。

【0074】

【化 23】



【0075】

Ar 雰囲気下、4 - (2' - フェニル - 4' - ピリジルピリミジン - 6' - イル) フェニルボロン酸 (11 g , 32 mmol , 2.6 eq)、3 , 6 - ジブromo - 9 - フェニルカルバゾール (5 g , 12 mmol)、テトラキス (トリフェニルホスフィン) パラジウム (O) (0.55 g , 0.48 mmol , 2% Pd) を 1 , 2 - ジメトキシエタン (100 ミリリットル) に懸濁し、炭酸ナトリウム水溶液 (2 M , 10.2 g , 96 mmol , 3 eq / 50 ミリリットル) を加えて 10 時間還流した。有機層を分取し、濃縮後、カラムクロマトグラフィで精製して白色固体 (8.5 g 収率 83%) を得た。得られた固体は、90 MHz ¹H - NMR 及び FD - MS により目的物 (B9) であることを確認した。また、FD - MS の測定結果を以下に示す。

FD - MS , calcd for C₆₀H₃₉N₇ = 857 , found , m/z = 857 (M⁺ , 100) .

10

さらに、得られた化合物について合成例 1 と同様にしてエネルギーギャップの値を求め、表 3 に示した。

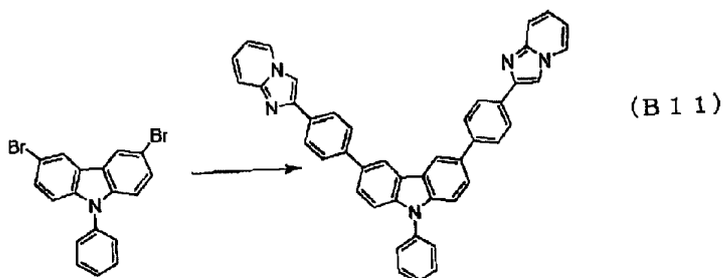
【 0076 】

合成例 10 (化合物 (B11) の合成)

化合物 (B11) の合成経路を以下に示す。

【 0077 】

【 化 24 】



20

【 0078 】

Ar 雰囲気下、4 - (イミダゾピリジン - 2' - イル) フェニルボロン酸 (7.6 g , 32 mmol , 2.6 eq)、3 , 6 - ジブromo - 9 - フェニルカルバゾール (5 g , 12 mmol)、テトラキス (トリフェニルホスフィン) パラジウム (O) (0.55 g , 0.48 mmol , 2% Pd) を 1 , 2 - ジメトキシエタン (100 ミリリットル) に懸濁し、炭酸ナトリウム水溶液 (2 M , 10.2 g , 96 mmol , 3 eq / 50 ミリリットル) を加えて 10 時間還流した。有機層を分取し、濃縮後、カラムクロマトグラフィで精製して白色固体 (5.7 g , 76%) を得た。得られた固体は、90 MHz ¹H - NMR 及び FD - MS により目的物 (B11) であることを確認した。また、FD - MS の測定結果を以下に示す。

30

FD - MS , calcd for C₄₄H₂₉N₅ = 627 , found , m/z = 627 (M⁺ , 100) .

さらに、得られた化合物について合成例 1 と同様にしてエネルギーギャップの値を求め、表 3 に示した。

40

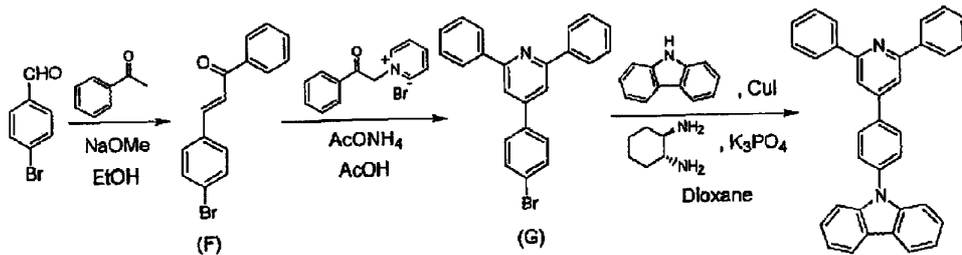
【 0079 】

合成例 11 (化合物 (A72) の合成)

化合物 (A72) の合成経路を以下に示す。

【 0080 】

【化25】



【0081】

10

(1) 中間体 (F) の合成

合成例2の(1)において、2-アセチルピリジンの代わりにアセトフェノンを用いた以外は、同様の操作を行うことにより、中間体(F) 29.4g (収率84%)を得た。

(2) 中間体 (G) の合成

中間体(F) 9.0g (31mmol)、1-フェナシルピリジニウムブロミド 8.7g (31mmol)、酢酸アンモニウム 19.3g (250mmol)を酢酸27ミリリットルに懸濁し、12時間加熱環流した。反応溶液を室温まで冷却し、トルエン、水を加え、二層分離した後、有機層を10%水酸化ナトリウム水溶液、飽和食塩水で順次洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。有機溶媒を減圧留去後、エタノール27ミリリットルを加え、析出した結晶を濾過し、エタノールで洗浄し、中間体(G) 10.6g (収率88%)を得た。

20

(3) 化合物 (A72) の合成

中間体(G) 3.5g (9mmol)、1.7g (10mmol)、よう化銅 0.09g (0.5mmol)、リン酸カリウム 4.0g (19mmol)を1,4-ジオキサン18ミリリットルに懸濁し、トランス-1,2-シクロヘキサンジアミン 0.5ミリリットル(4mmol)を加え、アルゴン雰囲気下、18時間加熱環流した。反応溶液を室温まで冷却し、塩化メチレン、水を加え、二層分離した後、有機層を5%塩酸水溶液、水で順次洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。有機溶媒を減圧留去後、酢酸エチル15ミリリットルを加え、析出した結晶を濾過し、酢酸エチルで洗浄し、黄白色結晶 3.5g (収率83%)を得た。得られた結晶は、90MHz ¹H-NMR及びFD-MSにより目的物(A72)であることを確認した。また、FD-MSの測定結果を以下に示す。

30

FD-MS, calcd for C₃₅H₂₄N₂ = 472, found, m/z = 472 (M⁺, 100)。

さらに、得られた化合物について合成例1と同様にしてエネルギーギャップの値を求め、表3に示した。

【0082】

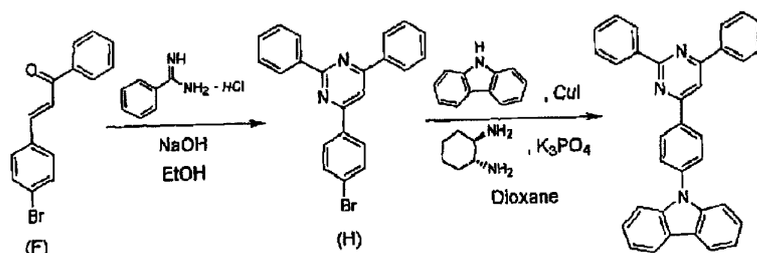
合成例12 (化合物 (A73) の合成)

化合物(A73)の合成経路を以下に示す。

【0083】

【化26】

40



【0084】

(1) 中間体 (H) の合成

50

合成例 2 の (2) において、中間体 (B) の代わりに合成例 1 1 で得られた中間体 (F) を用いた以外は、同様の操作を行うことにより、中間体 (H) 7 . 8 g (収率 6 1 %) を得た。

(2) 化合物 (A 7 3) の合成

合成例 1 1 の (3) において、中間体 (G) の代わりに中間体 (H) を用いた以外は、同様の操作を行うことにより、黄白色結晶 3 . 3 g (収率 7 6 %) を得た。得られた結晶は、9 0 M H z ¹ H - N M R 及び F D - M S により目的物 (A 7 3) であることを確認した。また、F D - M S の測定結果を以下に示す。

F D - M S , c a l c d f o r C ₃₄ H ₂₃ N ₃ = 4 7 3 , f o u n d , m / z = 4 7 3 (M ⁺ , 1 0 0) .

さらに、得られた化合物について合成例 1 と同様にしてエネルギーギャップの値を求め、表 3 に示した。

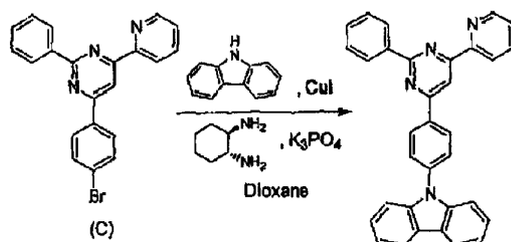
【 0 0 8 5 】

合成例 1 3 (化合物 (A 1 1 3) の合成)

化合物 (A 1 1 3) の合成経路を以下に示す。

【 0 0 8 6 】

【 化 2 7 】



【 0 0 8 7 】

合成例 1 1 の (3) において、中間体 (G) の代わりに合成例 2 で得られた中間体 (C) を用いた以外は、同様の操作を行うことにより、黄白色結晶 1 . 5 g (収率 5 0 %) を得た。得られた結晶は、9 0 M H z ¹ H - N M R 及び F D - M S により目的物 (A 1 1 3) であることを確認した。また、F D - M S の測定結果を以下に示す。

F D - M S , c a l c d f o r C ₃₃ H ₂₂ N ₄ = 4 7 4 , f o u n d , m / z = 4 7 4 (M ⁺ , 1 0 0) .

さらに、得られた化合物について合成例 1 と同様にしてエネルギーギャップの値を求め、表 3 に示した。

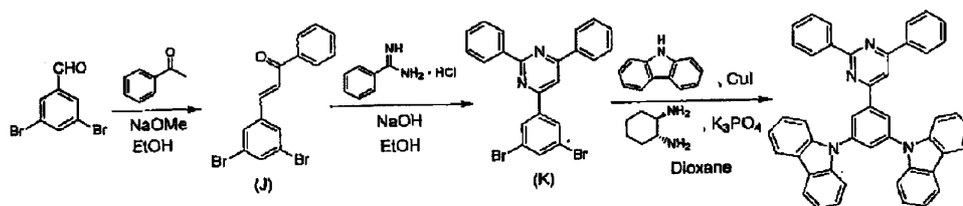
【 0 0 8 8 】

合成例 1 4 (化合物 (A 9 8) の合成)

化合物 (A 9 8) の合成経路を以下に示す。

【 0 0 8 9 】

【 化 2 8 】



【 0 0 9 0 】

(1) 中間体 (J) の合成

合成例 2 の (1) において、4 - プロモベンズアルデヒドの代わりに 3 , 5 - ジプロモベンズアルデヒドを用い、2 - アセチルピリジンの代わりにアセトフェノンを用いた以外

10

20

30

40

50

は、同様の操作を行うことにより、中間体 (J) 19.2 g (収率 92%) を得た。

(2) 中間体 (K) の合成

合成例 2 の (2) において、中間体 (B) の代わりに中間体 (J) を用いた以外は、同様の操作を行うことにより、中間体 (K) 5.5 g (収率 45%) を得た。

(3) 化合物 (A 98) の合成

中間体 (K) 3.0 g (6 mmol)、カルバゾール 2.3 g (14 mmol)、よう化銅 0.12 g (0.6 mmol)、リン酸カリウム 4.2 g (20 mmol) を 1,4-ジオキサン 21 ミリリットル に懸濁し、トランス - 1,2-シクロヘキサンジアミン 0.8 ミリリットル (6 mmol) を加え、アルゴン雰囲気下、18 時間加熱環流した。反応溶液を室温まで冷却し、塩化メチレン、水を加え、二層分離した後、水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。有機溶媒を減圧留去後、蒸留残滓を 1,4-ジオキサン 21 ミリリットル に懸濁し、よう化銅 0.12 g (0.6 mmol)、リン酸カリウム 2.9 g (14 mmol)、トランス - 1,2-シクロヘキサンジアミン 0.8 ミリリットル (6 mmol) を加え、アルゴン雰囲気下、18 時間加熱環流した。反応溶液を室温まで冷却し、塩化メチレン、水を加え、二層分離した後、水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。有機溶媒を減圧留去後、酢酸エチル 30 ミリリットル を加え、析出した結晶を濾過し、酢酸エチルで洗浄し、黄白色結晶 3.3 g (収率 80%) を得た。得られた結晶は、90 MHz ¹H-NMR 及び FD-MS により目的物 (A 98) であることを確認した。また、FD-MS の測定結果を以下に示す。

FD-MS, calcd for C₄₆H₃₀N₄ = 638, found, m/z = 638 (M⁺, 100).

さらに、得られた化合物について合成例 1 と同様にしてエネルギーギャップの値を求め、表 3 に示した。

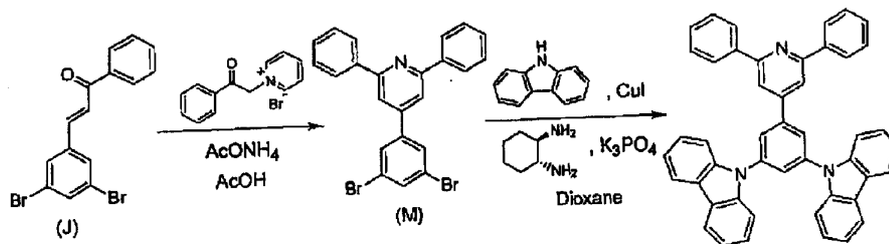
【 0091 】

合成例 15 (化合物 (A 105) の合成)

化合物 (A 105) の合成経路を以下に示す。

【 0092 】

【 化 29 】



【 0093 】

(1) 中間体 (M) の合成

合成例 11 の (2) において、中間体 (F) の代わりに合成例 14 の (1) で (A) 得られた中間体 (J) を用いた以外は、同様の操作を行うことにより、中間体 (M) 10.0 g (収率 88%) を得た。

(2) 化合物 (A 105) の合成

合成例 14 の (3) において、中間体 (K) の代わりに中間体 (M) を用いた以外は、同様の操作を行うことにより、黄白色結晶 2.9 g (収率 71%) を得た。得られた結晶は、90 MHz ¹H-NMR 及び FD-MS により目的物 (A 105) であることを確認した。また、FD-MS の測定結果を以下に示す。FD-MS, calcd for C₄₇H₃₁N₃ = 637, found, m/z = 637 (M⁺, 100).

さらに、得られた化合物について合成例 1 と同様にしてエネルギーギャップの値を求め、表 3 に示した。

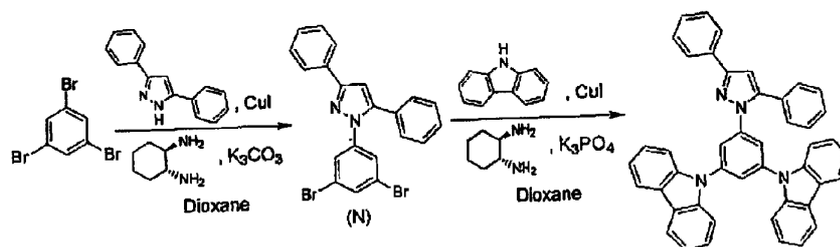
【 0094 】

合成例 16 (化合物 (A108) の合成)

化合物 (A108) の合成経路を以下に示す。

【0095】

【化30】



10

【0096】

(1) 中間体 (N) の合成

1,3,5-トリブロモベンゼン 13.0 g (41 mmol)、3,5-ジフェニルピラゾール 10.0 g (45 mmol)、よう化銅 0.8 g (4 mmol)、炭酸カリウム 11.9 g (86 mmol) を 1,4-ジオキサン 50 ミリリットル に懸濁し、トランス-1,2-シクロヘキサジアミン 4.9 ミリリットル (41 mmol) を加え、アルゴン雰囲気下、18 時間加熱環流した。反応溶液を室温まで冷却し、塩化メチレン、水を加え、二層分離した後、水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。有機溶媒を減圧留去後、シリカゲルカラムクロマトグラフィーで精製し、中間体 (N) 2.0 g (収率 11%) を得た。

20

(2) 化合物 (A108) の合成

中間体 (N) 2.0 g (4 mmol)、カルバゾール 1.4 g (8 mmol)、よう化銅 0.08 g (0.4 mmol)、リン酸カリウム 2.9 g (14 mmol) を 1,4-ジオキサン 15 ミリリットル に懸濁し、トランス-1,2-シクロヘキサジアミン 0.5 ミリリットル (4 mmol) を加え、アルゴン雰囲気下、18 時間加熱環流した。反応溶液を室温まで冷却し、塩化メチレン、水を加え、二層分離した後、水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。有機溶媒を減圧留去後、蒸留残渣を 1,4-ジオキサン 15 ミリリットル に懸濁し、よう化銅 0.08 g (0.4 mmol)、リン酸カリウム 2.9 g (14 mmol)、トランス-1,2-シクロヘキサジアミン 0.5 ミリリットル (4 mmol) を加え、アルゴン雰囲気下、14 時間加熱環流した。反応溶液を室温まで冷却し、塩化メチレン、水を加え、二層分離した後、水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。有機溶媒を減圧留去後、エタノール 5 ミリリットル 及び 酢酸エチル 15 ミリリットル を加え、析出した結晶を濾過し、酢酸エチル 及び エタノール を容量比 5 : 2 で洗浄し、黄白色結晶 2.4 g (収率 87%) を得た。得られた結晶は、90 MHz ¹H-NMR 及び FD-MS により目的物 (A108) であることを確認した。また、FD-MS の測定結果を以下に示す。

30

FD-MS, calcd for C₄₅H₃₀N₄ = 626, found, m/z = 626 (M⁺, 100).

40

さらに、得られた化合物について合成例 1 と同様にしてエネルギーギャップの値を求め、表 3 に示した。

【0097】

【表 3】

表 3

	化合物	1重項のエネルギーギャップ (eV)	3重項のエネルギーギャップ (eV)
合成例 1	A 5	3. 2	2. 7
合成例 2	A 3	3. 1	2. 7
合成例 3	A 2 6	3. 1	2. 6
合成例 4	A 2 7	3. 0	2. 6
合成例 5	A 1 1	3. 0	2. 7
合成例 6	A 9	3. 1	2. 5
合成例 9	B 9	3. 2	2. 6
合成例 1 0	B 1 1	3. 2	2. 7
合成例 1 1	A 7 2	3. 5	2. 8
合成例 1 2	A 7 3	3. 3	2. 8
合成例 1 3	A 1 1 3	3. 2	2. 7
合成例 1 4	A 9 8	3. 5	2. 9
合成例 1 5	A 1 0 5	3. 4	2. 9
合成例 1 6	A 1 0 8	3. 7	3. 0

10

【 0 0 9 8 】

実施例 1

25 mm × 75 mm × 1.1 mm 厚の ITO 透明電極付きガラス基板（ジオマテック社製）をイソプロピルアルコール中で超音波洗浄を 5 分間行なった後、UV オゾン洗浄を 30 分間行なった。洗浄後の透明電極ライン付きガラス基板を真空蒸着装置の基板ホルダーに装着し、まず透明電極ラインが形成されている側の面上に前記透明電極を覆うようにして膜厚 60 nm の N, N' - ビス (N, N' - ジフェニル - 4 - アミノフェニル) - N, N - ジフェニル - 4, 4' - ジアミノ - 1, 1' - ビフェニル膜 (TPD 232 膜) を成膜した。この TPD 232 膜は、正孔注入層として機能する。次に、この TPD 232 膜上に膜厚 20 nm の 4, 4' - ビス [N - (1 - ナフチル) - N - フェニルアミノ] ビフェニル膜 (NPD 膜) を成膜した。この NPD 膜は正孔輸送層として機能する。さらに、この NPD 膜上に膜厚 40 nm の上記化合物 (A 5) を蒸着し成膜した。この時、同時に下記化合物 (D 1) を、(A 5) : (D 1) の重量比 40 : 3 で蒸着した。なお、化合物 (D 1) は、青色を発光させるため、1重項のエネルギーが 2.79 eV と低い発光性分子である。化合物 (A 5) と (D 1) との混合膜は、発光層として機能する。この膜上に膜厚 20 nm で下記 BAlq (Me はメチル基) を成膜した。BAlq 膜は、電子注入層として機能する。この後、還元性ドーパントである Li (Li 源：サエスゲッター社製) と Alq を二元蒸着させ、第 2 の電子注入層 (陰極) として Alq : Li 膜 (膜厚 10 nm) を形成した。この Alq : Li 膜上に金属 Al を蒸着させ金属陰極を形成し有機 EL 素子を製造した。

20

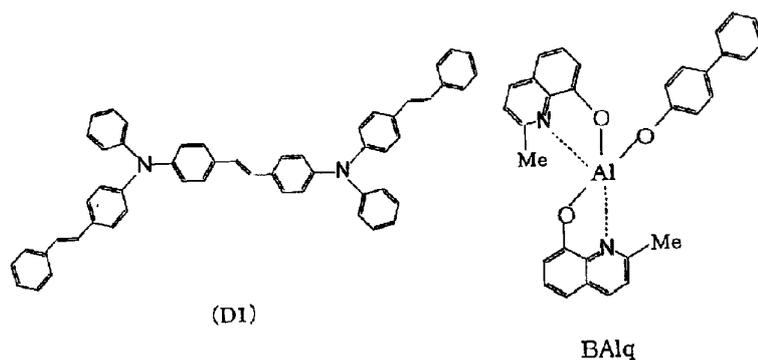
30

この素子は、直流電圧 5.0 V で発光輝度 150 cd/m²、発光効率 6.3 cd/A の高効率な青色発光が得られた。また、色度座標は (0.14, 0.16) であり、色純度が高かった。

40

【 0 0 9 9 】

【化 3 1】



10

【 0 1 0 0】

実施例 2 ~ 8

実施例 1 において、化合物 (A 5) の代わりに、表 4 に記載の化合物を用いた以外は同様にして有機 EL 素子を作製し、同様に直流電圧、発光輝度、発光効率、発光色、色純度を測定し表 4 に示した。

【 0 1 0 1】

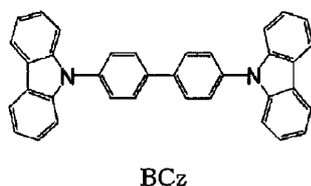
比較例 1

実施例 1 において、化合物 (A 5) の代わりに、従来公知の化合物である下記化合物 BCz を用いた以外は同様にして有機 EL 素子を作製し、同様に直流電圧、発光輝度、発光効率、発光色、色純度を測定し表 4 に示した。

20

【 0 1 0 2】

【化 3 2】



30

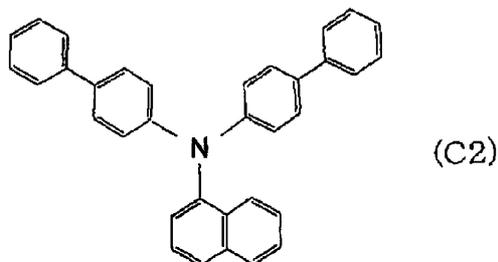
【 0 1 0 3】

比較例 2

実施例 1 において、化合物 (A 5) の代わりに、特開 2001-288462 号公報に記載の下記化合物 (C 2) を用いた以外は同様にして有機 EL 素子を作製し、同様に直流電圧、発光輝度、発光効率、発光色、色純度を測定し表 4 に示した。

【 0 1 0 4】

【化 3 3】



40

【 0 1 0 5】

【表 4】

表 4

	発光層の有機 ホスト材料	電 圧 (V)	発光輝度 (cd/m ²)	発光効率 (cd/A)	発光色	色度座標
実施例 1	A 5	5. 0	1 5 0	6. 3	青	(0. 14, 0. 16)
実施例 2	A 3	5. 8	1 6 0	5. 8	青	(0. 15, 0. 17)
実施例 3	A 2 6	6. 0	1 3 2	5. 2	青	(0. 14, 0. 16)
実施例 4	A 2 7	6. 0	1 5 4	5. 9	青	(0. 14, 0. 16)
実施例 5	A 1 1	5. 2	1 8 0	6. 3	青	(0. 15, 0. 17)
実施例 6	A 9	6. 2	1 4 5	5. 1	青	(0. 15, 0. 16)
実施例 7	B 9	5. 7	1 5 1	5. 7	青	(0. 15, 0. 17)
実施例 8	B 1 1	5. 0	1 8 1	6. 9	青	(0. 15, 0. 17)
比較例 1	B C z	8. 5	7 0	2. 4	青	(0. 14, 0. 16)
比較例 2	C 2	6. 5	6 5	2. 6	青	(0. 14, 0. 16)

10

20

【 0 1 0 6 】

表 4 に示したように、比較例 1 及び 2 の従来公知の化合物 B C z 及び (C 2) に対して、本発明の化合物を用いた有機 E L 素子は、低電圧駆動であり、かつ高効率の青色発光が得られる。また、本発明の化合物は、エネルギーギャップが広いので、エネルギーギャップの広い発光性分子を発光層に混合し発光させることができる。

実施例 9

2 5 m m × 7 5 m m × 0 . 7 m m 厚の I T O 透明電極付きガラス基板 (ジオマテック社製) をイソプロピルアルコール中で超音波洗浄を 5 分間行なった後、U V オゾン洗浄を 3 0 分間行なった。洗浄後の透明電極付きガラス基板を真空蒸着装置の基板ホルダーに装着し、まず透明電極が形成されている側の面上に前記透明電極を覆うようにして膜厚 1 0 n m の下記銅フタロシアニン膜 (C u P c 膜) を成膜した。この C u P c 膜は、正孔注入層として機能する。C u P c 膜上に膜厚 3 0 n m の 1 , 1 ' - ビス [4 - N , N - ジ (パラトリル) アミノフェニル] シクロヘキサン膜 (T P A C 膜) を成膜した。この T P A C 膜は正孔輸送層として機能する。さらに、この T P A C 膜上に膜厚 3 0 n m の上記化合物 (A 7 2) を蒸着し発光層を成膜した。この時、同時に燐光性の I r 金属錯体として I r ビス [(4 , 6 - ジフルオロフェニル) - ピリジナート - N , C ^{2'}] ピコリナート (下記 F I r p i c) を添加した。発光層中における F I r p i c の濃度は 7 重量 % とした。この膜は、発光層として機能する。この膜上に膜厚 3 0 n m の A l q 膜を成膜した。この A l q 膜は電子注入層として機能する。この後、ハロゲン化アルカリ金属である L i F を 0 . 2 n m の厚さに蒸着し、次いでアルミニウムを 1 5 0 n m の厚さに蒸着した。この A l : L i F は陰極として機能する。このようにして有機 E L 発光素子を作製した。

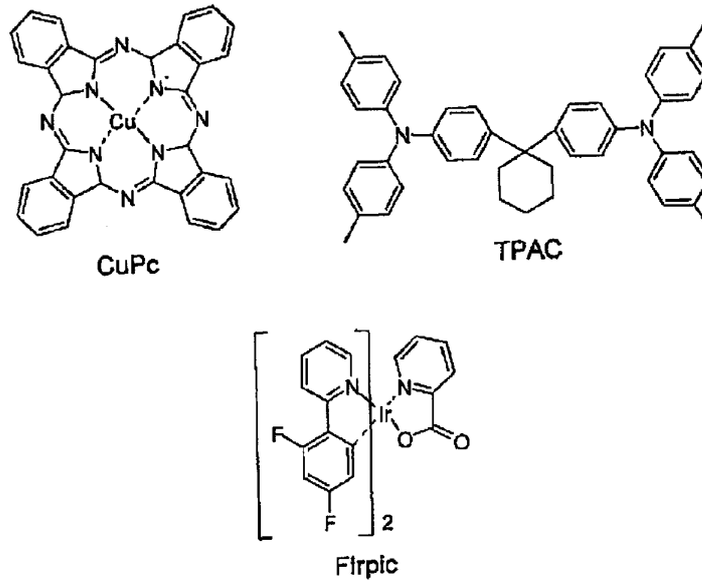
30

40

この素子について、通電試験を行なったところ、電圧 6 . 6 V 、電流密度 0 . 5 9 m A / c m ² にて、8 9 c d / m ² の青緑色発光が得られ、色度座標は (0 . 1 8 , 0 . 3 9) 、発光効率は 1 4 . 9 8 c d / A であった。

【 0 1 0 7 】

【化34】



10

【0108】

実施例 10 ~ 12

実施例 9 において、化合物 (A72) の代わりに、表 5 に記載の化合物を用いた以外は同様にして有機 EL 素子を作製し、同様に直流電圧、電流密度、発光輝度、発光効率、発光色、色純度を測定し表 5 に示した。

20

【0109】

比較例 3

実施例 9 において、化合物 (A72) の代わりに、従来公知の前記化合物 BCz を用いた以外は同様にして有機 EL 素子を作製し、同様に直流電圧、電流密度、発光輝度、発光効率、発光色、色純度を測定し表 5 に示した。

【0110】

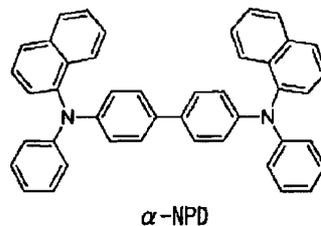
比較例 4

比較例 3 において、正孔輸送層の化合物 TPAC に代えて、4, 4'-ビス[N-(1-ナフチル)-N-フェニルアミノ]ピフェニル(下記 -NPD) を用い、電子輸送層の化合物 Alq に代えて、前記 BA1q を用いた以外は同様にして有機 EL 素子を作製し、同様に直流電圧、電流密度、発光輝度、発光効率、発光色、色純度を測定し表 5 に示した。

30

【0111】

【化35】



40

【0112】

【表 5】

表 5

	発光層の有機 ホスト材料	電 圧 (V)	電流密度 (mA/cm ²)	発光輝度 (cd/m ²)	発光効率 (cd/A)	発光色	色度座標
実施例9	A72	6.6	0.59	89	14.98	青緑色	(0.18, 0.39)
実施例10	A98	6.4	0.54	86	15.89	青緑色	(0.18, 0.40)
実施例11	A105	6.9	0.84	99	11.76	青緑色	(0.17, 0.40)
実施例12	A73	6.0	1.00	99	9.91	青緑色	(0.16, 0.39)
比較例3	BCz	7.8	1.70	98	5.80	青緑色	(0.16, 0.37)
比較例4	BCz	7.6	1.09	99	9.15	青緑色	(0.17, 0.37)

10

【0113】

表5に示したように、比較例3及び4の従来公知の化合物BCzに対して、本発明の化合物を用いた有機EL素子は、低電圧駆動であり、かつ高効率の青色発光が得られる。また、本発明の化合物は、エネルギーギャップが広いので、エネルギーギャップの広い発光性分子を発光層に混合し発光させることができる。

20

【産業上の利用可能性】

【0114】

以上詳細に説明したように、本発明の一般式(1)又は(2)で表される化合物からなる有機エレクトロルミネッセンス素子用材料を利用すると、発光効率及び色純度が高く、青色系に発光する有機エレクトロルミネッセンス素子が得られる。このため、本発明の有機エレクトロルミネッセンス素子は、各種電子機器の光源等として極めて有用である。

フロントページの続き

- (72)発明者 富田 誠司
千葉県袖ケ浦市上泉1280番地
(72)発明者 荒金 崇士
千葉県袖ケ浦市上泉1280番地

審査官 中村 博之

- (56)参考文献 特開2000-169448(JP,A)
英国特許出願公開第01119824(GB,A)
特開2002-193952(JP,A)
特開2001-192653(JP,A)
国際公開第01/072927(WO,A1)
特開2001-247858(JP,A)
特開2000-068059(JP,A)
特開平11-111460(JP,A)
特開2003-022893(JP,A)
国際公開第01/019939(WO,A1)
特開2009-088538(JP,A)

- (58)調査した分野(Int.Cl., DB名)
H01L 51/50

专利名称(译)	用于有机电致发光器件的材料和使用其的有机电致发光器件		
公开(公告)号	JP5771644B2	公开(公告)日	2015-09-02
申请号	JP2013087646	申请日	2013-04-18
[标]申请(专利权)人(译)	出光兴产株式会社		
申请(专利权)人(译)	出光兴产株式会社		
当前申请(专利权)人(译)	出光兴产株式会社		
[标]发明人	岩隈俊裕 山本弘志 弘中義雄 池田秀嗣 細川地潮 富田誠司 荒金崇士		
发明人	岩隈 俊裕 山本 弘志 弘中 義雄 池田 秀嗣 細川 地潮 富田 誠司 荒金 崇士		
IPC分类号	H01L51/50 C07D401/10 C07D401/14 C07D403/10 C07D403/14 C07D471/04 C07F15/00 C09K11/06 H01L51/00 H01L51/30 H05B33/14		
CPC分类号	C07D471/04 C07D401/10 C07D401/14 C07D403/10 C07D403/14 C07F15/0046 C09K11/06 C09K2211 /1007 C09K2211/1011 C09K2211/1014 C09K2211/1029 C09K2211/1044 C09K2211/1059 C09K2211 /185 H01L51/0059 H01L51/0067 H01L51/0072 H01L51/0081 H01L51/0085 H01L51/5012 H01L51/5016 H01L51/5048 H01L2251/308 H05B33/14		
FI分类号	H05B33/14.B H05B33/22.B H05B33/22.A C09K11/06.645 C09K11/06.650 H05B33/22.C H05B33/22.D		
F-TERM分类号	3K107/AA01 3K107/BB01 3K107/BB02 3K107/BB03 3K107/BB04 3K107/BB06 3K107/CC07 3K107 /DD53 3K107/DD59 3K107/DD67 3K107/DD68 3K107/DD69 3K107/DD72 3K107/DD75 3K107/DD78 3K107/DD84 3K107/FF19 3K107/FF20		
审查员(译)	中村浩之		
优先权	2002081234 2002-03-22 JP 2002299810 2002-10-15 JP		
其他公开文献	JP2013175763A		
外部链接	Espacenet		

摘要(译)

[问题]提供用于发射具有高色纯度的蓝光的有机EL器件的材料和使用该材料的有机EL器件。一种有机电致发光器件材料，包括其中含氮杂芳环基团与芳基咪唑基键合的化合物，和在阴极和阳极之间包含一层或多层的有机薄膜层在有机电致发光器件中，有机薄膜层的至少一层包含用于有机电致发光器件的材料。【选择图表】无

(21) 出願番号	特願2013-87646 (P2013-87646)	(73) 特許権者	000183646
(22) 出願日	平成25年4月18日 (2013. 4. 18)		出光興産株式会社
(62) 分割の表示	特願2008-286590 (P2008-286590)		東京都千代田区丸の内3丁目1番1号
	の分割	(74) 代理人	100078732
原出願日	平成15年3月19日 (2003. 3. 19)		弁理士 大谷 保
(65) 公開番号	特願2013-175763 (P2013-175763A)	(72) 発明者	岩隈 俊裕
(43) 公開日	平成25年9月5日 (2013. 9. 5)		千葉県袖ヶ浦市上泉1280番地
審査請求日	平成25年4月19日 (2013. 4. 19)	(72) 発明者	山本 弘志
(31) 優先権主張番号	特願2002-81234 (P2002-81234)		千葉県袖ヶ浦市上泉1280番地
(32) 優先日	平成14年3月22日 (2002. 3. 22)	(72) 発明者	弘中 義雄
(33) 優先権主張国	日本国 (JP)		千葉県袖ヶ浦市上泉1280番地
(31) 優先権主張番号	特願2002-299810 (P2002-299810)	(72) 発明者	池田 秀嗣
(32) 優先日	平成14年10月15日 (2002. 10. 15)		千葉県袖ヶ浦市上泉1280番地
(33) 優先権主張国	日本国 (JP)	(72) 発明者	細川 地潮
			千葉県袖ヶ浦市上泉1280番地

最終頁に続く